

INFEZIONI DA CANDIDA

Le infezioni da Candida sono frequenti nei pazienti in area critica in particolare nei pazienti traumatizzati, nei settici e nei post operatori, in quanto queste categorie sono per definizione dei pazienti immunocompromessi.

I miceti del gruppo Candida comprendono:

- **Candida Albicans.**
- **Candida Glabrata.**
- **Candida Krusei.**
- **Candada Lusitaniae.**

L'80-90% delle candidosi sono dovute alla Candida Albicans, anche se negli ultimi anni si è notato un aumento della % delle infezioni da Miceti non Albicans. Uno studio epidemiologico condotto negli USA nel periodo 1986-1990 ha dimostrato che una % variabile tra il 7% ed il 22% di tutti i pazienti ricoverati ha avuto una coltura positiva per Candida, ed il 17% dei pazienti ricoverati in area critica/ICU medica e/o chirurgica ha sviluppato una infezione da Candida.

Le categorie di pazienti a rischio di sviluppare una infezione da Candida sono le seguenti :

1. **Pazienti neoplastici.**
2. **Pazienti politraumatizzati.**
3. **Pazienti sottoposti ad interventi di chirurgia toraco-addominale.**
4. **Pazienti sottoposti ad antibiotico terapia.**
5. **Pazienti malnutriti.**
6. **Pazienti portatori di device intravascolari temporanei o permanenti.**
7. **Pazienti dializzati.**
8. **Pazienti neurochirurgici o neurotraumatizzati.**
9. **Pazienti sottoposti a trattamenti con steroidi a lungo termine.**
10. **Pazienti con AIDS.**

In queste categorie di pazienti sono state isolate 7 cause principali che sono correlate all'insorgenza di Candidosi

:

1. **Cateterizzazione di vasi centrali.**
2. **Cateterizzazione vescicale.**
3. **Antibiotico terapia con 2 o più farmaci.**
4. **Trasferimenti da altri ospedali.**
5. **Diarrea.**
6. **Presenza di Candida nelle urine.**
7. **Iperazotemia.**

Le infezioni da Candida possono colpire ogni organo o apparato singolarmente o si manifestano con una Candidosi sistemica, una caratteristica importante è che queste non sono infezioni precoci e mediamente l'intervallo di tempo tra l'ospedalizzazione e la loro manifestazione varia tra i 18 ed i 22 giorni.

Ogni qual volta si abbia il sospetto diagnostico o la la certezza di una candidosi va sempre valutato il fondo oculare alla ricerca dell'endofthalmite, che è una complicanza che si presenta in una % variabile dal 9% al 22% a seconda degli autori, e che qualora presente automaticamente implica la disseminazione ematogena multiorganica e necessita una terapia antifungina protratta.

DIAGNOSI DELLE INFEZIONI DA CANDIDA

La diagnosi di infezione da candida è sempre molto complessa, e si basa sulla clinica, sulla microbiologia, sul laboratorio, sulla sierologia e sulla diagnostica per immagini.

Clinicamente i segni si suddividono in aspecifici, che sono la febbre ed la presenza dei segni di sepsi più o meno marcati, e specifici quali le lesioni papulari della cute, la mialgia e la tensione muscolare alla palpazione. Laboristicamente deve far sospettare un candidosi in presenza dei fattori di rischio, l'anemia e la neutropenia (neutrofili $< a 0,5 \times 10^9$). La diagnosi microbiologica si basa sulla ricerca della candida con l'emocolture e le colture dalle ferite chirurgiche, dai fluidi corporei che abitualmente sono sterili (peritoneale, pleurico e cerebrospinale), le urinocolture attraverso il dosaggio quantitativo che difficilmente è di grosso aiuto visto che la candida è un micete abitualmente presente nelle urine, vengono considerate positive le colture che dimostrano valori uguali o superiori a $10^3/10^4$ cfu/ml, o attraverso la ricerca della presenza nelle urine delle ifee. Vanno inoltre sempre colturali i device intra vascolari e idealmente bisognerebbe anche ottenere contemporaneamente delle emocolture ottenute da altri siti.

La ricerca microbiologica nel sospetto di una infezione da candida implica la raccolta di un set intero di colture (broncoaspirato, urinocoltura, colture dei drenaggi ed emocolture). Per quanto riguarda quest'ultime durante un periodo di 48 h dovrebbero essere ottenute da ogni cambio di infermieri in modo da ottenere almeno 6 set colturali. Va ricordato che le candide crescono bene in recipienti adeguatamente ossigenati quindi va ricordato che essi vanno tenuti in aria ambiente per assicurare una buona tensione di ossigeno. La presenza di emocolture positive o negative pone comunque dei problemi, La presenza di una emocoltura positiva in concomitanza di una positività di una coltura ottenuta da un sito normalmente sterile, va considerata segno di una candidasi e la terapia va iniziata. Qualora invece la positività di una o due emocolture non sia accompagnata da segni clinici (non febbre, emodinamica stabile, assenza di fattori di rischio), o da positività di colture ottenute da altre sedi normalmente sterili, è probabile che la candidemia sia transitoria e non va trattata.

Molti autori ritengono imperativo trattare una emocoltura positiva se associata a neutropenia.

Gli stessi problemi se trattare o meno la candida le pongono le emocolture negative in presenza di segni clinici e dei fattori di rischio per queste infezioni. Questa condizione è presente nel 50% dei pazienti neutropenici, che hanno una candidiasi disseminata, o nei pazienti che hanno una pielonefrite, l'endoftalmite, l'osteomielite, la peritonite o l'infezione delle ferite chirurgiche. Le cause di questa discordanza vanno ricercate, innanzitutto in un non adeguato numero di emocolture, e questo è possibile qualora l'infezione non si manifesti come un fatto acuto, ma decorra in maniera sub acuta, o per delle procedure microbiologiche non ottimali per la dimostrazione della candida.

Un interesse particolare nella diagnosi di infezione da candida lo ha la sierologia. Questa metodica si basa sulla ricerca di:

Anticorpi anticandida

IgM e IgG.

Antigeni anticandida

antigeni di membrana.

Mannami.

antigeni citoplasmatici.

Antigeni rilasciati ad intermittenza, utili per le diagnosi sieriate.

La positività della sierologia ed un titolo antigenico superiore di 1 a 4 sono indicativi di una infezione clinicamente importante che va trattata farmacologicamente.

NB !! Nel sospetto di infezione da Candida va sempre richiesta la sierologia previo accordo telefonico con la microbiologia.

Infine nella diagnosi importanza non ultima ce l'ha la diagnostica per immagini. L'ecografia o la Tc hanno importanza nella ricerca di lesioni isolate o multiple a livello epatico e renale, mentre la radiologia tradizionale ha importanza nella ricerca di lesioni ossee e di focolai di osteomielite.

TERAPIA DELLE INFEZIONI DA CANDIDA

La terapia va sempre iniziata quando al sospetto clinico si associa la presenza di:

- **Emocoltura positiva per Candida in un paziente immunocompromesso.**
- **Emocoltura positiva per candida associata ad coltura positiva in un sito normalmente sterile.**
- **Presenza di Candida in due siti normalmente sterili.**
- **Evidenza microscopica ed istologica di infezione.**
- **Positività per la ricerca di antigeni/anticorpi anticandida con un titolo antigenico > di 1 a 4.**

Il trattamento per la candidiasi non si è modificato negli ultimi anni, e l'anfotericina B rimane a tuttoggi l'antibiotico di prima scelta, infatti i miceti del genere Candida sono tutti sensibili a questo farmaco mentre mostrano delle resistenze a seconda della candida coinvolta nei confronti dei più moderni antimicotici.

- **Candida Albicans sensibile all'anfotericina B ed al fluconazolo .**
- **Candida Glabrata sensibile all'anfotericina B ma non al fluconazolo.**
- **Candida Krusei sensibile all'anfotericina B ma non al fluconazolo.**
- **Candida Lusitaniae sensibile all'anfotericina B ed al fluconazolo.**

ANFOTERICINA B.

La terapia tradizionale con l'anfotericina B prevede una dose test di 1 mg per valutare eventuali reazioni di ipersensibilità, peraltro estremamente rare, seguite da dosi crescenti di 0,3 - 0,5 - 0,7 - 0,9 mg/kg/die per una dose totale di 1 - 1,2 grammi complessivamente.

Recentemente sono stati proposti degli schemi terapeutici leggermente diversi:

1. Dopo la dose test si somministrano 0,5 mg/kg/die per una dose massima di 6 mg/kg.
2. Dopo la dose test si somministrano 1 -1,5 mg/kg/die per una dose complessiva di 1 grammo.

La dose giornaliera va infusa in un periodo di tempo variabile tra le 4/6 ore.

Attualmente molti autori non riconoscono l'utilità della dose test, anche se reazioni alla somministrazione del farmaco si hanno in circa il 20% dei pazienti. Viene invece raccomandato il monitoraggio attento il primo giorno di terapia dei parametri emodinamici, della temperatura corporea e della frequenza respiratoria ogni 30 minuti. Qualora si manifestino i seguenti sintomi: febbre ($T^{\circ} > 38,9^{\circ}$), ipotensione ($Pas < 100$ mmhg) e tachicardia, viene raccomandato l'utilizzo profilattico di 25/50 mg di idrocortisone o meperidina 30 minuti prima dell'inizio dell'infusione del farmaco.

Nella nostra ICU abbiamo deciso di seguire il seguente schema terapeutico:

NON SI ESEGUE LA DOSE TEST, E LA DOSE UTILIZZAZTA E' DI 0,5 mg/kg/die IN INFUSIONE LENTA DELLA DURATA DI 6 ORE SOTTO ATTENTO MONITORAGGIO DEI PARAMETRI EMODINAMICI E DELLA T° CORPOREA, FINO AD UNA DOSE MASSIMA DI 6 mg/kg.

La tossicità renale e l'ipokaliemia sono i principali effetti collaterali dell'anfotericina. La tossicità renale può essere ridotta togliendo se possibile gli altri farmaci ad azione nefrotossica (aminoglicosidici, vancomicina, ciclosporina A ecc.) ed integrando sodio.

L'infusione endovenosa di 500 ml di soluzione fisiologica prima della somministrazione dell'anfotericina B e di altri 500 ml dopo la fine della stessa riduce la nefrotossicità e la comparsa di ipokaliemia. Un ulteriore passo avanti nella riduzione della nefrotossicità è l'utilizzo

dell'anfotericina veicolata attraverso i liposomi, questo riduce l'incidenza di problemi renali e permette la somministrazione di dosaggi molto più elevati che raggiungono i 5 mg/kg.

FLUCONAZOLO

Il fluconazolo viene utilizzato nei pazienti che non tollerano l'anfotericina B, tuttavia questo farmaco non viene raccomandato come prima scelta. I dosaggi raccomandati nei pazienti critici sono i seguenti : si somministrano inizialmente 400 mg seguiti dalla somministrazione di 200 - 400 mg/die in una unica somministrazione per un periodo variabile a seconda della gravità del quadro clinico. Questo farmaco è escreto in gran parte immodificato con le urine in quanto ha un metabolismo epatico molto piccolo, quindi va considerato il farmaco di scelta nella candidosi del tratto urinario, va ricordato che in presenza di IRA la sua dose va ridotta in base alla Clcr.

5-FLUCITOSINA

La 5-flucitosina è un ottimo farmaco anti candida, ma se utilizzato da solo comporta lo sviluppo di resistenze, quindi va usata solo in associazione con l'anfotericina B (vedi sotto) permettendo di ridurre la dose di entrambi i farmaci, e di conseguenza sia la tossicità dell'anfotericina B che l'effetto mielosoppressivo della 5-flucitosina.

TERAPIA DELLA CANDIDOSI SISTEMICA

Tutti i pazienti con candidosi sistemica richiedono la rapida instaurazione della terapia, in quanto alla candidemia è attribuita una mortalità del 38%. La terapia va iniziata con l'anfotericina B alle dosi sopra indicate, se i pazienti non migliorano all'anfotericina B va associata la Flucitosina. Questa non va mai somministrata da sola in quanto i Miceti del genere Candida sono intrinsecamente resistenti a questo farmaco, mentre un sinergismo con l'anfotericina B è stato dimostrato sia in vitro che in vivo. Le dosi di flucitosina consigliate sono 50 - 150 mg/kg/die per via orale.

Il persistere di una candidemia per un periodo superiore ai 5 giorni nonostante l'instaurazione di una adeguata terapia deve far considerare di sostituire tutti i device intravascolari che vanno posizionati in altra sede pena l'immediata infezione dei nuovi dispositivi.

ANFOTERICINA B 0,5 mg/kg/die ev ± 5-FLUCITOSINA 50-100 mg/kg/die per via orale.
--

TERAPIA DELLA CANDIDOSI DEL TRATTO URINARIO

La presenza di candiduria associata a segni di sepsi, ad una emocoltura positiva, a sierologia positiva e/o alla positività per ricerca di Candida in un altro sito normalmente sterile, implica la necessità di trattare la causa, in questo caso l'anfotericina B non è il farmaco ideale in quanto si concentra poco nelle urine, mentre il fluconazolo rappresenta il farmaco ideale.

Nessun farmaco però è efficace se non si sostituisce il catetere vescicale, che va cambiato una volta istituita la terapia per evitare una disseminazione dell'infezione.

Quando si sospetta una infezione renale va fatta immediatamente l'ecografia renale per la possibilità che si siano sviluppati degli ascessi renali che qualora presenti peggiorano enormemente la prognosi.

Nei pazienti con infezione delle basse vie urinarie senza segni di disseminazione, l'utilizzo dell'anfotericina B per via endovescicale alla dose di 5 - 10 mg ogni 12 ore per 2 giorni sembra essere la terapia di scelta, il catetere va tenuto chiuso dopo la somministrazione del farmaco per un periodo non inferiore alle due ore. I lavaggi endovescicali possono essere anche eseguiti con il fluconazolo alla dose di 200 mg ogni 12 ore.

FLUCONAZOLO 400 mg in prima giornata, seguito da una terapia di mantenimento con 200-400 mg/die per 7-14 giorni.

TERAPIA DELLA PERITONITE DA CANDIDA NEL POST OPERATORIO

La peritonite da Candida è una patologia insidiosa, e spesso si associa ad una peritonite batterica. La terapia si basa sulla somministrazione per via sistemica di anfotericina B associata o meno alla flucitosina in combinazione con dei lavaggi endoperitoneali.

TERAPIA DELL'ENDOCARDITE DA CANDIDA

L'endocardite è una complicanza frequente nei pazienti portatori di valvole artificiali, ma occasionalmente può essere anche una complicanza di una candidosi sistemica.

La diagnosi può essere molto difficoltosa in quanto l'ecocardiografia è spesso negativa anche in presenza di una colonizzazione valvolare che si manifesta clinicamente.

La terapia si basa sull'associazione della 5-flucitosina all'anfotericina B in quanto quest'ultima ha una scarsa penetrazione nelle vegetazioni. Oltre a questa associazione è anche possibile utilizzare il fluconazolo ad alti dosaggi 10 mg/kg/die ad esempio in un paziente di 70 kg vanno somministrati 700 mg di fluconazolo in 3 somministrazioni.

TERAPIA DELLA MENINGITE DA CANDIDA

La meningite da Candida è una grave complicanza che interviene nei pazienti dopo interventi di NCH o dopo il posizionamento di shunt.

Visto che queste sono in ogni caso infezioni gravissime, la terapia si basa sulla seguente associazione:

ANFOTERICINA B 1mg/kg/die + 5- FLUCITOSINA alla dose di 100 mg/kg/die.

Quando ci troviamo di fronte ad infezioni di media gravità il fluconazolo alla dose giornaliera di 400 mg può essere sufficiente.

TERAPIA DELL'ENDOFTALMITE DA CANDIDA

L'endoftalmite è una complicanza frequente in corso di infezioni da Candida, essa è solitamente subdola in quanto può non dare segno si se per molti giorni o settimane anche quando il trattamento è stato iniziato. Per questo motivo è di fondamentale importanza far eseguire una visita del fondo oculare per valutare l'eventuale presenza di lesioni alla retina. Qualora queste fossero presenti la terapia si basa sull'utilizzo a dosi piene dell'anfotericina B associata alla flucitosina in quanto la prima ha scarsa penetrazione nel vitro. Quando ci troviamo di fronte a lesioni massive progressive o asimmetriche, si impone la vitrectomia parziale e l'uso intravitreale dell'anfotericina B.

BIBLIOGRAFIA ESSENZIALE:

- 1) British society for antimicrobial chemotherapy working party. Management of deep Candida infection in surgical and intensive care unit patients. Intensive Care Med. 1994.20:522-528.
- 2) Solomkin J.S. Pathogenesis and management of Candida infection syndrome in non neutropenic patients. New Horizons. 1993.1:202-212.
- 3) Meunier F. Management of Candidemia. N. England J. Of Med. 1994.331:1371-1372.