

DIAGNOSTICO TEMPRANO EN UN BROTE EPIDEMICO DEL VIRUS DENGUE EN PIURA USANDO RT-PCR y NESTED-PCR

Nolasco Oscar¹; Carrillo Carlos²; Gutierrez Victoria¹;
Yabar Carlos¹; Douglas Susan¹; Garcia María¹; Montoya Ysabel¹.

RESUMEN

Un test de diagnóstico temprano (RT-PCR y Nested-PCR) fue evaluado y comparado con métodos convencionales (cultivo *in vitro*, IFI y MAC-ELISA). Treinta y cuatro sueros de pacientes correspondientes de un brote epidémico de la costa norte peruana (Mancora, Piura) en mayo de 1997 fueron incluidos en este estudio. Todos los sueros fueron obtenidos de pacientes que presentaron en los primeros cinco días manifestaciones clínicas siendo diagnosticados luego como dengue serotipo 1. Asimismo, RT-PCR permitió diagnosticar 82% de los sueros (28/34), sin embargo Mac-ELISA y cultivo *in vitro* reconocieron únicamente 41% de los sueros (14/34) y 38% de los sueros (13/34) respectivamente. Por lo tanto, el uso de esta herramienta molecular (RT-PCR y Nested-PCR) permitirá dar un diagnóstico temprano a estos pacientes y actuar inmediatamente ante la presencia de un brote epidémico.

Palabras claves: Dengue, RT-PCR, Nested-PCR, Perú.

ABSTRACT

An early diagnostic test (RT-PCR and Nested-PCR) was assessed and compared with conventional methods (*in vitro* culture, IFI and MAC-ELISA). Thirty four sera of patients corresponding to a dengue virus outbreak from the Peruvian North Coast (Mancora, Piura) in May 1997 were included in this study. All sera were obtained from patients suffering the first five days of clinical manifestation and were diagnosed as dengue. Likewise, RT-PCR was able to diagnose 82% sera (28/34) however MAC-ELISA and *in vitro* culture recognised only 41% sera (14/34) and 38% sera (13/34) respectively. Therefore, the use of this molecular tool (RT-PCR and Nested-PCR) will allow to give an early diagnosis to the patients and to act immediately in the presence of an epidemic outbreak.

Key words: Dengue, RT-PCR, Nested-PCR, Peru.

INTRODUCCION

La infección en humanos por el virus dengue está considerada como una enfermedad reemergente en América Central y del Sur¹ por lo que su diagnóstico temprano es importante en salud pública. En el Perú, se han reportado varios brotes epidémicos en ciudades de la Selva amazónica norte y central y en la Costa norte producidos por el virus dengue serotipo 1 desde 1990². Debido a la

aparición de infecciones ocasionados por el virus dengue serotipo 2 en 1995, el Perú se ubicó como un país en riesgo de presentar dengue hemorrágico³. Sin embargo, es de resaltar que hasta la actualidad sólo se han reportado casos de dengue clásico en el Perú.

Generalmente, el diagnóstico serológico de la enfermedad usando MAC-ELISA permite detectar anticuerpos virales a partir del quinto día de las manifestaciones clínicas del paciente⁴. Asimismo, la confirmación del agente etiológico se realiza por cultivo celular mediante la visualización del efecto citopático y por evaluación del IFI. Sin embargo, ambos métodos requieren de tiempos prolongados a fin de obtener un diagnóstico satisfactorio.

¹ División de Biología Molecular, Centro Nacional de Laboratorios en Salud Pública, Instituto Nacional de Salud, Lima - Perú

² Jefatura, Instituto Nacional de Salud, Lima - Perú

³ División de Virología, Centro Nacional de Laboratorios en Salud Pública, Instituto Nacional de Salud, Lima-Perú.

Este trabajo de investigación reporta la optimización y validación de las técnicas Transcripción Reversa-Reacción en Cadena de la Polimerasa (RT-PCR) y Nested-Reacción en Cadena de la Polimerasa (Nested-PCR) para el diagnóstico del dengue circulante en nuestro país. De esta manera, el Instituto Nacional de Salud dispone de herramientas moleculares a ser usadas en una intervención temprana ante un brote epidémico del virus dengue.

MATERIALES Y METODOS

SUEROS

Durante el brote de dengue ocurrido en el mes de mayo 1997 en la Costa norte peruana (Mancora, Piura), treinta y cuatro sueros fueron obtenidos provenientes de pacientes con síntomas clínicos compatibles a esta enfermedad. Estas muestras serológicas fueron evaluadas por la técnica de MAC ELISA, IFI y RT-PCR. Asimismo, diez sueros fueron obtenidos de donantes sanos y usados como controles negativos para evaluar las técnicas.

CULTIVOS VIRALES IN VITRO

En el Laboratorio de Arbovirus del Instituto Nacional de Salud los sueros provenientes de casos clínicos sospechosos con infecciones virales de dengue fueron aislados *in vitro* y tipificados por inmunofluorescencia indirecta (IFI) usando anticuerpos monoclonales antidengue. Asimismo, fueron cultivados *in vitro* las cepas referenciales del virus dengue-1 (Hawai), dengue-2 (New-Guinea), dengue-3 (H87) y dengue-4 (H 241) proporcionados por el CDC de Atlanta, Georgia, EE.UU. y el virus de fiebre amarilla (F8). El aislamiento del virus dengue se realizó en cultivo celular de mosquito *Aedes albopictus* clon C6/36 en medio de cultivo MEM suplementado con 5% de suero fetal bovino. Los cultivos se desarrollaron hasta un 75% a 100% de visualización del efecto citopático.

EXTRACCIÓN DE ARN

Para la extracción de ARN del virus dengue a partir de cultivos y sueros fueron empleados dos métodos. El primero se realizó empleando el reactivo TRIZOL (Gibco, BRL). Este método se basa en separar las moléculas de ARN en un sistema de fenol y precipitación con alcohol⁵.

El segundo método fue realizado usando un kit comercial (QIAamp Qiagen). Para tal fin, la muestra biológica es lisada bajo condiciones desnaturizantes. Posteriormente, la muestra es colocada en una columna de afinidad a la cual se unirá el ARN mientras que los contaminantes son eliminados mediante lavados. El ARN puro es liberado de la columna con la adición de agua.

RT-PCR

La transcripción reversa (RT) se realizó usando el oligonucleótido D2 específico correspondiente a la región específica que codifica a la proteína preM del virus dengue⁶. Asimismo, en el sistema de reacción se incluyó a la enzima transcriptasa reversa AMV (Avian Myeloblastosis virus), por un período de 90 minutos a 42°C.

La Reacción en Cadena de la Polimerasa (PCR) fue realizada usando los oligonucleótidos D2, D1 y la enzima ADN Polimerasa Taq Gold (Perkin Elmer). La etapa de desnaturización se realizó a 94°C durante 50 segundos, la hibridación a 57°C durante 90 segundos y la extensión durante 72°C por 120 segundos. PCR se llevó a cabo en 35 ciclos seguidos de una extensión final a 72°C durante 10 minutos.

NESTED-PCR

El fragmento de ADNc amplificado en RT-PCR diluido 1/100 fue sometido a una segunda amplificación (Nested-PCR), usándose el oligonucleótido iniciador D1 con oligonucleótidos específicos para cada

serotipo⁶. Para amplificar el fragmento específico para virus dengue 1 se usaron los oligonucleotidos TS1 y D1, para el serotipo dengue 2 se usaron los oligonucleotidos iniciadores TS2 y D1. Asimismo, para dengue 3 se uso TS3 con D1 y para dengue 4 se uso TS4 con D1. Las condiciones de amplificación incluyeron 30 ciclos de desnaturalización 94°C por 50 segundos, hibridación a 57°C por 90 segundos y de extensión a 72°C por 120 segundos seguida de una extensión final de 72°C por 10 minutos con la enzima ADN Polimerasa Taq Gold. Los productos de amplificación fueron separados por electroforesis en un gel de agarosa al 4% y visualizados con luz ultravioleta previa tinción con bromuro de etidio.

RESULTADOS

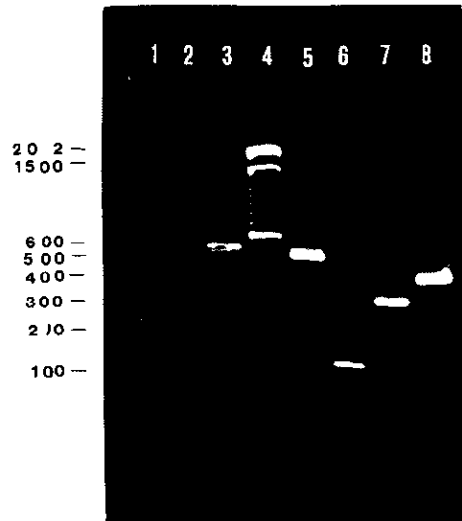
EXTRACCIÓN DE ARN VIRAL

Ambos métodos fueron comparados y se determinó que ambos pueden ser usados indistintamente puesto que la pureza y calidad del material biológico es satisfactorio. Sin embargo, se sugiere el uso del kit de Qiagen para la extracción de ARN a partir de sueros por su rapidez, simplicidad y evitar el riesgo que residuos de etanol alteren la actividad de la enzima durante la PCR. Asimismo, para la extracción de ARN a partir de los cultivos virales se sugiere el uso del reactivo Trizol.

DETECCIÓN Y TIPIFICACION DEL VIRUS DENGUE A PARTIR DE SUEROS Y CULTIVOS IN VITRO

Al usar los oligonucleótidos iniciadores correspondientes a la región Pre-M del virus (D1 y D2) y realizar el RT-PCR se obtuvo exitosamente el producto de amplificación correspondiente a 511 pb. Este producto al ser sometido al Nested PCR para la identificación de los serotipos dengue 1, dengue 2, dengue 3 y dengue 4 se obtuvieron, como se esperaba, fragmentos de 482 pb, 119pb, 290 y 392 respecti-

vamente (Figura 1). Además, fueron evaluados los ARN de los cultivos virales de Fiebre Amarilla y ARN de cultivos de células de mosquito C6/36 sin infectar, no observándose algún producto de amplificación (Foto 1).



SENSIBILIDAD DE RT-PCR, MAC ELISA

Foto 1: Análisis de los productos de Nested PCR en gel de agarosa al 4%. Carril 1 RT-PCR de ARN total de cultivo de células de mosquito sin infectar, Carril 2 RT-PCR de ARN total de cultivo viral de fiebre amarilla, Carril 3 RT-PCR de ARN total de cultivo viral de dengue 1 (para todos los serotipos se obtuvo el producto del mismo tamaño), Carril 4 Marcador Ladder 100 pb, Carril 5 Nested PCR para el serotipo de dengue 1, Carril 6 Nested PCR para el serotipo de dengue 2, Carril 7 Nested PCR para el serotipo de dengue 3, Carril 8 Nested PCR para el serotipo de dengue 4.

Y CULTIVO IN VITRO

Las muestras de sueros fueron evaluadas por RT-PCR & Nested PCR, así como por MAC ELISA y cultivos virales. La Tabla 1 muestra que los sueros de Piura tipificados por IFI y RT-PCR & Nested-PCR corresponden a dengue serotipo 1.

Asimismo, el Nested-PCR reconoció al 82% de sueros (28/34) mientras que la técnica de MAC ELISA reconoció 41% (14/34) de los sueros evaluados durante la primera semana de las manifestaciones clínicas. Una similar sensibilidad diagnóstica fue observada a partir de los cultivos virales evaluados (38% = 13/34).

Sin embargo, los sueros que presentan mayor tiempo de enfermedad (>4 días) no pudieron ser diagnosticados por RT-PCR ni ser aislados por cultivos *in vitro*. Por lo tanto, para evaluar sueros de pacientes con síntomas clínicos mayor a cuatro días se les debe realizar el MAC ELISA (Tabla 1). El serotipo (Dengue 1) fue tipificado en todas las muestras positivas por IFA así como también por Nested -PCR.

Tabla 1. Detección del Virus Dengue durante la primera semana de infección en muestras serológicas provenientes de Máncora (Piura).

Test	Día	Tiempo de enfermedad						Total
		1	2	3	4	5	7	
T.CULTIVO		8/14	1/8	0/3	4/5	0/3	0/1	13/34
MAC-ELISA		4/14	5/8	0/3	1/5	3/3	1/1	14/34
RT-PCR		14/14	6/8	3/3	5/5	0/3	0/1	28/34

DISCUSIÓN

El virus dengue afecta a más de 100 países a nivel mundial y su prevalencia se debe a múltiples factores entre los que se debe considerar las condiciones de pobreza y sanidad principalmente de las ciudades tropicales y subtropicales de América. Por otro lado, la proliferación del vector *Aedes albopictus* y su rápida dispersión contribuyen a la reemergencia de epidemias que se pensaban estaban bajo control^{17,8}.

El desarrollo de recientes tecnologías tal como la Reacción en Cadena de la

Polimerasa (PCR) permiten disponer de un test de diagnóstico temprano a partir de muestras serológicas desde el primer día de las manifestaciones clínicas del virus dengue en humanos.

Existen múltiples reportes en la literatura sobre secuencias oligonucleotídicas descritos para ser aplicados en el diagnóstico de esta enfermedad sin embargo estas secuencias nucleotídicas inicialmente deben ser validados en el país donde serán usados en el diagnóstico para su correcta aplicación epidemiológica. Nuestros resultados sugieren que los sets de oligonucleótidos reportados por Lanciotti, 1992 pueden ser aplicados satisfactoriamente en Piura. Sin embargo, necesitan ser evaluadas otras áreas epidémicas del virus dengue para poder usar estas secuencias nucleotídicas a nivel nacional.

RT-PCR y Nested-PCR son técnicas comparativamente mas sensibles que el MAC-ELISA usadas en la detección y tipificación del virus dengue. Asimismo, estas herramientas moleculares brindan un diagnóstico temprano de la enfermedad puesto que la muestra serológica debe ser tomada durante los primeros cinco días de manifestaciones clínicas. Es así que podemos disponer de un ensayo de diagnóstico rápido y conocer rápidamente la coexistencia de los serotipos de virus dengue circulando en territorio peruano para tomar las medidas apropiadas frente al riesgo de presentarse casos de dengue hemorrágico.

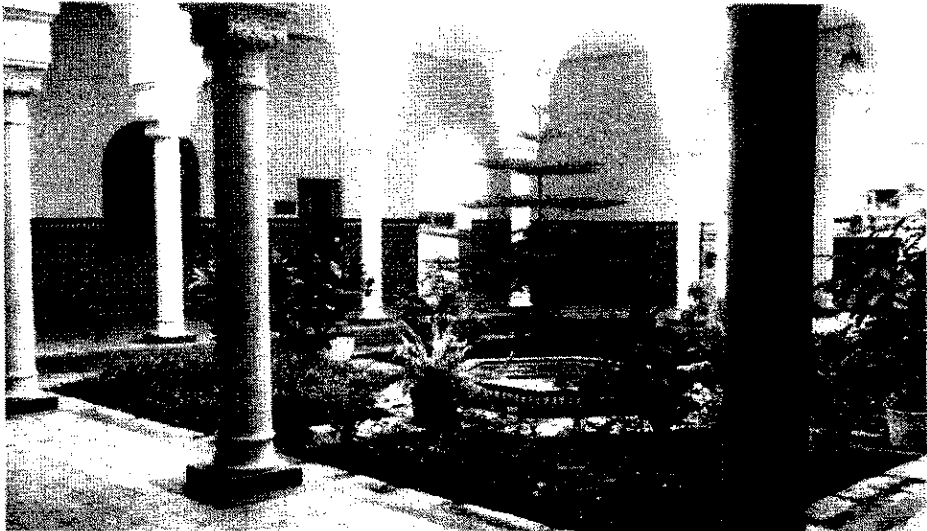
Actualmente, los productos de amplificación obtenidos en este trabajo de investigación han sido clonados y su ADN esta siendo secuenciado a fin de determinar las variaciones en la secuencia del virus dengue serotipo 1 circulante en el Perú. Asimismo, la disponibilidad de la secuencia de este serotipo circulante permitirá desarrollar nuevos oligonucleótidos iniciadores que permitan identificar nuevos serotipos y/o mejorar su identificación en el diagnóstico.

AGRADECIMIENTOS

Los autores agradecen al CDC de Atlanta, Georgia EEUU por proporcionarnos las cepas referenciales del virus dengue-1 (Hawai), dengue-2 (New Guinea), dengue-3 (H87) y dengue-4 (H 241). Además se agradece a la Dra. Laura Chandler de la Universidad de Texas, Galvestone, por proporcionarnos los sets de oligonucleótido usados en esta investigación.

BIBLIOGRAFIA

- 1 Gubler, D.J. & Trent D.W. 1994. Emergence of epidemic dengue/dengue hemorrhagic fever as a public health problem in the Americas. *Infectious Agents Diseases*. 2:83 -393.
- 2 García, M., Cabezas, C., Callahan, J., Yana, B., Gutierrez, V., Ortiz, A. & Anaya, E. 1997. Determinación de IgG y Anticuerpos totales contra el virus dengue, en muestras obtenidas en papel filtro. *Revista de Medicina Experimental* 14(1) : 45-49.
- 3 Boletín informativo del Instituto Nacional de Salud. (1996) Año II. N° 2. Ministerio de Salud.
- 4 Nogueira, R.M.R., Miagostovich, M.P., Cavalcanti, S.M.B., Marzochi, K.B.F. and Schatzmayr, H.G. 1992. Levels of IgM Antibodies against dengue virus in Rio de Janeiro, Brazil. *Institut Pasteur Elsevier*. París.
- 5 Chomczynski, P. & Sacchi N. 1987. Single step method of RNA isolation by acid guanidinium thiocyanate - phenol - chloroform extraction. *Anal. Biochem.* 162: 156 - 159.
- 6 Lanciotti, R., Calisher, Ch., Gubler, D., Ghang, G. and Vorndam, V. 1992. Rapid Detection and Typing of dengue viruses from Clinical samples by Using Reverse Transcriptase-Polymerase Chain Reaction. *Journal of Clinical Microbiology*. 30(3): 545-551.
- 7 World Health Organization (Genova). The World Health Report 1996. Fighting disease forstoring development
- 8 Infectious Disease - A global Health Threat. Report of the National Science and Technology Council. Committee on International Science, Engineering and Technolog. Working Group on Emerging and Reemerging Infectious Diseases. September 1995.



Patio principal de la Sede central del INS, Lima -Perú