#284



変異ウイルス株による抗原原罪説 (免疫原罪説)

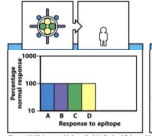
https://l-hospitalier.github.io

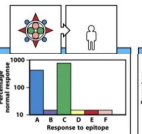
【自然免疫】第1段階は上皮細胞表面の Toll 様受容体 (TLR, #182 参照) による捕捉と マクロファージ*1の貪食。 これは PAMPs(Pathogen Associated Molecular Patterns) と呼ぶ分子パターンで自己と非自己の判別。マクロファージ表面には ①グラム陰性菌 の LPS (lipoprotein saccharide) ②哺乳類にはない真菌細胞壁のマンノース、グルカン やスカベンジャーの受容体 ③グラム陰性菌表面と反応する TLR-2、グラム陽性菌と反 応する TLR-4 がある(右上図)。 獲得適応免疫系は脊椎動物以上がもつ病原体のエピ トープ(抗原決定基)の記憶に基づく T 細胞の細胞性免疫と B 細胞産生の液性抗体免 疫。 しかし宿主細胞質内で増殖する ①ウイルス②クラミジア(クラミドフィラ) ③リ ケッチア**④マラリア原虫**などや、宿主細胞小胞内で増殖する**ミコバクテリア**(結核、癩)、 エルシニア (ペスト)、レジオネラ、クリプトコッカス、リーシュマニア、リステリア、 トリパノゾーマ、ヒストプラスマなどには直接対応できず、感染した宿主細胞を細胞障 害性の NK 細胞や T 細胞で活性化されたマクロファージが処理。【獲得免疫】抗原のエ ピトープの記憶は記憶 T 細胞、記憶 B 細胞に 70 年保持され再感染時に獲得免疫が急激 に立ち上がる(エピトープの記憶で抗原全体の記憶ではない)。 インフルのようにす ぐウイルス構造が変異する場合は T. Francis (米 1953) らの<mark>【抗原原罪説】</mark> (theory of original antigenic sin) が重要。 感染でもワクチンでも免疫記憶がある場合は免疫反 応を最初から始める必要がなく、同一抗原に対し**ナイーブTとナイーブBリンパ球**の 活性化は抑制される。 免疫のない個体に抗体やエフェクターT 細胞を注入して免疫記 憶のある個体になると抗原を投与しても**ナイーブB**細胞は反応しない。 既感染のイン フルと一部重複するエピトープを持つ変異株インフルに再感染したときは原株と変異 株に**共通のエピトープ**に対する抗体は急速に産生されるが、変異株のみに存在するエピ トープに対する抗体は**ナイーブB**細胞の活性化が抑制されるので量が極めて少なく変 異株に対しては一部のエピトープに対する抗体だけとなる。 宿主はウイルスに対して 急速に反応する B 細胞のみを動員でき、大量のサイトカイン産生によるサイトカイン・ ストームの予防などの有利な点もあるが、ワクチン接種がウイルス変異株に対する抗体 産生を一部抑制するという結果になる。 同一エピトープを持たない変異株にはこの現 象はない。 これは Rh (-) の母体の Rh (+) 胎児に対する免疫反応の予防に利用されて いる。 Rh (-) の母に予め Rh 抗体を投与しておくと胎児血液と初接触した時に胎児赤 血球表面の Rh 抗原に対する母体ナイーブ B 細胞活性化を抑制、血清抗体産生を抑制す る。 新型コロナ変異株*2にも同様の現象が予想される。 下図は抗原原罪の例で2歳で インフル α に初感染時のエピトープ青 A、紫 B、緑 C、黄 D に対する抗体産生(左)。 同じ人が5歳で変異株 β に感染したとき(中)。20歳で変異株 γ に感染したときの抗 体産生(右)。 20歳時は2歳感染時と共通のエピトープ(青A、黄D)に対し抗体を 作るが 5 歳感染時はナイーブ B 細胞が抑制されているので記憶がなく赤 E、桃 F、茶 G のエピトープに対する抗体は産生されない**抗原原罪**(紫 B、緑 C は抗原なし)。

[゛]マクロファージによる自然免疫はメチニコフ

コロナ変異株*2にもこの配慮が必要。

が研究したウニの免疫の直系子孫。*2ワクチン、 ステロイド、免疫抑制など抗原原罪の考慮が必要。





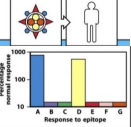


Figure 10-27 Immunobiology, 7ed. (© Garland Science 2008)