



***Neisseria gonorrhoeae*: un patógeno díscolo. Conceptos microbiológicos, resistencia a antimicrobianos y su vigilancia epidemiológica en Chile**

>>> La gonorrea como otras enfermedades de transmisión sexual están asociadas a morbilidad y mortalidad, con elevados costes para la salud pública. La prevalencia de cepas multirresistentes impulsa el desarrollo de vacunas efectivas a través de los avances en el conocimiento de los mecanismos moleculares y las interacciones metabo-inmunológicas.

>>> AUTORES

Mirko Ortiz Á.¹, Edgardo Santander P.¹ y Judith Lugo P.²

1 Universidad Arturo Prat-Chile.

2 Universidad de Zulia-República Bolivariana de Venezuela.

>>> CORRESPONDENCIA

Judith Lugo P. judlugop@gmail.com

Fuente: Rev Chilena Infectol 2021; 38(4):512-522

>>> RESUMEN

Neisseria gonorrhoeae es un diplococo

gramnegativo, no móvil, esporulado, aerobio o anaerobio facultativo, catalasa y oxidasa positivas. Las infecciones de transmisión sexual causadas por este microorganismo son un problema de salud pública definido como tal desde el siglo XIX, representando una gran amenaza para la salud humana debido a la su alta prevalencia y multirresistencia a antimicrobianos. En las últimas décadas han aumentado los reportes de cepas resistentes a penicilina, fluoroquinolonas, sulfonamidas, tetraciclina, macrólidos, y más recientemente a cefalosporinas y azitromicina. Tal panorama ha generado preocupación a nivel mundial, debido al aumento de casos de gonorrea asociados a cepas multirresistentes. En Chile se desarrolló desde el 2010 hasta el 2018 el Programa de Vigilancia de *N. gonorrhoeae* a nivel nacional con el objeto de caracterizar esta infección en las regiones y registrar la

resistencia a los antimicrobianos. Esta revisión presenta un análisis sistemático bibliográfico, actualizado, de los principales aspectos de este microorganismo, su respuesta a antimicrobianos, y entrega pautas de diagnóstico y tratamiento, a la espera de avanzar en la comprensión del mecanismo molecular y las interacciones metabólicas e inmunológicas que determinan la infección, con miras a diseñar una vacuna efectiva.

Palabras clave: *Neisseria gonorrhoeae*, gonococo, enfermedad de transmisión sexual, resistencia antimicrobiana, revisión.

>>> INTRODUCCIÓN

Neisseria gonorrhoeae, nombre asignado en reconocimiento a Neisser Albert, quien la describió, y *gonorrhoeae*: gonos = semillas y rhoe = fluir, términos griegos introducidos por Galeno, es

la etiología de la enfermedad comúnmente llamada “gonorrea” o “blenorragia”, “purgaciones” o “gota militar”. Este microorganismo bacteriano representa un problema de salud pública, mencionado como tal desde el siglo XIX, y en la actualidad, una enfermedad de transmisión sexual relevante, por ser frecuente y representar una gran amenaza para la salud humana debido a su emergente multiresistencia a antimicrobianos¹.

Como cualquier bacteria, *N. gonorrhoeae* se reproduce asexualmente por división binaria, originándose dos células hijas aproximadamente del mismo tamaño a partir de una célula madre. Esta división no es completa ya que no se separan los tabiques o septos de cada una de las células que se originan, y de allí que se dispongan en pares². Este diplococo intracelular gramnegativo –en el lenguaje diario se le denomina “gonococo”– es una bacteria inmóvil, asporulada, dependiente de

¿Infección de COVID-19? TEST RÁPIDOS

Resultados confiables en sólo minutos

Test de Antígeno MP / Origen: Alemania

- Diagnóstico de pacientes con sospecha de infección actual
- Testeos de gran escala mediante hisopado naso u orofaríngeo
- Excelente Performance:
Sensibilidad 96,5%
Especificidad 99,1%



Test Combo IgG/IgM MP / Origen: Alemania

- Detección de anticuerpos presentes en sangre, suero o plasma.
- Seguimiento durante y post infección
- Excelente Performance:
Sensibilidad 94,7%
Especificidad 97,1%

LABORATORIOS BACON

Tel +54(11) 4709-0171 | Fax +54(11) 4709-2636 | www.bacon.com.ar | ventas@bacon.com.ar

in Laboratorios Bacon

@laboratoriosbacon

f Laboratorios Bacon



oxígeno, catalasa y oxidasa positivas. Se le define como un patógeno “por excelencia” pues siempre está asociado a la mencionada enfermedad venérea³ cuya contagiosidad es muy elevada.

En el hombre esta enfermedad se manifiesta comúnmente como uretritis aguda, y en la mujer causa complicaciones como salpingitis aguda que frecuentemente provoca infertilidad⁴. El diagnóstico más usado para *N. gonorrhoeae* es el cultivo bacteriano, aunque también se recomienda hacer un frotis del fluido y tinción de Gram. La identificación de especie se alcanza con las pruebas bioquímicas; otros métodos de diagnóstico confirmatorios se basan en ensayos moleculares a través de pruebas de amplificación de ácidos nucleicos⁵.

En las últimas décadas han aumentado los reportes de cepas de *N. gonorrhoeae* resistentes a penicilina, fluoroquinolonas, sulfonamidas, tetraciclina, macrólidos, y más recientemente, a cefalosporinas y azitromicina, por sí solas o combinadas⁵. Tal panorama ha generado preocupación a nivel mundial, debido al aumento de casos de gonorrea asociados a cepas multirresistentes.

En Chile, el Laboratorio de Agentes de Infecciones de Transmisión Sexual de la Sección Bacteriología del Instituto de Salud Pública (ISP) condujo, desde el 2010 hasta el 2018, una vigilancia de la resistencia antimicrobiana a las cepas de *N. gonorrhoeae* enviadas por los laboratorios públicos y privados de la red asistencial del país. Este programa realiza actualmente dicha vigilancia epidemiológica, de acuerdo con lo indicado en el Decreto Supremo N° 7/2019, artículo 5°: Notificación de Enfermedades Transmisibles de Declaración Obligatoria.

A través de esta estrategia se logró detectar 12.457 cepas de *N. gonorrhoeae* a nivel nacional y demostrar la total susceptibilidad *in vitro* a ceftriaxona y cefixima en las cepas confirmadas; sin embargo, azitromicina mostró una disminución en su actividad *in vitro*. Asimismo, la sensibilidad a tetraciclina se redujo. Por otro lado, se pudo com-

probar un aumento de la resistencia antimicrobiana a penicilina G y a ciprofloxacina en los ocho años de análisis. Ante lo cual, resulta muy importante evaluar en forma permanente la sensibilidad de las cepas aisladas, luego de llevar a cabo un diagnóstico acertado. Así, se pretende evitar la diseminación de la bacteria, especialmente en los casos asintomáticos, prescribir un buen tratamiento e implementar campañas de salud en la población, mientras se avanza en comprender el mecanismo molecular y las interacciones metabólicas e inmunológicas que determinan una infección, con miras a diseñar una vacuna efectiva.

Generalidades de *Neisseria gonorrhoeae*

La gonorrea fue reconocida en el siglo II a.C. por Galeno. También se encontraron referencias de esta infección en antiguos testamentos y en historias escritas por varias culturas. Sin embargo, Albert Neisser logró identificar la bacteria y diferenciar esta enfermedad de la sífilis en 1879, a mediados del siglo XIX⁷. Desde ese momento a la actualidad, la taxonomía de *N. gonorrhoeae* ha sido un gran debate científico, sufriendo varias reorganizaciones en el tiempo desde que Stackebrandt y cols. (1988), a través de la hibridación de [ARNr]ARN ADN-ribosómico, de ADN-ADN y la secuenciación de 16S ARNr, lograron ubicarla en la clase β -proteobacteria y asignarle un orden y familia propia diferenciándolas de γ -proteobacterias donde prevalece otros órdenes y familias como *Pseudomonas* y *Moraxella* (Tabla 1).

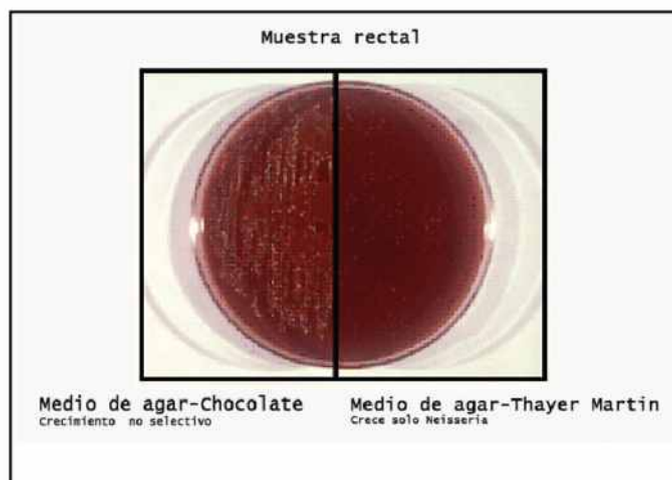
>> Tabla 1. Taxonomía de *Neisseria gonorrhoeae*

Tabla 1. Taxonomía de <i>Neisseria gonorrhoeae</i>			
Reino	Bacteria		
Filo	Proteobacteria		
Clase	γ -Proteobacterias	β -Proteobacterias	
Orden	Pseudomonadales	Neisseriales	
Familia	Pseudomonadaceae	Moraxellaceae	Neisseriaceae
Género	<i>Pseudomonas</i>	<i>Moraxella</i>	<i>Neisseria</i>
Especie	<i>P. aeruginosa</i>	<i>M. lacunata</i>	<i>N. gonorrhoeae</i>

Neisseria gonorrhoeae es un diplococo

Gram negativo—la tinción de Gram directo del fluido purulento permite visualizar diplococos intracelulares dispuestos en “granos de café”— de lento crecimiento y difícil de cultivar. El medio de cultivo agar chocolate o GC adicionado, es el medio enriquecido más útil para el cultivo de esta bacteria, mientras que el medio de cultivo Thayer-Martin es el medio selectivo de elección para el aislamiento de la bacteria cuando se trabajan muestras clínicas con microbiota acompañante⁷. El medio de Thayer Martin contiene vancomicina, nistatina, colistina y trimetoprim que inhibe el crecimiento de la microbiota normal (especies grampositivas, gramnegativas y hongos), pero permite el crecimiento de *N. gonorrhoeae*³. El tamaño celular oscila entre 0,6 y 1 μm , siendo su promedio de 0,8 μm de diámetro; bajo el microscopio de luz se visualizan dentro de los neutrófilos polimorfonucleares⁸. Generalmente crecen a temperatura de 35°C a 37°C en una atmosfera de CO₂ al 5% (Figura 1).

>> **Figura 1.** Colonias de *Neisseria gonorrhoeae* tomada de una muestra rectal que crece en agar-Chocolate no selectivo y en agar-Thayer Martin que solo selecciona *N. gonorrhoeae* y *N. meningitidis*. Fuentes: Modificado de Principios de Microbiología Médica III Edición, 2017.



AVAN
Tecnologías IVD



H-900 ANALIZADOR DE ELECTROLITOS AUTOMÁTICO

De diseño simple pero confiable. Descarte directo por lo que reduce el riesgo de las obstrucciones y la contaminación cruzada. Procesa grandes volúmenes de trabajo en forma automatizada.

GASTAT 700SERIES SISTEMAS DE GASES EN SANGRE MULTIPARÁMETROS

Fácil de usar, fácil de mantener. La evolución en el análisis de gases en sangre con una nueva propuesta innovadora de Techno Medica Co. Ltd.



Analizadores de GASES EN SANGRE

Padre M. Ashkar N°688 - (CP1672) Gral. San Martín, Bs. As. Argentina
(54 11) 4754-2168 rot. - Whatsapp +54 9 11 6228-4796
info@avan.com.ar - www.avan.com.ar

También es reconocido por ser un microorganismo fastidioso, tener un cromosoma circular cuyo genoma tiene una longitud de 2,14 Mbp con un contenido de GC 52,4% y 2.179 proteínas. Esta bacteria es catalasa y oxidasa positiva, sensible a ácidos grasos. La bacteria no crece en ausencia del aminoácido cisteína, pudiendo obtener energía del piruvato y lactato. Estos microorganismos aerobios, capnofilios, son inmóviles, no tienen cápsula, no forman esporas, no son ácido-resistente.

Habitat

El ser humano es el único hospedero natural de esta bacteria, siendo la edad más frecuente de cultivarla entre los 15 a 24 años. Los portadores pueden ser tanto sintomáticos como asintomáticos; en especial, las mujeres no presentan síntomas y la transmisión es por coito heterosexual u homosexual⁹.

Crece en la superficie húmeda de las mucosas incluyendo el cérvix, útero, y trompas de Falopio en las mujeres, sí como en la uretra masculina¹¹. Sin embargo, también puede encontrarse en la boca, faringe, ano¹² y su aparición es menos frecuente en articulaciones, causando artritis gonocócica, (artritis séptica) que generalmente se detecta en pacientes inmunodeprimidos o con infección por VIH/SIDA¹³. Las mujeres que tengan gonorrea sin tratar pueden transmitirle estas bacterias al bebé durante el parto causando la conjuntivitis gonocócica (oftalmía neonatal)¹⁴.

Patogénesis y factores de virulencia en *Neisseria gonorrhoeae*

Neisseria gonorrhoeae presenta el fenómeno biológico conocido como variación de fase, el cual consiste en que las cepas carentes de pilis (no patógenas) pueden expresarlos o incluso modificarlos, variando su composición antigénica, lo que le permite evadir, en parte, la respuesta inmune del hospedero¹⁵.

El gonococo puede infectar a células cilia-

das y no ciliadas. Se ha demostrado que la infección gonocócica ocurre en dos fases. Primero la adhesión a la mucosa y luego la invasión de la célula epitelial. En la etapa inicial de la adhesión sucede la primera interacción interviniendo factores como: carga negativa de superficies (bacteria y célula hospedera), pH e interacciones hidrofóbicas, siendo las más importantes la adhesión del microbio invasor a un receptor sobre la célula hospedera. Los pili, junto a las proteínas Opa, permiten la adhesión a los receptores (CD46, CD66, integrinas) que se encuentran en la superficie epitelial¹⁶. Existen también, receptores específicos únicos en su tipo, como los ubicados en enterocitos o células uroepiteliales humanas; uno de estos receptores es el GD, gangliósido que interactúa con las adhesinas (fimbrias o pilis)³. La invasión al hospedero comienza atravesando la célula epitelial, al interior de vacuolas, para acceder a la matrix subepitelial. La bacteria tiene un sistema de secreción que inyecta múltiples proteínas al interior de la célula hospedera. Algunas de éstas ocasionan un reacomodo en el citoesquelético y reacciones en cadena, que permite engullir a la bacteria. Dentro del citosol, las bacterias lisan la membrana vacuolar, escapan y se diseminan. Una proteína de la superficie de la bacteria se une a la superficie celular del hospedero e induce su propia endocitosis. Dentro de la célula, algunas escapan, mientras que otras se multiplican en el fagosoma donde el gonococo usualmente se localiza, causando una intensa reacción inflamatoria¹⁷.

Características interesantes de esta bacteria son las numerosas estructuras superficiales (Pili, Opa, LOS), que desempeñan una función esencial en el proceso infeccioso. Sin embargo, la bacteria en su totalidad es importante por su virulencia y efectos biológicos (Tabla 2, Figura 2).

>>> DIAGNÓSTICO

Existe una variedad de bacterias que se transmiten por contacto sexual. No todas las infecciones de transmisión sexual tienen cura; la gonorrea sí es curable. Esta infección bacteriana tiene un período de incubación de 2 a 5 días (extremos 1-

7)⁴. Cuando el ser humano presenta síntomas, la identificación de la gonorrea se logra mediante la obtención de la muestra en hisopos (rayón o dacrón) estériles, a partir de sitios expuestos durante el contacto sexual como el tracto genital, uretra, recto y orofaringe en el hombre, mientras que en la mujer la muestra se obtiene de las glándulas de Bartolino, trompas de Falopio, endometrio, sangre, líquido articular y lesiones de la piel; también se puede realizar una muestra no invasiva como la orina⁵ en ambos sexos.

>> Tabla 2. Factores de virulencia en *Neisseria gonorrhoeae*

Factor de virulencia	Efecto biológico
Fimbrias (pili)	Proteína que interviene en la adhesión inicial a las células humanas (ej., epitelio vaginal, trompa de Falopio y cavidad oral) e interfiere en la muerte producida por los neutrófilos.
Porina PorA/PorB	Proteína que facilita la supervivencia intracelular al evitar la fusión de las fagolisosomas en los neutrófilos.
Proteína Opa	Proteína de opacidad que interviene en la adhesión firme a las células eucariotas.

Proteína RmP	Proteína de reducción modificable que protege a otros antígenos de superficie (proteína Por, LOS) de los anticuerpos bactericidas.
Proteína H.8	Epitopos que reaccionan con el anticuerpo monoclonal H.8. ¹¹
Proteasa IgA1	Destruye la inmunoglobulina A1.
F β -lactamasa	Hidroliza el anillo β -lactámico de la penicilina.
Proteína Fbp	Proteína de unión al hierro, se expresa cuando el suministro disponible de hierro es limitado.
LOS	Componente endotóxico de las células bacteriana, interviene en la adhesión bacteria-bacteria, (formación de microcolonias); provoca la respuesta inflamatoria y desencadena la liberación de FNT- α .
Plásmido	Confieren resistencia a antimicrobianos, genes estructurales TEM-1 para las β -lactamasas

Su transporte debe ser en hisopos húmedos; para su recuperación, la temperatura debe estar entre 35° a 37°C, la atmósfera debe contener CO₂ y humedad, el medio de cultivo debe ser suplementado (agar chocolate o GC), el tiempo de cultivo normalmente es de 48 h, pero se recomienda subcultivo cada 18 a 24 h para mayor viabilidad. El almacenamiento de una cepa puede ser congelándola en un medio de tripticasa soya con glicerol 15% que se suspende en nitrógeno líquido,

 **BD Vacutainer®**

Líder en Soluciones Preanalíticas

Calidad y Bioseguridad:
Su interés y nuestro compromiso

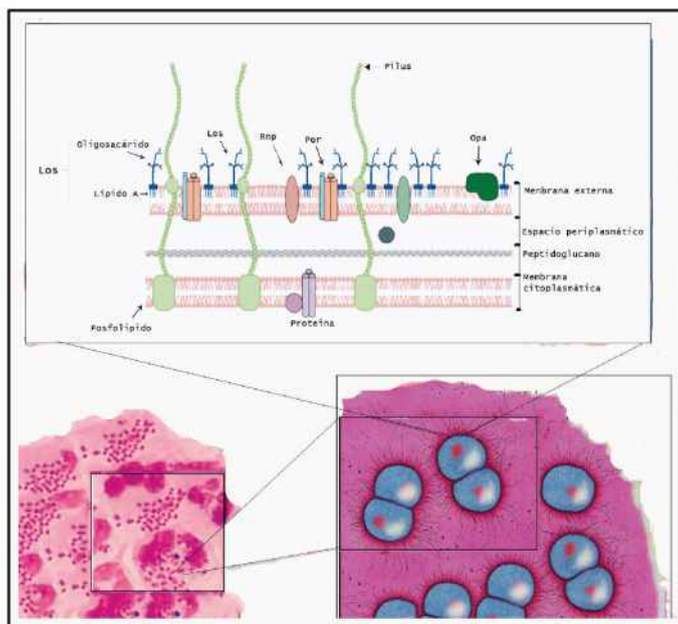


Para contactarse, llámenos al: 0800-444-55BD (23)
o escribanos a: vacutainer@bd.com



o puede mantenerse en un congelador a -70°C porque las cepas sobreviven un tiempo corto a menor temperatura¹⁸.

>> **Figura 2.** Esquema de la estructura patológica de *N. gonorrhoeae* macro y microscópica. Fuente: Propia.



Para realizar un correcto diagnóstico de esta cepa, ya recuperada en un medio de cultivo no selectivo, se procede a efectuar un subcultivo en medio selectivo, para obtener un cultivo puro, y colonias individuales. Una orientación diagnóstica rápida se logra al realizar una tinción Gram, o una tinción simple con azul de metileno¹⁹; para confirmar el diagnóstico se efectúan pruebas bioquímicas como la reacción oxidasa, reacción de superoxol 4+/catalasa, resistencia a colistina, prueba de reducción a nitrato, prueba de producción de polisacárido, prueba de producción de ácido y prueba enzima-sustrato. Sin embargo, en la actualidad se ocupa un método de análisis genómico que resulta ser más certero, llamado prueba de amplificación de ácidos nucleico (NAAT)²⁰.

Tinción de Gram o azul de metileno: Este método generalmente se utiliza para describir la morfología de los diplococos encontrados al interior del macrófago los que pueden adoptar la morfología de células en granos de café.

Prueba de oxidasa: En este método se

utiliza el reactivo de Kovac (solución 1% de N, N', N'-tetrametil- p- dihidroclorofenilendiamina) para detectar la presencia de citocromo C en la cadena respiratoria del microorganismo bacteriano y el resultado será positivo si se visualiza el color violeta.

Superoxol/catalasa: El peróxido de hidrógeno (H_2O_2) es el reactivo clave; se diferencian ambos métodos por el porcentaje de H_2O_2 , superoxol utiliza H_2O_2 al 30% y catalasa al 3%. En ambos, *N. gonorrhoeae* reacciona de forma explosiva (producción de burbujas), en comparación a la mayoría de las otras especies de *Neisseria*.

Resistencia a colistina: Se usa un disco impregnado con 10 μg de colistina, en un medio de cultivo selectivo y se determina su sensibilidad al antimicrobiano a través de la medición del halo de inhibición alrededor del disco. Las cepas de *N. gonorrhoeae* son resistentes a colistina y crecerán sin problemas.

Prueba de reducción de nitrato: Se usa para reducir el nitrato (NO_3) a nitritos (NO_2) o nitrógeno gaseoso. Se utilizan tres reactivos: nitrato (A), α -naftilamina (B) y polvo de zinc. Si las bacterias son capaces de reducir el nitrato a nitrito son positivas por el cambio de color del medio debido a la producción de nitrito; por reacciones entre el reactivo A y B, más la reducción de nitrato a nitrito por la bacteria, se forma un color rojo, lo cual es una respuesta positiva en esta prueba. Para comprobar si las cepas son negativas, se debe agregar polvo de zinc después de la incubación de A y B; si cambia de color a rojo son negativas (el nitrato es reducido por el polvo de zinc).

Prueba de producción de polisacárido: Cuando el microorganismo crece en medio suplementado con sacarosa, se produce un polisacárido, parecido al almidón. Al adicionar una gota de yodo de Gram al cultivo, el medio se tiñe de color azul púrpura oscuro a café o negro. Si el cultivo no cambia de color se considera negativo siendo el caso de *N. gonorrhoeae*.



COYALAB

Su LIS en la nube.

TU LABORATORIO,
DONDE VOS ESTÁS.



COYALAB.NET

- 01** En un sistema web, que permite realizar todos los procesos informáticos de un laboratorio.
- 02** Funciona desde tu navegador web, en tu PC, tablet o celular.
- 03** Si ya usás COYA, no perdés ningún dato, se migra la información.



**OBTÉN ACCESO SEGURO EN
DÓNDE SEA, CUANDO SEA Y
EN CUALQUIER DISPOSITIVO.**

- Ágil ingreso de pacientes y prestaciones.
- Informes y planillas parametrizables.
- Interfaces con equipos analizadores.
- Validación de resultados.
- Integración con otros laboratorios.
- Envío por correo electrónico de informes.
- Documentación y soporte online.



COYA
sistemas

Creado por

Iturraspe 2246 (S3002BJF)
Santa Fe, Argentina
Tel: (54) 0342-455-1286 / Líneas Rotativas
info@coyasistemas.com.ar

No es posible detectar polisacáridos en un medio que contiene sacarosa, por lo que se recomienda utilizar el medio base de triptona-soya.

Prueba de producción de ácido: Esta prueba detecta la producción de ácido a partir de glucosa, maltosa, lactosa y sacarosa. *Neisseria gonorrhoeae* sólo produce ácido a partir de la glucosa; se recomienda comparar los resultados con otras cepas (*N. meningitidis*, *N. lactamica* y *M. catarrhalis*, *N. cinerea*), porque suelen presentarse falsos positivos.

Prueba enzima-substrato: Esta prueba cromogénica detecta enzimas (β -galactosidasa, γ -glutamilaminopeptidasa e hidroxiprolil-aminopeptidasa), cambiando de color si están presentes o no; *N. gonorrhoeae* sólo produce hidroxiprolil-aminopeptidasa. La combinación de estas pruebas permite identificar de manera efectiva a *N. gonorrhoeae* como se muestra en la Figura 3.

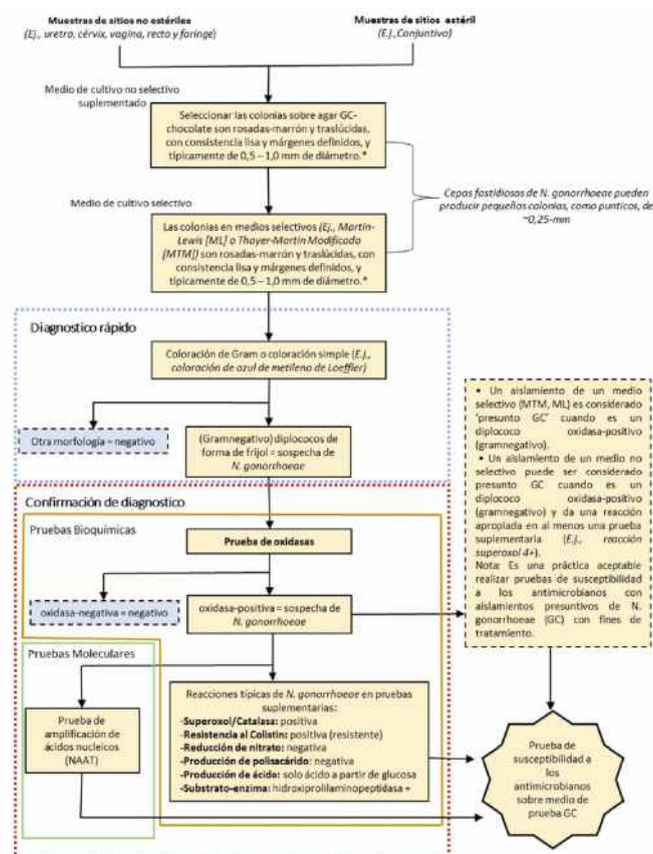
Prueba de amplificación de ácidos nucleicos: La prueba de ácido nucleico o NAAT es un término genérico que se refiere a todas las pruebas moleculares usadas para detectar y amplificar material genómico (ARN o ADN), característico de *N. gonorrhoeae* y permite descartar a otros microorganismos.

Mecanismos de resistencia a antimicrobianos

La resistencia a los antimicrobianos se debe, en gran parte, a la modificación de la estructura celular, la permeabilidad del antimicrobiano en el patógeno o a procesos de intercambio de información genética. Todos estos procesos han optimizado los mecanismos moleculares para evitar el biocida terapéutico²¹, y así persistir en la población humana. Estos mecanismos moleculares de resistencia a los antimicrobianos pueden suceder de las siguientes formas:

Mutación del receptor: Si el (receptor) sitio blanco cambia tras una mutación, impide la vinculación del fármaco.

Figura 3. Diagrama de flujo de diagnóstico rápido y confirmación diagnóstico de gonorrea (IT-S). Identificación de *N. gonorrhoeae*, a través de técnicas bioquímicas y moleculares. Fuente: Modificado del Manual de Laboratorio para la Identificación y Prueba de Susceptibilidad a los Antimicrobianos de Patógenos Bacterianos de Importancia para la Salud Pública en el Mundo en Desarrollo. OMS, 2004.



Modificación del antimicrobiano: Las cepas resistentes producen una enzima que modifica la molécula del fármaco.

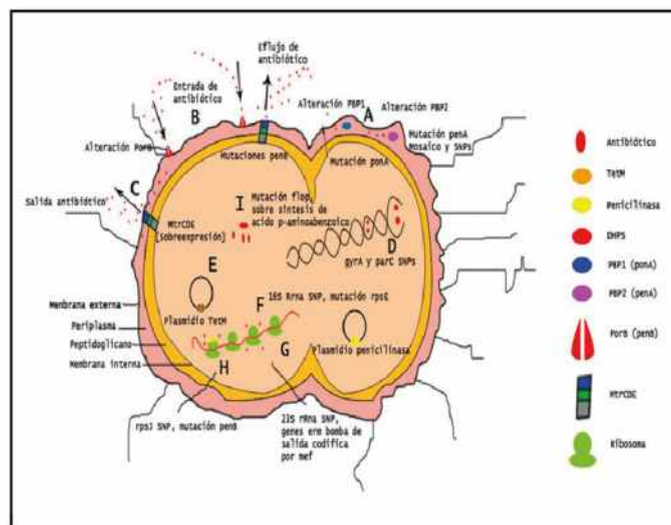
Impermeabilidad de la bacteria: La bacteria cierra sus poros. El antimicrobiano no puede penetrar.

Expulsión del antimicrobiano: Algunas bacterias son capaces de rechazar los antimicrobianos por expulsión fuera de la célula.

Neisseria gonorrhoeae es un microorganismo resistente y genéticamente diverso, capaz de captar ADN en todas las etapas de su ciclo de vida desde otras cepas de gonococo, así como de bacterias de otros géneros. Esta bacteria puede

hacerse resistente a los agentes antimicrobianos por mecanismos que incluyen la destrucción del fármaco mediante enzimas; modificación o protección del receptor; salida de agentes antimicrobianos y disminución de la afluencia de agentes antimicrobianos. La resistencia puede surgir a través de mutaciones espontáneas en diferentes genes cromosómicos, la absorción de ADN mutado mediante transformación o mediante mecanismos conjugativos mediados por plásmidos²². Una variedad de mecanismos de resistencia, suele estar presente en una sola célula gonocócica (Figura 4) y una combinación de genes, junto con mutaciones dentro un gen específico²³.

>> Figura 4. Mecanismos de resistencia a antimicrobianos en aislados de *N. gonorrhoeae*. A. b-LACTÁMICOS, CEFALOSPORINA; Mutaciones en proteínas de unión a penicilina (PBP1 y PBP2). B. b-LACTÁMICOS, CEFALOSPORINA, TETRACICLINAS; Mutaciones en penB, que codifican una proteína importante de la membrana externa. C. b-LACTÁMICOS, CEFALOSPORINA, TETRACICLINAS, MACROLIDOS; Las mutaciones en mtrR, que codifica la proteína represora MtrR, provocan una sobreexpresión que aumenta la salida de antimicrobianos. D. FLUORO-QUINOLONAS; Mutaciones en la ADN girasa (gyrA) y la topoisomerasa (parC) que reducen la unión a estas enzimas. E. b-LACTÁMICOS; Penicilinas codificada por plásmido que hidroliza el anillo b-lactámico. F. ESPECTINOMICINA; Una mutación de SNP y rpsE de ARNr 16S inhibe la unión a la diana ribosómica. G. metilasas de ARNr en 23S. El ARNr compromete la unión. La sobreexpresión de la bomba de salida MtrCDE y/o las bombas de salida codificadas por mef y macAB aumentan la salida del antimicrobiano. H. TETRACICLINAS; Un SNP en rpsJ que codifica la proteína ribosómica y la proteína TetM inhibe la unión a la diana ribosómica. I. SULFANAMIDAS; Mutaciones en folP que codifica DHPS y la sobre síntesis del ácido p-aminobenzoico confieren resistencia. Fuente: Modificado de Antibiotic resistance in *Neisseria gonorrhoeae*: will infections be untreatable in the future? Dillon J-A, Parti R, Thakur S. 2015.



Sulfamidas

Estos antimicrobianos funcionan compitiendo con ácido p-aminobenzoico (PABA) para la formación de la enzima dihidropteroato sintasa (DHPS). Son análogos para la síntesis del ácido para-aminobenzoico, que previene la formación de tetrahidrofolato necesario para la síntesis de ADN. Mutaciones en *folP*, que codifica DHPS, reduce la afinidad de DHPS por las sulfonamidas^{23,24}. Los gonococos también pueden hiperproducir PABA superando la inhibición efecto de las sulfonamidas.

Hoy en día la resistencia de *N. gonorrhoeae* hacia este fármaco está muy avanzada y su uso terapéutico es poco habitual.

β -lactámicos

Son fármacos bactericidas que actúan inhibiendo la síntesis de la pared celular bacteriana. Inhiben la transpeptidación en las etapas finales de la síntesis del peptidoglicano, polímero esencial para la pared bacteriana. La alteración de la pared produce la activación de enzimas autolíticas que provocan la destrucción de la bacteria por su modo de acción. Las penicilinas, cefalosporinas, monobactámicos y carbapenemes están implicados en la resistencia antimicrobiana. Estos fármacos ocupan las proteínas de unión (PBP) de *N. gonorrhoeae*, PBP1 (ponA) y PBP2 (penA) que catalizan los enlaces cruzados de péptidos entre hebras de glucanos adyacentes de peptidoglicano,

siendo PBP2 el objetivo principal en *N. gonorrhoeae*. Diferentes mutaciones puntuales en PBP2 reducen su tasa de acilación por β -lactámicos, lo que resulta en una menor susceptibilidad. Los aislados con mutaciones en *penA* se caracterizan por la inserción de residuos y también pueden portar varias mutaciones adicionales en la región carboxilo terminal de la proteína^{24,25}.

Aminoglucósidos

Son compuestos policatiónicos que contienen un aminociclitol con aminoazúcares cíclicos ligados por enlaces glicosídicos. Se unen a los ribosomas bacterianos (fracción 30S), ocasionando la producción de proteínas defectuosas, o bien, la inhibición total de la síntesis proteica de la bacteria. Se ha registrado resistencia hacia espectinomicina y kanamicina, causada por mutaciones en el ARNr 16S y en la proteína ribosomal 30S S5²⁶. Una mutación en la proteína S5 puede conferir una resistencia de bajo nivel. Se ha descrito resistencia a aminoglucósidos en bacterias, incluyendo disminución de la absorción y acumulación de fármacos, modificación de la diana ribosómica, la salida del fármaco y la modificación enzimática del fármaco²⁷.

Tetraciclinas

Su estructura química comparte el mismo núcleo tetracíclico, las gliciliclinas (tigeciclina) que derivan de la minociclina por sustitución de un resto de glicina, y normalmente se recetan a pacientes alérgicos a penicilina. A diferencia de las penicilinas y aminoglucósidos, son en su mayoría bacteriostáticos a concentraciones que alcanzan en los tejidos humanos, pero actúan de forma similar a aminoglucósidos interfiriendo la síntesis proteica de los microorganismos susceptibles. Los niveles de resistencia a tetraciclina pueden desarrollarse debido a varias mutaciones en *mtrR*, así como por la sustitución de carga aminoácidos en *PorB*. Una mutación en la proteína ribosomal 30S S10 (*rpsJ*), involucrada en la unión de ARNr a ribosomas, modula la afinidad de tetraciclina por su sitio de unión de ARNr. Junto con mutaciones

en *mtrR* y *porB*, esta mutación causa una resistencia cromosómica de alto nivel a tetraciclina^{29,30}.

Quinolonas

Su estructura química básica común es 4-oxo-1,4-dihidroxiquinoleína, compuesta por dos anillos, uno de tipo piridona y otro aromático, que puede ser bencénico. La incorporación de un átomo de flúor origina las fluorquinolonas. La acción de las quinolonas interfiere con el metabolismo del ADN bacteriano por inhibición de dos enzimas, ADN girasa y topoisomerasa IV. Estas enzimas catalizan el superenrollamiento de la molécula de ADN; la ADN girasa se compone de subunidades GyrA y GyrB, codificadas por *gyrA* y *gyrB*, respectivamente. La función de la topoisomerasa IV, codificada por *parC*, no se comprende bien. Existen mutaciones características puntuales dentro de la resistencia a las quinolonas en las regiones determinantes de los genes *gyrA* y *parC* que están asociadas con resistencia. En el gonocono se observan mutaciones en *gyrA* o con mutaciones tanto en *gyrA* como en *parC*³¹⁻³³.

Macrólidos/azálidas

Este grupo de antimicrobianos: eritromicina /azitromicina, entre otros, actúan uniéndose a la subunidad ribosómica 50S y logran inhibir el alargamiento de las cadenas peptídicas. Están compuestos por un anillo lactónico macrocíclico que puede tener 14, 15 o 16 átomos de carbono, al que se unen diversos desoxiazúcares, que provocan un efecto bacteriostático o bactericida. La salida del fármaco y/o modificación de la diana ribosomal están relacionadas con la resistencia bacteriana a estos fármacos, ya sea por modificación del ARNr 23S o mutaciones genéticas en 23S ARNr34. El flujo de salida de MtrC-MtrD-MtrE, regulado por el represor MtrR en el sistema de *N. gonorrhoeae* exporta macrólidos. El aumento de la salida puede ocurrir por delección o inactivación insercional del gen *mtrR* o el promotor *mtrR*. Otro eflujo de macrólidos es la bomba codificada por *mef* y se ha detectado en casos particulares, aunque su contribución a la resistencia a macrólidos gonocócicos

AUTORES

Gerardo Borrot

**AHORA
IgG CUANTITATIVO**

LABORATORIO
LE MOS

COVIDAR
Test de ELISA IgG



COVIDAR IgG

Enzimoinmunoensayo (ELISA) para la detección cualitativa, semicuantitativa y cuantitativa de anticuerpos IgG específicos contra el virus SARS-CoV-2 en suero, plasma o sangre entera humana conservada en Serokit.

- * *Cuantificación de anticuerpos específicos.*
- * *Identificación de potenciales dadores de plasma para transfusión terapéutica.*
- * *Monitoreo post vacunación.*
- * *Excelente concordancia de resultados con pruebas de neutralización*
- * *Calibrado con el Primer Estándar Internacional de la OMS para Ig humana anti SARS-CoV-2*

**Desarrollado por científicos del Conicet y del Instituto Leloir,
producido en Argentina por Laboratorio Lemos**

Uso profesional. Venta exclusiva a laboratorios de análisis clínicos e instituciones sanitarias
La detección de anticuerpos no debe utilizarse como único criterio para el diagnóstico de COVID-19



CROMOION
ABASTECIMIENTO INTEGRAL HOSPITALARIO
División Diagnóstico - Biología Molecular

Central: Oporto 6125 - Ciudad de Buenos Aires - Argentina
Planta Elaboradora Punta Alta, Prov. de Buenos Aires
mail: reporte@cromoion.com
www.cromoion.com
Tel: +54 11 4644-3205/06

sigue sin estar clara^{35,36}. Los genes *ermB*, *ermC* y *ermF*, son responsables de modificar la diana ribosomal gonocócica; su expresión varía por metilación de ARN 23S³⁷. Estos genes de metilasa están asociados con transposones conjugativos que facilitan la diseminación horizontal entre bacterias. Las mutaciones en la peptidiltransferasa del bucle del dominio V del ARNr 23S también confieren la resistencia gonocócica a macrólidos^{38,39}.

Vacunas

Las vacunas representan un hito fundamental en la prevención de las enfermedades infectocontagiosas, con repercusión excepcional en la salud mundial. Su valor es incuestionable.

Si bien las vacunas se usan de manera rutinaria para prevenir las enfermedades por *Neisseria meningitidis*, no hay vacuna alguna disponible para *N. gonorrhoeae*. Esto se debe a impedimentos tales como: la restricción de afectar a un solo hospedador natural (humanos), la ausencia de correlato serológico de inmunidad definible que surja de un episodio de gonorrea y la extraordinaria capacidad para variar la composición de sus antígenos de superficie, tanto entre cepas como dentro de la misma cepa, a lo largo del tiempo. En especial, este último factor ha complicado los esfuerzos para estudiar la patogénesis gonocócica y las respuestas inmunitarias del hospedero. Sin embargo, el objetivo de crear una vacuna específica para esta infección está en proceso, reconociéndose cuatro antígenos de superficie diferentes (porina, proteínas OPA, pilu y estructura de los glicanos), considerados como dianas de vacunas, identificando la contribución a la infección, la evasión inmunitaria, y por qué deben considerarse en el desarrollo de vacunas⁴⁰. Estas investigaciones darán pie para la creación de vacunas inactivadas relacionadas a las proteínas de superficie.

La revista estadounidense *Clinical Infectious Diseases*, publicó un trabajo de investigación asegurando que la vacuna contra *N. meningitidis* grupo B en base a vesícula de la membrana externa

(MeNZB OMV), empleada en Nueva Zelandia para el control de un brote de enfermedad meningocócica, es capaz de provocar también anticuerpos contra *N. gonorrhoeae*. Esto nace de la observación experimental al inmunizar conejos con el componente OMV o con los otros tres antígenos recombinantes que componen la vacuna Bexsero™ (adhesina A de *Neisseria meningitidis* (NadA), proteína recombinante de unión al factor H [fHbp] –proteína recombinante de fusión NHBA).

Análisis bioinformático-posteriores evaluaron la similitud de los antígenos de MeNZB OMV y Bexsero™ con las proteínas gonocócicas. Los anticuerpos anti-gonocócicos inducidos por proteínas OMV similares a MeNZB, podrían explicar la disminución de gonorrea observada con anterioridad, después de la vacunación con MeNZB OMV en Nueva Zelandia. El alto nivel de anticuerpos NHBA anti-gonocócicos humanos generados por la vacunación con Bexsero™ puede proporcionar, también, una protección cruzada adicional contra la gonorrea¹¹.

Vigilancia de *Neisseria gonorrhoeae* en Chile

El Laboratorio de Agentes de Infecciones de Transmisión Sexual de la Sección Bacteriología del ISP, laboratorio nacional de referencia de bacterias de importancia clínica, realiza vigilancias epidemiológicas de acuerdo con lo indicado en el Decreto Supremo N° 7/2019 artículo 5°: “Notificación de enfermedades transmisibles de declaración obligatoria”, donde se detalla la lista de microorganismos que están sujetos a vigilancia y expone que la vigilancia deberá ser realizada en todos los establecimientos hospitalarios, públicos y privados, que efectúen aislamiento microbiano por sus propios medios o con el apoyo del ISP, de acuerdo a como lo dispone la norma técnica correspondiente.

Desde el 2010 hasta el 2018, este laboratorio tuvo la misión de llevar a cabo el Programa de Vigilancia de *N. gonorrhoeae* a nivel nacional, con el objetivo de caracterizar la infección en las regiones y registrar la resistencia a los antimicrobianos.

A su vez, el ISP forma parte de la Red Internacional GASP-LAC (*Gonococcal Antimicrobial Surveillance Programme in Latin America and the Caribbean*), cuyo objetivo es reforzar las redes de Salud Pública que investigan la emergencia de resistencia antimicrobiana en aislados de *N. gonorrhoeae* en América Latina y el Caribe, a través de la estandarización y control de calidad externo.

El Boletín de Vigilancia publicado por el ISP en diciembre de 2019⁴¹, confirmó 12.457 cepas de *N. gonorrhoeae*, registrando un aumento del número de cepas confirmadas, con especial incremento los dos últimos años del período evaluado.

El 89,7% de las cepas confirmadas durante el período provenían de pacientes de sexo masculino y 30,4% del grupo etario entre 20 y 24 años.

Más de la mitad de las cepas confirmadas (7.303 casos) procedían de la Región Metropolitana (58,6%), seguida de la Región del Biobío con 900 cepas confirmadas (7,22%), después la Región de Coquimbo con 774 y la Región de Los Lagos con 651 cepas confirmadas, equivalentes a 6,2 y 5,2%, respectivamente. Todas las demás regiones no superaron las 624 cepas confirmadas por el ISP y son inferiores a 5% (Tabla 3).

Tabla 3. Cepas de *Neisseria gonorrhoeae* en Chile 2010-2018

Región	Servicio de Salud	Total		%
Arica y Parinacota	Arica	519	532	4,2
	Privado	13		
Tarapacá	Iquique	363	438	3,5
	Privado	75		
Antofagasta	Antofagasta	357	624	5,0
	Privado	178		
	Otros	89		
Atacama	Atacama	48	75	0,6
	Privado	27		
Coquimbo	Coquimbo	677	774	6,2
	Privado	96		
	Otros	1		
Valparaíso	Aconcagua	20	579	4,6
	San Antonio	230		
	Viña del Mar	71		
	Privado	231		
	Otros	27		

Metropolitana	M. Central	167	7.303	58,7
	M. Norte	72		
	M. Occidente	53		
	M. Oriente	133		
	M. Sur	487		
	M. Sur oriente	483		
	Privado	5.769		
Otros	139			
O'Higgins	Libertador B. O.	23	82	0,7
	Privado	59		
Maule	Maule	142	149	1,2
	Privado	7		
Bío Bío	Arauco	16	900	7,2
	Bío Bío	23		
	Concepción	383		
	Ñuble	105		
	Talcahuano	214		
	Privado	158		
Otros	1			
Araucanía	A. Norte	3	176	1,4
	A. Sur	111		
	Privado	62		
Los Ríos	Valdivia	67	100	0,8
	Privado	33		
Los Lagos	Chiloé	75	651	5,2
	Osorno	122		
	Reloncaví	392		
	Privado	62		
Aisén	Aisén	50	50	0,4
	Magallanes	7		
Magallanes	Magallanes	7	9	0,1
	Privado	2		
Sin información		15	15	0,1
Total			12.457	100

En cuanto a la susceptibilidad antimicrobiana de las cepas confirmadas de *N. gonorrhoeae*, ceftriaxona y cefixima presentaron 100% de actividad *in vitro* durante el período evaluado; sin embargo, azitromicina y tetraciclina mostraron una disminución en su acción. Penicilina presentó un aumento de la resistencia antimicrobiana desde 33 a 71% con una mayor frecuencia de CIM categorizada en 64 µg/mL en los ocho años de análisis, al igual que ciprofloxacina, para la cual se registró un aumento de la resistencia desde 31 a 56% con valores en su mayoría de CIM de 2 µg/mL durante el mismo período.

CONCLUSIÓN

Las infecciones gonocócicas han persistido históricamente asociadas a una alta morbilidad y mortalidad en todo el mundo. Si no son tratadas correctamente, y a tiempo, pueden afectar la reproducción humana. La aplicación de un

solo antimicrobiano es poco recomendable para el tratamiento de la gonorrea, dada la alta prevalencia de cepas multirresistentes, por lo que se recomienda una combinación de fármacos, usualmente ceftriaxona y azitromicina.

Estos son motivos suficientes para desarrollar vacunas que nos protejan contra esta bacteria y, de paso, ayudarían e impulsarían el ahorro de antimicrobianos, lo que a su vez prolongaría la vida útil de los antimicrobianos autorizados, reducirían la inversión financiera y evitarían la evolución de otras enfermedades infecciosas o infertilidad, entre otras ventajas.

Dicho todo lo anterior es muy importante llevar a cabo un diagnóstico acertado para evitar la diseminación de este patógeno, especialmente en los casos asintomáticos, evaluar la sensibilidad *in vitro* de las cepas aisladas, prescribir un buen tratamiento e implementar campañas de salud en la población. Esto, a la espera de comprender el mecanismo molecular, interacciones metabólicas e inmunológicas que determinan los resultados de la infección y facilitar el diseño de una vacuna efectiva.

>>> REFERENCIAS

- 1.- Hsu K K, Rice P A, Lieberman J M. *Neisseria gonorrhoeae*. In: Principles and Practice of Pediatric Infectious Diseases. Sara S. Long, ed. [Internet]. Elsevier; 2012. p. 741-8.e3. Disponible en: <https://linkinghub.elsevier.com/retrieve/pii/B9781437727029001288>.
- 2.- Pardi G, Pérez M F, Pacheco A, Mata de Henning M. Algunas consideraciones sobre *Neisseria gonorrhoeae*. Acta Odontol Venez [Internet]. 2004; 42:122-7. Disponible en: http://ve.scielo.org/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S0001-63652004000200011&lng=es&nrm=iso.
- 3.- Murray P R, Rosenthal ken S, Pfaüer M A. Manual of Clinical Microbiology [Internet]. 5° Edición. Jorgensen JH, Carroll KC, Funke G, Pfaller MA, Landry ML, Richter SS, et al., editors. GEA Consultoría editorial, S.L.L. Washington, DC, USA: ASM Press; 2015. 311-21 p. Disponible en: <http://doi.wiley.com/10.1128/9781555817381>.
- 4.- Thompson M L. Tratamiento de la gonorrea en adolescentes y adultos. Rev Chilena Infectol 2000; 17(2): 158-60. <http://dx.doi.org/10.4067/S0716-1018200000200012>.
- 5.- Hlatshwayo M, Reno H E L, Yarbrough M L. STI update: Testing, treatment, and emerging threats. Cleve Clin J Med [Internet]. 2019; 86(11): 733-40. doi:10.3949/ccjm.86a.18098.
- 6.- Frieden T R, Jaffe H W, Cono J, Richards C L, Lademarco M F. Treatment guidelines. The Pharmaceutical Journal [Internet]. 2014; 64(3): 62. Disponible en: <http://www.pharmaceutical-journal.com/news-and-analysis/notice-board/treatmentguidelines/20065623.article>.
- 7.- Koneman E, Giovanniello O, Klajn D, Preciado M. Diagnóstico Microbiológico. Madrid, España 197 págs. 2008; 1385-403.
- 8.- García-Mendiola R, Aguilera-Arreola M G, Contreras-Rodríguez A. *Neisseria gonorrhoeae*. Rev Chilena Infectol. 2017; 34(3): 263-4. <http://dx.doi.org/10.4067/S0716-10182017000300010>.
- 9.- Cruz S, Marina O. Caracterización fenotípica y genotípica de aislamientos colombianos de *Neisseria gonorrhoeae*, recuperados a través del programa nacional de vigilancia por laboratorio, 2013-2014. Biology 2019. Disponible en: <http://bdigital.unal.edu.co/54432/>
- 10.- Williams A M, Weston E J, Gift T L, Torrone E. Increases in the estimated number of reported gonorrhea cases among men who have sex with men: the role of testing. Sex Trans Dis. 2019; 46(11): 713-5. doi: 10.1097/OLQ.0000000000001019.
- 11.- Semchenko E A, Tan A, Borrow R, Seib K L. The serogroup B Meningococcal vaccine Bexsero elicits antibodies to *Neisseria gonorrhoeae*. Jorgensen JH, Carroll KC, Funke G, Pfaller MA, Landry ML, Richter SS, et al., Clin Infect Dis 2019; 69(7): 1101-11. <https://doi.org/10.1093/cid/ciy1061>.
- 12.- Queirós C, da Costa J B. Oral transmission of sexually transmissible infections: a narrative review. Acta Médica Portuguesa [Internet]. 2019; 32(12): 776.

<https://doi.org/10.20344/amp.12191>.

13.- Tejeros García R, Muñoz Molineros J, Lacasa Díaz M J, Solís Cuesta F, Rivero A, Rodríguez López F de C, et al. Genococcal arthritis in an HIV positive patient]. *An Med Interna* 2003; 20(7): 389-91. PMID:12951980.

14.- CDC. La conjuntivitis en los recién nacidos. Centros para el Control y la Prevención de Enfermedades. 2017. Disponible en: <https://www.cdc.gov/conjunctivitis/newborns-sp.html>

15.- Zúñiga M M. *Neisseria gonorrhoeae*: Un patógeno que impone grandes retos. *Revista Colombiana de Enfermería*. 2016; 5(5): 67-70 <https://doi.org/10.18270/rce.v5i5.1425>.

16.- Kenneth J R, Ray G. *Sherris Microbiología Médica*. [Internet]. 5° Edición. Hill MG, editor. México; 2011. 415 p. Disponible en : <http://ifssa.ddns.net/biblioteca/files/original/8330679743987ea4d48b74419346d18a.pdf>.

17.- Sosa Puente J. Estudio de la resistencia a los antimicrobianos y caracterización molecular en cepas de *Neisseria gonorrhoeae* aisladas en Cuba. Thesis 2002 (julio):130. doi:10.13140/RG.2.1.4714.0326.

18.- Ajello G, Bopp C, Elliott J, Facklam R, Knapp JS, Popovic T, et al. Manual de Laboratorio para la identificación y pruebas de susceptibilidad a los antimicrobianos de patógenos bacterianos de importancia para la Salud Pública en el mundo

en

desarrollo. *Haemophilus influenzae, Neisseria meningitidis, Streptococcus pneumoniae*. Organización Mundial de la Salud, Enfermedades Transmisibles: Vigilancia y Respuesta [Internet]. 2004; 49-67. Disponible en: <https://apps.who.int/iris/handle/10665/68554>.

19.- Otero-Guerra L, Fernández-Blázquez A, Vazquez Valdés F. Diagnóstico rápido de las infecciones de transmisión sexual. *ELSEVIER*. 2017; 35(7): 444-50. Disponible en: <http://dx.doi.org/10.1016/j.eimc.2017.01.004>.

20.- Hogan J, Kop J A, McDonough S. Nucleic acid probes and methods for detecting *Neisseria gonorrhoeae* [Internet]. Vol. 1. San Diego, CA (US); US 7,172,863 B1, 2007. Disponible en: <https://patents.google.com/patent/CA2031490A1/en>.

21.- Wilder C N. White Paper: The rise of multidrug-resistant strains and need for new therapeutic approaches. *ATCC Credible leads to incredible* [Internet]. 2019;8-11. Disponible en: <https://www.who.int/news/item/27-02-2017-who-publishes-list-of-bacteria-for-which-newantibiotics-are-urgently-needed>.

22.- Teglia O. *Neisseria gonorrhoeae* en la era de la multiresistencia. *Rev Med Rosario* 2016; 82: 17-30. Disponible en : <http://www.circulomedicorosario.org/Upload/Directos/Revi>

CASA BERMELLÓN



- sta/76356fTeglia *Neisseria gonorrhoeae* y multiresistencia.pdf
- 23.- Unemo M, Shafer W M. Antimicrobial resistance in *Neisseria gonorrhoeae* in the 21st Century: past, evolution, and future. *Clin Microbiol Rev.* 2014; 27(3): 587-613. <https://doi.org/10.1128/CMR.00010-14>.
- 24.- Lewis D A. The gonococcus fights back: is this time a knock out? *Sex Trans Infect.* 2010 Nov 1; 86(6): 415-21. doi: 10.1136/sti.2010.042648.
- 25.- Palace S G, Wang Y, Rubin D H F, Welsh M A, Mortimer T D, Cole K, et al. RNA polymerase mutations cause cephalosporin resistance in clinical *Neisseria gonorrhoeae* isolates. *eLife* 2020 Feb 3; 9: 1-22. <https://dx.doi.org/10.7554/eLife.51407>.
- 26.- Galimand M, Gerbaud G, Courvalin P. Spectinomycin resistance in *Neisseria spp.* Due to mutations in 16S rRNA. *Antimicrob Agents Chemother.* 2000;44(5):1365-6. <https://doi.org/10.1128/AAC.44.5.1365-1366.2000>.
- 27.- Vakulenko S B, Mobashery S. Versatility of aminoglycosides and prospects for their future. *Clin Microbiol Rev* 2003; 16(3): 430-50. <https://dx.doi.org/10.1128/CMR.16.3.430-450.2003>.
- 28.- Dillon J-A, Parti R, Thakur S. Antibiotic resistance in *Neisseria gonorrhoeae*: will infections be untreatable in the future? *ResearchGate.* 2015; 35(January):5. Disponible en: https://www.researchgate.net/publication/272155974_Antibiotic_Resistance_in_Neisseria_gonorrhoeae_Will_Infections_be_Untreatable_in_the_Future.
- 29.- Hu M, Nandi S, Davies C, Nicholas R A. High-level chromosomally mediated tetracycline resistance in *Neisseria gonorrhoeae* results from a point mutation in the *rpsJ* gene encoding ribosomal protein S10 in combination with the *mtrR* and *penB* resistance determinants. *Antimicrob Agents Chemother* 2005 Oct;49(10):4327-34. <https://doi.org/10.1128/AAC.49.10.4327-4334.2005>.
- 30.- Starnino S, Neri A, Stefanelli P, *Neisseria gonorrhoeae* Italian study group. Molecular analysis of tetracycline-resistant gonococci: rapid detection of resistant genotypes using a real-time PCR assay. *FEMS Microbiology Letters* 2008;286(1):16-23. <https://doi.org/10.1111/j.1574-6968.2008.01244.x>
- 31.- Belland R J, Morrison S G, Ison C, Huang W M. *Neisseria gonorrhoeae* acquires mutations in analogous regions of *gyrA* and *parC* in fluoroquinolone-resistant isolates. *Molecular Microbiol [Internet].* 1994;14(2):371-80. <https://doi.org/10.1111/j.1365-2958.1994.tb01297.x>.
- 32.- Mavroidi A, Tzouveleki L S, Tassios P T, Flemetakis A, Daniilidou M, Tzelepi E. Characterization of *Neisseria gonorrhoeae* strains with decreased susceptibility to fluoroquinolones isolated in Greece from 1996 to 1999. *J Clin Microbiol* 2000 Sep; 38(9): 3489-91. <https://doi.org/10.1128/JCM.38.9.3489-3491.2000>.
- 33.- Shultz T R, Tapsall J W, White P A. Correlation of in vitro susceptibilities to newer quinolones of naturally occurring quinolone-resistant *Neisseria gonorrhoeae* strains with changes in *gyrA* and *parC*. *Antimicrob Agents Chemother* 2001; 45(3): 734-8. <https://doi.org/10.1128/AAC.45.3.734-738.2001>.
- 34.- Roberts M C. Update on macrolide-lincosamidestreptogramin, ketolide, and oxazolidinone resistance genes. *FEMS Microbiol Letters* 2008; 282(2): 147-59. doi:10.1111/j.1574-6968.2008.01145.x.
- 35.- Luna V A, Cousin S, Whittington W L H, Roberts M C. Identification of the conjugative *mef* gene in clinical *Acinetobacter junii* and *Neisseria gonorrhoeae* isolates. *Antimicrob Agents Chemother* 2000; 44(9): 2503-6. doi: 10.1128/AAC.44.9.2503-2506.2000.
- 36.- Cousin S, Whittington W L H, Roberts M C. Acquired macrolide resistance genes in pathogenic *Neisseria spp.* isolated between 1940 and 1987. *Antimicrob Agents Chemother* 2003; 47(12): 3877-80. <https://dx.doi.org/10.1128/AAC.47.12.3877-3880.2003>.
- 37.- Ng L-K, Martin I, Liu G, Bryden L. Mutation in 23S rRNA associated with macrolide resistance in *Neisseria gonorrhoeae*. *Antimicrob Agents Chemother* 2002;46(9):3020-5. <https://doi.org/10.1128/AAC.46.9.3020-3025.2002>.
- 38.- Roberts M C, Chung W O, Roe D, Xia M, Marquez C, Borthagaray G, et al. Erythromycin-resistant *Neisseria gonorrhoeae* and oral commensal *Neisseria spp.* Carry known rRNA methylase genes. *Antimicrob Agents Chemother* 1999; 43(6):1367-72. PMID:10348754.
- 39.- Alm R A, Lahiri S D, Kutschke A, Otterson L G, McLaughlin R E, Whiteaker J D, et al. Characterization of the novel DNA gyrase inhibitor AZD0914: low resistance potential and lack of cross-resistance in *Neisseria gonorrhoeae*. *Antimicrob Agents Chemother* 2015; 59(3): 1478-86. <https://doi.org/10.1128/AAC.04456-14>.
- 40.- Russell M W, Jerse A E, Gray-Owen S D. Progress toward a gonococcal vaccine: the way forward. *Front Immunol* 2019 Oct 15; 10(October): 1-18. <https://doi.org/10.3389/fimmu.2019.02417>.
- 41.- Instituto de Salud Pública (ISP). Ministerio de Salud de Chile. Vigilancia de *Neisseria gonorrhoeae* Chile, 2010-2018. *Boletín de Vigilancia de Laboratorio* 2019; 9(12): 1-13. Disponible en: https://www.ispch.cl/sites/default/files/BoletínGonorraea-27402020B_FINAL_web.pdf.



Conferencias Inaugurales

- El futuro del Laboratorio Bioquímico: Avances e Innovaciones.
- Edición Genética y Medicina Personalizada.
- Metabolómica y Terapia Génica.

Conferencias Generales

- Estrategias de Tratamiento Basadas en la Terapia Génica
- Genómica.
- Covid:
 - Vacunas
 - Diagnóstico de Laboratorio Complementario.
 - Complicaciones Post-Covid.
- Biobancos – Etica en Biobancos.
- Nuevas Tecnologías.
- Enfermedad Celíaca y Enfermedad Intestinal Inflamatoria Crónica.
- Hematología y Hemostasia.
- Microbiología – Microbiología y Bioinformática.
- El Laboratorio en la Enfermedad Cardiovascular.
- Función Renal.
- Intervalos de Referencia.
- Point of Care (POCT) – POCT y Emergentología.
- Enfermedades Desatendidas.
- Atención del Paciente y Evaluación de Riesgo del Paciente.
- Adecuación de la Demanda.

FECHA LÍMITE PARA EL ENVÍO DE COMUNICACIONES LIBRES: 4 DE OCTUBRE

Más información e inscripción en:
www.virtualab.org.ar

