

PRYSZCZYCA (FOOT AND MOUTH DISEASE - FMD)

I. ETIOLOGIA

KLASYFIKACJA CZYNNIKA CHOROBY:

Wirus (RNA) należący do rodziny *Picomaviridae*, rodzaj *Aphthovirus*, bezotczkowy. Obecnie znanych jest 7 serotypów wirusa pryszczycy:

A,O,C,SAT1,SAT2,SAT3,Asia1 oraz ponad 60 jego podtypów. W Europie stwierdzono dotychczas wyłącznie serotypy: A,O,C i Asia-1.

OPORNOŚĆ NA DZIAŁANIE CZYNNIKÓW FIZYCZNYCH I CHEMICZNYCH:

Wrażliwy na zmiany pH, wykazuje znaczną oporność na czynniki fizyczne i chemiczne.

pH:

- optymalne dla wirusa to pH 7,2-7,4, pH <6 lub >9 inaktywuje wirusa

temperatura:

chłodzenie i mrożenie chroni zarazek (co wskazuje, że zima sprzyja szerzeniu się choroby), stopniowo inaktywuje go temperatura powyżej 50°C

przeżywalność:

-w optymalnym pH 7,2-7,4 w zależności od temperatury zachowuje zjadliwość:

- w 4°C - przez ok. 1 rok
- w 22 °C - 8-10 tygodni
- w 37°C - inaktywacja wirusa następuje po 10 dniach
- temp. 60-65 °C niszczy go po 30 minutach
- 80-100°C - wirus ginie natychmiast

-w środowisku wirus zakaźny jest długo:

- w wodzie - 50 dni
- latem w miejscach silnie nasłonecznionych ginie po kilku minutach, jesienią i zimą w tych samych warunkach może zachować aktywność ponad 3 miesiące
- odchodach suchych - 14 dni
- gnojowicy, osadzie - 6 miesięcy
- moczu - 39 dni
- w ziemi zimą - 28 dni, latem - 3 dni

-peklowanie, wędzenie na zimno, solenie nie inaktywują zarazki i np. niektóre gatunki wędlin mogą być zakaźne przez ok. 56 dni, bekon 190 dni.

-zarazek zachowuje zdolność do infekcji przez wiele lat w niskich temperaturach (poniżej -20°C), jak również w stanie liofilizowanym np. w mleku w proszku przez ok. 2 lata.

środki odkażające:

skutecznie inaktywują wirusa: NaOH-1% i 2%, kwas cytrynowy 0,2%, kwas ortofosforowy 0,3%, podchloryn sodu 0,5-5%, soda kalcynowana 4%, formalina 4%.

Wirus odporny jest na jodofory, IV-rzędowe związki amonowe i fenol, szczególnie w obecności materii organicznej.

II. EPIDEMIOLOGIA

- jedna z najbardziej zaraźliwych chorób zwierząt powodująca poważne straty gospodarcze
- zachorowalność zazwyczaj bardzo wysoka ,nawet do 100%
- śmiertelność przeważnie niska ok. 2-3% (u zwierząt młodych, przy złośliwym przebiegu śmiertelność może być wysoka 50-70% z powodu zapalenia mięśnia sercowego)

GATUNKI WRAŻLIWE:

- wszystkie zwierzęta **parzystokopytne** (bydło, owce, kozy, świnie, zebu, bawoły domowe ,jaki, wszystkie dzikie przeżuwacze i świniowate, jelenie dziki, antylopy, jeże, szczury.
Małą wrażliwość wykazują wielbłądowate.

DROGI ROZPRZESTRZENIANIA. SIĘ PRYSZCZYCY:

- 1) kontakt bezpośredni z zakażonymi zwierzętami (sposób najczęściej spotykany). Zakażone zwierzęta wydają wirusa w dużych ilościach przede wszystkim z:
 - płynem surowiczym z pęcherzy oraz nabłonkiem ścian pęcherzy
 - śliną, moczem, kałem, nasieniem, wodami płodowymi
 - wydychanym powietrzem (najwięcej wirusa tą drogą wydają świnie.
W porównaniu z bydłem, owcami i kozami świnie wydają w tym samym czasie 3000 razy więcej jednostek infekcyjnych wirusa).Pamiętać należy że a-zwierzęta zainfekowanych nie zawsze występują objawy kliniczne , dotyczy to szczególnie okresu: inkubacji, infekcji subklinicznej i nosicielstwa. Nosicielami są przeżuwacze u których wirus po infekcji umiejscawia się w gardle i początkowej części przełyku i utrzymuje się 2-3 lata. Nosicielstwo u owiec i kóz trwa ok.9 miesięcy. U świń nosicielstwa nie stwierdzono.
- 2) kontakt z zakażonymi produktami zwierzęcego pochodzenia:
 - mięso i produkty mięsne
mięso pozyskane od zwierząt w okresie wiremii jest potencjalnie zakaźne, jednak podczas stężenia pośmiertnego (rigor mortis) i naturalnego obniżenia pH zawarty w nim wirus jest inaktywowany. W węzłach chłonnych i węzłach limficznych wirus pozostaje jednak aktywny przez wiele miesięcy.
 - mleko
wirus w mleku krów wydzielany jest już przed wystąpieniem objawów klinicznych.
- 3) wektory żywe(człowiek-zakażony personel, zwierzęta domowe ,ptaki, gryzonie ect.)
- 4) wektory nieożywione(skażone : środki transportu ,urządzenia, narzędzia, sprzęt)
- 5) droga aerogenna - przy sprzyjających warunkach atmosferycznych, odpowiedniej wilgotności, chłodzie, lekkim wietrze o stałym kierunku

strumienia powietrza może przenosić się do 10) nawet-SOJ<m p_o lądzie i 3J)O km nad wodą (np. przeniesienie wirusa- 250 km przez Kanał La Manche z Bretanii na wyspę Wight w 1981"1:). Szczególnie wrażliwe na zakażenie drogą aerogenną jest bydło.

6) inne źródła np. niewłaściwie inaktywowane szczepionki.

WYSTĘPOWANIE :

FMD endemicznie występuje w niektórych częściach Azji , Afryki, Bliskiego Wschodu, Płd. Ameryce.

III.ROZPOZNANIE

Okres inkubacji od 2 do 14 dni.

DIAGNOSTYKA KLINICZNA:

Bydło:

- postać ostra
- u krów mlecznych wystąpienie objawów klinicznych poprzedza gwałtowne zmniejszenie mleczności
- gorączka do **41°C**
- ślinotok
- surowicza wydzielina z nosa ,która po upływie 2 do 3 dni staje się śluzowe-ropna
- **pęcherze na języku, wargach, podniebieniu, wewnętrznych ścianach policzków**
- **pęcherze na racicach**, formują się nieco później niż na języku
- **pęcherze na wymieniu i strzykach**
- **kuławizna**, zwykle na więcej niż jedną kończynę. Racice gorące w dotyku i wrażliwe na omacywanie. Widoczne przestępywanie bądź kopanie kończynami spowodowane obecnością pęcherzy.
- z powodu bolesności błony śluzowej pyska powolne żucie, połykanie , **charakterystyczne mlaskanie i cmokanie oraz zgrzytanie zębami** później całkowite przerwanie pobierania pokarmu
- **u zwierząt młodych wysoka śmiertelność spowodowana zapaleniem mięśnia sercowego.**

Określanie wieku zmian pryszczycowych:

Dzień 1- miejscowe zblednięcie nabłonka poprzedza tworzenie się pęcherzy wypełnionych płynem surowicznym.

Dzień 2- pęcherze wypełnione płynem surowicznym , a także pęcherze świeżo przerwane z fragmentami nabłonka , dno nadżerek koloru żywoczerwonego ,krawędzie ostro zarysowane, brak włókniaka.

Dzień 3- nadżerki tracą wyraźnie zarysowane krawędzie i żywoczerwony kolor, pojawia się włókniak

Dzień 4-reepitalizacja rozpoczyna się od obwodu nadżerek, na powierzchni znaczna ilość włókniaka.

Dzień 7- reepitelializacja na całej powierzchni nadżerek, rozległe odbarwienia nabłonka, blizny. Włókniak obecny nadal w niewielkiej ilości.

Powyższa charakterystyka podana w przybliżeniu, infekcje wtórne mogą utrudniać i opóźniać gojenie.

Świnie:

- okres inkubacji kończy faza wyraźnie zaznaczonego wzrostu temp.ciała, brak apetytu, oswiałość
- **silne kulawizny**, niechęć do poruszania się, postawa zgarbiona, zwierzęta zmuszone do ruchu poruszają się chwiejnym krokiem.
- **pęcherze** podobne jak u bydła pojawiają się **szybko w pysku i na tarczy ryja, nieco później na racicach, czasami na skórze kończyn** w miejscach narażonych na ucisk i uszkodzenia mechaniczne
- rozległość zmian na kończynach zależy od warunków przebywania zwierząt, **wyrażone są silniej u świń trzymany na twardym podłożu**
- **śmiertelność wśród ssących prosiąt może osiągać 100% bez jakichkolwiek oznak choroby**
- charakter i dynamika zmian podobne jak u bydła
- **utrata puszek racicowych w następstwie infekcji bakteryjnych**

Owce i kozy:

- **przebieg łagodny**, brak wyraźnie zaznaczonych objawów klinicznych
- okres wzrostu temperatury w fazie początkowej pozostaje najczęściej niezauważony
- **kulawizny** pojawiające się nagle u znacznego odsetka zwierząt w stadzie
- w okresie wykotów bardzo wysoka śmiertelność wśród jagniąt z powodu myocarditis
- **pęcherzyki na koronkach racicowych, zarówno w częściach przednich jak i w bocznych, w szparach międzyracicznych, na piętках i opuszkach racic**
- pęcherzyki na języku, błonie śluzowej jamy gębowej lub podniebieniu rzadko obserwowane, zazwyczaj stwierdza się po nich już tylko ubytki i blizny

DIAGNOSTYKA RÓŻNICOWA

Bydło:

1. Zakaźne zapalenie nosa i tchawicy bydła:

- może powodować wydzielinę nosową oraz nadżerki w okolicy nozdrzy

2. Wirusowa biegunka i choroba błon śluzowych bydła:

- w pysku i przewodzie pokarmowym mogą występować nadżerki, brak pęcherzy, sporadyczne zmiany chorobowe na koronkach racic

3. Pęcherzykowe zapalenie jamy gębowej:

- choroba wirusowa, **zmiany pęcherzykowe w pysku nie do odróżnienia od wywołanych przez pryzycę**

4. Księgosusz:

- nadżerki w pysku i przewodzie pokarmowym , **brak pęcherzy**
- zwykle towarzyszy **biegunka**
- nie występuje w Europie, istnieje ryzyko zakażenia podczas kontaktu ze zwierzętami z importu

5. Grudkowe zapalenie jamy ustnej:

- najczęściej u młodego bydła
- zmiany w pysku i na nozdrzach typu **nadżerkowego i rozrostowego ,kształtu pierścieniowego i podkówkowego ,barwy brązowej**

6. Martwicowe zapalenie jamy gębowej

?Uszkodzenia nabłonka na skutek urazów mechanicznych lub spowodowane czynnikami toksycznymi

Świnie:

1. Choroba pęcherzykowa świń:

- **zmiany pęcherzowe nie do odróżnienia od tych ,które powstają przy pryszczycy**
- **wynik badania laboratoryjnego decyduje o rozpoznaniu**

2. Enterotoksemia:

- nagle padnięcia prosiąt ale bez objawów zapalenia mięśnia sercowego

3. Wirusowe zapalenie mózgu i mięśnia sercowego -EMC

4. Pęcherzykowe zapalenie jamy gębowej (patrz: jak u bydła)

Owce i kozy:

1. Zanokcica:

- łatwo pomylić z pryszczycą ,często jej towarzyszy

2. Choroba niebieskiego języka:

- choroba wirusowa, ostre zapalenie koronki racicowej prowadzące w konsekwencji do **silnych kulawizn**
- **w ok.koronki wyraźna purpurowa barwa , ale brak pęcherzy**
- **na podniebieniu ubytki śluzówki oraz łuszczenie się nabłonka ,ale brak pęcherzy**

3. Nieszowica owiec

- w pysku i na wargach nadżerki

4. Enterotoksemia-zatrucie pokarmowe:

- nagła śmierć jagniąt bez związanego z tym myocarditis

DIAGNOSTYKA LABORATORYJNA

W rozpoznaniu choroby badanie laboratoryjne jest rozstrzygające, ale nie zastąpi dokładnego badania klinicznego.

- wynik badania laboratoryjnego, czas jego uzyskania uzależniony jest od jakości i ilości dostarczonych próbek
- przed badaniem klinicznym i pobieraniem próbek, **zwierzęciu należy podać środek uspokajający**
- próbki powinny być pobierane **przy użyciu sterylnych narzędzi**
- **instrumenty oraz próbki materiałów biologicznych nie mogą mieć kontaktu z jakimikolwiek chemicznymi środkami dezynfekcyjnymi ponieważ spowodują one natychmiastową inaktywację obecnego w nich wirusa**

W przypadku podejrzenia pryszczycy do badania należy dostarczyć:

- **nabłonek z nie pękniętych lub świeżo pękniętych pęcherzy**, próbki o wielkości znaczka pocztowego 2x2 cm, zanurzone w buforze transportowym (pH 7,4, bufor fosforanowy/glicerol w proporcji 1:1)
- **płyn z pęcherzy** wyciągnięty przy pomocy strzykawki
- **krew:**
 - dodatkowo wraz z nabłonkiem i płynem z pęcherzy należy dostarczyć próbki krwi zarówno od zwierząt zdrowych, jak i chorych
 - krew od owiec i świń jest szczególnie przydatna, gdyż jest zazwyczaj mało materiału z pęcherzy
 - osocze od zwierząt w okresie wiremii do badania na obecność wirusa, pobrane na antykoagulant (EDTA lub heparyna!)
 - surowica do badania na obecność przeciwciał swoistych dla wirusa pryszczycy
- **śluz gardzielowo-przełykowy-probang:**
 - u zwierząt nosicieli wirusa znajduje się w gardle przedniej części przełyku
 - próbki śluzu pobiera się przy użyciu specjalnie ukształtowanego zgłębnika-kubka zamocowanego na drucianym uchwycie
 - materiał ten należy natychmiast zmieszać z płynem do hodowli tkankowych w proporcji 1:1, zamrozić do -1.0°C i wysłać do laboratorium
- **mleko**- pobierać do gładkich, przezroczystych probówek

Wysyłanie próbek:

- próbka musi się znajdować w odpornym na uderzenia i wstrząsy pojemniku
 - zarówno wewnętrzny jak i zewnętrzny pojemnik, po zamknięciu uszczelnieniu taśmą należy zdezynfekować
 - zdezynfekowany pojemnik z próbką należy umieścić w kontenerze wraz z wkładami chłodzącymi
 - próbkę transportować w jak najniższej temperaturze, nie zamrażać!
- Śluz gardłowo-przełykowy transportować w -70°C !
- wraz z próbką dostarczyć pismo przewodnie z dokładnymi informacjami epizootycznymi, które mogą być pomocne w precyzyjnej diagnozie.
 - próbki przesać do specjalistycznego laboratorium, które należy zawsze powiadomić o planowanym terminie dostarczenia przesyłki.

Diagnostyka laboratoryjna-metody :

- izolacja wirusa we wrażliwych hodowlach tkankowych
izolacja wirusa w hodowlach tkankowych, zakończona wynikiem ujemnym, wymaga minimum 4 dni, zazwyczaj kończy się po 7 dniach
- badanie na obecność wirusa testem ELISA
wynik dodatni testem ELISA może być uzyskany po **4 godz pacW** pod warunkiem ,że próbka zawiera antygen wirusowy odpowiedniej jakości. Test ELISA umożliwia różnicowanie wirusa SVD i pryszczycy. W przypadku wyniku dodatniego dla pryszczycy, umożliwia jego **serotypowanie**.
Wyniki , dodatni testu ELISA i izolacji wirusa muszą się wzajemnie potwierdzać.
Po wyizolowaniu wirusa ,wykonuje się jego charakterystykę antygenową i biochemiczną.

Charakterystyka antygenowa:

-metoda ELISA ,porównanie reaktywności izolatów antygenowych z surowicami referencyjnymiL uzyskanymi w wyniku immunizacji zwierząt,wybranymi szczepami szczepionkowymi.

Wyniki te pozwalają określić , który szczep wirusa jest najbardziej odpowiedni do produkcji szczepionki.

Charakterystyka biochemiczna:

-określenie sekwencji nukleotydowej fragmentu genomu kodującego jedno z białek kapsydu wirusa

-porównanie dostępnych w bazie danych, znanych sekwencji wirusów tego samego serotypu i wirusa badanego

-skonstruowanie drzewa filogenetycznego

-wyniki wykorzystuje się do określenia źródła choroby i wykazania zależności pomiędzy ogniskami.

- wykrywanie przeciwciał:

-test **ELISA** -szybki i czuły

-wyniki dodatnie testu ELISA potwierdza się w odczynie seroneutralizacji (**SN**),który jest wysoce specyficzny i zalecany do badania obecności przeciwciał dla wirusa pryszczycy w badaniach odwoławczych surowic zwierząt w obrocie międzynarodowym.

Wykrywanie przeciwciał jest stosowane:

-jako jedna z metod diagnostycznych, gdy próby nabłonka są niedostępne

-gdy istnieje podejrzenie zakażenia subklinicznego (szczególnie u owiec i nosicieli)

-gdy choroba występowała na danym terenie przez pewien czas

-podczas dochodzenia epizootycznego

-dla oceny skuteczności szczepień

- Nowe techniki biologii molekularnej :

1. PCR- reakcja łańcuchowej polimeryzacji :

-wysoce czuła i specyficzna metoda, umożliwia wykrywanie śladowych ilości wirusowego RNA
- można ja stosować w przypadku braku żywego wirusa

2. Badanie przeciwciał dla wirusowych białek niestrukturalnych:

-test ELISA został zaadoptowany do oceny surowic na obecność przeciwciał dla białek niestrukturalnych ,indukowanych tylko przez zjadliwego wirusa

-może być stosowany do identyfikacji zwierząt , które były już szczepione, a następnie uległy infekcji wirusowej

IV.ZAPOBIEGANIE I KONTROLA

W Polsce tak jak we wszystkich krajach Unii Europejskiej chorobę tę zwalcza się metodami administracyjnymi polegającymi między innymi na szybkiej i skutecznej likwidacji jej ogniska przez wybicie zwierząt wrażliwych.

PROFILAKTYKA SANITARNA:

- ochrona strefy wolnej, kontrola przemieszczania się zwierząt i nadzór
- ubój zwierząt chorych ,podejrzanym o zakażenie, podejrzanym o kontakt zwierząt wrażliwych
- dezynfekcja miejsc oraz wszystkich zakażonych przedmiotów (narzędzia, samochody, ubrania itp.)
- zniszczenie zwłok , śmieci , odpadków i wrażliwych na zakażenie produktów pochodzenia zwierzęcego w okręgu zakażonym
- kwarantanna

PROFILAKTYKA MEDYCZNA:

- dopuszcza się użycie szczepionki ,gdy zawiodą inne środki kontroli epizootii
- szczepionka zawierająca inaktywowany wirus z adiuwantem