#182

補体受容体と自己免疫病

https://l-hospitalier.github.io

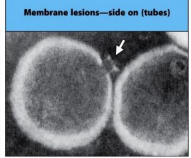
2019.3

続き→<mark>【MAC(膜侵襲複合体)と免疫溶菌反応】</mark> 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で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、順次 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

C5b67 complexes 10-16 molecules of C5b binds C6 and C7 to the complex and C9 bind to form via C7 inserts into the polymerize a pore in the membrane cell membrane C9 C5b67 complex lipid bilayer Pathogen





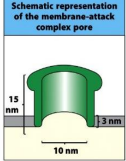


Figure 2-41 Immunobiology, 7ed. (© Garland Science 200

も良く知られているのが CR1 (CD35) でマクロ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 IqE 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。。<mark>【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】</mark>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。 【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 C4binding 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 (protectin、CD59) は C9 が C5b678 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 (glycero-phosphatidyl inositol: 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。重症筋無力症の適応も追加。TMA(血栓性微小血管症)や O157の HUS にも有効? CDC は髄膜炎死亡例を警告。