Toll 様受容体(TLR)と自然免疫

TLR7

ノイルス

1本鎖RNA

https://l-hospitalir.github.io

2019.3

細菌の細胞膜の成分(リポポリサッカライド)

認識される 病原体の成分

細胞外

細胞膜

細胞内

ウイルス 2本鎖RNA

TLRファミリー受容体による病原体の感知と識別

細菌の細胞膜の成分(ベブチドグリカン)

アダブター分子群

【Toll 受容体】ショウジョウバエで腹だけで背 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 の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。 C.Janeway と R.Medzhitov (Yale univ.) がこれと相同のヒト **Toll 様受容体**遺伝子を発見 (1997)。 翌年 Bruce Beutler は TLR4 の LPS (細菌エンドトキシン) 認識を報告。【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 様受容体)による自然免疫。 ハエの Toll 受容体 に相同の Toll 様受容体がヒトにもあるのを発見し 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

細胞内での情報の伝達の仕組み サイトカイン産生による炎症反応 → 病原体の排除 TLR1+TLR2 病原菌のリポ蛋白 TLR2 グラム陽性菌のペプチドグリカン、リポテ イコ酸、真菌の多糖、ウィルスの糖蛋白 TLR3 ウィルスの二本鎖 RNA TI R4 グラム陰性菌の LPS (リポ多糖=内毒素) 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)

ファゴゾーム(食胞)内

病原菌の非メチル化 DNA (CpG 配列*3)

経路のシグナル伝達系を活性化、サイトカインや1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

外界 獲得免疫 自然免疫 病原体 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λ >>> 指令 T細胞 病原体の情報を伝達 指令 病原体由来の物質 B細胞 炎症反応を起 こして病原体 を攻撃 抗体を放出し て特定の病原体を攻撃

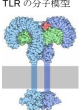
cell) は食べた病原体の断片を細胞表面に出しながらリ ンパ節に移動。 リンパ節には T細胞が待ち受け、抗原 提示を受けて各種 Iq 抗体産生の獲得免疫系 acquired immunity を開始する。 現在まで 11 種の TLR が知ら れており上の表は阪大微研の審良静男(S. Akira)の改 変。 感染症は宿主の免疫状態で病像が変わり VZ ウィ ルスの「初感染」は水痘。入院例(他疾患で入院中水痘 を発症、発症後24時間経過を含む)は5類全数報告。再 活性化(再感染?)の帯状疱疹は(免疫不全の重症例 も) 記載無し。 **【対ウィルスの自然免疫】**は **①インタ** ーフェロン 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持つ。

TLR9

皮膚を通過したウィルスは Ι 型 INF の INF α (白血球型 INF)、INF β (繊維芽細胞型 INF)、INF_{τ/ε} (栄養膜型 INF) が、次いで T 細胞、NK 細胞がウィルスと接触。 胞分裂後に産生されるⅡ型 INF の INF v の産生を誘導する。 Ⅰ型 INF が誘導する Mx 蛋白質はさまざまな RNA ウィルスの転写を阻害するが DNA ウィルスには無効。

*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



#182

礎

感