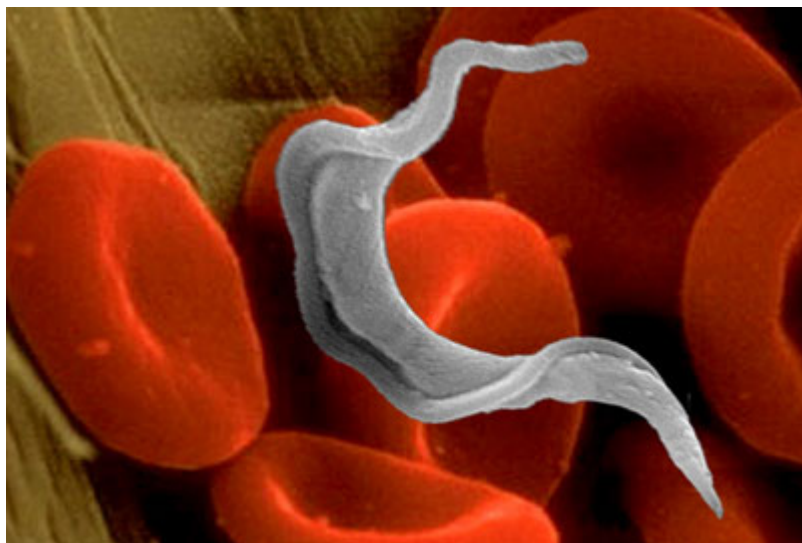


# Doença de Chagas



✓ Enfoque desta aula:

- Agente etiológico
- Introdução à ordem Kinetoplastida e ao gênero Trypanosoma
- Epidemiologia
- Transmissão - Vetor
- Ciclo de vida
- Diferentes formas do parasita
- Patogenia e Mecanismos de escape
- Diagnóstico
- Tratamento
- Controle

# O que é a Doença de Chagas?

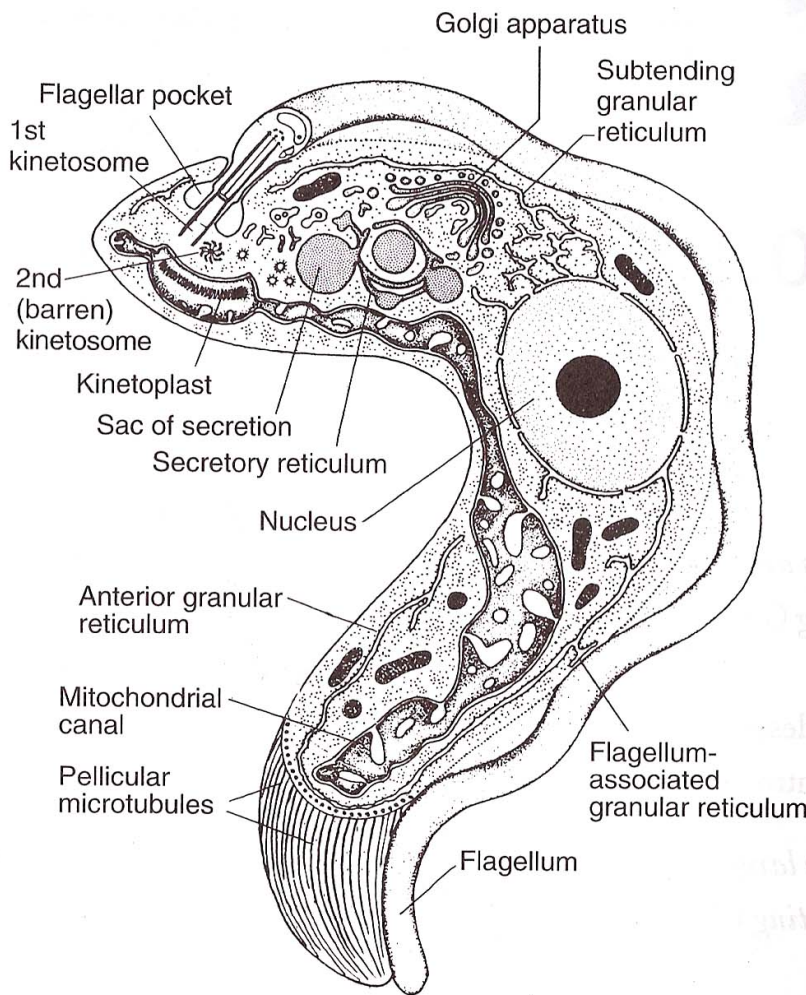
✓ A Doença de Chagas (ou tripanossomíase americana) é uma doença infecciosa causada pelo parasita *Trypanosoma cruzi*.

- ✓ Taxonomia
  - Classe - Zoomastigophorea
  - Ordem - *Kinetoplastida*
  - Família - Trypanosomatidae
  - Gênero - *Trypanosoma*



✓ Transmitida por insetos **triatomíneos**.

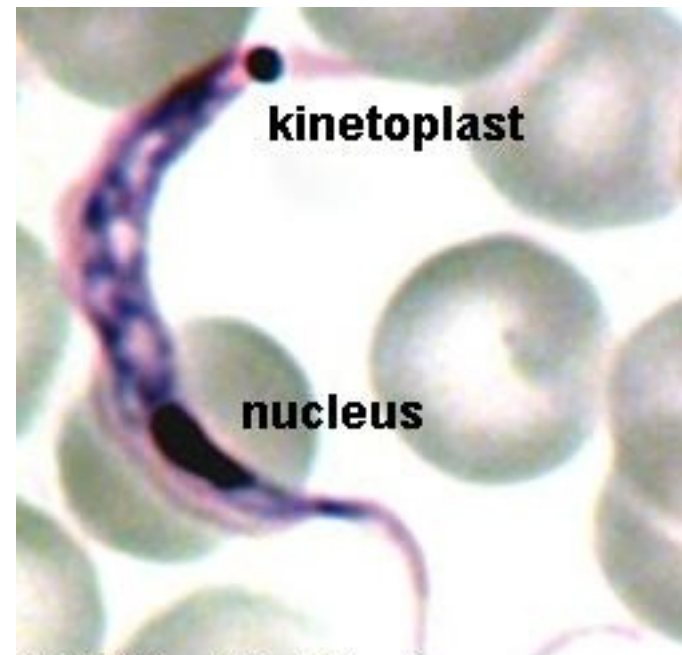
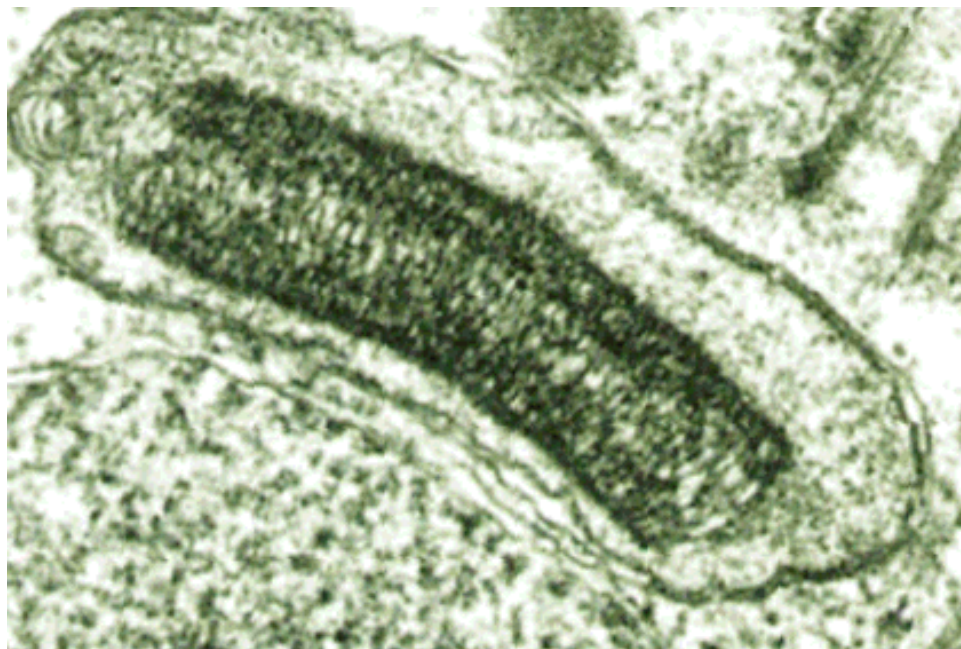
# Ordem Kinetoplastida



- Todos os membros deste grupo possuem uma mitocôndria grande e única contendo um **cinetoplasto** localizado na base do flagelo.
- O DNA do cinetoplasto (kDNA) é organizado em uma rede de círculos ligados entre si:
  - minicírculos: 20.000
  - maxicírculos: 20-50
- Possuem glicossomos: onde ocorrem as reações de glicólise.
- Possuem pré-RNA policistrônico e uma sequência líder (spliced leader) que é adicionada na frente de cada RNA maduro (monocistrônico).

# Cinetoplasto.

- Compartimento que contém DNA e está localizado dentro da mitocôndria.



Mark F. Wiser, Tulane University  
[www.tulane.edu/~wiser/protozoology/notes/kinet.html](http://www.tulane.edu/~wiser/protozoology/notes/kinet.html)

# Gênero *Trypanosoma*

- Centenas de espécies em todo o mundo.
- Grande variabilidade de hospedeiros vertebrados (mamíferos, aves, répteis, peixes e anfíbios).
- Grande variabilidade de hospedeiros invertebrados (moscas, mosquitos, pulgas, carrapatos).
- Espécie-especificidade ou não.

## Espécies de importância médica

Humana	Veterinária
--------	-------------

*T. cruzi*

*T. brucei gambiense*

*T. brucei rhodesiense*

*T. rangeli*

*T. brucei brucei*

*T. evansi*

*T. vivax*

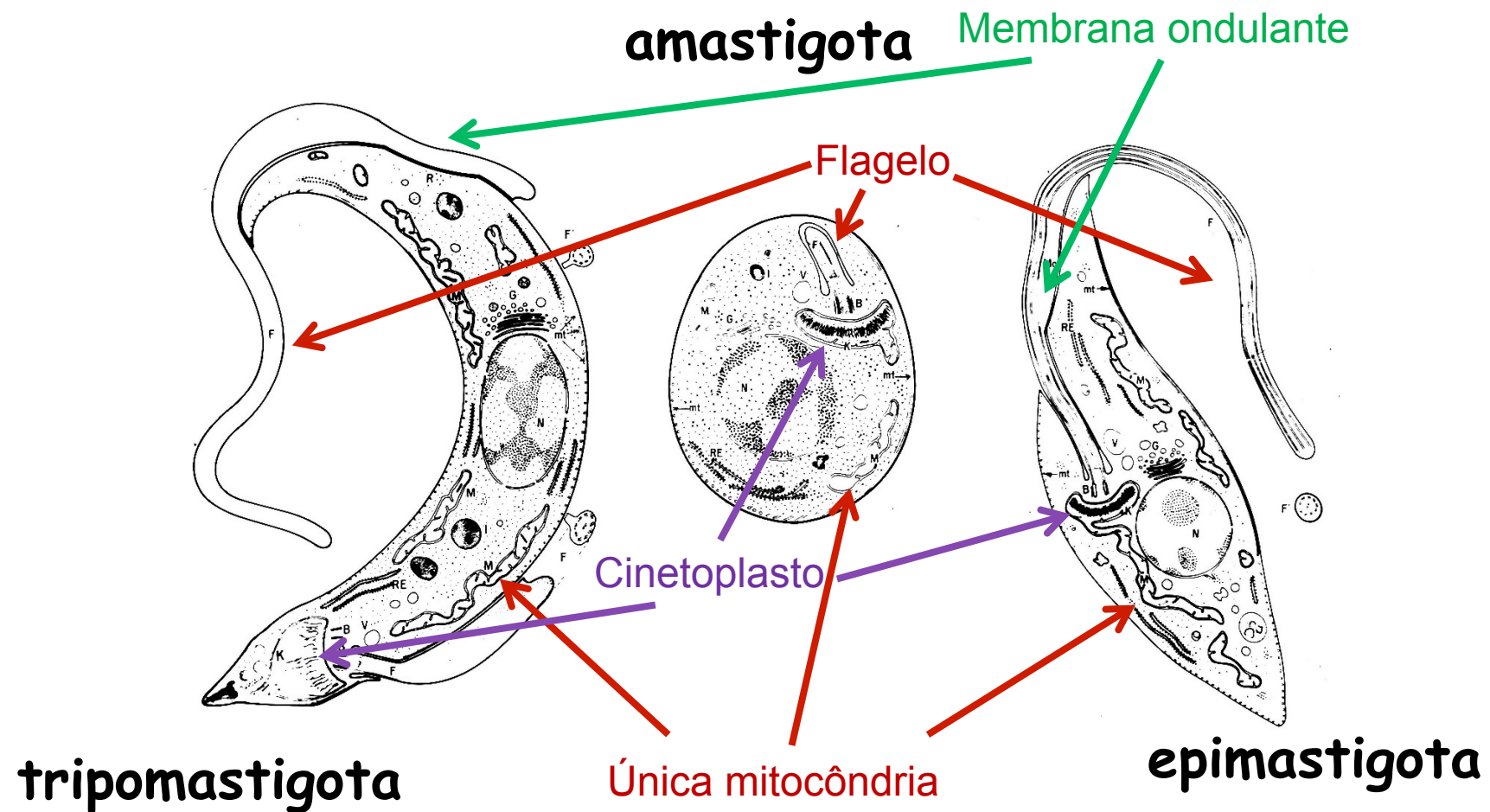
*T. congolense*

# Classificação dos tripanosomas de acordo com sua transmissão.

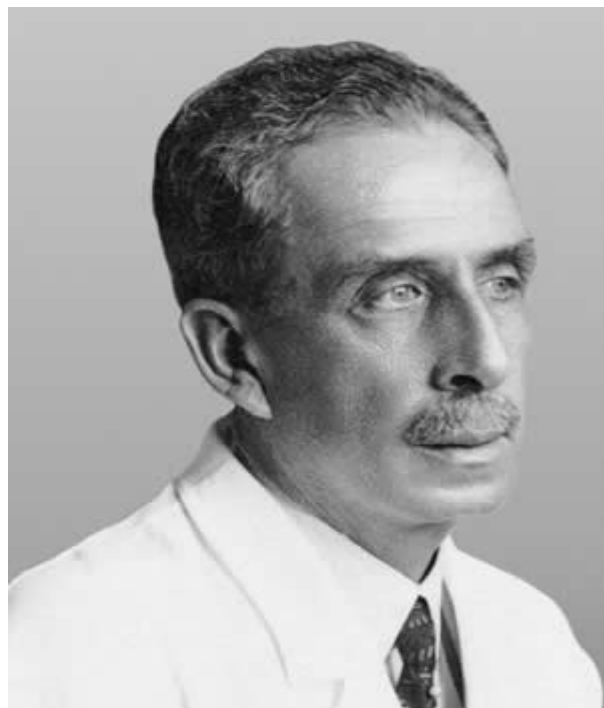
- Dois grupos:
  - ✓ Estercorários: os parasitas desenvolvem-se na porção posterior do inseto vetor e são transmitidos nas fezes
    - Ex.: *T. cruzi*
  - ✓ Salivários: os parasitas desenvolvem-se na porção anterior do inseto vetor e são transmitidos na saliva
    - Ex.: *T. brucei*



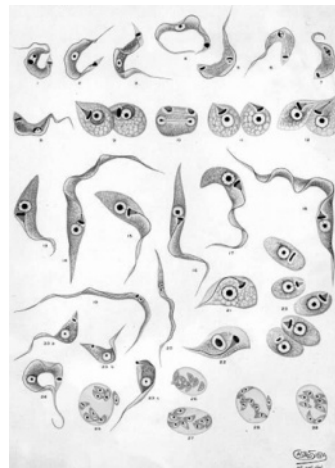
# Características morfológicas principais do *Trypanosoma cruzi*.



# *História da Doença de Chagas*



**Carlos Justiniano Ribeiro Chagas**



Lassance (MG) em 1909



O Dr. Carlos Chagas diante do primitivo Hospital de Lassance.

# O primeiro caso da Doença de Chagas: Berenice.



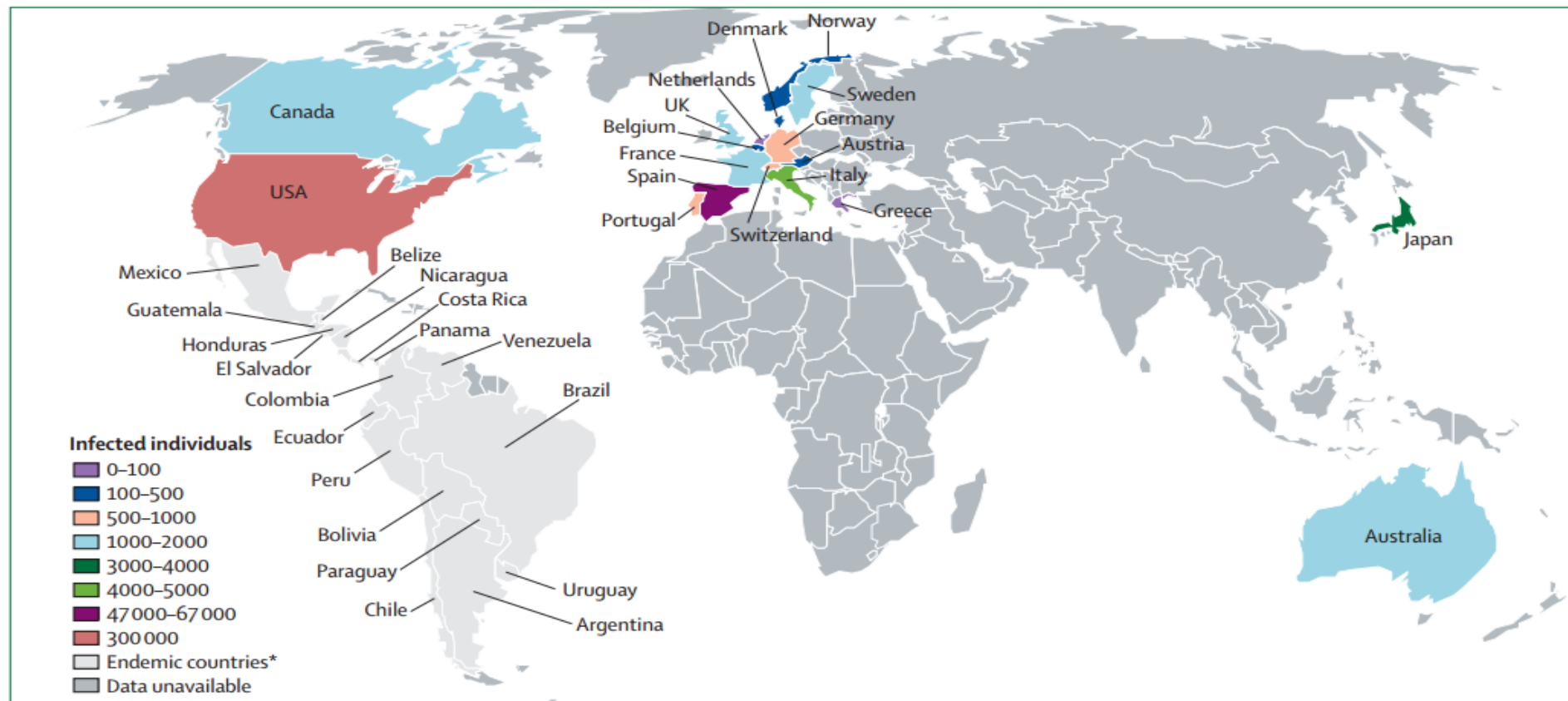
# Distribuição da Doença de Chagas.



# Epidemiologia

- ✓ Endêmica em 21 países da América Latina;
- ✓ 5,7 milhões de pessoas cronicamente infectadas, sendo cerca de 4 milhões só no Brasil;
- ✓ 70 milhões de pessoas residem nas áreas de risco;
- ✓ 100-200 mil novos casos por ano;
- ✓ Risco de transmissão em áreas não endêmicas.

# Estimativa do número de imigrantes infectados pelo *Trypanosoma cruzi* em países não endêmicos



# Vetor

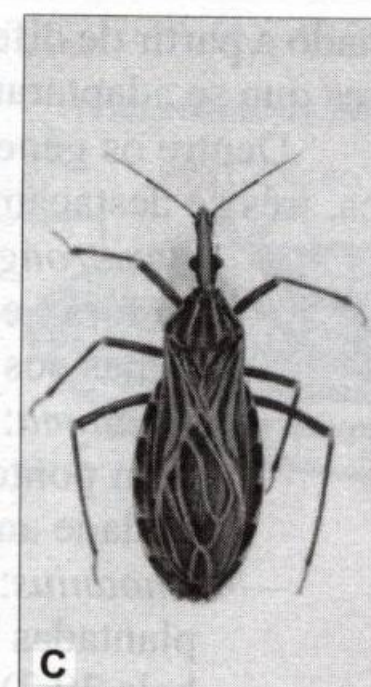
- ✓ A Doença de Chagas é transmitida por insetos hemípteros hematófagos da família Reduviidae e subfamília Triatominae;
- ✓ Estes insetos são popularmente conhecidos como barbeiros, chupões, procotós (sertão da Paraíba), vum-vum (Bahia), chupança (Mato Grosso), vinchucas (países andinos), chincha voladora (México), kissing bugs (Estados Unidos);
- ✓ Gêneros: *Panstrongylus*, *Triatoma* e *Rhodnius*.



*Panstrongylus*



*Triatoma*



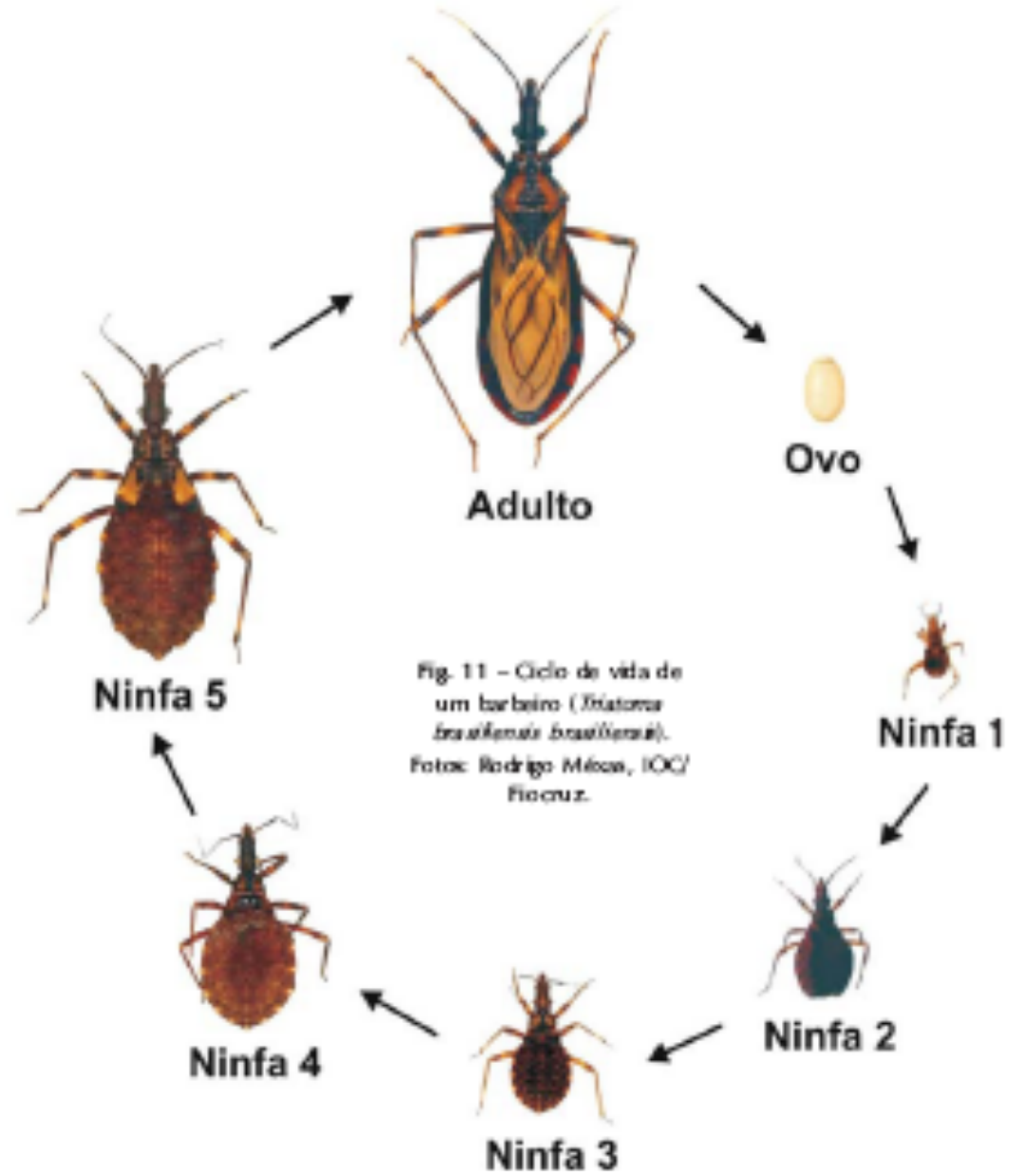
*Rhodnius*

## Vector

- ✓ 141 espécies conhecidas (da subfamília Triatominae);
- ✓ 63 identificadas no Brasil (30 capturadas em ambiente domiciliar);
- ✓ No Brasil, as espécies mais importantes são:
  1. *Triatoma infestans*
  2. *Triatoma brasiliensis*
  3. *Panstrongylus megistus*
  4. *Triatoma pseudomaculata*
  5. *Triatoma sordida*.

# Vetor

Tanto ninfas como adultos de ambos os sexos são hematófagos.

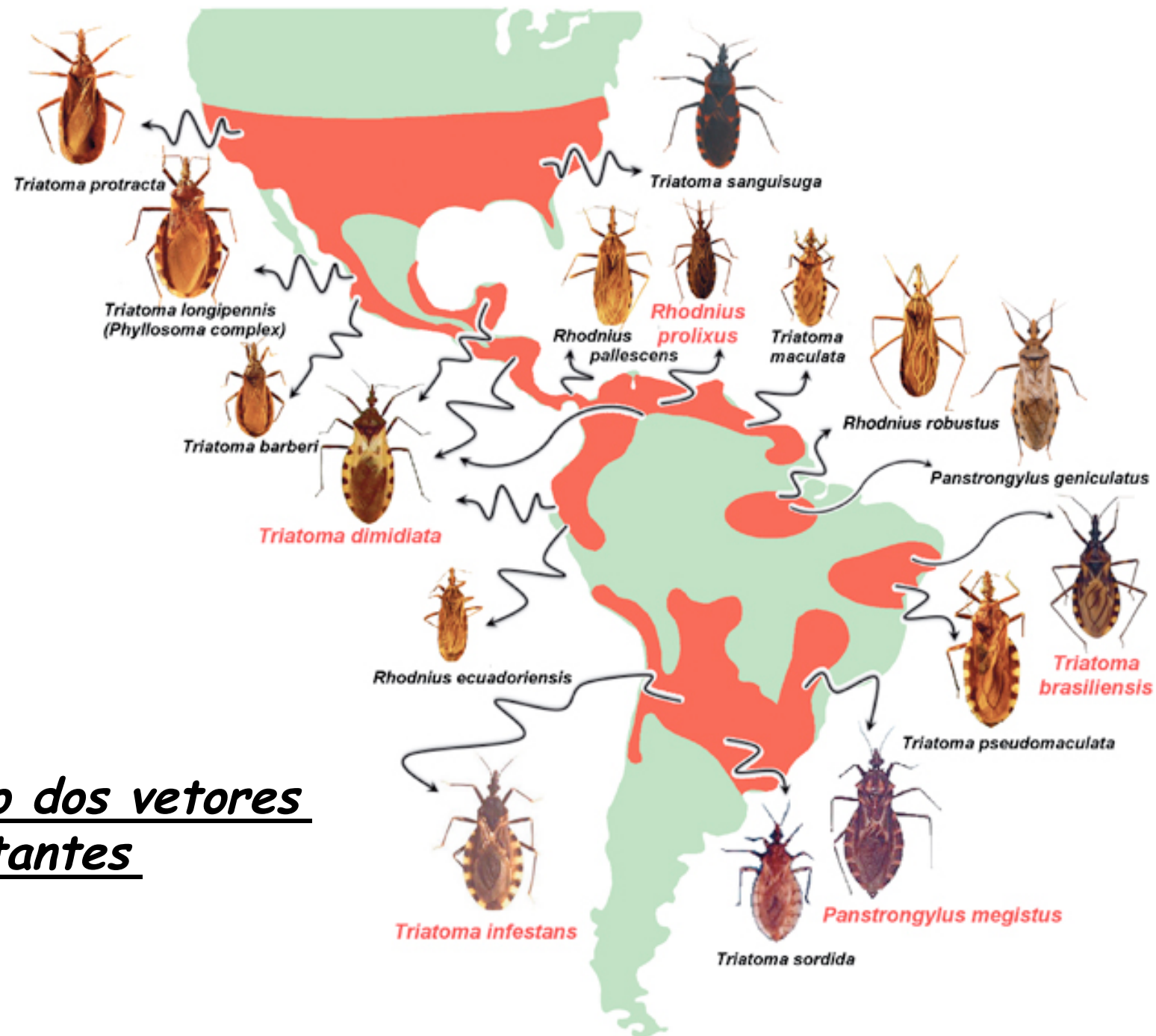


Fotos: Rodrigo Méxas, IOC/Fiocruz.

# Vetor

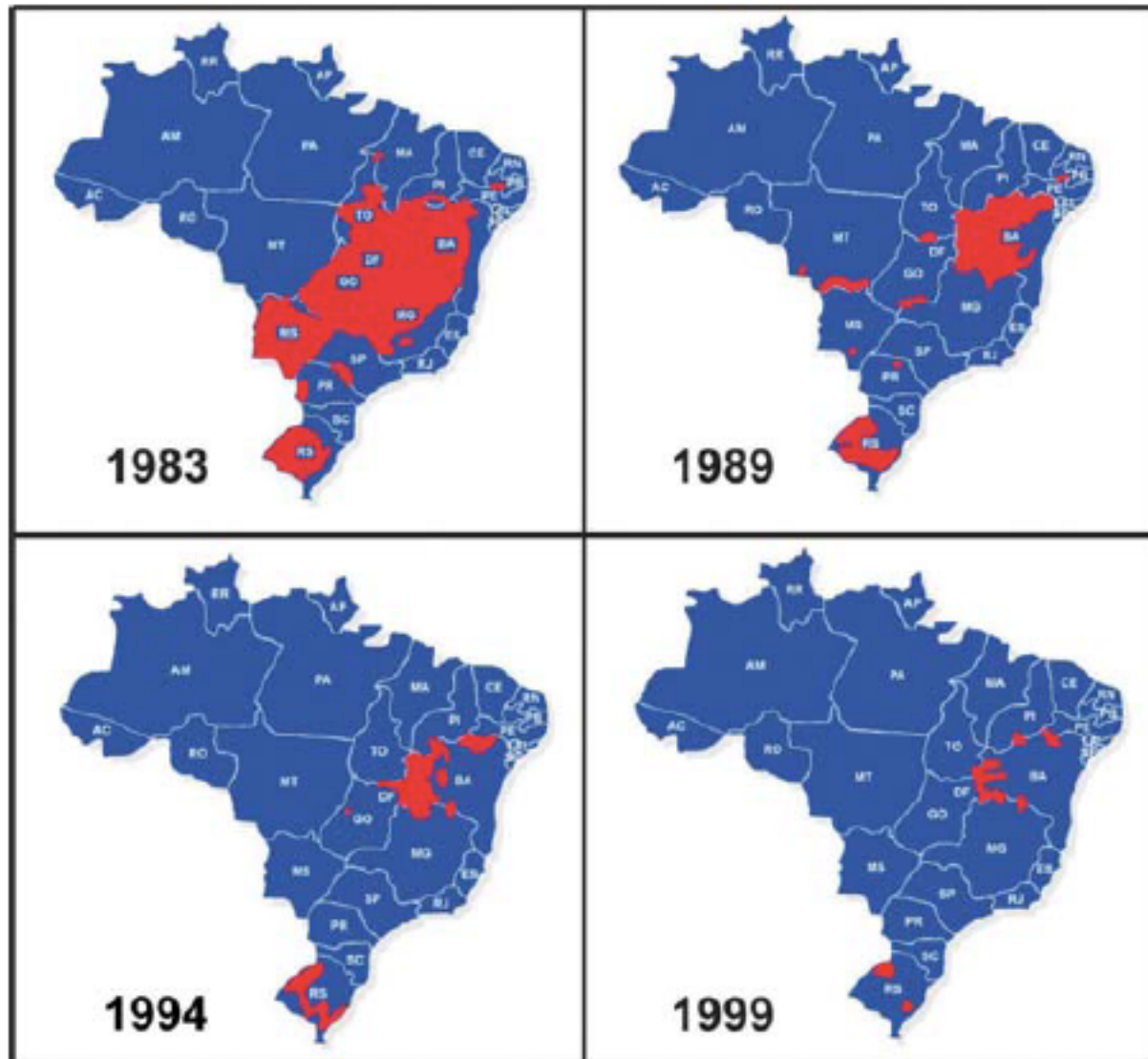
- ✓ Hábitos noturnos;
- ✓ Durante o dia, são encontrados nas fendas das paredes de casas não rebocadas, telhados de palha;
- ✓ Vivem no domicílio e região peridomiciliar;
- ✓ Longevidade do adulto: 9 a 20 meses.





## Distribuição dos vetores mais importantes

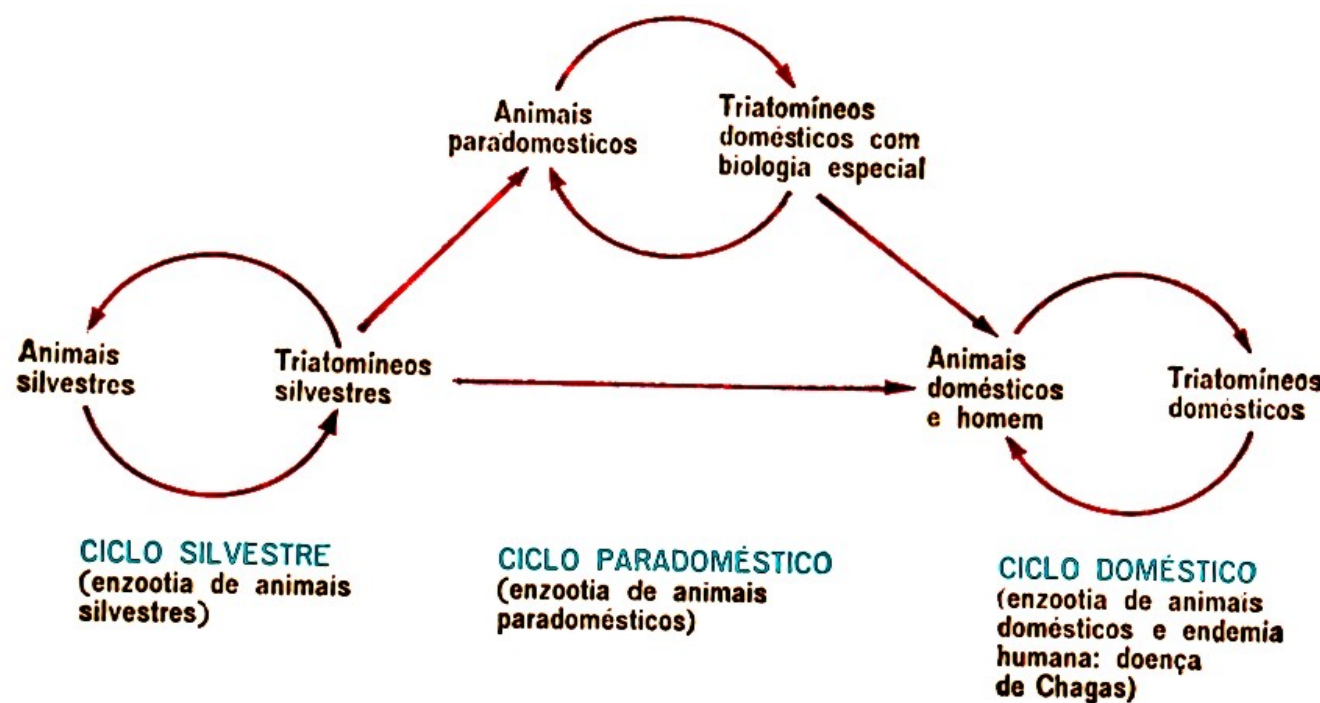
# Área de dispersão do *Triatoma infestans* 1983 a 1999



Modificado de Dias (2002).

# Ciclos de transmissão

1. Ciclo silvestre (zoonose) - reservatórios silvestres: só mamíferos (gambá, tatu, roedores, tamanduá, preguiça, morcegos, macacos, etc);
2. Ciclo para-doméstico (antropozoonose) - animais domésticos (cão, gato, porcos) - homem;
3. Ciclo doméstico - homem - triatomíneo doméstico- homem.



# Linhagens ou cepas de *T. cruzi*.

- ✓ Mais de 60 linhagens ou cepas já foram descritas;
- ✓ Dividem-se em 6 grupos, de acordo com a tabela abaixo:

TABLE I  
2009 nomenclature for *Trypanosoma cruzi* divisions

DTU designation	Abbreviation	Equivalence to former <i>T. cruzi</i> grouping schemes
<i>T. cruzi</i> I	TcI	<i>T. cruzi</i> I <sup>a,b</sup> and DTU I <sup>c</sup>
<i>T. cruzi</i> II	TcII	<i>T. cruzi</i> II <sup>a</sup> and DTU IIb <sup>c</sup>
<i>T. cruzi</i> III	TcIII	Z3/Z1 ASAT <sup>d</sup> , Z3-A <sup>e</sup> , DTU IIc <sup>c</sup> and <i>T. cruzi</i> III <sup>f</sup>
<i>T. cruzi</i> IV	TcIV	Z3 <sup>d</sup> , Z3-B <sup>e</sup> and DTU IIa <sup>c</sup>
<i>T. cruzi</i> V	TcV	Bolivian Z2 <sup>d</sup> , rDNA 1/2 <sup>g</sup> , clonet 39 <sup>h</sup> and DTU IIId <sup>c</sup>
<i>T. cruzi</i> VI	TcVI	Paraguayan Z2 <sup>i</sup> , Zymodeme B <sup>j</sup> and DTU IIe <sup>c</sup>

*a*: Anonymous 1999; *b*: Falla et al. 2009; *c*: Brisse et al. 2000; *d*: Miles et al. 1981; DTU: discrete typing units; *e*: Mendonça et al. 2002; *f*: Freitas et al. 2006; *g*: Souto et al. 1996; *h*: Tibayrenc and Ayala 1991; *i*: Chapman et al. 1984 ; *j*: Carneiro et al. 1990.

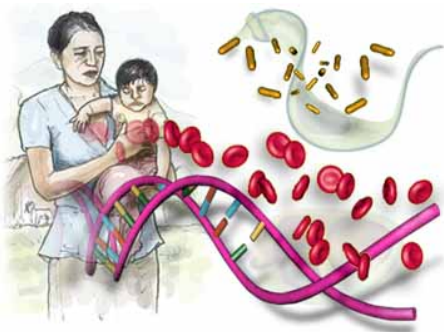
# Transmissão

- ✓ Aproximadamente 80% da transmissão é vetorial;
- ✓ Durante a picada o inseto alimenta-se do sangue do hospedeiro e defeca próximo ao local da picada;
- ✓ nas fezes do vetor estão presentes as formas infectantes (tripomastigotas metacíclicos).



# Outras formas de transmissão

- ✓ Transfusão sanguínea (~16%)  
(importante em áreas não endêmicas)



- ✓ Congênita (<1%)

- ✓ Acidentes de laboratório (fezes de triatomíneos, culturas de *T. cruzi*, manejo de animais em experimentação)
- ✓ Oral (triatomíneos infectados macerados junto com alimentos, p. ex. açaí, caldo de cana): tem adquirido importância epidemiológica devido aos surtos ocorridos nos últimos anos
- ✓ Transplante de órgãos

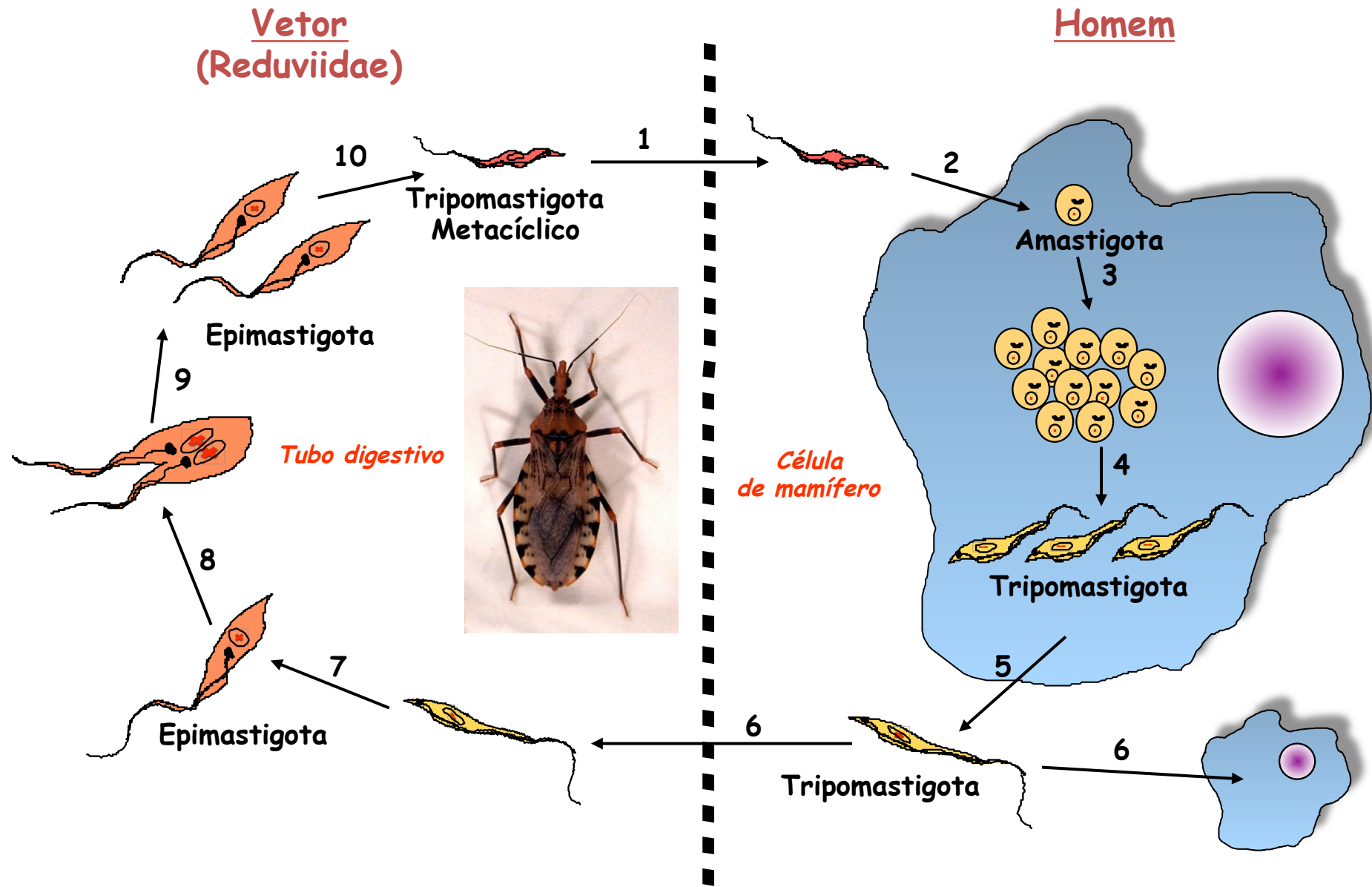
# Ciclo evolutivo no hospedeiro vertebrado



# Ciclo evolutivo no hospedeiro invertebrado



# Ciclo evolutivo



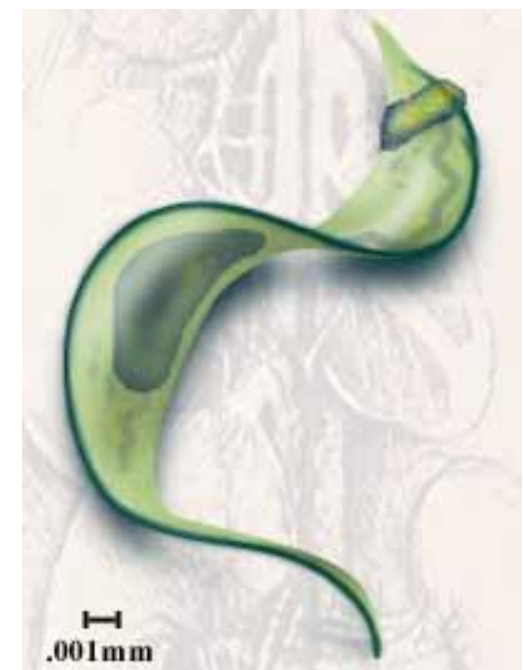
## O triponastigota metacíclico

- ✓ É a forma infectiva encontrada no intestino posterior do inseto vetor;
- ✓ Mede cerca de 17  $\mu\text{m}$  de comprimento;
- ✓ É fina e com cinetoplasto grande;
- ✓ Membrana ondulante estreita;
- ✓ Curto flagelo livre;
- ✓ Tem capacidade invasiva para atravessar mucosas e a conjuntiva, ou penetrar pelas soluções de continuidade da pele.

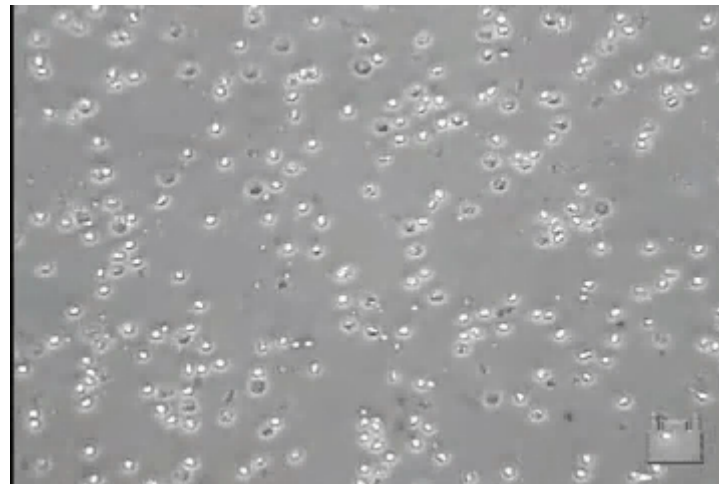


## O tripomastigota sanguíneo

- ✓ É capaz de infectar diferentes tipos celulares;
- ✓ Mede cerca de 20  $\mu\text{m}$  de comprimento por 2  $\mu\text{m}$  de largura;
- ✓ Apresenta cinetoplasto grande e redondo, bastante saliente;
- ✓ O flagelo representa cerca de 1/3 do comprimento total.



## Invasão da célula pelo tripomastigota



- ✓ As formas tripomastigotas são capazes de invadir diferentes tipos celulares, especialmente:
  - ✓ células do sistema fagocítico mononuclear
  - ✓ fibras musculares estriadas (tanto cardíacas como esqueléticas)
  - ✓ fibras musculares lisas
  - ✓ células nervosas
  - ✓ células epiteliais e fibroblastos

## Interação *T. cruzi*-célula hospedeira

Fagócito  
macrófago

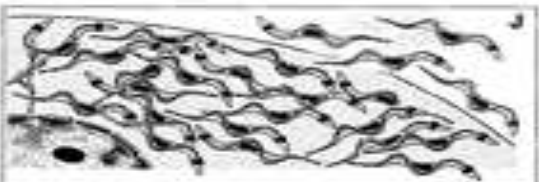
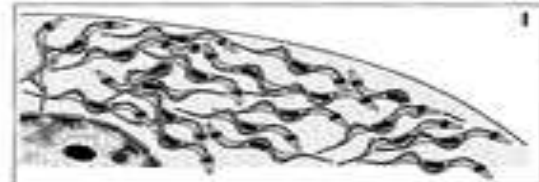
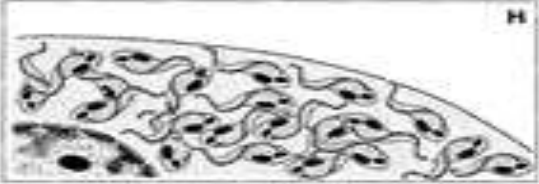
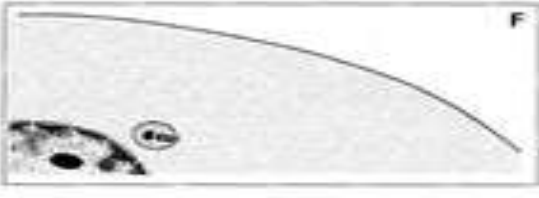
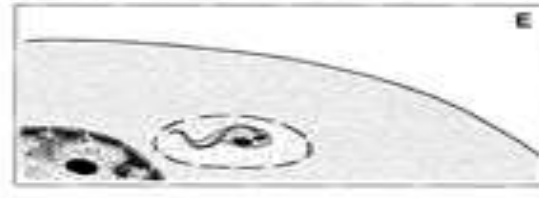
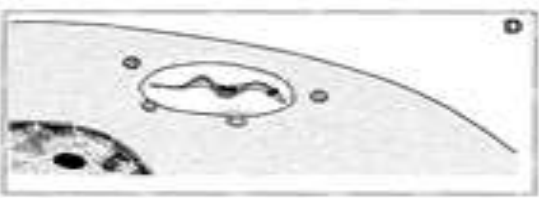
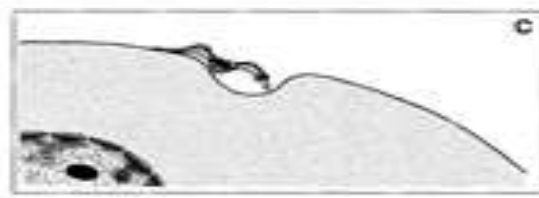
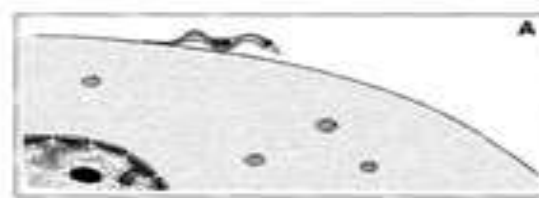
penetração passiva  
fagocitose clássica

Células não fagocíticas  
epiteliais, musculares, nervosas

penetração ativa  
fagocitose induzida

# Adesão e invasão de células

## 1. Células fagocíticas: fagocitose clássica



# Adesão e invasão de células

## 2. Células não fagocíticas



adesão

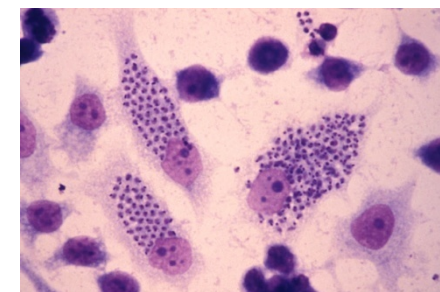
Sinalização



invasão

# O amastigota

- ✓ É a forma encontrada dentro da célula parasitada;
- ✓ É ovóide e mede 4  $\mu\text{m}$  no maior diâmetro;
- ✓ Não possui flagelo ou membrana ondulante;
- ✓ Núcleo ovoide e compacto e cinetoplasto com aspecto de disco convexo-côncavo próximo ao núcleo;
- ✓ Multiplica-se por divisão binária simples (12 horas);
- ✓ O ciclo intracelular dura cerca de 5-6 dias e produz cerca de 9 gerações de parasitas.



# Tripomastigotas - Amastigotas - Tripomastigotas.

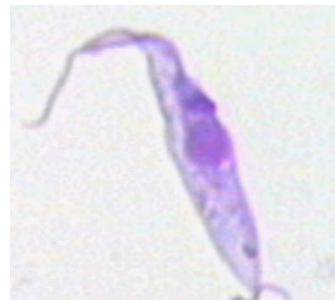


# O epimastigota

- ✓ Desenvolve-se na porção posterior do intestino médio do inseto;
- ✓ Dimensões variáveis;
- ✓ Citoplasma abundante;
- ✓ Cinetoplasto situado perto do núcleo;
- ✓ Reproduz-se por divisão binária longitudinal;
- ✓ Muitas vezes os epimastigotas agrupam-se formando rosáceas, com as extremidades flageladas voltadas para o centro.



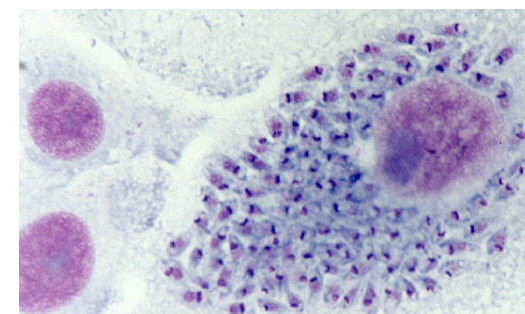
Forma	Hospedeiro	Multiplicação	Localização
Epimastigotas	Inseto	Divisão binária	Trato digestório anterior e médio
Tripomastigotas Metacíclicos	Inseto	Não se multiplica	Trato digestório posterior
Amastigotas	Mamífero	Divisão binária	Interior de células nucleadas
Tripomastigotas Sanguíneos	Mamífero	Não se multiplica	Sangue



Epimastigota



Tripomastigota



Amastigota

# Período de incubação.

- ✓ Depende do inóculo, da via de penetração, da cepa do parasita e das condições do paciente;
- ✓ Transmissão vetorial: 5-15 dias;
- ✓ Transmissão oral: 3 a 22 dias;
- ✓ Transfusão sanguínea: 30-40 dias podendo estender-se por mais de 60 dias.
- ✓ Transmissão vertical: pode ocorrer em qualquer período da gestação ou durante o parto.

# Patogenia

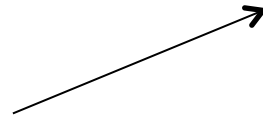
## Fase Aguda

duração 3-4 meses

### Sintomática ou Assintomática

#### ✓ Manifestações locais:

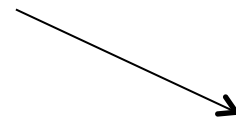
- Sinal de Romaña (edema na região da pálpebra)
- Chagoma de inoculação (resposta inflamatória no local da entrada do parasito)



#### ✓ Manifestações gerais: Parasitemia patente

#### ✓ Outros sintomas

- Febre, mal estar, cefaléia e anorexia;
- Linfoadenomegalia e hepatoesplenomegalia sutis;
- Miocardite aguda com alterações eletrocardiográficas (raramente);
- Meningoencefalite (raramente).

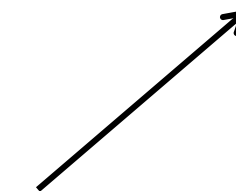


# Patogenia

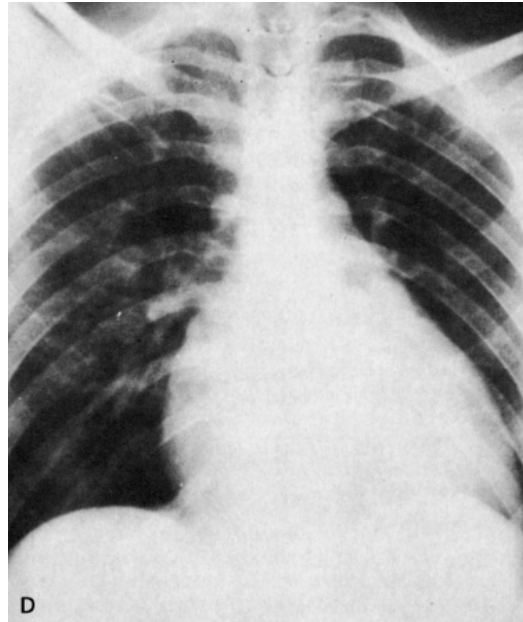
## Fase Crônica

Inicia-se após a queda da parasitemia

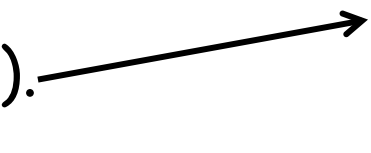
1. Formas indeterminadas;



2. Cardiopatia chagásica crônica;



3. Formas digestivas (megas).



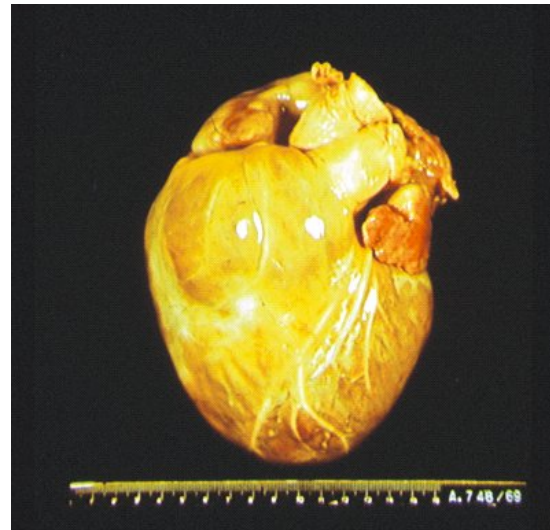
## 1. Forma indeterminada ou de latência.

- ✓ Ausência de manifestações clínicas, radiográficas e eletrocardiográficas;
- ✓ A maioria dos pacientes permanece na forma indeterminada, sem apresentar sintomatologia, por toda a vida;
- ✓ Parasitemia - subpatente.

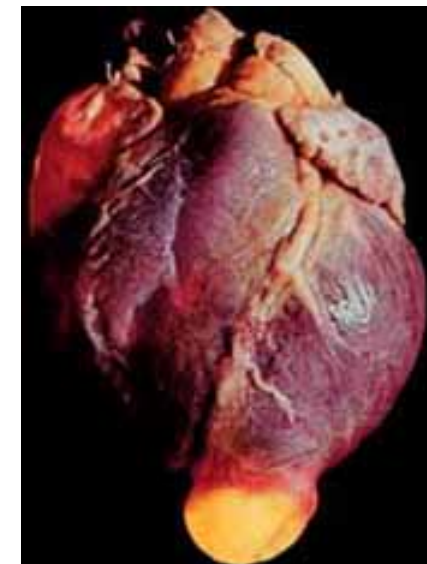
## 2. Cardiopatia chagásica crônica - CCC.

- ✓ Aparecimento cerca de 15-20 anos após a infecção inicial;
- ✓ É a mais importante forma de limitação ao doente chagásico e principal causa de morte;
- ✓ Pode apresentar-se sem sintomatologia, mas com alterações eletrocardiográficas;
- ✓ Caracterizada por miocardite crônica progressiva, dilatação de cavidades e hipertrofia ventricular, distúrbios de condução elétrica, arritmias e insuficiência cardíaca.

Cardiomegalia

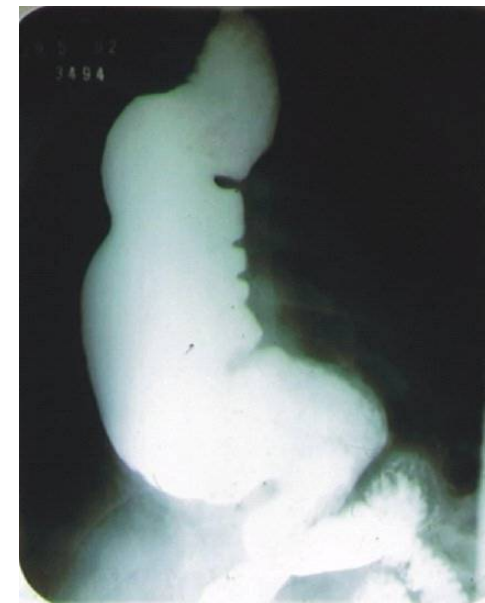


Aneurisma de ponta

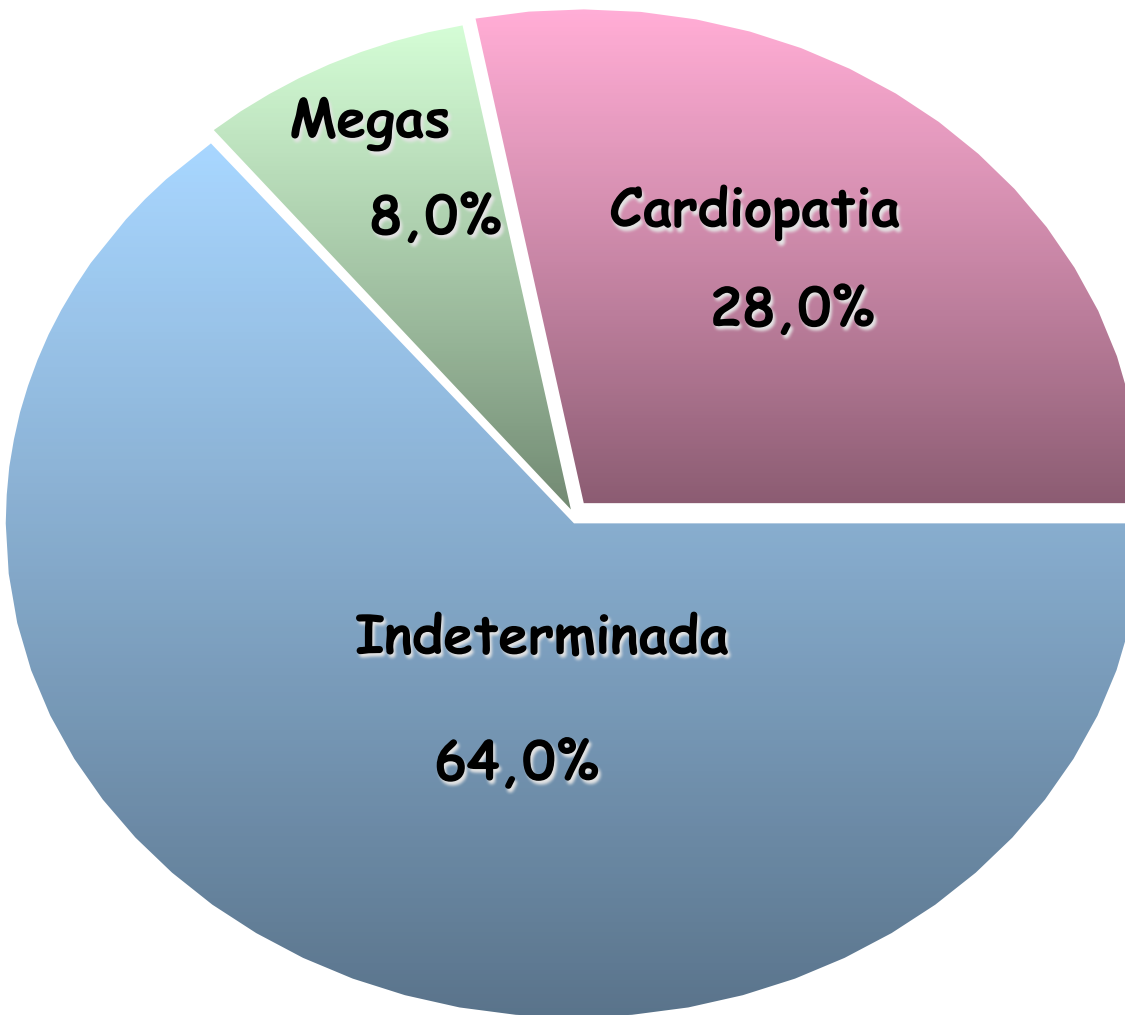


### 3. Formas digestivas (megas).

- Caracterizam-se por alterações ao longo do trato digestório
  - ✓ destruição de neurônios dos plexos mioentéricos (parassimpático)
  - ✓ esfíncteres em contração permanente (simpático)
- ❖ Dificuldade de trânsito de alimentos/fezes
  - cárdia: acúmulo de alimentos - **megaesôfago**
  - reto-sigmóide: acúmulo de fezes - **megacôlon**

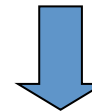


## Fase Crônica



# Resposta imune

*T. cruzi*



Resposta imune do hospedeiro

Celular

Humoral

Inata

Adaptativa

Anticorpos líticos

MØs

Linfócitos T

Células dendríticas

Linfócitos B

Células NK

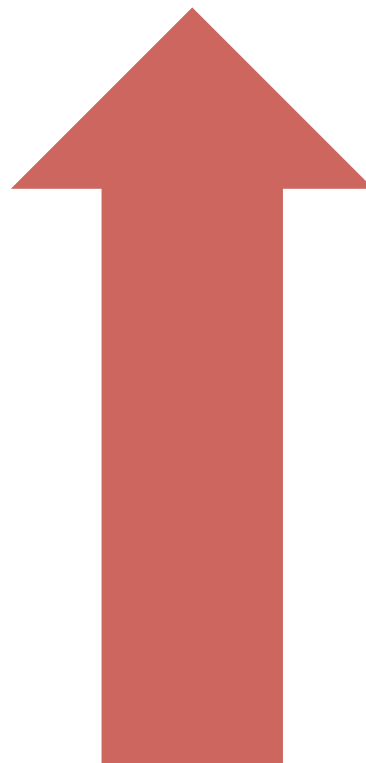


Resposta Protetora

# Resposta imune

Camundongos KO:

- ✓ Células B
- ✓ Células TCD8
- ✓ Células TCD4
- ✓ IFN- $\gamma$
- ✓ IL-12
- ✓ TNF $\alpha$
- ✓ GM-CSF



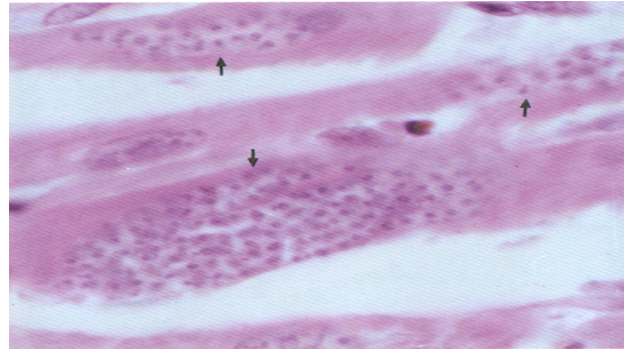
Susceptibilidade  
de Infecção

# Resposta imune

## Equilíbrio relação parasito-hospedeiro

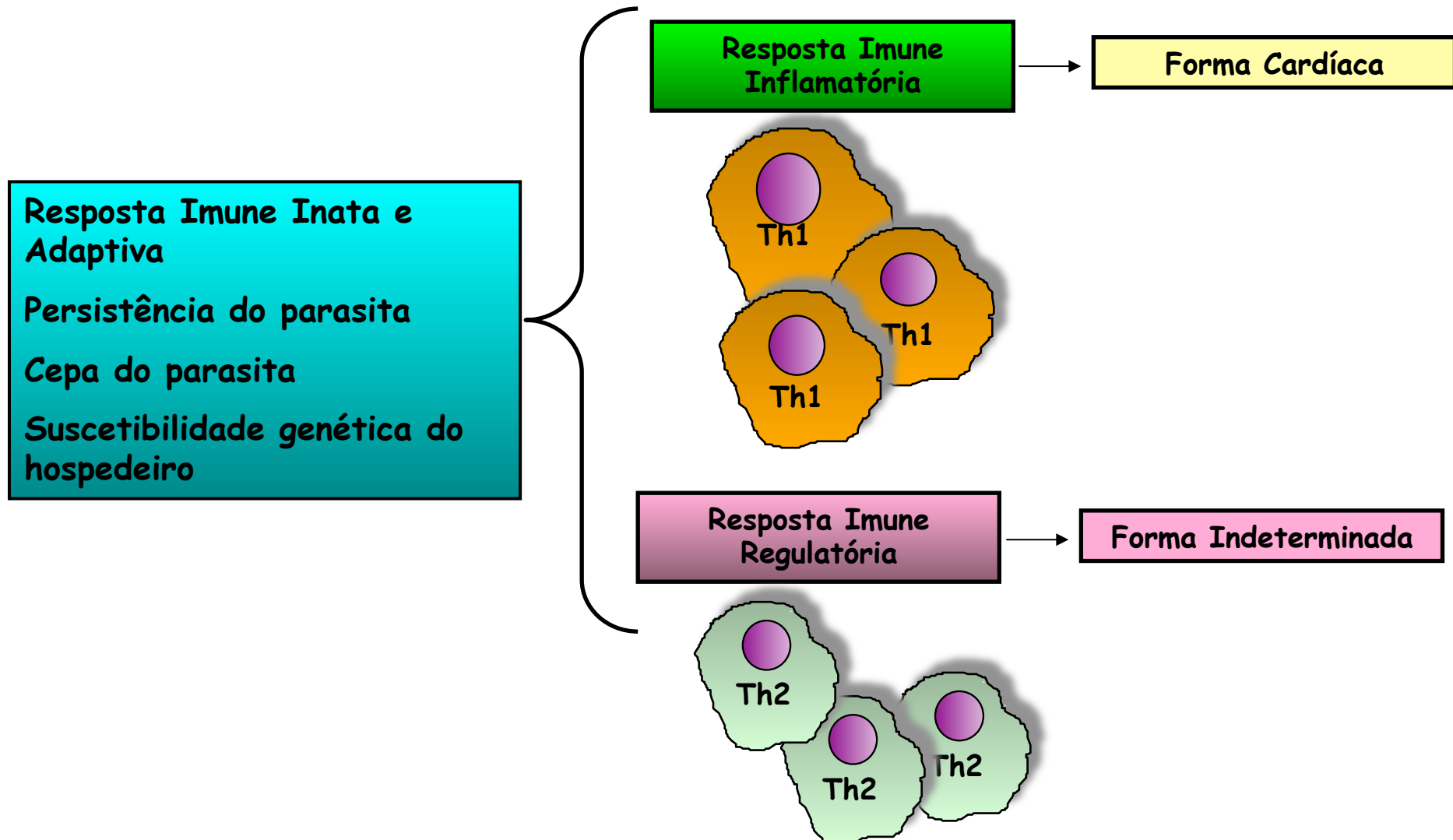
- Parasitemia baixíssima - Parasita nunca é totalmente eliminado
- Resposta Imune Humoral
  - ✓ anticorpos IgG anti-tripomastigotas
    - opsonização: macrófagos ativados matam parasita
    - bloqueio da penetração
    - lise pelo complemento
    - ADCC ("antibody-dependent cell mediated cytotoxicity")
- Resposta Imune Celular
  - ✓ Células efetoras - T, NK, Macrófagos

# Mecanismos de Patogenicidade

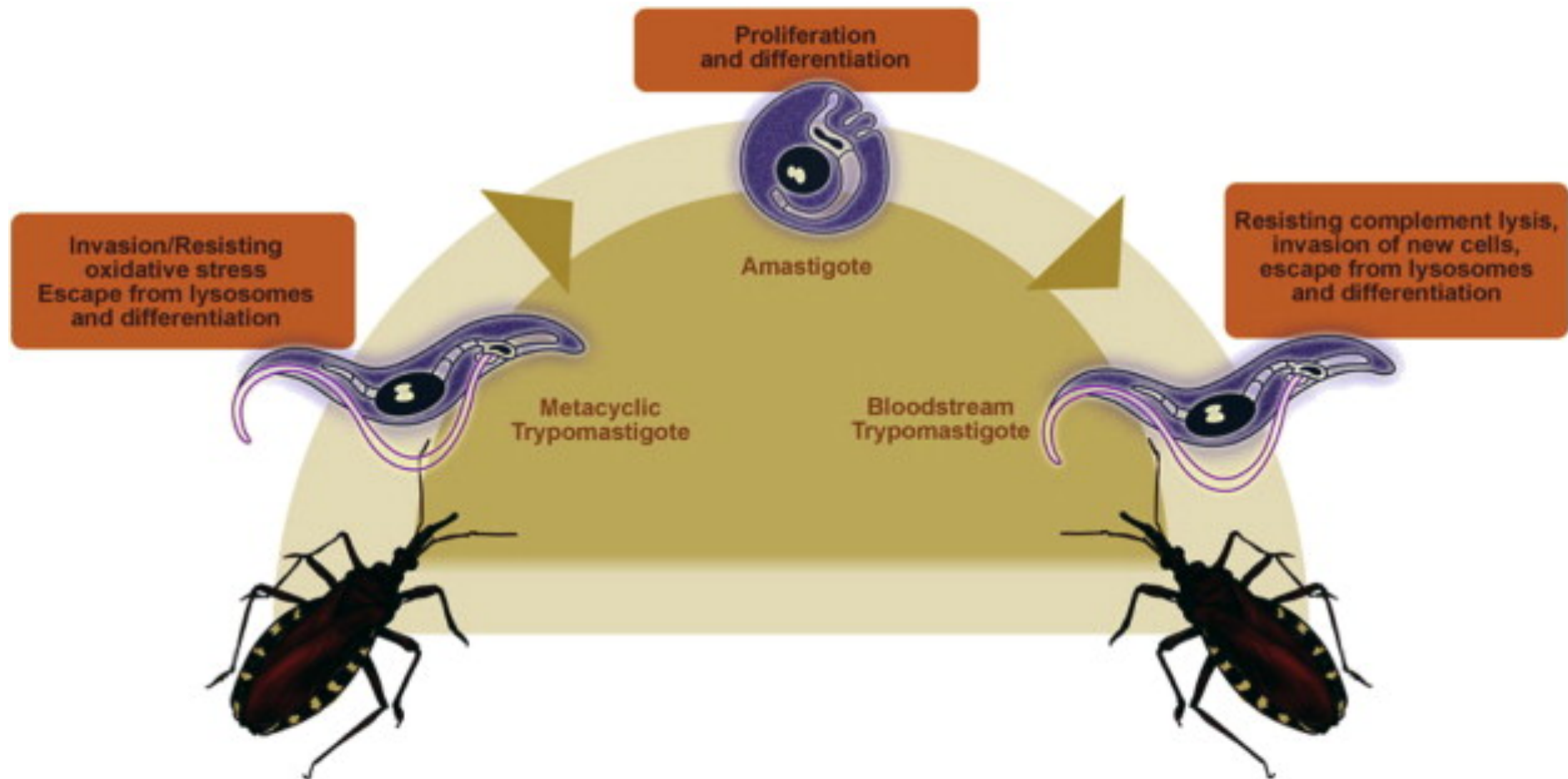


- Destrução células parasitadas pelo *T. cruzi*.
- ✓ Antígenos de *T. cruzi* expressos na membrana de células do hospedeiro em complexos peptídeo-MHC
  
- Destrução células não parasitadas pelo *T. cruzi*.
- ✓ Autoimunidade: Antígenos de *T. cruzi* reagem cruzadamente com antígenos de células hospedeiras - reatividade cruzada

O balanço da resposta imune pode definir o estabelecimento das formas cardíaca ou indeterminada da doença de Chagas.



# Mecanismos de Escape



# Mecanismos de Escape

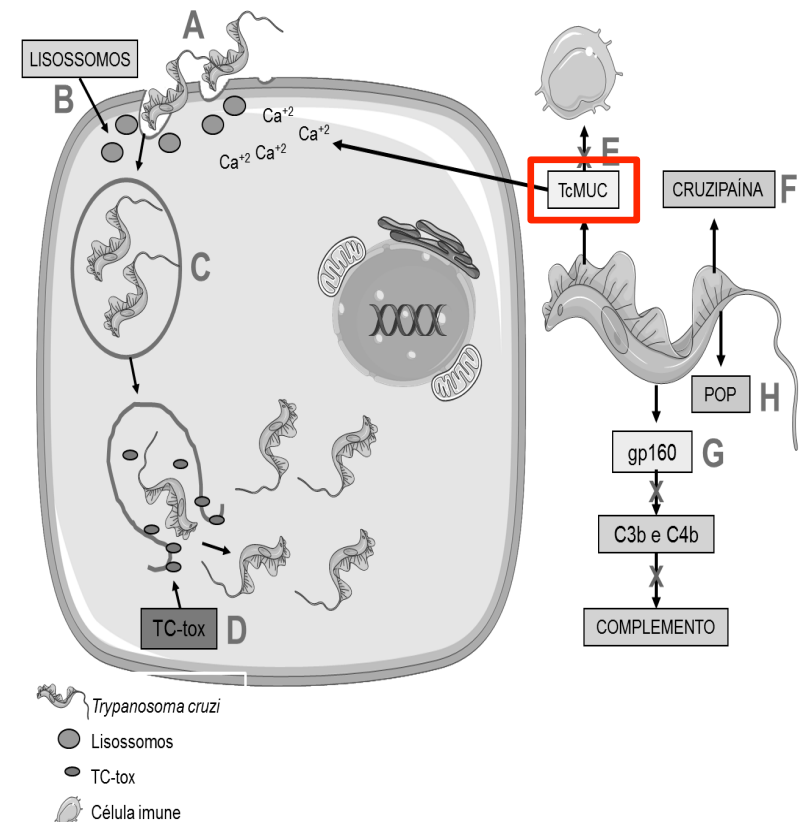
## MECANISMOS PROPOSTOS

- ✓ Moléculas de superfície
- ✓ Escape do fagolisossomo
- ✓ Supressão do burst oxidativo fagocítico
- ✓ Resistência ao sistema complemento

# Moléculas de superfície

## Mucinas e gp35/50

- ✓ Asseguram a invasão de células e tecidos específicos
- TcMUC (inseto)
- ◆ A gp35/50:
  - Liga-se a receptor na célula alvo levando a liberação bidirecional de cálcio
  - Capaz de desestabilizar mRNA do TNF $\alpha$  e da ciclooxygenase-2

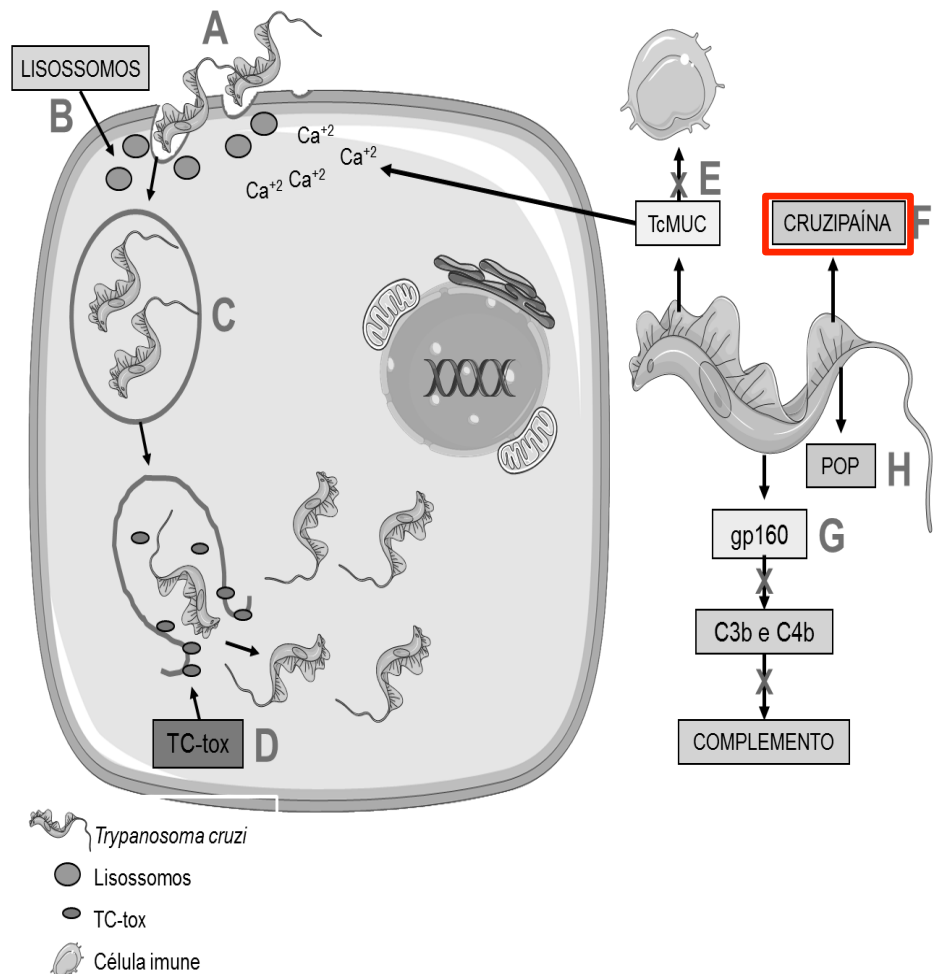


(Barros, 2012; Buscaglia, et al., 2006; Osorio, et al., 2012)

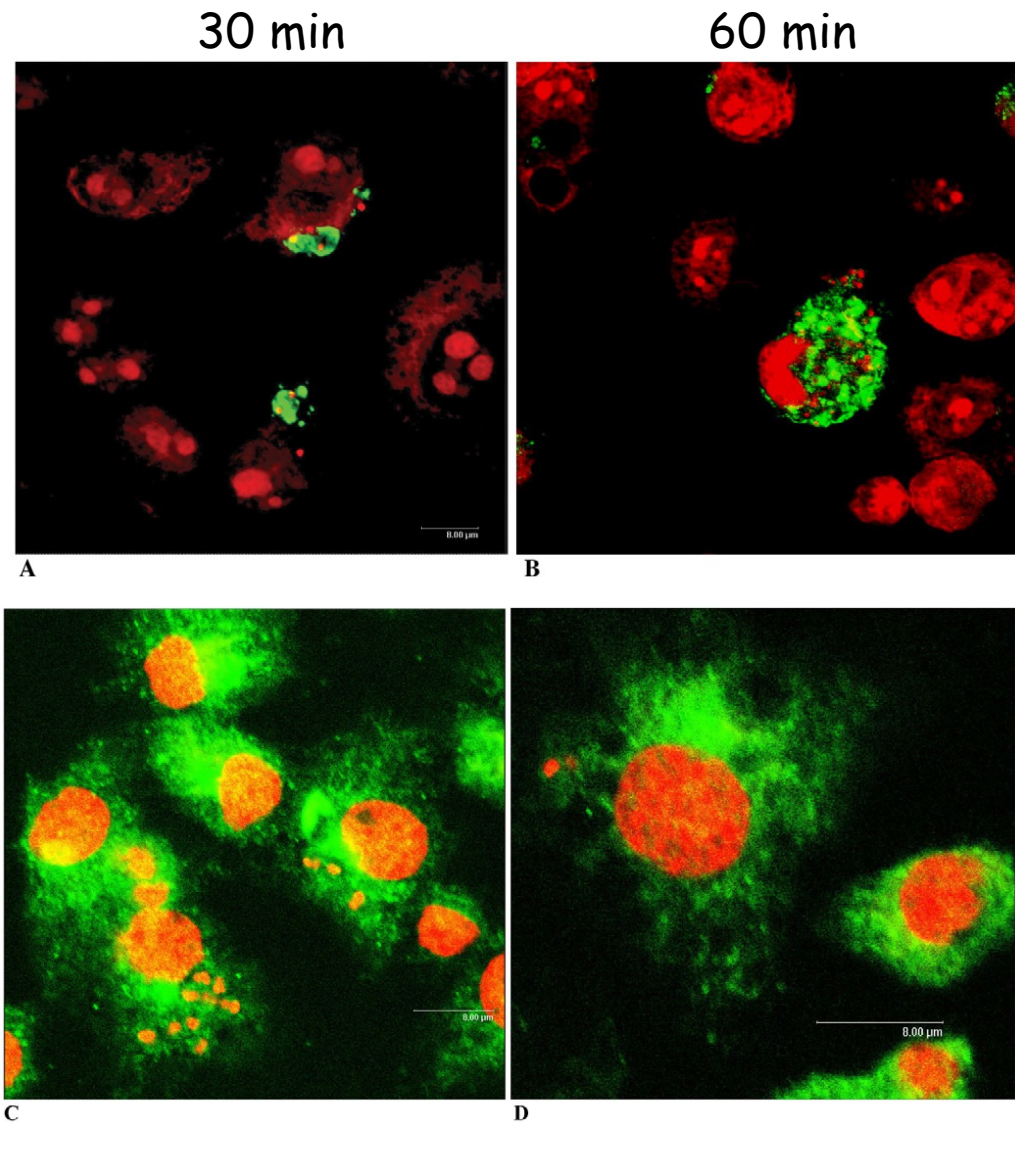
# Moléculas de superfície

## Cruzipaína

- ✓ Cisteínoprotease
- ✓ Expressa em todas as formas de desenvolvimento do parasita
- ✓ Medeia mecanismos anti-apoptóticos em células do miocárdio infectadas com *T. cruzi*
- ✓ Parasitas deficientes de cruzipaína ativam rapidamente os macrófagos do hospedeiro e não sobrevivem
- ✓ induz proteólise de NF-KB



(Osorio, et al., 2012; Barros, 2012; Yoshida, 2006)



A e B: célula infectada com *T. cruzi* WT

C e D: célula infectada com *T. cruzi* deficiente de cruzapaína

E: Célula não infectada

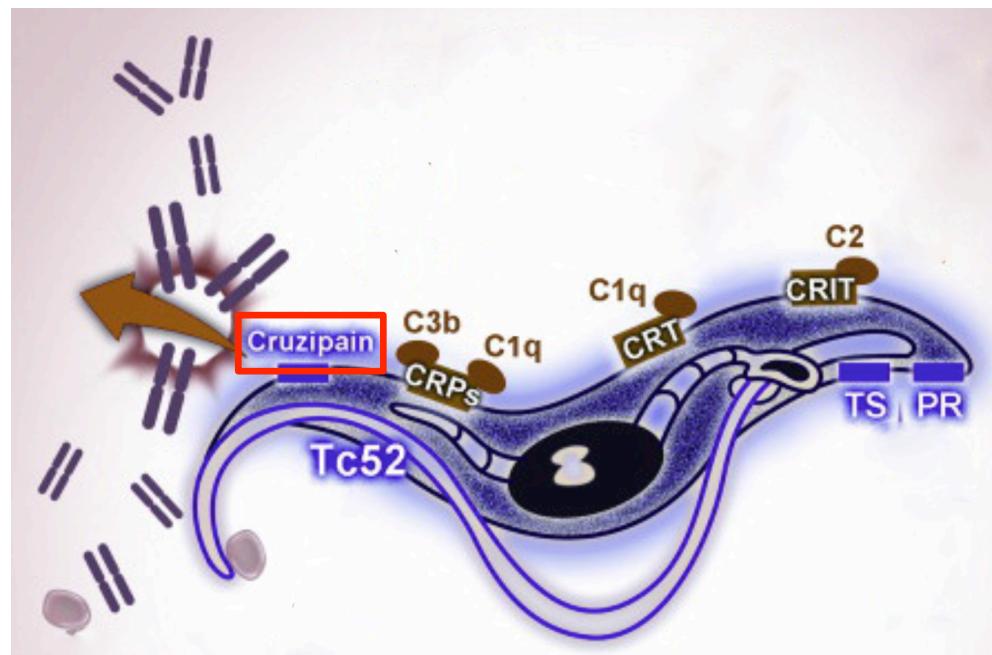
- Localization of NF-κB P65 (green fluorescence).
- Parasite and host cell DNA was labeled with PI (red).

(Doyle, et al., 2011)

# Moléculas de superfície

## Cruzipaína

- Interfere na resposta imune humoral: digestão na dobradiça de todas as subclasses de IgG
- “Fabulação”: fragmento Fab2 protegendo o parasita
- Aumento de atividade de arginase-1, secreção de IL-10 e TGF-beta em macrófagos

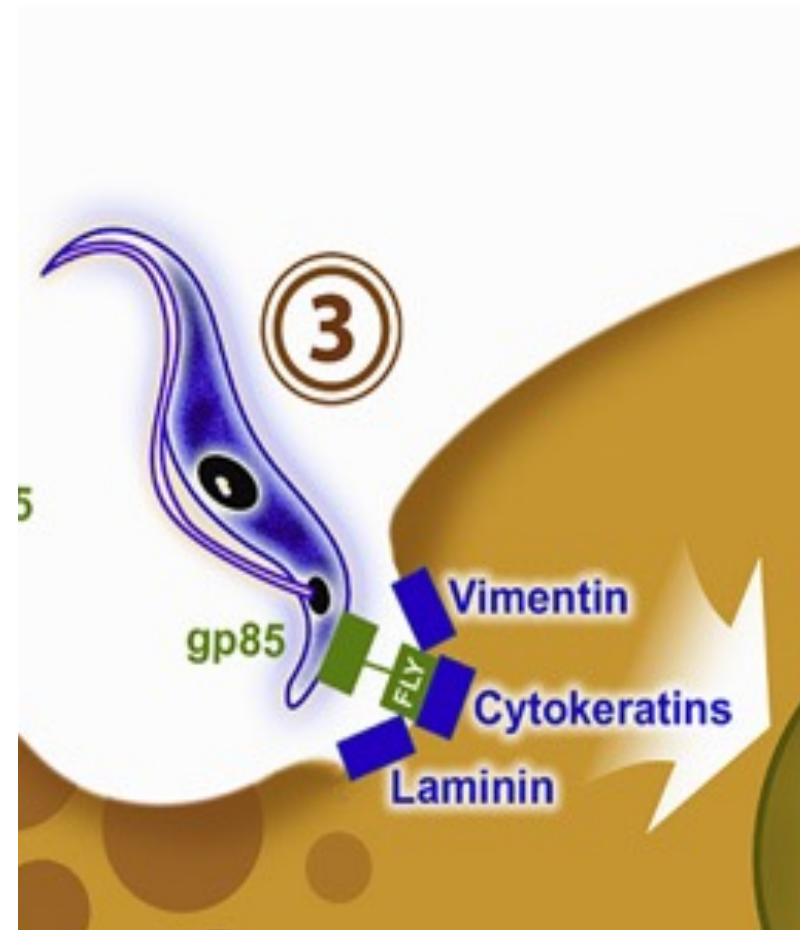


(Stempin, et al., 2002; Osorio, et al., 2012; Barros, 2012; Meirelles, et al., 1998; Doyle, 2011)

# Moléculas de superfície

## Gp85

- ✓ Glicoproteína de superfície expressa em triatomastigotas
- ✓ Importante para invasão
- ✓ Contém sítios de ligação para laminina e citoqueratina da célula hospedeira



(Tonelli, et al., 2011; Osorio, et al., 2012)

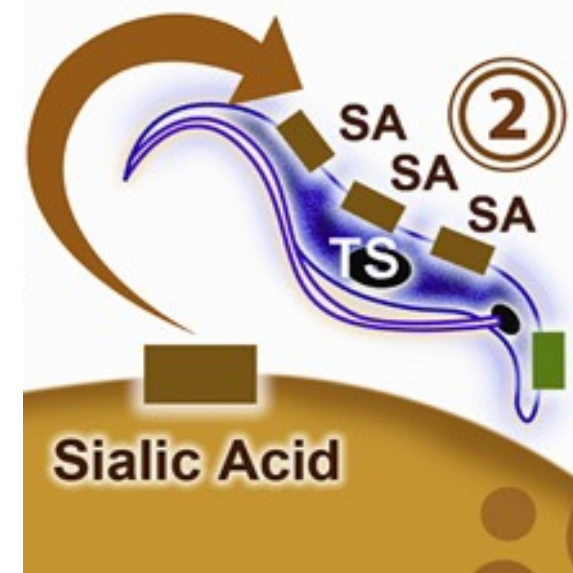
# Moléculas de superfície

## Trans-sialidase (TS)

- ✓ Proteína presente na membrana externa ou na forma livre com propriedade de ligação e função enzimática

### *T. cruzi*:

- ✓ Não sintetiza ácido siálico
- ✓ Adquire o ácido siálico pela TS após sua entrada em um meio rico de doadores da molécula
- ✓ **Expressa enzima trans-sialidase (TcTS):** catalisa reação de transglicosilação



(Osorio, et al., 2012; Pereira-Chioccola, et al., 2000; Chuenkova, et al., 2003; de Melo, 2007; )

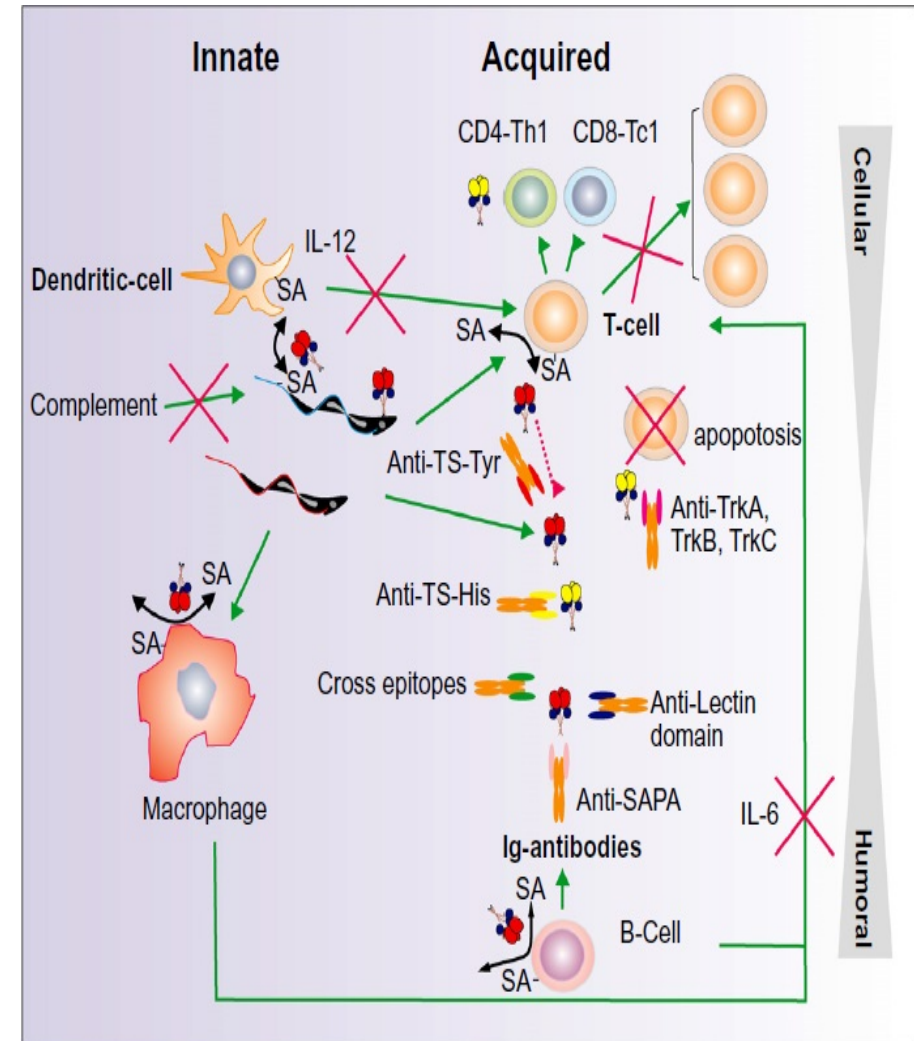
# Moléculas de superfície

- Gera uma barreira sialilada e carregada negativamente na superfície do parasita

## Proteção:

- Via alternativa do complemento
- Opsonização e morte por anticorpos naturais
- Superfície sialilada interage com Siglec-C das células dendríticas suprimindo a produção de IL-12

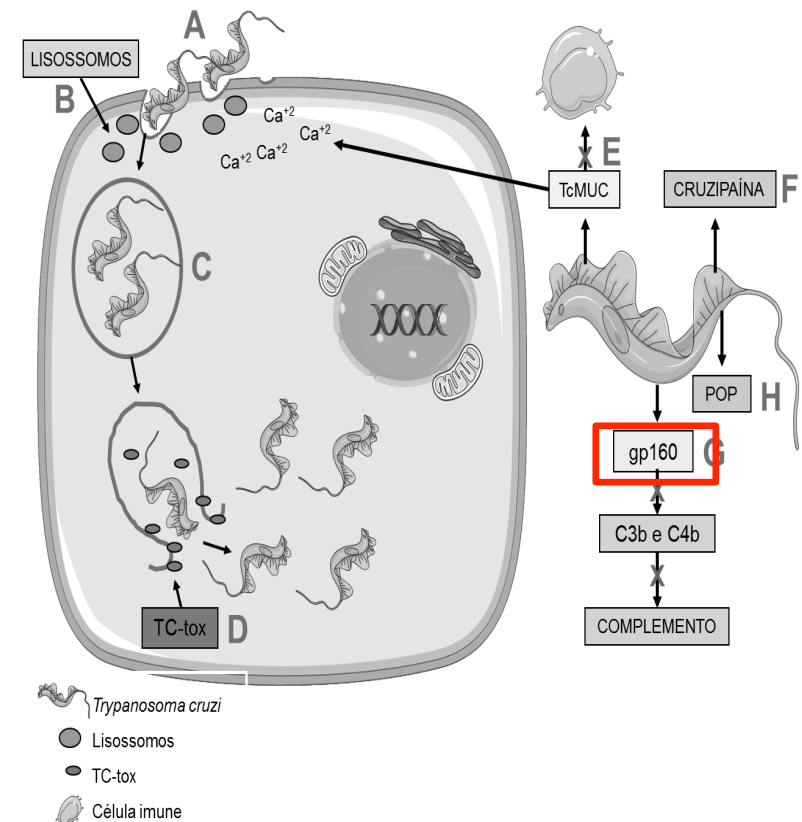
**Trombocitopenia:** retirada do ácido siálico das plaquetas



# Moléculas de superfície

## gp 160

- Proteína homóloga a fator de aceleração de decaimento
- Responsável pela resistência da forma **tripomastigota metacíclica** contra o sistema complemento
- Liga-se às subunidades de C3b e C4b, interferindo na formação da C3 convertase e na ativação das vias clássica e alternativa do complemento.

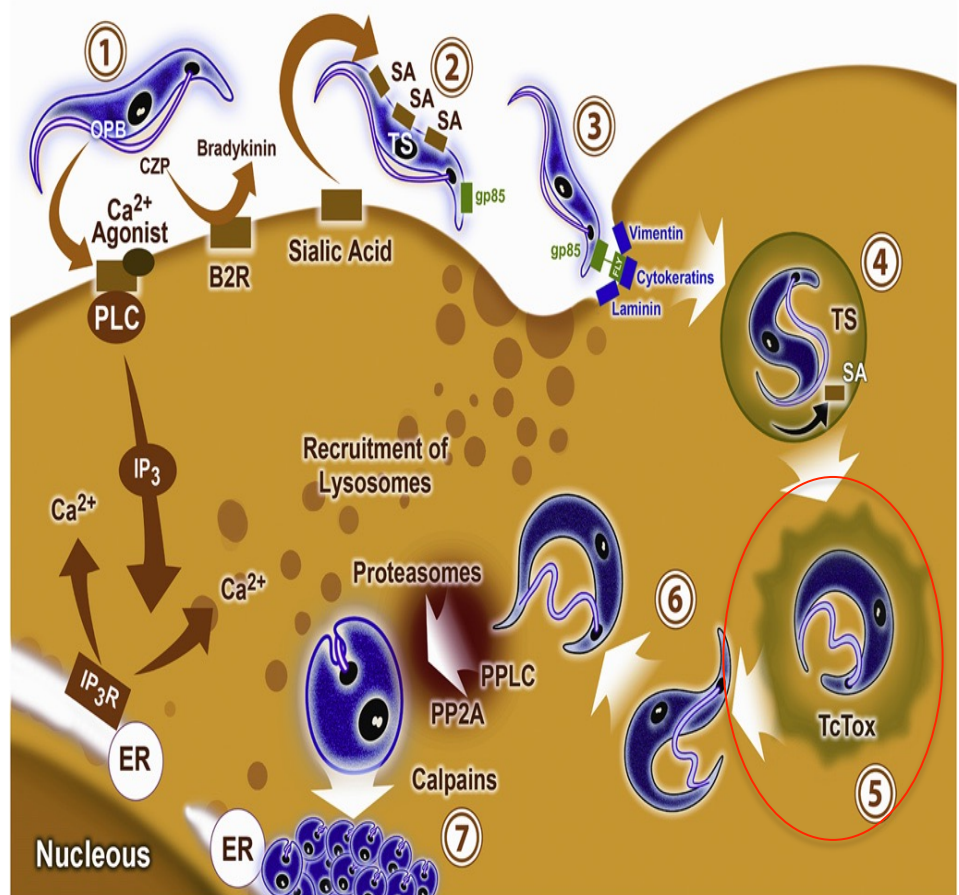


(Barros, 2012; Cestari, 2006)

# Moléculas de superfície

## TcTox

- Proteína secretada pelo parasita
- Atividade lítica e formadora de poros no vacúolo em pH ácido
- *T. cruzi* rompe o fagolisossomo usando a TcTox



(Barros, 2012; Osorio, 2012; Sacks, et al., 2002)

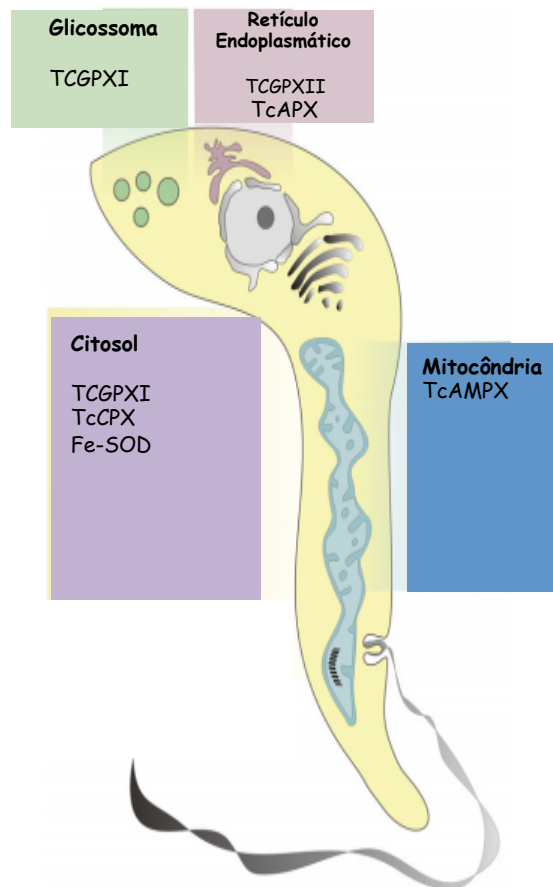
# Supressão do burst oxidativo fagocítico

Enzimas antioxidantes estão mais expressas na **forma tripomastigota metacíclica**

(Atwood, *et al.*, 2005; Parodi-Talice, *et al.*, 2007; Piacenza, *et al.*, 2008)

# Supressão do burst oxidativo fagocítico

F. Irigoin et al. / Free Radical Biology & Medicine 45 (2008) 733–742



## 5 PEROXIDASES

- Glutationa peroxidase I (TCGPXI)
- Glutationa peroxidase II (TCGPXII)
- Tripanoredoxina peroxidase citosólica (TcCPX)
- Tripanoredoxina peroxidase mitocondrial (TcAMPX)
- Oxidase dependente de ascorbato (TcAPX)

(Wilkinson *et al.*, 2000, 2002a, 2002b, 2002c)

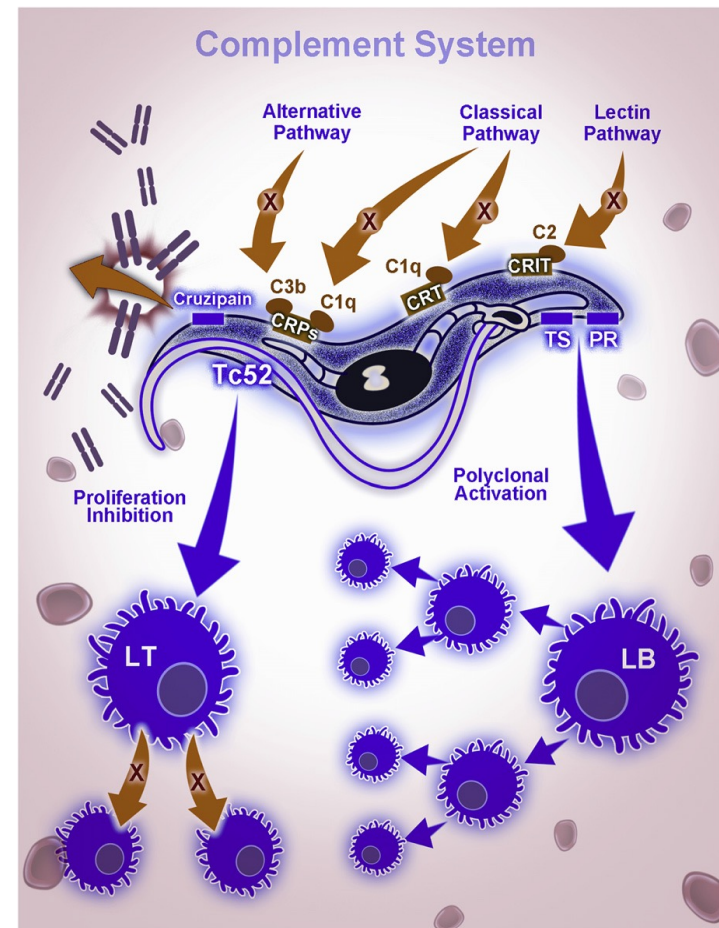
## SUPERÓXIDO DISMUTASES

- Ferro superóxido dismutase (Fe-SOD)

(Mateo *et al.*, 2008)

# Resistência ao sistema complemento

- Tripomastigotas são resistentes ao efeito lítico do complemento
- Epimastigotas são rapidamente atingidos pela via alternativa do complemento
- Proteína reguladora do complemento (CRP)
- Proteína *trispanning* inibidora do receptor de C2 (CRIT)
- Calreticulina (CRT)



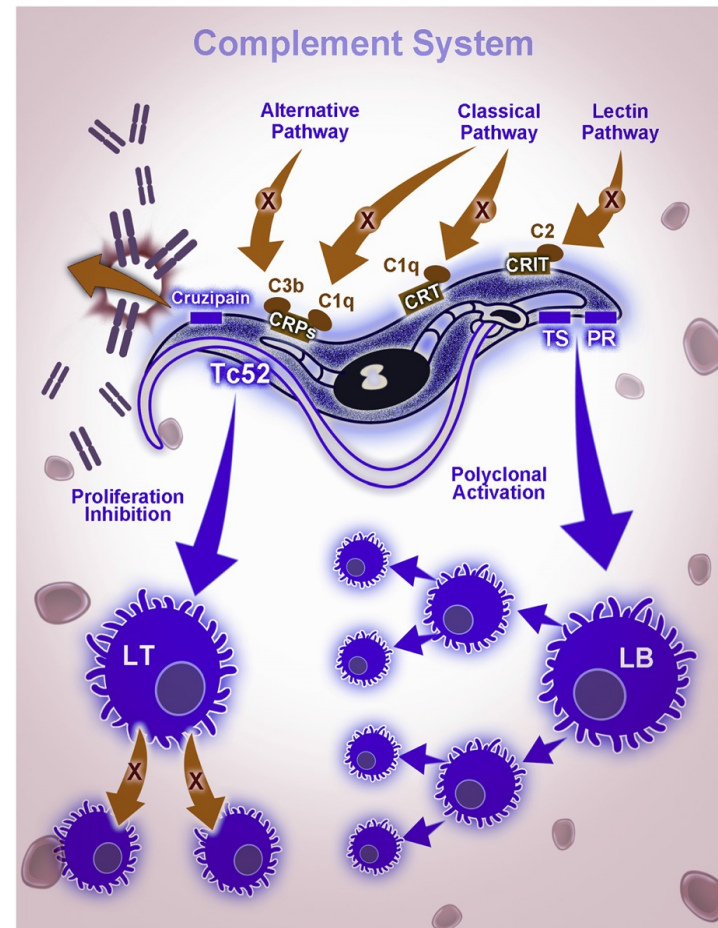
(Barros, 2012; Osorio, 2012; Sacks, et al., 2002; Kipnis, et al., 1981)

## Prolina racemase (PR)

- Enzimas que catalisam a interconversão de enantiômeros de L e D-prolina
- Ativação policlonal de linfócitos B que é crucial para a evasão e persistência do parasita

## Tc52

- Proteína secretada responsável pela supressão da proliferação de células T
- Capaz de modular a expressão de citocinas e iNOS nos macrófagos
- Interfere em células dendríticas

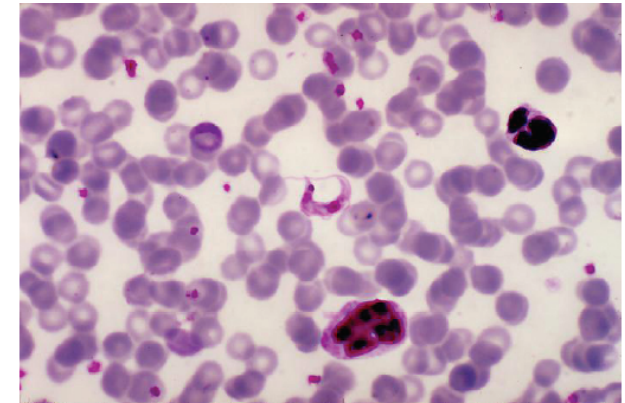


(Osorio, et al., 2012; Coutinho, et al., 2009; Quaissi, et al., 1995)

# Diagnóstico Parasitológico

## ✓ Diretos - FASE AGUDA

- Exame a fresco em lâmina (motilidade)
- Gota espessa ou esfregaço corado com Giemsa ou Leishman (morfologia)
- Centrifugação em tubos capilares (micro-hematócrito) - baixa parasitemia



## ✓ Indiretos - FASE CRÔNICA

- Xenodiagnóstico (alimentação de ninfas de triatomíneos não infectadas com o sangue de pacientes).
- Hemocultura (cultura do sangue em meio LIT )  
Leitura: 30, 60, 90 e 120 dias



# Diagnóstico sorológico

Testes convencionais

- Hemaglutinação indireta (HAI)
- Imunofluorescência indireta (IFI)
- Ensaio imunoenzimático (ELISA)

Antígenos de *T. cruzi*: Extratos totais  
Frações semi-purificadas (epimastigotas)

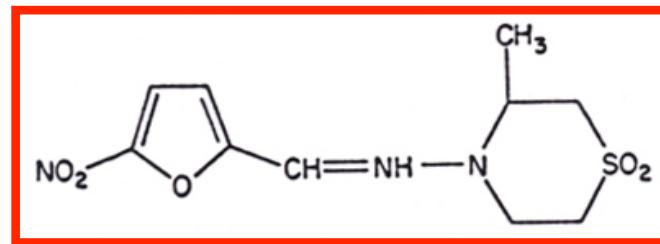
- ✓ Fase aguda: detecção de IgM
- ✓ Fase crônica: detecção de IgG

➤ Pelo menos dois testes sorológicos devem ser realizados para confirmação dos resultados.

# Tratamento

## Nifurtimox (Lampit):

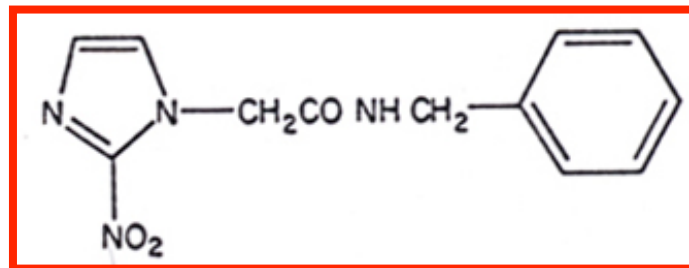
- ✓ Nitro-derivado que age através da produção de radicais livres. O parasita é mais sensível devido a uma deficiência no seu repertório de enzimas anti-oxidantes.;
- ✓ Toxicidade frequente (anorexia, náusea, vômitos, reações alérgicas);
- ✓ Parcialmente efetivo na fase aguda;
- ✓ Inativo na fase crônica (??);
- ✓ Tratamento prolongado (até 90 dias);
- ✓ 100 mg/Kg por dia;
- ✓ Somente disponível nos EUA e Canadá.



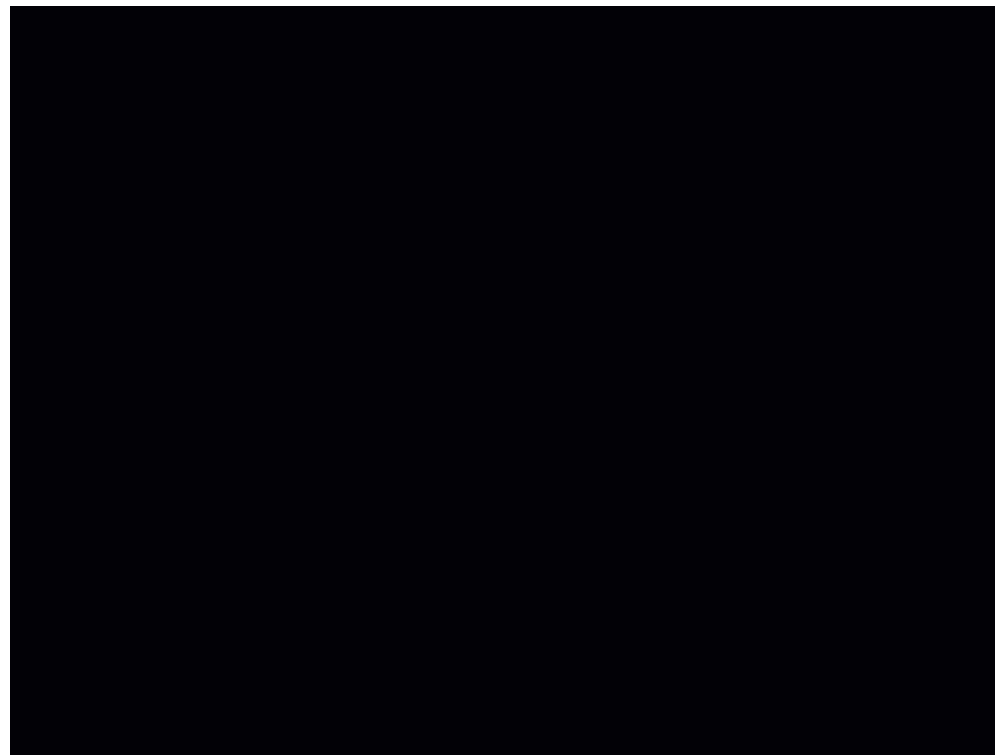
# Tratamento

**Benznidazole (Rochagan):**

- ✓ Modo de ação ainda não completamente claro. Parece inibir a síntese de RNA e proteína;
- ✓ Toxicidade frequente (Anorexia, cefaléia, dermatopatia, gastralgia, insônia, náuseas, perda de peso, polineuropatia, vômitos);
- ✓ Parcialmente efetivo na fase aguda;
- ✓ Inativo na fase crônica (??);
- ✓ Tratamento prolongado (até 60 dias);
- ✓ adultos: 5 mg/Kg por dia.
- ✓ crianças: 5-10 mg/Kg por dia.



# Tratamento



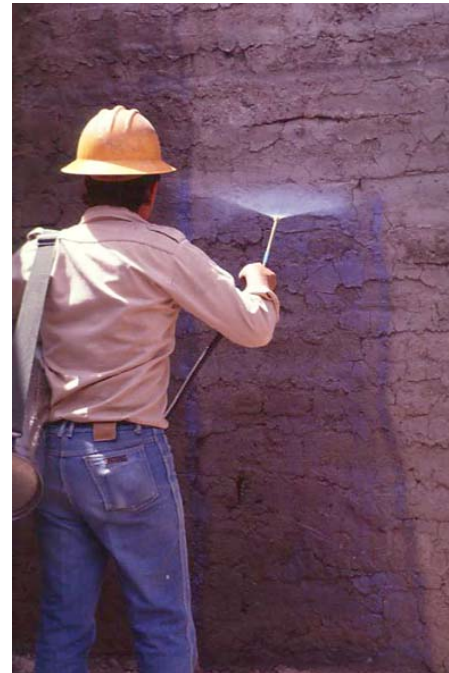
# Profilaxia

- ✓ **Transmissão vetorial:** controle químico de vetores com inseticidas quando a investigação entomológica indicar a presença de triatomíneos domiciliados; melhoria habitacional em áreas de alto risco suscetíveis a domiciliação.
- ✓ **Transmissão transfusional:** manutenção do controle de qualidade rigoroso de hemoderivados. Na ausência de condições, pode-se utilizar cristal violeta nas bolsas de sangue.
- ✓ **Transmissão vertical:** identificação de gestantes chagásicas na assistência pré-natal ou de recém-nascidos por triagem neonatal para tratamento precoce.
- ✓ **Transmissão oral:** cuidados de higiene na produção e manipulação artesanal de alimentos de origem vegetal.
- ✓ **Transmissão acidental:** utilização de equipamento de biossegurança.

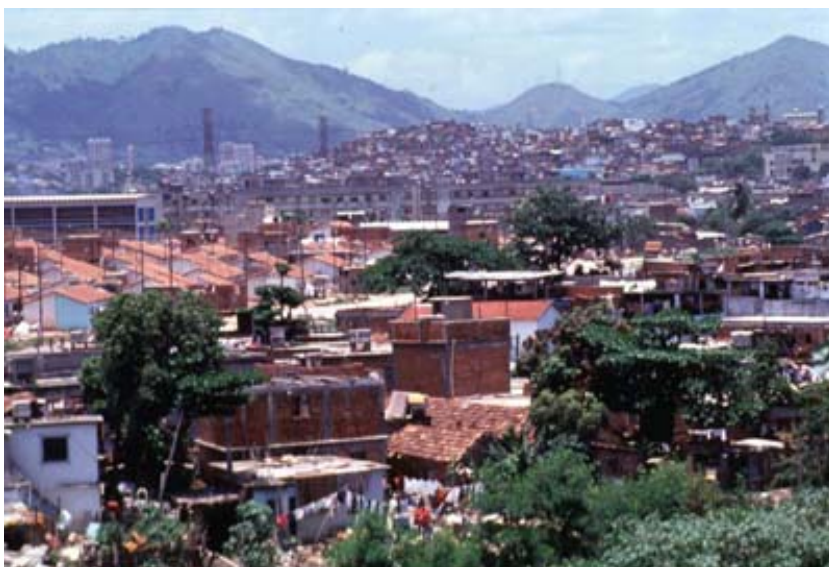
# Vacina???

- ✓ inúmeras tentativas: de parasitas atenuados a recombinantes
  
- ✓ Problemas
  - como avaliar?
  - autoimunidade?

# Profilaxia: Controle dos vetores.



Aplicação de inseticidas



# **Uso de pintura contendo inseticida e melhoria das condições de moradia.**

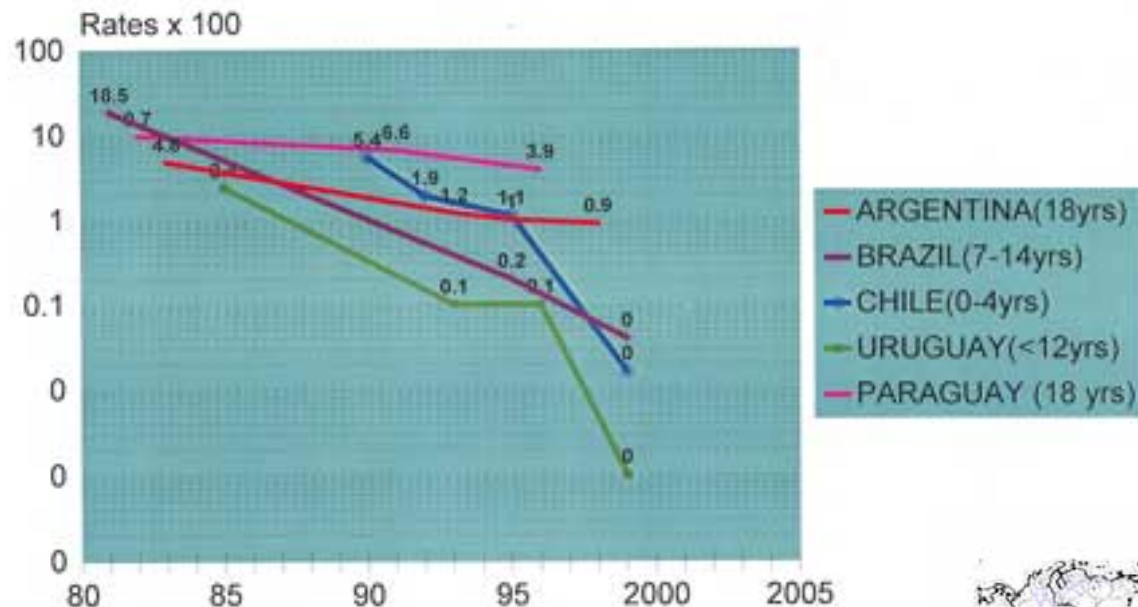


[http://www-nt.who.int/tropical\\_diseases/databases/imagelib.pl?imageid=9105006](http://www-nt.who.int/tropical_diseases/databases/imagelib.pl?imageid=9105006)

## SOUTHERN CONE INITIATIVE

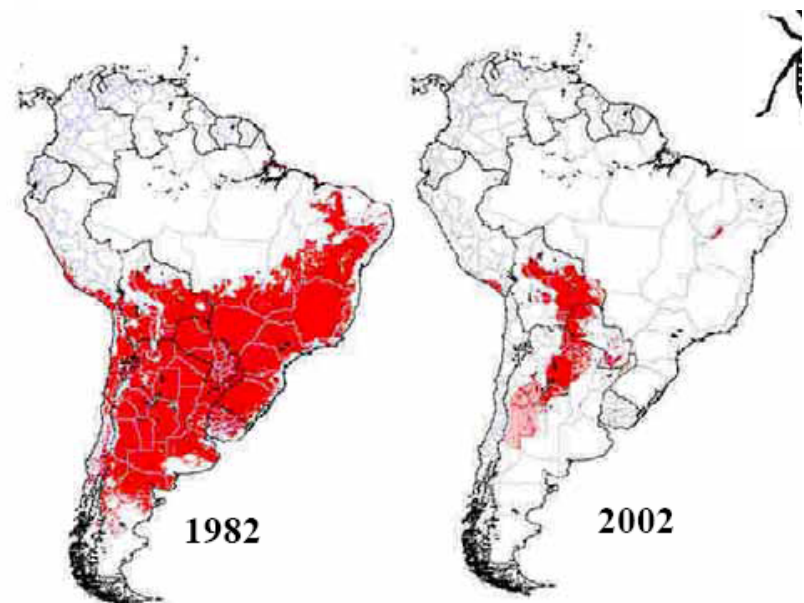
## Controle Vetorial

Elimination of Transmission: Incidence of infection 1980-2000



Source: Reports by National Chagas disease control program

- ✓ 2006: Brasil recebeu certificação internacional de interrupção da transmissão da doença pelo *Triatoma infestans*, concedida pela Organização Panamericana da Saúde e Organização Mundial da Saúde.



[www.who.int](http://www.who.int)

Fonte: Portal da Saúde, 2015

## **Recursos gastos para controle da doença de Chagas no Brasil (2003 a 2006).**

Melhorias habitacionais	R\$ 61 milhões
Equipamentos e veículos	R\$ 9,1 milhões
Repasso a estados e municípios para atividades de controle	R\$ 3,2 milhões
Inquérito Nacional de Soroprevalência	R\$ 2,7 milhões
Reuniões de avaliação, capacitações, publicações, congressos e acompanhamento do programa junto aos estados.	R\$ 2,6 milhões
Aquisição de insumos (inseticidas)	R\$ 18 milhões
Pesquisa sobre transmissão congênita	R\$ 600 mil
Pesquisa sobre o <i>Triatoma rubrofasciata</i> em São Luis (MA)	R\$ 100 mil
Avaliação da eficácia dos kits sorológicos	R\$ 120 mil
<b>TOTAL</b>	<b>R\$ 97 milhões</b>