

Micoses Sistêmicas Endêmicas Prevalentes na América do Sul

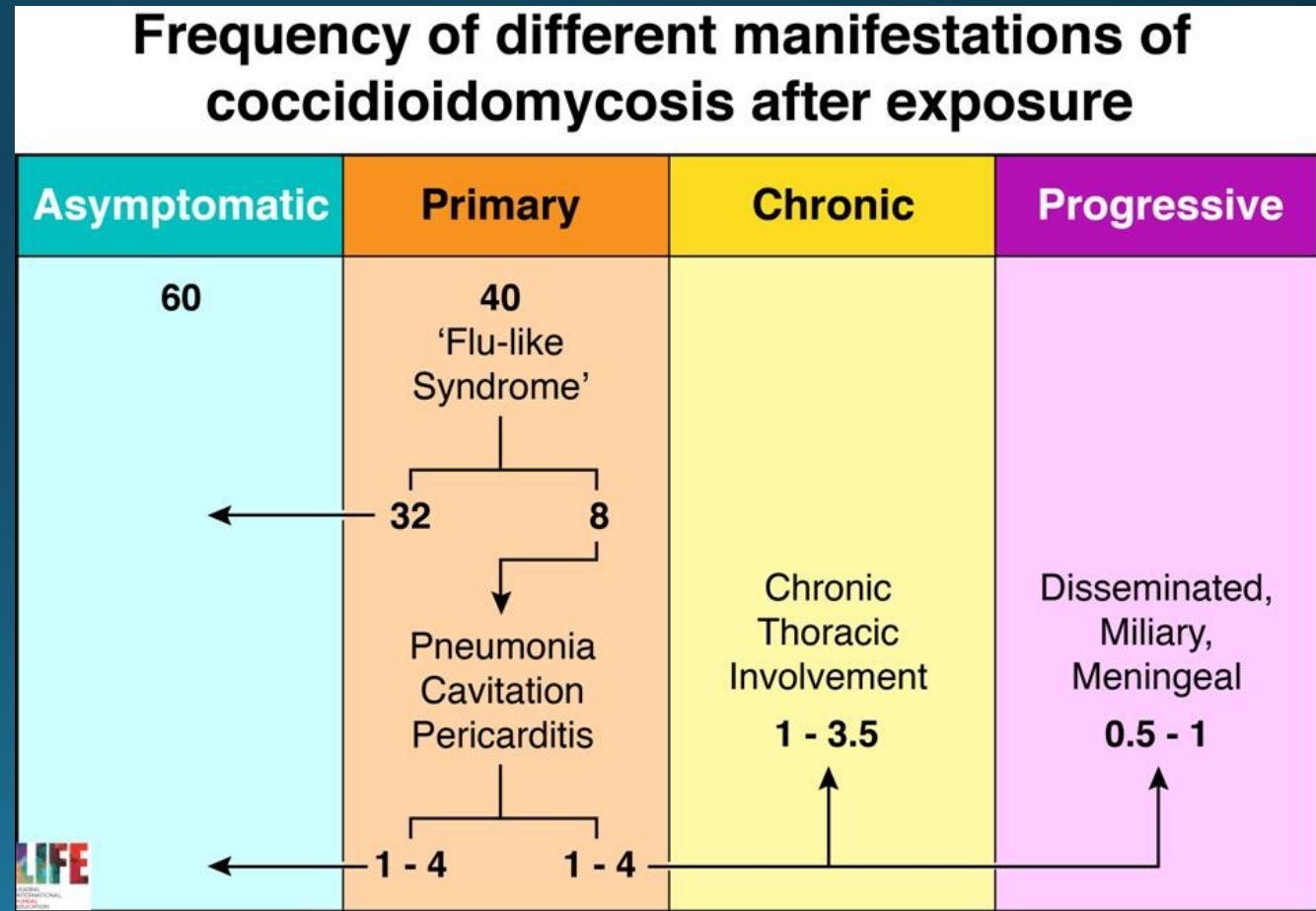
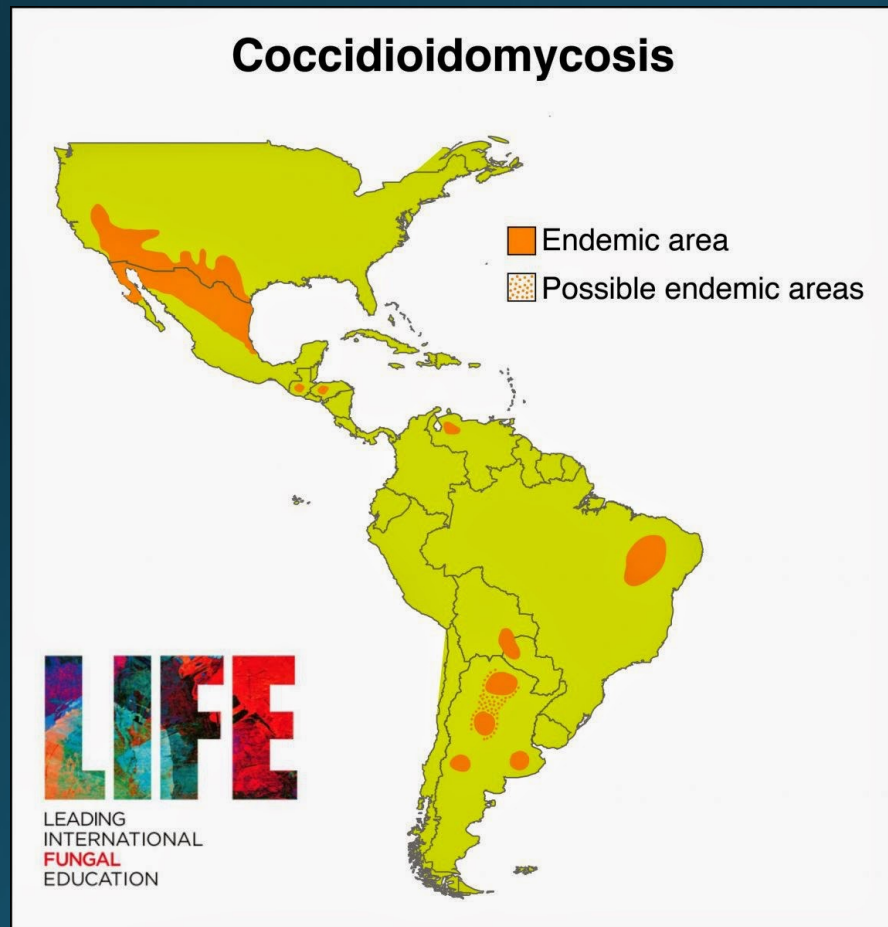
Carlos Pelleschi Taborda, Ph.D.
Instituto de Ciências Biomédicas – USP
Instituto de Medicina Tropical de São Paulo - FMUSP

- Podemos dividir em três grupos:
 - Micoses sistêmicas causadas por fungos dimórficos.
 - *Paracoccidioides brasiliensis*/ *P. lutzii*/ *P. americana*/ *P. venezuelensis*/ *P. restrepoensis*
 - *Histoplasma capsulatum* var. *capsulatum*
 - *Coccidioides posadasii* / *C. immitis*
 - *Blastomyces dermatitidis*/ *B. gilchristii* / *B. helicus* / *B. percutus* / *B. emazantsi* / *B. parvus*
 - *Talaromyces (Penicillium) marneffei*
 - *Emergomyces* spp.
 - Micoses sistêmicas causadas por leveduras clássicas.
 - *Cryptococcus neoformans* e *C. gattii*
 - *Candida albicans* e outras espécies
 - Micoses sistêmicas causas por bolores presentes no ambiente.
 - *Aspergillus* spp.
 - *Fusarium* spp.
 - *Mucor* spp. e *Rhizopus* spp.

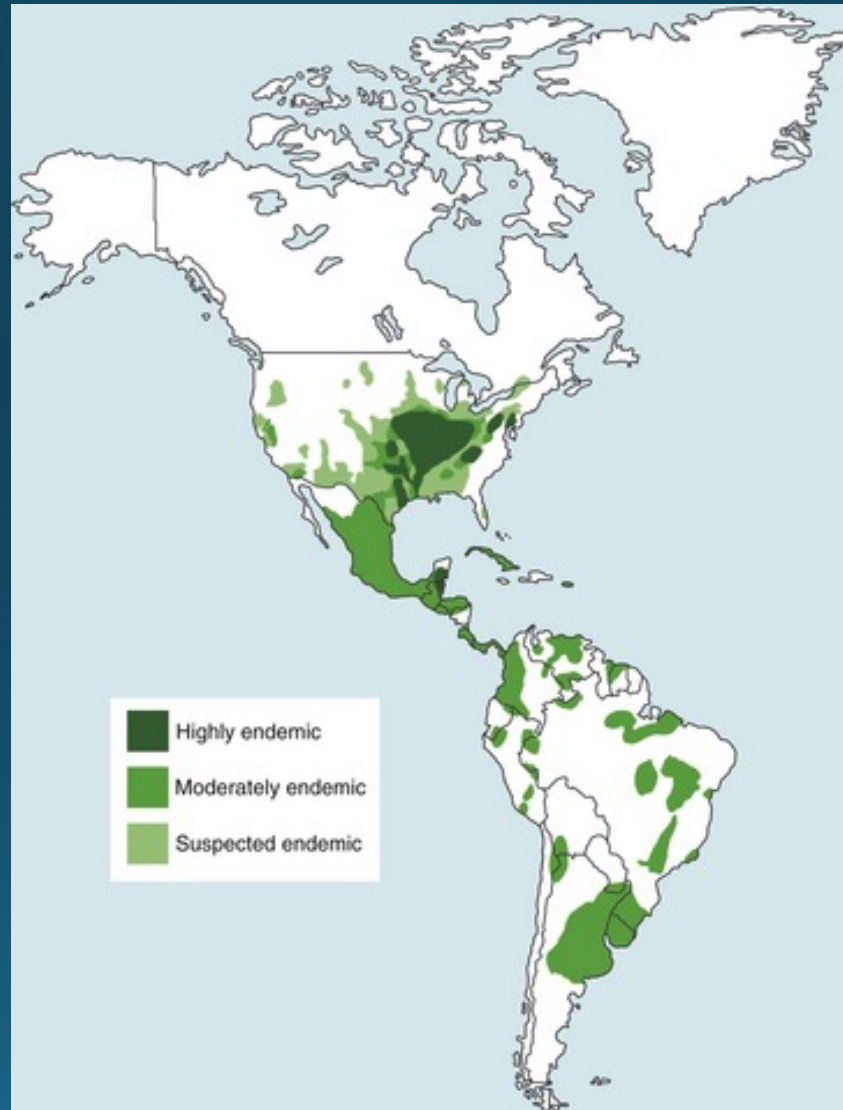
Fungos causadores de micoes sistêmicas apresentam uma série de características em comum

- Distribuição geográfica definida
- Agentes são encontrados no solo e em dejetos de animais
- A principal porta de entrada são as vias aéreas superiores

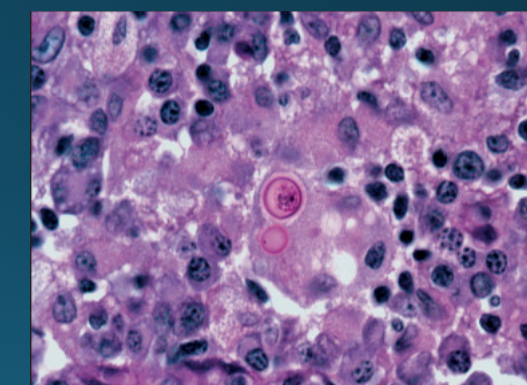
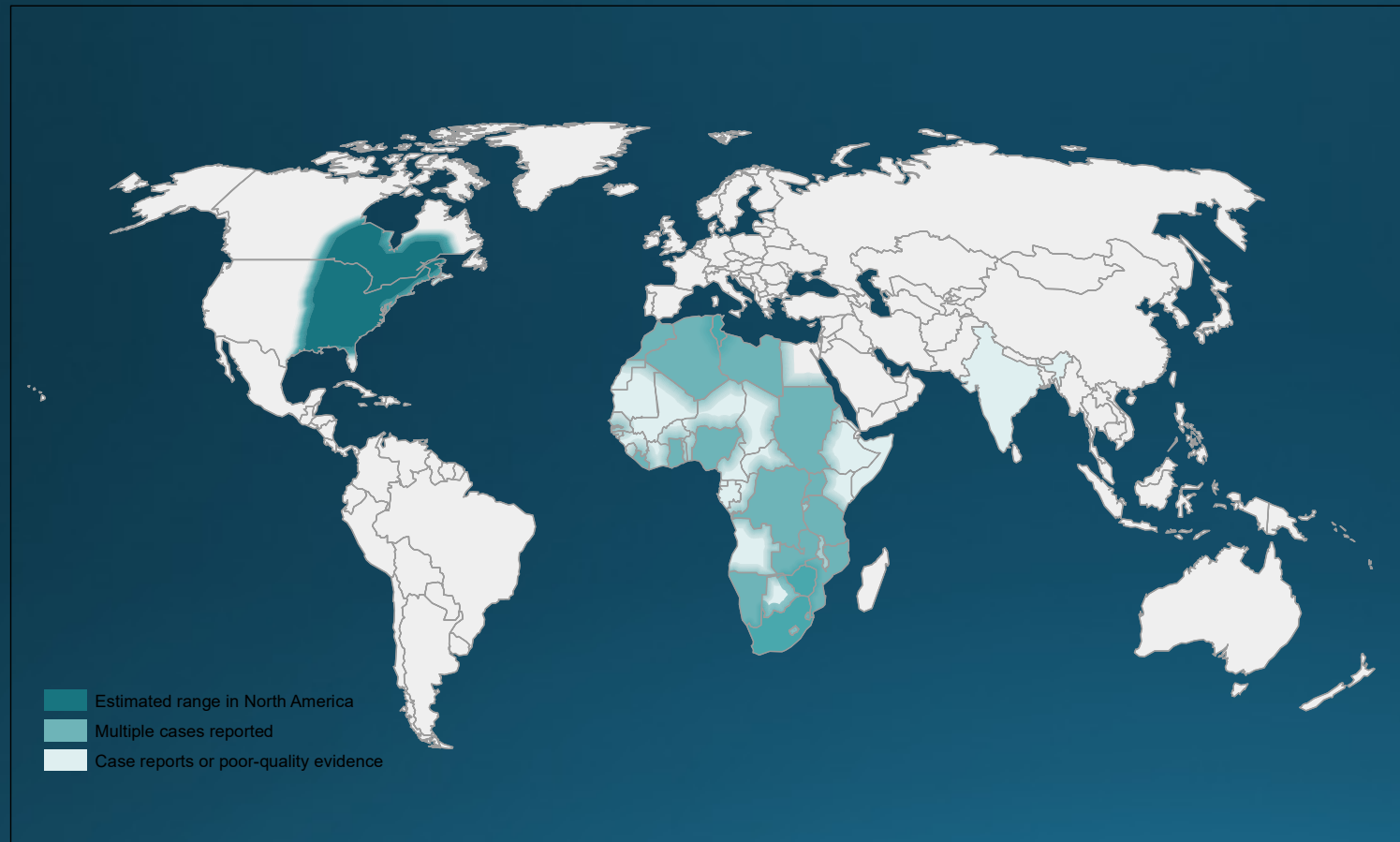
Coccidioides spp.



Histoplasma capsulatum

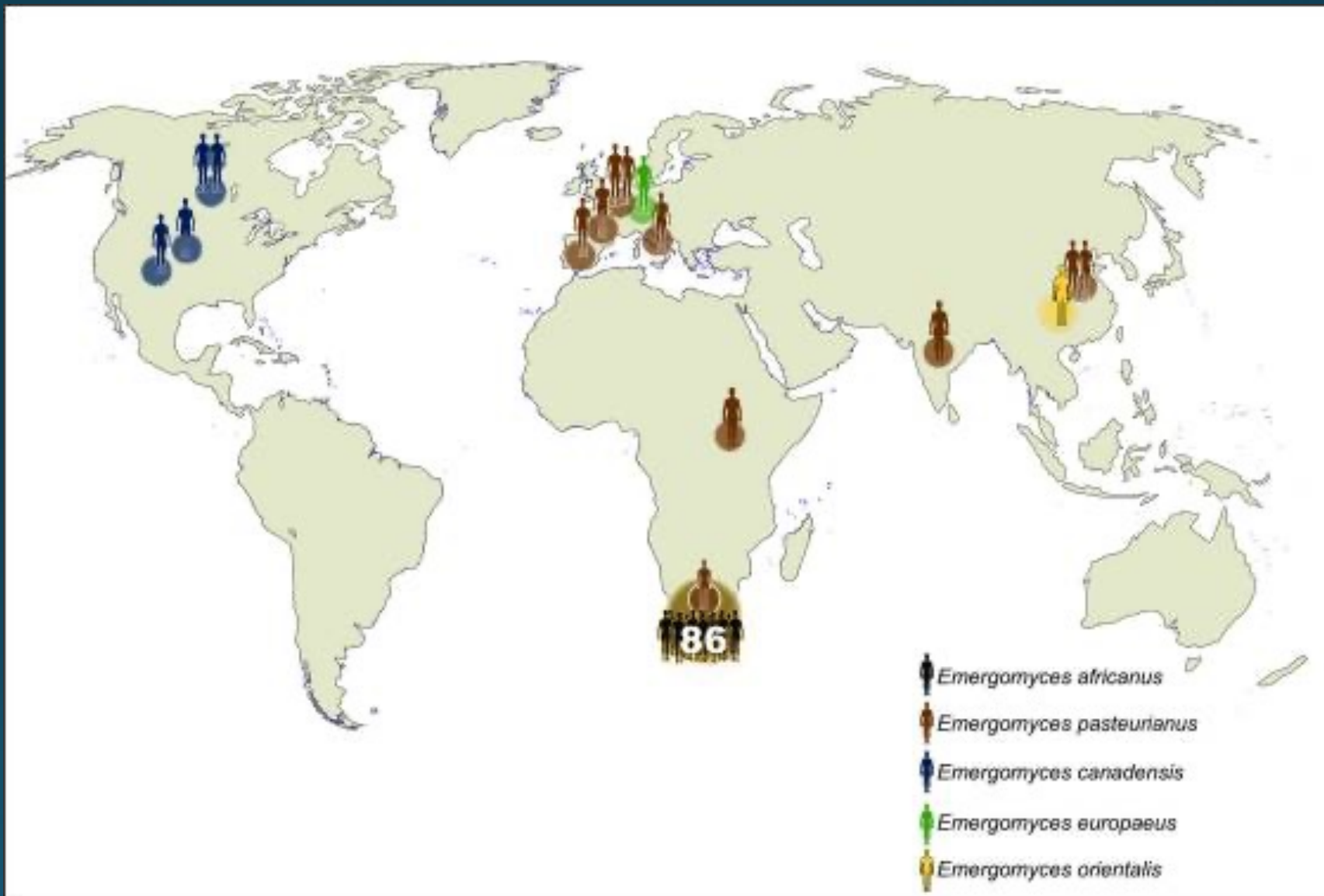


Blastomyces dermatitidis / *B. gilchristii* / *B. helicus*



Oriente Médio e África: *B. percusus*, *B. emzantsi* e *B. parvus*

Emergomyces spp.



Diagnóstico Laboratorial Microbiológico e Imunológico

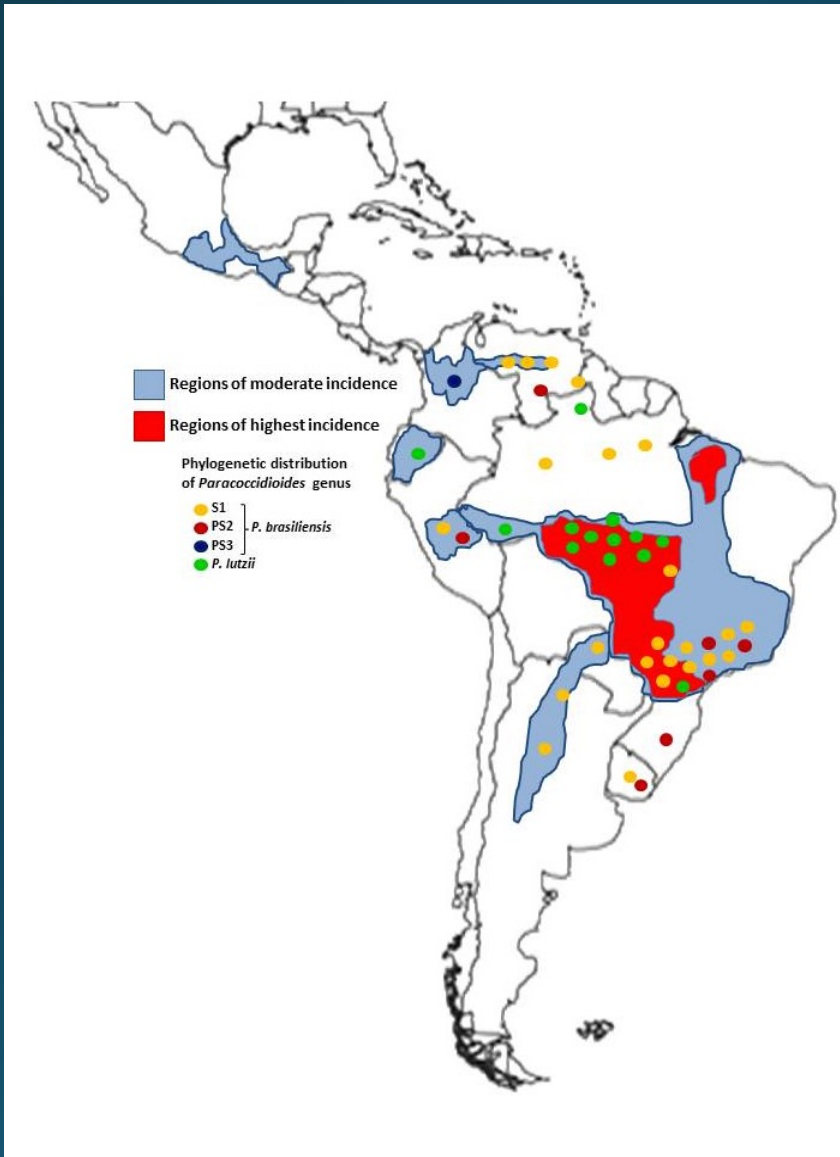
- Epidemiológico
- Clínico
- Micológico
 - Visualização direta
 - Cultura
 - Histológico
- Sorológico – diagnóstico e acompanhamento
 - Pesquisa de抗ígenos e anticorpos
- Teste cutâneo (?)
- Teste molecular e proteômico

Hipóteses Diagnósticas

com base no quadro clínico

- Tuberculose
- Paracoccidioidomicose
- Histoplasmose
- Actinomicose
- Coccidioidomicose
- Leishmaniose
- Câncer
- Linfoma
- Hanseníase
- Sífilis.....

Paracoccidioides spp.



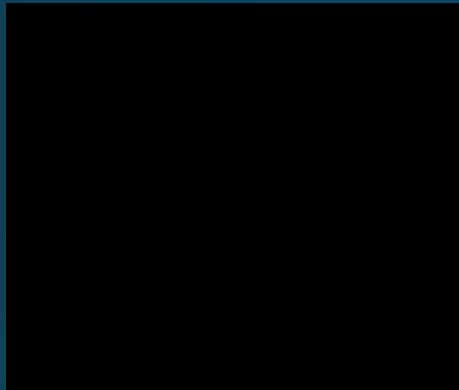
Paracoccidioides brasiliensis – S1
P. americana – América do Sul – PS2
P. restrepoensis – Colômbia – PS3
P. venezuelensis – Venezuela – PS4

P. lutzii

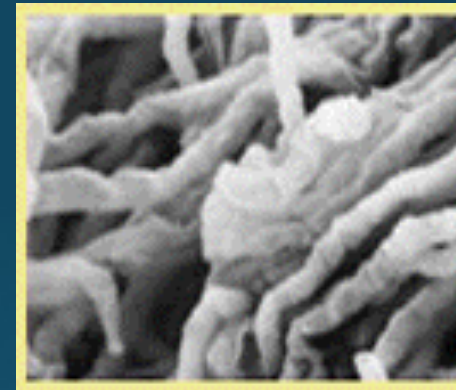
Paracoccidioidomicose

Dimorfismo térmico

35-37°C



25-27°C



FORMA DE LEVEDURA

FORMA DE BOLOR

ISOLAMENTO

Características Macro/Microscópicas a TA



Image Courtesy of L. Ajello
Copyright © 2000 Doctorfungus Corporation

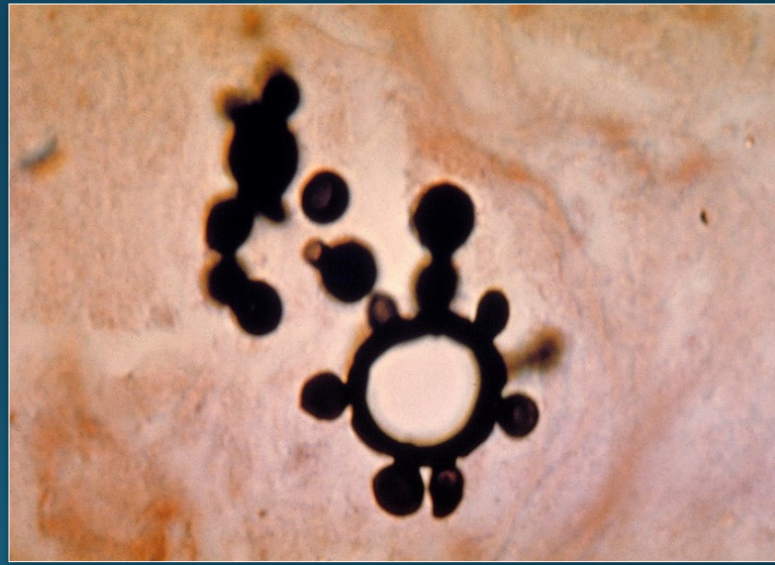


ISOLAMENTO

Características Macro/Microscópicas a 37º C



Image Courtesy of L. Ajello
Copyright © 2000 Doctorfungus Corporation



CLASSIFICAÇÃO CLÍNICA (Medellín, 1986)

PCM infecção

(PB micose oligossintomática)

Aguda (forma PCM juvenil)

Moderada

Grave

PCM crônica (forma do adulto)

Leve

Moderada

Unifocal

Grave

Multifocal

Sequelar



Paracoccidioidomicose aguda/subaguda (Juvenil)

- Inalação do fungo: doença em poucas semanas.
- Indivíduos mais jovens até terceira década de vida.
- Sem diferença entre homens e mulheres.
- Sistema fagocítico-mononuclear.
- Adenomegalia generalizada (com possível supuração), febre, emagrecimento.
- Pode acometer supra-renal e ossos.
- Envolvimento pulmonar é incomum.
- Acometimento intestinal: diarréia e síndrome de má absorção
- Icterícia obstrutiva
- Paracoccidioidina negativa.
- Sorologia positiva (ID + e CIEF + com títulos mais altos).





Paracoccidioidomicose crônica (Adulto)

- Sexo masculino (8-15 H: 1 M), após a quarta década de vida.
- Se manifesta anos após o contato com o agente.
- Insidiosa.
- Pulmões são os órgãos mais acometidos.
- Mucosa oral (estomatite moriforme) e do trato respiratório são comuns.
- Outros órgãos: supra-renal, ossos, pele, SNC.
- Associação com tuberculose pulmonar em~10 % dos casos.
- Paracoccidioidina pode ser + em casos leves; sorologia positiva (ID + e CIEF +)







Copyright © 2005, 2004, 2000, 1995, 1990, 19

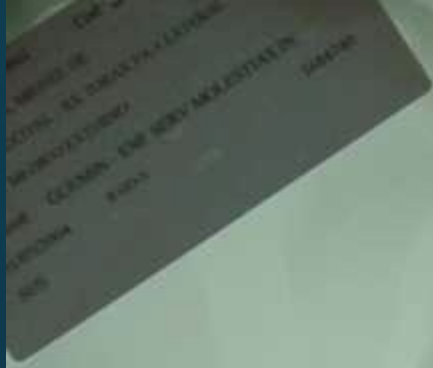


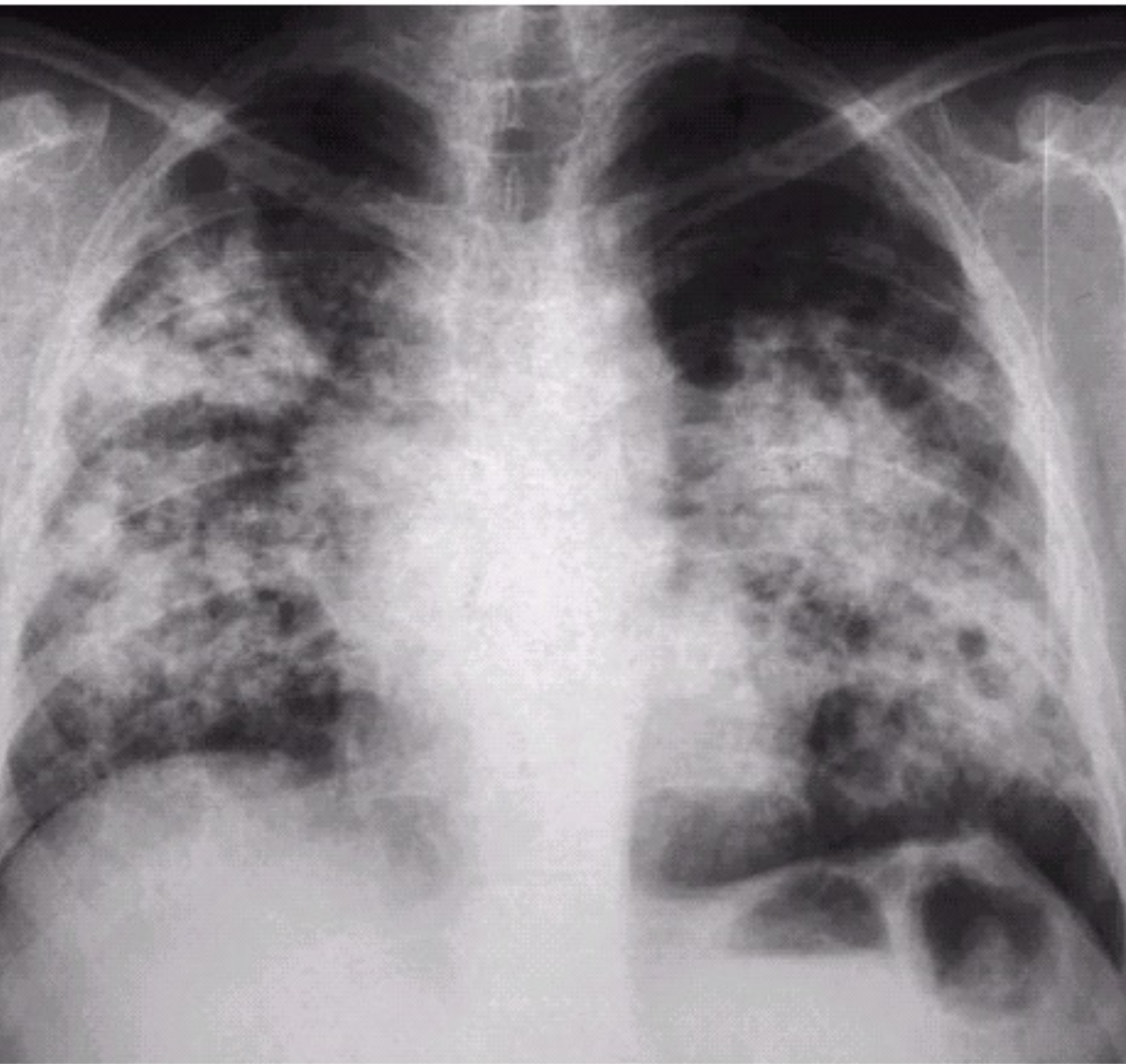
Copyright © 2005, 2004, 2000, 1995, 1990, 1985, 1979 by Elsevier Inc.



2010/02







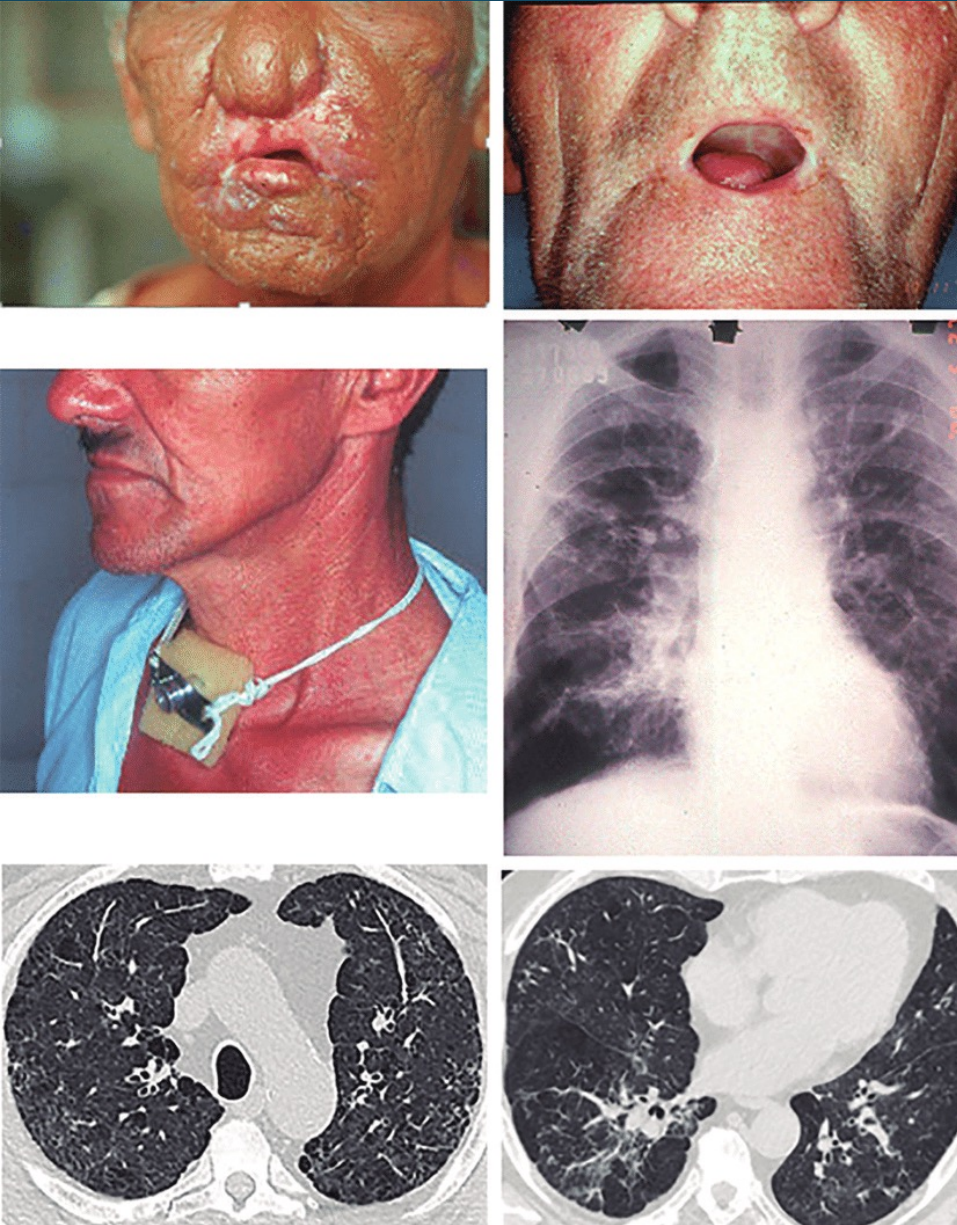
Copyright © 2005, 2004, 2000, 1995, 1990, 1985, 1979 by Elsevier Inc.

Paracoccidioidomicose Sequelar

A cura da doença evolui com fibrose cicatricial:

- ✓ Pulmões: hiper-insuflação, bolhas, bronquiectasias e fibrose. Insuficiência respiratória de gravidade variável.
- ✓ Microstomia.
- ✓ Doença de Addison.
- ✓ Estenose de traquéia.
- ✓ Síndrome de má-absorção.
- ✓ Sequelas neurológicas.

PCM SEQUELAR



RESUMO: FORMAS CLÍNICAS

Forma juvenil

- Faixa etária: até terceira década de vida.
- 1 homem: 1 mulher.
- História de semanas a poucos meses.
- Acomete órgãos do sistema retículo-endotelial

Febre e emagrecimento. (diferencial com doença linfo-proliferativa).

- Lesões mucosas são pouco freqüentes.
- Geralmente não há acometimento pulmonar.

Forma do adulto

- Faixa etária: quarta década de vida.
- 8 – 15 homens: 1 mulher.
- História arrastada de meses a anos, principalmente com relação aos sintomas respiratórios.

**Geralmente não há queixa de febre.
Emagrecimento não é queixa importante.**

- Diferencial com tuberculose pulmonar.
10 % PB micose pulmonar com TB pulmonar.
- Pulmão e mucosa oral são os sítios de acometimento mais comuns.

DIAGNÓSTICO

- ✓ Isolamento do agente etiológico:
 - Pesquisa direta em material biológico – escarro, raspado de lesões de pele e mucosa.
 - Cultura.
- ✓ Biópsia e exame anátomo-patológico.
- ✓ Exames de imagem.
- ✓ Sorologia: ID, CIEF, FC, Elisa, Imunoblotting.

Exame direto

- Material processado com 10% de KOH
 - Exame direto
- Células leveduriformes de 2 a 40 até 60 µm, de parede birrefringente, com três ou mais brotamentos, que se ligam à célula mãe por base estreita.



Copyright © 2000 Doctorfungus Corporation

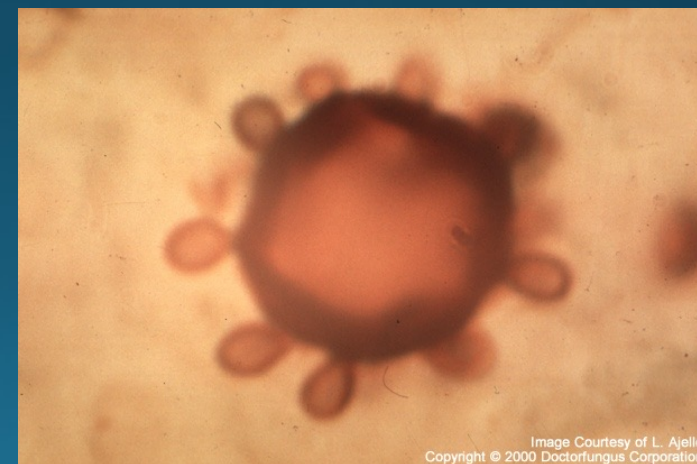


Image Courtesy of L. Ajello
Copyright © 2000 Doctorfungus Corporation

Isolamento

- A cultura permite a verificação de formas micelianas e de leveduras dependendo da temperatura empregada.
- Inóculo do material clínico em ágar Sabouraud dextrose contendo ciclohexamida.
- Fungo de crescimento lento ($25 - 28^{\circ}\text{C}$), sendo necessário esperar até 4 semanas.
- A transformação de bolor para levedura é necessária.

Características Macro/Microscópicas a 25º C

- Colônias brancas lisas, produzindo micélio aéreo curto.
- Microscopicamente observa-se hifas septadas, poucos conídios, alguns clamidoconídios.



Image Courtesy of L. Ajello
Copyright © 2000 Doctorfungus Corporation

Características Macro/Microscópicas a 37ºC

- Colônias cerebriformes e brilhantes.
- Microscopicamente observa-se células arredondadas, com brotamentos, semelhantes às estruturas verificadas em parasitismo.



Image Courtesy of L. Ajello
Copyright © 2000 Doctorfungus Corporation

Histologia

- Permanece uma das mais importantes ferramentas de diagnóstico na micologia.
 - Rápida, baixo custo e capaz de identificar o agente infeccioso.
- Colorações utilizadas
 - GMS (Gomori methenamine silver)
 - H&E (hematoxylin and eosin)

Histológico – Prata

- Prata
- Parede celular marrom para preto com um fundo esverdeado.



Image Courtesy of L. Ajello
Copyright © 2000 Doctorfungus Corporation

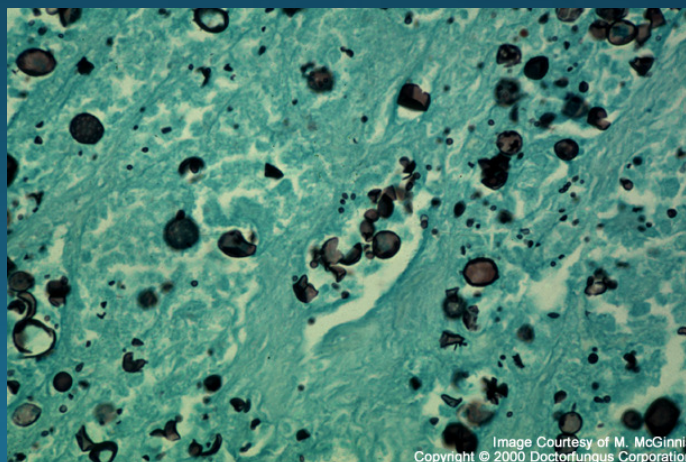
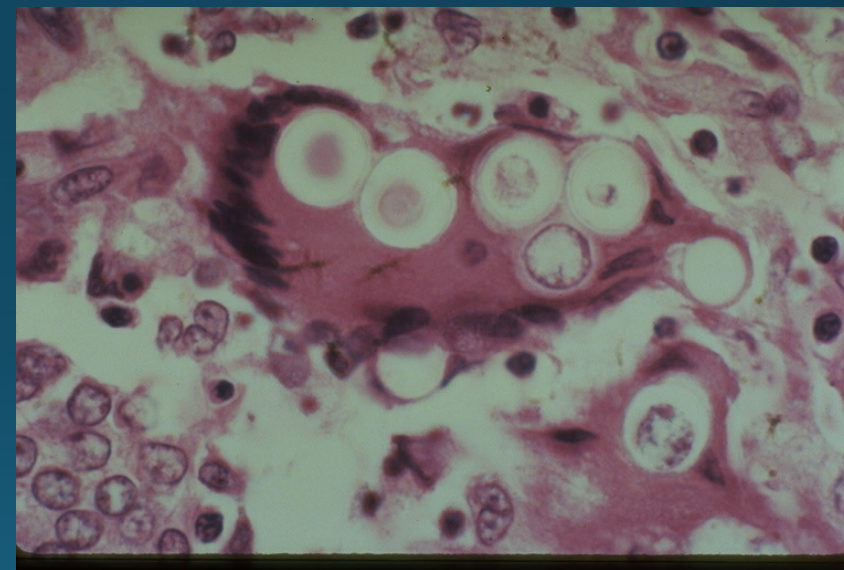
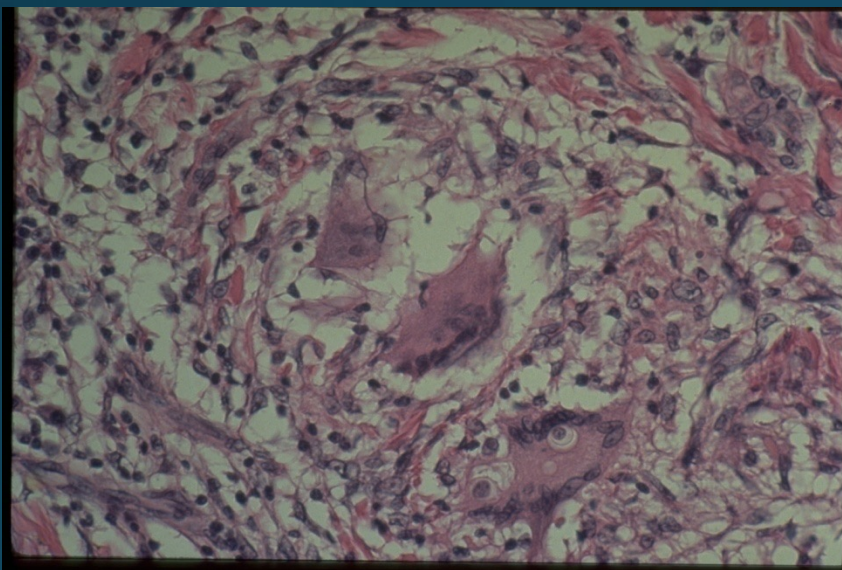


Image Courtesy of M. McGinnis
Copyright © 2000 Doctorfungus Corporation

Histológico – H&E



Sorologia

- Importante no auxílio ao diagnóstico e no acompanhamento do tratamento clínico.
- Reação de precipitação em gel de agarose
 - Imunodifusão dupla e contraimunoeletroforese
- Reação de fixação de complemento.
 - ELISA, Western blot e Dot Blot.
 - Imunofluorescência.

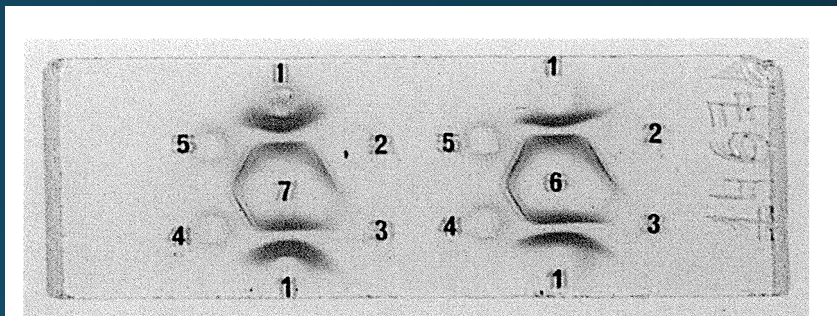
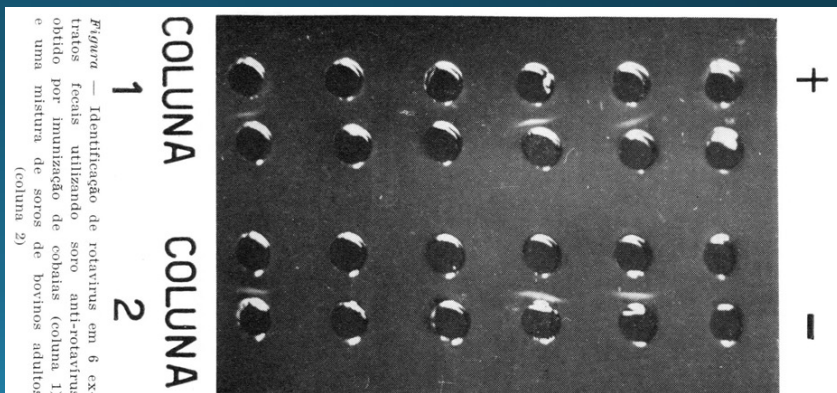


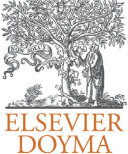
Fig. 5 - Double immunodiffusion. 1, 4 and 5) Paracoccidioidomycosis patients sera; 2) Polyclonal anti-gp43 rabbit serum; 3) Polyclonal anti *P-brasiliensis* total produced in rabbit; 6) Metabolic antigen from IBIÁ strain; 7) Metabolic antigen from BAT strain.



Testes moleculares

- É Viável?
 - Reação de polimerização em cadeira - PCR
 - Reação de polimerização em cadeira em tempo real – rtPCR
 - Nested PCR / semi nested PCR
 - PCR - RLFP

Rev Iberoam Micol. 2014;31(1):35–41



Revista Iberoamericana
de Micología

www.elsevier.es/reviberoammicrol



Mycologic Forum

Molecular diagnosis of endemic and invasive mycoses: Advances and challenges

Beatriz L. Gómez ^{a,b}

^a School of Medicine and Health Sciences, Universidad del Rosario, Bogota, Colombia

^b Medical and Experimental Mycology Group, Corporación para Investigaciones Biológicas (CIB), Medellin, Colombia



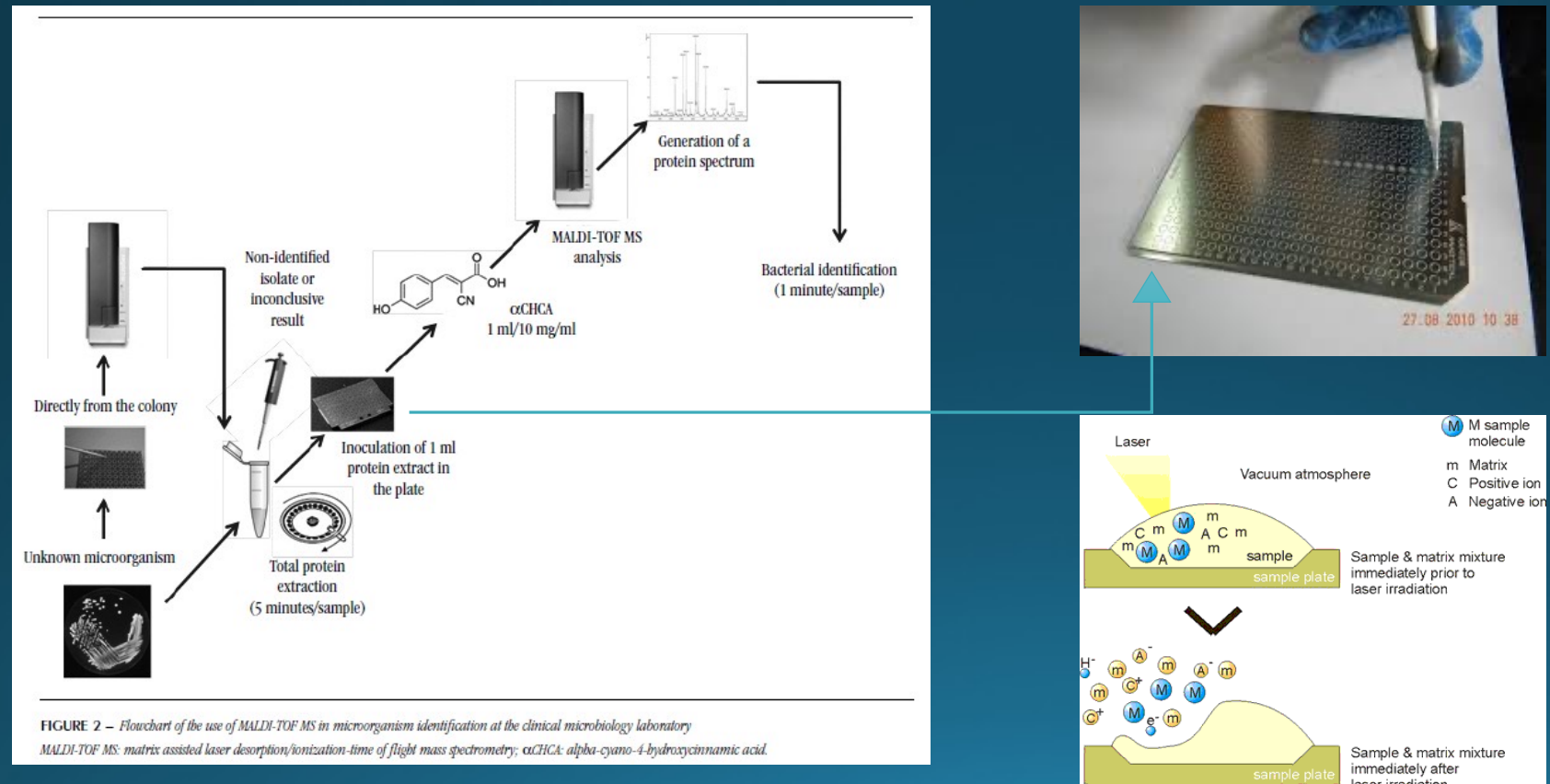
ESPECTROMETRIA DE MASSA MALDI-TOF

MALDI - "Matrix Assisted Laser Desorption/Ionization"
TOF –"Time of Flight"

MALDI-TOF

etapas da técnica

A amostra a ser analisada é dissolvida em uma matriz, geralmente um ácido orgânico, promovendo a protonação (próton $[H^+]$ liga-se a um átomo, uma molécula ou um íon).



Histoplasmose

- **Histoplasmose humana**

Histoplasma capsulatum var. *capsulatum*

Histoplasma capsulatum var. *duboisii*

- **Histoplasmose equina**

Histoplasma capsulatum var.
farciminosum – histoplasmose equina



Image Courtesy of C. Hald
Copyright © 2000 Doctorfungus Corporation



Image Courtesy of L. Alito
Copyright © 2000 Doctorfungus Corporation



Epidemiologia

- Potenciais locais de contato
 - ◆ Galinheiros
 - ◆ Pombais
 - ◆ Prédios urbanos habitados por morcegos ou pombos
 - ◆ Porões e sótãos
 - ◆ Grutas e Cavernas
 - ◆ Túneis e Minas abandonadas
 - ◆ O fungo cresce em solo rico em fezes de aves e morcegos
- *H. capsulatum var. capsulatum*
 - Descrita em várias parte do mundo entretanto, maior incidência nas Américas em especial no vale dos rios Mississippi e Ohio
- *H. capsulatum var. duboisii*
 - Casos são relatados na África e na Europa

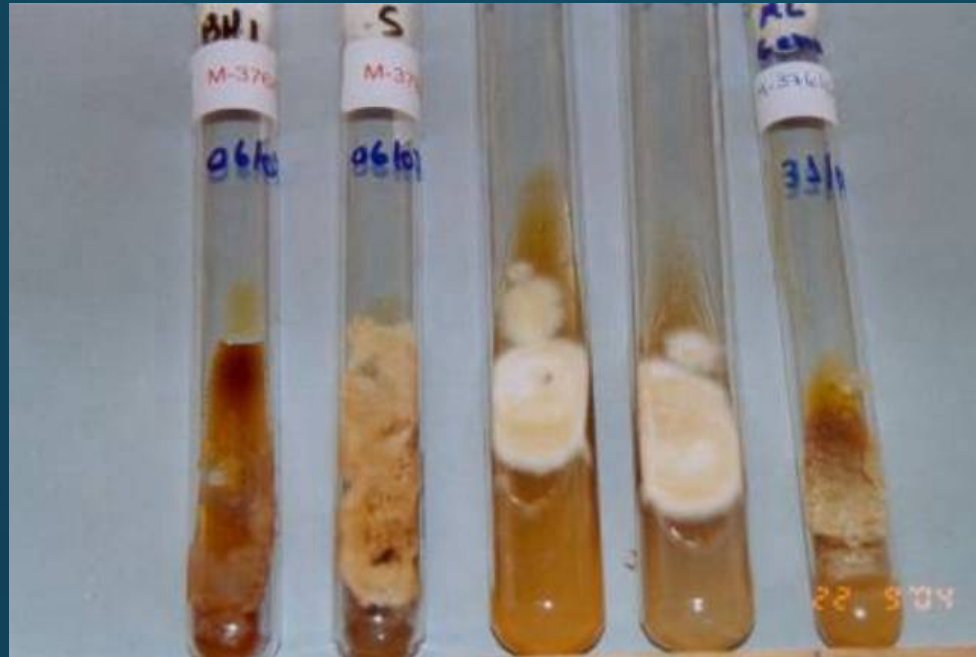
Atividades com significativo risco de infecção pelo *H. capsulatum*

- Geólogos
- Arqueólogos
- Veterinários
- Excursionistas
- Escoteiros

- Animais (cão, gato, cavalo, gado)

- População de grandes cidades como São Paulo?

Micélio



Levedura

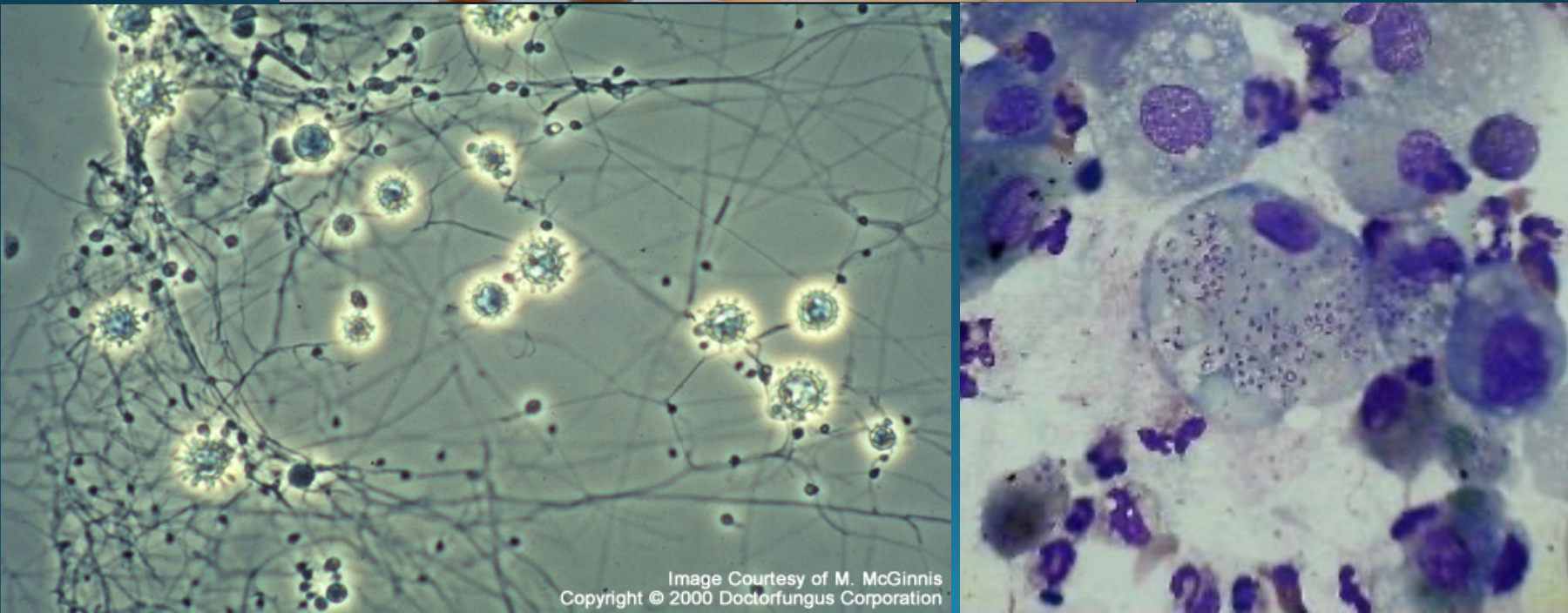


Image Courtesy of M. McGinnis
Copyright © 2000 Doctorfungus Corporation

HISTOPLASMOSE

Doença em humanos

- Inalação de conídeos/micélio - transformação em leveduras → pulmões → macrófago alveolar/CD18
- Sobrevive no interior dos macrófagos / Escape → multiplicação
- Disseminação → Linfonodos hilares e mediastinais → disseminação hematogênica para SRE

HISTOPLASMOSE

Quadro Clínico:

✓ No hospedeiro normal:

Primo-infecção assintomática

Infecção pulmonar aguda

Pacientes com DPOC – forma pulmonar crônica

✓ No paciente imunodeprimido:

FORMA DISSEMINADA PROGRESSIVA!!!!!!

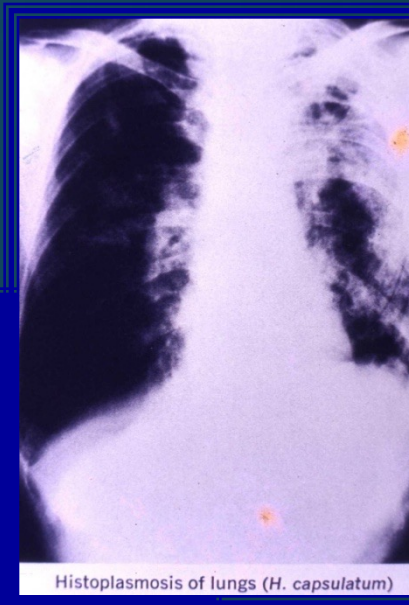
Infecção pulmonar aguda



- ✓ Sintomas inespecíficos autolimitada – 2 a 6 semanas
- ✓ RX infiltrado intersticial, nódulos, adenomegalia, derrame pleural
- ✓ Provas sorológicas - maior positividade entre 2º e 3º mês
- ✓ Histoplasmina positiva

Forma pulmonar crônica

- * Sexo masculino, acima de 50 anos, DPOC
- * Mimetiza a reativação de tuberculose
- * Alteração radiológica: 90% infiltrado apical bilateral
disseminação a lobos inferiores
formação de cavidades
- * Se não tratada - hipoxemia progressiva
fibrose
dispnéia
infecções bacterianas
cor pulmonale



Histoplasmosis of lungs (*H. capsulatum*)

PACIENTE IMUNODEPRIMIDO: Histoplasmose Disseminada Progressiva







DMIP



HISTOPLASMOSE DIAGNÓSTICO

Isolamento do fungo

Demonstração de leveduras: exame direto

Cultura (semanas – meses)

- Macroconidio tuberculare;
- Sangue / mo - 4 a 6s: Preferencialmente lise-centrifugação: 2x mais rápido lise-centrifugação (média 9,7 d) X automatizado (18,4d);
- Escarro/LBA
- Conversão para levedura
- Chemiluminescent DNA probe (GenProbe, Inc., San Diego, CA) / Sequenciamento

Outros métodos

Histopatologia

- HE e Grocott - tecidos 30-60%
- Wright – Giemsa/methenamine silver/ periodic acid-Schiff
- Diferencial: *Leishmania* (tamanho similar; cinetoplasto) e *Candida glabrata*;
- Imunohistoquímica / Biologia Molecular

Sorologia

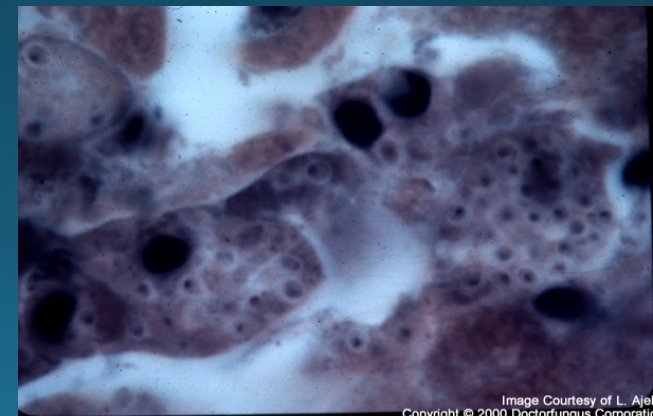
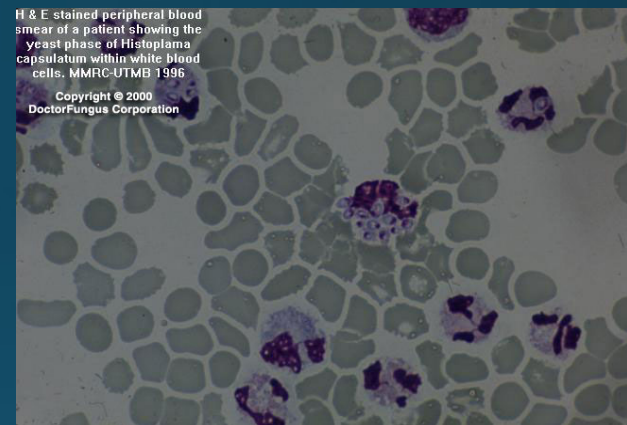
- * 50-80% (ID, CIE)
- * Western blot
- M = aguda – presente na crônica - meses a anos H = formas graves, raramente encontrada

Detecção de antígeno (> na dça grave)

- * urina ~90%, soro ~80%, LBA:70-84%
- * monitorar tratamento e recaídas

Exame Direto / Histopatológico

- Os cortes podem ser realizados a partir de pulmão, pele e coloração pelo H&E, PAS ou Grocott é recomendado.
- Intenso parasitismo nas células do SRE é observado.
- Nos preparados corados pelo H&E, os microrganismos aparecem com halo claro ao seu redor.



Sangue periférico - Wright

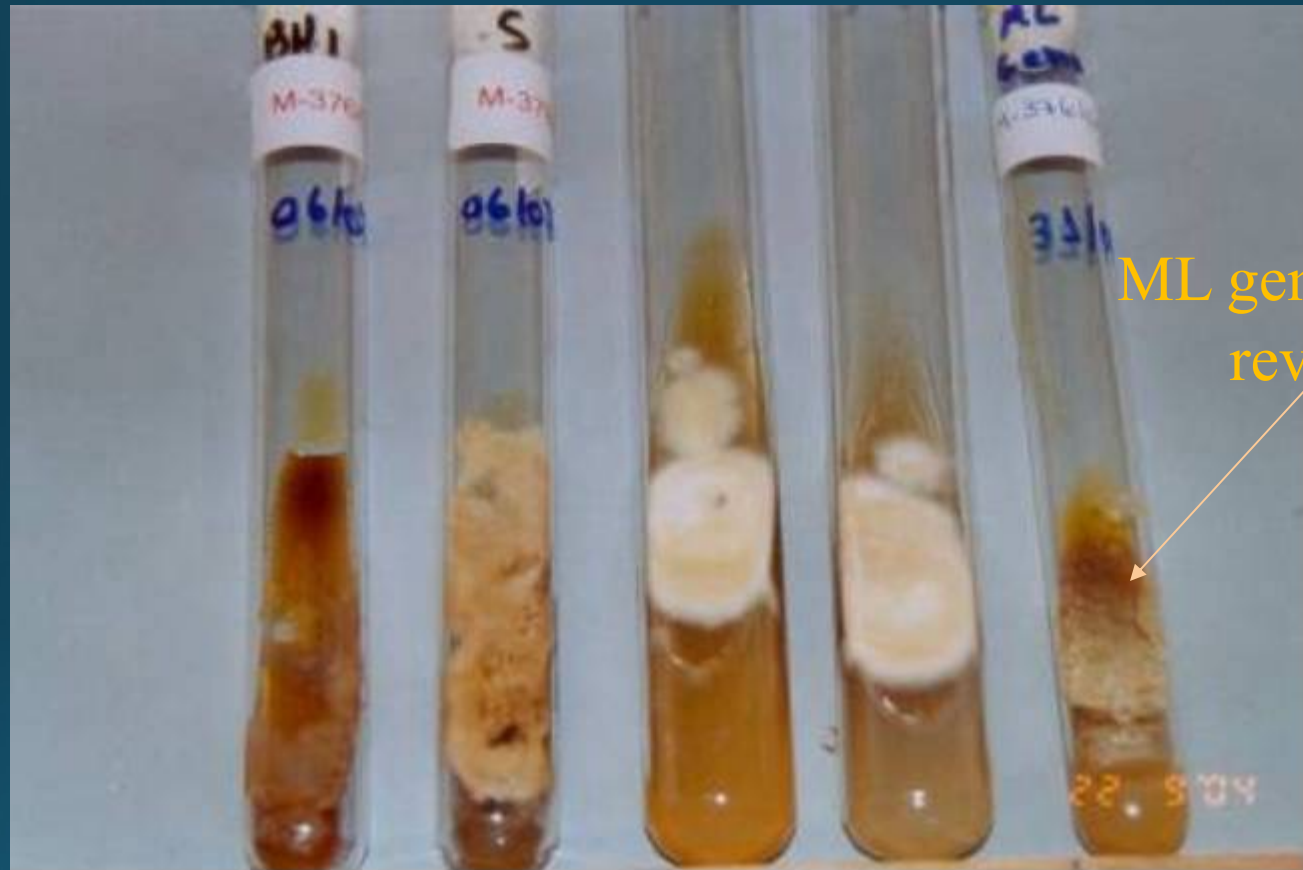


BHI

S

S

S



ML gema 37°C
reversão

Micromorfologia

- A análise da cultura na fase filamentosa observa-se hifas delicadas, septadas, macroconídios lisos ou equinulados, microconídios lisos.
- Na fase leveduriforme pode ser observado brotamento, o que raramente se observa nos tecidos.



Image Courtesy of M. McGinnis
Copyright © 2000 Doctorfungus Corporation



Image Courtesy of M. McGinnis
Copyright © 2000 Doctorfungus Corporation

Microcultivo

Sensibilidade do método

- Cultura
 - Autolimitada 15%
 - Pulmonar crônica 85%
 - Disseminada 85%
- Imunodifusão
 - Autolimitada 75%
 - Pulmonar crônica ~100%
 - Disseminada 63%

Imunodiagnóstico em histoplasma pesquisa de antígeno

Prova	Amostra clínica	Sensibilidade/Especificidade
ELISA MiraVista Diagnóstico (EUA)	Urina	40-90/95*
ELISA CDC-CIB	Urina	85/96** Pacientes com HIV/AIDS
Histoplasma EIA Test Kit (IMMY, EUA)	Urina	91/99***

* Clin. Vacc. Immunol. 14: 1587-1591

** Clin. Vacc. Immunol: 21:1364-1368

*** Clin. Infec. Dis. 53:448-454

Diagnóstico laboratorial em pacientes AIDS

- Pesquisa de antígeno é muito importante
 - Resultado falso positivo para galactomanana de *Aspergillus* spp
- Identificação de leveduras em fagócitos no tecido
- Técnicas moleculares como PCR
- Técnicas sorológicas frequentemente negativas
- CULTURA