

LIBRO

ANTOLOGIA



NOMBRE DE LA MATERIA **MICROBIOLOGIA Y VETERINARIA**

LICENCIATURA MEDICINA VETERINARIA Y ZOOTECNIA

CUATRIMESTRE 2°

UNIVERSIDAD DEL SURESTE



Marco Estratégico de Referencia

ANTECEDENTES HISTORICOS

Nuestra Universidad tiene sus antecedentes de formación en el año de 1979 con el inicio de actividades de la normal de educadoras "Edgar Robledo Santiago", que en su momento marcó un nuevo rumbo para la educación de Comitán y del estado de Chiapas. Nuestra escuela fue fundada por el Profesor de Primaria Manuel Albores Salazar con la idea de traer Educación a Comitán, ya que esto representaba una forma de apoyar a muchas familias de la región para que siguieran estudiando.

En el año 1984 inicia actividades el CBTiS Moctezuma Ilhuicamina, que fue el primer bachillerato tecnológico particular del estado de Chiapas, manteniendo con esto la visión en grande de traer Educación a nuestro municipio, esta institución fue creada para que la gente que trabajaba por la mañana tuviera la opción de estudiar por las tarde.

La Maestra Martha Ruth Alcázar Mellanes es la madre de los tres integrantes de la familia Albores Alcázar que se fueron integrando poco a poco a la escuela formada por su padre, el Profesor Manuel Albores Salazar; Víctor Manuel Albores Alcázar en septiembre de 1996 como chofer de transporte escolar, Karla Fabiola Albores Alcázar se integró como Profesora en 1998, Martha Patricia Albores Alcázar en el departamento de finanzas en 1999.

En el año 2002, Víctor Manuel Albores Alcázar formó el Grupo Educativo Albores Alcázar S.C. para darle un nuevo rumbo y sentido empresarial al negocio familiar y en el año 2004 funda la Universidad Del Sureste.

La formación de nuestra Universidad se da principalmente porque en Comitán y en toda la región no existía una verdadera oferta Educativa, por lo que se veía urgente la creación de una institución de Educación superior, pero que estuviera a la altura de las exigencias de



los jóvenes que tenían intención de seguir estudiando o de los profesionistas para seguir preparándose a través de estudios de posgrado.

Nuestra Universidad inició sus actividades el 18 de agosto del 2004 en las instalaciones de la 4ª avenida oriente sur no. 24, con la licenciatura en Puericultura, contando con dos grupos de cuarenta alumnos cada uno. En el año 2005 nos trasladamos a nuestras propias instalaciones en la carretera Comitán – Tzimol km. 57 donde actualmente se encuentra el campus Comitán y el Corporativo UDS, este último, es el encargado de estandarizar y controlar todos los procesos operativos y Educativos de los diferentes Campus, Sedes y Centros de Enlace Educativo, así como de crear los diferentes planes estratégicos de expansión de la marca a nivel nacional e internacional.

Nuestra Universidad inició sus actividades el 18 de agosto del 2004 en las instalaciones de la 4ª avenida oriente sur no. 24, con la licenciatura en Puericultura, contando con dos grupos de cuarenta alumnos cada uno. En el año 2005 nos trasladamos a nuestras propias instalaciones en la carretera Comitán – Tzimol km. 57 donde actualmente se encuentra el campus Comitán y el corporativo UDS, este último, es el encargado de estandarizar y controlar todos los procesos operativos y educativos de los diferentes campus, así como de crear los diferentes planes estratégicos de expansión de la marca.

MISIÓN

Satisfacer la necesidad de Educación que promueva el espíritu emprendedor, aplicando altos estándares de calidad Académica, que propicien el desarrollo de nuestros alumnos, Profesores, colaboradores y la sociedad, a través de la incorporación de tecnologías en el proceso de enseñanza-aprendizaje.

VISIÓN

Ser la mejor oferta académica en cada región de influencia, y a través de nuestra Plataforma Virtual tener una cobertura Global, con un crecimiento sostenible y las ofertas académicas innovadoras con pertinencia para la sociedad.



VALORES

- Disciplina
- Honestidad
- Equidad
- Libertad

ESCUDO



El escudo de la UDS, está constituido por tres líneas curvas que nacen de izquierda a derecha formando los escalones al éxito. En la parte superior está situado un cuadro motivo de la abstracción de la forma de un libro abierto.

ESLOGAN

"Mi Universidad"



ALBORES



Es nuestra mascota, un Jaguar. Su piel es negra y se distingue por ser líder, trabaja en equipo y obtiene lo que desea. El ímpetu, extremo valor y fortaleza son los rasgos que distinguen.



MICROBIOLOGIA Y VETERINARIA

Objetivo de la materia: Conocer las características morfológicas, fisiológicas y de patogenicidad de las bacterias, virus, hongos y parásitos, las relaciones de ellos con el medio ambiente y los animales. El alumno conocerá y realizará los métodos y procedimientos empleados en un laboratorio de bacteriología para la identificación de bacterias, hongos y parásitos de interés veterinario.

Contenido

UNIDAD I: HISTORIA Y SITUACIÓN ACTUAL DE	LA
MICROBIOLOGIA, MORFOLOGIA Y ESTRUCTURAS BACTERIANA	AS Y
FISIOLOGIA BACTERIANA	10
I.I. Definición de microbiología	10
I.2. Ecología microbiana	13
I.3. Diferencias entre procariotas y eucariotas	16
I.4. Formas y agrupaciones bacterianas	18
I.5 Componentes estructurales.	22
I.6.Estructura de resistencia: espora	26
I.7. Nutrición	27
I.8 Metabolismo	30
I.9 Requerimientos físico-químicos	32
I.10. Curva De Crecimiento. Fases De La Curva	36
I.II. Conceptos generales de virología bacteriana	38
1.12 Clasificación de los virus.	41
UNIDAD II: RELACIÓN HOSPEDERO - BACTERIA, BACTERIAS	DE
INTERES VETERINARIO E INTRODUCCIÓN A LA MICOLOGIA	43
2.1. Patogenicidad y virulencia.	43
2.2 Características patógenas de las bacterias:	45



cápsula45
2.3. Clasificación de enfermedades: enzoóticas, epizoóticas, panzoóticas y zoonóticas48
2.4. Taxonomía y nomenclatura
2.5. Bacterias Gram positivas55
2.6. Bacteria Gram negativas
2.7. Bastones pleomórficos60
2.8. Bacterias intracelulares obligadas
2.9. Bacterias sin pared celular.
2.10. Importancia y clasificación de los hongos
2.11. Diferencias con procariontes68
UNIDAD III: Esterilización, Agentes Quimioterapéuticos, Antibióticos
Genética Bacteriana Y Antimicóticos Y Micosis De Interés Veterinario7
3.1. Métodos de control físico de microorganismos71
3.2. Métodos de control químico de microorganismos73
3.3. Agentes antimicrobianos
3.4 .Acción por analogía sulfonamidas y substancias afines78
3.5. Inhibidores de la síntesis de pared celular: penicilina, cefalosporina, otros81
3.6. Inhibidores de síntesis de proteínas: aminoglucósidos, macrólidos, lincomicina tetraciclina y cloranfenicol
3.7. Destructores de membrana citoplasmática: polimixinas
3.8. Inhibidores de la síntesis de ácidos nucleicos: quinolonas, nitrofuranos88
3.9. Sinergismo, adición y antagonismo90
3.10. Definición de micosis92
3.11. Aborto micótico94
3.12 Mastitis micótica97
3.13. Micotoxicosis: aflatoxinas, ocratoxinas, patulina y zearalenona99



3.14. Dermatomicosis
3.15. Antimicóticos
UNIDAD IV: PARASITOS DE IMÓRTANCIA EN VETERINARIA 106
4.1 Introducción a la parasitología
4.2. Morfología, Fisiología y Clasificación.
4.3. clasificación por su relación con el hospedero: permanentes, obligatorios y
4.4. Clasificación de los parasitos por su ubicación en el hospedador 112
4.5. Clasificación de los Hopederos
4.6. Clasificación de los vectores
4.7. Clases de asociaciones o coacciones biológicas parasitarias
4.8. Ciclo Biológico de los parásitos
4.9. Vías de entrada y Salida de los parásitos
4.10. Parásitos de importancia medica internos
4.11. Parásitos de importancia medica externos
iografía I34



UNIDAD I: HISTORIA Y SITUACIÓN ACTUAL DE LA MICROBIOLOGIA, MORFOLOGIA Y ESTRUCTURAS BACTERIANAS Y FISIOLOGIA BACTERIANA.

I.I. DEFINICIÓN DE MICROBIOLOGÍA.

El estudio de la Microbiología veterinaria permite conocer de las bacterias y microbios que afectan directamente a los animales y los que afectan al hombre por el contacto directo con los animales.

El estudio y conocimiento de la microbiología veterinaria es de gran utilidad para esta rama, ya que es capaz de aportar el conocimiento de la etiología de todas las enfermedades infecciosas sean o no contagiosas; también permite el uso de la medicina preventiva lo que constituye el principal objetivo de la medicina veterinaria (proteger la salud de los animales con fines económicos) y como corolario proteger la salud pública. Además el conocimiento de esta disciplina es básico e imprescindible para el trabajo de bacteriólogos, micólogos, virólogos e inmunólogos en cualquier laboratorio especializado en esta rama. (Loudman, 2022)

La microbiología es el estudio de los microorganismos, de su biología, su ecología y, en nuestro caso su utilización en la producción de bienes agrícolas o industriales y su actividad en la alteración y deterioro de dichos bienes. Esta definición hace necesaria la de tres conceptos que se incluyen en ella: microorganismo, biología y ecología. El conocimiento de la biología y la ecología microbiana son imprescindibles para poder comprender de qué forma los microorganismos interaccionan con los seres humanos y qué tipos de relaciones establecen con ellos.

Por microorganismo entendemos cualquier organismo vivo que no sea visible a simple vista. Esta definición operativa no incluye los hongos, tanto inferiores como superiores, ni las algas aunque ambos grupos son considerados microorganismos porque su organización es esencialmente unicelular (las células que los constituyen mantienen un alto grado de autonomía entre sí). Por otra parte, organismos pluricelulares pueden ser de tamaño tan pequeño que entren dentro de la definición anterior sin dejar por ello de ser estructuralmente tan complejos como cualquier animal superior.



En nuestro curso nos centraremos principalmente en bacterias, virus y hongos. Dentro de la biología de los microorganismos estudiaremos su estructura, metabolismo y genética. La estructura de los microorganismos condiciona de forma muy importante su metabolismo. El metabolismo es el conjunto de reacciones de utilización de los alimentos y de producción de energía (catabolismo) que permiten a los microorganismos crecer y multiplicarse (anabolismo) y, como consecuencia, alterar el ambiente en el que se encuentran. La genética nos permitirá conocer el proceso de transmisión de la información que permite el desarrollo de un microorganismo con una morfología y un metabolismo determinado; esta transmisión de información puede ocurrir entre unas células y sus descendientes (transmisión vertical) o entre células que conviven en un mismo ambiente y que pueden no estar relacionadas genealógicamente (transformación, conjugación y transducción). (Brock).

Personajes históricos relevantes en la microbiología.

La Microbiología veterinaria nace en el año 1678 debido a los descubrimientos de animálculos realizados por Anthony Leewenhoeck, quien logró visualizarlos a través de un microscopio simple fabricado por el; por ello se le considera el padre de la microbiología.

Algunos científicos en aquellos tiempos creían en la generación espontánea, la cual fue demostrada por el científico Louis Pasteur sobre la presencia de microbios en grandes cantidades en el polvo del aire, además Pasteur confirmó que cuando se evitaba la entrada de este polvo en los frascos estos permanecían estériles.

En los años comprendidos entre 1877 y 1880 Pasteur descubrió accidentalmente que los microbios del cólera de las aves perdían su poder patógeno después de ser cultivados en medios artificiales y en contacto con el aire; sin embargo tenían la propiedad de inmunizar a las gallinas que resistían los cultivos virulentos del mismo germen.

Importancia de la bacteriología en medicina veterinaria.



La microbiología veterinaria consiste en la profilaxis y el control de todos los agentes etiológicos para los cuales se establecen las medidas higiénicas sanitarias a fin de evitar la propagación de los microorganismos en los diferentes medios que puedan contribuir su hábitat, además se prioriza la atención directa a los animales para así prevenir las diferentes enfermedades que puedan causarles determinados microbios, esto conlleva al control de los diferentes agentes etiológicos la cual se realiza mediante la puesta en práctica de medidas contra-epizoóticas y el empleo de la inmunización ante aquellas enfermedades que lo permitan, según lo establecido por el Instituto de Medicina Veterinaria (IMV). (Loudman, 2022)

La importancia de la bacteriología en veterinaria es de suma importancia ya que proviene de la rama de la microbiología que se encarga del estudio de los microorganismos, sus funciones, formas, estructuras, fisiología como se reproducen y su metabolismo en este caso serían las bacterias que en general son microorganismos procariontes organismos unicelulares sencillos ya que poseen membrana nuclear, mitocondrias, aparato de Golgi ni retículo endoplásmico y se producen por división asexual. Estas se subdividen debido a la pared celular (gram + y gram fi).

Así también la identificación de la bacteria en nuestro campo de la veterinaria nos permite aislar y distinguir un microorganismo para verificar la autenticidad o las características especiales de un cultivo para identificar el agente causal de una enfermedad.

Además, es de carácter obligatorio aprenderse para el médico veterinario con el tipo de bacteria se está tratando cuando el paciente (animal) presenta una signología ya que puede confundir ya sea con virus, hongos incluso con subfamilias de bacterias ya que pueden variar de forma cuando se observa en el microscopio (esférica, bastoncillo, espiral) y también la disposición en la que se encuentran (células aisladas, en cadenas e incluso acumuladas) ya que también pueden diferenciarse en su genotipo y su fenotipo, además de que en los animales pueden ser afectados inclusive factores ambientales (aire, agua, alimentos) en los que se encuentran generando más susceptibilidad a enfermarse de algún microorganismo bacteriano modificado a la flora normal del individuo si es en alguno de los casos o llegando a alterar funciones normales de los órganos y sistemas debido a la patogenicidad de la bacteria llegando a causar la muerte del individuo (animal salvaje o mascota domestico).



En veterinaria se debe tener una amplia gama de conocimiento (biología, bioquímica, etc.) para llegar a aprender los mecanismos que se están llevando a cabo cuando una bacteria ingresa al organismo huésped y desencadena factores que cambian el metabolismo y función del paciente ya que en algunos casos las bacterias no hacen daño a algunas especies, con estos conocimientos en la bacteriología podremos llegar a un diagnóstico certero y poder tratar enfermedad causada por una o varias bacterias.

La bacteriología veterinaria conforma el conocimiento de las bacterias que afectan la salud animal, la salud pública y por ende la producción de los animales domésticos, esta le permite al Médico Veterinario y Zootecnista resolver problemas que afectan la producción pecuaria además de proporcionarle apoyos sistemático que le permitan prevenir, diagnosticar, controlar y erradicar enfermedades bacterianas: procurando poner especial interés a las enfermedades zoonóticas así mismo da bases para auxiliar al MVZ en una inspección adecuada de los productos de origen animal.

1.2. ECOLOGÍA MICROBIANA.

La ecología microbiana estudia cómo se relaciona un microorganismo con el ambiente que lo rodea, utilizando los nutrientes que encuentra y produciendo desechos que lo alteran de forma substancial. Esta alteración del ambiente puede tener valoraciones diferentes desde el punto de vista humano: por un lado, la alteración producida por ciertos grupos bacterianos o fúngicos son de interés en la producción de alimentos; mientras que las producidas por otros grupos dan lugar a procesos patológicos. Ambos tipos de alteraciones, en cualquier caso, sólo tienen una valoración desde el punto de vista humano sin que se diferencien desde el punto de vista ecológico.

Interacciones entre microorganismos

Un aspecto adicional a considerar en la ecología microbiana es el referente a los tipos de interacción que pueden establecer los microorganismos entre sí y con los seres humanos. Los microorganismos están presentes en todas las superficies exteriores de los utensilios, en el aire, en el agua, en los alimentos y en las cavidades internas del cuerpo que tienen conexión con el exterior (tracto respiratorio y tracto digestivo). En condiciones normales,



los órganos y cavidades internas carecen de microorganismos son estériles(estéril significa libre de microorganismos). De la misma manera, el interior de los músculos o de cualquier tejido sólido está estéril.

Los microorganismos no se encuentran aislados, sino que su número suele ser muy elevado por unidad de volumen o por unidad de superficie. Por consiguiente, allí donde se encuentran son muy abundantes. Además, suelen formar agrupaciones de varios microorganismos que interaccionan entre sí: unos pueden usar como alimento los productos residuales de otros, o pueden ser atacados por los vecinos que compiten por el mismo alimento. Estas interacciones dan lugar a sucesiones de microorganismos: la microflora de una superficie, de un alimento o del interior de una cavidad abierta del cuerpopuede variar con el tiempo.

Microorganismos como agentes geoquímicos

Desde la época de los estudios de Winogradsky se sabe que los microorganismos realizan unas funciones geoquímicas de gran importancia. Citaremos únicamente dos ejemplos: el nitrógeno disponible para la formación de materia orgánica lo es porque microorganismos de género Rhizobium son capaces de producirlo en su forma biológicamente utilizable a partir del nitrógeno atmosférico inutilizable por plantas o animales. El segundo ejemplo se remonta a eras geológicas anteriores en las que la atmósfera del planeta era fuertemente reductora; la acción de bacterias fotosintéticas generó niveles de oxígeno suficientes para que la atmósfera pasara a ser oxidante y permitiera el desarrollo de los organismos aeróbicos que conocemos.

Microorganismos en los alimentos

La importancia de los microorganismos en los alimentos es más evidente. La producción de alimentos por técnicas microbiológicas es una actividad de larga historia: los microorganismos alteran los constituyentes de los alimentos de forma que los estabilizan permitiendo su mayor duración y, además, proporcionan compuestos que confieren sabores característicos a los alimentos por ellos producidos. Esta faceta se complementa



con la acción de microorganismos alterantes de los alimentos y responsables de su deterioro de forma que se hagan inaceptables por los consumidores.

Desde el punto de vista sanitario, los alimentos pueden ser vehículos de infecciones (ingestión de microorganismos patógenos) o de intoxicaciones (ingestión de toxinas producidas por microorganismos) graves. En este sentido se han desarrollaron las técnicas de control microbiológico de alimentos.

Entre las enfermedades que se transmiten a través de los alimentos se encuentran principalmente enfermedades bacterianas que discurren con patologías gastrointestinales preferentemente, aunque no podemos olvidar enfermedades víricas y parasitarias. Entre las intoxicaciones, se producen intoxicaciones agudas de gravedad variable e intoxicaciones crónicas que conducen a generalmente problemas hepáticos.

Los microorganismos en biotecnología

En los últimos años se ha incrementado la utilización de microorganismos en aplicaciones biotecnológicas; esto es, en la utilización de nuestros conocimientos sobre la biología molecular y la genética de los microorganismos para poder dirigir en ellos la producción de compuestos de interés (fármacos, anticuerpos) y para el desarrollo de técnicas bioquímicas de diagnóstico molecular, por ejemplo.

Unidad de la Biología

Es importante tener en cuenta que todos los seres vivos que se encuentran en nuestro planeta comparten sus principales características: los sistemas de almacenamiento y transmisión de la información genética, las principales rutas metabólicas y los mecanismos básicos de obtención y manejo de la energía son esencialmente idénticos en bacterias, hongos, plantas y animales.

Esta identidad apoya la hipótesis de que todos los seres vivos proceden de uno inicial (tienen un antepasado común) del que, por evolución, han ido apareciendo de forma genealógica secuencial todos los demás. Por otra parte, esta identidad tiene dos consecuencias prácticas: (1) el estudio de unos organismos permite aprender características de otros cuyo



estudio es más difícil (por ejemplo, se pueden estudiar enfermedades humanas usando hongos como modelo), y (2) los conceptos de ciencias básicas como la microbiología, genética, bioquímica o fisiología vegetal se integran en los de otras aplicadas tales como la mejora genética, procesos biológicos de industrias, filotecnia, protección de cultivos, etc.; formando un conjunto coherente.

1.3. DIFERENCIAS ENTRE PROCARIOTAS Y EUCARIOTAS.

Organismos eucarióticos son aquellos en cuyas células puede diferenciarse un núcleo que contiene el material genético separado de un citoplasma en el que se encuentran diferentes orgánulos celulares. Los microorganismos eucarióticos más relevantes en agronomía son los hongos unicelulares o pluricelulares.

Organismos procarióticos son aquellos en los que no existe la separación entre núcleo y citoplasma. Dentro de este grupo se incluyen las bacterias, a las que dedicaremos la mayor parte del curso. Mención aparte merecen los virus, partículas inanimadas de material genético protegido por capas más o menos complejas de proteínas y lípidos. Carecen de actividad metabólica cuando se encuentran libres.

En general, las células procarióticas son más simples que las eucarioticas ya que estas contienen membranas internas que diferencian órganos celulares (aparato de Golgi, retículoendoplásmico, vacuolas, etc.) no presentes en las células procariotas. En estas el citoplasma es continuo y en él se encuentra los encargados de la traducción del mensaje genético en proteínas.

Las células eucarióticas son el resultado de una simbiosis establecida hace muchos millones de años entre células procarióticas (que han dado lugar a las mitocondrias y a los cloroplastos) y un núcleo eucariótico (el núcleo de nuestras células). A causa de esta simbiosis, ciertos agentes quimioterápicos que son activos frente a procariotas pueden resultar tóxicos para eucariotas al interaccionar con sus mitocondrias.



La célula eucariota es el bloque de construcción de la vida de protozoarios, hongos, plantas y animales. Se caracteriza por mantener su material genético empaquetado dentro de una membrana, formando el núcleo. Posee, además, otras estructuras intracelulares rodeadas de membranas, conocidos como organelos: mitocondrias, vesículas, cloroplastos, entre otros. La palabra "eucariota" proviene del griego eu, que significa "verdadero" y karyon, que significa "nuez o núcleo". La célula eucariota es la base para la clasificación de los organismos dentro del dominio Eukarya.

Características de las células eucariotas

☐ Formas variadas: dependiendo del ambiente en donde se encuentra la célula, esta puede
ser esférica, cúbica, piramidal, plana o estrellada.
\Box Tamaños variados: las células eucariotas pueden medir desde 10 μm (como los
linfocitos), hasta 100 μm (como los adipocitos o células adiposas).
☐ Funciones variadas: aunque los seres unicelulares eucariotes, como los parásitos, deben
realizar todas las funciones necesarias para su supervivencia, en los seres multicelulares
existen células con funciones diferentes. Por ejemplo, las células del intestino están
diseñadas para absorber los nutrientes y enviarlos a la sangre, desde donde se distribuyen.
Las células de las raíces de las plantas absorben los nutrientes y el agua del suelo.
\square Presencia de organelos: dentro de la célula eucariota se encuentran estructuras
especializadas en funciones específicas, que incluyen los cloroplastos, el aparato de Golgi,
las mitocondrias, vesículas y lisosomas. Clasificación de las células eucariotas

Existen dos grandes grupos de células eucariotas: la célula animal y la célula vegetal. Un caso especial lo conseguimos en las células de los hongos, que comparten características de tanto las células animales como vegetales.



Tipos morfológicos en bacterias y en microorganismos eucarióticos

La forma de las bacterias puede ser esférica (cocos), cilíndrica (bacilos), de coma (vibrios) o helicoidal (espirilos). La forma de las bacterias viene determinada principalmente por la estructura de su pared celular y es una de las características que sirven para identificarlas.

Las bacterias pueden presentarse como células aisladas o formando grupos. Esta característica es también importante para poder identificarlas. En algunos casos la aparición de las bacterias formando agrupaciones no es una característica de estas in vivo sino un efecto de ciertas técnicas de tinción (como en el caso del género Staphylococcus que aparece formando racimos sólo en preparaciones fijadas y teñidas; pero no en muestras vivas).

Las principales formas de formas de agrupamiento de las bacterias son las que se observan en estreptococos y estreptobacilos (cadenas de cocos o de bacilos, respectivamente), estafilococos (agrupaciones en forma de racimos de cocos), diplococos (parejas de cocos) sarcinas (agrupaciones en tétradas o en grupos de ocho cocos dispuestos en forma de cubo).

El tamaño de las células bacterianas es variable oscilando entre una micra (µm) de diámetro y varias decenas de longitud en las especies más grandes. En cualquier caso, su tamaño es más reducido que el de una célula eucariótica normal.

En las células eucarióticas, las formas son más variadas. Desde formas elipsoidales en las levaduras, a formas complejas mantenidas por sistemas de citoesqueleto en ciertos protozoos. A esto hay que añadir la organización pluricelular de hongos filamentosos y de algas.

1.4. FORMAS Y AGRUPACIONES BACTERIANAS.

Las bacterias son microrganismos unicelulares que pueden tener distintas formas, pueden ser esféricas, alargadas o espirales. Existen bacterias perjudiciales, llamadas patogénicas, las cuales causan enfermedades; pero también hay bacterias buenas. Muchas bacterias viven en



y en los cuerpos de personas y animales, en la piel y en las vías respiratorias, la boca y los tractos digestivos, reproductivos y urinarios, en nuestro sistema digestivo y en el intestino, sin causar ningún daño. Tenemos bacterias que son muy necesarias para que nuestro cuerpo funcione correctamente. Estas bacterias se denominan Flora saprófitas o Microbioma.

Todas las bacterias se pueden clasificar en una de las tres formas básicas:

- Esférica o Redondeada (Cocos)
- Bastones (Bacilos)
- Espirales o Curva y Hélices (Vibriones, Espirilos, helicoidales y Espiroquetas)

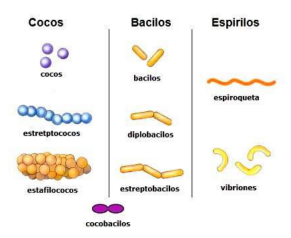


Cocos: Estas bacterias no presentan siempre una forma esférica perfecta, sino que a veces pueden ser algo ovaladas o prestarse en forma de grano de café, como es el caso de los gonococos. También pueden presentarse en pares (diplococos), en grupos de cuatro (tetracocos), en cadenas (estreptococos) y en agrupaciones irregulares o racimos (estafilococos).

Bacilos: Estos microorganismos pueden parecer bastantes cortos o largos, con extremos redondeados, puntiagudos o rectos. También se pueden encontrar bacilos en grupos de a dos formando filamentos.



Vibriones, Espirilos, helicoidales y Espiroquetas: Los vibriones son microorganismos que prestan una curvatura en su célula y tiene forma de célula ortográfica, mientras que los espirilos son microorganismos que presentan varias curvaturas en se célula y tienen forma de S retorcida y la forma helicoidal puede ser vibrios, de forma de coma y ligeramente curvados; espirilos de forma helicoidal rígida o de tirabuzón o espiroquetas en formas de tirabuzón flexible.



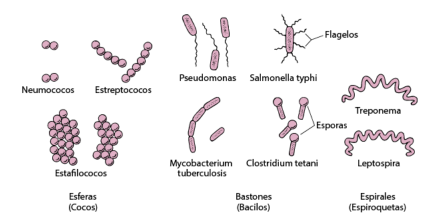
La disposición de las células viene determinada por el número de planos por los que se dividen cada célula que en el caso de las bacterias están agrupadas en formas siguientes:

Cocos. Disposiciones:

- Monococos: se caracterizan por presentar células aisladas o colocadas desordenadamente.
- Diplococos: se caracteriza por tener células unidas en parejas, o sea de dos en dos.
- Tetracocos: se caracteriza por tener sus células dispuestas en grupos de a cuatro, situadas perpendicularmente entre sí, es decir en forma de cuadrado.
- Estreptococos: se caracteriza por agruparse formando cadenas de diferentes longitudes (cortas o largas), siendo estas generalmente curvas.
- Estafilococos: se caracteriza por agruparse en racimos muy semejantes a los de uvas.
- Sarcinas: se caracterizan por sus células, las cuales se agrupan entre planos, formando paquetes cúbicos oarecidos a los dados.
- Bacilos. Disposiciones: Estos microorganismos se agrupan en tres formas fundamentales durante su reproducción:



- Monobacilos: prestan células aisladas o colocadas desordenadamente.
- Diplobacilos: sus células se disponen en parejas, pero siempre en sentidos longitudinal, es decir unidas por sus extremos y nunca por los lados.
- Estreptobacilos: sus células se presentan reunidas en cadenas de diferentes longitudes y al igual que en las anteriores se unen por los extremos.



Además, existen bacilos que se caracterizan por su capacidad para formar ramificaciones sencillas, parecidas a retoños laterales como son los bacilos causantes de la tuberculosis y de la lepra.

Las bacterias también se clasifican en dos grupos, según si necesitan oxigeno para vivir y crecer o no les es necesario. Las que necesitan oxigeno se denominan aerobias y las que no necesitan oxigeno y tienen problemas para vivir o crecer cuando hay oxigeno se denominan anaerobias.

Es frecuente entre las bacterias de una misma especie que adapten distintos tipos morfológicos, los que se dominan "pleomorfismo"

Según la composición de su pared celular:

• Bacterias gran pasivas: adquieren un color violáceo o azul cuando se emplea el tinte cristal violeta, debido a la presencia de una pared celular engrosada



• Bacterias gran negativa: toma un color rosado o rojo cundo emplea el tinte cristalino violeta, debido a la presencia de una pared celular delgada

1.5 COMPONENTES ESTRUCTURALES.

Pared celular

Las bacterias presentan una membrana interna que rodea el citoplasma bacteriano y presenta las características generales de las membranas plasmáticas. Hacia el exterior de la membrana interna, todas las bacterias (con excepción de los micoplasmas grupo de organismos al que pertenecen patógenos de los géneros Mycoplasma, Ureaplasma y Fitoplasma) presentan una pared celular formada por un polímero complejo denominado peptidoglicano.

La pared celular debe su fuerza a una envoltura compuesta por una sustancia denominada: «Mureína, Mucopéptido o Peptidoglucano»

La composición de Peptidoglucano de la pared celular es igual en bacterias grampositivas como en gramnegativas.

Bacter	ias Gram -	Baacterias Gram +
Preser	ta 3 capas principales:	I. Membrana Citoplasma.
1.	Una interna: Membrana	2. Pared celular gruesa.
	citoplasmática.	
2.	Una capa delgada densa a los	
	electrones: Pared celular.	
3.	Una capa externa: Membrana	
	externa o capa L.	

Cápsula y glicocalix.

Muchas bacterias presentan en la parte exterior de sus paredes celulares otras capas que sirven de protección frente a agresiones físicas, químicas o biológicas. Entre estas capas se



encuentran cubiertas proteicas que forman una especie de coraza denominada capa S y las capas de naturaleza polisacarídica denominadas cápsulas.

La capa S está formada por proteínas y glicoproteínas y participa en la adhesión de las bacterias a superficies, la protección frente a la fagocitosis y actúa como barrera frente a enzimas o substancias que pudieran dañar a las bacterias que la poseen. Las cápsulas están formadas por polisacáridos o polipéptidos y participan en la adhesión de las bacterias a superficies, retardan la desecación de las bacterias en ambientes secos y proporcionan protección frente a la fagocitosis. No solo las bacterias presentan cápsulas sino que también han sido descritas en algunos hongos unicelulares (Cryptococcus neoformans).

Fimbrias.

Son pequeñas fibras de naturaleza proteica que se encuentran en la superficie de muchas especies de bacterias. Su número varía entre 100 y 1000 por bacteria y su tamaño entre 2 a 9 nm de diámetro y 1 a 5 µm de longitud. Estas estructuras son de gran importancia en la adhesión de la célula bacteriana a las superficies que van a colonizar.

Pelo F. Es un tipo especial de fimbria producido por bacterias capaces de transmitir su información genética a otras mediante conjugación bacteriana. Cuando está presente hay sólo uno por célula. Su naturaleza es proteica. Su longitud llega a alcanzar las 10 μm.

Flagelos: localización y función. Pruebas de motilidad.

La mayoría de las bacterias móviles lo son por la acción de los flagelos:

Estructuras proteicas cuyas características pueden ser fácilmente detectadas por medios serológicos lo que permite la identificación de microorganismos o distintas cepas de una misma especie con facilidad. El antígeno flagelar se conoce como antígeno H.

Su extremada delgadez hace necesario el uso de sistemas específicos de tinción para poder observarlos. La función de los flagelos es proporcionar movimiento a las bacterias. Cuando este movimiento se dirige hacia, o en dirección opuesta, a un punto determinado se denomina tactismo, distinguiéndose los tipos de tactismo por su fuente atrayente o repelente (fototactismo, quimiotactismo, etc.).





Figura 4-4. Distribución de los flagelos en las bacterias.

Membrana citoplasmática

La membrana interna está formada por una bicapa lipídica. En el caso de las bacterias los lípidos que forman esta membrana son generalmente fosfolípidos y no se encuentran esteroles (salvo en el caso de los micoplasmas). Esto diferencia claramente las membranas bacterianas de las de células eucarióticas superiores que sí tienen esteroles en sus membranas.

I.- Barrera de permeabilidad selectiva: La membrana lipídica que recubre las células es impermeable a las moléculas cargadas y a los iones, mientras que es permeable a los compuestos orgánicos y moléculas neutras. Por ello es una barrera de permeabilidad que restringe el paso de los nutrientes al interior de la célula, y el de compuestos intracelulares al exterior.

Mesosomas

repliegues membranosos de la membrana plasmática hacia el interior del citoplasma y que se encuentran en la mayor parte de las bacterias. No se trata de zonas inútiles para la célula, sino que albergan importantes enzimas que actúan en procesos metabólicos importantes de la célula procariota y que ocurren en su mayoría en su membrana.

Estos repliegues hacia el interior celular poseen una forma en espiral y constituyes invaginaciones que son el origen de los mesosomas. Los mesosomas son muy importantes en las funciones metabólicas de la célula, se componen de lípidos y proteínas y actúan en el inicio de la división de las células y en el reparto del material genético de forma equilibrada entre las dos células hijas.



Ribosoma

Los ribosomas son orgánulos de las células. En estas estructuras que carecen de. membrana, los ribosomas están dados por proteínas vinculadas al ácido. ribonucleico ribosómico (ARNr) que procede del nucléolo. Los ribosomas en las células procariotas (menos de 30 nanómetros).

Están formados por ARNr y proteínas. Tienen una composición algo distinta a los de las eucariotas, lo que permite usar algunos antibióticos contra bacterias patógenas que los destruyen. Su función es sintetizar proteínas.

Nucleoide: genoma.

Cromosomas: Las bacterias y arqueas contienen normalmente cromosomas cerrados, esto es, sin extremos. El número de cromosomas es variable, desde un único cromosoma (Escherichia coli) a varios. Se consideran cromosomas a aquéllas moléculas de ADN que portan información genética imprescindible para que la bacteria pueda crecer y multiplicarse.

En cualquier caso, los procariontes son organismos haploides porque sólo tienen una copia de cada uno de los cromosomas. En su ciclo biológico tampoco hay fases diploides. Los cromosomas procarióticos parecen tener un único origen de replicación, a diferencia de los eucarióticos que tienen varios.

Plásmido y/o episoma.

Plásmidos: Las bacterias pueden contener plásmidos que son moléculas de ADN cerrado o abierto, con un único origen de replicación, portadores de información prescindible (pero necesaria para llevar a cabo ciertas funciones metabólicas, de producción de compuestos o de resistencia a antibióticos) cuyo número es variable (plásmidos de bajo número de copias con I ó 2 por célula y plásmidos de alto número de copias con decenas o centenas por célula). Los genes de los procariontes no tienen, normalmente, intrones.



26

1.6 .ESTRUCTURA DE RESISTENCIA: ESPORA

Las endosporas (esporas) son formas de resistencia (a la temperatura, agentes químicos y físicos, desecación, etc.) que presentan algunas bacterias Gram-positivas (Bacillus, Clostridium). La producción de una endospora por una bacteria es un proceso lento que requiere un tiempo considerable (horas). Se inicia como respuesta a condiciones ambientales adversas y culmina con la muerte de la célula madre de la endospora y la liberación de esta.

En las esporas el material citoplásmico se ha desecado al máximo y han acumulado ciertas moléculas (ácido dipicolínico) que les dotan de una gran termorresistencia. La pared celular de las esporas es de un tipo de peptidoglicano modificado. El la forma y posición de la endospora en la célula productora proporciona información sobre qué especie es. Por consiguiente, tiene valor taxonómico.

En general, puede decirse que las esporas son de forma esférica y suelen aparecer libres, aunque en ocasiones se pueden observar en el interior de las bacterias a las que deforman de una manera característica, lo que sirve para su identificación (Clostridium).

Su función primaria es asegurar la supervivencia en tiempos de tensión ambiental. Son extraordinariamente resistentes a la radiación (ultravioleta, X y gamma), a la desecación, a la lisozima, al calor, a los desinfectantes químicos y a trituración mecánica. Las endosporas se encuentran comúnmente en el suelo y el agua donde sobreviven durante largos periodos. En contraste con las esporas que muchos eucariontes producen para propósitos reproductivos, las bacterias solo producen endosporas en ambientes desfavorables. La espora posee una cubierta fina conocida como exosporio, que cubre la capa de espora. La capa de la espora es impermeable a muchas moléculas tóxicas y puede también contener las enzimas implicadas en la germinación. La corteza se encuentra debajo de la capa de la espora y consiste en peptidoglicano. La pared de la base se encuentra debajo de la corteza y rodea al protoplasto o base de la endospora. La base tiene estructuras normales de la célula como ADN y ribosomas, pero tiene un metabolismo inactivo.



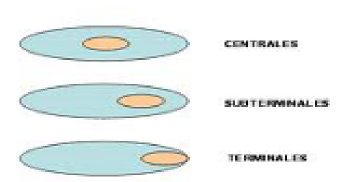
Hasta el 15 % de la endóspora consiste en calcio en la base, que se piensa se utiliza para estabilizar el ADN. El ácido dipicolínico podría ser responsable de la resistencia acuática de la espora y el calcio puede ayudar a la resistencia a la sal y a los agentes oxidantes. Sin embargo los agentes mutágenos se encuentran aislados, sugiriendo que existen otros mecanismos que contribuyen a la resistencia térmica.

Resumiendo: la estructura básica de una endoespora consta de:

- Núcleo: parte central que contiene dipicolinato de Ca para resistencia.
- Membrana de la endoespora.
- Corteza/Córtex: formada por peptidoglicano.

ENDOSPORAS EN BACTERIAS BACILARES

- Capa Cortical/Cutícula: la cual contiene proteínas con enlace disulfuro, que permite resistir a elevadas temperaturas.
- Exosporio/Exosporium: estructura más externa, formada por glicoproteínas.



1.7. NUTRICIÓN

La nutrición es el proceso donde los seres vivos toman del medio donde habitan las sustancias químicas que necesitan para crecer. Dichas sustancias se denominan nutrientes, y se requieren para dos objetivos:

Fines energéticos (reacciones de mantenimiento)

Fines biosintéticos (reacciones plásticas o anabolismo).



Dependiendo de su tipo se pueden alimentar de diferente forma:

- I. Autótrofa: De esta manera, obtienen los alimentos por medio de compuestos orgánicos, que pueden ser producto de la fotosíntesis o quimiosíntesis, es decir, estas mismas pueden formar su comida.
- 2. Heterótrofa: De esta forma, obtienen los alimentos por medio de compuestos orgánicos, que vienen de otros organismos vivos, estas no pueden formar su propia comida.
- 3. Mixótrofos: Estas pueden tener ambas cualidades.

Fuente de carbono (organotropas y litotropas).

Fuentes de carbono orgánica (carbohidrato, glucosa y fructosa) Fuentes de carbono inorgánicas (CO2, monoxido de carbono)

Organismos que utilizan fuentes de carbono orgánicas: ORGANOTROFOS Organismos que utilizan fuentes de carbono inorgánicas: LITOTROFOS



Si la energía procede de radiaciones: Bacterias fototrofas, que a su vez pueden ser:



Fotolitotrofas: captan energía lumínica en presencia de sustancias inorgánicas.

Fotoorganotrofas: captan energía lumínica con requerimiento de sustancias orgánicas.

Si la energía se desprende a partir de moléculas químicas en reacciones biológicas de óxidoreducción: Bacterias quimiotrofas, que a su vez pueden ser:

Quimiolitotrofas: captación de energía química a partir de sustancias inorgánicas.

Quimiorganotrofas: captación de energía química a partir de sustancias orgánicas

Fuente de energía (fotótropas y quimiótropas).

Las bacterias requieren aporte continuo y de acceso inmediato de energía, que es usada en procesos de:

- v Biosíntesis (anabolismo)
- v Transporte activo
- v Translocación de proteínas a través de la membrana citoplasmática
- v Movimiento flagelar
- v Bioluminiscencia

En bacterias, al igual que en eucariotas, la conservación intracelular de energía ocurre principalmente por medio de la síntesis de ATP:

ADP3- + H+ + PO4H2----> ATP4- + H2O

☐ fosforilación a nivel de sustrato (en las fermentaciones).
☐ fosforilación oxidativa (en las respiraciones).
☐ fotofosforilación (durante la fotosíntesis).
Los seres vivos, para poder obtener energia (principalmente ATP), han de captar alguna
fuente de energía externa, del medio ambiente. Los tipos de energía que captan los

Los métodos usados por las bacterias para generar este ATP son principalmente:

Fuentes de carbono orgánica (carbohidrato, glucosa y fructosa)

procariotas y los correspondientes tipos de metabolismos energéticos:

Fuentes de carbono inorgánicas (CO2, monoxido de carbono)



1.8 METABOLISMO.

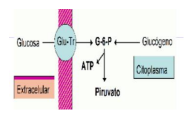
El conocimiento de los requerimientos metabólicos y de las condiciones de crecimiento de las bacterias es útil para predecir la forma correcta de obtención, remisión y conservación de muestras clínicas, para seleccionar los medios de cultivo que se utilizarán en el diagnóstico y para estimar el tiempo necesario para que la bacteria alcance un número suficiente como para que su desarrollo se haga visible.

Caminos glucolíticos.

En los organismos quimiotrofos, la captación de energía consiste esencialmente en la oxidación de un sustrato (orgánico en quimiorganotrofos e inorgánico en quimiolitotrofos) con una redución de un aceptor de electrones, y todo ello acoplado a un sistema de fosforilación del ADP, que se convierte en ATP.

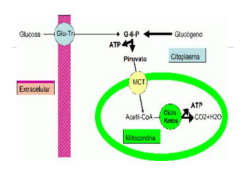
Producción de ATP por medio de la descomposición de la glucosa o el glucógeno. (glucólisis) vPor medio de la degradación de la glucosa obtenemos 2 moléculas de ATP. vPor medio del glucógeno obtenemos 3 moléculas de ATP.

EL PRODUCTO INTERMEDIO DE LA GLUCÓLISIS ES EL PIRUVATO (ác. Pirúvico)



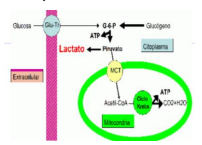
Este compuesto puede seguir dos caminos:

Si el ejercicio es de moderada intensidad, ingresa al ciclo de Krebs y sigue la vía Oxidativa.





Si el ejercicio es intenso se convierte en ácido láctico.



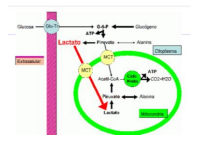
ÁCIDO LÁCTICO

- Es un compuesto energético.
- La producción de este compuesto va a ir aumentando según la intensidad del ejercicio.
- La aparición del ácido láctico inhibe la hidrólisis del PC.
- Tiene participación glucolítica.

Cuando la producción de AL es mayor a su utilización se produce:

- Disminución del Ph (acidosis)
- inhibición de la glucólisis
- Disminuye la rapidez del proceso y la producción de ATP

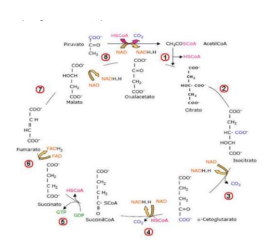
Puede utilizarse como energía en la vía aeróbica porque vuelve a transformarse en Piruvato. De este modo es utilizado como productor de glucosa mediante la gluconeogénesis.



Ciclo de Krebs y cadena respiratoria.

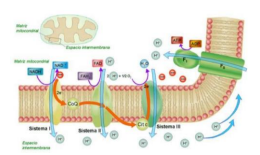
El ciclo de Krebs (de los ácidos tricarboxílicos o del ácido cítrico) es una vía metabólica presente en todas las células aerobias, es decir, las que utilizan oxígeno como aceptor final de electrones en la respiración celular. En los organismos aerobios las rutas metabólicas responsables de la degradación de los glúcidos, ácidos grasos y aminoácidos convergen en el ciclo de Krebs, que a su vez aporta poder reductor a la cadena respiratoria y libera CO2.





Respiración es la obtención de energía por oxidación de sustratos (orgánicos en quimiorganotrofos, e inorgánicos en quimiolitotrofas), pero los coenzimas reducidos (ej., NADH) transfieren los electrones a un aceptor final oxidado, no directamente (como en la fermentación), sino a través de una cadena transportadora de electrones.

Respiración celular. El aceptor final de electrones es una sustancia inorgánica. Si es el O2, se trata de una respiración aerobia; si es otro compuesto inorgánico (NO3-, SO42-, CO2), se trata de una respiración anaerobia, exclusiva de ciertos microorganismos.



1.9 REQUERIMIENTOS FÍSICO-QUÍMICOS

Hay 4 factores que tienen una función destacada en el control del crecimiento microbiano.

- Temperatura
- Oxigeno
- pH
- Agua



Temperatura: psicrófilos, mesófilos y termófilos.

Psicrófilo es un palabro derivado del griego <psychro, frío>> y <philos, atraído, enamorado>>. Literalmente significa "amantes del frío" y tiene su razón de ser: El comportamiento del agua cuando se encuentra bajo el punto de congelación plantea problemas tan serios para la vida que solo unos cuantos organismos han logrado superarlos.

Los penicilios consumen frutas y lácteos fermentados a -2° C. Pero no es el límite para los hongos. Cladosporium herbarum, famoso por producir manchas blancas o negras sobre carne helada, tiene su límite de crecimiento a -5° C (Ref. 8); Sporotrichum carnis (=Chrysosporium pannorum), es capaz de formar colonias a -7° C sobre carne súperenfriada (Ref. 10); y Thamnidium elegans, siempre y cuando la carne esté en estado de súper-enfrimiento, puede multiplicarse a -7° C y su temperatura mínima de crecimiento podría alcanzar los 10° bajo cero

El récord de tolerancia de bajas temperaturas se lo ha ganado, como no, un tardígrado. Estos animalitos son criaturillas de ocho patas de aspecto regordete y bonachon. Y son casi indestructibles. En este caso, pueden sobrevivir una temporada a una temperatura de 0.05 K, es decir, de -273° C, rozando, palpando, el cero absoluto. (La Ciencia y sus Demonios, 2022)

Un **mesófilo** es un organismo que crece mejor en temperaturas moderadas, ni demasiado calientes ni demasiado frías, con un rango de crecimiento óptimo de 20 a 45 °C (68 a 113 °F).

A medida que la temperatura sube por encima de unos 40°C, los microorganismos mesófilos se vuelven menos competitivos y son reemplazados por otros que son termofílicos o termofílicos. A temperaturas de 55 °C y superiores, muchos microorganismos que son patógenos para los seres humanos o las plantas mueren.



Los **termófilos** se encuentran en todos los dominios como organismos multicelulares y unicelulares, como hongos, algas, cianobacterias y protozoos, y crecen mejor a temperaturas superiores a 45 °C.

Estos organismos pueden sobrevivir a temperaturas muy altas. En la década de 1960, se descubrieron bacterias resistentes al calor en aguas termales del Parque Nacional de Yellowstone. Esta bacteria, Thermus aquaticus, prospera en temperaturas de 70°C (160°F) pero puede sobrevivir a temperaturas de 50°C a 80°C (120°F a 175°F). (La Ciencia y sus Demonios, 2022)

Atmosfera: aerobios estrictos, anaerobios, facultativas y microaerofilicas

Relaciones de los procariotas con el oxigeno:

Aerobios: Necesitan O2 para crecer, ya que lo usan como aceptor final de electrones para la captación de energía química. Como el oxígeno tiene poca solubilidad en el agua, cuando queremos cultivar un aerobio en medios líquidos, hay que forzar la aireación por agitación de los matraces o tubos de ensayo.

Algunos aerobios requieren para crecer tensiones de oxígeno inferiores a la atmosférica (del 2 al 10% de O2, en lugar del 20%). A estas bacterias se las califica como microaerófilas

Anaerobios: Son aquellos que pueden crecer en ausencia de oxígeno, debido a que pueden usar aceptores finales distintos del oxígeno, o porque poseen metabolismo estrictamente fermentativo.

Anaerobios estrictos: El oxígeno les resulta tóxico y no pueden eliminar los productos nocivos resultantes del oxígeno. (Por ejemplo, las especies de Clostridium, y las arqueas metanogénicas).

Anaerobios aerotolerantes : Son anaerobios, pero soportan el oxígeno debido a que poseen enzimas detoxificadores. Ejemplos típicos son Streptococcus, Leuconostoc, Lactobacillus). También se les llama anaerobios indiferentes.



Anaerobios facultativos: Pueden realizar metabolismo energético aerobio o anaerobio, dependiendo del ambiente y la disponibilidad de aceptores finales de electrones. Ejemplos son las enterobacterias como E. coli.

pН

Alcalófilos son microorganismos extremófilos que se desarrollan en ambientes con valores de pH comprendidos entre 8,5 y 11. Los hábitats donde viven son muy básicos. Estos necesitan aislar el interior de la célula del medio alcalino exterior, ya que algunas moléculas como las del ARN no son estales si el pH es superior a 8.

Tipos de alcalófilos:

- Alcalofilos obligados. Necesitan un pH elevado para sobrevivir.
- Alcalofilos facultatitvos: pueden sobrevivir cuando el pH es elevado pero también crecen en medios normales. Como algunas bacterias no marinas, como muchas especies de Bacillus Spirulina (cianobacterias) y de Arqueas.
- Haloalcalófilos: son también organismos halófilos y necesitan altas cantidades de sal para sobrevivir. La mayoría pertenecen al domino Archaea

Acidófilos del griego, textualmente, que ama el ácido, es un organismo, o la estructura del cual, que se desarrolla preferentemente en un medio ácido. Suele tratarse de bacterias y otros organismos muy simples que son capaces de desarrollars en condiciones de pH demasiado bajo para la mayoría de formas de vida. Forman parte de la familia de organismos extremófilos, es decir, que viven en condiciones extremas. Solo el Lactobacilo Acidophilus es un auténtico acidófilo, aunque muchos fabricantes usan este nombre genérico para describir una serie de preparaciones bacterianas en las que se incluye el L. acidophilus. Los acidófilos dietéticos pueden encontrarse de forma natural en yogures y otros alimentos.

Otros acidófilos hallados en fuentes naturales son las bacterias: Acidithiobacillus, Acidobacterium y Acetobacter.



1.10. CURVA DE CRECIMIENTO. FASES DE LA CURVA

Se define como crecimiento de la cantidad de constituyentes estructuras celulares, cuando hay crecimiento en usencia de división celular hay aumento en el tamaño y peso de la célula. Mientras que cuando el crecimiento es seguido de división de células hay un aumento en el número celular.

El crecimiento de una población es el aumento del número de células como consecuencia de un crecimiento individual y posterior división. Esto ocurre de una manera exponencial. El crecimiento exponencial es una consecuencia del hecho de que cada célula se divide dando dos células.

La velocidad del crecimiento exponencial se expresa como el tiempo de generación "G", y este se define como el tiempo que tarda una población en duplicarse, los tiempos de generación varían ampliamente entre los distintos microorganismos. Por ejemplo, una bacteria con un tiempo G de 30 minutos.

Tiempo en horas	Número de células	Logaritmo de células
0	1	0
0.5	2	0.301
1	4	0.602
1.5	8	0.903
5	1024	3.0103
10	1048576	6.021

Esta curva se divide en cuatro fases denominada fase de latencia, fase exponencial o fase logarítmica, fase estacionaria y fase de muerte.

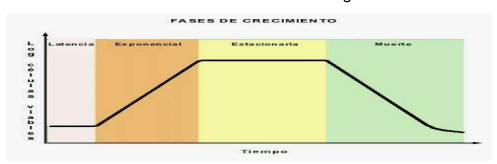
Las curvas de crecimiento son distintos según el tipo de microorganismo y según variemos las condiciones de cultivo, pero, a pesar de ellos todas ellas tienen común una serie de fases:

- ➤ Fase de lag o fase de latencia: es una fase de adaptación. Se corresponde con la primara parte de la curva y en ella el numero de UFC permanece prácticamente constante.
- Fase logarítmica o exponencial: es la fase en el cual los microorganismos se multiplican con rapidez. Durante cada intervalo de duplicación se producen tantas nuevas células como se habían producido anteriormente de manera acumulada. La fase continua mientras no exista factores limitantes del crecimiento. En los cultivos discontinuos el factor que hace que cese el crecimiento puede ser el agotamiento de nutrición, la comulación de productos



metabólicos tóxicos o una combinación de ambos. Una vez que esto ocurre el cultivo pasa a la

- > Fase estacionaria: es la cual no varía el número de microorganismos. En los cultivos en laboratorios posteriormente tiene lugar la
- > Fase de muerte: en la cual el numero de microorganismo comienza a disminuir.



En cuanto el crecimiento microbiano debemos recordar que es sinónimo de multiplicación, y se refiere al incremento de numero de células. El crecimiento de la mayoría de los microrganismos procariotas ocurre por fisión binaria, es decir, a partir de una célula se forman dos.

Durante este ciclo de división celular todos son componentes estructurales de la célula se duplican. El crecimiento microbiano se define por tanto como el incremento en el número de células microbianas de una población.

La velocidad de crecimiento es el incremento en el número de células o en la masa celular por unidad de tiempo. La velocidad especifica de crecimiento es característica para cada tipo de microorganismos medio de cultivo (sustrato).

El tiempo de generación es el tiempo requerido para que, a partir de una célula, se formen dos células, es decir, es el tiempo que tarda una población microbiana en duplicarse. Este tiempo vario considerablemente con microorganismos las condiciones ambiéntale como la temperatura.

Las bacterias son organismos unicelulares, que miden entre 0.5 y 10 m de largo o de diámetro, se encuentra en todos los ambientes y son transportados por agua, aire, insectos, plantas, animales y personas. Algunos son importantes por causar enfermedades (al hombre, animales y plantas), clasificándose como patogénicas (causantes de enfermedades infecciosas) o toxinogénicas (productoras de toxinas). Otras pueden ser responsables por



el deterioro de alimentos de diferentes tipos de materiales. Otras son útiles al hombre de varias maneras, sea participando de la producción de alimentos, en la agricultura (fijación de nitrógeno en el suelo), en la descomposición de materia orgánica en la medicina (producción de antibióticos).

La multiplicación bacteriana es llamada crecimiento bacteriano y potencialmente causa problemas de especial interés, en la inocuidad de los productos alimentarios. En condiciones ideales, el crecimiento rápido puede significar que un organismo tenga un periodo de desarrollo tan corto como 15 minutos. El periodo de desarrollo es el tiempo en minutos necesarios para duplicar el número de células bacterianas, o sea, para una nueva generación.

Factores que afectan al desarrollo bacteriano

Existen muchos factores que afectan al crecimiento bacteriano y por lo tanto, pueden aumentar la probabilidad de ocurrencia de ETA. Esos factores pueden estar relacionados con las características del alimento (intrínsecos) o con el ambiente en el cual dicho alimento se encuentra (extrínsecos). Los factores intrínsecos son la actividad de agua (Aw), acidez (PH), potencial de oxido reducción (Eh), composición química de alimentos (nutrientes) y otros. Los factores extrínsecos mas importantes son la humedad del medio y la temperatura.

I.II. CONCEPTOS GENERALES DE VIROLOGÍA BACTERIANA.

La palabra virus significa veneno y corresponde a la denominación que se le dio originalmente a fines del siglo XVIII a ciertas sustancias que tenían poder patógeno. Posteriormente, con el descubrimiento de las bacterias y la formulación de la teoría de los gérmenes patógenos, se pudo reconocer que existían ciertas organizaciones más pequeñas que las bacterias, que también poseían poder patógeno, y que eran capaces de atravesar filtros que retenían a las bacterias (virus filtrable). Con el advenimiento de la microscopia electrónica se pudo definir que estas entidades correspondían a elementos particulados que se denominaron virus.

En la naturaleza también existen los denominados "Virus-like agents" como transposones, plásmidos, viroides, priones que comparten algunas características de los virus.



Estos elementos son capaces de autoreplicarse independientemente del genoma celular. Por ejemplo los plásmidos de una hebra de DNA circular se replican en forma similar a los virus DNA de una hebra. A diferencia de los virus, los plásmidos no son patogénicos y se

Los viroides son RNA circulares desnudos de una hebra, que causan enfermedades en plantas. Se presume que se replican por intermedio de la RNA polimerasa del hospedero y causan efectos patogénicos al interferir con el metabolismo de la célula . En humanos el agente Hepatitis delta, dependiente de Hepatitis B, es estructuralmente similar a un viroide. El agente delta codifica una proteina estructural. Los priones son agentes infectivos de naturaleza proteica que son patogénicos en vertebrados.

Estructura

Los virus están constituidos por macromoléculas, las cuales se organizan de tal manera que le confieren sus propiedades biológicas y físico-químicas. Estos componentes moleculares son los siguientes:

- Acido nucleico: DNA o RNA.

transfieren por conjugación entre células.

- Proteínas.
- Lípidos.
- Hidratos de carbono.

Estos componentes se organizan constituyendo las partículas virales. El conjunto de ácido nucleico y proteínas es altamente organizado y recibe el nombre de nucleocápsula. Esta estructura se ordena de acuerdo a ciertas simetrías, adoptando las siguientes formas:

- a) Icosaedro: consiste en un poliedro regular de 20 caras planas triangulares.
- b) Helicoide: la organización corresponde a una estructura en espiral o hélice.
- c) Compleja: en este tipo de nucelocápsula no hay una simetría regular.

La estructura de la nucleocápsula le confiere a las partículas virales diversas propiedades, como estabilidad termodinámica y capacidad de almacenar un máximo de masa en el menor



volumen. La organización física de los virus como partículas se denomina virión, que corresponde a la particula viral completa extracelular. Las proteínas virales se agrupan en unidades estructurales llamadas protómeros. Estas unidades estructurales, que pueden estar formadas por una o varias proteínas, se ordenan entre sí para formar los capsómeros que corresponden a las unidades morfológicas observadas por microscopía electrónica que integran la nucleocápsula. Algunos virus poseen lípidos e hidratos de carbono que se organizan en bicapas de lípidos con glicoproteínas insertas, en la misma organización que las membranas celulares.

Como se puede apreciar, no existe una amplia variedad de estructuras virales, sino que de preferencia los virus presentan estructuras características que permiten su identificación y caracterización morfológica. Genoma viral. El genoma viral está constituído por DNA o RNA. El genoma contiene la información genética (genes) necesaria para la síntesis de las proteínas virales. El análisis y secuenciación de los ácidos nucleicos virales permite conocer la naturaleza de las proteínas de un virus. En algunos virus se conoce su secuencia nucleotídica completa y en otros sólo la naturaleza de ciertos genes. Es así como se puede apreciar que los ácidos nucleicos virales tienen ciertas características en cuanto a su organización; algunos poseen secuencias nucleotídicas repetidas e invertidas en determinadas regiones del ácido nucleico.

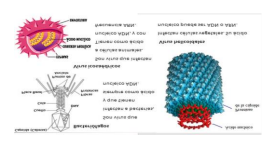
Proteínas virales. Las proteínas que forman parte de la estructura viral están codificadas en el genoma viral; no son muchas porque los genomas virales son pequeños. Algunos virus, como el de la polio, poseen 4 proteínas y otros más complejos, cerca de 100 (ej: pox). Las proteínas virales presentan ciertas propiedades y son responsables de diversas funciones biológicas. Algunas de ellas corresponden a la infectividad, protección del genoma viral, actividad enzimática, capacidad patogénica, virulencia, inmunogenicidad y antigenicidad.

Existe una relación entre la estructura y la función de estas proteínas. Variaciones y cambios en las proteínas virales como consecuencia de cambios en el genoma dan origen a variantes genéticas que determinan tipos y cepas, las que presentan distintas propiedades biológicas y patogénicas. La manipulación controlada de los genomas virales y la obtención de



partículas virales con proteínas que presentan determinadas características, han sido fundamentales en la obtención de vacunas.

1.12 Clasificación de los virus.



Propiedades de los virus.

Los virus son incapaces de multiplicarse por sí mismos porque no pueden realizar la síntesis de sus componentes macromoleculares (ácidos nucleicos y proteínas), debido a que carecen de los elementos fundamentales para realizar estos procesos, tales como: organelos, fuente de energía, sistemas multienzimáticos, moléculas pequeñas o precursores y otros. La célula viva constituye un sistema capaz de realizar por sí misma la síntesis de macromoléculas de importancia biológica; de aquí que los virus pueden replicarse en ella, ya sea en forma natural o experimental, utilizando elementos celulares para sintetizar los componentes virales, dando así origen a la progenie viral. Esta capacidad de multiplicarse en las células vivas explica el carácter de parásito intracelular estricto de los virus.

Ciclo de infección de los virus bacterianos

La capacidad de los virus para controlar los procesos metabólicos celulares depende de la naturaleza del virus y de la célula huésped. Muchos virus logran inhibir casi totalmente el metabolismo celular, permitiendo la síntesis de viriones; en otros casos, los procesos celulares no se alteran significativamente durante la replicación viral. Como resultado de la interacción virus-célula huésped, un mismo virus puede establecer en diferentes células:

- a) una infección productiva,
- b) un estado de latencia o
- c) una transformación celular.



Etapas de la replicación viral

El proceso de multiplicación o replicación viral se caracteriza por ser altamente organizado. La aplicación de diferentes metodologías en el estudio de modelos de replicación viral ha permitido esquematizar las etapas del proceso. Entre las metodologías utilizadas se mencionan: la utilización de métodos inmunológicos y de ingeniería genética para identificar receptores celulares, Utilización de marcaje radiactivo para determinar la síntesis y el destino de los componentes virales, microscopia electrónica y otras técnicas para la observación de la estructura de las partículas virales en el interior de la célula y su interacción con estructuras de la célula.

La replicación viral puede esquematizarse en las siguientes etapas:

- I. Adsorción.
- II. Penetración.
- III. Denudamiento o liberación del genoma viral.
- IV. Biosíntesis de macromoléculas virales.
- V. Maduración o ensamblaje.
- VI. Liberación de las partículas virales.

Estas etapas de la replicación viral son comunes a todos los virus. Sinembargo existen diferencias en los mecanismos y sitios de síntesis, dependiendo de la estrategia utilizada por el virus.



UNIDAD II: RELACIÓN HOSPEDERO - BACTERIA, BACTERIAS DE INTERES VETERINARIO E INTRODUCCIÓN A LA MICOLOGIA.

2.1. PATOGENICIDAD Y VIRULENCIA.

Patogenicidad es cuando un microorganismo posee la habilidad de causar daño al huésped, es decir, es cuando un microorganismo causa una infección y únicamente puede impulsar una enfermedad cuando el sistema inmunológico del hospedero se encuentra débil.

Muchas veces se utilizan los términos de infección y enfermedad como sinónimos, pero en realidad no tienen el mismo significado, ya que infección se refiere a la penetración de un agente infeccioso en las personas, plantas o animales, mientras que enfermedad se refiere a la expresión clínica de la infección, que se manifiesta con síntomas.

Muchas veces los agentes patógenos cuando entran al organismo de los animales, es porque se consiguen un sistema inmunológico debilitado y entonces las defensas del organismos no son capaces de controlar la entrada de los mismos.

Patogenicidad se refiere a la capacidad que tienen los patógenos (bacterias, parásitos, hongos y virus), de multiplicarse de manera exitosa encima o dentro del hospedero, causándole una infección, la cual a través de mecanismos bioquímicos de los microorganismos causa enfermedad, al manifestarse síntomas.

La infección es la que sucede cuando los microorganismos invaden el organismo, ocasionándole un daño o no al huésped.

Las infecciones se clasifican de acuerdo al patógeno causante de la infección (bacterias, hongos, virus o parásitos), dependiendo del órgano que afecten o también si el patógeno se puede aislar o no del paciente, entre estas tenemos las siguientes;

• Las infecciones durmientes: son aquellas en donde el agente patógeno se puede extraer del paciente.

UNIVERSIDAD DEL SURESTE 43



 Las infecciones latentes: son aquellas en donde el agente patógeno no se puede extraer del paciente y sólo son observables por métodos indirectos o si el paciente presenta síntomas.

Enfermedad es la que se manifiesta cuando el agente patógeno ha causado un daño al hospedero y este presenta síntomas, existen dos tipos de enfermedades dependiendo de cómo se manifiestan;

- Enfermedades crónicas: son las que se manifiestan con una lentitud y el que la padece la va a tener por períodos prolongados.
- Enfermedades agudas: son las que se manifiestan rápidamente y duran un período de tiempo corto.

Tanto la infección como la enfermedad van a depender del patógeno y del hospedero. Existen dos tipos de patógenos;

- Patógeno primario: el cual ocasiona infectividad y enfermedad cuando penetra en un huésped que no posee inmunogenidad.
- Patógeno oportunista: el cual esporádicamente causa enfermedad en hospederos sanos, pero en un huésped débil, sin defensas, ocasiona invasividad bacteriana, que por lo general son fatales.

Como se ha venido escribiendo en párrafos anteriores la patogenicidad es la habilidad que poseen ciertos microorganismos de producir infección al hospedero, los cuales a través de unos mecanismos bioquímicos causan enfermedad y la **virulencia** se refiere al grado de patogenicidad que le produce una bacteria, hongo, virus o parásito a su huésped.

La **virulencia** se expresa con dosis letal 50 o DL50, cuyo valor expresa la cantidad mínima de los microorganismos de causar infección, ya que la virulencia posibilita medir la habilidad de un microorganismo para producir una enfermedad.



Muchas veces podemos encontrar infecciones o enfermedades producidas por bacterias, las cuales son invasivas, pero, se encuentran ocultas, es decir, son asintomáticas.

En ocasiones, también, vamos a encontrar microorganismos que producen una enfermedad, pero son resistentes a los antimicrobianos, lo cual contribuye a la virulencia.

2.2 CARACTERÍSTICAS PATÓGENAS DE LAS BACTERIAS:

cápsula.

Las bacterias patógenas presentan ciertas características como son transmisibilidad, adherencia, persistencia, resistencia a los antimicrobianos, invasión de células y tejidos, toxigenicidad, entre otras, siendo la resistencia a los antimicrobianos, la que afecte a la virulencia y la cual va a depender del ambiente, de la especie bactericida y de su propio medio de resistencia.

Existen factores de virulencia que le trae ventajas a los patógenos, para que puedan ser resistentes a las defensas del huésped y logren invadir los tejidos de este, los cuales son los siguientes;

- Cápsula: ciertos es la que impide la fagocitosis en los microorganismos, lo que permite que sean más virulentos.
- Enzimas: existen patógenos que producen enzimas, las cuales le posibilitan que dañen los tejidos, a través de las mucosas.
- Toxinas: Muchos patógenos causan enfermedades al expulsar toxinas, las cuales tienen la propiedad de antigenicidad, es decir, de funcionar como antígeno, que se unen a anticuerpos concretos en las células. (Loudman, 2022)

Queratinasa: digiere el principal componente de la piel y pelo; la producen los hongos dermatofitos.

Colagenasa, desintegra el colágeno, sustancia albuminoidea que se encuentra en los músculos, huesos y cartílagos como constituyente fundamental del tejido conectivo. Se encuentra en el Clostridium perfrigens.



Hialuronidasa que favorece la disposición del agente patógeno para penetrar en los tejidos del huésped hidrolizando el ácido hialurónico, "cemento tisular", esencial en las células vivas asociadas. Es una enzima adaptativa, elaborada por ciertos cocos (estafilococos, estreptococos y neumococos), clostridios y otras bacterias.

Algunos enzimas reaccionan con los componentes de la sangre como es el caso de la coagulasa producida por estafilococos patógenos que coagula el fibrinógeno en el suero sanguíneo de algunos animales.

Las kinasas bacterianas disuelven los coágulos favoreciendo la invasión de los tejidos dañados.

Fibrinolisina, disuelve la fibrina humana.

Leucocidina, destruye los leucocitos (glóbulos blancos de la sangre). Se produce por algunos estafilococos y estreptococos. Es un factor antifagocítico. Hemolisinas, son sustancias que dejan libre la hemoglobina que contienen los glóbulos rojos sanguíneos. Se producen por varios tipos de bacterias.

Toxinas bacterianas: ciertos microorganismos, plantas y algunos animales elaboran sustancias químicas de alto peso molecular que se denominan toxinas. Una toxina es un producto químico específico para la especie que la produce que es venenosa para otras formas de vida.

La propiedad de un microorganismo de producir toxinas se denomina toxigenicidad y la actividad de éstas toxinas son factores de importancia en la capacidad del organismo de producir enfermedad.

Algunas bacterias no elaboran toxinas que puedan demostrarse in vitro y su acción sobre su huésped parece deberse a causas que no pueden atribuirse a productos tóxicos.

Se admite, como todos los procesos evolutivos de la materia, que las toxinas son motivos de la consolidación de la forma parasitaria de vida; en el curso del tiempo se fueron especializando cada vez más las enzimas bacterianas y como resultado de ello, las enzimas adaptativas se convirtieron en venenos de enzimas: las exotoxinas.

Las toxinas se denominan de acuerdo a su sitio específico de acción en: Neurotoxinas cuando actúan en el sistema nervioso.

Enterotoxinas cuando actúan en el intestino. Hemotoxinas cuando lisan los hematíes



Mecanismo de defensa del hospedero: inespecífico y especifico.

Las defensas del huésped que protegen contra la infección incluyen

- Barreras naturales (p. ej., piel, membranas mucosas)
- Respuestas inmunitarias inespecíficas (p. ej., células fagocíticas [neutrófilos, macrófagos] y sus productos)
- Respuestas inmunitarias específicas (p. ej., anticuerpos, linfocitos)

Piel

Por lo general, la piel impide la entrada de los microorganismos a menos que exista en ella alguna alteración física (p. ej., por vectores artrópodos, lesiones, catéteres intravenosos, una incisión quirúrgica). Las excepciones son las siguientes:

Algunas parásitos (p. ej., Schistosoma mansoni, Strongyloides stercoralis, aquellos que causan infección por anquilostoma).

Mucosas

Muchas mucosas están lubricadas por secreciones que tienen propiedades antimicrobianas. Por ejemplo, el moco cervical, el líquido prostático y las lágrimas contienen lisozima, que escinde el enlace del ácido múrmico en las paredes celulares bacterianas, especialmente en los microorganismos grampositivos; las bacterias gramnegativas están protegidas por lipopolisacáridos presentes en su membrana externa.

Las secreciones locales también contienen inmunoglobulinas, principalmente IgG e IgA secretora, que evitan que los microorganismos se adhieran a las células huésped, y proteínas que se unen al hierro, esencial para muchos microorganismos.

Vías aéreas

El tracto respiratorio tiene filtros en su porción superior. Si los microorganismos invasores llegan al árbol traqueobronquial, el epitelio mucociliar los transporta y los aleja del pulmón. La tos también ayuda a eliminar los microorganismos. Si éstos llegan a los alvéolos, los macrófagos alveolares y los histiocitos tisulares los engullen. Sin embargo, estas defensas



pueden ser superadas por un número elevado de microorganismos o por una alteración debida a contaminantes atmosféricos (p. ej., el humo del cigarrillo), la interferencia con los mecanismos de protección (p. ej., la intubación endotraqueal o la traqueostomía) o por defectos congénitos (p. ej., fibrosis quística).

Tubo digestivo

Las barreras del tubo digestivo incluyen el pH ácido del estómago y la actividad antibacteriana de las enzimas pancreáticas, la bilis y las secreciones intestinales.

El peristaltismo y la pérdida normal de las células epiteliales intestinales eliminan los microorganismos.

La flora intestinal normal puede inhibir a los patógenos; la alteración de esta flora con antibióticos puede permitir su proliferación excesiva (p. ej., Salmonella typhimurium), el sobrecrecimiento y la formación de toxinas de C. difficile o la sobreinfección por gérmenes que normalmente son comensales (p. ej., Candida albicans).

Tracto genitourinario

Las barreras del tracto urogenital incluyen la longitud de la uretra en los varones (20 cm), el pH ácido de la vagina en las mujeres y el estado hipertónico de la médula renal y la concentración urinaria de urea.

Además, los riñones producen y excretan grandes cantidades de mucoproteína de Tamm-Horsfall, la cual se une a determinadas bacterias y facilita su eliminación sin causar daños al huésped. (Bush, 2022).

2.3. CLASIFICACIÓN DE ENFERMEDADES: ENZOÓTICAS, EPIZOÓTICAS, PANZOÓTICAS Y ZOONÓTICAS.

Se conoce como enzootia a las enfermedades infecciosas que afectan de forma continuada a una población animal durante periodos de tiempo prolongados en un área geográfica limitada, es un término equivalente en medicina humana al de endemia.



Adjetivo. Esta palabra en la actualidad se encuentra desusada, se entiende por enzoótico como concerniente, relativo, perteneciente y alusivo a la [[:enzootia]] como un grupo de padecimiento o conjunto en enfermedades que afecta de una o varias especies distintas o parecidas en un determinado lugar o terreno por una influencia local o del conjunto de gusanos de un solo cuerpo.

Origen, historia o formación

Este término etimológicamente procede del sustantivo «enzootia» y del sufijo «ico» que indica cualidad o relativo de.

- ▶ descomedirse Verbo pronominal. Esta palabra hace alusión en faltar al respeto, ofender, injuriar, agraviar, calumniar, etc.
- ► formante Adjetivo. Este vocablo en la actualidad se encuentra desusado, hace alusión como participio activo de formar, ...

Epizotia: Enfermedad que acomete a una o varias especies de animales por una causa general y transitoria, y que equivale a la epidemia en el ser humano. Enfermedad que acomete a una o varias especies de animales por una causa general y transitoria, y que equivale a la epidemia en el ser humano.

En veterinaria, una epizootia (del griego "epi", por sobre, y "zoo", animal) es una enfermedad contagiosa que ataca a un número elevado e inusual de animales al mismo tiempo y lugar y se propaga con rapidez. Su término equivalente en medicina es epidemia. El término epizootia está cayendo gradualmente en desuso puesto que en la actualidad se prefiere el término epidemia.

El control de las epizootias lo lleva a cabo la Organización Mundial de la Sanidad Animal (anteriormente Oficina Internacional de las Epizootias (OIE)), I creada en 1924 y con sede en París. (ESPAÑOLA, 2022)



50

Una **panzootia** (del griego $\pi\alpha\nu$ pan todos + ζ ó ι ov zoo animal) es una epizootia (un brote de una enfermedad infecciosa de animales) que se propaga a través de una región de gran tamaño, como un continente o varios países, o incluso en todo el mundo.

Una zoonosis es una enfermedad infecciosa que ha pasado de un animal a humanos. Los patógenos zoonóticos pueden ser bacterias, virus, parásitos o agentes no convencionales y propagarse a los humanos por contacto directo o a través de los alimentos, el agua o el medio ambiente. Representan un importante problema de salud pública en todo el mundo debido a nuestra estrecha relación con los animales en el medio agrícola, la vida cotidiana (animales de compañía) y el entorno natural. Las zoonosis también pueden causar alteraciones en la producción y el comercio de productos de origen animal destinados a la alimentación y otros usos.

Las zoonosis representan un gran porcentaje de todas las enfermedades infecciosas recientemente identificadas, así como de muchas de las ya existentes. Algunas enfermedades, como la provocada por el VIH, comienzan como una zoonosis pero más tarde mutan en cepas exclusivas de los humanos. Otras zoonosis pueden causar brotes recurrentes de enfermedades, como la enfermedad por el virus del Ebola y la salmonelosis. Otras, como la COVID-19 causada por el nuevo coronavirus, tienen el potencial de causar pandemias mundiales. (Salud, 2022)

Una zoonosis es una enfermedad o infección que se transmite de forma natural de los animales vertebrados a los humanos. Hay más de 200 tipos conocidos de zoonosis. Las zoonosis incluyen un gran porcentaje de las enfermedades nuevas y existentes en los humanos. Algunas zoonosis, como la rabia, se pueden prevenir al 100% mediante vacunación

Una zoonosis es una enfermedad infecciosa que ha pasado de un animal a humanos. Los patógenos zoonóticos pueden ser bacterias, virus, parásitos o agentes no convencionales y propagarse a los humanos por contacto directo o a través de los alimentos, el agua o el medio ambiente. Representan un importante problema de salud pública en todo el mundo debido a nuestra estrecha relación con los animales en el medio agrícola, la vida cotidiana

y otros métodos.



(animales de compañía) y el entorno natural. Las zoonosis también pueden causar alteraciones en la producción y el comercio de productos de origen animal destinados a la alimentación y otros usos.

Las zoonosis representan un gran porcentaje de todas las enfermedades infecciosas recientemente identificadas, así como de muchas de las ya existentes. Algunas enfermedades, como la provocada por el VIH, comienzan como una zoonosis pero más tarde mutan en cepas exclusivas de los humanos. Otras zoonosis pueden causar brotes recurrentes de enfermedades, como la enfermedad por el virus del Ebola y la salmonelosis. Otras, como la COVID-19 causada por el nuevo coronavirus, tienen el potencial de causar pandemias mundiales.

Prevención y control

Los métodos de prevención de las enfermedades zoonóticas difieren para cada patógeno; sin embargo, varias prácticas se consideran eficaces para reducir el riesgo a nivel comunitario y personal. Las directrices seguras y adecuadas para el cuidado de los animales en el sector agrícola ayudan a reducir la posibilidad de que se produzcan brotes de enfermedades zoonóticas de origen alimentario a través de alimentos como la carne, los huevos, los productos lácteos o incluso algunas verduras. Las normas relativas al agua potable limpian y a la eliminación de desechos, así como a la protección de las aguas superficiales en el medio natural, también son importantes y eficaces. Las campañas educativas para promover el lavado de manos después del contacto con animales y otros cambios comportamentales pueden reducir la propagación de las enfermedades zoonóticas en la comunidad cuando se producen.

La resistencia a los antimicrobianos es un factor que complica el control y la prevención de las zoonosis. El uso de antibióticos en los animales criados para la alimentación está muy extendido y aumenta la posibilidad de que aparezcan cepas de patógenos zoonóticos farmacorresistentes capaces de propagarse rápidamente en las poblaciones animales y humanas. (Salud, 2022)



2.4. TAXONOMÍA Y NOMENCLATURA DEFINICIONES

TAXONOMÍA, es la ciencia que clasifica los seres vivos.

CLASIFICACIÓN, es la ordenación de los organismos en grupos relacionados ó grupos taxonómicos

NOMENCLATURA, es la que asigna a los organismos vivos un nombre científico, correcto y admitido internacionalmente. Es un sistema por el que se define un organismo sin tener que enumerar sus propiedades y mediante el cual se pueden comunicar entre sí los científicos para quienes una determinada denominación tiene el mismo significado. Ej la denominación de Mycobacterium tuberculosis debe ser idéntica para cualquier estudioso en Microbiología.

La IDENTIFICACIÓN, permite encuadrar a un organismo determinado en un grupo taxonómico particular de una clasificación establecida. Por ejemplo un coco grampositivo, que se agrupa en racimos, fermentador de la glucosa y productor de coagulasa se identifica como Staphylococcus aureus, dado que estas propiedades corresponden a una especie previamente descrita con este nombre y características.

La FILOGENIA, estudia la historia evolutiva de los diferentes microorganismos

Clasificación

La categoría taxonómica básica en la clasificación es la ESPECIE, integrada por un grupo de individuos que comparten cierto número de características destacadas ó presentan un gran parecido. Las agrupaciones de individuos de la misma especie se denominan en microbiología cepas ó clones. Una cepa es un cultivo puro derivado de un solo aislamiento. Clon es un cultivo puro formado por los descendientes de una sola bacteria.

El GÉNERO está formado por un grupo de especies relacionadas. Un grupo de géneros estrechamente relacionados constituyen una FAMILIA.

Las categorías taxonómicas superiores se definen de igual manera y son las siguientes: ORDEN, CLASE, DIVISIÓN Y REINO.



En ocasiones existen su clasificación de estas categorías taxonómicas básicas como por ej subfamilia ó suborden.

En taxonomía bacteriana, cuando se da nombre a una nueva especie, una cepa concreta se designa como cepa tipo. Las cepas tipo se conservan en colecciones de cultivos y es importante con fines de nomenclatura, ya que el nombre específico va ligado a ella. En la llamada ordenación jerárquica porque cada categoría, en la serie descendente, agrupa un número cada vez mayor de unidades taxonómicas, basándose en un número cada vez menor de propiedades compartidas.

Categorías taxonómicas

Reino Procaryotae

División Gracillicutes

Clase Scotobacteria

Orden Spirochaetales

Familia Leptospiraceae

Género Leptospira

Especie Leptospira interrogans

Tipos de clasificaciones

Clasificaciones artificiales

Las primeras clasificaciones bacterianas se basan en la ordenación con fines prácticos de las diferentes especies creadas por la agrupación de cepas caracterizadas por su igualdad o semejanza de algunas características básicas: Propiedades visibles. forma, color, tamaño, tinción, movilidad, presencia de cápsula y morfología de las colonias.

Características metabólicas

Formación de productos químicos característicos

Nutrición

Presencia de macromoléculas artificiales (antígenos)

Relaciones ecológicas: producción de enfermedades, parasitismo...



Clasificación numérica

Consiste en determinar un gran número de características independientes, 100 a 120, de todas las cepas en estudio y se establece por comparación de los datos obtenidos un coeficiente de semejanza que en el caso de dos cepas idénticas será del 100 %. Gracias a los ordenadores esta técnica se ha simplificado mucho y con ella se han confirmado la mayoría de las especies consideradas como tales por los métodos clásicos.

Clasificaciones con base genética

La primera utilizada tiene en cuenta la proporción de bases nitrogenadas del ADN cromosómico bacteriano: G-C y A-T. Si dos especies bacterianas difieren en su contenido G+C en más de un 10 % no pueden considerarse afines. Más adecuado para precisar pequeñas diferencias de unas especies bacterianas a otras, es el método de hibridación molecular. Este método permite establecer el grado de homología en la secuencia de bases del ADN y los datos obtenidos se emplearon en la clasificación adoptada en la última edición (1984) del Manual de Bergey .

Las bacterias está situadas en el Manual Bergey en el reino Procaryotae, en el que se reconocen cuatro divisiones: Gracillicutes (procariotas con pared celular gramnegativa), Firmicutes (procariotas con pared grampositiva), Tenericutes (sin pared celular) y Mendosicutes (procariotas filogenéticamente anteriores a las divisiones anteriores, como las Arquebacterias y otras).

Nomenclatura

Existe un código internacional de nomenclatura de las bacterias que refleja la necesidad de que las bacterias reciban nombres fijos que eviten confusión ó error y se constituyan como nombres latinos o latinizados.

Según este código el nombre de especie es una combinación binaria que consta del nombre del género seguido de un único epíteto específico, por ejemplo, Legionella



2.5. BACTERIAS GRAM POSITIVAS.

Las bacterias Gram positivas son un grupo de organismos procariotas que se tiñen de azul oscuro o de violeta cuando se emplea la tinción de Gram. Se diferencian de las Gram negativas porque estas últimas se tiñen de un color rojo o rosado tenue. Tal diferencia se debe a la composición de la envoltura celular de ambos grupos de organismos.

Algunas bacterias no se tiñen con la tinción de Gram pero son consideradas también como Gram positivas por su gran similitud molecular con otros integrantes del grupo. En general, son organismos muy diversos y pueden, por ejemplo, tener forma de bacilo o de coco, formar o no endosporas y ser móviles o inmóviles.

Algunas bacterias Gram positivas presentan importancia médica pues son patogénicas en seres humanos, entre estas se encuentran por ejemplo representantes de los géneros Streptococcus, Staphylococcus, Corynebacterium, Listeria, Bacillus y Clostridium, las cuales producen enfermedades que en algunos casos pueden ser mortales.

Características generales

Su principal característica, y que da nombre al grupo, es el hecho que se tiñen de azul oscuro o de violeta cuando se les somete a la tinción de Gram. Esto es debido a que presentan varias capas de peptidoglicanos entrecruzadas entre ellas formando un fuerte andamiaje que es el que retiene el tinte durante dicho proceso, y que conforma la pared celular.

Estas bacterias presentan una única membrana citoplasmática que es de naturaleza lipídica. Por otra parte, las bacterias Gram negativas, en lugar de una sola, presentan dos membranas lipídicas, una de las cuales es externa a la pared celular.

Las dos capas que conforman la envoltura celular (pared celular y membrana citoplasmática) están unidas mediante moléculas de ácidos lipoteicoicos. Estos ácidos le sirven a la bacteria como agentes quelantes.

Adicionalmente, contiene ácidos teicoicos, los cuales a su vez contienen grupos fosfatos que le imparten una carga negativa general a la superficie celular.



Algunas especies pueden presentar flagelo y, en tales casos, este contiene solo dos anillos como soporte en contraste con los flagelos de las bacterias Gram negativas que son soportados por cuatro anillos.

Enfermedades

Al menos siete géneros de bacterias Gram positivas contienen representantes que son patogénicos en humanos: Mycobacterium, Streptococcus, Staphylococcus, Corynebacterium, Listeria, Bacillus y Clostridium. Entre las enfermedades causadas por este tipo de bacterias se encuentran:

Enfermedad de Hansen o lepra

Se trata de una enfermedad que afecta las mucosas, piel, huesos, testículos, ojos y nervios periféricos. Es ocasionada por la especie Mycobacterium leprae. Es una afección mutilante que puede ocasionar lesiones cutáneas, disminución de la sensibilidad al tacto, dolor y calor en ambos grupos de extremidades.

También puede ocasionar pápulas o nódulos, destrucción de tejido, como el cartílago nasal o del pabellón del oído, así como pérdida sensorial en los nervios periféricos. La enfermedad de Hansen se transmite por contacto de una persona en fase contagiosa a un individuo sano con predisposición genética a la enfermedad.

El tratamiento de la enfermedad es largo, puede prolongarse por hasta dos años y consiste principalmente en la administración de sulfonas, Dapsona (DDS), rifampicina y clofazimina.

Botulismo

Es una intoxicación infecciosa causada por una neurotoxina que es secretada por la bacteria Clostridium botulinum. Ocasiona parálisis flácida de los músculos esqueléticos y fallo del sistema nervioso parasimpático debido a que bloquea la liberación de acetilcolina, lo que impide la trasmisión del impulso nervioso.



Otros síntomas de la intoxicación incluyen dilatación no reactiva de las pupilas, dolores abdominales, resequedad de la boca, dipnea, dificultad para tragar y hablar, visión doble, ptosis palpebral, estreñimiento y parálisis.

La intoxicación ocurre generalmente por la ingesta de alimentos mal preparados o mal conservados, por contaminación de heridas abiertas, e incluso por el uso deliberado de la toxina con fines cosméticos o para el tratamiento de enfermedades neuromusculares. El tratamiento consiste en la antitoxina botulínica equina trivalente ABE y asistencia respiratoria.

Tétanos

Enfermedad aguda producida por la bacteria Clostridium tetani. Las neurotoxinas producidas por esta bacteria producen espasmos, rigidez muscular e inestabilidad del sistema nervioso autónomo. También produce dificultad para deglutir, fiebre, dipnea y contracción del cuerpo entero.

La bacteria produce dos tipos de neurotoxinas, la tetanolisina y la tetanoespasmina. La última es la responsable de las contracciones tónicas sostenidas y contracciones clónicas que conllevan a calambres musculares.

La bacteria es cosmopolita y se encuentra en el suelo, en el fondo marino, en metales oxidados y en las heces de algunos animales. Puede ser adquirida al penetrar por heridas abiertas al entrar en contacto con suelos, estiércol u otro material contaminado, por cortes o laceraciones con materiales oxidados e incluso por la mordedura o rasguño de animales.

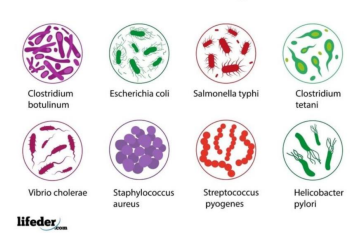
El tratamiento incluye limpieza de las heridas con agua oxigenada, dejar la herida abierta, retirar el tejido necrosado, suministrar metronidazol y suero antitetánico o inmunoglobulina humana antitetánica. El tétanos se puede prevenir con vacunas que deben administrarse con refuerzos para garantizar su eficacia. (Gómez, 2022)



2.6. BACTERIA GRAM NEGATIVAS.

Las bacterias Gram negativas son un grupo de organismos procariotas pertenecientes al dominio Bacteria caracterizados por no adquirir una coloración violeta o azul cuando son teñidas por el método de Gram. Algunas bacterias Gram negativas están entre las bacterias patógenas más importantes para la humanidad desde el punto de la salud pública.

Bacterias Gram negativas



Las bacterias son organismos unicelulares microscópicos que se encuentran en todos los ecosistemas del planeta y sobre prácticamente cualquier superficie o en el interior de cualquier otro ser vivo.

Algunas bacterias son importantes modelos de estudio para distintos procesos moleculares, mientras que otras son de gran importancia industrial, especialmente desde el punto de vista alimentario y farmacológico. En cambio, otras son negativamente importantes, pues afectan la salud de humanos, animales y plantas.

Las bacterias Gram negativas tienen las siguientes características:

- Son microorganismos unicelulares.
- Células procariotas.
- Carentes de núcleo u otros orgánulos membranosos internos.



- Tienen una membrana plasmática que define la célula y una pared celular que la protege.
- Tienen una pared celular delgada, más delgada que las de las bacterias Gram positivas.
- Tienen una membrana plasmática rodeada por una delgada pared celular de peptidoglicano. A su vez, esta última está rodeada por otra membrana externa que posee abundantes polisacáridos adosados a esta a través de lípidos ancla.
- Generalmente, las bacterias Gram negativas están asociadas con aspectos negativos para la salud, pues muchas de ellas son importantes patógenos para el hombre.
- Las bacterias Gram negativas suelen desarrollar altos porcentajes de resistencia a antibióticos, lo que las hace todavía más importantes desde el punto de vista de la salud pública, ya que son difíciles de eliminar del organismo.

Existe una gran cantidad de bacterias Gram negativas en la naturaleza y quizá las más estudiadas son aquellas que resultan más importantes para el hombre en términos de salud pública.

Es la bacteria modelo por excelencia. Es una bacteria Gram negativa y, aunque es residente normal del tracto intestinal del ser humano y de otros animales, su proliferación puede provocar diarreas y malestares estomacales.

Esta especie también es ampliamente explotada desde el punto de vista industrial, científico y biotecnológico para múltiples fines.

Salmonella typhi

Es una especie de bacteria Gram negativa conocida por ser la causante de la fiebre tifoidea, que es una enfermedad potencialmente letal y que se transmite a través del agua o de alimentos contaminados con esta bacteria. (Puig, 2022)



2.7. BASTONES PLEOMÓRFICOS.

En microbiología, el pleomorfismo (del griego antiguo πλέω- , pléō , "más" y -μορφή , morphé , forma) es la capacidad de algunos microorganismos para alterar su morfología, funciones biológicas o modos reproductivos en respuesta a las condiciones ambientales. Se ha observado pleomorfismo en algunos miembros de la familia de bacterias Deinococcaceae,

La definición moderna de pleomorfismo en el contexto de la bacteriología se basa en la variación de la morfología o los métodos funcionales de la célula individual, en lugar de un cambio hereditario de estos caracteres como se creía anteriormente.

Si bien el debate pleomórfico todavía existe en su forma original hasta cierto punto, se ha modificado predominantemente a una discusión sobre los métodos, el inicio evolutivo y las aplicaciones prácticas del pleomorfismo.

Muchos científicos modernos consideran el pleomorfismo como la respuesta de una bacteria a la presión ejercida por factores ambientales, como las bacterias que arrojan marcadores antigénicos en presencia de antibióticos, o como una ocurrencia en la que las bacterias evolucionan de formas sucesivamente más complicadas. Una hipótesis conocida como "Provolución pleomórfica", un componente del "Paradigma ambimórfico" de Stuart Grace, toma en consideración ambas teorías.

Aunque recientemente se ha demostrado que ciertas bacterias son capaces de cambiar drásticamente de forma, la pleomorfia sigue siendo un concepto controvertido. Un ejemplo bien aceptado de pleomorfismo es Helicobacter pylori, que existe tanto en forma de hélice (clasificada como varilla curva) como en forma de cocoide.

Se ha observado que Legionella pneumophila, la especie de parásito bacteriano intracelular responsable de la enfermedad del legionario, se diferencia dentro de una red de desarrollo diverso. Los géneros Corynebacterium y Coccobacillus han sido designados como géneros



pleomórficos, bacilos difteroides.se han clasificado como bacterias nosocomiales pleomórficas.

Especies importantes: C. diphteriae, Actynomices pyogenes (C. pyogenes), C. pseudotuberculosis (ovis), C. renale., C.pillosum., Eubacterium suis (C. suis), Rhodococcuus equi (C. equi).

Habitat: Piel y mucosas de animales y hombre, ocasionalmente aislados del suelo (R. equi).

Factores de virulencia:

• Toxina diftérica (solo cepas lisogénicas de C. diphteriae)

Hemolisinas (C. pyogenes, C.pseudotuberculosis).

- Pili y marcada actividad ureolítica (C. renale, C. pilosum).
- Lípidos leucocitotóxicos y antifagocíticos de la pared celular de C.
 pseudotuberculosis.
- C. pseudotuberculosis produce una toxina similar a la de C. diphteriae.

Enfermedades en animales

En general procesos supurativos.

- pyogenes Neumonía supurativa, infecciones en heridas, poliartritis, mastitis supurativa, abortos y onfalitis principalmente en rumiantes y cerdos. Sinusitis en equinos y abscesos en la cabeza en aves.
- pseudotuberculosis En ovinos y caprinos causa linfadenitis caseosa, artritis, bursitis y ocasionalmente abortos. En equinos I infangitis ulcerativa.
- renale Pielonefritis en bovinos (en ocasiones asociado a C. pillosum) y abscesos renales en cerdos.
- R. equi bronconeumonía supurativa en potros, metritis y abortos en yeguas, así como abscesos de ganglios linfáticos (submaxilares en cerdos) en otras especies animales. (MED.SE, s.f.)



2.8. BACTERIAS INTRACELULARES OBLIGADAS.

Los patógenos intracelulares obligados pueden crecer, reproducirse y causar enfermedades sólo dentro de las células del huésped A modo de ejemplos de estos patógenos se pueden mencionar Chlamydia, especies de Chlamydophila y Rickettsia.

Bacterias intracelulares

- Obligadas y opcionales
- Bacterias intracelulares obligadas o endosimbiontes obligadas : se replican exclusivamente en el interior de las células

A-Especies que muestran estricta transmisión vertical: Buchnera spp; Wigglesworthia spp. Blochmannia spp.

B- Especies que muestran al menos alguna transmisión horizontal: Chlamydia spp; Chlamydophyla spp Tienen la habilidad de cambiar de hospedero.

Bacterias intracelulares

- Obligadas Género: Rickettsia Grupo Typhus Rickettsia prowazekii Rickettsia mooseri Grupo Fiebre manchadas Rickettsia rickettsii Grupo Fiebre de las trincheras (Scrub Typhus Rickettsia tsutsugamushi
- Género: Ehrlichia Ehrlichia sennetsu Ehrlichia canis
- Género: Coxiella Coxiella burnetii (Fiebre Q)
- Género: Rochalimaea (no es intracelular obligado) Rochalimaea quintana o Bartonella quintana
- Géneros Chlamydia y Chlamydophyla

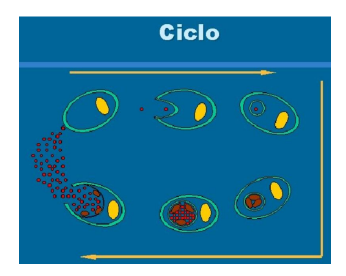
Bacterias intracelulares Opcionales

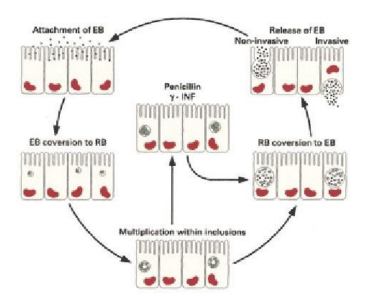
- Mycobacterium
- Brucella
- Legionella



63

La Biología de Patógeno intracelular se dice que su habilidad para ingresar y evitar las defensas celulares crear un nicho adecuado para la multiplicación y poder salir de la célula para sobrevivir en el medio y para invadir nuevas células. (slidetodoc, 2022)





2.9. BACTERIAS SIN PARED CELULAR.

Las bacterias son microorganismos procariotas que presentan un tamaño de unos pocos micrómetros (por lo general entre 0,5 y 5 µm de longitud) y diversas formas, incluyendo



esferas (cocos), barras (bacilos), filamentos curvados (vibrios) y helicoidales (espirilos y espiroquetas).

Las bacterias del género Mycoplasma se caracterizan en gran medida por la falta de pared celular. A pesar de ello, las formas de estas células a menudo se ajustan a distintos grados de complejidad. Por ejemplo, los miembros del género Spiroplasma tienen una forma helicoidal alargada sin la ayuda de una rígida estructura sobre la célula.

Estas formas pueden contribuir presumiblemente en la capacidad de los micoplasmas a prosperar en sus respectivos entornos. Las células de Mycoplasma pneumoniae tienen forma redondeada y poseen una extensión puntiaguda sobresaliente, que está involucrada en la adhesión a la célula huésped, en el movimiento a lo largo de las superficies sólidas y en la división celular. Las células de M. pneumoniae son de pequeño tamaño y pleomórficas.

Los micoplasmas requieren esteroles para la estabilidad de su membrana plasmática, lo cual es muy inusual en las bacterias. Los esteroles los adquieren del entorno, por lo general como colesterol a partir de los animales que parasita. En general, poseen un pequeño genoma de 0,58-1,38 megapares de bases, que conlleva una drástica disminución de su capacidad de biosíntesis, lo que explica su dependencia de un hospedador. Además utilizan un código genético alternativo, donde el codón UGA codifica el aminoácido triptófano en lugar de la habitual señal de parada "ópalo"

Los reportes de microbios sin pared celular no son nuevos: se llaman bacterias en forma de L.

Bacterias sin pared celular

Micoplasma:
\square Son patógenos intracelulares obligados (solo pueden vivir dentro de las
células del hospedero).
\square Presencia de esteroles (colesterol), le imparte cierta rigidez.
□ Son bacterias pleomórficas.



☐ Ejemplos: Mycoplasma pneumonaie, Mycoplasma genitalium			
Lizosima:			
\square Escinde el peptidoglucano uniones β (1-4), debilitando a la pared.			
☐ Penetración de agua en la célula (lisis).			
\square Si no hay lisis se forma protoplasto.			
\square La lisozima abunda en las secreciones (lagrimas, saliva y otros fluidos).			
Actúa como una defensa primaria frente a Infecciones bacterianas.			
Protoplastos			
☐ Carecen de pared celular.			
☐ Se forman en bacterias Gram +			
Esferoplastos			
□ Contienen porciones de pared unida a la membrana			
☐ Se forman en bacterias Gram -			
Formas L naturales:			
☐ Carentes totalmente o casi de pared celular, que generan espontáneamente			
algunas bacterias en medios a base de suero (Medios hipertónicos).			
☐ Ejemplo: Streptobacillusmoniliformis			
\square Colonias en forma de huevo frito.			
Formas L inducidas: tratamiento con penicilina en medio hipertónico			
L inestables: tratamiento breve, revierten pared celular.			
L estables: tratamiento prolongado, no revierten pared celular			

2.10. IMPORTANCIA Y CLASIFICACIÓN DE LOS HONGOS.

Los hongos o Eumycota son una clase definida de microorganismos, la mayor parte de los cuales son formas de vida libre, que actúan como putrefactores en el ciclo energético. De las más de 90 000 especies conocidas, menos de 200 se han reportado como causantes de



enfermedades en humanos. Estos trastornos tienen características clínicas y microbiológicas singulares y se están incrementando en individuos con inmunodepresión.

Micologia

Los hongos son eucariotas con un nivel de complejidad biológica superior al de las bacterias. Portan esporas y tienen reproducción tanto sexual como asexual. Los hongos pueden ser unicelulares, o se pueden diferenciar y hacer multicelulares mediante el desarrollo de filamentos con ramificación larga. Adquieren nutrientes mediante absorción, pero carecen de la clorofila de las plantas. Las enfermedades causadas por hongos se llaman micosis. Varían mucho en sus manifestaciones, pero tienden a ser subagudas a crónicas, con características indolentes, con recaídas. La enfermedad aguda, como la producida por muchos virus y bacterias, es poco común con las infecciones micóticas.

La organización celular es eucariota.

Estructura

Las células micóticas tienen características típicas de eucariotas, incluyendo la presencia de un núcleo con un nucleolo, membrana nuclear y cromosomas lineales (figura 42-1). El citoplasma contiene un citoesqueleto con microfilamentos de actina y microtúbulos que contienen tubulina. También cuentan con ribosomas y organelos, como las mitocondrias, retículo endoplásmico y aparato de Golgi. Las células micóticas tienen una pared celular rígida externa a la membrana citoplásmica, cuya constitución química difiere de la observada en plantas y bacterias. Una diferencia importante con las células de mamíferos es que las membranas citoplásmicas están constituidas por esteroles. En hongos, el esterol dominante es el ergosterol, en tanto que en células de mamíferos es el colesterol. Los hongos por lo común se encuentran en un estado haploide, aunque se forma un núcleo diploide a través de fusión nuclear en el proceso de reproducción sexual.

Presencia de núcleo, mitocondria y retículo endoplásmico.

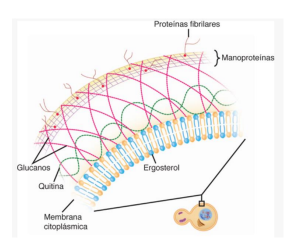
La membrana celular está constituida por ergosterol, no colesterol.



La estructura química de la pared celular en los hongos es notablemente diferente de la observada en células bacterianas porque no contiene peptidoglucano, glicerol, ácido teicoico de ribitol o lipopolisacáridos. En su lugar, los polisacáridos manano, glucanos y quitina se encuentran en estrecha asociación y con proteínas estructurales. Las manoproteínas son polímeros de manosa (manano) que se encuentran en la superficie de la matriz estructural de la pared celular, donde se encuentran unidas a proteínas. Son los principales determinantes de la especificidad serológica por las variaciones en la composición y uniones de las cadenas laterales de polímeros. Los glucanos son polímeros de glucosilo, algunos forman fibrillas que incrementan la fuerza de la pared de las células micóticas, a menudo en estrecha asociación con quitina. La quitina está compuesta de cadenas largas, no ramificadas, de poli-N-acetilglucosamina. Es inerte, insoluble y rígida y proporciona sostén estructural en una forma análoga a la quitina en los caparazones de los cangrejos o en la celulosa de las plantas. Es el principal componente de la pared celular de hongos filamentosos. En las levaduras, la quitina parece ser de la mayor importancia en la formación de tabiques cruzados y conductos a través de los cuales pasa el núcleo de la célula madre a la célula hija durante la división celular.

Los hongos pueden reproducirse por procesos sexuales o asexuales. La forma asexual se denomina anamorfa y su elemento reproductor se llama conidia. La forma sexual se denomina teleomorfa y las estructuras de reproducción se denominan esporas (p. ej., ascosporas, zigosporas, basidiosporas). La reproducción asexual incluye la división mitótica del núcleo haploide con la producción asociada de conidias con forma de esporas por gemación o la separación de elementos de las hifas. En la reproducción sexual, los núcleos haploides de las células donadoras y receptoras se fusionan para formar un núcleo diploide, el cual se divide por meiosis clásica. Algunos de los cuatro núcleos haploides resultantes pueden ser recombinantes genéticos y pueden sufrir división adicional por mitosis. Participan estructuras complejas y altamente especializadas. Los estudios detallados de este proceso en hongos como Neurospora crassa (levadura) han sido importantes para comprender los mecanismos genéticos celulares básicos. (Kenneth J. Ryan, 2022)





2.11. DIFERENCIAS CON PROCARIONTES.

Los hongos y las bacterias son seres vivos que se encuentran en todo el planeta. La principal diferencia la encontramos en el tipo de célula: los hongos están formados por células eucariotas o células con núcleo, mientras las bacterias son células sin núcleo o procariotas.

La diferencia más importante. Las bacterias son organismos procariotas, es decir, no tienen un núcleo delimitado (su material genético en forma de ADN se encuentra libre en el citoplasma) y carecen de orgánulos celulares. En cambio, los hongos son organismos eucariotas, por lo que sí disponen tanto de un núcleo que contiene el ADN como de orgánulos celulares.

El hecho de ser procariotas impide que las bacterias puedan desarrollar formas de vida pluricelulares. Absolutamente todas las bacterias son unicelulares: una célula, un individuo. En cambio, los hongos sí que pueden ser pluricelulares, como por ejemplo las setas. El reino Fungi es el único con especies tanto unicelulares (como las levaduras) como pluricelulares.

Absolutamente todas las especies de hongos son heterótrofas, es decir, que como fuente de carbono descomponen materia orgánica a través de una digestión extracelular. Las bacterias, por su parte, tienen una diversidad metabólica mucho mayor, con especies



heterótrofas pero también fotoautótrofas (ninguna especie de hongo puede hacer la fotosíntesis) y quimioautótrofas.

Tanto hongos como bacterias disponen de una pared celular, es decir, una cobertura rígida que recubre la membrana plasmática para ofrecer protección y rigidez. Pero su composición es distinta. Mientras que la pared celular fúngica es rica en quitina, la bacteriana es rica en peptidoglicanos.

Los hongos se reproducen a través de la liberación de esporas, pudiendo optar por una reproducción sexual (si las condiciones son adversas) o por una reproducción asexual (si las condiciones son óptimas). En cambio, las bacterias no pueden reproducirse sexualmente. La reproducción bacteriana siempre es asexual, generando copias a través de una división celular.

Algunos hongos y bacterias son útiles para los seres humanos. Los lactobacilos son bacterias que se encuentran protegiendo el intestino humano.

Por otro lado, la penicilina y otros antibióticos para combatir las infecciones se obtienen de algunos hongos. En la preparación de pan y vino se usan levaduras, que son un tipo de hongos.

Sin embargo, también tenemos hongos y bacterias que provocan enfermedades y que conocemos como patógenos. Ejemplos de hongos patógenos son el Coccidiodes immitis que produce problemas respiratorios. Entre las bacterias patógenas tenemos la Yersinia pestis, causante de la plaga bubónica, y la Salmonella typhi que produce la fiebre tifoidea. (Fernandes, 2022)



Diferencia	Hongos	Bacterias
Dominio	Eukarya	Bacteria
Reino	Fungi	Bacteria
Tipo de célula	Eucariota	Procariota
Tipo de organismo	Unicelular o pluricelular	Unicelular
Núcleo	Presente	Ausente
Cromosomas	Más de 1	1
Tamaño	Desde 2 µm hasta metros	Diámetro: 0,2 a 2 μm Longitud: 1 a 6 μm
Origen	Hace mil millones de años	Hace 3 mil millones de años.
Reproducción	Asexual: fragmentación, gemación, esporulación	Asexual por bipartición o fisión binaria.
	Sexual: con gametos femeninos y masculinos	
Nutrición	Heterótrofo: por absorción de compuestos orgánicos.	Autótrofas: pueden utilizar la fotosíntesis o moléculas inorgánicas para producir alimento. Heterótrofa: por absorción.
Pared celular	Formada de quitina o glucanos	Formada de peptidoglicano.
Clasificación	 Quitridios: los hongos más primitivos. Zigomicetos: los hongos del moho del pan. Ascomicetos: levaduras y hongos como las trufas. Basidiomicetos: los hongos como los champiñones que reconocemos de forma más familiar. 	 Gram-positivos: estafilococos, lactobacilos. Gram-negativos: enterobacterias
Ejemplos	Candida albicans (causante de las aftas) Saccharomyces cerevisiae (productor del pan, la cerveza y el vino) Amanita muscaria (hongo silvestre venenoso)	Escherichia coli (Gram-negativo intestinal) Rhizobium leguminosarum (bacteria del suelo) Vibrio cholerae (causante del cólera)

UNIVERSIDAD DEL SURESTE 70



71

UNIDAD III: ESTERILIZACIÓN, AGENTES QUIMIOTERAPÉUTICOS, ANTIBIÓTICOS, GENÉTICA BACTERIANA Y ANTIMICÓTICOS Y MICOSIS DE INTERÉS VETERINARIO.

3.1. MÉTODOS DE CONTROL FÍSICO DE MICROORGANISMOS

A veces, es necesario eliminar todos los microorganismos de un objeto, mientras que en otras situaciones puede ser necesario sólo destruir parcialmente la población microbiana. La esterilización [latín sterilis, incapaz de reproducirse] es el proceso por el que todas las células vivas, esporas viables, virus y viroides son destruidos o eliminados de un objeto o habitat.

Calor húmedo: ebullición, autoclave, pasteurización, tindalización.

El fuego y el agua en ebullición se han utilizado para esterilizar y desinfectar desde la época de los griegos, siendo el calor aún uno de los métodos más comunes para destruir microorganismos. Se puede aplicar húmedo o seco. El calor húmedo destruye rápidamente los virus, las bacterias y los hongos. Una exposición a agua en ebullición durante 10 minutos es suficiente para destruir células vegetativas y esporas de eucariotas. Como el calor es tan eficaz para destruir los microorganismos, es esencial disponer de una medida precisa de su eficacia destructiva. Inicialmente, esta eficacia se expresaba con el punto de muerte térmica (PMT), la temperatura más baja a la que una suspensión microbiana se destruye en 10 minutos.

La esterilización con calor húmedo debe realizarse a temperaturas superiores a 100 °C para destruir las endosporas. Se piensa que el vapor húmedo destruye eficazmente al degradar los ácidos nucleicos y desnaturalizar las enzimas y otras proteínas esenciales. También puede alterar las membranas celulares.

Si no se extrae todo el aire de la cámara, no se alcanzará la temperatura de 121 °C, aunque puede alcanzar la presión de 6.8 kg. Los contenedores o recipientes no deben compactarse demasiado porque el vapor tiene que circular libremente y entrar en contacto con todo lo que esté dentro del autoclave. Las endosporas bacterianas se destruirán solamente si se mantiene una temperatura de 121 °C durante 10 a 12 minutos.



Calor seco: incineración, horno Pasteur, flama directa.

En la actualidad, se pasteurizan la leche, la cerveza y otras bebidas. Este método no esteriliza una bebida, pero destruye cualquier agente patógeno que contenga y disminuye en gran medida la putrefacción, al reducir el nivel de microorganismos alterantes no patógenos. Muchos objetos se esterilizan mejor en ausencia de agua mediante esterilización por calor seco. Los objetos que se van a esterilizar se colocan en una estufa a una temperatura de 160 a 170 °C durante 2 a 3 horas. La destrucción microbiana se produce aparentemente como consecuencia de la oxidación de los constituyentes celulares y la desnaturalización de las proteínas. Aunque el calor del aire seco es menos eficaz que el húmedo —las endosporas de Clostridium botulinum son destruidas en 5 minutos a 121 °C por calor húmedo, pero son necesarias 2 horas a 160 °C, por calor seco—, posee ventajas claras. El calor seco no corroe utensilios de cristal ni metálicos, como lo hace el calor húmedo y puede emplearse para esterilizar polvo, aceite y otros materiales diversos. La mayoría de los laboratorios esterilizan el material de vidrio con calor seco. A pesar de estas ventajas, la esterilización por calor seco es lenta e inapropiada para materiales termosensibles, corrió muchos objetos de plástico y goma.

Radiaciones: rayos UV, GAMA, INFRARROJAS.

Los tipos de radiación y las formas en que daña o destruye a los microorganismos se han discutido ya previamente. Las aplicaciones de las radiaciones ultravioleta e ionizante para esterilizar objetos se describen brevemente a continuación. Radiación y sus efectos sobre los microorganismos (pp. 137-139). La radiación ultravioleta (UV) de aproximadamente 260 nm es bastante letal, pero no atraviesa eficazmente el cristal, las películas de suciedad, el agua ni otras sustancias. Debido a este inconveniente, la radiación UV se emplea como agente esterilizante en muy pocas situaciones. La radiación ionizante es un agente esterilizante excelente y penetra en los objetos. Destruirá endosporas bacterianas y células vegetativas, tanto procariotas como eucariotas; sin embargo, la radiación ionizante no es siempre tan efectiva frente a virus. La radiación gamma procedente de una fuente de cobalto 60 se utiliza para esterilizar en frío: antibióticos, hormonas, suturas y suministros desechables de plástico, como jeringas. La radiación gamma se ha empleado también para esterilizar y «pasteurizar» carne y otros alimentos.



Filtración: ASBESTO y MILLIPORE.

La filtración es un método excelente para reducir, incluso esterilizar, la población microbiana en soluciones termosensibles. Más que destruir directamente los microorganismos contaminantes, el filtro simplemente los retira. Existen dos tipos de filtros. Los filtros de profundidad consisten en materiales fibrosos o granulosos que forman una capa gruesa rellena de canales retorcidos de un diámetro pequeño. La solución que contiene los microorganismos se aspira a través de esta capa, quedando las células microbianas retenidas, adsorbidas, en el filtro. Los filtros de profundidad se pueden fabricar con tierra de diatomeas (filtros de Berkefield), porcelana no vidriada (filtros de Chamberlain), asbestos o materiales similares. Los filtros de membrana han sustituido a los de profundidad en muchas aplicaciones. Estos filtros circulares son membranas porosas, con un grosor de aproximadamente 0.1 mm, de acetato de celulosa, nitrato de celulosa, policarbonato, fluoruro de polivinilo u otros materiales sintéticos. Aunque se dispone de una amplia variedad de tamaños, las membranas con poros de unos 0.2 \im de diámetro se emplean para eliminar las células vegetativas, aunque no virus, de soluciones con un volumen de I mL a varios litros. Las membranas se sujetan en soportes especiales y, a menudo, están precedidas por filtros de profundidad elaborados a partir de fibra de vidrio, para eliminar partículas de mayor tamaño que podrían ocluir el filtro de membrana. Se pasa la solución por el filtro aplicando una presión con una jeringa, una bomba peristáltica o una botella de nitrógeno gas, o aspirándola tras aplicar vacío, y se recoge en recipientes esterilizados previamente. Los filtros de membrana eliminan los microorganismos cribándolos, igual que un tamiz separa partículas de arena grandes de pequeñas. Estos filtros se utilizan para esterilizar productos farmacéuticos, medios de cultivo, aceites, antibióticos y otras soluciones termosensibles. Uso de filtros de membrana para recuento microbiano (p. 1

3.2. MÉTODOS DE CONTROL QUÍMICO DE MICROORGANISMOS.

La desinfección consiste en la destrucción, inhibición o eliminación de, al menos, los microorganismos que pueden causar enfermedad. El principal objetivo es destruir patógenos potenciales, aunque la desinfección también reduce significativamente la población microbiana total. Los desinfectantes son agentes, normalmente químicos, empleados para desinfectar y se emplean normalmente sobre objetos inanimados. Un



desinfectante no esteriliza necesariamente un objeto porque pueden permanecer esporas y algunos microorganismos viables. El saneamiento tiene una relación próxima con la desinfección. Con este sistema, la población microbiana se reduce a niveles que se consideran seguros según las normas de salud pública. De esta manera, los objetos inanimados se limpian y resultan parcialmente desinfectados. Por ejemplo, los productos de saneamiento se emplean en restaurantes para limpiar utensilios de alimentación

Numerosos agentes químicos están disponibles para ser utilizados como desinfectantes, y cada uno tiene sus propias ventajas e inconvenientes. Para seleccionar un agente es importante tener presentes las características del desinfectante ideal. El paradigma de los desinfectantes debe ser eficaz frente a una amplia variedad de agentes infecciosos (bacterias Gram positivas, Gram negativas, y ácido-alcohol resistentes, endosporas bacterianas, hongos y virus) tanto en diluciones elevadas como en presencia de materia orgánica. Aunque el producto químico debe ser tóxico para los agentes infecciosos, no debe serlo para las personas ni corrosivo para los materiales comunes. En la práctica, este balance entre efectividad y baja toxicidad para los animales es difícil de alcanzar. Algunos compuestos químicos se utilizan a pesar de su baja efectividad ya que son relativamente notóxicos. Los desinfectantes deben ser estables al almacenamiento, sin olor o con un olor agradable, solubles en agua y lípidos para que puedan penetrar en los microorganismos, y con una tensión superficial baja, de manera que puedan entrar en los pequeños resquicios de las superficies. Si es posible, el desinfectante debe ser económico. Sin embargo, el uso indebido de los desinfectantes puede conllevar serios problemas.

Desinfectantes y antisépticos: alcohol, fenol, ácidos, álcalis, colorantes, agentes alquilantes, metales pesados halógenos, substancias oxidantes, jabones y detergentes.

Compuestos fenólicos: El fenol fue el primer antiséptico y desinfectante de uso generalizado. En 1867, Joseph Lister lo empleó para reducir el riesgo de infección durante las operaciones quirúrgicas. Actualmente, el fenol y sus derivados, como cresoles, xilenos y ortofenilfenoles se emplean como desinfectantes en laboratorios y hospitales. El desinfectante comercial Lysol está elaborado a partir de una mezcla de compuestos fenólicos. Estos productos actúan desnaturalizando las proteínas y alterando las membranas



celulares. Poseen algunas ventajas claras como desinfectantes: son tuberculocidas, eficaces en presencia de materia orgánica y permanecen activos en superficies después de mucho tiempo de su aplicación. Sin embargo, tienen un olor desagradable y pueden causar irritación cutánea. El hexaclorofeno ha sido uno de los antisépticos más comunes porque persiste activo en la piel después de su aplicación durante largos períodos de tiempo. Sin embargo, puede producir lesiones cerebrales, y actualmente únicamente se emplea en los departamentos infantiles de los hospitales frente a brotes infecciosos por estafilococos.

Alcoholes Los alcoholes se encuentran entre los desinfectantes y antisépticos más utilizados. Son bactericidas y fungicidas, pero no esporicidas; destruyen también algunos virus con envoltu ra lipídica. Los dos alcoholes germicidas más comunes son el etanol y el isopropanol, empleados normalmente en una concentración del 70 a 80 %. Actúan desnaturalizando las proteínas y, quizás, disolviendo los lípidos de membrana. Se requiere una inmersión en estos alcoholes durante 10 a 15 minutos para desinfectar termómetros y otros instrumentos.

Halógenos Los halógenos pertenecen al grupo VIIA de la tabla periódica (flúor, cloro, bromo, yodo y astatino). Existen en forma de moléculas diatómicas en estado libre, y forman sales con sodio y la mayoría del resto de los metales. Yodo y cloro son agentes antimicrobianos importantes. El yodo se utiliza como antiséptico cutáneo, y destruye los microorganismos al oxidar los constituyentes celulares y formar compuestos de yodo con las proteínas celulares. En concentraciones elevadas, puede incluso destruir algunas esporas. A menudo se aplica yodo como tintura de yodo al 2 % o más en una solución de agua y etanol de yoduro potásico. Aunque es un antiséptico eficaz, puede lesionar la piel, deja manchas y se pueden desarrollar alergias al yodo.

El cloro es el desinfectante habitual del agua municipal y de las piscinas, y se emplea también en las industrias lácteas y alimentarias. Puede aplicarse como cloro gas, hipoclorito sódico o hipoclorito calcico, todos ellos producen ácido hipocloroso (HCIO) y, luego, oxígeno atómico. El resultado es la oxidación de materiales celulares y la destrucción de bacterias vegetativas y hongos, aunque no de esporas. La destrucción de casi todos los microorganismos se produce en 30 minutos. La materia orgánica interfiere con la acción



del cloro al reaccionar éste, por ello, se añade un exceso de cloro para asegurar la destrucción microbiana.

Metales pesados

Durante muchos años, los iones de metales pesados, como mercurio, plata, arsénico, cinc y cobre se han empleado como germicidas, aunque muchos metales pesados son más bacteriostáticos que bactericidas. Recientemente, se han sustituido por otros menos tóxicos y con un mayor poder germicida, aunque algunos de los tradicionales siguen utilizándose, como la plata.

Aldehidos

Los dos aldehidos más utilizados, el formaldehído y el glutaraldehído, son moléculas muy reactivas que se combinan con ácidos nucleicos y proteínas, inactivándolos, probablemente al formar puentes cruzados y mediante alquilación. Son esporicidas y pueden emplearse como esterilizantes químicos. El formaldehído se disuelve normalmente en agua o alcohol, antes de su uso. Una solución tamponada al 2 % de glutaraldehído es un desinfectante eficaz. (Control de microorganismos, s.f.).

3.3. AGENTES ANTIMICROBIANOS

Se puede emplear un sufijo para caracterizar el efecto del agente antimicrobiano. Cuando el agente destruye organismos, se dice que tiene efecto -cida [latín cida, destruir] —p. ej., un germicida destruye agentes patógenos y muchos no patógenos, pero no necesariamente endosporas—. Un desinfectante o antiséptico puede ser particularmente eficaz contra un grupo específico, en cuyo caso se denomina bactericida, fungicida, algicida o virocida. Otras sustancias químicas no destruyen, sino que previenen el crecimiento. Se empleará el sufijo -stático [Griego statikos, que causa detención] —p. ej., bacteriostático y fungistático. Aunque estos agentes se han descrito por sus efectos sobre los organismos patógenos, hay que destacar que también destruyen o inhiben el crecimiento de organismos no patógenos. Su capacidad para reducir la población total microbiana, no sólo los niveles de organismos patógenos, es muy importante en muchas situaciones.



La destrucción de los microorganismos y la inhibición de su crecimiento no son asuntos sencillos porque la eficacia de un agente antimicrobiano (agente que destruye microorganismos o inhibe su crecimiento) depende de al menos seis factores.

- I. Tamaño de la población. En cada intervalo de tiempo se destruye una fracción igual de población microbiana, por tanto, una población mayor necesitará más tiempo para morir que una más pequeña. Esto se puede comprobar con el experimento teórico de destrucción térmica. El mismo principio se aplica a los agentes químicos antimicrobianos.
- 2. Composición de la población. La eficacia de un agente varía considerablemente con la naturaleza de los organismos que se van a tratar porque éstos difieren sustancialmente en cuanto a susceptibilidad. Las endosporas bacterianas son mucho más resistentes a la mayoría de los agentes antimicrobianos que las formas vegetativas, y las células más jóvenes se destruyen normalmente con más facilidad que los organismos maduros. Por otra parte, algunas especies son capaces de soportar mejor que otras condiciones adversas. Mycobacterium tuberculosis, causante de la tuberculosis, es mucho más resistente a los agentes antimicrobianos que la mayoría de las bacterias.
- 3. Concentración o intensidad de un agente antimicrobiano. A menudo, pero no siempre, cuanto más concentrado esté un agente químico o más intenso sea uno físico, más rápidamente se destruyen los microorganismos. Sin embargo, la eficacia de un agente no está normalmente relacionada directamente con la concentración o intensidad. Así, un aumento pequeño de la concentración puede ocasionar un incremento exponencial de la eficacia, pero, por encima de este punto, puede que los aumentos no incrementen en absoluto la velocidad de destrucción. A veces, un agente es más eficaz en concentraciones más bajas. Por ejemplo, el etanol al 70 % es más eficaz que el de 95 %, ya que su actividad aumenta en presencia de agua.
- 4. Duración de la exposición. Cuanto más tiempo se exponga una población a un agente microbicida, más organismos se destruirán. Para conseguir una esterilización, hay que realizar una exposición suficiente para reducir la probabilidad de supervivencia a 10"6 o menos.



- 5. Temperatura. La actividad de los agentes químicos aumenta con la temperatura. Con frecuencia, concentraciones bajas de un desinfectante pueden ser eficaces a temperaturas más altas.
- 6. Ambiente local. La población microbiana que debe ser controlada no está aislada, sino en el contexto de una serie de factores ambientales que pueden ofrecerle protección o facilitar su destrucción. Por ejemplo, como el calor es más eficaz en medios con pH ácido, los alimentos y las bebidas acidas, como frutas y tomates, se pasteurizan con más facilidad que los alimentos con valores de pH más altos, como la leche. Otro factor ambiental importante es la materia orgánica que puede proteger a los microorganismos frente al calor y a los desinfectantes químicos. Por ello, puede ser necesario limpiar un objeto antes de su desinfección o esterilización. Jeringuillas y equipamiento médico deberían limpiarse antes de la esterilización ya que la presencia de materia orgánica podría proteger a los patógenos, incrementando el riesgo de infección. El mismo cuidado hay que tener cuando se destruyen los agentes patógenos durante el tratamiento del agua para su potabilización. Cuando el suministro de agua de una ciudad tiene un contenido elevado de materia orgánica, hay que añadir más cloro para desinfectarlo. Los biofilms son también buenos ejemplos de condicionamientos en el control microbiano. La matriz orgánica que rodea el biofilm protegerá a los microorganismos, por ello, el biofilm y su microbiota son a menudo difíciles de eliminar.

3.4 ACCIÓN POR ANALOGÍA SULFONAMIDAS Y SUBSTANCIAS AFINES

Sulfonamida es un término genérico que sirve para designar a compuestos químicos derivados del para-amino-bencenosulfonamida que se caracterizan por ser agentes quimioterápicos con marcada actividad antibacteriana.

Las sulfonamidas presentan una actividad de tipo bacteriostática, por lo tanto, requieren de la participación de los mecanismos celulares y humorales de defensa del huésped para el éxito de la terapia antiinfecciosa. La teoría más aceptada que explica la acción antimicrobiana de las sulfas es la propuesta por Woods y Fields, que se basa en el antagonismo de tipo



competitivo que ejerce la sulfa sobre el ácido para aminobenzoico (PABA) de la bacteria, que es un constituyente importante en la síntesis de ácido fólico una sustancia esencial para la multiplicación de la bacteria. La similitud química entre el PABA y la sulfa (figura I) hace que exista un antagonismo de tipo competitivo entre ellas. La bacteria al incorporar la sulfa no es capaz de sintetizar el ácido fólico necesario para la síntesis de purinas y pirimidinas, constituyentes importantes de los ácidos nucleicos los cuales son utilizados en la multiplicación bacteriana.

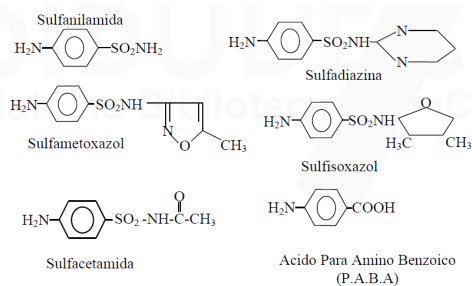


Figura 25-1. Estructura química de las sulfonamidas y del ácido paraaminobenzoico (PABA)

En forma específica las sulfas son inhibidores competitivos de la enzima bacteriana dihidropteroico sintetasa responsable de la síntesis del ácido dihidropteroico que es el precursor inmediato del ácido fólico. Aquellos gérmenes que necesitan sintetizar su propio ácido fólico son sensibles a la acción de las sulfas, mientras que aquellos que lo incorporan a su metabolismo ya preformado del medio son resistentes. La acción bacteriostática de las sulfonamidas se puede revertir por la remosión de la droga o por un exceso de PABA (exudado, tejido necrótico, heridas, pus, etc.)



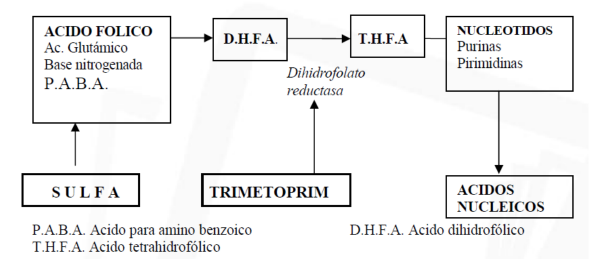


Figura 25-2. Mecanismo de acción propuesto para las sulfas y la asociación sulfa/trimetoprim.

El espectro antibacteriano del trimetoprim es similar al del sulfametoxazol aunque es generalmente 20 a 100 veces más potente. La mayoría de los organismos grampositivos y gramnegativos son susceptibles a trimetoprim pero se puede desarrollar rápidamente resistencia cuando la droga se utiliza sola. Generalmente, la combinación de trimetoprim sulfametoxazol (TMP/SMZ) es bactericida.

Actividad antimicrobiana

Susceptibles

Gram-positivos: S. aureus, Streptococcus sp., Actinomyces sp., Corynebacterium sp., Erisipella rhusiopatiae, L. monocytogenes.

Gram-negativos: Actinobacillus sp., Bordetella sp., Brucella sp., E. coli, Klebsiella sp.,

Proteus sp., Salmonella sp., Yersinia sp., Haemophillus sp., Pasteurella sp.

Anaerobios: Actinomyces sp., Bacteroides sp., Fusobacterium sp., algunos Clostridium sp., y Chlamydia sp.

Resistentes: Rikettsias, Leptospira sp., P. aeruginosa y Mycoplasma sp.



3.5. INHIBIDORES DE LA SÍNTESIS DE PARED CELULAR: PENICILINA, CEFALOSPORINA, OTROS.

Se define como antibiótico, a un grupo de sustancias químicas orgánicas, las cuales son producidas, por ciertos microorganismos durante su crecimiento y que en cantidades muy pequeñas tienen un efecto nocivo o tóxico para otros microorganismos.

ANTIBIOTICOS b-LACTAMICOS: Penicilinas y Cefalosporinas.

Reciben esta denominación todos aquellos antibióticos en cuya estructura química presentan un anillo b-lactámico, característica que les permiten compartir mecanismos de acción similares. En efecto, ambos grupos de antibióticos actúan interfiriendo los mecanismos enzimáticos necesarios para la formación de mureína, mucopolisacárido altamente necesario para la formación de la pared celular de ciertos gérmenes.

ESTRUCTURA QUIMICA: La estructura química de las penicilinas naturales y semisintéticas, básicamente está costituída por el ácido 6-aminopenicilánico formado por un anillo tiazolidina unido a un anillo betalactámico y un grupo carboxilo. En la penicilina G, el grupo NH2 está unido al ácido bencílico constituyendo una amida.

El grupo ácido del anillo tiazolidina le permite formar sales, de las cuales las más importantes pueden ser de Sodio y Potasio. La integridad de la estructura del ácido 6-aminopenicilánico es indispensable para la actividad antimicrobiana. Algunas penicilinas son rápidamente hidrolizadas por los ácidos gástricos y son inactivadas por penicilinasas, especialmente betalactamasas y amidasas. Los ácidos gástricos hidrolizan la cadena lateral amida y abren el anillo lactamo con pérdida de la actividad antimicrobiana.

A pesar de que se conoce la estructura de la bencilpenicilina, no se dispone de métodos químicos para determinar su concentración, de modo que la actividad debe medirse mediante procedimientos de valoración biológica y expresarse en unidades internacionales. Una unidad internacional corresponde a la actividad de 0.6 microgramos de la preparación patrón de bencilpenicilina sódica, así I mg de la sal sódica equivale a 1667 U.I.



Acido 5- aminopenicilánico

- 1.- Anillo tiazolidina
- 2.- Anillo betalactámico
- Cadena lateral con grupo de sustitución.

Figura 26-1. Estructura quimica de la bencilpenicilina

Todos los antibióticos b-lactámicos interfieren con la síntesis de peptidoglicanos de la pared celular bacteriana. Después de la interacción con los puntos de unión en la bacteria, denominadas proteínas ligantes de penicilina, inhiben la enzima de transpeptidación, impidiendo el enlazamiento de los péptidos con las cadenas de polisacáridos adyacentes, necesarios para la formación de la pared microbiana. La importancia de la pared en los gérmenes reside en la necesidad de proteger la integridad microbiana frente a las diferencias de osmolaridad que existen entre el medio externo y el interior de la bacteria. Las penicilinas al interferir con la formación de la pared, facilitan la lisis del microorganismo. El efecto bactericida final es la inactivación de un inhibidor de las enzimas autolíticas en la pared celular, esto conduce a lisis de la bacteria. Las diferencias observadas respecto de los gérmenes gramnegativos se relacionan con el hecho de que estas bacterias tienen una mayor capacidad de síntesis de productos, lo que las hace altamente adaptables y no dependientes de una fuerte pared protectora como las grampositivas.

Resistencia: Tres factores independientes entre sí, son los responsables de la susceptibilidad bacteriana a los antibióticos betalactámicos, a saber:

- · La producción de betalactamasas
- · La disminución de la permeabilidad de la pared celular
- · El cambio de afinidad de las proteínas ligantes de penicilina



Son antibióticos extraidos del hongo Cefalosporium acremonium aislado por Brotzu desde las costas de Cerdeña. Los estudios demostraron que filtrados crudos de cultivos de este hongo eran capaces de inhibir el crecimiento del Staph. aureus y curaba las infecciones estafilococicas y la tifoidea en el hombre. Se encontró además que de estos cultivos podían aislarse 3 antibióticos diferentes:

Cefalosporina P: activa solamente contra gram-positivos.

Cefalosporina N: activa sobre gram-negativos y gram-positivos.

Cefalosporina C: menos potente que la Cefalosporina N, pero poseía el mismo rango de actividad antimicrobiana, es muy resistente a la acción de la penicilinasa y es capaz de inducir la síntesis de esta enzima en el B. cereus y el Stph. aureus.

La estructura es muy semejante a la penicilina solo que en el anillo b- lactamo tiene unido un anillo dihidrotiazina de 6 elementos, denominándose por ello ácido 7-aminocefalosporámico.

Inhiben la síntesis de la pared celular, mecanismo que es común a todos los antibióticos que poseen una estructura b-lactámica. Sin embargo el núcleo cefalosporina es mas resistente a la acción de la penicilinasa y es muy activa contra bacterias productoras de b-lactamasas, como el Staphylococcus aureus y E. coli.

3.6. INHIBIDORES DE SÍNTESIS DE PROTEÍNAS: AMINOGLUCÓSIDOS, MACRÓLIDOS, LINCOMICINA, TETRACICLINA Y CLORANFENICOL.

Con esta denominación se agrupan una serie de antibióticos que comparten características químicas y farmacológicas comunes. Especialmente, en lo que se refiere a reacciones adversas:

- · Químicamente, son aminoazúcares de carácter básico, altamente polares e hidrosolubles, características que les confieren la propiedad de no atravesar las membranas biológicas, por lo tanto, no difunden hacia el fluido cerebroespinal ni son absorvidos por vía oral.
- · No son biotransformados a nivel hepático.
- · Son excretados bajo su forma activa a través del riñón por filtración glomerular.



- · Se distribuyen ampliamente en el líquido extracelular y presentan un grado bajo de unión a las proteínas del plasma.
- · Su toxicidad es un factor que limita su utilidad terapéutica, en su mayoría son ototóxicos o nefrotóxicos aminoglicósidos son considerados como antibióticos de amplio espectro, sin embargo, su uso clínico está orientado principalmente contra infecciones producidas por gérmenes gramnegativos tales como: Escherichia coli, Klebsiella, Salmonella, Enterobacter y Proteus. Algunos, tales como la Gentamicina, Tobramicina y Amikacina son particularmente efectivas frente a Pseudomonas. Sin embargo, todos presentan una baja eficacia contra microorganismos anaeróbicos. Sobre los gérmenes sensibles, los aminoglicósidos generalmente son bactericidas, siendo más susceptibles aquellas bacterias que se encuentran en la fase de crecimiento.

Mecanismo de acción: Estos antibióticos penetran al microorganismo susceptible y se unen a la sub-unidad ribosomal 30S. Los aminoglicósidos difunden por medio de canales acuosos formados por porinas, proteinas que se encuentran en la membrana externa de las bacterias gram negativas de este modo penetran en el espacio periplasmatico. La penetración del antibiótico parece ser un proceso de transporte parcialmente activo y parcialmente por difusión (pasivo). Debido a que el proceso de transporte activo es dependiente de O2, las bacterias anaeróbicas son resistentes a los aminoglicósidos. El transporte dependiente de O2 es un sistema transportador de electrones que produce que el citoplasma bacteriano se encuentre cargado negativamente con respecto al periplasma y al ambiente externo. Los aminoglicósidos cargados positivamente son atraídos electrostáticamente hacia el citoplasma bacteriano. Después del transporte a través de la membrana citoplasmática los aminoglicósidos se unen a los ribosomas e interfieren la síntesis de proteínas. Además, alteran la integridad de la membrana del germen, facilitando la penetración del antibiótico.

La síntesis de proteínas es inhibida por estos antimicrobianos por al menos tres mecanismos: a) interfiriendo con la iniciación del complejo durante la formación del péptido,

b) produciendo una lectura errónea del código genético contenido en el ARN mensajero, por lo cual se introducen aminoácidos anormales en la cadena polipeptídica, sintetizándose proteínas carentes de actividad funcional para la bacteria,



c) producen la separación del polisoma en monosomas no funcionales.

Tetraciclinas

Las tetraciclinas constituyen un grupo de antibióticos que presentan características fisicoquímicas, antiinfecciosas y farmacológicas similares.

Esructura química: El nombre general de tetraciclinas deriva de su estructura base constituida por 4 anillos cíclicos y se diferencian entre sí por la naturaleza de los radicales unidos al esqueleto hidronaftraceno oxitetraciclina desde el Str. rimosus. Mientras que la tetraciclina es producida comercialmente por hidrólisis de la clortetraciclina. De un modo similar, las otras tetraciclinas como metaciclina, doxyciclina y minociclina son producidas semisintéticamente.

Todas las tetraciclinas son anfòteros por lo que pueden formar sales con ácidos o bases fuertes. Sin embargo, la sal más común es clorhidrato, excepto la doxiciclina que es suministrada como hiclato.

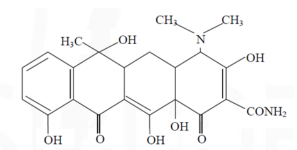


Figura 29-1. Esctructura química de las tetraciclinas.

Para que las tetraciclinas lleguen a los ribosomas de las bacterias gram negativas se necesitan como mínimo dos procesos:

- a) difusión a través de los canales hidrófilos formados por porinas, y
- b) transporte activo por un sistema que depende de energía y que bombea las tetraciclinas a través de la membrana citoplasmática interna.

Una vez en el interior de la célula, se unen en forma irreversible a los receptores existentes en la subunidad ribosomal 30S de los ribosomas bacterianos en los que impiden que el



complejo ARN transferente se una al sitio aceptor del complejo ARN mensajero-subunidad 30S. Esta unión irreversible impide en forma eficaz la incorporación de los aminoácidos que alcanzan la cadena polipeptídica inhibiendo de esta forma la síntesis de proteínas.

3.7. DESTRUCTORES DE MEMBRANA CITOPLASMÁTICA: POLIMIXINAS.

La polimixina pertenece -junto con la colistina (polimixina E), la bacitracina y la tirotricinaal grupo de los antibióticos llamados "polipeptídicos", porque se extraen de la bacteria Bacillus polimyxa. Se caracterizan por poseer un espectro reducido que cubre fundamentalmente microorganismos gramnegativos.

Actúa básicamente en el nivel de la membrana celular bacteriana en lo que altera la permeabilidad y el metabolismo, lo que conduce a la muerte por lisis celular. Es escasamente absorbida por vía oral, pero desarrolla una acción local o in situ que se aprovecha para el tratamiento de infecciones gastrointestinales (gastroenteritis, enterocolitis) asociada con sustancias astringentes o antidiarreicas. Tiene amplio uso como antibiótico tópico en diversas formas farmacéuticas (cremas, gotas óticas, colirios).

Es un fármaco de limitada disponibilidad y escasa penetración tisular, en LCR, pleura y articulaciones. Sufre una parcial metabolización biológica y se elimina en su mayor parte (60%) por el riñón en forma rápida. Su vida media es de 6 horas y la de la polimixina E (colistina) 1,7 horas.

La polimixina es un antibiótico producido de manera natural por la bacteria Paenibacillus polymyxa.

La estructura química de la polimixina consiste en decapéptidos básicos cílicos, con un alto contenido de ácido diaminobutírico, con aminoácidos dextrógiros y levógiros, con un ácido graso, generalmente el ácido metiloctanoico, y con pesos moleculares de aproximadamente 1,100 daltones. Hay 5 tipos distintos de polimixinas: A, B, C, D y E, pero únicamente los tipos B y E son utilizados como drogas quimioterapéuticas. Las demás son sumamente tóxicas.



La Polimixina es un antibiótico, que es producida de forma natural por una bacteria espacial. Existen cinco tipos diferentes de los cuales solo el tipo B y E son usados en medicina. Este antibiótico ataca solo un grupo específico de bacterias llamadas gram negativas. Actúa al atacar la membrana celular de las bacterias, causando daños estructurales y eliminandolas.

Es usado de forma tópica frecuentemente, ósea en gotas para los ojos, pomadas, ungüentos, gotas para los oídos y en algunas ocasiones en infecciones graves que comprometen todo el organismo.

Mecanismo de acción

Polimixina B

La Polimixina B posee acción bactericida contra casi todos los bacilos Gram- con excepción de Proteus sp. Las polimixinas aumentan la permeabilidad de la membrana de la célula bacteriana. Todas las bacterias Gram+, hongos y cocos Gram-, N. gonorrhoeae y N. meningitidis poseen resistencia al Sulfato de Polimixina B.

La Polimixina es un antibiótico, que es producida de forma natural por una bacteria espacial. Existen cinco tipos diferentes de los cuales solo el tipo B y E son usados en medicina.

Este antibiótico ataca solo un grupo específico de bacterias llamadas gram negativas. Actúa al atacar la membrana celular de las bacterias, causando daños estructurales y eliminandolas.

Es usado de forma tópica frecuentemente, ósea en gotas para los ojos, pomadas, ungüentos, gotas para los oídos y en algunas ocasiones en infecciones graves que comprometen todo el organismo.



3.8. INHIBIDORES DE LA SÍNTESIS DE ÁCIDOS NUCLEICOS: QUINOLONAS, NITROFURANOS.

Las quinolonas constituyen un nuevo grupo de fármacos antimicrobianos de síntesis. Ellas poseen un amplio espectro y son entre otras activas contra las cepas multiresistentes y los organismos problemas, tales como la Pseudomona aeruginosa.

Estructura química: La mayor parte de ellas tienen una estructura quinolínica, constituido por un núcleo 4-quinolona y un sustituyente carboxilato en posición 3.

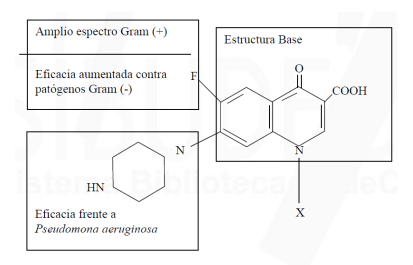


Figura 25-4. Estructura quimica del ácido nalidixico y las fluoroquinolonas

Las nuevas quinolonas tienen además un átomo de flúor en posición 6 y un grupo piperazinil en posición 7. Estas 2 sustituciones determinan un aumento de la actividad antimicrobiana mayor que la del ácido nalidíxico, además de propiedades farmacológicas más favorables.

Las fluoroquinolonas (norfloxacino, enrofloxacino, ciprofloxacino y danofloxacino) son derivadas del ácido nalidíxico, un producto secundario de la síntesis de la cloroquina, y son químicamente emparentados.

Espectro antimicrobiano: Las fluoroquinolonas son activas contra cocos y bacilos entéricos gram-negativos. También son activos contra P. aeuriginosa, Aeromonas y Haemophillus. Estos fármacos tienen una excelente actividad contra bacterias patógenas del aparato



gastrointestinal incluyendo E. Coli, Salmonella spp, Shigella spp, Yersinia enterocolítica, Campylobacter yeyuni y Vibrio spp. Generalmente norfloxacino es 16 a 64 veces más activo que el ácido nalidíxico y tiene un amplio espectro de actividad que incluye pseudomonas y estafilococos. Su actividad contra P. aeruginosa es superior a la de la gentamicina, carbenicilina y cefalosporinas.

Las quinolonas penetran dentro de las células fagocíticas y ciprofloxacino alcanza concentraciones en los neutrófilos 7 veces más altas que las concentraciones extracelulares. Tienen una actividad variable contra estreptococos, siendo el ciprofloxacino el más utilizado. Estos compuestos tienen escasa actividad contra cocos anaeróbicos, clostridios y bacteroides.

El mecanismo de acción de las quinolonas es relativamenter complejo y aún no ha sido completamente aclarado. El blanco primario del ácido nalidíxico y de las fluoroquinolonas es la DNA girasa.

Estos antibióticos inhiben específicamente la subunidad A de la DNA girasa, una topoisomerasa tipo II que parece ser esencial para la duplicación del DNA y su inhibición determina la muerte de la bacteria. El rol de esta girasa consiste en superenrollar la doble cadena de DNA para que encuentre el espacio suficiente dentro del cromosoma de la célula bacteriana. Las quinolonas son rápida y fuertemente bactericidas dentro de concentraciones 2 a 4 veces la concentración mínima inhibitoria.

Su efecto bactericida es comparable a la de los antibióticos aminoglicósidos y es mucho más rápido que el de los antibióticos beta-lactámicos. Su particular mecanismo de acción excluye la posibilidad de resistencia cruzada o paralela con otros antibacterianos utilizados con frecuencia en medicina veterinaria, tales como antibióticos b-lactámicos, tetraciclinas, aminoglicósidos, macrólidos, cloranfenicol y sulfas.



3.9. SINERGISMO, ADICIÓN Y ANTAGONISMO.

El **sinergismo** en farmacología es la acción simultánea de varias sustancias a la vez sobre un determinado proceso patológico. Gracias a la interacción de los fármacos en la medicina tradicional, es posible lograr resultados positivos resultados en los casos en los que, cuando se utilizan por separado, se encontró que los medicamentos ineficaces.

En total, se acostumbra distinguir 4 tipos de interacciones medicamentosas:

- Químico.
- Farmacodinámico.
- Fisicoquímico.
- Farmacocinética.

Como resultado de una reacción química entre medicamentos, se forman nuevas sustancias que se caracterizan por una actividad biológica completamente diferente.

Por ejemplo, si un paciente toma calcio y tetraciclinas al mismo tiempo, se formarán complejos insolubles, que prácticamente no se absorberán en el intestino.

Aquellos fármacos que tienen una reacción alcalina se neutralizan en un ambiente ácido, mientras pierden el 100% de su actividad terapéutica. Por esta razón, está prohibido ingresar al paciente con una solución de cafeína-benzoato de sodio simultáneamente con clorhidrato de novocaína.

El sinergismo es un concepto muy extendido en farmacología, ya que este fenómeno describe el principio de interacción entre medicamentos que tienen un principio de acción diferente. Puede producirse un aumento significativo del efecto hipotensor con el uso de inhibidores de la ECA y antagonistas del calcio como resultado de su influencia en varios mecanismos de regulación del tono vascular.

Para el uso seguro de varios medicamentos a la vez, debe asegurarse de que no haya un efecto antagónico entre ellos. Solo con una combinación racional de medicamentos será



posible reducir su dosis diaria, por lo que también se minimizará la probabilidad de reacciones adversas.

La adicion o dicción puede ser tanto a sustancias químicas (drogas) o a ciertas actividades como el juego, el ejercicio o el sexo, o bien al consumo de incentivos primarios, como el alimento. La conducta adictiva es una actividad que resulta gratificante o placentera, y generalmente está involucrada la dependencia física y psicológica del incentivo. El carácter patológico de cualquier adicción puede tener repercusiones sumamente nocivas para el individuo y para las personas con las que establece cualquier relación emocional, laboral o de simple convivencia social. Un trastorno de conducta no está definido necesariamente por la forma de sus acciones, tiene que ser evaluada en el contexto en el que se presenta, lo cual le confiere sus características de permisividad o desadaptación independientemente de la fuente que genere la conducta. En el presente capítulo se describe y analiza el sustrato neurobiológico de la adicción a drogas de abuso, caracterizada como adicción farmacológica. Así mismo, se describirán diversas adicciones conductuales y los mecanismos neurobiológicos que se asocian a ellas y que guardan estrecha relación con las adicciones de tipo farmacológico. (Andrés Antonio González Garrido, 2013)

Los antagonistas impiden la activación del receptor. La inhibición de la activación da lugar a diversos efectos. Los antagonistas aumentan la función celular cuando bloquean la acción de una sustancia que normalmente disminuye la función celular. Cuando bloquean la acción de una sustancia que normalmente aumenta la función celular, los antagonistas provocan su disminución.

Los antagonistas de receptores pueden clasificarse en reversibles e irreversibles. Los antagonistas reversibles se separan con facilidad de su receptor; los antagonistas irreversibles forman un enlace químico estable, permanente o casi permanente con su receptor (p. ej., alquilación). Los antagonistas seudoirreversibles se disocian lentamente del receptor.

En el antagonismo competitivo, la unión del antagonista al receptor impide la unión del agonista. En el antagonismo no competitivo, el agonista y el antagonista pueden encontrarse



unidos simultáneamente, pero la unión del antagonista reduce o impide los efectos del agonista.

En el antagonismo competitivo reversible, el agonista y el antagonista forman enlaces de corta duración con el receptor, y finalmente se alcanza un estado estacionario entre agonista, antagonista y receptor. Este antagonismo puede ser contrarrestado aumentando la concentración del agonista. Por ejemplo, la naloxona (un antagonista de los receptores opiáceos estructuralmente parecido a la morfina) administrada poco tiempo antes o después de administrar morfina bloquea los efectos de esta última. Sin embargo, el antagonismo competitivo de la naloxona puede ser contrarrestado administrando más morfina.

Con frecuencia, los análogos estructurales de las moléculas agonistas suelen presentar propiedades agonistas y antagonistas; estos fármacos se denominan agonistas parciales (de baja eficacia) o agonistas-antagonistas. Por ejemplo, la pentazocina activa los receptores de opiáceos, pero impide su activación por parte de otros opiáceos. Por ello, la pentazocina produce efectos propios de los opiáceos, pero enmascara los efectos de otros opiáceos si son administrados cuando la pentazocina aún se encuentra unida al receptor. Un fármaco que actúe como agonista parcial en un tejido puede actuar en otro como agonista puro. (Bush, 2022)

3.10. DEFINICIÓN DE MICOSIS.

Los hongos representan un grupo variado de microorganismos cuya principal finalidad es degradar materia orgánica.

La micosis es la enfermedad causada por hongos (enfermedades fúngicas o micóticas). Te desvelamos sus síntomas, qué lo causa y los tratamientos médicos más adecuados.



Diferencias entre hongos y bacterias

Características	Hongos	Bacterias 1-5	
Tamaño	Levaduras: 20-50 Mohos no definibles a causa de su tamaño indefinido y de sus formas, pero mucho mayores que las levaduras.		
Núcleo	Eucariótico	Procariótico	
Citoplasma	Mitocondria, retículo endoplasmico	No mitocondria o retículo endoplasmico	
Membrana citoplasmática	Existencia de esteroles	Sin esteroles (excepto micoplasmas)	
Pared celular	Glucanos; mananos; quitina, complejos proteicos con glucanos y mananos	Péptidos con ácidos muramicos, ácidos telcoicos; algunas poseen acido diaminopimelico	
Metabolismo	Heterotroficos, aerobicos	Aerobios obligados y facultativos y anerobios heterotroficos y autotroficos	
Sensibilidad a los agentes químicos	Sensibles a los polienos y griseofulvina. Resistentes a antibióticos	Sensibles a antibióticos	
Dimorfismo	Característica diferencial de algunos	Ausente	

Todos los hongos llevan una existencia heterótrofa:

- Saprofitos.
- Simbióticos.
- Comensales.
- Parásitos.

Las infecciones micóticas (micosis) suelen clasificarse como Oportunista Primaria Las oportunistas son las que aparecen principalmente en huéspedes inmunocomprometidos. Pueden desarrollarse. Son las infecciones producidas por hongos. Muchos de estos organismos patógenos son exógenos y su hábitat natural se sitúa en el agua, la tierra y los restos orgánicos.

Aparecen con la máxima incidencia, como son la candidosis y las dermatofitosis, son causadas por hongos que forman parte de la flora microbiana normal o que están muy adaptados a sobrevivir en el hospedador.



La causa original evidentemente es la multiplicación de determinados hongos que se encuentran normalmente en algunas partes de nuestro cuerpo. Pero, ¿por qué se produce esta multiplicación o infección?.

Estas infecciones surgen cuando los hongos atacan la capa externa de la piel, ya sea del cuerpo o del cuero cabelludo, o también determinados órganos y partes del cuerpo.

Clasificación de las micosis

- Superficiales
- Cutaneas
- Subcutaneas
- Endemicas
- Oportunistas

Tabla 65-5 Clasificación de las micosis humanas y microorganismos causales representativos

Micosis superficiales	Micosis cutáneas y subcutáneas	Micosis endémicas	Micosis oportunistas	
Piedra negra Piedraia hortae Tiña negra Hortae werneckii Pitriasis versicolor Malassezia furfur Piedra blanca Género Trichosporon	Dermatofitosis Género Microsporum Género Trichophyton Epidermophyton floccosum Tiña ungueal Género Trichophyton E. floccosum Onicomicosis Género Candida Género Aspergillus Género Trichosporon Género Geotrichum Queratitis micótica Género Fusarium Género Aspergillus Género Fonsecaea Género Fonsecaea Género Phialophora	Blastomicosis Blastomyces dermatitidis Histoplasmosis Histoplasma capsulatum Coccidioidomicosis Coccidioides immitis/posadasii Peniciliosis Penicillium marneffei Paracoccidioidomicosis Paracoccidioidomicosis	Aspergilosis Aspergillus fumigatus A. flavus A. niger A. terreus Candidasis Candida albicans C. glabrata C. parapsilosis C. tropicalis Criptococosis Cryptococcus neoformans Tricosporonosis Género Trichosporon Hialohifomicosis Género Paecilomyces Género Paecilomyces Género Scedosporium Mucormicosis Género Rhizopus Género Mucor Lichtheimia corymbifera Feohifomicosis Género Alternaria Género Bipolaris Género Wangiella Neumocistosis	

3.11. ABORTO MICÓTICO.

El aborto de origen micótico ha cobrado importancia debido a que está siendo reconocido por los servicios de diagnóstico de rutina de todos los países como una de las causas más



95

importantes de este problema. El rango de especies de hongos involucrados en el aborto se ha venido incrementando lo mismo que sus relaciones con otras enfermedades micóticas en los animales. En este trabajo se hace una revisión de literatura sobre la etiología, epidemiología, patología, diagnóstico y tratamiento del aborto por hongos y sus toxinas con el fin de brindar a los médicos veterinarios una revisión de literatura lo más completa posible sobre el tema de los problemas reproductivos producidos por estos microorganismos.

Abortos de etiología micotica. Los agentes fúngicos son microorganismos oportunistas que se instalan en el útero de las yeguas casi siempre por maniobras ginecológicas realizadas sin la asepsia correspondientes. También suele ser un factor predisponente la utilización de drogas antibióticas en tratamientos prolongados. En general, los hongos causan placentitis y consecuente muerte fetal en el último tercio de la gestión. Si bien los abortos micóticos tienen bajo porcentaje de incidencias, deben mencionarse y ser tenidos en cuenta.

Aspergillus fumigatus

Es el hongo hallado más frecuentemente. En menor proporción el suceso ocurre con los agentes del orden Mucorales. Se supone que A. fumigatus llega a la placenta por la circulación sanguínea desde lesiones parietales de los pulmones o del intestino. Las vías orales y aerógena también pueden ser una puerta de entrada, tras la ingestión o inhalación de esporos provenientes de henos o pajas mohosas cuando las yeguas están preñadas. Aunque durante el servicio podrían incorporarse los agentes micóticos al útero, es muy poco probable que infecte a la placenta ya que aquel cuenta con un notable mecanismo de defensa.

Los abortos equinos a causa de A. fumigatus se presentan, por lo general, entre el 8 – I I mes de preñez. La infección altera gravemente el corioalantoides ocasionando necrosis y engrosamientos que interfieren la nutrición del feto, provocándole emaciación y muerte. Aunque no sea frecuente, el feto puede llegar a infectarse por vía sanguínea a través de los vasos umbilicales, o bien por el amnios o alantoides. En ocasiones el feto puede nacer vivo, pero muere al poco tiempo.



Cuadro 1. Hongos filamentosos y levaduriformes relacionados con abortos en animales domésticos.

Filamentosos	Levaduras
Aspergillus fumigatus A. flavus A. terreus A. wentii A. nidulans Curvularia geniculata E. rugulosa Exophiala jeanselmei Fusarium spp. Lichthemia corymbifera Lecythosphora hoffmannii Mortiriella wolfii Mucor spp. Penicillium spp. Pseudoallescheria boydii Rhizomucor pusillus	Candida albicans C. keyfir C. krusei C. lusitaniae C. tropicalis Cryptococcus neoformans C. laurentii Geotrichum candidum Torulopsis glabrata
Rhizomucor pusillus Rhizopus arrhizus R. rhizoopodiformis Wangiella dermatitidis	

Tomado de: Manhedra, 2015.

Los animales pueden infectarse con los conidios de los hongos por dos vías:

- Respiratoria: los conidios son transportados por el aire e inhalados por el animal.
 En los pulmones se produce una infección respiratora primaria y a través del torrente sanguíneo pueden llegar a órganos genitales.
- Digestiva: cuando el animal ngiere alimento que ha sido contaminado con los conidios de los hongos estos posiblemente son transportados a órganos por el torrente sanguíneo. (SARAGOZA, 2021)



3.12 MASTITIS MICÓTICA.

La mastitis, o la inflamación de la glándula mamaria, es la enfermedad más común y costosa del ganado lechero en la mayor parte del mundo. A pesar del estrés y las lesiones físicas se puede causar la inflamación de la glándula.

Es una enfermedad que puede ocasionarse por múltiples causas si bien en el 80% de los casos es debida a microorganismos patógenos [CITATION Zoe13 \ 1 2058].

Etiología: la infección se produce por bacterias invasoras u otros microorganismos (hongos y virus) son las principales causas de mastitis.

La mastitis de origen micótico es menos reportada; se estima entre el 1 % y el 12 % de todos los casos de mastitis; en ella prevalecen levaduras del género Candida y participan otras levaduras y mohos; generalmente se relaciona con la administración previa de antibióticos, con el uso de preparados antibióticos contaminados y de jeringas u otros materiales en contacto con la glándula mamaria.

Las infecciones intramamarias por levaduras suelen ser autolimitadas, con recuperación espontánea. Las infecciones con mohos del género Aspergillus, aunque son menos frecuentes, también se encuentran documentadas.

El hongo más frecuente es Aspergillus (A fumigatus, ochraceous) que se puede encontrar con relativa facilidad en la piel humana y esta puede ser una de las fuentes de infección sobre todo si los ordeñadores no utilizan guantes.

Tanto el género Candida, como Aspergillus se han identificado como agentes causales de mastitis micótica. Aunque es menos frecuente, la presentación de mastitis por Aspergillus se ha comprobado en casos clínicos sin respuesta satisfactoria a medicamentos antibióticos; esto, mediante el aislamiento y detección de hifas en preparaciones de KOH.



Para el ejemplo citado se diagnosticaron cinco vacas con mastitis micótica, cuatro de las cuales fueron positivas a A. fumigatus, y una, a A. nidulans.

La positividad a hongos de las muestras de leche cruda de las granjas también podría atribuirse a pezoneras contaminadas, a carencia de higiene y de desinfección de pezones, a contaminación por operarios y a la presencia del hongo en el medioambiente o en materiales de desinfección.

Pero, así mismo, las levaduras, como Candida, son oportunistas, y, como tales, estando presentes en el entorno natural del ganado (piel de la ubre, secreción del útero, las manos del ordeñador, las máquinas de ordeño, los instrumentos de tratamiento, el suelo, el alimento, el polvo, así como las mezclas de medicamentos y soluciones desinfectantes) también tienen el potencial de infectar a los animales del hato. Además, se sabe que circunstancias como la inadecuada higiene y la alta humedad ambiental son los mayores factores predisponentes para la infección fúngica de la glándula mamaria, así como el tratamiento prolongado con antibióticos.

La mastitis micótica se ha convertido en un problema creciente en animales y seres humanos, debido al amplio uso de antibióticos en la terapia de mastitis); en consecuencia, es necesario hacer una reflexión detallada sobre el manejo de estos medicamentos para el control de esta enfermedad, pues, bajo las condiciones actuales, el uso indiscriminado de agentes antibióticos en algunas granjas lecheras es cada vez más común, lo que podría generar alteraciones en la flora bacteriana de la ubre, favoreciendo la aparición de superinfecciones por hongos, tal como ocurre en otros sistemas, como el sistema digestivo.

Otros hongos identificados son Sepedonium sp., Cladosporium carrionii, Penicillium sp. y Trichophyton verrucosum[CITATION Zoe13 \l 2058].

Factores de riesgo: o Poca higiene en el ordeño o Máquinas de ordeño defectuosas o Manejo erróneo de la ordeña manual o Lesiones, traumas y úlceras en las tetas o Población de patógenos del medio ambiente Principales signos clínicos:



Mastitis subclínica: es más difícil de detectar que las otras. A pesar de que no se observa alteraciones ni en la leche ni en la ubre, el recuento de microorganismos y de células somáticas es elevado[CITATION Zoe13 \l 2058].

Mastitis clínica: se observa una inflamación del cuarterón afectado, incluso el animal siente dolor al tocarlo. La leche se observa alterada con la presencia de descamaciones, coágulos, suero descolorido, y a veces sangre[CITATION Zoe13 \l 2058].

Mastitis aguda: pone en riesgo la vida del animal. Se observan también signos generalizados como fiebre, menos producción de leche o pérdida de apetito[CITATION Zoe13 \l 2058].

3.13. MICOTOXICOSIS: AFLATOXINAS, OCRATOXINAS, PATULINA Y ZEARALENONA.

Las micotoxinas son compuestos tóxicos producidos de forma natural por algunos tipos de mohos. Los mohos productores de micotoxinas crecen en numerosos alimentos, tales como cereales, frutas desecadas, frutos secos y especias. Su crecimiento puede tener lugar antes o después de la cosecha, durante el almacenamiento o en el mismo alimento en entornos cálidos y húmedos. La mayoría de las micotoxinas son químicamente estables y persisten tras el procesamiento de los alimentos.

Se han identificado varios cientos de micotoxinas, pero las más frecuentes que suponen un problema para la salud humana y del ganado con las aflatoxinas, la ocratoxina A, la patulina, las fumonisinas, la zearalenona y el nivalenol y desoxinivalenol. Las micotoxinas aparecen en la cadena alimentaria a consecuencia de la infección de los cultivos por mohos, sea antes o después de la cosecha. La exposición a las micotoxinas puede producirse directamente al comer alimentos infectados, o indirectamente, a partir de animales alimentados con comida contaminada, y en particular a partir de la leche.

Micotoxinas frecuentes en los alimentos y por qué son preocupantes



100

Los efectos de algunas micotoxinas presentes en los alimentos se manifiestan rápidamente tras el consumo de los productos contaminados. Otras se han relacionado con efectos a largo plazo, tales como el cáncer y la inmunodeficiencia. De los varios cientos de micotoxinas identificadas hasta ahora, unas doce han llamado más la atención debido a sus efectos graves en el ser humano y su frecuencia en los alimentos.

Las aflatoxinas, producidas por los mohos Aspergillus flavus y A. parasiticus que crecen en el suelo, la vegetación en descomposición, el heno y los cereales, se encuentran entre las micotoxinas más tóxicas. Los cultivos más afectados por Aspergillus spp. son los cereales (maíz, sorgo, trigo y arroz), las semillas oleaginosas (soja, cacahuete, girasol y algodón), las especias (chile, pimienta negra, coriandro, cúrcuma y jengibre) y nueces de árbol (pistacho, almendra, nuez, coco y nuez del Brasil).

Asimismo pueden encontrarse en forma de aflatoxina MI en la leche de animales alimentados con comida contaminada. Grandes dosis de aflatoxinas pueden producir toxicidad aguda (aflatoxicosis), que puede ser mortal, generalmente por lesiones hepáticas. También se ha demostrado que las aflatoxinas dañan el DNA (genotóxicas) y causan cáncer en diferentes especies animales. Asimismo, hay pruebas de que pueden causar cáncer hepático en el ser humano.

La ocratoxina A, producida por varias especies de Aspergillus y Penicillium, es una micotoxina común que contamina en todo el mundo alimentos como los cereales y sus productos, los granos de café, las pasas, el vino y el jugo de uva, las especias y el regaliz. La ocratoxina A se forma durante el almacenamiento de los cultivos y se sabe que causa una serie de efectos tóxicos en diferentes especies animales.

El efecto más sensible y notable es el daño renal, pero la toxina también puede tener efectos en el desarrollo fetal y el sistema inmunitario. Contrariamente a las claras pruebas de toxicidad renal y cáncer de riñón debido a la exposición a la ocratoxina A en animales, esta asociación en humanos no está clara, pese a que se han demostrado efectos renales.



101

La patulina es una micotoxina producida por distintos mohos, especialmente Aspergillus, Penicillium y Byssochlamys. A menudo se encuentra en manzanas podridas y productos de manzana, pero también puede aparecer en varias frutas enmohecidas, granos y otros alimentos.

Las principales fuentes dietéticas humanas de patulina son las manzanas y el jugo de manzanas afectadas. Los síntomas agudos en animales incluyen daño al hígado, bazo y riñón, y toxicidad para el sistema inmunitario. En el ser humano se han descrito náuseas, trastornos gastrointestinales y vómitos. Se considera que la patulina es genotóxica, pero aún no se ha demostrado su potencial cancerígeno.

3.14. DERMATOMICOSIS

La dermatomicosis es una enfermedad infecciosa y contagiosa que afecta la piel y pelos, caracterizada por la producción de zonas alopécicas costrosas y que es producida varios tipos de hongos de patogenicidad variable, que afecta a casi todas las especies animales y el hombre.

Sinonimias

Tiña, pelada, favus, dermatofitosis, herpes.

Como agentes etiológicos de esta enfermedad se han reportado los siguientes agentes:

Microsporum canis (perros, gatos y conejos)

Microsporum gypseum (perros, cerdos y conejos)

Microsporum audouini (niños)

Microsporum nanum (cerdo y hombre)

Microsporum distortum (patógeno ocasional de perros, hombres y primates).

Trichophyton mentagrophytes (bovinos, cerdos, conejos, aves, ovinos, caprinos, gatos, caballos y hombre.



Trichophyton equinum (caballo, ocasionalmente en perros verrucosum (bovinos, ovinos y caprinos y de manera ocasional otras especies).

Trichophyton gallinae (aves, especialmente gallinas, y rara vez al hombre).

Trichophyton tonsurans (equinos y hombre).

Trichophyton simii (aves, perros y hombre).

Trichophyton violaceum (bovinos).

Trichophyton crateriforme (bovinos).

Trichophyton faviforme (bovinos).

La etiología de la dermatomicosis es muy variada, ya sea en agentes etiológicos productores de la misma como los animales susceptibles a ellos. Como se comprenderá existen enormes diferencias entre especies en cuanto a la patogenicidad, espectro de especies susceptibles a cada uno de ellos, tenacidad, y otras características del hábitat, los medios de nutrición y cultivo, etcétera, que hacen de los mismos un grupo de agentes de gran complejidad.

En general, a estos hongos se les halla en el suelo y los vegetales, allí viven y se reproducen como cualquiera de las especies comunes, son saprofitos, no necesitan materia viviente, su poder patógeno está en potencia, con facilidades extraordinarias de adaptación. El suelo y las plantas son el reservorio del hongo, allí están cumpliendo una etapa de su ciclo.

La otra etapa de su evolución la lograrán cuando pasen al organismo animal o humano. Los animales que han enfermado de tiña, de acuerdo con pruebas de inmunidad, se mantienen inmunes por largo tiempo.

Estudios del comportamiento de las inmunoglobulinas Igm e IgG en conejos inoculados con extractos de micelios de T. mentagrophytes demostraron que en la hemoaglutinación pasiva la mayor actividad fue mayor potencialidad para la inducción a la formación de anticuerpos que otros. Por ejemplo el T. mentagrophytes en los animales da lugar a mayor formación de anticuerpos que agentes del mismo género en el humano.



De acuerdo con el criterio de los investigadores, los hongos, (por ejemplo, el T. verrucosum) tienen tendencia específica por la epidermis y tejidos querantinizados, con tropismo positivo para el estrato corneo, porción queratinizada del pelo y folículos pilosos.

La resistencia de los hongos depende de que forma sea sometida a las determinadas condiciones, ya que las esporas resisten mucho más que las formas vegetativas.

Las esporas son capaces de conservar su vida durante muchos años incluso bajo condiciones ambientales desfavorables. Las escamas y costras desprendidas en los establos o pastos resultan infecciosas hasta 2 años después.

De las 80 000 especies de hongos descritas, solamente un centenar se consideran patógenas. Entre estas especies patógenas, el género Triohophyton del grupo dermatofitos, tiene la capacidad mayor de provocar la enfermedad en la mayoría de los animales.

3.15. ANTIMICÓTICOS

Las dermatomicosis constituyen un capítulo importante en la dermatología veterinaria. Los actuales recursos terapéuticos, tanto los tradicionales como otros más recientes y susceptibles de mayor uso masivo, permiten un control bastante eficiente de éstas patologías cuando afectan la superficie de la piel pero de respuestas variables en localizaciones profundas, tal como se describe para Aspergilosis o Criptococosis.

Los antimicóticos actualmente disponibles para el tratamiento de micosis superficiales y profundas se pueden clasificar en varias categorías, según la estructura química básica del grupo al cual pertenecen. Entre los grupos mas importantes de fármacos están:

- I. Antibióticos: Griseofulvina Anfotericina B Nistatina
- 2. Azoles
- Imidazoles (Ketoconazol, Miconazol, Clotrimazol)
- Triazoles (Itraconazol, Fluconazol)



- 3. Alilaminas. Terbinafina
- 4. Otros. Flucitosina Derivados del Yodo Acido benzoico y salicílico

KETOCONAZOL

Mecanismo de acción. Con las concentraciones alcanzadas durante el uso sistémico, el efecto principal del ketoconazol sobre los hongos es la inhibición de la esterol 14-alfadesmetilasa, un sistema enzimático dependiente del citocromo microsomal P450. De ese modo, se deteriora la biosíntesis de ergosterol para la membrana citoplasmática y lleva a la acumulación de 14-alfa-metilesteroles.

Estos metilesteroles pueden romper la estrecha unión de las cadenas acilo de los fosfolipidos, afectando las funciones de ciertos sistemas enzimáticos de membrana e inhibiendo el crecimiento.

El Ketoconazol tiene acción fungicida como fungistática, dependiendo de las dosis. Comparte similar espectro con la Anfotericina B, tiene mayor utilidad en el tratamiento de histoplasmosis. Es efectivo tambien contra la coccidiomicosis y blastomicosis no meníngea, incluyendo aquellos resistentes a griseofulvina.

Los dermatofitos clásicos y levaduras como Malassezia pachydermatitis son sensibles "in vitro" en bajas concentraciones. Las cepas de Aspergyllus spp presentan baja sensibilidad.

MICONAZOL. Su espectro abarca dermatofitos: M.canis, M. gypseum, T. mentagrophytes y Malassezia pachydermatitis. La aplicación tópica esta dirigida, en nuestro país, al uso en otitis externa. En estos casos los preparados contienen, además, antibióticos corticoides. Ocasionalmente se ha detectado algún grado de irritación o prurito, de carácter temporal.

CLOTRIMAZOL. Ha sido utilizado en forma de unguentos o soluciones en dermatofitósis canina y, de acuerdo a su actividad in vitro, puede ser útil endermatomicosis recientes con lesiones de pequeña extensión y, generalmente, formando parte de un esquema mixto.



ITRACONAZOL. Mecanismo de acción: A las concentraciones que se alcanzan durante el uso sistémico, el principal efecto de los triazoles es la inhibición de la esterol 14 alfa desmetilasa en los hongos, que es un sistema de enzimas que dependen del citocromo P 450 microsomal. De este modo entorpecen la biosíntesis de ergosterol en la membrana citoplasmática, y permite la acumulación de los 14 alfa metilesteroles. Estos metilesteroles pueden alterar la disposición íntima de la cadena acil de los fosfolípidos y, con ello, alterar las funciones de algunos sistemas enzimáticos de la membrana como laATPasa y enzimas del sistema de transporte de electrones, y de este modo inhibir la proliferación de los hongos.

TERBINAFINA. Fungicida utilizado especialmente para onicomicosis resistente a griseofulvina e Itraconazol, teniendo un gran éxito por sus escasos efectos adversos. Es utilizado como alternativa de última elección por su precio. La Terbinafina altera la biosíntesis de los esteroles micóticos.



UNIDAD IV: PARASITOS DE IMÓRTANCIA EN VETERINARIA 4.1 INTRODUCCIÓN A LA PARASITOLOGÍA.

La parasitología veterinaria abarca tres campos: I) las zoonosis, que son las enfermedades parasitarias comunes entre el humano y los animales; 2) los aspectos económicos de las parasitosis en los animales domésticos y en aquéllos útiles al hombre; y 3) los modelos experimentales en animales, cuyo beneficio es evidente para el entendimiento de las enfermedades causadas por protozoarios, helmintos y artrópodos, entre otros. En el presente artículo se describen algunos ejemplos del impacto de las parasitosis y maneras de controlarla.

Introducción

Definición de términos parasitológicos

- Parasitología: es una rama de la Biología que se encarga de estudiar científicamente los parásitos y los efectos que estos organismos (micros o macros) producen en sus hospedadores.
- Parasito: Es aquel organismo que con el fin de alimentarse, reproducirse o completar su ciclo vital, se aloja en otro ser, organismo u hospedador, el cual puede ser una especie de animal o vegetal, ya sea en el interior o el exterior de su cuerpo de modo permanente o temporal, produciendo en él un daño aparente o bien aquel organismo que vive a partir de otro organismo más grande, más evolucionado, de una especie diferente a partir del cual se nutre y que pude producirle o no lesiones.
- Hospedador, hospedero: Es aquel organismo vivo, sea planta o animal que tiene o proporciona condiciones de subsistencia para un parásito, como puede ser:
 - Alimento
 - Estímulo hormonal para maduración sexual
 - Estimulo en el crecimiento
 - Protección o guaridad



Clasificación de la Parasitología:

- Parasitología Médica
- Parasitología Veterinaria

Generalidades de la parasitología.

La parasitología veterinaria estudia todos los aspectos de la biología, clínica y epidemiología de las enfermedades causadas por parásitos que afectan a los animales. Estos parásitos son principalmente protozoarios, trematodos, cestodos, nematodos y artrópodos; y muchas de las parasitosis que provocan son zoonosis (transmitidas entre humanos y animales, sobre todo domésticos), en las que, por lo general, la persona actúa como huésped definitivo. La parasitología veterinaria también abarca los aspectos básicos de la biología, inmunología, bioquímica y más ramas de las relaciones hospedero-parásito. Para ello se utilizan parásitos para infectar a los animales de laboratorio y realizar estudios experimentales. Como ejemplo de la importancia de estos estudios, en 1907 Alphonse Laveran recibió el premio Nobel de Medicina por la identificación y descripción del parásito que causa la malaria en aves; previamente, en 1902, Ronald Ross recibió el galardón por la descripción del ciclo de vida del mismo parásito y el papel de los mosquitos vectores. Sin duda, estos conocimientos transformaron la historia de la humanidad.

Impacto económico Varias parasitosis tienen efectos económicos muy importantes, que son considerados también por la parasitología veterinaria. Por ejemplo, entre las enfermedades causadas por protozoarios, se estudia la coccidiosis en pollos, que provoca diarrea y anemia. La infección se debe al hacinamiento con que se cría a este tipo de aves, la transmisión es alta y las consecuencias son muy graves (a veces con alta mortalidad), inclusive a pesar de que existen programas de vacunación y tratamientos. Otra enfermedad es la babesiosis bovina o piroplasmosis, con una distribución mundial, principalmente en las regiones tropicales y subtropicales. En este caso, el ganado se infecta a temprana edad por las mordidas de garrapatas que son vectores del protozoario, por lo que se establece inmunidad temprana, en la que el parásito está presente en pequeñas cantidades y los anticuerpos se encargan de controlarlo. Sin embargo, este equilibrio se puede romper por



estrés alimenticio, cambios bruscos en el clima o traslados a otras regiones y, entonces, se presentan brotes agudos de enfermedad que pueden causar la muerte si no hay tratamiento oportuno. Entre las parasitosis provocadas por helmintos, la fasciolosis en vacunos es cosmopolita y generalmente subclínica. Sin embargo, varios estudios han demostrado que hay una reducción en la producción de leche y en su calidad, pues disminuye la cantidad de grasa. En esta parasitosis los ganaderos ven mermados sus ingresos, por el decomiso de los hígados en rastros y empacadoras, así como por los gastos por servicios médicos y tratamiento. (Romero, 2017)

4.2. MORFOLOGÍA, FISIOLOGÍA Y CLASIFICACIÓN.

า สาสอแบอ อาเ คาแแสเอง นบแเองแบบจ							
NOMBRE DEL PARÀSITO HOSPEDEROS	CARACTERÍSTICAS DEL PARÁSITO	CARACTERÍSTICAS DEL HUEVO	CARACTERÍSTICAS DE LA ENFERMEDAD	DIAGNÓSTICO	HUEVO	IMPORTANCIA EN SALUD PÜBLICA Y EN MEDICINA VETERINARIA	
TOXOCARIASIS Laxocara cati (gato) Laxocara canis (perro, lobo, coyote) Laxocara leonina (felinos)	T. canis. Nematodo cilindrico, largo, simetria bilateral radial, color blanquecino, extremo posterior terminado en puntas, y tres labios en el extremo anterior, cutícula amarillenta gruesa brillante. El macho mide de 4 a 10 cm. y tembra de 5 a 18 cm. <u>La. hembra oviposita</u> 200,000 al día	Huevo mediano, 75 a 90 m, subesficio, pared gruesa nugosa y alveolada, Contenido marrón oscuro, no segmentado	diarrea mucosa intermitente distensión abdominal retraso del crecimiento to leve con descarga nasal vomito deshidatación ictericia (cati) hepatomegalia	Suelen identificarse_gran carbidad de huevo en las heces de los animales por métodos simples y de concentración (flotación). Pruebas serológicas_(estado larvario). CPS directo Expulsión_parásitos adultos.	T.canis	Mortalidad elevada de cachorros tras la infección transplacentaria Importancia en salud pública principalmente en niños (larva piúrass) Se recomienda desparasitar a las crías al destete y a las hembras antes de ser preñadas	
COCCIDIOSIS Eimeria (cachorros) Eimeria boyis (bovinos)	Etylum Apicomplexa Familia Coccidio Tiene un complejo ciclo biológico, con tres fases de reproducción dos esquizogonias y una gametogonia.	Ooquistes ovalados con cuatro esporaguistes con dos esporacoitos cada uno Lados aplanados dos membranas Mide 30 u Micrópilo manifiesto	Los animales aparecen: • tristes, • con tenesmo, • caídos, • con fiebre, • anoréxicos • deshidratación y • debilidad progresiva hasta la muerte	Análisis de flotación fecal para identificar presencia de ooquistes Hematocrito		Las aves domesticas son susceptibles <u>y_su</u> presencia es significativa, en el bovino provoca disentería con consecuencias relativas en las crías	
COCIDIOSIS (sespora (animales jóvenes)	Es una protozoario que infecta el intestino delgado y grueso de las crias de distintas especies.	Ooquiste Ovalado con dos especiólastos en su interior con 4 esporcacióts cada uno Mide de 10 a 25 u	Asintomático en adultos. Heces "pegajosas" y "gomosas" durante el destete, estado general conservado Expulsión de heces bien formadas, pero cubiertas de moco y, a veces, de sangre. Retraso reversible del crecimiento, desigual en los cachorros de una misma camada	Análisis coproparasitológico máxima eliminación (5 ó 6 semanas). Elotación.com Solución hipertónica		Importancia relativa. en especies menores.	
TENIASIS Dinylidium capinum parasito de perros, gatos, y el hombre (preferentemente niños). Łussped intermediario pulga o piojo	Cestodo de 50 cm. de largo, color blanco a flujeramente rojizo, el proglótido grávido es semejante a una semilla de calabaza, con cápsulas de huevos con más de 20 cada una, el rostejo, está armado por cuatro coronas de ganchos	Mide de 30 a 40 micras son encapsulados en racimos contienen de 8 a 15 huevos y en su interior se encuentra un embrión besaccado o occisios a con 6 ganchos.	Habita adherido a la pared del intestino delgado La mayoria de los casos son asintomático, pero en infestación intensa hay dotor abdominal, diarrea, prunto anal, mala digestión, irritabilidad psicológica, urticaria y eos	Observación de las heces. o examen directo o examen en fresco o técnica de flotación. o técnica de sedimentación o Tamizado.		De importancia relativa en salud_pública al ser el hombre susceptible como huésped incidental	

UNIVERSIDAD DEL SURESTE 108



FILARIASIS Dirotilaria imminis (enfermedad del gusano del corazón, del perro, gato) Huésped intermediario el Mosco de distintas especies (Cujles, Acopheles, Y deds)	La fliaria puede medir hasta 25 cm. o más de largo es un gusano redondo color blanquecino. Y las microfliarias, son La Larva 3 que es el estadio infestante transmitto por el mosco y que se localiza en el torrente circulatorio	No tiene	La filaria en los perros es encontrada en arterias pulmonares y en el ventrículo derecho del corazón. • Manifiestan intolerancia al ejercicio • Tos cardiaca • Dificultad en la respiración • Problemas hepáticos y/o renales	Análisis de sangre Orina Radiografía de tórax y electrocardiograma, con estos estudios el médico veterinario determina cual es el mejor tratamiento para cada animal	Disofilaria immilis microfilaria	Es de importancia significativa en las zonas significativa en las zonas endémicas para las especies domésticas.
TOXOPLASMOSIS Toxoplasma gandi El gato es el huésped definitivo y distintos mamiferos y aves actúan como intermediarios	Este, parasito es un protozoario y se presenta en tres formas: taquizotio, bradizotio, y ooquistes.	El ooquiste son esteroides mide en promedio 12 micras, son esféricos u ovoides de pared gruesa, contiene 2 espoçoblastos y cada uno de estos a su vez con 4 esporozoitos.	En el galo puede llegar a producirse: Diarrea, enteritis, lindacelanogaltas de los ganglios mesentericos, neumonía, encefalitis, anemia, depresión, anorexia. En el perro: Decaimiento, anorexia, diarrea, neumonía, manifestaciones neurológicas. En ovinos: Placentitas, abortos, encefalitis, lesiones oculares.	Análisis de materia fecal y pruebas serológicas. • Sabin y Feldman (requiere de organismos vivos). • Immunofluorescencia indirecta (IFA) (no requiere de organismos vivos). • Histopatológica		La toxoplasmosis es una zoonosis ampliamente distribuida y puede causar abortos y malformaciones congentias, como macrocefalia, hidrocefalia, corrió retinitis, calcificaciones intracerebrales
DISTOMATOSIS DISCOCCEUM Jaccessum (oxinos, bovinos, equinos, caninos, felinos, y otros y Hombre).	El parásito adulto • Mide 8-12 x 15-2/5 mm. • Lanceolado, aplanado y translucido. • Posee ventiosas <u>Loral</u> y ventral). • Faringe y esófago largo. • Ramas intestinales y <u>vitelógeapas</u> . • Es de cutícula lisa, se aprecia el útero y las <u>vitelógeapas</u> , de color marrón rojizo, a través del cuerpo color rojo pálido. • Es hermafrodita	Huevo: Miden de 38-45 x 22-30 µm, perculado, de gruesa membrana, de color obscuro, contienen un opiracido.	Presenta dilatación de los conductos y capilares bilares con focos de solor gris blanquecino en la superficie de higado que produce: • Trastornos digestivos y de nutrición Distensión y dotor abdominal • Sindrome anémico • Ocasionalmente diarrea	Identificación de huevos de en las heces de los animales infestados • Método directo • Método de concentración (sedimentación ofiotación).		
ANCILOSTOMIASIS Ancylostoma caninum (perro, gato, hombre)	Nematodo hematófago, posee ganchos (dientes) Presenta cápsula bucal que se caracteriza por presentar 3 pares de dientes. Los machos presentan bolsa copuladora. El adulto mide de 9 a 20	Huevos, ovoide, polos redondeados y similares, paredes de forma de_barril, capsula delgada y lisa. De dos a ocho blastómeros grandes en su interior. Tamaño: A. caninum, 56 a 65 µ de largo x 37 a 43 µ de	Prurito y dermatitis por el paso de la larva y dema en patas signos pulmonares inaparentes: catarro, ronquera, tos ronca, secreción mucosa Sintomas entéricos: diarrea sanguinolenta y fétida alternada con constipación, retardo del	Métodos de flotación hipertónicos_en copro. Biometría hemática		Es de gran importancia en animales domésticos (perro y gato) y parasita al hombre ocasionalmente.

			Cuadro anémico severo en cachorros			
PIROPLASMOSIS B. canis (babesiosis canina). B. caball (de los equinos). B. traumani (del cerdo). B. traumani (del cerdo). B. traumani (del cerdo). B. trausis (del gato). Babesia buises y Babes	Las babesias son parásitos internos de los eritroctos circulantes de los mamíferos en forma de cuerpos priformes, de ordinario en pares y miden aproximadamente 3 micras de longitud.	No tiene	Babesiosis bovina, mal de orina, iletrio, agua roja, fiebre de Texas, tristeza bovina, fiebre de garrapatas, hemoglobinuria bovina. - Aumento de temperatura. Lento desplazamiento. E stupor (pérdida de la relación del animal Con el medio) Excitación. Hemoglobinuria.	Frotis sanguíneo, tinción de Gierma. Improntas de órganos (IFI) Improntas de órganos (IFI) Improntas de órganos Impropriedas Indirecta. ELISA	Danies	Es la enfermedad protozoaria que tiene mayor importancia económica en la ganaderia de regiones tropicales.
Garrapata > trodidae Argasidae > Escanbilus	Las garrapatas son artropodos, que pertenecan a la clase de pertenecan a la clase de la comparta del comparta del comparta de la comparta del c		Parásito que se fija al huésped para succionar sangre, causando infración y posibles infecciones secundarias en la pièt. El hos bovinco casciona una disposa de la pièt. El hos bovinco casciona una disposa que el cela la producción de la leche si incernento de peso porte que el cela la producción de la leche si incernento de preñez. La industria de cluero también es afectada de manera importante ya que se obliene material de inferior calidad debido a las cicatrices.	Observación directa de la garrapata.		Puede afectar al hombre incidentalmente
ESTRONGILOSOS PULLMONAS Muellerius capillaris ovino y caprino	Les machos adultos miden entre 16 a 28 mm presenta bolsa caudal o copuladora, costillas trusionadas, y dinco papilas en su cara ventral. Las espiculas, están guiadas por un gubernáculo, prominente. El téjagoo, (cabeza, cuerpo y crugas) está muy desarrollado, Las hembras miden de 23 a 36 mm, presentan la abertura yulyaç crecana al ano, sobre una elevación de la cuticula.	Los huevos miden de 74-120 m por 40-83 m y hacen contraste por su color pardo, sobre el tubo luetino que los engloba sin embargo no se observan en heces. Las L-1 (larvas de primer estadio), miden de 250 a 400 mm, carecen de gránulos y hacia el extremo final se prolonga y estrecha en forma de bayoneta y es la que se identifica en copto.	Los adultos se localizan principalmente en los alvéolos, en los bronquios pulmonares y bronquios pulmonares y bronquiolos de pequeños rumiantes. Los conderes de 4 a 6 meses son los animales más afectados. Los sínformas infincos son. Inpresensibilidad traqueal, los bronquial pulmonar y traquea, destilación de 1 flujos mucoses o mucopurulentos por la nariz, ausencia de fiebre,	El método utilizado es el de Bareman (dentificación de larvas pulmonares) Como apoyo se recurre a la observación microscópica del exudado nasal difuido en agua.		Causa perdidas económicas en ganado ovino por deficiencias en la producción
CAPILLARIASIS Capillaria acculata Capillaria contorta • Huéspedes:	Cuerpo largo en forma de rosca. Boca simple. Cutícula estriada transversalmente. MACHO Longitud de cuerpo 8.0-11.2	Huevos elípticos, haber descascado liso, 0.046-0.055 x 0.018-0.23 milímetros.	La Capillaria annulata y la Capillaria conforta aparecen en el buche y en el esófago de pavos y aves de caza. Pueden producir el engrosamiento e inflamación de las mucosas y, ocasionalmente, lesiones severas.	■ Méodos de concentración		Estos parásitos pueden ser problema en los galpones qu usan camas muy profundas.



pollo payo olga tétra pintada talsán, codorniz.	milimetros, con dos inflaciones prominentes presentes de cualquier lado de la extremidad de la cola HEMBRA Cuerpo 18.0- 52.0 milimetros en longitud extremo posterior redondeado embotado. Con abertura del Apus terminal.		severas inflamaciones y hemorragios severas pueden causar reducción del recimiento, de la producción de huevos y de la tertilidad • Fatal en el faisán, la codorniz y otros gallináceos, con pérdida de apetito, emaciación, anemía		
SARNA ESCABIOSA PSOLOPES boyls PSOLOPES boyls PSOLOPES convuis (boylnos, orbins, caprinos, equinos, conigos)	Estos ácaros son de color blanco nacarado. La hembra mide eme La hembra margas proyectándose mas allá de la superficie del cuerpo que posse, ventosas, El pedicelo es triatriculado. Aparato bucal, formado por queliceros y palpos. Ano terminal y ventral. Los machos poseen en la parte ventral ventrosas adaquales copulatoras y las hembras ovigeras a En la superficie dorsal presenta escamas triangulares y estrias transversales.	La hembra vive 40 días poniendo 5 huevos díarios.	Inicia en las regiones del cuello y de la carza y posteriormente a los flancos y gazza Wven sobre la superficie de la piet (epidermis), y se alimentan de piet (epidermis), y se alimentan de hematóragos y son específicos de especía por la companio de la carcina de la c	Observación directa del parásito por medio de un raspado con una hoja de bisturí en la zona afectada, principalmente a ordias de la estóneta es en seco, en poqueños tubos de vidrio y con tapa a rosca con solución de potasa caústica al 10%, con calentamiento, o depositar unas gotas de glicerina, o en su defecto, de cualquier aceite sobre la lesión y con la hoja del bisturí proceder a raspar la piel.	No tiene importancia en salud pública
SARNA DEMODECICA Demodex, canis D. bovis, D. ovis D. cati (perro, bovino, ovino, gato, hombre, etc.)	Acaro de cuerpo vermiforme con estuas. transversales y cuatro pares de patas cortas y gruesas, los palpos encierran un pequeño rostro cónico	Los estadios evolutivos incluyen huevo, larva, protoniofa, deutoniofa y adulto	Se encuentra en los folículos pilosos y giándulas sebáceas produciendo sarna de tipo pugutajar o escamosa, con zonas alopécicas, junto con zonas de puntos rojos y pústulas con piel caliente, gruesa y roja de olor desagradablel, a zona afectada es alrededor de los ojos, cabeza y pals.	Observación al microscopio del ácaro mediante el raspado profundo de piel	Tiene importancia significativa en salud pública

4.3. CLASIFICACIÓN POR SU RELACIÓN CON EL HOSPEDERO: PERMANENTES, OBLIGATORIOS Y FACULTATIVOS

clases de parásitos existen según el modo cómo parasitan a su hospedador, de la necesidad de comportarse como patógenos y del tiempo que dura esta relación parásito-hospedador. En este sentido, existen cinco tipos más de parásitos: facultativos, obligados, accidentales, permanentes y temporales.

Los parasitólogos lo definen haciendo hincapié en la relación parásito – hospedador como "intimidad de asociación", pero no hacen referencia alguna al daño. Los ecólogos, por su parte, subrayan la dependencia del parásito con respecto al huésped en cuanto a la regulación de su ambiente y tampoco hacen referencia al posible daño.

Permanentes: Son aquellos parásitos que viven en forma permanente o prolongada en sus hospedadores, como por ejemplo: Ascaris suum, Toxocara canis, Ancylostoma caninum, Taenia solium, Taenia saginata, etc.

Los parásitos permanentes son aquellos que realizan todo su ciclo vital dentro del hospedador. Es decir, ya no solo es que necesiten infectar a un animal para sobrevivir (son obligados) y completar alguna fase de su ciclo de vida, sino que toda esta vida la realizan



parasitando a su hospedador. En otras palabras, son parásitos que no tienen ninguna etapa de vida libre.

Obligatorios: Son aquellos parásitos que requieren necesariamente de una sola especie de hospedador para poder sobrevivir (la vida parasitaria es ineludible), como por ejemplo:

- Ascaris suum en cerdos,
- Toxocaracanis y
- Ancylostoma caninum enperros,
- Taenia solium y
- Taenia saginata en humanos, etc.

Los parásitos obligados son aquellos organismos que dependen totalmente de parasitar a su huésped para completar su ciclo de vida. Es decir, pese a que algunas fases del ciclo de vida las pueden realizar de forma libre, siempre hay una etapa que, para ser completada, debe hacerse infectando a un animal. Generalmente, esta fase es la maduración o incluso la reproducción. No pueden vivir sin su hospedador. Esto sí es una relación tóxica.

Facultativos: Son aquellos parásitos que pueden vivir sin el hospedador si fuera del caso, ya que pueden sobrevivir en otro tipo de condición, como por ejemplo: las moscas facultativas productoras de miasis, amebas de vida libre (Hartmanella, Naegleria, Acanthamoeba, etc.), el nemátodo Strongyloides stercoralis

Los parásitos facultativos son aquellos organismos que no necesitan infectar a otro organismo para completar su ciclo de vida. Es decir, pueden "decidir" si vivir de forma libre o parasitar a un animal. Generalmente, es un concepto para designar a aquellos organismos de vida libre que, cuando se dan las condiciones adecuadas y en búsqueda de una mayor eficiencia de supervivencia, pueden parasitar a otro organismo y comportarse como parásitos.

Un claro ejemplo de ello es la famosa ameba comecerebros, técnicamente conocida como Naegleria fowleri, la cual vive libremente en ríos y lagos alimentándose de otros



microorganismos pero, en determinadas situaciones, puede entrar por la nariz de un bañista e infectar el cerebro, dando lugar así a una de las enfermedades más letales que existen.

Parásitos temporales: Los parásitos temporales son aquellos que no realizan todo su ciclo vital dentro del hospedador. Es decir, pese a que para completar alguna etapa de su ciclo de vida necesitan infectar a un animal (en este caso se conocen como parásitos periódicos) o recurren a él solo transitoriamente para alimentarse, una parte importante de su vida la realizan de forma libre, viviendo fuera del hospedador.

Los parásitos temporales son aquellos que no realizan todo su ciclo vital dentro del hospedador. Es decir, pese a que para completar alguna etapa de su ciclo de vida necesitan infectar a un animal (en este caso se conocen como parásitos periódicos) o recurren a él solo transitoriamente para alimentarse, una parte importante de su vida la realizan de forma libre, viviendo fuera del hospedador.

4.4. CLASIFICACIÓN DE LOS PARASITOS POR SU UBICACIÓN EN EL HOSPEDADOR

El primer parámetro a analizar es aquel que clasifica a los parásitos en función de su localización, es decir, del lugar que colonizan una vez atacan a su hospedador. En este sentido, según la ubicación del parásito en el cuerpo del huésped al que infectan, distinguimos entre los ectoparásitos y los endoparásitos.

Ectoparásitos

Los ectoparásitos son aquellos parásitos que colonizan la superficie externa de su hospedador. Se trata de organismos parasitarios que se adhieren a la piel o escarban en ella pero sin llegar a colonizar órganos internos. Así pues, son parásitos superficiales que se alimentan de la propia dermis e incluso de la sangre de su huésped. En este grupo tenemos las pulgas o las garrapatas, por ejemplo.



Endoparásitos

Los endoparásitos son aquellos parásitos que colonizan regiones internas de su hospedador. Así pues, a diferencia de los anteriores, no se adhieren a la piel ni a superficies internas, sino que penetran en el cuerpo a través de orificios naturales hasta llegar a una región interna donde se asientan y empiezan a aprovecharse del hospedador. Un ejemplo claro es el ya mencionado Ascaris lumbricoides, un helminto que coloniza los intestinos, Plasmodium, responsable de la malaria, o la famosa tenia.



Incidentales o accidentales

Parásitos que se localizan en un hospedador que no es el habitual o que no le corresponde. Como la tenia que su hospedador que es el ser humano, pero puede vivir en otros anmales.



Espurios o espúreos

Son aquellos parásitos que solo están de paso en un hospedador, sin que eso signifique ningún daño para él.





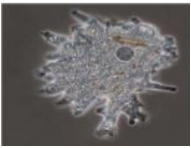


Hiperparasitos o parasitoides

Son aquellos que se desarrollan en otro parásito. Muchos de ellos actúan como verdaderos controles biológicos.







4.5. CLASIFICACIÓN DE LOS HOPEDEROS

Un huésped u hospedador, en biología y medicina, es un ser vivo, animal o planta, del cual otro organismo, patógeno o parasítico, obtiene refugio y alimento.

En teoría, cualquier ser vivo puede ser huésped de alguna especie parasítica, es decir, virtualmente todos los organismos sobre la biósfera participan en alguna relación ecológica parásito-huésped.

En este tipo de relación se ha determinado que pueden ocurrir procesos coevolutivos, donde el parásito se especializa para parasitar al huésped y este busca la forma de evitar que el parásito lo afecte considerablemente.

Las principales características de un huésped, entonces, dependerán enormemente del tipo de organismo que lo parasite o habite en él, pues es poco probable que un fitoparásito (parásito de plantas) pueda sacar el mismo provecho a los recursos en un animal que en



una planta, por ejemplo. Un huésped entabla íntimas relaciones fisiológicas, genéticas y conductuales, por nombrar algunas, con los parásitos que lo afectan. Los huéspedes pueden albergar en su interior especies parasíticas, pero con este término también se conoce a aquellos organismos en los que habitan comensales o mutualistas, que no necesariamente implican una relación ecológica negativa.

Como casi cualquier especie de animal o planta puede servir como huésped, entonces se puede decir que estos pueden tener hábitos acuáticos, terrestres o aéreos. Pues no es lo mismo parasitar a una planta o un animal acuático que a un animal o a una planta terrestre o a un animal volador.

Hospedador reservorio

Aquel hospedador que mantiene latente las formas infectantes de un parásito en el hospedador, sin que éste manifieste signos ni síntomas clínicos y a partir del cual son infectados otros hospedadores por ejemplo el gato es reservorio natural de Toxoplasma gondii, los bovinos son reservorios naturales de Babesia bovis, etc.

Hospedador primario, principal, normal, natural, homólogo o típico

Es aquel hospedador en el cual el parásito usualmente se desarrolla en condiciones naturales y ahí puede continuar su desarrollo hasta completar su ciclo de vida, como por ejemplo: Fasciola hepatica en ovinos su hospedador natural, la cual se puede encontrar también en bovinos, equinos, conejos, humanos, etc. en los que le toma más tiempo para desarrollarse y que constituyen los hospedadores secundarios, suplementarios o accesorios.





Hospedador definitivo, terminal o final

Es aquel hospedador en el cual se desarrolla la fase sexual de un parásito o bien el hospedador que alberga el estadio adulto de un parásito, como por ejemplo:

• Taenia solium en humanos, Fasciola hepatica en ovinos,

Hospedador intermediario

Es aquel hospedador en el que se desarrollan las fases larvarias de un parásito o bien el hospedador que alberga las fases asexuales o inmaduras de un parásito, como por ejemplo: caracoles dulceacuícolas del género Lymnaea o Fossaria, que facilitan el desarrollo larvario de Fasciola hepatica o bien la fase larvaria de Taenia solium conocida como Cysticercus cellulosae en cerdos.





Hospedador especifico

Es aquel hospedador que es esencial para el desarrollo del parásito o bien el hospedador en el cual el parásito (obligatorio) es dependiente de una sola especie de hospedador, como por ejemplo: Taenia solium, Taenia saginata, Pediculus humanus, en estos casos son parásitos exclusivos de los humanos.

Hospedador accidental o incidental

Es aquel hospedador en el cual el parásito no reside comúnmente, porque las condiciones no son adecuadas para su desarrollo, como por ejemplo: las fases larvales de Toxocara canis y Ancylostoma caninum, que producen en los humanos Larva migrans visceral y Larva migrans cutánea respectivamente.





Hospedero experimental

Es aquel hospedador que se utiliza con fines experimentales, sean estos de carácter fisiológicos, bioquímicos, farmacéuticos, biológicos, etc.

4.6. CLASIFICACIÓN DE LOS VECTORES

Un vector es un organismo vivo que transmite un agente infeccioso de un animal infectado a un ser humano o a otro animal. Los vectores suelen ser artrópodos, a saber, mosquitos, garrapatas, moscas, pulgas y piojos.

Las enfermedades transmitidas por vectores de importancia para salud pública son aquellas enfermedades infecciosas propagadas por algunos organismos, como por ejemplo insectos y caracoles, que transportan virus, parásitos y bacterias a humanos.

Vectores.



Manejo integrado y entomología en salud pública Las enfermedades transmitidas por vectores de importancia para salud pública son aquellas enfermedades infecciosas propagadas por algunos organismos, como por ejemplo insectos y caracoles, que transportan virus, parásitos y bacterias a humanos o animales.

Vectores mecánicos

Son los hospedadores de transporte no esenciales para el ciclo de vida del parásito (generalmente artrópodos) que transportan en forma pasiva un parásito de un hospedador a otro o bien de materiales orgánicos o inorgánicos contaminados con agentes patógenos, como por ejemplo: las moscas, ratas, cucarachas, etc. que transportan quistes, ooquistes de protozoarios en sus patas o bacterias enteropatógenas, como también lo pueden llevar en sus excrementos.





Vectores biológicos

Son aquellos hospedadores (generalmente artrópodos) que transportan en forma activa un parásito de un hospedador enfermo a uno sano o bien aquellos organismos que aparte de transportar el parásito también son esenciales para el desarrollo del ciclo biológico del parásito, como por ejemplo: los mosquitos del género Culex, Anopheles y Aëdes para el desarrollo de las formas larvales de la Dirofilaria immitis.

• Muchos de los vectores biológicos de los parásitos actúan como hospedadores intermediarios, por ejemplo las larvas de moscas que albergan estados larvales de Habronema muscae, ya que también se puede observar que muchos de ellos actúan



como hospedadores definitivos, por ejemplo en el caso de los mosquitos Anopheles transmisores de la malaria.





4.7. CLASES DE ASOCIACIONES O COACCIONES BIOLÓGICAS PARASITARIAS

- Homotípicas o isoespecíficas
- Heterotípicas o anisoespecíficas

Se dan entre individuos de diferentes especies que coinciden en un espacio y tiempo determinado, que pueden tener relaciones con beneficios para los dos organismos, o para solo uno de los organismos o bien de perjuicio solo para uno de ellos.

Simbiosis: (del griego sym: conjunta; bios: vida). Interacción de un organismo que vive con, en o sobre el cuerpo de otro, existe dependencia necesaria para uno o los dos asociados o simbiontes, en la que ambos son de diferentes especies. En algunas instancias los simbiontes son tan dependientes uno del otro, que no pueden vivir separados en condiciones naturales, por ejemplo, en los líquenes (asociación simbiótica mutualista). Se distinguen cuatro tipos de simbiosis: foresis, comensalismo, mutualismo y parasitismo.

• Simbionte: cualquier organismo involucrado en una relación de simbiosis con otro organismo, es decir, el hospedador. Generalmente los simbiontes son de especies diferentes.



Foresis, inquilinismo o espacial: forma de simbiosis en la cual un organismo o foronte utiliza a otro organismo como medio de transporte o acarreo mecánico. Fisiológicamente no existe dependencia ni interacción metabólica entre uno y otro, la relación es accidental. Por ejemplo abejones que transportan ácaros o bien, moscas y mosquitos que transportan huevos de Dermatobia hominis (tórsalos), moscas, cucarachas, ratones, etc. Que transportan diferentes organismos como bacterias, hongos, levaduras, quistes, ooquistes, huevos, etc.

• Foronte: es el organismo transportado pasivamente por algún vehículo animal (vector mecánico), por lo general el foronte es más pequeño que el hospedador de transporte, por ejemplo: virus, bacterias, hongos, quistes, ooquistes, huevos transportados en los apéndices de las moscas domésticas, cucarachas, chinches, ácaros, garrapatas, etc.

Comensalismo (del latín com: juntos; mensa: mesa): relación de simbiosis entre dos especies diferentes, en la cual a uno se le denomina comensal y está obligado a obtener algún beneficio metabólico de otro llamado hospedador; es decir, el hospedador aloja y proporciona alimento al comensal, pero el comensal no lo perjudica ni le ayuda a la asociación, como por ejemplo: la ameba Entamoeba gingivalis, vive en la boca del perro; se alimenta de bacterias, partículas alimenticias, células epiteliales muertas, no se enquista y su forma de transmisión es directa de perro a perro. También tenemos muchos miembros de la flora bacteriana intestinal de los animales y de los humanos que actúan como comensales

• Comensal: organismo que vive en íntima asociación con otros, beneficiándose sin dañar o perjudicar al hospedador.

Mutualismo (del latín, mutuus: recíproco): Asociación íntima, favorable y obligatoria de dos individuos de diferente especie que se encuentran siempre juntos y con dependencia metabólica mutua o bien una forma de simbiosis en la que hospedador y simbionte mutualista se benefician de la asociación, no pueden vivir uno sin el otro, como por ejemplo: las termitas no pueden digerir la fibra de celulosa de modo que tienen en su aparato digestivo protozoarios flagelados que desdoblan la celulosa en azúcares para hacerlos más



fácilmente absorbibles. Otro ejemplo es el de los líquenes, constituidos por dos diferentes organismos, donde uno es un hongo y el otro una alga.

• Simbionte: cualquier organismo involucrado en una relación de simbiosis con otro organismo, es decir, el hospedador. Generalmente los simbiontes son de especies diferentes.

Parasitismo (del griego, para: junto a; sitos: comida): estado de simbiosis en el cual el simbionte o parásito se beneficia de la asociación y el hospedador es dañado de manera metabólica y/o ecológica. Visto de otro modo, es el proceso donde un organismo vive un estadio o todo su ciclo de vida sobre o dentro del hospedador, del cual obtiene energía; es decir, existe una interacción bioquímica o molecular en la relación hospedadorparásito.

·
☐ Periódico (solo un estadio del ciclo es parásito)
» Temporario o temporal: pulgas y mosquitos
» Estacionario: tórsalos
☐ Permanente (todos los estadios son parásitos)
» Temporario o temporal: alepates, garrapatas y chinches

» Estacionario: piojos (molófagos y anopluros) y ácaros

Endoparasitismo

Ectoparasitismo

☐ Periódico: Strongyloides stercolaris

☐ Permanente: Ascaris suum

Parasitosis: es la asociación entre dos organismos (hospedadorparásito) en la que el parásito es potencialmente patógeno y puede dañar al hospedador causándole signos y síntomas de enfermedad, como por ejemplo: en la candidiosis, en la toxoplasmosis, en la fasciolosis, en la acariosis, etc.

Parasitiasis: es la asociación entre dos organismos (hospedadorparásito) en la que ambos están en un estado de equilibrio, sin que se manifieste signos ni síntomas de enfermedad, como por ejemplo: candidiasis, leishmaniasis, acariasis, fascioliasis, toxocariasis, etc.

UDS

Parasitemia: presencia de parásitos en la sangre

• Primarias o agudas

• Secundarias o crónicas

4.8. CICLO BIOLÓGICO DE LOS PARÁSITOS

Definición: representa el desarrollo en el tiempo de la vida de un ser vivo, desde que nace,

crece, se reproduce originando la conservación de la especie y muere. En Parasitología los

hay de dos tipos

• Ciclo biológico directo:

Es el ciclo de vida por medio del cual el parásito se transmite de un hospedador a otro sin

que intervenga un hospedador intermediario o un vector, en otras palabras corresponde al

ciclo biológico que se lleva a cabo en un solo hospedador, por ejemplo: Ascaris

lumbricoides, Giardia duodenalis, ParaEsintotloagmía Goeneerbala histolytMiactaer,ia l

esotloc c.

Ciclo biológico indirecto:

Es el ciclo de vida del parásito que requiere de uno o más hospedadores intermediarios o

vectores antes de que el hospedador definitivo sea infectado, en otras palabras corresponde

al ciclo biológico que requiere de dos o más hospedadores para que se lleve a cabo dicho

ciclo, por ejemplo: Paragonimus mexicanus, Habronema muscae, Taenia solium, etc.

Elementos a considerar en un ciclo biológico

I. Agente etiológico y sinonimia.

2. Tipo de ciclo

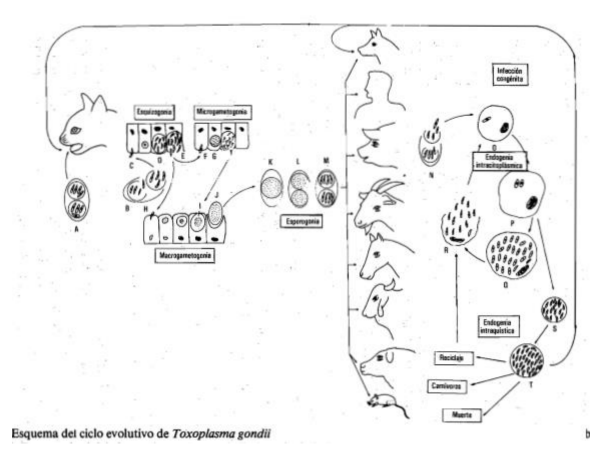
3. Hospedador definitivo

4. Hospedador intermediario (si lo hay)

5. Vía de entrada



- 6. Vía de salida
- 7. Forma infectante del parásito
- 8. Zona anatómica donde se localiza el parasito
- 9. Desarrollo del ciclo biológico
- 10. Periodo prepatente del parásito



Efectos o acciones patógenas del parásito en el hospedador

Expoliadora: es la acción que ejerce el parásito al alimentarse de elementos nutritivos ya elaborados por el hospedador, por ejemplo las pulgas, mosquitos, garrapatas, etc., este tipo de acción de quitarle alimentos al hospedador tiene sus consecuencias funestas, dentro de las más importantes se citan las anemias y la baja en la inmunidad.



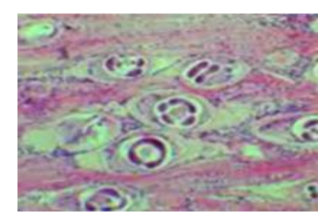


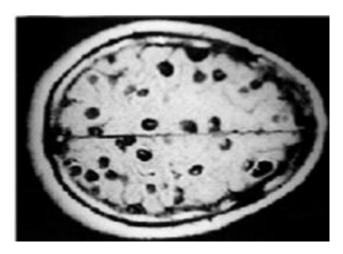
Mecánica: es la acción que ejerce el parásito por su mera presencia al ocupar espacios vitales, por ejemplo, en el intestino u otras cavidades que pueden obstruirse o compresionarse por la presencia en su luz de nemátodos de tamaño considerable, como por ejemplo Ascaris suum y Echinococcus granulosus



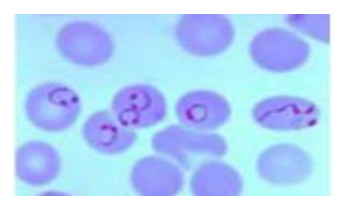
Traumática: es la acción que ejercen los parásitos al lesionar o romper los tejidos del hospedador, sean que se instalen en los tejidos musculares o bien que utilicen sus órganos de fijación, como por ejemplo: Sarcoptes scabiei (ácaros de las sarnas), Toxocara canis (LMV), Ancylostoma braziliensis (LMC), Trichinella spiralis y Taenia solium, respectivamente.

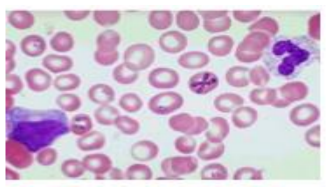






Destrucción de células: es la acción que ejercen los parásitos al destruir las células del hospedador, por ejemplo: Plasmodium spp en Malaria aviar, Babesia bovis en babesiosis bovina.





Tóxica: es la acción producida por la liberación de ciertos metabolitos del parásito que al ser absorbidos producen daños celulares en el hospedador, por ejemplo el mosquito: Simulium ochraceum en el ganado bovino.

Transmisión de agentes patógenos: los ectoparásitos (moscas, pulgas, garrapatas, mosquitos, etc.) son capaces de transmitir otros parásitos (bacterias, hongos, virus, rickettsias) y sus formas de resistencia (quistes, ooquistes, huevos, etc.)

Exudativa: nemátodos pulmonares como los metastróngilos

Alimentación a partir de tejidos: Fasciola hepatica, Paragonimus spp



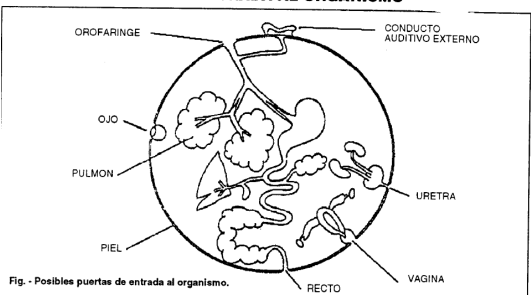
4.9. VÍAS DE ENTRADA Y SALIDA DE LOS PARÁSITOS

Existen diversas puertas de entrada: por ejemplo, la piel, el tracto respiratorio, el tracto génitourinario, y la conjuntiva. La colonización a nivel de cada una de las posibles puertas de entrada está limitada por la presencia de numerosos mecanismos de defensa a esos niveles, que actúan como barreras.

Vía de entrada de los parásitos

- Activa:
 - Contacto directo (piel (cutánea o percutánea))
 - Hemática o sanguínea
 - Contacto sexual
- Pasiva:
 - Vía oral o vía digestiva
 - Vía prenatal, transovárica o germinativa
 - Vía pulmonar o aerógena
 - Vía lactogénica

POSIBLES PUERTAS DE ENTRADA AL ORGANISMO





Vía de salida de los parásitos

• Más frecuentes:

- Heces (excrementos, deyecciones, materia fecal, evacuaciones intestinales, excretas fecales, estiércol, etc.).: trofozoitos, quistes, ooquistes, huevos y larvas.
- Orina: trofozoitos y huevos
- Piel: larvas y trofozoitos
- Sangre: larvas y trofozoitos

• Menos frecuentes:

- Esputo: huevos y larvas
- Saliva: huevos, larvas y trofozoitos
- Leche: larvas

Condiciones ambientales que favorecen las parasitosis

• Climáticas:

- suelo (tierra, vegetación)
- temperatura (calor)
- humedad (agua)

• Atmosféricas:

- oxígeno, la más importante
- viento (aire)
- iluminación (luz)



4.10. PARÁSITOS DE IMPORTANCIA MEDICA INTERNOS

Geohelmintiasis: son aquellas infecciones parasitarias transmitidas por helmintos que requieren del suelo y ciertas condiciones ambientales favorables para llegar a ser infectantes.

Toxoplasma gondii es el agente causal de la toxoplasmosis, zoonosis reemergente y cosmopolita, que afecta a hospederos intermediarios y definitivos. El gato doméstico es el hospedero definitivo más cercano al ser humano que desarrolla la forma sexuada del parásito y es el productor de ooquistes, de allí que su presencia es esencial en el ciclo biológico de T. gondii. Las investigaciones en el gato a nivel mundial son escasas debido principalmente a la complejidad en la toma de muestra; sin embargo, se dispone de conocimientos sobre la taxonomía, morfología, ciclo biológico y biología molecular, así como, sobre la distribución geográfica, sus hospederos, la resistencia al ambiente, las vías de transmisión, fuentes de contaminación y factores de riesgo asociados con la infección dentro de esta especie y hacia otras vulnerables. Además, se han realizado trabajos para comprender la patogenia, manifestaciones clínicas, lesiones anatomopatológicas, inmunidad, diagnóstico y control de este agente biológico.

Los **Cestodos** constituyen una de las tres grandes clases del tronco Platelmintos (Turbelarios, Trematodos, Cestodos). Además de las características del tronco al que pertenecen, poseen otras propias: son helmintos alargados y acintados, simétricos bilateralmente, aplastados dorsoventralmente, carecen de sistema circulatorio, de aparato respiratorio y de tracto digestivo. Todos los Cestodos son parásitos y en estado adulto viven en el intestino de vertebrados, utilizando uno o más hospedadores intermediarios que son, según los casos, vertebrados o invertebrados.

La **dipilidiasis** es una infección parasitaria de importancia en medicina humana y medicina veterinaria. Es producida por el cestodo Dipylidium caninum. Los hospederos naturales son perros, gatos y animales silvestres, como zorros, hienas, chacales o felinos. El hombre es un hospedero accidental, por lo que es considerada una zoonosis; generalmente son niños los que ingieren en forma accidental un artrópodo con el cisticercoide del parásito.



La **Ascaridiasis** es una enfermedad zoonótica (que se transmite de las mascotas al ser humano) que comúnmente afecta a perros y gatos, sus agentes causales son parásitos denominados Toxocara, los que en uno se sus estadios larvarios pueden afectar a los humanos. En las mascotas es una parasitosis muy difundida entre el 20 al 40 % la suelen padecer.

La **giardiasis** es una infección gastrointestinal de muchas especies de mamíferos. La enfermedad está causada por Giardia duodenalis (sinónimos. G. intestinalis, G. lamblia), un parásito protozoario flagelado de distribución mundial. Los seres humanos también pueden infectarse con cepas de Giardia spp.

Las giardias que se encuentran en los mamíferos se consideraban originalmente como especies diferentes, pero debido a sus características morfológicas indistinguibles, las Giardia spp. se consideran ahora una sola especie, es decir, Giardia duodenalis (sin. G. intestinalis, G. lamblia). Los grupos genéticos de Giardia identificados molecularmente (es decir, los ensamblajes) se utilizan ahora para distinguir diferentes Giardia duodenalis. En la actualidad, se reconocen 8 ensamblajes etiquetados como A-H. Los perros suelen estar infectados por los ensamblajes C y D, mientras que los gatos suelen estar infectados por el ensamblaje F. Los humanos están infectados casi exclusivamente por los ensamblajes A y B. Aunque la infección por A y B es rara en perros y gatos, algunos informes hacen temer un potencial zoonótico. En perros se han reportado infecciones mixtas de diferentes ensamblajes.

Dictyocaulus es un género de gusanosExtremo anterior de un ejemplar adulto de Dictyocaulus viviparus con cápsula cefálica redondos (nematodos) pulmonares altamente nocivos para el ganado y los caballos, que se da en todo el mundo, especialmente en regiones de clima templado o frío.

Las especies de mayor importancia veterinaria son:

• Dictiocaulus arnfieldi, afecta a equinos (caballos, asnos, etc.).



- Dictyocaulus filaria, afecta a ovinos, caprinos, dromedarios y algunos rumiantes salvajes.
- Dictyocalus viviparus, afecta a bovinos, camélidos y algunos cérvidos.

La infección con este nematodo recibe el nombre de dictiocaulosis, verminosis pulmonar, o bronquitis verminosa. Estos gusanos no afectan ni a perros, ni a gatos.

4.11. PARÁSITOS DE IMPORTANCIA MEDICA EXTERNOS

Tanto las **pulgas** como las **garrapatas** son parásitos externos que pertenecen al filo Arthropoda. Ambos son artrópodos hematófagos capaces de parasitar diversas especies animales, incluyendo aves, mamíferos y reptiles. Su importancia como especies parásitas radica en que no solo son capaces de producir patologías por sí mismas, sino que también pueden actuar como vectores y reservorios de múltiples enfermedades.

Para poder definir correctamente a las garrapatas podríamos decir que son parásitos temporales, es decir, los desarrollos de estos insectos se basan en tres etapas diferentes: Larvas, ninfas y adultos. Decimosexto por el hecho de que para pasar de una etapa a otra sí o sí, las garrapatas tienen que estar siempre en contacto con el hospedador con una duración aproximada de 4 a 10 días.

Estos pequeños artrópodos tienen como nombre científico ixodoideos y pertenece a la familia de los ácaros, por decir familia ya que son unas súper familias. Son capaces de propagar enfermedades muy maliciosas e infecciosas ya que, en más de una ocasión, en varios países del mundo han tenido muchísimas dificultades para controlar.

Las pulgas conocidas como sifonápteros son insectos neópteros de pequeño tamaño (de 1,5 a 3,3 mm de longitud) difícilmente detectables a simple vista y sin alas, de los cuales se



sabe que en 2018 que hay 1900 especies y que si no se tienen productos eficaces antipulgas poco se podrá hacer contra ellas.

Son parásitos externos que sobreviven por la sangre de mamíferos. Dependiendo de cada especie, se transmiten unas enfermedades u otras, como tenias o Dipilidium.

Las pulgas tienen un cuerpo duro (por lo que soportan grandes presiones), pulido y cubierto de pelos y espinas hacia atrás. Se caracterizan por ser muy ágiles y normalmente de color oscuro, con un importante mecanismo bucal compuesto por tubos adaptados con los que se alimenta de los huéspedes, de su sangre. Cuando están sobre ellos, se desplazan fácilmente entre pelos y plumas gracias a un cuerpo comprimido lateralmente y a sus largas patas, de las cuales las traseras están adaptadas para el salto (33 cm en horizontal y18 cm en vertical).

Garrapatas

Para poder definir correctamente a las garrapatas podríamos decir que son parásitos temporales, es decir, el desarrollo de estos insectos se basan en tres etapas diferentes: Larvas, ninfas y adultos.

Decimosexto por el hecho de que para pasar de una etapa a otra sí o sí, las garrapatas tienen que estar siempre en contacto con el hospedador con una duración aproximada de 4 a 10 días.

Estos pequeños artrópodos tienen como nombre científico ixodoideos y pertenece a la familia de los ácaros, por decir familia ya que son unas súper familia. Son capaces de propagar enfermedades muy maliciosas e infecciosas ya que en más de una ocasión, en varios países del mundo han tenido muchísimas dificultades para controlar y parar enfermedades como por ejemplo son la de Lyme.

Las garrapatas de la familia Ixodidae son comúnmente conocidas como garrapatas duras. Atacan a numerosos mamíferos, incluido el ser humano. Algunos géneros son:



Amblyomma. Son vectoras de varias enfermedades. Se localizan más frecuentemente en el ganado. Disminuye la producción de leche y carne. En los humanos puede causar ehrlichiosis humana.

Rhipicephalus. Se localizan más frecuentemente en el ganado. Transmiten enfermedades como la babesiosis (deficiente coordinación de movimientos, fiebre alta, agrandamiento de hígado y bazo, ictericia y muerte) o anaplasmosis (fiebre, fuerte dolor de cabeza, mialgia, escalofríos y temblores).

Dermacentor. Se localiza en el ganado vacuno, bovino y ovino y en animales domésticos. Transmite la anaplasmosis, la fiebre Q. Hace que los animales se muerdan y rasquen ocasionándose heridas, que aprovechan otras bacterias, moscas y parásitos para desarrollarse.

Ixodes. Transmiten la parálisis de la garrapata, babesiosis, y la anaplasmosis, el Virus Powassan y la fiebre Q . Se localizan en animales y humanos.

Sarnas

Se trata de la variedad aparentemente menos grave y más engañosa de sarna. Lamentablemente también es la más complicada de atender y erradicar. Como habíamos mencionado la sarna es consecuencia de un ácaro, en este caso el Demodex canis, el cual tiene una presencia permanente en el cuerpo del animal. Este parásito se concentra en los folículos de su pelaje y permite la afectación de otras bacterias consideradas como patógenas.

La sarna se hace presente de manera principal en los perros, especialmente en los cachorros o en los ejemplares más jóvenes. Estos son animales que son infestados por sus madres poco después de haber nacido. En los gatos, si bien con menos frecuencia, la sarna también llega a presentarse.

Los animales afectados por la sarna suelen mostrar muy buen apetito, incluso más allá de lo normal. La sarna es una enfermedad que no tiene un elevado nivel de contagio ni en las



personas, ni en los canes que tienen buena salud. En realidad, afecta más a los perros que tienen un sistema inmunológico escasamente desarrollado. Gracias a ello los ácaros consiguen afectar de manera más sencilla a los canes y los gatos, ya que estos parásitos de apariencia poco notable consiguen instalarse en el cuerpo y ocasionar tan molesta enfermedad.



Bibliografía

- Andrés Antonio González Garrido, E. M. (05 de 2013). ResercheGATE. Obtenido de ADICCION FARMACOLOGICA Y CONDUCTUAL: https://www.researchgate.net/publication/262010404_ADICCION_FARMACOLOGICA Y CONDUCTUAL
- Brock. (s.f.). Introducción, morfología y estructura de los microorganismos. En *Biologia* de *los microorganismos* (págs. Cap. 3, 11 pag.).
- Bush, L. M. (08 de 12 de 2022). *Manual MSD*. Obtenido de Mecanismos de defensa del huésped frente a la infección: https://www.msdmanuals.com/es-mx/professional/enfermedades-infecciosas/biolog%C3%ADa-de-las-enfermedades-infecciosas/mecanismos-de-defensa-del-hu%C3%A9sped-frente-a-la-infecci%C3%B3n
- Control de microorganismos. (s.f.). Obtenido de https://lls.ulatina.edu.pa/archivos/rvizuete_8-415-16/Archivos_de_Cursos/Materia_-_FAR16-FUNDAMENTOS_DE_MICROBIOLOGIA_Grupo_-_I_Anio_-_2019-3/Microbiologia_5___CH7_CONTROL_FISICO_QUIMICO_DE_MICROORGANISMOS.pdf
- ESPAÑOLA, R. A. (08 de 12 de 2022). ASOCIACIÓN DE ACADEMIAS DE LA LENGUA ESPAÑOLA. Obtenido de DEL: https://dle.rae.es/epizo%C3%B3tico
- Fernandes, A. Z. (12 de 2022 de 2022). DIREFENCIADOR Descubre diferencas y semejanzas.

 Obtenido de Hongos y bacterias: https://www.diferenciador.com/hongos-y-bacterias/
- Gómez, C. F. (08 de 12 de 2022). *LIFEDER*. Obtenido de Bacterias Gram positivas: características, estructura, enfermedades: https://www.lifeder.com/bacterias-gram-positivas/



- Kenneth J. Ryan, C. G. (08 de 12 de 2022). Acces MEDCINA. Obtenido de Sherris.
 Microbiología médica, 6e: https://accessmedicina.mhmedical.com/book.aspx?bookid=2169
- La Ciencia y sus Demonios. (07 de 12 de 2022). Obtenido de Psicrofilos. Amantes del frío: https://lacienciaysusdemonios.com/2010/01/11/psicrofilos-amantes-del-frio/
- Loudman. (7 de 12 de 2022). *Microbiologia Veterinaria*. Obtenido de blogspot: https://microveterinariaudesblogs.blogspot.com/
- MED.SE. (s.f.). TAXONOMÍA, CLASIFICACIÓN Y NOMENCLATURA. Obtenido de https://med.se-todo.com/biolog/48128/index.html#:~:text=TAXONOM%C3%8DA%2C%20CLASI FICACI%C3%93N%20Y%20NOMENCLATURA.%20TAXONOM%C3%8DA%2C% 20es%20la%20ciencia,vivos%20un%20nombre%20cient%C3%ADfico%2C%20correcto%20y%20admitido%20internacionalmente.
- Puig, R. P. (08 de 12 de 2022). *LEFEDER*. Obtenido de Bacterias Gram negativas: https://www.lifeder.com/bacterias-gram-negativas/
- Romero, H. Q. (2017). *Revista de Ciencia*. Obtenido de Parasitología Veterinaria: http://www.revistaciencia.amc.edu.mx/images/revista/68_I/PDF/Parasitologia_veter inaria.pdf
- Salud, O. M. (08 de 12 de 2022). *Organización Mundial de la Salud*. Obtenido de centro de prensa: https://www.who.int/es/news-room/fact-sheets/detail/zoonoses
- Sanchez, J. (07 de 12 de 2022). *UNPROFESOR*. Obtenido de MESOSOMA: FUNCIÓN Y CARACTERISTICAS: https://www.unprofesor.com/ciencias-naturales/mesosomas-funcion-y-caracteristicas-5184.html
- SARAGOZA, C. S. (2021). ABORTO MICOTICO. TEMAS SELECTOS DE MICOLOGA VETERINARIA, 13.
- slidetodoc. (08 de 12 de 2022). Bacterias intracelulares Obligadas y opcionales Bacterias intracelulares obligadas. Obtenido de https://slidetodoc.com/bacterias-intracelulares-obligadas/

