



ORIGINAL

Infecciones durante oxigenación de membrana extracorpórea[☆]

Rosa María Calderón Checa^{a,*}, Pablo Rojo Conejo^b, Aranzazu Flavia González-Posada Flores^a, Ana María Llorente de la Fuente^a, Alba Palacios Cuesta^a, Juan Miguel Aguilar^c y Sylvia Belda Hofheinz^a

^a Unidad de Cuidados Intensivos Pediátricos, Departamento de Pediatría, Hospital 12 de Octubre, Madrid, España

^b Unidad de Infectología Pediátrica, Departamento de Pediatría, Hospital 12 de Octubre, Madrid, España

^c Instituto Pediátrico del Corazón, Departamento de Pediatría, Hospital 12 de Octubre, Madrid, España

Recibido el 3 de abril de 2017; aceptado el 15 de julio de 2017

Disponible en Internet el 12 de octubre de 2017

PALABRAS CLAVE

Oxigenación por membrana extracorpórea;
Infección nosocomial;
Factores de riesgo

Resumen

Objetivo: Identificar factores de riesgo asociados con el desarrollo de infecciones nosocomiales en pacientes pediátricos asistidos con oxigenación por membrana extracorpórea (ECMO).

Pacientes y métodos: Se han revisado de forma retrospectiva los pacientes que han recibido asistencia en ECMO de enero de 2011 a diciembre de 2014. Se han recogido datos demográficos, sobre la asistencia y sobre las infecciones que aparecen durante dicha asistencia.

Resultados: En este periodo hubo 50 asistencias en ECMO. Veinte pacientes tuvieron 23 episodios de infección, de los que 16 fueron bacteriemias, siendo el microorganismo más frecuente el estafilococo coagulasa negativo (habiendo 2 casos de candidemia). En cuanto a los grupos de edad, el lugar y el tipo de canulación, la presencia de coagulopatía grave y la realización de intervenciones quirúrgicas durante la asistencia, ninguno de estos factores resultó un factor de riesgo de infección estadísticamente significativo. La duración media de soporte en ECMO fue significativamente mayor en los pacientes que tuvieron alguna infección (8,91 vs. 5,96 días; $p=0,039$). No hubo diferencias significativas en cuanto a la estancia en la Unidad de Cuidados Intensivos Pediátricos ni en cuanto a la supervivencia.

Conclusiones: La incidencia de infección durante ECMO es muy alta y los pacientes que tienen una infección están asistidos un tiempo significativamente mayor, por lo que se deben instaurar medidas para prevenir la aparición de estas infecciones e intentar minimizar el tiempo de asistencia en ECMO.

© 2017 Asociación Española de Pediatría. Publicado por Elsevier España, S.L.U. Este es un artículo Open Access bajo la licencia CC BY-NC-ND (<http://creativecommons.org/licenses/by-nc-nd/4.0/>).

[☆] Este trabajo fue presentado previamente en el XXX Congreso de la Sociedad Española de Cuidados Intensivos Pediátricos, celebrado del 7 al 9 de mayo de 2015.

* Autor para correspondencia.

Correo electrónico: rosacalderon4@hotmail.com (R.M. Calderón Checa).

KEYWORDS

Extracorporeal membrane oxygenation; Nosocomial infection; Risk factors

Experience with infections in the use of extracorporeal membrane oxygenation**Abstract**

Objective: To identify risk factors associated with infectious complications acquired by paediatric patients during extracorporeal life support (ECLS).

Patients and methods: Patients under ECLS from January 2011 to December 2014 have been retrospectively reviewed and data on demographics, care and infectious complications were collected.

Results: There were 50 ECLS assistances in the study period, of which 20 patients had 23 infectious complications: 16 were bloodstream infections, with coagulase negative staphylococci being the predominant isolate (there were 2 cases of candidaemia). Age, site of cannulation procedure, cannulation site, severe coagulopathy, and surgical interventions during assistance were analysed as risk factors for infectious complications, but no significant differences were found. ECLS duration was significantly longer in patients with infectious complications (8.91 vs 5.91 days; $P=0.039$). There were no significant differences as regards Paediatric Intensive Care Unit (PICU) stay, or in survival.

Conclusions: Infectious complications during ECLS are very common, and ECLS duration is significantly longer in patients with infections. Measures should be put in place to prevent infectious complications and reduce time on ECLS.

© 2017 Asociación Española de Pediatría. Published by Elsevier España, S.L.U. This is an open access article under the CC BY-NC-ND license (<http://creativecommons.org/licenses/by-nc-nd/4.0/>).

Introducción

La oxigenación por membrana extracorpórea (ECMO) es una técnica usada en pacientes críticos, tanto en edad neonatal como en niños y adultos, con un fallo cardiaco o pulmonar reversible¹. La aparición de complicaciones infecciosas está asociada a unos peores resultados en pacientes asistidos en ECMO^{2,3}. Los pacientes en ECMO son especialmente susceptibles de padecer infecciones nosocomiales, ya que, además de estar críticamente enfermos, reciben múltiples técnicas y procedimientos invasivos (catéteres venosos centrales y arteriales, intubación endotraqueal, sondaje urinario, drenajes abdominales y torácicos, etc.)^{4,5}. Por otro lado, el propio circuito de ECMO puede suponer múltiples puntos de entrada para microorganismos patógenos.

Varios estudios describen las infecciones nosocomiales en ECMO^{3,6}. La mayor duración de la asistencia en ECMO^{6,7}, una situación más crítica previa al inicio de la misma^{2,7}, procedimientos invasivos durante la asistencia en ECMO⁵, tórax abierto⁵ y las complicaciones durante la ECMO^{6,8} son factores de riesgo conocidos para el desarrollo de infecciones nosocomiales. En el registro de la Extracorporeal Life Support Organization (ELSO) (1998-2008) se describe un 11,7% de infecciones (equivale a 15,4 infecciones por cada 1.000 días de ECMO; adultos 30,6/1.000 d; pediátricos 20,8/1.000 d; neonatal 10,1/1.000 d), siendo este porcentaje de 6,1% para aquellos pacientes que recibieron asistencia en ECMO durante menos de 7 días y de un 30,3% en aquellos que la recibieron durante más de 14 días³.

El objetivo de este estudio es analizar retrospectivamente a los pacientes que han sido asistidos en ECMO en una unidad de cuidados intensivos pediátricos de un hospital terciario, para describir las infecciones asociadas, identificar los factores de riesgo para desarrollar complicaciones infecciosas y determinar las posibles áreas de mejora.

Pacientes y métodos

Para este estudio se han revisado retrospectivamente las historias clínicas de los pacientes que han recibido asistencia en ECMO entre el 1 de enero de 2011 y el 31 de diciembre de 2014, recogiendo datos demográficos, de la asistencia (indicación, tipo, tipo de canulación, lugar de canulación, procedimientos durante ECMO, transfusión de hemoderivados, duración de ECMO) y de las infecciones que aparecen durante dicha asistencia (tipo de infección, microorganismo causal, tiempo de ECMO a la que aparece), además de los días de estancia en la Unidad de Cuidados Intensivos Pediátricos (UCIP) y la supervivencia.

Se han incluido todos los pacientes asistidos en ECMO durante este periodo que tuvieran entre 0 y 16 años. Se han excluido las infecciones existentes previamente a la asistencia en ECMO o que motivan dicha asistencia y las infecciones que aparecen después de retirada la asistencia, que pudieran no ser secundarias a dicha asistencia.

El diagnóstico de cada tipo de infección nosocomial se ha realizado con base en los criterios diagnósticos de las guías CDC⁹. En nuestro centro realizamos cultivos de rutina cada 48 h.

Durante el periodo de estudio, la profilaxis antibiótica realizada en los pacientes asistidos en ECMO fue de vancomicina y gentamicina durante 48 h.

Las variables continuas se han comparado usando el análisis de la varianza y las variables cualitativas se han comparado con la prueba de chi cuadrado (χ^2) o el test exacto de Fisher. Los resultados son expresados en porcentajes y valores de p ($p < 0,05$ fue considerada significativa). El análisis estadístico de los resultados se ha realizado con el paquete estadístico IBM SPSS, versión 19.0.

Tabla 1 Resumen de las características demográficas y de la asistencia en ECMO

<i>Edad mediana:</i> 2 meses (RIC 0-9,75 meses)
<i>Mediana de peso:</i> 3,9 kg (RIC 3,100-8,250 kg)
Género
Varones: 54% (27)
Mujeres: 46% (23)
Indicación de ECMO
Postoperatorio cardiaco: 58% (29)
Disfunción ventricular grave: 12% (6)
Fallo respiratorio: 18% (9)
ECMO-RCP: 12% (6)
ECMO A-V: 100% (50)
<i>Duración media de asistencia en ECMO:</i> 7,26 días (2,36-12,16)
Tipo de canulación
Central: 76% (38)
Periférica: 24% (12)
Lugar de canulación
Quirófano: 58% (29)
UCIP: 42% (21)
Procedimientos durante asistencia en ECMO: 58% (29) (revisión por sangrado, reintervención quirúrgica o cateterismo)
<i>Transfusión masiva de hemoderivados:</i> 40% (20)
<i>Infección durante ECMO:</i> 40% (20)
<i>Duración media de ECMO cuando aparece la infección:</i> 4,48 días (1,21-7,75)
<i>Duración media de estancia en UCIP:</i> 39,16 días (1,42-77)
Supervivencia global: 74% (37)

Resultados

Durante el periodo de estudio 50 pacientes requirieron asistencia en ECMO en nuestra unidad. En la [tabla 1](#) se muestran en detalle el resumen de los datos demográficos, la indicación de asistencia en ECMO y datos sobre esta asistencia.

Durante este periodo, 20 pacientes (40%) tuvieron o no una infección (3 pacientes tuvieron 2 infecciones), y la duración media de asistencia en ECMO cuando aparece la infección fue de 4,48 días (1,21-7,75). Hubo 23 episodios de infección (16 bacteriemias, 4 infecciones de orina, una neumonía asociada a ventilación mecánica y 2 mediastinitis). Analizándose los valores de PCR y PCT durante las primeras 48 h tras la presencia de infección, se vio que los valores más altos de PCR fueron a las 48 h (con una media de 12 mg/dl; 2,4-21,6) y los de PCT fueron durante las primeras 12 h (con una media de 10 ng/ml; 0-23). En la [tabla 2](#) se especifican los microorganismos causantes de cada infección. Analizando los microorganismos causantes de infección en los pacientes en ECMO encontramos que en nuestra muestra, de forma global, los grampositivos son más frecuentes (40%); después, los gramnegativos (35%), seguidos de los hongos (25%). El estafilococo coagulasa negativo sería el agente causal más frecuente (produciendo 6 de las 23 infecciones), seguido de diversas enterobacterias (5 de 23 infecciones) y *Candida sp.* (5 de 23 infecciones).

Se analizaron distintas variables buscando si determinadas características se asocian con un mayor riesgo de aparición de infección. Se comparó el porcentaje de infección por grupos de edad (neonatos y mayores de un mes), por el lugar donde se realizó la canulación (en quirófano o en la UCIP), por el tipo de canulación (central o periférica), en función de si el paciente sufrió una coagulopatía grave (con necesidad de transfusiones múltiples) o si precisó algún tipo de intervención durante la asistencia (revisión quirúrgica por sangrado, reintervención quirúrgica, realización de cateterismo). El porcentaje de infección fue algo mayor en los pacientes menores de un mes, cuando la canulación se realizó en la UCIP, en canulación central, si el paciente sufrió una coagulopatía grave y si hubo que hacer alguna intervención durante la asistencia, pero ninguna de estas diferencias resultó estadísticamente significativa. Por otro lado, se comparó la diferencia de tiempo de asistencia en ECMO, la estancia media en UCIP y la supervivencia tras la retirada de ECMO entre pacientes que sufrieron alguna infección durante la asistencia y los que no. Los pacientes que presentaron alguna infección estuvieron asistidos durante más tiempo en ECMO (diferencia estadísticamente significativa, $p=0,039$) y la supervivencia fue menor, aunque sin alcanzar significación estadística. La estancia media en UCIP fue similar en ambos grupos. En nuestra unidad se instauró el programa de Bacteriemia zero en diciembre de 2012, siendo 24 de las asistencias del estudio previas al inicio y 26, posteriores. El porcentaje de bacteriemias disminuyó tras la implementación de este paquete de medidas (aunque la diferencia no resultó estadísticamente significativa). En la [tabla 3](#) se muestran en detalle los porcentajes y valores de p de estos resultados.

Discusión

Las infecciones nosocomiales son una complicación frecuente de los pacientes en ECMO. La incidencia de infección publicada varía ampliamente según los estudios, desde el 8,5% de un estudio realizado por Hsu et al. en Taiwán, en pacientes adultos que requieren asistencia en ECMO por cualquier causa⁴, hasta el 64% publicado en un estudio realizado por Schmidt et al. en París, en pacientes adultos con un shock cardiogénico que requieren asistencia con ECMO venoarterial². En el último análisis del registro de la ELSO se describe una incidencia global de un 11,7% de infecciones, siendo más frecuente la aparición de infecciones en pacientes pediátricos y en adultos que en neonatos³. En nuestro estudio, la incidencia de infección es muy alta (de un 40%, siendo la incidencia en población neonatal de un 50% y en población pediátrica de un 33,3%), por lo que es esencial instaurar medidas de mejora.

Las bacteriemias y las neumonías asociadas a ventilación mecánica son las infecciones que aparecen con mayor frecuencia cuando un paciente está asistido en ECMO, según lo publicado en la literatura^{7,8}. En nuestra serie, las infecciones que aparecen con más frecuencia son las bacteriemias (70% de las infecciones).

El estafilococo coagulasa negativo sería el agente causal más frecuente, seguido de diversas enterobacterias y *Candida sp.*, coincidiendo esto con lo publicado en la literatura, como vemos en el registro de la ELSO publicado en 2011, que

Tabla 2 Microorganismos productores de infección

Bacteriemias					
Grampositivos		Gramnegativos		Hongos	
Estafilococo coagulasa negativo	5	Stenotrophomonas maltophilia	1	Candida albicans	1
Enterococcus faecium	1	Klebsiella pneumoniae	1	Candida parapsilosis	1
Streptococcus viridans	1	Serratia marcescens	1		
Granulicatella adiacens	1	Pseudomonas aeruginosa	2		
		Enterobacter cloacae	1		
Infecciones de orina					
Grampositivos		Gramnegativos		Hongos	
		Escherichia coli	1	Candida albicans	2
				Candida sake	1
Neumonías asociadas a ventilación mecánica					
Grampositivos		Gramnegativos		Hongos	
		Serratia marcescens	1		
Mediastinitis					
Grampositivos		Gramnegativos		Hongos	
Estafilococos coagulasa negativo	1			Trichosporon inkin	1

Tabla 3 Descripción de variables en función de la aparición de infección

	Infección, %	No infección, %	p
<i>Grupos de edad</i>			0,23
Menores de un mes	50	50	74 infecciones/1.000 días de ECMO neonatal
Mayores de un mes	33,3	66,6	43 infecciones/1.000 días de ECMO pediátrica
<i>Lugar de canulación</i>			0,66
Quirófano	41,3	58,7	
UCIP	47,6	52,4	
<i>Tipo de canulación</i>			0,39
Central	47,4	52,6	
Periférica	33	67	
<i>Coagulopatía grave</i>			0,485
Sí	50	50	
No	40	60	
<i>Revisión durante ECMO</i>			0,89
Sí	44,8	55,2	
No	42,8	57,2	
<i>Duración media de ECMO</i>	8,91 días (3,71-14,1)	5,96 días (1,66-10,26)	0,039
<i>Estancia media en UCIP</i>	40 días (0-80)	38,5 días (2,5-74,5)	0,9
<i>Resultado tras retirada de ECMO</i>			0,139
Supervivencia	37,8	62,2	
Fallecimiento	61,5	38,5	
<i>Bacteriemias</i>			0,159
Previas a BZ	41,6	58,4	
Posteriores a BZ	23	77	

muestra que el estafilococo coagulasa negativo es el agente causal más frecuente (16% de las infecciones), seguido de *Candida* (con un 12,7% de las infecciones)³, o en un artículo publicado por el grupo de Aubron et al. de Melbourne en 2013, que muestra las enterobacterias como el agente causal más frecuente de forma global (16 de 46 infecciones) y *Candida* como causa más frecuente de bacteriemia (9/24)⁷.

En este estudio vemos que los pacientes que tienen una infección están asistidos un tiempo significativamente mayor que los que no la tienen (8,91 días [3,71-14,1] frente a los 5,96 días [1,66-10,26] de los pacientes que no tuvieron infección; $p=0,039$), coincidiendo con lo publicado en otros artículos, como el de Schmidt et al., que concluye que la aparición de complicaciones infecciosas supone un mayor tiempo de asistencia en ECMO (16 ± 17 días en los pacientes que tienen alguna infección frente a 8 ± 5 días en los pacientes que no la tienen; $p < 0,0001$)², o el análisis que realizan Adam et al. del registro de la ELSO, en el que concluyen que la mayor duración de la asistencia es un factor de riesgo para infección en todos los grupos de edad (en neonatos el tiempo medio de asistencia es de $10,61 \pm 7,27$ días para los que tienen infección frente a $6,66 \pm 4,96$ días para los que no la tienen; $p < 0,001$); en población pediátrica los tiempos serían de $13,38 \pm 10,55$ días y $7,16 \pm 6,75$ días ($p < 0,001$)⁶. Se puede concluir que los pacientes que tienen alguna infección están asistidos un tiempo significativamente mayor o que la mayor duración de la asistencia en ECMO está relacionada con una incidencia más alta de complicaciones infecciosas.

Analizando otras variables, como la incidencia de infección en canulaciones centrales y periféricas, en nuestro estudio no encontramos diferencias estadísticamente significativas. En la literatura hay estudios que analizan las diferencias entre canulación central y periférica en cuanto a incidencia de sangrado, necesidad de reintervenciones o resultados¹⁰, pero solo hemos encontrado un estudio que analice esta variable de forma concreta en cuanto a la incidencia de infección, el de Schmidt et al., en el que tampoco encuentran diferencias significativas, aunque, al igual que en nuestra serie, existe una mayor tendencia a infección en la canulación central (los pacientes con canulación central tienen una incidencia de infección del 65% frente al 45% de la periférica; $p=0,71$)².

Los pacientes que fallecen tras la retirada de ECMO tienen un mayor porcentaje de infecciones (61,5 frente al 37,8% en los pacientes que sobreviven), aunque las diferencias no son estadísticamente significativas. Los datos publicados por distintos grupos difieren. El estudio realizado por el grupo de Melbourne, con 139 pacientes, concluye que aunque la aparición de infecciones en ECMO aumenta los días de ingreso en la UCIP, no incrementa la mortalidad⁷, y a la misma conclusión llega el grupo de Coffin et al. de Filadelfia con un estudio de 80 neonatos que requieren asistencia en ECMO¹¹. Sin embargo, el registro de la ELSO publicado en 2011, donde se analizan los datos de 20.741 asistencias, refiere una mortalidad del 57,6% en los pacientes que tienen alguna infección frente al 41,5% en los que no la tienen ($p < 0,001$)³.

Es muy importante reconocer de forma precoz la aparición de una complicación infecciosa, lo cual es difícil ya que los síntomas y signos de infección son difíciles de interpretar en pacientes en ECMO. Puede haber hipotensión,

coagulopatía, trombocitopenia, elevación de reactantes de fase aguda y variaciones en la temperatura, sin que implique la existencia de una infección¹². La administración de antibióticos profilácticos y la realización de cultivos seriados pueden ser útiles en estos pacientes. En el estudio retrospectivo de Kaczala et al., donde se realizan cultivos diarios rutinarios, sin administrar antibióticos profilácticos, se detecta con dichos cultivos un 22,6% de infecciones. Concluyen que sería más beneficioso realizar cultivos diarios que administrar profilaxis antibiótica a todos los pacientes, para evitar aumentar las resistencias antibióticas¹³. En otro estudio, de Elerian et al., de la Universidad de Texas, con 4 centros de ECMO neonatal, administran antibióticos profilácticos, además de realizar cultivos rutinarios diarios, y concluyen que en pacientes en los que no sospechemos infección los cultivos rutinarios no estarían indicados y solo aumentarían el coste¹⁴. En nuestro centro hemos revisado las indicaciones de profilaxis antibiótica, no encontrando protocolos específicos de las indicaciones en ECMO (ni en cuanto a los antibióticos a utilizar ni en cuanto al tiempo)^{15,16}, concluyendo que la profilaxis se mantenga 24 h como en el resto de los pacientes tras cirugía cardíaca y con la misma antibioterapia, y posteriormente se vigilen estrechamente los signos de infección.

Este estudio cuenta con algunas limitaciones. En primer lugar, se trata de un estudio retrospectivo, por lo que en ocasiones es difícil concluir en qué casos se dio verdadera importancia a un cultivo positivo como causante de infección o en cuáles se mantuvieron los antibióticos más por precaución al tratarse de pacientes graves. Por otro lado, muchos cultivos fueron recogidos cuando el paciente ya estaba con antibióticos, lo que pudo ser la causa de su negatividad, y en algunos casos los antibióticos se pudieron mantener por alta sospecha de infección a pesar de que los cultivos fueran negativos. Por estas razones es difícil saber si la incidencia de infección puede estar infra o sobreestimada. Además, en este estudio están excluidas las infecciones ya presentes antes de la asistencia en ECMO, sin poder analizar cómo pudo influir el que esos pacientes siguieran un tratamiento antibiótico previo a la hora de desarrollar menos infecciones o de tener más riesgo de infecciones fúngicas. Por otra parte, es un estudio con una muestra pequeña, lo que probablemente justifica que muchos resultados no sean estadísticamente significativos, siendo más difícil establecer qué cambios se pueden implementar en la práctica para reducir las infecciones nosocomiales en estos pacientes.

La incidencia de infección durante ECMO es muy alta y, de las variables estudiadas en este estudio, la única que se relaciona significativamente con una mayor incidencia de infección es la mayor duración del soporte en ECMO, por lo que se debe optimizar la situación del paciente para poder retirar lo antes posible este soporte. En estos pacientes es especialmente importante cumplir de forma estricta las medidas de bacteriemia, neumonía y resistencia cero para evitar la aparición de infecciones, así como hacer un especial hincapié en que cualquier intervención que hagan sobre el paciente otros especialistas (cardiólogos, cirujanos cardíacos, radiólogos, etc.) sea con las medidas de asepsia adecuadas y cuando sea necesario, de forma estéril (manipulación de cánulas, revisión de sangrado mediastínico, etc.). Para la concienciación de todo el personal implicado en el cuidado de estos pacientes, se deberían hacer cursos

periódicos de lavado de manos, así como recordatorios de los programas zero y reuniones periódicas sobre los datos de incidencia de infección en la unidad.

Dada la importancia de las infecciones nosocomiales en los pacientes asistidos en ECMO y la dificultad para el diagnóstico de las mismas, es muy importante que ante un empeoramiento (clínico o analítico), recojamos cultivos y comencemos de forma precoz antibioterapia en espera de confirmación de la infección. Al no existir protocolos ni actuaciones comunes en cuanto al uso de la profilaxis antibiótica en estos pacientes y a la realización de cultivos rutinarios, hacen falta más estudios prospectivos, idealmente multicéntricos, para concluir cuál es la práctica más adecuada.

Conflicto de intereses

Los autores declaran no tener ningún conflicto de intereses.

Bibliografía

1. Van Meurs K, Lally KP, Peek G, Zwischenberger JB. ECMO: Extracorporeal cardiopulmonary support in critical care. 3rd ed Ann Arbor, Michigan: Extracorporeal Life Support Organization; 2005.
2. Schmidt M, Brechot N, Hariri S, Guiquet M, Luyt CE, Makri R, et al. Nosocomial infections in adult cardiogenic shock patients supported by venoarterial Extracorporeal Membrane Oxygenation. *Clin Infect Dis*. 2012;55:1633–41.
3. Bizzaro MJ, Conrad SA, Kaufman DA, Rycus P. Infections acquired during extracorporeal membrane oxygenation in neonates, children, and adults. *Pediatr Crit Care Med*. 2011;12:1–5.
4. Hsu MS, Chiu KM, Huang YT, Kao KL, Chu SH, Liao CH. Risk factors for nosocomial infection during extracorporeal membrane oxygenation. *J Hosp Infect*. 2009;73:210–6.
5. O'Neil JM, Schutze GE, Heulitt MJ, Simpson PM, Taylor BJ. Nosocomial infections during extracorporeal membrane oxygenation. *Intensive Care Med*. 2001;27:1247–53.
6. Vogel AM, Lew DF, Kao LS, Lally KP. Defining risk for infectious complications on extracorporeal life support. *J Pediatr Surg*. 2011;46:2260–4.
7. Aubron C, Cheng AC, Pilcher D, Leong T, Magrin G, Cooper DJ, et al. Infectious acquired by adults who receive ECMO: Risk factors and outcome. *Infect Control Hosp Epidemiol*. 2013;34:24–30.
8. Sun HY, Ko WJ, Tsai PR, Sun CC, Chang YY, Lee CW, et al. Infections occurring during extracorporeal membrane oxygenation use in adult patients. *J Thorac Cardiovasc Surg*. 2010;140:1125e2–32e2.
9. Horan TC, Andrus M, Dudeck MA. CDC/NHSN surveillance definition of health care-associated infection and criteria for specific types of infections in the acute care setting. *Am J Infect Control*. 2008;36:309–32.
10. Saeed D, Stosik H, Islamovic M, Albert A, Kamiya H, Maxhera B, et al. Femoro-femoral versus atrio-aortic extracorporeal membrane oxygenation: Selecting the ideal cannulation technique. *Artif Organs*. 2014;38:549–55.
11. Coffin SE, Bell LM, Manning M, Polin R. Nosocomial infections in neonates receiving extracorporeal membrane oxygenation. *Infect Control Hosp Epidemiol*. 1997;18:93–6.
12. Steiner CK, Stewart DL, Bond SJ, Hornung CA, McKay VJ. Predictors of acquiring a nosocomial bloodstream infection on extracorporeal membrane oxygenation. *J Pediatr Surg*. 2001;36:487–92.
13. Kaczala GW, Paulus SC, Al-Dajani N, Jang W, Blonde-Hill E, Dobson S, et al. Bloodstream infections in pediatric ECLS: Usefulness of daily blood culture monitoring and predictive value of biologic markers. The British Columbia experience. *Pediatr Surg Int*. 2009;25:169–73.
14. Elerian LF, Sparks JW, Meter TA, Zwischenberger JB, Doski J, Goretsky MJ, et al. Usefulness of surveillance cultures in neonatal extracorporeal membrane oxygenation. *ASAIO J*. 2001;47:220–3.
15. Kao LS, Fleming GM, Escamilla RJ, Lew DF, Lally KP. Antimicrobial prophylaxis and infection surveillance in extracorporeal membrane oxygenation patients: A multi-institutional survey of practice patterns. *ASAIO J*. 2011;57:231–8.
16. Glater-Welt LB, Schneider JB, Zinger MM, Rosen K, Sweberg TM. Nosocomial bloodstream infections in patients receiving extracorporeal life support: Variability in prevention practices. A survey of the extracorporeal life support organization members. *J Intensive Care Med*. 2105.