#182

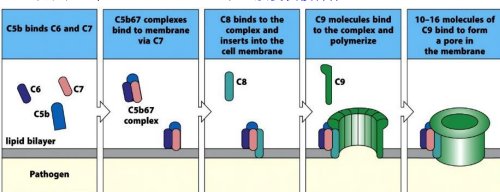
補体受容体と自己免疫病

https://l-hospitalier.github.io

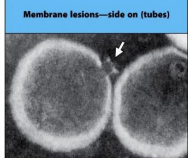
2019.3

(続き→) 【MAC(膜侵襲複合体)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 C5b67f 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/C5b~9) を つくる(図上段)。図 下段左は細胞膜に MAC が開けた穴の、下段中は 細菌細胞膜に嵌入した MAC 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 良く知られているのが **CR1** (CD35) でマクロ







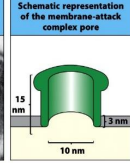


Figure 2-41 Immunobiology, 7ed. (© Garland Science 2008

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。【補体系が起こすアナフィラキシー ショックに対する制御】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。 I因子は宿主細胞に結合 する C3b や C4b を不活性化する。 I 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(<mark>g</mark>lycero- phosphatidyl <mark>i</mark>nositol : 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) を起こすことが知られている。

*1アレクシオン製薬のソリリス(エクリズマブ)はヒト化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(99%に副作用あり)。 aHUS(非定型溶血性尿毒症症候群)にも有効。重症筋無力症も適応迫加。TMA(血栓性微小血管症)や O157 の HUS にも有効? 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ω3(DHA)由来の脂質、インフルに有効な抗炎症物質で RNA ウイルスの核外輸送阻害。