



Navegador temático del conocimiento nefrológico.

Editores: Dr. Víctor Lorenzo y Dr. Juan Manuel López-Gómez

ISSN: 2659-2606

Edición del Grupo Editorial Nefrología de la Sociedad Española de Nefrología.



## Peritonitis asociada a diálisis peritoneal

José Portolés Pérez<sup>a</sup>, Estefanya García<sup>a</sup>, Dario Janeiro<sup>a</sup>, Jose Emilio Sánchez Álvarez<sup>b</sup>

<sup>a</sup> Hospital Universitario Puerta de Hierro, Madrid

<sup>b</sup> Hospital Universitario Central de Asturias

### Enlaces de Interés

- [Guía clínica de la Sociedad Española de Nefrología para la prevención y tratamiento de la infección peritoneal en diálisis peritoneal. NEFROLOGÍA 2022](#)
- [Aspectos prácticos de las recientes guías de práctica clínica de la SEN y de la ISPD sobre infección peritoneal en diálisis peritoneal. NEFROPLUS 2022](#)
- [Caso Clínico: Infección peritoneal polimicrobiana asociada a diálisis peritoneal. Nefrología al Día](#)

Fecha actualización: 29/03/2023

TEXTO COMPLETO

INTRODUCCIÓN

La peritonitis infecciosa es la inflamación de la membrana peritoneal causada por una infección, generalmente bacteriana, de la cavidad peritoneal. Los pacientes en Diálisis Peritoneal (DP) están expuestos a una posible infección de la cavidad peritoneal. Esto es debido a la comunicación no

natural de la misma con el exterior a través del catéter peritoneal y a la introducción reiterativa de las soluciones de diálisis. La morbilidad de la peritonitis puede ser grave, exponiéndose estos pacientes a un mayor riesgo de muerte, sobre todo aquellos que tienen episodios frecuentes y peritonitis severas de evolución tórpida, especialmente en las así llamadas “catástrofes abdominales” [1]. Las peritonitis agresivas y persistentes pueden llevar a un daño de la membrana peritoneal con alteraciones estructurales y funcionales. En todos los casos, durante la fase aguda, aumenta la pérdida peritoneal de proteínas y también disminuye la capacidad de ultrafiltración temporalmente. Algunos episodios de peritonitis requieren la retirada del catéter para su curación, obligando de esta forma a que más de la cuarta parte estos pacientes necesiten una transferencia temporal a Hemodiálisis (HD) por este motivo.

La DP es una modalidad de tratamiento sustitutivo renal (TSR) perfectamente asentada, a pesar de lo cual, tanto la práctica clínica como los resultados de la DP siguen siendo muy variables, como demuestran los distintos registros a nivel internacional [2] [3] [4] [5] [6]. En nuestro país, la tasa de peritonitis ha disminuido progresivamente durante los últimos años, desde cerca de 1 episodio de peritonitis al año hasta menos de 1 episodio cada 2 años por paciente, siendo además tratadas en su mayoría de manera ambulatoria. La mayoría de las peritonitis evolucionan a la curación. Los factores que influyen en la necesidad de hospitalización y en la evolución de la peritonitis son el germen causal y la presencia de infección del orificio de salida asociado [7].

La reducción en la tasa de peritonitis se debe a tres factores fundamentales. El primero sería el avance de la conectología con el sistema de doble bolsa y las adaptaciones de los tapones [8]. En segundo lugar, los protocolos de cuidado diario para la prevención de la infección del orificio de salida del catéter. Por último, las mejoras en los programas de entrenamiento, incidiendo especialmente en el re-entrenamiento de los pacientes [9] [10] [11] [12] [13]. Las nuevas soluciones de diálisis peritoneal, más biocompatibles, pueden contribuir también al descenso de las peritonitis al interferir menos en las células responsables de la defensa peritoneal [14] [15].

El espectro de microorganismos causantes de peritonitis ha cambiado en los últimos años. Los episodios por bacterias coagulasa negativos se han reducido prácticamente a la cuarta parte del total de peritonitis, aumentando proporcionalmente los causados por Gram negativos. A pesar de ello, siguen siendo los Gram positivos más frecuentes, alcanzando alrededor de la mitad de los episodios. El abanico de antibioterapia es mayor, la vía intraperitoneal es factible y segura, por lo que la elección del tratamiento empírico debe tener en cuenta la sensibilidad antibiótica de los

microorganismos locales más frecuentes [16].

Recientemente se ha realizado una extensa revisión bibliográfica y adecuación de las últimas guías vigentes a la realidad española resultando un documento muy recomendable para su lectura [9] [17].

## PATOGENIA

El desarrollo de la infección peritoneal se produce por la llegada de las bacterias a la cavidad peritoneal siguiendo alguna de las rutas intraluminal, pericatéter, transmural o hematógica [18]. Los factores de riesgo de peritonitis se relacionan principalmente con los sistemas de conexión, la infección del orificio de salida y/o túnel del catéter y con los portadores nasales de *S. aureus*. A pesar de la mejoría en la conectología, la prevalencia de las bacterias Gram positivas sigue siendo alta, particularmente del *S. epidermidis*, por contaminación de la vía intraluminal. Otro germen Gram positivo, el *S. aureus*, se asocia con frecuencia a infección del túnel y orificio. Mención especial merece el *Enterococcus* por las posibles resistencias y por causar recidivas, siendo esta una característica propia de los agentes bacterianos formadores de biofilm en el catéter peritoneal, que pueden dar lugar a peritonitis recidivantes de difícil manejo [19].

Los Gram negativos pueden guardar relación con alteraciones intestinales y penetrar en la cavidad peritoneal por vía transmural. El *E. coli* es el agente más frecuente y generalmente responde bien al tratamiento. La especie *Pseudomonas* causa peritonitis difíciles de tratar, por lo que en muchas ocasiones se hace necesario retirar el catéter por su estrecha asociación con la infección del túnel y el orificio. La peritonitis causada por múltiples microorganismos, predominando los Gram negativos, nos hará pensar en patología intrabdominal; y la presencia de anaerobios en la “catástrofe abdominal” por perforación abdominal, siendo esta una urgencia quirúrgica por su elevada mortalidad [1] [20]. Las peritonitis fúngicas son raras, pero tienen una alta morbilidad y mortalidad. Su aparición está relacionada con tandas repetidas de antibioterapia, por lo que es recomendable la profilaxis como se explicará más adelante. La especie más frecuente es la *Cándida albicans* y se suelen comportar como peritonitis refractarias y recidivantes [21] [22]. La peritonitis por micobacterias es aún más rara y el diagnóstico es insidioso por la lentitud del crecimiento en cultivo, por lo que es imprescindible su sospecha.

La inmensa mayoría de las peritonitis de los enfermos tratados con DP son infecciosas y casi siempre por bacterias habituales de la piel, como se muestra en la (Tabla 1). La etiología de las mismas varía en función de las regiones geográficas, época de recogida de datos e incluso entre hospitales,

haciendo imprescindible conocer la ecología de cada hospital para adaptar los tratamientos empíricos. Las defensas peritoneales tienen una acción protectora de la cavidad peritoneal frente a la invasión de un microorganismo, relacionada con la actividad fagocítica de los leucocitos y con los factores inmunológicos. Por ello, la inmunidad local tiene un importante papel en la prevención y resolución de la peritonitis [23]. Las soluciones dialíticas alteran la concentración y la función de las defensas peritoneales, tanto de la población celular (macrófagos, leucocitos, linfocitos y células mesoteliales) como de los mediadores solubles locales. Las peritonitis han supuesto, para muchos investigadores, una oportunidad para estudiar la reacción inflamatoria local. Las soluciones de diálisis peritoneal más biocompatibles parecen tener menos efectos nocivos sobre las defensas peritoneales, aunque una revisión Cochrane es poco concluyente en este aspecto [14] [15] [24].

## EVOLUCIÓN

La mayoría de las peritonitis evolucionan hacia la curación, aunque un 10-20% de los episodios de infección peritoneal tiene una evolución complicada, sobre todo las producidas por *S. aureus*, *Pseudomonas* y hongos. Se considera como evolución desfavorable, el fracaso de la técnica y el paso temporal o permanente a HD. La peritonitis sigue siendo una causa importante de fallo de la técnica dialítica. En la (Tabla 2), se describen los motivos más frecuentes relacionados con la mala evolución de la peritonitis. La severidad clínica, al comienzo del episodio, no es un marcador fiable de la evolución, a diferencia de lo que ocurre en los niños, pero los signos y síntomas intensos se siguen teniendo en cuenta [25] [26]. Un recuento celular elevado no condiciona siempre mal pronóstico, salvo si se considera el número de días con recuento positivo, siendo entonces un factor predictor de mala evolución. Los datos más recientes del estudio colaborativo de registros españoles de DP arrojan un 80.7% de curación, un 11.1 % de retirada del catéter, un 8.1% de recidivas y un 1.7% de exitus [27].

Aunque nuestras referencias nacionales recogen una baja mortalidad, su papel como causa directa o coadyuvante podría estar infraestimada, alcanzando hasta el 15% [28] [29].

## MANEJO DE LAS PERITONITIS ASOCIADAS A DP

Cada centro de DP debe disponer de su propio protocolo para la prevención, el diagnóstico y el tratamiento de las infecciones peritoneales. Es importante disponer de datos propios, que incluyan tasas anuales de infección y la prevalencia local de gérmenes resistentes (p.e. meticilín-resistente), para poder adaptar las intervenciones que recomiendan las guías a cada unidad de manera individualizada. La mayoría de protocolos locales se basan en las actualizaciones que ha publicado

periódicamente la sociedad internacional de DP (ISPD) a lo largo de los últimos 25 años [9] [17]. Las últimas Guías de la ISPD así como las Guías españolas disponibles del 2022 son excelentes documentos, que revisan la evidencia disponible en el tratamiento y la prevención de la peritonitis.

Sin duda alguna, las claves del éxito son la precocidad del diagnóstico y la intervención decidida sin demora ante situaciones de mala evolución clínica. Posponer una decisión de retirada de catéter en una peritonitis de evolución tórpida puede ser nefasto para el paciente y sus posibilidades de recuperar la técnica de DP.

La educación del paciente, las visitas domiciliarias y los reentrenamientos periódicos contribuyen a los buenos resultados. Los profesionales más implicados en DP tienen la misión de aportar el conocimiento de la realidad de las peritonitis al resto de personal implicado de las diferentes unidades responsables de este proceso (microbiología, urgencias, enfermería y nefrología) que no manejan a diario este tipo de pacientes.

Las guías ISPD recomiendan utilizar la tasa de peritonitis, definida como el número de episodios por paciente y año en riesgo, considerando así todas las peritonitis desde la implantación del catéter y no desde su uso. Se considera a las infecciones repetidas recurrentes como nuevos episodios, mientras que las recaídas no [9].

## DIAGNÓSTICO

La peritonitis infecciosa se presenta generalmente con tres elementos claves: dolor abdominal, líquido efluente turbio y cultivo positivo. Las guías clínicas de la S.E.N. para la prevención y tratamiento de la infección peritoneal ratifican que el diagnóstico de la peritonitis infecciosa requiere la presencia de al menos dos de las tres condiciones siguientes (Figura 1):

- Presencia de síntomas y signos de inflamación peritoneal: dolor abdominal espontáneo, a la palpación y rebote abdominal (muy frecuente); acompañados o no de otros síntomas gastrointestinales: náuseas, vómitos y diarrea. Por otra parte, aunque menos frecuente, puede existir sensación distérmica, febrícula o incluso fiebre.
- Presencia de líquido peritoneal turbio: con más de 100 leucocitos por  $\mu\text{L}$  en el contaje celular (líquido con permanencia mínima de 2 horas) y un recuento, en la fórmula leucocitaria, superior al 50% de polimorfonucleares (PMN).
- Confirmación microbiológica: observación de microorganismos en la tinción de Gram del efluente

peritoneal o en el cultivo del líquido peritoneal. Los microorganismos más frecuentes se pueden observar en la (Tabla 3). La prevalencia depende de aspectos locales, aunque predominan los Gram positivos. Las recurrencias de peritonitis son debidas también en su mayoría a Gram positivos. El diagnóstico de peritonitis puede ser más complejo en el caso de pacientes con síndrome cardiorenal (SCR) tratados con DP en pautas de un intercambio cada 24 o 48 h. En estos casos, el bajo ritmo de lavado y la pérdida linfática por estasis venoso favorece la aparición de líquidos lechosos con recuentos celulares dudosos (100-200 cel./ $\mu$ L), en los que la evaluación clínica es fundamental para evitar tratamientos innecesarios.

Ante una sospecha de infección peritoneal debe extraerse recuento diferencial, tinción directa de Gram y cultivo del efluente sembrado directamente en botes de hemocultivo. Este procedimiento consigue un mejor rendimiento diagnóstico [30]. En casos de especial riesgo, puede obtenerse también una muestra para cultivo en medio específico de hongos.

Siempre debe explorarse el orificio y el túnel, para descartar que ese fuera el origen. Además, se debe realizar una anamnesis dirigida con el fin de identificar posibles errores de procedimiento en los intercambios previos.

Una buena evaluación de las características del efluente y de la situación clínica nos pueden ayudar a excluir situaciones que no corresponden con una peritonitis infecciosa (Tabla 4). Esta aproximación es fundamental para la adecuada toma de decisiones especialmente en alguna situación específica, como el diagnóstico por exclusión de la peritonitis estéril o el manejo del paciente con síndrome cardiorenal que veremos más adelante.

## TRATAMIENTO

El tratamiento se debe instaurar de manera precoz, ya que la evolución de la peritonitis depende en gran parte de la rapidez y la elección acertada de la antibioterapia. Por ello, se inicia un primer tratamiento empírico inmediatamente después de extraer los cultivos, ajustando posteriormente en función de los resultados del mismo. Es de vital importancia no retrasar el inicio del tratamiento antibiótico en una peritonitis adecuadamente diagnosticada, por lo que aquellos centros que no dispongan de nefrólogo de guardia deben diseñar planes específicos para asegurar el mismo.

### Tratamiento empírico inicial

Una vez confirmado el diagnóstico con el recuento celular y extraídas las muestras para cultivo, se iniciará el tratamiento empírico. En general, se combinan Cefalosporinas de 1ª generación o

Vancomicina para bacterias Gram positivas con Cefotaxima o Amikacina, con amplio espectro anti-bacterias Gram negativas. La pauta clásica de Cefazolina se ha visto sustituida por Vancomicina en muchos centros con alta incidencia de estafilococos o enterococos meticilin-resistentes. Ninguna pauta específica ha demostrado ser claramente superior al resto para ser aplicada por todos y recomendamos una política individualizada en cada centro. Aunque no es universal, la Vancomicina ha demostrado tasas superiores de curación en algunas series y está especialmente indicada por mantener una concentración mínima inhibitoria (CMI) durante más tiempo en el líquido peritoneal. Por otra parte, su pauta de administración (una dosis cada 3-5 días) es muy adecuada en casos de DP asistida, baja destreza del paciente o necesidad de mantener tratamiento con cicladora.

Como novedad en las últimas guías ISPD 2022, se recomienda cefepime en monoterapia como una alternativa aceptable para el tratamiento empírico. Este fármaco en monoterapia ha demostrado, al menos no inferioridad comparado con cefazolina más ceftazidima [31].

Las Guías de la S.E.N 2022 recogen los factores que deben guiar el tratamiento empírico:

- El diagnóstico y el inicio del tratamiento deben ser lo más precoces posibles tras el inicio de los signos/síntomas de IP
- Debe evitarse iniciar el tratamiento sin una recogida adecuada previa de muestras bacteriológicas
- El tratamiento inicial (empírico) de una IP debe tener una amplia capacidad antibacteriana, tanto en relación al espectro bacteriano como al tipo de antibióticos y su dosificación
- La selección de la antibioterapia inicial (empírica) debe tener muy en cuenta la flora local habitual y sus perfiles de sensibilidad antibiótica, pero respetando el principio anterior
- La función renal residual es una consideración importante, tanto para seleccionar la terapia (evitar antibióticos nefrotóxicos) como para establecer las dosis antibióticas
- Planificar adecuadamente el seguimiento (ingreso, tiempo a revisión), teniendo en cuenta el estado clínico del paciente, factores limitantes de respuesta (inmunosupresión, infección simultánea del túnel...) y riesgo de tratamiento inadecuado en domicilio (mala adherencia, capacidad limitada...)

En la (Tabla 5) se describen los antibióticos más utilizados por la vía intraperitoneal y su dosificación. Podemos utilizar una dosificación continua, administrando antibiótico en cada intercambio o intermitente en un solo cambio cada día (el más largo). En general, los pacientes en

Diálisis Peritoneal Automatizada (DPA), se suelen pasar a pauta manual con Diálisis Peritoneal Continua Ambulatoria (DPCA), para asegurar una dosificación continua. La Vancomicina IP se administra en general cada 4-5 días puesto que se absorbe adecuadamente y genera niveles circulantes que son efectivos siempre que se mantengan por encima de  $> 15 \mu\text{g/ml}$  [32]. Las pautas intermitentes también son más recomendables en el caso de los aminoglucósidos, por presentar menor toxicidad. Importante mencionar sobre el posible papel protector de la acetilcisteína para evitar ototoxicidad y toxicidad vestibular secundaria a aminoglucósidos [33] [34]. Respecto a las cefalosporinas, hay poca evidencia para asegurar cual es el mejor régimen de administración. Se ha demostrado que la administración en ciclos cortos genera niveles plasmáticos adecuados [35]. Así mismo en pacientes en DPCA la dosis de 500 mg/L intraperitoneal mantiene niveles aceptables durante 24 horas [36], a diferencia de lo estudiado con la ceftazidima que en dosis intermitente se obtendrían niveles infra terapéuticos [37]. Recientemente, se ha postulado aumentar un 25%, tanto en la dosis de carga como en la de mantenimiento, en aquellos pacientes con una diuresis residual  $>100 \text{ ml/día}$  para asegurar niveles terapéuticos adecuados [31]. La mayoría de las dosis recomendadas para otros antibióticos son empíricas y no proceden de estudios farmacocinéticos.

Las cefalosporinas, aminoglucósidos y vancomicina pueden mezclarse en la misma bolsa, pero se debe evitar poner en la misma jeringa Ceftazidima y Vancomicina [38] [39]. Existen otras alternativas a estos protocolos que incluyen el uso de quinolonas, cefalosporinas de cuarta generación (cefepime), carbapenémicos y los nuevos antibióticos contra cocos Gram positivos alternativos a la Vancomicina, tales como Daptomicina, Quinupristina/Dalfopristina y Tigeciclina [9] [17].

Cada centro debe disponer de un protocolo específico para el tratamiento empírico inicial que adapte las guías clínicas vigentes a la situación de cada centro en cuanto a prevalencia de los distintos gérmenes, ecología de resistencias locales, aspectos específicos de recogida procesado de muestras etc.

En los primeros días, con inflamación peritoneal importante, puede asociarse pérdida de ultrafiltración, producción de fibrina y dolor. Si existe mucho dolor, los lavados rápidos pueden aliviarlo. Habitualmente con un par de recambios sin permanencia peritoneal los pacientes sienten alivio, gracias al aclaramiento de endotoxinas, aunque también se pierden defensas locales. Durante los primeros cambios, puede añadirse algún anestésico local (p.e. 1 ml de Scandicain® al 2%). Si existen restos de fibrina, pueden añadirse 1.000 UI de heparina sódica al 1%.



Las pautas antibióticas tienen éxito entre el 70-90% de los casos, pero en algunos programas, la resistencia a la Cefazolina puede llegar hasta el 50%. Estas diferencias entre los diferentes centros de sensibilidad de las bacterias a los antibióticos es lo que obliga a la elección del antibiótico más apropiado para ese lugar determinado, una vez conocida la sensibilidad antibiótica de esas bacterias en cultivos previos y la ecología bacteriana del área de salud.

Para prevenir las peritonitis fúngicas es importante añadir profilaxis antifúngica siempre que el paciente vaya a recibir un ciclo de tratamiento con antibióticos, independientemente de su duración. Como profilaxis antifúngica, los fármacos estudiados son la Nistatina oral 500.000 Unidades 4 veces al día o el fluconazol oral 200 mg cada 48 horas [40] [41] [42]. La mayoría de los casos pueden manejarse ambulatoriamente y la decisión de ingresar depende de la situación clínica. La tasa de ingresos ronda el 35% en series españolas, aunque este ingreso responde, en muchos casos, más a temas organizativos o sociales que de gravedad clínica. Se recomienda seguimiento con recuentos celulares y revisión clínica cada 48 horas, repitiendo los cultivos si no hay resultado o la evolución es desfavorable pasados 4 días (Figura 1). Ante una evolución tórpida, deben considerarse como causas potenciales: perforación o problema abdominal primario añadido (diverticulitis p.e.), colonización del catéter (especialmente en recidivas), infección del túnel, origen fúngico y siempre, la presencia de un germen resistente al protocolo empleado. La última actualización de las guías S.E.N. recomiendan en las infecciones de resolución lenta (recuento positivo con actividad decreciente al 5º día de tratamiento), valorar la optimización del tratamiento antimicrobiano antes de plantear retirada de catéter [9]. Como se ha comentado previamente, la mayoría de los pacientes en DPA se transfieren temporalmente a una pauta de DPCA. Para aquellos casos en los que se decida mantener al paciente en DPA, debe considerarse la limitación existente por los pocos estudios farmacocinéticos y ningún ensayo con antibióticos concretos. La cinética y estándares de eficacia no tienen por qué ser iguales que en DPCA, por lo que corremos el riesgo de infratratarse a los pacientes. La (Tabla 5) detalla los antibióticos más usados en DPA y sus dosis y pautas.

#### Tratamientos específicos

Con el resultado del cultivo y el antibiograma se buscará el antibiótico más específico y de mayor sensibilidad (Figura 2)

Los microorganismos Gram positivos siguen siendo los más frecuentes, aunque haya habido un descenso por las mejoras tecnológicas de los sistemas. Los estafilococos coagulasa-negativos pueden producir betalactamasas siendo resistentes a Penicilina y Ampicilina y las cepas meticilin-resistentes

lo son a todos los antibióticos betalactámicos, incluyendo carbapenémicos. La duración del tratamiento de los estafilococos coagulasa-negativos será de 2 semanas, observándose mejoría antes de 48 horas en la mayoría de los episodios. Por otra parte, el uso de la vancomicina IP es mandatorio contra microorganismos resistentes a las cefalosporinas, especialmente en ambientes donde no se disponga del antibiograma y se conozca que la sensibilidad de los estafilococos coagulasa-negativos a las cefalosporinas es baja. La dosis de vancomicina será de 15 - 30 mg /kg en un recambio de 2 litros, con permanencia peritoneal mínima de 6 horas, repitiendo la dosis cada 3- 5 días dependiendo de la función renal residual y ajustando la dosis en función de los niveles valle del fármaco [43] [44].

Si el causante de la peritonitis es el *S. aureus*, el tratamiento debe prolongarse hasta 3 semanas [45] [46]. Si es meticilin-sensible, se puede continuar con las cefalosporinas durante las 3 semanas. Algún estudio ha demostrado el beneficio de asociar Rifampicina 600 mg diarios durante 5-7 días para disminuir el riesgo de recaída o reincidencia [45], aunque las Guía españolas 2022 no lo recomiendan debido a sus potenciales efectos secundarios [9]. Si el *S. aureus* es meticilín-resistente debemos usar la misma pauta de Vancomicina hasta completar 3 semanas. Si la respuesta a vancomicina no es favorable se podría usar Daptomicina [47]. Los estreptococos son sensibles a penicilinas, ampicilinas y en general, responden bien al tratamiento. Los enterococos tienen resistencia intrínseca a cefalosporinas y aunque sean ampicilin-sensibles, esta se inactiva rápidamente en vía intraperitoneal. Las guías ISPD 2022 recomiendan usar amoxicilina oral (para cepas ampicilin-sensible) o Vancomicina intraperitoneal durante 3 semanas como primera línea de tratamiento, sin embargo, se desaconseja el uso de ampicilina intraperitoneal debido a una reducción en el efecto bacteriostático de la misma en el líquido peritoneal frente al enterococo faecalis [48]. En cepas resistentes a vancomicina y ampicilina, se recomienda el uso de linezolid intravenoso o daptomicina intraperitoneal. Para el tratamiento de la peritonitis por Gram negativos, se han utilizado los aminoglucósidos con éxito en cursos de 21 días, aunque actualmente las cefalosporinas de tercera generación, en concreto la Cefotaxima por vía intraperitoneal ha demostrado ser segura y eficaz, con unos índices de curación muy altos, incluso en monoterapia y evitando además los efectos otóxicos y nefrotóxicos de los aminoglucósidos. Otra familia de antibióticos contra Gram negativos son las cefalosporinas de cuarta generación, en concreto el Cefepime, de la que hasta la fecha no se conocen betalactamasas que inhiban su actividad bactericida. La administración intraperitoneal es segura y se conoce bien su farmacocinética [49]. Muchos microorganismos Gram negativos son sensibles a otros agentes antimicrobianos: Quinolonas, Aztreonam, Imipenem, etc. El uso de estos antibióticos alternativos contra Gram

negativos se debe tener en cuenta para tratamientos prolongados. En el caso de peritonitis por *Pseudomonas* es mandatorio utilizar dos fármacos con actividad anti-pseudomona a través de dos mecanismos diferentes y mantener el tratamiento 21 días [50] (Figura 2).

### Peritonitis polimicrobiana

La peritonitis polimicrobiana se atribuía en general a una perforación intestinal. Sin embargo, se ha observado que más de una cuarta parte de ellas pueden ser por contaminación y mala higiene. Las peritonitis polimicrobianas pueden ser secundarias a patología intestinal con perforación intestinal, (p.e. diverticulitis complicada) o por la existencia de un absceso abdominal. Las peritonitis secundarias a colecistitis, apendicitis o diverticulitis tienen mejor pronóstico. En las peritonitis polimicrobianas, se debe explorar el abdomen con una prueba de imagen, sobre todo si además de bacterias Gram negativas aparecen anaerobios u hongos, siendo imprescindible una valoración quirúrgica. La peritonitis polimicrobiana por Gram positivos se atribuye a contaminación y el pronóstico es mejor [51] [52].

Si hay presencia de flora entérica, se recomienda iniciar cobertura de anaerobios, aunque no se objetive aislamiento inicial, dado el crecimiento frecuentemente tardío de estos microorganismos [9]. Se debe usar antibióticos de amplio espectro, que cubra grampositivos, enterobacterias y anaerobios, durante al menos 3 semanas. La combinación de tres antibióticos: metronidazol + vancomicina + aminoglucósido o sustituyendo el aminoglucósido por una cefalosporina de tercera generación (ceftazidima o ceftriaxona) y valorar antifúngicos si existen hongos. También podemos usar en monoterapia a los carbapenémicos o penicilina-tazobactam para cubrir enterobacterias y anaerobios.

### Peritonitis recidivante

La peritonitis recidivante es causada por el mismo biotipo de bacteria que en el episodio anterior antes de 4 semanas tras completar antibiótico, tras una aparente buena respuesta al tratamiento antibiótico y resolución de la clínica de peritonitis [53]. Las causas de peritonitis recidivante se enumeran en la (Tabla 6). La causa más frecuente se cree que es la colonización del catéter por la existencia de biofilm ya que al retirar el catéter e implantar uno nuevo no reaparece la infección. La Daptomicina puede ser un antibiótico con buen perfil para este tipo de peritonitis por la facilidad de penetrar en el biofilm del catéter [19] [54].

### Peritonitis refractaria

La peritonitis refractaria se describe como la infección peritoneal sin mejoría clínica evidente, con mantenimiento de los síntomas y signos de peritonitis más allá de 5 días, tras realizar un tratamiento antibiótico apropiado. En estos casos estaría recomendado retirada del catéter. Los factores que pueden mantener una peritonitis refractaria al tratamiento se describen en la (Tabla 6). Las guías hacen hincapié en diferenciar como IP de resolución lenta a los casos con tendencia a la mejoría (mejoría de la clínica, descenso del recuento, cultivos de control negativos). Aquí la decisión de retirar el catéter debe ser individualizada, después de considerar estrategias alternativas como optimización de los antimicrobianos y valorar el estado clínico del paciente, estimando el riesgo-beneficio de la medida.

La peritonitis tuberculosa es rara y ocurre generalmente tras activarse un foco tuberculoso latente. Las guías ISPD 2022 y españolas sugieren iniciar medicación antituberculosa y en las formas agresivas valorar retirada de catéter.

#### Peritonitis fúngica

La peritonitis fúngica aparece generalmente tras tandas repetidas de antibióticos de amplio espectro o en enfermos debilitados, y en las perforaciones intestinales. Es un cuadro grave y la retirada del catéter debe realizarse de forma urgente en cuanto se confirme el diagnóstico. Los tratamientos antifúngicos más empleado son los azoles y las equinocandinas, ambas con adecuada penetración peritoneal y se deben mantener al menos hasta 2 semanas posterior a la retirada del catéter peritoneal [55].

#### Peritonitis Estéril

Las peritonitis con cultivo estéril dejan al Nefrólogo sin posibilidad de ajustar el tratamiento. Es muy importante tratar de discernir entre aquellas que lo son (química, eosinofílica) de aquellas en las que existe un problema técnico con el cultivo. Una vez descartado el origen químico y ante una buena evolución clínica, se recomienda manejarla como una peritonitis por Gram positivos. Si la evolución es tórpida, debemos establecer como prioridad máxima la protección del paciente, luego la membrana y por último el mantenimiento de la técnica. No debemos demorar en exceso la decisión de retirada del catéter en casos de cultivo negativo.

Las guías españolas 2022 recomiendan:

- Si al tercer día la infección muestra signos de remisión, asumir por defecto IP por grampositivos, mantener vancomicina o cefalosporina y completar dos semanas.

- Si al tercer día la infección muestra indicios de resolución lenta, mantener tratamiento empírico inicial y valorar toma de muestras para cultivo y PCR de micobacterias, según contexto clínico.

- Si la infección muestra refractariedad al quinto día, repetir cultivo y valorar antibioterapia alternativa (daptomicina, carbapenem) y/o retirada de catéter, según criterio clínico.

La (Tabla 7) resume las distintas situaciones que pueden esconderse tras un cultivo negativo según la última actualización de las guías S.E.N. Nos hemos permitido añadir recomendaciones de mejora en cada una de las situaciones. Se aconseja revisar la técnica de cultivo cuando éstos sean negativos en más del 20% de las ocasiones en el mismo centro.

Peritonitis en pacientes tratados con DP por síndrome cardiorrenal

Cada vez es más frecuente tratar con DP a pacientes con síndrome cardiorrenal (SCR) y resistencia a diuréticos. En estos casos se trata de conseguir una eliminación peritoneal del exceso de líquidos que alivie la insuficiencia cardiaca y mejore el fallo funcional renal. En general se consigue con una pauta de un intercambio por día y el paciente queda en una situación de ERC estadio 3-4 con DP.

No disponemos de información fiable sobre la incidencia de infecciones en este escenario, dado que la mayoría de los registros de ESRD en diálisis excluyen estos casos de sus informes. Algunos estudios refieren una tasa de peritonitis más bajas en estos pacientes que atribuyen a un menor número de intercambios [56] [57].

No disponemos de guías específicas y hay poca evidencia robusta sobre cómo manejar las infecciones en SCR. Hay varios aspectos muy relevantes a recordar:

- La pauta con un solo intercambio puede dificultar el diagnóstico de celularidad alta. Es muy relevante considerar el porcentaje de PMN.
- Es frecuente que la sobrepresión circulatoria de precarga asocie un líquido lechoso (que no turbio) por drenaje linfático (con Triglicéridos elevados y celularidad moderada con PMN bajos). Esto nos puede llevar tanto a sobre tratar infecciones que no lo son, como a pasar por alto infecciones demorando su manejo adecuado.
- La pauta antibiótica debe adaptarse a la función renal residual, por lo que se recomienda ajustar la dosis total diaria con tablas específicas y no trasponer las habituales de las guías DP.
- Con determinados fármacos es recomendable ajustar la dosis con niveles plasmáticos.

- Ante la ausencia de guías específicas, cada centro actúa diferente para adecuar la prescripción de DP estándar de 3-4 cambios a un solo cambio diario. Algunas de las opciones sería:

O Uso de la administración intermitente diaria en aquellos antibióticos en los que hay evidencia con dosis adapta de función renal.

O Aumento transitorio del número de intercambios a 3 al día con pauta continua y dosis adaptada a función renal (basado en potencial reducción de balances hídricos por inflamación)

O Terapia antibiótica por vía oral o IV evitando la intraperitoneal por dificultad de ajuste.

No podemos hacer recomendaciones precisas de una estrategia univoca, por la falta de evidencia y/o guías de expertos. Con este apartado añadido en la actualización del tema en 2023, pretendemos llamar la atención sobre las particularidades de este perfil de pacientes, en los que una peritonitis mal manejada podría tener efectos desastrosos por su fragilidad y comorbilidad.

## EVOLUCIÓN

A pesar de los avances en su tratamiento y prevención, la peritonitis persiste como una complicación importante de la diálisis peritoneal con consecuencias potencialmente fatales, aunque afortunadamente en pocas ocasiones, pero frecuentemente llevando al fallo de la técnica dialítica. Bien es verdad, que en la última década ha habido un descenso manifiesto de la incidencia de peritonitis con una mejoría de la evolución de las mismas. Actualmente, el objetivo es bajar la incidencia y mejorar la evolución de las peritonitis. Los factores asociados con un alto riesgo de mortalidad y fallo de la técnica dialítica encontrados en diversos estudios van desde la peritonitis fúngica a las peritonitis con mala respuesta al tratamiento; los factores descritos como de mal pronóstico evolutivo se describen en la [\(Tabla 6\)](#). Lo más importante para favorecer una evolución mejor es diagnosticarla y tratarla lo antes posible, intentando usar antibioterapia de amplio espectro, así como erradicar los posibles factores facilitadores y de mantenimiento de las peritonitis.

## INFECCIÓN DEL ORIFICIO DE SALIDA Y TÚNEL SUBCUTÁNEO

La infección del orificio de salida del catéter peritoneal se asocia con frecuencia a la infección del túnel subcutáneo; los síntomas y signos clínicos inflamatorios más frecuentes son: inflamación y enrojecimiento con dolor en el trayecto del catéter y salida por el orificio de un exudado purulento. Las infecciones más severas, por su mala evolución, son debidas a *S. aureus*, *Pseudomonas* y hongos. Siempre se debe realizar un cultivo del líquido purulento.

Por otra parte, si la clínica es dudosa y crecen microorganismos coagulasa-negativos, saprofitos de la piel, es de gran ayuda comprobar la existencia de leucocitos en la extensión del exudado, porque en ausencia de polimorfonucleares se puede considerar colonización y no infección. La ecografía nos puede revelar la presencia de infección del túnel. Se seguirán haciendo las curas diarias del orificio con agua y jabón. Si hay dudas de infección, pero el cultivo es positivo para *S. aureus*, *Pseudomonas* u hongos, se hará un tratamiento antibiótico tópico con Mupirocina pomada, Gentamicina crema o Ciprofloxacino ótico, siempre que la infección sea poco importante. Las guías ISPD 2017 de infecciones asociadas al catéter recomiendan antibiótico oral empírico para las infecciones de orificio de salida. Este antibiótico debería proporcionar cobertura para *S. aureus*, con una penicilina resistente a penicilinasas o una cefalosporina de 1ª generación. En caso de existir historia previa de infección por *S. aureus* resistente a meticilina o especies *Pseudomonas*, se debe pautar un glucopéptido o clindamicina, así como un apropiado antipseudomónico respectivamente. Las infecciones por *Pseudomonas* son difíciles de tratar y generalmente requieren 2 antibióticos. Si la infección se acompaña con un granuloma, éste se extirpará con nitrato de plata o violeta de genciana. La duración del tratamiento es de 2 semanas excepto para las especies *Pseudomonas* que deberán ser tratadas durante 3 semanas [10]. Si pasadas 3 semanas con antibiótico o antifúngico adecuado no se observan datos de mejoría o si se produce una peritonitis, se valorará la retirada del catéter peritoneal [9] [10].

Como veremos después, la profilaxis sistemática con mupirocina o productos combinados con varios antimicrobianos ha demostrado ser efectiva para reducir las infecciones y así lo recomiendan las Guías ISPD 2017. Sin embargo, otro tipo de ungüentos no han demostrado mejorar los resultados. A pesar de esta recomendación con nivel de evidencia elevado, muchos centros con una baja incidencia de complicaciones en el orificio solo realizan cuidados con suero hipertónico y reservan las pomadas antibióticas para el tratamiento de infecciones.

## PREVENCIÓN

La prevención tiene la finalidad de evitar el riesgo de la aparición de peritonitis, ya que su incidencia, las infecciones del orificio y del túnel pueden repercutir en el éxito o fracaso de un programa de DP. Debido a la variabilidad en la incidencia de peritonitis entre centros, es conveniente disponer de indicadores de calidad de cada programa de DP. En el caso de las infecciones peritoneales, la incidencia de peritonitis no debería ser superior a un episodio por paciente cada dos años. Pero para conseguir esta meta, con el fin de hacer una auténtica prevención, es imperativo conocer bien los riesgos de peritonitis [58]. En la (Tabla 8), describimos

los cuidados y acciones preventivas.

La prevención comienza antes de implantar el catéter, continúa durante el entrenamiento y se mantiene con los cuidados apropiados durante el tratamiento dialítico. Existe una clara asociación entre los portadores nasales de *S. Aureus* y la infección del orificio por dicho microorganismo e incluso con la peritonitis. Por ello la esterilización de la colonización nasal del *S. aureus* con Mupirocina pomada debe hacerse antes de implantar el catéter peritoneal y durante una semana. Diversos estudios aleatorizados demuestran que la antibioterapia previa a la implantación de catéter disminuye las infecciones, al menos en el postoperatorio. Las guías españolas aconsejan que cada programa de DP elija su propia pauta de profilaxis antibiótica, teniendo en cuenta el espectro de incidencia y sensibilidad antibiótica local. Se han objetivado adecuados resultados con Vancomicina o una cefalosporina de 1<sup>º</sup> generación. En el postoperatorio, los cuidados del catéter debe hacerlos el personal de enfermería especializado [9] [10].

Los lavados del orificio de salida con agua y jabón, con secado posterior, deben hacerse a diario, así como vigilar y tratar cualquier posible alteración del orificio, como enrojecimiento y supuración. El empleo de pomadas en el orificio de salida con Mupirocina, cremas de gentamicina o ciprofloxacino ótico, incluso pomadas multiantibióticos, disminuye las infecciones del mismo [59] [60].

El entrenamiento adecuado del paciente es clave en disminuir el riesgo de las peritonitis. Un posible indicador de ello puede ser la incidencia de peritonitis por estafilococos coagulasa-negativos. Las posibilidades de contaminación se reducen al emplear sistemas de doble bolsa y conectología con menos desconexiones y, por lo tanto, menos posibilidades de contaminación por contacto. Toda contaminación por contacto en los sistemas o por rotura de bolsas se debe tratar con antibióticos según el protocolo de desconexión accidental, reduciendo de esta forma el riesgo de peritonitis [8]. Siempre debemos pensar que una peritonitis es un fracaso de nuestro programa, no del paciente, por eso el reentrenamiento servirá para no cometer los mismos errores.

La mayoría de los estudios observacionales encuentran una disminución en la incidencia de peritonitis con el uso de soluciones biocompatibles [61]. Por otra parte, un estudio aleatorizado, muy criticado por su diseño, no encontró diferencias [62]. Sin embargo, en el mayor estudio randomizado a largo plazo, se observó una disminución de peritonitis en los pacientes tratados con soluciones biocompatibles, por lo que se aconseja su uso [63].

Hay situaciones en las que el uso de antibióticos contra Gram negativos previo a la realización de



exploraciones intestinales tipo colonoscopia, vía biliar y exploraciones ginecológicas previene del desarrollo de peritonitis por enterobacterias [64] [65] [66] [67]. La hipocalcemia y los trastornos del ritmo intestinal también favorecen este tipo de peritonitis [68]. Las extracciones dentarias por infección se deben proteger con antibióticos profilácticos. [9]. El uso de antifúngicos en los pacientes que hagan cursos de tratamiento antibiótico disminuye la reinfección por hongos, habiéndose demostrado con nistatina y fluconazol [40] [41] [42].

La necesidad de conocer mejor las peritonitis para conseguir prevenirlas de manera más eficaz nos lleva a priorizar el aprendizaje de la técnica por nuestros pacientes, empleando tiempo suficiente y reentrenamientos frecuentes. Además, el crecimiento de las unidades y la intervención de expertos en la mejora de los cuidados del catéter han demostrado estar relacionadas con tasas inferiores de peritonitis como queda reflejado en los resultados de algunos grupos de trabajo. [69] [70].

## TABLAS

**Tabla 2.** Eventos incluidos en la evolución desfavorable de la peritonitis.

1.- Fallecimiento condicionado directa o indirectamente por la peritonitis.
2.- Retirada temporal o permanente del catéter con transferencia a Hemodiálisis.
3.- Persistencia o recidiva de la infección.
4.- Fallo de membrana peritoneal y transferencia a Hemodiálisis.
5.- Secuelas crónicas morfológico-funcionales de membrana y Peritonitis esclerosante.

Tabla 2.

**Tabla 3.** Distribución porcentual de los microorganismos más frecuentes según diferentes regiones del mundo.

MICROORGANISMOS	
<b>GRAM +</b>	
<i>Staphylococcus coagulasa-negativos</i>	15 - 30 %
<i>Staphylococcus aureus</i>	3 - 17 %
<i>Streptococcus sp</i>	2 - 16 %
Otros gram positivos	3 - 10 %
<b>GRAM -</b>	
<i>Escherichia Coli</i>	5 - 13 %
<i>Pseudomonas</i>	2 - 13 %
Otros gram negativos	7 - 20 %
<b>HONGOS</b>	
Candidas	2 - 8 %
Otros hongos	0 - 2 %
<b>CULTIVO NEGATIVO</b>	10 - 26 %

Tabla 3.

**Tabla 8.** Medidas básicas para reducir el riesgo de primoinfección y reinfecciones en pacientes en DP  
AB: antibiótico, DP: diálisis peritoneal.

<p><b>Prevención Primaria</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Seguimiento de tasas de infección, trabajo integrado con microbiólogos y bench-marking resultados.</li> <li>• Entrenamiento por enfermería cualificada con protocolo estandarizado.</li> <li>• Sistemas de doble bolsa con flush previo a infusión.</li> <li>• Profilaxis AB sistémica en implantación catéter.</li> <li>• Cuidado de orificio con aplicación diaria de pomada o salino hipertónico.</li> <li>• Evaluación y tratamiento proactivo de infecciones orificio y túnel.</li> <li>• Profilaxis AB ants de colonoscopia o procedimiento invasivo.</li> </ul>
<p><b>Prevención Secundaria</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Diseño de un protocolo específico de infección adaptado al centro.</li> <li>• Explorar errores que hayan facilitado infección.</li> <li>• Re-entrenamiento post-infección idealmente en domicilio.</li> <li>• Profilaxis fúngica en trata AB prolongado.</li> </ul>

Tabla 8.

**Tabla 1.** Distribución porcentual de los microorganismos encontrados en los cultivos de los enfermos de DP según las regiones del mundo (modificado de las referencias 3, 6, 7).

REGIÓN	Gram +	Gram -	Polimicro	Hongos	Estéril
Andalucía 2021	56	13	3	2	10
España 2011	59	22	2	3	14
Europa	68	15	13	3	10
Latinoamérica	44	23	3	4	25
Canadá 2020	45	16	9	2	16
EEUU 2020	37	13	5	1	16
Aus/NZ 2020	39	20	10	3	14
Japón 2020	37	29	8	1	21
Promedio	<b>48</b>	<b>19</b>	<b>7</b>	<b>2</b>	<b>16</b>

Tabla 1.

**Tabla 6.** Factores que favorecen Recidiva y/o persistencia de Infección peritoneal

<p><b>RECIDIVA:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>✧ Antibioterapia corta por prescripción y/o falta de adherencia.</li> <li>✧ Persistencia de infección del túnel y/o orificio.</li> <li>✧ Acantonamiento de bacteria intraleucocitario.</li> <li>✧ No erradicación S. Aureus en portadores nasales.</li> </ul>
<p><b>REFRACTARIA:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>✧ Infección persistente del túnel.</li> <li>✧ Colonización del catéter.</li> <li>✧ Lesión intrabdominal: <ul style="list-style-type: none"> <li>▪ Absceso</li> <li>▪ Patología Intestinal</li> <li>▪ Patología ginecológica</li> </ul> </li> <li>✧ Resistencia Antibiótica / Elección inadecuada (bacterias crecimiento lento).</li> <li>✧ Reinfección por otro germen.</li> <li>✧ Micobacterias o infección fúngica no detectada.</li> </ul>

Tabla 6.

**Tabla 4.** Diagnóstico diferencial de un efuente peritoneal turbio. DPI: diálisis peritoneal intermitente, PMN: polimorfonucleares.

	Plazo de aparición	Intensidad del dolor	Aspecto del efuente	Celularidad	Claves diagnósticas
<b>Infección peritoneal</b>	Variable (incluye DP inactiva)	+/+	Turbio	100/>25.000 leucocitos/ $\mu$ L >50% pmn	Cultivo Celularidad Diagnóstico por defecto
<b>Peritonitis eosinófila</b>	Precoz	Nada/+	Turbidez leve (a menudo intermitente)	<500 leucos/ $\mu$ L >10% eosinófilos <50% pmn	Plazo Celularidad
<b>Peritonitis asociada a icodextrina</b>	Variable	Nada/+	Turbidez leve a moderada	100-1.000 leucos/ $\mu$ L Monocitos	Icodextrina Curso en brotes Celularidad
<b>Quiloperitoneo</b>	Variable	Nada	Lechoso Turbio si leve	<100 leucos/ $\mu$ L	Aspecto Triglicéridos en efuente Estudio de sobrenadante
<b>Hemoperitoneo</b>	Variable Recurrente	Nada/+	Hemático Turbio si leve	Hematies <100 leucos/ $\mu$ L	Celularidad
<b>Efluente rico en fibrina</b>	Variable	Nada	Turbio Formación de trombos tras reposo	<100 leucos/ $\mu$ L	Reposo de la bolsa Celularidad
<b>Neoplasia</b>	Variable Precoz	Nada	Turbidez leve	Variable Atípicas	Celularidad (citología)
<b>Peritonitis química</b>	Variable	Nada/+	Turbio	100/>10.000 leucos/ $\mu$ L pmn variables	Agente lesivo
<b>Peritoneo vacío</b>	Variable	Nada	Turbidez leve	100-200 leucos/ $\mu$ L Monocitos	Inicio DP DPI nocturna Celularidad
<b>Pigmentos</b>	Variable	Nada	Claro coloreado	<100 leucos/ $\mu$ L	Ictericia Medicación

**Tabla 4.**

**TABLA 5.** Guía de los tratamientos antibióticos más frecuentemente usados tomada de las Guías ISPD y S.E.N. 2022. DC: administrar dosis de carga, FRR: prestar especial atención a la función renal residual para dosificar, SBECD: sulfobutiléter betaciclodextrina sódica, DP: diálisis peritoneal.

Antibiótico	Dosis intermitente diaria	Dosis continua	Observaciones
<b>Amikacina</b>	2 mg/Kg DC	12 mg/L DC	Continua no recomendada Recomendable monitorizar niveles / FRR
<b>Gentamicina</b>	0,6 mg/Kg DC	4 mg/L DC	Continua no recomendada Recomendable monitorizar niveles / FRR
<b>Tobramicina</b>	0,6 mg/Kg DC	10 mg/L DC	Continua no recomendada Recomendable monitorizar niveles / FRR
<b>Cefazolina</b>	15-20 mg/Kg	125 mg/L DC	
<b>Cefepime</b>	1000 mg	100-125 mg/L DC	En intermitente puede administrarse cada 48 h Problemas de estabilidad en soluciones de diálisis
<b>Cefotaxima</b>	500-1000 mg	125-250 mg/L DC	Evidencia insuficiente en continua FRR
<b>Ceftazidima</b>	1000-1500 mg	125 mg/L DC	En intermitente puede administrarse cada 48 h Problemas potenciales de estabilidad en soluciones de diálisis/FRR
<b>Ceftriaxona</b>	1000 mg	Sin datos	
<b>Ampicilina</b>	500-1000 mg	125 mg/L	Problemas potenciales de estabilidad en soluciones de diálisis
<b>Ampicilina-Sulbactam</b>	1000 mg x 2	100 mg/L DC	FRR
<b>Piperacilina- Tazobactam</b>	2000 mg x 2	500 mg/L DC	FRR
<b>Aztreonam</b>	500-1000 mg x 2	125-250 mg/L DC	FRR
<b>Ciprofloxacino</b>	500 mg	50 mg/L	Intermitente no recomendada por falta de información
<b>Ofloxacino</b>	100 mg	25 mg/L DC	Intermitente no recomendada por falta de información
<b>Daptomicina</b>	250-350 mg DC	20 mg/L DC	En intermitente puede administrarse cada 48 horas Problemas potenciales de estabilidad en soluciones de diálisis Icodextrina interfiere con determinación de niveles
<b>Linezolid</b>	Sin datos	Sin datos	Estable en soluciones de DP, pero no recomendado por falta de experiencias clínicas
<b>Quinupristin/ Dalfopristin</b>	25 mg/L x 2 DC	Sin datos	
<b>Imipenem-Cilastatina</b>	500 mg x 2	50-125 mg/L DC	Problemas potenciales de estabilidad en soluciones de diálisis FRR
<b>Meropenem</b>	1000 mg	125 mg/L	Poca experiencia con continua / FRR
<b>Vancomicina</b>	15-30 mg/Kg	25-150 mg/L DC	Recomendable monitorizar niveles FRR
<b>Teicoplanina</b>	15-30 mg/Kg	10-50 mg/L DC	Recomendable monitorizar niveles FRR
<b>Cotrimoxazol</b>	Sin datos	40/200 mg/L DC	Experiencia escasa
<b>Fluconazol</b>	200 mg	25-50 mg/L	FRR
<b>Voriconazol</b>	2,5 mg/Kg	Sin datos	Riesgo de acumulación de excipiente SBECD tras administración parenteral prolongada

**Tabla 5.**

**Tabla 7.** Situaciones clínicas más habituales en una peritonitis con cultivo estéril, con sus claves diagnósticas y medidas de mejora recomendables. Modificada de las GUIAS S.E.N. 2022. CAT: catéter, PCR: Reacción en Cadena de la Polimerasa.

CAUSA	CLAVES DIAGNOSTICAS	INTERVENCIÓN
<b>Inflamación peritoneal no infecciosa (química, icodextrina, eosinófila)</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Historia clínica</li> <li>- Celularidad peritoneal con monocitosis (icodextrina) o eosinofilia (eosinófila)</li> </ul>	<p>Eliminar agente causal</p> <p>Valorar no reintroducir en futuro</p>
<b>Germen de crecimiento tórpido o que precisa medios especiales (hongos filamentosos, micobacterias)</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Contexto clínico</li> <li>- Vigilancia de crecimientos tardíos</li> <li>- Cultivo en medios específicos o PCR tras sospecha (curso refractario o intermitente)</li> </ul>	<p>Solicitar incubación prolongada</p> <p>Principio de prelación: protege paciente, luego membrana, luego técnica Valorar retirada CAT</p>
<b>Vírica (herpesvirus)</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Celularidad monocitaria</li> <li>- Cultivo en medios adecuados tras sospecha</li> <li>- Probablemente excepcional, salvo contextos específicos (ej. inmunosuprimidos)</li> </ul>	<p>Principio de prelación: protege paciente, luego membrana, luego técnica. Valorar retirada CAT</p>
<b>Gérmenes lábiles en cultivo</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Generalmente grampositivos</li> <li>- Diagnóstico y tratamiento por defecto</li> </ul>	<p>Colaborar laboratorio micro</p> <p>Si buena evolución tratar como Gram +</p>
<b>Tratamiento antibiótico activo/reciente</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Historia clínica</li> </ul>	<p>Información estructurada AB previo</p>
<b>Muestra poco concentrada (obtenida tras permanencia corta)</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Control de calidad</li> <li>- Toma correcta de muestras</li> <li>- Se asume Gram + por defecto</li> </ul>	<p>Colaborar laboratorio micro</p> <p>Si buena evolución tratar como Gram +</p>
<b>Muestra obtenida o conservada en condiciones inadecuadas</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Manejo correcto de muestras</li> <li>- Se asume Gram + por defecto</li> </ul>	<p>Colaborar laboratorio micro</p> <p>Si buena evolución tratar como Gram +</p>

Tabla 7.

# IMÁGENES

Figura 3. Manejo de las infecciones peritoneales/peritonitis (IP) de evolución no favorable. Modificado de las Guías S.E.N. 2022

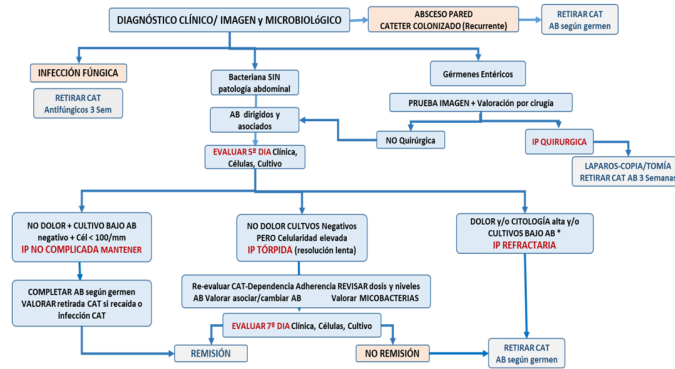


Figura 3.

Figura 1. Manejo diagnóstico de la peritonitis. PMN: Polimorfonucleares. Modificado de las Guías S.E.N. 2022

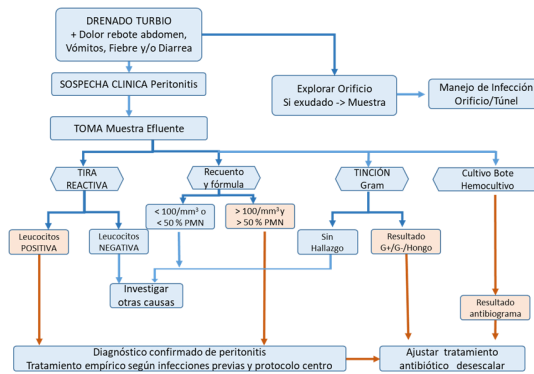


Figura 1.

Figura 2. Tratamiento antimicrobiano tras resultados de cultivos o Gram. Se señala para evolución clínica favorable con recomendaciones de alternativas si evolución tórpida (pruebas de imagen, por ejemplo). Modificado de las Guías S.E.N. 2022

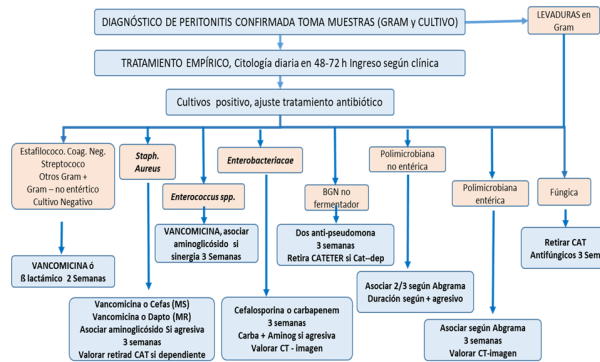


Figura 2.

# REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS

1. Boudville N, Kemp A, Clayton P, et al. Recent Peritonitis Associates with Mortality among Patients Treated with Peritoneal Dialysis. *J Am Soc Nephrol* 2012 May 24. <http://dx.doi.org/10.1681/ASN.2011121135>
2. Fang W, Qian J, Lin A, Rowaie F, Ni Z, Yao Q, et al. Comparison of peritoneal dialysis practice patterns and outcomes between a Canadian and a Chinese centre. *Nephrol, Dial & Transplant*. 2008; 23:4021-8.
3. Remón-Rodríguez C, Quirós-Ganga P, Portolés-Pérez J, Gómez-Roldán C, Miguel-Carrasco A, Borrà-Sans M, et al. Resultados del trabajo cooperativo de los registros españoles de diálisis peritoneal: análisis de 12 años de seguimiento. *Nefrología*. 2014; 34:18-33.
4. Boudville N, Johnson DW, Zhao J, Bieber BA, Pisoni RL, Piraino B, et al. Regional variation in the treatment and prevention of peritoneal dialysis related infections in the Peritoneal Dialysis Outcomes and Practice Patterns Study. *Nephrol Dial Transplant*. 2019; 34: 2118-26.
5. Briggs V, Davies SG, Wilkie M. International variations in peritoneal dialysis utilization and implications for practice. *Am J Kidney Dis*. 2019; 74 :101-10.
6. Perl J, Fuller DS, Bieber BA, Boudville N, Kanjanabuch T, Ito Y, et al. Peritoneal Dialysis-related infection rates and outcomes: Results from the Peritoneal Dialysis Outcomes and Practice Patterns Study (PDOPPS). *Am J Kidney Dis*. 2020; 76 : 42-53.
7. de la Espada Piña V, Ganga PLQ, Junquero JMG, Fosalba NA, Girón FF, Huete MJE, et al. Dos décadas de análisis de las peritonitis en diálisis peritoneal en Andalucía: aspectos epidemiológicos, clínicos, microbiológicos y evolutivos. *Nefrología*. 2021; 41:417-425.
8. Kim Y, Song YR, Kim JK, Kim HJ, Kim S, Kim SG. Use of a new connector decreases peritoneal dialysis-related peritonitis. *Perit Dial Int* 2014 Jan-Feb;34(1):128-30. doi: 10.3747/pdi.2012.00329
10. Szeto CC, Li PK, Johnson DW, Bernardini J, Dong J, Figueiredo AE, Ito Y, Kazancioglu R, Moraes T, Van Esch S, Brown EA. ISPD Catheter-Related Infection Recommendations: 2017 Update. *Perit Dial Int*. 2017 Mar-Apr;37(2):141-154.
11. Figueiredo AE, Bernardini J, Bowes E, Hiramatsu M, Price V, Su C, Walker R, Brunier G: A syllabus for teaching peritoneal dialysis to patients and caregivers. *Perit Dial Int* 2016, 36:592-605.
12. Zhang L, Hawley CM, Johnson DW: Focus on peritoneal dialysis training: Working to decrease peritonitis rates. *Nephrol Dial Transplant* 2016, 31: 214-222, 2016.
13. Montenegro J, Molina A, Rodríguez-Palomares JR et al. Guías de práctica clínica en diálisis Peritoneal. Guías SEN. Peritonitis en Diálisis Peritoneal. *Nefrología*. 2006;26 (Supl4):115-131
14. Fernández-Perpén A, Pérez-Lozano ML, Bajo MA, et al. Influence of Bicarbonate/Low-GDP Peritoneal Dialysis Fluid (Bicavera) on In Vitro and Ex Vivo Epithelial-to-Mesenchymal Transition of Mesothelial Cells. *Perit Dial Int* 2012; 32(3):292-3
15. Lai KN, Lam MF, Leung JCK, et al. A study of clinical and biochemical profile of peritoneal dialysis fluid low in glucose degradation products. *Perit Dial Int* 2012; 32(3):280-291
16. Ballinger AE, Palmer SC, Wiggins KJ, Craig JC, Johnson DW, Cross NB, Strippoli GF. Treatment for peritoneal dialysis-associated peritonitis. *Cochrane Database Syst Rev*. 2014 Apr 26;(4)
17. Li PK, Chow KM, Cho Y, Fan S, Figueiredo AE, Harris T, Kanjanabuch T, Kim YL, Madero M, Malyszko J, Mehrotra R, Okpechi IG, Perl J, Piraino B, Runnegar N, Teitelbaum I, Wong JK, Yu X, Johnson DW. ISPD peritonitis guideline recommendations: 2022 update on prevention and treatment. *Perit Dial Int*. 2022 Mar;42(2):110-153.
18. Montenegro J. Peritonitis bacteriana. Capítulo XVI, páginas 283-320 En *Tratado de Diálisis Peritoneal*, Editores Jesús Montenegro, Ricardo Correa Rotter y Miguel C Riella. Editorial Elsevier España, Barcelona 2009. ISBN: 978-84-8086-394-0

19. Martins M, Rodrigues A, Pedrosa JM, Carvalho MJ, Cabrita A, Oliveira R. Update on the challenging role of biofilms in peritoneal dialysis. *Biofouling*. 2013 Sep;29(8):1015-27
20. Rosman JB, Johnson DW. Enterococcal peritonitis in peritoneal dialysis: the danger from within?. *Perit Dial Int* 2011; 31(5):518-21
21. Miles R, Hawley CM, McDonald SP, et al . Predictors and outcomes of fungal peritonitis in peritoneal dialysis patients. *Kidney Int* 2009; 76:622-8.
22. Brown F, Liu WJ, Kotsanas D, et al. A quarter of a century of adult peritoneal dialysis-related peritonitis at an Australian medical center. *Perit Dial Int* 2007; 27(5):565-74
23. Fieren MW. The local inflammatory responses to infection of the peritoneal cavity in humans: their regulation by cytokines, macrophages, and other leukocytes. *Mediators of Inflammation*. Volume 2012 Article ID 976241, 9 pages. Published online 2012, Feb 26.  
<http://dx.doi.org/10.1155/2012/976241>. PMID: 22481867
24. Htay H, Johnson DW, Wiggins KJ, Badve SV, Craig JC, Strippoli GF, Cho Y: Biocompatible dialysis fluids for peritoneal dialysis. *Cochrane Database Syst Rev* 10: CD007554, 2018
25. Dong J, Li Z, Xu R, et al. Disease severity score could not predict the outcomes in peritoneal dialysis-associated peritonitis. *Nephrol Dial Transplant* 2012 Jun;27(6):2496-501
26. Chow KM, Szeto CC, Cheung KK, et al. Predictive value of dialysate cells count in peritonitis complicating peritoneal dialysis. *Clin J Am Soc Nephrol* 2006;1(4):768-73.
27. Portolés J, Janeiro D, Lou-Arnal, López-Sánchez P, Ortega m et al: First episodes of peritoneal infection: description and prognostic factors. *Nefrologia* 2013;33(3):316-24  
doi:10.3265/Nefrología.pre2013. Feb.11733.
29. Al Sahlawi M, Perl J, Peritoneal Dialysis Peritonitis Outcomes: Getting to the Heart of the Matter, *Kidney International Reports*, Volume 7, Issue 11, 2022, Pages 2329-2331.
30. Tanratananon D, Deekae S, Raksasuk S, et al. Evaluation of different methods to improve culture-negative peritoneal dialysis-related peritonitis: a single-center study. *Ann Med Surg (Lond)* 2021; 63: 102139.
31. Kitrungphaiboon T, Puapatanakul P, Chuengsaman P, et al. Intraperitoneal cefepime monotherapy versus combination therapy of cefazolin plus ceftazidime for empirical treatment of CAPD-associated peritonitis: a multicenter, open-label, noninferiority, randomized, controlled trial. *Am J Kidney Dis* 2019; 74(5): 601&609.
32. Mulhern JG, Braden GL, O'Shea MH, et al. Trough serum vancomycin levels predict the relapse of gram-positive peritonitis in peritoneal dialysis patients. *Am J Kidney Dis* 1995; 25(4): 611&615.
33. Tokgoz B, Ucar C, Kocyigit I, et al. Protective effect of N-acetylcysteine from drug-induced ototoxicity in uraemic patients with CAPD peritonitis. *Nephrol Dial Transplant* 2011; 26(12): 4073&4078
34. Tokgoz B, Somdas MA, Ucar C, Kocyigit I, Unal A, Sipahioglu MH, Oymak O, Utas C. Correlation between hearing loss and peritonitis frequency and administration of ototoxic intraperitoneal antibiotics in patients with CAPD. *Ren Fail*. 2010 Jan;32(2):179-84.
35. Triyawatanyu P, Chariyavilaskul P, Phaisal W, Peerapornratana S, Kanjanabuch T, Praditpornsilpa K, Katavetin P. Intraperitoneal cefazolin and ceftazidime during short-dwell exchange in peritoneal dialysis patients with peritonitis. *Perit Dial Int*. 2020 Mar;40(2):179-184.
36. Low CL, Gopalakrishna K, Lye WC. Pharmacokinetics of once daily intraperitoneal cefazolin in continuous ambulatory peritoneal dialysis patients. *J Am Soc Nephrol* 2000; 11:1117&21.
37. Booranalertpaisarn V, Eiam-Ong S, Wittayalertpanya S, Kanjanabutr T, Na Ayudhya DP. Pharmacokinetics of ceftazidime in CAPD-related peritonitis. *Perit Dial Int* 2003; 23:574&9.

38. de Vin F, Rutherford P, Faict D. Intraperitoneal administration of drugs in peritoneal dialysis patients: a review of compatibility and guidance for clinical use. *Perit Dial Int* 2009; 29:5-15.
39. Li PK, Szeto CC, Piraino B, de Arteaga J, Fan S, Figueiredo AE, Fish DN, Goffin E, Kim YL, Salzer W, Struijk DG, Teitelbaum I, Johnson DW. ISPD Peritonitis Recommendations: 2016 Update on Prevention and Treatment. *Perit Dial Int*. 2016 Sep 10;36(5):481-508.
40. Davenport A, Wellsted D: Does Antifungal Prophylaxis with Daily Oral Fluconazole Reduce the Risk of Fungal Peritonitis in Peritoneal Dialysis Patients? *The Pan Thames Renal Audit. Blood Purif* 2011; 32:181-185
41. Lo WK, Chan CY, Cheng SW, et al. A prospective randomized control study of oral nystatin prophylaxis for *Candida* peritonitis complicating continuous ambulatory peritoneal dialysis. *Am J Kidney Dis* 1996; 28(4): 549-552.
42. Restrepo C, Chacon J, Manjarres G. Fungal peritonitis in peritoneal dialysis patients: successful prophylaxis with fluconazole, as demonstrated by prospective randomized control trial. *Perit Dial Int* 2010; 30(6): 619-625.
43. Falbo Dos Reis P, Barretti P, Marinho L, et al. Pharmacokinetics of intraperitoneal vancomycin and amikacin in automated peritoneal dialysis patients with peritonitis. *Front Pharmacol* 2021; 12: 658014.
44. Lam E, Ting Kayla Lien Y, Kraft WK, et al. Intraperitoneal pharmacokinetics of vancomycin in patients on automated peritoneal dialysis. *Clin Transl Sci*. Epub ahead of print 9 November 2021. DOI: 10.1111/cts.13182.
45. Szeto CC, Chow KM, Kwan BC, et al. *Staphylococcus aureus* peritonitis complicates peritoneal dialysis: review of 245 consecutive cases. *Clin J Am Soc Nephrol* 2007; 2(2): 245-251.
46. Govindarajulu S, Hawley CM, McDonald SP, et al. *Staphylococcus aureus* peritonitis in Australian peritoneal dialysis patients: predictors, treatment, and outcomes in 503 cases. *Perit Dial Int* 2010; 30(3): 311-319.
47. Lin SY, Ho MW, Liu JH, et al. Successful salvage of peritoneal catheter in unresolved methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* peritonitis by combination treatment with daptomycin and rifampin. *Blood Purif* 2011; 32(4): 249-252.
48. Kussmann M, Schuster L, Zeitlinger M, et al. The influence of different peritoneal dialysis fluids on the in vitro activity of ampicillin, daptomycin, and linezolid against *enterococcus faecalis*. *Eur J Clin Microbiol Infect Dis* 2015; 34(11): 2257-2263.
49. Li PK, Ip M, Law MC, et al. Use of intraperitoneal cefepime as monotherapy in treatment of CAPD peritonitis. *Perit Dial Int* 2000; 20(2): 232-234.
50. Siva B, Hawley CM, McDonald SP, et al. *Pseudomonas* peritonitis in Australia: predictors, treatment, and outcomes in 191 cases. *Clin J Am Soc Nephrol* 2009; 4(5): 957-964.
51. Barraclough K, Hawley CM, McDonald SP, et al. Polymicrobial peritonitis in peritoneal dialysis patients in Australia: predictors, treatment, and outcomes. *Am J Kidney Dis* 2010; 55(1): 121-131.
52. Szeto CC, Chow KM, Wong TY, et al. Conservative management of polymicrobial peritonitis complicating peritoneal dialysis--a series of 140 consecutive cases. *Am J Med* 2002; 113(9): 728-733.
53. Nessim SJ, Nisenbaum R, Bargman JM, et al. Microbiology of peritonitis in peritoneal dialysis patients with multiple episodes. *Perit Dial Int* 2012;32(3):316-21.
54. García-López L, Fernández-Reyes MJ, Criado-Illana MT et al. Intraperitoneal administration of daptomycin in recurrent peritonitis with suspected biofilm. *Nefrologia* 2012;32(2):139-42
55. Wang AY, Yu AW, Li PK, et al. Factors predicting outcome of fungal peritonitis in peritoneal dialysis: analysis of a 9-year experience of fungal peritonitis in a single center. *Am J Kidney Dis* 2000; 36(6):



1183&1192.

56. Lu R, Muciño-Bermejo M, -J, Ribeiro L, C, Tonini E, Estremadoyro C, Samoni S, Sharma A, Zaragoza Galván J, d, J, Crepaldi C, Brendolan A, Ni Z, Rosner M, H, Ronco C: Peritoneal Dialysis in Patients with Refractory Congestive Heart Failure: A Systematic Review. *Cardiorenal Med* 2015;5:145-156. doi: 10.1159/000380915.

57. Qiuyuan Shao, Yangyang Xia, Min Zhao, Jing Liu, Qingyan Zhang, Bo Jin, Jun Xie, Biao Xu, Rujun Gong, Chunming Jiang, "Effectiveness and Safety of Peritoneal Dialysis Treatment in Patients with Refractory Congestive Heart Failure due to Chronic Cardiorenal Syndrome", *BioMed Research International*, vol. 2018, Article ID 6529283, 9 pages, 2018.  
<https://doi.org/10.1155/2018/6529283>

58. Piraino B, Bernardini J, Brown E, et al. ISPD Position Statement on Reducing the Risks of Peritoneal Dialysis Related Infections. *Perit Dial Int* 2011; 31:614-630

59. McQuillan RF, Chiu E, Nessim S, Lok CE, et al. A randomized controlled trial comparing mupirocin and polysporin triple ointments in peritoneal dialysis patients: the MP3 Study. *Clin J Am Soc Nephrol* 2012; 7(2):297-303

60. Lloyd A1, Tangri N, Shafer LA, Rigatto C, Perl J, Komenda P, Sood MM. The risk of peritonitis after an exit site infection: a time-matched, case-control study. *Nephrol Dial Transplant*. 2013; 28(7):1915-21

61. Montenegro J, Saracho R, Gallardo I. et al. Use of pure bicarbonate-buffered peritoneal dialysis fluid reduces the incidence of CAPD peritonitis. *Nephrol Dial Transplant* 2007; 22(6):1703-8

62. Srivastava S, Hildebrand S, Fan SL. Long-term follow-up of patients randomized to biocompatible or conventional peritoneal dialysis solutions show no difference in peritonitis or technique survival. *Kidney Int* 2011;80(9):986-91

63. Johnson DW, Brown FG, Clarke M, et al. on behalf of the balANZ Trial Investigators Effects of Biocompatible versus Standard Fluid on Peritoneal Dialysis Outcomes. *J Am Soc Nephrol* 2012;23(6):1097-1107

64. Gweon TG, Jung SH, Kim SW, et al. Risk factors for peritonitis in patients on continuous ambulatory peritoneal dialysis who undergo colonoscopy: a retrospective multicentre study. *BMC Gastroenterol* 2019; 19(1): 175

65. Al-Hwiesh AK, Abdul-Rahman IS, Hussameldeen MA, et al. Colonoscopy in automated peritoneal dialysis patients: value of prophylactic antibiotics: a prospective study on a single antibiotic. *Int J Artif Organs* 2017; 40(10): 550&557.

66. Fan PY, Chan MJ, Lin SH, et al. Prophylactic antibiotic reduces the risk of peritonitis after invasive gynecologic procedures. *Perit Dial Int* 2019; 39(4): 356&361.

67. Wu HH, Li IJ, Weng CH, et al. Prophylactic antibiotics for endoscopy-associated peritonitis in peritoneal dialysis patients. *PLoS One* 2013; 8(8): e71532.

68. Chuang YW, Shu KH, Yu TM, et al. Hypokalaemia: an independent risk factor of Enterobacteriaceae peritonitis in CAPD patients. *Nephrol Dial Transplant* 2009; 24(5): 1603&1608.

69. Figueiredo AE, Moraes TP, Bernardini J, Poli-de-Figueiredo CE, Barretti P, Olandoski M, Pecoits-Filho R; BRAZPD Investigators. Impact of patient training patterns on peritonitis rates in a large national cohort study. *Nephrol Dial Transplant* 2015; 30(1):137-42.

70. Campbell DJ, Johnson DW, Mudge DW, Gallagher MP, Craig JC. Prevention of peritoneal dialysis-related infections. *Nephrol Dial Transplant* 2015 Sep;30(9):1461-72.

71. Campbell D, Mudge DW, Craig JC, Johnson DW, Tong A, Strippoli GF. Antimicrobial agents for preventing peritonitis in peritoneal dialysis patients. *Cochrane Database Syst Rev*. 2017 Apr 8;4(4).

---