#284



変異ウイルス株による抗原原罪説

【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、

https://l-hospitalier.github.io

2021.4

マクロファージ*1による貪食、PAMPs(Pathogen Associated Molecular Patterns)と 呼ぶ分子パターンから非自己と自己の判別。 マクロファージ表面は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。 獲得適応免疫系は脊椎動物以上に存在する侵襲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 細胞が産生する液性抗体免疫。 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 マラリアなど一部の原虫。 宿主細胞の小胞ないで増殖するミコバクテリア(結核、癩)、 チフス (エルシニア)、**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感染した宿主細胞は自然免疫の細胞障害性の NK 細胞や T 細胞により活性化されたマクロファージが攻撃。 【獲得免疫】抗原のエ ピトープの記憶は記憶 T、B 細胞に 70 年以上保持され再感染時に獲得免疫が急激に立 ち上がる(但しエピトープの記憶で抗原全体の記憶ではない)。 インフルのように変 異株がすぐ発生する状況ではTFrancis(米 1953)らの【抗原原罪説】(theory of original antigenic sin) を考慮。 感染でもワクチンでも同様だが、すでに獲得した免疫記憶が あるため免疫反応を最初から始める必要はなく、同じ抗原に対し T, B ナイーブリンパ 球の活性化は抑制される。免疫を持たない個体に抗体やエフェクターT 細胞を注入 して免疫のある個体にしてから抗原を投与しても**ナイーブB**細胞は反応しない。 既感染のインフルと一部に同一エピトープを持つ変異株インフルに感染したとき に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、変異株に のみ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となる。 ウ イルス感染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宿主に有利な点もあるが、ワクチン接 種が変異株に対する抗体発生を一部抑制するという結果にもなる。 この現象は Rh(-)の母体の Rh(+)胎児に対する免疫反応を予防するのに応用される。 Rh(-)の母 に予め Rh 抗体を投与すると胎児赤血球表面の Rh 抗原に対する母体血清抗体の攻 撃を抑制することができる。同じエピトープを持たない株では現象は見られない。新 型コロナの変異株に対しても同様の現象が起きると予想される。 下図は抗原原罪の説

明で左は2歳でインフルAに初感染した場合エピトープ青、紫、緑、黄に対する抗体 産生量が下図。 同じ人が 5歳で変異株 B に感染したとき(中)。 20歳で変異株 C に 感染したとき(右)の抗体産生量。20歳の時には2歳の感染の共通エピトープ(青、 黄) に対して抗体を作るが 5 歳の時の感染はナイーブ B 細胞が抑制されているので記

マクロファージによる自然免疫はメチニコフ が研究したウニの免疫の直系子孫。

