

Nuove linee guida per la prevenzione, la diagnosi e il trattamento della filariosi cardiopolmonare (Dirofilaria immitis) nei cani





Grazie ai nostri sponsor generosi:













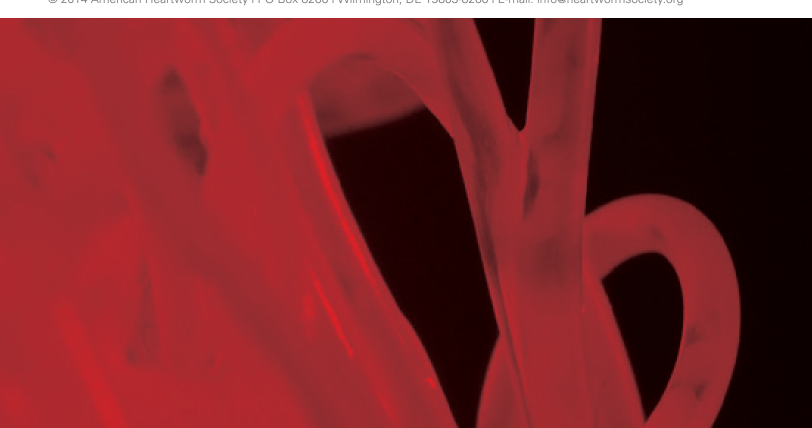








Stampato con un sussidio alla formazione da parte di IDEXX Laboratories. Microfotografie per gentile concessione di Bayer HealthCare. © 2014 American Heartworm Society I PO Box 8266 | Wilmington, DE 19803-8266 | E-mail: info@heartwormsociety.org



Nuove linee guida per

la prevenzione, la diagnosi e il trattamento della filariosi cardiopolmonare

(Dirofilaria immitis)

nei cani

(ultima revisione: luglio 2014)



Premessa

Queste linee guida sostituiscono le edizioni precedenti e si basano sulle più recenti informazioni presentate al Simposio Triennale dell'American Heartworm Society del 2013, sulle nuove ricerche e su ulteriori esperienze cliniche. Le linee guida per la prevenzione, diagnosi e trattamento della filariosi cardiopolmonare nei gatti sono contenute in un documento similare relativo alla specie felina (http://heartwormsociety.org/veterinary-resources/felineguidelines.html).

CONSIDERAZIONI GENERALI

 Diagnostica: L'American Heartworm Society raccomanda di eseguire il test per la ricerca degli antigeni e delle microfilarie una volta l'anno. (Poiché l'interpretazione dei risultati diagnostici è diventata più complessa, si consiglia di consultare la sezione "Test per la ricerca degli antigeni e delle microfilarie" per ottenere informazioni più complete). Terapia preventiva: L'American Heartworm
 Society raccomanda di effettuare la
 chemioprofilassi durante tutto il corso dell'anno
 per prevenire la filariosi cardiopolmonare,
 controllare altri parassiti patogeni e/o zoonotici e
 favorire il rispetto delle indicazioni terapeutiche.
 Quest'ultimo aspetto è particolarmente
 importante alla luce della presenza documentata

di sutto popolazioni di *D. immitis* resistenti.

Terapia adulticida: L'American Heartworm Society raccomanda l'uso di doxiciclina e di un lattone macrociclico prima del trattamento con tre dosi di melarsomina (una iniezione pari a 2,5 mg/kg seguita almeno un mese più tardi da due iniezioni alla stessa dose a 24 ore di distanza) per il trattamento della filariosi cardiopolmonare sia nei casi di cani sintomatici che asintomatici. Qualsiasi metodo che adotti l'utilizzo del solo lattone macrociclico come adulticida a lento effetto non è raccomandabile.

EPIDEMIOLOGIA

La filariosi cardiopolmonare del cane è stata diagnosticata in tutto il mondo, compreso i 50 stati americani. Negli Stati Uniti, la filariosi cardiopolmonare è considerata, almeno a livello regionale, endemica in ciascuno dei 48 stati contigui, Hawaii, Porto Rico, Isole Vergini Statunitensi e Guam. Non è stata documentata la trasmissione di filariosi cardiopolmonare in Alaska. In ogni caso ci sono regioni centrali dell'Alaska nelle quali si trovano zanzare vettori e condizioni climatiche che permettono la trasmissione della filariosi cardiopolmonare per brevi periodi. Pertanto, l'introduzione di cani microfilaremici o di canidi selvatici potrebbe costituire una fonte di infezione per la trasmissione della filariosi

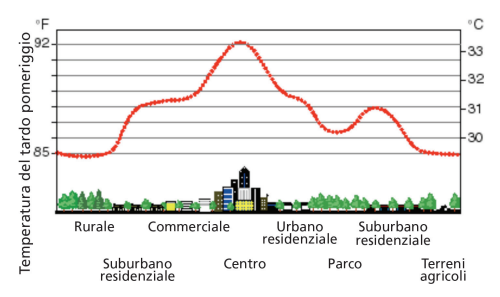


Figura 1. Grafico del profilo di un' isola di calore urbana. Da http://eetd.lbl.gov/HeatIsland/HighTemps/.

cardiopolmonare in questo stato. Il trasferimento di cani microfilaremici e l'espansione territoriale di canidi selvatici microfilaremici in altre zone degli Stati Uniti continuano a essere importanti fattori che contribuiscono a promuovere la diffusione del parassita, come la presenza ubiquitaria di una o più specie di zanzare vettore-competente che rende possibile la trasmissione ovunque vi siano contemporaneamente un serbatoio di infezione e condizioni climatiche favorevoli. Variazione in uno qualsiasi di questi fattori può avere un effetto significativo sul potenziale di trasmissione in un'area geografica specifica.

I cambiamenti ambientali, sia il naturale cambiamento climatico che quelli creati dall'uomo, e il movimento degli animali hanno accresciuto il potenziale infettivo della filariosi cardiopolmonare. Lo sviluppo immobiliare, commerciale e residenziale, in aree non endemiche e in aree di bassa incidenza ha portato alla diffusione e al conseguente aumento della prevalenza della filariosi cardiopolmonare grazie all'alterazione del drenaggio dei terreni incolti e la fornitura di acqua ai nuovi siti residenziali. Negli Stati Uniti occidentali, l'irrigazione e la piantumazione hanno ampliato l'habitat dell'Aedes sierrensis (Western treehole mosquito), ovvero il vettore principale per la trasmissione della filariosi cardiopolmonare in quegli stati. L'Aedes albopictus (zanzara tigre asiatica), che è stata introdotta nel Porto di Houston nel 1985, si è ormai diffusa al nord, avvicinandosi al Canada, e sono state identificate alcune colonie isolate in aree degli stati occidentali. Questa zanzara che abita le zone urbane è in grado di riprodursi in piccoli contenitori, come i vasi di

fiori. L'espansione urbana ha portato alla formazione di "isole di calore", come edifici e parcheggi che trattengono il calore durante il giorno (Figura 1), creando microclimi che facilitano lo sviluppo delle larve di filaria all'interno delle zanzare vettore durante i mesi più freddi, allungando così la stagione della trasmissione.

Se i vettori espandono il loro territorio, il numero di animali infestati continuerà ad aumentare. Un prerequisito fondamentale per la trasmissione della filariosi cardiopolmonare è un clima che fornisce temperatura e umidità adeguate' per mantenere in vita una colonia di zanzare, oltre a fornire il calore sufficiente per consentire la maturazione delle microfilarie ingerite in larve infestanti di terzo stadio all'interno dell' ospite intermedio. È stato dimostrato che la maturazione delle larve, all'interno di tre specie di zanzara, cessa a temperature inferiori a 14ºC. La trasmissione della filariosi cardiopolmonare si riduce nei mesi invernali ma la presenza di microclimi nelle zone urbane suggerisce che il rischio di trasmissione non è mai pari a zero. Inoltre, alcune specie di zanzara sono in grado si svernare allo stadio adulto. Anche se lo sviluppo larvale della filariosi cardiopolmonare in queste zanzare può arrestarsi alle temperature più fredde, lo sviluppo riprende rapidamente non appena torna il caldo.

La durata della stagione di trasmissione della filariosi cardiopolmonare alle latitudini temperate è strettamente dipendente dall'accumulo di calore sufficiente a permettere lo sviluppo delle larve allo stadio infestante all'interno della zanzara. I mesi più importanti per la trasmissione della filariosi

cardiopolmonare nell'emisfero settentrionale sono in genere luglio e agosto. Alcuni modelli prevedono che la trasmissione della filariosi cardiopolmonare nel territorio continentale degli Stati Uniti sia limitata a circa 6 mesi al di sopra del 37 ° parallelo, che corrisponde al confine di stato tra la Virginia e la Carolina del Nord. Se, da un lato, le previsioni di trasmissione basate su modelli che utilizzano dati climatici suscitano l'interesse degli studiosi, in genere non riescono a prendere in considerazione diversi fattori potenzialmente importanti, come ad esempio l'influenza del microclima, abitudini biologiche uniche e adattamenti delle zanzare vettore, variazioni del tempo necessario allo sviluppo larvale, l'aspettativa di vita della zanzara, e le fluttuazioni della temperatura. Le mappe utilizzate per prevedere il rischio di trasmissione danno per scontato che le zanzare vettore vivano solo un mese, mentre alcuni importanti specie di zanzare vettore vivono e si riproducono per periodi molto più lunghi, compreso Aedes albopictus (3 mesi), Aedes sticticus (3 mesi), Aedes trivittatus (2 mesi), Aedes vexans (2 mesi), e Aedes canadensis (parecchi mesi). Ci sono anche documentati casi in cui Anopheles quadrimaculatus ibernata è sopravvissuta per 4-5 mesi, perciò le mappe utilizzate per prevedere il rischio di infezione solitamente riportano periodi di trasmissione più corti di quelli reali.

Studi condotti su zanzare catturate in modo casuale in differenti località hanno dimostrato che le zanzare mostrano percentuali di infezione da filariosi cardiopolmonare varianti dal 2% al 19,4% all'interno di aree riconosciute come endemiche. Quando il campionamento delle zanzare era ristretto a canili dove erano ospitati cani positivi, le percentuali di infezione delle zanzare risultavano pari al 30% nei luoghi adiacenti e al 74% all'interno delle strutture. Sulla base di questi dati, è importante proteggere gli animali domestici dall'esposizione alle zanzare. Ciò è possibile grazie a misure di controllo ambientale, tra cui il trattamento di bacini di acqua stagnante con insetticidi regolatori di crescita (cosiddetti IGR), combinati con sistemi per eliminare le zanzare adulte (spray, trappole di CO2, ecc.). Oltre al controllo delle zanzare, tenere gli animali domestici all'interno durante le ore maggiore attività delle zanzare e/o utilizzare repellenti per zanzare sugli animali domestici possono essere misure per ridurre il rischio di infezione.

Una volta che un serbatoio di canidi microfilaremici, domestici o selvatici, si è instaurato e sfugge alle cure veterinarie, la presenza ubiquitaria di una o più specie di zanzare vettore-competente rende possibile la trasmissione e l'eradicazione diventa improbabile.

BIOLOGIA E CICLO DI VITA

Il cane domestico e alcuni canidi selvatici sono i naturali ospiti definitivi per la filariosi cardiopolmonare e perciò rappresentano la principale fonte di infezione. Anche ospiti meno idonei, come gatti e furetti, di tanto in tanto hanno bassi e transitori livelli di microfilaremia, perciò, teoricamente, possono essere considerati come fonte limitata di infezione per le zanzare durante questi brevi periodi di microfilaremia.

Il ciclo biologico di Dirofilaria immitis è relativamente lungo (solitamente 7-9 mesi) se paragonato a quello dei principali nematodi parassiti (Figura 2). La zanzara ricettiva si infesta nel momento in cui assume un pasto ematico da un ospite microfilariemico. Le microfilarie non possono svilupparsi in individui adulti senza prima essersi sviluppate in larve di primo stadio (L1) nei tubuli malpighiani della zanzara, successivamente mutano in larve di secondo stadio (L2), e infine mutano in un larve di terzo stadio (L3) infestante. Le larve di terzo stadio poi migrano attraverso la cavità del corpo fino alla testa e all'apparato boccale della zanzara dove divengono infestanti. Il tempo necessario affinché le microfilarie raggiungano lo stadio infestante all'interno delle zanzare dipende dalla temperatura. A 27°C e con 80% di umidità relativa, lo sviluppo richiede circa da 10 a 14 giorni, mentre con temperature più basse richiede più tempo.

Quando la zanzara assume un pasto ematico, le larve infestanti fuoriescono dalla parte terminale dell'apparato buccale della zanzara ed emergono all'interno di una gocciolina di emolinfa (il sangue della zanzara) sulla cute dell'ospite. Immediatamente dopo il pasto ematico, queste larve sessualmente differenziate penetrano all'interno dell'animale attraverso la ferita causata dall'apparato buccale della zanzara. Apparentemente, le larve di terzo e il quarto stadio (L3 e L4) viaggiano lungo le fibre muscolari durante la loro migrazione, mentre i giovani (adulti immaturi) penetrano i muscoli e infine le vene, che li trasportano verso il cuore e i polmoni. La muta da L3 a L4 inizia fin dal giorno 3 e termina al più tardi verso il giorno 9-12. Le L4 mutano nello stadio finale dal giorno 50 al 70. Gli adulti immaturi (quinto stadio) raggiungono i vasi polmonari a partire dal giorno 67 e saranno tutti arrivati tra il

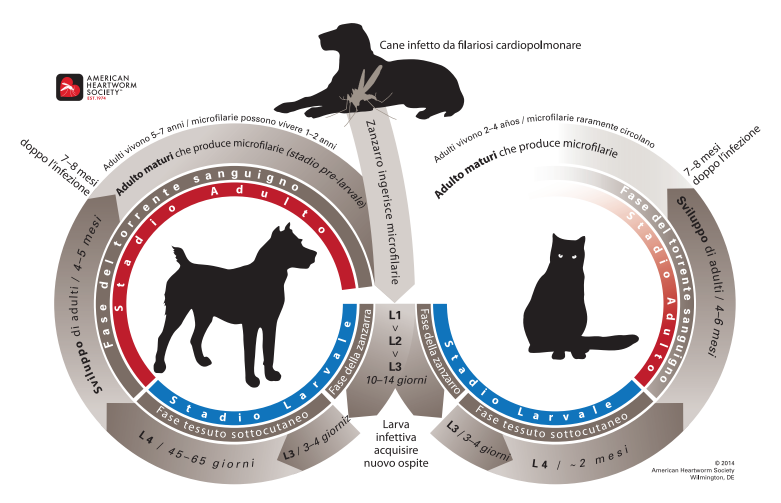


Figura 2. Il ciclo biologico della filaria cardiopolmonare.

giorno 90 e 120. I vermi che raggiungono per primi i vasi polmonari tra il giorno 67 e 85 misurano da 25,4 mm a38,1 mm di lunghezza. Successivamente, i vermi adulti aumentano in lunghezza, con le femmine che aumentano di almeno dieci volte divenendo sessualmente mature all'incirca il giorno 120 dopo l'infezione. I cani sviluppano infezioni patenti (cioè con microfilarie circolanti) già dopo 6 mesi ma di solito, tra i 7 e i 9 mesi dopo l'infezione.

Quando i giovani adulti raggiungono i polmoni, il flusso sanguigno li spinge all'interno delle arterie polmonari. Poiché i vermi crescono e aumentano la loro taglia, vanno a occupare arterie di diametro sempre maggiore fino a che raggiungono il completo stadio di sviluppo. La localizzazione finale dei vermi adulti maturi sembra dipendere principalmente dalla taglia del cane e dal numero di parassiti. Un cane di taglia media (ad esempio il Beagle) con un numero ridotto di parassiti (≤5) di solito ha vermi principalmente localizzati nelle arterie lobari e nell'arteria polmonare principale. Quando il numero di parassiti aumenta, i vermi possono anche posizionarsi nel ventricolo destro. I cani con più di

40 parassiti adulti hanno un'elevata probabilità di mostrare i sintomi della cosiddetta sindrome della vena cava, dove i parassiti si muovono nel ventricolo destro, atrio destro e vena cava, interferendo perciò con le funzioni valvolari e/o con il flusso sanguigno e causando emolisi, insufficienza epatica e renale e scompenso cardiaco.

È importante conoscere e comprendere le modalità di trasmissione della filariosi cardiopolmonare, lo sviluppo e il periodo di prepatenza, oltre la sensibilità dei diversi stadi di vita del parassita ai farmaci attualmente disponibili. Queste informazioni di base sono necessarie per poter selezionare efficacemente il trattamento adulticida più appropriato e il momento della sua somministrazione, oltre a fornire aspettative realistiche per il veterinario e il cliente circa l'efficacia della terapia.

PREVENZIONE DELLA FILARIOSI CARDIOPOLMONARE

La somministrazione di farmaci per la profilassi della filariosi necessita della prescrizione di da parte di un medico veterinario che abbia instaurato un valido rapporto con il cliente e il paziente. Pertanto, il medico veterinario dovrebbe discutere ampiamente dell'argomento con il proprietario. Se non esistono informazioni riguardo un precedenti trattamenti o test, è necessario eseguire il test sul paziente prima di somministrare o prescrivere la chemioprofilassi. Le opzioni disponibili comprendono diversi farmaci da somministrare mensilmente o per via orale o topica, oppure per via parenterale a intervalli di 6 mesi.

È possibile prevenire la filariosi cardiopolmonare nonostante l'intrinsecamente elevata sensibilità del cane. Poiché tutti i cani che vivono in aree endemiche per la filariosi cardiopolmonare sono a rischio, la chemioprofilassi ha una elevata priorità. È opportuno iniziare la chemioprofilassi nei cuccioli appena ciò si rende possibile, entro e non oltre le 8 settimane di età. I cuccioli che hanno iniziato la profilassi per la filariosi cardiopolmonare dopo le 8 settimane di vita, o quelli che vivono all'aperto in zone altamente endemiche, dovrebbero essere sottoposti al test 6 mesi dopo l'inizio della profilassi e successivamente ogni anno. Prima di iniziare la profilassi nei cani più anziani (7 mesi di età o oltre) è necessario eseguire il test per la ricerca dell'antigene e delle microfilarie (v. SCREENING DIAGNOSTICO PRIMARIO). Si evita così che vi possano essere ritardi nella diagnosi di infezioni subcliniche e possibile confusione riguardo all'efficacia della profilassi in atto se una infezione preesistente dovesse diventare evidente dopo l'inizio della chemioprofilassi (ad esempio, chemioprofilassi iniziata durante il periodo di prepatenza).

Evidenze dimostrano che se si riduce la popolazione che funge da serbatoio per il contagio aumentando i cani sottoposti a chemioprofilassi, è possibile riscontrare una significativa diminuzione della prevalenza dell' infezione tra i cani non protetti.

Questa protezione "collaterale" amplia la copertura della chemioprofilassi più efficacemente in quelle comunità dove la prevalenza di filariosi cardiopolmonare e la densità della popolazione canina sono entrambe relativamente basse.

Anche se non in tutto il paese è possibile che la trasmissione si verifichi nel corso di tutto l'anno,, la profilassi effettuata per 12 mesi l'anno, con prodotti ad ampio spettro efficaci contro endo e/o ectoparassiti, migliorerebbe la compliance e aiuterebbe a prevenire le infezioni parassitarie patogene e/o zoonotiche.

Lattoni macrociclici

I farmaci per la prevenzione della filariosi cardiopolmonare attualmente in commercio (ivermectina, milbemicina ossima, moxidectina e selamectina) appartengono alla classe di farmaci detti lattoni macrociclici. Questi farmaci sono efficaci sulle microfilarie, le larve di terzo e quarto stadio e, in alcuni casi, in seguito ad uso continuato, contro i gli adulti di filaria cardiopolmonare. Poiché i loro effetti filaricidi sulle larve precardiache si possono ottenere tramite somministrazione pulsate a dosi molto basse, hanno un eccellente rapporto tossico/terapeutico. I lattoni macrociclici, se somministrati secondo le indicazioni riportate sul foglio illustrativo, sono molto efficaci e sono tra i farmaci più sicuri tra quelli in uso nella medicina veterinaria.

Tutti i lattoni macrociclici utilizzati per la profilassi e somministrati via orale o topica sono indicati per un utilizzo mensile, cioè si devono somministrare con intervallo di 30 giorni tra una dose e l'altra. Oltre questo intervallo di tempo, l'efficacia contro le larve di tardo quarto stadio diminuisce e non è più prevedibile. I giovani adulti, che possono essere già presenti a partire dal52° giorno dopo l'infezione, sono ancora meno sensibili a questo tipo di profilassi. Nel momento in cui maturano a parassiti adulti, è necessaria una somministrazione progressivamente più lunga per ottenere un elevato livello di protezione. L'estesa efficacia post-infezione dei lattoni macrociclici è una parziale tutela in caso di involontario ritardo o di omissione delle dosi programmate ma non giustifica l'allungamento dell'intervallo di 1 mese nella somministrazione delle formulazioni orali e topiche. L'efficacia contro le larve di tardo quarto stadio e i giovani adulti ha importanti implicazioni per la chemioprofilassi in cani ai quali si è dimenticato di somministrare alcune dosi durante la stagione della trasmissione o che iniziano la profilassi durante la stagione della trasmissione e che potrebbero essere già infestati. La somministrazione continuata per 12 mesi all'annodi un farmaco per la profilassi della filariosi cardiopolmonare è estremamente importante nella maggior parte, se non in tutte, le aeree degli Stati Uniti.

Alcuni cani di razza Collie e altri cani con alterata funzionalità della glicoproteina P sono particolarmente sensibili a diversi farmaci veterinari comunemente usati, compreso antidepressivi, agenti antimicrobici, oppioidi, immunosoppressori e farmaci cardiaci (v. nota laterale). Questa lista comprende anche i lattoni macrociclici essendo stati riferiti alcuni episodi di tossicità in seguito a sovradosaggio o associazioni con altri farmaci inibitori della glicoproteina P. Di solito, questi fenomeni di tossicità si verificano in seguito alla ingestione accidentale di preparazioni concentrate destinate agli animali da reddito o in seguito a errori di sovradosaggio delle medesime. Questa pratica costituisce un uso "off-label" dei farmaci ed è,

Alcuni farmaci e altre sostanze che inibiscono le P-glicoproteine

Antidepressivi

Fluoxetina

Erba di San Giovanni

Paroxetina

Agenti antimicrobici

Eritromicina

Itraconazolo

Ketoconazolo

Oppioidi

Metadone

Pentazocina

Farmaci cardiaci

Verapamil

Amiodarone

Chinidina

Nicardipina

Immunosoppressori

Ciclosporina

Tacrolimus

Miscellanea

Bromocriptina

Clorpromazina

Tamoxifene

Succo di pompelmo

(Fonte: http://www.vetmed.wsu.edu/depts-vcpl/drugs.aspx)

pertanto, da scoraggiare. Tutti i lattoni macrociclici, somministrati alle dosi indicate per la profilassi della filariosi, hanno dimostrato di essere sicuri per tutte le razze.

Somministrazione orale: L'ivermectina e la milbemicina ossima sono disponibili per la somministrazione orale mensile. Alcune formulazioni sono aromatizzate e masticabili per favorire l'assunzione da parte del paziente e facilitarne la

somministrazione. Le singole dosi sono confezionate in base al peso dei cani. Per ottenere la massima efficacia, è importante effettuare la profilassi per la filariosi cardiopolmonare nel corso di tutto l'anno, se, però, si sceglie un trattamento stagionale, è opportuno iniziare la somministrazione almeno un mese prima dell'inizio previsto della stagione della trasmissione della filariosi cardiopolmonare e, a seconda del prodotto usato, potrebbe essere necessario continuarla fino a 6 mesi dopo che la trasmissione solitamente cessa (v. la sezione sulla Mancanza di Efficacia).

Somministrazione topica: La moxidectina e e la selamectina sono disponibili in formulazioni liquide per l'utilizzo topico. I parametri per il trattamento con prodotti topici sono gli stessi della chemioprofilassi mensile a uso orale.

Somministrazione parenterale: Una singola dose di una formulazione di moxidectina a lento rilascio (SR) inoculata a livello sottocutaneo fornisce una protezione continua per 6 mesi, riuscendo così a migliorare la compliance. Per ottenere la massima protezione si raccomanda un trattamento ogni 6 mesi è raccomandato.

Segnalazioni di mancanza di efficacia

Il Centro di Medicina Veterinaria della U.S. Food and Drug Administration considera come mancanza di efficacia di un prodotto per la prevenzione della filariosi cardiopolmonare quando un cane risulta positivo al test per la filariosi cardiopolmonare nonostante la sua corretta somministrazione (dose e frequenza). Le segnalazioni di mancanza di efficacia sono conseguenza di diverse ragioni: prevenzione incompleta, mancata somministrazione del farmaco durante il periodo a rischio, mancata assunzione della dose da parte del cane, mancato assorbimento del principio attivo. Bisogna anche considerare la variabilità biologica tra gli ospiti riguardo la metabolizzazione dei farmaci e la risposta immunitaria, e la sensibilità al farmaco del parassita. Perciò risulta difficile o impossibile stabilire la causa esatta di una segnalazione di mancanza di efficacia.

Fortunatamente la maggior parte dei casi di mancanza di efficacia sono riferibili allo scarso rispetto della compliance, tra la clinica e il cliente o tra il cliente e il suo animale, piuttosto che alla inefficacia del prodotto. Un animale può infestarsi a causa della mancata o ritardata somministrazione di una singola dose preventiva, soprattutto in zone altamente endemiche. Tali aree solitamente

hanno temperature miti durante la maggior parte dell'anno, abbondanza di acqua stagnante e un abbondante numero di zanzare. Di solito, in queste aree endemiche esiste anche una ampia popolazione di cani infetti e di canidi selvatici che costituiscono una riserva di infezione. Inoltre, il miglioramento della sensibilità dei test antigenici, in grado di indentificare anche infezioni sostenute da un ridotto numero di vermi femminili, può spiegare parte delle segnalazioni di manata efficacia.

Quando si considera la possibilità di resistenza, è generalmente accettato che il polimorfismo genetico è sempre stato presente all'interno delle popolazioni di D. immitis,e che alleli responsabili della resistenza sono presenti in un gene o in geni multipli, questi alleli possono indurre la riduzione o la perdita di sensibilità nei confronti dei lattoni macrociclici. Ciò che non è noto è la frequenza di questi alleli che contribuiscono alla resistenza, il numero dei geni coinvolti e se questi alleli siano dominanti o recessivi nell'esprimere il fenotipo resistente. Il fenomeno dello sviluppo di resistenza in una popolazione è di gran lunga più complesso rispetto alla semplice presenza di alleli resistenti nei singoli individui. Altri fattori da considerare sono la biologia del parassita, l'estensione dei rifugi (popolazione di ospiti non trattata), la relativa idoneità di genotipi wild-type (sensibili) e resistenti in assenza e presenza di lattoni macrociclici. Si è visto che l'uso del prodotto in specifiche condizioni "off-label" seleziona geneticamente parassiti resistenti. I parassiti che sopravvivono possono diventare, generazione dopo generazione, una subpopolazione resistente.

Esperimenti in vitro hanno identificato microfilarie che si sono rivelate meno sensibili nei confronti di alte dosi di tutti i lattoni macrociclici. Queste microfilarie esibiscono un ellele su un gene della glicoproteina-P che differisce da quello della popolazione generale. Successivi esperimenti in vitro sulla inibizione della migrazione larvale (Larval Migration Inibition Assay – LMIA), che hanno utilizzato larve L3 derivate da quegli stessi ceppi di microfilarie, hanno dimostrato che non vi è una significativa differenza nella sensibilità di questi ceppi se li si confronta con altri ceppi sensibili. Questo suggerisce che, gli esperimenti in vitro sulla

inibizione della migrazione larvale stanno valutando un fenotipo che non è associato alla resistenza, cioè i ceppi testati, presi tra quelli ottenuti in seguito ad un fallimento della profilassi, non sono resistenti, oppure sono coinvolti altri fattori che non sono ancora noti.

Diversi studi pubblicati hanno esaminato la sensibilità nei confronti dei farmaci per la profilassi della filariosi del ceppo MP3 1, rinvenuto nel nord est della Georgia. Uno studio ha confrontato l'efficacia di una singola dose orale di ivermectina e milbemicina, somministrate alle dosi indicate per la profilassi, nel corso di una infezione sperimentale con 50 larve L3 del ceppo MP3 effettuata in gruppi di 14 cani da laboratorio ciascuno. Dal gruppo trattato con ivermectina e da quello trattato con milbemicina è stato isolato un singolo parassita adulto ciascuno, sviluppatisi dalle circa 700 larve L3 inoculate in totale. Uno secondo studio ha valutato l'efficacia di una singola dose orale di ivermectina o milbemicina o di una dose di moxidectina o selamectina per via topica, sempre somministrate alle dosi indicate per la profilassi, in seguito ad una infezione sperimentale con 100 larve L3 effettuata in gruppi di 8 cani ciascuno. In questo secondo studio, 7 cani su 8 appartenenti ai gruppi trattati con ivermectina, milbemicina, e selamectina risultavano infestati da 23 - 24 vermi adulti ciascuno, a partire dalle circa 800 larve L3 inoculate. Nessun verme adulto è stato rinvenuto nel gruppo di cani trattati con la moxidectina. Un terzo studio che utilizzava larve del ceppo MP3 ha valutato l'efficacia tre dosi mensili di milbemicina in seguito ad una infezione sperimentale effettuata con 40 larve L3 in 10 cani. Nessun verme adulto è stato rinvenuto in nessuno di questi 10 cani.

Considerando questi tre studi nel loro complesso, è evidente che isolati del ceppo MP3 hanno mostrato una minore sensibilità nei confronti di una singola dose di ivermectina, milbemicina e selamectina ma si sono dimostrati sensibili a tre dosi mensili consecutive di milbemicina e a una singola dose di moxidectina somministrata per via topica. Da notare come ad un numero doppio di larve L3 inoculate corrisponda un aumento di 20 volte del numero di parassiti adulti rinvenuti. Ciò

¹ Il termine *ceppo* è utilizzato per designare popolazioni di vermi mantenute in laboratori. Sarebbe più corretto definire queste popolazioni come *isolati propagati*. Queste popolazioni sono composte da numerosi vermi maschi e femmine, ognuno con il loro caratteristico tipo genetico, che in fase di riproduzione sessuale porta alla produzione di prole con il proprio caratteristico aspetto genetico. Il termine Ceppo descrive in maniera più appropriata il risultato di popolazione ottenuta in modo asessuale, come i batteri.

porterebbe a ipotizzare che la mancanza di efficacia possa essere correlata a gradienti di infezione e che i problemi osservati nella valle del Mississippi siano multi-fattoriali. Geneticamente gli isolati del ceppo MP3 non esibiscono lo stesso allele sul gene della glicoproteina-P che era stato evidenziato negli campioni prelevati dalla valle del Mississippi, nei quali le microfilarie mostravano una ridotta sensibilità ai lattoni macrociclici, indicazione che porta a pensare che possano essere coinvolti geni multipli.

Durante alcuni studi in vivo le zanzare sono state nutrite microfilarie prelevate da cani con filariosi cardiopolmonare. Molti di questi cani sottoposti ad un trattamento di profilassi, pertanto le microfilarie erano state esposte a concentrazioni microfilaricide di lattoni macrociclici, quindi pre-selezionate per sviluppare resistenza ai lattoni macrociclici.. Le larve L3 sono poi state raccolte e successivamente inoculate in cani da laboratorio che erano stati trattati con diversi farmaci per la profilassi della filariosi. In questi cani gli studi hanno identificato la presenza di sotto-popolazioni di *D. immitis* resistenti. Ogni molecola attualmente in commercio, in ogni forma di somministrazione (per via orale, topica e parenterale) ha mostrato qualche limite in almeno uno studio. Sembra che, sebbene i fenomeni di resistenza sembrino interessare tutti i lattoni macrociclici, differenze tra i principi attivi, dosi, e formulazione del prodotto possono influire sulla percentuale dei sospetti fallimenti.

Anche la relazione ospite-parassita può influenzare l'efficacia della profilassi. L'esatto meccanismo d'azione dei lattoni macrociclici quando utilizzati alle dosi indicate per la prevenzione non è del tutto noto. Uno studio effettuato su Brugia malayi, un nematode appartenente alla famiglia delle Filariidae responsabile della filariosi linfatica nell'uomo, indica che l'ivermectina è in grado di impedire al parassita di secernere una proteina immunomodulante dalla vescicola secretoria, esponendo le microfilarie alla risposta immunitaria dell'ospite. Questa scoperta suggerisce che i lattoni macrociclici potrebbero agire in combinazione con il sistema immunitario dell'ospite per eliminare le microfilarie di Brugia. Un altro studio effettuato su microfilarie di Dirofilaria immitis, ha dimostrato che, in presenza di ivermectina nel sangue intero, i leucociti aderiscono alle microfilarie. Al contrario, in assenza di ivermectina tale adesione dei globuli bianchi alle microfilarie non avviene. Inoltre, i ricercatori hanno riscontrato che in assenza di siero non si osservava adesione di cellule alle microfilarie anche in presenza di ivermectina. In altri studi effettuati su larve di *D. immitis* è stato osservato lo stesso schema di adesione. L'insieme di questi dati porta a credere che l'ivermectina, come gli altri lattoni macrociclici, agiscano su microfilarie e larve di *D. immitis* influenzando la loro capacità di inibire il riconoscimento da parte del sistema immunitario, esponendole così alla risposta immunitaria.

Attraverso uno studio attualmente in corso si sta cercando di capire perché la maggior parte delle segnalazioni di mancata efficacia sono prevalentemente localizzate nella valle del Mississippi. Ogni nuovo studio aggiunge ulteriore conoscenza e aumenta la nostra comprensione, ma genera anche nuove domande. La complessa biologia del parassita, l'effetto del cambiamento delle condizioni ambientali che colpiscono le popolazioni di vettori, le dinamiche delle popolazioni degli ospiti (selvatici e domestici), e persino le dinamiche delle interazioni umane con gli animali domestici sono altrettanto rilevanti. A fronte di numerosi e variabili fattori, è fondamentale che tutti, all'interno della professione veterinaria, si assicurino che i clienti comprendano le implicazioni della filariosi cardiopolmonare, conoscano il rischio di infezione presente nella loro area, sottopongano i loro animali a una corretta profilassi per dodici mesi l'anno. I lattoni macrociclici continuano a essere la migliore e la sola opzione per la prevenzione della filariosi cardiopolmonare e si devono intensificare gli sforzi per aumentare il numero di cani sottoposti a profilassi. Occorre mettere in pratica sistemi che aiutino i proprietari di animali domestici a ricordarsi di acquistare e somministrare i prodotti nei tempi corretti.

È ormai generalmente riconosciuta la presenza di isolati casi di resistenza nella popolazione di *D. immitis*. L'estensione, il grado di diffusione, e le ragioni alla base dei fenomeni di resistenza non sono ancora completamente noti e ci sono ancora controversie attorno a questi argomenti. Tutti concordano sul fatto che la compliance del proprietario sia il fattore più importante nel "fallimento" della prevenzione. C'è comune accordo nel sostenere che: è preoccupante la resistenza riscontrata nel corso di infezioni sperimentali effettuate con un numero elevato di larve, i prodotti attualmente disponibili sono altamente efficaci e che questi dovrebbero continuare a essere utilizzati secondo le indicazioni dei produttori.

SCREENING DIAGNOSTICO PRIMARIO

Il test annuale è parte integrante del processo che garantisce che la profilassi sia messa in atto e mantenuta correttamente. Qualora l'infezione venga diagnosticata, occorre effettuare per tempo un trattamento per ridurre al minimo la patologia e la potenziale selezione di sotto-popolazioni resistenti.

Tempistiche del test per ottenere risultati ottimali

Attualmente i test disponibili per la ricerca degli antigeni della filariosi rilevano la proteina secreta principalmente da femmine adulte di Dirofilaria immitis, invece, riguardo il test per la ricerca delle microfilarie, molto utili sono quelli che si basano sulla concentrazione delle microfilarie stesse (test di Knott modificato o per filtrazione) poiché consentono maggiore sensibilità. Gli antigeni della filariosi e le microfilarie possono essere identificati a partire da 5 e 6 mesi dopo l'infezione, rispettivamente. L'antigenemia di solito precede di poche settimane la comparsa delle microfilarie, ma talvolta può comparire più tardi. È possibile che gli antigeni non vengano mai rilevati o siano rilevati solo sporadicamente nei cani infestati solamente da un limitato numero di parassiti femmina. Inoltre, è possibile che nei cani infestati e sottoposti a profilassi con lattoni macrociclici gli antigeni non siano presenti nel sangue fino a circa 9 mesi dopo l'infezione.. Per determinare quando il test potrebbe essere utile, è opportuno aggiungere un periodo di pre-rilevamento alla data approssimativa in cui potrebbe essere avvenuta l'infezione. Un intervallo ragionevole è 7 mesi. Pertanto, non vi è alcuna necessità o giustificazione per eseguire il test per l'antigene e le microfilarie su un cane prima dei 7 mesi di vita.

Test per la ricerca delle microfilarie e degli antigeni

Se si intende eseguire lo screening su una popolazione di cani asintomatici o si cerca di verificare una sospetta infezione, il metodo diagnostico più sensibile è rappresentato dal test per la ricerca degli antigeni. Tuttavia, ora si consiglia di eseguire il test per la ricerca delle microfilarie contemporaneamente al test antigenico. Ciò è particolarmente indicato quando il sospetto di infezione è elevato o in assenza di informazioni sullo stato della prevenzione (ad esempio, cani presi in adozione dai canili). Si è notato come in alcuni cani con filariosi cardiopolmonare, la formazione di complessi di antigene-anticorpo può portare a risultati falsi negativi al test antigenico. Questi cani

saranno negativi per la ricerca dell'antigene ma positivi per le microfilarie; uno studio condotto su cani di un canile localizzato nel sud degli Stati Uniti ha riportato questo fenomeno con una percentuale del 7,1%. È importante che questi cani vengano identificati e trattati per ridurre la potenziale che selezione di sotto-popolazioni di parassiti resistenti. Ci saranno anche casi in cui un cane infestato risulterà negativo sia all'antigene, sia alle microfilarie.

Test per la ricerca degli antigeni

Per l'identificazione degli antigeni circolanti di *D. immitis* sono disponibili due metodiche: una che impiega la tecnologia ELISA (Enzymelinked immunosorbent assay) e l'altra che si basa sull'immunocromatografia. Ciascuna delle due tipologie di test ha dimostrato di essere clinicamente utile. I test per la ricerca degli antigeni della filariosi attualmente disponibili hanno una specificità vicina al 100% e sono in grado di identificare la maggior parte delle infezioni "occulte" (assenza di microfilarie circolanti in presenza di parassiti adulti) caratterizzate dalla presenza di almeno un parassita adulto di sesso femminile. Esistono, invece, differenze di sensibilità specialmente nei casi in cui l'infezione è caratterizzata da un ridotto numero di parassiti adulti e/o bassa antigenemia. Al momento non vi sono test validati capaci di individuare infezioni sostenute da un solo parassita maschio adulto.

Per ottenere risultati affidabili e riproducibili, è necessario utilizzare il test antigenico in stretta conformità alle istruzioni del fabbricante. L'accuratezza di tutti i test per la ricerca della filariosi cardiopolmonare in condizioni reali è influenzata dal rispetto delle istruzioni, della modalità di conservazione e della manipolazione del kit per il test e del campione. Queste operazioni sono state semplificate per numerosi test che usano dispositivi che minimizzano il numero di passaggi e parzialmente automatizzano la procedura. È possibile riscontrare risultati falsi negativi e falsi positivi. Se il test fornisce un risultato imprevisto, occorre ripeterlo. Se il risultato del test è ancora ambiguo, è opportuno rivolgersi ad un laboratorio di riferimento per una conferma indipendente. Per convalidare risultati di test antigenici debolmente positivi è possibile utilizzare test per la concentrazione delle microfilarie, radiografie del torace per rilevare i segni della filariosi cardiopolmonare, o la visualizzazione ecografica dei parassiti. Nei casi di ridotta

esposizione, per i cani asintomatici si consiglia di confermare tutti i test antigenici risultati positivi prima di instaurare qualsiasi terapia adulticida.

In caso di risultato positivo al test antigenico, l'intensità del colore non può essere utilizzata per determinare in modo attendibile il numero di parassiti presenti. La concentrazione di antigeni circolanti ha una diretta, ma imprecisa, relazione con il numero di parassiti adulti femmina presenti. I test che utilizzano metodiche ELISA possono riconoscere risultati quantitativi, ma questi non vengono visualizzati dai test immunocromatografici. L'utilità dei test ELISA per valutare il grado di parassitosi è limitata da fattori che possono confondere il risultato come ad esempio: il transitorio aumento di antigenemia associato a morte recente di un parassita oppure la ridotta antigenemia conseguente a infezioni sostenute da giovani adulti vermi di sesso femminile e/o solamente poche femmine adulte. Pertanto, l'analisi quantitativa dei risultati di un test antigenico ha solamente un valore teorico ed è necessario metterla in relazione con altre informazioni pertinenti. Ad esempio, il riscontro radiografico dei segni di lesioni avanzate alle arterie polmonari, tipiche di una filariosi cardiopolmonare cronica, in associazione ad una ridotta o assente antigenemia, è coerente con gli esiti di una precedente infezione che è stata eliminata, in maniera naturale o mediante terapia.

I test possono dare risultati falsamente negativi in presenza di infezioni di grado lieve, in presenza di parassiti femmina ancora immaturi, in presenza solamente di parassiti maschio oppure per il mancato rispetto delle istruzioni del kit diagnostico. In alcuni casi, come è stato documentato, complessi antigene-anticorpo possono interferire con il test antigenico determinando, di conseguenza, risultati falsamente negativi. Alcuni studi di laboratorio hanno dimostrato che riscaldando il siero si possono rompere questi complessi, rilasciare l'antigene, e ottenere risultati più accurati. Però, il riscaldamento di routine dei campioni di sangue prima dell'esecuzione del test NON E' RACCOMANDATO perché è contrario alle indicazioni riportate sul foglietto illustrativo di questi prodotti. Riscaldare il siero, inoltre, potrebbe anche interferire con i risultati di test combinati che includono test anticorpali per la rilevazione di altri agenti infettivi. A causa di queste possibili interferenze, e di altre considerazioni menzionate, i risultati dei test per la ricerca della filariosi cardiopolmonare

dovrebbero essere registrati solo come positivo o nessun antigene rilevato (NAR), non dovrebbero essere registrati come "negativo". I risultati dei test antigenici devono essere interpretati attentamente, prendendo in considerazione le altre informazioni cliniche disponibili. In generale, tuttavia, è meglio considerare validi anziché respingere i risultati positivi ai test antigenici.

Test per la ricerca delle microfilarie

Nelle aree con elevata prevalenza di filariosi cardiopolmonare, molti (~ 20%) cani infestati potrebbero non essere microfilaremici, la percentuale potrebbe essere ancora più elevata nei i cani sottoposti a profilassi con lattoni macrociclici. Considerando ciò, la maggior parte dei cani microfilaremici possono essere identificati esaminando al microscopio una goccia di sangue fresco posta sotto un vetrino copri oggetto, con questa metodica si possono osservare le microfilarie o il movimento delle cellule causato dalle microfilarie mobili. Movimenti serpiginosi sul posto o movimenti di anteropulsione è sono indicativi della specie di *Dirofilaria* osservata, quasi sempre D. immitis negli Stati Uniti. Il movimento può essere osservato sotto il buffy coat in un tubo per microematocrito. Questi metodi non sono sufficientemente sensibili in presenza scarsa microfilaremia (50-100 microfilarie / ml); tuttavia, pazienti con scarsa microfilaremia incorrono in un minor rischio di gravi reazioni avverse dopo la somministrazione di un microfilaricida e hanno meno probabilità di costituire un serbatoio di infezione. Per ottenere risultati più attendibili verificare la presenza o meno delle microfilarie è opportuno utilizzare una tecnica di concentrazione (test di Knott modificato o per filtrazione). Il test di Knott modificato rimane il metodo preferito per osservare la morfologia delle microfilarie e misurarne le dimensioni per differenziare D. immitis da specie non patogene di filaria quali Acanthocheilonema (ex Dipetalonema) reconditum.

Il test di Knott modificato viene eseguito miscelando 1,0 ml di sangue EDTA con 9,0 ml di formalina al 2% in un tubo da centrifuga. La provetta viene capovolta più volte per mescolare il sangue con la soluzione di formalina, che lisa i globuli rossi. Il tubo viene quindi posto in una centrifuga, centrifugato a 1100-1500 giri al minuto per un tempo che va da 5 a 8 minuti, la parte liquida viene poi travasata lasciando il sedimento. Si aggiunge al sedimento una goccia di blu di metilene, si pone il sedimento

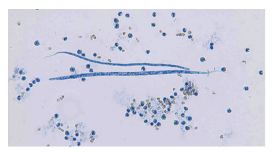


Figura 3. Acanthocheilonema reconditum (in alto) e Dirofilaria immitis (sotto). Immagine per gentile concessione di Byron Blagburn, PhD.

colorato un vetrino e si copre con un copri-oggetti. Il vetrino viene esaminato a bassa ingrandimento (100X) per la ricerca delle microfilarie. Per osservare le caratteristiche delle microfilarie, il vetrino può essere esaminato a secco (400X). Le microfilarie di *Dirofilaria immitis* sono lunghe da 295 a 325 micron (µm) a hanno le teste coniche appuntite. Le microfilarie di *Acanthocheilonema reconditum* sono lunghe da 250 a 288 µm con le teste arrotondate e tozze e le code curve, talvolta ad uncino (Figura 3).

È opportuno eseguire il test per la ricerca delle microfilarie in tutti i cani. Il test per la ricerca delle microfilarie convalida i risultati dei test sierologici, è diagnostico in cani con complessi antigene-anticorpo (nessun antigene rilevato al test antigenico), identifica il paziente come un potenziale serbatoio di infezione, e allerta il veterinario sulla presenza di una elevata concentrazione di microfilarie, in grado di scatenare una grave reazione grave avversa dopo la somministrazione di un farmaco microfilaricida.

Considerazioni sull'esecuzione del test in seguito di mancato rispetto della compliance e/o in seguito al passaggio ad un altro regime di profilassi

In caso di mancata compliance o quando si cambia il prodotto utilizzato per la profilassi, marca o tipologia di prodotto, è importante determinare lo stato del cane in relazione alla filariosi cardiopolmonare.

Prima di iniziare la profilassi o cambiare prodotto sarebbe opportuno effettuare il test antigenico e

quello per la ricerca delle microfilarie. Un risultato positivo al test indica la presenza di una infezione preesistente. Il cane, poi, dovrebbe *sempre* essere ancora sottoposto ai test 6 mesi più tardi (Figura 4). A questo punto, un risultato positivo al test indicherebbe, molto probabilmente, la presenza di una infezione acquisita prima di iniziare o riprendere la profilassi; Tuttavia, in rari casi, è possibile che non si riesca ad evidenziare un'infezione esistente (cioè, test risultati falsamente negativi in presenza di un infezione sostenuta da giovani parassiti o da un ridotto numero di parassiti). Il test antigenico e quello per la ricerca delle microfilarie devono essere eseguiti a un anno esatto dall'esame iniziale e, successivamente, a cadenza annuale.

ALTRI SISTEMI DIAGNOSTICI

Metodi di verifica aggiuntivi sono utili per confermare la diagnosi e stabilire la gravità della patologia.

Esame radiografico del torace

Per determinare la prognosi del paziente può essere utile valutarne lo stato cardiopolmonare. La radiografia costituisce il metodo più oggettivo per valutare la gravità della condizione cardiopolmonare indotta dalla filariosi. Segni tipici (quasi patognomonici) della malattia vascolare sostenuta dalla filariosi cardiopolmonare sono rappresentati dalle immagini dei rami intralobari periferici e interlobari delle arterie polmonari che appaiono allargati, tortuosi, e spesso troncati, in particolare nei lobi diaframmatici (caudali) (Figura 5). Questi riscontri sono accompagnati da gradi variabili di alterazione del parenchima polmonare. Le prime e più sottili alterazioni dell'arteria polmonare sono più comunemente rinvenute nel tronco dorsocaudale dei lobi polmonari diaframmatici. Poiché la gravità dell'infezione e la cronicità della malattia progrediscono, le alterazioni delle arterie polmonari sono visibili in rami sempre più grandi (Figura 6). Nei casi peggiori, la parte destra del cuore alla fine si dilata.



Figura 4. Il protocollo di esame in seguito a mancata compliance comprende l'esecuzione di tre test durante primo anno, successivamente test annuali.

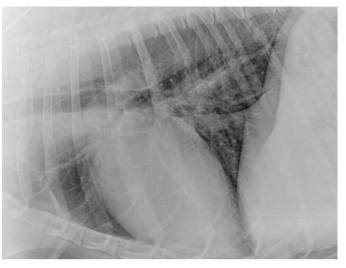




Figura 5. Infezione moderata. Immagini radiografiche per gentile concessione di C. Thomas Nelson, DVM.

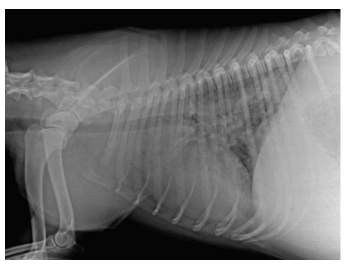




Figura 6. Infezione grave. Immagini radiografiche per gentile concessione di C. Thomas Nelson, DVM.

Ecocardiografia

Il corpo delle filarie adulte è iperecogeno e produce caratteristiche immagini corte a lati paralleli con l'aspetto di un "segno uguale" dove la sezione dell'immagine passa attraverso le spirali del parassita. L'ecocardiografia può fornire la prova definitiva di una infezione in corso, nonché consentire la valutazione delle conseguenze cardiache anatomiche e funzionali della malattia (Figura 7). Non è, tuttavia, un metodo efficiente per la diagnosi, in particolare nei cani con un ridotto numero di parassiti, perché le filarie spesso si localizzano solamente nei rami periferici delle arterie polmonari, oltre il campo visivo dell'ecocardiografia. Quando le filarie sono numerose, è più probabile che localizzino nell'arteria polmonare principale, nei rami interlobari a destra e prossimale a sinistra, o all'interno del lato destro del cuore in cui possono essere facilmente visibili. Nei cani con

emoglobinuria, la visualizzazione delle filare nel foro della valvola tricuspide fornisce la conferma definitiva della sindrome della vena cava.

VALUTAZIONE CLINICA PRIMA DELL'IMPIEGO DI UN ADULTICIDA

Le indagini diagnostiche necessarie alla valutazione che precede l'impiego di un adulticida sono differenti a seconda dello stato clinico di ciascun paziente. Gli esami clinici e di laboratorio prescelti devono essere eseguiti solo per completare le informazioni ottenute dall'anamnesi, dall'esame fisico, dal test antigenico e da quello per la ricerca delle microfilarie. È importante notare che alcuni fattori chiave che possono influenzare la comparsa di complicazioni tromboemboliche conseguenti l'uso di un adulticida e l'esito del trattamento non sono facilmente misurabili con procedure diagnostiche standard, compreso 1) il livello di attività del cane, 2) l'estensione della malattia vascolare polmonare

concomitante, e 3) la gravità dell'infezione (elevato o ridotto numero di parassiti).

L'elevata attività del cane è uno dei fattori più importanti che contribuiscono all'insorgenza di complicazioni in seguito all'impiego di un adulticida. Prima del trattamento, devono essere accuratamente valutate la capacità e la volontà del proprietario di confinare adeguatamente i cani trattati. Limitare le attività, quali l'esercizio fisico, l'eccitazione e il surriscaldamento, che portano a complicanze è di fondamentale importanza

L'esame radiografico del torace può aiutare a fornire una valutazione della situazione cardiopolmonare dell'animale e può essere utile nel valutare il rischio di complicanze dopo il trattamento adulticida. Nei cani infestati che presentano segni radiografici di grave ostruzione arteriosa polmonare, soprattutto in quelli che mostrano segni clinici, si riscontra solitamente una malattia tromboembolica. Indipendentemente dai referti radiografici, occorre eliminare le filarie adulte, anche se non necessariamente subito, in tutti i pazienti che possono tollerare la morte dei parassiti.

Quanto più elevato è il numero di filarie uccise durante il trattamento adulticida, tanto più è possibile il verificarsi di una patologia ostruttiva e infiammatoria. Purtroppo, nessun esame (o combinazione di esami) è disponibile per determinare con precisione il numero di filarie adulte presenti. Indipendentemente dal numero di parassiti presenti, i cani infestati possono apparire clinicamente asintomatici e mostrare minime alterazioni radiografiche. Quindi, anche con un ampio utilizzo di mezzi diagnostici, è difficile prevedere le complicazioni possibili dopo l'uso di un adulticida. Si deve sempre tener presente che complicanze post-trattamento sono possibili e che occorre gestire ogni animale infestato come se fosse presente un numero consistente di filarie o che si possa verificare una violenta reazione immunitaria individuale nei confronti delle filarie morte e/o morenti.

In passato, a causa delle limitate disponibilità finanziarie di alcuni proprietari di cani e dei rifugi per animali, un gran numero di trattamenti adulticidi sono stati eseguiti con successo senza il beneficio di una diagnostica completa. Mentre la diagnostica può svolgere un ruolo importante nella definizione dello stato dell'infezione in un soggetto, ogni piano di azione deve essere sviluppato tenendo in

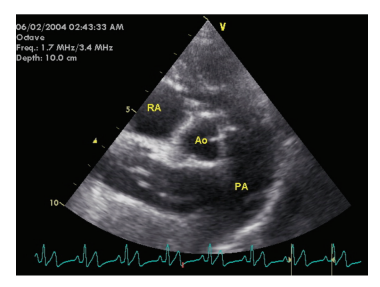


Figura 7. Immagine ecocardiografica per gentile concessione di Matthew Miller, DVM.

considerazione singolarmente sia l'animale sia il suo proprietario. Non esiste alcun protocollo prestabilito per le analisi da eseguire prima del trattamento, quindi, per ciascuna procedura diagnostica occorre quindi valutare attentamente la necessità, i vantaggi, e l'entità.

La presenza di filarie adulte costituisce un grave rischio per i nostri pazienti. Più a lungo rimangono in un animale, maggiore è il danno al sistema cardiopolmonare e il rischio di malattia e morte. Probabilmente, il trattamento eseguito in assenza di esami diagnostici, anche se non è ideale, è comunque meglio del rifiuto di eseguire un trattamento necessario.

PRINCIPI DI TRATTAMENTO

Nei pazienti asintomatici o che manifestano segni di malattia lieve, il trattamento della filariosi cardiopolmonare di solito non è un problema se si riesce a limitare l'esercizio fisico. Le infezioni associate a filariosi cardiopolmonare di grado moderato o grave (Tabella 1) o in pazienti con patologie concomitanti spesso sono impegnative.

Il trattamento nei confronti della filariosi cardiopolmonare ha lo scopo di migliorare le condizioni cliniche dell'animale ed eliminare tutte gli stadi vitali del parassita (microfilarie, stadi larvali, giovani adulti e adulti) con minime complicanze post-trattamento. I cani che presentano importanti segni clinici di filariosi cardiopolmonare devono essere stabilizzati prima del trattamento adulticida. In questi casi può essere utile somministrare

Tavola 1. S Segni clinici della filariosi cardiopolmonare nei cani

Lieve	Asintomatico o tosse
Moderata	Tosse, intolleranza all'esercizio fisico, rumori polmonari anomali
Grave	Tosse, intolleranza all'esercizio fisico, dispnea, rumori cardiaci e polmonari anomali, ingrossamento del fegato (epatomegalia), sincope (perdita temporanea di coscienza dovuta alla riduzione del flusso sanguigno al cervello, ascite (accumulo di liquido nella cavità addominale), morte
Sindrome della vena cava	Improvvisa insorgenza di grave letargia e debolezza accompagnata da emoglobinemìa ed emoglobinuriabinemia

corticosteroidi, diuretici, vasodilatatori, agenti inotropi positivi, e fluidoterapia.

Per gestire efficacemente tutti i casi è necessario conoscere accuratamente il rapporto ospiteparassita. Come ci si può aspettare, il numero di parassiti influenza la gravità della malattia, ma di pari, se non maggiore, importanza è il livello di attività fisica del cane. Alcuni studi con gruppo di controllo hanno dimostrato che i cani infestati sperimentalmente mediante trapianto chirurgico di 50 filarie e sottoposti a restrizione dell'esercizio fisico hanno impiegato più tempo a sviluppare la malattia clinica; inoltre, rispetto ai cani infestati con 14 filarie e ai quali si permetteva una moderata attività fisica, hanno sviluppato una malattia vascolare polmonare di minore gravità. Questo aspetto è stato evidenziato anche nel corso di uno studio eseguito su cani con infezione naturale in cui non era stata riscontrata alcuna correlazione tra il numero di filarie presenti e la resistenza vascolare polmonare. Ciò conferma che l'interazione ospite-parassita svolge un ruolo significativo nella gravità della malattia. Uno studio successivo ha riportato risultati simili nei cani trattati con melarsomina.

Mentre la presenza di filarie vive può indurre endocardite e ipertrofia muscolare delle pareti arteriolari, soprattutto delle arterie polmonari caudali, la presenza di filarie morte o moribonde è responsabile della maggior parte dei segni patologici osservabili in corso di malattia clinica. Quando le filarie muoiono per cause naturali o in seguito alla somministrazione della terapia adulticida, si decompongono e i loro frammenti si localizzano nelle arteriole polmonari distali e nei capillari dei lobi polmonari caudali, bloccando il flusso di sangue. I frammenti delle filarie insieme al processo infiammatorio e all'aggregazione piastrinica causano

il tromboembolismo. Durante i periodi di maggiore attività o di esercizio, l'aumento del flusso sanguigno ai vasi ostruiti può causare delaminazione capillare, rottura, e successiva fibrosi. Aumenta, così la resistenza vascolare polmonare e, potenzialmente, può insorgere uno stato di insufficienza cardiaca destra; dimostrando che vi è una correlazione diretta tra il livello di attività del cane e la gravità della malattia.

TERAPIA ADULTICIDA

Melarsomina dicloridrato

La melarsomina, somministrata tramite iniezione intramuscolare profonda nei muscoli lombaridorsali(tra L3 ed L5), è l'unico farmaco adulticida approvato dalla U.S. Food and Drug Administration. È possibile la comparsa di edema e dolorabilità al punto di inoculo che scompaiono in alcuni giorni, è possibile ridurre l'entità di questi fenomeni inoculando il farmaco nel ventre dei muscoli, utilizzando un ago nuovo, sostituito dopo aver prelevato il farmaco stesso dal flacone. L'ago dovrà essere di lunghezza e calibro adeguati alla taglia del cane. Per la somministrazione è indispensabile attenersi alle istruzioni del produttore per. Limitare l'esercizio fisico durante la degenza è ESSENZIALE per limitare le complicazioni cardiopolmonari (v. tromboembolismo polmonare).

Non è dimostrata l'efficacia della melarsomina nei confronti dei parassiti di età inferiore a 4 mesi; comunque, studi recenti non pubblicati suggeriscono che la melarsomina può essere efficace più di quanto si creda contro i giovani adulti di filaria. Il protocollo indicato dal foglio illustrativo del prodotto per il trattamento della filariosi cardiopolmonare di classe 1 (filariosi subclinica) e classe 2 (filariosi moderata) che prevede due iniezioni di melarsomina (cioè, due iniezioni pari

a 2,5 mg/kg a distanza di 24 ore) elimina circa il 90% delle filarie adulte. Il protocollo, invece, indicato per il trattamento della filariosi di classe 3 (filariosi grave) che prevede la somministrazione di tre dosi di melarsomina (cioè una iniezione pari a 2,5 mg/kg seguita a distanza di 1-2 mesi da due iniezioni della stessa dose a 24 ore di distanza) elimina il 98% dei parassiti. Questi valori complessivi di efficacia indicano la percentuale di parassiti eliminati in gruppi di cani, non indicano la percentuale di cani in cui i parassiti sono stati eliminati, percentuali notevolmente inferiori ai valori complessivi di efficacia. Il protocollo che prevede la somministrazione di tre dosi ha il vantaggio aggiuntivo di indurre una minore percentuale di complicanze e una più ampia sicurezza poiché una parte delle filarie adulte vengono uccise con la prima iniezione di melarsomina mentre la maggior parte, se non tutte, le restanti filarie vengono eliminate con la seconda e terza iniezione.

Identificare lo stadio della malattia e impiegare il protocollo a due dosi non garantisce un adeguato successo del trattamento. Pertanto, a prescindere dalla gravità della malattia (con l'eccezione della sindrome della vena cava), il protocollo di tre dosi è quello raccomandato dall'American Heartworm Society per via della maggiore sicurezza ed efficacia.

Tromboembolismo polmonare

La tromboembolia polmonare è una conseguenza inevitabile di una terapia adulticida andata a buon fine; può essere grave se l'infezione è massiva e le lesioni alle arterie polmonari sono estese. I segni di embolia (lieve febbre, tosse, emottisi, esacerbazione dell'insufficienza cardiaca), quando sono presenti, si manifestano entro 7 -10 giorni, ma a volte anche 4 settimane dopo la fine del trattamento adulticida. Embolie di lieve entità, in aree relativamente sane del polmone, possono non essere clinicamente visibili. Un fattore fondamentale per ridurre il rischio di complicanze tromboemboliche è la RIGOROSA limitazione dell'esercizio fisico.

TERAPIA AGGIUNTIVA

Steroidi

La somministrazione di glucocorticosteroidi a dosi anti-infiammatorie decrescenti aiuta a controllare i segni clinici della tromboembolia polmonare. Se, da un lato, alcuni studi hanno dimostrato una riduzione dell'efficacia della tiacetarsamide quando somministrata in concomitanza con i corticosteroidi, un altro studio ha mostrato che l'efficacia della

melarsomina non si riduce quando impiegata insieme al prednisone. Nelle aree altamente endemiche dove gli animali hanno più probabilità di avere significativi carichi di parassiti, possono essere utilizzati glucocorticoidi come il prednisone. Il prednisone di solito è prescritto ad una dose pari a 0,5 mg/kg due volte al giorno (BID) per la prima settimana, a 0,5 mg/kg una volta al giorno (SID) per la seconda settimana, seguito da 0,5 mg/kg a giorni alterni (EOD) per 1 - 2 settimane.

FANS/Aspirina

Nei cani con filariosi cardiopolmonari, l'uso empirico di aspirina per il suo effetto antitrombotico o per ridurre arterite polmonare non è raccomandato. Mancano prove convincenti dei benefici clinici, inoltre, alcuni studi suggeriscono che l'aspirina può essere controindicata.

Doxiciclina

Varie specie di nematodi filaridi, tra cui Dirofilaria immitis, ospitano batteri intracellulari Gram-negativi endo-simbionti appartenenti al genere Wolbachia (Rickettsiales). La doxiciclina è in grado di ridurre la popolazione di Wolbachia in tutti gli stadi della filariosi cardiopolmonare. La somministrazione di doxiciclina durante il primo o il secondo mese successivo ad una infezione sperimentale è risultata letale per larve L3 e L4. Inoltre, nei cani con filarie adulte, la doxiciclina ha soppresso gradualmente la microfilaremia. Microfilarie di cani trattati con doxiciclina, state ingerite da zanzare si sono sviluppate in larve di terzo stadio che sembravano essere normali in apparenza e motilità, queste larve, però, non sono state in grado di svilupparsi in parassiti adulti, riducendo così il rischio di selezionare sotto-popolazioni resistenti.

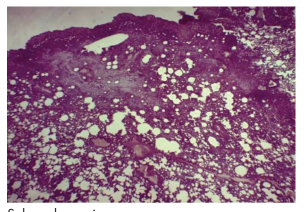
Si ritiene che Wolbachia possa essere implicata come componente nella patogenesi delle malattie da filaria, probabilmente tramite i suoi metaboliti. Recenti studi hanno dimostrato che un antigene di superficie delle Wolbachia (WSP) è in rado di stimolare una risposta IgG specifica negli ospiti infestati da D. immitis. Si ipotizza che Wolbachia possa contribuire all'infiammazione polmonare e renale attraverso l'antigene di superficie WSP. Alcuni studi hanno mostrato che in cani infestati sperimentalmente e positivi alla filariosi cardiopolmonare, trattati con ivermectina e doxiciclina prima della somministrazione di melarsomina, la morte delle filarie ha indotto lesioni polmonari di minore entità (Figura 8).



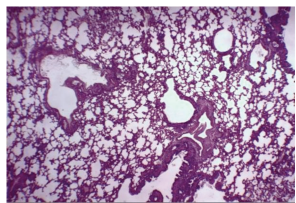
Solo melasormina



Ivermectina / Doxiciclina / Melasormina



Solo melasormina



Ivermectina / Doxiciclina / Melasormina

Figura 8. Lesioni polmonari associate alla morte delle filarie in cani infestati sperimentalmente, trattati con ivermectina e doxiciclina prima della somministrazione di melarsomina. Fotografie per gentile concessione di John McCall, PhD e Laura Kramer, DVM, PhD.

Quando inserita in un protocollo per il trattamento della filariosi, la doxiciclina deve essere somministrata prima del trattamento con melarsomina, in questo modo si può ridurre o eliminare la presenza di Wolbachia e dei loro metaboliti prima della morte e della frammentazione delle filarie. La doxiciclina si somministra alla dose di 10 mg/kg due volte al giorno per 4 settimane. Nel nematode filaride Wuchereria bancrofti la doxiciclina ha eliminato oltre il 95% delle Wolbachia, con conseguente assenza di microfilaremia per 12 mesi. Questi risultati indicano l'assenza di Wolbachia, o almeno una ridotta concentrazione, in quanto questi organismi sono necessari per embriogenesi. In D. immitis (adulti e microfilarie) i dati suggeriscono una ridotta presenza di Wolbachia per almeno 12 mesi dopo la somministrazione di doxiciclina.

La minociclina ha dimostrato di essere molto efficace nell'eliminare batteri del genere Wolbachia nel nematode filaride Onchocerca gutturosa. Non ci sono pubblicazioni relative a studi condotti su D. immitis ma i dati farmacologici disponibili e alcuni

rapporti aneddotici suggeriscono che si tratta di una valida alternativa quando la doxiciclina non è disponibile. La posologia è quella della doxiciclina.

Lattoni macrociclici

È molto probabile che un cane positivo alla filariosi cardiopolmonare ospiti parassiti di età compresa tra 1 mese e 7 anni. L'incompleta efficacia della melarsomina contro i giovani adulti di filaria potrebbe essere un problema nel raggiungere l'obiettivo di eliminare tutti i parassiti. La figura 9 mostra i differenti periodi di sensibilità ai lattoni macrociclici o alla melarsomina.

Il divario di sensibilità può essere ridotto mediante la somministrazione di un lattone macrociclico per 2 mesi prima del trattamento con melarsomina. Ciò consentirà di ridurre le nuove infezioni, eliminare le larve sensibili già esistenti e permettere ai parassiti più vecchi (2 e 4 mesi di età) di maturare fino all'età in cui diventano più sensibili alla melarsomina. è possibile ridurre ulteriormente il divario di sensibilità utilizzando la doxiciclina per un periodo di 30 giorni, questo protocollo consentirà di eliminare tutte le larve in via di sviluppo durante i primi 60 giorni dall'infezione.

L'utilizzo dei lattoni macrociclici come microfilaricidi può ridurre rapidamente il numero delle microfilarie circolanti, pertanto devono essere usati con cautela nei cani elevata microfilaremia. Un trattamento preventivo con antistaminici e corticosteroidi può ridurre le potenziali reazioni. La U.S. Food and Drug Administration ha recentemente approvato l'uso di una formulazione topica di moxidectina per eliminare le microfilarie nei cani positivi alla filariosi cardiopolmonare. Nel corso degli studi di campo e di laboratorio, effettuati per l'approvazione di questa nuova indicazione, non sono state osservate reazioni avverse conseguenti alla presenza di un elevato numero di microfilarie.

Lattoni macrociclici/Doxiciclina

Alcuni lattoni macrociclici, in associazione con doxiciclina sono in grado di sopprimere l'embriogenesi e sono in grado di indebolire le filarie adulte. Come accennato in precedenza, la doxiciclina è in grado di ridurre le concentrazioni di Wolbachia da tutti gli stadi del ciclo vitale delle filarie. Alcuni studi hanno dimostrato che la somministrazione di doxiciclina in associazione con ivermectina ha fornito una più rapida attività adulticida rispetto all'ivermectina da sola, così come riduce in modo più efficiente le concentrazioni di Wolbachia rispetto alla doxiciclina da sola. Rapporti aneddotici compiuti su altri lattoni macrociclici con proprietà adulticide indicano risultati simili, ma nessuno studio di conferma è stato pubblicato.

Nei casi in cui la terapia arsenicale non è possibile o è controindicata, è possibile prendere in considerazione l'uso di farmaco mensile per la profilassi della filariosi in associazione con la doxiciclina, somministrata a 10 mg/kg due volte al giorno per un periodo di 4 settimane. Occorre poi eseguire ogni sei mesi un test antigenico e considerare il cane guarito solo dopo che due test antigenici consecutivi hanno fornito un risultato negativo (nessun antigene rilevato – No Antigen Detected, NAD). Se il cane è ancora positivo all'antigene dopo un anno, ripetere la terapia con la doxiciclina. Limitare drasticamente l'esercizio fisico per tutta la durata del ciclo di trattamento.

PROTOCOLLO DI TRATTAMENTO RACCOMANDATO DALLA AMERICAN HEARTWORM SOCIETY

L'American Heartworm Society raccomanda un approccio multi-modale per trattare la filariosi cardiopolmonare sulla base delle informazioni presentate in precedenza e descritte nel seguente esempio di protocollo di trattamento (Tabella 2).

Uno studio retrospettivo, riassunto nella tabella 2, ha confrontato il protocollo elencato nella tabella 2 con un protocollo simile senza l'impiego di doxiciclina. I risultati mostrano una riduzione delle complicanze respiratorie e della mortalità quando la doxiciclina è stata inclusa nel protocollo.

RIMOZIONE CHIRURGICA DELLE FILARIE ADULTE Sindrome della vena cava (emoglobinuria da filariosi cardiopolmonare)

La sindrome della vena cava si sviluppa in maniera acuta nei cani con elevato grado di infezione quando le filarie adulte ostruiscono parzialmente il

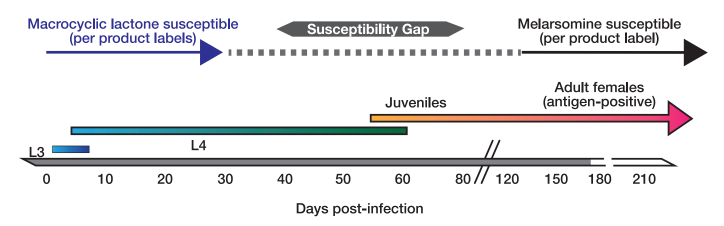


Figura 9. Sequenza temporale dello sviluppo di *D. immitis*, che mostra i periodi di sensibilità ai lattoni macrociclici e alla melarsomina. La linea tratteggiata rappresenta il periodo in cui *D. immitis* è considerata non sensibile a entrambi i trattamenti. Da Merial Limited, Duluth, GA. ©2008. Tutti i diritti riservati.

Tavola 2. Protocollo di trattamento raccomandato dall'American Heartworm Society

Giorno	Trattamento
Giorno 0	 Cane confermato positivo alla filariosi cardiopolmonare: Test con antigene positivo verificato con test per la ricerca delle microfilarie. Se non si evidenziano microfilarie, confermare con un secondo test antigenico di altro produttore. Limitare l'attività fisica. Più pronunciati sono i sintomi, più rigorosa sarà la limitazione dell'esercizio fisico Se il cane è sintomatico: Stabilizzare con una terapia appropriata e assistenza infermieristica Prescrivere Prednisone a 0,5 mg/kg due volte al giorno per la 1° settimana; 0,5 mg/kg una volta al giorno per la 2° settimana, 0,5 mg/kg a giorni alterni durante la 3° e 4° settimana.
Giorno 1	Somministrare un farmaco per la profilassi della filariosi cardiopolmonare • Se sono presenti microfilarie, pretrattare con antistaminici e glucocorticoidi, se non è già trattato con prednisone, per ridurre il rischio di anafilassi • Osservare per almeno 8 ore i segni di reazione
Giorno 1–28	Somministrare doxiciclina 10 mg/kg due volte al giorno per 4 settimane. • Riduce le lesioni associate alla morte delle filarie • Interrompe la trasmissione della filariosi cardiopolmonare
Giorno 30	Somministrare un farmaco per la profilassi della filariosi cardiopolmonare.
Giorno 60	Somministrare un farmaco per la profilassi della filariosi cardiopolmonare. Prima iniezione intramuscolare pari a 2,5 mg/kg di melarsomina Prescrivere Prednisone a 0,5 mg/kg due volte al giorno per la 1º settimana; 0,5 mg/kg una volta al giorno per la 2º settimana, 0,5 mg/kg a giorni alterni durante la 3º e 4º settimana Ridurre ulteriormente l'attività fisica. • Utilizzo della gabbia/conduzione al guinzaglio
Giorno 90	Somministrare un farmaco per la profilassi della filariosi cardiopolmonare. Seconda iniezione intramuscolare di melarsomina (2,5 mg/kg)
Giorno 91	Terza iniezione intramuscolare di melarsomina (2,5 mg/kg) Prescrivere Prednisone a 0,5 mg/kg due volte al giorno per la 1º settimana; 0,5 mg/kg una volta al giorno per la 2º settimana, 0,5 mg/kg a giorni alterni durante la 3º e 4º settimana Continuare la limitazione dell'attività fisica per 6-8 settimane successivamente alle ultime iniezioni di melarsomina.
Giorno 120	Test per verificare la presenza di microfilarie. • Se positivo, trattare con microfilaricida ed eseguire nuovamente il test dopo 4 settimane Stabilire un trattamento di profilassi della filariosi cardiopolmonare per tutto l'anno.
Giorno 271	Test antigenico 6 mesi dopo il completamento; ricerca delle microfilarie.

flusso di sangue attraverso la valvola tricuspide e interferiscono anche con la chiusura della valvola stessa. Segni caratteristici della sindrome sono: grave congestione passiva del fegato, soffio sistolico da rigurgito tricuspidale e pulsazioni giugulari. La diagnosi si basa su un esordio improvviso di letargia grave, dispnea, mucose pallide, e debolezza accompagnata da emoglobinemia ed emoglobinuria. La sindrome della vena cava può essere confermata definitivamente grazie alla visualizzazione ecocardiografica delle filarie all'interno dell'orifizio della tricuspide e della vena cava posteriore (Figura 10). Il decorso clinico solitamente ha esito fatale entro 2 giorni se non si provvede rapidamente alla rimozione chirurgica dei parassiti.

La rimozione chirurgica delle filarie dall'atrio destro e dall'orifizio della valvola tricuspide può essere eseguita utilizzando, dopo una sedazione e l'impiego di un anestetico locale, forbici a coccodrillo sia rigide che flessibili, o uno laccio intravascolare introdotto preferibilmente attraverso la vena giugulare esterna destra. Con guida fluoroscopica, se disponibile, è necessario introdurre lo strumento fino a che non è possibile rimuove ulteriori filarie (Figura 11). Dopo un intervento riuscito, il soffio cardiaco si dovrebbe attenuare o scomparire, così come, entro 12-24 ore, anche l'emoglobinuria. Nei cani ipovolemici e gravemente malati può essere necessaria una fluidoterapia, per ripristinare la funzione emodinamica e renale. Qualche settimana dopo che il cane si è ripreso dall'intervento chirurgico, si consiglia di effettuare un trattamento adulticida per eliminare le filarie eventualmente rimaste in sede, in particolare se molte sono ancora ecocardiograficamente visibili.

Infezione a livello dell'arteria polmonare

È possibile raggiungere le principali arterie polmonari e i rami lobari con l'aiuto di una pinza a coccodrillo flessibile e una guida fluoroscopica. La mortalità intraoperatoria con questa tecnica è molto bassa. Nel complesso la sopravvivenza e le percentuali di recupero dei cani ad alto rischio di tromboembolia polmonare sono migliorate in modo significativo grazie alla rimozione fisica di quanti più filarie è possibile prima di iniziare la terapia adulticida. Quando i mezzi sono disponibili, la rimozione delle filarie è la procedura da prediligere per i cani con elevata infezione e ad alto rischio. Prima di scegliere questo metodo di trattamento, tuttavia, è necessario eseguire una valutazione ecocardiografica del cuore destro e delle arterie





Figura 10. Sindrome della vena cava. Immagini ecocardiografiche per gentile concessioni di Stephen Jones, DVM (sopra) e Matthew Miller, DVM (sotto).

polmonari per stabilire se un numero sufficiente di filarie si trova in localizzazioni accessibili.

TERAPIE ALTERNATIVE

Somministrazione a lungo termine di lattoni macrociclici

NON SONO RACCOMANDATI i metodi di lenta uccisione (slow-kill) che prevedono l'utilizzo mensile continuativo di lattoni macrociclici a dosi indicate per la profilassi. Se, da un lato, questi metodi possono essere efficaci nel ridurre la durata della vita dei giovani adulti delle filarie, dall'altro lato, sembra che i parassiti più vecchi diventino meno sensibili, impiegando più tempo per morire. Si è visto che occorrono più di 2 anni di somministrazione continua prima che l'effetto adulticida dei lattoni macrociclici, riesca ad eliminare il 95% delle filarie adulte, inoltre, non ci sono indicazioni precise su come mettere in atto una rigida restrizione dell'esercizio fisico in questi casi. Durante il lungo periodo necessario all'eliminazione delle filarie, l'infezione persiste e la patologia continua a progredire. Inoltre, l'uso dei lattoni macrociclici









Figura 11. Rimozione chirurgica delle filarie. Fotografie gentilmente concesse da C. Thomas Nelson, DVM.

come unica terapia per cani con filariosi cardiopolmonare potrebbe selezionare sotto-popolazioni di filarie resistenti.

Fitoterapie

Nessuna terapia "naturale" o a base di erbe ha dimostrato di essere sicura ed efficace per la prevenzione e il trattamento della filariosi cardiopolmonare.

CONFERMA DELL'EFFICACIA ADULTICIDA

È possibile osservare un miglioramento clinico senza la completa eliminazione delle filarie adulte. I parassiti che sopravvivono al trattamento adulticida sono invariabilmente femmine che producono antigeni. Dopo un trattamento adulticida, la maggior parte dei cani microfilaremici in cui l'infezione è sostenuta da sole femmine diventano occulti entro 6-9 mesi, con o senza trattamento microfilaricida, in particolare se i cani erano stati trattati con doxiciclina erano stati sottoposti ad un trattamento con lattoni macrociclici durante e dopo la terapia adulticida. Di conseguenza, il miglioramento clinico e l'eliminazione della microfilaremia non sono indice di un completo effetto adulticida. La ricomparsa della microfilaremia nei successivi 6 mesi potrebbe esser dovuta a un'incompleta eliminazione delle filarie adulte, dalla maturazione di filarie prima immature se la profilassi non era stata fatta durante la terapia adulticida, oppure essere indice di una nuova infezione dovuta ad un ritardo/errore nella profilassi.

Il test antigenico è il metodo più affidabile per confermare l'efficacia della terapia adulticida. Se sono state eliminate tutte le filarie femmine adulte i loro antigeni non dovrebbero più essere identificabili entro 6 mesi dal trattamento. In ogni caso il risultato di un singolo test non conferma che il cane sia realmente negativo per la filaria, poiché potrebbero essere presenti larve e/o giovani adulti, questi parassiti giovani potrebbero aver prodotto una quantità di antigeni insufficiente a far risultare positivo il risultato del test. Ciò è particolarmente importante se prima non sono stati somministrati lattoni macrociclici o se sono stati somministrati in concomitanza alla terapia adulticida. Se si tratta con un adulticida un cane positivo alla filariosi senza somministrare lattoni macrociclici per 3 o 4 settimane dopo l'ultima dose di adulticida, questi, per essere considerato libero da filarie adulte dovrebbe risultare negativo al test antigenico 7 mesi dopo la prima dose di lattoni macrociclici. Poiché le filarie adulte continuano a morire per un periodo superiore ad un mese dopo la somministrazione dell'adulticida, i cani che sono ancora positivi al test antigenico prima che siano trascorsi 6 mesi dal trattamento, potrebbero aver bisogno di altro tempo prima che gli antigeni scompaiano e si possa prendere in considerazione un nuovo trattamento.

ELIMINAZIONE DELLE MICROFILARIE

I lattoni macrociclici impiegati come microfilaricidi possono causare una rapida diminuzione del numero di microfilarie circolanti e devono essere usati con cautela nei cani con elevata microfilaremia. Per ridurre al minimo le possibili reazioni in caso di elevata microfilaremia si consiglia di effettuare un trattamento preventivo con antistaminici e corticosteroidi. La U.S. Food and Drug Administration ha approvato l'uso della moxidectina per via topica per l'eliminazione delle microfilarie. Nel

corso degli studi di campo e di laboratorio, effettuati per l'approvazione di questa nuova indicazione, non sono state osservate reazioni avverse conseguenti alla presenza di un elevato numero di microfilarie.

In precedenza, il trattamento microfilaricida veniva solitamente eseguito da 3 settimane a un mese dopo la terapia adulticida, con l'ipotesi che numerosi trattamenti settimanali fossero necessari per eliminare completamente le microfilarie circolanti. I protocolli attuali che utilizzano la doxiciclina in combinazione con lattoni macrociclici, utilizzati alle dosi indicate per la profilassi, hanno essenzialmente eliminato la necessità di un trattamento microfilaricida dopo un trattamento adulticida. È opportuno somministrare un lattone macrociclico non appena al cane viene diagnosticata la filariosi cardiopolmonare. Includendo la doxiciclina nel protocollo di trattamento, così come descritto in precedenza, si accelera l'eliminazione della microfilarie.

Una volta ottenuta l'eliminazione delle microfilarie nel corso di un trattamento per la filariosi, nei cani trattati con l'adulticida è opportuno eseguire un test per la ricerca delle microfilarie insieme al test antigenico 6 mesi dopo il trattamento. Il controllo della diffusione della filariosi cardiopolmonare implica la diminuzione dei serbatoi microfilaremici di infezione nella popolazione dei cani con i conseguenti vantaggi che sono stati spiegati (v. CHEMIOPROFILASSI DELLA FILARIOSI).

INTERVENTI CHIRURGICI ELETTIVI IN CANI CON FILARIOSI CARDIOPOLMONARE

Spesso i veterinari si trovano a dover decidere se eseguire un intervento chirurgico per sterilizzare un cane positivo alla filariosi cardiopolmonare. Uno studio ha dimostrato che non ci sono complicanze perioperatorie nei cani asintomatici o lievemente sintomatici positivi alla filariosi. È, invece, opportuno evitare gli interventi chirurgici di sterilizzazione in quei cani che mostrano sintomi di malattia in stato avanzato. In questi cani è necessario impostare un protocollo di trattamento conforme a quello illustrato nella Tabella 2. L'intervento chirurgico può dunque essere eseguito 6 mesi dopo il trattamento adulticida se il cane si è ripreso adeguatamente.





Queste linee guida si basano sulle più recenti informazioni relative alla filariosi cardiopolmonare. In linea con l'obiettivo della Società di incoraggiare l'adozione di procedure standardizzate per la diagnosi, il trattamento e la prevenzione della filariosi cardiopolmonare, le linee guida continueranno a essere aggiornate non appena saranno disponibili delle nuove conoscenze.