Toll 様受容体(TLR)と自然免疫

https://l-hospitalir.github.io

感

#182

2019.3

【Toll 受容体】ショウジョウバエで腹だけの背 中のない奇形を発見したクリスティアーネ・ニ ュスライン=フォルハルトが "toll! [独] 凄い" と言ったのが語源。Jules Hoffmann がこの変異 種ハエはすぐ黴に感染して死ぬのを見て背腹軸 形成遺伝子の免疫関与に着目。これと相同のヒ ト Toll 様受容体遺伝子を Yale 大の C. Janeway と R.Medzhitov が発見(1997)。 翌年 Bruce Beutler は TLR4 が LPS (グラム陰性菌のエンド トキシン)を認識するのを報告。【自然免疫: innate immunity】脊椎動物は獲得免疫を持つが 下等動物は自然免疫のみ。 ヒトでも初期免疫は 細胞表面の TLR: Toll like receptor による自然免 疫。ハエの Toll 受容体に相同のヒト toll 様受容体 を発見した Janeway らが PAMPs と TLR による 自然免疫を提唱、免疫学は大幅に変更された。 貪 食細胞(マクロファージ)や白血球細胞膜上の TLR は細胞膜外の LRR (leucine-rich repeat) 部 分で PAMPs: Pathogen Associated Molecular Patterns (病原性関連分子配列) を認識、細胞内 部分の TIR 領域(Toll/IL-1 receptor domain)に伝

達。 細胞は TIR 領域に MyD88 や TRIF のアダプ ター分子を動員し NF-kB や MAP キナーゼ、IRF-3 経路のシグナル伝達系を活性化、サイトカインやⅠ

TLI	マファミリー受容体(こよる病原体の感知。	と識別	
TLR7	TLR2	TLR4	TLR3	
ウイルス 1本鎖RNA	細菌の細胞膜の成分 (ベブチトグリカン)。	細菌の細胞膜の成分 (リポポリサッカライド)	ウイルス 2本鎖RNA	認識される 病原体の成分
Ž,	5 g			細胞外細胞膜
880×W	MyD88	TIRAP TIRAP TRAM	TRIF	細胞内
	Ja-miat		T_	
	émat-d o d+	+D 0 /-) + 0 / 1 / D 0		
	細胞内での情	報の伝達の仕組み		
	_		- 4	
サイ	トカイン産生による	炎症反応 → 病原体	の排除	
TI R1+TI R2	虚 原 歯 の 川 ホ	死亡		

TLR1+TLR2	病原菌のリポ蛋白
TLR2	グラム陽性菌ペプチドグリカン、リポテイ
	コ酸、真菌の多糖、ウィルスの糖蛋白,
	尿酸結晶
TLR3	ウィルスの二本鎖 RNA
TLR4	グラム陰性菌の LPS (内毒素)、尿酸結晶
TLR5	フラジェリン (グラム陰性菌の鞭毛)
TLR6+TLR2	マイコプラズマのリポ蛋白
TLR7	ウィルスの一本鎖 RNA
TLR8	ウィルスの一本鎖 RNA(ヒト)
TLR9	病原菌の非メチル化 DNA(CpG 配列 ^{*3})
	ファゴゾーム(食胞)内

外界 自然免疫 獲得免疫 マクロファージ キラーT細胞 病原体を取り 込んで排除 特定の病原体に 感染した細胞に 結合して殺傷 樹状細胞 侵入 >>> 指令 T細胞 病原体由来の物質 B細胞 サイトカイン 抗体を放出し こして病原体 て特定の病原

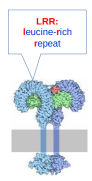
型インターフェロン、ケモカイン、抗菌ペプチドの産生を誘導。 病原体を貪食した白血 球や貪食細胞のうち樹状細胞 (dendritic cell) は食べ た病原体の断片を細胞表面に出しながらリンパ節に 移動。 リンパ節には T細胞が待ち受け、抗原提示 を受けて各種 Iq 抗体産生の獲得免疫系 acquired immunity を開始。 現在まで 11 種の TLR が知られ ており上の表は阪大微研の審良静男 (S. Akira) の改 変。 感染症は宿主の免疫状態で病像が変わり VZ ウ ィルスの「初感染」は水痘。入院例(他疾患で入院 中水痘を発症、発症後24時間経過を含む)は5類全 数7日報告。 再活性化 (再感染?) の帯状疱疹は (免 疫不全の重症例も)不要。 【対ウィルス自然免疫】 は ①インターフェロン INF ②NK 細胞(natural killer cell) ③マクロファージが主。 ウィルスの多く はサイトカインやサイトカインレセプターのアナロ グ(相同分子)を産生、宿主の免疫応答を攪乱する。

DNA ウィルスの多くは MHC 分子の発現をコントロ

ールする手段を保持。 皮膚を通過したウィルスはI型 INF の INF α(白血球型 INF)、 $\frac{\mathsf{INF}\,\beta}{\mathsf{INF}\,\mathsf{B}}$ (繊維芽細胞型 $\frac{\mathsf{INF}\,\mathsf{D}\,\mathsf{INF}}{\mathsf{D}\,\mathsf{B}}$)が、次いで T 細胞、 NK 細胞が ウィルスと接触。 細胞分裂後に産生されるⅡ型 INF の INF v の産生を誘導する。

*1 https://youtu.be/iVMIZy-Y3f8 に IMGENEX 社の TLR の動画がある。 *2 TLR 研究は 1996 年真菌に対する免疫作用 を発見したジュール・ホフマンと 1998 年 TLR4 の LPS(グラム陰性菌の内毒素)認識を発見したブルース・ボイトラ ーは 2011 年ノーベル賞。PAMPs と TLR による獲得免疫の開始を提唱した C. Janeway は癌で 2003 年死去(60 歳)。 *3 CpG アイランド(CpG モチーフ)とは DNA 塩基配列の中でシトシン C の次にグアニン G がくる配列。 p は CG 間 のフォスフォジエステル結合。 CpG motif は細菌やウィルス由来のもの以外は哺乳類では常にメチル化修飾を受けて いて TLR9 のリガンドとして結合しないようになっている。 SLE の原因は CpG のメチル化の異常が原因とされる。





TLR の分子模型