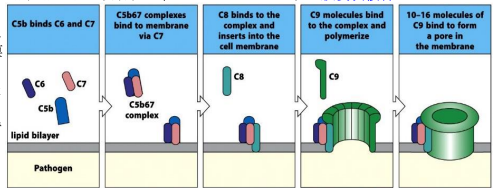
## 補体受容体と自己免疫病

## https://l-hospitalier.github.io

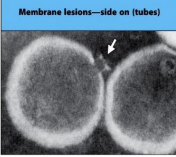
2019.3

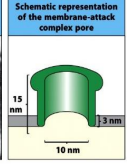
(続き→) 【MAC: membrane attack complex と免疫溶菌反応】 C1q→C4 で始まる古典経路で活性化、あるいは MBL で始まるレクチン経路で病原体表面マンノースにより活性化された補体系の蛋白分解酵素は C4 を C4a,b に C2 を C2a,b に分解、C4bC2a 複合体を作り C3b を活性化する。 C4bC2aC3b 複合体が C5b 転換酵素を形成し、C5b は C5b67f 複合体を形成し細菌細胞膜に接着、C8,C9 が加わりリング状の膜侵襲複合

体: MAC (C5b6789 or **C5b~9**) をつくる (図上 段)。 図下段左は細胞膜 に MAC が開けた穴、下 段中は細菌の細胞膜に嵌 入した MAC の電顕写真 (白矢印)。 古典経路で もレクチン経路でも C3 を C3a と C3b に分解す る。 C3b は共有結合で 病原体表面を覆い、貪食 細胞が病原体を貪食、破 壊するための標識となる (オプソニン化)。 貪 食細胞の表面には補体 レセプターがある。 現 在6種類の補体受容体が 知られており、最も良く 知られているのが CR1









(CD35) でマクロファージと好中球表面に存在。 C3b が CR1 に結合するだけでは貪食は始まらないが、例えば小さいほうの C5a が C5a 受容体に結合すると貪食機能が活性化される。 他の補体レセプターCR2 (CD21)、CR3 (CD11b/CD18)、CR4

(CD11c/CD18) も病原体に結合した不活性の C3b を活性化する。 C3a、C4a、C5a などの低分子の補体フラグメント(断片)は局所炎症反応を引き起こし、大量に生産さ れると IqE 抗体を含む全身性アレルギー反応を惹起、ショック状態(アナフィラキシー **ショック**)を起こすので、これらの小分子補体断片は**アナフィラトキシン**と呼ばれる。 特に **C5a<sup>\*1</sup>** は安定で活性が高く(次は **C3a**)宿主細胞を攻撃すると致命的。<mark>【補体系が</mark> <mark>起こすアナフィラキシーショックに対する制御】</mark>宿主の細胞は補体系制御蛋白により**膜** 侵襲複合体 MAC から攻撃されないように保護されている。 セルピン (セリンプロテ <mark>アーゼインヒビター)は C1</mark> インヒビター(<mark>C1INH</mark>)で C1r/C1s(プロテアーゼ)に結 合して C1s が C4 と C2 を分解するのを防ぐ。 C1INH の欠損は遺伝性血管神経性浮腫 の原因となり気道浮腫を起こすと窒息の危険があるが C1INH の補充で完全に防げる。 因子は宿主細胞に結合する C3b や C4b を不活性化する。 Ⅰ因子の補助をするものは C4-binding protein(C4BP)、DAF(decay accelerating factor:崩壊促進因子)、MCP (membrane cofactor protein) などある。 さらにプロテクチン\*2 (protectin、CD59 蛋 白) は C9 が C5b6789 複合体へ結合するのを阻止する。 CD59 と DAF はホスファチ ジルイノシトールリン脂質(glycero-phosphatidyl inositol: GPI)結合で細胞膜に結合 するため、GPI 合成経路異常は CD59、DAF ともに機能しない。 この場合、血管内で 補体系が赤血球を破壊する発作性夜間血色素尿症(PNH)を起こす。

\* $^1$ アレクシオン製薬のソリリス(エクリズマブ)はモノクローナル抗体の C5 開裂阻害剤。 発作性夜間血色素尿症の QOL を向上するが延命効果は不明。 重症筋無力症も適応追加。 O157 (ベロ毒素) の HUS は下痢を伴うので D+ HUS。 aHUS (非定型溶血性尿毒症症候群) は D-でそれ以外は D+ HUS と同じ。ソリリスは 2013 年 aHUS を適応に追加。 CDC はソリリスの髄膜炎死亡例を警告。 $^{*2}$ プロテクチン D1(PD1)は $_{\omega}$ 3(DHA)由来の脂質でインフルに有効な抗炎症物質(RNA ウイルスの核外輸送阻害)。

#181