

Situação epidemiológica da infecção por *Toxoplasma gondii* em equídeos na microrregião do Brejo Paraibano¹

Ruy B. Oliveira Filho², Karla C. Malta³, Júnior M.B. Oliveira⁴, Pedro P.F. Albuquerque⁵, Rinaldo A. Mota⁵, Vania L. Assis Santana⁶, Leucio C. Alves⁷ e José W. Pinheiro Júnior^{4*}

ABSTRACT.- Oliveira Filho R.B., Malta K.C., Oliveira J.M.B., Albuquerque P.P.F., Mota R.A., Assis Santana V.L., Alves L.C. & Pinheiro Jr J.W. 2012. [Epidemiological situation of *Toxoplasma gondii* infection in equids from Brejo Paraibano microregion, Brazil.] Situação epidemiológica da infecção por *Toxoplasma gondii* em equídeos na microrregião do Brejo Paraibano. *Pesquisa Veterinária Brasileira* 32(10):995-1000. Laboratório de Doenças Infecto Contagiosas, Unidade Acadêmica de Garanhuns, Universidade Federal Rural de Pernambuco, Av. Bom Pastor s/n, Boa Vista, Garanhuns, PE 55296-901. E-mail: jrwilton@uag.ufrpe.br

The objective of the study was to characterize the epidemiological situation of *Toxoplasma gondii* infection in equids from Brejo Paraibano microregion, Northeastern Brazil. Antibodies against *T. gondii* were investigated in samples of 257 equids (204 horses, 46 mules and seven donkeys) in 26 properties. For serological diagnosis was used the Indirect Fluorescent Antibody Test (IFAT) and a cut-off of 1:64. The number of foci was found to be 46.1%. In the samples analyzed, the overall prevalence was 7.8% (C.I. 4.8-8.8). The prevalence was 8.3% (C.I. 4.9-13.0) for horses, 2.2% (C.I. 0.1-11.5) for mules and 28.6% (C.I. 3.7-71.0) among donkeys. Logistic regression of the variables showed that the water source was a risk factor, because in those properties that supplied running water to the animals the risk of infection was 4.4 times higher than in those properties which provided standing water (OR 4.4; C.I. 1.0-19.0). This is the first report of the presence of antibodies against *T. gondii* in equids in this micro-region of Paraíba State. To reduce the risk of infection in these species, good quality water should be given to the animals, as well as access of cats to water sources and facilities where animals are kept must be avoided.

INDEX TERMS: Risk factors, equids, serology, *Toxoplasma gondii*, toxoplasmosis.

¹ Recebido em 31 de maio de 2012.

Aceito para publicação em 30 de junho de 2012.

² Discente do Programa de Pós-graduação em Ciência Animal Tropical, Universidade Federal Rural de Pernambuco (UFRPE), Campus de Dois Irmãos, Rua Dom Manoel de Medeiros s/n, Dois Irmãos, Recife, PE 52171-900, Brasil.

³ Discente do Programa de Pós-Graduação em Ciência Animal, Universidade Federal da Paraíba (UFPB), Campus II, Centro de Ciências Agrárias, Cidade Universitária, Areia, PB 58397-000, Brasil.

⁴ Laboratório de Doenças Infecto Contagiosas, Unidade Acadêmica de Garanhuns, UFRPE, Avenida Bom Pastor, s/n, Boa Vista, Garanhuns, PE 55296-901, Brasil. *Autor para correspondência: jrwilton@uag.ufrpe.br

⁵ Laboratório de Doenças Infecto Contagiosas/DMV, UFRPE, Campus de Dois Irmãos, Recife, PE.

⁶ Setor de Bacteriologia, Laboratório Nacional Agropecuário em Pernambuco, Ministério da Agricultura, Pecuária e Abastecimento (MAPA/Lanagro-PE), Rua Dom Manoel de Medeiros s/n, Dois Irmãos, Campus da UFRPE, Recife, PE 52171-030.

⁷ Laboratório de Doenças Parasitárias dos Animais Domésticos, Departamento de Medicina Veterinária, UFRPE, Campus de Dois Irmãos, Recife, PE.

RESUMO.- Objetivou-se com o estudo caracterizar a situação epidemiológica da infecção por *Toxoplasma gondii* em equídeos na microrregião do Brejo Paraibano, região Nordeste do Brasil. Anticorpos contra *T. gondii* foram pesquisados em 257 amostras de equídeos (204 equinos, 46 muas e sete asininos) em 26 propriedades. Para o diagnóstico sorológico utilizou-se a Reação de Imunofluorescência Indireta (RIFI) e um ponto de corte de 1:64. O número de focos encontrado foi de 46,1%. Nas amostras analisadas, a prevalência geral foi de 7,8% (I.C. 4,8-8,8). A prevalência foi de 8,3% (I.C. 4,9-13,0) para os equinos, 2,2% (I.C. 0,1-11,5) para os muas e 28,6% (I.C. 3,7-71,0) entre os asininos. Na regressão logística das variáveis observou-se que a fonte de água foi um fator de risco, pois naquelas propriedades que forneciam água corrente para os animais o risco de infecção foi 4,4 vezes maior do que naquelas propriedades que forneciam água parada (OR 4,4; I.C. 1,0-19,0). Este é o primeiro relato da presença de anticorpos contra *T. gondii* em equídeos nessa microrregião do estado da Paraíba. Para

diminuir os riscos de infecção nestas espécies, deve-se fornecer aos animais uma água de boa qualidade, bem como evitar acesso de gatos a fontes de água e instalações onde os animais são mantidos.

TERMOS DE INDEXAÇÃO: Fatores de risco, equídeos, sorologia, *Toxoplasma gondii*, toxoplasmose.

INTRODUÇÃO

Toxoplasma gondii é um protozoário intracelular obrigatório que infecta a maioria das espécies de animais de sangue quente, incluindo as aves e o homem, na maior parte do mundo (Fraser 1996). A toxoplasmose é uma doença importante pelos danos reprodutivos em várias espécies de animais e principalmente nos humanos (Fialho et al. 2009).

Coccídeos em geral têm ciclos de vida complexos. Embora a maioria seja hospedeiro-específico, e apenas transmitido por um ciclo fecal-oral, *T. gondii* também pode ser transmitido por via transplacentária, e por carnivorismo. Há três estágios infecciosos de *T. gondii* para todos os hospedeiros: taquizoítos, bradizoítos e esporozoítos (Dubey 2004).

Exames sorológicos para detecção de anticorpos anti-*T. gondii* em equídeos foram realizados em vários países. Nos Estados Unidos foi relatada uma soroprevalência de 6,9% (Dubey et al. 1999a) e 0,4% (Dubey et al. 2003); mas dados de países latino americanos mostram que anticorpos para *T. gondii* são frequentes (Argentina, 13,1% e Costa Rica, 34,0%) (Dubey et al. 1999b, Dangoudoubiyam et al. 2011). Na Turquia, Akca et al. (2004) e Karatepe et al. (2010) relataram uma soropositividade em equinos de 20,6% na província de Kars, e na província de Nigde soropositividade de 7,2%, respectivamente. Anticorpos contra *T. gondii* também foram detectados em equinos na República Tcheca (Bártová et al. 2010). Shaapan et al. (2012) realizaram exames de 240 amostras de soro de cavalos de esporte no Cairo, Egito, utilizando Reação em Cadeia de Polimerase (PCR), Teste de Aglutinação em Látex (LAT), ELISA e Aglutinação Direta Modificada (MAT), que revelaram 53,8%, 52,1%, 50,8% e 39,2% de animais positivos, respectivamente. Soropositividade em equinos de 2,6% utilizando a Reação de Imunofluorescência Indireta (RIFI) e de aproximadamente 1% utilizando imunoblot foram obtidas na Coreia do Sul (Gupta et al. 2002). Balkaya et al. (2011) detectaram 62,0% de soropositividade em asininos procedentes da província de Erzurum, na Turquia. No Brasil os dados existentes em equídeos, revelam prevalências variando de 1,5% a 32,8% (Laranjeira, Ishizuka & Hyakutake 1985, Gazêta et al. 1997, Vidotto et al. 1997, Garcia et al. 1999, Mendonça et al. 2001, Naves et al. 2005, Locatelli-Dittrich et al. 2006, Langoni et al. 2007, Camossi, Silva & Langoni 2010, Coiro, Langoni & Silva 2012).

Em equinos, este parasito está associado com quadros de encefalomielite (Boughattas et al. 2011). Beech & Dodd (1974) relataram uma doença neurológica em equinos associada a organismos semelhantes ao *Toxoplasma*. No entanto, a infecção por *T. gondii* em equinos geralmente é inaparente, sendo caracterizada pela manutenção de títulos de anticorpos e presença de cistos teciduais (Langoni et

al. 2007), progredindo subclínicamente e, portanto, o diagnóstico baseia-se principalmente no emprego de métodos sorológicos para detectar os anticorpos (Akca et al. 2004, Alanazi & Alyousif 2011).

Em função de o Brasil apresentar o maior rebanho de equinos na América Latina e da importância da toxoplasmose para a saúde pública, objetivou-se com esse estudo caracterizar a situação epidemiológica da infecção pelo *T. gondii* em equídeos na microrregião do Brejo Paraibano.

MATERIAL E MÉTODOS

O projeto foi aprovado no Comitê de Ética no Uso de Animais da Universidade Federal Rural de Pernambuco com a licença nº 002/2012.

A microrregião do Brejo Paraibano está inserida na mesorregião do Agreste, e é composta por oito municípios: Alagoa Grande, Alagoa Nova, Areia, Bananeiras, Borborema, Matinhas, Pilões e Serraria (IBGE 2012). Para o estudo de prevalência o plano amostral foi dividido em dois estágios. No primeiro estágio, foram selecionadas todas as propriedades com criação de dez ou mais equídeos (unidades primárias de amostragem), visto que, são essas propriedades que realmente fazem parte da cadeia produtiva da equideocultura, totalizando 26 propriedades; no segundo, foi sorteado, de forma aleatória, um número pré-estabelecido de equídeos (unidades secundárias de amostragem). A amostra de cada propriedade foi calculada com o auxílio do programa Win Episcopo 2.0. Para compor a amostra do estudo da prevalência foi considerada uma prevalência de 50%, visto que não há dados sobre a ocorrência desta infecção nesta microrregião. Em cada propriedade também foi considerada uma confiança mínima de 95% e erro estatístico de 10%. Desta forma, foram coletadas 257 amostras sanguíneas de equídeos (equinos, asininos e muare) clinicamente saudáveis, de diferentes sexos e finalidade, no período compreendido entre julho e dezembro de 2011.

A escolha das unidades primárias de amostragem foi baseada no cadastro de propriedades rurais com equídeos, da Secretaria de Estado do Desenvolvimento da Agropecuária e da Pesca (SE-DAP). A propriedade selecionada que, por motivos vários, não pôde ser visitada, foi substituída por outra, nas proximidades, com as mesmas características de produção. A propriedade selecionada que, no momento da visita, possuía menos que os dez equídeos previstos anteriormente também foi amostrada, e nesse caso foram coletadas amostras de todos os animais.

Apenas um dos oito municípios da microrregião não foi amostrado, pois, segundo o cadastro, não havia propriedades que atendessem ao critério de seleção de pelo menos dez equídeos. Os municípios pesquisados foram: Areia (n=42; 28 equinos, 1 asinino e 13 muare), Serraria (n=13; 9 equinos e 4 muare), Alagoa Grande (n=67; 54 equinos, 2 asininos e 11 muare), Bananeiras (n=108; 93 equinos, 03 asininos e 12 muare), Pilões (n=3; 3 muare), Borborema (n=7; 4 equinos, 1 asinino e 2 muare) e Alagoa Nova (n=17; 16 equinos e 1 muar).

Os equídeos eram criados a campo, semi-estabulados ou estabulados. Em relação à raça, os animais testados eram sem raça definida (SRD) (152), Quarto-de-milha (15), mestiços de Quarto-de-milha (74) e Manga-larga (16). Nesta microrregião, os equídeos são utilizados com as finalidades de esporte (vaquejada), reprodução, trabalho ou lazer. As idades dos animais foram agrupadas em três estratos: abaixo de 2,5 anos de idade (animais jovens), entre 2,5 e 11 anos (animais em idade reprodutiva) e acima de 11 anos (animais idosos). Quanto ao sexo 116 eram fêmeas e 141 machos.

As amostras de sangue foram obtidas por venopun o da jugular, com sistema de colheita a v cuo, em tubos siliconizados com capacidade para 10 mL. As amostras sanguíneas colhidas foram mantidas em temperatura ambiente at  a retra o do co gulo sanguíneo, em seguida transportadas ao laborat rio sob refrigera o, onde foram centrifugadas, durante 10 minutos, a 900g. O soro obtido foi transferido para tubos de polipropileno sendo armazenados em temperatura de freezer a -20 C, at  o momento da realiza o dos testes sorol gicos.

Para a pesquisa de anticorpos IgG anti-*Toxoplasma gondii* foi utilizada a t cnica de Imunofluoresc ncia Indireta de acordo com Camargo (1974), utilizando ponto de corte 64. A RIFI foi realizada em duas fases, sendo a primeira de car ter qualitativo, triagem (1:64), e a segunda de car ter quantitativo (titula o). Foram utilizados soros controles negativo e positivo com títulos previamente conhecidos. A rea o positiva foi caracterizada pela fluoresc ncia intensa total na superfície dos taquizoítos, adotando-se como positivos todos os soros reagentes na dilui o 1:64 e negativas as rea oes que possuíam fluoresc ncia apical ou parcial. A leitura foi realizada em microsc pio epifluorescente.

Em cada propriedade amostrada foram aplicados questionários epidemiol gicos, elaborados para obter informa oes sobre o tipo de explora o e as pr ticas de manejo empregadas, de forma a permitir a realiza o do estudo de fatores de risco. No total, 21 variáveis foram incluídas na análise. As variáveis foram agrupadas por: a) dados individuais: esp cie (equino, asinino e muar), faixa etária (<2,5 anos, 2,5-11 anos e >11 anos) e sexo (macho e f mea), b) dados do rebanho: rea (rural e peri-urbana), tamanho do rebanho (<10, 10-30 e >30), presença de outras esp cies de animais dom sticos (gatos e aves), presença de animais silvestres, cria o consorciada com outros animais, sistema de cria o (a campo, semi-estabulado e estabulado), alimenta o (com e sem suplementa o) e fornecimento de feno, c) biosseguridade: limpeza e desinfec o, fontes de água (parada, corrente e parada+corrente), acesso de gatos  ra o e  fonte de água, aluguel de pasto, tipo de rebanho (aberto e fechado), proced ncia dos animais (comerciantes, leilão/exposi o e ambos) e quarentena.

Foi utilizada a análise estatística descritiva para cculos das frequ ncias relativa e absoluta dos resultados obtidos no teste sorol gico. Para identificar os fatores de risco associados à infec o, foi realizada uma análise univariada das variáveis de interesse atrav s do teste qui-quadrado de Pearson, ou Exato de Fisher, quando necessário. Posteriormente foi realizada uma análise de regressão logística, considerando como variável dependente o exame sorol gico (positivo ou negativo). As variáveis independentes ou explanat rias consideradas no modelo foram aquelas que apresentaram significância estatística <0,20. Essa probabilidade foi estipulada para que possíveis fatores de risco do evento não fossem excluídos da análise (Hosmer & Lemeshow 1989). A propriedade foi considerada como foco quando foi detectado pelo menos um animal positivo. O programa *SPSS for Windows*, versão 18,0 – *Statistical Package for the Social Science*, foi utilizado para a execu o dos cculos estatísticos.

RESULTADOS

Dos equídeos examinados, 7,8% (20/257) foram positivos ao teste sorol gico, com títulos variando de 1:64 a 1:256 (Quadro 1).

Dos rebanhos equídeos examinados 46,1% (12/26) tiveram pelo menos um animal soropositivo, sendo considerados como focos. Dos sete municípios pesquisados, cinco (71,4%) possuíam animais positivos. As soropreval ncias nos municípios amostrados foram: 28,6% em Borborema

(2/7); 11,8% em Alagoa Nova (2/17); 10,4% em Alagoa Grande (7/67); 6,5% em Bananeiras (7/108); 4,8% em Areia (2/42); e 0% em Serraria (0/13) e Pilões (0/3). Em rela o às áreas rural e peri-urbana, observou-se que 7,2% (16/221) dos animais procedentes da área rural e 11,1% (4/36) da peri-urbana foram positivos.

Quadro 1. Frequ ncia de anticorpos anti-*Toxoplasma gondii* e titula o em equídeos, na microrregi o do Brejo Paraibano

Esp�cie	N� amostras	N� positivos	%	Títulos		
				1:64	1:128	1:256
Equina	204	17	8,3	4 (2,0%)	8 (3,9%)	5 (2,4%)
Asinina	7	2	28,6	1 (14,3%)	1 (14,3%)	0
Muar	46	1	2,2	1 (2,2%)	0	0
Total	257	20	7,8	6(30%)	9(45%)	5(25%)

Quadro 2. Análise univariada dos fatores de risco (dados individuais e de rebanho) associados à infec o por *Toxoplasma gondii* em equídeos no Brejo Paraibano

Variáveis	Sorologia				Total		Valor p
	Positivo		Negativo		FA	FR%	
	FA	FR%	FA	FR%			
rea							
Rural	16	7,2	205	92,8	221	100	0,301
Peri-urbana	4	11,1	32	88,9	36	100	
Esp�cie							
Equino	17	8,3	187	91,7	204	100	0,042*
Muar	1	2,2	45	97,8	46	100	
Asinino	2	28,6	5	71,4	7	100	
Sexo							
Macho	10	7,1	131	92,9	141	100	0,410
F�mea	10	8,6	106	91,4	116	100	
Idade (anos)							
<2,5	3	7,0	40	93,0	43	100	0,183
Entre 2,5 entre 11	16	9,8	147	90,2	163	100	
Acima de 11	1	2,0	50	98,0	51	100	
Sistema de cria�o							
A campo	6	6,3	90	93,8	96	100	0,699
Semi-estabulado	14	8,8	145	91,2	159	100	
Estabulado	-	-	2	100	2	100	
Quantidade de equídeos na propriedade							
<10	3	4,6	62	95,4	65	100	0,002*
Entre 10 e 30	10	6,1	153	93,9	163	100	
>30	7	24,1	22	75,9	29	100	
Cria�o consorciada							
Sim	18	8,3	199	91,7	217	100	0,368
Não	2	5,0	38	95,0	40	100	
Presença de aves							
Sim	15	9,3	146	90,7	161	100	0,172
Não	5	5,2	91	94,8	96	100	
Presença de Gatos							
Sim	10	5,8	163	94,2	173	100	0,073
Não	10	11,9	74	88,1	84	100	
Presença de Animais Silvestres							
Sim	15	7,7	180	92,3	195	100	0,554
Não	5	8,1	57	91,9	62	100	
Alimenta�o							
Com suplementa�o	15	7,9	174	92,1	189	100	0,557
Sem suplementa�o	5	7,4	63	92,6	68	100	
Feno							
Sim	1	7,7	12	92,3	13	100	0,660
Não	19	7,8	225	92,2	244	100	

* Associa o significativa ao nível 5%.

Quanto à idade observou-se que todos os animais positivos tinham idade variando entre 8 meses e 17 anos. Analisando os resultados por estrato etário, constatou-se que 7,0% de soropositividade foi observada nos equídeos com menos de 2,5 anos, 9,8% entre 2,5 e 11 anos, e 2,0% acima de 11 anos. Quanto ao sexo, dez (8,6%) fêmeas e dez (7,1%) machos foram soropositivos.

Ao analisar os fatores de risco na análise univariada observou-se que as variáveis espécie ($p=0,042$), número de equídeos na propriedade ($p=0,002$), fonte de água ($p=0,009$) e quarentena ($p=0,037$) apresentaram associação significativa (Quadros 2 e 3). Na regressão logística das variáveis observou-se que a fonte de água foi um fator de risco, pois naquelas propriedades que forneciam água corrente para os animais o risco de infecção foi 4,4 vezes maior do que naquelas propriedades que forneciam água parada (OR 4,4; I.C. 1,0-19,0) (Quadro 4).

Quadro 3. Análise univariada dos fatores de risco (biosseguridade) associados à infecção por *T. gondii* em equídeos no Brejo Paraibano

Variáveis	Sorologia				Total		Valor p
	Positivo		Negativo		FA	FR%	
	FA	FR%	FA	FR%			
Fonte de água							
Parada	4	4,3	90	95,7	94	100	0,009 ^a
Corrente	13	14,9	74	85,1	87	100	
Parada + corrente	3	3,9	73	96,1	76	100	
Limpeza^b							
Sim	18	7,9	211	92,1	229	100	0,633
Não	1	8,3	11	91,7	12	100	
Uso de desinfetantes^b							
Sim	1	4,8	20	95,2	21	100	0,568
Não	17	8,2	191	91,8	208	100	
Gatos têm acesso à ração^b							
Sim	-	-	13	100	13	100	0,325
Não	19	8,5	204	91,5	223	100	
Gatos têm acesso à fonte de água							
Sim	5	6,8	68	93,2	73	100	0,475
Não	15	8,2	169	91,8	184	100	
Aluguel de pasto							
Sim	2	9,1	20	90,9	22	100	0,528
Não	18	7,7	217	92,3	235	100	
Tipo do rebanho							
Aberto	19	8,3	210	91,7	229	100	0,331
Fechado	1	3,6	27	96,4	28	100	
Procedência dos animais^b							
Comerciante	16	8,0	183	92,0	199	100	0,864
Leilão/exposição	2	11,8	15	88,2	17	100	
Ambos	1	7,7	12	92,3	13	100	
Realiza quarentena							
Sim	12	12,4	85	87,6	97	100	0,037 ^a
Não	8	5,0	152	95,0	160	100	

^a Associação significativa ao nível 5%, ^b Base diferente.

Quadro 4. Regressão logística dos fatores de risco associados à infecção por *Toxoplasma gondii* em equídeos no Brejo Paraibano

Variáveis	Valor de p	OR ^b	IC 95% ^c	Coeficiente	S.E. ^d
Fonte de água					
Corrente/Parada	0,047 ^a	4,4	1,0 19,0	1,482	0,747
Corrente + Parada/ Parada	0,944	1,0	0,2 5,2	0,057	0,820

^a Associação significativa ao nível 5%, ^b Odds ratio (Razão de chance), ^c Intervalo de confiança de 95% ^d Erro padrão da estimativa.

DISCUSSÃO

Este é o primeiro estudo epidemiológico na microrregião do Brejo Paraibano a analisar a infecção por *Toxoplasma gondii* em equídeos. Nesta microrregião, 7,8% foram positivos na RIFI. Estudos realizados em diversas partes do mundo revelaram prevalências que variam de 0,4% a 71,2% (Dubey et al. 2003, Akca et al. 2004, Jakubek, Lundén & Uggla 2006, Ghazy, Shaapan & Abdel-Rahman 2007, Göz et al. 2007, Güçlü et al. 2007, Bártoová et al. 2010, Hajjalilo et al. 2010, Karatepe et al. 2010, Kouam et al. 2010, Alanazi & Alyousif 2011, Boughattas et al. 2011, Dangoudoubiyam et al. 2011, Shaapan et al. 2012, García-Bocanegra et al. 2012). No Brasil, resultados próximos ao do presente trabalho foram obtidos por Langoni et al. (2007) e Gazêta et al. (1997), que encontraram 138 (7,0%) amostras positivas no MAT e 4,42% na RIFI, respectivamente.

A diferença de prevalência entre os estudos realizados pode ser devido à amostragem realizada, às condições ambientais, técnicas sorológicas e interpretação dos resultados quanto ao ponto de corte utilizado. Outros fatores também podem influenciar nos resultados, tais como: tipo de criação (extensiva, semi-intensiva e intensiva), tipo de alimentação (com ou sem suplementação), fonte de água, época em que as amostras foram coletadas, e presença de felídeos.

É difícil comparar precisamente os resultados desta pesquisa com estudos publicados anteriormente, porque diferentes planos amostrais, métodos de diagnóstico e pontos de corte foram utilizados. Analisando o método de diagnóstico para infecção por *T. gondii* em equídeos constata-se que o teste ouro permanece desconhecido, uma vez que existe um menor número de estudos em equinos quando se compara com outras espécies domésticas (Camossi et al. 2010). A sensibilidade e especificidade dos testes sorológicos em equinos são pouco conhecidas (Shaapan et al. 2012). Na literatura consultada os estudos de inquérito epidemiológicos em outras partes do mundo geralmente utilizam o MAT como método de diagnóstico (Dubey et al. 1999a, 1999b, Shaapan et al. 2012), enquanto no Brasil, a RIFI é mais utilizada (Laranjeira et al. 1985, Gazêta et al. 1997, Vidotto et al. 1997, Garcia et al. 1999, Naves et al. 2005, Locatelli-Dittrich et al. 2006, Coiro et al. 2012). A utilização da RIFI com ponto de corte de 1:64 diminui o número de reações falso-positivas que podem ocorrer em baixas diluições e tem maior concordância com outros testes como o MAT. Segundo Coiro et al. (2012), para baixas diluições de soro, reações inespecíficas podem ocorrer com outros parasitos, tais como *Hammondia hammondi*.

Acredita-se que a baixa prevalência encontrada nesse estudo esteja relacionada à resistência dos equídeos, hipótese reforçada por Mendonça et al. (2001), que atribuem a baixa prevalência encontrada à resistência natural dos equídeos à infecção por *T. gondii*.

A maior titulação (256) só foi encontrada na espécie equina. Este fato pode ser justificado pela maior parte dos equinos terem acesso à água corrente, que foi considerada um fator de risco importante, provavelmente aumentando a exposição desses animais a oocistos e consequentemente o nível de anticorpos.

Ao analisar a prevalência por espécie, observou-se que 8,3% (17/204) dos equinos, 2,2% (1/46) dos muares e 28,6% (2/7) dos asininos foram positivos. García-Bocaneira et al. (2012) obtiveram os seguintes valores de prevalência: 10,8% em equinos, 15,0% em muares e 25,6% em asininos. A maior prevalência em asininos pode ser justificada pelo fato de esses animais possuirem menor valor zootécnico, e conseqüentemente os proprietários não despendem muitos cuidados sanitários com esses animais. El-Ghaysh (1998), trabalhando apenas com asininos, encontrou uma alta prevalência em compara o a prevalências de cavalos obtidas em outros estudos, e indica que esse fato pode ser devido ao contato entre asininos e gatos em torno de habita es. García-Bocaneira et al. (2012) atribuem a alta prevalência em asininos a eles serem mantidos mais livres com maior acesso a parasitos. Animais que não são criados livremente têm contato limitado com fezes de felídeos (Kouam et al. 2010). Neste sentido, constatou-se uma menor prevalência em animais mantidos estabulados (0,0%) versus aqueles mantidos semi-estabulados (8,8%) ou a campo (6,3%), embora as diferenças não tenham sido estatisticamente significativas.

O elevado número de focos, 46,1%, possibilita assinalar a microrregi o do Brejo Paraibano como enzoótica para infec o por *T. gondii*. Especificamente, o município de Borborema apresentou a maior prevalência, que pode ser justificada pela fonte de água exclusivamente corrente fornecida aos animais. Não foi observada neste estudo diferença estatisticamente significativa no que se refere às variáveis idade e sexo, o que confirma os resultados verificados por Mendonça et al. (2001) e Camossi et al. (2010). Isso confirma a hipótese de que não existe diferença de susceptibilidade com relao a essas duas variáveis. Entretanto, observou-se uma maior prevalência nos animais com idade entre 2,5 e 11 anos, o que está de acordo com Boughattas et al. (2011), que relatam que a soroprevalência em equinos adultos foi significativamente maior do que aquela de equinos jovens, fornecendo evidências adicionais para o aumento do risco de infec o por *T. gondii* com o aumento de idade através da exposio cumulativa ao longo da vida a oocistos infectantes a partir do ambiente.

Gazêta et al. (1997), no Rio de Janeiro, encontraram maior prevalência de animais positivos manejados em ambiente urbano comparada com a de animais positivos em áreas rurais, o que concorda com os resultados apresentados, considerando áreas rurais e peri-urbanas. Isto pode ser justificado pela maior concentrao de gatos em áreas urbanas e peri-urbanas. El-Ghaysh (1998) indica que maiores prevalências podem ser devido ao contato entre os animais e gatos em torno de habita es.

Nesse estudo não foi observada associao significativa entre presença de gatos e de animais silvestres e positividade para infec o por *T. gondii* em equídeos. García-Bocaneira et al. (2012) também não encontraram diferenças com relao  presença de gatos. Apesar de não ter havido associao significativa, os proprietários devem manter felídeos longe das instala es, pastagens e fontes de água, pois estas são as espécies de maior importância epidemiol gica no ciclo de vida do parasito, porque eles são os hospedei-

ros que podem excretar o oocisto, a fase ambientalmente resistente (Dubey & Jones 2008). Acredita-se que, uma parte dos animais positivos também pode ter se infectado em outra propriedade, pois uma maior prevalência foi encontrada em rebanhos abertos, apesar de não haver associao significativa. Desta forma, sugere-se que ao introduzir novos animais em uma propriedade, devem-se adotar as devidas medidas sanitárias para que se evite a introduo de agentes infecciosos.

A fonte de água exclusivamente corrente foi considerada um fator de risco importante; logo, os animais podem ter se infectado pela ingestão de água que foi contaminada a montante do ponto do curso de água que passava na propriedade. Quinze propriedades forneciam água corrente aos animais, das quais foram encontrados animais positivos em oito (53,3%). Aramini et al. (1999) observaram fezes de puma (*Felis concolor*) ao lado de córregos que, eventualmente, drenavam para reservatórios de água associados a um surto de toxoplasmose em humanos.

Propriedades com mais de 30 equídeos apresentaram maior prevalência de animais positivos. Em rebanhos maiores não há diferenças individuais quanto à susceptibilidade  infec o, mas algumas características desses rebanhos podem facilitar a transmissão de certos agentes como o *T. gondii*: maior frequência de reposio de animais e maior número de problemas relacionados ao controle sanitário. Portanto, em propriedades com maior número de animais, os cuidados sanitários devem ser reforçados.

CONCLUSÃO

A soroprevalência geral de *Toxoplasma gondii* em equídeos na microrregi o do Brejo Paraibano foi relativamente baixa, entretanto o número de focos foi elevado. Isto significa que os animais estão (ou estiveram) em contato com este parasito e que seus tecidos podem abrigar cistos teciduais e assim representar uma fonte de infec o para outras espécies, incluindo os hospedeiros definitivos. Os proprietários devem fornecer aos seus animais uma água de boa qualidade, para diminuir os riscos de infec o, bem como se deve evitar acesso de gatos a fontes de gua. Considerando o valor zootécnico de alguns animais, é importante avaliar a importância clínica da toxoplasmose em equídeos e considerar os aspectos relacionados à saúde pública.

REFERÊNCIAS

- Akca A., Babur C., Arslan M.O., Gicik Y., Kara M. & Kilic S. 2004. Prevalence of antibodies to *Toxoplasma gondii* in horses in the province of Kars, Turkey. *Vet Med.* 49:9-13.
- Alanazi A.D. & Alyousif M.S. 2011. Prevalence of Antibodies to *Toxoplasma gondii* in Horses in Riyadh Province, Saudi Arabia. *J. Parasitol.* 97:943-945.
- Aramini J.J., Stephen C., Dubey J.P., Engelstoft C., Schwantje H. & Ribble C.S. 1999. Potential contamination of drinking water with *Toxoplasma gondii* oocysts. *Epidemiol. infect.* 122:305-315.
- Balkaya I., Babur C., Celebi B. & Utuk A.E. 2011. Seroprevalence of toxoplasmosis in donkeys in Eastern Turkey. *Israel J. Vet. Med.* 66:39-42.
- Brtov E., Sedlk K., Syrov M. & Literk I. 2010. *Neospora* spp. and *Toxoplasma gondii* antibodies in horses in the Czech Republic. *Parasitol. Res.* 107:783-785.

- Beech J. & Dodd D.C. 1974. Toxoplasma-like Encephalomyelitis in the Horse. *Vet. Pathol.* 11: 87-96.
- Boughattas S., Bergaoui R., Essid R., Aoun K. & Bouratbine A. 2011. Seroprevalence of *Toxoplasma gondii* infection among horses in Tunisia. *Parasit. Vectors* 4:218.
- Camargo M.E. 1974. Introdução às técnicas de imunofluorescência. *Rev. Bras. Patol. Clin.* 10:143-169.
- Camossi L.G., Silva A.V. & Langoni H. 2010. Inquérito sorológico para toxoplasmose em equinos na região de Botucatu-SP. *Arq. Bras. Med. Vet. Zootec.* 62:484-488.
- Coiro C.J., Langoni H. & Silva R.C. 2012. Epidemiological Aspects in the *Lep-tospira* spp. and *Toxoplasma gondii* Infection in Horses from Botucatu, São Paulo, Brazil. *J. Equine Vet. Sci.* 1:4. (Em publicação)
- Dangoudoubiyam S., Oliveira J.B., Víquez C., Gómez-García A., González O., Romero J.J., Kwok O.C.H., Dubey J.P. & Howe D.K. 2011. Detection of antibodies against *Sarcocystis neurona*, *Neospora* spp., and *Toxoplasma gondii* in horses from Costa Rica. *J. Parasitol.* 97:522-524.
- Dubey J.P. 2004. Toxoplasmosis, a waterborne zoonosis. *Vet. Parasitol.* 126:57-72.
- Dubey J.P. & Jones J.L. 2008. *Toxoplasma gondii* infection in humans and animals in the United States. *Int. J. Parasitol.* 38:1257-1278.
- Dubey J.P., Mitchell S.M., Morrow J.K., Rhyan J.C., Stewart L.M., Granstrom D.E., Romand S., Thulliez P., Saville W.J. & Lindsay D.S. 2003. Prevalence of antibodies to *Neospora caninum*, *Sarcocystis neurona*, and *Toxoplasma gondii* in wild horses from Central Wyoming. *J. Parasitol.* 89:716-720.
- Dubey J.P., Thulliez P., Romand S., Kwok O.C.H., Shen S.K. & Gamble H.R. 1999a. Serologic prevalence of *Toxoplasma gondii* in horses slaughtered for food in North America. *Vet. Parasitol.* 86:235-238.
- Dubey J.P., Venturini M.C., Venturini L., McKinney J. & Pecoraro M. 1999b. Prevalence of antibodies to *Sarcocystis neurona*, *Toxoplasma gondii* and *Neospora caninum* in horses from Argentina. *Vet. Parasitol.* 86:59-62.
- El-Ghaysh A. 1998. Seroprevalence of *Toxoplasma gondii* in Egyptian donkeys using ELISA. *Vet. Parasitol.* 80:71-73.
- Fialho C.G., Teixeira M.C. & Araújo F.A.P. 2009. Toxoplasmose animal no Brasil. *Acta sci. vet.* 37:1-23.
- Fraser C.M. 1996. Manual Merck de Veterinária: um manual de diagnóstico, tratamento, prevenção e controle de doenças para o veterinário. 7. ed. Roca, São Paulo. p.565.
- García-Bocanegra I., Cabezon O., Arenas-Montes A., Carbonero A., Dubey J.P., Perea A. & Almería S. 2012. Seroprevalence of *Toxoplasma gondii* in equids from Southern Spain. *Parasitol Int.* doi:10.1016/j.parint.2012.02.003. (no prelo).
- Garcia J.L., Navarro I.T., Ogawa L. & Oliveira R.C. 1999. Soroprevalência do *Toxoplasma gondii*, em suínos, bovinos, ovinos e equinos, e sua correlação com humanos, felinos e caninos, oriundos de propriedades rurais do norte do Paraná - Brasil. *Cienc. Rural.* 29:91-97.
- Gazêta G.S., Dutra A.E.A., Norberg A.N., Serra-freire N.M., Souza W.J.S., Amorim M. & Lopes L.M.S. 1997. Frequência de anticorpos anti-*Toxoplasma gondii* em soros de equinos no estado do Rio de Janeiro, Brasil. *Rev. Bras. Parasitol. Vet.* 6:87-91.
- Ghazy A.A., Shaapan R.M. & Abdel-Rahman E.H. 2007. Comparative serological diagnosis of toxoplasmosis in horses using locally isolated *Toxoplasma gondii*. *Vet. Parasitol.* 145:31-36.
- Göz Y., Babür C., Aydin A. & Kiliç S. 2007. Seroprevalence of toxoplasmosis, brucellosis and listeriosis in horses in Hakkari, eastern region of Turkey. *Rev. Med. Vet.* 158:534-539.
- Güçlü Z., Karaer Z., Babür C. & Kiliç S. 2007. Investigation of *Toxoplasma gondii* antibodies in sport horses bred in Ankara province. *Türkiye Parazitolo. Derg.* 31:264-267.
- Gupta G.D., Lakritz J., Kim J., Kim D., Kim J. & Marsh A.E. 2002. Seroprevalence of *Neospora*, *Toxoplasma gondii* and *Sarcocystis neurona* antibodies in horses from Jeju island, South Korea. *Vet. Parasitol.* 106:193-201.
- Hajjalilo E., Ziaali N., Harandi M.F., Saraei M. & Hajjalilo M. 2010. Prevalence of anti-*Toxoplasma gondii* antibodies in sport horses from Qazvin, Iran. *Trop. Anim. Health Prod.* 42:1321-1322.
- Hosmer D.W. & Lemeshow S. 1989. Applied Logistic Regression. John Wiley and Sons, New York. 241p.
- Instituto Brasileiro de Geografia e Estatística. Rio de Janeiro. Disponível em <<http://www.ibge.gov.br/estadosat/perfil.php?sigla=pb>> Acesso em 4 mai. 2012.
- Jakubek E.B., Lundén A. & Uggla A. 2006. Seroprevalences of *Toxoplasma gondii* and *Neospora* sp. infections in Swedish horses. *Vet. Parasitol.* 138:194-199.
- Karatepe B., Babur C., Karatepe M. & Kiliç S. 2010. Seroprevalence of toxoplasmosis in horses in Nigde Province of Turkey. *Trop. Anim. Health Prod.* 42:385-389.
- Kouam M.K., Diakou A., Kanzoura V., Papadopoulos E., Gajadhar A.A. & Theodoropoulos G. 2010. A seroepidemiological study of exposure to *Toxoplasma*, *Leishmania*, *Echinococcus* and *Trichinella* in equids in Greece and analysis of risk factors. *Vet. Parasitol.* 170:170-175.
- Langoni H., Silva A.V., Pezerico S.B. & Lima V.Y. 2007. Utilization of modified agglutination test and indirect immunofluorescent antibody test for the detection of *Toxoplasma gondii* antibodies in naturally exposed horses. *Braz. J. Vet. Res. Anim. Sci.* 44:27-32.
- Laranjeira N.L., Ishizuka M.M. & Hyakutake S. 1985. Prevalência da toxoplasmose equina avaliada pela técnica de imunofluorescência indireta, Mato Grosso do Sul, Brasil. *Bol. Oficina Sanit. Panam.* 99:158-162.
- Locatelli-Dittrich R., Dittrich J.R., Richartz R.R.T.B., Joineau M.E.G., Antunes J., Pinckney R.D., Deconto I., Hoffmann D.C.S. & Thomaz-Soccol V. 2006. Investigation of *Neospora* sp. and *Toxoplasma gondii* antibodies in mares and in precolostral foals from Parana State, Southern Brazil. *Vet. Parasitol.* 135:215-221.
- Mendonça A.O., Cerqueira E.J.L., Araujo W.N., Moraes-Silva E., Shimabukuro F.H., Sarkis D.T., Sherlock I. & Langoni H. 2001. Inquérito sorológico para toxoplasmose em equídeos procedentes de duas regiões do Estado da Bahia, Brasil. *Semina, Ciênc. Agrar.* 22:115-118.
- Naves C.S., Ferreira F.A., Carvalho F.S. & Costa G.H. 2005. Soroprevalência da toxoplasmose em equinos da raça mangalarga marchador no município de Uberlândia, Minas Gerais. *Vet. Notícias, Uberlândia*, 11:45-52.
- Shaapan R.M., Abo-ElMaaty A.M., Abd El-Razik K.A. & Abd El-Hafez S.M. 2012. PCR and serological assays for detection of *Toxoplasma gondii* infection in sport horses in Cairo, Egypt. *Asian J. Anim. Vet. Adv.* 7:158-165.
- Vidotto O., Kano F.S., Freire R.L., Mitsuka R., Ogawa L., Bonesi G., Navarro I.T. & Franciscan F.S.G. 1997. Ocorrência de anticorpos anti-*Toxoplasma gondii* em equinos procedentes de quatro estados (SP, PR, MS e MT) abatidos em Apucarana, PR. *Semina, Ciênc. Agrar.* 18:9-13.