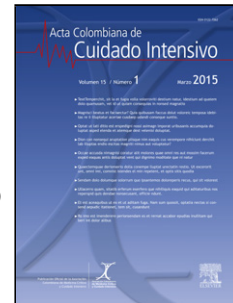


Journal Pre-proof



DECLARACIÓN DE CONSENSO EN MEDICINA CRÍTICA PARA LA ATENCIÓN MULTIDISCIPLINARIA DEL PACIENTE CON SOSPECHA O CONFIRMACIÓN DIAGNÓSTICA DE COVID-19

José Luis Accini Mendoza MD Nelly Beltrán MD Victor Hugo Nieto Estrada MD Elizabeth Ramos Bolaños Camilo Pizarro Gómez MD Carlos Eduardo Rebolledo M MD Julio Cesar Duran Pérez MD Carmelo dueñas Castell MD Arturo Arias MD Eduardo Barciela MD Rubén Camargo MD José Antonio Rojas MD Yulieth Zabaleta Polo María Cristina Florian Pérez MD Vanesa Torres MD

PII: S0122-7262(20)30033-1

DOI: <https://doi.org/doi:10.1016/j.acci.2020.04.003>

Reference: ACCI 251

To appear in: *Acta Colombiana de Cuidado Intensivo*

Received Date: 6 April 2020

Accepted Date: 7 April 2020

Please cite this article as: Luis Accini Mendoza J, Beltrán N, Estrada VHN, Bolaños ER, Gómez CP, Rebolledo M CE, Pérez JCD, Castell Cd, Arias A, Barciela E, Camargo R, Antonio Rojas J, Polo YZ, Pérez MCF, Torres V, DECLARACIÓN DE CONSENSO EN MEDICINA CRÍTICA PARA LA ATENCIÓN MULTIDISCIPLINARIA DEL PACIENTE CON SOSPECHA O CONFIRMACIÓN DIAGNÓSTICA DE COVID-19, *Acta Colombiana de Cuidado Intensivo* (2020), doi: <https://doi.org/10.1016/j.acci.2020.04.003>

This is a PDF file of an article that has undergone enhancements after acceptance, such as the addition of a cover page and metadata, and formatting for readability, but it is not yet the definitive version of record. This version will undergo additional copyediting, typesetting and review before it is published in its final form, but we are providing this version to give early visibility of the article. Please note that, during the production process, errors may be discovered which could affect the content, and all legal disclaimers that apply to the journal pertain.

© 2020 Published by Elsevier.

1. DECLARACIÓN DE CONSENSO EN MEDICINA CRÍTICA PARA LA ATENCIÓN MULTIDISCIPLINARIA DEL PACIENTE CON SOSPECHA O CONFIRMACIÓN DIAGNÓSTICA DE COVID-19.

2. Autores:

José Luis Accini Mendoza MD. Internista, Intensivista. Coordinador de la UCI Hospital Universidad del Norte. Profesor de pre y post-grado universidad del Norte. Profesor titular FCS universidad Libre. Presidente de la Asociación Colombiana de Medicina Crítica y Cuidados intensivos (AMCI). Director del centro de investigación clínica: IPS centro científico-asistencial SAS Barranquilla

Nelly Beltrán MD.

Médico especialista en Medicina Interna. Especialista en Medicina crítica y cuidados intensivos. Epidemióloga. Docente Universidad del Norte. Instructor ACLS, FCCS, FDM. Expresidente AMCI regional caribe

Victor Hugo Nieto Estrada MD. Médico Especialista en Medicina Internista, Especialista en Cuidados Intensivos. Especialista en Epidemiología Clínica. Intensivista LosCobos medical Center, Clínica Universitaria Colombia. Profesor Ad Honorem Universidad del Bosque. Grupo de investigación en medicina crítica GrIBos. Miembro AMCI

Elizabeth Ramos Bolaños.

Médico especialista en Medicina Interna. Epidemióloga. Fellow de Medicina Crítica y Cuidado intensivo, Universidad de Cartagena.

Camilo Pizarro Gómez MD.

Médico especialista en Anestesiología. Especialista en Cuidados Intensivos. Coordinador UCI POP Fundación Cardiovascular de Colombia.

Fundación Reanimación Colombia.

Miembro AMCI.

Carlos Eduardo rebolledo M MD. Internista Intensivista. Coordinador UCI Clínica Iberoamérica - Colsanitas. Intensivista UCI neuroquirúrgica Clínica General del Norte. Docente de Postgrado Cuidados Críticos de la

Universidad Simón Bolívar. Docente de Postgrado Medicina Interna
Universidad Libre. Coordinador de Pregrado Programa de Medicina Interna
Universidad Simón Bolívar.

Julio Cesar Duran Pérez MD. Especialista en Medicina Crítica y Cuidados
Intensivos. Especialista en Epidemiología. Coordinador Unidad de Cuidados
Intensivos, Instituto Cardiovascular del César.

Carmelo dueñas Castell MD.

Especialista en Medicina Crítica. Especialista en Neumología.

Director postgrado Medicina crítica y cuidados intensivos Universidad de
Cartagena. UCI Gestión salud. Grupo de investigación GRICIO.

Arturo Arias MD.

MD Anestesiólogo Intensivista Paliativista
Clínica Norte Cúcuta.

Eduardo Barciela MD.

MD Internista Intensivista Auditor
Presidente AMCI Regional Caribe.

Rubén Camargo MD.

MD Internista Intensivista Bioeticista
Expresidente AMCI Nacional.

José Antonio Rojas MD.

MD Internista Epidemiólogo Md MSc
Grupo de Investigaciones en Cuidados intensivos y Obstetricia GRICIO.
Editor Revista AMCI Universidad de Cartagena

Yulieth Zabaleta Polo.

Enfermera especialista en Cuidado Crítico Adultos. Coordinadora Clínica
Nueva el Lago Bogotá. Vocal Nacional de Enfermería AMCI.

María Cristina Florian Pérez MD.

MD Internista Intensivista epidemióloga.
Coordinadora programa de medicina crítica y cuidado intensivo U de
caldas.

Vanesa Torres MD.

MD Pediatra Intensivista.
Coordinadora UCI pediátrica Clínica SOMER, Rionegro

3. **Autor de correspondencia: Dr. Victor Hugo Nieto Estrada. Dirección : calle 131 # 19 – 31 apartamento 204 Bogotá/Colombia. Correo electrónico: victor.nietoestrada@gmail.com . Código postal 110121.**
4. **Recuento de palabras: resumen 182 palabras, palabras del contenido del consenso 22000:**
5. **Resumen:** El comportamiento de la infección por SARS-CoV-2 obligó a la Organización Mundial de la Salud a emitir una convocatoria global de activación de mecanismos de emergencia para atender la crisis de salud pública latente. Las Unidades de Cuidados Intensivos son uno de los principales recursos de los sistemas sanitarios dada la tasa de neumonías complicadas que presentan los pacientes infectados. En respuesta a los distintos lineamientos y diferentes niveles de evidencia de la información disponible, la Asociación Colombiana de Medicina crítica y Cuidados Intensivos (AMCI), convocó un equipo multidisciplinario de expertos en medicina crítica para establecer una declaratoria de consenso de buena práctica clínica para la atención de pacientes con COVID-19. Su objetivo es facilitar y estandarizar la toma de decisiones en los aspectos más relevantes desde la organización administrativa de las áreas de atención hasta el abordaje clínico del paciente, teniendo en cuenta la seguridad del personal sanitario, la infraestructura y recursos con los que cuenta el país para responder a la emergencia. Este documento está sujeto a la evolución del conocimiento y a los resultados de investigaciones en curso.

**DECLARACIÓN DE CONSENSO EN MEDICINA CRÍTICA PARA LA ATENCIÓN MULTIDISCIPLINARIA
DEL PACIENTE CON SOSPECHA O CONFIRMACIÓN DIAGNÓSTICA DE COVID-19**

DECLARATION OF CONSENSUS IN CRITICAL MEDICINE FOR MULTIDISCIPLINARY CARE OF THE
PATIENT WITH A SUSPECTED OR CONFIRMED DIAGNOSIS OF COVID-19

Autor de correspondencia: Dr. Victor Hugo Nieto Estrada.

Dirección: calle 131 # 19 – 31 apartamento 204 Bogotá/Colombia.

Correo electrónico: victor.nietoestrada@gmail.com. Código postal 110121



Journal Pre-proof

Resumen

El comportamiento de la infección por SARS-CoV-2 obligó a la Organización Mundial de la Salud a emitir una convocatoria global de activación de mecanismos de emergencia para atender la crisis de salud pública latente. Las Unidades de Cuidados Intensivos son uno de los principales recursos de los sistemas sanitarios dada la tasa de neumonías complicadas que presentan los pacientes infectados. En respuesta a los distintos lineamientos y diferentes niveles de evidencia de la información disponible, la Asociación Colombiana de Medicina crítica y Cuidados Intensivos (AMCI), convocó un equipo multidisciplinario de expertos en medicina crítica para establecer una declaratoria de consenso de buena práctica clínica para la atención de pacientes con COVID-19.

Su objetivo es facilitar y estandarizar la toma de decisiones en los aspectos más relevantes desde la organización administrativa de las áreas de atención hasta el abordaje clínico del paciente, teniendo en cuenta la seguridad del personal sanitario, la infraestructura y recursos con los que cuenta el país para responder a la emergencia. Este documento está sujeto a la evolución del conocimiento y a los resultados de investigaciones en curso.

Palabras claves: Consenso, COVID-19, cuidados intensivos.

Abstract

The behaviour of the SARS-CoV-2 infection has forced World Health Organisation to call for the global activation of emergency and contingency mechanisms to respond to the world-wide public health crisis. Intensive Care Units are one of the main health care resources in this situation due to the number of expected cases of severe pneumonia from infected patients. Different guidelines and different levels of evidence from the available information have motivated *Asociación Colombiana de Medicina crítica y Cuidados Intensivos* (AMCI) to assemble a multidisciplinary team of experts in critical care medicine to prepare a consensus statement of good clinical practice for the care of patients with COVID-19.

Its aim is to simplify and standardise decision-making in the most relevant aspects: from the administrative organisation of the care facilities, to the clinical approach of patients, taking into account the safety of health care professionals, and the infrastructure and resources available in Colombia to respond to the emergency. This document will be adapted to any new knowledge and results of on-going research.

Keywords: Consensus; COVID-19; Critical care.

INTRODUCCIÓN

La Organización Mundial de la Salud (OMS) el 11 de marzo de 2020 declaró COVID-19 como pandemia cuando la enfermedad se presentaba en 110 países. A la fecha de elaboración de este documento, 31 de marzo de 2020 ya son 180 países con casos confirmados, con un número de afectados que asciende a 859.556 casos en el mundo y 42.332 muertes. Colombia en esta misma fecha registra 906 casos confirmados y 16 muertes, en más del 10% de los casos confirmados actuales ha sido imposible establecer el nexo epidemiológico, por lo que el país ha iniciado la fase de mitigación en la que la estrategia dirigida al control y contención de casos identificados cambia por

un enfoque dirigido a la población general ante el riesgo de transferencia comunitaria de la infección. En esta fase se deben revisar las definiciones de caso que aún están vigentes.

Esta pandemia genera una profunda preocupación a nivel mundial, pues se trata del primer registro histórico de una pandemia generada por un coronavirus. Por lo tanto, todos los países, incluido Colombia, están en la obligación de activar y ampliar todos los mecanismos y medidas de emergencia que permitan atender todas las necesidades en salud, sociales, administrativas y de todo orden que el pico de esta emergencia requerirá.

Este documento representa una declaratoria de buena práctica para la atención de COVID-19, emitido por la Asociación Colombiana de Medicina Crítica y Cuidado Intensivo de Colombia – AMCI®, realizado bajo un acuerdo de expertos temáticos, con la evidencia actual disponible, expresado en recomendaciones de buena práctica médica.

Su objetivo es entregar información práctica, útil y contextual dirigida a los equipos multidisciplinarios, integrados o no por intensivistas inmersos en la atención de forma directa o indirecta de pacientes infectados con COVID-19, para orientar la toma de decisiones, efectivas y seguras, en el marco científico, ético y racional.

METODOLOGÍA

Para su desarrollo, el presidente de la AMCI, Dr. Jose Luis Accini Mendoza, ha convocado a un grupo de trabajo conformado por intensivistas, epidemiólogos, bioeticistas e infectólogos para el desarrollo de tópicos relevantes (modelos de atención, criterios de ingreso a Unidad de cuidados intensivos (UCI), diagnóstico, abordaje seguro de la vía aérea, soporte ventilatorio, uso adecuado de medidas de protección personal). Las recomendaciones o consideraciones están basadas tanto en la búsqueda de la evidencia seleccionada, que surge de manera prolífica a partir de la casuística atendida especialmente de China, Italia y España, como también en las interacciones por medios electrónicos con intensivistas con experiencia internacional en la pandemia y en los lineamientos oficiales de la OMS, OPS y del Ministerio de Salud y Protección Social de Colombia.

Se establecieron preguntas acerca de los temas más relevantes en el ámbito de la atención en cuidado intensivos y se aplicaron las estrategias de revisión de la literatura (tabla 1). Considerando la multidimensionalidad del espectro de la enfermedad COVID-19, y la escasa información de alta calidad metodológica, se prefirió la metodología de consenso para establecer acuerdo entre expertos en medicina crítica del país, y emitir un juicio responsable como recomendaciones de buena práctica clínica, para no forzar decisiones rígidas en los usuarios del consenso.

Cada tópico fue enviado vía electrónica a los expertos respetando la disposición nacional de la cuarentena nacional como medida de control de la enfermedad. Los capítulos fueron calificados en una escala ordinal de aceptación. En caso de no acuerdo, se estableció un mecanismo de retroalimentación, con el cual, se ajustó el texto hasta su versión final. Para el manejo específico de la paciente embarazada como población especial, la AMCI avala y recomienda el documento guía de la federación colombiana de obstetricia y ginecología.

Tabla 1 Preguntas de los temas más relevantes de cuidado intensivo

¿Es posible mejorar la capacidad de respuesta de áreas críticas mediante un cambio de modelo de atención y la adopción de escenarios prioritarios?
¿Frente al potencial desequilibrio oferta/demanda de las áreas críticas es recomendable adoptar y priorizar la asignación por criterios científicos (escalas de severidad, demografía y fragilidad) y ético (equidad distributiva)?
¿Es recomendable adoptar criterios de egreso de las áreas críticas a otros escenarios hospitalarios basados en elementos clínicos, éticos (equidad distributiva) y de seguridad?
¿Cuáles son las recomendaciones en el abordaje diagnóstico, tomando en cuenta las definiciones de caso, la limitación de las pruebas moleculares y la pobre especificidad de las variables clínicas?
¿Cuáles son las recomendaciones para la selección del tipo y el uso adecuado de los elementos de protección personal y las alternativas de reúso que blinden la bioseguridad del equipo de atención?
¿Cuáles son las recomendaciones para lograr un acceso efectivo de la vía aérea durante la intubación orotraqueal, pero sin exponer la seguridad del personal de salud?
¿Cuáles son las recomendaciones para el alcance y procedimientos seguros durante la reanimación cardiopulmonar avanzada (RCP)?
¿Cuáles son las recomendaciones para establecer estrategias ventilatorias y de oxigenación en pacientes con SDRA por COVID-19?
¿Cuáles son las recomendaciones para el manejo del choque séptico y la disfunción multiorgánica mediante fluidos, vasoactivos y terapias de soporte?
¿Cuál es el impacto en términos de efectividad y seguridad del uso de medicamentos antivirales e inmunomoduladores?
¿Cuáles son las recomendaciones sobre el manejo efectivo y seguro de poblaciones especiales como niños y embarazadas?
¿Cuáles recomendaciones se pueden establecer para alcanzar un cuidado de enfermería efectivo y seguro?
¿Qué estrategias de atención se pueden brindar a los pacientes y cuidadores, que minimice el impacto de la limitación en la adopción del proyecto HU-UCI?
¿Cuál es la recomendación en cuanto al manejo y disposición segura de los pacientes fallecidos?

Recomendaciones de Consenso

Capítulo 1. Modelo de atención y escenarios prioritarios y recursos

Es recomendable adoptar un modelo de atención centralizado en áreas críticas destinadas a pacientes con sospecha o confirmación diagnóstica COVID-19 (UCI y áreas de expansión definidas por las instituciones prestadoras de servicio o los entes gubernamentales). Esta medida concentra, optimiza y racionaliza recursos y podría reducir el riesgo de contagio al equipo de atención, pacientes y familiares.

Es recomendable gestionar la atención de pacientes COVID-19 en estado crítico en Colombia de acuerdo con los siguientes escenarios:

- **Primer escenario:** camas de cuidados intermedio adaptadas a UCI intensiva y dotadas con la tecnología exigible a las UCI, en especial, ventiladores (excluidos de la resolución 3100 2019).
- **Segundo escenario:** UCI reorganizadas como UCI COVID-19. Estas UCI deben operar de acuerdo con el modelo centralizado recomendado.
- **Tercer escenario:** áreas de expansión (críticas y no críticas) operando mediante un modelo centralizado: Se recomiendan:
 - UCIs intermedias pediátricas para la atención de pacientes y que cuenten con ventilador mecánico pediátrico-adulto.
 - Area hospitalarias COVID-19 delimitadas con cuartos individuales (o compartidos) con puerta, baño e idealmente ventilación natural. Las IPS deben identificar el espacio físico, número de camas, recursos, organización y rutas de atención que no expongan pacientes no infectados.
 - Quirófanos y áreas de recuperación post quirúrgica.
 - Reapertura de instituciones asistenciales sujetas a medidas administrativas y que cuentan con UCI y áreas de hospitalización.
 - Servicios críticos habilitados que aún no entran en operación y habilitación expedita de servicios que están en trámite de habilitación.
 - Otros que determinen que se definan en coordinación con los entes gubernamentales.

1.1 Talento humano en áreas de expansión

A partir de lecciones aprendidas de países con alto volumen de atención se considera buena práctica que los especialistas en cuidados intensivos (médicos, enfermeras, fisioterapeutas/terapeutas respiratorios) dirijan y/o apoyen externa o internamente la atención en estos servicios y otros de expansión de acuerdo con el volumen de pacientes.

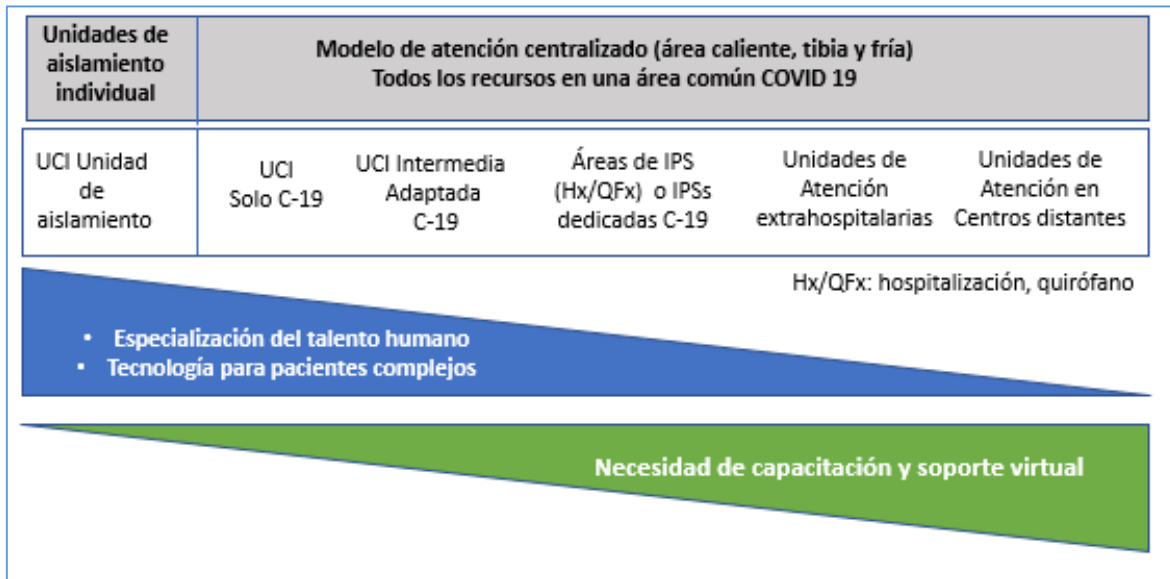
- Las áreas críticas (UCI intermedia o áreas de expansión) se recomienda sean atendidas por talento humano (TH) entrenado idealmente especializado. No se debe exigir los requisitos de talento humano para UCI contenido en la norma de habilitación teniendo en cuenta la medida excepcional por la pandemia.

Dicho TH debería estar integrado idealmente por:

- Intensivistas liderando presencial o virtualmente el área de expansión.
- Enfermeras y fisioterapeutas/terapeutas respiratorios intensivistas con asistencia presencial o virtual acompañando a los turnos de menor experiencia.
- Especialistas de disciplinas diferentes a cuidados intensivos (internistas, anestesiólogos, cirujanos con entrenamiento en cuidados intensivos) para turnos no mayor a 12 horas.
- Intensivistas pediatras con entrenamiento en la atención del paciente adulto crítico para turnos no mayor a 12 horas.
- Residentes de medicina crítica y cuidados intensivos, medicina interna y anestesia.
- Médicos generales (prioritariamente con experiencia en UCI), enfermeras y fisioterapeutas/Terapeutas respiratorios.
- Auxiliares de enfermería.
- Personal de servicios generales y administrativos,
- Personal de apoyo: fuerzas armadas, ejército, base naval que apoye traslados y proceso de pronación. (si hay crisis de atención y disminución de la disponibilidad del personal sanitario).

Un esquema operativo de acuerdo con el modelo, los escenarios y recursos, lo encuentra resumido en el gráfico 1, clasificando las áreas por connotación térmica de acuerdo con la concentración de pacientes COVID-19 y la necesidad de formación del talento y la tecnología requerida.

Gráfico 1 Modelo de atención de UCI centralizado (área caliente, tibia y fría)



Fuente: Los autores

1.1.1 Conformación de los grupos COVID-19

Para enfrentar la alta demanda que implicaría el potencial pico epidémico COVID-19 sobre la limitada capacidad de oferta de cuidados críticos, se sugiere como buena práctica, optimizar el recurso humano multidisciplinario al interior de las instituciones, adoptando una estrategia de diferenciación con un grupo COVID-19 presencial y uno COVID-19 virtual, se debe definir sus integrantes, el área de atención y las situaciones específicas adaptadas a las áreas críticas (Figura 1 y 2, tabla 2). Se recomienda que el equipo multidisciplinario de expertos en cuidado crítico (especialistas en medicina crítica y cuidados intensivos) estén liderando ambas modalidades la presencial y la virtual.

Los integrantes de los equipos multidisciplinarios pueden tener asignados roles específicos de acuerdo con sus competencias (Ej: delegación de atención de vía aérea a anestesiólogos, cirujanos para realización de toracostomías y traqueostomías, con el fin de disminuir el error y la aerolización durante los procedimientos)

DECLARACIÓN DE CONSENSO EN MEDICINA CRÍTICA
PARA LA ATENCIÓN MULTIDISCIPLINARIA DEL PACIENTE CON
SOSPECHA O CONFIRMACIÓN DIAGNÓSTICA COVID-19

Figura 1 Recurso Humano equipos COVID -19

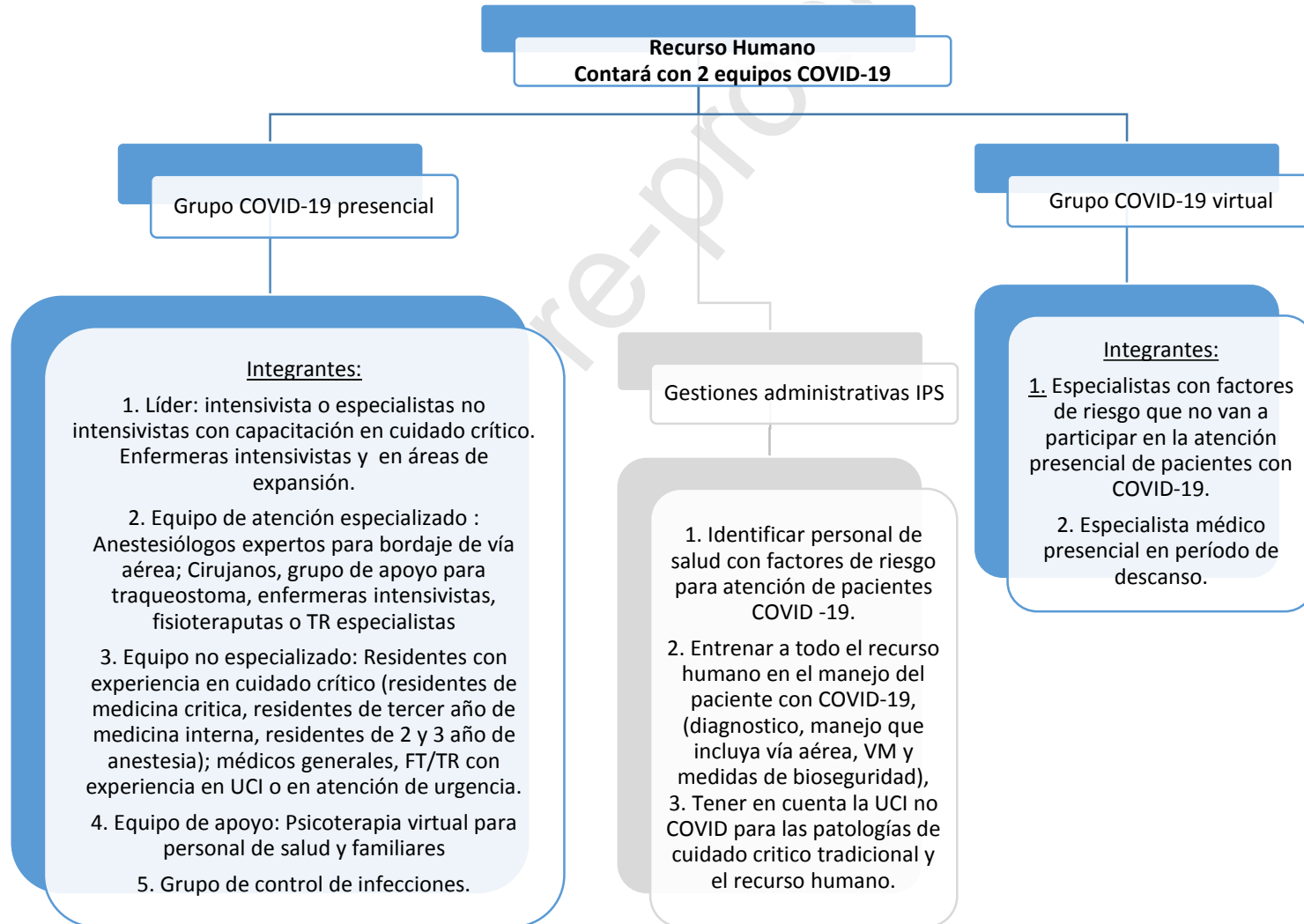


Figura 2 Conformación de equipos de zonas de expansión

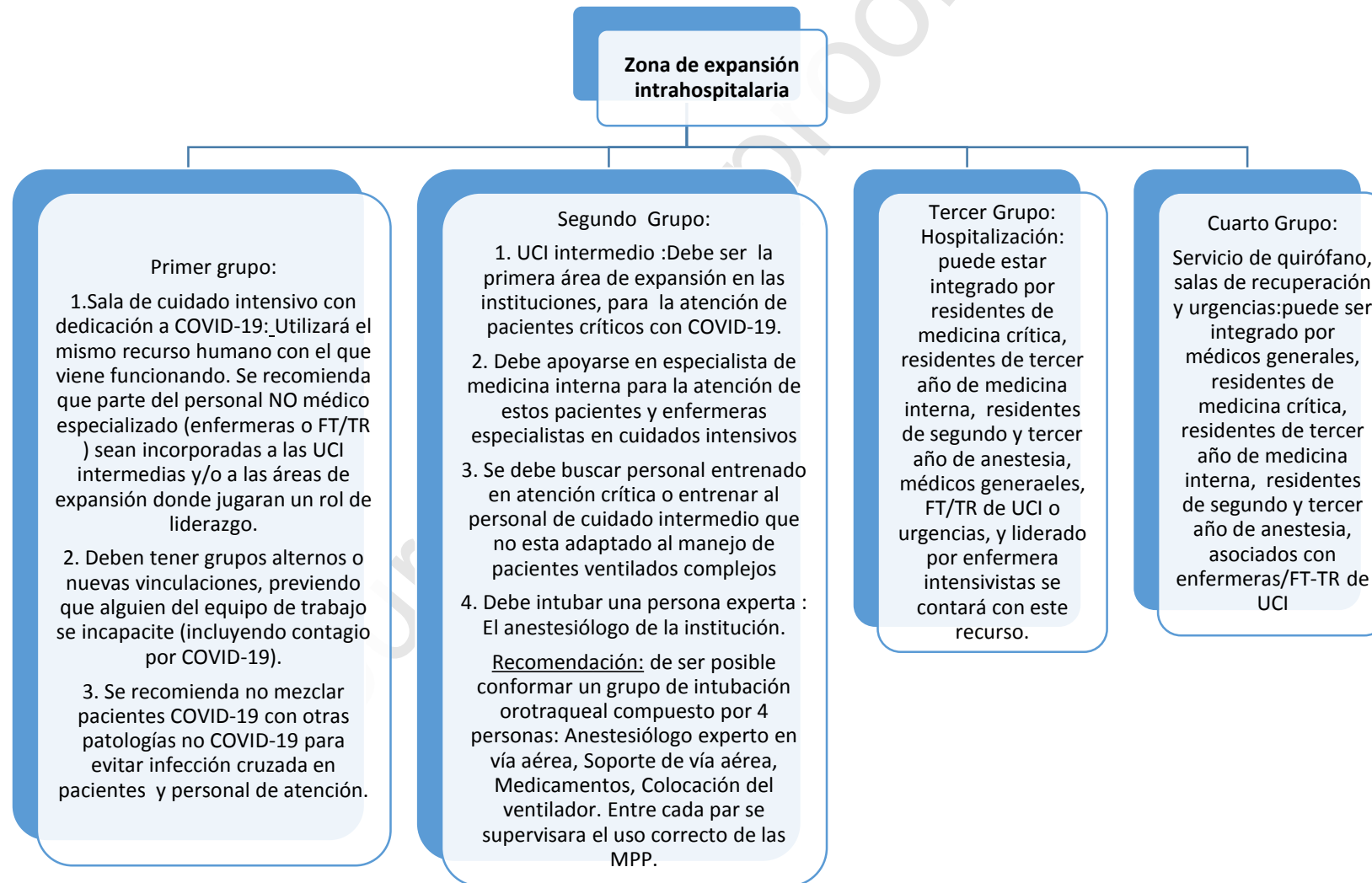


Tabla 2 Recomendaciones sobre el Recurso Humano en las IPS en la Pandemia COVID-19

Recomendaciones a las IPS	
<p>Cada institución debe crear grupos de trabajo para evitar el agotamiento físico y riesgo de infección al personal de salud expuesto a la atención de COVID - 19.</p> <p>Plan de acción:</p> <p>Grupos de trabajo rotatorio para intubación, Grupo de trabajo para Pronación (en horario fijo): integrado por MD especialista, enfermera, auxiliar, FT/TR y 1 persona de servicios generales.</p> <p>Grupos de trabajo rotatorio para toma de muestra (fisioterapeutas, jefes y personal de laboratorio de cada institución, según protocolo de cada IPS) en horarios fijos</p>	<p>Garantizar salas específicas de atención COVID-19, y zonas de expansión, considerando la disponibilidad del recurso humano con que se cuenta y nueva vinculación.</p> <p>De acuerdo con el número de personal en turno se debe garantizar elementos de protección personal completa para atención segura (ver apartado de elementos de protección).</p> <p>La colocación y retiro de los EPP deben hacerse por pares o grupos mayores para garantizar un uso seguro de estos elementos</p> <p>Considerar alojamiento para personal que no puede regresar a casa.</p>
<p>Elaborar un cuadro de turno que permita que todo el personal rote cada 15 días (para evitar infección por período de incubación) y en turnos de 24 horas dos días libres (Tener en cuenta incapacidades en el personal que trabaja).</p>	<p>Apoyo psicológico y moral por el aumento de la carga laboral que se va a presentar. (considerar apoyo virtual).</p> <p>El personal que trabaja en otra institución deberá evitar la infección cruzada por lo que debe atender las siguientes recomendaciones:</p> <p>Bañarse e higienizar los zapatos antes de ingresar al ingresar a la nueva institución y deberá cambiar el uniforme de trabajo por uno limpio.</p>
<p>Se mantendrá UCI cerrada, (no visitas en paciente ventilado y no ventilado).</p> <p>Se activará programa de información a familiares por vía telefónica 2 a 3 veces al día de acuerdo con protocolo de cada institución.</p>	<p>Comunicar al ingreso de forma clara y compasiva a los familiares de pacientes que ellos son contactos estrechos y podrían cumplir criterios definición caso 4 para lo cual se tendrán en cuenta los lineamientos de manejo del ministerio.</p>
<p>En situaciones de crisis se recomienda tener listado de personal de salud de otros sitios que pudieran trabajar como refuerzo.</p>	<p>Este recurso adicional de trabajadores de la salud lo deberá asumir el gobierno.</p>

Capítulo 2. Definición de caso COVID-19

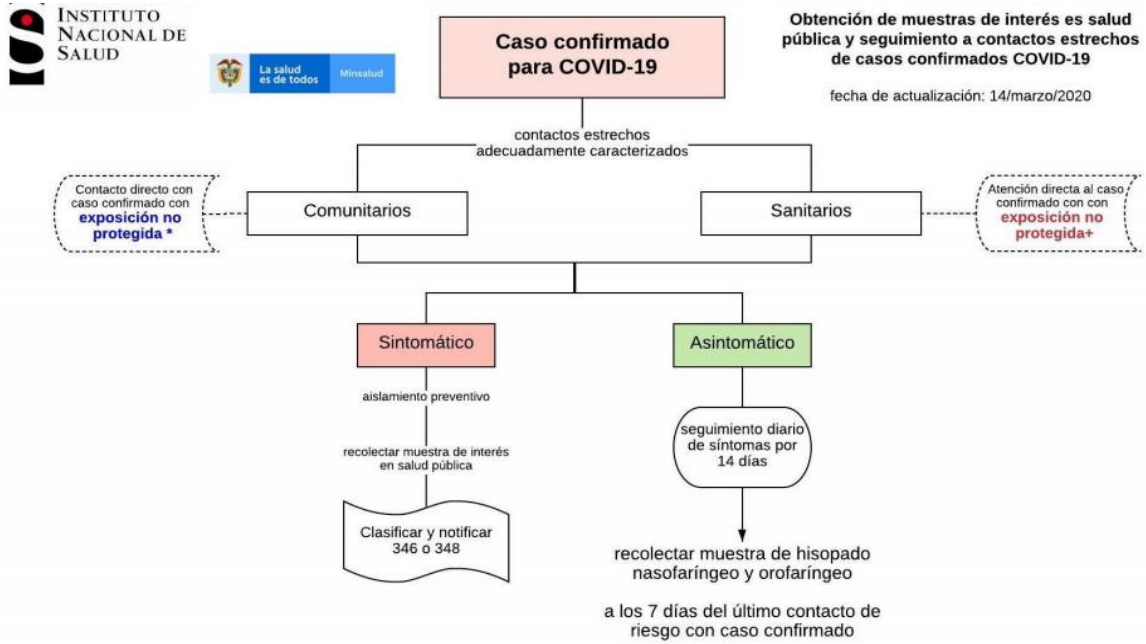
Recomendamos acogerse a las directrices del Ministerio de Salud y Protección <http://www.ins.gov.co/Noticias/Paginas/Coronavirus.aspx> la cual está sujeta a los cambios generados por el comportamiento de la enfermedad en el territorio nacional (tabla 3, figuras 3 y 4).(1)

Tabla 3 Definiciones operativas de caso a marzo 26 de 2020

Definiciones operativas de caso	*Sujeta a modificación según directrices del Ministerio de Salud y Protección. Se resumen estas recomendaciones. http://www.ins.gov.co/Noticias/Paginas/Coronavirus.aspx	
Definición 1	Basado en la definición nacional para el evento Infección Respiratoria Aguda Grave inusitado (Cód. 348)	Caso probable: paciente con fiebre cuantificada mayor o igual a 38 °C y tos, con cuadro de infección respiratoria aguda grave - IRAG que desarrolla un curso clínico inusual o inesperado, especialmente un deterioro repentino a pesar del tratamiento adecuado, que, Sí requiere hospitalización, IRAG inusitado – Cód. 348 y cumpla con al menos una de las siguientes condiciones: <ul style="list-style-type: none"> • Historial de viaje a áreas con circulación de casos de enfermedad por nuevo coronavirus 2019 (COVID-19) en los 14 días anteriores al inicio de los síntomas. • Trabajador de la salud u otro personal del ámbito hospitalario que haya tenido contacto estrecho con caso confirmado para enfermedad por nuevo coronavirus (COVID-19). • Antecedentes de contacto estrecho* en los últimos 14 días con un caso confirmado con infección respiratoria aguda grave asociada al nuevo coronavirus 2019 (COVID-19).
Definición 2	La siguiente definición de caso es provisional, se utiliza a partir de la fecha de este documento y hasta que el Ministerio de Salud y Protección Social informe circulación estacional del nuevo coronavirus 2019 (COVID-19) en Colombia.	Caso probable: En el marco de un cuadro sindrómico de infección respiratoria aguda – IRA - leve o moderada que NO requiere hospitalización, IRA por virus nuevo – Cód. 346 Persona que cumpla con al menos una de las siguientes condiciones: <ul style="list-style-type: none"> • Historial de viaje a áreas con circulación de casos de enfermedad por nuevo coronavirus 2019 (COVID-19) en los 14 días anteriores al inicio de los síntomas. Ver tabla publicada en el micrositio del INS. http://www.ins.gov.co/Noticias/Paginas/Coronavirus.aspx • Trabajador de la salud u otro personal del ámbito hospitalario que haya tenido contacto estrecho* con caso confirmado para enfermedad por nuevo coronavirus (COVID-19). • Antecedentes de contacto estrecho* en los últimos 14 días con un caso o confirmado con infección respiratoria aguda grave asociada al nuevo coronavirus 2019 (COVID-19). y cumpla al menos uno de los siguientes síntomas: <ul style="list-style-type: none"> • fiebre cuantificada mayor o igual a 38 °C • tos, • dificultad respiratoria, • odinofagia, • fatiga/adinamia
Definición 3	Basado en la definición nacional para el evento Infección Respiratoria Aguda Grave (Cód. 345), se especifica para la vigilancia intensificada la siguiente definición:	Persona con infección respiratoria aguda con antecedentes de fiebre y tos no mayor a 10 días de evolución, que requiera manejo intrahospitalario.
Definición 4	Muerte probable por COVID-19. Los casos de esta estrategia deben ser notificados a “IRAG-348”.	Todas las muertes por infección respiratoria aguda grave con cuadro clínico de etiología desconocida.
Definición 5	Caso asintomático.	Contacto estrecho* de caso confirmado COVID-19 que no ha manifestado síntomas en los primeros 7 días posteriores a la última

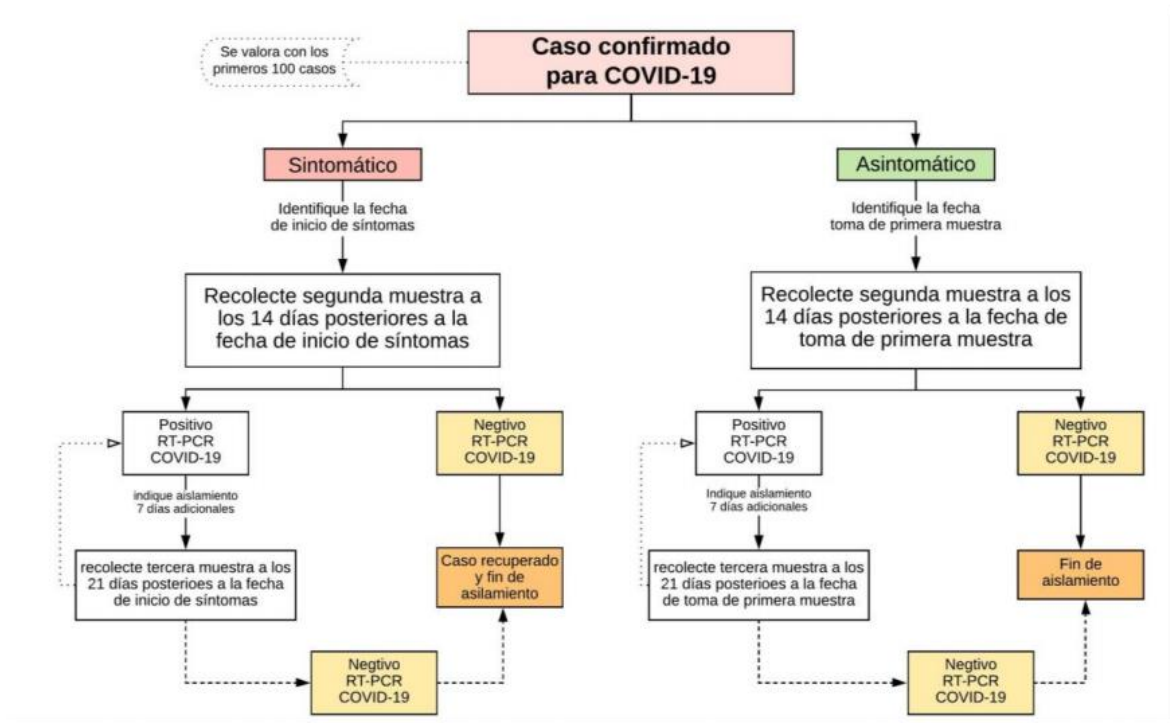
	Deben ser registrados en el formato "Seguimiento a contactos de casos positivos COVID-19". Este formato es anexo a la notificación de los casos 346 y 348.	exposición no protegida.
Definición de contacto estrecho Contacto estrecho asintomático y sintomático	Definición de contacto estrecho. Tenga en cuenta que NO se considera contacto estrecho las interacciones por corto tiempo, el contacto visual o casual.	Cualquier persona, con exposición no protegida, que haya compartido en un espacio menor a dos metros y por más de 15 minutos con una persona con diagnóstico confirmado de COVID-19 durante su período sintomático (esto puede incluir las personas que conviven, trabajan, visitantes a lugar de residencia); también haber estado en contacto sin protección adecuada con secreciones infecciosas (por ejemplo: secreciones o fluidos respiratorios o la manipulación de los pañuelos utilizados). En los aviones u otros medios de transporte, se consideran contacto estrecho a la tripulación que tuvo contacto o exposición no protegida con una persona con diagnóstico confirmado de COVID-19 y a los pasajeros situados en un radio de dos asientos alrededor del caso que tuvo contacto o exposición no protegida. Ver algoritmo anexo del INS.
Contacto estrecho del personal de la salud		Cualquier trabajador en el ámbito hospitalario o de consulta externa con exposición no protegida: SI: el trabajador de la salud no utilizó respirador N95 durante la atención del caso confirmado de COVID-19 en procedimientos que generan aerosoles. El trabajador del ámbito hospitalario proporcionó atención clínica (examen físico, obtención de muestras, intubación, aspirado de secreciones, etc.) o atención al usuario (personal administrativo) a pacientes confirmados de COVID-19 y no utilizó los elementos de protección personal completos y adecuadamente.

Figura 3 Recolección de muestras



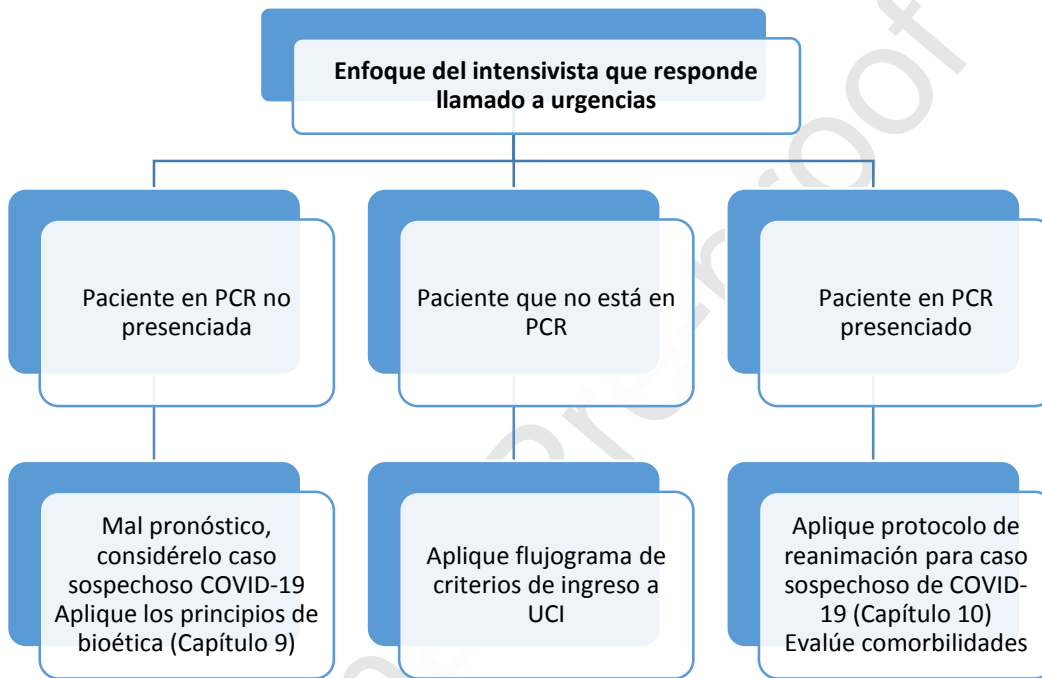
- Caso confirmado: Persona que cumple la definición de caso probable (del presente anexo) y tenga un resultado positivo para nuevo coronavirus 2019 (COVID-19) mediante rt-PCR en tiempo real.

Figura 4 Caso confirmado para COVID-19



- Insuficiencia respiratoria aguda grave y parada cardiorrespiratoria inusitada: Eventos críticos tales como insuficiencia respiratoria aguda o parada cardiorrespiratoria inusitada en áreas críticas extramurales a la unidad de cuidados intensivos, se recomienda a los respondientes asumir como caso sospechoso COVID-19 y la atención y/o procedimientos médicos se realicen bajo medidas de protección personal en modo e intensidad ajustado a los requerimientos (figura 5).

Figura 5 Enfoque del intensivista que atiende llamado al servicio de urgencias



Capítulo 3. Ingreso del paciente a UCI. Procedimiento de ingreso y traslado hospitalario.

El Ingreso a UCI debe acogerse a los criterios habituales, científicos y éticos, bajo el rigor de "idoneidad clínica" tomando en cuenta parámetros como(2): gravedad de la enfermedad, la presencia de comorbilidades (severidad, clase funcional), potencial de recuperabilidad, deseo del paciente (o la familia), de equidad distributiva y el uso de las escalas de severidad NEWS modificado y adaptado y qSOFA (Tablas 4,5,6).(3, 4)

3.1. Priorización ingreso de pacientes a la UCI

1. Se recomienda adoptar rigurosamente los criterios de caso confirmado, probable y sospechoso vigentes. Ingresar a las áreas críticas (UCIs o expansion) un paciente que no califica como sospechoso o confirmado reduce la capacidad de respuesta hospitalaria y expone al paciente al contagio (figura 6).
2. Con el propósito de facilitar la decisión de ingreso a UCI por nivel de prioridad recomendamos que la evaluación clínica por parte del intensivista (o especialista del área crítica) esté apoyada por la adopción de una escala objetiva de alerta temprana como el Puntaje - Score NEWS (National Early Warning Score) y/o qSOFA (Tabla 4 y 5). La escala NEWS fue obtenida y validada a partir de la información demográfica, clínica y de laboratorio sobre todos los pacientes con A/H7N9 en China. El puntaje es una versión modificada de NEWS, edad ≥ 65 años agregada como un factor de riesgo independiente basado en los informes recientes. (Tabla 4 y 5).

Figura 6 Criterios de ingreso a UCI pacientes COVID-19

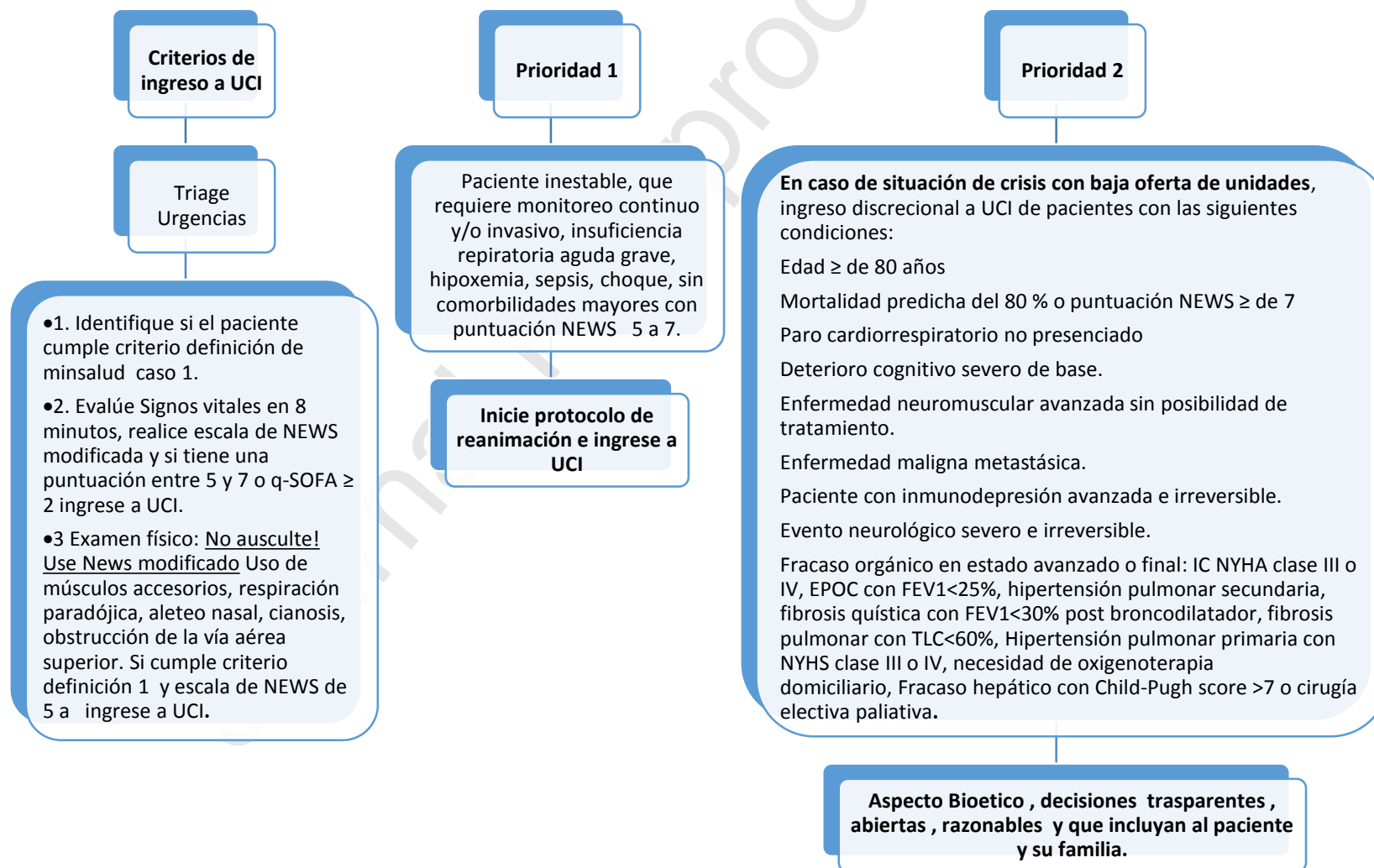


Tabla 4 Escala NEWS – Reglas de predicción de peligro para pacientes COVID-19. Parámetros fisiológicas

Parámetros	3	2	1	0	1	2	3
Edad				<65			≥65
Frecuencia respiratoria	<8		9 – 11				> 25
Saturación de oxígeno	< 91	92 – 93	94 – 95	>96			
Cualquier suplencia de oxígeno		Sí		No			
Presión arterial sistólica	<90	91 – 100	101- 100	111 - 219			> 220
Frecuencia cardíaca	< 40		41 – 50	51 - 90	91- 110	111- 130	> 131
Temperatura	< 35.0		35.1 – 36	36.1 - 38	38 – 39	> 39	

Extraída de Novel coronavirus infection during the 2019–2020 epidemic: preparing intensive care units—the experience in Sichuan Province, China. Novel coronavirus infection during the 2019–2020 epidemic: preparing intensive care units—the experience in Sichuan Province, China. Nota: se debe considerar el cambio de la saturación en relación a las ciudades en alturas por encima del nivel del mar.

Tabla 5 Escala NEWS – Interpretación

Puntuación	Riesgo	Nivel de advertencia	Frecuencia de monitoria	Respuesta clínica	Solución
0	-	-	Cada 12 horas	Monitoria rutinaria	
1-4	Bajo	Amarillo Cada 6 horas	Cada 6 horas	Evaluación a la cabecera por enfermería	aumentar la frecuencia de la monitoria e informar al médico tratante.
5-6	Mediano	Naranja	Cada 1 -2 horas	Enfermería y médico tratante	Mantener el tratamiento existente / ajustar el plan de tratamiento / consulta con el equipo de respuesta rápida de cuidado crítico
≥7	Alto	Rojo	Continua	Pacientes sin condición grave. Enfermería, evaluación urgente por médico tratante,	consulta al equipo de respuesta rápida de cuidado crítico Equipo de respuesta rápida de cuidado crítico
≥7	Alto	Negro	Continua	Pacientes con cuadros severos, con lesión de órgano irreversible como lesión cerebral severa, fallo multiorgánico, enfermedad hepática avanzada o enfermedad pulmonar, tumor metastásico, etc.	Se debería discutir urgentemente con el grupo de expertos acerca de la admisión del paciente.

Tabla 6 Escala q-SOFA

Criterio	Parámetro
Alteración del estado de conciencia	Escala Glasgow ≤13
Tensión arterial sistólica	TAS ≤ 100
Frecuencia respiratoria	≥22

Con base en el Score NEWS(5), se establece el grado de riesgo, categorías de alerta, intensidad del monitoreo y comunicación con el equipo de alerta temprana.

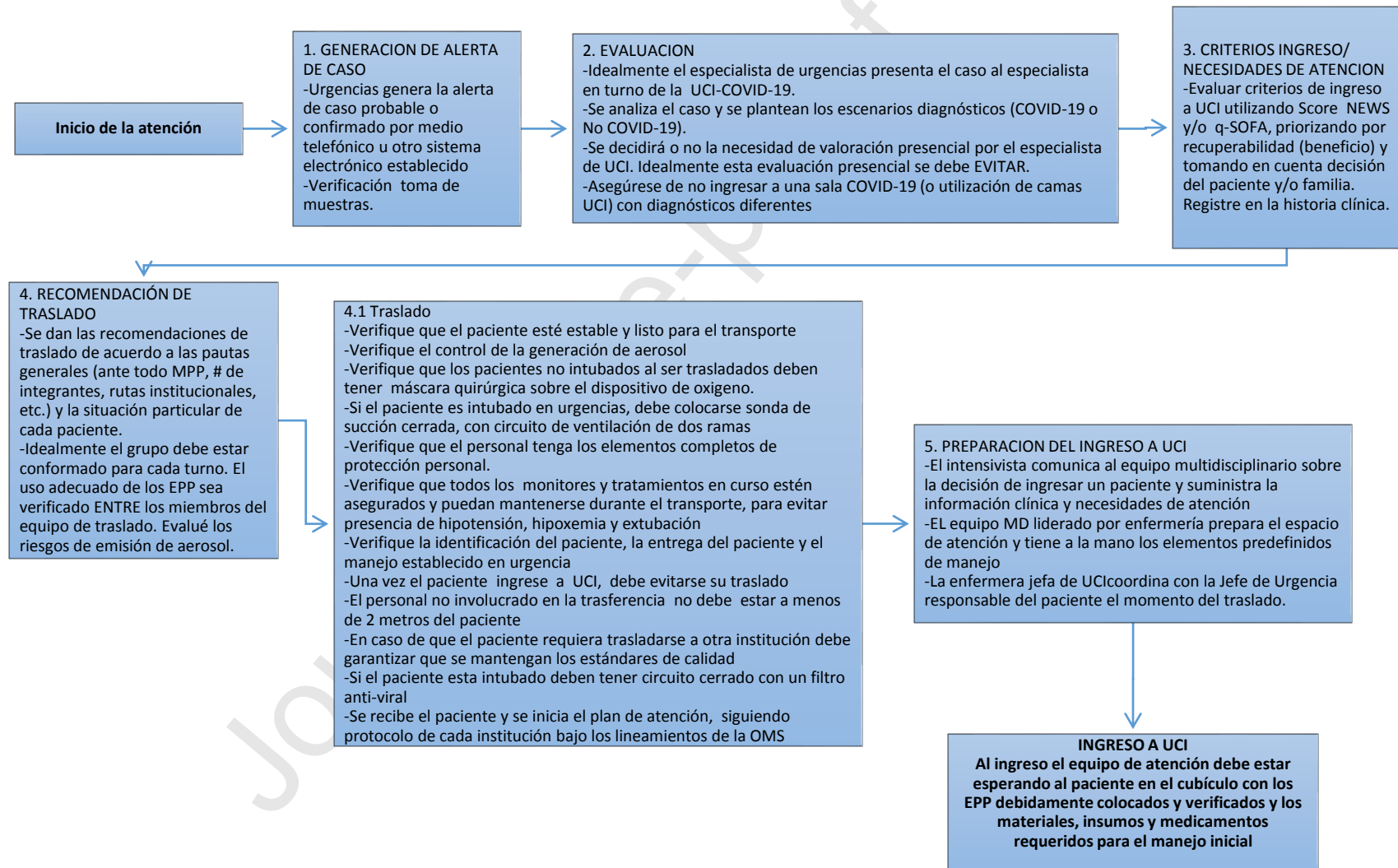
Decisiones modificadas del documento original adaptadas para Colombia de acuerdo con la escala de puntuación:

- A. Score 0: manejo domiciliario bajo aislamiento y advertencia de informar por la aparición de signos de alerta
- B. Score 1. Manejo domiciliario y seguimiento (monitoreo) clínico en casa
- C. Score 2-4. Sala de hospitalización
- D. Score 5-7: cuidado intermedio (para Colombia, intensivos –área de atención COVID-19)
- E. Score ≥ 7 sin condición extremadamente grave o irreversible; alta probabilidad de recuperación, trasladar a cuidados intensivos
- F. Score ≥ 7 grave y datos de irreversibilidad o enfermedad terminal, sugerimos consultar a experto en bioética, informe a la familia y no ingrese a UCI.

3.2. Procedimiento de ingreso

Para el ingreso del paciente a las áreas de atención críticas, se recomienda implementar un procedimiento sistemático como establecido en el Figura 7.

Figura 7. Procedimiento de ingreso a UCI desde urgencias u otra area hospitalaria



Nota

Si el paciente ingresa remitido de otra institución debe ingresar por triage respiratorio y realizar los mismos pasos de la ruta de atención, pero si su condición es crítica, se debe seguir el proceso seguro para ingreso directo a la UCI

3.3. Traslado intra e inter-hospitalario de pacientes con COVID-19.

Se recomienda que el traslado intrahospitalario sea decidido y liderado por el intensivista o especialista del servicio, bajo un protocolo (Tabla 7 y Figura 8) y verificado por lista de chequeo(6). Una vez realizado el ingreso a la UCI, se recomienda no movilizar el paciente fuera de su espacio de atención salvo por situaciones altamente justificadas y decidido por el intensivista líder del servicio(7).

Figura 8 Recomendaciones para el traslado intra-hospitalario e inter-hospitalario de pacientes con COVID 19.

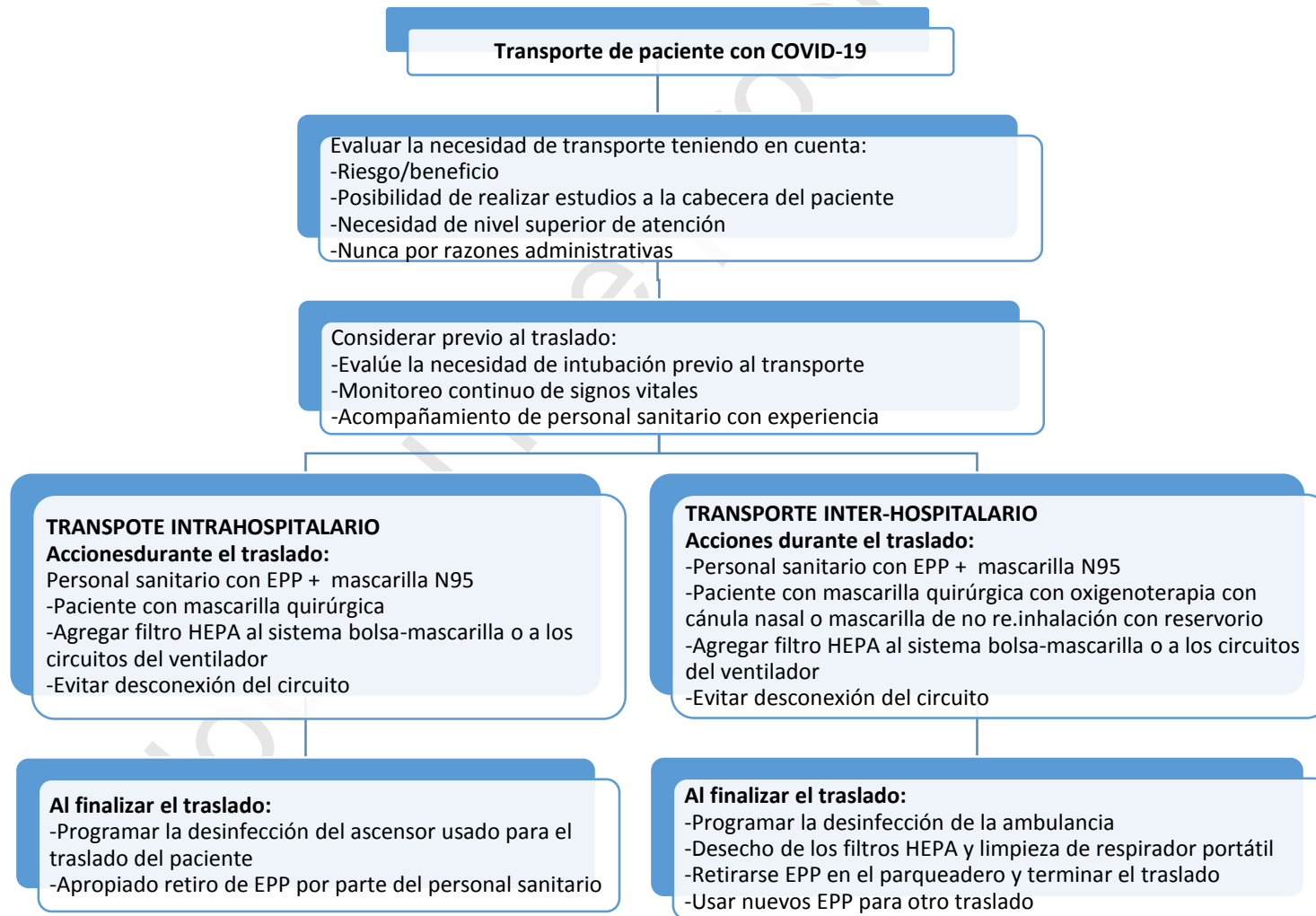


Tabla 7 Recomendaciones de buena práctica para traslado

- El traslado de pacientes con casos sospechosos o confirmados de COVID 19 se puede presentar entre servicios a nivel hospitalario o entre instituciones con diferentes niveles de atención.
- Evitar el traslado de estos pacientes el máximo posible, a menos que sea imprescindible, teniendo en cuenta el riesgo/beneficio. Considerar traslado interhospitalario solo con la necesidad perentoria de mayor nivel de atención y nunca por temas administrativos.
- El personal sanitario que realice el traslado debe contar con todos los EPP, considerando este traslado como de ALTO RIESGO de transmisión vírica. Utilice mascarilla quirúrgica o N-95, de acuerdo con el riesgo de aerolización.

Capítulo 4. Uso correcto, reuso y alternativas de los elementos de protección personal efectivos en el manejo del paciente COVID-19

4.1 Elementos de protección personal

Describiremos este capítulo basado en la exigencia del mayor estándar de protección en una patología potencialmente fatal y de alta transmisibilidad por contacto (directo e indirecto), gotas y aerosoles, para el personal sanitario. A marzo 30 de 2020, la directora adjunta del Centro de Coordinación de Alertas y Emergencias Sanitarias, María José Sierra, ha detallado que 12.298 profesionales sanitarios han dado positivo por coronavirus desde el inicio de la epidemia en España, lo que representa el 14,4 por ciento del total de contagiados (85.195). A diferencia de la publicación de JAMA 2020 de China con reporte de 72.134 casos(8), informa que el 3,8% (1716) del personal de salud que estuvo en contacto con los pacientes y se infectó, por esto la importancia de tener los elementos de protección completa para la atención, sin contar con el porcentaje de infectados al inicio de la pandemia en otros países, pudiendo sugerir la importancia de los EPP completos.

La intensidad de la protección en las áreas críticas está relacionada con las características de la infraestructura física, el modelo de atención (individual o centralizado) y el tipo de procedimientos que se le va a realizar el paciente (tabla8,9,10,11).

4.1.1 Definiciones

Aislamiento por contacto (directo e indirecto): se refiere a todo lo que tocamos con nuestras manos principalmente. Se puede dar de dos formas:

Vía directa: contacto directo con sangre, fluidos, mucosas o heridas entre un paciente y otro o con el personal de salud sin un intermediario objeto o persona.

Via indirecta: requiere un intermediario, que podrá ser persona o un objeto inanimado (superficies, equipos o instrumental).

Aislamiento por gotas: Cuando la transmisión de microorganismos se produce mediante la expulsión de partículas (gotas) de 5 μm a 100 μm (micrómetros) de diámetro desde nariz o boca, al toser o estornudar, por parte de un paciente infectante o colonizado. Estas se proyectan a no más de un metro de distancia de quien las emite. También se pueden transmitir de manera indirecta, por contacto.

Aislamiento Por Aerosol (transmisión por vía aérea): microorganismos contenidos en partículas de < 5 μm de diámetro que pueden mantenerse en suspensión en el aire durante periodos prolongados y son capaces de viajar impulsadas por corrientes de aire a distancias mayores que las gotas.

Tabla 8 Procedimientos que generan aerosoles

Procedimiento	OR
---------------	----

Intubación	6.6
Compresiones torácicas	4.5
Succión antes de intubación	3.5
VMNI	3.1
Ventilación manual pre-intubación	2.8
Succión después de intubación	1.3
Sonda nasogástrica	1.2

Tabla 9 Riesgo de transmisión de acuerdo a las intervenciones

Intervenciones de bajo riesgo	Alto riesgo de transmisión
Vía aérea oral	Cánula nasal de alto flujo
Máscara de oxígeno con filtro	Ventilación con bolsa-máscara
Compresiones torácicas	VMNI
Desfibrilación, cardioversión	Intubación orotraqueal
Acceso venoso, intraóseo	Intubación quirúrgica
Administración endovenosa	Broncoscopia
Marcapaso transcutáneo	Endoscopia digestiva

Adaptado de Khain Tran, et al. Aerosol generating procedures and risk of transmission of acute respiratory infection to healthcare workers: A systematic review

Tabla 10 Otros procedimientos que requieren minimización de riesgo de transmisión

Extubación y procedimientos relacionados como ventilación manual y succión abierta, Inducción de esputo.	Procedimientos de traqueostomía (inserción / succión abierta / extracción). Maniobra de pronación y reanimación cardio pulmonar.
Broncoscopia.	Cirugía y procedimientos post mortem.
Algunos procedimientos dentales (como la perforación de alta velocidad)	BIPAP. Cánula nasal de alto flujo.
Ventilación oscilante de alta frecuencia.	Nebulización.

Recomendamos el adecuado y racional uso de los elementos de protección personal (EPP) de todo el personal a riesgo de infección (médico, enfermería, fisioterapeuta, trabajadores de oficios varios) dentro de las instituciones de salud con atención de pacientes con COVID-19, ajustado al riesgo de exposición(9).

Colombia tiene disponibilidad de UCI con presión negativa escasa, de tenerla, las guías sugieren que debe tener un recambio de 12 cambios de aire por hora o 160 litros por paciente, estructura física (cubículos con puerta), sugerimos al intensivista documentar el recambio de aire en su unidad, si cuenta con presión negativa.

4.2 Atención segura en áreas críticas

Para todas las modalidades de atención se deben fortalecer las medidas de Precauciones (tabla 11). Es necesario cumplir con los estándares nacionales, establecidos en el “Manual de Medidas Básicas para Control de Infecciones en prestador servicios de salud” Ley 9 de 1979, por la cual se dictan medidas sanitarias. Resolución 4445 de 1996, Numeral 3(10). “Cuartos para aislamiento de

pacientes” “Los cuartos destinados para aislamiento de pacientes deberán cumplir con las siguientes especificaciones:

- a. Cuartos privados que incluyan unidad sanitaria con ducha, con acceso directo.
- b. Deben contar con ventilación artificial que permita mínimo diez (10) cambios de aire por hora.
- c. Deberá evitarse circulación cruzada o recirculación del aire entre el lugar de aislamiento y otras áreas del hospital, a menos que el aire pase a través de filtros de alta eficiencia.
- d. Se recomienda una antecámara entre el cuarto y el pasillo, especialmente en salas que alberguen usuarios en aislamiento estricto o por vía aérea, con el fin de proveer espacio para almacenamiento de elementos requeridos en estas áreas y reducir la posibilidad de propagación de agentes infecciosos cada vez que se abra la puerta del cuarto de aislamiento.
 - e. La presión del aire de la antecámara con relación al pasillo deberá ser levemente negativa, y preferiblemente tanto la antecámara como el cuarto de aislamiento, deberán tener su propio sistema de entrada y salida del aire.

Tabla 11 Recomendaciones para atención segura en UCI con y sin presión negativa Estándar de alta protección

Se recomienda hacer uso del baño antes de comenzar el procedimiento
Retire todos los accesorios, recoja el cabello (si es el caso) antes de vestirse.
Un líder entrenado en cada institución debe verificar los pasos correctos de colocación y retiro de los EPP para disminuir el riesgo de error y/o contaminación.
Lavado de manos según las técnicas de la OMS.
Colóquese un gorro protector para que cubra su cabello.
Colóquese el overol desechable completo que cubra zapatos y cabello
Colóquese bata desechable encima del overol (si va a realizar procedimientos de intubación, toma de muestra u otros procedimientos que generen aerosol ya descritos anteriormente).

Tabla 12 Colocación respirador N95

Colóquese el respirador N95, debe hacerlo de forma segura, lo mismo para retirarla, evitando el riesgo de autocontaminación, verifique ajuste antes de entrar en el área contaminada, para ello, realice las siguientes pruebas de ajuste.
La mascarilla debe ser sostenida desde la parte externa, debe colocarse cubriendo desde la nariz hasta el mentón. Estire la banda superior sobre su cabeza dejándola en la parte posterior.
Estire la banda inferior sobre su cabeza y colóquela alrededor del cuello por debajo de las orejas.
Coloque las puntas de los dedos índice y medio de ambas manos en la parte superior del área metálica para la nariz y moldee esta parte a la forma de su nariz.
Cubra el frente del respirador con ambas manos, cuidando de no alterar la posición del respirador.
Si no logra tener un buen ajuste facial. NO PROCEDA A LA ATENCIÓN DEL PACIENTE, NO ENTRE A LA HABITACIÓN.
Luego de colocar el tapaboca N95, en algunos grupos colocan una mascarilla quirúrgica sobre el N95 (sin evidencia), luego proceda a colocación de las gafas, si el médico utiliza lentes formulados debe fijarlos antes de colocarse las gafas de protección y posteriormente colóquese la visera o careta.

Proceda a colocación de guantes (algunos equipos utilizan 2 pares de guantes) de acuerdo con la arquitectura de la unidad y al protocolo institucional.

El primer par de guantes deberá cubrir los puños del overol desechable y la bata.

Antes de entrar al cubículo, verifique con el líder que se cumplió a cabalidad con la lista de chequeo



El overol y la bata desechable encima del overol se recomiendan a partir de las experiencias de países con unidades de alta concentración de COVID-19, en unidades sin presión negativa y de alto riesgo para producción de aerosoles, protegiendo el 100% de la superficie del sanitario (piel, cabello y zapatos). La bata se utiliza con el objetivo de proteger el overol disminuyendo el riesgo de agotar los elementos de protección personal.

en cuanto a la colocación de implementos personales.

Cada institución y cada operador, debe verificar características y la funcionalidad de la mascarilla protectora disponible (Tabla 12).

- Mascarillas sin válvula de exhalación: cubra la totalidad de la mascarilla con ambas manos y exhale con fuerza. Si nota fugas de aire por sus bordes, reajuste la posición del respirador.
- Mascarillas con válvula de exhalación: cubra el respirador con ambas manos e inhale con energía. Deberá sentir una presión negativa dentro de la mascarilla. Si detecta alguna pérdida de presión o entrada de aire, reajuste la posición del respirador.

Justificación de N95: La OMS recomienda el uso para procedimientos de aislamiento o con posible generación de aerosoles infecciosos (M. Tuberculosis, Sarampión, Varicela, SARS, SARS -COV 2) un respirador con una eficiencia de filtración de al menos el 95% para partículas de 0,5 micras de diámetro. Lo que equivale a una mascarilla N95 según normativa americana NIOSH. Como la normativa americana no equivale a la europea, este nivel de protección se queda entre la FFP2 y FFP3 (tabla 13,14). NIOSH(11) recomienda el uso de filtros N95 o mejores para las exposiciones a la sílice cristalina en el aire a concentraciones menores o iguales que 0.5mg/m³(12). La norma europea establece 3 categorías o niveles de protección de mascarillas.

Tabla 13 Clasificación de la máscara FFP

Europa		EEUU	
Tipo	%EF	Tipo	%EF
FFP1	78%		
FFP2	92%		
		N95	95%
FFP3	98%		
		N99	99%
		N100	99,7%

%EF: Eficacia de filtración mínima = % de filtración mínima de partículas aéreas con tamaño $\geq 0,3 \mu\text{m}$

Tabla 14 Clasificación de la máscara FFP

Clasificación	%Eficacia filtración mínima	%Fuga hacia el interior máxima
FFP1	78	22
FFP2	92	8
FFP3	98	2

Se sugiere utilizar el nivel máximo de protección para el personal que este cuidando un paciente con enfermedad COVID-19 en UCI, si la institución no cuenta con los elementos de máxima protección, en unidades de presión negativa se puede utilizar la estrategia de EPP sugerida en los lineamientos para prevención control y reporte de accidente por exposición ocupacional al COVID-19 en instituciones de salud (marzo 2020) que emite recomendaciones de EPP para personal de salud según el área de atención para COVID-19. Consenso IETS- ACIN(13) publicada en página web minisitio Nuevo Coronavirus COVID-19 Ministerio de Salud y Protección Social(14), y en las guías de la OMS y CDC sugieren:

Contacto directo con el paciente en procedimientos que generan aerosoles:

- Respirador N95
- Visor, careta o gafas
- Bata manga larga antilíquido
- Guantes no estériles
- Vestido quirúrgico debajo de la bata que se retira al final del turno
- Opcional gorro

Desinfección de respiradores N95

Ante una situación de carencia de EPP, se adelantan diferentes investigaciones sobre equivalencia de eficacia, reuso y desinfección de los elementos de protección, especialmente respiradores N95. Aunque existen publicaciones con recomendaciones para el reuso de EPP no hay evidencia de la calidad de la protección más allá de la vida útil de los mismos, hay descripciones no probadas del uso prolongado de la mascarilla N95 en salas donde solo se atienden pacientes con COVID-19, mientras el respirador se mantenga seco y no haya contaminación externa del mismo(15). La

facultad de ingeniería de la universidad de Stanford publicó las recomendaciones de procesos de desinfección de las N95 probadas en el laboratorio(16):

- No utilizar químicos a base de alcohol o cloro para desinfectar máscaras y respiradores ya que reducen la carga estática en los filtros y algodones, reduciendo la eficacia de la filtración.
- Los procesos de desinfección que permiten la conservación de las características de los respiradores son:
 - Desinfección por 30 minutos en horno de aire caliente a 70°C (recomendado)
 - Desinfección en cámara de luz ultravioleta por 30 minutos (discrecional)
 - Desinfección con vapor de agua hirviendo por 10 minutos (discrecional)

El informe declara que los respiradores N95 pueden ser desinfectado por 5 ciclos, sin embargo, están en pruebas para determinar la eficacia después de 10-20 ciclos de uso y desinfección.

4.3 Retiro de elementos de protección

Tenga en cuenta que el momento de mayor riesgo de contaminación es el del retiro de los EPP. En las áreas de atención se recomienda contar con avisos visibles que indiquen claramente el paso a paso sobre el adecuado retiro de los elementos de protección siendo supervisados por otro miembro del equipo (tabla 15).

Tabla 15 Pasos para el retiro de los elementos de protección persona

<ul style="list-style-type: none"> • Retirar el primer par de guantes de la siguiente forma y deséchelo en canecas roja.
<ul style="list-style-type: none"> • Tome el borde del mismo guante por la cara externa y dale la vuelta completamente, para retirar el segundo guante tómelo del puño y dele la vuelta completamente y deséchelo.
<ul style="list-style-type: none"> • Higienice el segundo par de guantes con alcohol glicerinado al 75 % o lávese las manos.
<ul style="list-style-type: none"> • Retírese la bata desechable con "antifluido", de la siguiente forma:
<ul style="list-style-type: none"> • Desatar la cinta del cuello y luego la del cinturón
<ul style="list-style-type: none"> • Tirar de las mangas para retirar la bata de forma que quede la parte externa hacia dentro.
<ul style="list-style-type: none"> • Deséchela en caneca roja
<ul style="list-style-type: none"> • Higienice nuevamente el segundo par de guantes con alcohol glicerinado al 75 % o lávese las manos.
<ul style="list-style-type: none"> • No se retire el overol. (Manténgalo puesto si usted esta en UCI COVID O zona de expansión COVID)
<ul style="list-style-type: none"> • Retírese la visera o careta abriendo bien los brazos e inclinándose hacia delante, tómela de la parte posterior, retírela y déjela en el sitio que corresponda de acuerdo con protocolo de cada institución. Si esta va a hacer reutilizada debe desinfectarse en una solución de hipoclorito de 1000partes por millón y dejar en la solución 30 minutos para poder reutilizar. Recuerde no tocar la parte externa que está contaminada.

<ul style="list-style-type: none"> Retírese el segundo par de guantes de la siguiente forma y desechelo en canecas roja: Tome el borde del mismo guante por la cara externa y dele la vuelta completamente, para retirar el segundo guante tómelolo del puño y dele la vuelta completamente y deséchelo.
<ul style="list-style-type: none"> Realice lavado de manos siguiendo técnica de la OMS
<ul style="list-style-type: none"> Salga de la habitación con el respirador N95, las gafas de protección ocular y el overol.
<ul style="list-style-type: none"> En la antecámara o espacio designado al salir de la habitación que depende de la infraestructura de cada UCI, retírese las gafas protectoras por las bandas y déjelas en una suspensión de alcohol al 75% o hipoclorito a una concentración del 1000 parte por millón por 30 minutos y luego pueden ser reutilizadas.
<ul style="list-style-type: none"> Realice lavado de manos siguiendo técnicas establecidas por la OMS.
<ul style="list-style-type: none"> Si está en UCI sólo de pacientes COVID sin presión negativa, de acuerdo con el protocolo escogido institucionalmente, puede continuar con el overol, gafas de protección y la N95 cuya vida útil es de 8 a 12 horas. La máscara quirúrgica se desechará en caneca roja luego de valorar cada paciente.
<ul style="list-style-type: none"> Si va a revisar a otro paciente, usted tiene ya puesto el respirador FFP2 o N95, overol y gafas inicie paso a paso antes descritos.
<ul style="list-style-type: none"> Para la adherencia del paso de colocación y retiro de los EPP se deben realizar simulacros en la institución.

4.4 Salida de area COVID-19

Si va a salir del area COVID, se indican las siguientes recomendaciones descritas en la tabla 16:

Tabla 16 Pasos a seguir al salir del area COVID-19

Realice lavado de manos siguiendo técnicas establecidas por la OMS.
Colóquese un par de guantes limpios
Retírese el overol céfalo caudal
Realice lavado de manos siguiendo técnicas establecidas por la OMS.
Retírese el N95 y deséchela
Retírese los guantes
Realice lavado de manos siguiendo técnicas establecidas por la OMS.
Dúchese si sale de sala COVID. (De acuerdo a protocolo de cada institución)
Póngase un nuevo uniforme cuando salga de la COVID.
Durante su turno sino va a estar en contacto nuevamente con el paciente con COVID-19, utilice mascarilla quirúrgica para protección por gotas, esta deberá desecharse si esta humedecida o luego de 6 horas. Si se la va a retirar antes del tiempo no colocársela en los bolsillos de las batas, o que cuelgue en su cuello, guardarla en bolsa de papel KRAFT.

4.5 Recomendaciones finales

- Se sugieren adoptar protocolos institucionales de seguridad ajustados a las condiciones de recursos e infraestructura de la institución (tabla 17), a la distinción de las áreas críticas y de expansión (COVID y No COVID), considerando como pilar de la decisión la seguridad del grupo sanitario.
- Se sugiere la estrategia de EPP de la OMS si no cuenta en su institución con la protección máxima en unidades con presión negativa.
- Se debe verificar que los EPP sean del tamaño correcto para el que lo va a utilizar y que esté disponible para garantizar atención segura.
- Debe mantenerse hidratado y asistir a los turnos en uniforme antifluido.
- En lo posible dúchese y trate de cambiarse el uniforme antes de irse a su casa, de acuerdo con los protocolos de seguridad de cada institución.
- Higienice sus zapatos antes de ingresar a su casa con alcohol al 70% o hipoclorito 1000 partes por millón.
- Limpie la superficie de su celular, computador y demás objetos personales antes de llegar a su casa con productos que contengan alcohol 70% o más como lo recomienda las guías o hipoclorito a una concentración de 1000 partes por millón.
- Garantizar entrenamiento a personal y su adherencia de manera permanente el cual estará a cargo del líder asignado en cada turno.

Tabla 17 Cuadro resumen Equipo de protección personal para pacientes con COVID-19

NIVEL DE PROTECCIÓN	EQUIPO DE PROTECCIÓN	ÁMBITO DE APLICACIÓN
3	<ul style="list-style-type: none"> ● Gorro quirúrgico desechable ● Mascarilla de alta eficiencia (N95), duración de la N95 de 8 a 12 horas. Medidas para prolongar su uso descritas: mantener libre de humedad, se podría proteger con una mascarilla quirúrgica colocada encima del N95, guardar en bolsa de papel marcada. 	<ul style="list-style-type: none"> ● Cuando el personal realiza procedimientos como intubación traqueal, traqueotomía, broncofibroscopia, endoscopia gastrointestinal, etc. ya que los pacientes pueden rociar secreciones respiratorias, fluidos corporales o sangre ● Cuando el personal realiza procedimientos quirúrgicos en pacientes

<ul style="list-style-type: none"> ● Uniforme de trabajo antifluido ● Uniforme protector desechable/antifluido (Overol) según recurso de cada institución (si no cuenta con presión negativa) ● Guantes de látex desechables (3 pares) ● Dispositivos de protección respiratoria de cara completa (visera o careta) y gafas protectoras <p>NOTA: el no protegerse el cuello genera riesgo de contaminación por contacto por vía directa con fluidos del paciente.</p>	<p>confirmados / sospechosos</p> <ul style="list-style-type: none"> ● Cuando el personal realiza pruebas de ácido nucleico para COVID-19
--	---

Capítulo 5. Abordaje y clasificación clínica

Recomendamos la adopción de un protocolo sistemático de evaluación diagnóstica y de seguimiento que incorpore aspectos clínicos, de definición operativa, de laboratorios e imágenes diagnósticas.

5.1. Presentación clínica:

En una cohorte retrospectiva de 138 pacientes ingresados en un hospital universitario de Wuhan (Wang D, BoHU, ChangHU et al)(17) encontró que las manifestaciones clínicas de COVID-19 según su frecuencia de presentación fueron: fiebre 83%, tos 82%, fatiga 31%, mialgias 11%, confusión 9%, cefalea 8%, rinorrea 4%, dolor torácico 2%, diarrea 2%, náuseas y vómitos 1%. La anosmia y la agusia se presentan en una proporción no establecida.

5.2 Hallazgos de Laboratorio

En una cohorte retrospectiva de 191 pacientes hospitalizados en 2 hospitales de Wuhan (Zhou F, Yu T, Du R et al)(18), 28% de ellos en estado crítico, se encontró que el conteo de leucocitos fue normal en la mayoría de los pacientes (62%) observándose leucopenia <4.0 por $10^9/L$ más frecuente en quienes sobrevivieron y 76% de los que no sobrevivieron tenían linfopenia <0.8 por $10^9/L$; la plaquetopenia <100.000 solo ocurrió en el 7% (20% en quienes sobrevivieron, $p<0.0001$). El nivel de albúmina promedio fue de 3.2 gr/dL, (2.9 en no sobrevivientes $p<0.0001$), con niveles de ALT y creatinina en rango de normalidad. Si bien la LDH fue en promedio de 300 U/L en la población normal quienes no sobrevivieron tenían niveles significativamente mayores (521, $p<0.0001$) e igual situación se observó con la Ferritina cuyo promedio general fue de 772 ug/L frente a 1435 ug/L en no sobrevivientes. Niveles mayores de troponina I y de tiempo de protrombina estuvieron más alteradas en no sobrevivientes y un nivel de dímero D <0.5 mg/dL ocurrió en el 43% de sobrevivientes vs 7% de fallecidos ($p<0.0001$). En conclusión, la infección COVID-19 cursa con conteos de leucocitos normal, linfopenia, CK normal, cambios ligeros en ALT, con niveles altos de LDH, TnI y LDH y Dímero D más bajo estuvo asociado con mejor pronóstico.

Los niveles elevados de ferritina, especialmente en pacientes no sobrevivientes, así como de IL-6, sugieren la presencia de un síndrome de hiperinflamación aguda, similar a la linfocitosis hemofagocítica secundaria (SHLH). Así mismo, los niveles elevados de dímero D >1000 , se asocian a una mortalidad 18 veces superior. Estos hallazgos han determinado el uso de estos exámenes de laboratorio como screening en el ingreso a la UCI, sin que determinen hasta el momento la necesidad de intervención terapéutica como uso de esteroides sistémicos, anticoagulación o tratamientos dirigidos contra las citoquinas implicadas en este proceso(19).

5.3 Criterios imagenológicos:

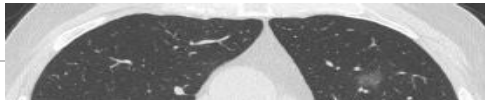
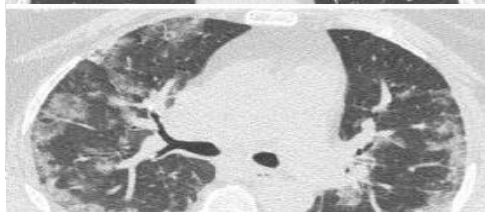
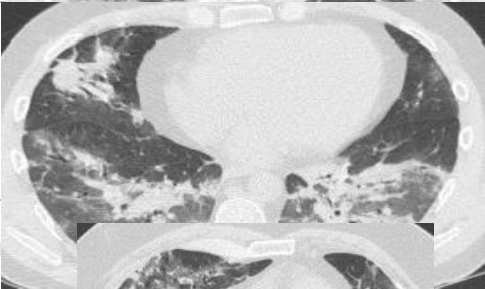

El examen básico imagenológico inicial es la Radiografía de tórax. Pero la tomografía de tórax permite una mejor caracterización de los hallazgos (Tabla 18).

Se considera que la presencia de opacidades parenquimatosas (vidrio esmerilado/consolidación) de distribución periférica y predominio basal pueden sugerir el diagnóstico de neumonía por COVID-19 en un contexto clínico apropiado.

Criterios de realización de TAC:

- Recomendación de TAC de tórax simple: El TAC se sugiere realizar en pacientes con sospecha de neumonía COVID-19 con radiografía de tórax normal (considérelo si el paciente tiene síntomas fiebre, dolor torácico y radiografía de tórax normal).
- Realizar TAC cuando las alteraciones radiológicas son inespecíficas que ameritan descartar diagnósticos alternos.
- No se sugiere realizar TAC para la evaluación pronóstica de la gravedad del paciente. Se sugiere cuando el clínico lo solicita, realizar desde la estancia inicial del paciente en el servicio de urgencias, para evitar la movilización innecesaria posterior.

Tabla 18 Cambios en la tomografía simple de tórax

Cambios en el TAC de tórax	Imágen
Fase presintomática Áreas en vidrio deslustrado, a menudo unilaterales.	
Primera semana desde inicio de síntomas Las lesiones se vuelven bilaterales, más extensas, difusas con afectación de numerosos segmentos. Sobre todo, áreas en vidrio deslustrado de distribución predominantemente periférica, aunque también central. En algunos casos con crazy paving y en ocasiones con engrosamientos pleurales. Hallazgos menos frecuentes derrame pleural o adenopatías.	
Segunda semana El patrón en vidrio deslustrado se reduce, aunque predomina aún y aparecen áreas de consolidación parenquimatosas a menudo con las características de neumonía organizativa.	
Evolución La mayoría de los pacientes mejoran con disminución de las alteraciones pulmonares. Algunos pacientes se complican y presentan cuadro de SDRA.	

A continuación se encuentran los link sugeridos para acceder a Tomografía Simple de Tórax y Ultrasonido Pulmonar.



Tórax,

1. Radiología: COVID-19 <https://radiopaedia.org/articles/covid-19-3>
2. Hallazgos radiológicos en pacientes COVID-19 <https://pubs.rsna.org/doi/10.1148/radiol.2020200823>
3. Tomografía: casos clínicos de Italia <https://www.sirm.org/category/senzacategoria>
4. Ultrasonido: los 5 minutos sono de neumonia viral. <https://vimeo.com/398253608>.

5. 4 Toma de muestra

Para el proceso de la toma de muestra recomendamos consultar los lineamientos del Ministerio de Salud y Protección Social. Acceda al enlace del instructivo para la vigilancia en salud pública intensificada de infección respiratoria aguda asociada al nuevo coronavirus 2019. COVID- 19).

<https://www.ins.gov.co/Noticias/Coronavirus/Lineamientos%20para%20la%20vigilancia%20por%20Laboratorio%20de%20virus%20respiratorios%2006.03.20.pdf>

5.5 Recomendaciones

Se sugiere estructurar un protocolo institucional para la evaluación diagnóstica y seguimiento de los pacientes con las consideraciones consignadas en la tabla 19:

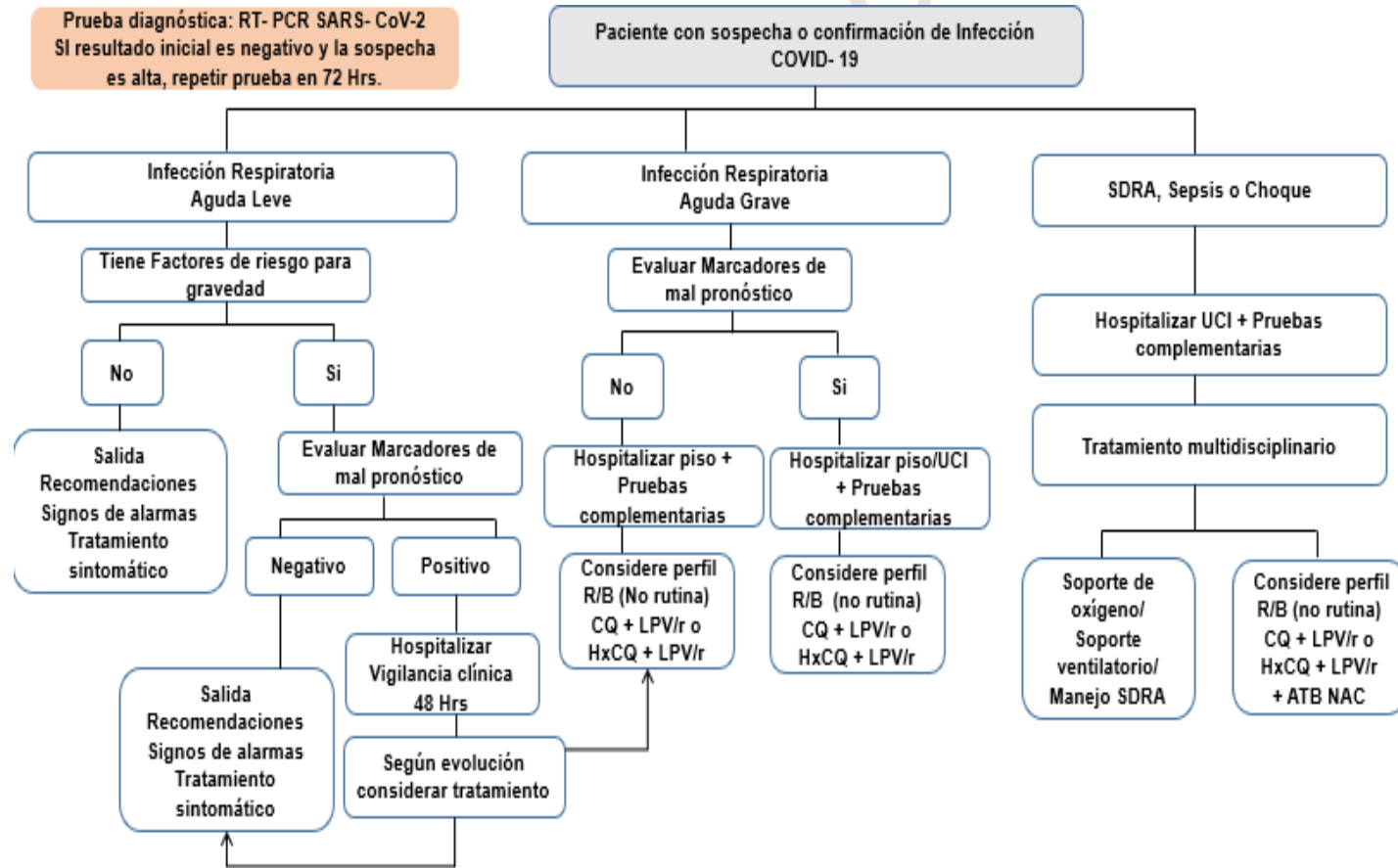
Tabla 19 Protocolo sistemático de evaluación diagnóstica y de seguimiento

1.	Evalúe por síntomas (fiebre y síntomas respiratorios) y los tiempos de evolución. Recuerde >10% son afebriles. Su evolución puede ser rápida y llevar al paciente a la insuficiencia respiratoria y parada cardio respiratoria en corto tiempo.
2.	Para todo paciente que llegue en falla respiratoria aguda y/o paro cardiorespiratorio, si no tiene un diagnóstico alternativo debe abordarlo con todas las medidas de PROTECCIÓN PERSONAL. No es lo habitual que los pacientes tengan alteraciones primarias en el estado de conciencia, ictericia, trastornos hemorrágicos o falla renal aguda. El cuadro sindrómico no incluye Rash cutáneo, mialgias intensas o dolor.
3.	Para efectos de definición de casos ingrese a la REF. (definiciones operativas de caso* (20-marzo-2020): http://www.ins.gov.co/Noticias/Paginas/Coronavirus.aspx . Le sugerimos estar atento a los cambios de acuerdo al comportamiento epidemiológico. Destacamos la definición 1 y 3 (ver tabla Definición de casos):
3.	Realice panel respiratorio (FilmArray) y PCR SARS CoV-2. Para los pacientes graves en UCI. Si la prueba es negativa, pero cumple con los criterios clínicos, epidemiológicos y de laboratorio asuma el caso como COVID-19 hasta que no se demuestre lo contrario. Repita la prueba con una técnica alternativa a la inicial por personal entrenado y protegido en 72 horas.
4.	Todo paciente debe tener una evolución de SV, SpO2 (si es <92% inicie O2), gases arteriales, ECG de 12 derivaciones, CH (no es usual anemia ni plaquetopenia; si linfopenia y habitualmente con leucocitos normales); ionograma, creatinina, LDH, Albumina, Dimero D, lactato y radiografía de Tórax.
5.	TAC de tórax no rutinario. Se recomienda para casos definición 3 y/o existe un moderado o alto margen de incertidumbre diagnóstica. Entre más alta la casuística poblacional menos necesidad de TAC de tórax.
6.	ante los hallazgos clínicos, imagenológicos y epidemiológicos, no se recomienda la toma de biomarcadores para diagnóstico de sepsis bacteriana (procalcitonina, pcr) en forma rutinaria.
7.	En el seguimiento se harán electrolitos si hay alteraciones (mas K y Mg), Radiografía de tórax cada 48 horas o por pertinencia médica; Gases arteriales sólo si hay alteración profunda del estado acido base y shock; lactato sólo en casos de shock. Si no hay datos de hipoperfusión o uso de altas dosis de vasopresores se recomienda utilizar la relación SPo2/FiO2 y el capnógrafo para guiar las tomas de decisiones.
Recuerde utilizar los elementos de protección personal de manera adecuada en tipo y técnica de colocación y retiro	

Para el abordaje de atención, diagnóstico y manejo de la infección por SARS-COV-2/COVID-19, se recomienda revisar y adaptar el Figura del consenso colombiano de atención, diagnóstico y manejo de la infección por SARS-COV-2/COVID 19 en establecimientos de atención de la salud. Recomendaciones basadas en consenso de expertos e informadas en la evidencia. (Ver flujograma No.9) <https://www.revistainfectio.org/index.php/infectio/article/download/851/896>.

Journal Pre-proof

Figura 9 ACIN – ADAPTADO Abordaje de la insuficiencia respiratoria en pacientes con Infección por SARS COV/2 COVI-19



Fuente: Consenso colombiano de atención, diagnóstico y manejo de la infección por SARS-COV-2/COVID-19 en establecimientos de atención de la salud. Infectio Volumen 24 No3(s1). marzo de 2020

Capítulo 6. Intubación orotraqueal segura.

6.1 Objetivos:

- Prevenir el colapso respiratorio y hemodinámico durante la intubación orotraqueal.
- Asegurar la escena del procedimiento de intubación con las consideraciones técnicas y de protección personal adecuadas.
- Conocer los dispositivos de Intubación orotraqueal en pacientes sospechosos COVID-19 o confirmados COVID-19 en instituciones hospitalarias.
- Conocer los pasos para la realización del procedimiento de intubación orotraqueal (IOT).

6.2 Consideraciones técnicas: La IOT es un procedimiento generador de aerosoles por lo tanto lo ideal sería realizarlo en condiciones ideales en una habitación con presión negativa, sin embargo la baja disponibilidad en el país obliga a utilizar otras alternativas de seguridad.

Habitación de presión negativa: Es un cuarto que tiene una presión más baja que las áreas adyacentes, lo que mantiene el flujo de aire fuera de la habitación y hacia habitaciones o áreas contiguas.

Habitación de precaución de aerosoles: Son habitaciones para un solo paciente a presión negativa en relación con las áreas circundantes, y con un mínimo de 6 recambios de aire por hora (la norma recomienda 12 cambios de aire por hora para nuevas construcciones o renovaciones y atención de pacientes sospechosos COVID-19 o confirmados).

El aire de estas habitaciones debe expulsarse directamente al exterior o filtrarse a través de un filtro de aire de partículas de alta eficiencia (HEPA) directamente antes de la recirculación.

Las puertas de la sala deben mantenerse cerradas, excepto al entrar o salir de la sala, y la entrada y la salida deben minimizarse.

Las instalaciones deben monitorear y documentar la función adecuada de presión negativa de estas habitaciones.

Procedimiento generador de aerosoles con potencial transmisión de infecciones: Procedimientos de alto riesgo que pueden aumentar el potencial de generar núcleos de gotas debido a la fuerza mecánica del procedimiento (por ejemplo, intubación, reanimación cardiopulmonar, broncoscopia, autopsia y cirugía donde se utilizan dispositivos de alta velocidad) (OMS, 2007).

6.3 Consideraciones Clínicas: Los pacientes sospechosos de COVID-19 o confirmados que ingresen a las UCI por fracaso en la respiración requerirán ventilación mecánica invasiva, los criterios deben ser anticipados y más flexibles al momento de la decisión de intubación orotraqueal para evitar la intubación en situaciones de emergencia. Se sugieren tener en cuenta los siguientes criterios para intubación:

1. Criterios Clínicos:

Disnea moderada-grave con signos de trabajo respiratorio y uso de musculatura accesoria o movimiento abdominal paradójico.

Taquipnea mayor de 30 rpm.

Índice de SA/FI 300 requiere máscara de no reinhalación.

Máscara de no reinhalación y saturación de oxígeno $<92\%$ ó $\text{SatO}_2 > 92\%$ con signos de falla respiratoria.

2. Criterios gasométricos:

- $\text{PaO}_2/\text{FiO}_2 < 200$ (o la necesidad de administrar una FiO_2 superior a 0,4 para conseguir una SpO_2 de al menos 92%).

- Fallo ventilatorio agudo ($\text{pH} < 7,35$ con $\text{PaCO}_2 > 45$ mm Hg)(20).

6.4 Recomendaciones para el procedimiento de Intubación orotraqueal

Preparación

a. Medio ambiente para el manejo de las vías respiratorias

Las salas de ventilación a presión negativa con antecámara son ideales para minimizar la exposición a aerosoles y gotas, con recambio de 12 cambios de aire por hora. Cuando esto no sea factible, se recomiendan salas de presión normales con puertas cerradas. Salas de cirugía queden tener un recambio de 30 lt/hora.

b. **Medidas de protección personal** descritas en el capítulo correspondiente.

c. **Equipos:** Se recomienda que los equipos de intubación orotraqueal solo sean usados para pacientes COVID-19 y cada sala COVID debe tener su propio equipo.

Mientras se prepara las condiciones para intubar, se debe administrar oxígeno: a través de cánulas nasales (estándar) a mayor litraje, por máscara facial simple o máscara de no re-inhalación, con el principio general de que cuanto mayor sea el flujo, mayor riesgo de aerosolización del virus. Se debe evitar la VMNI debido a su utilidad no probada en ARDS y al riesgo de aerosolización por virus, para las cánulas de oxígeno de alto flujo, hay evidencia suficiente a favor para recomendarla.

Condiciones seguras

- No debe preoxigenarse con bolsa mascarilla. (AMBU)

- Debe hacerse el montaje del ventilador colocando, Idealmente doble filtro (entre paciente y circuito) y entre circuito y válvula espiratoria).
- Recomendamos una "bandeja de intubación COVID-19" pre-preparada, no se recomienda máscara laríngea por riesgo de aerosolización, pero debe considerarse en caso de no lograr la intubación orotraqueal. Tabla 20.
- Algunos hospitales han creado espacios específicos para el manejo planificado de las vías respiratorias del grupo de pacientes COVID-19 (por ejemplo, salas de aislamiento de infecciones aerotransportadas). Los recursos potenciales y las ventajas ergonómicas de este enfoque deben equilibrarse con las implicaciones de transportar pacientes potencialmente infecciosos alrededor del hospital y la limpieza de la habitación entre pacientes.
- Se recomienda reducir al mínimo las personas en la habitación al momento de la intubación orotraqueal.

Tabla 20 Contenido sugerido de la bandeja de intubación COVID-19 Preparada

Videolaringoscopia (con hoja dimensionada para el paciente)

Video laringoscopia hiperangulada (si está disponible, con una hoja dimensionada para el paciente)

Laringoscopia directa (con hoja dimensionada para el paciente)

Estilete/bujía (guía)

Jeringa de 10 ml

Protector de tubo

Lubricante

Tubo endotraqueal (apropiado de acuerdo a talla del paciente)

Vías respiratorias supraglotóticas de segunda generación (según talla del paciente)

Tubo nasogástrico de gran diámetro (tamaño adecuado para el paciente)

Capnógrafo

Filtro viral

Sonda de succión cerrada

Procedimiento:

La Intubación orotraqueal se debe realizar teniendo en cuenta 3 momentos específicos:

- **Período Preintubación:**

Equipos de Protección Personal (EPP):

Bata, gafas, visera, gorro, doble guante, máscara N95, tapabocas quirúrgico sobre máscara N95.

Evalúe predictores de vía aérea difícil evaluados distal al paciente: Distancia tiro-mentoniana < 7 cm, distancia tiroesternal < 11 cm, micrognatia, obesidad.

Dispositivos:

Videolaringoscopio de estar disponible

Laringoscopio convencional (hojas rectas en pacientes menores de 2 años)

Tubos Orotraqueales:

En pacientes adultos: (7.0-7.5-8.0-8.5)

En pacientes pediátricos: Calcular el tamaño del tubo $(3.5 + \text{edad en años} / 4)$ y tener listo un tubo medio número mayor y medio número menor con neumotaponador.

Máscara Laríngea: #1: < 5kg, #1.5: 5-10kg, #2: 10-20 kg, #2.5 20-30 kg, #3:30-50 kg, #4: < 50 kg.

Bougie ó estilete

Cánula de Succión Yankauer

Pinza Rochester para clampear el tubo orotraqueal después de realizar la intubación.

Filtro antibacterial hidrofóbico electrostático (HME)

Guía de Intubación

Gel Lubricante

Bolsa Autoinflable con máscara

Monitoría: Tensión arterial, pulsioximetría, cardiovisoscopia

Ventilador programado con filtro Bacteriano Viral Electroestático (Barrierbac S)

Capnografía

Cinta para fijación de tubo orotraqueal o dispositivo fijador de tubo orotraqueal

Plástico para cubrir al paciente (No recomendado)

Caja de Taiwan, de acrílico transparente (opcional)

Medicamentos:

Alistar medicamentos para secuencia de inducción rápida (tabla 21) y la medicación en caso de hipotensión arterial (tabla 22).(21)

Tabla 21 Secuencia de inducción rápida

Secuencia de inducción rápida:
Fentanyl: Presentación: Ampolla 10cc/500mcg Dosis Adultos y niños: 1-4 mcg/kg
Propofol: Presentación: Ampolla 20 cc/200mg Dosis: 1-2 mg/kg
Ketamina: Presentación: Ampolla 10cc/500mg Dosis: 1-2 mg/kg
Rocuronio: Presentación: Ampolla 5cc/50mg Dosis: 1,5 mg/kg En niños: < 20 Kg: 2.5cc;< 20Kg: 5cc
Succinilcolina: Presentación: Ampolla 10cc/1000mg Dosis: <100 kg: 100 mg (1cc); >100 kg: 200 mg (2cc)
Otros medicamentos:
Atropina: (en niños menores de 2 años) Presentación: Ampolla 1cc/1mg Dosis: 0.02mg/kg Diluir 1 cc en 10cc de SSN y posteriormente diluir 1 cc en 10cc de SSN y aplicar 1 cc/kg
Adrenalina: (principalmente para pacientes pediátricos) Presentación: 1mg/1cc Dosis: 0.01mg/kg Diluir 1 cc en 10cc de SSN y posteriormente diluir 1 cc en 10cc de SSN y aplicar 1 cc/kg
Solución Salina Normal: Tener lista una jeringa de 20cc llena de SSN para el lavado de los medicamentos.

Personal:

Se sugiere que todo el personal implemente listas de chequeo para el proceso de intubación (tabla 23,24). La persona que realiza la intubación debe ser el que más experiencia tenga en el manejo de la vía aérea(22).

Idealmente deben ingresar la mínima cantidad de personas: se sugieren una distribución de 4 roles: intubador principal, intubador secundario, jefe de enfermería, terapeuta respiratoria y un auxiliar corredor fuera del cubículo

Se recomienda la creación de equipos de respuesta rápida encargados exclusivamente de la intubación orotraqueal y la reanimación cardiopulmonar del paciente COVID -19 (mínimo 3 personas que cuente con un experto en el manejo de la vía aérea.)

- **Período de Intubación**

- ✓ Pre-oxigenación con oxígeno al 100% por 3-5 minutos, **EVITAR** ventilación con bolsa autoinflable(23); (en pacientes inestables pre-oxigenar si es posible, lo ideal es evitar un colapso cardiopulmonar y la prioridad será intubar de manera prioritaria) el paciente debe portar una mascarilla quirúrgica sobre el dispositivo de oxigenoterapia durante la pre-oxigenación. En adultos utilice la posición de olfateo neutro y en niños olfateo neutro más rollo en los hombros)
- ✓ Verificar que el acceso venoso se encuentre permeable. (Idealmente contar una llave de 3 vías)
- ✓ Aplicación de medicamentos de la inducción de secuencia rápida:
- ✓ En caso de hipotensión, inicie soporte vasopresor, se sugiere tener preparada infusión de noradrenalina.

Tabla 22 Medicamentos durante la intubación del paciente con hipotensión arterial

Medicamentos:
<p>Noradrenalina Presentación: ampollas de 4 mg/4ml Dosis 20-40 mcg en bolo, continuar infusión: 0,05 a 0,6 mcg/kg/min</p>
<p>Adrenalina Presentación ampulla de 1mg/1ml Dosis: 20-50 mcg en bolo, continuar infusión: 0,05 a 0,5 mcg/kg/min</p>
<p>Fenilefrina Presentación: ampollas 1 cc/10 mg Dosis: 50-100mcg en bolo, repetir según respuesta de tensión arterial</p>

- ✓ Se recomienda esperar 30 a 45 segundos después de aplicados los medicamentos para realizar la intubación orotraqueal.
- ✓ No ventile al paciente (de ser necesario realizar ventilación a dos manos).
- ✓ Intubación con videolaringoscopio, jeringa conectada al neumotaponador. *
- ✓ Retirar guía de intubación hasta 1 cm distal del tubo
- ✓ Pinzar tubo orotraqueal y terminar de retirar la guía
- ✓ Insuflación de neumotaponador mínimo 5cc en paciente adulto (25-30 cmh²⁰) y 3 cc en paciente pediátrico:
- ✓ Conectar filtro HME y circuito
- ✓ Despinzar tubo orotraqueal y confirmar circuito cerrado

✓ Iniciar soporte ventilatorio

* En caso de no ser posible la intubación orotraqueal después de 3 intentos solicitar ayuda a un segundo intubador y mantener mínima ventilación posible con bolsa aóutinflable a dos manos para asegurar cierre hermético de la máscara sobre la cara del paciente con bajos volúmenes y altas frecuencias.

• **Período Posintubación:**

- ✓ Confirme Intubación: Confirmación primaria: ver que el tubo pasó por la glotis, columna de vapor de agua, expansión simétrica del tórax, Confirmación secundaria: capnografía y pulsioximetría. Contraindica la auscultación como método de verificación.
- ✓ Fijar tubo orotraqueal
- ✓ Ajustar parámetros ventilatorios: (Ver capítulo 7)
- ✓ Considerar todo el equipo usado en el manejo de la vía aérea y el material de protección personal como altamente contaminante (residuo Biosanitario Especial del Grupo B) para desecharlo adecuadamente al finalizar la intubación o el acto anestésico si fuera el caso.
- ✓ Todo el equipo de la vía aérea debe sellarse en doble bolsa de plástico roja y retirarse para su descontaminación y desinfección.
- ✓ El ayudante debe limpiar las superficies con el desinfectante apropiado (según las indicaciones de las guías OMS y el protocolo del hospital) después de salir de la habitación de presión negativa o presión positiva. Luego de 20 minutos se debe desinfectar el área donde se haya realizado la intubación se indicará la limpieza por el personal asignado como lo recomienda las guías internacionales del CDC, OMS y británicas y las adoptadas en cada institución(24).

6.5 Listas de chequeo sugeridas para intubación orotraqueal

Tabla 23 Lista de chequeo de ingreso a espacio limpio para IOT de paciente sospechoso de COVID-19

Lista de chequeo de ingreso a habitación de paciente sospechoso de COVID-19

Verificación de espacio limpio	Colocación EPP	Al estar limpio de nuevo, evalúe
Adecuado para intubación	Identificación de área a usar como mesa	Situaciones relacionadas con:
Verificación de nombre + asignación de roles	EPP de acuerdo a política de HMC	EPP
Verificación de bolsillos vacíos	Detenerse, girar, verificación por un compañero	Kit
Verificación de equipo para intubación	Usar lista de verificación de intubación como hoja de identificación de habitación	Intubación
Verificación de medicamentos	Entregar esta lista de chequeo al corredor	Transferencia
Plan de intubación	Llevar medicamentos al espacio COVID	Ventilador
Acceso IV		Comunicación
Ruta a la UCI		Riesgos inesperados
Equipo EPP		¿Otros?
Asignar segundo intubador		
Aclarar roles		
	Roles	
	✓ Intubador principal	
	✓ Intubador secundario	
	✓ Enfermero	
	✓ Terapeuta respiratoria	
	✓ Enfermero corredor	
El intubador secundario debe estar listo, con EPP fuera de la habitación		
Desconectar = Clamp		

Traducido y adaptado de. Critical Care Network Qatar. Outside room checklist for suspected COVID-19 patient.

Tabla 24 Lista de chequeo de IOT en paciente COVID-19

Lista de chequeo de intubación de paciente sospechoso de COVID-19		
Esta lista debe ser diligenciada dentro del espacio de IOT después de la preparación del equipo previa al ingreso a la sala de aislamiento		
Espacio limpio []	Equipo primario []	2° intubador + para vía aérea difícil []
Acceso IV []	Equipo IOT []	Medicamentos en el espacio []

Limpieza/desinfección final [] Debriefing final []		
PRE-INTUBACIÓN	INTUBACIÓN	POST INTUBACIÓN
<input type="checkbox"/> Videolaringoscopio y monitor <input type="checkbox"/> TET, fijador de tubo, guía, jeringa <input type="checkbox"/> Bujía, Estilete <input type="checkbox"/> Parámetros ventilador <input type="checkbox"/> Capnografía <input type="checkbox"/> Succión <input type="checkbox"/> Posición del paciente <input type="checkbox"/> Acceso venoso <input type="checkbox"/> Medicamentos/ Infusiones <input type="checkbox"/> EPP del equipo <input type="checkbox"/> Segundo intubador <input type="checkbox"/> Aclarar roles	Detenerse, verificación final y seguir Preoxigenación por 3 minutos con bolsa Administrar medicamentos Evitar presión positiva Plan A: Intubación con videolaringoscopio Plan B: ¿Usar máscara laríngea, se puede ventilar? Considere fibroscopía desechable y cambio de catéter Plan D: Declarar no ventilable, no intubable, vía aérea quirúrgica	Intubación exitosa: <ol style="list-style-type: none"> 1. Inflar neumotaponador, conectar circuito y filtro 2. Revisar capnómetro 3. Revisar elevación simétrica de tórax 4. Asegurar TET

Traducido y adaptado de. Critical Care Network Qatar. Intubation checklist for suspected COVID 19 patient. Modificado por el grupo constructor del capítulo.

Capítulo 7. Manejo del paciente COVID-19 en UCI

7.1 Ventilación mecánica en SDRA. Particularidades en COVID-19.

Los pacientes con enfermedades graves pueden desarrollar disnea e hipoxemia dentro de la primera semana después del inicio de la enfermedad, lo que puede progresar rápidamente a síndrome de dificultad respiratoria aguda (SDRA) o falla del órgano terminal(25).

En una cohorte descrita de pacientes, los factores de riesgo relacionados con el desarrollo de SDRA y la progresión de SDRA a la muerte incluyeron(18):

- Edad avanzada.
- Neutrofilia.
- Disfunción orgánica.
- Disfunción de la coagulación (ej: mayor LDH y dímero D).

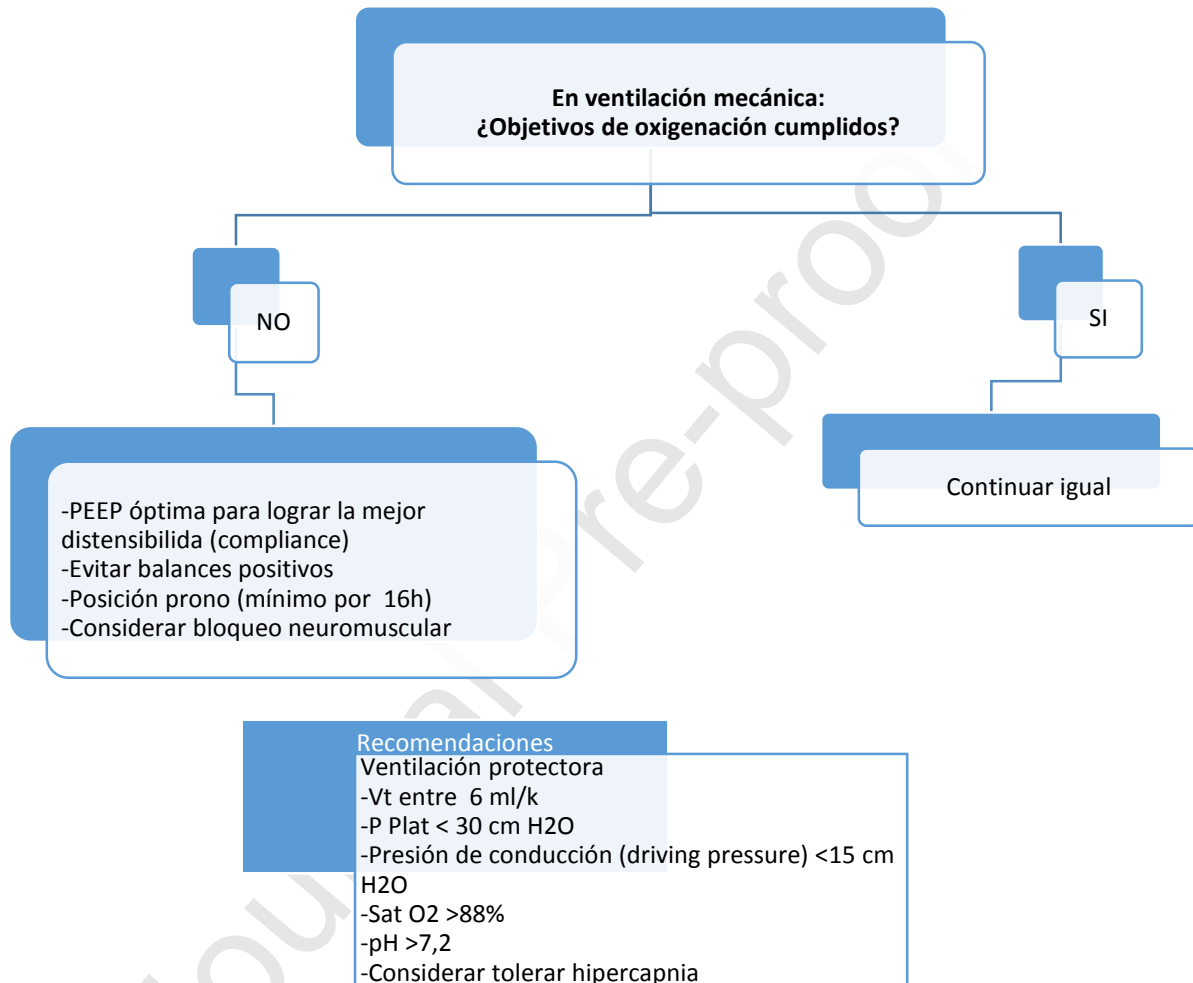
Además, se observó que varios factores asociados con el desarrollo de SDRA no se relacionaron con la muerte (ej: comorbilidades, recuentos de linfocitos, recuentos de células T CD3 y CD4, AST, prealbúmina, creatinina, glucosa, lipoproteína de baja densidad, ferritina sérica, PT). (18). Aunque se ha planteado que COVID-19 no causa un SDRA típico, en general se acepta que los problemas fundamentales son atelectasias y ocupación del alveolo por fluidos.(26), recientemente se esta planteandos dos fenotipos en el comportamiento de la mecánica respiratoria derivadas de la enfermedad, tipo L caracterizado por baja elastancia (alta distensibilidad) baja relación ventilación perfusión y bajo potencial de reclutamiento y uno tipo H caracterizado por elastancia elevada, con bajo potencial de reclutamiento(27). Lo cual obligaría a plnatear objetivos en ventilación mecánica e individualizar las estrategias, siempre respetando la directriz de protección pulmonar (Figura 10).

Recomendaciones para la ventilación protectora:

1. VT de 6cc/kg del peso predicho.
2. Cálculo del peso ideal para ventilación mecánica:
Hombres: $50 + 0.91 (\text{altura} - 52,4)$
Mujer: $45.5 + 0.91 (\text{altura} - 52,4)$.
3. Presión meseta <30 cm H₂O
4. Presión de conducción <15 cm H₂O
5. PEEP inicial de 10-14 cm H₂O y titular según tabla FiO₂/PEEP.
6. FiO₂: Iniciar al 100%, disminuir gradualmente de acuerdo con SaO₂ para lograr meta entre 88-92%
7. Mantenga un protocolo guiado por metas de sedación y analgesia, se sugiere escalas objetivas; RASS para sedacion y conductuales para el dolor.

8. En casos de requerir sedación profunda por asincronías frecuentes, ventilación en prono o niveles persistentes elevados de presión plateau, se sugiere el uso de relajación neuromuscular, de preferencia en infusión y por un tiempo máximo de 48 hrs.

Figura 10 Recomendaciones para alcanzar objetivos de oxigenación en pacientes COVID 19 con Ventilación Mecánica



Fuente: Consenso colombiano de atención, diagnóstico y manejo de la infección por SARS-COV-2/COVID-19 en establecimientos de atención de la salud. Infectio Volumen 24 No3(s1). marzo de 2020.

7.1.1 Manejo del ventilador mecánico:

- Ventilación Mecánica Invasiva en MODO Asisto/Controlada.
- Puede ser Presión Control ó Volumen controlado (tabla 25 y 26).
- No están recomendados los modos duales de ventilación (VCRP)
- En caso de requerirse la desconexión del ventilador para cambio de higroback (filtro humidificador), sonda de succión cerrada, clampee el TOT en fase espiratoria, realice el cambio rápidamente.
- El uso de Terapia broncodilatadora, solo si es extremadamente necesario a través de inhaloterapia.
- Si el higroback y/o sonda de succión cerrada están funcionando adecuadamente, se prolongará el tiempo de uso a 6 días o más según el funcionamiento del dispositivo.
- Considerando que estos pacientes tienen todos los factores para evolucionar con debilidad muscular adquirida en UCI, se sugiere definir recomendaciones básicas de movilización temprana en el curso de la enfermedad cuando sea seguro realizarla.

Tabla 25 Ventilación Mecánica Invasiva con Volumen Controlado

Volumen Corriente	4-6 cc/Kg de peso ideal.
Presión meseta	< 30 cm H ₂ O.
Frecuencia Respiratoria	14 respiraciones por minuto
Flujo	40-50 L/min
Relación I:E	1:2 con onda de flujo cuadrado y pausa inspiratoria de 0.3 segundos.
PaCO₂	<65 mm de Hg
pH	>7.25 hasta 35 /minuto
PEEP inicial	10-14 cm de H ₂ O que se ajustará de acuerdo con oxigenación, distensibilidad, presión motriz < 15 (presión meseta -PEEP).
FIO₂ inicial	100% inicial y ajustar buscando obtener SaO ₂ : 88 -92%.

Tabla 26 Ventilación Mecánica Invasiva con Presión Controlada

Presión Inspiratoria	Garantizar un volumen corriente no mayor a 6 cc/kg. Se recomienda iniciar con: 10-15 cm de presión de H ₂ O, No sobrepasar la sumatoria de presión Inspiratoria + PEEP, más de 30 cm de presión de H ₂ O.
Tiempo Inspiratorio	1segundo
Relación I:E	1:2
Frecuencia Respiratoria	14 respiraciones por minuto
PaCO₂	<65 mm de Hg
Rampa	75%
PEEP	10-14 cm de H ₂ O
FIO₂ inicial	100% buscando obtener SaO ₂ : 88 -92% que se ajustará de acuerdo con Sat O ₂ .
En caso de que Presión Meseta > 30 cmH₂O y la Presión de Conducción sea > 15	Ajustar un menor volumen corriente (4cc/kg/peso predicho).
Si PaO₂/FiO₂ es < a 150 a pesar de alta FIO₂ y PEEP	Pronar no menos de 16 horas/día
Relajación:	De ser necesario con: Cisatracurio (estudio ACURASYS) si hay asincronía ventilatoria o impulso respiratorio alto. Dosis inicial 10 mg y seguir con 10 mg/hora en infusión continua o ajustar la infusión al peso.

7.1.2 Ventilación en Prono

En pacientes con SDRA, las regiones con mayor predisposición a la consolidación son las zonas dependientes del pulmón, condicionando una disminución de tejido pulmonar disponible para el intercambio gaseoso, la técnica de ventilación en prono ha demostrado mejora la oxigenación, la mecánica pulmonar y la sobrevida en estos pacientes(28).

- Técnica de las 5 P (Perfusión, Posición, Protección pulmonar, Prevenir complicaciones, Pobre nutrición).
- Indicación: PAFI < 150; FiO₂ ≥ 0.6; PEEP al menos 5 cm H₂O; VT 6ml/kg (29)
- Tiempo de duración: 16 horas
- Contraindicación: Embarazo a partir del segundo trimestre, fractura o lesión medular inestable, hipertensión endocraneal, esternotomía reciente.

Recomendaciones

1. Para un cambio de posición adecuado de supino a prono es necesario contar con un equipo capacitado específicamente en la maniobra, que garantice la seguridad para el paciente y evitar los riesgos de exposición.
2. El equipo debe estar constituido al menos de tres a cinco personas, que incluya personal médico, enfermería, terapia respiratoria, el número de operadores se puede establecer de acuerdo con el peso y talla del paciente.
3. Perfusión: Se debe monitorizar y asegurar las metas de perfusión durante la terapia. Se sugiere tomar gases arteriovenosos antes de la pronación, y luego cada 8 horas durante la terapia, se sugiere sin embargo que las muestras sanguíneas, sean solo las estrictamente necesarias.
4. Posición; cambio de posición cada 2 horas, cabeza y extremidades para evitar lesiones por presión. (posición del nadador), se sugiere combinar con la posición semirrecumbente, por la disminución de la presión de los órganos intrabdominales sobre las bases pulmonares.
5. Protección pulmonar: Se debe asegurar el empleo de ventilación mecánica con parámetros de protección pulmonar durante la terapia.
6. Prevenir complicaciones: monitorice todos los posibles riesgos: catéteres, tubos, sondas, durante el cambio de posición y durante toda la sesión de prono.
7. Pobre nutrición: Se debe evitar el aporte calórico insuficiente, se puede disminuir la intolerancia con la posición semirrecumbente y considere el uso de proquinéticos(30).

8. Se considera pacientes repondedores a aquellos que aumentan sus valores de PaO₂ / FiO₂ en al menos 20 puntos
9. Hasta el momento no hay evidencia que sugiera el uso de posición en prono para pacientes no ventilados, por lo cual no se hacen recomendaciones en este aspecto.
10. Hasta el momento no hay evidencia para delimitar el número de ciclos o número de días de pronación y la duración de esta. Se evaluará cada situación en particular.

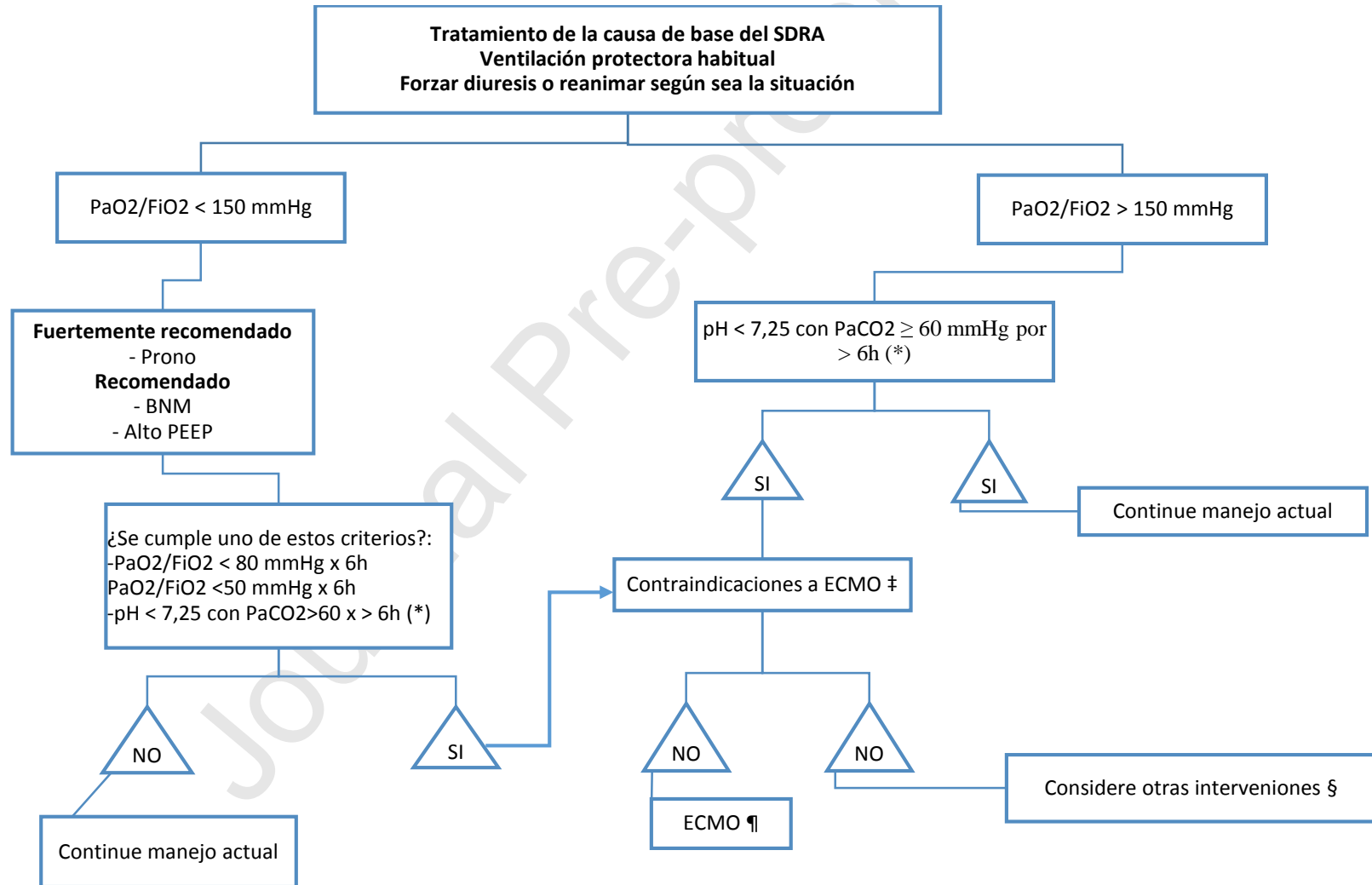
7.2 ECMO en COVID-19.

El ECMO es un bypass cardiopulmonar que bombea la sangre a una membrana de oxigenación extracorpórea. Aunque se han descrito tasas de sobrevida variables, a este punto de la pandemia no hay claridad para brindar una recomendación clara para el manejo del SDRA por COVID-19(31), con la experiencia de otros países el consumo es grande y genera una inversión del recurso humano que es escaso en época de pandemia por lo tanto se individualizará el inicio del ECMO (Figura 11) (32).

Se recomienda el ECMO en pacientes seleccionados:

- ✓ Jóvenes sin comorbilidades, con una posibilidad razonable de recuperación y de sobrevida
- ✓ La utilización de la modalidad Veno-Venosa para falla respiratoria.
- ✓ La modalidad Veno Arterial podría ser útil en pacientes con miocardiopatía fulminante y shock cardiogénico.
- ✓ Deben considerarse los aspectos bioéticos planteados en el capítulo de ingreso del paciente y el capítulo de bioética.
- ✓ Idealmente se debe realizar en centros especializados en ECMO
- ✓ Garantizar la resolución del dolor, metas de sedación, sincronía en el ventilador y siempre agotar previo la ventilación en prono (tabla 27).

Figura 11 Toma de decisiones en pacientes COVID para el inicio de ECMO



Pie de Figura 11:

PEEP = presión positiva al final de la espiración.

PaO₂: FiO₂ = relación entre la presión parcial de oxígeno en la sangre arterial y la fracción inspirada de oxígeno.

ECMO = oxigenación por membrana extracorpórea.

PaCO₂ = presión parcial de dióxido de carbono en sangre arterial.

* Con la frecuencia respiratoria aumentada a 35 respiraciones por minuto y ajustes de ventilación mecánica ajustados para mantener una presión de la vía aérea de meseta de ≤ 32 cm de agua.

† Considere el bloqueo neuromuscular.

‡ No hay contraindicaciones absolutas acordadas, excepto la insuficiencia respiratoria en etapa terminal cuando no se consideraría el trasplante de pulmón; Los criterios de exclusión utilizados en el ensayo EOLIA pueden tomarse como un enfoque conservador de las contraindicaciones para ECMO.

§Eg, bloqueo neuromuscular, estrategia de PEEP alta, vasodilatadores pulmonares inhalados, maniobras de reclutamiento, ventilación oscilatoria de alta frecuencia.

¶ Recomendar ECMO tempranamente según los criterios del ensayo EOLIA; La recuperación de ECMO, que implica el aplazamiento del inicio de ECMO hasta una mayor descompensación de ellos (como en los cruces a ECMO en el grupo de control EOLIA), no está respaldada por la evidencia, pero podría ser preferible a no iniciar ECMO en absoluto en tales pacientes.

Consideraciones para inicio de ECMO

- ✓ PaO₂ / FiO₂ <150: Disfunción multiorgánica (requerimiento de soporte vasoactivo, renal KDIGO-AKI 2-hepática-hematológica)
- ✓ Menos de 7 días en ventilación mecánica, volumen corriente 6 cc/K (peso ideal), PEEP > 10 cm H₂O, FiO₂ >80% que mantienen:
 - PaO₂ / FiO₂ <50 x 3 horas a pesar de relajación neuromuscular y prono
 - PaO₂ / FiO₂ <80 x 6 horas a pesar de relajación neuromuscular y prono
 - pH <7,25 con PaCO₂ < 60 mmHg (presión plateau > 32 cm H₂O y PEEP mínimo de 10 cm H₂O)
 - No contraindicaciones de ECMO

Tabla 27 Recomendaciones adicionales para ECMO paciente COVID-19

Recomendaciones generales
Garantizar monitoreo y control estricto del dolor (guías de sedoanalgesia FEPIMCTI y SCCM).
De ser necesario, sedo analgesia con remifentanyl o fentanyl para lograr un RASS de 0 o -1. (guías de sedoanalgesia FEPIMCTI y SCCM)

De presentar asincronías corregirlas ajustando parámetros ventilatorios.
Ventilación prona si $PaO_2/FiO_2 < 150$, garantizar antes del inicio del ECMO
Evite desconectar al paciente del ventilador por alto riesgo de contaminación al personal de la salud por pérdida de PEEP y atelectasia. Use la succión cerrada.
Para aspectos específicos del manejo del SDRA se recomienda revisar el extenso del documento de CONSENSO (bibliografía) de manejo de SDRA realizado por la AMCI y por publicar en suplemento especial de la revista ACCI

7.3 Recomendaciones para monitorización y manejo hemodinámico en pacientes con COVID - 19.

- a) Los signos vitales del paciente deben monitorizarse continuamente, especialmente: frecuencia Respiratoria, saturación de oxígeno, estado neurológico
- b) Observar síntomas como: Tos, esputo, opresión en el pecho, disnea y cianosis.
- c) Monitorizar de acuerdo con condición de paciente, el análisis de gases en sangre arterial.
- d) Reconocimiento oportuno de cualquier deterioro para ajustar las estrategias de oxigenoterapia o tomar medidas de respuesta urgente.
- e) No olvidar la lesión pulmonar asociada al ventilador (VALI), cuando se encuentra bajo presión positiva al final de la espiración (PEEP) alta.
- f) Monitorizar de cerca los cambios en la presión de las vías respiratorias, el volumen corriente y la frecuencia respiratoria.
- g) En pacientes con SDRA severo e indicación de ventilación en prono o cursando con signos de choque, se recomienda la monitorización adecuada antes de realizar dichas maniobras de pronación, con acceso venoso central, acceso arterial para toma de gases arteriales y considerar uso de monitorización invasiva de gasto cardíaco por el riesgo de progresión a estado de choque y necesidad de evaluar estrategias de respuesta a volumen.
- h) No se recomienda en uso de catéter de arteria pulmonar en forma rutinaria en estos pacientes.

7.3.1 Definición de sepsis y choque séptico: ¿Como reconocerlo y qué hacer?

En condiciones normales, los tejidos se mantienen en una relación independiente entre el aporte (DO_2) y el consumo de oxígeno (VO_2), el estado de shock se define fisiopatológicamente como una alteración en la perfusión tisular de oxígeno, la cual puede suceder en la presencia de presiones arteriales normales. Extrañamente el compromiso cardiovascular del paciente COVID-19, no es tan frecuente, siendo poco común el estado de shock como manifestación inicial.

El consenso SEPSIS-3, propone las definiciones actualizadas de sepsis y shock séptico. Define sepsis como una disfunción orgánica potencialmente mortal causada por una respuesta desregulada del huésped a la infección, con una puntuación SOFA inicial de 2 puntos o más para representar la disfunción orgánica. Shock séptico se define como una subcategoría de sepsis en la que las alteraciones circulatorias son más profundas con hipotensión, requerimiento sostenido de vasopresores para mantener una presión arterial media (PAM) en 65 mmHg y un nivel de lactato sérico mayor de 2 mmol/L.(33)

Las manifestaciones de hipoperfusión tisular son: alteración de la conciencia, oliguria, piel fría y moteada y pulso débil. A nivel de gases sanguíneos las metas de reanimación pueden ser globales como el lactato (en sangre arteria $VN < 2\text{mmol}$) y la diferencia Venos Arterial de Co_2 ($Pv-aCo_2$ $VN < 6\text{mmhg}$) o regionales como la Saturación venosa central de oxígeno medida en la sangre venosa tomada de un catéter central ($VN: 65-70\%$). Se puede optimizar la perfusión, interviniendo los principales determinantes: fluidos para aumentar el volumen intravascular, inotrópicos para aumentar la fuerza de contractilidad, vasopresores para recuperar la presión de perfusión y transfusión de glóbulos rojos para aumentar la hemoglobina como transportador de oxígeno(34).

Ante un estado de shock, el paciente con COVID-19, debe ser ingresado para el manejo especializado en las unidades de cuidados intensivos o en las áreas de expansión crítica dispuestas. Debe ser evaluado rápidamente por el líder del equipo y definir las intervenciones más efectivas, rápidas y seguras en búsqueda de la estabilización, limitando el contacto a las estrategias absolutamente necesarias (Figura 12).

Recomendaciones de buena práctica en la reanimación del paciente con estado de shock.

1. Paciente con COVID-19 en estado de shock debe ser ingresado de forma inmediata a la unidad de cuidados intensivos, garantizando el aislamiento indicado. Procure recuperar la presión arterial media a valores > 65 mmhg.
2. Utilice como metas de reanimación en un paciente con shock la depuración del lactato a valores normales, la diferencia veno arterial de Co_2 (Pv- a CO_2 a un valor inferior de 6mmhg) y saturación venosa de oxígeno de 65 a 70%.
3. Considere un catéter venoso central en los pacientes que no responden al manejo inicial y el procedimiento debe ser realizado por el médico con mayor entrenamiento, idealmente guiado por ecografía si hay disponibilidad y las competencias.
4. Se recomienda la utilización de métodos de monitoreo hemodinámico no invasivos. La ecografía a la cabecera del paciente es una opción, pero se debe realizar cuando el beneficio supere claramente el riesgo de exposición.
5. Se recomienda emplear una estrategia de control estricto de fluidos para no generar efectos deletéreos relacionados a la sobrecarga de volumen.
6. Se recomienda como fluido de reanimación ideal los cristaloides balanceados (lactato ringer). Los cristaloides clorados como la solución salina al 0,9%, han sido asociados con hipercloremia y con desenlaces adversos.
7. No se recomienda la utilización de coloides, los coloides sintéticos han sido relacionados con coagulopatía y lesión renal y la albumina tampoco se recomienda de forma rutinaria, no tiene una clara superioridad y tiene mayor costo frente a los cristaloides.
8. Se recomienda utilizar vasopresores en el paciente con hipotensión e hipoperfusión persistente que no responde al adecuado aporte de fluidos. Se debe considerar la noradrenalina como el vasopresor de elección a dosis de 0,05 a 0,6 mcg/kg/min.
9. Se recomienda en los pacientes con noradrenalina a dosis óptima que persisten con hipotensión arterial, utilizar un segundo vasopresor, como vasopresina o adrenalina a dosis terapéuticas.
10. Se recomienda utilizar un inotrópico en la reanimación del paciente con shock cuando se confirme o se sospeche disfunción miocárdica (por clínica, por

ecocardiografía o por monitoreo) o cuando a pesar de las primeras intervenciones, el paciente persista sin lograr metas de perfusión. El inotrópico de elección es la dobutamina a dosis de 3 a 15 mcg/kg/min.

11. Se sugiere considerar en caso de shock séptico refractario el uso de hidrocortisona a dosis de 200 mg al día en infusión o dosis intermitentes.

12. Se recomienda transfundir glóbulos rojos durante la reanimación de pacientes en shock, en caso de anemia e hipoperfusión tisular persistente a pesar de las intervenciones iniciales. No se debe transfundir persiguiendo valores umbrales teóricos. Se sugiere transfundir una unidad de glóbulos rojos y evaluar la perfusión tisular.

Figura 12 Abordaje del paciente con COVID y Choque

SHOCK ¿Como definirlo y reconocerlo?

Consenso SEPSIS-3

Sepsis: Disfunción orgánica potencialmente mortal causada por una respuesta desregulada del huésped a la infección. (puntuación SOFA inicial de 2 o más)

Shock séptico: Subcategoría de sepsis en la que las alteraciones circulatorias son más profundas con hipotensión, requerimiento sostenido de vasopresores para mantener una presión arterial media en 65 mmHg y un nivel de lactato sérico mayor de 2 mmol/L



Hipoperfusión tisular:

Alteración de la conciencia, Oliguria, piel fría y moteada y pulso débil.

Gases arteriales y venosos:

Lactato en sangre arterial > 2mmol

Diferencia Venó Arterial de PCO₂ > 6mmhg

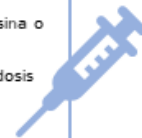
Saturación venosa central de oxígeno medida en la sangre venosa tomada de un catéter central <65

Paciente en SHOCK, ¿qué hacer?



- Cristaloideos balanceados (lactato ringer). Los cristaloideos clorados como la solución salina al 0,9%, han sido asociados con hipercloremia y con desenlaces adversos.
- No se recomienda la utilización de coloides, los coloides sintéticos han sido relacionados con coagulopatía y lesión renal.
- No se sugiere la utilización de albumina de forma rutinaria, no tiene una clara superioridad y tiene mayor costo.

- La noradrenalina es el vasopresor de elección, se debe administrar por un acceso venoso central a dosis de 0,05 a 0,6 mcg/kg/min, hasta lograr una PAM > 65mmhg.
- En caso de persistir hipotenso, utilice un segundo vasopresor, que puede ser vasopresina o adrenalina.
- En caso de shock refractario puede considerar el uso de esteroides: hidrocortisona a dosis de 200mg al día en infusión o dosis intermitentes.
- Los inotrópicos se deben utilizar cuando se disponga evidencia que sugiera disfunción cardíaca (por clínica, por ecocardiografía o por monitoreo) o cuando a pesar de las primeras intervenciones, el paciente persista sin metas de perfusión.
- El inotrópico de elección es la dobutamina y se utiliza a dosis de 3 a 15 mcg/kg/min, teniendo en cuenta el perfil de seguridad porque aumenta la posibilidad de arritmias.



- NO transfundir persiguiendo valores umbrales
- Transfundir en caso de considerar la anemia como la causa de la hipoperfusión tisular y asegurando previamente las otras intervenciones.
- Se sugiere transfundir de 1 unidad para este fin y revalorar.



Metas

- Depuración rápida del lactato a valores normales
- Disminución de la Pv- aCO a un valor inferior de 6mmhg y
- Lograr valores de saturación venosa de oxígeno de 65 a 70%



7.4 Manejo de medicamentos específicos:

No hay evidencia clínica suficiente a la fecha que soporte una intervención completamente probada para el tratamiento específico del paciente con SARS COV-2/COVID-19. Se han planteado varias intervenciones farmacológicas muchas sin evidencia clínica fuerte (tabla 28)(35).

Tabla 28 Farmacos usados para pacientes COVID-19

Fármaco	Dosis
Lopinavir/ritonavir 200/50mg capsulas	400/100 cada 12 horas por 7 a 14 días
Cloroquina Base 250mg (150 mg base) capsula	300 mg cada 12 horas por 10 días
Hidroxiclороquina 200 mg tableta	400mg cada 12 horas de carga, seguir 200mg cada 12 horas por 5 días
Azitromicina 500mg tableta	500mg cada 24 horas por 6 días
Rendesivir	En estudio
Tocilizumab	En estudio
Esteroides	Sin evidencia

– **Lopinavir/ritonavir:** inhibidor de la proteasa, en un estudio publicado en el New England Journal of Medicine del 18 de marzo de 2020, realizado en el Hospital de Jin Yin-tan de Wuhan en la provincia de Hubei en China con 199 pacientes para evaluar la efectividad en COVID-19, reportó que no fue superior al cuidado estándar en los desenlaces de mejoría clínica o alta hospitalaria, el porcentaje de detección de carga viral RNA al punto del desenlace fue similar en ambos brazos y el 13,8% de los pacientes con intervención, requirieron suspensión por eventos adversos(36).

– **Cloroquina:** antimalárico, aunque en medio de la pandemia, publicaciones chinas sugieren el uso de desde casos leves a graves, no hay evidencia sólida que lo soporte, solo hay una revisión sistemática de efectividad preclínica, in vitro, que justifica e invita al desarrollo de estudios en paciente(37). El 28 de marzo de 2020 la FDA emitió una autorización de uso de emergencia supervisado de cloroquina e hidroxiclороquina, bajo prescripción médica para pacientes en estado crítico COVID-19.

– **Hidroxiclороquina y azitromicina:** fueron evaluadas en un estudio francés no aleatorizado en COVID-19, 8 de 36 pacientes presentaron infección del tracto respiratorio inferior, y 20 pacientes tratados, al día 6 mostraron una importante reducción en la carga viral comparado con los controles(38). Sin embargo, ambas intervenciones pueden prolongar el QT(39) y se han descrito casos de muerte súbita, por lo tanto, es obligatorio el monitoreo electrocardiográfico (tabla 29). Es

obligatorio la vigilancia de las interacciones farmacológicas de los antimaláricos y de las otras intervenciones que se deciden aplicar (tabla 30).

Tabla 29 Acciones a tomar según el tiempo del QT

Uso seguro de la hidroxicloroquina o cloroquina en covid-19	
Determine niveles de potasio y magnesio y manténgalos en niveles normales	
Realice un ECG de base antes de iniciar el medicamento. Mida el QTc (Q-T/ $\sqrt{R-R}$) y el QRS en DII. Continuar con ECG cada 12-24 horas durante la duración del tratamiento.	
Q-Tc	Acciones
Q-Tc > 550 ms con QRS >120ms o >500ms y QRS <120 ms K y Mg normal	No administre este medicamento.
Q-Tc de <500 ms con QRS >120 ms y <460 mseg con QRS con QRS <120 ms	Mida el QTc después de segunda dosis. Si el cambio es < de 50 ms: Monitoreo STOP. Si es > 50 ms repita después de 4ª dosis. Si el cambio es >50 mseg concerte la decisión con cardiología.
Q-Tc 500 a 550 ms con QRS >120 ms	Mida el QTc después de segunda dosis. Si el cambio es < de 50 ms: Monitoreo STOP. Si es > 50 ms repita después de 4ª dosis. Si el Q-Tc es <550 ms: STOP; si es >550 ms concerte la decisión con cardiología.
Q-Tc 460- 500 con QRS <120 ms	Mida el QTc después de segunda dosis. Si el cambio es < de 50 ms: Monitoreo STOP. Si es > 50ms repita después de 4ª dosis. Si el Q-Tc es <550 ms: STOP; si es >550 ms concerte la decisión con cardiología.

Tabla 30 Interacciones de Fosfato de cloroquina, Hidroxicloroquina, Lopinavir/Ritonavir en COVID-19

Medicamento	Interacciones Potenciales	Combinación Medicamentosa
Lopinavir/Ritonavir	<p>Cuando se combina con medicamentos asociados con el metabolismo de CYP3A (por ejemplo, estatinas, inmunosupresores como tacrolimus, voriconazol), la concentración plasmática del medicamento combinado puede aumentar; conduciendo a 153%, 5.9 veces, 13 veces aumenta la concentración del área bajo la curva (AUC) del rivaroxaban, atrovastatina, midazolam, respectivamente.</p> <p>Presta atención a los síntomas clínicos y aplica el TDM.(Monitorización terapéutica de farmacos).</p>	<p>Se prohíbe el uso combinado con Amiodarona (arritmia fatal), quetiapina (coma grave), simvastatina (rabdomiólisis).</p> <p>El midazolam disminuye la concentración del Lopinavir/Ritonavir.</p> <p>No está recomendado combinarlo con Rivaroxaban.</p> <p>No está recomendado combinarlo con Tadalafilo.</p> <p>No está recomendado combinarlo con Atorvasvtina</p> <p>No está recomendado combinarlo con Rifampicina</p> <p>El midazolam aumenta su concentración del AUC hasta 4 veces, cuando se combina con el Lopinavir/Ritonavir.</p> <p>No se debe administrar Kaletra con midazolam</p>

Hidroxi-cloroquina		Prohibir combinarse con los medicamentos que pueden conducir al intervalo Q-T prolongado (como moxifloxacina, azitromicina, amiodarona, etc.).
Combinación azitromicina/cloroquina		Qt prolongado Riesgo de muerte subita

Reconociendo la evidencia científica insuficiente y el conocimiento parcial de los elementos fisiopatológicos del COVID-19, se deben brindar recomendaciones responsables, basadas en la seguridad y en principios de bioéticas, el consenso sintetiza las siguientes conclusiones finales, resumidas en la tabla 31.

Tabla 31 Recomendaciones de tratamiento en pacientes COVID-19

<p>No hay evidencia suficiente de estudios clínicos para establecer el perfil de riesgo /beneficio de un tratamiento específico y definitivo antiviral en pacientes COVID-19. El tratamiento que se decida administrar puede realizarse bajo el criterio de medidas compasivas (principio ético de beneficencia)(40).</p>
<p>La FDA emitió una autorización de emergencia para el uso supervisado de hidroxiclороquina y cloroquina en pacientes críticos bajo prescripción médica. NO es una autorización convencional basada en ensayos clínicos.</p>
<p>La combinación de Hidroxiclороquina y Azitromicina es una combinación en este momento <i>off label</i> reconociendo la limitada evidencia científica disponible, que debiera ser utilizada idealmente en el contexto de ensayos clínicos.</p>
<p>Por ser una combinación <i>off label</i>, la combinación de Hidroxiclороquina y Azitromicina, con estrecho margen terapéutico, con posibilidad de eventos adversos y potencial de interacción, se debe informar a la familia de esta opción de tratamiento a utilizar para su asentimiento.</p>
<p>Es una recomendación de buena práctica establecer un monitoreo estricto del segmento QT previo al inicio de la combinación Hidroxiclороquina y Azitromicina y luego cada 12-24 horas durante la duración del tratamiento.</p>

Para otras intervenciones farmacológicas empleadas en el manejo del COVID-19 (Remdesivir, tocilizumab, inmunización pasiva con plasma) no es posible brindar una recomendación a favor o en contra en el contexto nacional ante la ausencia de ensayos clínicos que prueben efectividad.

La AMCI adopta de la guía Consenso colombiano de atención, diagnóstico y manejo de la infección por SARS-COV-2/COVID-19 en establecimientos de atención de la salud. Infectio Volumen 24 No3(s1). marzo de 2020, las estrategias de manejo farmacológico en los siguientes casos especiales: oncológicos, embarazadas, inmunodeficiencias primarias y secundarias no oncológicas, enfermedad cardiovascular.

No recomendamos la utilización rutinaria de interferón debido al que el protocolo de administración requiere de salas de presión negativa para su nebulización.

Esteroides: En el caso de los pacientes COVID-19, la evidencia disponible no permite recomendarlos de forma rutinaria, se ha descrito mayor riesgo de replicación viral en los primeros días. Se recomiendan utilizarlos si están indicados para otras situaciones primarias como los pacientes asmáticos o en indicación de shock refractario a vasopresores.

Se recomienda aplicar los protocolos de uso racional de antibióticos específicos de cada institución de salud.

– **Remdesivir:** antiviral probado para el virus del Ébola, que ha mostrado disminución de la replicación viral in vitro(41), y el **tocilizumab** (42) es un anticuerpo monoclonal humanizado que bloquea la respuesta inmune con resultados comprobados in-vitro, actualmente se encuentra en fase de protocolo el TOCIViD-19, pero para estas moléculas no existen a la fecha de publicación del consenso, ensayos clínicos para brindar una recomendación y además su disponibilidad nacional es limitada.

– La AMCI adopta de la guía Consenso colombiano de atención, diagnóstico y manejo de la infección por SARS-COV-2/COVID-19 en establecimientos de atención de la salud. Infectio Volumen 24 No3(s1). marzo de 2020, las estrategias de manejo farmacológico en los siguientes casos especiales: oncológicos, embarazadas, inmunodeficiencias primarias y secundarias no oncológicas, enfermedad cardiovascular.

Definición de medidas compasivas: Se entiende por uso compasivo de medicamentos la utilización en pacientes aislados, y al margen de un ensayo clínico, de medicamentos en investigación, incluidas especialidades farmacéuticas para indicaciones o condiciones de uso distintas de las autorizadas, cuando el médico bajo su exclusiva responsabilidad considere indispensable su utilización(40).

7.5 Estrés psicológico y síntomas en pacientes con COVID-19

Pacientes con diagnóstico confirmado de COVID-19 a menudo presentan síntomas como remordimiento y resentimiento, soledad e impotencia, depresión, ansiedad y fobia, irritación y privación del sueño. Algunos pacientes pueden presentar ataques de ansiedad.

Se recomienda:

- ✓ Apoyo psicológico y el monitoreo semanal, luego del ingreso del estado mental del paciente (estrés, estado de ánimo, calidad del sueño y sensación de presión), de una manera virtual.
- ✓ Dejarle los celulares para que sigan en comunicación con su familia.
- ✓ Pacientes en estadios moderados a severos, la intervención y tratamiento que combina medicación y psicoterapia está recomendada. Antidepresivos, ansiolíticos, y benzodiacepinas pueden ser prescritas para mejorar el estado de ánimo y calidad del sueño de los pacientes. La segunda generación de antipsicóticos como la olanzapina o quetiapina pueden ser usados para mejorar los síntomas psicóticos como alucinación o delirio. Tener en cuenta que cuando se eligen medicamentos psicotrópicos, las interacciones medicamentosas y reacciones adversas sobre el sistema respiratorio deben ser consideradas.

Se adoptan las guías de los procesos establecidos que previenen complicación en los pacientes en área crítica: implementación bacteremia cero, prevención de neumonia asociada al ventilador, prevención de úlceras por estrés, tromboembolismo venoso, úlceras de presión, sangrado digestivo.

Capítulo 8. Ética en la atención del paciente COVID-19

La pandemia de COVID-19, plantea desafíos éticos, desde el ingreso de pacientes a la unidad, hasta una reanimación cardio-cerebro-pulmonar a veces futil, que va más allá de los enfoques éticos tradicionales, centrándose en la idoneidad, la justicia distributiva y la capacidad de respuesta del sistema de salud frente a la demanda. A continuación, se darán una serie de recomendaciones bajo el enfoque de la bioética en la toma de decisiones por medio del Figura 13.(43-50)

Figura 13 Ética en la atención del paciente del COVID-19

El triage es un sistema de selección y clasificación de pacientes en los servicios de urgencias, basado en sus necesidades terapéuticas y los recursos disponibles para atenderlo.

Triage I: requiere atención inmediata.
Triage II: la condición clínica del paciente puede evolucionar hacia un rápido deterioro o a su muerte

Triage III: la condición clínica del paciente requiere de medidas diagnósticas y terapéuticas en urgencias.

Triage IV: condición médica que no compromete su estado general.

Triage V: Sin evidencia de deterioro que comprometa el estado

El triage para ingreso a UCI evalúa rápidamente la gravedad del paciente prioriza el orden de atención médica. Sin desconocer los derechos universales y del paciente, y los principios de la ética, aún en situación de catástrofe Nacional.

Ante la decisión en el Triage tener en cuenta: La transparencia, confianza, respeto ante el paciente y la familia.

Que la edad y las enfermedades previas del enfermo son factores clave para decidir, pero no definitivos en el triage para definir. Que el personal de UCI debe contar con recursos técnicos, protección personal, salud mental. Que el personal de UCI puede sufrir un 'distrés' moral un término médico equivalente al estrés negativo al tener que aplicar el triage de máxima emergencia. Que la asignación del recurso es a quien más se va a beneficiar del mismo. Obtener siempre el mayor beneficio de los recursos limitados

Ante cualquier decisión tener en cuenta Principios de la Etica. Siempre debe existir la posibilidad de reversibilidad y un beneficio grande esperable (Principio de Beneficencia). Si el beneficio es mínimo o improbable por la enfermedad y riesgo no hacer más daño (Principio de No maleficencia). Uso racional de los recursos disponibles que permite el ejercicio pleno del derecho a la salud para todos (Principio de Justicia).

El principio de proporcionalidad establece la obligación moral de implementar todas aquellas medidas terapéuticas que guarden una relación en debida proporción entre los medios empleados, y el finprevisible para el paciente.

Sedebeconsultarsiempresielpacientedisponedevoluntadesanticipadas(DVA)enquerechazancuidados intensivos y ventilación mecánica. (Autonomía)

La familia acargo del paciente puede para los casos en que la persona se encuentra en imposibilidad fáctica para manifestar su consentimiento, tomar decisiones o sustituir su consentimiento.

Ante la Pandemia del COVID-19 el Triage I-II del MSPS son importantes al ingreso a la UCI. Requiriéndose establecer además por la contingencia un triage (como en situaciones de 'medicina de catástrofe' adaptado o adoptado para hacer frente en cada institución al ingreso masivo de pacientes. **Se recomienda la escala triage referenciado por la Asociación Colombiana de medicina Crítica y cuidado intensivo (AMCI).**

Derechos Universales en la sociedad
derecho fundamental a la salud
Decálogo de los derechos del paciente
Derecho fundamental a una muerte digna

Establecer límites terapéuticos, como no intubar y/o no intentar reanimación cardiopulmonar. En caso de complicaciones, o mala evolución tanto clínica como funcional, plantear la retirada terapéutica sin dilación a la futilidad. Respetar el proceso biológico de morir. Aplicar medidas y cuidados paliativos

Capítulo 9. Reanimación cardiopulmonar en pacientes COVID-19

Los siguientes son las recomendaciones al practicar maniobras de RCCP en pacientes con COVID-19, basadas en las buenas prácticas de ética y los documentos del Ministerio de Salud de Colombia y la Asociación Colombiana de Medicina Crítica y Cuidado Intensivo AMCI.

9.1 Consideraciones éticas en la reanimación de la infección por coronavirus COVID -19

Los conceptos éticos que rigen la reanimación en la pandemia (**situaciones de atención en crisis**) están dados por los principios de la bioética, teniendo en cuenta que en situaciones específicas los pacientes no serán candidatos para la resuscitación cardiopulmonar:

Justicia: Justificación ética en la toma de decisiones (consultar el aparte de aspectos éticos).

Deber de cuidar: Es preciso racionalizar los escasos recursos para el beneficio de la mayoría de los pacientes.

Deber de administrar recursos: Ser comedido y basarse en protocolos.

Transparencia: La actitud encaminada al bien de la comunidad siempre.

Consistencia: En toma de decisiones.

Proporcionalidad: Mantener un equilibrio entre los escasos recursos y la expectativa de vida según diferentes escalas objetivas y la calidad de vida posterior a la enfermedad, basados en un principio de proporcionalidad y de justicia distributiva para maximizar el beneficio del mayor número posible de personas.

Responsabilidad: En todas las tomas de decisiones.

Equidad e igualdad: En los recursos limitados que se presenta durante una pandemia en bien de la salud de toda la comunidad e igualdad cuando ningún aspecto particular inherente a la persona es el único determinante para no recibir un tratamiento(50).

9.1.1 Recomendaciones generales reanimación paciente COVID:

1. La primera intervención en caso de decidir reanimación en paciente extubado independiente del ritmo de paro será la intubación orotraqueal, para evitar el riesgo de aerolización.
2. En caso de que el paciente presente parada cardíaca en ventilación mecánica invasiva NO desconecte el circuito de la ventilación mecánica realizando sólo compresiones torácicas y desfibrile según el ritmo. Si desconecta el circuito hay un ALTO peligro de aerolización y contaminación.
3. Se recomienda en la atención del paro cardíaco fuera de la unidad de cuidado intensivo por un equipo de respuesta rápida, de no tenerlo la institución se recomienda tener un equipo de intubación orotraqueal.
4. Tenga en cuenta los criterios de shock y falla ventilatoria temprana para intervenir oportunamente y lograr la prevención del paro.
5. Desestimar la reanimación en pacientes que presentan paro con hipoxemia refractaria y falla multiorgánica con una escala de SOFA que haya empeorado en más de dos puntos en días consecutivos.

6. Desestimar la reanimación en pacientes mayores de 80 años con alta carga comórbida; falla cardiaca, EPOC, cirrosis, insuficiencia renal crónica, VIH, enfermedad maligna en estado terminal. Sobre todo, con mal pronóstico vital en momento de crisis y poca disponibilidad de camas de UCI.
7. Desestimar la reanimación de pacientes con demencia u otras alteraciones mentales degenerativas.
8. Desestimar la reanimación en pacientes con pocas expectativas de vida y/o otras alteraciones mentales.
9. Realizar un balance dinámico entre recursos y demandas para tomar decisiones en casos particulares. (51)
10. Antes de iniciar las maniobras de reanimación asegure la protección con los EPP adecuados para los reanimadores.
11. La intubación orotraqueal debe ser realizada por la persona con más experiencia en el manejo de vía aérea ó por el equipo de respuesta rápida.
12. Evite la ventilación con presión positiva en el paciente no intubado.
13. Desfibrilación: Ante un ritmo desfibrilable y paro presenciado en paciente COVID hágalo rápidamente, pero una vez este asegurada la vía aérea del paciente.
14. RCP: priorice la intubación antes que el inicio de las compresiones, de no lograr asegurar la vía aérea, Inicie colocando una máscara facial con filtro HEPA que garantice un cierre hermético con una técnica a dos manos sobre la cara del paciente.

9.1.2 Consideraciones sobre la RCCP

a. La Reanimación Cardiopulmonar en pacientes con COVID-19 en las unidades de cuidado intensivo debe ser individualizado(52). Los pacientes pueden sufrir un paro cardíaco causado directamente por COVID-19 o por una enfermedad coexistente. Es importante intentar identificar y tratar cualquier causa reversible (Ej. Hipoxemia) antes de considerar suspender la RCP. Considerar también las 5H Y 5T, cuyo manejo se realizará según algoritmo de la reanimación guías 2015, con las precisiones de seguridad, evitando el riesgo de exposición a los reanimadores(53).

Hipoxia: Siempre descartar **DONE** (Desconexión, obstrucción del TOT, neumotórax a tensión y falla del ventilador).

Hipotermia: Lograr temperatura mínima de 36.5 grados centígrados, Infundir líquidos calientes a 40 grados centígrados.

Hidrogeniones: Lograr niveles de bicarbonato sérico mayores de 10mEq y pH mayor de 7.2.

Hipovolemia: Aplicar 1 a 2 litros de cristaloides, lograr presión arterial media (PAM) mayor de 65 mmHg, valoración ecográfica de cava inferior y cavidades cardíacas (si dispone).

Hiper o hipokalemia: Evite relajantes musculares despolarizantes en caso de hiperkalemia. Considere en hiperkalemia (k sérico mayor de 5.5 mEq/l) administrar: Gluconato de Calcio 2 gr EV y en hipokalemia: Cloruro de Potasio 20-40 mEq/EV

Neumotórax a tensión: Toracentesis 4-5 espacio intercostal línea axilar media.

Taponamiento cardíaco: Pericardiocentesis

Tromboembolismo pulmonar: Prevención.

Trombosis miocárdica: RCP, trombolisis.

Tóxicos: Según clínica y exposición del paciente, vigile sobredosificación e interacciones medicamentosas. Realice EKG para medición de QTc.

9.1.3 Identificación del paciente en paro cardíaco:

- Paciente No Ventilado: Llamar al paciente, evalúe la respiración y verifique el pulso, de estar ausentes active código azul protegido. Tenga en cuenta las recomendaciones bioéticas.
- Paciente Ventilado y Monitorizado: Revisar correcta colocación de electrodos y ritmo cardíacos, revisar curva de línea arterial, revisar capnografía (si dispone de ella), revise pulso carotídeo. Si la línea arterial está permeable y plana, los electrodos están bien conectados, no hay curva de capnografía o no tiene pulso se indentificará el ritmo de paro cardíaco y se activará código azul protegido. Tenga en cuenta los aspectos bioéticos.

9.1.4 Estrategias para la prevención del paro cardíaco (PCR)

1. Criterios clínicos que pueden predecir PCR:

- ✓ Disnea moderada-grave con signos de trabajo respiratorio y uso de musculatura accesoria o movimiento abdominal paradójico.
- ✓ Taquipnea mayor de 30 rpm.
- ✓ Índice de SA/FI 300 requiere máscara de no reinhlación.
- ✓ Saturación de oxígeno <92% ó SatO2>92% con signos de falla respiratoria considere IOT protegida y ventilación mecánica.

2. Criterios gasométricos que se pueden encontrar antes de PCR:

CONFIDENCIAL AMCI®

- PaO₂/FiO₂ <200 (o la necesidad de administrar una FiO₂ superior a 0,4 para conseguir una SpO₂ de al menos 92%).

- Fallo ventilatorio agudo (pH < 7,35 con PaCO₂ > 45 mm Hg).

3. Signos inminentes de falla cardiocirculatoria:

Paciente Inestable: Alteración del estado de Conciencia: (somnolencia, estupor o coma), TAS < 100 mmHg, hipotermia, llenado capilar disminuido > 3 segundos, oliguria (diuresis < 0.5 cc/kg/hr en 6 hrs).

Paciente en Choque: Igual al paciente inestable pero que NO ha respondido a las medidas iniciales de reanimación hídrica y soporte vasoactivo con hipoperfusión titular, lactado serico > 1mm/l, SVO₂ < 65%, Delta CO₂ > 6.

9.1.5 Identificación de roles:

I. Identificación de roles:

Durante las maniobras de RCP deben estar mínimo 3 personas del equipos de respuesta rápida o equipo de intubación orotraqueal según cada institución al interior del cubículo y uno afuera.

- ✓ Reanimador 1: Vía aérea (garantiza cierre hermético entre máscara facial y cara del paciente, realiza la intubación orotraqueal en caso de no estar en ventilación mecánica).
- ✓ Reanimador 2: Masaje Cardíaco
- ✓ Reanimador 3: Desfibrilación, monitoría, administración de medicamentos, asiste durante intubación al reanimador 1.

Capítulo 10. Proceso de extubación en paciente COVID-19

10.1 Proceso de retirada de la ventilación mecánica (weaning).

Este proceso se considera fundamental en pacientes infectados por COVID-19. En la literatura se describe que este tipo de pacientes tiene un alto riesgo de fracaso de extubación, definida por un requerimiento de soporte ventilatorio dentro de las primeras 72h tras la extubación. En los últimos años el uso del alto flujo o VMNI ha reducido significativamente la necesidad de reintubación. Sin embargo, el riesgo incrementado de infección del personal sanitario hace que no sea recomendable el uso de estas estrategias(9).

Por lo tanto, un weaning reglado con una prueba de ventilación espontánea se hace preceptivo para asegurar en la medida de lo posible el éxito de la extubación. Para conseguir la discontinuación de la ventilación mecánica, utilice un método disponible con el que se sienta familiarizado (presión soporte, Smart care), en este capítulo se describen las recomendaciones para el método con presión soporte, lo primero que consideraremos es si el paciente cumple con el criterio de estabilidad clínica (tabla 32).

Tabla 32 Concepto de estabilidad clínica

La ausencia de progresión de las lesiones radiológicas, o tomográficas, en especial, la ausencia de aparición de consolidaciones, que hagan pensar en sobreinfección y neumotorax.
PaO ₂ > 55-60 mmHg con FiO ₂ 0.4 (PaO ₂ /FiO ₂ > 150) con PEEP < 10 cmH ₂ O.
Estabilidad hemodinámica; definida por una frecuencia cardíaca menor a 120 lpm y la ausencia de requerimiento vasopresor a dosis altas (ej: noradrenalina >0.2 mcg/kg/min).
Ausencia de fiebre alta (>38.5-39.C) o de procesos que puedan comprometer la eficacia de la ventilación (ej: acidosis metabólica importante).
Ausencia de otros procesos activos no controlados.
Una vez considerada la estabilidad del paciente comenzaremos con el proceso de destete o weaning propiamente dicho.
Este proceso se iniciará con la reducción de la sedación con el objetivo de conseguir una sedación ligera (RASS 0 a -2).

En caso de agitación psicomotriz importante y dificultad para mantener el objetivo de sedación, evalúe buscando la causa y considere el adecuado control del dolor, antes que decidir sedación conciente con dexmedetomidina. Tras ello, cambiaremos la ventilación a un modo de soporte (ej: presión soporte).

10.2 Recomendaciones para extubación en presión soporte

- La PEEP y PaO₂/FiO₂ establecida previamente.
- Presión soporte (PS) entre 8-12 cm H₂O.
- Ante la ausencia de signos de dificultad respiratoria creciente, hipertensión o hipotensión marcadas.
- Reducir la presión soporte a 5 cm H₂O (en los primeros 15-30 minutos).
- Reducir la PEEP a 5 cm H₂O de manera concomitante.

- En este punto llevaremos a cabo una prueba de ventilación espontánea (con estos ajustes del respirador durante 30-45 min). Si el paciente tolera esta prueba, decida extubar
- La extubación debe ser llevada a cabo por dos miembros del equipo con el mismo nivel de EPP que los usados en el proceso de intubación.
- No se debe estimular la tos
- Se debe evitar el uso de VNI y la CAF de oxígeno tanto como sea posible
- Se debe colocar máscara de oxígeno inmediatamente se realice la extubación para minimizar la aerolización por tos
- La succión oral puede ser realizada con el cuidado de no precipitar la tos
- En caso de que el paciente no supere la prueba de ventilación espontánea. Se recomienda mantener la ventilación mecánica en modo asistido para no favorecer mayor desacondicionamiento físico. Cada 24 horas, se revalorará la posibilidad de realizar una nueva prueba de ventilación espontánea. Seguiremos el mismo circuito descrito previamente.
- Tras >10 días sin poder conseguir la extubación, plantearemos la necesidad de traqueostomía a criterio del intensivista, preferiblemente quirúrgica, (la traqueostomía percutánea se contraindica por el riesgo de aerolización) y cuando el paciente haya salido de prono.

Capítulo 11. Abordaje del paciente pediátrico crítico COVID-19

Aunque las series de casos reportadas hasta ahora han mostrado que la mayoría de los pacientes pediátricos tienen buen pronóstico, y en casos leves se recuperan en 1-2 semanas(54); últimos reportes son preocupantes, ya que nos informan del fallecimiento de pacientes pediátricos cada vez de menor edad, incluso sin comorbilidades previas.

Para el abordaje del paciente pediátrico se tomarán en cuenta las recomendaciones consignada en los capítulos de este documento

CAPÍTULO 2: Definición de caso COVID-19

CAPÍTULO 4: Uso correcto, reuso y alternativa de los elementos de protección personal efectivo en el manejo de paciente COVID-19

CAPÍTULO 5: Abordaje y clasificación

CAPÍTULO 6 Intubación orotraqueal segura

CAPÍTULO 8: Ética en la atención del paciente en COVID, exceptuando la edad

CAPÍTULO 9: Reanimación cardiopulmonar en pacientes covid-19

CAPÍTULO 10: Proceso de Extubación en COVID-19

CAPÍTULO 13: Egreso de pacientes de uci y hospitalizacion con covid-19

CAPÍTULO 14: Gestion del cuidado de enfermería paciente COVID-19

CAPÍTULO 15: Manejo y disposición de cadáveres en UCI paciente COVID-19

CAPÍTULO 16: Manejo de desinfección y limpieza en pacientes COVID

Presentación clínica: Los síntomas más comunes son fiebre, fatiga y tos, y en menor frecuencia congestión y secreción nasal, expectoración, diarrea, dolor de cabeza. La disnea, la cianosis y otros síntomas pueden ocurrir a medida que la afección progresa generalmente después de 1 semana de la enfermedad, acompañada de síntomas tóxicos sistémicos(55).

Algunos niños pueden progresar rápidamente hasta insuficiencia respiratoria que no puede ser corregida con oxígeno convencional (catéter nasal, máscara). Los casos graves pueden llevar a choque séptico, y disfunción multiorgánica (tabla 33) (56).

Exámenes de laboratorio:

- Recuento de glóbulos blancos normal o reducido, linfopenia progresiva en casos graves.
- Proteína C reactiva normal o aumentada.
- Procalcitonina normal en la mayoría de los casos

- Elevación de enzimas hepáticas, enzimas musculares y mioglobina, y aumento del nivel de dímero-D. Existen reportes recientes de ferritina elevada (57).

Imágenes

- Rx de tórax: Infiltrados bilaterales con patrón intersticial o en vidrio deslustrado o infiltrados pulmonares bilaterales alveolares compatibles con SDRA. - Infiltrado unilateral multilobar compatible con infección viral.
- Ecografía transtorácica: patrón B, patrón coalescente, irregularidad pleural. Patrón C: derrame pleural bilateral (mínimo) asociado a derrame pericárdico no significativo
- TAC tórax: las imágenes en vidrio esmerilado y los infiltrados son más evidentes en el TAC que en la radiografía. Pueden aparecer múltiples consolidaciones lobares

Tabla 33 Síndromes clínicos

Infección viral no complicada del tracto respiratorio superior	Síntomas inespecíficos como fiebre, tos, dolor de garganta, congestión nasal, malestar general, dolor de cabeza, dolor muscular. No existen signos de deshidratación, sepsis o dificultad respiratoria
Infección leve de vías bajas	Tos, dificultad respiratoria con taquipnea, pero sin signos de gravedad clínica o neumonía severa
Neumonía grave	<p>Taquipnea definida según el grupo etéreo</p> <p>Hipoxia: SpO₂ menor de 93% (PaO₂ <60 mmHg)</p> <p>Hipercapnia: PaCO₂ >50 mmHg.</p> <p>Trastornos de la conciencia: inquietud, letargo, coma, convulsión, etc.</p> <p>Dificultad para la alimentación, inapetencia e incluso deshidratación.</p> <p>Otras manifestaciones: trastornos de la coagulación (tiempo prolongado de protrombina y nivel elevado de dímero D), daño miocárdico (aumento del nivel de enzima miocárdica, electrocardiograma con cambios en ST-T, cardiomegalia e insuficiencia cardíaca en casos graves, disfunción gastrointestinal, nivel elevado de enzimas hepáticas y rabdomiólisis.</p>
SDRA	<p>Inicio: nuevo o empeoramiento del cuadro en los 10 días previos.</p> <p>Rx tórax, TC o ECO: infiltrados bilaterales, atelectasia lobular o pulmonar, o consolidaciones.</p> <p>Edema pulmonar: ausencia de otra etiología como fallo cardíaco o sobrecarga de volumen.</p> <p>Oxigenación (OI = Índice de oxigenación y OSI = Índice de oxigenación usando SpO₂)</p> <ul style="list-style-type: none"> • VNI bilevel o CPAP ≥5 cmH₂O a través de una máscara facial completa: PaO₂ / FiO₂ ≤ 300 mmHg o SpO₂ / FiO₂ ≤264 <p>Clasificación</p> <p>SDRA leve (ventilación invasiva): IO mayor o igual a 4 y menor a 8; o ISO₂ mayor o igual a 5 y menor de 7.5</p> <p>SDRA moderado (ventilación invasiva): IO mayor o igual a 8 y menor de 16; ISO₂ mayor o igual a 7,5 y menor de <12.3</p> <p>SDRA grave (ventilación invasiva): IO mayor o igual a 16 o ISO₂ mayor o igual a 12,3.</p> <p>Clasificación</p> <p>SDRA leve (ventilación invasiva): IO mayor o igual a 4 y menor a 8; o ISO₂ mayor o igual a 5 y menor de 7.5</p>

	SDRA moderado (ventilación invasiva): IO mayor o igual a 8 y menor de 16; IS02 mayor o igual a 7,5 y menor de <12.3 SDRA grave (ventilación invasiva): IO mayor o igual a 16 o IS02 mayor o igual a 12,3.
SEPSIS	Infección sospechada o comprobada y ≥ 2 criterios de SIRS, de los cuales uno debe ser temperatura anormal o recuento leucocitario anormal (los otros 2 criterios son taquipnea y taquicardia o bradicardia en < 1 año).
SEPSIS GRAVE	Si presenta disfunción cardiovascular, SDRA o ≥ 2 disfunciones del resto de órganos.
CHOQUE SÉPTICO	Sospecha de infección (puede tener hipotermia o hipertermia) y presenta signos de hipoperfusión periférica como hipotensión (PAS < percentil 5 o > 2 DE por debajo de lo normal para la edad) ó 2-3 de los siguientes: <ul style="list-style-type: none"> - estado mental alterado - taquicardia o bradicardia: (FC <90 o > 160 lpm en lactantes y FC <70 o > 150 lpm en niños) - relleno capilar lento (> 2 segundos) o piel caliente vasodilatada con pulsos saltones - taquipnea - piel moteada, erupción petequial o purpúrica - lactato aumentado, oliguria. - si requiere drogas vasoactivas para mantener una tensión arterial y perfusión adecuadas tras una correcta expansión de volumen.

Recomendaciones de tratamiento en la unidad de cuidados intensivos pediátricos

Los pacientes con sospecha de infección o infección confirmada por SARS CoV-2 / COVID 19 se deben adherir a los mismos criterios de internación en UCIP establecidos por la AMCI y teniendo en cuenta comorbilidades como factores de riesgo para progresión de la severidad (Figura 14 y 15) (58).

Idealmente, sólo un padre/cuidador debe acompañar al niño al cubículo de aislamiento y cumplir las normas de la unidad de acuerdo a los protocolos establecidos.

El tratamiento de soporte en UCIP en pacientes graves que presenten SDRA se recomienda seguir el manejo establecido en el consenso PALICC(59).

Tener en cuenta la relación de SaFi para intentar evitar la toma de gases arteriales y la hipoxemia en el servicio de urgencias. Idealmente, solo se usará la PaFi cuando el paciente esté en cuidado intensivo. La decisión debe ser individualizada en cada paciente.

En caso de sepsis o disfunción orgánica de causa vírica, con o sin sobreinfección bacteriana seguir las guías de práctica de la campaña sobreviviendo a la sepsis.

Factores de riesgo para progresión a enfermedad grave

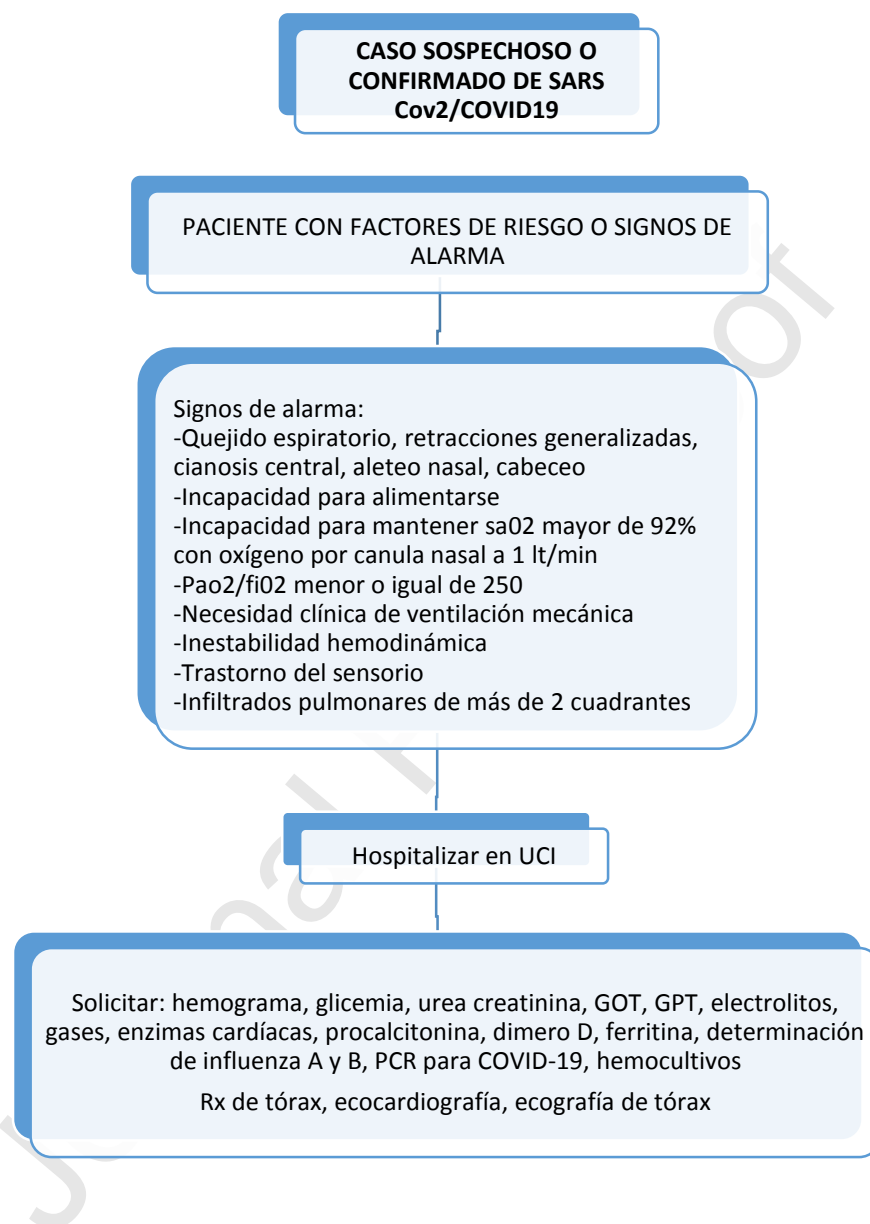
- Menores de 3 meses
- Cardiopatía congénita



- Hipoplasia pulmonar
- Enfermedad pulmonar crónica
- Enfermedades neuromusculares
- Desnutrición grave
- Anemia o hemoglobinopatías
- Inmunodeficiencia congénita o adquirida

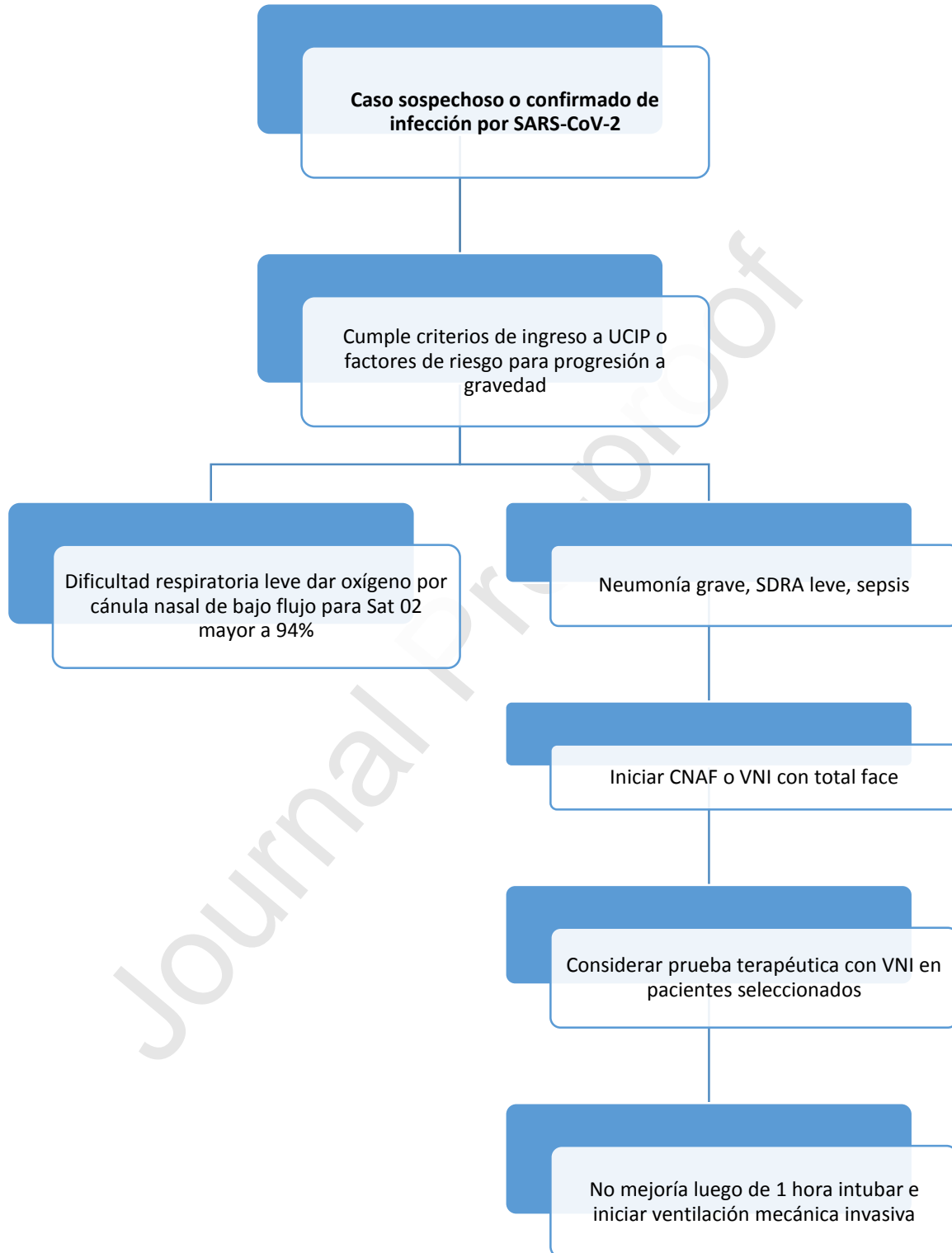
Journal Pre-proof

Figura 14 Ingreso a UCI pediátrica



Tener en cuenta la relación SAFi, para evitar la realización de gases arteriales y evitar la hipoxemia en el servicio de urgencias. Solo se usará la PaFi cuando el paciente este dentro de la UCI, la cual sera individualizada en cada paciente.

Figura 15 Manejo del caso confirmado



Se recomienda que en el servicio de urgencias o cuando en el escenario de cuidado intensivo no se cuente con una línea arterial se utilice la razón SAFI(SaO₂/FiO₂) para clasificación de la gravedad del SDRA y toma de decisiones (tabla 34).

Tabla 34 Definiciones de Berlin para SDRA usando PAFI o SAFI

CLASIFICACION	PAFI (PaO ₂ /FiO ₂)	SAFI(SaO ₂ /FiO ₂)
LEVE	200-300	221-264
MODERADO	100-200	150-221
GRAVE	≤100	≤150

Tomado de: Pulse oximetry vs. PaO₂ metrics in mechanically ventilated children: Berlin definition of ARDS and mortality risk Robinder G. Khemani et al. Intensive Care Med (2015) 41:94–102

Consideraciones adicionales:

Se debe realizar un manejo adecuado de líquidos evitando la sobrecarga hídrica y los balances muy positivos, que se han asociado a una peor evolución respiratoria y a una mayor morbimortalidad.

En caso de necesitar soporte con drogas vasoactivas utilice las guías y recomendaciones internacionales pediátricas actuales, en las que adrenalina y noradrenalina se consideran los fármacos de primera línea(60). Recientes publicaciones sugieren considerar vasopresina en casos refractarios Pueden requerir también terapia continua de reemplazo renal.

Para procedimientos de alto riesgo de aerosoles, tales como: intubación, aspiración de secreciones, ventilación no invasiva (VNI), Oxígeno nasal (CNAF), procedimientos de traqueostomía abierta (inserción/succión/eliminación), y procedimientos post mortem se debe aislar en lo posible al paciente (en cubículo con presión negativa de acuerdo a la disponibilidad del recurso) y maximizar las medidas de bioprotección para el personal.

Los ventiladores deben protegerse con un filtro de alta eficiencia en ambas vías, tanto inspiratoria como espiratoria y hacer uso del protocolo de succión cerrada, según guías.

Todas las áreas deben estar equipadas con oxímetros de pulso, sistemas de oxígeno en funcionamiento e interfaces desechables, de un solo uso y de entrega de oxígeno (cánula nasal, puntas nasales, máscara facial simple y máscara con bolsa de depósito). En caso de dispositivos reusables, seguir con el protocolo institucional para preparación y desinfección para este tipo de pacientes.

Aunque se puede sospechar que el paciente tiene COVID-19, administrar los antimicrobianos empíricos apropiados dentro de 1 hora después de la identificación de la sepsis.

Se debe considerar el tratamiento empírico con un inhibidor de la neuraminidasa para el tratamiento de pacientes con sospecha de Influenza.

No administre corticoesteroides sistémicos de forma rutinaria para el tratamiento de la neumonía viral.

En casos graves se recomienda el uso de hidroxiclороquina en combinación con lopinavir/ritonavir según Consenso colombiano de atención, diagnóstico y manejo de la infección por SARS-COV-2/COVID-19 la Sociedad Colombiana de Infectología.

Se debe vigilar el QT antes y después (48 horas) de terapia. No usar si QTc inicial es mayor de 450 milisegundos o si se prolonga más del 25% del inicial.

La AMCI adopta de la guía Consenso colombiano de atención, diagnóstico y manejo de la infección por SARS-COV-2/COVID-19 en establecimientos de atención de la salud. Infectio Volumen 24 No3(s1).marzo de 2020, las estrategias de manejo farmacológico en los siguientes casos especiales : Pediatría

Intubación orotraqueal:

- Un mínimo número de personal debe estar presente (Médico, terapia respiratoria, jefe de enfermería, y auxiliar de enfermería). Protección del personal es la prioridad según el protocolo institucional. Evitar autocontaminación.
- Mantener por fuera del cubículo los insumos y equipos no necesarios.
- Todo el personal debe conocer el plan antes de entrar en la habitación - utilizar una lista de verificación (tabla 35, Figura 16).
- Los dispositivos supraglóticos sólo en pacientes con vía aérea difícil y sin personal apto para la intubación; se debe optar en corto tiempo por una vía aérea definitiva con intubación orotraqueal.
- No se deben realizar maniobras durante el manejo de la vía aérea que puedan generar aerosoles, entre estas, la ventilación con presión positiva con dispositivo máscara – válvula – bolsa.
- La intubación debe ser realizada por la persona más calificada presente para maximizar el éxito en el primer intento - Enfoque en la seguridad, la prontitud y la fiabilidad.
- Crear un carro de intubación traqueal COVID-19 que se puede utilizar en la UCI, urgencias y servicio de hospitalización.
- Comunicarse claramente, según estrategia institucional SBAR: instrucciones simples, comunicación de circuito cerrado (repetir las instrucciones de vuelta), volumen adecuado sin gritar.
- Colocar una sonda nasogástrica después de que se haya completado la intubación traqueal y se establezca la ventilación de forma segura.
- Recomendamos incluso en un arresto hipóxico iniciar con compresiones torácicas mientras llega el resto del personal con equipo de protección completo.
- Realizar simulaciones y entrenamiento en la correcta implementación de las medidas de protección personal.
- Si el niño está intubado y ventilado – no desconectarlo del ventilador al hacer RCP.

Tabla 35 Lista de chequeo para intubación orotraqueal. Contempla 2 momentos: antes y después de entrar al cubículo o habitación.

a. Antes de entrar

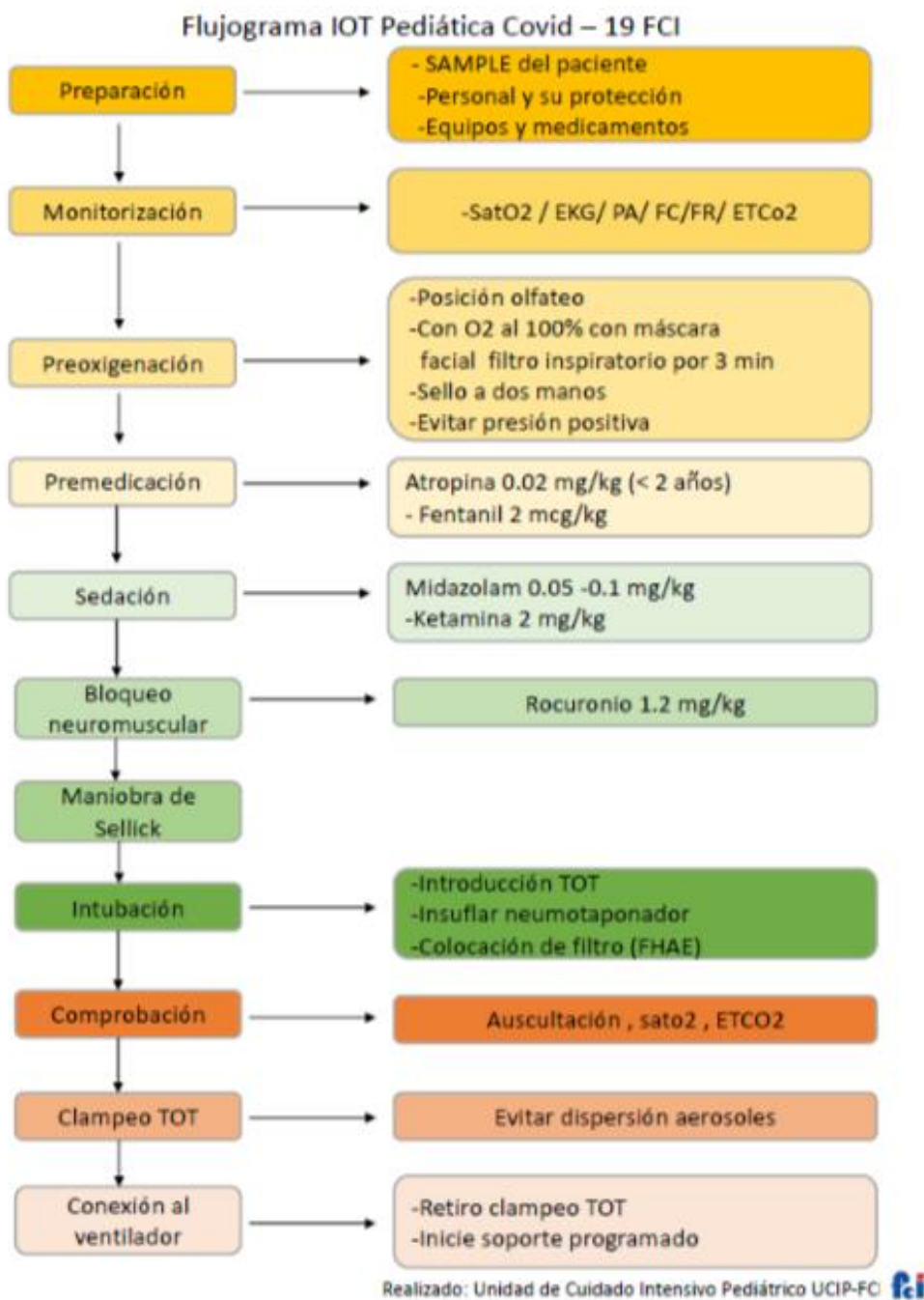
Realizar la planificación del personal y de insumos, según el protocolo de atención del servicio, es importante en este momento conocer los datos del paciente y plan de manejo inicial:
<ul style="list-style-type: none"> • Líder: médico más experimentado. Asigna funciones y encargado de intubación
<ul style="list-style-type: none"> • Terapeuta respiratorio: Prepara equipo de vía aérea y ventilador. Realiza lista de chequeo para evitar no tener disponibilidad de los insumos o equipos.
<ul style="list-style-type: none"> • Jefe de enfermería: Monitorización, preparación y administración de medicamentos y líquidos, según protocolo.
<ul style="list-style-type: none"> • Debe haber un equipo de respaldo de vía aérea difícil fuera de la sala
Caracterización del paciente y sus necesidades:
<ul style="list-style-type: none"> • Equipo de protección personal: mascarilla N95, monogafas con sello hermético, protector facial completo (visor), guantes de látex dobles, bata desechable impermeable manga larga y gorro.
<ul style="list-style-type: none"> • Equipo de intubación: <ul style="list-style-type: none"> • Hojas laringoscopio según el paciente. • Laringoscopio con baterías y previamente ensayado. • Sistema de succión rígido con doble vacum. • Máscara facial, bolsa de anestesia (ayre Rees) • Filtro (FHAE) • Guía metálica Según edad. • TOT con neumotaponador. • Preparar fijaciones. • Sistema succión cerrada. • Pinza para TOT • Bolsas para desechos • Dispositivo supraglótico (máscara laríngea) • Ventilador probado y programado según indicaciones previas. • Caja de acrílico antiaérol, para protección de quien intube. • Rollo para posicionar paciente • Medicamentos: fentanil 2mcg/kg, Ketamina 2mg/kg y midazolam 0.05-0.1mg/kg, rocuronio 1.2mg/kg o succinilcolona 1-2 mg/kg. • Tener disponible: adrenalina 0.01mg/kg, atropina 0.02mg/kg, LEV (SSN – LR) • Insumos: Tener disponibilidad de un stock: jeringas, solución salina al 0.9%, lactato, isopañiles, catéter periférico, entre otros. • Monitorización: Tener antes que ingrese el paciente: latiguillos con electrodos según edad, brazalete para toma de presión no invasiva según edad, oxímetro de pulso. • Colocación de elementos de protección personal • Lavado de manos según protocolo. • Orden para colocar elementos de protección personal: Según protocolo institucional

<ul style="list-style-type: none"> • Planeación de ubicación del personal al entrar a la sala.
<ul style="list-style-type: none"> • Preparación de equipo de respaldo de vía aérea difícil ubicado en el exterior del cubículo.

b. Después de entrar al cubículo

Procedimiento:
<ul style="list-style-type: none"> • Personal en posición adecuada.
<ul style="list-style-type: none"> • Monitorización del paciente según protocolo de la unidad.
<ul style="list-style-type: none"> • Paciente en posición adecuada. Colocar rollo debajo de los hombros con leve hiperextensión, según comodidad del médico.
<ul style="list-style-type: none"> • Preoxigenación O₂ al 100% con bolsa de anestesia (Ayre - Rees). Evitar presión positiva.
<ul style="list-style-type: none"> • Cubrir paciente con dispositivo plástico o caja antiaerosol,
<ul style="list-style-type: none"> • Administrar secuencia intubación rápida
<ul style="list-style-type: none"> • Maniobra de sellick (opcional)
<ul style="list-style-type: none"> • Laringoscopia directa – videofibrolaringoscopia,
<ul style="list-style-type: none"> • Insuflar neumotaponador (presión de 20 cm H₂O),
<ul style="list-style-type: none"> • Colocación de filtro (FHAE), todo el sistema debe estar previamente armado
<ul style="list-style-type: none"> • Verificar posición correcta TOT,
<ul style="list-style-type: none"> • Clampeo TOT,
<ul style="list-style-type: none"> • Conexión a ventilador
<ul style="list-style-type: none"> • Retiro clampeo de TOT (existen muchos videos ilustrativos disponibles de manera libre)
<ul style="list-style-type: none"> • Iniciar infusiones sedación / bloqueo neuromuscular
<ul style="list-style-type: none"> • Verificar y ajustador soporte ventilador
<ul style="list-style-type: none"> • Retiro de EPP según protocolo institucional
<ul style="list-style-type: none"> • Desecho de materiales
<ul style="list-style-type: none"> • Limpieza de la habitación 20 min tras intubación orotraqueal, según protocolo.
<ul style="list-style-type: none"> • El equipo utilizado en las intervenciones de las vías respiratorias (laringoscopios, máscaras faciales) no se dejará sobre la cama del paciente, sino que se colocará en una bandeja o bolsa, y se realizará disposición y desinfección según protocolo.
<ul style="list-style-type: none"> • Coloque el extremo contaminado del tubo de succión dentro de un guante desechable.

Figura 16 Protocolo para intubación de secuencia rápida en el paciente pediátrico con falla respiratoria por covid-19



Fuente: Dr. Jaime Fernández

Recomendaciones de enfermería para manejo de pacientes en Cánula nasal de Alto Flujo

- Proporcione información detallada para obtener la cooperación del paciente antes del uso.
- Si es necesario, utilice sedante en bajas dosis con una estrecha monitorización.
- Elija el catéter nasal adecuado basado en el diámetro de la cavidad nasal del paciente.
- Ajuste la correa a la cabeza y uso el adaptador de ajuste para descomprimir y evitar lesiones en la piel de la cara que puedan estar relacionadas al uso del dispositivo.
- Mantenga el nivel del agua en la cámara del humidificador.
- Ajuste la tasa de flujo, la fracción de oxígeno inspirado (FiO₂) y la temperatura del agua en función de la demanda respiratoria y tolerancia del paciente.
- Informe al médico a cargo para que tome la decisión de sustituir la cánula nasal de alto flujo (CNAF) por ventilación mecánica si ocurre alguno de los siguientes casos: inestabilidad hemodinámica, dificultad respiratoria evidenciada por el uso músculos accesorios, hipoxemia persistente a pesar de la oxigenoterapia, deterioro de la conciencia, taquipnea persistente o en aumento.

Capítulo 12. Abordaje en las embarazadas con COVID -19.

Hasta la fecha, no hay evidencia científica sobre la mayor susceptibilidad de las mujeres embarazadas a infectarse por el virus COVID-19. Sin embargo, las mujeres embarazadas con enfermedades respiratorias deben ser tratadas con la máxima prioridad debido al mayor riesgo de resultados adversos(61, 62). Para el ingreso de los pacientes a UCI se recomiendan criterios más flexibles (tabla 36).

Se considera importante tener unas recomendaciones claras para este grupo de pacientes ante una condición crítica. Estas recomendaciones están referenciadas en el documento de consenso de la Federación Colombiana de Ginecología y Obstetricia (FECOLSOG): Posición de la Federación Colombiana de Obstetricia y Ginecología: Infección por SARS-CoV-2 (COVID-19) en embarazo, próxima a ser publicada. Adicionalmente se resaltan los lineamientos provisionales para la atención en salud de las gestantes, recién nacidos y para la lactancia materna, en el Contexto de la Pandemia de COVID-19 en Colombia, documento de soporte código GIPS05, versión 1 del Ministerio de Salud y de Protección Social de marzo 25 del 2020.(63)

De estos documentos se resaltan desde la AMCI los siguientes apartes:

- Las mujeres embarazadas con neumonía por COVID-19 deben ser manejadas por un equipo interdisciplinario en un centro de atención terciaria. Este grupo debe
- Incluir idealmente personal de Obstetricia, Medicina Materno-Fetal, Pediatría, Infectología, Anestesia, Medicina Crítica, personal de vigilancia Epidemiológica y personal administrativo. En caso de que se cumplan criterios sugestivos de falla respiratoria, disfunción orgánica o sepsis, la paciente debe ser remitida a una unidad de cuidados intermedios o intensivos (63).
- De manera simplificada y siguiendo los lineamientos citados por el MPS, se describen los lineamientos para la hospitalización de una embarazada con diagnóstico de Infección por SARS-CoV-2 COVID-19. Recomendamos para su interpretación tener en cuenta los criterios de la Resolución 3280 del 2018 (Escala Obstétrica de Alerta Temprana) y que se describen en la tabla 36.

Tabla 36 Escalas Obstétricas de alerta temprana

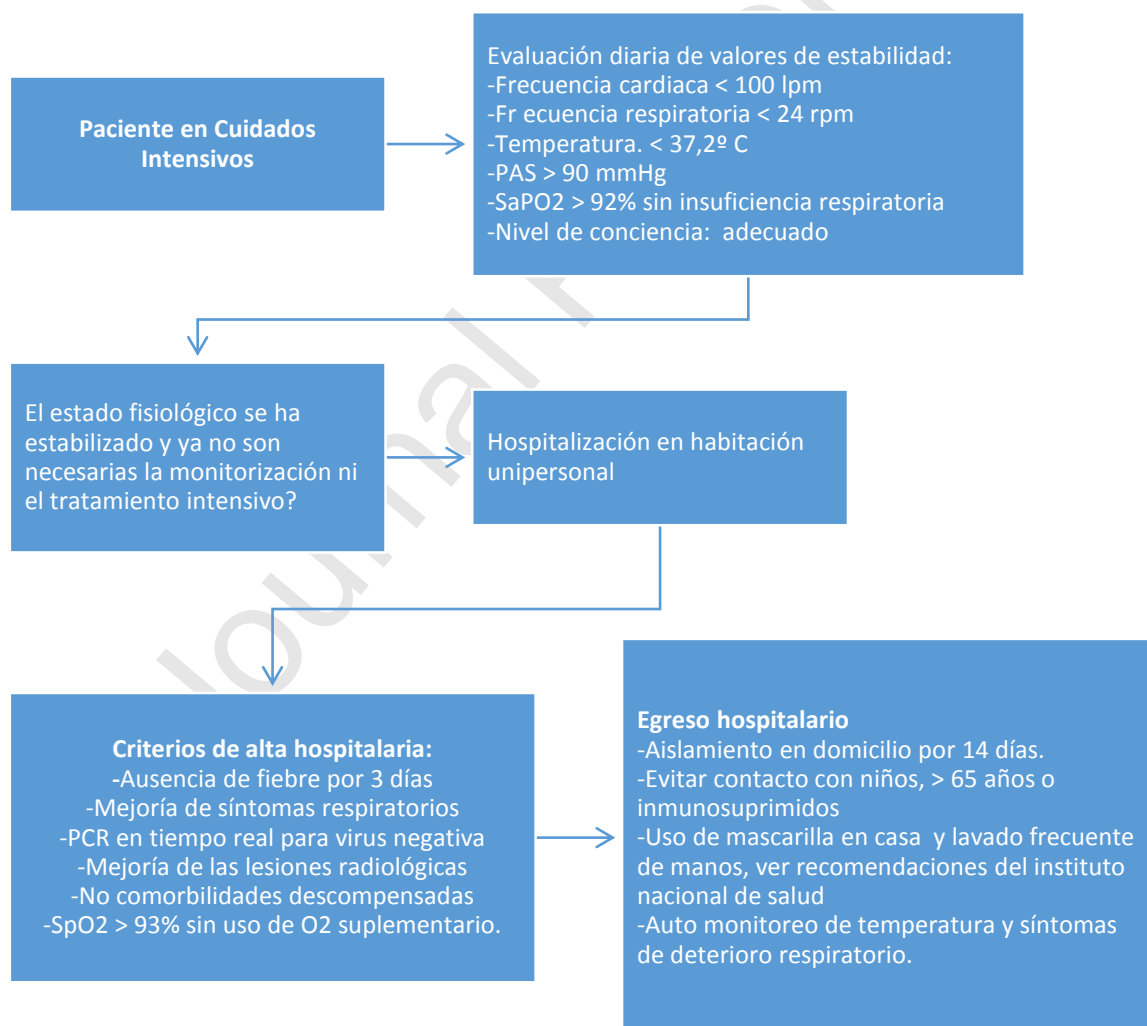
VARIABLE	CRITERIO DE ANORMALIDAD
Presión arterial sistólica (TAS) en mm Hg	Menor o igual a 90 o mayor o igual a 140
Presión arterial diastólica (TAD) en mm Hg	Menor a 60 o mayor o igual a 90
Tensión arterial media (TAM) en mmHg	Menor o igual a 65 Cálculo: $(TAS - TAD) / 3$, este resultado se le suma a la TAD)
Frecuencia respiratoria (respiraciones por minuto)	Menor de 12 o mayor de 22
Frecuencia cardíaca (latidos por minuto)	Menor que 60 o mayor a 90
SatO ₂ sin suplencia de O ₂ (% SatO ₂)	Menor a 95%
Estado de conciencia (Escala Glasgow)	Alguna alteración
Evaluación clínica	Ruidos respiratorios a la auscultación pulmonar, cianosis, dolor pleurítico, incapacidad para tolerar la vía oral o deshidratación.
Condición obstétrica que amerite hospitalización	Ruptura prematura de membranas, trabajo de parto pretérmino,
Comorbilidades	Hipertensión, diabetes, asma, VIH, enfermedad cardíaca, enfermedad hepática crónica, enfermedad pulmonar crónica, enfermedad renal crónica, discrasia sanguínea, cualquier factor de inmunosupresión)
Incapacidad para el autocuidado	
Dificultad en el seguimiento	

- La elección del momento del parto debe ser individualizada según la semana de gestación y las condiciones maternas, fetales y de parto. La presencia de shock séptico, la insuficiencia orgánica aguda o un estado fetal no satisfactorio pueden ser indicación para un parto por cesárea de emergencia (o la terminación si es legal antes de la viabilidad fetal).
- Finalmente, la medicación específica se recomienda según lo propuesto por el documento de FECOLSOG donde se incluyen las categorizaciones de riesgo fetal y asociadas a la lactancia.

Capítulo 13. Egreso de pacientes de UCI y hospitalización con COVID-19

Para el egreso de pacientes COVID-19 de UCI al área hospitalaria, es recomendable disponer de camas de atención de vigilancia intermedia que permita la continuidad del monitoreo bajo un enfoque clínico y general que reduzca la probabilidad de reingresos y el tránsito de esta área intermedia a hospitalización y/o a escenarios extrahospitalarios dedicados a la atención de estos pacientes y permitir optimizar la rotación de las camas de UCI(9). Considerando el compromiso de funcionalidad de estos pacientes, se sugiere medir el nivel de funcionalidad al egreso para establecer plan de rehabilitación integral. El flujo de egreso de UCI y de hospitalización está representado en el Figura 17.

Figura 17 Egreso de pacientes de UCI y Hospitalización



13.1 Estándares para el alta hospitalaria

13.1.1 Medicamentos después del alta hospitalaria

Generalmente, no es necesario prescribir medicamentos antivirales después del alta hospitalaria. Los antivirales pueden ser usados después del alta hospitalaria en pacientes con múltiples lesiones pulmonares los primeros 3 días tras el reporte negativo de las pruebas de ácido nucleico.

13.1.2 Aislamiento domiciliario

Los pacientes deben continuar en aislamiento domiciliario por dos semanas después del alta hospitalaria. Se recomienda:

- A. Contar con áreas independientes bien ventiladas y desinfectadas con frecuencia.
- B. Evitar el contacto con niños, ancianos y personas con alteraciones del sistema inmune.
- C. El paciente y demás residentes del domicilio deben usar mascarillas faciales y lavarse las manos con frecuencia.
- D. Tomar la temperatura corporal dos veces al día (en la mañana y en la noche) y estar atentos a los cambios de la condición del paciente.

13.1.3 Seguimiento

En la experiencia de otros países, se ha establecido un sistema de seguimiento: un médico especialista debe organizar el seguimiento del paciente tras el alta hospitalaria. El primer seguimiento debe hacerse 48 horas después del alta. Se harán seguimientos por consulta externa 1 semana, 2 semanas y 1 mes tras el alta hospitalaria, ajustado a protocolos institucionales, al comportamiento general de la enfermedad y también al riesgo de exposición(9).

Capítulo 14. Gestión del cuidado de enfermería en pacientes con COVID-19 y plan de atención

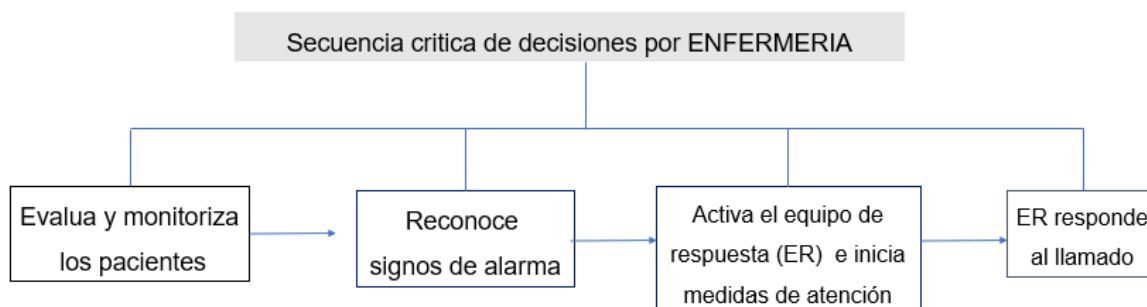
El papel de enfermería dentro de las Unidades de Cuidado Intensivo que atienden pacientes con Covid-19 potencializa sus funciones naturales de tipo administrativo, asistencial y educativo bajo un abordaje Integral (tabla 37). Como particularidad se destaca que en periodo de pandemia puede disminuir el talento humano en número (anticipando extrapolación de roles) y calidad (personas poco o nada conocedoras de la dinámica de una UCI), siendo recomendable, desde la fase de planeación, implementar un plan de educación al personal sanitario de su institución priorizando por grupos o niveles de formación y experticia. En el Briefing de evaluación de riesgos por cada servicio debe plantearse sobre la existencia de extrapolación de roles y como abordarlo.

Tabla 37 Espectro de funciones de enfermería

Protección personal.
Orientación sobre la asistencia al usuario.
Compromiso con la gestión de la calidad.
Compromiso con el desarrollo y cultura de seguridad.
Trabajo en equipo
Gestión del riesgo
Educación al paciente y familia.
Educación al personal a cargo.

Una secuencia en el abordaje del paciente Covid-19 por enfermería en UCI se presenta en el Figura 18.

Figura 18 Secuencia crítica de decisiones de enfermería



El plan de atención estará dirigido a:

- a. Evitar la contaminación e infección del personal sanitario.
- b. Es fundamental elegir un líder en cada turno para supervisar los procesos de bioseguridad.

- c. Evitar las infecciones nosocomiales
- d. Atención segura del paciente: cada proceso que se haga deberá ser protocolizado y de ser posible aplicar listas de chequeo.
- e. Apoyo emocional al paciente no ventilado

14.1 Función administrativa

- Debe tener las guías de manejo institucional visibles para el personal
- Debe tener visibles las recomendaciones y lineamientos del ministerio con respecto a bioseguridad, desinfección y limpieza, manejo de cadáveres etc.
- Mantener la estructura funcional de la unidad a través del uso racional de los recursos para conseguir una atención de enfermería eficaz
- Identificar las necesidades personales y materiales. Identifique el personal sanitario con factores de riesgo y reportelo a la oficina de recursos humanos.
- Prevenir y reportar eventos adversos, no conformidades y fallas en la atención.
- Establecer las rutas de manejo de residuos y de traslado de pacientes con Covid 19.

14.2 Función asistencial

Con respecto a la atención del paciente COVID-19 su función asistencial será(9):

- Prevenir la contaminación y accidentes por COVID-19
- Identificar las necesidades del paciente y planificar sus cuidados
- Registrar los datos y documentación generada con la atención.
- No solicitar elementos externos o personales del paciente a la familia.
- Desarrollar estrategias para brindar apoyo emocional e información de manera virtual.
- Participar con el equipo médico durante la atención del paciente.
- Favorecer la movilización, alineación corporal, cuidados de piel, prevención de complicaciones asociadas a la inmovilidad y el delirium.
- Monitorizar el patrón respiratorio y hemodinámico y reconocer los signos de alarma para prevenir complicaciones.

- Minimizar el riesgo de broncoaspiración. Iniciar alimentación temprana en el paciente. Brinde acompañamiento nutricional en las situaciones que el paciente no pueda hacerlo solo.
- Aliviar síntomas que indiquen situación de alarma, evaluar el dolor de acuerdo con escala establecida en cada institución y tratar según manejo indicado.
- Si paciente tiene sedación, evaluar según escala institucional, titule las infusiones de acuerdo con las metas y objetivos terapéuticos.
- Realizar la detección e intervención del delirium, favoreciendo una comunicación clara con el paciente, ubique en tiempo y espacio, favorezca el sueño y disminuya el ruido. Movilizar al paciente dentro de la habitación si es posible.

14.2.1 Recomendaciones de planeación y seguridad del personal

- Considere modificación potencial de los procesos de atención y entrene a todo el personal debido al posible riesgo de que el personal sanitario disminuya.
- Elija un líder en cada turno, cuya función es la de supervisar los procesos de bioseguridad.
- Coloque de manera visible los paso a paso de procesos prioritarios como lavado de manos, colocación y postura de EPP y posición prono.
- Realice un proceso de educación a todo el personal de su institución sobre los procesos de atención del paciente COVID, ya que puede haber el riesgo de disminución del personal por incapacidades
- Utilización de los elementos de protección personal: adicional a lo considerado en el capítulo 4 se recomienda un doble chequeo durante la postura y retiro de estos.
- Organizar los elementos a usar en cada línea del cuidado para evitar entradas y salidas de la habitación.
- Coordine dentro del cubículo/habitación el mayor el número de labores posible por cada ingreso. empezando por la más estéril como la aplicación del medicamento y terminando con la más sucia como la eliminación de la escoria.

- Eduque a todo su personal de la clínica sobre procesos básicos de enfermería en paciente ventilado como son baño en cama, manejo de tubos y sondas.
- El diligenciamiento de registros de enfermería debe realizarse en un documento y computador específico que no debe ingresar a la habitación del paciente.
- Gestión del riesgo en el paciente y en todo el personal sanitario.
- Administrar coordinada de medicamentos cumpliendo los 10 correctos, se pueden programar los cambios de mezclas de medicamentos en tiempos mayores y en horarios comunes con otros medicamentos. Consultar con el químico de cada institución.
- Equipo de vía aérea revisado y funcionando al inicio de cada turno.

14.2.6 Manejo de paciente en prono

Se dan las siguientes recomendaciones para optimizar el uso de esta medida frecuente, duradera y de alto impacto clínico pero con un bajo perfil de seguridad. Utilice una técnica estandarizada para hacer la pronación y supinación.

- Cambios de posición cada dos horas con giro de la cabeza. Verificar que el paciente esté en correcta alineación corporal. Los ojos del paciente deben tener limpieza en cada giro de cabeza.
- Recuerde que debe hacer la técnica con 3 personas por limitaciones en el número de personal y no de 5.
- Aspiración de secreciones dado que esta posición incrementa las secreciones en boca y tubo orotraqueal.
- Vigilar que la Sonda Oro-Nasogastrica se encuentre drenando. La intolerancia a la nutrición puede ser debida a la posición, pero debemos tener presente que estos pacientes suelen necesitar para una correcta ventilación altas dosis de sedantes y relajantes musculares que influyen en la motilidad intestinal y por lo tanto en la tolerancia a la nutrición enteral.
- Vigilancia permanente de cambios hemodinámicos dada la posición

- En los cambios de posición se debe prestar atención a los miembros superiores. Ya que esta posición puede ocasionar Daño del Plexo Braquial (Por extensión de Miembros superiores)
- Prevenir posibles lesiones de piel derivadas de esta intervención.
- Siga las instrucciones de desinfección, asepsia y eliminación de excretas según los lineamientos del ministerio de salud y protección social. Las excretas deben hecharsele hipoclorito antes de ser eliminadas.

14.2.9 Baño de pacientes

Se van a presentar 2 situaciones, paciente independiente y dependiente por limitaciones físicas o ventilación mecánica.

Independiente:

Si el paciente se encuentra en área de hospitalización, cubículo de urgencias, debe tener un baño asignado sólo para ese paciente.

Dependiente:

1. Es importante realizarlo con acompañamiento. El baño con agua y jabón líquido, de forma organizada, dejando de último los genitales del paciente. Se debe hacer énfasis en lavar las manos y las zonas donde se encuentran los dispositivos utilizados para su atención, teniendo la precaución de no mojar apósitos, venopunciones, o heridas quirúrgicas.
2. Si el paciente se encuentra en la Unidad de Cuidados Intensivos, se debe realizar el baño en cama, el elemento escogido para este procedimiento es el baño seco con clorexidina al 2%, haciendo énfasis en las manos, brazos y pecho. El baño se debe hacer de forma organizada, como se realiza en todos los pacientes, dejando de último los genitales. Tener precaución en retirar completamente el jabón para no ocasionar dermatitis. Vigile la estabilidad hemodinámica y tenga precaución con las conexiones del contilador evitando la desconexión.

Capítulo 15. Riesgos al personal de salud

Se incluye como personal sanitario: médicos, enfermeras, terapeutas físicos y respiratorios y personal de aseo que atienden pacientes con sospecha o confirmación de COVID 19 en Cuidados Intensivos. Se adoptan los lineamientos para prevención del contagio por COVID-19 para el personal que realiza actividades de asistencia social (64).

Tabla 38 Recomendaciones acerca de la evaluación y manejo del riesgo del personal sanitario con exposición intrahospitalaria a pacientes con COVID-19

Recomendaciones de las categorías de riesgo de exposición a pacientes con COVID 19	Recomendaciones para el monitoreo y manejo basados en el riesgo de exposición a pacientes con COVID 19
<p>Debido al contacto cercano del personal sanitario que labora en UCI en la atención de pacientes con COVID 19, se debe mantener una monitorización e identificación temprana de fiebre y síntomas respiratorios (tos, dificultad para respirar o dolor de garganta) para prevenir la transmisión del virus a otro trabajadores de la salud, pacientes o familiares. Los departamentos de seguridad laboral de las instituciones de salud deben tomar parte activa en éste monitoreo.</p> <p><u>Definir las categorías de riesgo de exposición a pacientes con COVID 19, así:</u></p> <p>Exposición de alto riesgo: Contacto cercano y prolongado con pacientes con COVID 19 que no estaban usando mascarilla mientras que la boca y la nariz del profesional sanitario estaban expuestas.</p> <p>Presencia en una habitación donde se realizan procedimientos generadores de aerosoles con poco control de las secreciones respiratorias (resucitación cardiopulmonar, intubación, extubación, broncoscopía, nebulización o inducción de esputo), en pacientes con COVID 19, cuando el personal sanitario no tenía sus ojos, boca y nariz protegidos.</p> <p>Exposición de mediano riesgo: Contacto cercano y prolongado con pacientes con COVID 19 que SI estaban usando mascarilla mientras que la boca y la nariz del profesional sanitario estaban expuestas.</p> <p>Exposición de bajo riesgo: Exposiciones cortas con pacientes con COVID 19 o contacto cercano prolongado con pacientes que usen mascarilla y el profesional sanitario también use mascarilla, uso de protección ocular disminuye aun más el riesgo.</p>	<p>Se debe hacer una reevaluación diaria sobre los objetivos e intensidad del tratamiento. Si se considera que un paciente, ingresado con criterios limítrofes, no responde al tratamiento inicial prolongado o complejo, una decisión de “reorientación terapéutica”: no debe posponerse. Esta debe ser una decisión compartida con el equipo de atención, la familia y de ser posible con una consulta al grupo de bioética.</p> <p>Personal sanitario con exposición categoría mediano o alto riesgo: Realizar monitoreo activo de síntomas y restricción de trabajo en áreas de cuidado de pacientes hasta 14 días después de la última exposición.</p> <p>Si desarrollan fiebre o síntomas respiratorios sugestivos de COVID 19, se deben tomar medidas de auto – aislamiento y notificar a su sistema de salud.</p> <p>Personal sanitario con exposición de bajo riesgo: Realizar monitoreo de fiebre y síntomas respiratorios al menos 14 días después de la última exposición.</p> <p>Trabajadores sanitarios en esta categoría no tienen restricciones para trabajar.</p> <p>Si desarrollan fiebre o síntomas respiratorios (tos, disnea o dolor de garganta), se debe informar a la institución de salud donde laboran y mantener auto-aislamiento.</p> <p>Personal sanitario con adherencia a todas las recomendaciones de prevención de infección: La adherencia apropiada a todas las recomendaciones incluyendo el uso de los EPP, protege a las profesiones sanitarias que tengan contacto cercano con pacientes infectados con COVID 19.</p>

La adherencia adecuada a las recomendaciones de prevención de infecciones y uso de Elementos de Protección Personal protege al personal sanitario que tiene contacto cercano con pacientes con COVID 19.

Otras recomendaciones:

✓ Desde el punto de vista administrativo, ético o legal, ningún profesional sanitario está obligado a la atención de pacientes con sospecha o confirmación de infección por COVID-19 si no cuenta con la totalidad de los elementos de protección personal (EPP). Una exposición de este tipo sin protección colocaría al profesional sanitario en categoría de “alto riesgo de exposición” y conllevaría a la necesidad de restricción de trabajo en áreas de atención de pacientes por al menos 14 días y monitoreo activo de fiebre o síntomas respiratorios.

✓ Todo el personal sanitario que atiende pacientes con COVID-19 debe contar con la cobertura de salud al día así como afiliación y cobertura a Administradora de Riesgos Profesionales (ARL), ya que cualquier problema de salud derivado de la atención de éstos pacientes se debe considerar como exposición ocupacional.

✓ Los profesionales sanitarios que atiendan pacientes con COVID-19 y que hayan seguido la totalidad de las recomendaciones acerca de la prevención de infecciones y uso de EPP, al finalizar su jornada de trabajo pueden retornar a su domicilio, teniendo en cuenta recomendaciones generales para evitar la transmisión de infecciones a su núcleo familiar (tabla 39).

Tabla 39 Medidas de prevención a la entrada al domicilio en periodo de Pandemia COVID-19

Al volver a casa, intenta no tocar nada.	Quítese los zapatos
Quítese la ropa exterior y métala en una bolsa para lavar	Dejar bolso, carteras, llaves en una bolsa en la entrada.
Tome una ducha, si no es posible, lávese con jabón todas las zonas expuestas.	Lavar el teléfono celular y las gafas con agua y jabón o alcohol.

✓ Los profesionales sanitarios que tengan exposiciones de riesgo intermedio o alto, deben mantener medidas de monitoreo de fiebre y síntomas respiratorios y mantener

medidas de auto-aislamiento en su domicilio según recomendado en Protocolo de auto-aislamiento en periodo de Pandemia COVID-19 (tabla 40) (65):

Tabla 40 Protocolo de auto-aislamiento en periodo de Pandemia COVID-19

Dormir en camas separadas.	Usar baños diferentes y desinfectar con hipoclorito.
No compartir toallas, cubiertos, vasos, etc.	Limpiar y desinfectar a diario las superficies de alto contacto.
Lavar ropa, sábanas y toallas muy frecuentemente.	Mantener distancia, dormir en habitaciones separadas.
Ventilar a menudo las habitaciones	Llamar a sistema de salud o consultar en caso de fiebre o síntomas respiratorios (tos, dificultad para respirar, dolor de garganta).

Capítulo 16. Humanización UCI en atención segura COVID-19.

Pautas para pacientes, familias y personal

La pandemia COVID-19 ha generado cambios y desafíos en los planes y proyectos de humanización que se había desarrollado en el país y a nivel global. La defensa a la salud pública y las medidas generadas y adoptadas desde el orden gubernamental limitan de manera sostenible la implementación de un programa de humanización tal como UCI de puertas abiertas. Adicionalmente el talento humano que forma parte del equipo de atención está expuesto a situaciones como altas cargas laborales, las decisiones que debe tomar para salvaguardar los principios éticos de beneficencia y justicia social, la situación familiar y la gran incertidumbre de su exposición al contagio por los limitados recursos de bioprotección. Por todo esto el Consenso de Medicina Crítica para la atención Multidisciplinaria del paciente con sospecha o confirmación diagnóstica COVID-19 ha decidido generar un anexo especial para enfocar este sensible tema, el cual se puede consultar en la página web de la AMCI.

Capítulo 17. Manejo y disposición de cadáveres en UCI paciente COVID-19

Se recomiendan los siguientes pasos para el manejo de los cadáveres:

- Equipo de protección personal: El personal debe asegurarse de que está completamente protegido por su ropa de trabajo, batas y guantes desechables con guantes de goma de manga larga, ropa de protección médica desechable, mascarillas de alta eficiencia (N95), caretas protectoras, botas de goma, delantales a prueba de agua o vestidos aislantes a prueba de agua, etc.
- Cuidado del cadáver: No retirar tubo orotraqueal ni dispositivos. Rellenar todas las heridas y orificios, como la boca, nariz, oídos, ano y traqueostomía, con algodón o gasas humedecidas con desinfectante a base de cloro en concentración de 3000-5000mg/dl, o con ácido peroxiacético al 0.5%
- Empaque: Envolver el cuerpo con una doble capa de sábana lavada con desinfectante, empacar el cuerpo en doble bolsa, sellarla y envolverla con una hoja de envoltura sellada, a prueba de fugas, empapada con desinfectante a base de cloro.
- El cuerpo debe ser trasladado al ala de aislamiento del hospital a través de la ruta de desechos contaminados, para posterior y pronto transporte al lugar de cremación.
- Desinfección final: Hacer una última desinfección de la ruta de desechos (66).

Anexo. Material adicional

Se puede consultar listado de expertos de este artículo en su versión electrónica disponible en doi: 10.1016/j.acci.2020.04.003.

Referencias bibliográficas

1. Colombia INdSRd. <http://www.ins.gov.co/Noticias/Paginas/Coronavirus.aspx> <http://www.ins.gov.co/Noticias/Paginas/Coronavirus.aspx> [
2. Group AC-W. Australian and New Zealand Intensive Care Society (2020) ANZICS COVID-19 Guidelines). Melbourne: ANZICS http://cec.health.nsw.gov.au/__data/assets/pdf_file/0004/572512/ANZICS-COVID-19-Guidelines-Version-1.pdf [

3. Goulden R, Hoyle MC, Monis J, Railton D, Riley V, Martin P, et al. qSOFA, SIRS and NEWS for predicting inhospital mortality and ICU admission in emergency admissions treated as sepsis. *Emerg Med J.* 2018;35(6):345-9.
4. Rello J, Tejada S, Userovici C, Arvaniti K, Pugin J, Waterer G. Coronavirus Disease 2019 (COVID-19): A critical care perspective beyond China. *Anaesth Crit Care Pain Med.* 2020.
5. Smith GB, Prytherch DR, Meredith P, Schmidt PE, Featherstone PI. The ability of the National Early Warning Score (NEWS) to discriminate patients at risk of early cardiac arrest, unanticipated intensive care unit admission, and death. *Resuscitation.* 2013;84(4):465-70.
6. Warren J, Fromm RE, Orr RA, Rotello LC, Horst HM, Medicine ACoCC. Guidelines for the inter- and intrahospital transport of critically ill patients. *Crit Care Med.* 2004;32(1):256-62.
7. Liew MF, Siow WT, Yau YW, See KC. Safe patient transport for COVID-19. *Crit Care.* 2020;24(1):94.
8. Wu Z, McGoogan JM. Characteristics of and Important Lessons From the Coronavirus Disease 2019 (COVID-19) Outbreak in China: Summary of a Report of 72 314 Cases From the Chinese Center for Disease Control and Prevention. *JAMA.* 2020.
9. Manual para la prevención y tratamiento de COVID-19
https://www.alibabacloud.com/channel/preview_pdf?spm=a3c0i.14138300.8102420620.readnow.6df3647fia0PIF&file=https%3A%2F%2Fwww.alibabacloud.com%2FHandbook_of_COVID_19_Prevention_en_Mobile.pdf2020 [
10.
<https://www.minsalud.gov.co/sites/rid/Lists/BibliotecaDigital/RIDE/VS/PP/PAI/manual-prevencion-iaas.pdf>.
<https://www.minsalud.gov.co/sites/rid/Lists/BibliotecaDigital/RIDE/VS/PP/PAI/manual-prevencion-iaas.pdf2018>.
11. https://www.cdc.gov/spanish/niosh/docs/96-112_sp/
https://www.cdc.gov/spanish/niosh/docs/96-112_sp/1996 [
12. <https://www.cdc.gov/niosh/docs/87-108/>. <https://www.cdc.gov/niosh/docs/87-108/>.
13. <https://scp.com.co/covid-19/consenso-colombiano-de-atencion-diagnostico-y-manejo-de-la-infeccion-por-sars-cov-2-covid-19/> <https://scp.com.co/covid-19/consenso-colombiano-de-atencion-diagnostico-y-manejo-de-la-infeccion-por-sars-cov-2-covid-19/2020> [
14.
<https://www.minsalud.gov.co/Ministerio/Institucional/Procesos%20y%20procedimientos/GPSG04.pdf>
<https://www.minsalud.gov.co/Ministerio/Institucional/Procesos%20y%20procedimientos/GPSG04.pdf2020> [
15. <https://www.vet.cornell.edu/sites/default/files/Cui-N95%20disinfection%20and%20reuse%202020-3-25.pdf> 2020 [
16. Cui Y. Can facial masks be disinfected for re-use? . *Stanford engineering.*

Materials, science & engineering; 2020. p. 2.

17. Wang D, Hu B, Hu C, Zhu F, Liu X, Zhang J, et al. Clinical Characteristics of 138 Hospitalized Patients With 2019 Novel Coronavirus-Infected Pneumonia in Wuhan, China. *JAMA*. 2020.
18. Zhou F, Yu T, Du R, Fan G, Liu Y, Liu Z, et al. Clinical course and risk factors for mortality of adult inpatients with COVID-19 in Wuhan, China: a retrospective cohort study. *Lancet*. 2020;395(10229):1054-62.
19. Ruan Q, Yang K, Wang W, Jiang L, Song J. Clinical predictors of mortality due to COVID-19 based on an analysis of data of 150 patients from Wuhan, China. *Intensive Care Med*. 2020.
20. Alhazzani W, Møller MH, Arabi YM, Loeb M, Gong MN, Fan E, et al. Surviving Sepsis Campaign: Guidelines on the Management of Critically Ill Adults with Coronavirus Disease 2019 (COVID-19). *Crit Care Med*. 2020.
21. Higgs A, McGrath BA, Goddard C, Rangasami J, Suntharalingam G, Gale R, et al. Guidelines for the management of tracheal intubation in critically ill adults. *Br J Anaesth*. 2018;120(2):323-52.
22. Zuo MZ, Huang YG, Ma WH, Xue ZG, Zhang JQ, Gong YH, et al. Expert Recommendations for Tracheal Intubation in Critically ill Patients with Novel Coronavirus Disease 2019. *Chin Med Sci J*. 2020.
23. Wax RS, Christian MD. Practical recommendations for critical care and anesthesiology teams caring for novel coronavirus (2019-nCoV) patients. *Can J Anaesth*. 2020.
24. file:///C:/Users/marti/Downloads/WHO-2019-nCoV-clinical-2020.4-eng.pdf
file:///C:/Users/marti/Downloads/WHO-2019-nCoV-clinical-2020.4-eng.pdf2020 [
25. Gattinoni L, Coppola S, Cressoni M, Busana M, Chiumello D. Covid-19 Does Not Lead to a "Typical" Acute Respiratory Distress Syndrome. *Am J Respir Crit Care Med*. 2020.
26. Brower RG, Matthay MA, Morris A, Schoenfeld D, Thompson BT, Wheeler A, et al. Ventilation with lower tidal volumes as compared with traditional tidal volumes for acute lung injury and the acute respiratory distress syndrome. *N Engl J Med*. 2000;342(18):1301-8.
27. Gattinoni L. COVID-19 pneumonia: different respiratory treatment for different phenotypes? https://www.esicm.org/wp-content/uploads/2020/04/684_author-proof.pdf: *Intensive Care Medicine*; [Un-edited accepted proof].
28. Mezidi M, Parrilla FJ, Yonis H, Riad Z, Böhm SH, Waldmann AD, et al. Effects of positive end-expiratory pressure strategy in supine and prone position on lung and chest wall mechanics in acute respiratory distress syndrome. *Ann Intensive Care*. 2018;8(1):86.
29. Guérin C, Reignier J, Richard JC, Beuret P, Gacouin A, Boulain T, et al. Prone positioning in severe acute respiratory distress syndrome. *N Engl J Med*. 2013;368(23):2159-68.
30. Hernández-López GD. Posición prono, más que una estrategia en el manejo de pacientes con síndrome

de insuficiencia respiratoria aguda <https://www.medigraphic.com/pdfs/juarez/ju-2012/ju124i.pdf> [

31. Zhang C, Huang S, Zheng F, Dai Y. Controversial treatments: an updated understanding of the Coronavirus Disease 2019. *J Med Virol.* 2020.

32. Ramanathan K, Antognini D, Combes A, Paden M, Zakhary B, Ogino M, et al. Planning and provision of ECMO services for severe ARDS during the COVID-19 pandemic and other outbreaks of emerging infectious diseases. *Lancet Respir Med.* 2020.

33. Singer M, Deutschman CS, Seymour CW, Shankar-Hari M, Annane D, Bauer M, et al. The Third International Consensus Definitions for Sepsis and Septic Shock (Sepsis-3). *JAMA.* 2016;315(8):801-10.

34. Levy MM, Evans LE, Rhodes A. The Surviving Sepsis Campaign Bundle: 2018 update. *Intensive Care Med.* 2018;44(6):925-8.

35.

<https://www.minsalud.gov.co/salud/publica/PET/Documents/MEDICAMENTOS%20ESCENCIALES-UCI-COVID-19%20final-25-marzo.pdf>

<https://www.minsalud.gov.co/salud/publica/PET/Documents/MEDICAMENTOS%20ESCENCIALES-UCI-COVID-19%20final-25-marzo.pdf>2020 [

36. Cao B, Wang Y, Wen D, Liu W, Wang J, Fan G, et al. A Trial of Lopinavir-Ritonavir in Adults Hospitalized with Severe Covid-19. *N Engl J Med.* 2020.

37. Cortegiani A, Ingoglia G, Ippolito M, Giarratano A, Einav S. A systematic review on the efficacy and safety of chloroquine for the treatment of COVID-19. *J Crit Care.* 2020.

38. Gautret P, Lagier JC, Parola P, Hoang VT, Meddeb L, Mailhe M, et al. Hydroxychloroquine and azithromycin as a treatment of COVID-19: results of an open-label non-randomized clinical trial. *Int J Antimicrob Agents.* 2020:105949.

39. Nachimuthu S, Assar MD, Schussler JM. Drug-induced QT interval prolongation: mechanisms and clinical management. *Ther Adv Drug Saf.* 2012;3(5):241-53.

40. Olalla R, Tercero MJ. Uso compasivo de medicamentos. *Offarm.* 2007;26(8):94-7.

41. Al-Tawfiq JA, Al-Homoud AH, Memish ZA. Remdesivir as a possible therapeutic option for the COVID-19. *Travel Med Infect Dis.* 2020:101615.

42. Bennardo F, Buffone C, Giudice A. New therapeutic opportunities for COVID-19 patients with Tocilizumab: Possible correlation of interleukin-6 receptor inhibitors with osteonecrosis of the jaws. *Oral Oncol.* 2020:104659.

43.

https://www.minsalud.gov.co/Normatividad_Nuevo/Resoluci%C3%B3n%205596%20de%202015.pdf

https://www.minsalud.gov.co/Normatividad_Nuevo/Resoluci%C3%B3n%205596%20de%202015.pdf2015 [

44. Kon AA, Shepard EK, Sederstrom NO, Swoboda SM, Marshall MF, Birriel B, et al. Defining Futile and Potentially Inappropriate Interventions: A Policy Statement From the Society of Critical Care Medicine Ethics Committee. *Crit Care Med.* 2016;44(9):1769-74.

45.

https://www.minsalud.gov.co/Normatividad_Nuevo/Resoluci%C3%B3n%20No.%202665%20de%202018.pdf

https://www.minsalud.gov.co/Normatividad_Nuevo/Resoluci%C3%B3n%20No.%202665%20de%202018.pdf 2018 [

46.

https://www.minsalud.gov.co/Normatividad_Nuevo/Ley%201751%20de%202015.pdf

https://www.minsalud.gov.co/Normatividad_Nuevo/Ley%201751%20de%202015.pdf 2015 [

47.

https://www.minsalud.gov.co/Normatividad_Nuevo/RESOLUCI%C3%93N%2013437%20DE%201991.pdf

https://www.minsalud.gov.co/Normatividad_Nuevo/RESOLUCI%C3%93N%2013437%20DE%201991.pdf 1991 [

48. <https://www.corteconstitucional.gov.co/relatoria/2014/T-970-14.htm>

<https://www.corteconstitucional.gov.co/relatoria/2014/T-970-14.htm> 2014 [

49. de la Luz Casas Martínez M. Limitación del esfuerzo terapéutico y cuidados paliativos. *BIOETHICS Update*. 2017;3(2):137-51.

50. https://semicyuc.org/wp-content/uploads/2020/03/%C3%89tica_SEMICYUC-COVID-19.pdf; https://semicyuc.org/wp-content/uploads/2020/03/%C3%89tica_SEMICYUC-COVID-19.pdf; 2020 [

51. <https://www.thehastingscenter.org/ethicalframeworkcovid19/>

<https://www.thehastingscenter.org/ethicalframeworkcovid19/2020/> [

52. <https://www.resus.org.uk/media/statements/resuscitation-council-uk-statements-on-covid-19-coronavirus-cpr-and-resuscitation/covid-healthcare/>:

<https://www.resus.org.uk/media/statements/resuscitation-council-uk-statements-on-covid-19-coronavirus-cpr-and-resuscitation/covid-healthcare/>; 2020

[

53. <https://www.cercp.org/images/stories/recursos/Guias%202015/Guidelines-RCP-AHA-2015-Full.pdf>.

<https://www.cercp.org/images/stories/recursos/Guias%202015/Guidelines-RCP-AHA-2015-Full.pdf> 2015.

54. DOCUMENTO DE MANEJO CLINICO DEL PACIENTE PEDIÁTRICO CON SOSPECHA O INFECCION POR SARS-CoV2. https://www.seipweb.es/wp-content/uploads/2020/03/documento_de_manejo_clinico_del_paciente_pediatri_co_aep_extracto_del_documento_del_ministerio.pdf 2020 [

55. Liu W, Zhang Q, Chen J, Xiang R, Song H, Shu S, et al. Detection of Covid-19 in Children in Early January 2020 in Wuhan, China. *N Engl J Med*. 2020.

56. Chen ZM, Fu JF, Shu Q, Chen YH, Hua CZ, Li FB, et al. Diagnosis and treatment recommendations for pediatric respiratory infection caused by the 2019 novel coronavirus. *World J Pediatr*. 2020.

57. Jin YH, Cai L, Cheng ZS, Cheng H, Deng T, Fan YP, et al. A rapid advice guideline for the diagnosis and treatment of 2019 novel coronavirus (2019-nCoV) infected pneumonia (standard version). *Mil Med Res*. 2020;7(1):4.

58. Sarmiento-Guzmán MP, Pardo-Carrero R, Jaramillo-Bustamante JC, Fernández-Laverde M, Guzmán-Díaz MC, Izquierdo-Borrero LM, et al. Criterios de admisión y egreso para las unidades pediátricas de cuidados intensivos e intermedios en Colombia. *Acta Colombiana de Cuidado Intensivo*. 2016;16:1-8.
59. Medina A, Modesto i Alapont V, del Villar-Guerra P. PALICC definition of ARDS. Don't remove that brick from the wall and keep it smart and simple. *Medicina Intensiva*. 2016;40(5):311-4.
60. Weiss SL, Peters MJ, Alhazzani W, Agus MSD, Flori HR, Inwald DP, et al. Surviving Sepsis Campaign International Guidelines for the Management of Septic Shock and Sepsis-Associated Organ Dysfunction in Children. *Pediatr Crit Care Med*. 2020;21(2):e52-e106.
61. Rasmussen SA, Smulian JC, Lednicky JA, Wen TS, Jamieson DJ. Coronavirus Disease 2019 (COVID-19) and Pregnancy: What obstetricians need to know. *Am J Obstet Gynecol*. 2020.
62. Liu Y, Chen H, Tang K, Guo Y. Clinical manifestations and outcome of SARS-CoV-2 infection during pregnancy. *J Infect*. 2020.
63. <https://www.minsalud.gov.co/Ministerio/Institucional/Procesos%20y%20procedimientos/GIPS14.pdf>
<https://www.minsalud.gov.co/Ministerio/Institucional/Procesos%20y%20procedimientos/GIPS14.pdf2020> [
64. LINEAMIENTOS PARA PREVENCIÓN DEL CONTAGIO POR COVID-19 PARA EL PERSONAL QUE REALIZA ACTIVIDADES DE ASISTENCIA SOCIAL [Available from: <https://www.minsalud.gov.co/Ministerio/Institucional/Procesos%20y%20procedimientos/GPSG02.pdf>.
65. Interim U.S. Guidance for Risk Assessment and Public Health Management of Healthcare Personnel with Potential Exposure in a Healthcare Setting to Patients with Coronavirus Disease (COVID-19). [Available from: <https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/hcp/guidance-risk-assessment-hcp.html>.
66. Colombia. M. Orientaciones para el manejo, traslado y disposición final de cadáveres por covid-19. 2020 [Available from: <https://www.minsalud.gov.co/sites/rid/Lists/BibliotecaDigital/RIDE/VS/ED/VSP/orientaciones-manejo-cadaveres-covid-19.pdf>.