感染対策の基礎知識

#180

【サイイトカイン】は主に白血球が産生する抗体以外の蛋白質。細胞はウイルスや細菌 感染による刺激や他の細胞の遊離するサイトカインに反応して生理活性蛋白を分泌す る。 感染に対する細胞間ネットワークの情報交換の性格が強く微量で特異的な作用を 持つので、医薬品としての用途が開発され効果が期待される。 サイトカインは細胞に よりリンフォカイン(リンパ球)、モノカイン(単球)、インターロイキン(白血球間) などとも呼ばれたが、いずれも分子量2万前後で自分自身(オートクリン)や他の細胞 (パラクリン)を制御する。 細菌感染時に Th2 細胞 (CD4*のヘルパーT 細胞) がイン ターロイキン 6 (IL-6) を分泌し、IL-6 は肝細胞に作用して急性期蛋白を産生。サイト カインには (1)インターロイキン(IL) (2)インターフェロン(IFN) (3)腫瘍壊死因子(TNF) ④各種コロニー刺激因子(GSF)<mark>⑤</mark>増殖因子(GF)<mark>⑥</mark>ケモカイン(**chemo**tactic cyto<mark>kine、</mark> 走化性サイトカイン、白血球の遊走を起こし炎症形成に関与 IL-8 が最初に発見された。 ケモカインは構造から CC、CXC、C、CX3C 型に分類される) 【急性期蛋白】には CRP (C-reactive protein) や SAP (Serum amyloid P component) があり CRP、SAP、 PTX3 はカルボキシル基末端側にペントラキシンドメインを有するペントラキシンファ ミリー。PTX3 は長いアミノ基末端領域を有しロングペントラキシン(long pentraxin) に分類される。 急性期蛋白は真菌、細菌などを認識、補体系およびオプソニン化でこ れらを除去する。 ウイルスではこの作用は殆どなく、崩壊した自己細胞を貪食するた めのオプソニン効果のみで CRP などの上昇は軽度。 CRP と並ぶ急性期蛋白は MBL or MBP(マンナン*¹結合レクチン*² mannan binding lectin or protein)だが、日本人を含 むアジア人種の3割は1塩基多型による遺伝子変異でMBLを欠損(MBL欠損者は獲得 免疫が未完成の幼児期に黄色ブ菌に易感染性)。 日本では臨床検査に CRP がルーチン に行われるが、世界的には CRP 検査は重要でない。 日本でも CRP 検査不要論は常に ある。【補体系】は PAMPs 検出の TLR(Toll 様受容体)で活性化される CD8⁺NK 細 胞などと同様の自然免疫系血清蛋白で C1~C9 があり抗原抗体複合体で活性化されるが、 熱(56℃、30分)で失活。 ①グラム陽性菌の細菌壁の表面のタイコ酸(wall teichoic acid、WTA)に結合してオプソニン化(貪食細胞が食べやすい標識) ②膜侵襲複合 体(membrane attack complex MAC)による細菌破壊(右図) 3食食細胞を抗原 細菌へ接近させる走化性刺激を行う。 発見順に 1~9 あるが、C1 は C1q と C1r、C1s のプロテアーゼに分かれ C1q が起点。【古典経路】は抗原に獲得免疫系の lg 抗体 が結合した免疫複合体により C1g が活性化され C4 以降が次々に活性化される。プ ロテアーゼで分解された断片の小さい方にサフィックスa、大きい方にbを付け、C1 は C4→C2→C3b→C5b までを活性化、C5b に C6~C9 が結合してリング状の膜侵襲複 合体、MAC になり菌細胞膜に嵌入して穴を開 Classical pathway IgM, IgG, immune comple Alternative pathway Bacteria, spontaneous "tick ov Lectin pathway け細胞外液を流入させ溶菌させる。 C5b は白 C1q MBL MASP СЗ 血球を呼び寄せるケモカイン【第2経路】はグ C1r C1s ラム陰性菌表面の内毒素、リポ多糖(lipo poly-Factor B saccharide LPS) により活性化され、C3 から始ま Factor D C3 C2 り「副経路 (alternative pathway)」とも呼び古典 C3b Bb C2a C4b 経路のように Iq 抗体の関与を必要としない。 第3 C3 convertase C3 convertase の【レ**クチン経路**】は C1g の代わりにオプソニン C3bBb C3b のマンノース結合レクチン (mannose binding) C5 convertase C2a C4b C3b C3b Bb C3b lectin MBL) や、やはりレクチンのフィコリン*3 C5 を使う。MBL 関連セリンプロテアーゼは病原体表面のマンノースで C5a C5b-9 (MAC) C5b6789 活性化され C4 を C4a,b に C2 を C2a,b に分解し、C4bC2a 複合体を C5b 作り C3b を活性化、C4bC2aC3b 結合体が C5b 転換酵素を形成、これ が**膜侵襲複合体(MAC、C5b6789 or C5b~9**)をつくる。

*¹MBL:マンナン結合レクチン。 マンナンはマンノース (糖)のポリマー。*²レクチンは糖鎖と結合する能力を有する 酵素や抗体以外のタンパク質の総称 *³フィコリン(Ficolin)もレクチンで単量体は 35 kDa。コラーゲン様とフィブリ ノーゲン様ドメインからなり、ヒトでは 3 種,マウスで 2 種知られている。