



Artículo original

Análisis de concordancia de diferentes metodologías para la identificación de aislamientos orales de especies de *Candida*

Concordance analysis between different methodologies used for identification of oral isolates of *Candida* species

Alejandra Zuluaga^{1*}, Karen Arango-Bustamante^{1*}, Diego H. Caceres², Zilpa A. Sánchez-Quitian³, Verónica Velásquez¹, Beatriz L. Gómez^{1,4}, Claudia M. Parra-Giraldo³, Natalia Maldonado⁵, Luz E. Cano^{1,6}, Catalina de Bedout¹, Raúl E. Rivera⁷

¹Unidad de Micología Médica y Experimental, Corporación para Investigaciones Biológicas (CIB), Medellín, Colombia.

²ORISE Fellow with the Mycotic Diseases Branch, Centers for Disease Control and Prevention (CDC), Atlanta, USA.

³Unidad de Investigación en Proteómica y Micosis Humanas, Grupo de Enfermedades Infecciosas, Departamento de Microbiología, Facultad de Ciencias, Pontificia Universidad Javeriana, Bogotá, Colombia.

⁴Escuela de Medicina y Ciencias de la Salud, Universidad del Rosario, Bogotá, Colombia.

⁵Laboratorio Médico de Referencia S.A.S, Grupo GERMEN, Medellín, Colombia.

⁶Escuela de Microbiología, Universidad de Antioquia, Medellín, Colombia.

⁷Programa de Odontología, Universidad Antonio Nariño, Armenia - Quindío, Colombia.

* These authors contributed equally in this work

Zuluaga A, Arango-Bustamante K, Caceres DH, Sánchez-Quitian ZA, Velásquez V, Gómez BL, Parra-Giraldo CM, Maldonado N, Cano LE, de Bedout C, Rivera RE. Concordance analysis between different methodologies used for identification of oral isolates of *Candida* species in Colombia. *Colomb Med (Cali)*. 2018; 49(3): 193-200. DOI: [10.25100/cm.v49i3.3774](https://doi.org/10.25100/cm.v49i3.3774)

© 2018 Universidad del Valle. Este es un artículo de acceso abierto distribuido bajo los términos de la licencia Creative Commons Attribution License, que permite el uso ilimitado, distribución y reproducción en cualquier medio, siempre que el autor original y la fuente se acreditan.

Historia:

Recibido: 24 febrero 2018

Revisado: 05 febrero 2018

Aceptado: 23 julio 2018

Palabras clave:

Candida, mucosa bucal, diagnóstico, reacción en cadena de la polimerasa, espectrometría, masas, matrix asistida por láser de desorción-ionización, Colombia

Keywords:

Candida, mouth mucosa, diagnosis, Polymerase Chain Reaction, Spectrometry, Mass, Matrix-Assisted Laser Desorption-Ionization, Colombia

Resumen

Introducción: La clasificación a nivel de especies de las levaduras del género *Candida* de origen clínico es fundamental para el diagnóstico y la instauración de un adecuado tratamiento para el paciente. Se realizó un estudio de concordancia de cinco metodologías usadas para la identificación de aislamientos orales de *Candida* spp en Colombia.

Métodos: Sesenta y siete aislamientos de *Candida* spp fueron identificados a nivel de especie utilizando; API® 20 C AUX, Vitek® 2 Compact, MALDI TOF (Vitek® MS y Microflex®) y una prueba molecular, PCR Panfungal y secuenciación. Un análisis del costo comercial y tiempo de procesamiento de las muestras por cada método fue realizado mediante el análisis gráfico de ambas variables.

Resultados: La PCR Panfungal y secuenciación diferenciaron 12 especies de *Candida*, los métodos Vitek® MS y Microflex® identificaron 9 especies y los métodos API® 20 C AUX y Vitek® 2 Compact identificaron 8 especies. El análisis de Kappa ponderado (wK) demostró una concordancia alta entre los métodos PCR Panfungal y secuenciación, Vitek® MS, Microflex® y API® 20 C AUX, concordancias agrupadas en las categorías buena y muy buena (wK 0.62-0.93); los Kp que involucraron el método Vitek® 2 Compact presentaron concordancias moderadas o buenas frente a los otros métodos (wK 0.56-0.73). Las metodologías basadas en MALDI TOF MS requirieron 4 minutos para generar un resultado y el método Microflex® fue el método que en nuestro medio presentó el menor precio de venta del servicio.

Conclusión: Los métodos evaluados presentaron una alta concordancia en sus resultados, siendo más alta para los métodos moleculares y las metodologías basadas en MALDI TOF MS; estas últimas son metodologías más rápidas, económicas y precisas, las cuales se presentan como alternativas prometedoras para la identificación rutinaria de especies de levaduras del género *Candida*.

Abstract

Background: The yeasts species determination is fundamental not only for an accurate diagnosis but also for establishing a suitable patient treatment. We performed a concordance study of five methodologies for the species identification of oral isolates of *Candida* in Colombia.

Methods: Sixty-seven *Candida* isolates were tested by; API® 20C-AUX, Vitek®2 Compact, Vitek®MS, Microflex® and a molecular test (panfungal PCR and sequencing). The commercial cost and processing time of the samples was done by graphical analysis.

Results: Panfungal PCR differentiated 12 species of *Candida*, Vitek®MS and Microflex® methods identified 9 species, and API® 20C-AUX and Vitek®2 Compact methods identified 8 species each. Weighted Kappa (wK) showed a high agreement between Panfungal PCR, Vitek®MS, Microflex® and API® 20C-AUX (wK 0.62-0.93). The wK that involved the Vitek®2 Compact method presented moderate or good concordances compared with the other methods (wK 0.56-0.73). Methodologies based on MALDI TOF MS required 4 minutes to generate results and the Microflex® method had the lowest selling price.

Conclusion: The methods evaluated showed high concordance in their results, being higher for the molecular methods and the methodologies based on MALDI TOF. The latter are faster and cheaper, presenting as promising alternatives for the routine identification of yeast species of the genus *Candida*.

Autor de correspondencia:

Diego H. Caceres, BSc, MSc. ORISE Fellow with the Mycotic Diseases Branch. CDC, Atlanta, USA. Phone: (+1) 470 776 5078. E-mail: xju7@cdc.gov /diegocaceres84@gmail.com

Introducción

Los hongos del género *Candida* son un grupo de levaduras ubicuas y con características muy diversas. Una de las especies más conocida es *Candida albicans* ya que es la principal especie relacionada en la mayoría de infecciones causadas por levaduras, sin embargo, actualmente se ha observado un incremento de las infecciones causadas por especies diferentes, anteriormente menos comunes, pero que hoy en día han adquirido mayor importancia, ya que algunas presentan perfiles de sensibilidad disminuida y resistencia a los antimicóticos de uso habitual, en especial a los azoles y equinocandinas¹. Con base en lo anterior, la correcta identificación de levaduras del género *Candida* es uno de los retos más grandes existentes en la actualidad, en especial, porque esto pudiera retrasar la instauración de un adecuado tratamiento en el paciente, particularmente, en el manejo de las infecciones fúngicas invasoras. Para esto, se hace necesario contar con pruebas que sean rápidas y precisas para la identificación oportuna de levaduras de interés clínico².

Actualmente, existen diversas metodologías para la identificación de levaduras, algunas emplean medios cromogénicos como el CHROMagar™ *Candida* que permiten tener una identificación presuntiva de una manera rápida, logrando identificar especies de importancia clínica como *C. albicans*, *C. tropicalis* y *C. krusei*, sin embargo, muchos autores resaltan la importancia de complementar esta identificación con otras pruebas fenotípicas que permitan la confirmación a especie³. De igual manera, existen sistemas comerciales como el API® 20 C AUX o el sistema Vitek® 2 Compact utilizados para la identificación de estas levaduras, los cuales están basados en pruebas bioquímicas. Tienen la desventaja que pueden proporcionar identificaciones erróneas por la falta de experiencia del laboratorista al interpretar los resultados y, con alguna frecuencia estos sistemas no son capaces de diferenciar especies con perfiles bioquímicos similares y existe la limitante de la inclusión oportuna de especies emergentes en sus bases de datos⁴. La espectrometría de masas, basada en la metodología MALDI TOF (de sus siglas del inglés: *matrix-assisted laser desorption ionization time-of-flight*), ha surgido como un método valioso para la identificación de microorganismos en general, y con un buen desempeño para la identificación de levaduras, por su rapidez, precisión y bajo precio de venta de servicio^{5,6}. Por tales motivos, esta tecnología ha comenzado a emplearse con mayor frecuencia en nuestro medio, siendo los sistemas comerciales Microflex® (Bruker Daltonics GMBH, Leipzig, Alemania) y Vitek® MS (bioMérieux, Marcy, L'Etoile, Francia) los más populares^{6,7}.

Otras de las metodologías utilizadas son las técnicas moleculares basadas en la secuenciación de ácidos nucleicos, las cuales han sido empleadas como método de referencia para hacer comparaciones frente a otras pruebas de identificación debido a que proporcionan una identificación más precisa^{8,9}. Adicionalmente, las técnicas de secuenciación permiten identificar especies crípticas como *C. metapsilosis*, *C. orthopsilosis*, *C. nivariensis*, *C. bracarensis*, que exhiben frecuentemente resistencia a los antifúngicos que comúnmente son empleados contra estos patógenos⁹. La PCR panfungal y secuenciación tiene como limitante la complejidad para ser implementadas en un laboratorio ya que requiere espacios físicos, equipamiento especial y personal altamente entrenado¹⁰.

Con todo lo expuesto anteriormente, y teniendo en cuenta que son escasos los estudios que analizan la concordancia de los métodos empleados para la identificación de levaduras y la importancia médica que tiene conocer los agentes causales de las diferentes infecciones causadas por *Candida* spp, el objetivo de este estudio fue evaluar la concordancia entre cinco diferentes métodos, tanto convencionales como moleculares y de espectrometría de masas, empleados para la identificación de levaduras del género *Candida*.

Materiales y Métodos

Población y sitio de estudio

Se incluyeron muestras de enjuague bucal que se obtuvieron a partir de 98 individuos adultos sanos durante el año 2014 que asistieron a las clínicas odontológicas de la Universidad Antonio Nariño, ubicadas en nueve ciudades colombianas (Armenia, Bogotá, Bucaramanga, Cúcuta, Ibagué, Neiva, Palmira, Popayán y Villavicencio). Estos individuos no tenían enfermedad sistémica conocida aunque, algunos tenían procesos patológicos localizados que no produjeron alteración sistémica.

Las muestras provenientes de pacientes con enfermedad sistémica y de aquellos que estuvieron recibiendo tratamiento farmacológico con antibióticos, antifúngicos o corticoesteroides en los últimos 6 meses se excluyeron de los análisis.

Aislamientos

Los enjuagues bucales se remitieron de manera inmediata al Laboratorio de la Unidad de Micología Médica y Experimental de la Corporación para Investigaciones Biológicas (CIB) en Medellín, Colombia. Las muestras se sembraron en agar Sabouraud Dextrosa™ con antibióticos (BD™, referencia 210950)¹¹ y en medio CHROMagar™ *Candida* (CHOMagar Microbiology, Paris, Francia)¹², lo que permitió verificar desde los cultivos primarios, la posibilidad de tener infecciones mixtas por varias especies de *Candida*. Los cultivos fueron incubados a 25° C por 20 días, con lecturas semanales para evaluar la positividad de los mismos. Los aislamientos recuperados (n= 67) fueron almacenados en agua destilada estéril a 4° C y en medio de congelación en leche "Skim milk" (BD™, referencia 232100) a -20° C.

Identificación de las levaduras

La identificación del género y la especie de los aislamientos fue realizada utilizando las siguientes metodologías: 1) CHROMagar™ *Candida* (CHOMagar Microbiology, Paris, Francia). 2) API® 20 C AUX (bioMérieux, Marcy, L'Etoile, Francia). 3) Sistema automatizado Vitek® 2 Compact (bioMérieux, Inc., Hazelwood, MO, USA). 4) y 5) Espectrometría de masas basada en la técnica de MALDI TOF MS (desorción/ionización láser asistida por matriz) en los equipos Vitek® MS (bioMérieux, Marcy, L'Etoile, Francia) y Microflex® (Bruker Daltonics GMBH, Leipzig, Alemania). 6) Reacción en Cadena de Polimerasa (PCR) Panfungal y secuenciación.

Metodologías empleadas para la identificación de las levaduras

1. CHROMagar™ *Candida*: Después del crecimiento en este medio se verificó el color de cada una de las colonias para clasificarlas de acuerdo a las siguientes características: las colonias del complejo *C. albicans/dubliniensis* presentaron un color de verde claro a mediano, las de *C. tropicalis*, de azul verdoso a azul metálico y las demás especies presentaron un color de rosado pálido o lila claro a oscuro, o bien su color crema natural en este medio^{12,13}.

2. API® 20 C AUX: La prueba se realizó siguiendo las recomendaciones del fabricante (bioMérieux, Marcy, L'Etoile, Francia)¹⁴. Después del período de incubación (48 horas a 25° C) los paneles se inspeccionaron visualmente. El perfil numérico obtenido para cada aislamiento se interpretó utilizando el software *Apiweb*TM (bioMérieux, referencia: 40 011).

3. Vitek® 2 Compact: el inóculo de trabajo fue preparado en 3 mL de solución salina al 0.45% a partir de un cultivo puro de no más de 24 h de crecimiento. La suspensión se ajustó a una escala de turbidez de McFarland entre 1.8-2.2, empleando el equipo *DensiCheck*®. El inóculo final fue dispensado automáticamente en las tarjetas de identificación del kit (YST, referencia: 21343), y se incubó utilizando el equipo Vitek® 2 Compact (bioMérieux, Durham, NC). La identificación final fue clasificada de la siguiente manera: “excelente”, “muy bueno”, “bueno”, “aceptable” o “con baja discriminación”, según el nivel de confianza y el porcentaje de discriminación para cada identificación proporcionada por el software del equipo¹⁵.

4. MALDI TOF: Se realizó utilizando dos plataformas comerciales en los equipos Vitek® MS (bioMérieux, Marcy, L'Etoile, Francia) y *Microflex*® (Bruker Daltonics GmbH, Leipzig, Alemania). Los detalles metodológicos de cada método comercial se describen a continuación:

4.1 Vitek® MS: Una sola colonia pura (crecimiento entre 24-72 h) se depositó en un solo pocillo de la placa del Vitek® MS. Las células se lisaron con 0.5 µL de ácido fórmico al 25% (Referencia: 411072) y se dejaron secar a temperatura ambiente (1-2 min). Después del secado, se adicionó 1 µL de la matriz CHCA (bioMérieux, Marcy, L'Etoile, Francia, Referencia: 411071). Las pruebas se realizaron después de que la mezcla final estaba completamente seca. El listado de picos resultantes de la adquisición se analizó utilizando el servidor MS-ID, en el que se compararon los picos de la muestra con los espectros contenidos en la base de datos MS-ID (CE/IVD incluido en *Myla*TM)¹⁶.

4.2 *Microflex*®: Partiendo de cultivos con no más de 24 h de crecimiento a 37° C, se realizó la identificación mediante la metodología de transferencia con extracción directa extendida en placa o mediante extracción con ácido fórmico. Para la extracción directa, se tomó una sola colonia y se realizó una capa muy delgada del microorganismo en la placa de acero MALDI, se dejó secar a temperatura ambiente, se adicionó 1 µL de ácido fórmico al 100% y se cubrió con 1 µL de matriz HCAA (α -cyano-4 hydroxycinnamic acid - HCCA) dejando secar a temperatura ambiente. Para aquellas cepas que presentaron un *score* bajo en la identificación, o en las cuales no fue posible una identificación, se les realizó extracción con ácido fórmico, la cual se hizo siguiendo las instrucciones del fabricante (Bruker Daltonik GmbH, Bremen, Alemania) con algunas modificaciones. Cada muestra fue servida por duplicado con el fin de verificar la reproducibilidad. Los perfiles fueron visualizados con el software *FlexControl* (versión 3.0) y el MALDI Biotyper RTC¹⁷.

5. PCR Panfungal y secuenciación: La región D1/D2 de la subunidad del complejo de genes rRNA 28S se amplificó siguiendo directrices internacionales para la identificación molecular de hongos¹⁸. También se amplificó la región ITS 1-4 (Internal Transcribed Spacer) para la identificación de especies crípticas

en aislamientos de *Candida parapsilosis* y *Candida glabrata*¹³. El DNA genómico se extrajo de colonias aisladas cultivadas en agar Sabouraud usando el mini kit QIAamp DNA (QIAGEN, Germantown, MD), siguiendo las recomendaciones del fabricante. Los marcadores moleculares fueron amplificados utilizando los cebadores y protocolos previamente descritos para las regiones D1/D2 y la ITS 1-4^{19,20}.

Los productos amplificados de la región D1/D2 (~600 pb) y de la región ITS 1-4 (600-900 pb) fueron enviados a Macrogen (Maryland, EE.UU.) para la secuenciación bidireccional de Sanger. El software *Sequencher 5.0* (Gene Code Corporation) se usó para editar y alinear las secuencias. Se realizó una búsqueda para establecer similitud/homología en dos bases de datos: el NCBI (BLAST) (Centro Nacional de Información de Biotecnología, Washington, DC) y el CBS-KNAW (Centro de Diversidad Fúngica).

Diseño metodológico y análisis estadístico

Las variables analizadas en este trabajo fueron resumidas mediante el cálculo de frecuencias absolutas y relativas. Los diferentes métodos para la identificación de levaduras evaluados fueron comparados mediante un análisis de concordancia, con el cálculo del índice de Kappa ponderado (K_p) y sus respectivos intervalos de confianza del 95% (IC 95%). El análisis de concordancia fue realizado de dos formas: la primera fue reagrupando los resultados de los métodos API® 20 C AUX, Vitek® 2 Compact, Vitek® MS y *Microflex*® y PCR Panfungal y secuenciación en las siguientes tres categorías de resultados: *C. albicans/dubliniensis*, *C. tropicalis* y *Candida* diferente a *Candida albicans/dubliniensis/tropicalis*, lo anterior se hizo con el objetivo de comparar las metodologías de identificación con el método de tamizaje *CHROMagar*TM *Candida*. El segundo análisis comparó los resultados finales de los métodos API® 20 C AUX, Vitek® 2 Compact, Vitek® MS y *Microflex*® y PCR panfungal y secuenciación, donde se tomó como método de referencia la PCR panfungal y secuenciación. Adicionalmente, fue realizado un análisis local de costos y tiempos necesario para el reporte de resultados, en el cual se analizaron las variables de precio de venta del servicio al público y el tiempo de procesamiento de la prueba para la entrega de resultados (excluyendo los tiempos de la fase pre-analítica y pos-analítica), la información analizada fue recolectada mediante contacto telefónico o vía correo electrónico con las diferentes instituciones que realizan alguna de estas metodologías en la ciudad de Medellín, Colombia. La interpretación se realizó mediante el análisis gráfico de las dos variables (costos y tiempo). Los análisis estadísticos fueron realizados utilizando el paquete estadístico STATA 8.0® y los gráficos mediante el Software Microsoft Excel 2010®.

Responsabilidades éticas

El protocolo fue aprobado por los comités de ética de la Universidad Antonio Nariño, Armenia-Quindío, Colombia.

Resultados

Sesenta y siete aislamientos del género *Candida* spp recuperados a partir de 98 enjuagues bucales fueron analizadas en el laboratorio (68% de positividad). Al realizar el análisis inicial utilizando el medio *CHROMagar*TM *Candida*, los 67 aislamientos se clasificaron como: 39 (58%) aislamientos de *C. albicans*/

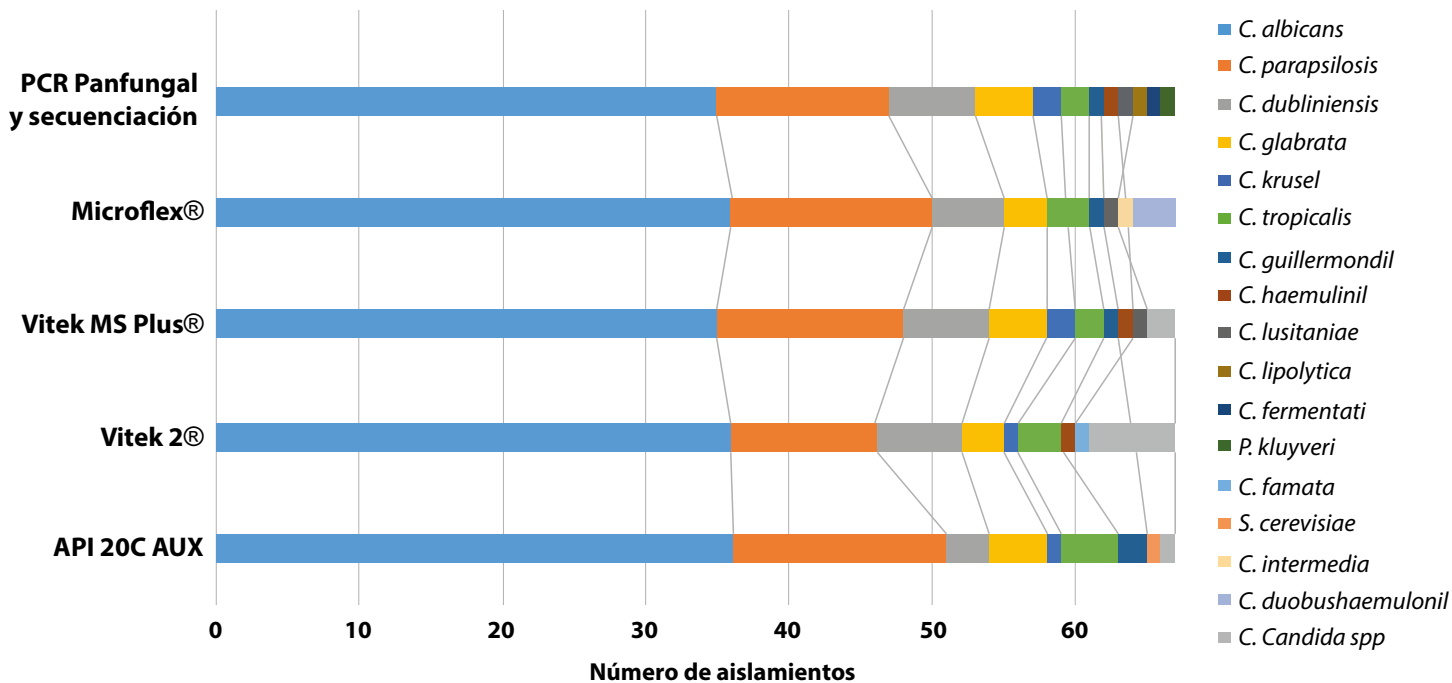


Figura 1. Distribución de las especies de levaduras clasificadas según el método de identificación

dubliniensis, 4 (6%) aislamientos de *C. tropicalis* y 24 (36%) aislamientos como *Candida* diferente a *Candida albicans/dubliniensis/tropicalis*. El primer análisis de concordancia comparando el CHROMagar™ *Candida* con las otras cinco metodologías (resultados reagrupados), arrojaron los siguientes resultados del Kappa ponderado (Kp): vs API® 20 C AUX= 1.00 (IC 95%= 1.00-1.00); vs Vitek® 2 Compact= 0.87 (IC 95%= 0.75-0.96); vs Vitek® MS= 0.92 (IC 95%= 0.80-0.99); vs Microflex®= 0.97 (IC 95%= 0.94-1.00) y vs la PCR panfungal y secuenciación= 0.98 (IC 95%= 0.95-1.00).

Al analizar los resultados teniendo en cuenta cada una de las metodologías utilizadas para la identificación de levaduras (excepto el CHROMagar™ *Candida*), se observó que la PCR panfungal y secuenciación, fue el método que logró diferenciar el mayor número de especies (n= 12). Los métodos basados en espectrometría de masas, Vitek® MS y Microflex®, identificaron nueve especies diferentes de *Candida* y finalmente, los métodos bioquímicos API® 20 C AUX y Vitek® 2 Compact, lograron identificar ocho especies diferentes de *Candida* cada uno. La descripción de las especies identificadas por metodología, se resumen en la Figura 1.

El segundo estudio de concordancia mostró una concordancia alta entre los resultados obtenidos con los métodos PCR panfungal y secuenciación, Vitek® MS, Microflex® y API® 20 C AUX, concordancias agrupadas en las categorías buena y muy buena. Los Kp que involucraron el método Vitek® 2 Compact, presentaron concordancias moderadas o buenas frente a los otros métodos (PCR panfungal y secuenciación, Vitek® MS, Microflex® y API® 20 C AUX). El análisis de las concordancias y discordancias comparando todos los métodos se encuentran resumidas en la Tabla 1. Los valores de Kp observados y sus respectivos IC del 95%, se encuentran resumidos en la Figura 2.

Para corroborar que los métodos anteriores no dejaron de detectar especies de los complejos *Candida parapsilosis* y *Candida*

glabrata, se complementó con una PCR y secuenciación de la región ITS 1-4, determinando que, en los complejos de *Candida parapsilosis* (n= 12) y *Candida glabrata* (n= 4), no se identificaron especies crípticas.

El análisis de costos y tiempo de procesamiento de las pruebas para generar resultados, demostró que los métodos basados en la tecnología MALDI TOF (Microflex® y Vitek® MS) requirieron menos tiempo para la generación de resultados (4 min), además, el método Microflex® presentó menor valor comercial (13 dólares americanos). La PCR panfungal y secuenciación, fue el método que requirió más tiempo para la entrega de resultados (3 días) y presentó el mayor valor comercial (86 USD). El análisis que compara las metodologías diagnósticas con base en los costos comerciales y el tiempo de procesamiento hasta la obtención de resultados, se resume en la Figura 3.

Discusión

Este estudio evaluó cinco metodologías diferentes para la identificación de aislamientos clínicos del género *Candida* obtenidos de enjuagues bucales. En general, observamos una buena concordancia entre CHROMagar™ *Candida* y las otras cinco metodologías evaluadas en este estudio. El método Vitek® 2 Compact tuvo la concordancia más baja y la mayor fue observada con el API® 20 C AUX. Es importante mencionar que el uso de CHROMagar™ *Candida* permite la identificación de la presencia de múltiples especies en la misma muestra clínica y proporciona una identificación presuntiva de las especies de *Candida* asociadas^{21,22}.

La mayoría de los cinco métodos analizados demostraron concordancias altas agrupadas en las categorías buena y muy buena. Estudios previos han demostrado que los métodos fenotípicos, basados en pruebas bioquímicas como el API® 20 C AUX y el sistema Vitek® 2 Compact, son los más empleados en

Table 1. Comparación de concordancias y discordancias de los métodos API® 20 C AUX, Vitek® 2 Compact, Vitek® MS y Microflex® con el método de referencia PCR panfungal y secuenciación.

	Método de referencia	API® 20 C AUX		Vitek® 2 Compact		Vitek® MS		Microflex®	
	PCR panfungal y secuenciación (n)	C (n)	D (n)	C (n)	D (n)	C (n)	D (n)	C (n)	D (n)
<i>C. albicans</i>	35	33	2	34	1	33	2	35	0
<i>C. parapsilosis</i>	12	12	0	10	2	12	0	12	0
<i>C. dubliniensis</i>	6	2	4	6	0	5	1	5	1
<i>C. glabrata</i>	4	4	0	2	2	4	0	3	1
<i>C. tropicalis</i>	2	2	0	2	0	2	0	2	0
<i>C. intermedia</i>	2	0	2	0	2	2	0	1	1
<i>C. guilliermondii</i>	1	1	0	0	1	1	0	1	0
<i>C. lusitanae</i>	1	0	1	1	0	1	0	1	0
<i>C. haemulonii</i>	1	0	1	1	0	1	0	1	0
<i>C. lipolytica</i>	1	0	1	0	1	0	1	0	1
<i>C. fermentati</i>	1	0	1	0	1	0	1	0	1
<i>Pichia kluyveri</i>	1	0	1	0	1	0	1	0	1
Total	67	54	13	56	11	61	6	61	6

n: número
C: concordancias,
D: discrepancias

los laboratorios clínicos^{23,24}. En este trabajo se observó que estos dos métodos fueron los que presentaron menor capacidad para diferenciar especies del género *Candida* y también presentaron menores valores de Kp, en especial, cuando se comparó el método Vitek® 2 Compact con las otras metodologías evaluadas. Otros autores han reportado que estos métodos pueden presentar discrepancias para identificar especies del género *Candida* menos comunes y aquellas especies estrechamente relacionadas^{23,25}. Por otra parte, la exactitud de estos métodos se reduce en gran medida si los laboratorios no realizan las pruebas adicionales requeridas para la identificación de perfiles fenotípicos que ayuden a discernir entre las especies con discriminaciones bajas o que presenten dificultades en la identificación.

En nuestro estudio se identificaron por PCR panfungal y secuenciación, especies como *Candida fermentati* y *Candida haemulonii*, que son especies emergentes, clasificadas recientemente dentro de complejos de especies que tienen dificultad de identificarse por los métodos convencionales y cuya identificación se puede convertir en un gran desafío cuando estas

cepas no han sido incluidas en las bases de datos de los diferentes sistemas de identificación^{26,27}. Además, algunas de estas especies emergentes han mostrado una disminución de la sensibilidad a los agentes antifúngicos, y en consecuencia, esto aumenta la dificultad en el tratamiento de los pacientes con infecciones invasivas por *Candida*^{26,28}. En nuestro trabajo, ninguna de las metodologías analizadas, con excepción de la PCR panfungal y secuenciación, tuvo la capacidad de diferenciar las especies de *Candida lipolytica* (n= 1), *Candida fermentati* (n= 1) y *Pichia kluyveri* (n= 1), especies que si bien han sido reportadas principalmente para el uso a nivel industrial, también tienen la capacidad de comportarse como verdaderos patógenos en humanos de acuerdo con las condiciones del hospedero^{26,29-32}.

Las metodologías basadas en MALDI TOF (Microflex® y Vitek® MS) presentaron una alta concordancia en comparación con el método de referencia, PCR panfungal y secuenciación. El análisis de concordancia entre estas dos tecnologías mostraron una concordancia muy buena, debido a que ambos sistemas fueron capaces de identificar el mismo número de especies pero no todas

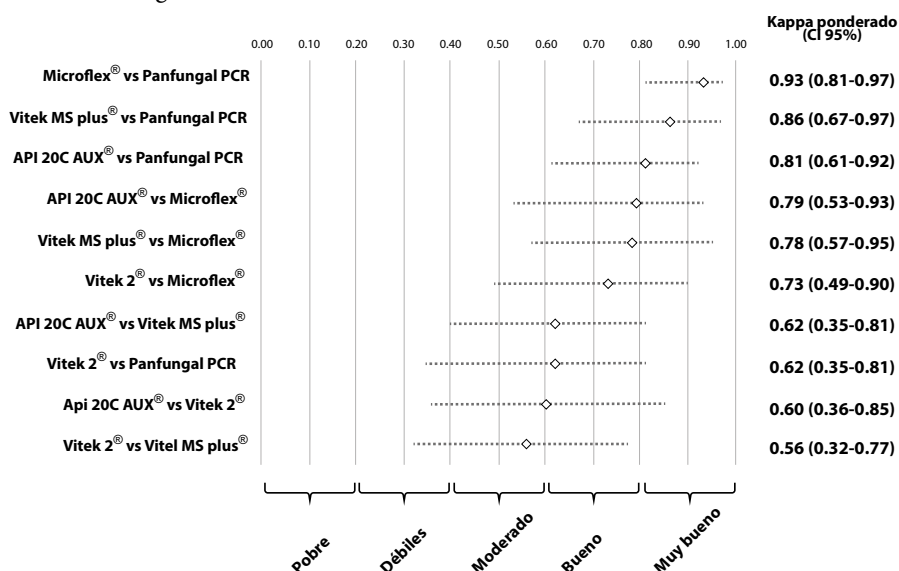
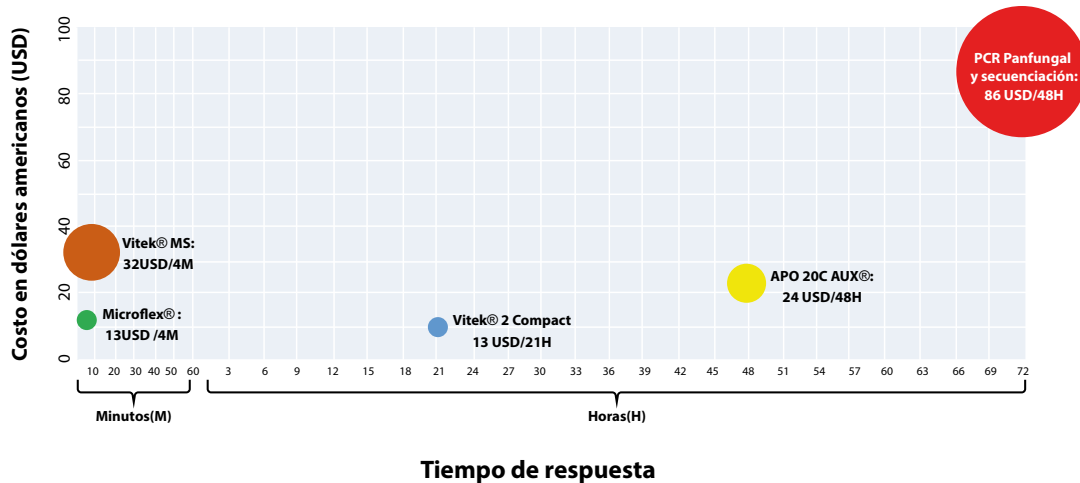


Figura 2. Análisis de concordancia de cinco metodologías para la identificación de aislamientos orales de especies de *Candida*.



* USD: dólares de los Estados Unidos

* Análisis del tiempo de respuesta: esta variable excluye posibles retrasos en las fases pre-analítica y post-analítica

Figura 3. A Resultados del análisis del costo/tiempo de respuesta.

correspondieron a las mismas especies, ya que se obtuvieron incongruencias en las identificaciones en 6 de los 67 aislamientos analizados. Existen varias plataformas de MALDI TOF, las cuales presentan diferencias que van a depender de las bibliotecas de espectros de masas y de los algoritmos de identificación que tenga cada casa comercial^{33,34}. En nuestro estudio el Microflex® fue capaz de identificar todos los aislamientos a nivel de especie. Cuando se empleó el espectrómetro Vitek® MS, se observaron tres discordancias mayores (esta plataforma no fue capaz de determinar la identificación final a nivel de especie en tres aislamientos), cuando se comparó con el método de referencia, lo cual afectó su valor de Kp. Muchos estudios han permitido determinar que estas técnicas son más rápidas y más precisas en la identificación de las diferentes levaduras a partir de cultivos, lo que tiene una alta relevancia a nivel de tiempo y costos de procesamiento^{7,35,36}.

La ventaja de la PCR panfungal y secuenciación radica en que esta técnica permite identificar especies crípticas o complejos de especies, pero se recomienda combinar la amplificación de la región D1/D2 con otros blancos en la región ITS²⁴⁻²⁶. En este trabajo, aunque no se observó la presencia de especies crípticas de *Candida parapsilosis* y *Candida glabrata*, es importante tener en cuenta la importancia de emplear metodologías que sean capaces de detectarlas, debido principalmente a la emergencia de especies con perfiles de sensibilidad de difícil manejo^{9,37,38}. Además, sería la mejor opción, a pesar de su costo, para aquellas identificaciones que por otras metodologías generen identificaciones dudosas o con bajas discriminaciones.

Al realizar el análisis referente a los costos y al tiempo para la generación de resultados a nivel local, se pudo determinar que los métodos basados en la tecnología MALDI TOF (Microflex y Vitek® MS) fueron los que ofrecieron menores tiempos para la identificación de levaduras, como ha sido reportado en estudios previos, y al comparar esta metodología con los métodos convencionales, nuestros resultados reflejaron un costo muy razonable y competitivo en nuestro medio comparado con las demás técnicas³⁹. Cabe resaltar que esta tecnología permite resultados precisos, superando a las técnicas de identificación convencionales^{40,41}. Esta tecnología ha demostrado un gran potencial para una identificación rápida y precisa, y este hallazgo demuestra la necesidad de hacer que sus metodologías estén más disponibles.

Es importante mencionar que pueden ocurrir retrasos en la generación de resultados, debido a factores que no son inherentes al proceso, sino que dependen en gran parte de factores externos, como el día que llegue el aislamiento para su proceso, la viabilidad de los aislamientos, el requerimiento o no de un paso adicional de extracción, los días designados para el procesamiento de muestras, la disponibilidad de personal del laboratorio o el tiempo de respuesta para el análisis de las secuencias. Cambios en algunos de estos factores y conductas pueden marcar una gran diferencia a la hora de la entrega de un resultado oportuno y ayudarían a generar cambios a nivel de los laboratorios para mejorar los diferentes procesos.

El presente estudio se limitó a evaluar especies de *Candida* aisladas de mucosa oral y aunque se pudo evidenciar una gran variedad de especies identificadas entre los diferentes métodos, sería pertinente para futuras investigaciones realizar la misma evaluación de métodos en otras muestras clínicas. Adicionalmente, el análisis de costos y tiempos solo fue realizado en la ciudad de Medellín, Colombia. En Colombia, es limitado el número de laboratorio que ofrecen como servicio diagnóstico métodos moleculares y por tecnología MALDI TOF, lo cual puede incrementar de forma significativa los costos de estas pruebas, debido principalmente a la exclusividad del servicio.

Conclusión

Es necesario implementar métodos de identificación que faciliten el acceso a resultados rápidos y confiables, pero que, a su vez ayuden a optimizar el recurso económico una vez sean implementadas en la rutina diaria. En este trabajo se evidenció que los sistemas basados en tecnología MALDI TOF, a pesar de ser metodologías que inicialmente requerían una inversión económica sustancial, demostraron ser rápidos, económicos (valor comercial de la prueba) y precisos, que se presentan como alternativas prometedoras para la identificación rutinaria de levaduras del género *Candida*. Para aquellos laboratorios que no pueden acceder a pruebas moleculares o de espectrometría de masas, el uso de pruebas automatizadas podrían ser una buena alternativa si el analista del laboratorio sigue las especificaciones proporcionadas por el fabricante y presta especial atención a los resultados que involucran especies poco comunes o características discrepantes

en el aislamiento (morfología, patrón de susceptibilidad y otras claves taxonómicas adicionales).

Agradecimientos:

Los miembros de la Unidad de Micología Médica y Experimental de la Corporación para Investigaciones Biológicas (CIB) expresan su agradecimiento a las siguientes personas e instituciones: la Universidad Antonio Nariño, Quindío, Colombia, la Unidad de Investigación en Proteómica y Micosis Humanas, Grupo de Enfermedades Infecciosas, Pontificia Universidad Javeriana, Bogotá, Colombia, la Universidad de Antioquia, Medellín, Colombia, al Laboratorio Médico de Referencia S.A.S, al Comité para el Desarrollo de la Investigación (CODI), y al Sr. Mark Mezzullo y la Dra. Angela Restrepo por la edición del manuscrito.

Financiación:

Universidad Antonio Nariño, Quindío, Colombia y Corporación para Investigaciones Biológicas (CIB), Medellín, Colombia

Conflictos de interés:

Los autores no tienen posibles conflictos de interés. Los hallazgos y las conclusiones de este artículo son de los autores y no representan necesariamente la posición oficial de los Centros para el Control y la Prevención de Enfermedades.

Referencias

- McCarty TP, Pappas PG. Invasive candidiasis. *Infect Dis Clin North Am.* 2016; 30(1):103-24. McCarty TP, Pappas PG. Invasive candidiasis. *Infect Dis Clin North Am.* 2016; 30(1): 103-24.
- Albataineh MT, Sutton DA, Fothergill AW, Wiederhold NP. Update from the laboratory: clinical identification and susceptibility testing of fungi and trends in antifungal resistance. *Infect Dis Clin North Am.* 2016; 30 (1): 13-35.
- Estrada-Barraza D, Dávalos A, Flores-Padilla L, Mendoza-De Elias R, Sánchez-Vargas LO. Comparación entre métodos convencionales, CHROMagar™ *Candida* y el método de la PCR para la identificación de especies de *Candida* en aislamientos clínicos. *Rev Iberoam Micol.* 2011; 28 (1): 36-42.
- Ochiuzzi ME, Cataldi S, Guelfand L, Maldonado I, Arechavala A, Red de Micología CABA, Argentina. Evaluación del sistema Vitek(r) 2 para la identificación de las principales especies de levaduras del género *Candida*. *Rev Argent Microbiol.* 2014; 46(2): 107-110.
- Panda A, Ghosh AK, Mirdha BR, et al. MALDI TOF mass spectrometry for rapid identification of clinical fungal isolates based on ribosomal protein biomarkers. *J Microbiol Methods.* 2015; 109: 93-105.
- Jordana-Lluch E, Martró Català E, Ausina Ruiz V. La espectrometría de masas en el laboratorio de microbiología clínica. *Enferm Infecc Microbiol Clin.* 2012; 30 (10): 635-44.
- Lima-Neto R, Santos C, Lima N, Sampaio P, Pais C, Neves RP. Application of MALDI TOF MS for requalification of a *Candida* clinical isolates culture collection. *Braz J Microbiol.* 2014; 45 (2): 515-22.
- Kathuria S, Singh PK, Sharma C, et al. Multidrug-resistant *Candida auris* misidentified as *Candida haemulonii*: characterization by Matrix-Assisted Laser Desorption Ionization-

Time of Flight Mass Spectrometry and DNA sequencing and its antifungal susceptibility profile variability by Vitek(r) 2, CLSI Broth Microdilution, and Etest Method. *J Clin Microbiol.* 2015; 53(6): 1823-30.

- Criseo G, Scordino F, Romeo O. Current methods for identifying clinically important cryptic *Candida* species. *J Microbiol Methods.* 2015; 111: 50-6.
- Vijayakumar R, Giri S, Kindo AJ. Molecular species identification of *Candida* from blood samples of intensive care unit patients by Polymerase Chain Reaction - Restricted Fragment Length Polymorphism. *J Lab Physicians.* 2012; 4 (1): 1-4.
- Becton, Dickinson and Company. Regulatory Documents. EP/USP TSM Media - Test for *Candida albican* Sabouraud Dextrosa. Becton, Dickinson and Company. Switzerland Sàrl. Available from: <http://www.bd.com/europe/regulatory/documents.asp?i=506>.
- Becton, Dickinson and Company. BBL CHROMagar *Candida* Médium. Instrucciones de uso - medios en placa listos para usar. 2014. PA 257480.05. Available from: <http://www.bd.com/resource.aspx?IDX=8810>
- Howell SA, Hazen KC, Brandt ME. *Candida*, *Cryptococcus*, and other yeast of medical importance. Manual of clinical microbiology. Eleven Edition. Washington, DC: ASM Press; 2015. p. 1984-2014.
- bioMérieux. API 20 C AUX. Yeast Identification System. bioMérieux, Marcy-l'Étoile: France. Available from: <http://www.biomerieux.com.co/diagnostico-clinico/apir>. Cited: 01/07/2018.
- bioMérieux. VITEK 2 Compact. Yeast Identification System. bioMérieux, Marcy-l'Étoile: France. Available from: <http://www.biomerieux.com.co/diagnostico-clinico/vitek2-compact>. Cited: 01/07/2018.
- bioMérieux. VITEK MS. bioMérieux, Marcy-l'Étoile: France. Available from: <http://www.biomerieux.com.co/diagnostico-clinico/vitek2-ms>. Cited: 01/07/2018.
- Bruker. MALDI-TOF Microflex. Bruker Daltonik GmbH, Bremen, Germany. Available from: <https://www.bruker.com/products/mass-spectrometry-and-separations/maldi-toftof/microflex/overview.html>. Cited: 01/07/2018
- Clinical and Laboratory Standards Institute. Interpretive criteria for identification of bacteria and fungi by DNA target sequencing: approved guideline. MM18-A. Clinical and Laboratory Standards Institute: Wayne, PA; 2008.
- Voigt K, Cigelnik E, O'Donnell K. Phylogeny and PCR identification of clinically important zygomycetes based on Nuclear Ribosomal-DNA sequence data. *J Clin Microbiol.* 1999; 37(12): 3957-64.
- White TM, Bruns T, Lee S, Taylor J. Amplification and direct sequencing of fungal ribosomal RNA for phylogenetics. In: Innis MA, Gelfand DH, Sninsky JJ, White TJ. (Eds.). PCR protocols: a guide to methods and applications. Academic Press: San Diego, CA; 1990. pp. 315-21.

21. Stefaniuk E, Baraniak A, Fortuna M, Hryniewick W. Usefulness of CHROMagar *Candida* medium, biochemical methods - API® ID32C and Vitek 2 Compact and two MALDI TOF MS systems for *Candida* spp identification. *Pol J Microbiol.* 2016; 65 (1): 111-4.
22. Ballesté R, Arteta Z, Fernández N, Mier C, Mousqués N, Xavier B, *et al.* Evaluación del medio cromógeno CHROMagar *Candida* TM para la identificación de levaduras de interés médico. *Rev Med Uruguay.* 2005; 21: 186-93.
23. Linton CJ, Borman AM, Cheung G, Holmes AD, Szekely A, Palmer MD, *et al.* Molecular identification of unusual pathogenic yeast isolates by large ribosomal subunit gene sequencing: 2 years of experience at the UK Mycology Reference Laboratory. *J Clin Microbiol.* 2007; 45(4): 1152-8.
24. Meletiadiis J, Arabatzis M, Bompola M, Tsiveriotis K, Hini S, Petinaki E, *et al.* Comparative evaluation of three commercial identification systems using common and rare bloodstream yeast isolates. *J Clin Microbiol.* 2011; 49(7): 2722-7.
25. Borman AM, Szekely A, Palmer MD, Elizabeth M, Jonson EM. Assessment of accuracy of identification of pathogenic yeasts in microbiology laboratories in the United Kingdom. *J Clin Microbiol.* 2012; 50(8): 2639-44.
26. Romi W, Keisam S, Ahmed G, Jeyaram K. Reliable differentiation of *Meyerozyma guilliermondii* from *Meyerozyma caribbica* by internal transcribed spacer restriction fingerprinting. *BMC Microbiol.* 2014; 14: 52.
27. Cendejas-Bueno E, Kolecka A, Alastruey-Izquierdo A, Theelen B, Groenewald M, Kostrzewa M, *et al.* Reclassification of the *Candida haemulonii* complex as *Candida haemulonii* (*C. haemulonii* group I), *C. duobushaemulonii* sp. nov. (*C. haemulonii* group II), and *C. haemulonii* var. *vulnera* var. nov.: three multiresistant human pathogenic yeasts. *J Clin Microbiol.* 2012; 50(11): 3641-51.
28. Arendrup MC, Boekhout T, Akova M, Meis JF, Cornely OA, Lortholary O, *et al.* ESCMID and ECMM joint clinical guidelines for the diagnosis and management of rare invasive yeast infections. *Clin Microbiol Infect.* 2014; 20(Suppl 3): 76-98.
29. Crolla A, Kennedy K J. Fed-batch production of citric acid by *Candida lipolytica* grown on n-paraffins. *J Biotechnol.* 2004; 110(1): 73-84.
30. Amaya-Delgado L, Herrera-López EJ, Arrizon J, Arellano-Plaza M, Gschaedler A. Performance evaluation of *Pichia kluyveri*, *Kluyveromyces marxianus* and *Saccharomyces cerevisiae* in industrial tequila fermentation. *World J Microbiol Biotechnol.* 2013; 29(5): 875-81.
31. Lockhart SR, Messer SA, Pfaller MA, Diekema DJ. Identification and susceptibility profile of *Candida fermentati* from a worldwide collection of *Candida guilliermondii* clinical isolates. *J Clin Microbiol.* 2009; 47(1): 242-4.
32. Liu WC, Chan MC, Lin TY, Hsu CH, Chiu SK. *Candida lipolytica* candidemia as a rare infectious complication of acute pancreatitis: a case report and literature review. *J Microbiol Immunol Infect.* 2013; 46(5): 393-6.
33. Mancini N, De Carolis E, Infurnari L, Vella A, Clementia N, Vaccaro L, *et al.* Comparative evaluation of the Bruker Biotyper and Vitek® MS Matrix-Assisted Laser Desorption Ionization-Time of Flight (MALDI TOF) Mass Spectrometry Systems for identification of yeasts of medical importance. *J Clin Microbiol.* 2013; 51(7): 2453-57.
34. Lohmann C, Sabou M, Moussaoui W, Prévost G, Delarbre JM, Candolfi E, *et al.* Comparison between the Biflex III-Biotyper and the Axima-SARAMIS Systems for Yeast Identification by Matrix-Assisted Laser Desorption Ionization-Time of Flight Mass Spectrometry. *J Clin Microbiol.* 2013; 51(4): 1231-6.
35. Pinto A, Halliday C, Zahra M, van Hal S, Olma T, Maszewska K, *et al.* Matrix-assisted laser desorption ionization-time of flight mass spectrometry identification of yeasts is contingent on robust reference spectra. *PLoS One.* 2011; 6(10): e25712.
36. Spanu T, Posteraro B, Fiori B, D'Inzeo T, Campoli S, Ruggeri A, *et al.* Direct MALDI TOF mass spectrometry assay of blood culture broths for rapid identification of *Candida* species causing bloodstream infections: an observational study in two large microbiology laboratories. *J Clin Microbiol.* 2012; 50(1): 176-9.
37. Brandt ME, Lockhart SR. Recent taxonomic developments with *Candida* and other opportunistic yeasts. *Curr Fungal Infect Rep.* 2012; 6 (3):170-7.
38. Tay ST, Lotfalikhani A, Sabet NS, Ponnampalavanar S, Sulaiman S, Na SL, *et al.* Occurrence and characterization of *Candida nivariensis* from a culture collection of *Candida glabrata* clinical isolates in Malaysia. *Mycopathologia.* 2014;178(3): 307-14.
39. Tan KE, Ellis BC, Lee R, Stamper PD, Zhang SX, Carrolla KC. Prospective evaluation of a matrix-assisted laser desorption ionization-time of flight mass spectrometry system in a hospital clinical microbiology laboratory for identification of bacteria and yeasts: a bench-by-bench study for assessing the impact on time to identification and cost-effectiveness. *J Clin Microbiol.* 2012; 50(10): 3301-8.
40. Iriart X, Lavergne RA, Fillaux J, Valentin A, Magnaval JF, Berry A, *et al.* Routine identification of medical fungi by the new Vitek® MS matrix-assisted laser desorption ionization-time of flight system with a new time-effective strategy. *J Clin Microbiol.* 2012; 50(6): 2107-10.
41. Arvanitis M, Anagnostou T, Fuchs BB, Caliendo AM, Mylonakis E. Molecular and nonmolecular diagnostic methods for invasive fungal infections. *Clin Microbiol Rev.* 2014; 27(3): 490-526.