



# ESCUELA SUPERIOR POLITECNICA DEL LITORAL

# FACULTAD DE INGENIERIA MARITIMA Y CIENCIAS DEL MAR

"AISLAMIENTO DEL VIRUS DE LA NECROSIS INFECCIOSA HIPODERMICA Y HEMATOPOYETICA (IHHNV) EN CAMARONES PENEIDOS PARA LA REPRODUCCION EXPERIMENTAL DE LA ENFERMEDAD"

#### TESIS DE GRADO

Previa la obtención del título de:

**ACUICULTOR** 

Presentada por:

María Dolores Villacreses Salas

GUAYAQUIL-ECUADOR

1996

# 1953 A

#### **AGRADECIMIENTO**

BIBLIOTECAL FAC, ING. MARITIMA

.....Agradezco al CENAIM y al Dr. Jorge Calderón que me dieron la oportunidad de realizar el trabajo de tesis en este prestigioso centro.

.....A mi familia y a mis amigos por su comprensión y paciencia durante todo este año.

....Al Doctor Eric Mialhe, por su guianza, paciencia, dirección, amistad, gentileza y por haber compartido conmigo sus conocimientos en la línea de patología e inmunodiagnóstico.

....A Christophe Rousseau y Emeric Motte por su gran espíritu de colaboración y compañerismo durante la elaboración de los protocolos de trabajo.

.....A Gabriel Rivera por la gran cooperación que me brindó durante el desarrollo de las pruebas de diagnóstico.

....A Lucía Carrera (+), por contribuir con sus conocimientos de epidemiología y por su buen léxico del idioma castellano.

.....Al Dr. Teruo Miyasaki por la delicadeza de elaborar fotografías por microscopía electrónica.

.....A la Dra Janeth Rivero y Dr. Gustavo Rubio por su especial ayuda en el proceso de aislamiento del virus en el Instituto de Higiene "Leopoldo Izquieta Pérez".

.....A Jenny, Camila y Phillipe por ayudarme gentilmente en el trabajo de inmunodiagnóstico.

.....A César Bedoya y a Eduardo Cavezas por la edición del trabajo.

.....A mis amigos, Rubén, Paola, Lilia, Mara, Lorena, Eduardo, Marcelo, Lexi, Jenny, Chavi, Fernando y Giovanni por su compañerismo y apoyo.



A mi madre: Hedy María...



"La responsabilidad por los hechos, ideas y doctrinas expuestas en esta tesis, corresponden exclusivamente a su autor, y el patrimonio intelectual de la Tesis de Grado corresponderá exclusivamente a la Escuela Superior Politécnica del Litoral."

María Dolores Villacreses Salas

Ing. Raul Coello Presidente del Tribunal

PhD. Eric Mialhe Director de Tesis

BIBLIOTECA FAS. ING. MARITIMA

PhD. Jorge Calderón Miembro Principal

Ac. Henry Alvarez Miembro Principal

Henry Alwary 1



#### RESUMEN

BIELIOTECA FAC. ING. MARITIMA

El aislamiento del virus IHHN fue realizado a partir de aproximadamente 100 PL Penaeus stylirostris infectadas previamente experimentalmente per os con homogeneizados de juveniles P. vannamei con sintomatología de IHHNV. Los PL fueron analizados utilizando las técnicas de histología, demostrando cuerpos de inclusión eosinófilos, núcleos hipertrofiados y cromatinas marginadas.

Estas post-larvas se clarificaron por centrifugación en tampón TN y se realizó una ultracentrifugación diferencial (150,000 g, 19 horas) en u n "soporte de sacarosa". El sedimento se resuspendió para realizar una ultracentrifugación isopícnica en gradiente continuo de cloruro de cesio al 25-45% (80.000 g, 22 horas). Los gradientes fueron fraccionados y se determinó el índice de refracción y absorbancia a 254 nm. Las fracciones se observaron al MET y se pudieron apreciar partículas redondas (homogéneas) con un tamaño entre 20 y 25 nm.

Juveniles *P. stylirostris* infectados por medio de una inyección de 30 µl de suspensión viral, se analizaron por pruebas histológicas, por sondas nucleicas (Dot Blot) y microscopía electrónica.



#### INDICE DE ABREVIATURAS

ADN:

Acido desóxido ribonucleico

ARN:

Acido ribonucleico

IHHNV:

Virus de la necrosis infecciosa hipodérmica y hematopoyética

JcDNV:

Virus de densonucleosis de Junonia Coenia

MET:

Microscopio electrónico de transmisión.

PL:

Post-larva

VP:

Proteina viral.



## INDICE GENERAL

BIBLIOTECA TAC. ING. MARITIMA

RESUMEN
INDICE DE ABREVIATURASV
INDICE GENERALV
INDICE DE FIGURASIX
INDICE DE TABLAS
INDICE DE FOTOSXI
INTRODUCCION12
I. REVISION BIBLIOGRAFICA13
1.1 Los virus: Características generales
1.2 Virus en invertebrados
1.2.1. Virus en camarones peneidos
1.2.2. El género de los Densovirus
1.3 El virus IHHNV24
1.3.1 Distribución geográfica y transmisión2
1.3.2 Sintomatología y manifestación general20
1.3.3 Métodos de diagnóstico del virus
II. MATERIALES Y METODOS31
2.1 Material biológico31
2.1.1 Juveniles Penaeus vannamei31
2.1.2 Post - larvas Penaeus stylirostris
2.2 Mantenimiento de los animales en bioensayos33
2.3 Histopatología33

2.4 Ultracentrifugación y análisis espectofotométrico36
2.5 Microscopía electrónica de transmisión
2.6 Diagnóstico de IHHNV por sonda nucleica
III. RESULTADOS39
3.1 Aislamiento del virus IHHN39
3.2 Desarollo de protocolos de infección experimental42
3.2.1 Experimentación 1. Infección per os42
3.2.2 Experimentación 2. Infección por inyección intramuscular
CONCLUSIONES Y DISCUSIONES
RECOMENDACIONES52
ANEXOS54
BIBLIOGRAFIA63



## INDICE DE FIGURAS

BIELIOTECA FAC. ING. MARITIMA

Fig. 1.	Familias de los virus que infectan invertebrados16
Fig. 2.	Organización del genoma del densovirus de J. Coenia cortado en e
	plásmido bacteriano PB 32221
Fig. 3.	Modelo para la replicación de los parvovirus22
Fig. 4.	Equilibrio de las fracciones de la ultracentrifugación en cloruro
	de cesio40
Fig. 5.	Protocolo de aislamiento del virus IHHN41
Fig. 6.	Protocolo de infección experimental del virus IHHN

#### INDICE DE TABLAS

TABLA	I. Propiedades de los viriones en construcciones taxonómicas
TABLA	II. Lista de los virus conocidos y reportados en camarones
TABLA	III. Densovirus de insectos y camarones (en base al país de origen)



#### INDICE DE FOTOS

BIBLIOTECA FAS. INS. MARITIMA

<b>ГОТО</b> 1.	- Núcleo elongado conteniendo el material Feulgen positivo y el nucleolo destruido (flecha larga). El núcleo normal contiene partículas de cromatina y un nucleolo visible de Feulgen positivo (flechas cortas). Tinción de Feulgen X 600
FOTO 2.	- (Izquierda) Núcleo reducido (flecha corta) y un núcleo con inclusiones de tipo Cowdry-A (flecha larga). Tinción de Feulgen X600. (Derecha) Núcleo con inclusiones típicas de tipo Cowdry A (flecha larga). Tinción de Feulgen X 600
FOTO 3	Células sanas del epitelio de las branquias. El núcleo tiene un nucleolo bien definido (n). MET X 6000 (Cortesía del Dr. Teruo Miyasaki)
FOTO 4	Núcleo de fibra muscular presenta una matriz densa de electrones que contiene partículas virales. C: heterocromatina MET X 40000 (Cortesía del Dr. Teruo Miyasaki)
FOTO 5	Gran número de viriones libres (redondeados) de 28 a 30 nm de diámetro en el núcleo de la célula del epitelio tubular de la glándula antenal. MET X 7000 (Cortesía del Dr. Teruo Miyasaki)



#### INTRODUCCION

BIBLIOTECA FAS. ING. MARITIMA

El virus de la necrosis infecciosa hipodérmica y hematopoyética (IHHNV) es una de las más importantes enfermedades virales de camarones peneidos en Ecuador. Está asociada a epizootias que provocan mortalidades del 90% en piscinas camaroneras. Se manifiesta por variaciones de tamaño. crecimiento reducido, debilidad general en el animal y una serie de deformaciones cuticulares que afectan el rostrum, antenas y áreas torácicas y abdominales del exoesqueleto (Lightner et al, 1992).

Para controlar la enfermedad se plantean dos estrategias: La primera, a corto plazo, es la prevención mediante sondeos epidemiológicos basados e n el diagnóstico con sondas moleculares. La segunda, a largo plazo, es la producción de animales resistentes al virus por medio de la genética. En los dos casos un primer paso consiste en aislar el virus con el objeto de elaborar sondas moleculares y otro paso consiste en desarrollar u n protocolo de reproducción de la enfermedad para evaluar la sensibilidad de las sondas y la resistencia de los individuos al virus. El presente trabajo se desarrolló con el objeto de emprender un aislamiento del virus y lograr la reproducción experimental de la enfermedad

#### CAPITULO 1

#### REVISION BIBLIOGRAFICA

## 1.1 LOS VIRUS: Características generales

Los virus son parásitos obligatorios intracelulares, básicamente, moléculas de ácidos nucleicos rodeadas por envolturas de proteínas, que necesitan de organismos vivos para poder replicarse. Fuera de una célula huésped, son completamente inertes.

El tamaño de los virus está comprendido entre 10 y 300 nm. La partícula viral consiste en una cápsida (capa de proteína) que protege el ácido nucleico (material genético) del virus. El material genético varía de acuerdo a cada tipo de virus y puede ser ADN (ácido desoxiribonucleico) o ARN (ácido ribonucleico), de simple o doble cadena. El virión puede o no presentar una envoltura, de origen viral o celular, formada por proteínas, carbohidratos y lípidos. Así, el IHHNV no presenta envoltura. Los virus producen frecuentemente alteraciones en la célula huésped como la tumoración y otros pueden inhibir las síntesis de los macroelementos de la célula huésped.

Muchas propiedades de los virus son utilizadas para su taxonomía (Tabla I). Entre estas propiedades, algunas son importantes para la clasificación a nivel de familia, estas se indican con un asterisco.

# TABLA I. PROPIEDADES DE LOS VIRUS UTILIZADAS PARA SU TAXONOMIA

# PROPIEDADES DE LOS VIRUS PARA SU TAXONOMIA (Fields, 1990).

- A. Propiedades de los viriones:
  - 1.- Tamaño y forma del virión \*
  - 2.- Presencia o ausencia de una envoltura y de pleómeros. \*
  - 3.- Simetría y estructura de la cápsida.\*
- B. Según las propiedades del genoma:
  - 1.- Tipo de ácido nucleico ADN o ARN.\*
  - 2.- Tipo de hebras (monocadena o doble cadena), linear o circular.\*
  - 3.- Por la sonda (positiva, negativa o ambisentido).
  - 4.- Por el número de segmentos.
  - 5.- Por el tamaño del genoma o los segmentos del genoma.
  - 6.- Presencia o ausencia y el tipo de 5' terminal y 3' terminal.
  - 7.- La secuencia de nucleótidos.
- C. Propiedades de las proteínas:
  - 1.- Tamaño, número y actividades funcionales de las proteínas.
  - 2.- Secuencia de aminoácidos.
- D. Replicación:
  - 1.- Estrategia de replicación del ácido nucleico.
  - 2.- Características de transcripción y traducción.
  - 3.- Sitio de acumulación, ensamblaje y eliminación de proteínas del virión. \*
  - 4.- Citopatología y formación de cuerpos de inclusión.
- E. Propiedades físicas:
  - 1.- Estabilidad térmica.
  - 2.- Estabilidad a pH, a cationes (Mg<sup>2+</sup>, Mn<sup>2+</sup>).
  - 3.- Estabilidad a solventes lípidos, a detergentes y a radiaciones.
- F. Propiedades biológicas:
  - 1.- Relaciones serológicas.
  - 2.- Rango de huéspedes naturales y experimentales. \*
  - 3.- Patogenicidad y asociación con otras enfermedades.
  - 4.- Tropismo celular, patología e histopatología.
  - 5.- Transmisión, vectores y distribución geográfica.



BIBLIOTECA FAC, ING. MARITIMA

#### CON ENVOLTURA

#### SIN ENVOLTURA

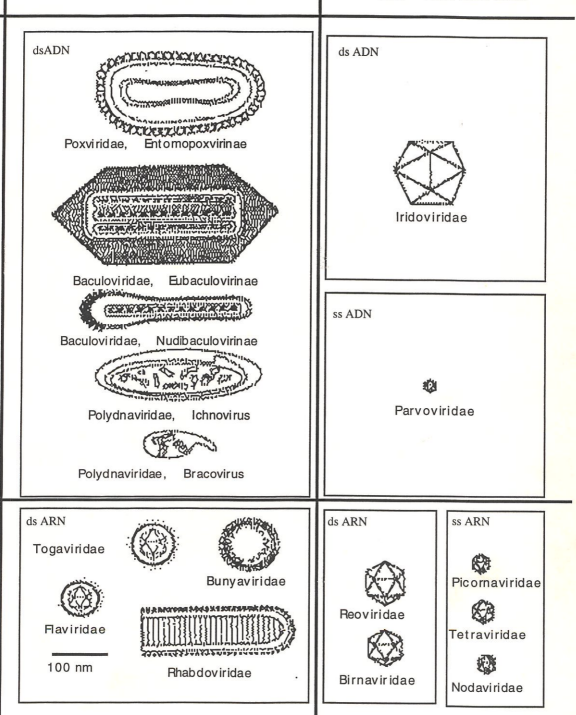


FIG. 1. FAMILIAS DE VIRUS QUE INFECTAN INVERTEBRADOS.

#### 1.2 VIRUS EN INVERTEBRADOS.

La taxonomía de los virus es hecha por el Comité Internacional de Taxonomía de Virus (ICTV). Los virus han sido estudiados en pocas especies y eventualmente de insectos por su importancia para 1a agricultura y medicina (Fig 1.).

#### 1.3 VIRUS EN CAMARONES PENEIDOS

El desarrollo de la acuacultura ha favorecido el descubrimiento de virus de camarones y cangrejos. Se conoce actualmente una variedad de enfermedades virales en crustáceos. De acuerdo a los criterios generales en procedimientos citados, los virus de camarones han sido clasificados en las familias de: Parvoviridae, Baculoviridae, Rhabdoviridae, Reoviridae, Togaviridae y Nodamuraviridae (Tabla II).

La familia Parvoviridae contiene tres géneros: parvovirus, dependovirus y densovirus. Los dos primeros géneros infectan vertebrados incluyendo a seres humanos. Los virus del tercer género son patógenos de invertebrados y asociados enfermedades a reconocidas como densonucleosis. Los dependovirus necesitan ayuda de un adenovirus o herpesvirus para replicarse, mientras que los parvovirus y densovirus se replican de manera autónoma.



BIBLIOTECA IAC, ING. MARIJIMA

**TABLA II.** LISTA DE LOS VIRUS CONOCIDOS Y REPORTADOS EN CAMARONES PENEIDOS, Y SU CLASIFICACION.

Abreviación	Nombre Completo	Referencia
	Virus ADN	
MONOCATENARIO		
Parvoviridae		
IHHNV 22 nm	Virus de la Necrosis Hipodérmica	Lightner et al1983 a.b
ss ADN	y Hematopoyética	Bonami et al.,1990
HPV 22-24 nm	Virus Hepatopancreático del Tipo	Lightner y Redman,
ss ADN	Parvo	1985a
LOPV 25-30 nm	Virus Linfoide de Tipo Parvo	Owens et al., 1991
ss ADN		(**). N. N. 10 100
BICATENARIO		
Baculovirus		
tipo-BP 65X300 nm	Virus de Tipo Baculovirus Penaei	Couch 1974, a.b
ds ADN	(especies de tipo PvSNPV).	Brock et al., 1986
	BP de Mexico y el Pacífico Este	Lightner et al., 1985
Tipo-MBV 75X300nm	Baculovirus de Tipo Penaeus	8,2300
ds ADN	monodon (especie de tipo	Lightner et al.,1983c
	PmSNPV).	Lightner y Bovo et al.,
	MBV desde S.E. de Asia e Italia.	1984
	PBV=P.plebejus baculovirus.	Lester et al.,1987
Tipo-BMN 75X300nm	Virus Necrótico de la Glándula del	1000 1000 1000 Feb. 2002 F
ds ADN	Intestino Medio, Tipo Baculoviral.	
	BMN del P. japonicus en Japón.	
	TCBV= baculovirus de tipo C de P.	Sano et al1981
	monodon	Brock y Lightner.,1990
YBV	Virus del Hemocito de Forma	Owens, 1993
ds ADN	Redondeada	
N/I		
YH	Virus de la Enfermedad de Cabeza	
ds ADN	Amarilla de P. monodon	1993
MONOCATENADIO	Virus ARN	
MONOCATENARIO		
Togaviridae LOVV 30-55 nm	X7	
ss ARN?	Virus Vacuolizante del Organo	Bonami et al., 1992
BICATENARIO	Linfoide	
Reoviridae		
REO-III 50-70 nm	Tine III Dec liberios	
ds ARN	Tipo III Reo-likevirus.	Tsing y Bonami.,1987
REO-IV 50-70 nm	Tipo IV Reo-like virus.	P
ds ARN	Tipo IV Reo-like virus.	Bonami, Mari y Lightner,
Rhabdoviridae		1988.
RPS	Rabdovirus de Camarones	I.u. at al. 1001
	Rabdovirus de Camarones Peneidos	Lu et al., 1991
Nodamuraviridae		Nadala et al.,1992
TSV	Virus Síndrome de Taura	Lightner 1005
	. Las officiale de l'aura	Lightner, 1995

Los viriones no tienen envoltura, tienen un diámetro de 18-26 nm y son de estructura icosahédrica. El genoma del virus de esta familia está compuesto por una molécula de ADN monocatenario de aproximadamente 5000 bases. Este genoma dirige la síntesis de polipéptidos estructurales (3-4), componentes de la cápsida, y polipéptidos no estructurales involucrados en la replicación.

#### 1.4 El género de los Densovirus

El primer densovirus, fue descubierto en una larva de lepidóptero pirálido Galleria mellonella L. (Vago et al., 1964, Meynadier et al., 1964). Este nuevo síndrome, fue nombrado densonucleosis referencia al núcleo denso característico de las células infectadas. Posteriormente, algunos densovirus han sido descrito en distintas especies de insectos. En la naturaleza y en el laboratorio, densovirus son generalmente muy patógenos e intervienen regulación de poblaciones de sus huéspedes mediante epizootias. Debido a esta patogenicidad y también a su alta especificidad, los densovirus son usados por el hombre en la lucha biológica contra plagas de insectos en agricultura o contra vectores de enfermedades en medicina humana y veterinaria. Algunos densovirus también han sido descritos en camarones y cangrejos en Asia y Europa (ver Tabla III).



BIBLIOTECA FAS. ING. MARITIMA

**TABLA III.** DENSOVIRUS DE INSECTOS Y CRUSTACEOS EN BASE AL PAIS DE ORIGEN (Jourdan, 1990).

ORDEN - ESPECIE	ABREVIACION	PAIS	REFERENCIA
DICTYOPTEROS			ALL EXELUCIA
Periplanetta fuliginosa	Pf DNV	Japón	Suto et al., 1979
DIPTEROS		2007 Supple To Principles on an	, 1575
Aedes aegypti	Ad DNV	URSS	Lebedeva et al,
			1973
Simulium vittatum	Sv DNV	EEUU	Federici, 1976
Aedes pseudoscutellaris	Ap DNV	Venezuela	Gorziglia et al.,
			1980
LEPIDOPTEROS			
Agraulis vanillae	Av DNV	Gran Bretaña	Kelly et al., 1980
Bombyx mori	Bm DNV	Japón	Shimuzu, 1975
Diatraea saccharalis	Ds DNV	Guadalupe	Meynadier et al.,
_			1977b
Euxoa auxiliaris	Ea DNV	EEUU	Sutter, 1973
Galleria mellonella	Gm DNV	Francia	Meynadier et al.,
7			1964
Junonia coenia	Jc DNV	EEUU	Rivers y Longworth,
T	0.000		1972
Lymantria dispar	Ld DNV	Francia	Grignon, 1982
Pieris rapae	Pr DNV	China	Fu-lin et al., 1981
Sibine fusca	Sf DNV	Colombia	Meynadier et al,
C ! !:	G 5177		1977a
Casphalia extranea	Ce DNV	Costa de Oro	Fediereet al.,1981
Pseudoplusia includens ODONATES	Pi DNV	EEUU	Chao et al., 1985
Leucorrhinia dubia	I J DAIN		
ORTHOPTEROS	Ld DNV	Suecia	Carpentier, 1979
Acheta domestica	Ad DMV		
Acheia aomestica	Ad DNV	Francia	Meynadier et al.,
CRUSTACEOS:			1977c
DECAPODA			
Peneaus merguensis	PmeDNV	Singapour	Lightney v. Dadana
8	TIMEDITY	Singapour	Lightner y Redman, 1985
Penaeus semisulcatus	PsDNV	Kuwait	Lightner y Redman,
		Ruwait	1985
Penaeus orientalis	PoDNV	China	Lightner y Redman,
		Cirriu	1985
Penaeus monodon	PmoDNV	Filipinas	Lightner y Redman,
			1985
Carcinus mediterraneus	CmDNV	Francia	Mari y Bonami,
			1988
Macrobrachium	MrDNV	Malasia	Anderson et al.,
rosenbergii			1990
Penaeus vannamei	IHHNV	Hawai	Bonami y Lightner,
			1990

El virión de los densovirus se presenta sin envoltura, y posee u n diámetro entre 19 a 24 nm con una simetría icosahédrica. En la cápsida se encuentran 4 proteínas virales estructurales designadas VP1, VP2, VP3 y VP4. Las proteinas VP4 son ensambladas de 3 en 3 en 60 moléculas que constituyen las 20 caras del icosahedro. Las proteínas virales VP2 y VP3 tienen funciones de estabilización estando localizadas en la superficie externa de la partícula del virus. Los viriones son estables a pH ácidos (pH 3), a solventes orgánicos como el éter, al cloroformo, y a temperaturas de 56-65°C. Es posible que esta resistencia esté relacionada con la simplicidad de su estructura (Seigl et al, 1985).

El genoma de los densovirus está constituido de un ADN linear monocatenario, encapsidado en el virión aislado en cadena de polaridad positiva o negativa. La extracción del ADN genómico e n condición fuertemente iónica conduce al apareamiento de cadenas complementarias y obtención del ADN bicatenario (Jourdan, 1990).

El genoma del densovirus de lepidóptero *Junonia coenia* (JcDNV) ha podido ser clonado íntegramente dentro del plásmido bacteriano pBR322. El plásmido recombinante ha sido designado pBRJ (Jourdan, 1990). La secuencia completa del inserto viral estabilizada corresponde a el genoma que ha logrado ser reducida en sus extremidades en 88 pares de bases. Así el genoma clonado consiste e n una secuencia de 5908 pb. Una de las cadenas porta el cuadro de lectura ORF1 y la otra cadena porta tres cuadros de lectura (ORF 2,3 y

4). La carta de lectura (ORF1) codifica para los polipéptidos estructurales VP1, VP2, VP3 y VP4 las cuales presentan secuencia comunes. Los ORFs 2,3 y 4 codifican para los polipéptidos no estructurales implicados en la replicación. Se encuentran varias señales de poliadenización o sitios de corte (AATAAA) a lo largo de los cuadros de lectura (Figura 2).

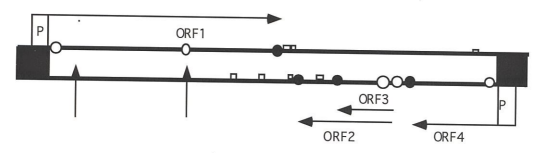


FIG 2. Organización del genoma de densovirus de *J. coenia* clonado en el plasmido bacteriano pBR322 (Dumas *et al*, 1992).

Las cadenas complementarias del genoma de JcDNV están representadas por los trazos horizontales ... Una cadena porta el marco de lectura mayor ORF1 y la cadena complementaria los tres marcos de lectura ORF2, ORF3, ORF4. Los ORF están representados por las flechas horizontales que indican la orientación. Las repeticiones terminales inversas se demuestran por las cajas ... Los signos potenciales de transcripcion y traduccion están indicadas como sigue: promotores P, codones de iniciación Codones de terminación , sitios de poliadenización ...

Dos promotores de la transcripción han sido identificados, el promotor P9 y promotor P93 que regulan respectivamente los cuadros de lectura ORF 1 y ORF 2,3 y 4. Se encuentran además repeticiones terminales inversas (RTI) en las dos extremidades del genoma, secuencias involucradas en la replicación del genoma y en su capacidad de utilización en el cromosoma de la célula huésped.

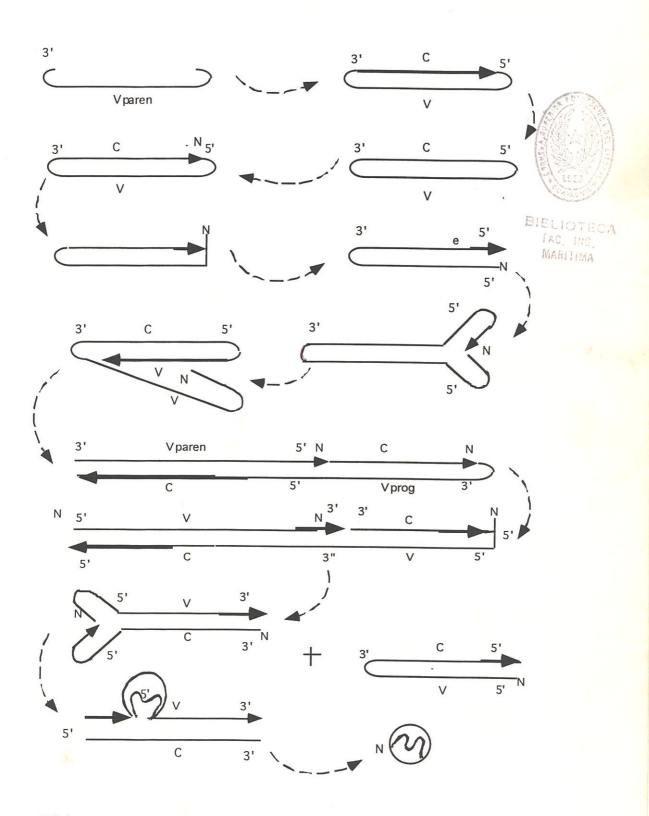


FIG 3. MODELO PARA LA REPLICACION DE LOS PARVOVIRUS. Ver el texto para detalles, (V) cadena del virión, (Vpar) cadena del virión parental, (Vprog) cadena del virión progenitora, (C), cadena complementaria, (N) sitio específico de nucleasas (Cotmore et al, 1987).

#### Replicación viral

Los parvovirus y densovirus pueden replicarse autónomamente. El inicio de la multiplicación consta de tres pasos: la fusión de la cápsida a la membrana celular, la desintegración de la cápsida, y finalmente la entrada del ácido nucleico desnudo al citoplasma. La fijación del virus a la célula huésped está basado en el reconocimiento específico entre las proteínas de la cápsida del virión y los constituyentes de la membrana de la célula. Una vez que se ha desintegrado la cápsida, el ácido nucleico se transporta hacia el núcleo para empezar la expresión viral.

Los densovirus y parvovirus se replican y transcriben en el núcleo de la célula infectada aprovechando los mecanismos de la célula huésped. La célula debe estar en la fase S del ciclo celular para que ocurra la replicación. Esto sugiere una relación muy cercana entre la replicación del ADN viral y del ADN celular. De hecho estos virus requieren la ADN polimerasa celular para la replicación de sus genomas. Sin embargo se requiere por lo menos de algunas enzimas codificadas por el virus. Estos virus poseen horquillas terminales de secuencia palindrómica en el ADN usadas como iniciadores para la replicación. (Figura 3).

El genoma de ADN de simple cadena (ssDNA) de estos virus se caracteriza por poseer dos polaridades: o positiva o negativa. Las cadenas de sentido negativo (complementarias con el ARNm) se transcriben directamente en ARNm, pero las cadenas de sentido positivo (homólogas al ARNm) deben sintetizarse en una cadena complementaria de ADN de sentido negativo, para transcribirse en el ARNm.



En el curso de la infección de los parvovirus aparece primero la síntesis de tres polipéptidos no estructurales requeridos para activar el promotor para la transcripción. Después aparece la síntesis de tres polipéptidos estructurales VP1, VP2 y VP3 (proteínas de la cápsida) que protegen el virus. Las secuencias de bases que codifican para cada uno de los tres polipéptidos se superponen una con otras (Jourdan, 1990).

Ensamblaje, maduración y salida de los virus

Los virus han desarrollado varias estrategias para su ensamblaje, maduración y salida de la célula. Los virus que no presentan envoltura como los densovirus se ensamblan y adquieren infectividad dentro de la célula y su salida depende en gran parte de la desintegración de las células infectadas.

#### 1.3 EL VIRUS IHHN

El virus de la Necrosis Infecciosa Hipodérmica y Hematopoyética fue descrito por primera vez en *Penaeus stylirostris* en Hawai (Lightner *et al.*, 1983a). El virus ha sido diseminado por todo el mundo mediante transferencias de camarones peneidos para cultivo y está asociado a elevadas pérdidas por mortalidad.

El IHHN es un virus sin envoltura, de forma icosahédrica, 22 nm de diámetro, y una densidad promedio de flotación de 1.40 g/ml e n cloruro de cesio. El genoma tiene un ADN linear monocatenario, cuyo tamaño estimado mediante microscopía electrónica de transmisión fue de 4.1 kb (Bonami *et al.*, 1990). En base a estas características se incluye (Bonami *et al.*, 1990) a la familia Parvoviridae.

## 1.3.1 DISTRIBUCION GEOGRÁFICA Y TRANSMISION.

El IHHNV está tan extendido entre camarones peneidos en todo el mundo, que es difícil establecer un origen geográfico natural et al., 1990). Se presenta en el Sur-Este de Asia (Singapore, Malasia, Indonesia y las Filipinas) debido a que la sintomatología de IHHNV se encontró en camarones P. monodon de esa región (Lightner, 1988). En un estudio de larvas, juveniles y adultos de camarones P. stylirostris, P. vannamei y P. monodon procedentes de Ecuador, Costa Rica, Panamá, Texas y Florida se determinó que los animales portaban IHHNV (Lightner et al., 1983a, 1983b). Hoy en día se estima que IHHNV se encuentra en EEUU (Florida, Texas y Hawai), en Sud América (Brasil, Venezuela, Ecuador, Perú,) en Centro América (Costa Rica, Panamá, México, Caribe) e Israel (Lightner et al., 1990, Lightner y Redman, 1991a).

El período de incubación y la severidad de la enfermedad en la depende del tamaño, así los juveniles son los más infección afectados (Bell y Lightner 1987). En la transmisión de este virus es importante destacar que los sobrevivientes con IHHNV de epidemias aparentemente tienen el virus durante toda la vida y es transmitido a la siguiente generación (vertical horizontalmente) (Lightner, 1988). Estudios de infectividad sugieren que P. stylirostris es más susceptible a infectarse con IHHNV que P. vannamei. (Bell y Lightner, 1983). Debido a que



BIBLICTECA FAC. ING. MARITIMA

diferentes especies de peneidos son sensibles al virus IHHN, se puede detectar camarones infectados por medio de infecciones experimentales.

#### 1.3.2 SINTOMATOLOGIA Y MANIFESTACION GENERAL

El virus IHHN se manifiesta en camarones Penaeus vannamei y P. stylirostris por signos clínicos que incluye morfológicos y cambios de comportamiento. Entre los cambios morfológicos se presenta crecimiento reducido (enanismo), debilidad general en el animal, acompañado de una serie de deformaciones en la cutícula que afectan el rostro (doblado), antenas (partidas), apéndices y otras áreas abdominales y del exoesqueleto. Además cambios coloración en su natural adquiriendo manchas blancas o café en la epidermis, especialmente en la unión de los segmentos abdominales. mientras que los moribundos P. stylirostris obtienen opacidad en la musculatura abdominal y una coloración azulada (Lightner etal., 1983a, 1983b). (Lightner et al., 1992). En cuanto a su comportamiento se observa una baja actividad en el consumo de alimento y comportamiento natatorio errático (Lightner et al., 1992). Se demostró en P. stylirostris que individuos de PL-35 o mayores infectados con IHHNV suben lentamente superficie de la columna de agua, donde dejan de nadar posteriormente descienden lentamente con un nado círcular hacia el fondo repitiendo el proceso por varias horas antes de morir o ser canibalizados por los animales en mejor estado.

# 1.3.3 METODOS DE DIAGNOSTICO DE IHHN Y ALTERNATIVAS POSIBLES.

Para el diagnóstico del IHHNV las observaciones de los síntomas externos no son confiables. Hasta el momento está basado en la histología por microscopía de luz, la observación de las partículas virales al microscopio electrónico de transmisión, la reproducción de los síntomas en condiciones experimentales y muy recientemente por medio de las sondas moleculares.

Para la histología fotónica son fijadas en solución de Davidson AFA (anexo 2.1) y teñidas con hematoxilina y eosina. El examen histológico se realiza mediante la observación de los cuerpos de inclusión prominentes de tipo Cowdry A (1934), que se localizan núcleos hipertrofiados, los cuales son eosinófilos (Lightner et al., 1983b), presentan cromatina marginada (Lightner et al., 1992) y una reacción débil de Feulgen positiva en el nucleoplasma (Mari et al., 1993). Los principales infectados son de origen ectodérmico (epidermis, epitelio del intestino anterior y posterior, cordón y ganglio nervioso) y de origen mesodérmico (órganos hematopoyéticos, glándula antenal, gónadas, órgano linfoide, tejido conectivo y músculo estriado) (Lightner, 1992). Los reproductores P. vannamei y P. stylirostris también pueden ser examinados haciendo una biopsia no destructiva (Brock et al., 1988) de un apéndice (el segundo o tercer maxilípedo) y observando el nervio mediante histología (Bell y Lightner, 1988). En el estadio larvario de Mysis o en los



FAC. ING.

primeros estadios de post-larva, se pueden encontrar inclusiones de tipo Cowdry A (1934) en el epitelio del intestino medio (Lightner, et al.. 1988). Esta forma de diagnóstico es tediosa, tardándose en obtener resultados de 48 a 72 horas. Además puede dar lugar a errores. La ausencia de cuerpos de inclusión no es excluyente de la presencia del virus, que puede sin embargo replicarse rápidamente en una situación de estrés para el animal. Así en ocasiones, los cuerpos de inclusión se han considerado como un marcador los cuales podrían ser solamente testigos de la presencia de otras enfermedades.

El microscopio electrónico de transmisión, método confiable, para visualizar partículas virales en secciones homogeneizados. La muestra homogeneizada es sometida sedimentación y tinción negativa clarificaciones. con fosfotúngsnico para observar al microscopio electrónico. procedimiento muy útil a nivel de investigación, pero no se puede aplicar para efectuar un reconocimiento de rutina ya que el costo de este equipo es excesivo para un servicio de diagnóstico.

Otro procedimiento para detectar la presencia del virus muestras mediante la inducción la enfermedad de condiciones experimentales. Antes de iniciar 1a experimentación, se mantienen a los individuos bajo condiciones de estrés en pequeños tanques durante 10 a 30 días. Se eligen post-larvas (PL 14) o juveniles Penaeus stylirostris libres del

virus IHHN, especialmente susceptibles a este virus (Bell y Lightner, 1988). Se efectúa la transmisión de la enfermedad (infección experimental) depositando las post-larvas stylirostris en varios acuarios a fin que se alimenten con los cefalotórax triturados de los camarones analizados (Lightner et al.,1988). Luego que el virus se replica, se observa sintomatología a partir de los 15-30 días. (Lightner, 1992). Otra manera es inyectando intramuscularmente un clarificado (una muestra de camarones infectados es homogeneizado en suero fisiológico y centrifugado a 2000 g por 20 min) entre el segundo y tercer par de segmentos abdominales a juveniles de camarones peneidos. En estos casos los síntomas se observan a los 5-15 días (Lightner et al., 1992). Estos estudios indican que los bioensayos por infección oral son más sensitivos que los bioensayos por inyección intramuscular debido a que el virus pasa por el tubo digestivo, a la hemolinfa y los tejidos blandos (Lightner et al., 1983b, Lightner 1988, Bonami et al., 1990).

Muy recientemente se ha desarrollado una técnica de tipo dot blot con sonda nucleica para detectar el IHHNV, "Dot Blot para Detección del IHHNV" la cual se realiza mediante la detección de su ADN viral (IHHNV ShrimProbe de DiagXotics, Inc.)(Lightner et al, 1993) (anexo 1). El ADN viral se hibridiza con la sonda, complementaria a ciertas secuencias del virus IHHN y se presenta con un grupo reportero conocido como digoxigenina, se adicionan anti digoxigeninas conjugadas con alcalina fosfatasa

(AP) que se fijan al grupo reportero. Se detecta en base a la reacción entre AP y un substrato cromógeno (NBT, X-Fosfato), adquiriendo una coloración proporcional a la cantidad de ADN viral. Permite una detección rápida del virus, efectuándose operaciones con menor costo, pero experimentaciones son necesarias para evaluar la sensibilidad y la especificidad.



BIELIOTECA FAC, ING, MARITIMA

#### CAPITULO II



#### **MATERIALES Y METODOS**

BIBLIOTECA FAG. NO. NARIHLA

#### 2.1 Material Biológico.

#### 2.1.1 Juveniles Penaeus vannamei.

Los camarones Penaeus vannamei utilizados para este estudio provinieron de la camaronera "Zamzotera" ubicada en El Morro, Data de Posorja. Se realizó un muestreo en dos piscinas y se eligieron, 75 juveniles con pesos comprendidos entre 2 a 2.5g. Estos animales presentaban una mortalidad del 40%, deformaciones en el rostro (doblado) y antenas (partidas), poco crecimiento (enanismo) y demostrando por lo común debilidad y opacidad en el abdomen. Se escogió de cada piscina dos animales con los síntomas mencionados para realizar fijación en Davidson (Anexo 1.1) y el proceso normal de histología (Bell y Lightner, 1988). Las secciones de tejidos teñidas con hematoxilina y eosina demostraron cuerpos de inclusión eosinófilos, núcleos hipertrofiados y cromatinas marginadas. Había viroplasma una reacción iónica con tendencia para teñirse eosina. Los cuerpos de inclusión eosinófilos se definieron de Tipo Cowdry A (1934) (Lightner et al., 1983 b) ubicados en branquias y tejido hematopoyético.



Los camarones enfermos se transportaron vivos al laboratorio de infección experimental del CENAIM. Se los colocó en tanques circulares de 500 litros con agua de mar filtrada por arena, esterilizada con UV, con un flujo continuo que proporcionaba 200% diario de recambio superficial y aireación constante. Se mantenían los siguientes parámetros: 24-26°C, pH 7.4-7.8 y salinidad 34 ppt. Se alimentó con dieta artificial preparada e n CENAIM al 6% diario de la biomasa. Se tomó una muestra de los camarones enfermos y se los guardó a -80°C.

#### 2.1.2 Post-larvas Penaeus stylirostris.

Para los bioensayos se trabajó con 2000 larvas *Penaeus stylirostris* de 0.03 gr (Post larva 15) en aparente buen estado de salud (fueron donadas por el Laboratorio Ecuatex ubicado e n San Pablo, Santa Elena). Las larvas se colocaron en un tanque de 500 litros con agua de mar filtrada en arena y esterilizada por UV, con un recambio del 90% diario. Los parámetros fueron los siguientes: temperatura ± 28°C, pH entre 7-7.8 y salinidad 34 ppt. Se alimentó con dieta artificial al 20% diario de la biomasa. Se escogió una muestra de post-larvas para realizar fijación e n Davidson durante 48 horas. Los animales estaban inducidos a condiciones de estrés antes de la infección.

# 2.2 Mantenimiento de los animales en bioensayos de infección experimental.

Experimento 1: Infección oral. PL 20 d=2.5 PL/L.

Experimento 2: Infección por inyección. Juveniles d=0.75 PL/L.

Se dispuso de acuarios de 50 litros provistos de una entrada de agua de mar filtrada previamente con arena y UV, con aireación y con u n sifón de recambio que correspondía al 90% diario. Los desechos orgánicos fueron removidos dos veces por semana. Se mantuvo los siguientes parámetros: temperatura 26-28°C, salinidad 34 ppt, pH 7.4-7.8. El sistema consistió en colocar post-larvas *Penaeus stylirostris* y camarones *Penaeus vannamei*.

#### 2.3. Histopatología

#### A. Fijación

Los camarones *Penaeus vannamei* enfermos fueron fijados con inyección de Davidson (Anexo 1.1) durante 48 horas, y las post-larvas *Penaeus stylirostris* sanas fueron sumergidas durante 24 horas e n solución de Davidson (Bell y Lightner, 1988). La técnica consistió e n inyectar el hepatopáncreas de los camarones con 0.2-0.4 ml del fijador, luego disectar a lo largo de la línea media dorsal con u n bisturí y finalmente sumergirlos en el fijador por 24-48 horas. Las muestras se colocaron en alcohol etílico al 50%.



#### B. Deshidratación.

Las muestran se deshidrataron paulatinamente mediante baños e n alcohol etílico de grado ascendente. Para las muestras pequeñas se realizaron baños sucesivos de 30 min en alcohol de 80%, 90%, 95% y 100% (3 baños c/u), mientras que en muestras grandes se realizaron baños sucesivos de una hora en alcohol de 80%, 90%, 95% y 100% (3 baños c/u).

#### C. Inclusión en parafina.

Según el tamaño de la muestra, se realizó uno o dos baños en Xilol por una hora para eliminar el alcohol de los tejidos. Luego se sumergió e n 3 baños sucesivos de una hora de parafina a 63-64°C. Finalmente se incluyeron las muestras en bloques de parafina.

#### D. Corte.

Se hicieron cortes de 5-6  $\mu$ m y se fijaron las placas para posterior tinción. Para extender los cortes se los dispuso en agua a 30-32°C. Sobre una placa portaobjetos (24 x 36 mm) se montaron los cortes y se dejaron reposar sobre una plancha caliente (35-40°C) durante u n a noche para que se adhiera el tejido y se derrita la parafina.

#### E. Desparafinado

Se sumergió la placa en tres baños sucesivos de Xilol por 5 min c/u. Aquí se eliminó la parafina de la placa y del corte.



#### F. Rehidratación y Tinción

Para la rehidratación los tejidos se sumergieron en baños sucesivos de 3 min c/u en alcohol en concentración:100% (dos baños), 90%, 80%, 50%, y agua destilada. Los tejidos se trataron de la siguiente manera para la tinción:

#### Tinción de hematoxilina y eosina:

- 1.- Teñir las placas en hematoxilina durante 5-20 minutos.
- 2.- Enjuagar con agua de la llave durante 5-20 minutos.
- 3.- Sumergir en agua destilada.
- 4.- Teñir con eosina durante 6 min
- 5.- Lavar con agua destilada.

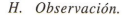
#### Tincion para feulgen:

- 1.- Colocar en ácido hidroclórico (5N) durante una hora.
- 2.- Teñir con reactivo de schiff (Anexo 1.5) por 45 min.
- 3.- Lavar con sodio bisulfito (Anexo 1.6) (3 veces, 75 seg).
- 4.- Lavar en agua por 5 min.
- 5.- Teñir en solución de tinción verde (Anexo 1.7).

#### G. Deshidratación.

Para la conservación de los cortes fue necesario deshidratar los tejidos con el siguiente proceso:

- 1.- Baños sucesivos de 1 min en alcohol de 70%, 90% y 100% (3 baños c/u).
- 2.- Dos baños en Xilol por 5 min c/u, para eliminar el alcohol.



Para preservar el corte se colocó una gota de Entellán ® o Permount ®, sobre el tejido y se cubrió con una lámina cubreobjeto hasta secar. Se observó al microscopio con el lente de inmersión a un aumento de 400X o 1000X y se buscó cuerpos de inclusión en los tejidos susceptibles de ser infectados.

## 2.4 Ultracentrifugación y análisis espectofotométrico

Ultracentrifugaciones fueron realizadas con un rotor RPS-65 tipo "angulo fijado" o un rotor SPS-27-9-tipo "balanceo". Los análisis espectofotométricos fueron realizados a 254 nm en un espectrofotómetro Shimadzu UV-210A. El índice de refracción fue estimado con un refractómetro Attago tipo ABBE. Las fracciones fueron dializadas por 48 horas con suero fisiológico (0.9% NaCl) e n membranas de diálisis, y mantenidas durante 48 horas a -20°C para el cálculo de la densidad.

## 2.5 Microscopía electrónica de transmisión.

muestras de sedimento y de fracciones 1a ultracentrifugación, las muestras se observaron al microscopio electrónico de transmisión (JEOL100 C) Japanese Electrical Optical Lens, mediante una tinción negativa al ácido fosfotungsténico (APT) (2% en agua destilada pH 6.2). Se colocó una reja (grid) de cobre de 400 campos cubierta con formvar al 0.7%, sobre una gota de muestra diluída en ácido fosfotungsténico y se la dejó 5-10 min para que las partículas se absorban. El aumento en las observaciones



BIBLIOTECA FAC. ING. MARITIMA

microscopio electrónico de transmisión eran del orden de 57.000 hasta 22.500 magnificaciones.

# 2.6 Diagnóstico de IHHNV por sonda nucleica

El uso del kit para la detección de IHHNV (Dot Blot), (IHHNV ShrimProbe, comercializada por Diagnotics, Inc.) (Lightner et al, 1993) (Anexo 2) fue utilizado.

A. Preparación de la muestra: desnaturalización y fijación.

Se utilizó como muestras:

- La fracciones obtenidas de las ultracentrifugaciones.
- Post-larvas infectadas experimentalmente per os.
- Un control con muestras positivas y negativas.

Las muestras fueron homogeneizadas con un tampón PBS (Anexo 1.3), y se las desnaturalizó por 10 min. Se colocó una porción en una membrana de nailon, e incubó a 80°C por una hora (Anexo 2.1). Se aumentó un tampón para prehibridación (separa el ADN de 1a muestra) e incubó a 65° C por 15 min.

#### B. Desnaturalización de la sonda.

Se desnaturaliza la sonda para IHHNV (IHHNV DiagXotics ShrimProbe, Inc), por 10 min.

#### C. Hibridación y lavado

Se colocan 2 ml de la sonda sobre las muestras desnaturalizadas. Se incuban por 3 horas a 65°C y se colocan dos soluciones de lavado, solución 1: se incuba a temperatura ambiente por 5 min y solución 2:



se incuba a 65°C por 15 min. Se elimina en este momento la porción no hibridizada.

# D. Bloqueo y detección con un tampón conjugado

Se realiza un bloqueo aumentando un tampón A incubando por 5 min B bloqueante incubando por tampón 30 min (ambos temperatura ambiente). Para detectar con un tampón conjugado depositan en la muestra 5 ml de un tampón con un anticuerpo antidigoxigenina conjugado con una enzima de alcalina fosfatasa. incuba 30 min y se depositan tampones para lavar constituyentes que no se hallan unido, el tampón A por 10 min a ambiente y el tampón B por 2 min a temperatura temperatura ambiente.

#### E. Revelado y lectura.

El revelado fue visualizado mediante la reacción enzimática alcalina fosfatasa con el substrato NBT y X-fosfato. Se colocó la solución de revelado por 2 horas en la obscuridad y se deteniene la reacción con un tampón reductor, se incuba por 5 min y se efectúa la interpretación. Se extrae la membrana de nailon para secar y se observa la reacción de cambio de color por presencia de ADN del virus IHHN. La intensidad de color sobre la membrana es proporcional a la cantidad de ADN viral presente en la muestra, así el color blanco-amarillento es negativo para IHHNV y el color café-morado obscuro es positivo para IHHNV.

#### CAPITULO III

#### **RESULTADOS**

#### 3.1 Aislamiento del virus IHHN.

El aislamiento del virus fue realizado a partir de aproximadamente 100 post-larvas Penaeus stylirostris infectadas experimentalmente per os con camarones juveniles que presentaban síntomas de IHHNV. Estas post-larvas fueron maceradas con el uso de un Ultra-Turrax tampón TN (0.02 M Tris-HCl, 0.4 M NaCl pH 7.4,). A continuación, homogeneizado fue clarificado (15000 rpm, 30 minutos) sobrenadante depositado sobre una solución de sacarosa 20%. Una ultracentrifugación (150.000 g, 19 horas) permitiría sedimentar de IHHNV si estuvieran presentes en la muestra, у, eliminar los elementos simultáneamente, más pequeños e1 sobrenadante. El sedimento fue resuspendido en tampón TN (Anexo 1.4) y observado al microscopio electrónico con coloración negativa. Un gran número de partículas virales fue observado, lo que permitió continuar con la purificación. Esta suspensión fue depositada sobre un continuo de cloruro de cesio al 25%-45%. ultracentrifugación isopícnica (80.000 g, 22 horas) fue realizada a fin de obtener las partículas virales concentradas en una banda en función a su densidad, de aproximadamente 1.40 g/ml. La totalidad del gradiente fue recolectado en 33 fracciones de 1 ml cada una. Cada fracción fue analizada mediante espectofotometría a longitud de onda



DIBLIOTECA

correspondiente al pico de absorbancia (260 nm) de los ácidos nucleicos, lo que permite determinar las fracciones que contienen ácidos nucleicos y por consiguiente, partículas virales. Los resultados de absorbancia y densidad son mostrados en la Figura 4.

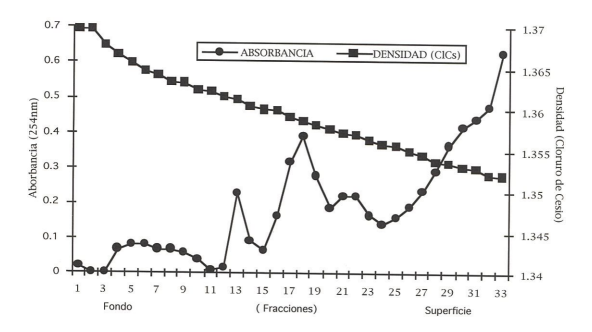


FIGURA 4. Equilibrio de las fracciones de la ultraentrifugación en cloruro de cesio. La absorbancia es medida a 254 nm.

Las fracciones 17, 18 y 19 corresponden a un pico de absorbancia a 254 n m y a una densidad cerca de 1.36 g/ml. Este valor de densidad es un poco bajo para partículas intactas de IHHNV, pero puede corresponder a partículas víricas vacías. En esta situación, el pico de absorbancia a 254 nm podría corresponder más a la absorbancia de las proteínas de la cápsida que a los ácidos nucleicos genómicos. Después de una diálisis de 48 horas frente a una solución de TN, seguida de una coloración negativa, fue posible examinar esta fracción con microscopía electrónica y reconocer partículas de aproximadamente 25 nm. La pobre calidad del microscopio n o

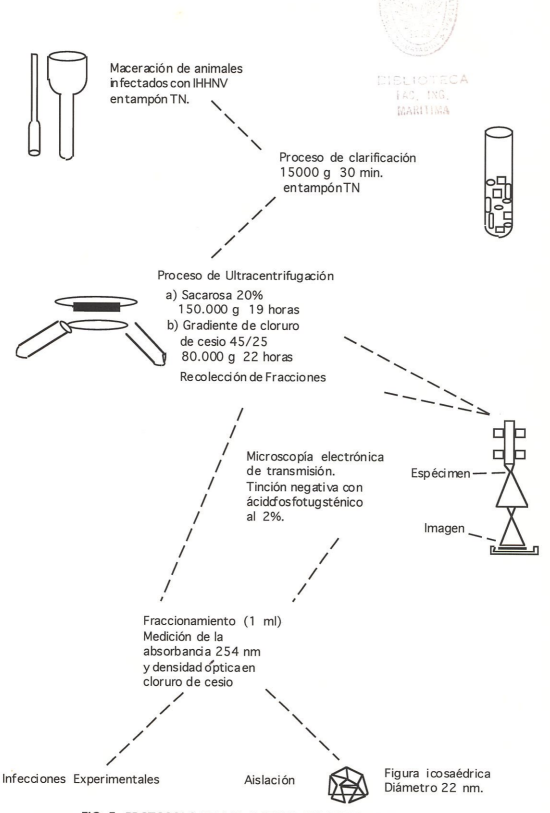


FIG. 5. PROTOCOLO DE AISLAMIENTO DEL VIRUS IHHN.



permitió garantizar la naturaleza particular de los elementos observados. Esta preparación fue analizada con una sonda nucleica comercial, específica del IHHNV (kit, ver Materiales y Métodos) sin que se observase reacción con la muestra correspondiente a las bandas 17, 18 y 19. Estos resultados negativos podrían sugerir que si los elementos observados son partículas virales, están en su mayoría vacías o no suficientemente concentradas para dar una reacción positiva.

# 3.2 Desarrollo de protocolos de infección experimental

# 3.2.1 Experimentación 1. Protocolo de infección per os

En una primera experimentación, la infección experimental de post-larvas (PL-20) de *Penaeus stylirostris* fue emprendida *per os*, aplicando durante 12 días un alimento compuesto de cefalotórax de *Penaeus vannamei* infectados. En los acuarios A1a y A1b se suministró alimento infectado fresco, en los acuarios B1a y B1b alimento infectado previamente congelado a -80 °C y en los acuarios C1a y C1b, que correpondieron a los controles, dieta artificial. A partir del día 13, todos los animales fueron alimentados con alimento balanceado, correspondiente al 10% de la biomasa, dos veces al día, hasta el día 16 en que finalizó la experimentación.

Los días 7, 11 y 13 p.i se tomaron muestras de animales (2/acuario) para observación histológica y durante todo el experimento también se recogieron para histología aquellos animales moribundos o con sintomatología.

Después de 16 días los acuarios controles presentaron una supervivencia final del 70%, una supervivencia media de 69% y una desviación stándard de 1.0. No se observaron diferencias e n cuanto a la supervivencia final en las infecciones con animales infectados frescos (grupo A) o congelados (grupo B), que fue del 43%. La supervivencia media en el grupo A1 fue 44% mientras que en el grupo B1 fue 42.5%, con una desviación stándard de 4.0 y 2.5 respectivamente, existiendo diferencia significativa ( $\approx$ =0.05). (Anexo 3). En ambos casos se encontraron lesiones histopatológicas similares, lo que sugiere que la congelación no alteró el poder infectante del agente.

#### Signos clínicos

Las post- larvas en contacto con alimento infectado presentaron un alto índice de canibalismo durante los primeros cuatro días sin presentar signos o sintomatología general de IHHNV. En la siguiente semana, presentaron una redución marcada en el de alimento y algunas post-larvas cambiaron comportamiento natatorio. Las larvas afectadas nadaban hacia la superficie, donde permanecían flotando para descender continuación trazando círculos, repitiendo este comportamiento hasta morir por agotamiento o canibalizados por las larvas e n mejor estado.

Se observaron cambios en su coloración natural. En un principio los animales adquirían una coloración azulada y a



medida que la infección avanzaba, presentaban opacidad de la musculatura abdominal y focos necróticos en la epidermis. Estos signos fueron similares a los descritos por otros autores e n infecciones experimentales con IHHNV (Brock, 1986, Bell y Lightner, 1983, 1987, Bonami *et al.*,1990, Lightner *et al.*, 1983b, 1988, 1990, 1992), lo que sugiere que en esta experimentación se consiguió una reproducción de la infección.

Las post larvas del grupo control se presentaron activos alimentándose normalmente.

#### Análisis histológicos

Las post-larvas *Penaeus stylirostris* de los acuarios infectados con IHHNV por vía oral demostraron ser positivos para IHHNV por histología a partir del día décimo, ya que se encontró un a presencia elevada de cuerpos de inclusión eosinófilos de tipo Cowdry A (1934) especialmente en células de branquias, tejido hematopoyético, y en células de la glándula antenal (Anexo 4). Por su parte Lightner (Lightner *et al.*, 1992) asevera que si la infección por vía oral ha sido positiva puede detectar el virus entre los 15 a 30 días después de la infección.

Las post-larvas del grupo control de esta primera experimentación por vía oral se encontraron libres de infección por el virus.

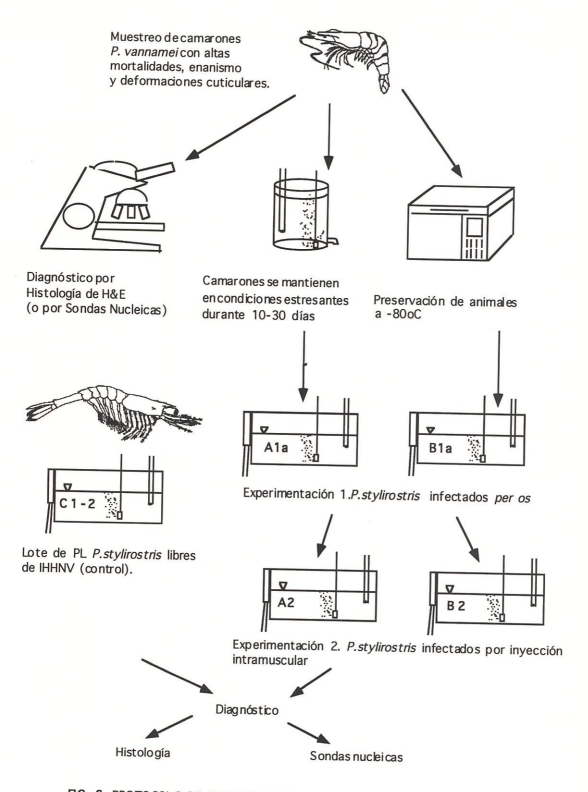


FIG. 6. PROTOCOLO DE INFECCION EXPERIMENTAL DELVIRUS IHHN

#### Microscopía Electrónica

A partir de estas post-larvas infectadas *per os* fue realizado el protocolo de purificación previamente descrito y se realizaron observaciones al MET que permitieron observar imágenes que podrían corresponder a partículas virales.

# Experimento 2. Infección por inyección.

Este experimento tuvo por objeto infectar juveniles Penaeus stylirostris por medio de inyección de una suspensión susceptible de contener partículas virales. Esta suspensión correspondió a el sobrenadante obtenido después centrifugaciones de clarificación viral (ver protocolo de aislamiento). El sobrenadante provenía de los dos grupos (Ala y B1a) de animales infectados del experimento 1, correpondientes respectivamente a animales infectados con muestras frescas o congeladas. Un volumen de 30 µl de sobrenadante fue inyectado entre el segundo y tercer terguitos abdominales.

El experimento 2 se realizó en tres acuarios de 20 litros (A2, B2 y C2) con 15 juveniles cada uno (0.75 juveniles/l) y una réplica. En los acuarios A2 y B2, los juveniles fueron inyectados con los sobrenadantes provenientes de las muestras A1a y B1a respectivamente. Los juveniles del grupo control fueron inyectados similarmente con 30 μl de una solución fisiológica.



BIBLIOTECA

MARITIMA

La duración del experimento en este caso fue de 12 días, momento en que la supervivencia final en el acuario de control fue del 60% con una supervivencia media de 59% y una desviación stándard de 1.0. En los grupos infectados A2 y B2 la supervivencia final fue del 39% (Anexo 3). Así la supervivencia media en el grupo A2 fue 39.5%, mientras que en el grupo B2 fue 38% con una desviación stándard de 1.5 y 2.0 respectivamente, existiendo diferencia significativa ( $\approx 0.05$ ).

Los juveniles fueron congelados a -80°C como recurso para el aislamiento del virus.

#### Signos clínicos

En los cuatro primeros días se encontró poca actividad. Los animales nadaban lentamente tornándose blancos con manchas negras y café (posiblemente causado por la alta toxicidad del tampón TN). Existió un alto grado de canibalismo.

En los siguientes ocho días, los animales mostraron cierto aletargamiento, con movimientos lentos descendiendo por la columna de agua y permaneciendo en el fondo del acuario, acompañado de una disminución en el consumo de alimento.

Los juveniles del acuario de control se presentaron activos alimentándose normalmente.

Los signos clínicos fueron similares a los descritos anteriormente y a los observados en el primer experimento, aunque no fueron tan evidentes como en post-larvas.

#### Análisis histológico

Los juveniles *Penaeus stylirostris* inyectados con muestras susceptibles de contener IHHNV demostraron ser positivos a partir del día octavo, ya que se observaron cuerpos de inclusión eosinófilos de tipo Cowdry A (1934) en células de tejido hematopoyético y tejido nervioso.

Estos resultados, muestran que se consiguió una reducción en el periodo necesario para reconocer el efecto citopático del virus cuando las infecciones se realizaron por vía parenteral (8 días hasta la observación de las primeras lesiones) en lugar de por vía oral (10 días).

Este efecto de la ruta de infección en la cinética de la infección concuerda con las observaciones de Lightner (Lightner *et al.*, 1992).

# Microscopía Electrónica

Una muestra correspondiente a un juvenil infectado por inyección fue enviada al Dr. Teruo Miyasaki para análisis mediante microscopía electrónica. Imágenes características de células infectadas con IHHNV y partículas virales fueron reconocidas, verificando así las infecciones (Anexo 4).



#### **CONCLUSIONES Y DISCUSIONES**

BISLIOTECA FAU. ING. MARIJIMA

El virus IHHN es uno de los mayores problemas para la acuicultura de peneidos en Ecuador y en otros países. Debido a que no es posible practicar inmunizaciones específicas en invertebrados y que los tratamientos de virales son prácticamente imposibles, solamente estrategias merecen ser exploradas para la prevención y control de las enfermedades virales. Esta estrategia corresponde al desarrollo de pruebas de diagnóstico con sondas moleculares y a la selección de cepas resistentes mediante la genética. En ambas situaciones parece primordial tener la habilidad de purificar el virus y reproducir experimentalmente infección. En efecto, la preparación de sondas moleculares, nucleicas o anticuerpos, depende casi obligatoriamente de la disponibilidad de virus purificados. Después, el desarrollo de pruebas de diagnóstico con esta sondas moleculares es mucho más fácil si es posible reproducir la infección para determinar exactamente la sensibilidad de la prueba y la intensidad de las señales en relación con el nivel de la infección.

Por otra parte, la selección de cepas resitentes es también estrechamente dependiente de la disponibilidad de virus purificado y de un protocolo de infección. De hecho, para la identificación de animales resistentes se precisa realizar infecciones muy controladas en términos de cantidad de virus introducidos y de modalidad de introducción. Estos parámetros técnicos son suficientes en la estrategia de selección genética clásica, mientras que la selección por transformación genética implica también conocer o tener información sobre el genoma del virus.

Estas motivaciones fueron el origen de este trabajo que fue iniciado en un contexto tecnológico difícil debido a la carencia en CENAIM del equipo necesario, a saber, un microscopio electrónico y una ultracentrífuga con los rotores convenientes.

Una alternativa consistió en realizar una parte de experimentación e n CENAIM y la otra parte en Guayaquil en el Instituto Nacional de Higiene.

En lo que concierne a los intentos de purificación, los resultados deben ser interpretados con precaución. La baja calidad del microscopio electrónico no permitió obtener imágenes claras de los elementos correspondientes al máximo de absorción a 254 nm y a una densidad de 1.36 g/ml. Parece muy probable que estos elementos correspondan a cápsidas vacías de IHHNV, estando la absorbancia relacionada con las proteínas de la cápsida. Otras operaciones de purificación serán necesarias con el fin de prácticar correctamente los protocolos de purificación establecidos en otros países (referencia de Lightner, Bonami). En la práctica, será conveniente esperar a tener el equipo en CENAIM y tener un protocolo de reproducción de la infección con IHHNV.

El desarrollo en el CENAIM de protocolos de infecciones experimentales fue facilitado por las referencias existentes en el tópico. Para los dos tipos de vías de infección, per os y por inoculación, se encontraron diferencias significativas ( $\approx$ =0.05), los resultados entre los experimentos son iguales, pero son diferentes con respecto al control. Se observaron además signos y

síntomas clínicos y subsecuentemente efectos citopáticos y partículas virales en las células al microscopio electrónico.

Esta relativa facilidad de infectar puede estar relacionada con las infecciones espontáneas de animales control observadas en una tercera experimentación no presentada en este documento. Es importante recordar la extrema patogenicidad del virus IHHN en las piscinas camaroneras.

Sobre la base de estos resultados, parece realista continuar en el CENAIM este proyecto de investigación sobre el IHHNV.



#### **RECOMENDACIONES**

BIELICTECA TAG. 180. MARILIMA

Teniendo en cuenta la importancia de las enfermedades virales en detrimento de la producción camaronera, el desarrollo de investigaciones y el establecimiento de modelos de estudio de virus, IHHNV y otros, parece una prioridad para el CENAIM en colaboración con otros equipos de virólogos de camarón. Debido a la estrecha relación entre virus de camarón y virus de insecto, será muy ventajosa organizar conexiones con entomólogos especializados en virología, porque son mucho más numerosos y su conocimiento está más avanzado.

El desarrollo de la virología de camarón en Ecuador implica la adquisición e instalación rápidas en el CENAIM del equipo adecuado (microscopio electrónico y ultracentrífuga). Además, el entrenamiento de personal en las técnicas de microscopía electrónica debe ser considerada inmediatamente, en particular a través de interacciones con especialistas de la región.

Debido a su carácter aplicado a corto plazo para la camaronicultura, la investigación deberá estar enfocada a el desarrollo de sondas moleculares específicas y a la evaluación de sondas moleculares heterólogas. Será también necesario desarrollar pruebas más sensibles y más fáciles de utilizar que el ensayo de tipo dot-blot actualmente comercializado, por ejemplo, PCR con iniciadores correspondiente a secuencias consensus o inmunofluorescencia con anticuerpos monoclonales.

Considerando la relación entre el virus IHHN y los densovirus de insectos dentro de la familia Parvoviridae, parece importante estudiar su genoma para identificar promotores y secuencias terminales que podrían ser muy en las investigaciones sobre transformación la particularmente con la perspectiva de controlar la integración secuencias exógenas dentro de los cromosomas del camarón. El estudio del genoma del IHHNV sería también importante para caracterizar los genes de la cápsida y los genes no estructurales, respectivamente candidatos para seleccionar cepas de camarón resistentes a virus mediante la expresión de proteínas de cápsida o de secuencias antisentido.



# **ANEXOS**

## ANEXO 1

# **REACTIVOS**

1.1.Fijador de Davidson AFA  Etanol al 95%	1.5 Reactivo de Schiff  Fusina básica
1.2 Hematoxilina (1 L)  Hematoxilina	1.6 Solución de tinción verde  Fast green0.1g  Alcohol 95%100 ml
1.3. Phosphate Buffer Saline.         NaCl	1.7. Sodio Bisulfito  1 M Sodio Bisulfito10 ml agua destilada200 ml
1.4. Tampón TN         Tris-HCl	

#### ANEXO 2

#### TECNICA DE DETECCION POR DOT BLOT

#### Preparación de la muestra

Para post-larvas, camarones adultos y pleópodos de reproductores: Retirar la cutícula y poner la muestra (en pedazos) en un microtubo, aumentar 250 µl de PBS y macerarla. Hemolinfa: Colocar 50-100 ml de muestra de hemolinfa en un microtubo.

Desnaturalización: Hervir las muestras por 10 min (con el fin de separar las hebras de ADN).

Fijación: Colocar 1 µl de cada muestra en un soporte o membrana de nailon. Depositar la membrana en un recipiente e incubar a 80°C por una hora.

#### Prehibridación.

Separación del ADN.- Introducir junto a la muestra una membrana de nailon con controles (+) y (-) para futura comparación y colocar el tampón de prehibridación. Incubar a 65°C por 15 minutos. Retirar.

#### Hibridación.

Desnaturalizar la sonda de IHHNV.- Hervir la sonda de IHHNV (IHHNV ShrimProbe comercializado por Diagxotics, Inc) (Lightner *et al.*, 1993) por 10 min y colocar 2 ml a las muestra. Incubar a 65°C por 3 horas y retirar.

Lavado.- Depositar la Solución de Lavado 1 y distribuir, incubar a temperatura ambiente por 5 min, retirar y repetir el proceso. Colocar solución de lavado a 65°C por 15 minutos, repetir el proceso y retirar.

#### Bloqueo.

Aumentar 5 ml de Tampón A al recipiente. Sellar e incubar a temperatura ambiente por 5 min, retirar. Añadir 5 ml de un Tampón Bloqueante. Sellar e incubar a temperatura ambiente por 30 min.

#### Detección con un tampón conjugado.

Depositar 5 ml de un tampón con un anticuerpo anti-digoxigenin conjugado con una enzima de alcalina fosfatasa (IHHNV ShrimProbe

comercializado por Diagxotics, Inc), sellar e incubar a temperatura ambiente por 30 min, retirarlo.

Aumentar 5 ml de Tampón A e incubar a temperatura ambiente por 10 min, retirarlo y repetir el proceso. Depositar 5 ml de Tampón B e incubar a temperatura ambiente por 2 min, retirarlo.

#### Revelador.

Depositar 5 ml de solución de revelado, sellar y poner en la obscuridad. Chequear la membrana periódicamente ya que debe estar revelada totalmente en 2 horas. Detener la reacción colocando 5 ml de (buffer reductor background) e incubar durante 5 min a temperatura ambiente y retirar.

#### Interpretación.

Extraer la membrana de nailon del contenedor para secar. Comparar la membrana de la muestra con la de control. Color café morado (obscuro) significan presencia de ADN de IHHNV.



BIBLIOTECA FAULING, MARILIMA

### **ANEXO 3**

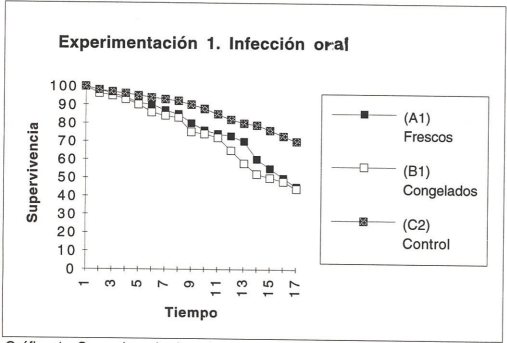


Gráfico 1.- Supervivencia de animales infectados vía oral

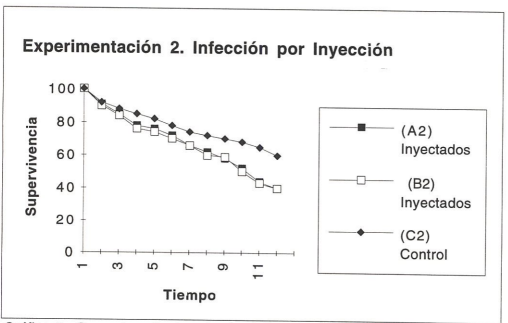


Gráfico 2.- Supervivencia de animales infectados vía inyección

FAC. ING. MARITIMA

#### ANEXO 4



Foto 1.- Núcleo elongado conteniendo el material Feulgen positivo y el nucleolo destruido (flecha larga). El núcleo normal contiene partículas de cromatina y un nucleolo visible de Feulgen positivo (flechas cortas). Tinción de Feulgen X600.

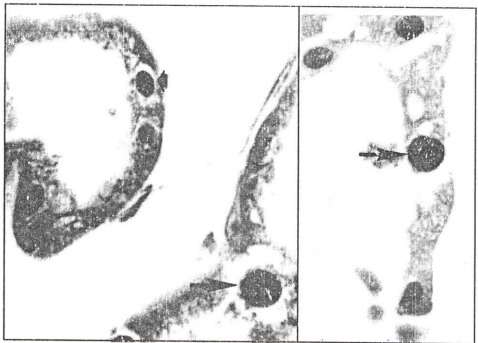


Foto 2.- (Izquierda) Núcleo reducido (flecha corta) y un núcleo con inclusiones de tipo Cowdry - A (flecha larga). Tinción de Feulgen X600. (Derecha) Núcleo con inclusiones típicas de tipo Cowdry - A (flecha larga). Tinción de Feulgen X 600.



Foto 3.- Células sanas del epitelio de las branquias. El núcleo tiene un nucleolo bièn definido (n). MET X6000 (Cortesía del Dr. Teruo Miyasaki).

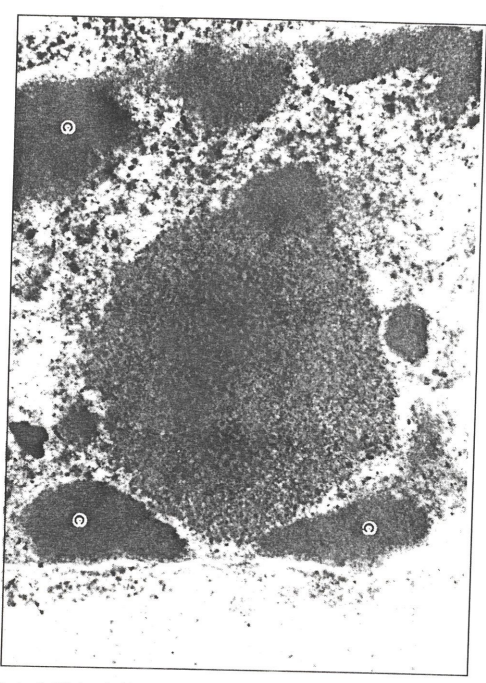
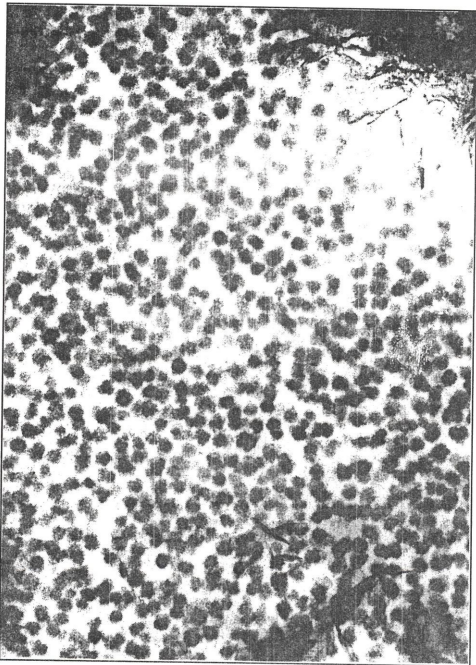


Foto 4.- Núcleo de fibra muscular presenta una matriz densa de electrones que contiene partículas virales. C: heterocromatina. MET X 40000 (Cortesía del Dr. Teruo Miyasaki).





**Foto 5.** Gran número de viriones libres (redondeados) de 28 a 30 nm de diámetro en el núcleo de la célula del epitelio tubular de la glándula antenal . MET X 7000 (Cortesía del Dr. Teruo Miyasaki).

# 1.5 (3.7.0)

#### **BIBLIOGRAFIA**

BIBLIOTECA FAC. ING. MARIUMA

- 1. Barreau Catherine (1993). Etude des interactions entre un noveau virus entomopathogene et des moustiques vecteurs d'agents transmissibles potentialités d'utilisation en lutte biologique. pgs. 1-41. Thèse doctorat. Université Montpellier II Sciences et Techniques du Languedoc Montpellier, France.
- 2. Bell, T. A. y Lightner, D.V. (1988). A handbook of normal shrimp pathology. World Aquaculture Society Special Publication 1.
- 3. Bell, T.A. y Lightner, D. V.(1987). IHHNV disease of *Penaeus stylirostris*: effects of shrimp size on disease expression. *Journal of Fish Diseases* 10: 165-170.
- 4. Bell, T.A. y Lightner, D. V.(1983). IHHNV virus: Infectivity and Pathogenicity studies in *Penaeus stylirostris* and *Penaeus vannamei*. Aquaculture. **38**: 185-194.
- 5. Bonami, J. R., Trumper, N., Mary, J., Brehelin, M., Lightner, D. V. (1990). Purification and characterization of the infectious hypodermal and haematopoietic necrosis virus of penaeid shrimps. *Journal of General Virology* 71: 2657-2664.



- 6. Bovo, G., Ceschia, G., Giorgetti, G., Vanelli, M. (1984). Isolation of an IPN-like virus from adult kuruma shrimp (Penaeus japonicus). Bulletin Eur. Ass. Fish Pathology 4(2), 21
- 7. Brock J.A. (1986). Manual de Enfermedades. Traducción Fonapre-Banco Central. pg 12-14.
- 8. Bruce, L., Bronwen, B., Lightner, D.V. (1991). Methods for viral isolation and DNA extraction for a penaeid shrimp baculovirus. *Journal of Virological Methods*. **34** (1991) 245-254.
- 9. Calderón, J., Sandoval, V. (1993). Memorias del Primer Congreso Ecuatoriano de Acuacultura. pgs 229-232. Centro Nacional de Acuacultura e Investigaciones Marinas. San Pedro de Manglaralto, Ecuador.
- 10. Cedeño, V(1994). Construction et analyse fonctionelle d'un vecteur d'expression derive du densovirus de *Junonia Coenia* (lepidóptere) et contenant le gene rapporteur de la luciferase. Diplome d'Etudes Approfondies de Physiologie et Ecofisiologie d'Invertébrés. Universite de Paris VI Pierre et Marie Curie. Saint Christol Les Ales.
- 11. Cochennec, N., Hervio, D., Panatier, B., Boulo, V., Mialhe, E., Rogier, H., Grizel., Paolucci, F. (1992). A direct monoclonal antibody sandwich immunoassay for detection of *Bonamia ostreae* (Ascetospora) in hemolymph samples of the flat oyster Ostrea edulis (Mollusca: Bivalvia). *Diseases of Aquatic Organisms* 12: 129-134.

- 12. Dominguez, J., Hedrick, R. P., Sánchez-Vizcaino, J. M. (1990). Use of monoclonal antibodies for detection of infectious pancreatic necrosis virus by the enzyme-linked immunosorbent assay (ELISA). *Diseases of Aquatic Organisms* 8: 157-163.
- 13. Fields, N., y Knipe, David. (1990). Fundamental Virology. pgs.817-840. Associate editors. Raven Press. EEUU.
- 14 Giraud, C. (1991). Etude de l'expression d'un parvovirus d'invertebre, le densovirus de *Junonia Coenia* (Jc DNV): Contribution a l'establessement d'un couple hote-vecteur Jc DNV-Cellules d'insectes. pgs.25-38. Thèse Doctorat. Universite d'aix Marseille II. Marseille, France.
- 15. Griffiths, J. F., Miller, J.H. (1993). An Introduction to Genetic Analysis. 5ta edición. pgs. 703-732. W. H. Freeman y Cía. EEUU.
- 16. Harlow, Ed. y Lane, D. (1988). Antibodies a laboratory manual. pgs. 139-242. Edit. por Cold Springs Harbor Laboratory. EEUU.
- 17. Johnson, P. T. (1983). Diagnosis of crustacean diseases. Reuni. Const. Explot. Mer. 182: 54-57.
- 18. Jordan, M. (1990). Clonage et séquençage du génome infectieux d'un Parvovirus d'insecte, le Densovirus du Lépideptère *Junonia coenia*. Thesis

Doctorat. pgs. 3-12. Université des Sciences et Techniques du Languedoc. Montpellier, France.

- 19. Kalagayan, H., Godin, D., Kanna, R., Hagino, G., Sweeney, J., Wyban, J. y Brock J. (1991). IHHN Virus as an Etiological Factor in Runt-Deformity Syndrome (RDS) of Juvenile *Penaeus vannamei* cultured in Hawaii. *Journal of the World Aquaculture Society.* 22: 235-243.
- 20. Laemmli U.K., 1970. Clevage of structural proteins during assembly of the head of bacteriophage T4. Nature, 227: 680-685.
- 21. Lewis, D. H. (1986). An enzyme-linked immunosorbent assay (ELISA) for detecting penaeid baculovirus. (1986). *Journal of Fish Diseases*. **9**: 519-522.(USA).
- 22. Lightner, D.V.(1988). Diseases of penaeid shrimps. pgs. 8-127. Edit.. por Sindermann, C. S. y Lightner, D.V. Disease Diagnosis and Control in North American Marine Aquaculture. 2nd edn. Amsterdam, Holanda.
- 23. Lightner, D.V.(1992). Shrimp viruses diseases: diagnosis, distribution and management. pgs. 238-253. Edit. por Wyban, J. Proceeding of the special session on shrimp farming. World Aquaculture Society. Baaton Rouge, Louisiana.
- 24. Lightner, D.V. (1990). Viroses section: introductory remarks. pgs 3-6. Edit. por Perkins, F.O. Pathology in Marines Science. San Diego, California.



- 25. Lightner, D.V., Bell, T.A., Redman, R.M. y Mohney L.L. A review of some major diseases of economic significance in penaeid prawns/shrimps of the Americas and Indopacific (1992). *Diseases in Asian Aquaculture*. pgs. 57-80. Edit. por Shariff I. M., Shubashing R.P. y Arthur J.R. Fish Health Section, Asian Fisheries Society. Manila, Philippines.
- 26. Lightner, D. V., Redman, R. M., Bell, T. A. y Brock, J. A.(1983b). Detection of IHHNV virus in *Penaeeus stylirostris* and *Penaeus vannamei* imported into Hawai. *Journal of the World Maricullture Society* 14: 212-225.
- 27. Lightner, D.V. y Redman, R.M. y Bell, T. A. (1983a). Infectious hypodermal and hematopoietic necrosis, a newly recognized virus disease of penaeid shrimp. *Journal of Invertebrate Pathology* **42**: 62-70.
- 28. Lightner, D.V., y Redman, R. M. (1992). Penaeid virus diseases of the shrimp culture industry of the Americas. pgs. 569-588. Ed. por . Fast, A.W y Lester, L.J. Marine Shrimp Culture: Principles and Practices. Elsevier Science Publishers, USA.
- 29. Loh, P.C., Lu, Y., Brock, J. A.(1990). Growth of the penaeid shrimp virus infectious hypodermal and hematopoietic necrosis virus in a fish cell line. Journal of Virological Methods 28: 273-280.
- 30. Lu, Y., Lo, P.C., Brock., J.A. (1989). Isolation, purification & characterization of Infectious Hypodermal & Hematopoietic Necrosis Virus

- (IHHNV) from penaeid shrimp. Journal of Virological Methods 26: 339-344. Elsevier.
- 31. Lu, Y., Nadala, E.C.B., Brock, J.A. y Loh, P.C. (1991). A new virus isolate from infectious hypodermal and hematopoietic necrosis virus (IHHNV)-infected penaeid shrimps. *Journal of Virological Methods* 31:189-196.
- 32. Mari, J., Bonami, J. R., Lightner, D.V. (1993). Partial cloning of the genome of infectious hypodermal and hematopoietic necrosis virus, an unusual parvovirus pathogenic for penaeid shrimps: diagnosis of the disease using an specific probe. *Journal of General Virology* 74: 2637:2643.
- 33. Mialhe, E. (1994). Pathologie des invertebrates marins d'interet aquacole. Contribution et strategies de recherches. Thése Doctorat. Universite de Montpellier IISciences Techniques de Languedoc. Montpellier, France.
- 34. Mialhe, E., Boulo, V., y Grizel, H. (1988) Monoclonal Antibodies: A Tool for Molluscan Pathology. *American Fisheries Society Special Publication*. **18**: 304-310.
- 35. Mialhe, E., Boulo, V., Bachere, E., Hervio, D., Cousin, K., Noel, D., Noel, T., Ohresser, M., le Deuff, R. M., Despres, B. y Gendreau, S. (1992). Development of new methodologies for diagnosis of infectious diseases in mollusc and shrimp aquaculture. *Aquaculture* 107: 155-164.

- 36. Milstein, C. (1988). Producción Masiva de Anticuerpos Monoclonales u n Esfuerzo Compartido en Latino América. Reunión Técnica de Producción Masiva de Anticuerpos Monoclonales. Instituto Butantan. Sao Paulo, Brasil.
- 37. Mori, K. (1990) The present state of inmunological research in marine aquaculture. pgs. 465-469. Edit. por Perkins, F.O. Pathology in Marine Science. San Diego, California.
- 38. Nadala, E.C.B., Lu, Y., Loh, P.C. y Brock, J.A. (1992). Infection of *Penaeus stylirostris* (Boone) with a Rhabdovirus Isolated from *Penaeus* spp. *Aquapathology Studies*. **27** (3) 143-147.
- 39. Noel, T., Nicolas, J.L., Boulo, V., Mialhe. (1993). Development of a n immunoenzymatic assay using monoclonal antibodies to identify Vibrio P1 responsible of "brown ring disease" in the clam *Tapes philippinarum*. Presentado a *Aquaculture*, sin publicación.
- 40. Poulos, B. T., Lightner, D.V., y Trumper, B. (1994). Monoclonal Antibodies to a Penaeid Shrimp Parvovirus, Infectious Hypodermal and Hematopoietic Necrosis Virus (IHHNV). Journal of Aquatic Animal Health 6: 149-154.
- 41. Prescott, L.M., Harley, J.P., Klein, D.A. Microbiology. Second Edition. pgs.11, 346-401. Edit. por Kane, K. Iowa, EEUU

- 42. Robledo, J.A.F., Bachére, E., Boulo, V., Desprès, B., Mialhe, E., Figueras, A.J. (1994). *Marteilia refrigens* (Protozoa: Ascetospora): Isolation and purification of the plasmodia, sporonts and spores; genomic DNA cloningtest of a non-isotopic labelled probe for the parasite diagnosis. pgs 1-16. IFREMER-URPIGM, La Temblade, France.
- 43. Sambrock, J, Fritsch, E.F., Maniatis T. (1989) Molecular Cloning. 2nd Edition Cap. 6. Edit. por Nolan C. Cold Springs HarborLaboratory Press. New York, USA.
- 44. Ville, C.A. (1988). Biología. Séptima Edición. pgs. 128-135. Edit. por Saunders W.B. Philadelphia, EEUU.
- 45. Weiss, L. Histology. Cell and Tissue Biology. Fith Edition. pgs. 89-107. Edit. por Elsevier Biomedical. New York.

BIBLICIESA FAC. 190, MARIEMA