

VIH-VPH y su influencia en el conteo de células CD4

>>> El virus del papiloma humano (VPH) es la infección viral sexualmente transmisible más común en el ser humano y el principal agente etiológico de cáncer anogenital, por otra parte el virus de la inmunodeficiencia humana (VIH) continúa su propagación global con al menos 40 millones de individuos infectados alrededor del mundo, de los cuales más de la mitad son mujeres. El padecer ambas patologías requiere de un estudio particular, se afecta aún más el sistema inmune, hace cambiar el estudio clínico y el tratamiento. En el siguiente trabajo se estudia la influencia de estas patologías sobre el conteo de células CD4.

>>> AUTORES

Sánchez-Hernández José Antonio,* Gutiérrez-Fernández Estrella del Carmen,* Pérez y Terrón Rocío,[†] Cedillo-Ramírez Lilia,[§] Rivera-Tapia José Antonio[§]

* Departamento de Biología Celular, Facultad de Medicina, Benemérita

Universidad Autónoma de Puebla.

[†]Escuela de Biología de la Benemérita Universidad Autónoma de Puebla.

§ Centro de Investigaciones en Ciencias Microbiológicas,

Instituto de Ciencias de la Benemérita Universidad Autónoma de Puebla.

>>> CORRESPONDENCIA:

Dr. José Antonio Sánchez-Hernández Departamento de Biología Celular, Facultad de Medicina, Benemérita Universidad Autónoma de Puebla. 13 Sur Núm. 2702,

>>> RESUMEN

El virus de la inmunodeficiencia humana continúa su propagación global con al menos 40 millones de individuos infectados alrededor del mundo. Por otra parte, el virus del papiloma humano es la infección viral sexualmente transmisible más común en el ser humano y se le considera el principal agente etiológico del cáncer cervical. En los últimos años se ha observado un incremento considerable de pacientes que adquieren estas enfermedades y más grave aún es



SD BIOSENSOR

STANDARD Q COVID-19 IgM/IgG Duo Test

- Autorizado por ANMAT
- Alta sensibilidad y especificidad
- Made in Korea







BENEFICIOS

- Resultado rápido: detección de anticuerpos anti-SARS-CoV en 10 minutos.
- Sólo requiere 10 μL de muestra: sangre entera, suero o plasma humanos.
- Adecuado para Point of Care: no requiere lectura con equipos.

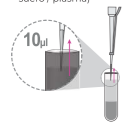
ESPECIFICACIONES

Especificidad

INFORMACIÓN DETALLE Tiempo de lectura 10 minutos Almacenamiento y condiciones 2 - 40 °C de operación Vida útil 24 meses Tipo de muestra Sangre entera / suero / plasma

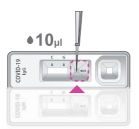
PROCEDIMIENTO

1 Recolección de muestra
Usando una de las micropipetas
provistas por el kit, aspire 10 μL
de muestra (sangre entera /
suero / plasma)



2 Añada la muestra

Dispense la muestra aspirada con la pipeta en el pocillo de la muestra del cassette.



3 Agregue el buffer

Agregue 3 gotas (90 μ L) del buffer provisto por el kit en el pocillo del buffer presente en el cassette.



4 Lectura del resultado

Lea el resultado de la prueba luego de los 10 minutos de comenzada la prueba. No debe ser leído luego de los 15 minutos.



95% (95/100)

10 min. No leer luego de 15 min.



No leer los resultados luego de los 15 minutos. Puede llevar a obtener falsos positivos. Descarte el cassette según las regulaciones locales.



Oficina y Depósito: Vera 575 (Capital Federal) | **Tel/FAX:** (+54 11) 4858-0636 (Rotativas) info@montebio.com.ar | **www.montebio.com.ar**

que continúan reportándose más casos de pacientes que cursan con ambas enfermedades al mismo tiempo, lo que aumenta de manera sustancial la posibilidad de cambiar el curso clínico de las enfermedades convirtiéndose en un riesgo potencial de desarrollar otras patologías como el cáncer anorrectal y el cáncer cervical que se han vuelto las principales causas de muerte en México. Se ha demostrado también que padecer ambas enfermedades parece tener un efecto negativo en la inmunidad humana, puesto que se presentan marcados cambios durante el transcurso de estas afecciones, pues el conteo de las células CD4 se ve afectado. El objetivo del presente trabajo fue analizar pacientes que padecen tanto VIH como VPH y su influencia en el conteo de células CD4, ya que padecer ambas enfermedades puede cambiar el curso clínico de las mismas y afectar de manera significativa la inmunidad humana. Se investigaron 40 pacientes VIH positivas confirmadas por Western blot por el Hospital General del Sur de Puebla y el Laboratorio de Biología Celular de la Facultad de Medicina de la Benemérita Universidad Autónoma de Puebla, México, a quienes también se les realizó toma de células cérvicovaginales (Papanicolaou), dichas muestras fueron procesadas con la técnica de tinción de Papanicolaou modificado, además de tomarse muestras con citobrush para realizar PCR y determinar qué tipos de VPH coexistían con VIH.

Asimismo, se les realizó conteo de células CD4 para su posterior análisis y comparación. Se reportaron cinco pacientes positivas a VPH con valores de células CD4 dentro de los límites normales, nueve pacientes negativas a VPH con disminución del conteo de células CD4, 26 pacientes positivas a VPH con disminución del conteo de células CD4 y 12 pacientes positivas a VPH revelaron la presencia de coilocitos en la citología exfoliativa. En conclusión, las pacientes que padecen ambas enfermedades, tienen mayor tendencia a sufrir una baja significativa en la inmunidad celular a pesar de la terapia retroviral, lo que las hace susceptibles a adquirir otras patologías, ya que un conteo inferior a 200 células CD4 por mL revela un daño sustancial en el sistema inmunitario.

Palabras clave: VIH, VPH, conteo de células Cd4.

>>> INTRODUCCIÓN

El virus de la inmunodeficiencia humana (VIH) continúa su propagación global con al menos 40 millones de individuos infectados alrededor del mundo, de los cuales más de la mitad son mujeres. Por otra parte, el virus del papiloma humano (VPH) es la infección viral sexualmente transmisible más común en el ser humano y el principal agente etiológico de cáncer anogenital causante de cerca de 95% de todos los casos de cáncer cervical. Se han identificado más de 200 tipos de VPH, de los cuales aproximadamente 40 pueden infectar al ser humano por vía sexual a través del contacto de lesiones infectadas (1-3)

El VIH es un retrovirus de la familia de los lentivirus, dentro del núcleo viral se encuentran las proteínas p24, p7/p9, dos copias de ARN genómico viral y las enzimas proteasa, transcriptasa inversa e integrasa que ayudan a mejorar su replicación viral, este virus afecta diferentes células de la respuesta inmunitaria, ya sea como consecuencia directa o indirecta de la infección por múltiples mecanismos que incluyen, entre otros, la inducción de apoptosis mediada por varias proteínas virales solubles (Nef, Tat, Vpu, Vif), la muerte celular secundaria al estado de hiperactivación inmunológica inducido por esta infección, la formación de sincitios y el daño progresivo de los órganos linfoides primarios y secundarios(4-7).

Es de esperarse entonces que mujeres VIH-positivas estén predispuestas a adquirir otra enfermedad de transmisión sexual, debido a que modifica su presentación clínica, curso, complicaciones y respuesta a los tratamientos convencionales además de la inmunosupresión que produce, predisponiendo a las mujeres a complicaciones ginecológicas (8).

Por otra parte la organización del genoma de VPH consta de una región temprana E (early), una región tardía L (late) y una región larga de control L (long control region). El L1 codifica la

proteína principal de la cápside y el gen L2 codifica una proteína secundaria. Otras proteínas codificadas por los genes del virus son E1 y E2 que regulan la replicación del ADN viral, la propia expresión de los genes y las proteínas E6 y E7, las cuales inactivan el p53 supresor de tumores. (3)

El VPH se clasifica por su localización en cutáneo y mucoso o por su riesgo oncogénico en alto, medio o bajo grado. Los considerados de bajo riesgo son los tipos 6, 11, 40, 42, 43, 44, 54, 61, 70, 72, 81; mientras que los tipos 16, 18, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59, 68, 73 son considerados de alto riesgo.(5-9)

Es reconocido que la infección por VIH está relacionada con la persistencia de infecciones por VPHcon serotipos de alto riesgo y por lo tanto con lesiones cervicales graves, por lo que padecer VIH con serotipos de alto riesgo de VPH induce a padecer tipos de cáncer cervicales más invasivos. (10-12)

Padecer ambas enfermedades lleva a las pacientes a un cambio radical en su organismo, puesto que podemos referir que desde la fase aguda de la infección por VIH-1 se activa una respuesta específica de LTh contra este virus; no obstante, esta respuesta no es efectiva para controlar la infección y se va perdiendo gradualmente a medida que va dándose la eliminación de estas células; sin embargo, hay evidencias clínicas que sugieren que la respuesta dependiente de las células T CD4+ puede ser eficiente para controlar

la infección o la replicación de VIH-1 en algunos individuos.(13)

Cursar con ambas enfermedades ha demostrado que afecta la inmunidad de cierta manera, ya que el conteo de las células CD4 puede afectar la asociación entre VPH y VIH, pues en mujeres VIH positivas con severa inmunosupresión (cuenta de CD4 por debajo de 200 × 10°/L) se observa una mayor proporción de casos positivos para algún tipo de VPH en comparación con aquellas pacientes que presentan conteos de células CD4 más altos. A su vez la patogenicidad mostrada por VPH también se ve modificada por la supresión inmunológica causada por VIH, pues la inmunosupresión podría permitir un aumento en la replicación viral, por lo que en las pacientes que padecen ambas enfermedades no sólo su inmunidad se ve afectada sino que también son cinco veces más propensas a padecer neoplasias del tracto genital inferior (8,9).

Un aspecto importante en las mujeres que presentan la coinfección de VIH con VPH es que la progresión de la infección por VIH está marcada por un decremento de las células CD4 incrementando la carga viral de VIH muy asociada a la persistencia de VPH y a las lesiones escamosas intraepiteliales (SIL). Otros cambios en la población general a nivel de la inmunidad que pueden presentarse al padecer ambas enfermedades son los asociados a un infiltrado leucocitario asociado a una función disminuida de los linfocitos T citotóxicos y una baja en la regulación



Serología

- Endocrinología
 Química Clínica
 Marcadores Tumorales
 Marcadores Virales
- Hematología Inmunología Drogas Anticonvulsionantes Inmunosupresores
 - El Megalaboratorio de los Bioquímicos de Cuyo •
 - Rigurosos Controles Internos y Externos de Calidad •
 - Más de 220 laboratorios de toda la Provincia de Mendoza, o confían en Meganalizar por Tecnología, Calidad y resultados en el día



de CD25 activados (a nivel de la cadena α del receptor IL-2R α para IL2) además de un decremento

El VPH se clasifica por su localización en cutáneo y en la proporción de células CD4 con una proporción de mucoso o por su riesgo oncogénico en alto, medio o bajo grado. Los considerados de bajo riesgo son los tipos 6, 11, 40, 42, 43, 44, 54, 61, 70, 72, 81; mientras que lostipos 16, 18, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59, 68,73 son considerados de alto riesgo (5-9)

Es reconocido que la infección por VIH está relacionada con la persistencia de infecciones por VPHCD4/CD8 preservada. (10)

Por otro lado la respuesta inmunitaria a VPH no se conoce del todo, aunque una vez establecida la infección se sabe que la respuesta inmunitaria es mediada por células, la infección puede erradicarse o mantenerse en un estado de latencia. Con la pérdida de la respuesta inmunitaria debido a la infección por VIH, la inmunidad específica a

VPH se ve disminuida, activando la replicación de VPH. La información obtenida también sugiere que los mecanismos para el incremento en los niveles de anticuerpos para VPH son diferentes en mujeres VIH positivas respecto a las VIH negativas (11)

Otro aspecto relevante es la capacidad de VPH para evadir la vigilancia inmunitaria cambiando la polarización de las células Th, disminuyendo la expresión del complejo principal de histocompatibilidad clase I y reduciendo la función de las células presentadoras de antígeno intraepiteliales, lo cual puede causar una falta de polarización de Th1 desde el inicio de la infección por VPH. Esto provoca un cambio en la producción de IL 4, IL-6 e IL-10. De forma similar, la progresión de la infección por VIH al desarrollo de SIDA se ha asociado a la polarización del análisis de Th2 en las secreciones cérvico-vaginales, las cuales podrían contribuir a la persistencia de la infección por VPH (10).

En cuanto al tratamiento se sabe que

cuando existen ambas enfermedades, el tratamiento y las recurrencias de VPH están relacionados con la cuenta de CD4, pues restaurar la inmunocompetencia podría elevar la cuenta de los mismos. La terapia antirretroviral también se le ha asociado a regresión de lesiones de VPH. (12)

El objetivo de la presente investigación fue analizar pacientes que padecen tanto VIH como VPH y su in- fluencia en el conteo de células Cd4.

>>> MATERIAL Y MÉTODOS

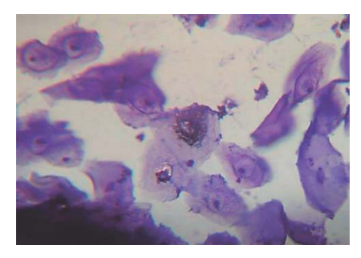
Se investigaron 40 pacientes VIH positivas confirmadas por la técnica Western blot en el Hospital General del Sur de Puebla, México a quienes se les tomaron mues- tras con citobrush para realizar PCR y determinar qué especies virales de VPH coexistían con VIH, el material obtenido fue transportado en una solución tampón TE (Tris-HCl y ácido etilendiaminotetraacético en pH de 8), la identificación de genotipos de VPH se efectuó mediante PCR utilizando los siguientes primers: MY09/11 y GP5 + /GP6 y se usaron primers para el gen de la actina como control interno. Los productos de PCR fueron separados por electroforesis en gel de agarosa al 2% y se visualizaron bajo luz ultravioleta, los productos de PCR fueron secuenciados en un secuenciador AbiPrism 310 (Aplied Biosystems) utilizando GP5+ como primer en todas las reacciones de secuenciación. Las secuencias obtenidas fueron alineadas y comparadas con la base de datos Genebank:

http://blast.ncbi.nlm.nih.gov/Blast.cgi?PROGRAM =blastn&BLAST_PROGRAMS=megaBlast&PAGE _TYPE=BlastSearch&SHOW_DEFAULTS=on&LIN K_LOC=blasthome.

Los datos fueron analizados con el Software SPSS, versión 9.0 (SPSS Inc., Chicago, IL EUA). El genotipaje se llevó a cabo en las instalaciones del Laboratorio de Biología Molecular Diagnóstica (BIMODI), Querétaro, México. También se realizó conteo de células CD4 a todas las pacientes para su posterior comparación y análisis. A todas las pacientes se les realizó citología exfoliativa de control que reveló en algunos casos coilocitos típicos propios de VPH, aunque su

descripción escapa a los objetivos de la presente investigación.

>> Figura 1. La citología reveló en algunas pacientes presencia de coilocitos, representativos de infección por VPH (40X).



>> Cuadro I. Reacción en cadena de la polimerasa en el virus del papiloma humano y conteo de células Cd4.

Caso	VIH posi- tivas	Conteo de célu las CD4/ml cúbico	para VPH	Caso	VIH posi- tivas	Conteo de células CD4/mL cúbico	PCR para VPH
1 2 3 4 5	+ + + + -	282 485 388 580 102	Negativo Positivo Positivo Positivo	22 23 24 25	+ + + + + -	70 103 104 161 132	Positivo Positivo Positivo Positivo Positivo
6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17 18	+ + + + + + + + + + + + + + + + + + + +	380 30 16	Positivo	26 27 28 29 30 31 32 33 34 35 36 37 38	+ + + + + + + + + + + +	258 317 602 180 160 503 255 655 146 60 364 63 208	Positivo Negativo Positivo Negativo Positivo Positivo Positivo Negativo Negativo Negativo Negativo Negativo Negativo Negativo Negativo
19 20	+	JZ 1	Negativo Negativo	39 40	+	76 744	Positivo Positivo



SCREENING O PESQUISA NEONATAL

Metodología ELISA-RIA -IRMA

- TSH FENILALANINA TRIPSINA GALACTOSA
- **BIOTINIDASA**
- 17 OH PROGESTERONA NEONATAL

TARJETA REGLAMENTARIA PARA TOMA DE MUESTRA neonatal, medicina forense, filiación.

Autorizadas por ANMAT (PM 128-3)

• MSUD o leucinosis o Enf. de Jarabe de Arce



- Amplio Rango Dinámico: 0.25ng/mL a 150ng/mL
- · Linealidad: 90% 111%
- Reactividad cruzada del 100% respecto a D2 y D3
- Método MicroElisa





- MARCADORES CARDÍACOS
- MATERIALES PCT
- MATERIALES DE INFLAMACIÓN SSA URINALISIS
- MARCADORES DE INFLAMACIÓN PCR



ASESORAMIENTO CIENTÍFICO TÉCNICO

>>> RESULTADOS

A 40 pacientes que resultaron positivas a VIH por Western blot se les aplicó un interrogatorio ginecológico, posteriormente se realizó la recole-cción de células para Papanicolaou, acto seguido se tomó una segunda muestra con citobrush para efectuar PCR; si tomamos en cuenta que los valores normales en el conteo de células CD4 es entre 500 y 1,500 células por mililitro cúbico, los resultados que se obtuvieron fueron los siguien-tes: cinco pacientes positivas a VPH y con valores de células CD4 dentro de los límites normales, nueve pacientes negativas a VPH con disminución del conteo de células CD4, 26 pacientes positivas a VPH con reducción en el conteo de células CD4 (Cuadro I) y 12 pacientes positivas a VPH revelaron la presencia de coilocitos en la citología exfoliativa (Figura 1).-

>>> DISCUSIÓN

Cabe destacar que todas las pacientes diagnosticadas con VIH están recibiendo terapia retroviral. De acuerdo con los resultados obtenidos en 26 pacientes (65%) positivas a VPH se observó una baja significativa en el conteo de células CD4, ya que sólo cinco (12.5%) de ellas obtuvieron valores dentro del rango normal del conteo de células CD4; sin embargo, nueve resultaron negativas a VPH y también su conteo de células CD4 resultó disminuido.

Debido a que las células CD4 (también conocidas como T-4) son un tipo de linfocito y forman parte importante del sistema inmunológico, puesto que dirigen el ataque contra infecciones, su baja afecta al paciente y lo hace susceptible al ataque de otras infecciones como la neumonía por pneumocistosis, toxoplasmosis o criptococosis, entre otras.

De acuerdo con los resultados obtenidos sugerimos que las pacientes que padecen ambas enfermedades tienen mayor tendencia a sufrir una baja significativa en la inmunidad celular pese a la terapia antirretroviral y las hace susceptibles a adquirir otras patologías, ya que un conteo inferior a 200 células CD4 por mililitro revela un daño sustancial en el sistema inmunitario. (12,13)

>>> REFERENCIAS

- 1. Ayers LW, Silver S, McGrath M, Orenstien JM. The AIDS and cancer specimen resource: role in HIV/AIDS scientific discovery. Infect Agent Cancer. 2007; 2: 2-7.
- 2. Ng'andwe C, Lowe JJ, Richards PJ, Hause L, Wood C, Angeletti PC. The distribution of sexually-transmitted human papillomaviruses in HIV positive and negative patients in Zambia. Africa. BMC Infect Dis. 2007; 7: 67-77.
- 3. Sirera G, Videla S, Herranz P, Corzo-Delgado JE. Virus del papiloma humano y virus de la inmunodeficiencia humana/sida. Enf Infec Microbiol Clin. 2006; 24 (Supl 2): 40-46.
- 4. Clarke B, Chetty R. Postmodern cancer: the role of human
- 5. Zarco OC, Postigo LC, Llamas MR, Suárez MA, Picazo de la Garza J, Castaño SE y cols. Detección y tipado de Papilomavirus humano en raspados de pacientes infectados por el virus de inmuno-deficiencia humana. Actas Dermosifiliogr. 2003; 94: 17-23.
- 6. Hameed M, Fernandes H, Skurnick J, Moore D, Kloser P, Heller D. Human papillomavirus typing in HIV-positive women. Infect Dis Obstet Gynecol. 2001; 9: 89-93.
- 7. Sánchez HJ, Varela SO, Gómez LC, Islas DG, Pezzad SE, Martínez HJ et al. Relación entre VIH y VPH estudio de 40 casos. Revista UAS. 2011; 2: 45-49.
- 8. Sobel JD. Gynecologic infections in human immunodeficiency virus-infected women. Clin Infect Dis. 2000; 31: 1225-1233.
- 9. Ferenczy A, Coutlée F, Franco E, Hankins C. Human papillomavirus and HIV coinfection and the risk of neoplasias of the lower genital tract. CMAJ. 2003; 169: 431-434.
- 10. Gonçalves MA, Soares EG, Donadi E. The influence of human papillomavirus type and HIV status on the lymphomononuclear cell profile in patients with cervical intraepithelial lesions of different severity. Infec Agent Cancer. 2009; 4:11-16.
- 11. Villanueva P, Díaz P, Guido M, Rangel A, Sotelo R, García-Carranca A. Prevalencia de virus de papiloma humano de alto riesgo en el epitelio anal de hombres VIH positivos. Bioquimia. 2002; 27: 94-102.
- 12. Höpfl R, Petter A, Thaler P, Sarcletti M, Widschwendter A, Zangerle R. High prevalence of high risk human papillomaviruscapsid antibodies in human immunodeficiency virus- seropositive men: a serological study. BMC Infect Dis. 2003; 3: 6.

Montoya GCJ, Moreno FE, Rugeles LT. Reacciones y alteraciones del sistema inmune durante la infe-cción por el VIH-1. Infectio. 2006; 10: 250-265. ■



15 DE JUNIO

¡Feliz día del Bioquímico!

A TODOS LOS PROFESIONALES QUE CON EMPEÑO Y PASIÓN EJERCEN SU VOCACIÓN DÍA A DÍA

