補体受容体と自己免疫病

https://l-hospitalier.github.io

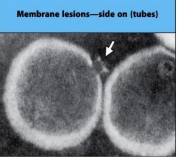
2019.3

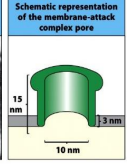
(続き→) 【MAC: membrane attack complex と免疫溶菌反応】 C1q→C4 で始まる古典経路で活性化、あるいは MBL で始まるレクチン経路で病原体表面マンノースにより活性化された補体系の蛋白分解酵素は C4 を C4a,b に C2 を C2a,b に分解、C4bC2a 複合体を作り C3b を活性化する。 C4bC2aC3b 複合体が C5b 転換酵素を形成し、C5b は C5b67 複合体を形成し細菌細胞膜に接着、C8,C9 が加わりリング状の膜侵襲複合体:

MAC (C5b6789 or **C5b~9**) をつくる (図上 段)。図下段左は上から 見た MAC が細胞膜に開 けた穴、下段中は細菌細 胞膜に嵌入した MAC の 横からの電顕写真(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

C5b67 complexes C8 binds to the C9 molecules bind 10-16 molecules of C5b binds C6 and C7 bind to membrane complex and to the complex and C9 bind to form via C7 inserts into the a pore in the membrane polymerize cell membrane C9 C8 C5b67 complex lipid bilayer Pathogen







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 IgE 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^{*1}** 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</mark> <mark>体系が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 プロテアーゼインヒビター) は C1 インヒビター (C1INH) 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。 】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- HUS でそれ以外は D+ HUS と同じ。 ソリリスは 2013 年適応に aHUS を追加。 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