

変異ウイルス株による抗原原罪説 (免疫原罪説)

https://l-hospitalier.github.io

【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には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 がある(右上図)。 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や宿主細胞の小胞内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**は直接対応できず、感染した 宿主細胞を細胞障害性の NK 細胞や T 細胞により活性化されたマクロファージが処理。 【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<mark>【抗原原罪</mark>

#284

<mark>説】(theory of original antigenic sin</mark>)も重要。 感染でもワクチンでも、獲得した免 疫記憶がある場合は免疫反応を最初から始める必要がなく、同一抗原に対し**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なると抗原を投与しても**ナイーブB**細胞は反応しない。 既感染のインフルと一部同一エピトープを持つ変異株インフルに感染したとき、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、変異株にのみ存在する 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。 宿主はウイルスに対して 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有利な点もあるが、ワクチン接種がウイルス変異株に対する抗体産

は起きない。 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 される。 Rh (-) の母に予め Rh 抗体を投与しておくと胎児血液と初接触した時に胎児 赤血球表面の Rh 抗原に対する母体ナイーブ B 細胞からの血清抗体産生を抑制できる。

生を一部抑制するという結果になる。 同一エピトープを持たない変異株ではこの現象

新型コロナ変異株*2に対しても同様の現象が予想される。 下図は**抗原原罪**の説明で左 は 2 歳でインフル α に初感染した場合エピトープ青 A、紫 B、緑 C、黄 D に対する抗体

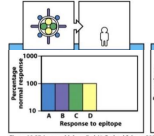
産生が下図。 同じ人が 5 歳で変異株 β に感染したとき(中)。 20 歳で変異株 γ に感

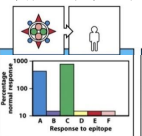
染したとき(右)の抗体産生。 20歳時は2歳時感染の共通エピトープ(青A、黄D) に対し抗体を作るが5歳時感染はナイーブB細胞が抑制されているので記憶がなく赤E、

桃 F、茶 G のエピトープの抗体は産生されず**原罪**と命名(紫 B、緑 C は抗原なし)。

型コロナ変異株*2もこの考慮が必要。

[゛]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。





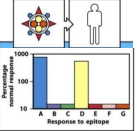


Figure 10-27 Immunobiology, 7ed. (© Garland Science 2008)