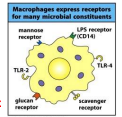




https://l-hospitalier.github.io

2021.4

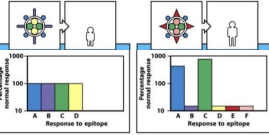


感

#284

【自然免疫】第1段階は上皮細胞表面の Toll 様受容体(TLR, #182 参照)による捕捉、 マクロファージ*1による貪食、PAMPs(Pathogen Associated Molecular Patterns)と 呼ぶ分子パターンから非自己と自己の判別。 マクロファージ表面は①グラム陰性菌の LPS (lipoprotein saccharide) ②哺乳類にはない真菌細胞壁のマンノース、グルカンや スカベンジャー受容体 ③グラム陰性菌表面と反応する TLR-2、グラム陽性菌と反応す る TLR-4。 獲得適応免疫系は脊椎動物以上に存在する侵襲病原体のエピトープ(抗原 **決定基**)の記憶に基づく T 細胞の細胞性免疫と B 細胞が産生する液性抗体免疫。 しか し宿主細胞質内で増殖する①ウイルス②クラミジア(クラミドフィラ)③リケッチア④ マラリアなど一部の原虫。 宿主細胞の小胞ないで増殖するミコバクテリア(結核、癩)、 チフス (エルシニア)、**レジオネラ、クリプトコッカス、リーシュマニア、リステリア、** トリパノゾーマ、ヒストプラスマなどに感染した宿主細胞は自然免疫の細胞障害性の NK 細胞や T 細胞により活性化されたマクロファージが攻撃。 【獲得免疫】抗原のエ ピトープの記憶は記憶 T、B 細胞に 70 年以上保持され再感染時に獲得免疫が急激に立 ち上がる(但しエピトープの記憶で抗原全体の記憶ではない)。 インフルのように変 異株がすぐ発生する状況ではTFrancis(米 1953)らの【抗原原罪説】(theory of original antigenic sin) を考慮。 感染でもワクチンでも同様だが、すでに獲得した免疫記憶が あるため免疫反応を最初から始める必要はなく、同じ抗原に対し T, B ナイーブリンパ 球の活性化は抑制される。免疫を持たない個体に抗体やエフェクターT 細胞を注入 して免疫のある個体にしてから抗原を投与しても**ナイーブB**細胞は反応しない。 既感染のインフルと一部に同一エピトープを持つ変異株インフルに感染したとき に原株と変異株に共通のエピトープに対する抗体は急速に産生されるが、変異株の み存在するエピトープに対する抗体は**ナイーブB**細胞の活性化が抑制されるので 量が極めて少なく変異株に対しては一部のエピトープに対する抗体となる。 ウイ ルス感染に対して急速に反応する B 細胞のみを動員でき、大量のサイトカイン産生 によるサイトカイン・ストームの予防など宿主に有利な点もあるが、ワクチン接種 が変異株に対する抗体発生を一部抑制するという結果になる。 同じエピトープを持 たない変異株ではこの現象は見られない。 この現象は Rh(-)の母体の Rh(+)胎児に対 する免疫反応の予防に使用されている。 Rh(-)の母に予め Rh 抗体を投与すると胎 児赤血球表面の Rh 抗原に対する母体血清抗体の攻撃を抑制できる。 新型コロナの 変異株*2に対しても同様の現象が起きると予想される。下図は**抗原原罪**の説明で左は2 歳でインフルAに初感染した場合エピトープ青、紫、緑、黄に対する抗体産生量が下 図。 同じ人が5歳で変異株Bに感染したとき(中)。 20歳で変異株Cに感染したと き(右)の抗体産生量。20歳時は2歳時感染の共通エピトープ(青、黄)に対して抗 体を作るが5歳時の感染はナイーブB細胞が抑制されるので記憶が残らず赤、桃、茶 のエピトープの抗体は産生されず**原罪**と命名か(緑、紫は抗原無し)。 変異株*2では考慮が必要。

[゛]マクロファージによる自然免疫はメチニコフ が研究したウニの免疫の直系子孫。*2ワクチン、 ステロイド、免疫抑制など抗原原罪の考慮が必要。



A B C D E F

Figure 10-27 Immunobiology, 7ed. (© Garland Science 2008)