#### Г.С. Баласанянц

# ОСНОВНЫЕ ПРЕДСТАВЛЕНИЯ О СОВРЕМЕННОЙ ИММУНОЛОГИИ, ИММУНОЛОГИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ ПРИ ТУБЕРКУЛЕЗЕ

**Тамбов 2014** 



#### Стратегия адаптации микобактерии туберкулеза (МБТ)

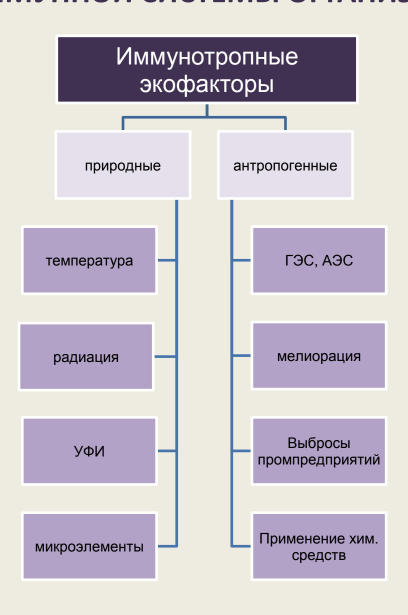
- Внутриклеточное паразитирование МБТ– обеспечивает эффективное убежище от эффекторов врожденного и приобретенного иммунитета, антибактериальных средств
- Способность МБТ изменять под себя условия среды обитания (рН, электролитный состав, уровень восстанавливающих агентов и др.)
- Способность МБТ к адаптивному мутагенезу
- Способность МБТ подавлять активность клеточных эффекторов врожденного и приобретенного иммунитета

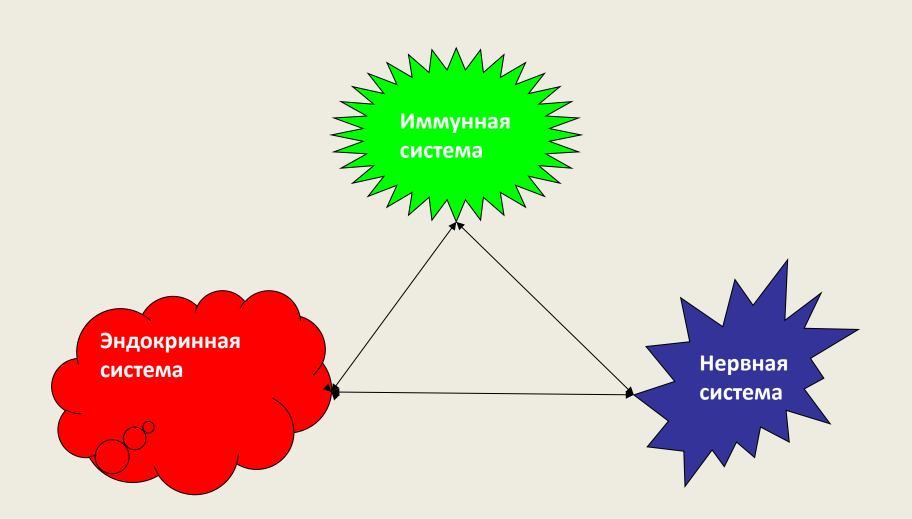
Основная функция иммунной системы – контроль за качественным постоянством генетически детерминированного клеточного и гуморального состава организма

#### ИММУННАЯ СИСТЕМА ОБЕСПЕЧИВАЕТ

- Защиту организма от внедрения чужеродных клеток и возникших в организме модифицированных клеток
- Уничтожение старых, дефектных и поврежденных собственных клеток
- Нейтрализацию с последующей элиминацией всех генетически чужеродных высокомолекулярных веществ биологического происхождения

## ЭКОЛОГИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ, ВЛИЯЮЩИЕ НА СОСТОЯНИЕ ИММУННОЙ СИСТЕМЫ ОРГАНИЗМА





#### ПРИНЦИП ЭШЕЛОНИРОВАНИЯ АНТИМИКРОБНОЙ ЗАЩИТЫ

Уровень действия	Механизмы
Эпителиальные покровы:	
кожа	Механический барьер
	Механическое самоочищение: шелушение
	Химическое очищение: жирные кислоты (секрет сальных желез), молочная кислота, NaCl (пот), катионные пептиды
слизистые оболочки	Антиадгезивные факторы: IgA-антитела, продукты секретов
	Механическое самоочищение: вымывание, мукоцилиарный транспорт, перистальтика, чихание, кашель, отслойка эпителия
	Биоцидные и биостатические факторы секретов: лизоцим, пероксидаза, лактоферрин, кислоты (ЖС, ВС), желчные кислоты
	Макрофаги эпителия ( респираторный тракт)
	Нормальная микрофлора
Субэпителиальная ткань	Резидентные факторы: тканевая жидкость (ф-ры плазмы, клетки (тучные клетки, макрофаги/гистиоциты)
	Мобилизируемые факторы: воспалительная реакция

#### ПРИНЦИП ЭШЕЛОНИРОВАНИЯ АНТИМИКРОБНОЙ ЗАЩИТЫ (ПРОДОЛ.)

Уровень действия	Механизмы
Лимфоидный барьер	Резидентные факторы: лимфа, макрофаги лимфоузлов
	Мобилизируемые факторы: воспалительная реакция
Кровь	Факторы плазмы: комплемент, антитела, белки острой фазы, бета-лизины, лизоцим, коллектины и др.
	Макрофаги ретикулоэндотелиальной системы (печень, селезенка, легкие, костный мозг)
Внутренние органы	Резидентные факторы: тканевая жидкость (ф-ры плазмы, клетки (тучные клетки, макрофаги/гистиоциты)
	Мобилизируемые факторы: воспалительная реакция

# Основные клетки, задействованные в иммунном ответе при туберкулезе

- Основные клетки: лимфоциты
- Вспомогательные клетки: детритные, клетки, моноциты/макрофаги, нейтрофилы, эозинофилы, тучные клетки, базофилы, естественные киллеры
- «Непрофессиональные» клетки: эпителиоциты, эндотелиоциты, клетки стромы лимфоидной ткани
- Эритроциты, тромбоциты

#### Иммунная система









**Иммунитет** 







### АЛЬТЕРНАТИВНЫЕ ПРИЗНАКИ ВРОЖДЕННОГО И ПРИОБРЕТЕННОГО ИММУНИТЕТА (ИМУННОГО ОТВЕТА)

Врожденный иммунитет	Приобретенный иммунитет	
Неспецифичен (не зависит от реакций на а/г)	Специфичен ( зависит от реакций на а/г)	
Лишен иммунологической памяти (не усиливается при повторных контактах с мишенями)	Обладает иммунологической памятью (усиливается при повторных контактах с мишенями – антигенами)	
Лишен индуктивной фазы (активация эффекторов, переформированных до встречи с мишенями)	Имеет индуктивную фазу (формирование эффекторного аппарата и иммунологической памяти)	
Не зависит от В- и Т-лимфоцитов	Основан на реакциях В и Т-лимфоцитов	
Эффекторы (не распознают а/г):	-гуморальные факторы (антитела)	
цитокины, острофазовые ослки)		

#### ПРИОБРЕТЕННЫЙ ИММУНИТЕТ

#### В зависимости от условий формирования:

- Естественно приобретенный (послеинфекционный)
- Искусственно приобретенный (послепрививочный)

#### В зависимости от механизма наступления:

- Активно приобретенный (инфекция или вакцинация)
- Пассивно приобретенный иммунитет( плацентарный механизм)
- Адаптивный иммунитет ( передача иммунных клеток)

**ИММУНОДЕФИЦИТ** — врожденное или приобретенное нарушение иммунного ответа, проявляющееся, в частности, потерей способности к защите от инфекций и опухолевых заболеваний

#### Первичные (первично страдает иммунная система):

- Врожденные
- *Приобретенные* (вич, эбви, вг-6-8)

#### Вторичные ( иммунная система страдает вторично):

- Врожденные
  - ферментопатии
  - гормонопатии
- Приобретенные
  - физиологические (новорожденность, пубертатный период, беременность и лактация, старение, биоритмические)
    - ЭКОЛОГИЧЕСКИЕ (сезонные, токсические, радиационные)
  - Патологические (инфекционно-паразитарные, вакцинальные, дисбактериозные, неинфекционные, дистрессовые, метаболические дефекты, медикаментозные)

#### иммунный ответ

Клеточный (клеточноопосредованный) ГЗТ

Гуморальный Продукция специфических антител

Иммунологическая память

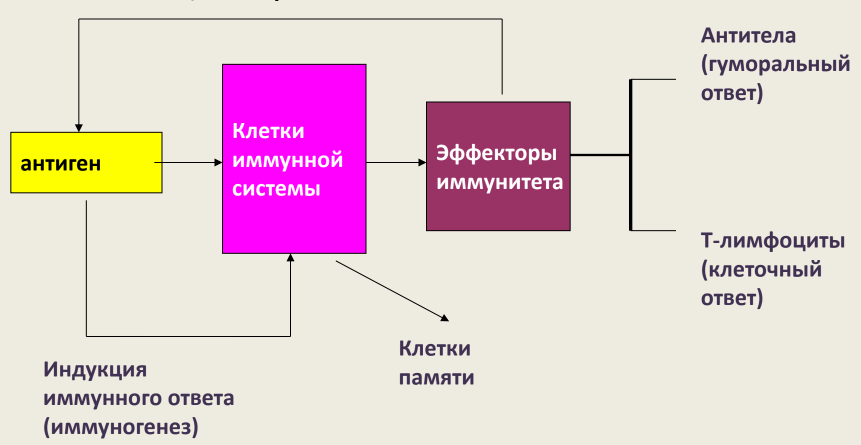
Иммунологическая Толерантность («неотвечаемость «на собственные агенты)

#### ГИПЕРЧУВСТВИТЕЛЬНОСТЬ

Гиперчув- ствитель- ность	Сущность	Ведущие иммунологичес- кие компоненты	Болезни
I типа	Немедленная аллергия, анафилаксия	IgE	Аллергический ринит, БА, укусы насекомых, пищевая аллергия
II типа	Цитолитичесая атака	IgM	Переливание несовместимой крови, гемолитическая болезнь новорожденных
		IgG	Аутоиммунногемолитическая анемия, аутоиммунный цитолиз
III типа	Иммуннокомплекс- ная патология	ИК (а/г + а/т)	Сывороточная болезнь. СКВ, ревматоидный артрит, постстрептококковый гломерулонефрит
IY типа	ГЗТ	Сенсибилизи- рованные Т-лимфоциты	Гранулематозные заболевания, хронические инфекции

#### ОСНОВНЫЕ БЛОКИ СПЕЦИФИЧЕСКОГО ИММУННОГО ОТВЕТА

#### Реализация иммунного ответа





До середины 90-х гг. XX в. существовало понятие для обозначения чужеродных агентов — антигены. В настоящее время существуют 2 типа агентов:

- 1) образы (молекулярные паттерны) патогенности:
- общие молекулы, характерные для целых групп патогенных микроорганизмов и жизненно необходимые для их выживания,
- общие молекулы, образующиеся при повреждении собственных клеток.
- 2) антигены продукты генетической чужеродной информации, распознаваемые индивидуально

#### ИММУНИТЕТ КЛЕТОЧНЫЙ ГУМОРАЛЬНЫЙ

#### Т-лимфоциты

- CD3+
- CD4+
- CD8+

#### Натуральные киллеры

(CD16+)

#### В-лимфоциты

• CD19,20,21,22

#### Система фагоцитов

- Нейтрофилы
- Макрофаги(моноциты)

#### Иммуноглобулины

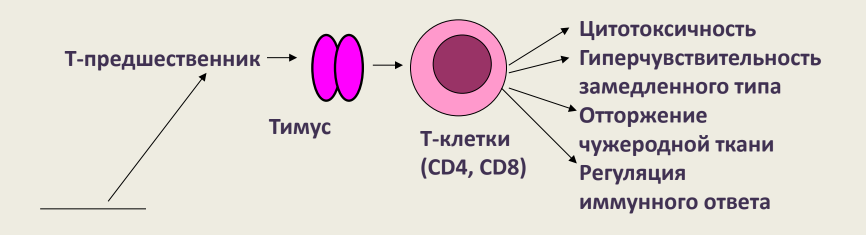
(антитела)

- IgM
- Ig G
- IgA
- lg E
- IgD

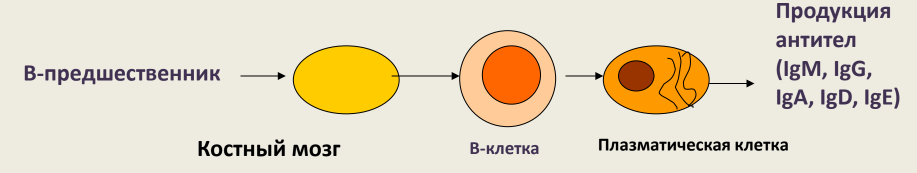
#### ЦИК

**Цитокины** (до 18)

#### ПРОИСХОЖДЕНИЕ И ДИФФЕРЕНЦИРОВКА ЛИМФОЦИТОВ В ЦЕНТРАЛЬНЫХ ОРГАНАХ ИММУНОГЕНЕЗА

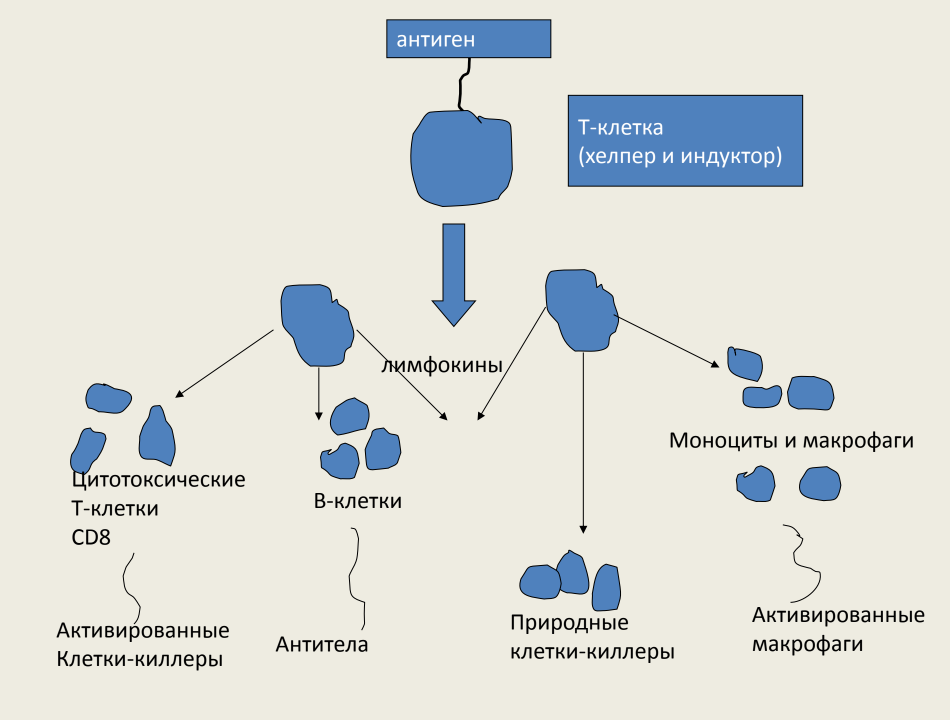


Костный мозг (стволовые клетки)

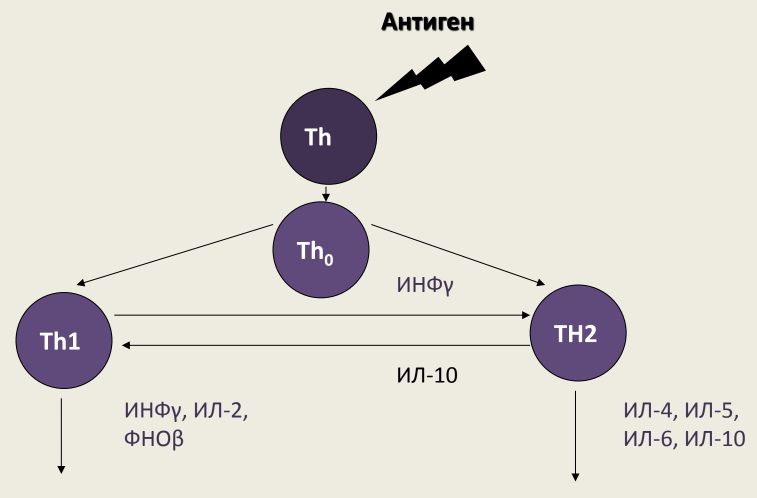


### циркуляция лимфоцитов





# **ЦИТОКИНОВЫЙ ПРОФИЛЬ ОСНОВНЫХ СУБПОПУЛЯЦИЙ Т- ХЕЛПЕРОВ**



Клеточный иммунитет

Гуморальный иммунитет

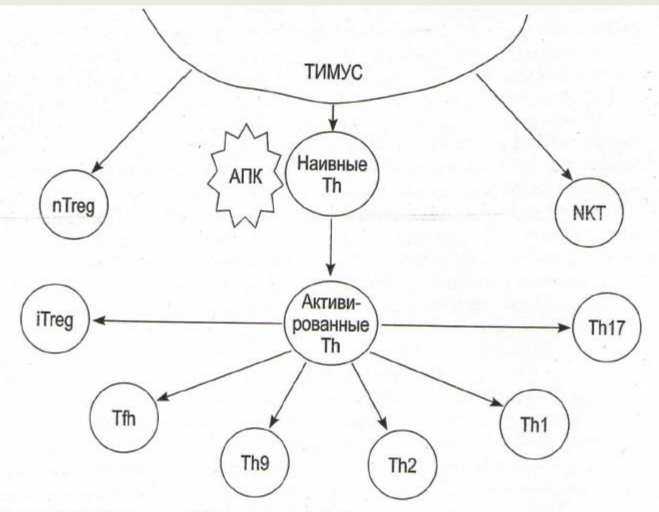


Рисунок. 2. Схема развития субпопуляций Т-хелпсров после распознавания антигенных пептидов

ТАБЛИЦА 3. СУБПОПУЛЯЦИИ CD4⁺Т-ХЕЛПЕРОВ, ИХ ДИФФЕРЕНЦИРОВКА И ФУНКЦИИ

Свойства	Th1	Th2	Th9	Th17	Tfh	Treg
Продукция цитокинов	IFN <sub>γ</sub> , IL-2, TNFα, TNFβ	IL-4, IL-5, IL-10, IL-13	IL-9	IL-17A, IL-17F IL-21, IL-22, IL-25, IL-26, TNFα	IL-21	TGF-β, IL-10
Транскрипци- онные факторы	STAT-4, T-bet, Hlx	STAT6, GATA3, c-maf, IRF4, Gfi-1	GATA3, Smads, STAT6	ROR-α, ROR-γt	BCL6, MAF	FoxP3
Индуцирующие цитокины	IL-12, IL-18, IL-27, IFNγ	IL-4	TGF-β, IL-4	IL-6, TGF-β, IL-1β и/или IL-1α, IL-21, IL-23	IL-21, IL-6	TGF-β, IL-10, IL-2, TSLP
Патогены	Вирусы, внутриклеточ- ные бактерии, простейшие, грибы	Внеклеточные патогены, в том числе гельминты, доступные для антител классов IgE и IgG4	Гельминты	См. текст	Внеклеточ- ные патогены, доступные для антител классов IgM, IgG, IgA	Негативная регуляция клиренса патогенов
Иммунопато- логия	Аутоиммун- ные заболе- вания, реакция трансплантат против хозяина	Аллергиче- ские реакции I типа		Аутоиммун- ные заболе- вания, аллер- гия		Поддержание иммунологической толерантности

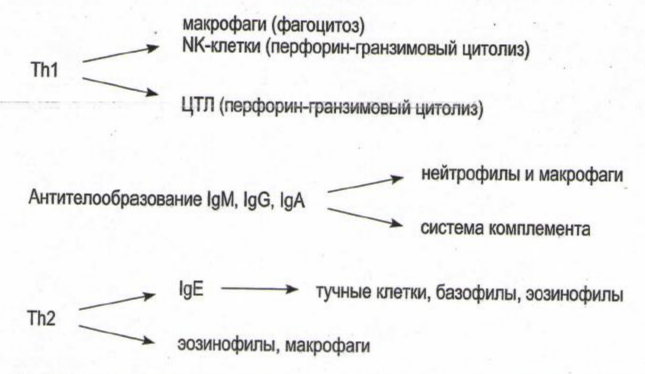
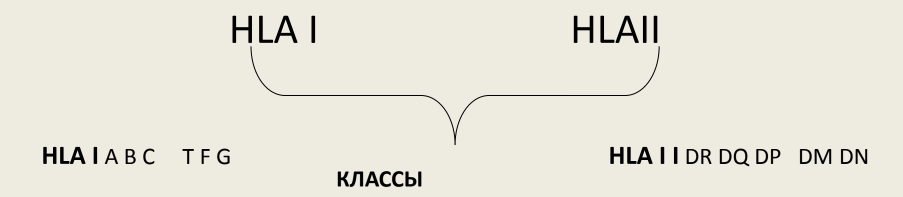


Рисунок 6. Участие эффекторных систем врожденного иммунитета в эффекторных реакциях приобрет иммунитета

# HLA – молекулы комплекса гистиосовместимости (МНС)



#### иммуноглобулины

Класс	Доля от всех Ig %	½ период жизни (дн)	Основные свойства
Ig G 1,2,3,4	80	23	Проходят через плаценту. Доминируют при вторичном ИО. Нейтрализуют токсины и вирусы
IgM	6	5	Доминируют при первичном ИО. Активируют комплемент. Находятся во внутрисосудистом русле
IgA 1,2	13	6	Сывороточные и секреторные. Доминируют в секретах. Нейтрализуют вирусы. Препятствуют адгезии бактерий и вирусов
IgE	0.002	3	Опосредуют ГНТ, участвуют в анафилактических реакциях. Участвуют в противопаразитарном иммунитете.
IgD	0.2	3	В-клеточные рецепторы (принимают участие в дифференцировке В-лимфоцитов)

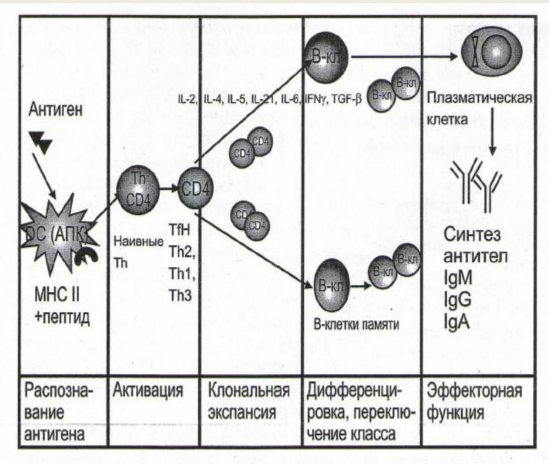


Рисунок 4. Развитие первичного иммунного ответа с продукцией антител классов IgM, IgG, IgA

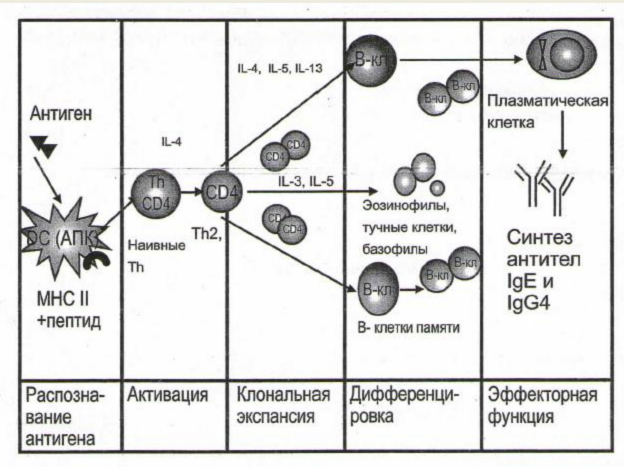


Рисунок 5. Развитие первичного иммунного ответа по Th2-типу

#### СИСТЕМА КОМПЛЕМЕНТА

• это комплекс белков, взаимодействие которых опосредует различные биологические эффекты: лизис клеток, привлечение лейкоцитов в очаг инфекции или воспаления (хемотаксис), облегчение фагоцитоза (опсонизация), стимуляция воспаления и реакций ГНТ (анафилатоксины).

Синтезируются гепатоцитами и мононуклеарами

Важнейший защитный эффект- разрушение патогенных бактерий.

Любые дефекты системы С- рецидивирующие бактериальные и грибковые заболевания. Дефекты С1-С4- аутоиммунные заболевания.

Многие микробы ингибируют систему С: пневмококк, кишечная палочка, трепонема, стрептококки

#### УЧАСТИЕ АНТИТЕЛ В РЕАЛИЗАЦИИ ИММУННОГО ОТВЕТА ЧЕРЕЗ ОБРАЗОВАНИЕ ИММУННЫХ КОМПЛЕКСОВ

• Нейтрализация (IgG, IgM, IgA секреторные)

• Опсонизация

• Активизация клеток микроглии, эозинофилов и проч.

#### КОМПЛЕМЕНТ

• Опсонины (СЗв > С4в)

• Хемоаттрактаны (С5а)

• Цитолитические факторы (С9)

#### ФУНКЦИИ КОМПЛЕМЕНТА

Функция	Анти- тело	микроб
Усиливает опсонирующий эффект	IgG	Пиогенные инфекции
Опосредует опсонирующий эффект антител в сосудистом русле	IgM	Менингококки, пневмококки, Hemoph. Inf.
Комплемент зависимый цитолиз. Поражает мембранные антигены	-	Грамотрицател ьные бактерии, нейссерии.



#### АДГЕЗИОННЫЕ МОЛЕКУЛЫ

- Адгезия- скольжение клеток по поверхности эндотелия сосудистой стенки
- Усиление взаимодействия Т-лимфоцитов с антигенпредствляющими клетками
  - -Селектины- начало скольжения ( нет активации лейкоцитов)
  - Интегрины активация лейкоцитов лейкоциты связываются с эндотелиальной стенкой с помощью цитокинов
- Трансмиграция лейкоцитов
  - интегрины

#### Отличие цитокинов от гормонов

- Выделяются только активированными клетками
- В норме в кровь поступает минимальное количество цитокинов, большинство их них действуют в зоне выделения
- Цитокины могут влиять
  - на соседние клетки (паракринный) эффектсистемный (телекринный) эффект
- Полифункциональные, взаиморегулирующие, дублирующие

#### цитокины обусловливают два события:

- □ вовлечение в сферу защитной реакции других клеток эпителиальных, эндотелиальных, дендритных и т.д. без обязательного их контакта с патогеном;
- □ «организация» процесса эмиграции лейкоцитов из кровотока в очаг воспаления.
- Благодаря притоку лейкоцитов в зону воспаления реализуется полноценная местная защитная реакция силами факторов врожденного иммунитета. Сначала в очаг поступают более мобильные нейтрофилы (полинуклеарная стадия воспаления по И.И. Мечникову).
- Затем, спустя 1-2 суток мигрируют моноциты, которые дифференцируются в макрофаги (мононуклеарная стадия); вновь происходит фагоцитоз не только патогенного и разрушенного материала, но и содержащего его нейтрофилов; стимулируется пролиферация клеток.

### ЦИТОКИНЫ (более 200)



### ФУНКЦИОНАЛЬНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ

Эффект/функция	Цитокины
Индукция иммунного ответа (участие в а/гзависимой активации Т-л и В-л)	ИЛ-1, ИЛ-2, ИЛ-12, ИЛ-4, ИЛ-5, ИНФү
Реализация Т-клеточного иммунитета (Т- зависимая активация макрофагов)	ИНФү
Стимуляция гемопоэза (пролиферация и дифференцировка кроветворных органов)	КСФ (Г-КСФ, М-КСФ, ГМ-КСФ), факторы стволовых клеток, ИЛ-7 (лимфопоэтин)
Подавление гемопоэза	Хемокины (ИЛ-8)
Фитогенная (противовоспалительная) активность	ФНОα, ИЛ-1, ИЛ-6, хемокины
Противовирусная активность	интерфероны
Репарация (заживление ран)	ТФРβ, хемокины
Противовоспалительная и иммуносупрессирная активность	ИЛ-10, ИЛ-4, ТФРβ
Индукция апоптоза	ΦΗΟα
Рецепторы репарации	Эпидермальный, эндотелиальный, фибробластный факторы роста

### цитокины

Провоспалительные ИЛ-1 $\beta$ , ФНО- $\alpha$ , ИЛ-6,ИЛ-8,ИЛ-12, ИНФ- $\alpha$ , ИНФ- $\gamma$ 

Противовоспалительные ИЛ-2, ИЛ-4, ИЛ-10, ИЛ-13, ТРФ-β

Регулирующие гуморальный иммунитет ИЛ-4, ИЛ-5( пролиферация В-л), ИЛ-6 ( переход В-л в плазматические клетки), ИЛ-7 (стимулирует созревание В-л из кост. предш.), ИЛ-9, ИЛ-14, ИЛ-15

Другие

ИЛ-3 (стимулирует ростки кроветворения)

### ПРОВОСПАЛИТЕЛЬНЫЕ ЦИТОКИНЫ

Цитокины	Продуценты	Основные эффекты
Ил-1	Макрофаги, моноциты	Индуцирует лихорадку, повышает продукцию острофазовых белков, пролиферацию фибробластов, хемотаксис гранулоцитов
ИЛ-6	Макрофаги, моноциты, Т-лимфоциты	Индуцирует продукцию острофазовых белков, лихорадку. Ингибирует пролиферацию и активацию макрофагов
ил-8	Макрофаги, моноциты	Индуцирует адгезию, хемотаксис и дегрануляцию гранулоцитов
ИЛ-12	Макрофаги, моноциты, В-лимфоциты	Активизирует NK
ΦΗΟ-α	Макрофаги, моноциты	Индуцирует лихорадку, анорексию,, лейкоцитоз, кахексию, септический шок. Активизирует моноциты, нейтрофилы, оказывает цитотоксическое действие
инф-β	Макрофаги, моноциты, гранулоциты	Активизирует NK, ингибирует репродукцию некоторых вирусов и пролиферацию опухолевых клеток
ИНФ-ү	Т-лимфоциты, NK	Индуцирует моноциты, макрофаги, NK, индуцирует продукцию и секрецию других провоспалительных цитокинов

### ПРОТИВОВОСПАЛИТЕЛЬНЫЕ ЦИТОКИНЫ

Цитокины	Продуценты	Основные эффекты
ИЛ-2	Т-лимфоциты, макрофаги	Стимулирует деление Т-лимфоцитов
ИЛ-4	Тучные клетки, Т-лимфоциты	Ингибирует продукцию провоспалительных цитокинов ИЛ-1 и ФНО
ИЛ-10	Макрофаги, Т-лимфоциты	Ингибирует макрофаги, продукцию провоспалительных цитокинов, Усиливает продукцию ИЛ-1 активированными макрофагами
ИЛ-13	Т-лимфоциты	Ингибирует продукцию провоспалительных цитокинов
Трансфор мирующий ростовой фактор β	Моноциты, Макрофаги, Т-лимфоциты	Ингибирует активацию моноцитов, макрофагов, пролиферацию NK и их цитотоксическую функцию, активирует фибробласты и способствует заживлению ран

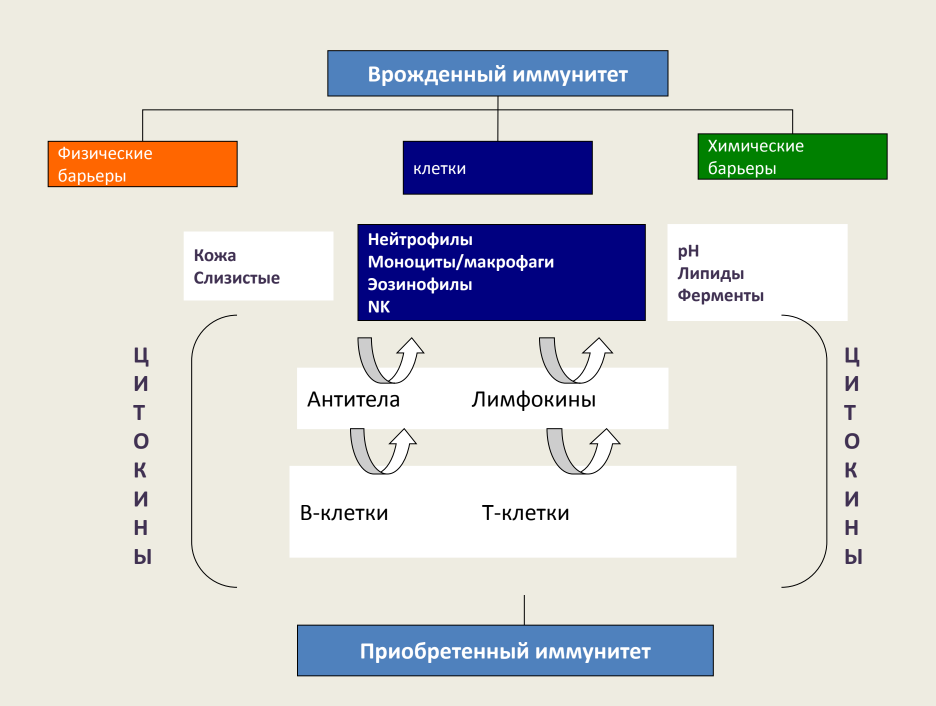
### МАКРОФАГИ

Три свойства, способствующие развитию хронической инфекции:

активный фагоцитоз

доступность и мобильность

долгожители



### СОВРЕМЕННОЕ УЧЕНИЕ ОБ ИММУНИТЕТЕ ХАРАКТЕРИЗУЕТСЯ 7 ОСНОВНЫМИ ПОЛОЖЕНИЯМИ

- □ *Положение 1.* Система иммунитета имеет двойственную структуру, определяемую эволюционной историей.
- Палеоиммунитет (врожденный) 1,5 млрд лет-присущ всем живым
- Адаптивный (приобретенный) иммунитет 500 млн лет- результат массивной атаки микробов на позвоночных, имеется только у 1,5% видов животных.

Впервые появился у челюстных рыб в виде Т-и В-лимфоцитов.

- □ Положение 2. Врожденный иммунитетнаиболее ранний защитный механизм не только в эволюционном плане, но и по времени ответа на чужеродный агент. Скорость — секунды, минуты и часы
- Адаптивная реакция появляется только через несколько дней (3-4 суток), т.к. требует пролиферации и дифференциации клеток

- □ *Положение 3*. Адаптивный иммунитет включается только тогда, когда исчерпаны все возможности врожденных иммунных механизмов.
- □ Положение 4. Условием включения адаптивного иммунитета является предварительная активация врожденного иммунитета, уничтожение патогена приобретенным иммунитетом обеспечивается эффекторами палеоиммунитета
- Происходит активация детритных клеток и продукция провоспалительных цитокинов

- Положение 5. Функционирование врожденного иммунитета основано на распознавании образов патогенности. Важнейшим механизмом является фагоцитоз.
- Функционирование адаптивного иммунитета основано на распознавании индивидуальных антигенов: высокая избирательность, но риск развития аутоиммунного процесса.

- Положение 6. Важное преимущество адаптивного иммунитета наличие иммуннологической (Т- и В-клетки памяти) памяти- основа современной вакципрофилактики
- Положение 7. Все активированные факторы врожденного и адаптивного иммунитета реализуют свою эффекторную активность в очаге воспаления.



Лауреаты Нобелевской премии по физиологии и медицине 2011 года - за открытие в области врожденного иммунитета

Жюль Хоффманн (Люксембург, Франция). Работает в Академии наук Франции.



Брюс Бойтлер (США). Работает в Исследовательском институте Скриппса в Ла-Хойя (Калифорния).



Ральф Штайнман (Канада). Работал в Университете Рокфеллера (Нью-Йорк).

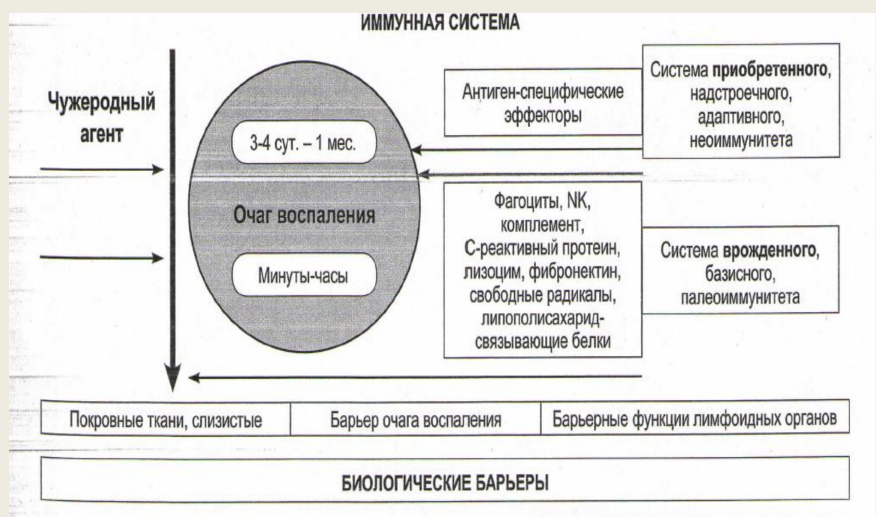


Рисунок 1. Схема участия компонентов иммунной системы в защитно-приспособительных и патологических реакциях в очаге воспаления

## ВОСПАЛЕНИЕ- универсальный запрограммированный на любое воздействие комплекс реакций на повреждение.

Концентрация защитных факторов Ликвидация биологически агрессивного материала

Восстановление структуры и функции поврежденной ткани Важным свойством воспаления, как типового патологического процесса, является целесообразность этого процесса для решения жизненно важных для организма задач, направленных на сохранение или восстановление постоянства внутренней среды организма.

С позиции концепции академика П.К. Анохина, классическое воспаление можно рассматривать как функциональную систему, решающую протективную задачу — изоляции и ликвидации повреждающего агента.

- Классическое воспаление это адекватная реакция организма на ненормальную ситуацию (действие повреждающих факторов).
- Системное воспаление это дисфункциональная система, поскольку ни оно в целом, ни большинство формирующих его более частных процессов не имеют протективной для организма основы.

# Основную функциональную роль в очаге воспаления играют клетки-мигранты воспалительного инфильтрата — различные типы лейкоцитов и подвижных макрофагов.

- От состава клеток воспалительного инфильтрата и характера их взаимоотношения зависит тип воспалительного процесса экссудативно-деструктивное воспаление (гнойное) или различные варианты продуктивного воспаления
- Основным инициирующим механизмом для развития системной воспалительной реакции является поступление в кровоток из очага воспаления цитокинов и некоторых других медиаторов воспаления.

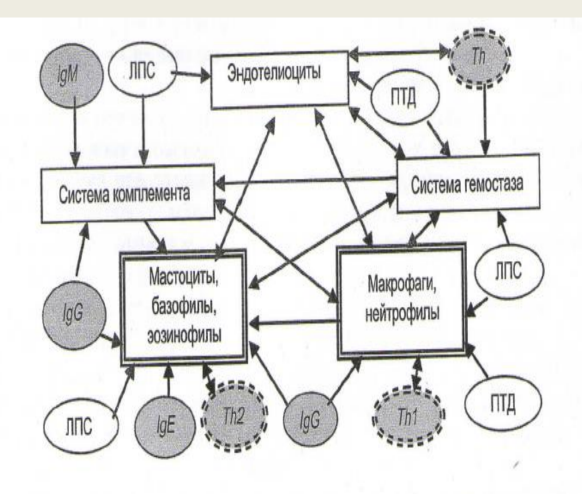


Рисунок 1. Ключевые механизмы воспалительной реактивности «внутреннего» или базового уровня, реализуемого в очаге классического воспаления

Системное воспаление — это типовой мультисиндромный фазоспецифичный патологический процесс, развивающийся при системном повреждении и характеризующийся тотальной воспалительной реактивностью эндотелиоцитов, плазменных и клеточных факторов крови, соединительной ткани, а на заключительных этапах микроциркуляторными расстройствами в жизненно важных органах и тканях.





Рисунок 3. Гипотетическая схема трансформации классического воспаления в системное воспаление

The state of the s

ENOTE:

**建**制

Предсистемное воспаление — «серая зона» между классическим и системным воспалением; МЦР — микроциркуляторные расстройства, ПКВ — посткапиллярные венулы, ДВС — диссеминированное внутрисосудистое свертывание крови, ПТД — продукты тканевой деградации.

### ОБЩАЯ ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ УЧАСТИЯ ИММУННОЙ СИСТЕМЫ В ВОСПАЛЕНИИ

Начало воспаления. Первичное узнавание «чужого» и/или «измененно го своего»

Процессинг, презентация антигена, вторичное распознаван ие «чужог».

Развитие адаптивного иммунного ответа Накопление иммуноком петентных клеток и концентрац ия антител в очаге воспаления

Деструкция антитетл и клеток Выведение продуктов распада Регенерация Восстановле ние. Сохранение иммунной памяти

### ОБЩЕФИЗИОЛОГИЧЕСКИЕ ЗАКОНОМЕРНОСТИ ФУНКЦИОНИРОВАНИЯ ИММУННОЙ СИСТЕМЫ

Закон силы • чем больше доза антигена, тем выше титр антител и больше эффекторных клеток; все это происходит в определенном диапазоне доз, которые являются иммуногенными. На сверхбольшие дозы антигена иммунный ответ не развивается, формируется приобретенная иммунологическая толерантность высокой зоны. Эта закономерность впервые описана в 1944 г. Фелтоном (иммунологический паралич Фелтон).

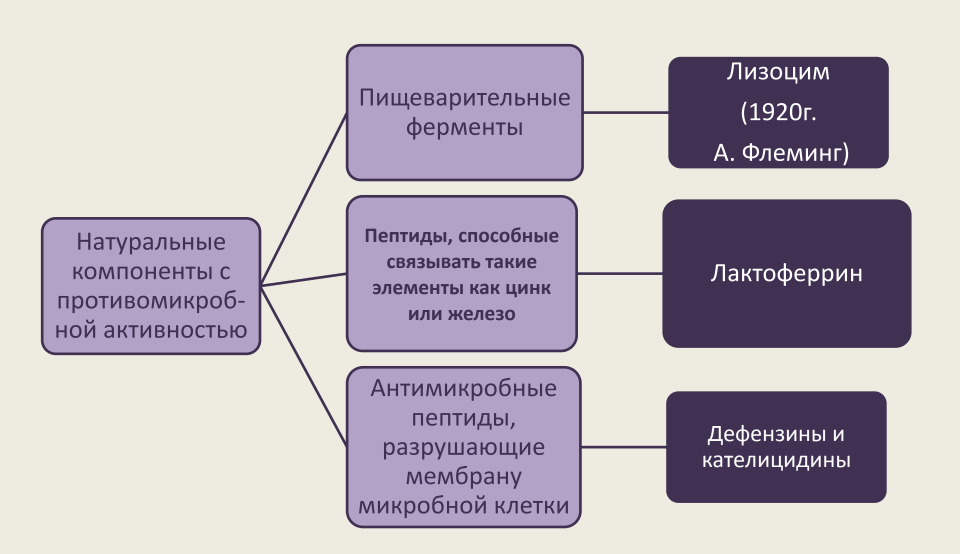
Закон конкуренц ии • При одновременном воздействии нескольких антигенов иммунный ответ возникает только на тот, который является оптимальным антигенным раздражителем, на остальные антигены ответ слабее. Например, при вакцинации детей АКДС-вакциной развивающийся ответ неодинаков.

Закон интервало в.  Необходимо использовать оптимальные интервалы между повторными инъекциями антигена для получения наиболее высокого иммунного ответа при вакцинации, опираясь на закономерности функционирования иммунной системы. По сути, это закон ревакцинации

Захон суммации раздражени й • Чем больше инъекций антигена, тем выше титр антител; суммация раздражения

 Врожденный иммунитет характеризуется способностью узнавать и обезвреживать патогены, даже если иммунная система никогда с ними не контактировала

Формирование функционально единой системы внутренней защиты из разных и обособленных специализированных клеток, включая эволюционно древние клетки врожденного иммунитета и эволюционно более молодые клетки и органы стало возможно благодаря рецепторному аппарату и молекулам, обеспечивающим передачу сигнала



### КАТИОННЫЕ АНТИМИКРОБНЫЕ ПЕПТИДЫ

**Host defense peptides** — «природные антибиотики», пептиды иммунной системы, активные в отношении бактерий, грибков и многих оболочечных и безоболочечных вирусов.

Выполняют эффекторную противомикробную функцию, не повреждая ткани организма хозяина.

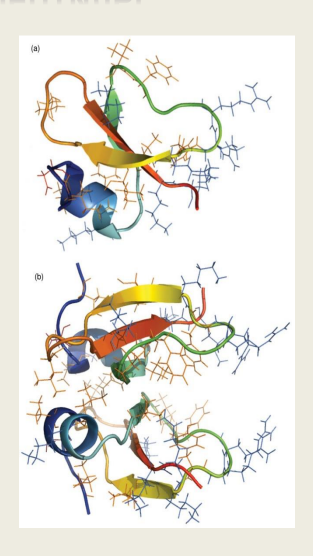
Вырабатываются эпителиальным клетками, нейтрофилами и тканевыми фагоцитами (в том числе макрофагами)

Являются первой линией защиты врожденного иммунитета фактически у всех живых существ

### КАТИОННЫЕ АНТИМИКРОБНЫЕ ПЕПТИДЫ

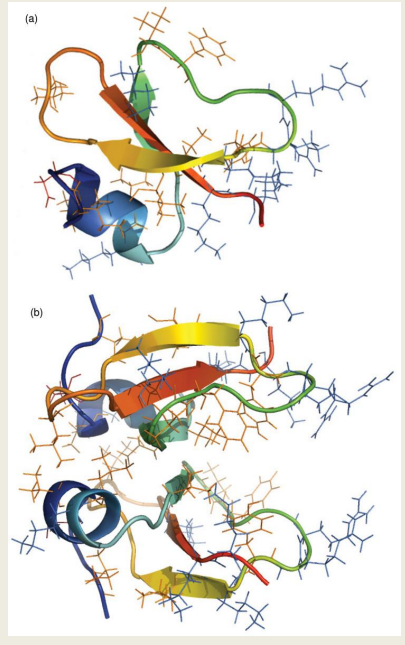
Подразделяются на 4 класса (исходя из молекулярного строения, конформационной структуры):

- Пептиды с преобладанием одной или более аминокислот с высоким содержанием аргинина, глицина, гистидина, пралина, триптофана или их отдельных комбинаций ( напр индолицин);
- Линейные α-спиральные пептиды без дисульфидных связей (кателицидины, магаинины и др);
- Петлевые пептиды, имеющие одну дисульфидную связь (напр индолицидин)
- Пептиды со структорой β-листа, которая стабилизируется за счет двух и более дисульфидных связей (альфа- и бета –дефенсины)



### ЧТО ТАКОЕ ДЕФЕНСИНЫ?

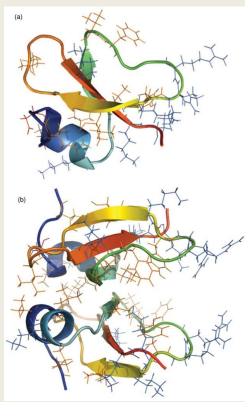
- ❖ Дефензины одноцепочечные катионные белки (молекулярная масса 3.0-45 кДа), синтезируются рибосомами.
- У человека α-дефенсины производятся в гранулах нейтрофилов как часть их противомикробного арсенала и в клетках крипт кишечника, а также в других лейкоцитах и эпителиоцитах. Содержат 6 цистеиновых остатков.
- β-дефенсинов (4 аминокислотных остатка) производятся в эпителии слизистых, коже и в некоторых лейкоцитах.
- Обладают антибактериальными свойствами в отношении широкого круга грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, что обусловлено их способностью формировать поры в мембранах клеток.
- Кроме того, дефенсины влияют на функцию иммунокомпетентных клеток.



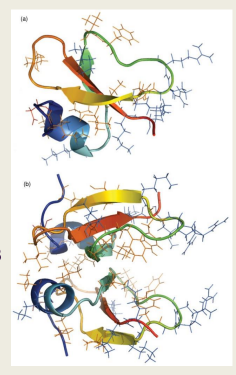
Мономер (a) и димер (b) человеческого дефензина <u>HBD2</u>

Sudhir Sharma, Indu Verma, and G. K. Khuller\*
Therapeutic Potential of Human Neutrophil Peptide 1 against Experimental Tuberculosis
Department of Biochemistry, Postgraduate Institute of Medical Education & Research, Chandigarh

- ❖ HNP-1 in vitro и in vivo обнаружил антимикробную активность против различных микроорганизмов, включая МБТ
- ❖ HNP-1обладает свойством хемотаксиса по отношению к Т-лимфоцитам и моноцитам и продуцирует ИЛ-8
- ❖ Антимикробные пептиды- альтернатива антибиотикам вследствие их высокой антимикробной активности



- ❖ Определена роль человеческого β-дефенсина 2(HBD-2) в развитии туберкулеза.
- ❖ Выделение этого дефенсина определяли для эпителиальных клеток, альвеолярных макрофагов и моноцитов крови.
- ❖ Альвеолярные макрофаги выделяют HBD-2 только в присутствии MБТ
- ❖ Показано, что альвеолярные макрофаги выделяют HBD-2 только после прилипания к МБТ



Bruno Rivas-Santiago,1,2 Stephan K. Schwander,3 Carmen Sarabia,2 Gill Diamond,4 Marcia E. Klein-Patel,4,5 Rogelio Hernandez-Pando,6 Jerrold J. Ellner,3 and Eduardo Sada Human -Defensin 2 Is Expressed and Associated with Mycobacterium tuberculosis during Infection

of Human Alveolar Epithelial Cells, 2005

Ситуация инфицирования населения земного шара МБТ ( 1/3), а также рост МЛУ ТБ подчеркивает важность изучения новых терапевтических агентов против инфекции. <u>Описан прогресс в понимании роли антимикробных пептидов как потенциальных кандидатов для развития альтернативной стратегии лечения туберкулеза, особенно в контексте МЛУ ТБ.</u>

#### Patricia Mendez-Samperio, Mexico, 2008

- **❖** Врожденный иммунитет является важным фактором защиты от МБТ.
- ❖ Клетки эпителия, выстилающего респираторный тракт генерируют антимикробные пептиды – дефенсины и кателицидины, которые играют важную роль в взаимосвязях врожденного и приобретенного иммунитета
- ❖ Основная роль дефенсинов прямой лизис МБТ посредством разрушения клеточной мембраны. Это происходит за счет взаимодействия β-дефензина и анионных фосфолипидов клетки МБТ, следствием такого взаимодействия является нарушения клеточного метаболизма
- ❖ Кроме того, дефенсины способны внутриклеточно связывать полианионные молекулы ДНК. Следствие разрушение МБТ
- α-дефенсины оказывают в основном межклеточное взаимодействия, способствуя регуляции врожденного и приобретенного иммунитета. Так они осуществляют взаимодействие между макрофагами, Т-лимфоцитами и тучными клетками.
- ❖ Антимикробная активность дефенсинов делает их важными кандидатами для лечения туберкулеза как непосредственно, так и через процесс хемотаксиса и продукцию провоспалительных цитокинов, что доказано in vitro и in vivo на мышах.

### ОСНОВНЫЕ ПРАВИЛА ИНТЕРПРЕТАЦИИ ИММУНОГРАММ

- №1 Комплексность
- №2 + Клинический статус
- №3 Динамический анализ
- №4 Ориентир, а не приговор
- №5 % или абсолютное число?
- №6 Несоответствие иммунограммы клинической картине свидетельство тяжелого неблагоприятного процесса