

免疫におけるアポトーシス(2)

αβT 細胞、γδT 細胞、NK 細胞、NKT 細胞

https://l-hospitalier.github.io

2019.3

αβT 細胞

右上図、表面に色々(抗原?)提示しているのがリンパ球。<mark>【T細胞】</mark>の抗原 **vōT^{細胞}** マーカーは 2 種類の T cell receptor (TCR) 、双方ともヘテロ 2 量体で α、β <mark>鎖</mark>からなるものと γ、δ鎖のものがある。 αβT細胞は CD4、CD8、少量のダ ブルネガティブ。 CD4T 細胞には Th1 と Th2 があり、Th1 は IL-2 と INF-v を産生し 抗原の認識をサポート、Th2 は IL-4,5,6,10 を産生して B 細胞を刺激して増殖させ液性 抗体(immunoglobulin)を産生。 γδ T 細胞はほぼダブルネガティブだが組織内で は CD8 を発現。 T-cell、B-cell を肉眼で判別するのは不可能。 蛍光抗体で表面抗 原(CD蛋白)を染色、フローサイトメトリで判別。 液性 lg 抗体は細胞外に分泌さ

分類	機能	比率	表現型マーカー
NK 細胞	ウイルス感染細胞および腫瘍細胞の溶解	7% (2-13%)	CD16、CD56、しかし CD3 陰性
ヘルパーT 細胞	他の免疫細胞を制御するサイトカイン、成長因子の放出	46% (28-59%)	TCRαβ、CD3、CD4
細胞傷害性T細胞	ウイルス感染細胞、腫瘍細胞、同種移植片の溶解	19% (13-32%)	TCRαβ、CD3、CD8
γδT 細胞	免疫制御と細胞傷害	5% (2%-8%)	TCRγδ、CD3
B細胞	抗体の分泌	23% (18-47%)	MHC クラス II、CD19、CD21
1. 7. 0. 4. 7. 1. 4. 4. 4. 4. 4. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1.			

れるので、ウイルスや細胞内の病原体(Tbc 菌)には細胞免疫が重要。 MHC I 拘束性 細胞障害性T細胞(CTL CD8†)は**ウイルス感染細胞を認識、MHCI**で結合した細胞を 破壊する(**獲得免疫**)。 ヘルペスウイルスは CTL に認識されないような機構を発達さ せた。 ①感染細胞で MHCI の発現を妨げる。②MHC を小胞体から排出させる。など でウイルスのペプチドが細胞表面に提示されるの妨ぐ。【NK 細胞】は MHC 健常人末梢血から単離した

I を発現しなくなった細胞を特異的に認識する($extit{e}$ $extit{e}$ $extit{o}$ $extit{e}$ $extit{o}$ $extit{o}$ exti的の細胞が身分証(MHCI)を持っているかチェックし、持っていないものを 攻撃。 このように対ウイルス免疫で CTL と NK 細胞は相補的に働く。 NK 細 胞は役目の済んだ NK 細胞のアポトーシスも行う。 NK 細胞は T、B 細胞より 大きく細胞質内に特徴的な顆粒をもつ(右図)。 顆粒は CD8*CTL と同じ蛋白 分解酵素のパーフォリンやグランザイムで、NK 細胞は抗原と接触する前から標的

細胞を攻撃する武器を保持。 再構成された TCR 遺伝子による産物を持たない (利根川 進の解明した獲得免疫ではない)。 実際 NK 細胞は in vitro で初めて出会うリンパ球由 来腫瘍細胞を殺傷する。 NK 細胞の破壊力は I 型インターフェロン α , β や IL-12 で **20~100** 倍増強される。 **(missing-self 説)** NK 細胞は抗原を認識せずに細胞を殺すが、 正常の自己細胞を攻撃することはない。 その後 NK 細胞は腫瘍細胞が MHC I を発現し

ていても攻撃することもあるのが判ったが、これは NK 細胞が KIR(キラー細胞免疫グ ロブリン様レセプター)など多様な受容器を組み合わせて判定し

ているらしい。<mark>【抗ウイルス早期免疫はインターフェロン、NK</mark> <mark>細胞、マクロファージ</mark>Ι型の INFα、βは ①2本鎖 RNA(dsRNA) 依存性プロテインカイネース活性化 ②elF-2(真核生物型開始因 子、eukaryotic Initiation Factor-2、約 30 蛋白質) の α サブユニッ トをリン酸化してウイルス mRNA の翻訳を阻害 4Bcl-2 (B cell **leukemia / lymphoma**)、カスパーゼを介して感染細胞のアポトー シスを起こす ⑤オリゴアデニル酸合成酵素がウイルス RNA を分 解する latent endonuclease (RNAseL) を活性化 ⑥Mx 蛋白質

を生成 ⑦補体もウイルスエンベロープを傷害。しかし補体欠損症 complement deficiencies がウイルスにひどく弱いわけではないので主要な防御機構ではなさ そう。 ヘルペスや pox (天然痘) ウイルスは補体制御蛋白 (CD46, CD55) 相同 の蛋白を持ち、補体の攻撃をすり抜ける。 細胞内の対ウイルス免疫で ADCC¹¹

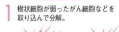
(Antibody- Dependent-Cellular-Cytotoxity) の優位性はモノクローナル抗体のウイ ルス防御効果で確認された。 さらにより強力な NKT 細胞 *2 も発見されている。

*1 ADCC:<mark>抗体依存性細胞傷害</mark>は標的細胞の表面抗原に結合した液性抗体の Fc 部位が NK 細胞、マクロファージ、 好中球、好酸球などエフェクター細胞の Fc 受容体と結合することで、抗体依存的に誘導される<mark>細胞傷害活性</mark>で、 獲得免疫後の細胞性免疫機構の一つ。 *21986 年理研の谷口ら、NK 受容体発現 T 細胞を報告。

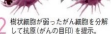


NK細胞はどこからも指令を受ける

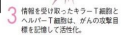


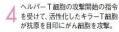


アズール顆粒











訂正:#183 右端の囲み MHC- I ...自然免疫」

#184

は誤り。 「獲得免疫」 が正しい