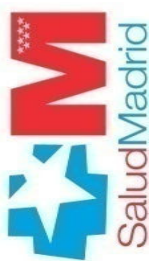


Formación continuada

MANEJO DE LA PATOLOGÍA INFECCIOSA MÁS PREVALENTE EN ATENCIÓN PRIMARIA



Servicio Madrileño de Salud
Gerencia de Atención Primaria

Comunidad de Madrid

Infecciones cutáneas

Javier Muñoz Gutiérrez
Servicio Madrileño de Salud
Grupo de Enfermedades Infecciosas de SoMaMfC
jmunozg@salud.madrid.org
Septiembre, 2017

<http://grupoinfeccsomamfc.wordpress.com>

Infecciones cutáneas

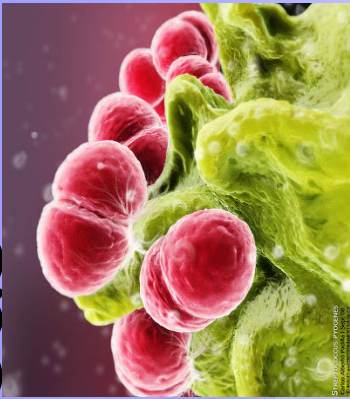
Introducción



- 18% motivos de consulta en Atención Primaria son procesos infecciosos
 - De esos, 6% son infecciones cutáneas
- Infecciones bacterianas
 - 2,2% consultas por celulitis
 - 0,3 % consultas por impétigo
- Dermatofitosis
 - Prevalencia de infección fúngica en el pie: 35-40%

Infecciones cutáneas

Infecciones bacterianas



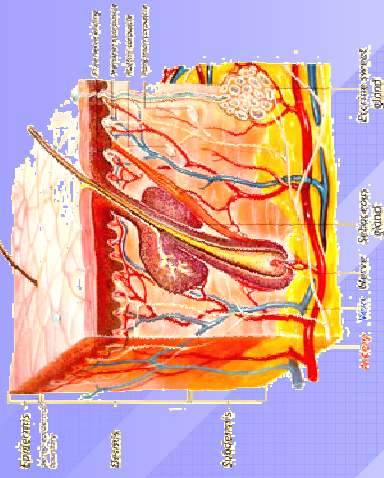
Microbiota habitual

- Microorganismos aerobios (*Corynebacterium spp.*, estafilococos coagulasa negativo, *Micrococcus spp.*, *Aerococcus spp.*, *Nisseria spp.* no patógenas y estreptococos alfa y no hemolíticos, etc.)
- Anaerobios (*Propionibacterium spp.*, *Clostridium spp.*, *Peptostreptococcus spp.*)

Patógenos habituales

- Estreptococos betahemolíticos, *Staphylococcus aureus*
- Enterococcus spp.*, *Bacillus anthracis*, *Pseudomonas aeruginosa*
- Anaerobios (*Bacteroides spp.*, *Prevotella spp.*, *Porphyromonas spp.* y *Peptostreptococcus spp.*)

Infecciones cutáneas



Infecciones bacterianas

Superficiales

- Piocerias

Celulitis/Erisipela

- Infecciones profundas piel y tejidos blandos

+ Infecciones víricas de piel y mucosas

+ Infecciones micóticas superficiales

Infecciones bacterianas superficiales

Eritrasma

Corynebacterium minutissimum

Tratamiento tópico

- Queratolíticos (peróxido de benzoilo 2,5%)
- Eritromicina 2 veces / día, 7d

Azoles

Tratamiento sistémico

- Eritromicina 500 mg/6h 14 d
- Tetraciclina 250 mg/6h 14 d



Infecciones bacterianas superficiales

Queratólisis puntata



Dermapixel

- *Micrococcus sedentarius*
Dermatophilus congolensis
Corynebacterium sp.
- Distribución mundial, más frecuente entre quienes van **descalzos** en regiones **tropicales** o personas que trabajan con calzado de seguridad.
- Diagnóstico diferencial
 - Triña pedis interdigital
 - Eritrasma
 - Candidiasis en intertrigo
- Tratamiento tópico
 - Queratolíticos (peróxido de benzoilo 2,5%)
 - Ab tópicos: eritromicina, clindamicina, ácido fusídico, mupiroicina

Piodermitias

- + Infecciones superficiales de la epidermis, que a veces se extienden a dermis, producidas por *Staphylococcus aureus* y *pyogenes* localizados en la piel.

- Impétigo/Ectima
- Foliculitis infecciosa
- Forúnculo, absceso

Piodermias

Impérito/Ecrrima

- **Microbiología**
 - *Staphylococcus aureus* (más frecuente, y germen causal del impérito ampolloso)
 - *Streptococcus pyogenes* β hemolítico grupo A
- **Epidemiología**
 - 3º problema cutáneo más frecuente en niños
 - Incidencia anual: 2,8% 0-4 años y 1,6% 5-15 años
 - Factores predisponentes: temperatura elevada, grado elevado de humedad, enfermedad cutánea de base, edad, tratamiento antibiótico previo, higiene escasa, falta de cuidados en traumatismos leves

Piodermias

Impétigo no ampolloso

- Vesículas o pústulas pequeñas, superficiales, transitorias, que se rompen dando lugar a erosiones que se recubren por costras de color amarillo-oro
- Diseminadas, bien delimitadas, confluentes, con lesiones satélite por autoinoculación



Piodermias

Impétigo ampolloso

- Vesículas o ampollas
- Con líquido amarillo claro
- Sin eritema alrededor, sobre piel normal



Piodermias

Diagnóstico diferencial



- **Erosión con / sin costra / descamación:** excoriaciones, dermatitis peribucal, dermatitis seborreica, dermatitis de contacto, herpes simple
- **Ampolla intacta:** dermatitis de contacto, herpes simple, herpes zoster, folliculitis bacteriana, quemadura térmica, penigoide ampolloso, dermatitis herpetiforme, porfiria cutánea tarda
- **Úlcera con / sin costra / descamación:** úlceras herpéticas crónicas, picaduras de insecto con excoriaciones, excoriaciones neuroticas, porfiria cutánea tarda, úlceras venosas

Piodermitias

Ectima

* Ulceración con costra gruesa y adherente, a veces dolorosa a la palpación

* Más frecuente en porciones distales de las extremidades



[c] University Erlangen,
Department of Dermatology
Phone: +49 9131-86-2777



DOI A
[c] University Erlangen,
Department of Dermatology

Piodermias

Impéтиgo/Ectima

Tratamiento tópico

- En casos leves y localizados
- Mupirocina, retapamulina o ácido fusídico, 2 veces/d, 5 días

Tratamiento sistémico

- En ectima, casos más extensos, con linfadenopatías, y en impétiго ampollos Elección

- Cloxacilina 500 mg/6h 7 días
- Cefalexina 250-500 mg/6 h 7 días
- En alérgicos a penicilinas: Clindamicina 300-450 mg/8h
- Etiología estreptocócica
 - Penicilina-Benzatina 1.200. 000 U/IM dosis única
 - Fenoximetilpenicilina 250-500 mg/6h/10 días

Consenso 2009 Rec A-I

IDSA 2014 GRADE Fuerte/alta

Intervenciones en Impétigo

Revisión de 68 ensayos, con 5578 pacientes

FARMACO	RR (IC 95%)	Nº ensayos/n
Mupiroicina o ac. fusídico vs placebo	2,24 (1.61 - 3.13)	6/575
Mupiroicina vs ac. fusídico	1,03 (0.95 - 1.11)	4/440
Mupiroicina tópica vs eritromicina oral	1,07 (1.01 - 1.13)	10/581
Eritromicina oral vs Penicilina oral	1,29 (1.07-1.56)	2/79
Cloxacilina oral vs Penicilina oral	1.59 (1.21-2.08)	2/166
Ab tópico vs desinfectantes	1.15 (1.01-1.32)	2/292

Koning S et al.
Interventions for impetigo.
Cochrane Database of Systematic Reviews 2012, Issue 1

Piodermitias

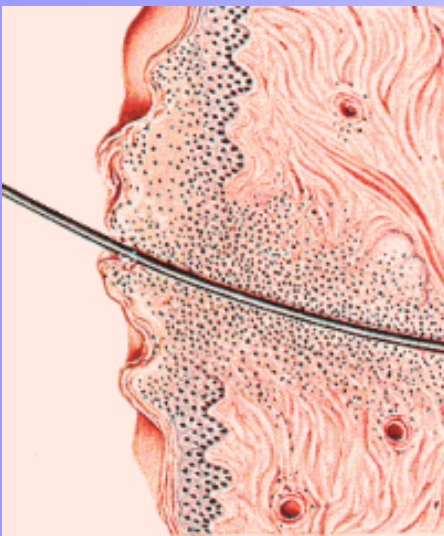
Foliculitis infecciosa

Microbiología

- *Staphylococcus aureus* (más frecuente)
- *Pseudomonas*, gramnegativos, *Candida albicans*

Factores predisponentes

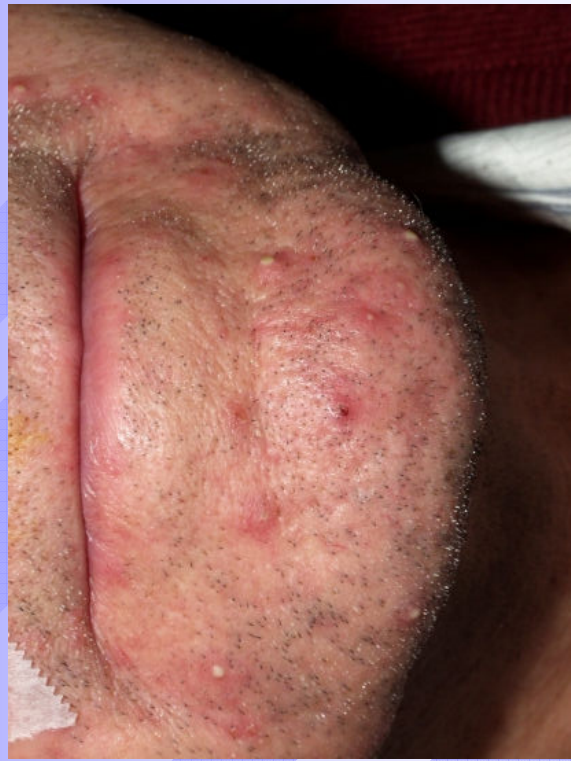
- afeitado de zonas pilosas, depilación
- oclusión, temperatura elevada, humedad alta
- esteroides tópicos, diabetes, inmunosupresión



Piodermitias

Foliculitis infecciosa

- Pápula o pústula en el orificio de salida del folículo
 - Cara
 - foliculitis superficial por *S. aureus*, gramnegativos
 - Barba
 - foliculitis de la barba (sicosis) por *S. aureus*, dermatofitos
 - Cuero cabelludo
 - *S. aureus*, dermatofitos
 - Tronco
 - *S. aureus* en axilas; foliculitis por *P. Aeruginosa* (foliculitis del baño caliente)



Piodermitias

Foliculitis infecciosa

■ Profilaxis

- Lavado con jabón antiséptico o solución de peróxido de benzoilo

■ Tratamiento tópico

- Eritromicina 2% (solución, loción, gel) 2 veces / día
- Clindamicina (solución, loción, gel) 2 veces / día
- Mupirocina 2% crema 2 veces / día
- Peróxido de benzoilo 2.5, 4.0, 5.0, ó 10% (crema, loción, gel) 2-4 veces / día

■ Tratamiento sistémico

- En casos generalizados, persistentes o recurrentes, o cuando fracasa el tratamiento tópico **Rec E-III IDSA 2005**
- Cloxacilina 500mg/6h 7-10d
- Cefalexina 500mg /6h 7-10d, amoxicilina-clavulánico 500 mg/8 h 10 d
- Azitromicina 500mg/d 3 días, Claritromicina 500mg/12h 7-10d
- Clindamicina 300mg/ 8h 7-10d, Doxiciclina 50-100mg/12h 2-4sem

Piodermitias

Foliculitis infecciosa recurrente

Factores predisponentes

- Presencia *S. Aureus* en fosas nasales (20-40% población general)

Tratamiento *

- Mupirocina tópica en fosas nasales, 2 veces/d 5 días/mes
- Clindamicina oral 150 mg/d, en una sola dosis, 3 meses

Recomendación A-I IDSA 2005



[e] University of Erlangen-Nürnberg
Department of Dermatology
Phone: (+49) 9131-85 2727

Piódermias

Forúnculo. Absceso

- Absceso
- Quiste epidérmico inflamado
- Forúnculo/Ántrax

 *Staphylococcus aureus*

Piòdermias

Forúnculo. Absceso

#Tratamiento

- Calor local
- Incisión y drenaje cuando hay fluctuación

IDSA 2014 GRADE Fuerte/alta

- Tratamiento antimicrobiano sistémico sólo si afectación general o inmunosupresión

IDSA 2014 GRADE Fuerte/baja

- * Cloxacilina 500mg/6h 7-10d
- * Cefalexina 500mg /6h 7-10d
- * Clindamicina 300mg/ 8h 7-10d

Piodermitas

Abscesos recurrentes

- Investigar causas locales: quiste pilonidal, hidrosadenitis, cuerpo extraño
- Incisión y drenaje, con cultivo

IDSA 2014 GRADE Fuerte/moderada

- Tratamiento antimicrobiano sistémico 5-10 días, según antibiograma
- Valorar Mupirocina intranasal (2 veces/día durante 5 días), lavados con clorhexidina y descontaminación de objetos personales

IDSA 2014 GRADE Débil/baja

Erisipela. Celulitis

Microbiología

- Erisipela
 - Celulitis
 - Erysipeloides
- Str *pyogenes* β hemolítico grupo A
Str *pyogenes*, *S.aureus*, *Haemophilus*, Gramnegativos
Erysipelothrix rhusiopathiae

Epidemiología

- Edad: cualquier edad, niños < 3 años, ancianos
- 30 consultas/año por absceso/celulitis en un cupo 2000 hab
- Puerta de entrada: generalmente a través de cualquier localización mucocutánea por dermatosis subyacentes, traumatismos, heridas quirúrgicas
- Factores de riesgo: h^a previa de celulitis, diabetes, inmunosupresión, alcoholismo, CDVP, linfedema crónico
- 25-30% recurrencias

Erisipela. Celulitis



- Erisipela
- Celulitis
- Erisipeloide



University Hospital
Erlangen
Nürnberg
Phone: (+49) 9131 85-2227

DoIA
University Erlangen
Department of Dermatology
Phone: (+49) 9131 85-2227

Erysipela. Cellulitis

#Tratamiento

- Medidas de soporte
- Elevación del miembro afecto
- Tratamiento de factores predisponentes (edema, patología cutánea)
- Examen de espacios interdigitales en los pies (fisuras, descamación, maceración)

IDSA 2014 GRADE Fuerte/moderada

- Valorar Corticoides orales (prednisona 40 mg/d 7 días) en adultos no diabéticos

IDSA 2014 GRADE Débil/moderada

Erisipela. Celulitis

Tratamiento

- **Antibioterapia** Activa frente a *Streptococcus*

Duración: 5 días

- Erisipela
 - Fenoximetilpenicilina 500 mg/6h
 - Penicilina Benzatina 1,2 MU IM 1 día
 - Clindamicina 300-450 mg/8h
- Celulitis sin afectación sistémica
 - Cloxacilina 500 mg/ 6h
 - Cefalexina 250-500 mg/6h
 - Clindamicina, fluorquinolonas
- Erisipeloide
 - Fenoximetilpenicilina, macrólidos o Doxiciclina
- **Celulitis con afectación sistémica, antibioterapia intravenosa**
- **Celulitis asociada a traumatismo penetrante o sospecha de SAMR-AC**

Erisipela. Celulitis

■ Criterios de derivación

- Empeoramiento severo o rápido de la infección
- Afectación sistémica o vómitos
- Celulitis orbitaria o periorbitaria
- Celulitis facial en niños
- Complicaciones
- Immunosupresión
- Diabetes mellitus
- Comorbilidad significativa (cardiovascular, renal)
- Neonatos y niños < 1 año
- Problemática sociosanitaria o deterioro cognitivo
- No respuesta al tratamiento inicial

Erisipela. Celulitis

+Criterios de derivación

- Infección de tejidos blandos acompañada de toxicidad sistémica (fiebre, hipotermia, taquicardia, hipotensión)
- Analítica con hemograma, creatinina, bicarbonato, CPK, PCR
- Derivación hospitalaria si hipotensión y/o
 - ↑ creatinina
 - ↓ bicarbonato
 - ↑ CPK ($\times 2-3$)
 - Desviación izquierda
 - PCR > 13 mg/dl

Infecciones adquiridas en la comunidad por *Staphylococcus aureus* resistente a meticilina (SARM-AC)

- Afectan a pacientes sin los factores de riesgo clásicos para infecciones por SARM (hospitalización, residencias de larga estancia)
- Susceptibles a antibióticos no betalactámicos, como doxiciclina, clindamicina, quinolonas, trimetropirim-sulfametoxazol o rifampicina
- Genotípicamente no están relacionadas con cepas de adquisición hospitalaria
- Se han descrito brotes en niños, recluidos, consumidores de drogas por vía intravenosa, deportistas, homosexuales y ciertos grupos étnicos.

Table 1. Comparison of community-associated and health care-associated methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* (MRSA).

Characteristic	Community-associated MRSA	Health care-associated MRSA
Susceptibility, ^a drug		
Chloramphenicol	Usually susceptible	Frequently resistant
Clindamycin ^b	Usually susceptible	Frequently resistant
Erythromycin	Usually resistant	Usually resistant
Fluoroquinolone	Geographic variability	Usually resistant
TMP-SMZ	Usually susceptible	Usually susceptible
SCC mec type	IV	II
Lineage	USA 300, USA 400	USA 100, USA 200
Toxin-producing	More	Fewer
Panton-Valentine leukocidin-producing	Common	Rare
Health care exposure	Less frequent	More frequent

NOTE.

SCC, staphylococcal chromosome cassette; TMP-SMZ, trimethoprim-sulfamethoxazole.

^a Susceptibility is based on in vitro testing and Clinical and Laboratory Standards Institute break points [2]. A finding of susceptibility does not necessarily make the drug an appropriate treatment choice.

^b See comment on inducible resistance in the main text.

Infecciones adquiridas en la comunidad por SARM

* Factores de riesgo para SARM-AC

- * Contactos reiterados con el sistema sanitario
- * Institucionalizado
- * UDVP
- * Antecedentes de múltiples tratamientos con antibióticos de amplio espectro

Salgado Ordóñez et al. Infecciones de piel y partes blandas.
Conferencia de consenso. Med Clin (Barc) 2009

Infecciones adquiridas en la comunidad por SARM Tratamiento abscessos cutáneos

- Drenaje
 - Tratamiento antibiótico si
 - el paciente lleva una prótesis valvular cardíaca o tiene otra condición que predisponga a endocarditis
 - si existe celulitis alrededor de la lesión
 - datos clínicos de afectación sistémica
 - dificultad para realizar un drenaje completo
 - edad avanzada
 - comorbilidad (diabetes, cirrosis hepática, insuficiencia renal crónica)
- Antibióticos recomendados
 - Clindamicina 300 mg/8 h
 - Cotrimoxazol 800/160 mg/12 h
 - Doxiciclina 100 mg/12 h

Guía de tratamiento de la infección producida por *Staphylococcus aureus*
resistente a meticilina Rev Esp Quimioter 2008

Cellulitis recurrente

Definición y factores predisponentes

- >3-4 episodios/año a pesar de tratar factores predisponentes
 - Obesidad, linfedema, insuficiencia venosa EELI, afectación interdigital

IDSA 2014 GRADE Fuerte/moderada

Profilaxis antibiótica

- Penicilina benzatina 1.200.000U IM mensual
 - Penicilina V 250mg/12h diaria
 - Eritromicina 250mg/12h diaria

IDSA 2014 GRADE Fuerte/moderada

Infecciones profundas de piel y tejidos blandos

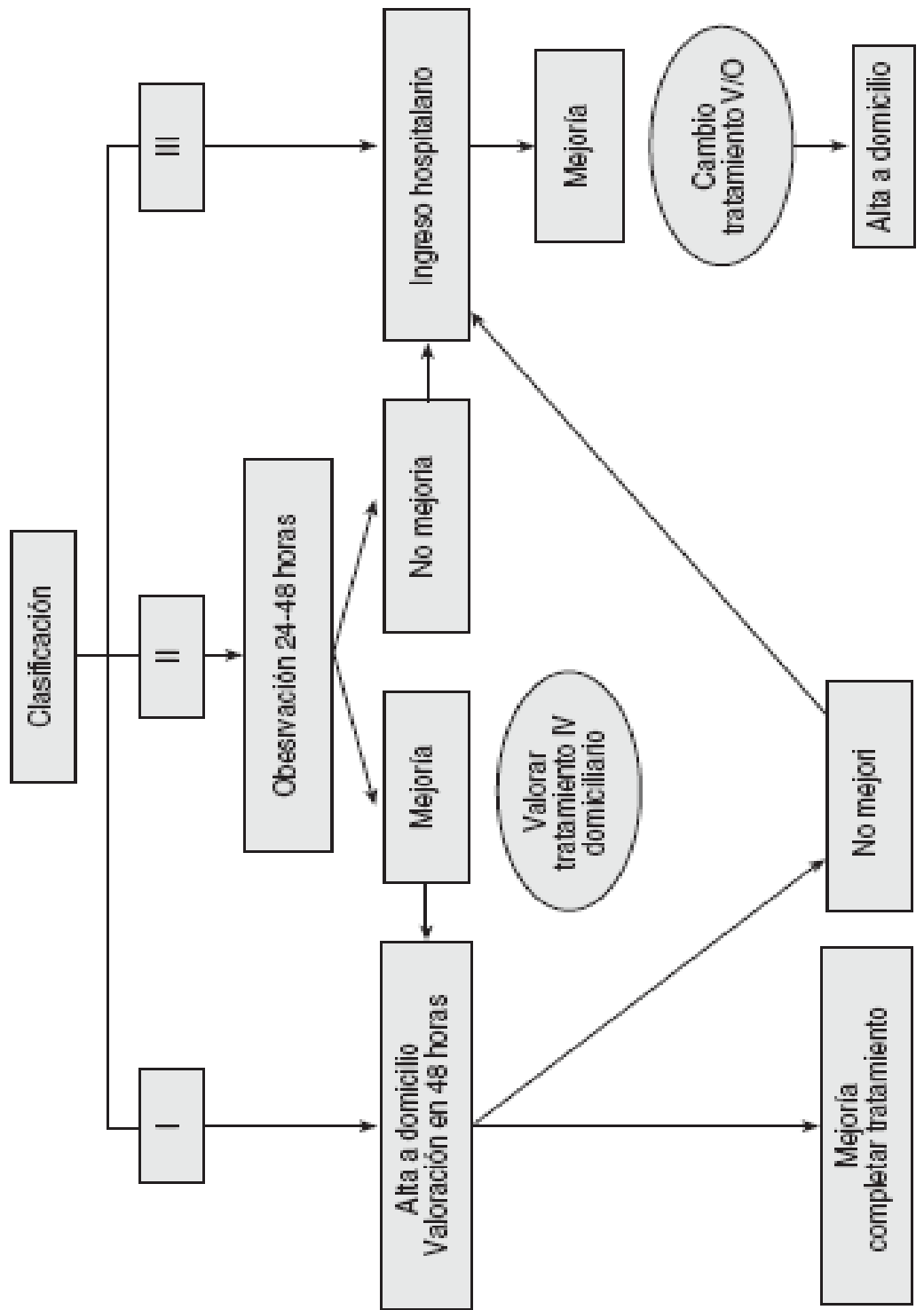
**■ Infecciones necrotizantes de
piel y tejidos blandos**

Mordeduras

Infecciones complicadas de piel y tejidos blandos

- Por localización y extensión
 - Profundas
 - Difusas
 - Perineales
 - Cervicofaciales
- Por localización y extensión a lesiones
 - Secundarias previas
 - Por mordedura
 - Pie diabético
 - Posquirúrgicas
 - Úlceras por presión
 - Quemaduras
- Clínicos
 - Estado tóxico
 - Hipotensión y shock
 - Necrosis
- Comorbilidad
 - Inmunodepresión
 - Arteriopatía
 - Hepatopatía crónica
 - Insuficiencia renal
 - UDVP

Salgado Ordóñez et al. Infecciones de piel y partes blandas.
Conferencia de consenso. Med Clin (Barc) 2009



Categoría I	Infecciones simples en sujetos sanos
Categoría II	Afectación del estado general o datos complementarios de gravedad sin comorbilidad Comorbilidad sin afectación del estado general
Categoría III	Comorbilidad descompensada, estado tóxico o infección extensa o profunda de miembro o sospecha de infección necrosante

Modificado de Eren et al (202)

Infeciones necrotizantes de piel y tejidos blandos

DIFERENCIAS

- Presentación clínica
- Manifestaciones sistémicas coexistentes
- Estrategia terapéutica

Infecções profundas: afectan a compartimentos musculares y/o fascias

Infecções "devastadoras": gran destrucción tisular, desenlace fatal

Infecções secundarias: tras afectación cutánea por trauma o cirugía

Infecciones necrotizantes de piel y tejidos blandos

Fascitis necrotizante Clínica

- 80% casos: por extensión desde lesiones cutáneas (abrasiones, picaduras de insectos, venopunción....)
- 20% no tiene lesiones visibles
- Presentación inicial
 - como celulitis (90%), que avanza con mayor o menor rapidez, con edema (80%), decoloración cutánea o gangrena (70%) y anestesia de la piel afectada
 - toxicidad sistémica asociada
 - no es posible distinguir a la palpación los planos fasciales y musculares



Paciente con antecedentes de diabetes
Refiere dolor intenso y tumefacción en la cara externa del muslo derecho
Presenta además grave afectación del estado general, con hipotensión y fracaso multiorgánico

Infecciones necrotizantes de piel y tejidos blandos

Fascitis necrotizante

Características bacteriológicas

Forma monomicobiana

S. pyogenes, S. aureus, V. vulnificus, A. hydrophila, streptococci anaerobios (Peptostreptococcus species)

La mayoría adquiridas en la comunidad, 2/3 en EEII

Patología subyacente: diabetes, enfermedad vascular arteriosclerótica, insuficiencia venosa con edema

Mortalidad 50-70%

Infecciones necrotizantes de piel y tejidos blandos

Fascitis necrotizante

Características bacteriológicas

- Forma polimicrobiana
 - Anaerobios procedentes de flora intestinal
 - Asociada a 4 situaciones clínicas
 - ✓ Cirugía que afecta intestino o trauma abdominal penetrante
 - ✓ Úlceras por decúbito o absceso perianal
 - ✓ Puntos de venopunción en CDVP
 - ✓ Diseminación de un absceso en las glándulas de Bartholino

Infecciones necrotizantes de piel y tejidos blandos

Fascitis necrotizante

■ Diagnóstico

- Signos de sospecha de afectación de planos profundos ante un cuadro de celulitis
- Fracaso en la respuesta al tratamiento antimicrobiano inicial
- Palpación indurada del tejido subcutáneo, más allá del área cutánea afectada
- Toxicidad sistémica
- Lesiones bulbosas
- Equimosis y necrosis cutánea

Infecciones necrotizantes de piel y tejidos blandos

- **Datos clínicos útiles para diferenciar infección necrotizante de celulitis**
 - Dolor severo, constante
 - Presencia de bullas, por oclusión profunda de vasos sanguíneos
 - Necrosis cutánea/equimosis
 - Presencia de gas en tejidos blandos (crepitación)
 - Edema que se extiende más allá del eritema superficial
 - Anestesia cutánea
 - Signos de toxicidad sistémica (sepsis)
 - Rápida diseminación

Infecciones necrotizantes de piel y tejidos blandos

• CLASIFICACION

- Fascitis necrotizante
- Miositis por estreptococos anaerobios
- Pioniositis
- Celulitis necrotizante sinérgica
- Gangrena de Fournier/Mionecrosis por Clostridium

Infecciones necrotizantes de piel y tejidos blandos

Fascitis necrotizante

Actitud terapéutica

- Derivación hospitalaria
- Desbridamiento quirúrgico
- Tratamiento antimicrobiano IV
- Carbapenem o Cefalosporina 3^a+metronidazol

IDSA 2014 GRADE Fuerte/baja

Mordeduras

■ Mordeduras de animales

■ Mordeduras humanas

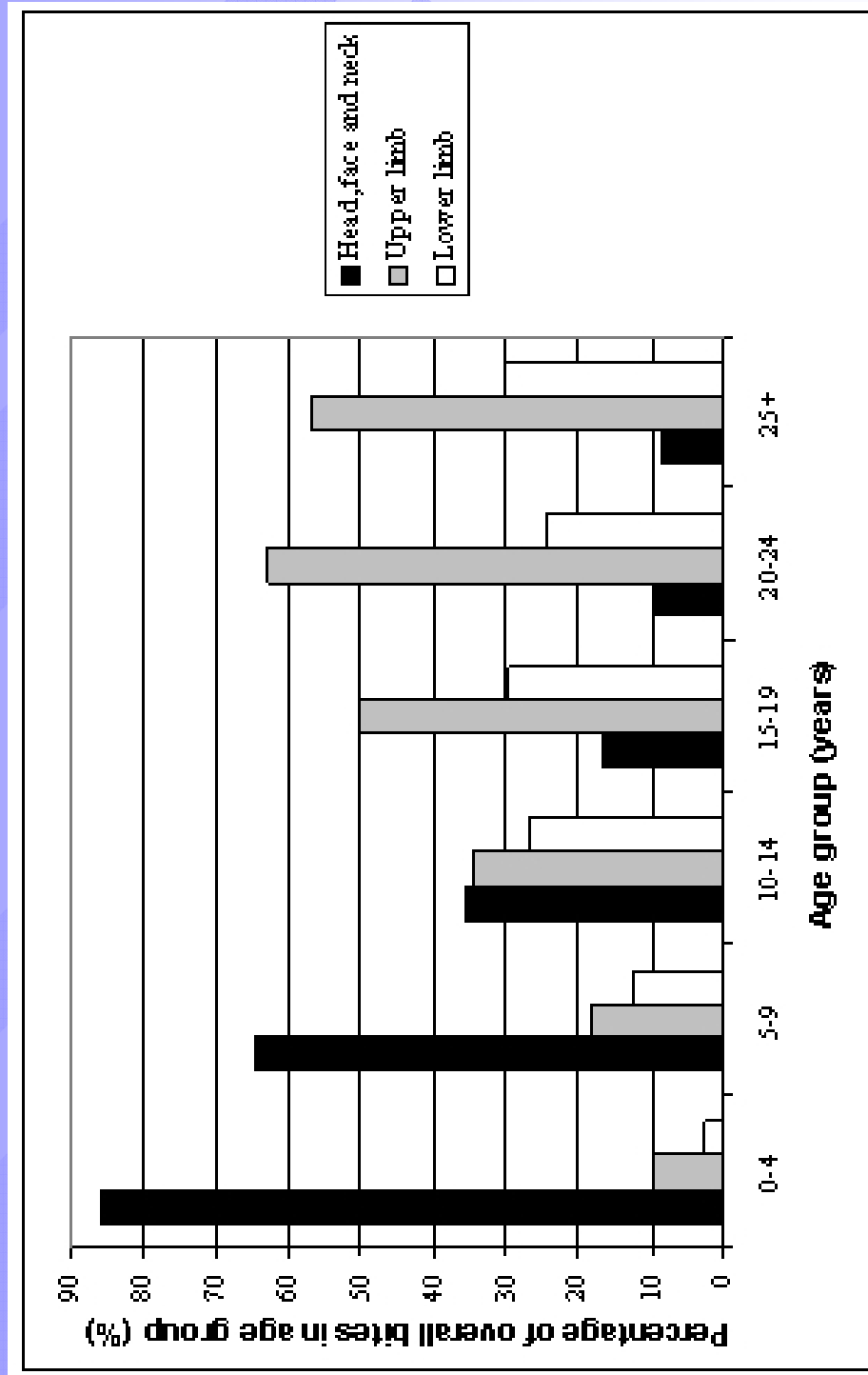
Mordeduras de perros

Datos epidemiológicos

- La mitad de los norteamericanos son mordidos al largo de su vida, generalmente por un perro
- 80% leves; 20% requieren atención médica; 1% precisan atención hospitalaria urgente
- Incidencia anual
 - 740 personas/100000 hab
 - 22/1000 en niños < 15 años
 - 2,6/100000 hab
- Hospitalización
 - 7,1/100 millones hab
 - 57% en niños<10 años
- Mortalidad anual



Mordeduras de perros



Journal of the New Zealand Medical Association 2004

Mordeduras de perros

¿Cómo deben manejarse las mordeduras de perros?

Historia clínica

+ Evaluar riesgo de rabia y considerar la profilaxis antirrábica en viajeros que han sufrido mordeduras fuera del país

+ Registrar situaciones de esplenectomía, cirrosis, terapia esteroidea de inmunosupresión:

+ Tratamientos antimicrobianos (cloxacilina, eritromicina) recientes (riesgo de infecciones por gérmenes resistentes, como *Pasteurella multocida*)

Mordeduras de perros

¿Cómo deben manejarse las mordeduras de perros?

Examen clínico

- Garantizar inmovilización cervical en niños con heridas craneales o faciales hasta descartar lesiones cervicales
- Registrar la localización y distribución de las heridas (fotos)
- Valorar el tamaño y profundidad de las heridas, gravedad de las lesiones con destrucción y desvitalización de tejidos, afectación de tendones o nervios y compromiso de huesos y articulaciones
- Examen y desbridamiento completo de la herida, bajo anestesia si es necesario
- Examen radiológico para descartar impactación de fragmentos dentales, si sospechamos lesiones óseas y en heridas del cuero cabelludo en niños

Mordeduras de perros

Manejo inicial de la herida

- + Si sangra, controlar la hemorragia
- + Lavar abundantemente con suero salino
- + Eliminar cuerpos extraños
- + En heridas pequeñas, cubrir con un apósito estéril
- + En heridas faciales y grandes laceraciones con menos de 6 horas de evolución, acercamiento de los bordes con tiras adhesivas ("Steri-strip") en heridas, y valorar derivación
- + En heridas de la mano (excepto heridas menores), heridas con lesiones por aplastamiento que precise desbridación, y en heridas faciales o con grandes laceraciones de >6 horas de evolución, derivar
- + Tratamiento analgésico si fuera preciso
- + Profilaxis antitetánica

Mordeduras de perros

Factores que incrementan el riesgo de infección

Dependientes del paciente

- ✓ Alcoholismo
- ✓ Cirrosis, asplenia
- ✓ Esteroides, artritis reumatoide
- diabetes mellitus, linfedema postradioterapia

Dependientes de la herida

- ✓ Heridas de >6 horas de evolución
- ✓ Tejido desvitalizado
- ✓ Heridas previamente suturadas
- ✓ Heridas profundas, que afectan tendones, articulaciones y ligamentos
- ✓ Mordeduras en miembros, sobre todo en manos

Pasteurella

Capnocytophaga

Pasteurella

Mordeduras de perros

Bacteriología

- Las heridas pueden ser no purulentas (30% mordeduras perros y 42% de gatos), purulentas (58% perros y 39% gatos) o abscessificadas (12% perros y 19% gatos)
- 60% presenta flora mixta compuesta por bacterias aerobias y anaerobias
- Pasteurella multocida 50% perros y 75% gatos
- Staphylococcus y Streptococcus en 40% mordeduras de ambos animales
- Capnocytophaga canimorsus* puede causar bacteriemia y sepsis fatal tras mordedura de animales, sobre todo en asplénicos o pacientes con enfermedad hepática de base
- Bacteroides* sp., fusobacteria, *Porphyromonas species*, *Prevotella heparinolytica*, propionibacteria, y peptostreptococci son anaerobios comúnmente aislados en heridas por mordedura tanto de perros como gatos

Mordeduras de perros

¿Cuándo recomendaremos tratamiento antibiótico?

■ Profilaxis

- ✓ Heridas en las manos, pies o en la cara
- ✓ Heridas punzantes
- ✓ Heridas que afectan articulaciones, tendones, ligamentos o sospecha de fractura
- ✓ Heridas que han sido suturadas
- ✓ Pacientes con prótesis valvulares O articulares, diabetes, cirrosis, asplenia o inmunosupresión

IDSA 2014 GRADE Fuerte/baja

■ Tratamiento

- ✓ Heridas con datos clínicos de infección

IDSA 2014 GRADE Fuerte/moderada

Mordeduras de perros

Antibióticos recomendados

■ Tratamiento oral/pacientes ambulatorios

- ✓ Amoxicilina/clavulánico 500-875 mg/12 horas
- ✓ Doxiciclina 100 mg/12 h
- ✓ Penicilina V 500 mg/6 h + dicloxacilina 500 mg/6h
- ✓ Fluorquinolonas, TMP-SMX o cefuroxima, asociadas a clindamicina o metronidazol

■ Tratamiento parenteral

- ✓ Combinaciones de β -lactámico/inhibidor de las β -lactamasas (ampicilina sulbactam), cefalosporinas de 2^a generación, carbapenem

IDSA 2014 GRADE Fuerte/moderada

Mordeduras de perros

Antibióticos recomendados

- + En mujeres embarazadas a alérgicas a betalactámicos se han utilizado ocasionalmente macrólidos (azitromicina o eritromicina), aunque deben ser estrechamente vigiladas por riesgo de fracaso terapéutico
- + Deben evitarse las cefalosporinas de 1^a generación, penicilinas resistentes a penicilinas (eritromicina) o macrólidos (dicloxacilina), dada su escasa actividad in Vitro frente a *Pasteurella multocida* (**REC D-III IDSA**)

Mordeduras humanas

■ Frecuentemente más graves que las mordeduras de animales

- Heridas por mordedura per se
- Heridas sobre el puño, tras golpear los dientes de otro individuo

■ Microbiología

- *Streptococcus del grupo viridans (80%)*
- *Staphylococcus*
- *Haemophilus*
- *Eikenella corrodens*
- Anaerobios: *Fusobacterium, peptostreptococcus, Prevotella, Porphyrromonas*
- Transmisión potencial de herpes virus, hepatitis B y C, VIH

Patógenos implicados. Resistencias antimicrobianas

- *Estreptococos del grupo viridans:*

- ↑ prevalencia de resistencia a penicilina: 10-15%.
- ↑ prevalencia de resistencia a macrólidos: 35-70%.
- ↑ prevalencia de resistencia a clindamicina: 15%.

- *Eikenella corrodens:*

- Resistente a metronidazol.
- Resistente a clindamicina y macrólidos.
- Resistente a cefalosporinas de 1^a y 2^a generación.

Aracil B et al. J Antimicrob Chemother 2001;48:592-4
Rodríguez-Avial I et al. Rev Esp Quimioter 2001;14:275-80

Mordeduras humanas

¿Cuándo recomendaremos tratamiento antibiótico?

➡ Se recomienda iniciar profilaxis antimicrobiana tan pronto como sea posible a todos los pacientes independientemente de la apariencia de la herida.

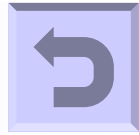
➡ Tratamiento oral/pacientes ambulatorios

- ➡ Amoxicilina/clavulánico 500-875 mg/12 horas
- ➡ Doxiciclina 100 mg/12 h
- ➡ Ciprofloxacino o levofloxacino + metronidazol, o moxifloxacino en monoterapia

■ Tratamiento parenteral

- ➡ β-lactamasas de las β-lactamasas (ampicilina sulbactam), cefalosporinas de 2^a generación, carbapenem

IDSA 2014 GRADE Fuerte/moderada



Infecciones víricas de piel y mucosas

• Molusco contagioso

• Virus del papiloma humano

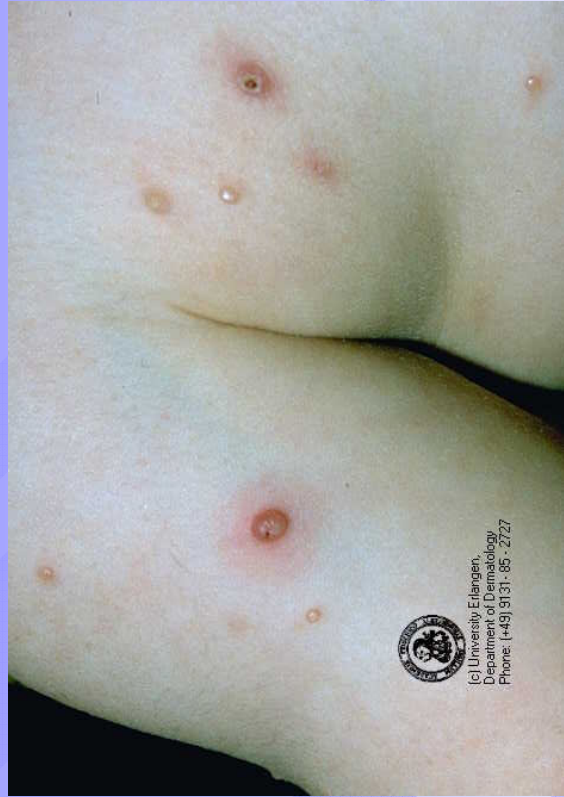
• Virus herpes simple

• Virus herpes zoster

Infecciones víricas de piel y mucosas

Molusco contagioso

- Virus del molusco contagioso
(poxvirus VMC 1 y 2)



Tratamiento tópico

- **Curetaje, criocirugía**
- Cantaridina
- Podofilotoxina
- Ac. Salicílico
- Retinoides
- Crema de imiquimod 3 veces/sem 1-3 meses
- Electrodesecación o cirugía con láser en casos extensos y refractarios

Ningún tratamiento definitivamente efectivo

Van der Wouden JC et al

Cochrane Database Sys Rev. 2009 Oct 7

Infecciones víricas de piel y mucosas

Virus del papiloma humano

Virus del papiloma humano
(VPH genotipos 1,2,5,8)

Formas clínicas

■ Verruga vulgar

■ Verruga plantar

■ Verruga plana

Valorar tratamiento en casos
refractarios o doloroso

Tratamiento tópico

- En lesiones pequeñas:
ácido salicílico 10-20% y
ácido láctico en colodión

- En lesiones grandes: ácido
salicílico 40% en emplasto,
durante 1 semana, seguido
de aplicación de ácido
salicílico-ácido láctico

- Criocirugía, electrocirugía



Infecciones víricas de piel y mucosas

Virus del papiloma humano

Clinical recommendation

Topical salicylic acid therapy is recommended for nongenital cutaneous warts.

Cryotherapy is not recommended over salicylic acid for treatment of nongenital cutaneous warts.

There is poor evidence to recommend pulsed dye laser therapy for nongenital cutaneous warts.

There is insufficient evidence to recommend imiquimod for treatment of cutaneous warts.

There is inconsistent evidence to recommend bleomycin for treatment of cutaneous warts.

Intralesional immunotherapy with *Candida* skin test antigen can be used as a second-line therapy for cutaneous warts.

A = consistent, good-quality patient-oriented evidence; B = inconsistent or limited-quality patient-oriented evidence; C = consensus, disease-oriented evidence, usual practice, expert opinion, or case series

<i>Clinical recommendation</i>	<i>Evidence rating</i>
Topical salicylic acid therapy is recommended for nongenital cutaneous warts.	A
Cryotherapy is not recommended over salicylic acid for treatment of nongenital cutaneous warts.	B
There is poor evidence to recommend pulsed dye laser therapy for nongenital cutaneous warts.	B
There is insufficient evidence to recommend imiquimod for treatment of cutaneous warts.	B
There is inconsistent evidence to recommend bleomycin for treatment of cutaneous warts.	B
Intralesional immunotherapy with <i>Candida</i> skin test antigen can be used as a second-line therapy for cutaneous warts.	B

Infecciones víricas de piel y mucosas

Virus del papiloma humano

Tratamiento

- **Ensayo clínico** que compara la efectividad clínica y el coste de la crioterapia y el ácido salicílico tópico en el tratamiento de las verrugas plantares.
- 240 participantes del estudio, mayores de 12 años, fueron randomizados para recibir ácido salicílico tópico como una solución al 50% de auto-aplicada (diariamente un máximo de 8 semanas) o crioterapia (hasta cuatro tratamientos de dos a tres semanas de diferencia).
- **No hubo diferencias significativas entre los grupos de ácido salicílico y la crioterapia** con éxito: 14,29% (17/119) vs 13,64% (15/110) no tenían verrugas a las 12 semanas.
- *Parece por tanto que el tratamiento definitivo de las verrugas plantares sigue aún sin concretarse, y ni la crioterapia ni el ácido salicílico probablemente sean más eficaces que la simple actitud de "esperar y ver."*

Cockayne S, et al BMJ 2011;342:d3271

Infecciones víricas de piel y mucosas

Virus del papiloma humano
Tratamiento

INTERVENCIÓN	EFFECTO (RR, IC 95%)
Ácido salicílico (AS) vs placebo (total)	1.56 [1.20, 2.03]
AS vs placebo (manos)	2.67 [1.43, 5.01]
Crioterapia vs placebo	1.45 [0.65, 3.23]
Crioterapia agresiva vs crioterapia suave	1.90 [1.15, 3.15]
Crioterapia vs AS	1.23 [0.88, 1.71]
Crioterapia + AS vs crioterapia	1.24 [1.07, 1.43]

Kwok C, Gibbs S, Bennett C, Holland R, Abbott R. Tratamientos locales para las verrugas cutáneas
Cochrane Database of Systematic Reviews 2014 Issue 2

Infecciones víricas de piel y mucosas

Virus herpes simple



Microbiología

- VHS-1
 - Herpes labial (80-90%), genital (10-30%), panadizo herpético en < 20 años
- VHS-2
 - Herpes genital (70-90%), labial (10-20%), panadizo herpético en adultos

Epidemiología

- Más frecuente en adultos jóvenes
 - Transmisión: contacto piel-piel, piel-mucosa
 - Período de incubación: 2-20 días para la infección primaria
- Factores precipitantes de las recidivas: irritación de piel/mucosa, alteraciones hormonales, fiebre, IRA

Infecciones víricas de piel y mucosas

Virus herpes simple



• Infección primaria

- Gingivostomatitis herpética primaria
- Herpes genital primario
- Infección primaria en otras zonas de inoculación
- Herpes cutáneo diseminado asociado a inmunosupresión cutánea
- Herpes primario en pacientes con inmunosupresión sistémica



• Infección recurrente

- Primera infección sintomática
- Herpes labial
- Herpes genital
- Herpes recurrente en otras localizaciones
- Herpes cutáneo diseminado recurrente asociado a inmunosupresión
- Herpes recurrente en pacientes con inmunosupresión sistémica

Herpes primario

- Asintomático
- Gingivoestomatitis, más frecuente en niños, o vulvovaginitis
- Eritema, seguido de vesículas (o erosiones en mucosas) en la zona a de inoculación
- Linfadenopatía regional, fiebre, mialgias y malestar general
- Las lesiones cutáneas remiten en 2-4 semanas




U. Erlangen
University of Erlangen
Department of Dermatology
Phone: (+49) 9131-85-2727

Herpes recurrente



- Placa de eritema con presencia variable de vesículas y erosiones
- Curan en 1-2 semanas
- Más frecuente en zona peribucal (90%), mejillas, nariz, zonas distales de los dedos



Herpes cutáneo diseminado asociado a inmunosupresión cutánea

- Dermatitis atópica subyacente (*eccema herpético*)
- Vesículas umbilicadas y erosiones, confinadas a la piel eccematosas, no agrupadas
- Más frecuente en cara, cuello y tronco



(c) University Erlangen,
Department of Dermatology
Phone: (+49) 9131-85-2727



Infecciones víricas de piel y mucosas

Virus herpes simple

✚ Tratamiento episódico intermitente

- **Infección primaria**
 - Aciclovir 15 mg/kg oral (hasta max 200 mg) 5 veces/día durante 7 días (**REC II**)
 - Valaciclovir 1 gr 2 veces/d 7 días
 - Famciclovir 500 mg 2 veces/d 7 días
- **Infecciones recurrentes**

Es eficaz cuando se inicia en las primeras 48h tras el inicio del brote

 - Tratamiento sistémico (**REC I-II/B**)
 - Aciclovir 400 mg 5 v/d 5 d
 - Valaciclovir 2 g 2 v/d 1 d
 - Famciclovir 500 mg, 3 cp en una sola dosis
 - Tratamiento tópico (**REC I/B**)
 - Crema Aciclovir 3-5% 5 v/d 4 d
 - Crema Penciclovir 1% cada 2h 4 d

Cernik et al. Arch Intern Med. 2008
Tubridy et al. J Fam Pract. 2014

Infecciones víricas de piel y mucosas

Virus herpes simple

⌘ Tratamiento crónico supresor

- Beneficio clínico pequeño
- Indicado en pacientes con recurrencias frecuentes acompañadas de dolor severo, lesiones importantes, dificultades para la masticación o duración prolongada de los síntomas (**REC III**)
- Aciclovir 800 mg/d 4 meses
- Valaciclovir 500-1000 mg 1 vez/d 4-6 meses
- Famciclovir 250-500 mg 2 veces/d en ciclos de 10 d

Cernik et al. Arch Intern Med. 2008
Interventions for prevention of herpes simplex labialis. Cochrane Database of Systematic Reviews 2015

Infecciones Víricas de Piel y Mucosas

Virus herpes zoster

■ Microbiología

- Infección dermatomérica aguda por la reactivación del virus varicela-zoster, que permanece latente en ganglios nerviosos sensitivos tras la primoinfección (varicela)

■ Epidemiología

- Incidencia 1,2-3,4/ 1000 hab y año, alcanzando 12/1000 en >65 años
- < 1% presentan un segundo episodio
- Factores de riesgo
 - Edad avanzada
 - Neoplasias
 - Infección por VIH
 - Quimioterapia, radioterapia

Infecciones Víricas de Piel y Mucosas

Virus herpes zoster

■ Fase prodromica

■ Erupcion cutanea

- Papulas en las primeras 24h, que evolucionan a vesículas-ampollas (48h), pústulas (96h) y costras (7-10 días), con base eritematosa

- Distribución dermatomérica unilateral

- Más frecuente torácico (62%), lumbar (14%) y cervical (11%)

■ Complicaciones



Infecciones Víricas de Piel y Mucosas

Virus herpes zoster

■ Objetivos del tratamiento

- Controlar la sintomatología aguda
 - Acelerar la curación de las lesiones
 - Limitar la severidad y duración del dolor agudo asociado
- Reducir el riesgo de complicaciones
 - Neuralgia postherpética
 - Afectación ocular en herpes zoster oftálmico
 - Otras: encefalitis, mielitis, parálisis de pares craneales o nervios periféricos, hemiparesia contralateral tardía

Infecciones Víricas de Piel y Mucosas

Virus herpes zoster

■ Fármacos antivirales

ACICLOVIR	Análogo nucleósido de guanina Inhibe ADN polimerasa viral	Biodisponibilidad oral 20% IV 800 mg 5v/d 7d oral	5-10 mg/kg 3v/d 7d
VALACICLOVIR	1-valil-éster aciclovir	Biodisponibilidad oral 65%	1000 mg 3v/d 7 d
FAMCICLOVIR	Profármaco de penciclovir Análogo nucleósido de guanina	Biodisponibilidad oral 77%	500 mg 3v/d 7 d
BRIVUDINA	Derivado desoxiuridina Interacciona con ADN polimerasa viral	Biodisponibilidad 30%	125 mg 1v/d 7d

Infecciones Víricas de Piel y Mucosas

Virus herpes zoster

- Control de la sintomatología aguda
 - Resolución de las lesiones cutáneas y el dolor agudo
 - Aciclovir
 - Reduce el tiempo de resolución de lesiones cutáneas
 - Reduce el dolor durante el tratamiento
- Reducción de la mediana de tiempo con dolor (de 101 a 41 días) y de la persistencia del dolor a los 6 meses (de un 35% a un 15% de los pacientes)

Oral acyclovir in acute herpes zoster. McKendrick MW et al. Br Med J (Clin Res Ed). 1986

Oral acyclovir therapy accelerates pain resolution in patients with herpes zoster: a metaanalysis of placebo-controlled trials. Wood MJ et al. Clin Infect Dis. 1996.

Infecciones Víricas de Piel y Mucosas

Virus herpes zoster

- Control de la sintomatología aguda
 - Resolución de las lesiones cutáneas y el dolor agudo
 - Valaciclovir
 - Eficacia similar a aciclovir en la resolución de lesiones
 - Reduce el tiempo medio de resolución del dolor
 - Famciclovir
 - Acelera la curación de las lesiones y reduce el tiempo de diseminación viral
 - Reduce la duración del dolor postherpéptico en 2 meses
 - Famciclovir 500 mg/8h es similar a valaciclovir en la resolución de las lesiones cutáneas y en el control del dolor
Randomized, Controlled Clinical Trial of Valacyclovir and Famciclovir Therapy in Immunocompetent Patients 50 Years and Older S Tyring et al. Arch Fam Med. 2000
 - Brivudina
 - Eficacia similar a aciclovir en la resolución de las lesiones
 - Oral brivudin in comparison with acyclovir for improved therapy of herpes zoster in immunocompetent patients: results of a randomized, double-blind, multicentered study.*
Wassilew SW Antiviral Res. 2003

Infecciones Víricas de Piel y Mucosas

Virus herpes zoster

• **Controlar la sintomatología aguda**

• **Tratamiento del dolor agudo**

▪ Analgésicos

▪ Esteroides orales

• **Cuidados de las lesiones dérmicas**
▪ No está indicado el tratamiento tópico con antivirales

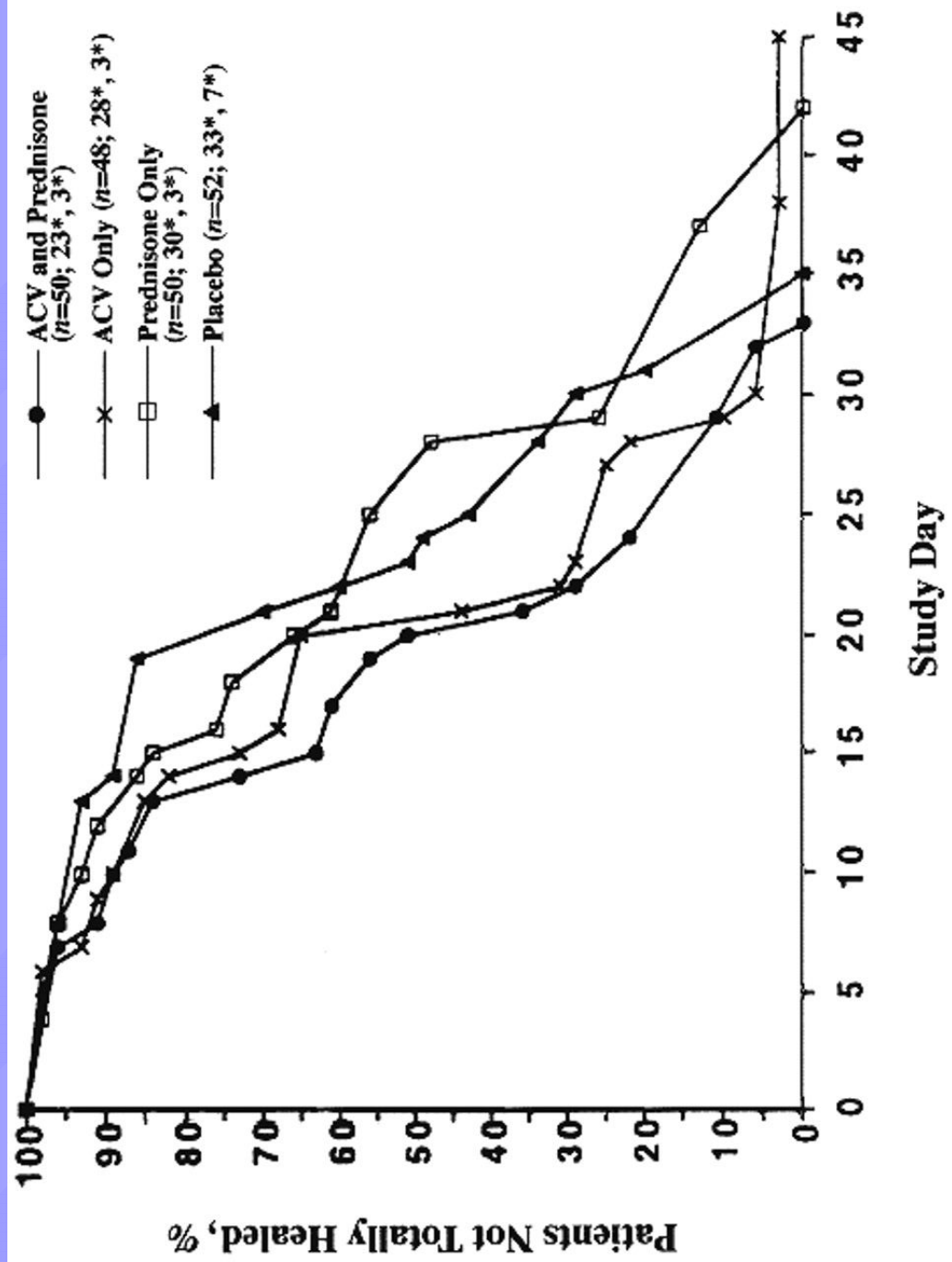
▪ Antisépticos (?)

Dependent Variable	Risk Ratio (95% CI)					
	Acylovir plus Prednisone Compared with Placebo	Acylovir plus Prednisone Placebo Compared with Placebo	Prednisone plus Acylovir Placebo Compared with Placebo	Acylovir: Acyclovir Compared with No Acylovir	Main Effect of Prednisone Compared with No Prednisone	Main Effect of Virus: Prednisone Compared with No Prednisone
One-month evaluation of cutaneous healing						
Time to total crusting	2.27 (1.46 to 3.55)†	1.51 (0.98 to 2.33)	1.04 (0.67 to 1.63)	1.81 (1.32 to 2.48)†	1.25 (0.90 to 1.74)	
Time to total healing	2.07 (1.26 to 3.38)†	1.57 (0.97 to 2.53)	0.90 (0.53 to 1.52)	1.88 (1.32 to 2.67)†	1.11 (0.78 to 1.59)	
One-month evaluation of quality of life						
Time to cessation of acute neuritis	3.02 (1.42 to 6.41)†	1.47 (0.67 to 3.21)	2.54 (1.22 to 5.31)†	1.29 (0.79 to 2.10)	2.28 (1.35 to 3.86)†	
Time to uninterrupted sleep	2.12 (1.25 to 3.58)†	1.18 (0.68 to 2.05)	1.52 (0.90 to 2.58)	1.29 (0.88 to 1.89)	1.65 (1.14 to 2.41)†	
Time to return to 100% usual activity	3.22 (1.92 to 5.40)†	1.63 (0.96 to 2.76)	1.50 (0.89 to 2.53)	1.90 (1.33 to 2.71)†	1.74 (1.21 to 2.51)†	
Time to no use of analgesic agents	3.15 (1.69 to 5.89)†	1.27 (0.66 to 2.49)	2.02 (1.06 to 3.85)†	1.44 (0.95 to 2.15)†	2.25 (1.42 to 3.54)†	
Six-month evaluation of pain						
Time to cessation of zoster-associated pain	1.56 (0.92 to 2.66)	1.39 (0.84 to 2.32)	1.26 (0.72 to 2.21)	1.29 (0.94 to 1.77)	1.26 (0.91 to 1.75)	

* Prognostic variables included in the model were sex, race, age, number and duration of lesions before enrollment, surface area of lesions, and severity of pain at baseline.
 † $P < 0.05$.

Acyclovir with and without Prednisone for the Treatment of Herpes Zoster A Randomized, Placebo-Controlled Trial Whitley et al. Ann Intern Med 1996

Time to total healing of localized herpes zoster in the normal host



Whitley, R. J. et. al. Ann Intern Med 1996;125:376-383

Infecciones Víricas de Piel y Mucosas

Virus herpes zoster

▪ Reducir el riesgo de complicaciones

▪ NEURALGIA POSTHERPÉTICA

▪ Definición: la persistencia de síntomas sensoriales (dolor, parestesias alodinia) al menos 1 mes después del comienzo del herpes zoster

▪ Neuralgia herpética Aguda: en los primeros 30 días tras la aparición del rash

▪ Neuralgia herpética Subaguda: entre 30 y 120 días

▪ Neuralgia postherpética: más de 120 días

RW Johnson and RH Dworkin, BMJ 2003;326:748-750

Infecciones Víricas de Piel y Mucosas

Virus herpes zoster

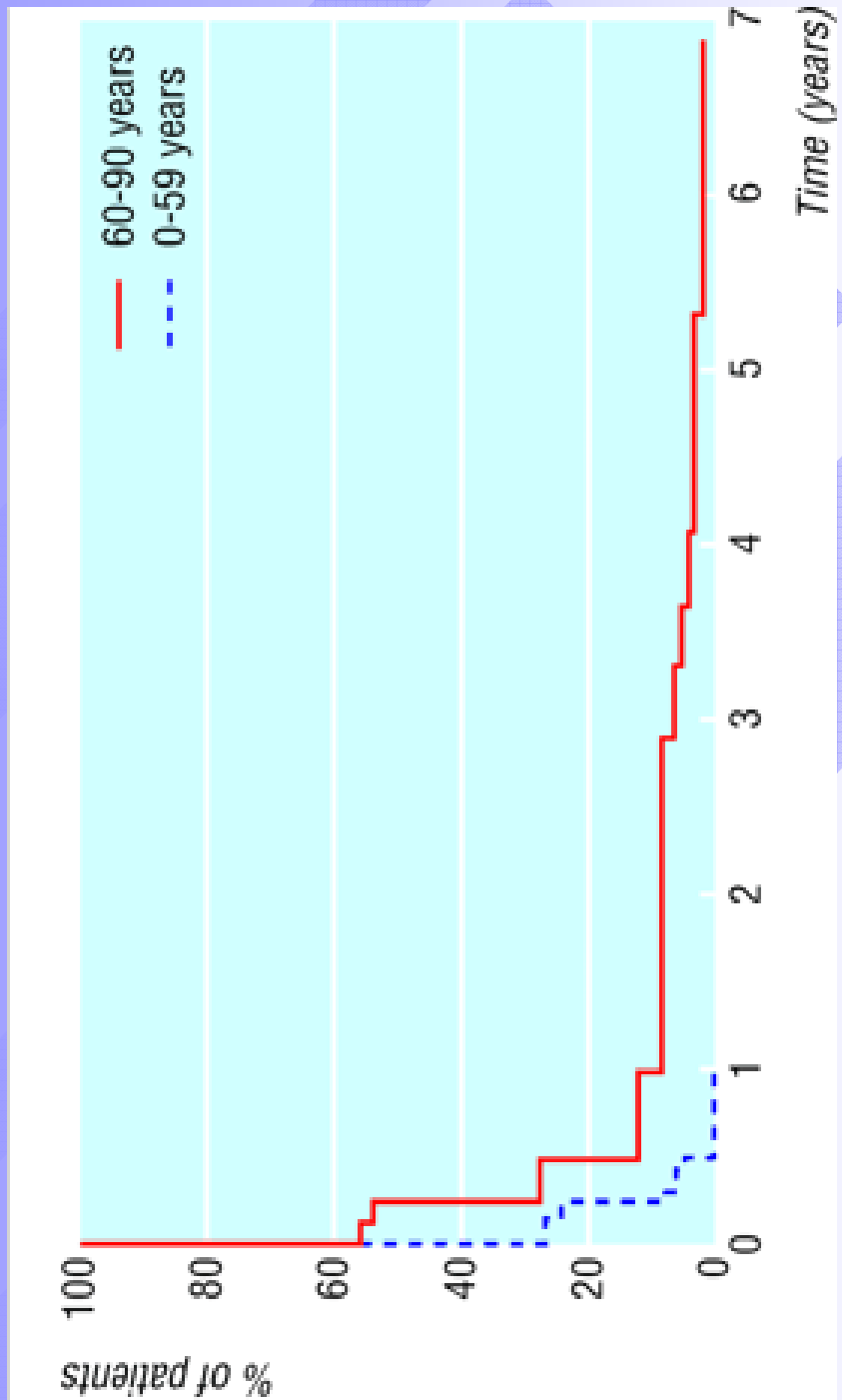
NEURALGIA POSTHERPÉTICA

Factores de riesgo

- Edad (> 50-60 años)
- Severidad del dolor agudo durante el rash
- Severidad del rash cutáneo
- Presencia de próndromos de dolor neurálgico antes de la aparición del rash

La presencia de estos factores eleva a un 50-75% el riesgo de padecer dolor persistente 6 meses después del inicio del rash

NEURALGIA POSTHERPETICA



Prevalence of postherpetic neuralgia after a first episode of herpes zoster: prospective study with long term follow up.
Helgason S et al. BMJ 2000

Infecciones Víricas de Piel y Mucosas

Virus herpes zoster
NEURALGIA POSTHERPÉTICA

⊕ Papel de los fármacos antivirales

Fármaco	NNT
<u>Aciclovir</u>	3-8
<u>Valaciclovir</u>	17*
<u>Famciclovir</u>	12

Does treatment of acute herpes zoster prevent or shorten postherpetic neuralgia? A systematic review of the literature.

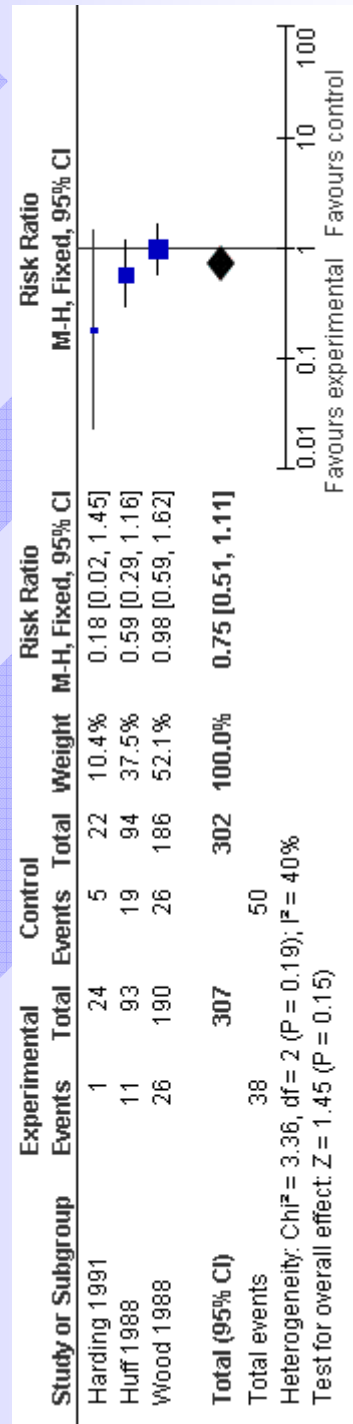
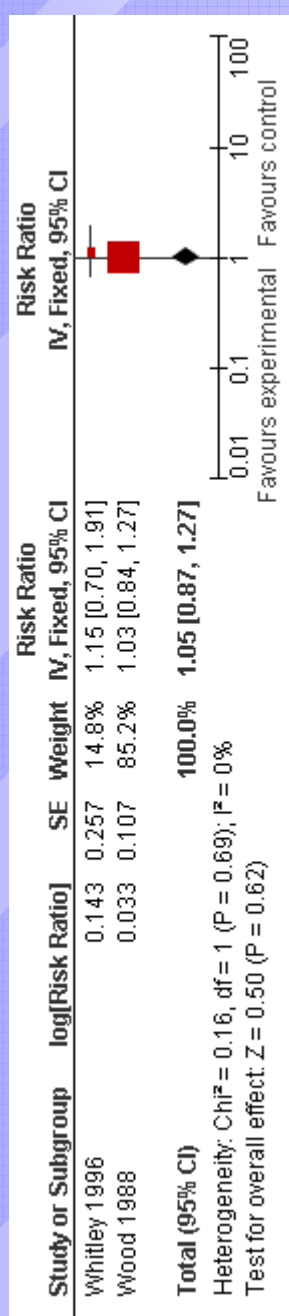
Alper BS, Lewis PR. J Fam Pract 2000

Rec A AFP 2005

Infecciones Víricas de Piel y Mucosas

Virus herpes zoster NEURALGIA POSTHERPÉTICA

ACICLOVIR



Qifu Li et al. Tratamiento antiviral para la prevención de la neuralgía posherpética (Revisión Cochrane traducida). En: Biblioteca Cochrane Plus 2009 Número 3. Antiviral treatment for preventing postherpetic neuralgia. Cochrane Database of Systematic Reviews 2014, Issue 2. Art. No.: CD006866

Aciclovir oral no redujo significativamente la incidencia de NPH, definida como el dolor de 120 días de duración o más a partir de la aparición de la erupción cutánea.

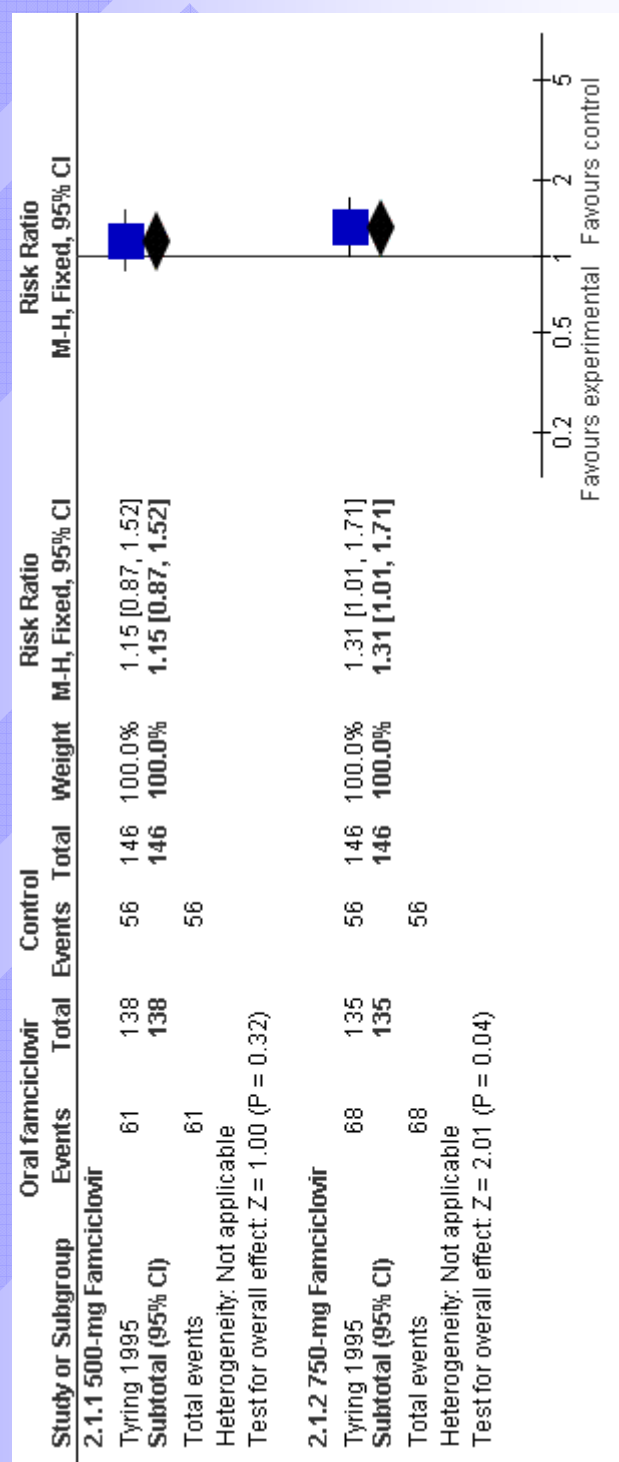
Hubo algunas pruebas de una reducción de la incidencia del dolor cuatro semanas después de la aparición de la erupción cutánea.

No hubo suficientes pruebas de ensayos controlados aleatorios para apoyar el uso de otros antivirales para prevenir la NPH.

Qifu Li et al. Tratamiento antiviral para la prevención de la neuralgia posherpética (Revisión Cochrane traducida). En: Biblioteca Cochrane Plus 2009 Número 3. Antiviral treatment for preventing postherpetic neuralgia. Cochrane Database of Systematic Reviews 2014, Issue 2. Art. No.: CD006866

Infecciones Víricas de Piel y Mucosas

Virus herpes zoster NEURALGIA POSTHERPÉTICA FAMCICLOVIR



Qifu Li et al. Tratamiento antiviral para la prevención de la neuralgia posherpética (Revisión Cochrane traducida). En: Biblioteca Cochrane Plus 2009 Número 3. Antiviral treatment for preventing postherpetic neuralgia. Cochrane Database of Systematic Reviews 2014, Issue 2. Art. No.: CD006866

Infecciones Víricas de Piel y Mucosas

Virus herpes zoster

NEURALGIA POSTHERPÉTICA

+ Papel de los corticoides

<p>5 ensayos clínicos (EARC) 787 pacientes</p>	<p>Presencia de neuralgia postherpética 6 meses después del rash RR (IC 95%)</p>
<p>Corticoides vs grupo control</p>	<p>1,27 (0.2-7.97)</p>
<p>Corticoides + antivirales vs placebo + antivirales</p>	<p>0.9 (0.40-2.03)</p>

He L, Zhang D, Zhou M, Zhu C. Corticosteroids for preventing postherpetic neuralgia. *Cochrane Database of Systematic Reviews* 2008

Infecciones Víricas de Piel y Mucosas

Virus herpes zoster
NEURALGIA POSTHERPÉTICA

Tratamiento de la neuralgia postherpética establecida
Rec A AFP 2005

FARMACO	NNT
ANTIDEPRESIVOS TRICÍCLICOS	2,64
GABAPENTINA	4,39
PREGABALINA	4,93
OPIOIDES	2,67
TRAMADOL	4,76

Hempstead K, Nurmikko TJ, Johnson RW, A' Hern RP, Rice AS (2005) Analgesic Therapy in Postherpetic Neuralgia: A Quantitative Systematic Review. *PLoS Med* 2(7): e164

Infecciones Víricas de Piel y Mucosas

Virus herpes zoster
NEURALGIA POSTHERPETICA

Tratamiento

Fármaco	Dosis inicio	Incrementos	Dosis máxima	Efectos adversos
Opioides (oxicodona)	5 mg/4 h	5 mg 4 veces al día cada 2 días	Consultar si >120 mg/d	Náuseas, vómitos, estreñimiento, sedación
Tramadol	50 mg /12-24 h	50-100 mg/d en dosis divididas cada 2 días	400 mg/d; en >75 años, 300 mg/d	Náuseas, vómitos, estreñimiento, sedación, inestabilidad, convulsiones, hipotensión
Gabapentina	300 mg al acostarse, o 100-300 mg/8h	100-300 mg/8h cada 2 días	1200 mg/8h	Sedación, inestabilidad, edema periférico
Pregabalina	75 mg al acostarse o 75 mg/ 12 h	75 mg/12 h cada 3 días	600 mg diarios (300 mg/12 h)	Sedación, inestabilidad, edema periférico
Antidepresivos tricíclicos	25 mg al acostarse	25 mg diarios cada 2-3 días	150 mg diarios	Sedación, sequedad de boca, visión borrosa, ganancia de peso, retención urinaria
Prednisona	60 mg/d 7 días	Pauta descendente	60 mg diarios	Gastrointestinales, náuseas, edema

Infecciones Víricas de Piel y Mucosas

Virus herpes zoster NEURALGIA POSTHERPÉTICA

■ Profilaxis. Immunoterapia

- Vacuna experimental con cepas Oka/Merck atenuadas de virus varicela zoster ("vacuna zoster")
- EC randomizado, controlado con placebo, administrándola a 38,546 adultos >60 años.
- 957 casos de herpes zoster (315 en el grupo vacunado y 642 en el grupo placebo)
- Reducción 61,1% carga de enfermedad
- Reducción 66,5% incidencia de neuralgia postherpética
- Reducción 51,3% incidencia de herpes zoster

Oxman MN, Levin MJ, Johnson GR, et al. N Engl J Med 2005;352:2271-84

Infecciones Víricas de Piel y Mucosas

Virus herpes zoster HERPES OFTÁLmICO

- + Sin tratamiento antiviral, 50% pacientes presentarán complicaciones oculares (queratopatía, epiescleritis, iritis)
- + El tratamiento antiviral reduce las complicaciones
- + Aciclovir, famciclovir y valaciclovir son eficaces en el tratamiento
- + Es necesaria una valoración por un oftalmólogo experimentado

International Herpes Management Forum (IHMF) Improving the Management of Varicella, Herpes Zoster and Zoster-associated Pain (November 2002)

Infecciones Víricas de Piel y Mucosas

Virus herpes zoster

Tratamiento

- Medidas generales: soluciones astringentes, analgésicos
- Tratamiento sistémico
 - <50 años (pacientes inmunocompetentes) si hay afectación oftálmica, afectación cutánea severa, complicaciones
 - >50 años (pacientes inmunocompetentes)
 - A todos los pacientes dentro de las primeras 72 horas tras la aparición de las lesiones dérmicas
 - Aconsejan tratamiento en aquellos que tras 72 horas siguen apareciendo lesiones dérmicas nuevas
 - Pacientes inmunodeprimidos
 - Fármacos
 - Aciclovir 800 mg/ 5 veces al día VO 7-10 días
 - Famciclovir 250 mg /8 h/ o 750 mg VO dosis única diaria 7 días
 - Valaciclovir 1000 mg/ 8 h/ 7 días VO

Infecciones Víricas de Piel y Mucosas

Virus herpes zoster



Actuación ante contacto con caso de herpes zoster

- En individuos expuestos con h^a conocida de inmunidad o no inmunodeprimidos NO INTERVENCIÓN
- Garantizar INMUNIZACIÓN PASIVA con Ig Varicela-Zoster tras *contacto significativo* en:
 - Inmunodeprimidos no inmunizados (por vacuna o enfermedad previa)
 - Embarazadas con serología negativa para VZ
 - Neonatos
- *Contacto significativo*
 - Contacto cara a cara o en la misma habitación durante >15 min
 - Herpes zoster diseminado
 - Lesiones en zonas expuestas
 - Inmunodeprimido con herpes zoster

Health Protection Agency 2004. www.hpa.org.uk

Infecciones Micóticas Superficiales

#*Pitiriasis versicolor*

#*Dermatofitosis*

#*Onicomicosis*

#*Candidiasis cutánea*

Infecciones micóticas superficiales

Pitiriasis versicolor



Microbiología

- *Malassezia globosa, M. furfur*

Clínica

Tratamiento tópico

- Solución jabonosa de sulfuro de selenio al 2,5%
- Piritionato de zinc al 1%
- Soluciones tópicas de azoles (Ketoconazol 2%, Miconazol al 2%, cotrimazol al 1%)
- Ciclopiroxolamina

Tratamiento sistémico

- Sólo en casos muy extensos o resistentes al tratamiento tópico
- Itraconazol 200 mg/d 5-7d
- Fluconazol 300 mg/semana, 4 semanas

En recurrencias

- Solución Ketoconazol 2% 1 aplicación/día al menos 3 días antes

Infecciones micóticas superficiales

Dermatofitosis

Etiología

- 3 géneros de dermatofitos: *Trichophyton*, *Microsporum* y *Epidemophyton*
- *T. rubrum* es la causa más frecuente de dermatofitosis epidémica y onicomicosis
- *T. tonsurans* y *T. violaceum* ocasionan con más frecuencia tiñas del cuero cabelludo

Epidemiología

- 10-20% riesgo estimado a lo largo de la vida
 - Niños (tiña del cuero cabelludo) y adultos jóvenes (pie de atleta, zona intertriginosas)
 - Transmisión: de persona a persona (fómites o contacto directo), de animales o del suelo
- Factores predisponentes: atopia, aplicación de esteroides tópicos, inmunosupresión

Infecciones micóticas superficiales

Dermatofitosis

■ **Tinea pedis**

■ **Tinea manus**

■ **Tinea cruris**

■ **Tinea corporis**



■ Tinea pedis

- Afectación interdigital con descamación, maceración y fisuras, más frecuente entre el 4º y 5º dedo
- En ocasiones, afectación plantar (en mocasín) o con vesículas-ampollas



Tinea manus

- Hiperqueratosis difusa, con escamas en las rayas de las manos y fisuras en la palma
- Unilateral en 50% casos



Tinea cruris

- Placas de gran tamaño, en ingles y muslos
- Descamadas, bien delimitadas, de color rojo mate/pardo
- Con pápulas o pústulas en los bordes

Tinea corporis

-  **Placas escamosas, bien delimitadas, de pequeño o gran tamaño, anulares**
-  **Con pústulas o vesículas en el borde, con aclaramiento central**
-  **Por autoinoculación o contacto con animales**



Valor diagnóstico de signos y síntomas en la tiña

Signo/ síntoma	Sensibilidad	Especificidad	VPP	VPN
Descamación	77%	20%	17%	80%
Eritema	69%	31%	18%	83%
Prurito	54%	40%	16%	80%
Aclaramiento central	42%	65%	20%	84%
Anillos concéntricos	27%	80%	23%	84%
Maceración	27%	84%	26%	84%

Lousberg et al. Fam Practice 1999

Valor diagnóstico de signos y síntomas en la tiña

Prueba	Sensibilidad	Especificidad	VPP	VPN
Diagnóstico clínico	81%	45%	24%	92%
Exámen KOH	88%	95%	73%	98%

Lousbergh et al. Fam Practice 1999

Infecciones micóticas superficiales

Dermatofitosis

Tiña del pie, de la mano, corporal y crural

Tratamiento tópico

- Imidazoles**

- + Clotrimazol, miconazol, econazol, ketoconazol, oxiconazol

- Allilaminas**

- + Terbinafina, naftifina

- Ciclopiroxolamina**

Crawford F, Hollis S. Tratamientos tópicos para las infecciones micóticas de la piel y de las uñas del pie (Revisión Cochrane traducida). En: La Biblioteca Cochrane Plus, 2008

FARMACO	RRFC (IC 95%)
Alilaminas vs placebo	0,33 (0.24-0.44)
Imidazoles vs placebo	0.30 (0.20 -0.45)
Ciclopiroxolamina vs placebo	0,27 (0,11 a 0,66)
Alilaminas vs imidazoles	0.63 (0.42 -0.94)

*EI-Gohary M, van Zuuren E, Fedorowicz Z, Burgess H, Doney L,
Stuart B, Moore M, Little P.*

Tratamientos antimicóticos tópicos para la tiña crural y la tiña corporal. Cochrane Database of Systematic Reviews 2014

FARMACO	CR (IC 95%)	NNT (IC 95%)
Terbinafina vs placebo	4.51 (3.1-6.5)	3 (2-4)
Naftifina vs placebo	2.38 (1.8-3.1)	3 (2-4)
Clotrimazol vs placebo	2.87 (2.28 – 3.62)	2 (2-3)
Alilaminas vs imidazoles	1.01 (0.94 – 1.07)	

Brian Thomas. Clear choices in managing epidermal tinea infections. J Fam Practice 2003

FARMACO	NNT
Clotrimazol	2.9
Miconazol	2.8
Econazol	2.6
Oxiconazol	2.9
Terbinafina	1.6
Nafifina	1.9

NNT: calculado en ensayos controlados para tiña pedis tras 6 semanas de tratamiento

Crawford F, Hollis S. Tratamientos tópicos para las infecciones micóticas de la piel y de las uñas del pie (Revisión Cochrane traducida). En: La Biblioteca Cochrane Plus, 2008

- En ensayos controlados con placebo, imidazoles y alilaminas son eficaces
- Existen suficientes ensayos comparativos para valorar la eficacia relativa entre imidazoles y alilaminas
- La alilamina curan ligeramente más infecciones que los azoles

Infecciones micóticas superficiales

Dermatofitosis

Tiña del pie, de la mano, corporal y crural

Tratamiento oral

Indicaciones

- Afectación de palmas o plantas
- Infección extensa o que afecte a múltiples áreas
- Pacientes inmunocomprometidos
- Intolerancia al tratamiento tópico
- Fracaso del tratamiento tópico
- Infección crónica

Infecciones micóticas superficiales

Dermatofitosis

Tiña del pie, de la mano, corporal y crural

Tratamiento oral

Fármacos

+ Terbinafina

+ Azoles: itraconazol, fluconazol

+ Griseofulvina

¿Son eficaces?

¿Son seguros?

FARMACO	NNT o RRFC	Comentarios
Terbinafina vs placebo	NNT 1.5	Revisión sistemática Tiña pedis, corporis, cruris
Terbinafina vs itraconazol	No diferencias	Revisión sistemática Tiña pedis
Terbinafina vs griseofulvina	RRFC 50%	Revisión sistemática Tiña pedis
Itraconazol vs placebo	NNT 1.7 NNT 1.8	Tiña pedis Tiña corporis, cruris
Itraconazol vs fluconazol	RRFC 5% (NS)	Pequeños ensayos Tiña manos, pedis
Itraconazol vs Griseofulvina	RRFC 19% RRFC 37%	Tiña cruris, corporis Tiña pedis, manos
Fluconazol vs Griseofulvina	RRFC 12% (NS)	Tiña corporis, cruris
Fluconazol vs ketoconazol	RRFC 4%	Pequeños ensayos

Brian Thomas. J Fam Practice 2003

Bell-Syer SEM et al. Oral treatments for fungal infections of the skin of the foot.
(Cochrane Review). In: The Cochrane Library, Issue 3, 2004

Chia-Hsuin Chang et al. The Safety of Oral Antifungal Treatments for Superficial Dermatophytosis and Onychomycosis: A Meta-analysis. The American Journal of Medicine 2007

FARMACO	Riesgo suspender tratamiento (IC 95%)	Riesgo elevación transaminasas (IC 95%)
Terbinafina 250 mg/d	3.44 (2.28-4.61)	0.34 (0.09-0.60)
Terbinafina 500 mg/d 1/4sem	2.09 (0.00-4.42)	0.56 (0.00-1.33)
Itraconazol 100 mg/d	1.96 (0.35-3.57)	0.11 (0.00-0.32)
Itraconazol 200 mg/d	4.21 (2.33-6.09)	0.70 (0.33-1.06)
Itraconazol 400 mg/d 1/4sem	2.58 (1.15-4.01)	0.39 (0.00-0.93)

Infecciones micóticas superficiales

Dermatofitosis

Tiña del pie, de la mano, corporal y crural

Tratamiento tópico

- Crema de azoles, alilaminas, ciclopiroxolamina 2-6 sem

Tratamiento oral

- Piel lamiña
 - Terbinafina 250 mg/24 h 1-2 sem
 - Itraconazol 100 mg/24 h 2 sem o 200 mg/24 h 1 sem
 - Fluconazol 150 mg/ semana, 1-4 sem
- Plantas y palmas
 - Terbinafina 250 mg/ 24 h 2 sem
 - Itraconazol 100mg /24 h 4 sem o 200 mg/24 h 2 sem
 - Fluconazol 150 mg semana, 1-4 sem

Infecciones micóticas superficiales

Dermatofitosis
Tinea capitis

■ Tipo ectotrix en
"placa gris"
(*Microsporum*)



■ Tipo endotrix en
"punto negro"
(*Trichophyton*)



■ Querión (*T.*
Verrucosum,
mentagrophytes)

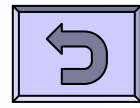


Infecciones micóticas Superficiales

Dermatofitosis

Tiña del cuero cabelludo y barba

FARMACO	Dosis	Grado* de recomendación
Griseofulvina	0,5-1 g/día 6-8 semanas 15-20 mg/kg/d	A
Terbinafina	250 mg/día 4 semanas <20 kg 6,25 mg/d 20-40 kg 125 mg/d	A
Itraconazol	100 mg/día 5 semanas 3-5 mg/kg/d	B
Tratamiento tópico	Sulfuro de selenio 2,5 % O ketoconazol 2%	B



Infecciones micóticas superficiales

Onicomicosis

Etiología

- Dermatofitosis (>95%) *T. rubrum*, *T. mentagrophytes*
 - Levaduras (2%) *C. Albicans*
 - Hongos (*Scopulariopsis*, *Acremonium*, *Aspergillus*)
- ### Epidemiología
- En España (onicomicosis por dermatofitos)
 - Prevalencia 2,6%
 - Más frecuente en mujeres (1,8%) y en > 55 años (1,2%)
 - Factores predisponentes: atopía, diabetes, inmunosupresión, uso de calzado cerrado

Infecciones micóticas superficiales

Onicomicosis

Formas clínicas

- Onicomicosis subungueal distal y lateral
- Onicomicosis blanca superficial
- Onicomicosis subungueal proximal
- Paroniquia por *Candida*



Infecciones micóticas superficiales

Onicomicosis

Diagnóstico

- # Sólo un 50% de las distrofias ungueales son ocasionadas por hongos
- # Diagnóstico diferencial
 - # Psoriasis, liquen plano, dermatitis de contacto, traumatismos, tumores del lecho ungueal

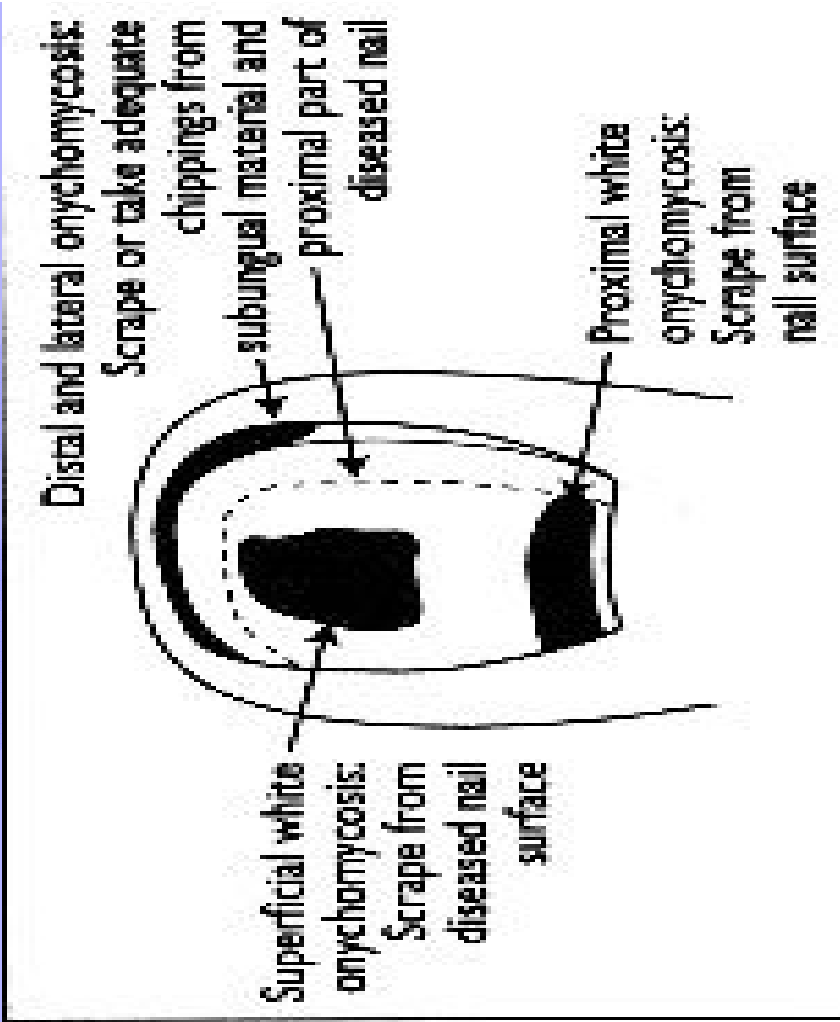
El diagnóstico de onicomicosis precisa de confirmación con KOH, cultivo o histología

Onicomicosis

Diagnóstico microbiológico

PERÍODO LAVADO

- 15 días si se han utilizado cremas antifúngicas
- 1 mes para las lacas
- 1-3 meses para los antifúngicos sistémicos (1 mes para la griseofulvina y 3 para la terbinafina)



Infecciones micóticas superficiales

Onicomicosis. Tratamiento

■ Indicaciones

- + Afectación de las uñas de las manos
- + Afectación de la uña del pie asociadas a limitación funcional, dolor o fuente de dermatofitosis recidivante

■ Justificación

- + Causa importante de consultas médicas y absentismo laboral
- + Disminución en la calidad de vida de quien las padece (36% de los pacientes con OM en los pies referían dolor)
- + Auto-contaminación a otras partes del cuerpo
- + En pacientes mayores, especialmente con diabetes y problemas vasculares periféricos, la OM puede ser la puerta de entrada que desencadene una celulitis o una erisipela
- + Causa de gran contaminación fúngica que existe en piscinas, vestuarios y baños públicos

Inf Ter Sist Nac Salud 2008; 32: 83-92.

Infecciones micóticas superficiales

Onicomicosis. Tratamiento

Tratamiento tópico

Indicaciones

- Candidiasis ungueales
- *Tinea unguium* (OM superficial blanca y OSDL incipiente que afecte a menos del 50% de la superficie de la placa ungueal)
- Micosis superficiales por hongos oportunistas
- Complemento a los tratamientos sistémicos.

Antimicóticos tópicos

- *Amorolfina*: 1-2 aplicaciones/semana, durante 6 meses (manos) ó 9-12 meses (pies)
- *Ciclopiroxolamina*: 1º mes 1 aplicación/48horas, 2º mes 2 aplicaciones/semana, a partir del 3 mes:1 aplicación/semana (máximo 6 meses)

Infecciones micóticas superficiales

Onicomicosis. Tratamiento

Tratamiento sistémico

Indicaciones

- + *Tinea unguium*
- + Micosis ungueales por hongos oportunistas
- + Algunas candidiasis agresivas con destrucción de la lámina ungueal (afección profunda de la uña)
- + Cuando fracasan los tratamientos tópicos

Antimicóticos

- + Terbinafina 250 mg / 24 h durante 3 meses (6 semanas en las manos)
- + Itraconazol 200mg / 24 h durante 3 meses o 400 mg / 24 h una semana al mes durante 3-4 meses

FARMACO	RESOLUCIÓN CLÍNICA (RR, IC)	RESOLUCIÓN MICOLÓGICA (RR, IC)	EFECTOS ADVERSOS (RR, IC)	RECURRENCIAS (RR, IC)
Terbinafina vs placebo	6.00 [3.96, 9.08]	4.53 [2.47, 8.33]	1.13 [0.87, 1.47]	0.05 [0.01, 0.38]
Azoles vs placebo	22.18 [12.63, 38.95]	5.86 [3.23, 10.62]	1.04 [0.97, 1.12]	0.55 [0.29, 1.07]
Azoles vs terbinafina	0.82 [0.72, 0.95]	0.77 [0.68, 0.88]	1.00 [0.86, 1.17] GRADE MODERADO	1.11 [0.68, 1.79] GRADE BAJO
Griseofulvina vs terbinafina	0.32 [0.14, 0.72]	0.64 [0.46, 0.90]	2.09 [1.15, 3.82]	

Kreijkamp-Kaspers S, Hawke K, Guo L, Kerin G, Bell-Syer SV, van Driel ML.
 Oral antifungal medication for toenail onychomycosis.
 Cochrane Database of Systematic Reviews 2017, Issue 7. Art. No.: CD010031.

Infecciones micóticas superficiales

Onicomicosis

Tratamiento adicional

- + Eliminación quirúrgica o química de la uña
- + Prolongar el tratamiento
- + Antifúngicos tópicos
- + Medidas higiénicas

Recidivas

- + Uñas libres de infección al año
 - + Terbinafina 44%
 - + Itraconazol 34%
- + Confirmar etiología micótica (cultivo)
- + Utilizar terapia continua
- + ¿Resistencias?

Infecciones micóticas superficiales

Candidiasis cutánea

Etiología

Candida albicans

Epidemiología

Más frecuente en jóvenes y ancianos

Factores predisponentes

diabetes mellitus, obesidad, hiperhidrosis, maceración, glucocorticoïdes, antibioterapia de amplio espectro, inmunodepresión

Infecciones micóticas superficiales

Candidiasis cutánea

■ Candidiasis cutánea

- Intertrigo
- Interdigital
- Dermatitis del pañal



■ Candidiasis bucofaríngea

- Candidiasis pseudomembranosa (muguet)
- Candidiasis atrófica
- Leucoplasia candidásica
- Queilitis angular



Infecciones micóticas superficiales

Candidiasis cutánea

	Tratamiento tópico	Tratamiento oral
Candidiasis orofaríngea	Cotrimazol cp 10 mg, 5 v/día 7-14 d Micromazol mucoadhesivo bucal 50 mg 1 cp/d 7-14 d REC Fuerte/alta	Fluconazol 100-200 mg/día 7-14 días REC Fuerte/alta
Candidiasis cutánea	Azoles tópicos	
Paroniquia	Drenaje	Itraconazol 400 mg / 24 h 1 sem/mes durante 1-3 meses REC A

