## 免疫におけるアポトーシス(2)

 $-\alpha$ βT 細胞、γδT 細胞、NK 細胞、NKT 細胞-

https://l-hospitalir.github.io

2019.4

αβ Τ

右上図はリンパ球の走査電顕像。<mark>【T細胞】</mark>T細胞系列のマーカーは**Tcell** receptor (TCR)。 TCR は 2 種類、いずれもヘテロ 2 量体で α、β 鎖 からなる ものと  $\gamma$ 、 $\delta$  鎖からなるものがある。  $\alpha\beta$ T 細胞には CD4、CD8、少量のダブル ネガティブがある。 CD4T 細胞には Th1 と Th2 があり、Th1 は IL-2 と INF-y を産生し 抗原の認識をサポート、Th2 は IL-4,5,6,10 を産生して B 細胞を刺激して増殖させ液性 抗体(Ig: immunoglobulin)を産生。 γδΤ 細胞はほぼダブルネガティブだが組織内で は CD8 発現。 T-cell B-cell を肉眼で見分けることはできない。 蛍光抗体で表面抗 原(CD蛋白)を染色、フローサイトメトリーで判別。 液性 lg 抗体は細胞外に分泌

分類	機能	比率	表現型マーカー
NK 細胞	ウイルス感染細胞および腫瘍細胞の溶解	7% (2-13%)	CD16、CD56、しかし CD3 陰性
ヘルパーT 細胞	他の免疫細胞を制御するサイトカイン、成長因子の放出	46% (28-59%)	TCRαβ、CD3、CD4
細胞傷害性T細胞	ウイルス感染細胞、腫瘍細胞、同種移植片の溶解	19% (13-32%)	TCRαβ、CD3、CD8
γδT細胞	免疫制御と細胞傷害	5% (2%-8%)	TCRγδ、CD3
B細胞	抗体の分泌	23% (18-47%)	MHC クラス II、CD19、CD21

されるので、ウイルスや細胞内の病原体(Tbc 菌)には細胞免疫が重要。 MHC I 拘束 性細胞障害性 T 細胞(CTL CD8<sup>+</sup>) はウイルス感染細胞を認識、MHC I で結合した細胞 を破壊する(獲得免疫)。 ヘルペスウイルスは CTL に認識されないような機構を発達 させた。 ①感染細胞の MHC I の発現を妨げる。 ②MHC を小胞体から排出させる。 な どでウイルスのペプチドが細胞表面に提示されるの妨ぐ。【NK 細胞】は MHC 健常人末梢血から単離した

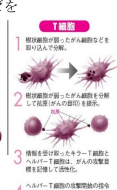
ナチュラル・キラー (NK) 細胞 Iを発現しなくなった細胞を特異的に認識する。 つまり NK 細胞はその標 的細胞が身分証(MHCI)を持っているかチェックし、持っていないものを攻 撃。 このように対ウイルス免疫で CTL と NK 細胞は相補的に働く。 NK 細胞 は役目の済んだ NK 細胞をアポトーシスさせることも行う。 NK 細胞は T、B 細胞より大きく細胞質内に特徴的な顆粒をもつ(右図)。また再構成された **TCR** 遺伝子による産物を持たない(利根川進の解明した**獲得免疫**とは**独立**)。 顆粒は CD8<sup>+</sup> CTL と同じ蛋白分解酵素のパーフォリンやグランザイムで、NK 細胞は抗原と接

触する前から標的細胞を攻撃する武器を保持。 実際 NK 細胞は in vitro で初めて出会う リンパ球由来腫瘍細胞を殺傷する。 NK 細胞の破壊力は I 型インターフェロン  $\alpha$  ,  $\beta$  や IL-12 で 20~100 倍増強される。 【missing-self 説】 NK 細胞は抗原を認識せずに細胞を 殺すが、正常の自己細胞を攻撃することはない。 その後 NK 細胞は腫瘍細胞が MHC I を発現していても攻撃するのが判ったが、これは NK 細胞が KIR (キラー細胞免疫グロ ブリン様レセプター)など多様な受容器を組み合わせて判定しているらしい。<mark>【抗ウイ</mark> <mark>ルス早期免疫はインターフェロン、NK 細胞、マクロファージ】</mark> I 型の INFα、β は ①2 本鎖 RNA(dsRNA)依存性プロテインカイネース活性化 ②eIF-2(真核生物型開始因 子、eukaryotic Initiation Factor-2、約 30 の蛋白質) の α サブユニットをリン酸化して ウイルス mRNA の翻訳を阻害 **④**Bcl-2(**B** cell leukemia / lymphoma)、カスパーゼを

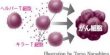
介して感染細胞のアポトーシスを起こす 5オリゴアデニル酸合成酵 素がウイルス RNA を分解する latent endonuclease (RNAseL) を活 ことなくがた細胞を攻撃する。 性化 ⑥Mx 蛋白質を生成 ⑦補体もウイルスエンベロープを傷害、補体 欠損症 (complement deficiencies) がウイルスにひどく弱いわけでは ないので主要な防御機構ではなさそう。 しかしヘルペスや pox (天然 痘) ウイルスは補体制御蛋白(CD46, CD55) 相同の蛋白を持ち、補体 の攻撃をすり抜ける。 一方細胞内のウイルスに対する ADCC\*2

(Antibody-Dependent-Cellular-Cytotoxity) の優位性はモノクローナル 抗体のウイルス防御効果で確認された。より強力なNKT細胞\*3も発見されている。

\*<sup>1</sup> T-cell B-cell を肉眼で見分けることは<mark>できない。蛍光抗体で表面抗原(CD 蛋白)を染色、フローサイト</mark> メトリーで判別。<sup>2</sup>ADCC: 抗体依存性細胞傷害は標的細胞の表面抗原に結合した抗体の Fc 部位が NK 細胞、 マクロファージ、好中球、好酸球などエフェクター細胞の Fc 受容体と結合することで、抗体依存的に誘導 される細胞傷害活性。 獲得免疫後の細胞性免疫機構の一つ。<sup>3</sup>1986 年理研の谷口ら、NK 受容体発現 T 細胞を報告。



アズール顆粒



を受けて、活性化したキラーT細胞 が抗原を目印にがん細胞を攻撃。

#184