

# Controversias en la Insuficiencia Renal Aguda (2020)

Marlies Ostermann<sup>1</sup>, Rinaldo Bellomo<sup>2</sup>, Emmanuel A. Burdmann<sup>3</sup>, Kent Doi<sup>4</sup>, Zoltan H. Endre<sup>5</sup>, Stuart L. Goldstein<sup>6,7</sup>, Sandra L. Kane-Gill<sup>8</sup>, Kathleen D. Liu<sup>9,10</sup>, John R. Prowle<sup>11</sup>, Andrew D. Shaw<sup>12</sup>, Nattachai Srisawat<sup>13,14,15,16,17</sup>, Michael Cheung<sup>18</sup>, Michel Jadoul<sup>19</sup>, Wolfgang C. Winkelmayr<sup>20</sup> and John A. Kellum<sup>21</sup>; for Conference Participants<sup>22</sup>

<sup>1</sup>Department of Critical Care, King's College London, Guy's & St. Thomas' Hospital, King's College London, London, UK; <sup>2</sup>Centre for Integrated Critical Care, The University of Melbourne, Melbourne, Victoria, Australia; <sup>3</sup>Laboratório de Investigação Médica 12, Division of Nephrology, University of São Paulo Medical School, São Paulo, São Paulo, Brazil; <sup>4</sup>Department of Emergency and Critical Care Medicine, The University of Tokyo, Tokyo, Japan; <sup>5</sup>Prince of Wales Hospital and Clinical School, University of New South Wales, Randwick, NSW, Australia; <sup>6</sup>Department of Pediatrics, University of Cincinnati College of Medicine, Cincinnati, Ohio, USA; <sup>7</sup>Department of Pediatrics, Cincinnati Children's Hospital, Cincinnati, Ohio, USA; <sup>8</sup>Department of Pharmacy and Therapeutics, University of Pittsburgh School of Pharmacy, Pittsburgh, Pennsylvania, USA; <sup>9</sup>Department of Medicine, Division of Nephrology, University of California, San Francisco, San Francisco, California, USA; <sup>10</sup>Department of Anesthesia, Division of Critical Care Medicine, University of California, San Francisco, San Francisco, California, USA; <sup>11</sup>William Harvey Research Institute, Barts and The London School of Medicine & Dentistry, Queen Mary University of London, London, UK; <sup>12</sup>Department of Anesthesiology and Pain Medicine, University of Alberta, Edmonton, Alberta, Canada; <sup>13</sup>Division of Nephrology, Department of Medicine, Faculty of Medicine, Chulalongkorn University, Bangkok, Thailand; <sup>14</sup>Critical Care Nephrology Research Unit, Faculty of Medicine, Chulalongkorn University, Bangkok, Thailand; <sup>15</sup>Tropical Medicine Cluster, Chulalongkorn University, Bangkok, Thailand; <sup>16</sup>Excellence Center for Critical Care Nephrology, King Chulalongkorn Memorial Hospital, Bangkok, Thailand; <sup>17</sup>Academy of Science, Royal Society of Thailand, Bangkok, Thailand; <sup>18</sup>Kidney Disease: Improving Global Outcomes (KDIGO), Brussels, Belgium; <sup>19</sup>Cliniques Universitaires Saint Luc, Université Catholique de Louvain, Brussels, Belgium; <sup>20</sup>Selzman Institute for Kidney Health, Section of Nephrology, Department of Medicine, Baylor College of Medicine, Houston, Texas, USA; and <sup>21</sup>Department of Critical Care Medicine, University of Pittsburgh School of Medicine, Pittsburgh, Pennsylvania, USA

**Traducción: Prof Angel L M de Francisco**

Fecha actualización: 04/02/2021

TEXTO COMPLETO

**Nomenclatura:** hemos definido los siguientes términos que aparecerán indistintamente en el texto  
AKI (acute kidney injury): IRA (Insuficiencia renal aguda; lesión renal aguda )

CKD (chronic Kidney disease): ERC (enfermedad renal crónica)

AKD (acute kidney disease): ERA ( enfermedad renal aguda)

RRT (renal replacement therapy): TSR (Tratamiento sustitutivo renal) En 2012, KDIGO publicó una guía sobre la clasificación y tratamiento de la lesión renal aguda (IRA). La guía se derivó de la evidencia disponible hasta febrero de 2011. Desde entonces, han surgido nuevas evidencias con

implicaciones importantes para la práctica clínica en el diagnóstico y manejo de la IRA. En abril de 2019, KDIGO celebró una conferencia sobre controversias titulada Insuficiencia renal aguda con los siguientes objetivos: determinar las mejores prácticas y áreas de incertidumbre en el tratamiento de la IRA; revisar la literatura clave relevante publicada desde la guía KDIGO AKI de 2012; discutir temas controvertidos en curso; identificar nuevos temas o problemas de la actualidad para ser revisados en la próxima guía KDIGO AKI; y describir la investigación necesaria para mejorar la práctica clínica de la IRA. A continuación, presentamos los resultados de esta conferencia y las áreas clave que deben cubrir las futuras guías.

Kidney International (2020) 98, 294-309; <https://doi.org/10.1016/j.kint.2020.04.020> KEYWORDS: acute kidney disease; acute kidney injury; fluid management; nephrotoxicity; renal replacement therapy; risk stratification Copyright © 2020, International Society of Nephrology. Published by Elsevier Inc. This is an open access article under the CC BY-NC-ND license (<http://creativecommons.org/licenses/by-nc-nd/4.0/>).

See Appendix for list of Conference Participants.

Received 3 January 2020; revised 31 March 2020; accepted 9 April 2020; published online 26 April 2020

En 2012, KDIGO (Kidney Disease: Improving Global Outcomes) publicó una guía sobre la clasificación y tratamiento de la lesión renal aguda (IRA o AKI) [1]. Desde entonces, hay nuevas evidencias de la importancia para la práctica clínica. Grandes estudios epidemiológicos y perfiles de riesgo para AKI están ya disponibles en adultos y niños, tales como la investigación prospectiva epidemiológica de AKI (AKI-EPI) [2], la Iniciativa 0by25, [3], el estudio del Sudeste Asiático - AKI (SEAAKI) [4], la Evaluación de la Lesión Renal Aguda Mundial, angina renal y epidemiología (AWARE) [5] y los estudios de Evaluación de la epidemiología mundial de la lesión renal aguda en neonatos (AWAKEN) [6]. La efectividad de las recomendaciones de KDIGO para prevenir la IRA ha sido confirmado en pequeños ensayos controlados aleatorios (RCT) de un solo centro como la Prevención de la IRA (PrevAKI) [7] y la Intervención guiada por biomarcadores para la prevención de la IRA (BigpAK) [8].

Además, los resultados de los RCT han proporcionado nuevos datos relevantes para varios aspectos de la prevención y la gestión de IRAe que incluyen reanimación temprana, fluidoterapia, prevención de IRA asociada al contraste y momento del inicio del tratamiento de reemplazo renal agudo [9] [10] [11] [12] [13] [14] [15]. Finalmente, ahora hay evidencia de grandes estudios en diferentes países que el uso de los criterios KDIGO para AKI, como parte de los sistemas informáticos de apoyo a las decisiones, pueden mejorar los resultados clínicos [16] [17]. Sin embargo, también ha habido

importantes avances en el desarrollo de nuevas herramientas para diagnosticar y gestionar la IRA, incluidos los biomarcadores, programas de apoyo de decisiones y alertas electrónicas que van más allá de los criterios actuales de definición / estadificación de KDIGO, y merecen consideración para su inclusión en las guías de IRA [17] [18] [19] [20] [21] [22] [23] [24]. Estos avances no están exentos de controversia. La adopción de nuevos biomarcadores ha sido heterogéneo [25] y hay llamadas para revisar la estadificación de KDIGO AKI basada en creatinina y flujo de orina [26], e incluso llamadas para descartar el estadioje de KDIGO completamente [27]. Por ello, en abril de 2019, KDIGO celebró una conferencia de controversia titulada Lesión Renal Aguda, en Roma, Italia. Los participantes examinaron y resumieron las pruebas publicadas desde 2012 en lo que se refiere a la evaluación de riesgos, diagnósticos y manejo de pacientes con IRA y añadieron comentarios sobre áreas de controversia y acuerdo. Los objetivos finales fueron proporcionar a las comunidades clínicas y de investigación una instantánea del estado actual del arte para el diagnóstico y manejo de la IRA y prepararse para la revisión futura de las guías 2012.

#### NOMENCLATURA Y CRITERIOS DIAGNOSTICOS Definiciones relacionadas con AKI

La IRA y la enfermedad renal crónica (ERC) son cada vez más reconocidas como entidades relacionadas que representan una enfermedad renal continua La guía 2002 de la National Kidney Foundation Kidney Disease Outcomes Quality Initiative (NKF-KDOQI) y la guía 2012 KDIGO AKI definen la ERC como tasa de filtración glomerular medida o estimada (TFG) 90 días [1]. La guía KDIGO 2012 definió la IRA como una disminución abrupta de la función renal, que ocurre durante 7 días o menos ([Tabla 1](#)) [1]. Para completar el continuo, la directriz de 2012 propuso el término enfermedades y trastornos renales agudos (AKD) para definir las condiciones de insuficiencia renal que no cumplen los criterios para IRA o ERC, pero con resultados adversos y requiriendo atención clínica. Sin embargo, es necesario un consenso sobre los criterios exactos y los indicadores de gravedad.

Ya que el diagnóstico de IRA debe estar ligado al manejo de decisiones, y que cambiar las definiciones de enfermedad puede tener importantes implicaciones para la epidemiología, el caso de la revisión de la definición de KDIGO 2012 de AKI debe ser muy sólido antes de que se propongan cambios. Además, en el contexto de una revisión de AKI, hay que definir rigurosamente los sistemas de clasificación y los estadios. Estos se relacionan con las diferencias entre persistente, transitorio, recidivante y AKI recuperado; diversas etiologías de AKI; y AKI iniciado en la comunidad versus AKI de inicio hospitalario. Además, hay evidencia emergente de que los marcadores de daño estructural renal pueden estar asociados con resultados clínicamente relevantes y, por tanto, identificar

entidades potencialmente manejables. Para una revisión de la guía AKI, es necesario revisar la evidencia para determinar si los marcadores de daño renal constituyen factores de riesgo de IRA, definir una nueva entidad (como IRA subclínica o preclínica), o si deben incorporarse en la definición de IRA. Finalmente, la directriz futura debería utilizar una nomenclatura precisa y centrada en el paciente.

La importancia clínica de la enfermedad renal aguda (AKD o ERA) debe ser mejor definida. Datos de cohorte retrospectivos basados ??solo en cambios en los valores de creatinina sérica y con un contexto clínico limitado sugieren una relevancia para ERA: la población de pacientes en que se encuentran criterios de laboratorio para ERA pero no ERC o IRA es relativamente grande, y estas personas tienen mayores riesgos de incidencia y ERC progresiva, insuficiencia renal (denominada formalmente "etapa terminal enfermedad renal "), y muerte [28], lo que confirma la necesidad de definir mejor y clasificar la ERA. Además, una definición revisada y una clasificación de la ERA podrían armonizarse mejor con las definiciones y clasificaciones de IRA y ERC vinculados al manejo clínico. Como en los adultos, el espectro IRA / ERC /ERA se debe unificar en los niños y las definiciones deben ser igual para niños y adultos. Una consideración especial en niños, así como en adultos con masa muscular baja, es una concentración reducida de creatinina sérica lo que puede afectar al diagnóstico de IRA.

La evaluación de la recuperación renal sigue siendo controvertida y su definición es fundamental dadas las implicaciones para los pacientes y médicos. Los problemas relacionados con la evaluación de la recuperación incluyen cambios en la generación de creatinina debido a la reducción de la masa muscular entre otros.

#### Avances en el diagnóstico de AKI (IRA)

La creatinina sérica y la producción de orina siguen siendo la base de las medidas para el diagnóstico de IRA aunque sus limitaciones son bien conocidas. En el futuro, los biomarcadores de daño renal, la biopsia y las imágenes pueden ser útiles para la estadificación, clasificación de la causa, el pronóstico y tratamiento. Sin embargo, actualmente no hay información suficiente sobre cualquiera de estas medidas para justificar la adición a la definición de AKI. Dado que la disponibilidad global de nuevos biomarcadores es limitada, incorporarlos a las definiciones será un desafío. Las mediciones de la cinética del filtrado glomerular (FG) o en tiempo real, son herramientas de investigación en la actualidad, pero se necesitan más pruebas en cuanto a su aplicabilidad clínica ([Tabla 2](#)).

Tanto la diuresis como el nivel de creatinina sérica deben seguir utilizándose [29]; idealmente, la nueva directriz AKI debe proporcionar más aclaraciones sobre el papel de estas mediciones. Si es posible, deben evaluarse ambos. Sin embargo, si las mediciones de creatinina sérica no están disponibles de inmediato, se deben utilizar los criterios de producción de orina.

No está claro cuál es la mejor manera de determinar la función renal basal. Lo que constituye un nivel basal de creatinina sérica es controvertido y definido de manera inconsistente. Sería ideal tener mediciones previas de creatinina sérica o FG ampliamente disponible a través de registros médicos electrónicos, pero esto no es práctica actual en muchas partes del mundo. Las medidas de creatinina o FG previos también pueden aclarar aún más el riesgo de IRA en pacientes considerados de alto riesgo sobre la base de ya sea comorbilidad o de una intervención. Hay controversia sobre si una disminución aguda en el nivel de creatinina sérica indica AKI que ya ha ocurrido y se están realizando más investigaciones necesarias en esta área.

Por ejemplo, pequeñas disminuciones en la creatinina sérica deben interpretarse con precaución porque pueden ser el resultado de cambios agudos en la producción de creatinina o en el volumen de distribución. Después de un insulto reciente (por ejemplo, angiografía coronaria, cirugía electiva, exposición a fármaco nefrotóxico), el nivel de creatinina sérica debe medirse en tiempo apropiado, permitiendo que la IRA se manifieste. Después del comienzo de la IRA, el nivel de creatinina sérica debe medirse durante el seguimiento para decisiones sobre el manejo clínico y sobre traslados (por ejemplo, traslado hacia y desde cuidados intensivos) y para determinar cambios en la estadificación y clasificación de la IRA (IRA vs. ERA), incluida la aparición de ERC a los 90 días. La forma en que se debe evaluar la producción de orina también es un área que necesita más investigación para evitar la variabilidad en los informes de Incidencia de IRA (es decir, uso del peso corporal real o ideal, valor en tiempo estricto versus valores promediados en el tiempo) [30]. Las directrices futuras deben abordar cómo las diferencias en la composición corporal (sobrepeso, sobrecarga de fluidos) afectan la interpretación de la producción de orina, y si estas diferencias deben ser consideradas con respecto a la umbrales para IRA. De manera similar, se debe considerar el estado de hidratación al evaluar la IRA. La sobrecarga de líquidos está asociada con aumento de la mortalidad e IRA, y puede afectar el diagnóstico de IRA por su impacto en el volumen de distribución de la creatinina sérica. Aunque existen métodos de investigación para definir la sobrecarga de fluidos, estos no se utilizan de forma rutinaria en la práctica clínica, y no está claro si hay evidencia suficiente para definir un nivel clínico de sobrecarga de fluido. En la próxima guía AKI, la sobrecarga de líquido debe definirse mediante una rigurosa revisión de la literatura.

## ESTRATIFICACIÓN Y EVALUACIÓN DEL RIESGO DE AKI Estratificación del riesgo

En entornos comunitarios y hospitalarios, la estratificación del riesgo de pacientes que utilizan una combinación de riesgos iniciales y exposiciones agudas es importante [31]. En el futuro, la estratificación del riesgo deberá incorporar varios contextos clínicos: región geográfica, inicio en entornos comunitarios u hospitalarios, y ubicación dentro de los hospitales.

Aunque la guía de 2012 discutió modelos de riesgo y puntuaciones clínicas, estas se limitaron a modelos para cirugía cardiotorácica, exposición al contraste y administración de aminoglucósidos. Muchos otros escenarios y contextos clínicos, como sepsis e insuficiencia cardíaca, requieren orientación para la evaluación de riesgos. En la práctica clínica, los modelos de riesgo pueden adaptarse para ubicación y contexto. Se necesitan estudios multicéntricos para validación externa de modelos, así como estandarización y correlación con los resultados. Además, desde 2012, los biomarcadores para la estratificación del riesgo de IRA han sido aprobados por la FDA. ([Https://www.accessdata.fda.gov/cdrh\\_docs/reviews/DEN130031.pdf](https://www.accessdata.fda.gov/cdrh_docs/reviews/DEN130031.pdf)) e integrado en recomendaciones de guías recientes para cirugía cardíaca [32].

### Determinar la causa y el pronóstico

La determinación de la etiología de la IRA es fundamental para el tratamiento; sin embargo, esto puede ser difícil, especialmente en presencia de mecanismos multifactoriales. Nuevos desarrollos relacionados con el seguimiento y la evaluación de la progresión del riesgo incluyen sistemas de alerta electrónica, algoritmos de aprendizaje automático e inteligencia artificial para el reconocimiento y seguimiento de la IRA [20] [33] [34] [35] [36], así como modelos basados en el índice de angina renal [37] [38], estrés test de furosemida (FST) [39] o biomarcadores [40] [41] [42] [43]. Al revisar la pauta para la IRA, la gravedad debe basarse no solo en la elevación de la creatinina sérica y la producción de orina, sino también según la duración, y posiblemente con la inclusión de biomarcadores.

La necesidad de aumentar la atención para la IRA persistente (> 48 horas) también debe tenerse en cuenta [44]. La guía KDIGO de 2012 sugiere realizar biopsia renal cuando la causa de la IRA no está clara. Los beneficios potenciales de la biopsia en AKI son controvertidos y es necesaria investigación adicional [45]. Desde la guía de 2012, que recomendaba la ecografía para evaluar el tamaño del riñón y la presencia de obstrucción, se han puesto a disposición nuevas técnicas de imagen, como ecografía con contraste, ecografía Doppler, Resonancia magnética funcional dependiente de oxigenación sanguínea [46] [47] [48]. El papel de estas técnicas en cuanto a la evolución de la IRA

aún no se ha determinado.

La guía KDIGO de 2012 recomendó sedimento de orina para diagnóstico diferencial en pacientes con IRA, especialmente cuando se espera enfermedad glomerular. En opinión de muchos de los participantes el análisis de sedimentos de orina no se realiza de forma rutinaria en muchos centros a pesar de su papel potencial en el diagnóstico de IRA [49] [50]. Además, el valor del análisis bioquímico de la orina ha sido muy discutido, especialmente en la sepsis [51].

El test de estrés de furosemida (FST) puede ser útil para identificar pacientes con IRA que es probable que padecan una enfermedad progresiva y necesiten diálisis [52]. También hay evidencia de que el FST es útil para predecir función retardada del injerto tras trasplante de cadáver [53]. Esta prueba no se incluyó en la guía 2012 pero ahora debe considerarse. Es importante destacar que regular estas pruebas de diagnóstico como FST o sedimento de orina requiere una cuidadosa estandarización y control de calidad. Su introducción en la práctica clínica debe incluir evaluación local para el correcto desarrollo e interpretación.

El enfoque tradicional para clasificar la IRA como prerrenal, renal y postrenal todavía se encuentra en muchos libros de texto médicos. Se necesita un marco diferente, porque estos términos se consideran poco útiles, especialmente el término prerrenal, que a menudo se malinterpreta como "hipovolémico" y puede fomentar administración indiscriminada de líquidos. Para clasificar IRA, puede ser más beneficioso distinguir entre las condiciones que reducen la función glomerular, condiciones que resultan en lesiones de túbulos y / o glomérulos, y condiciones que hacen ambas cosas.

Los criterios de valoración para ensayos clínicos e iniciativas de mejora de la calidad para la IRA incluyen mortalidad, nueva aparición o progresión de ERC y dependencia de diálisis. Son necesarios objetivos adicionales tanto para la gestión clínica como para la investigación, y estos pueden incluir la recuperación de la función, cambios máximos en concentración de creatinina, estadio de IRA / ERC, impacto en la reserva funcional renal y experiencia del paciente. Además, existe la necesidad de definir mejor la recuperación renal y sus dimensiones funcionales (filtración, tubular, endocrina) y anatómico / estructurales

## Seguimiento

Un mayor riesgo de mortalidad, eventos cardiovasculares y progresión de la enfermedad renal son resultados evolutivos bien documentados de IRA [28,54-56]. Sin embargo, no todas las personas con

IRA tienen una mala evolución y se han identificado predictores de mala evolución [57]. Se han propuesto recomendaciones de seguimiento ([Figura 1](#)) [31] que podrían integrarse en una revisión de la guía KDIGO. Aunque se ha sugerido que los pacientes sean examinados al alta del hospital o vistos dentro de 1 mes después del diagnóstico de IRA [58], no existe consenso sobre la estrategia óptima y duración del seguimiento para mejorar los resultados a corto y largo plazo.

## GESTIÓN DE FLUIDOS Y SOPORTE HEMODINÁMICO Ritmo de administración de líquidos

Asegurar una hidratación adecuada y un correcto estado de volumen es esencial en la prevención y tratamiento de la IRA. El líquido puede ser administrado por vía Oral o i.v. dependiendo del contexto del entorno local y clínico. La administración i.v. de líquidos debe ser guiada por la evaluación hemodinámica según indicaciones y contraindicaciones específicas. Al decidir sobre la fluidoterapia, hay que considerar el contexto y la historia clínica, incluido el momento del insulto que es crítico. La ([Tabla 3](#)) enumera los contextos clínicos en los que las indicaciones para la administración de líquidos deben ser balanceadas contra posibles condiciones coexistentes que requieren una decisión más cuidadosa. Porque tanto la respuesta fisiológica a los líquidos como la condición subyacente relacionada con la IRA son dinámicas en el tiempo, y la administración de líquidos debe basarse en evaluación repetida del estado general de líquidos y estado hemodinámico y tests dinámicos de respuesta a los líquidos [59] [60].

Sigue existiendo preocupación por el exceso de administración de líquido para la hipotensión y el uso temprano de medicaciones vasoactivas pueden ser apropiados para algunos pacientes [61] [62]. El efecto de estas estrategias sobre la función renal no está claramente definido y probablemente deban ser específicas del contexto en el que se produce [63]. Estudios multicéntricos prospectivos y aleatorizados en marcha que examinan los objetivos finales de valoración renal están evaluando la administración de líquidos y medicamentos vasoactivos, y es probable que los resultados afecten las recomendaciones de tratamiento de la IRA.

### Métodos de administración de líquidos.

Nuevas evidencias significativas de grandes estudios multicéntricos prospectivos y aleatorizados sobre el uso de líquidos y sus resultados en objetivos protocolizados en el shock séptico temprano han sugerido una falta de beneficios para la supervivencia y evolución de la función renal [64] [65] [66]. Sin embargo, hay alguna evidencia que sugiere que los protocolos dirigidos a objetivos han sido beneficiosos en pacientes durante el proceso perioperatorio [67] [68]. Por lo tanto, las recomendaciones con respecto a la fluidoterapia dirigida por objetivos para prevenir o tratar la IRA

surgirán para contextos más específicos. Además, los objetivos de la fluidoterapia clínica han evolucionado para incluir índices más dinámicos, incluidos la prueba pasiva de elevación de piernas, variación del volumen sistólico / presión del pulso, y parámetros derivados de la ecografía. Sin embargo, hay evidencia limitada de que los objetivos fisiológicos específicos para el tratamiento con líquidos, mejore los resultados renales.

#### Composición de i.v. preparaciones fluidas

**Cristaloides.** La evidencia de anomalías bioquímicas y resultados clínicos adversos asociados con solución salina al 0,9% en comparación con cristaloides más fisiológicos (por ejemplo, Ringer lactato) ha seguido acumulándose desde 2012 [11] [12] y se esperan resultados de dos grandes estudios (RCT) multicéntricos en curso (NCT02875873, NCT02721654). Esta evidencia requerirá una cuidada evaluación para brindar a la comunidad un nuevo consenso con respecto a la magnitud de los riesgos asociados con la solución salina al 0,9% en enfermedades agudas y cirugía, incluidas las consideraciones para entornos con recursos limitados en los que las alternativas pueden ser también limitadas.

**Coloides sintéticos.** En los últimos años ha surgido un consenso qué debido a la mayor incidencia de disfunción renal y mortalidad, los coloides sintéticos son dañinos en pacientes críticamente enfermos, especialmente aquellos con sepsis [69] [70]. Sin embargo, si estos riesgos también se aplican a los pacientes perioperatorios es controvertido, y esta cuestión está siendo examinada en ensayos en curso

**Albúmina.** En los RCT, el uso de albúmina (incluida las soluciones hiperoncóticas) no ha demostrado ser perjudicial para el riñón u otros resultados [71] [72]. Sin embargo, hay evidencia clara también de falta de un beneficio, y cualquier beneficio puede limitarse a poblaciones específicas de pacientes [73] [74] [75].

#### Eliminación de fluidos

La evidencia fisiológica y epidemiológica indica que la sobrecarga de volumen y la congestión venosa tienen efectos adversos sobre función renal y la evolución tanto en enfermedades agudas como crónicas [76] [77] [78]. En los niños, hay evidencia de que > 10% -15% de sobrecarga de líquidos por peso corporal se asocia con efectos adversos [79] [80]. Sin embargo, el método para determinar la sobrecarga líquida y el umbral de sobrecarga de líquido clínicamente significativo en adultos no están bien definidos, ni tampoco el papel preciso de la velocidad de la eliminación de

líquidos en la función renal y otros aspectos. Por lo tanto, es necesario desarrollar un consenso en torno a métodos y umbrales para la evaluación de la sobrecarga de fluidos en adultos y establecer recomendaciones para su manejo ([Tabla 2](#)).

## AGENTES NEFROTÓXICOS Y MEDICAMENTOS QUE AFECTAN LA FUNCIÓN RENAL

El uso de medicamentos asociados con daño o disfunción renal es común tanto en el ámbito hospitalario como en la comunidad para pacientes con enfermedades crónicas como hipertensión, insuficiencia cardíaca congestiva, diabetes mellitus, cáncer y ERC. Estos medicamentos a menudo se denominan "nefrotóxicos", aunque muchos de ellos conducen a disfunción renal sin daño celular glomerular o tubular. Además, algunas drogas que pueden provocar un aumento de la creatinina sérica en realidad son renoprotectoras y se asocian con mejores resultados (inhibidores de la enzima convertidora de angiotensina o inhibidores del cotransportador-sodio-glucosa [\[81\]](#) en la nefropatía diabética). Aunque sería ideal proponer un sencillo pero inclusivo término para abarcar los diversos mecanismos por los cuales las drogas interactúan con el riñón, los participantes de la reunión no pudieron identificar uno. Por tanto, aquí el término "fármacos nefrotóxicos" se mantiene en consistencia con la literatura. Una nueva clasificación también debe incluir medicamentos que no son directamente perjudiciales para la función renal, pero se eliminan por vía renal, y hay preocupación por el daño por acumulación del fármaco original o sus metabolitos en el contexto de la IRA y ERA. Del mismo modo, no aumentar las dosis y los intervalos de los medicamentos en fases de recuperación renal o con mayor eliminación a través de aclaramiento extracorpóreo puede conducir al fracaso terapéutico [\[82\]](#). En los últimos 10 años, se han logrado avances significativos en materia de susceptibilidad, manejo y estrategias preventivas para evitar o mejorar el daño o disfunción renal por medicamentos (o combinación de medicamentos) de una forma más amplia. El marco general sobre el manejo de medicamentos nefrotóxicos es como sigue:

\* Los pacientes deben recibir medicamentos potencialmente nefrotóxicos solo si es necesario y solo durante el tiempo que sea necesario.

\* Los agentes potencialmente nefrotóxicos no deben suspenderse en condiciones que ponen en peligro la vida, debido a la preocupación por la IRA, incluyendo contraste intravenoso

\* La función renal debe monitorizarse en pacientes que están expuestos a agentes que están asociados con disfunción o lesión renal, para limitar el riesgo y la progresión de la IRA y ERA.

\* Los pacientes y los médicos necesitan una educación adecuada y eficaz en cuanto al potencial de

daño y disfunción renal de agentes nefrotóxicos.

#### Clasificando medicamentos que afectan la función renal y / o son nefrotóxicos

Existen múltiples mecanismos por los cuales las drogas afectan al riñón. Se resumen en 2 categorías principales: efectos hemodinámicos sistémicos o renal/glomerulares (es decir disfunción renal); y daño tubular o estructural (es decir, lesión renal). La disfunción renal puede resultar por drogas que conducen a hipotensión sistémica (por ejemplo, vasodilatación arterial sistémica) y / o hemodinámica intraglomerular alterada (como restricción de arteriola aferente, dilatación de arteriola eferente). Como resultado, la presión de perfusión renal disminuye y si esta disminución es sostenida o severa, puede conducir a una lesión isquémica. En comparación, la lesión renal asociada a drogas se caracteriza por lesión celular glomerular o tubular provocada por toxinas filtradas, obstrucción tubular y disfunción endotelial o una reacción alérgica [83] [84] [85]. Es importante tener en cuenta que un medicamento determinado puede conducir a ambos, disfunción y lesión renal

Un marco útil para clasificar los mecanismos de lesión o disfunción renal inducida por fármacos se representa en una tabla 2x2 para clasificar IRA funcional, estructural y combinada funcional / estructural [86] (Figura 2). Las drogas pueden afectar el riñón por cada uno de estos mecanismos, y la figura representa susceptibilidades de IRA, así como aceleradores para desarrollar disfunción o lesión y transición a disfunción y lesión. Un aspecto importante del marco es la consideración de estrategias de mitigación de riesgos. Actualmente, hay evidencia suficiente para clasificar los medicamentos que afectan la función renal o que son nefrotóxicos, de una manera clínicamente útil [87] [88].

#### Prevención y mitigación de la IRA asociada a fármacos

Han surgido varias estrategias para prevenir o mitigar lesión o disfunción renal asociada a fármacos. El más importante de estos es la correcta administración de fármacos [21] [89] [90], con el objetivo de equilibrar los riesgos y beneficios cambiantes en la utilización de medicamentos y dosificación en IRA/ ERA (Tabla 4) [82]. Específicamente, es fundamental equilibrar el riesgo de toxicidad causado por dosis excesivas o acumulación de fármaco / metabolito en IRA/ ERA versus el riesgo de fracaso terapéutico causado por una dosificación de un fármaco demasiado conservadoramente o con subdosificación, o el riesgo de no adaptarse a la recuperación o uso de tratamiento de reemplazo renal (TRR).

La literatura reciente ha demostrado que ciertas combinaciones y la carga general de fármacos se

asocian con la IRA [91]. Estos incluyen el "triple impacto " de inhibidores del sistema renina-angiotensina, diuréticos y antiinflamatorios no esteroideos y un mayor riesgo de IRA cuando los pacientes reciben 3 o más fármacos nefrotóxicos al día [92]. Un solo centro ha utilizado registros de salud electrónicos para identificar a los niños expuestos a 3 o más fármacos nefrotóxicos, y el enfoque ha llevado a una disminución de la incidencia de IRA [21].

#### Prevención y manejo de la IRA asociada al contraste

El único agente nefrotóxico tratado en detalle en la guía KDIGO AKI de 2012 fue el radiocontraste yodado [1]. La guía de 2012 incluía varias recomendaciones para prevenir la IRA inducida por el contraste, incluido el uso de expansión de volumen con soluciones de bicarbonato de sodio y N-acetilcisteína oral. Resultados de ensayos como el de la prevención de efectos adversos graves posteriores a la angiografía (PRESERVE) y POSEIDON demostraron la falta de eficacia de estas intervenciones (y en cambio, encontró mejoría utilizando un enfoque personalizado dirigido a las presiones críticas de llenado cardíaco en POSEIDON) [93] [94]. Además, la evidencia reciente sugiere que los riesgos asociados con el contraste i.v. es mucho menor con los agentes modernos y patrones de práctica, y la lesión renal significativa es inusual en pacientes con función renal basal normal o levemente reducida [95]. El contraste iv no debe ser evitado debido a la preocupación por la IRA en condiciones potencialmente mortales en las que la información obtenida del estudio con contraste podría tener importantes implicaciones terapéuticas.

#### TRATAMIENTO DE REEMPLAZO RENAL (RRT ó TSR indistintamente) Terminología e iniciación del RRT

En los últimos años, se ha sugerido que el término "renal" debe reemplazarse por "kidney " (riñón), porque este último es más familiar para la mayoría de los angloparlantes. Adicionalmente, el término "reemplazo" puede no ser suficiente, y términos tales como "soporte" o "reemplazo parcial" pueden ser más precisos. Las implicaciones de los cambios de nomenclatura no son insignificantes. Además, la distinción entre riñón (kidney) versus renal no se aplica en todos los idiomas. En consecuencia, KDIGO ha convocado una Conferencia sobre Consenso de Nomenclatura por separado con el propósito de recomendar nomenclatura de acuerdo con las guías para la enfermedad renal aguda y crónica [96]. Sobre todo, los pacientes deben ser el centro de comunicación y cuidados. Siempre que sea posible, todas las decisiones sobre el tratamiento deben compartirse con los pacientes, sus familias y / o parientes más cercanos, y si es necesario, todos los miembros del equipo multidisciplinario de cuidados paliativos. Toda la comunicación con los pacientes y sus familiares / amigos que los apoyan debe proporcionarse en un lenguaje laico simple a intervalos regulares, con

la conciencia de que los pacientes pueden estar traumatizados. "Soporte vital", "máquina de riñón" o palabras similares se prefieren al término reemplazamiento de la función renal (RRT). Si el RRT se vuelve permanente, y el paciente comienza diálisis crónica, todo el personal médico o de enfermería debe cambiar su lenguaje para especificar el tipo de tratamiento sustitutivo renal (trasplante, hemodiálisis, o diálisis peritoneal).

La guía KDIGO AKI de 2012 sugirió iniciar el tratamiento sustitutivo renal (TSR) urgente en presencia de cambios potencialmente mortales en el equilibrio de líquidos, electrolitos y ácido-base. Desde 2012, hay datos de varios estudios prospectivos aleatorizados (RCT) y observacionales [13] [15] [97] [98] [99] [100] [101] [102] [103] [104]. Sin embargo, el momento óptimo para el inicio del TSR sigue siendo desconocido. Se ha propuesto que el inicio debe considerarse cuando las demandas metabólicas y de líquido excedan la capacidad del riñón para satisfacerlos [105] [106] [107]. Este concepto reconoce la naturaleza dinámica de la enfermedad renal aguda y destaca la importancia de una evaluación periódica entre la demanda y la capacidad renal. Sin embargo, los métodos exactos para determinar la demanda y la capacidad se desconocen. No hay evidencia en el uso de biomarcadores para decidir el inicio del TSR [13] [97] [108]. El uso de un FST (furosemida stress test) estandarizado puede ser considerado en IRA, para cuantificar aún más la probabilidad de progresión de la IRA e integrarle en el espectro de información disponible al planificar y decidir iniciar el TSR [39] [52] [109] [110]. Al determinar si comenzar o no el TSR, hay que considerar el riesgo de complicaciones, pronóstico global, potencial de recuperación y las preferencias del paciente (Figura 3). Aunque algunas regiones del mundo tienen desafíos y limitaciones para proporcionar acceso universal al TSR [111], recomendamos que se adopte un enfoque similar para considerar quién y cuándo iniciar el TSR en todas las regiones [112] [114]. Además, debería adoptarse un enfoque similar tanto en la unidad de cuidados intensivos como en la de cuidados no intensivos.

### Proporcionar TSR

Aunque el momento de inicio del TSR es controvertido, la provisión de TSR en sí misma se ha establecido bastante bien. Los pacientes con IRA que requieren TSR tienen una situación clínica en evolución que debe ser controlada por la modalidad apropiada disponible. La elección de la modalidad también debe ajustarse al estado clínico del paciente. . Como se sugiere en la guía KDIGO 2012 en pacientes hemodinámicamente inestables, el tratamiento continuo en lugar de hemodiálisis intermitente, es fisiológicamente más apropiado, pero los RCT no han demostrado mejores resultados con las técnicas continuas de TSR [1]. Tanto la modalidad continua como la intermitente

pueden conducir a cambios en la presión intracranal, pero el riesgo es mayor con TSR intermitente. La selección de las modalidades debe considerarse en el contexto de los recursos y experiencia del personal.

Para iniciar el TSR en pacientes con IRA debe utilizarse un catéter de diálisis no tunelizado sin brazalete (cuff) de apropiada longitud y calibre. En pacientes en los que se espera una indicación prolongada de TSR, se puede considerar un catéter con cuff [115]. La primera opción para el sitio es la vena yugular derecha o la vena femoral, aunque la vía femoral es peor en pacientes con aumento de masa corporal. Las siguientes opciones serían la vena yugular izquierda seguida de la vena subclavia. Debe seleccionarse el tipo de anticoagulación basado en los recursos locales y la experiencia del personal. Las recomendaciones de 2012 para utilizar anticoagulación regional con citrato para TSR continuo en pacientes que no tienen una contraindicación sigue estando respaldada por los datos existentes [116] [117] [118]. La administración de TSR debe alcanzar los objetivos de electrolitos, ácido-base, balance de solutos y líquidos específicos para cada paciente [119]. Cuando se utiliza TSR intermitente o extendido, se debe administrar un Kt/V de al menos 1,2 en frecuencia de 3 veces a la semana [120]. Para la diálisis peritoneal, los estudios futuros deben centrarse en la dosificación en la IRA, aunque actualmente sugerimos una dosis de 0,3 Kt / V por sesión. Debe administrarse un volumen de efluente de 20 a 25 ml / kg por hora cuando se utiliza TSR continuo. Esto a veces requerirá mayor prescripción de volumen de efluente [121] [122]. La tasa de extracción de líquido para un paciente determinado con sobrecarga de líquidos es controvertida [123] [124] y se necesita más investigación. Hay que mejorar los métodos para evaluar mejor el manejo de líquidos durante el TSR. Finalmente, el TSR debe suspenderse cuando la función renal se ha recuperado o cuando el TSR se vuelve inconsistente en relación a los objetivos propuestos. La transición de modalidad de TSR continuo a hemodiálisis intermitente en pacientes en UCI debe considerarse cuando el soporte vasopresor se ha detenido, la hipertensión intracranal se ha resuelto y el balance positivo de líquidos se puede controlar con hemodiálisis intermitente.

#### Tratamiento sustitutivo renal en el fallo multiorgánico

La guía KDIGO AKI de 2012 no abordó la utilización de soporte vital extracorpóreo (ECLS) tales como la oxigenación con membrana extracorpórea (ECMO), la extracción extracorpórea de dióxido de carbono (ECCO2R) y el dispositivo de asistencia ventricular izquierda o derecha. Varios problemas siguen sin resolverse: el óptimo enfoque para la selección de pacientes, técnicas y tiempos / indicaciones; integración de circuitos; y monitoreo de ECLS y técnicas de purificación de sangre concomitantes. Varios estudios observacionales sobre este tema merecen análisis e

interpretación [125] [126] [127] [128] [129] [130] [131]. Las decisiones sobre cómo combinar RRT con dispositivos ECLS dependerán de la experiencia, la tecnología y los recursos. Dicho tratamiento combinado debe basarse en un enfoque multidisciplinario de la atención al paciente y toma compartida de decisiones. Se necesitan más estudios para definir la mejor estrategia de entrenamiento y práctica. Aunque se pueden utilizar diferentes modalidades de TSR para tratar pacientes durante ECLS, y los estudios comparativos no están disponibles, debido al estado hemodinámico, el TSR continuo es lo más apropiado en este entorno. Sería útil desarrollar un registro centrado en pacientes que reciben ECLS- TSR, para comprender la epidemiología, tecnología, indicaciones y complicaciones asociadas con la práctica actual. No hay evidencia clara de que las indicaciones actuales del TSR deban variar de acuerdo con la presencia o ausencia de un Circuito ECMO / ECCO2R. No obstante, los pacientes que requieren ECMO o ECCO2R son muy sensibles a la sobrecarga de líquidos. Por tanto, es posible que se requiera un TSR más temprano para prevenir y manejar la sobrecarga de líquidos. Un registro de pacientes que combinen ECMO / ECCO2R y TSR podría mejorar la comprensión de la práctica actual para iniciar TSR en pacientes (adultos y niños) con ECMO / ECCO2R y manejo de líquidos. La diálisis respiratoria (ECCO2R y ECMO) con modificación de las soluciones de diálisis se limita actualmente a estudios in vitro y experimentales [132] [134] y son necesarias investigaciones centradas en estas técnicas

La anticoagulación de los circuitos de TSR cuando están ECMO / ECCO2R funcionando no está estandarizado. La administración de heparina puede depender de factores del paciente (por ejemplo, riesgo de sangrado), configuración del circuito (por ejemplo, conexión a paciente o a ECMO), y protocolos institucionales [128] [130] [135] [136] [137] [138] [139] [140] [141]. Es posible tener circuitos TSR sin heparina a menos que se observen coágulos excesivamente frecuentes. Se necesitan estudios para comparar diferentes estrategias anticoagulantes en este entorno. Es posible la anticoagulación con citrato durante TSR añadido a ECMO / ECCO2R [139] [140]. Su viabilidad y rendimiento en comparación con otras formas de anticoagulación permanecen sin probar, y por lo tanto son recomendables los estudios comparativos con citrato.

#### Resultados y seguimiento del TSR a largo plazo

Elección de la modalidad de TSR e impacto en la recuperación. La selección de la modalidad TSR no parece tener un mayor impacto en la recuperación de la función renal [141] [142] [143]. La selección por tanto de la modalidad de TSR debe basarse en la toma de decisiones compartida, experiencia local, factores logísticos y características del paciente. El FG estimado junto con los principales eventos renales adversos han sido utilizados para la evaluación a medio y largo plazo,

pero tiene varias limitaciones. Hay incertidumbre acerca de la mejor manera de medir la recuperación renal después del TSR tanto a corto como a medio plazo. Sin embargo, la proteinuria se asocia con peores resultados a largo plazo y es fácil de medir.

Evaluación de la función renal para la recuperación renal. Además del desarrollo de ERC, los resultados centrados en el paciente (calidad de vida, recuperación funcional), junto con experiencia en pacientes después de IRA, deben ser una prioridad y deben ser evaluados. La proteinuria post-IRA se asocia con la pérdida futura de función renal y se considera una herramienta para estratificación de riesgo valiosa en el período post-IRA [144] [145] [146].

#### Seguimiento óptimo de los pacientes tras IRA en TSR

La toma de decisiones y comunicación compartida entre los cuidadores, el paciente y los miembros de la familia es crucial para la recuperación del paciente. Los pacientes que se recuperan de una enfermedad crítica y de una IRA son a menudo dados de alta a centros de rehabilitación con enfermería especializada y necesitan un seguimiento estrecho para garantizar una recuperación general adecuada de un estado básico de salud y bienestar. Tales pacientes deben recibir atención multidisciplinaria y centrada en la recuperación. Los pacientes con IRA que continúan requiriendo TSR al alta hospitalaria a menudo precisan recibir hemodiálisis en instalaciones de diálisis para pacientes ambulatorios. Los pacientes con insuficiencia cardíaca congestiva tienen menos probabilidades de recuperar la función renal [147]. Las altas tasas de ultrafiltración y los episodios de hipotensión intradiálisis están asociados con un mayor riesgo de no recuperación de la función renal [148] [149]. Para evaluar la recuperación renal, el estado hemodinámico, el volumen intravascular y la producción de orina durante la diálisis se deben controlar cuidadosamente.

#### Indicadores de calidad para TRS agudo

La importancia de medir y monitorizar la calidad del TSR agudo proporcionado a pacientes críticamente enfermos con IRA, incluida la "evaluación comparativa" óptima para los programas de TSR agudos, está recibiendo gran atención.[119] [150]. La calidad del TSR agudo debe ser monitorizada para asegurar la efectividad y la seguridad [151]. Como mínimo, las instituciones y los programas que proporcionan TSR deben integrar, monitorizar e informar la calidad y los indicadores de resultados en todas las formas de TSR agudo [31]. Estas medidas de resultados deben comprender una variedad de mediciones que incorporen la supervivencia del paciente, resultados del TSR agudo centrados en el paciente, seguridad, resultados relacionados con la supervivencia y experiencia con pacientes. Los indicadores de calidad deben incluir objetivos compartidos centrados

en el paciente y en la clínica.

## CONCLUSIONES

Aunque gran parte de la guía KDIGO AKI de 2012 permanece estado del arte, los avances de la última década han mejorado nuestro conocimiento de las mejores prácticas. Muchos de estos avances son ampliamente aceptados (por ejemplo, administración de medicamentos nefrotóxicos, toma de decisiones compartida para TSR), pero otros son más controvertidos ([Tabla 5](#)). Aunque algunos centros y programas específicos han adoptado nuevas tecnologías y formas de pensar, otros han adoptado un enfoque más conservador, de "esperar a ver". Incluso entre los participantes de la conferencia, hubo falta de unanimidad para varias perspectivas, y la práctica es variada, incluso entre los expertos. Quizás más que cualquier nuevo ensayo o descubrimiento, este hecho proporciona una amplia justificación para revisar las guías AKI en el futuro cercano.

## APÉNDICE

### Otros participantes de la conferencia

Sean M. Bagshaw, Canadá; Erin F. Barreto, Estados Unidos; Azra Bihorac, Estados Unidos; Ilona Bobek, Hungría; Josée Bouchard, Canadá; Jorge Cerdá, Estados Unidos; Rajasekara Chakravarthi, India; Silvia De Rosa, Italia; Daniel T. Engelman, Estados Unidos; Lui G. Forni, Reino Unido; Ulla Hemmilä, UK; Charles A. Herzog, USA; Eric A. Hoste, Belgium; Sarah C. Huen, USA; Kunitoshi Iseki, Japan; Michael Joannidis, Austria; Kianoush B. Kashani, USA; Jay L. Koyner, USA; Andreas Kribben, Germany; Norbert Lameire, Belgium; Andrew S. Levey, USA; Etienne Macedo, USA; Jolanta Ma?yszko, Poland; Melanie Meersch, Germany; Ravindra L. Mehta, USA; Irene Mewburn, Australia; Olga Mironova, Russia; Patrick T. Murray, Ireland; Mitra K. Nadim, USA; Jenny S. Pan, USA; Neesh Pannu, Canada; Zhiyong Peng, China; Barbara Philips, UK; Daniela Ponce, Brazil; Patricio E. Ray, USA; Zaccaria Ricci, Italy; Thomas Rimmelé, France; Claudio Ronco, Italy; Edward D. Siew, USA; Paul E. Stevens, UK; Ashita J. Tolwani, USA; Marcello Tonelli, Canada; Suvi T. Vaara, Finland; Marjel van Dam, Netherlands; Anitha Vijayan, USA; Michael Wise, UK; Vin-Cent Wu, Taiwan; Alexander Zarbock, Germany.

## DISCLOSURE

MO declared having received consultancy fees from NxStage, speaker honoraria from Fresenius Medical Care, and research support from LaJollaPharma. RB declared having received speaker honoraria from AbbVie and research support from Baxter. EAB declared having received consultancy

fees from AstraZeneca and Fresenius Medical Care, and research support from Fundação de Amparo à Pesquisa do Estado de São Paulo. ZHE declared having received consultancy fees from AstraZeneca, and research support from Health Research Council of New Zealand and National University Hospital Singapore. SLG declared having received stock options from MediBeacon. KDL declared having received consultancy fees from bioMérieux, speaker honoraria from Baxter, and stock options from Amgen. JRP declared having received consultancy fees from MediBeacon, Nikkiso Europe GmbH, and Quark Pharmaceuticals; speaker honoraria from Baxter, Fresenius Medical Care, and Nikkiso Europe GmbH; and research support from bioMérieux. MJ declared having received consultancy fees from Amgen, AstraZeneca, Mundipharma, MSD, and Vifor Fresenius Medical Care Renal Pharma; speaker honoraria from Amgen, Menarini, MSD, and Vifor Fresenius Medical Care Renal Pharma; and research support from Amgen, MSD, and Otsuka. WCW declared having received consultancy fees from Akebia, AstraZeneca, Bayer, Janssen, Merck, Relypsa, and Vifor Fresenius Medical Care Renal Pharma; and research support from the National Institutes of Health. JAK declared having received consultancy fees from Astute Medical, Baxter, bioMérieux, Davita, Fresenius Medical Care, Grifols,

NxStage, Potrero, and RenalSense; and research support from Astute Medical, Baxter, bioMérieux, and RenalSense. All the other authors declared no competing interests.

#### AGRADECIMIENTOS

This conference was sponsored by KDIGO and was in part supported by unrestricted educational grants from Akebia Therapeutics, AMPharma, Angion, AstraZeneca, Astute Medical, Atox Bio, Baxter, bioMérieux, BioPorto, Boehringer Ingelheim, CytoSorbents, Edwards, Fresenius Medical Care, GE Healthcare, Grifols, Kyowa Kirin, Novartis, NxStage, Outset, and Potrero

We thank Jennifer King, PhD, for assistance with manuscript preparation. The conference agenda, discussion questions, and plenary session presentations are available on the KDIGO website: <https://kdigo.org/conferences/aki-conference/>.

---

#### TABLAS

**Table 1 | Definitions of AKI, CKD, and AKD<sup>1</sup>**

Acronym	Functional criteria	Structural criteria
AKI	Increase in SCr by $\geq 50\%$ within 7 d, OR Increase in SCr by $\geq 0.3 \text{ mg/dL}$ ( $\geq 26.5 \mu\text{mol/L}$ ) within 48 h, OR Oliguria	No criteria
CKD	GFR $< 60 \text{ mL/min per } 1.73 \text{ m}^2$ for $> 3 \text{ mo}$	Kidney damage $> 3 \text{ mo}$
AKD	AKI, OR GFR $< 60 \text{ mL/min per } 1.73 \text{ m}^2$ for $< 3 \text{ mo}$ , OR Decrease in GFR by $\geq 35\%$ or increase in SCr by $> 50\%$ for $< 3 \text{ mo}$	Kidney damage $< 3 \text{ mo}$
NKD	GFR $\geq 60 \text{ mL/min per } 1.73 \text{ m}^2$ Stable SCr without AKI/AKD/CKD	No damage

AKD, acute kidney diseases and disorders; AKI, acute kidney injury; CKD, chronic kidney disease; GFR, glomerular filtration rate; NKD, no kidney disease; SCr, serum creatinine.

Tabla 1.

**Table 4 | Strategies for a drug stewardship program focused on AKI/AKD**

- Include a clinical pharmacist for drug stewardship.
- Identify patients at risk of AKI/AKD and take into account the risk of AKI/AKD when prescribing.
- Assess hydration status.
- Assess chronic drugs and their indication for continuation or discontinuation.
- Perform medication regimen review and evaluate PK/PD interactions.
- Review the use of drugs in patients who develop acute or chronic illnesses that increase the risk of AKI.
- Assess the dynamic impact of AKI/AKD on drug PK/PD.
- Assess the dynamic impact of renal recovery on drug PK/PD.
- Assess concurrent illness on drug PK/PD (e.g., sepsis, heart failure).
- Assess the impact of RRT on drug PK/PD.
- Undertake dynamic prescription and medication reconciliation at transitions of care.

AKD, acute kidney diseases and disorders; AKI, acute kidney injury; PD, pharmacodynamics; PK, pharmacokinetics; RRT, renal replacement therapy.

Tabla 4.

**Table 5 | Summary points from the Acute Kidney Injury Controversies Conference**

	Risk assessment	Diagnosis of AKI	Fluid management	Hemodynamic management	Drug stewardship	RRT
Consensus	<ul style="list-style-type: none"> <li>Need for risk models tailored to clinical context</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Retention of KDIGO criteria but there is need for refinement (i.e., duration, etiology, course, role of biomarkers, definition and staging of AKD)</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Importance of adequate hydration and correction of hypovolemia to prevent and treat AKI</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Importance of adequate renal perfusion to prevent and treat AKI</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Importance of drug stewardship in preventing and managing AKI</li> <li>Retention of term "nephrotoxic" despite varying effects of drugs on kidney function</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Need for patient-centered communication</li> <li>Need to tailor RRT to the condition of the patient</li> </ul>
Evidence of importance but lack of consensus	<ul style="list-style-type: none"> <li>Role of new AKI risk models</li> <li>Need for additional endpoints beyond mortality and CKD</li> <li>Impact of renal reserve</li> <li>Follow-up strategy after AKI</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Definition of "pre-clinical" AKI</li> <li>Assessment of baseline kidney function</li> <li>Evaluation of urine output</li> <li>Definition of renal recovery</li> <li>Role of kidney biopsy and new imaging techniques</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Definition and assessment of fluid overload</li> <li>Impact of saline in different clinical scenarios</li> <li>Impact of vasopressor type on kidney function</li> <li>Role of goal-directed therapy in different clinical scenarios</li> <li>Strategy of fluid removal</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Role of goal-directed therapy in different clinical settings</li> <li>Impact of ACE-Is/ARBs in AKI</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Impact of contrast in different clinical settings</li> <li>Role of ACE-Is/ARBs in AKI</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Assessment of recovery after RRT, including kidney function and patient-centered outcomes</li> <li>Combination of RRT and other forms of extracorporeal organ support</li> <li>Identification of quality indicators for acute RRT</li> </ul>
Key topics for future research	<ul style="list-style-type: none"> <li>Evaluation of AKI risk models</li> <li>Identification of clinical endpoints</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Role of real-time or kinetic GFR</li> <li>Impact of body composition on AKI criteria</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Determination of optimal indications, fluid type, administration, and clinical endpoints of fluid therapy in AKI</li> <li>Investigation of fluid-removal strategies</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Determination of optimal indications, vasopressor type, and clinical endpoints of fluid therapy in AKI</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Development of new classification describing renal effects of drugs</li> <li>Role of biomarkers and electronic clinical decision-support systems</li> <li>Management of ACE-Is/ARBs in AKI</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Determination of optimal fluid-removal strategy</li> <li>Integration of RRT and other forms of extracorporeal support</li> </ul>

ACE-I, angiotensin-converting enzyme inhibitor; AKD, acute kidney diseases and disorders; AKI, acute kidney injury; ARB, angiotensin-receptor blocker; CKD, chronic kidney disease; GFR, glomerular filtration rate; KDIGO, Kidney Disease: Improving Global Outcomes; RRT, renal replacement therapy.

Tabla 5.

**Table 2 | Investigación prioritaria en Insuficiencia Renal Aguda (AKI, IRA)****Diagnóstico**

1. Evaluar la aplicabilidad clínica de la tasa de filtrado glomerular cinética o en tiempo real.
2. Determinar la magnitud del cambio en la concentración de creatinina sérica que indica AKI.
3. Explorar cómo las diferencias en la composición corporal (p. Ej., Sobrepeso, sobrecarga de líquidos) afectan la producción de orina y si estas diferencias deben considerarse con respecto a los umbrales de AKI.

**Estratificación del riesgo**

1. Realizar estudios multicéntricos para la validación externa de los modelos de riesgo de AKI, así como la estandarización y correlación con los resultados.
2. Definir el papel de la biopsia renal en el manejo de la AKI.
3. Identificar criterios de valoración adicionales (más allá de la mortalidad, la enfermedad renal crónica y la dependencia de diálisis) tanto para el tratamiento clínico como para los ensayos. Estos podrían incluir recuperación de la función, necesidad continua de diálisis, cambios máximos en la concentración de creatinina, estadio de la AKI, reserva renal funcional, biomarcadores y evaluación de la experiencia del paciente (medidas de resultado informadas por el paciente y medidas de experiencia informadas por el paciente).
4. Desarrollar una definición más precisa de recuperación y sus dimensiones funcionales (es decir, filtración, tubulares, endocrinas) y anatómicas / estructurales.

**Manejo de fluidos y soporte hemodinámico**

1. Determinar las indicaciones y los objetivos óptimos para líquidos y fármacos vasoactivos para mejorar los resultados renales en enfermedades médicas agudas y en el entorno perioperatorio.
2. Determinar el vasopresor óptimo en este contexto y explorar cómo se deben traducir las indicaciones y los objetivos hacia y desde entornos con recursos limitados.
3. Investigar el método óptimo de administración de líquidos para prevenir o mitigar la LRA (vía [oral o iv]; bolo versus continuo; y tasa, volumen y frecuencia de bolos) y explorar si los métodos óptimos varían en diferentes contextos donde diferentes niveles de el monitoreo está disponible, incluidos los entornos prehospitalarios y los entornos con recursos limitados.
4. Investigar nuevas técnicas para detectar la sobrecarga de líquidos en adultos y, a partir de esto, definir los umbrales de sobrecarga de líquidos para guiar las decisiones de manejo. Además, determinar cómo se debe lograr la eliminación de fluidos de manera óptima, incluidos el método, la velocidad, los objetivos y el monitoreo.
5. Investigar si existe un peligro confirmado por el uso de solución salina al 0,9% en comparación con soluciones balanceadas sobre los resultados renales en adultos e identificar el mecanismo y explorar si hay algún subgrupo en riesgo particular.
6. Explorar el papel del bicarbonato de sodio en pacientes con AKI y acidosis metabólica.

**Agentes nefrotóxicos y fármacos que afectan la función renal**

1. Investigar si los biomarcadores para la predicción del riesgo, la vigilancia o la evaluación diagnóstica (para discriminar entre disfunción renal y lesión) pueden afectar la elección de la estrategia de tratamiento.
2. Determinar el papel de los sistemas electrónicos de apoyo a la toma de decisiones clínicas para identificar de manera proactiva el riesgo y la lesión de los medicamentos.
3. Llevar a cabo una evaluación de la carga de fármacos para determinar qué fármacos nefrotóxicos y combinaciones de fármacos están asociados con un riesgo creciente de disfunción y lesión.
4. Realizar estudios para orientar el momento de la interrupción y reinicio de los ACE-I / ARB en AKI / AKD en diferentes contextos clínicos como insuficiencia cardiaca, cirugía y sepsis.
5. Llevar a cabo una investigación sobre el papel de las estatinas en la prevención de la IRA asociada al contraste en entornos estables y agudos, y estudiar la dependencia de la dosis del efecto.

**RRT**

1. Investigar el momento, la dosis y la modalidad óptimos de TSR e identificar los indicadores que predicen la interrupción exitosa del TSR.
2. Comparar diferentes métodos para evaluar los objetivos de eliminación de líquidos y las tasas de eliminación de líquidos con el TRR.
3. Desarrollar un registro enfocado a pacientes que reciben ECLS-RRT.
4. Desarrollar un registro de pacientes que reciben ECMO / ECCO2R y TRS combinados.
5. Evalúe si ECCO2R se puede aplicar de manera eficiente en un sistema que combina RRT y ECCO2R.
6. Realizar estudios clínicos sobre diálisis respiratoria (ECCO2R y ECMO) con soluciones de diálisis modificadas.
7. Compare las estrategias de anticoagulación (incluido el citrato) del circuito RRT durante ECMO / ECCO2R.

ACE-I: inhibidores de enzima convertidora de angiotensina. AKD: enfermedad renal aguda y desórdenes relacionados. AKI: insuficiencia renal aguda. ARB: bloqueantes receptor angiotensina. ECCO2R: remoción extracorpórea del CO<sub>2</sub>; ECLS: soporte vital extracorpóreo. ECMO: Membrana oxigenación extracorpórea. GFR: tasa de filtrado glomerular. RRT: tratamiento renal sustitutivo.

Tabla 2.

Tabla 3: Contexto clínico para la administración de fluidos en pacientes con o sin riesgo de AKI

Contexto clínico	Razones para administración de fluidos y beneficios potenciales	Retos y riesgos de la administración de fluidos
<b>Edad y demografía</b>		
Niños	Enfermedades con pérdidas de volumen	Ventana estrecha entre hipovolemia y sobrecarga de líquidos
Adultos	Indicaciones que probablemente dependan del contexto	Clara efectos adversos de la sobrecarga de líquidos Efectos adversos del enfoque de "talla única" para el manejo de fluidos
Definición incierta de sobrecarga de líquidos clínicamente significativa En pacientes con enfermedad cardíaca, reserva cardíaca escasa para tolerar la hipovolemia y la hipervolemia En pacientes con disfunción diastólica, riesgo de potenciar la hipertensión venosa y la congestión renal en caso de sobrecarga de líquidos.		
<b>Ajuste</b>		
Recursos limitados	Condiciones específicas que incluyen enfermedades diarréicas	Especie diferente de enfermedades Presentación potencialmente retrasada a la atención secundaria
Prehospitalario	Impulso hacia la reanimación temprana	Falta de monitorización hemodinámica avanzada
Sala / UCI	Fases dinámicas de la enfermedad asociadas con la hipovolemia	Administración inadecuada de líquido de mantenimiento
		Riesgo de "deslizamiento de líquido" que conduce a una sobrecarga de líquido insidiosa
<b>Enfermedades comórbidas</b>		
ERC	Incapacidad para conservar sal y agua	Riesgo de hipovolemia
	Incapacidad para manejar el exceso de líquido	
	Predisposición a AKI	
CHF o enf. valvular grave	Poca reserva cardíaca para tolerar la hipovolemia	Potenciación de los efectos adversos de la sobrecarga de líquidos Edema intersticial potencialmente preexistente
Enf. Hepática crónica severa	Hipovolemia intravascular a pesar del edema periférico	Mayor PVC asociado con un empeoramiento de la función renal Precipitación de la acumulación de líquido
<b>Condiciones agudas</b>		
Deshidratación	Déficit agudo de agua libre	Desafíos de manejar los déficits relativos de agua y sodio
Hipovolemia	Déficit de sal y agua	Necesidad de consenso sobre los criterios de valoración óptimos de la reanimación
Hemorragia	Suministro de oxígeno gravemente alterado	La dilución de la hemoglobina puede contrarrestar los efectos de la reanimación con líquidos sobre el suministro de oxígeno
Sepsis	Hipovolemia intravascular	Disfunción endotelial, fuga capilar, pérdidas de líquido al intersticio y vasodilatación
	Falta de evidencia para la terapia hemodinámica dirigida a objetivos	
Choque cardiogénico	Incapacidad para tolerar la hipovolemia	
	Venodilatación por fármacos inotrópicos	Riesgo de edema pulmonar
	Asociación entre CVP alta y resultado renal adverso	
Cirugía mayor	Venodilatación y vasodilatación inducidas por la anestesia	
	Pérdidas de líquido perioperatorias	Administración inadecuada de líquido de mantenimiento y "deslizamiento de líquido" que conduce a una sobrecarga insidiosa de líquido
Nefrotóxico	Dilución de toxinas filtradas	Riesgo de sobrecarga de líquidos
Síndrome compartimental abdominal	Mantenimiento de la perfusión visceral y renal	Riesgo de hipertensión venosa
SDRA	Precarga cardíaca reducida debido a la presión intratorácica alta	Riesgo de empeoramiento del edema alveolar
Rabdomiólisis / aplastamiento	Dilución de mioglobina	Desarrollo / empeoramiento del síndrome compartimental
	Hipovolemia intravascular debido a pérdidas de líquido en el músculo lesionado	
<b>Sincronización</b>		
Estados de biomarcadores positivos	Prevención de la progresión a IRA manifiesta	La presencia de lesión renal temprana no significa la necesidad de reemplazo de volumen
Etapa de AKI	Reversión de AKI temprana	Intentos inapropiados de "revertir" AKI establecida que resulta en sobrecarga de líquidos
Oliguria / anuria	Oliguria como indicación de hipovolemia aguda compensada	Múltiples etiologías de oliguria más allá de la hipovolemia Círculo vicioso de sobrecarga de líquidos que empeora la función renal

Tabla 3.

# IMÁGENES

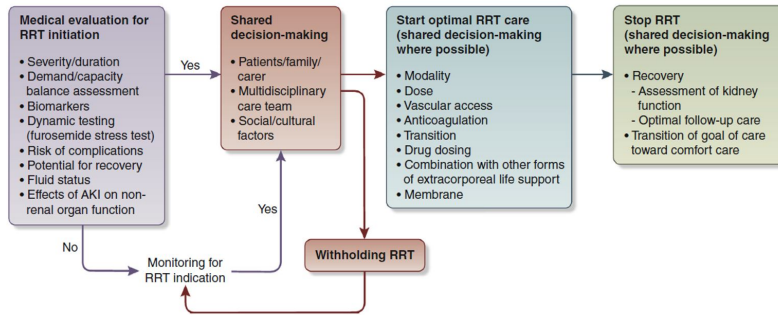
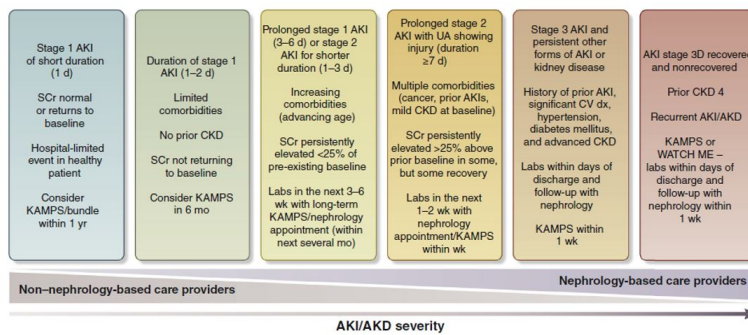


Figure 3 | Schematic diagram of renal replacement therapy (RRT) decisions in acute kidney injury (AKI).

Figura 3.



**Figura 1:** Esquema para el seguimiento de la lesión renal aguda / enfermedades y trastornos renales agudos (AKI / AKD). La figura muestra un paradigma potencial para la atención de los pacientes que experimentan AKI / AKD. El grado de seguimiento renal aumenta a medida que aumenta la duración y la gravedad de AKI / AKD. El momento y la naturaleza del seguimiento son sugerencias, ya que hay datos limitados para informar este proceso. Los esfuerzos de investigación futuros deben trabajar para aclarar el momento del seguimiento de AKI / AKD y qué proveedores de atención médica específicos deben proporcionarlo. Los artículos de cada cubo siguen la regla "OR"; por lo tanto, cada paciente debe seguir el grupo más severo incluso si solo cumplen con 1 criterio en ese grupo. Por ejemplo, un paciente con ERC G4, independientemente de la gravedad de la AKD, debe ser seguido por un nefrólogo en una semana. Estadio 3D de AKI, estadio 3 de AKI tratado por diálisis; ERC, enfermedad renal crónica; CV, cardiovascular; dx, diagnóstico; KAMPS, función renal-defensa-medicamentos-presión-protocolo de días de enfermedad; SCr, creatinina sérica; UA, análisis de orina; WATCH-ME, evaluación de peso, acceso, enseñanza, hipotensión, medicación.

Figura 1.

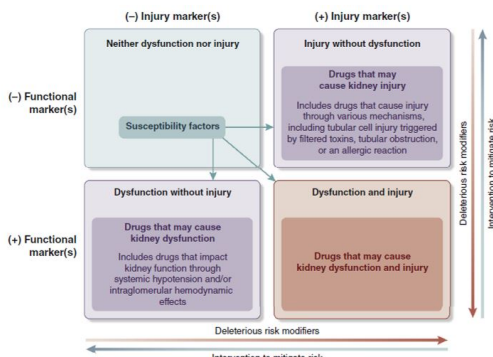


Figura 2 | Clasificación de medicamentos que potencialmente causan daño renal agudo.

Clasificación iterativa de agentes que tienen potencial para causar disfunción renal o lesión renal o ambas. Los biomarcadores funcionales y de lesiones tienen un papel en la distinción entre los diferentes procesos fisiopatológicos. Ejemplos de modificadores del riesgo deletéreo son la duración del tratamiento, la carga farmacológica, la hipertensión y las interacciones farmacocinéticas / farmacodinámicas. Ejemplos de intervenciones para mitigar el riesgo son la prescripción dinámica dirigida, la monitorización renal y la y educación para proveedores. Los factores de susceptibilidad incluyen los enumerados en KDIGO 2012: mejor de los resultados globales: lesión renal aguda, deshidratación o disminución del volumen, edad avanzada, género femenino; raza negra; enfermedad renal crónica; enfermedades crónicas del corazón, pulmón o hígado; diabetes mellitus; cáncer; y anemia. Cualquier impacto final depende de la susceptibilidad subyacente de los factores de riesgo asociados, el contexto clínico, manejo de fármacos y factores modificadores. Ejemplos de medicamentos que corresponden a las categorías relevantes anteriores incluyen trimetoprima, cimetidina (ni disfunción ni lesión); inhibidores de la enzima convertidora de angiotensina, bloqueadores del receptor de angiotensina (disfunción sin lesión); aminoglucósidos, aciclovir, antagonistas del factor de crecimiento endotelial vascular (lesión sin disfunción); y medicamentos antiinflamatorios no esteroideos (disfunción y lesión).

Figura 2.

## REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS

1. Kidney Disease: Improving Global Outcomes (KDIGO) Acute Kidney Injury Work Group. KDIGO Clinical Practice Guideline for Acute Kidney Injury. *Kidney Int Suppl.* 2:1-138. [Pubmed]
2. Hoste EA, Bagshaw SM, Bellomo R, et al. Epidemiology of acute kidney injury in critically ill patients: the multinational AKI-EPI study. *Intensive Care Med.* 2015;41:1411-1423. [Pubmed]
3. Mehta RL, Cerdá J, Burdmann EA, et al. International Society of Nephrology's 0-by-25 initiative for acute kidney injury (zero preventable deaths by 2025): a human rights case for nephrology. *Lancet.* 2015;385:2616-2643. [Pubmed]
4. Srisawat N, Kulvichit W, Mahamitra N, et al. The epidemiology and characteristics of acute kidney injury in the Southeast Asia intensive care unit: a prospective multicentre study. *Nephrol Dial Transplant.* 2019. pii: gfz087. Accessed June 14, 2020. [Pubmed]
5. Kaddourah A, Basu RK, Bagshaw SM, et al. Epidemiology of acute kidney injury in critically ill children and young adults. *N Engl J Med.* 2017;376:11-20. [Pubmed]
6. Jetton JG, Boohaker LJ, Sethi SK, et al. Incidence and outcomes of neonatal acute kidney injury (AWAKEN): a multicentre, multinational, observational cohort study. *Lancet Child Adolesc Health.* 2017;1:184-194 [Pubmed]
7. Meersch M, Schmidt C, Hoffmeier A, et al. Prevention of cardiac surgery-associated AKI by implementing the KDIGO guidelines in high risk patients identified by biomarkers: the PrevAKI randomized controlled trial. *Intensive Care Med.* 2017;43:1551-1561. [Pubmed]
8. Gocze I, Jauch D, Gotz M, et al. Biomarker-guided intervention to prevent acute kidney injury after major surgery: the prospective randomized BigpAK Study. *Ann Surg.* 2018;267:1013-1020. [Pubmed]
9. Kellum JA, Chawla LS, Keener C, et al. The effects of alternative resuscitation strategies on acute kidney injury in patients with septic shock. *Am J Respir Crit Care Med.* 2016;193:281-287. [Pubmed]
10. Nijssen EC, Rennenberg RJ, Nelemans PJ, et al. Prophylactic hydration to protect renal function from intravascular iodinated contrast material in patients at high risk of contrast-induced nephropathy (AMACING): a prospective, randomised, phase 3, controlled, open-label, noninferiority trial. *Lancet.* 2017;389:1312-1322. [Pubmed]
11. Self WH, Semler MW, Wanderer JP, et al. Balanced crystalloids versus saline in noncritically ill adults. *N Engl J Med.* 2018;378:819-828. [Pubmed]
12. Semler MW, Self WH, Wanderer JP, et al. Balanced crystalloids versus saline in critically ill adults. *N Engl J Med.* 2018;378:829-839. [Pubmed]
13. Zarbock A, Kellum JA, Schmidt C, et al. Effect of early vs delayed initiation of renal replacement therapy on mortality in critically ill patients with acute kidney injury: The ELAIN Randomized Clinical Trial. *JAMA.* 2016;315:2190-2199. [Pubmed]
14. Gaudry S, Hajage D, Schortgen F, et al. Initiation strategies for renal replacement therapy in the intensive care unit. *N Engl J Med.* 2016;375: 122-133. [Pubmed]
15. Barbar SD, Clere-Jehl R, Bourredjem A, et al. Timing of renal replacement therapy in patients with acute kidney injury and sepsis. *N Engl J Med.* 2018;379:1431-1442. [Pubmed]
16. Al-Jaghbeer M, Dealmeida D, Bilderback A, et al. Clinical decision support for in-hospital AKI. *J Am Soc Nephrol.* 2018;29:654-660. [Pubmed]
17. Selby NM, Casula A, Lamming L, et al. An organizational-level program of intervention for AKI: a

- pragmatic stepped wedge cluster randomized trial. *J Am Soc Nephrol.* 2019;30:505-515. [Pubmed]
18. Tollitt J, Flanagan E, McCorkindale S, et al. Improved management of acute kidney injury in primary care using e-alerts and an educational outreach programme. *Fam Pract.* 2018;35:684-689. [Pubmed]
19. Wilson FP, Shashaty M, Testani J, et al. Automated, electronic alerts for acute kidney injury: a single-blind, parallel-group, randomised controlled trial. *Lancet.* 2015;385:1966-1974. [Pubmed]
20. Kolhe NV, Staples D, Reilly T, et al. Impact of compliance with a care bundle on acute kidney injury outcomes: a prospective observational study. *PLoS One.* 2015;10:e0132279. [Pubmed]
21. Goldstein SL, Mottes T, Simpson K, et al. A sustained quality improvement program reduces nephrotoxic medication-associated acute kidney injury. *Kidney Int.* 2016;90:212-221. [Pubmed]
22. Haase M, Bellomo R, Devarajan P, et al. Accuracy of neutrophil gelatinase-associated lipocalin (NGAL) in diagnosis and prognosis in acute kidney injury: a systematic review and meta-analysis. *Am J Kidney Dis.* 2009;54:1012-1024. [Pubmed]
23. Kashani K, Al-Khafaji A, Ardiles T, et al. Discovery and validation of cell cycle arrest biomarkers in human acute kidney injury. *Crit Care.* 2013;17: R25. [Pubmed]
24. Bihorac A, Chawla LS, Shaw AD, et al. Validation of cell-cycle arrest biomarkers for acute kidney injury using clinical adjudication. *Am J Respir Crit Care Med.* 2014;189:932-939. [Pubmed]
25. Guzzi LM, Bergler T, Binnall B, et al. Clinical use of [TIMP-2]\*[IGFBP7] biomarker testing to assess risk of acute kidney injury in critical care: guidance from an expert panel. *Crit Care.* 2019;23:225. [Pubmed]
26. Sparrow HG, Swan JT, Moore LW, et al. Disparate outcomes observed within Kidney Disease: Improving Global Outcomes (KDIGO) acute kidney injury stage 1. *Kidney Int.* 2019;95:905-913. [Pubmed]
27. Barasch J, Zager R, Bonventre JV. Acute kidney injury: a problem of definition. *Lancet.* 2017;389:779-781. [Pubmed]
28. James MT, Levey AS, Tonelli M, et al. Incidence and prognosis of acute kidney diseases and disorders using an integrated approach to laboratory measurements in a universal health care system. *JAMA Netw Open.* 2019;2:e191795. [Pubmed]
29. Kellum JA, Sileanu FE, Murugan R, et al. Classifying AKI by urine output versus serum creatinine level. *J Am Soc Nephrol.* 2015;26: 2231-2238. [Pubmed]
30. Allen JC, Gardner DS, Skinner H, et al. Definition of hourly urine output influences reported incidence and staging of acute kidney injury. *BMC Nephrol.* 2020;21:19. [Pubmed]
31. Kashani K, Rosner MH, Haase M, et al. Quality improvement goals for acute kidney injury. *Clin J Am Soc Nephrol.* 2019;14:941-953. [Pubmed]
32. Engelman DT, Ben Ali W, Williams JB, et al. Guidelines for perioperative care in cardiac surgery: enhanced recovery after surgery society recommendations. *JAMA Surg.* 2019;154:755-766. [Pubmed]
33. Park S, Baek SH, Ahn S, et al. Impact of electronic acute kidney injury (AKI) alerts with automated nephrologist consultation on detection and severity of AKI: a quality improvement study. *Am J Kidney Dis.* 2018;71: 9-19. [Pubmed]
34. Koyner JL, Carey KA, Edelson DP, et al. The development of a machine learning inpatient acute

- kidney injury prediction model. Crit Care Med. 2018;46:1070-1077. [Pubmed]
35. Bihorac A, Ozrazgat-Baslanti T, Ebadi A, et al. MySurgeryRisk: development and validation of a machine-learning risk algorithm for major complications and death after surgery. Ann Surg. 2019;269:652-662 [Pubmed]
36. Tomasev N, Glorot X, Rae JW, et al. A clinically applicable approach to continuous prediction of future acute kidney injury. Nature. 2019;572: 116-119. [Pubmed]
37. Matsuura R, Srisawat N, Claure-Del Granado R, et al. Use of the Renal Angina Index in determining acute kidney injury. Kidney Int Rep. 2018;3: 677-683. [Pubmed]
38. Basu RK, Kaddourah A, Goldstein SL, et al. Assessment of a renal angina index for prediction of severe acute kidney injury in critically ill children: a multicentre, multinational, prospective observational study. Lancet Child Adolesc Health. 2018;2:112-120. [Pubmed]
39. Koyner JL, Davison DL, Brasha-Mitchell E, et al. Furosemide stress test and biomarkers for the prediction of AKI severity. J Am Soc Nephrol. 2015;26:2023-2031. [Pubmed]
40. Kerr KF, Meisner A, Thiessen-Philbrook H, et al. Developing risk prediction models for kidney injury and assessing incremental value for novel biomarkers. Clin J Am Soc Nephrol. 2014;9:1488-1496. [Pubmed]
41. Wang JJ, Chi NH, Huang TM, et al. Urinary biomarkers predict advanced acute kidney injury after cardiovascular surgery. Crit Care. 2018;22:108. [Pubmed]
42. Basu RK, Wong HR, Krawczeski CD, et al. Combining functional and tubular damage biomarkers improves diagnostic precision for acute kidney injury after cardiac surgery. J Am Coll Cardiol. 2014;64:2753-2762. [Pubmed]
43. Bhatraju PK, Zelnick LR, Katz R, et al. A prediction model for severe AKI in critically ill adults that incorporates clinical and biomarker data. Clin J Am Soc Nephrol. 2019;14:506-514. [Pubmed]
44. Chawla LS, Bellomo R, Bihorac A, et al. Acute kidney disease and renal recovery consensus report of the Acute Disease Quality Initiative (ADQI) 16 Workgroup. Nat Rev Nephrol. 2017;13:241-257. [Pubmed]
45. Waikar SS, McMahon GM. Expanding the role for kidney biopsies in acute kidney injury. Semin Nephrol. 2018;38:12-20. [Pubmed]
46. Hull TD, Agarwal A, Hoyt K. New ultrasound techniques promise further advances in AKI and CKD. J Am Soc Nephrol. 2017;28:3452-3460. [Pubmed]
47. Meola M, Naleッso F, Petrucci I, et al. Ultrasound in acute kidney disease. Contrib Nephrol. 2016;188:11-20. [Pubmed]
48. Zhou HY, Chen TW, Zhang XM. Functional magnetic resonance imaging in acute kidney injury: present status. Biomed Res Int. 2016;2016: 2027370. [Pubmed]
49. Perazella MA, Coca SG. Traditional urinary biomarkers in the assessment of hospital-acquired AKI. Clin J Am Soc Nephrol. 2012;7:167-174. [Pubmed]
50. Bagshaw SM, Haase M, Haase-Fielitz A, et al. A prospective evaluation of urine microscopy in septic and non-septic acute kidney injury. Nephrol Dial Transplant. 2012;27:582-588. [Pubmed]
51. Bagshaw SM, Bennett M, Devarajan P, et al. Urine biochemistry in septic and non-septic acute kidney

- injury: a prospective observational study. *J Crit Care*. 2013;28:371–378. [Pubmed]
52. Chawla LS, Davison DL, Brasha-Mitchell E, et al. Development and standardization of a furosemide stress test to predict the severity of acute kidney injury. *Crit Care*. 2013;17:R207. [Pubmed]
53. McMahon BA, Koyner JL, Novick T, et al. The prognostic value of the furosemide stress test in predicting delayed graft function following deceased donor kidney transplantation. *Biomarkers*. 2018;23:61–69. [Pubmed]
54. Sawhney S, Mitchell M, Marks A, et al. Long-term prognosis after acute kidney injury (AKI): what is the role of baseline kidney function and recovery? A systematic review. *BMJ Open*. 2015;5:e006497. [Pubmed]
55. Wu VC, Wu PC, Wu CH, et al. The impact of acute kidney injury on the long-term risk of stroke. *J Am Heart Assoc*. 2014;3:e000933. [Pubmed]
56. Wu VC, Wu CH, Huang TM, et al. Long-term risk of coronary events after AKI. *J Am Soc Nephrol*. 2014;25:595–605. [Pubmed]
57. James MT, Pannu N, Hemmelgarn BR, et al. Derivation and external validation of prediction models for advanced chronic kidney disease following acute kidney injury. *JAMA*. 2017;318:1787–1797. [Pubmed]
58. Wald R, Kitchlu A, Harel Z, et al. Care of the acute kidney injury survivor. *Nephron*. 2017;137:306–309. [Pubmed]
59. Monnet X, Teboul JL. Assessment of fluid responsiveness: recent advances. *Curr Opin Crit Care*. 2018;24:190–195. [Pubmed]
60. Cecconi M, Hernandez G, Dunser M, et al. Fluid administration for acute circulatory dysfunction using basic monitoring: narrative review and expert panel recommendations from an ESICM task force. *Intensive Care Med*. 2019;45:21–32. [Pubmed]
61. Silversides JA, Major E, Ferguson AJ, et al. Conservative fluid management or resuscitation for patients with sepsis or acute respiratory distress syndrome following the resuscitation phase of critical illness: a systematic review and meta-analysis. *Intensive Care Med*. 2017;43:155–170. [Pubmed]
62. Self WH, Semler MW, Bellomo R, et al. Liberal versus restrictive intravenous fluid therapy for early septic shock: rationale for a randomized trial. *Ann Emerg Med*. 2018;72:457–466. [Pubmed]
63. Myles PS, Bellomo R, Corcoran T, et al. Restrictive versus liberal fluid therapy for major abdominal surgery. *N Engl J Med*. 2018;378:2263–2274. [Pubmed]
64. Pro CI, Yealy DM, Kellum JA, et al. A randomized trial of protocol-based care for early septic shock. *N Engl J Med*. 2014;370:1683–1693. [Pubmed]
65. ARISE Investigators; ANZICS Clinical Trials Group; Peake SL, et al. Goal-directed resuscitation for patients with early septic shock. *N Engl J Med*. 2014;371:1496–1506. [Pubmed]
66. Mouncey PR, Osborn TM, Power GS, et al. Trial of early, goal-directed resuscitation for septic shock. *N Engl J Med*. 2015;372:1301–1311. [Pubmed]
67. Chong MA, Wang Y, Berbenet NM, et al. Does goal-directed haemodynamic and fluid therapy improve peri-operative outcomes?: A systematic review and meta-analysis. *Eur J Anaesthesiol*. 2018;35:469–483 [Pubmed]

68. Corcoran T, Rhodes JE, Clarke S, et al. Perioperative fluid management strategies in major surgery: a stratified meta-analysis. *Anesth Analg.* 2012;114:640-651. [Pubmed]
69. Myburgh JA, Finfer S, Bellomo R, et al. Hydroxyethyl starch or saline for fluid resuscitation in intensive care. *N Engl J Med.* 2012;367:1901-1911. [Pubmed]
70. Perner A, Haase N, Guttormsen AB, et al. Hydroxyethyl starch 1300/42 versus Ringer's acetate in severe sepsis. *N Engl J Med.* 2012;367:124-134 [Pubmed]
71. Caironi P, Tognoni G, Masson S, et al. Albumin replacement in patients with severe sepsis or septic shock. *N Engl J Med.* 2014;370:1412-1421. [Pubmed]
72. Martensson J, Bihari S, Bannard-Smith J, et al. Small volume resuscitation with 20% albumin in intensive care: physiological effects: The SWIPE randomised clinical trial. *Intensive Care Med.* 2018;44:1797-1806. [Pubmed]
73. Kingeter AJ, Raghunathan K, Munson SH, et al. Association between albumin administration and survival in cardiac surgery: a retrospective cohort study. *Can J Anaesth.* 2018;65:1218-1227. [Pubmed]
74. Piano S, Tonon M, Angeli P. Management of ascites and hepatorenal syndrome. *Hepatol Int.* 2018;12:122-134. [Pubmed]
75. Martin GS, Moss M, Wheeler AP, et al. A randomized, controlled trial of furosemide with or without albumin in hypoproteinemic patients with acute lung injury. *Crit Care Med.* 2005;33:1681-1687. [Pubmed]
76. Claure-Del Granado R, Mehta RL. Fluid overload in the ICU: evaluation and management. *BMC Nephrol.* 2016;17:109. [Pubmed]
77. Mehta RL, Bouchard J. Controversies in acute kidney injury: effects of fluid overload on outcome. *Contrib Nephrol.* 2011;174:200-211. [Pubmed]
78. Raimundo M, Crichton S, Martin JR, et al. Increased fluid administration after early acute kidney injury is associated with less renal recovery. *Shock.* 2015;44:431-437. [Pubmed]
79. Sutherland SM, Zappitelli M, Alexander SR, et al. Fluid overload and mortality in children receiving continuous renal replacement therapy: the prospective pediatric continuous renal replacement therapy registry. *Am J Kidney Dis.* 2010;55:316-325. [Pubmed]
80. Arikan AA, Zappitelli M, Goldstein SL, et al. Fluid overload is associated with impaired oxygenation and morbidity in critically ill children. *Pediatr Crit Care Med.* 2012;13:253-258. [Pubmed]
81. Neuen BL, Young T, Heerspink HJL, et al. SGLT2 inhibitors for the prevention of kidney failure in patients with type 2 diabetes: a systematic review and meta-analysis. *Lancet Diabetes Endocrinol.* 2019;7:845-854. [Pubmed]
82. Ostermann M, Chawla LS, Forni LG, et al. Drug management in acute kidney disease-Report of the Acute Disease Quality Initiative XVI meeting. *Br J Clin Pharmacol.* 2018;84:396-403. [Pubmed]
83. Kellum JA, Prowle JR. Paradigms of acute kidney injury in the intensive care setting. *Nat Rev Nephrol.* 2018;14:217-230. [Pubmed]
84. Radhakrishnan J, Perazella MA. Drug-induced glomerular disease: attention required! *Clin J Am Soc Nephrol.* 2015;10:1287-1290. [Pubmed]

85. Perazella MA. Drug use and nephrotoxicity in the intensive care unit. *Kidney Int.* 2012;81:1172-1178. [Pubmed]
86. McCullough PA, Shaw AD, Haase M, et al. Diagnosis of acute kidney injury using functional and injury biomarkers: workgroup statements from the tenth Acute Dialysis Quality Initiative Consensus Conference. *Contrib Nephrol.* 2013;182:13-29. [Pubmed]
87. Jones M, Tomson C. Acute kidney injury and 'nephrotoxins': mind your language. *Clin Med (Lond).* 2018;18:384-386. [Pubmed]
88. Wu H, Huang J. Drug-induced nephrotoxicity: pathogenic mechanisms, biomarkers and prevention strategies. *Curr Drug Metab.* 2018;19:559-567 [Pubmed]
89. Karino S, Kaye KS, Navalkele B, et al. Epidemiology of acute kidney injury among patients receiving concomitant vancomycin and piperacillin-tazobactam: opportunities for antimicrobial stewardship. *Antimicrob Agents Chemother.* 2016;60:3743-3750. [Pubmed]
90. Kane-Gill SL, Goldstein SL. Drug-induced acute kidney injury: a focus on risk assessment for prevention. *Crit Care Clin.* 2015;31:675-684. [Pubmed]
91. Rivosecchi RM, Kellum JA, Dasta JF, et al. Drug class combination-associated acute kidney injury. *Ann Pharmacother.* 2016;50:953-972. [Pubmed]
92. Lapi F, Azoulay L, Yin H, et al. Concurrent use of diuretics, angiotensin converting enzyme inhibitors, and angiotensin receptor blockers with non-steroidal anti-inflammatory drugs and risk of acute kidney injury: nested case-control study. *BMJ.* 2013;346:e8525. [Pubmed]
93. Weisbord SD, Gallagher M, Jneid H, et al. Outcomes after angiography with sodium bicarbonate and acetylcysteine. *N Engl J Med.* 2018;378: 603-614. [Pubmed]
94. Brar SS, Aharonian V, Mansukhani P, et al. Haemodynamic-guided fluid administration for the prevention of contrast-induced acute kidney injury: the POSEIDON randomised controlled trial. *Lancet.* 2014;383: 1814-1823. [Pubmed]
95. McDonald JS, McDonald RJ, Williamson EE, et al. Post-contrast acute kidney injury in intensive care unit patients: a propensity score-adjusted study. *Intensive Care Med.* 2017;43:774-784. [Pubmed]
96. Levey AS, Eckardt K-U, Dorman NM, et al. Nomenclature for kidney function and disease: report of a Kidney Disease: Improving Global Outcomes (KDIGO) Consensus Conference. *Kidney Int.* 2020;97:1117-1129. [Pubmed]
97. Wald R, Adhikari NK, Smith OM, et al. Comparison of standard and accelerated initiation of renal replacement therapy in acute kidney injury. *Kidney Int.* 2015;88:897-904. [Pubmed]
98. Karvellas CJ, Farhat MR, Sajjad I, et al. A comparison of early versus late initiation of renal replacement therapy in critically ill patients with acute kidney injury: a systematic review and meta-analysis. *Crit Care.* 2011;15:R72. [Pubmed]
99. Wierstra BT, Kadri S, Alomar S, et al. The impact of "early" versus "late" initiation of renal replacement therapy in critical care patients with acute kidney injury: a systematic review and evidence synthesis. *Crit Care.* 2016;20:122. [Pubmed]
100. Vaara ST, Reinikainen M, Wald R, et al. Timing of RRT based on the presence of conventional indications. *Clin J Am Soc Nephrol.* 2014;9: 1577-1585. [Pubmed]
101. Shiao CC, Wu VC, Li WY, et al. Late initiation of renal replacement therapy is associated with worse

- outcomes in acute kidney injury after major abdominal surgery. Crit Care. 2009;13:R171. [Pubmed]
102. Chou YH, Huang TM, Wu VC, et al. Impact of timing of renal replacement therapy initiation on outcome of septic acute kidney injury. Crit Care. 2011;15:R134. [Pubmed]
103. Jun M, Bellomo R, Cass A, et al. Timing of renal replacement therapy and patient outcomes in the randomized evaluation of normal versus augmented level of replacement therapy study. Crit Care Med. 2014;42: 1756-1765. [Pubmed]
104. Bagshaw SM, Adhikari NKJ, Burns KEA, et al. Selection and receipt of kidney replacement in critically ill older patients with AKI. Clin J Am Soc Nephrol. 2019;14:496-505. [Pubmed]
105. Macedo E, Mehta RL. When should renal replacement therapy be initiated for acute kidney injury? Semin Dial. 2011;24:132-137. [Pubmed]
106. Ostermann M, Joannidis M, Pani A, et al. Patient selection and timing of continuous renal replacement therapy. Blood Purif. 2016;42:224-237. [Pubmed]
107. Wilson FP, Yang W, Machado CA, et al. Dialysis versus nondialysis in patients with AKI: a propensity-matched cohort study. Clin J Am Soc Nephrol. 2014;9:673-681. [Pubmed]
108. Klein SJ, Brandtner AK, Lehner GF, et al. Biomarkers for prediction of renal replacement therapy in acute kidney injury: a systematic review and meta-analysis. Intensive Care Med. 2018;44:323-336. [Pubmed]
109. Rewa OG, Bagshaw SM, Wang X, et al. The furosemide stress test for prediction of worsening acute kidney injury in critically ill patients: a multicenter, prospective, observational study. J Crit Care. 2019;52:109-114 [Pubmed]
110. Lumlertgul N, Peerapornratana S, Trakarnvanich T, et al. Early versus standard initiation of renal replacement therapy in furosemide stress test non-responsive acute kidney injury patients (the FST trial). Crit Care. 2018;22:101. [Pubmed]
111. Obrador GT, Rubilar X, Agazzi E, et al. The challenge of providing renal replacement therapy in developing countries: the Latin American perspective. Am J Kidney Dis. 2016;67:499-506. [Pubmed]
112. Ponce D, Buffarah MB, Goes C, et al. Peritoneal dialysis in acute kidney injury: trends in the outcome across time periods. PLoS One. 2015;10: e0126436. [Pubmed]
113. George J, Varma S, Kumar S, et al. Comparing continuous venovenous hemodiafiltration and peritoneal dialysis in critically ill patients with acute kidney injury: a pilot study. Perit Dial Int. 2011;31:422-429. [Pubmed]
114. Esezobor CI, Ladapo TA, Lesi FE. Peritoneal dialysis for children with acute kidney injury in Lagos, Nigeria: experience with adaptations. Perit Dial Int. 2014;34:534-538. [Pubmed]
115. Kelly YP, Mendum ML. Vascular access for renal replacement therapy in acute kidney injury: are nontunneled catheters the right choice? Semin Dial. 2019;32:406-410. [Pubmed]
116. Gattas DJ, Rajbhandari D, Bradford C, et al. A randomized controlled trial of regional citrate versus regional heparin anticoagulation for continuous renal replacement therapy in critically ill adults. Crit Care Med. 2015;43:1622-1629. [Pubmed]
117. Liu C, Mao Z, Kang H, et al. Regional citrate versus heparin anticoagulation for continuous renal replacement therapy in critically ill patients: a meta-analysis with trial sequential analysis of randomized controlled trials. Crit Care. 2016;20:144. [Pubmed]

118. Bai M, Zhou M, He L, et al. Citrate versus heparin anticoagulation for continuous renal replacement therapy: an updated meta-analysis of RCTs. *Intensive Care Med.* 2015;41:2098–2110. [Pubmed]
119. Bagshaw SM, Chakravarthi MR, Ricci Z, et al. Precision continuous renal replacement therapy and solute control. *Blood Purif.* 2016;42: 238–247. [Pubmed]
120. Bouchard J, Macedo E, Mehta RL. Dosing of renal replacement therapy in acute kidney injury: lessons learned from clinical trials. *Am J Kidney Dis.* 2010;55:570–579. [Pubmed]
121. Clouer-Del Granado R, Macedo E, Chertow GM, et al. Effluent volume in continuous renal replacement therapy overestimates the delivered dose of dialysis. *Clin J Am Soc Nephrol.* 2011;6:467–475. [Pubmed]
122. Lyndon WD, Wille KM, Tolwani AJ. Solute clearance in CRRT: prescribed dose versus actual delivered dose. *Nephrol Dial Transplant.* 2012;27: 952–956. [Pubmed]
123. Murugan R, Balakumar V, Kerti SJ, et al. Net ultrafiltration intensity and mortality in critically ill patients with fluid overload. *Crit Care.* 2018;22:223 [Pubmed]
124. Murugan R, Kerti SJ, Chang CH, et al. Association of net ultrafiltration rate with mortality among critically ill adults with acute kidney injury receiving continuous venovenous hemodiafiltration: a secondary analysis of the Randomized Evaluation of Normal vs Augmented Level (RENAL) of Renal Replacement Therapy trial. *JAMA Netw Open.* 2019;2: e195418. [Pubmed]
125. Chen H, Yu RG, Yin NN, et al. Combination of extracorporeal membrane oxygenation and continuous renal replacement therapy in critically ill patients: a systematic review. *Crit Care.* 2014;18:675. [Pubmed]
126. Allardet-Servent J, Castanier M, Signouret T, et al. Safety and efficacy of combined extracorporeal CO<sub>2</sub> removal and renal replacement therapy in patients with acute respiratory distress syndrome and acute kidney injury: The Pulmonary and Renal Support in Acute Respiratory Distress Syndrome Study. *Crit Care Med.* 2015;43:2570–2581. [Pubmed]
127. Peperstraete H, Eloot S, Depuydt P, et al. Low flow extracorporeal CO<sub>2</sub> removal in ARDS patients: a prospective short-term crossover pilot study. *BMC Anesthesiol.* 2017;17:155. [Pubmed]
128. Suga N, Matsumura Y, Abe R, et al. A safe procedure for connecting a continuous renal replacement therapy device into an extracorporeal membrane oxygenation circuit. *J Artif Organs.* 2017;20: 125–131. [Pubmed]
129. Askenazi DJ, Selewski DT, Paden ML, et al. Renal replacement therapy in critically ill patients receiving extracorporeal membrane oxygenation. *Clin J Am Soc Nephrol.* 2012;7:1328–1336. [Pubmed]
130. Fleming GM, Askenazi DJ, Bridges BC, et al. A multicenter international survey of renal supportive therapy during ECMO: the Kidney Intervention During Extracorporeal Membrane Oxygenation (KIDMO) Group. *ASAIO J.* 2012;58:407–414. [Pubmed]
131. Forster C, Schriewer J, John S, et al. Low-flow CO<sub>2</sub> removal integrated into a renal-replacement circuit can reduce acidosis and decrease vasopressor requirements. *Crit Care.* 2013;17:R154. [Pubmed]
132. May AG, Sen A, Cove ME, et al. Extracorporeal CO<sub>2</sub> removal by hemodialysis: in vitro model and feasibility. *Intensive Care Med Exp.* 2017;5:20. [Pubmed]
133. Vu LH, Kellum JA, Federspiel WJ, et al. Carbon dioxide removal using low bicarbonate dialysis in rodents. *Perfusion.* 2019, 267659119839284. [Pubmed]

134. Fanelli V, Cantaluppi V, Alessandri F, et al. Extracorporeal CO<sub>2</sub> removal may improve renal function of patients with acute respiratory distress syndrome and acute kidney injury: an open-label, interventional clinical trial. *Am J Respir Crit Care Med.* 2018;198:687-690. [Pubmed]
135. Ostermann M, Connor M Jr, Kashani K. Continuous renal replacement therapy during extracorporeal membrane oxygenation: why, when and how? *Curr Opin Crit Care.* 2018;24:493-503. [Pubmed]
136. Seczynska B, Krolikowski W, Nowak I, et al. Continuous renal replacement therapy during extracorporeal membrane oxygenation in patients treated in medical intensive care unit: technical considerations. *Ther Apher Dial.* 2014;18:523-534. [Pubmed]
137. Zhou XL, Chen YH, Wang QY. A new approach combining venoarterial extracorporeal membrane oxygenation and CRRT for adults: a retrospective study. *Int J Artif Organs.* 2017;40:345-349. [Pubmed]
138. de Tymowski C, Augustin P, Houissa H, et al. CRRT connected to ECMO: managing high pressures. *ASAIO J.* 2017;63:48-52. [Pubmed]
139. Shum HP, Kwan AM, Chan KC, et al. The use of regional citrate anticoagulation continuous venovenous hemofiltration in extracorporeal membrane oxygenation. *ASAIO J.* 2014;60:413-418. [Pubmed]
140. Husain-Syed F, Ricci Z, Brodie D, et al. Extracorporeal organ support (ECOS) in critical illness and acute kidney injury: from native to artificial organ crosstalk. *Intensive Care Med.* 2018;44: 1447-1459. [Pubmed]
141. Schneider AG, Bellomo R, Bagshaw SM, et al. Choice of renal replacement therapy modality and dialysis dependence after acute kidney injury: a systematic review and meta-analysis. *Intensive Care Med.* 2013;39:987-997. [Pubmed]
142. Truche AS, Darmon M, Bailly S, et al. Continuous renal replacement therapy versus intermittent hemodialysis in intensive care patients: impact on mortality and renal recovery. *Intensive Care Med.* 2016;42: 1408-1417. [Pubmed]
143. Liang KV, Sileanu FE, Clermont G, et al. Modality of RRT and recovery of kidney function after AKI in patients surviving to hospital discharge. *Clin J Am Soc Nephrol.* 2016;11:30-38. [Pubmed]
144. Neyra JA, Li X, Yessayan L, et al. Dipstick albuminuria and acute kidney injury recovery in critically ill septic patients. *Nephrology (Carlton).* 2016;21:512-518. [Pubmed]
145. Lim CT, Tan HK, Lau YK. The significance of tubular and glomerular proteinuria in critically ill patients with severe acute kidney injury. *Pak J Med Sci.* 2014;30:1186-1190. [Pubmed]
146. Hsu CY, Chinchilli VM, Coca S, et al. Post-acute kidney injury proteinuria and subsequent kidney disease progression: the Assessment, Serial Evaluation, and Subsequent Sequelae in Acute Kidney Injury (ASSESSAKI) Study. *JAMA Intern Med.* 2020;180:402-410. [Pubmed]
147. Thakar CV, Parikh PJ, Liu Y. Acute kidney injury (AKI) and risk of readmissions in patients with heart failure. *Am J Cardiol.* 2012;109:1482-1486. [Pubmed]
148. Wang Y, Gallagher M, Li Q, et al. Renal replacement therapy intensity for acute kidney injury and recovery to dialysis independence: a systematic review and individual patient data meta-analysis. *Nephrol Dial Transplant.* 2018;33:1017-1024. [Pubmed]
149. De Corte W, Dhondt A, Vanholder R, et al. Long-term outcome in ICU patients with acute kidney injury treated with renal replacement therapy: a prospective cohort study. *Crit Care.* 2016;20:256.

[Pubmed]

150. Mottes TA, Goldstein SL, Basu RK. Process based quality improvement using a continuous renal replacement therapy dashboard. *BMC Nephrol.* 2019;20:17. [Pubmed]
151. Rewa OG, Tolwani A, Mottes T, et al. Quality of care and safety measures of acute renal replacement therapy: workgroup statements from the 22nd acute disease quality initiative (ADQI) consensus conference. *J Crit Care.* 2019;54:52-57. [Pubmed]
-