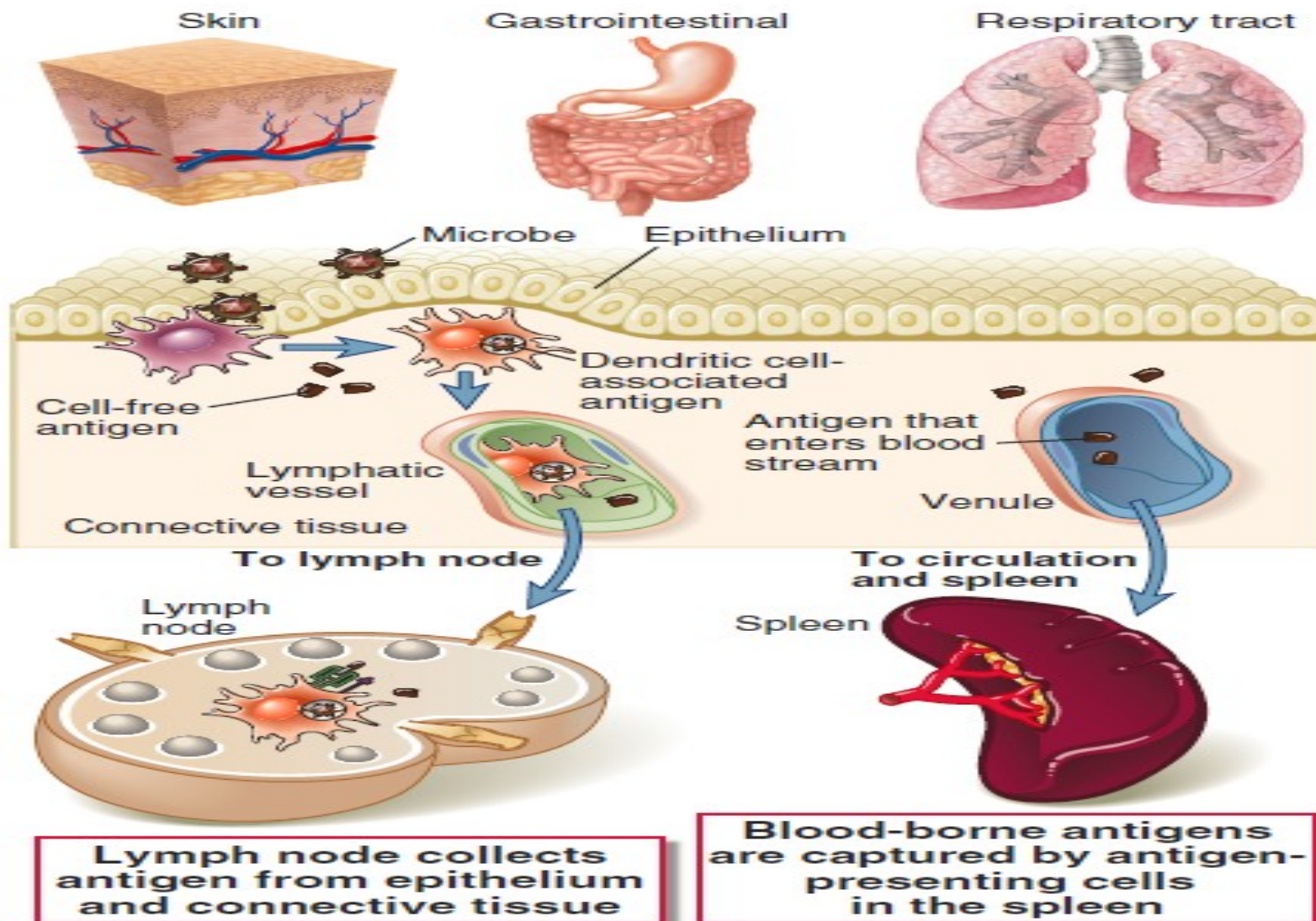
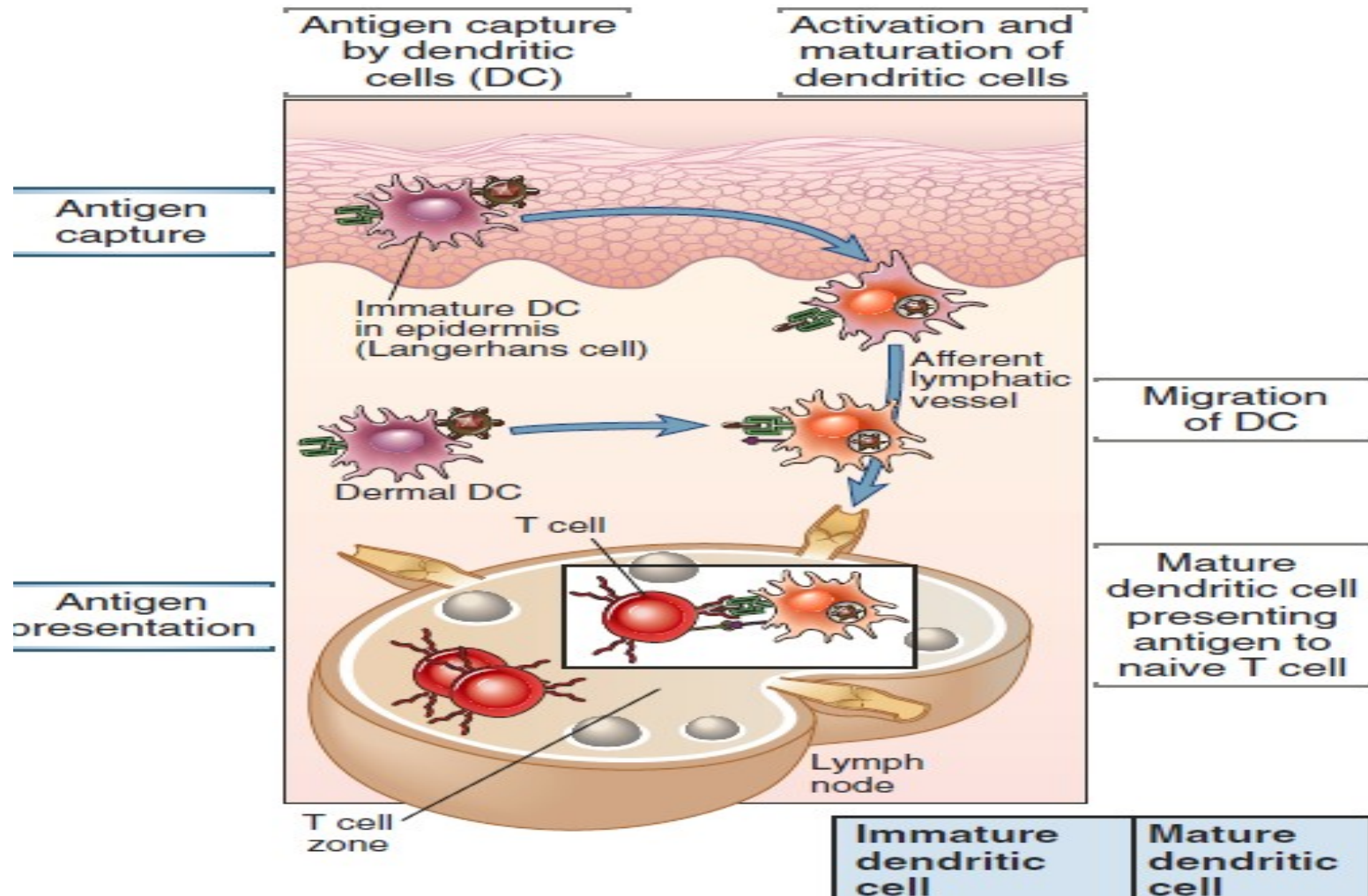


# IMUNITA ADAPTIVNÍ

# Cesty antigenů



# Cesty antigenů

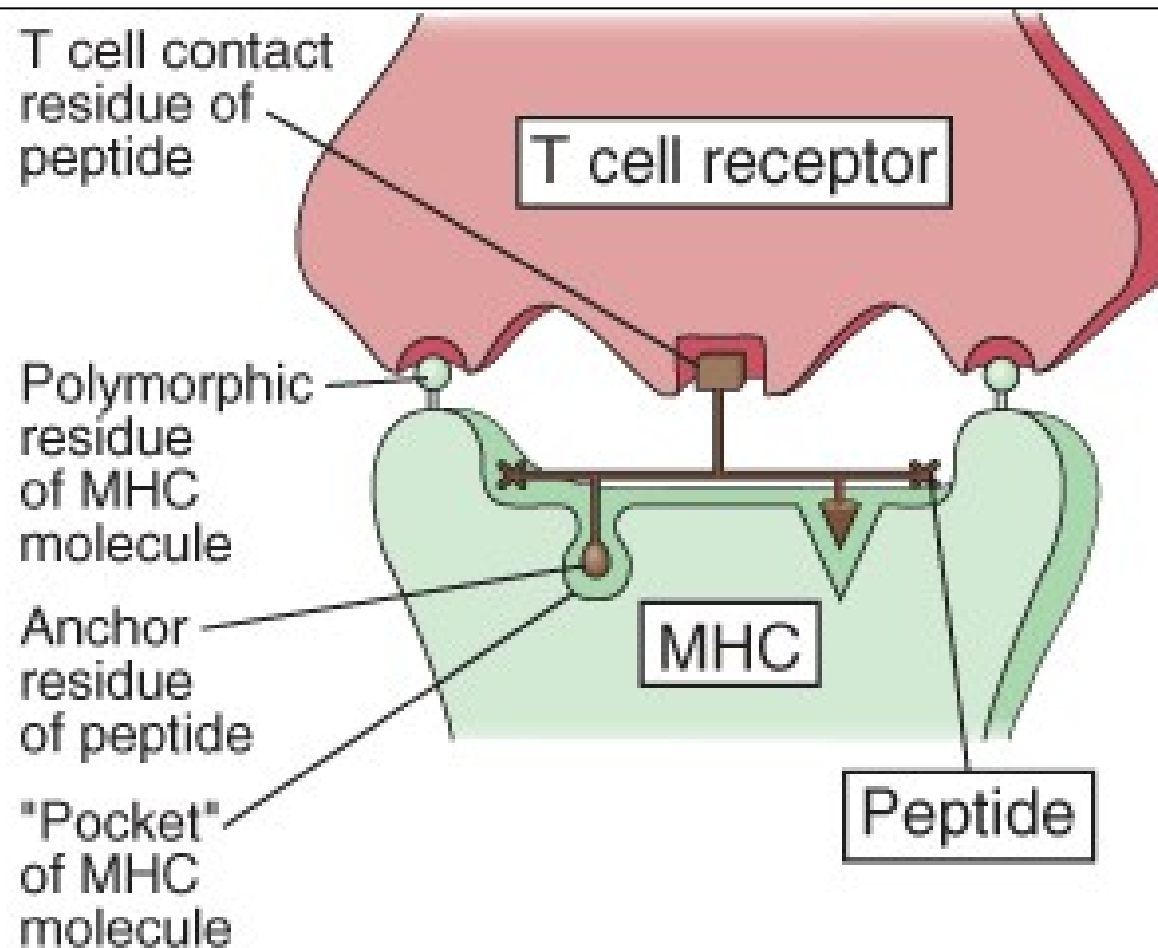


# Presentace antigenů lymfocytům T

- T-lymfocyty poznávají antigeny pouze ve formě peptidových fragmentů vázanych na MHC I nebo II.
- HLA antigeny musí být stejné, jako má příslušný konkrétní jedinec (*Fenomen MHC-restrikce*).
- Antigen musí být nejdříve v buňkách „zpracován“ (*processing*) - národní protein je proteolyticky degrádován na peptidy, které se (intracelulárně) váží na molekuly MHC. Tento komplex se dostává na buněčnou membránu, kde je schopen reagovat s TCR.
- T-lymfocyty jsou schopny poznávat i lipidové a glykolipidové struktury: je to populace NK-T, která poznává tyto antigeny „neklasickými molekulami MHC“ – CD1
- *Imunogennost proteinových antigenů je určena schopností buněk předkládajících antigen vytvořit peptidy, které se budou vázat na vlastní molekuly MHC.*



# Interakce TCR-polypeptid-HLA molekula



## Lymfocyty T a B jsou základními operačními jednotkami adaptivní imunity

- T-lymfocyty jsou zaměřeny na intracelulární antigeny
- B-lymfocyty na extracelulární antigeny
- B-lymfocyty produkují imunoglobuliny
- T-lymfocyty neprodukují imunoglobuliny, produkují cytokiny

# **Charakteristika adaptivní imunity**

**Specifičnost**

**Reperetoár**

**Autotolerance**

**Paměť**

**Přiléhavé efektorové mechanismy**

# ANTIGEN – adaptivní imunita

(*Antibody generating substance*)

- Struktury, na něž reaguje adaptivní imunitní systém.
- Receptory lymfocytů B a T poznávají epitopy antigenů (epitopy B, epitopy T).
- Antigenní molekuly jsou proteiny, cukry, nukleové kyseliny a jejich komplexy, původu exogenního (mikroorganismy, alergeny, transplantované tkáně) i endogenního (krevně-skupinové substance, nádorové antigeny, „autoantigeny“).

*Antigennost vs. imunogennost*

# Adaptivní imunita: charakteristické rysy

## Specifičnost:

Přirozená imunita: Jsou rozeznávány struktury, které jsou stejné u řady cizorodých agens (PAMP)

*Adaptivní imunitní systém naproti tomu poznává a odlišuje různé epitopy antigenů (T-, B-)*

# Adaptivní imunita: *specifičnost*

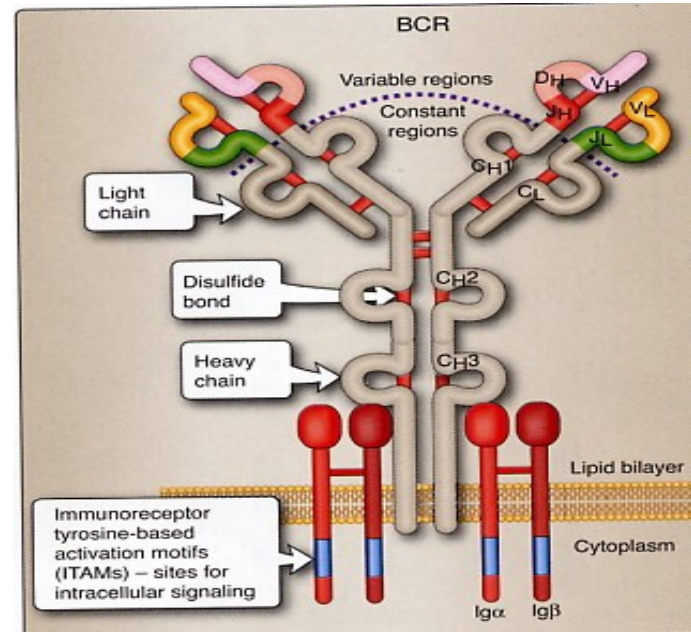
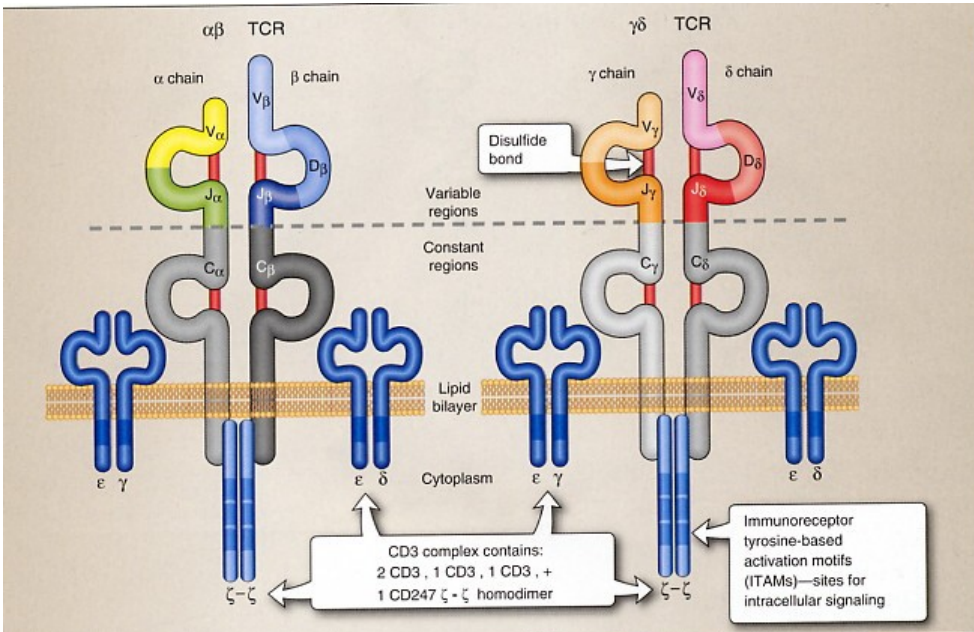
Všechny fáze adaptivní imunitní reakce (poznání antigenu, aktivace lymfocytu, efektorové mechanismy) jsou zaměřeny na konkrétní antigenní determinantu (epitop)

Lymfocyt má genetickou informaci pro jeden „antigenní receptor“ zajišťující tvorbu tisíce identických kopií tohoto receptoru.

# Adaptivní imunita: charakteristické rysy

## Receptory:

*U adaptivní imunity receptory lymfocytů T a B vznikají somatickým přeskupováním genů.*



# Adaptivní imunita: charakteristické rysy

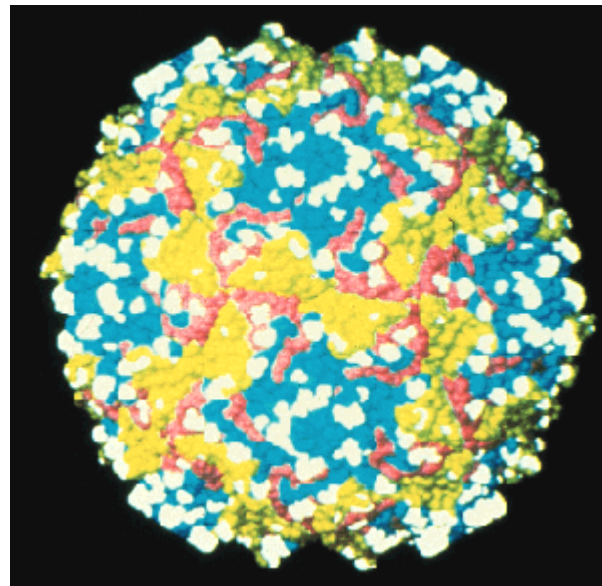
## Rozsah repertoáru:

*Adaptivní imunitní systém je schopen odlišit (TCR, BCR lymfocytů) více než  $10^{7-8}$  epitopů antigenů.*

- Schopnost poznat různé antigeny je takřka neomezená. Odhaduje se, že adaptivní imunitní systém dokáže odlišit cca  $10^{12-15}$  epitopů.
- Příčiny diverzity:
- Somatické rekombinace (somatické přeskupování genů).
- Mutační mechanismy.

Lymfocyty B a T poznávají odlišné epitopy antigenních molekul (epitopy B lymfocytu: sekvenční i konformační na *nativní* molekule, epitopy T lymfocytu: většinou lineární peptidy tvořené intracelulárně při přípravě antigenu k presentaci)

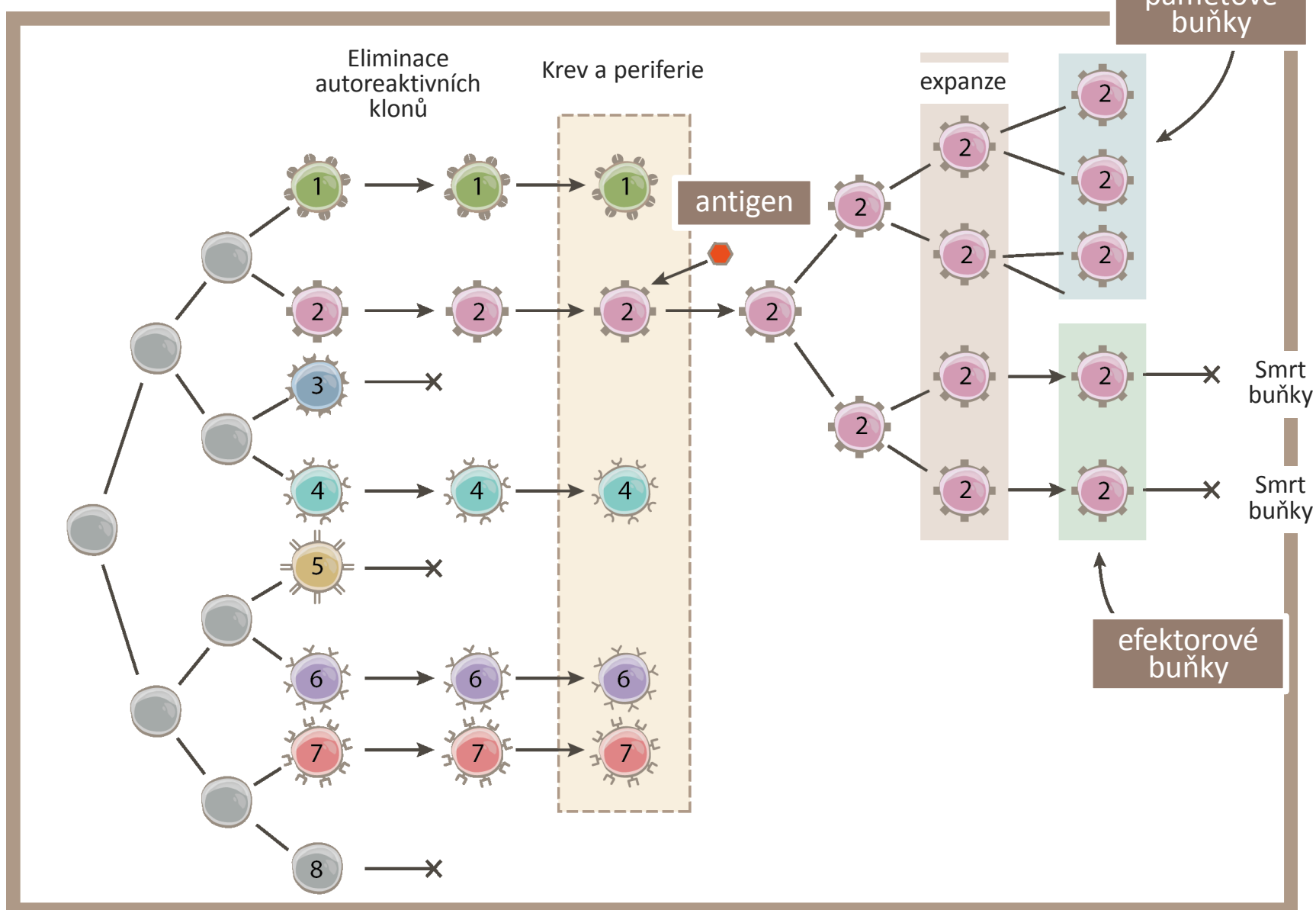
Imunodominantní epitopy



# Postuláty klonální selekční teorie (*Macfarlane Burnet*)

- Každý lymfocyt má jeden typ receptoru s jedinečnou specificitou
- Interakce mezi epitopem antigenu a receptorem schopným ji vázat vede k aktivaci lymfocytu
- Buňky, které vznikly z aktivovaných lymfocytů proliferací a diferenciací mají receptory stejné specificity.
- Lymfocyty, které mají receptory pro tělu vlastní antigeny jsou v časném stadiu vývoje lymfoidních buněk odstraněny a tudíž v repertoáru zralých lymfocytů chybí („*forbidden clones*“)

# Klonálně selekční teorie



# Vrozená imunita: charakteristické rysy

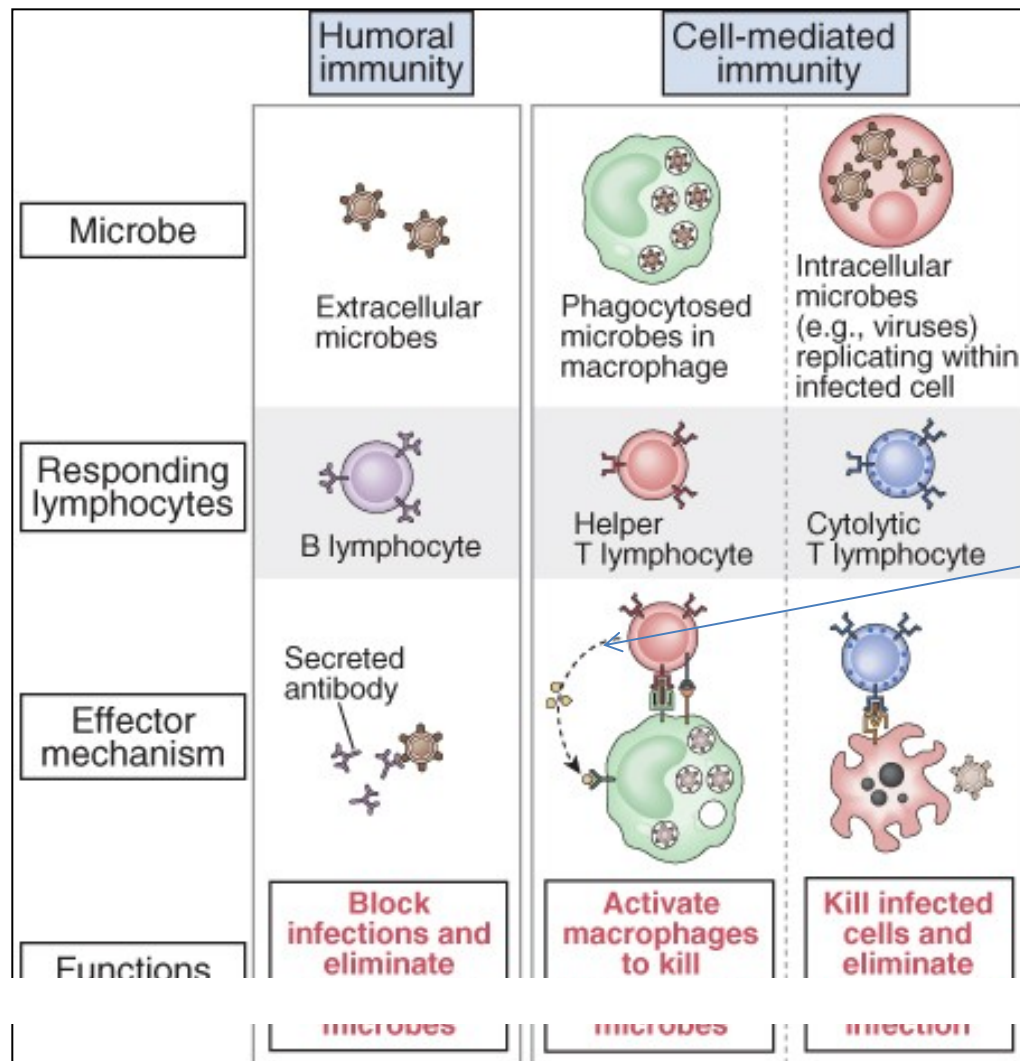
## Autoreaktivita:

*Adaptivní imunita se vytvořila k poznávání „cizích“, mikroorganismů, ale také vlastních molekul.*

## Paměť:

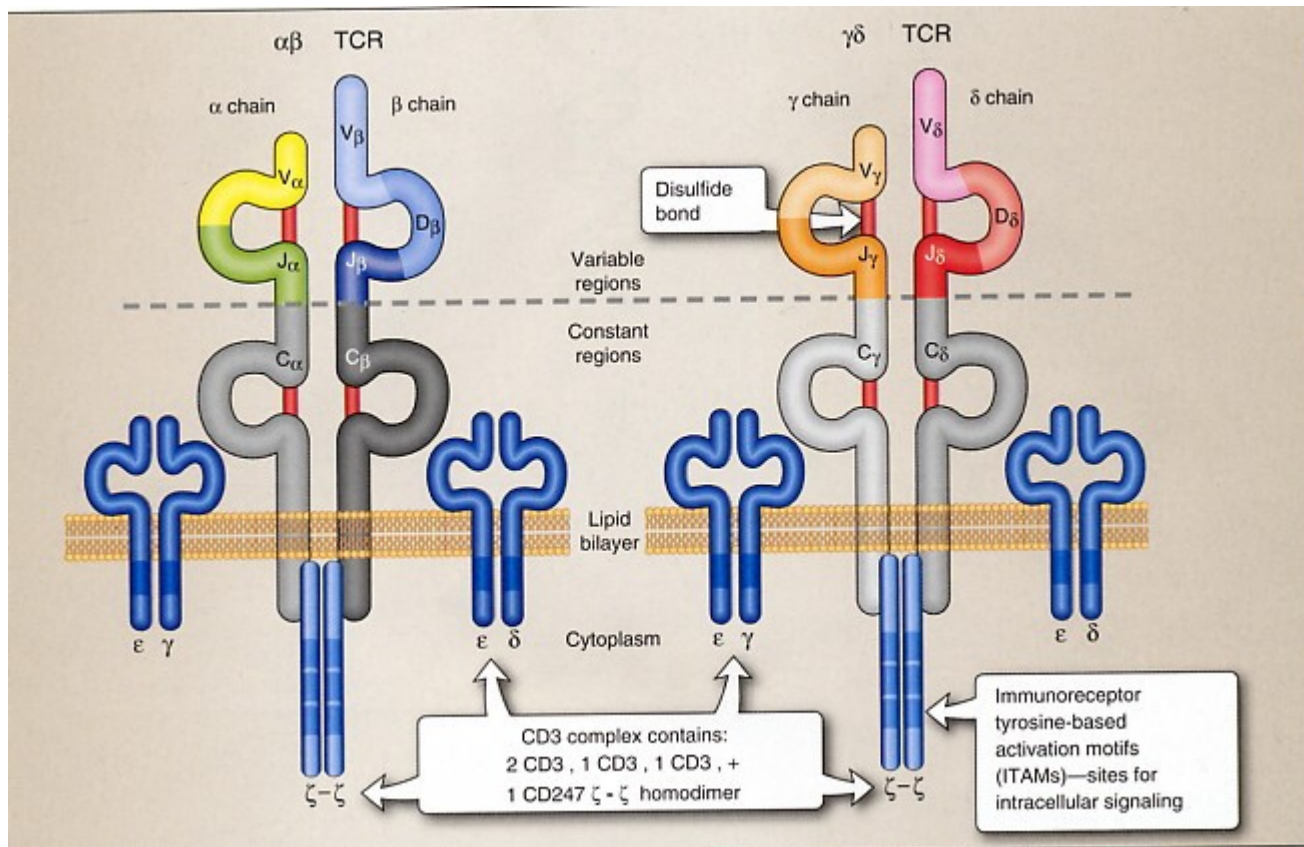
*Vytvoření imunologické paměti je pro adaptivní imunitu příznačné – primární a sekundární reakce, „booster“.*

# Dvě větve adaptivní imunity

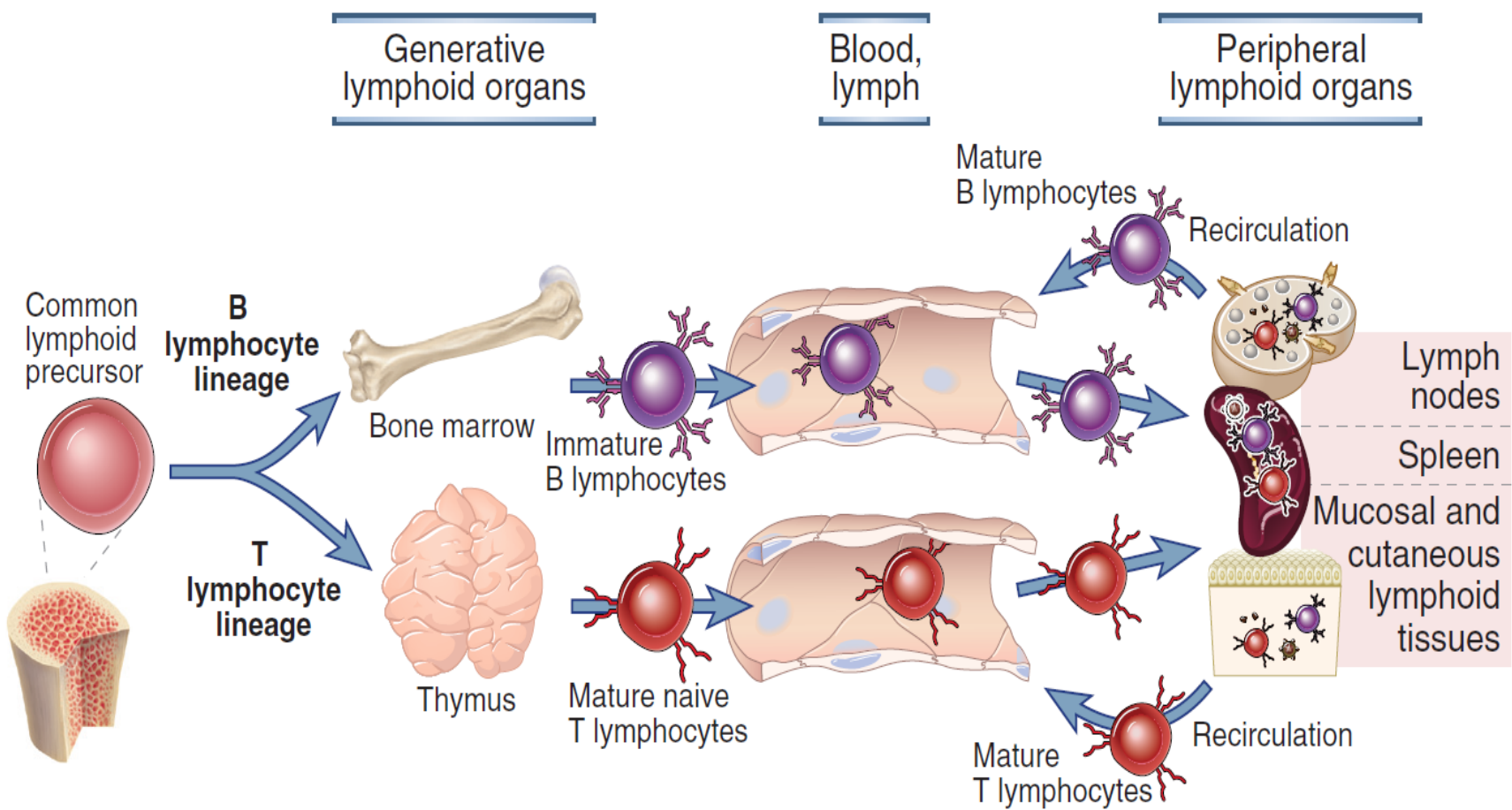


# T-lymfoциты

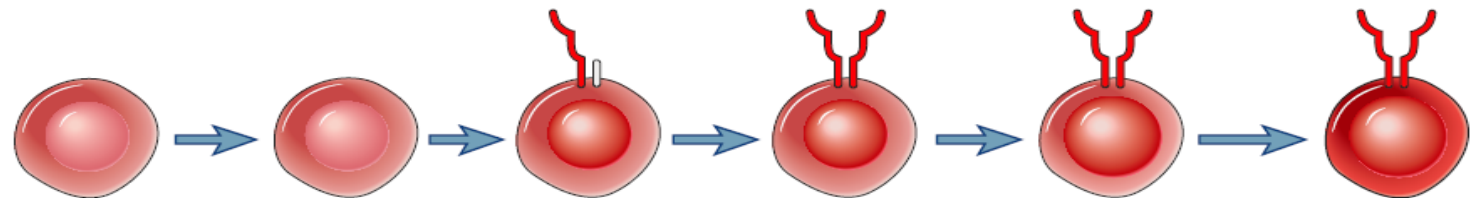
# Receptor lymfocytů T (TCR $\alpha\beta$ , TCR $\gamma\delta$ )



# Vývoj T a B lymfocytů



# Vývoj T-lymfocytů



Stage of maturation	Stem cell	Pro-T	Pre-T	Double positive	Single positive (immature T cell)	Naive mature T cell
Proliferation	■		■			
RAG expression		■	■			
TdT expression		■				
TCR DNA, RNA	Unrecombined (germline) DNA	Unrecombined (germline) DNA	Recombined $\beta$ chain gene [V(D)J-C]; $\beta$ chain mRNA	Recombined $\beta$ , $\alpha$ chain genes [V(D)J-C]; $\beta$ and $\alpha$ chain mRNA	Recombined $\beta$ , $\alpha$ chain genes [V(D)J-C]; $\beta$ and $\alpha$ chain mRNA	Recombined $\beta$ , $\alpha$ chain genes [V(D)J-C]; $\beta$ and $\alpha$ chain mRNA
TCR expression	None	None	Pre-T receptor ( $\beta$ chain/pre-T $\alpha$ )	Membrane $\alpha\beta$ TCR	Membrane $\alpha\beta$ TCR	Membrane $\alpha\beta$ TCR
Surface markers	c-kit <sup>+</sup> CD44 <sup>+</sup> CD25 <sup>-</sup>	c-kit <sup>+</sup> CD44 <sup>+</sup> CD25 <sup>+</sup>	c-kit <sup>+</sup> CD44 <sup>-</sup> CD25 <sup>+</sup>	CD4 <sup>+</sup> CD8 <sup>+</sup> TCR/CD3 <sup>lo</sup>	CD4 <sup>+</sup> CD8 <sup>-</sup> or CD4 <sup>-</sup> CD8 <sup>+</sup> TCR/CD3 <sup>hi</sup>	CD4 <sup>+</sup> CD8 <sup>-</sup> or CD4 <sup>-</sup> CD8 <sup>+</sup> TCR/CD3 <sup>hi</sup>
Anatomic site	Bone marrow	Thymus				Periphery
Response to antigen	None	None	None	Positive and negative selection		Activation (proliferation and differentiation)

# Vývoj lymfocytů v thymu

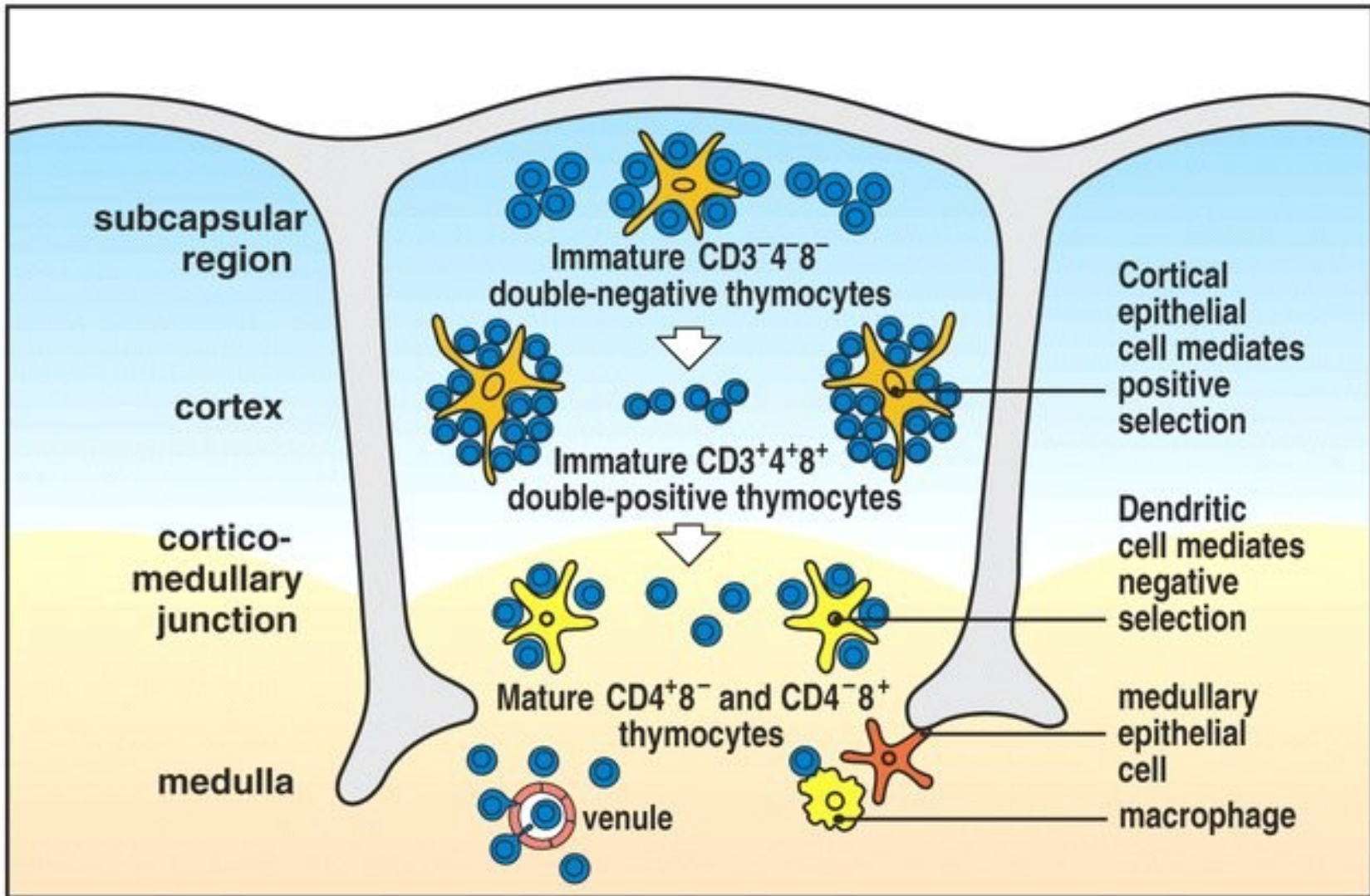


Figure 5-13 The Immune System, 2/e (© Garland Science 2005)

# Vývoj T lymfocytů v thymu αβ

- Dvojitě negativní pro-T lymfocyty (CD4-CD8-) přeskupují genové segmenty pro řetězce γδ a pro řetězec β a preTα
- Vznik 2 heterodimerů na povrchu γδ a β preTα
- Reakce s β preTα vypnutí genu pro TCR γδ, přeskupení genů pro TCRα
- další maturace - vznik TcR αβ
- Počátek exprese CD3
- Dvojitě pozitivní pre-T lymfocyty (CD4+CD8+)

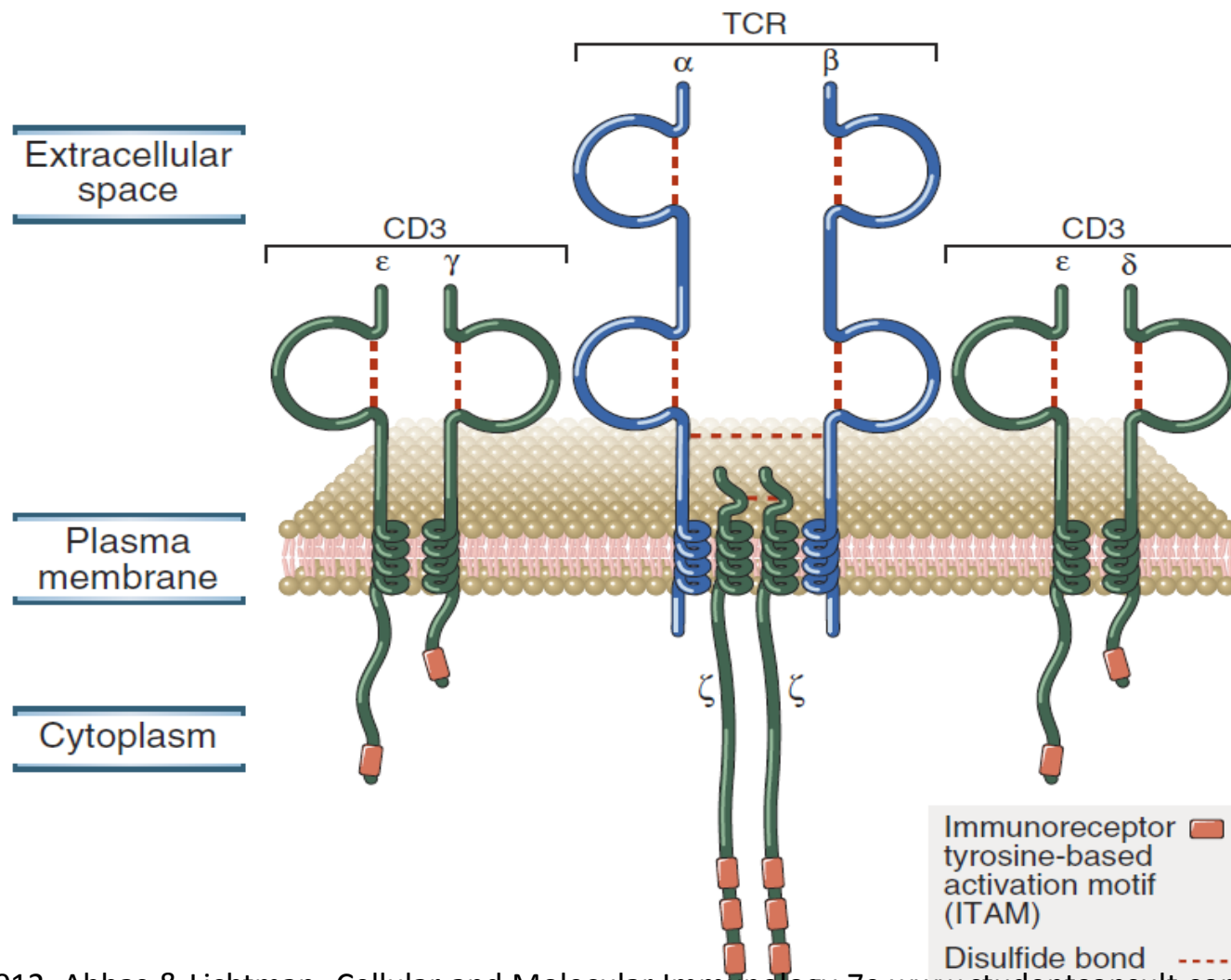
# Thymová výchova T-lymfocytů

- Pozitivní selekce buněk reagujících s nízkou afinitou s HLA antigeny na povrchu antigen- prezentujících buněk. Probíhá v kortikální oblasti. Zajišťuje přežití jen těch thymocytů, které později rozpoznají komplex antigen-HLA.
- Negativní selekce – apoptózou hynou thymocyty reagující s vysokou afinitou s komplexy HLA- autoantigeny. Probíhá zejména v subkortikální oblasti thymu. Zajišťuje odstranění autorektivních klonů.
- V průběhu obou procesů hyne více než 85% thymocytů.

# Vývoj T lymfocytů v thymu αβ

- Dvojitě pozitivní pre-T lymfocyty (CD4+CD8+)
- Pozitivní selekce – interakce s HLA kortikálních buněk thymu
- Negativní selekce – rozpoznání komplexů Ag-HLA I.třídy (nebo II) prezentovaných dendr. b., makrofágy.
- Pre -T lymfocyty, které reagují s molekulami HLA I.třídy postupně snižují expresi CD4 a ponechávají si CD8+ se stávají CD8+ T lymfocyty
- Pre -T lymfocyty, které reagují s molekulami HLA II.třídy postupně snižují expresi CD8 a ponechávají si CD4+ se stávají CD4+ T lymfocyty

# TCR receptor



# Molekulárně genetická podstata specifičnosti

- Geny pro TCR (BCR) větší počet genových segmentů, které se při vývoji T- nebo B-lymfocytů přeskupují
- Jsou složeny z Varibilních segmentů, Diversitních segmentů a Konstantních segmentů
- Na koncích V, D a J jsou krátké sekvence nukleotidů, které jsou rozeznávány Rekombinázami RAG1 a RAG2, probíhá vyštěpení segmentů mezi vybranými D a J segmenty a poté dochází ke spojení odstraněných konců D a J nově syntetizovaným úsekem N působením terminální transferázy a dalších enzymů
- Nejprve dochází k D-J přeskupení, poté následuje V-D přeskupení

# VDJ rekombinace při vzniku variabilního místa

Germline configuration

V segments      D segments      J segments      Constant region exons



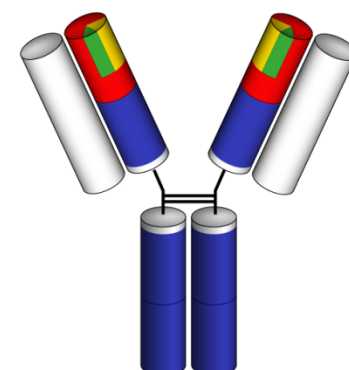
D to J recombination



V to DJ recombination



transcription, splicing



Adapted from Janeway 2001

# Co zvyšuje variabilitu specifických vazebných míst

- Pro jednotlivé řetězce TcR je různý počet kombinací VDJ genových segmentů
- Spojovací variabilita: po vyštěpení genových úseků během DJ a VD přeskupení – zbývající konce nejsou odstříženy přesně a spojují se nově syntetizovaným úsekem N s náhodnou sekvencí nukleotidů
- Vznik TcR řetězců s odlišnou sekvencí aminokyselin ve vazebném místě pro antigenní fragment prezentovaný v kontextu HLA molekul

# Alelická exkluze

- T lymfocyt, který prodělal přeskupení - všechny TcR na jeho povrchu rozpoznává jediný Ag fragment
- U heterozygotních jedinců přeskupení genových segmentů pouze na 1 chromosomu, na druhém se přeskupovat nemůže

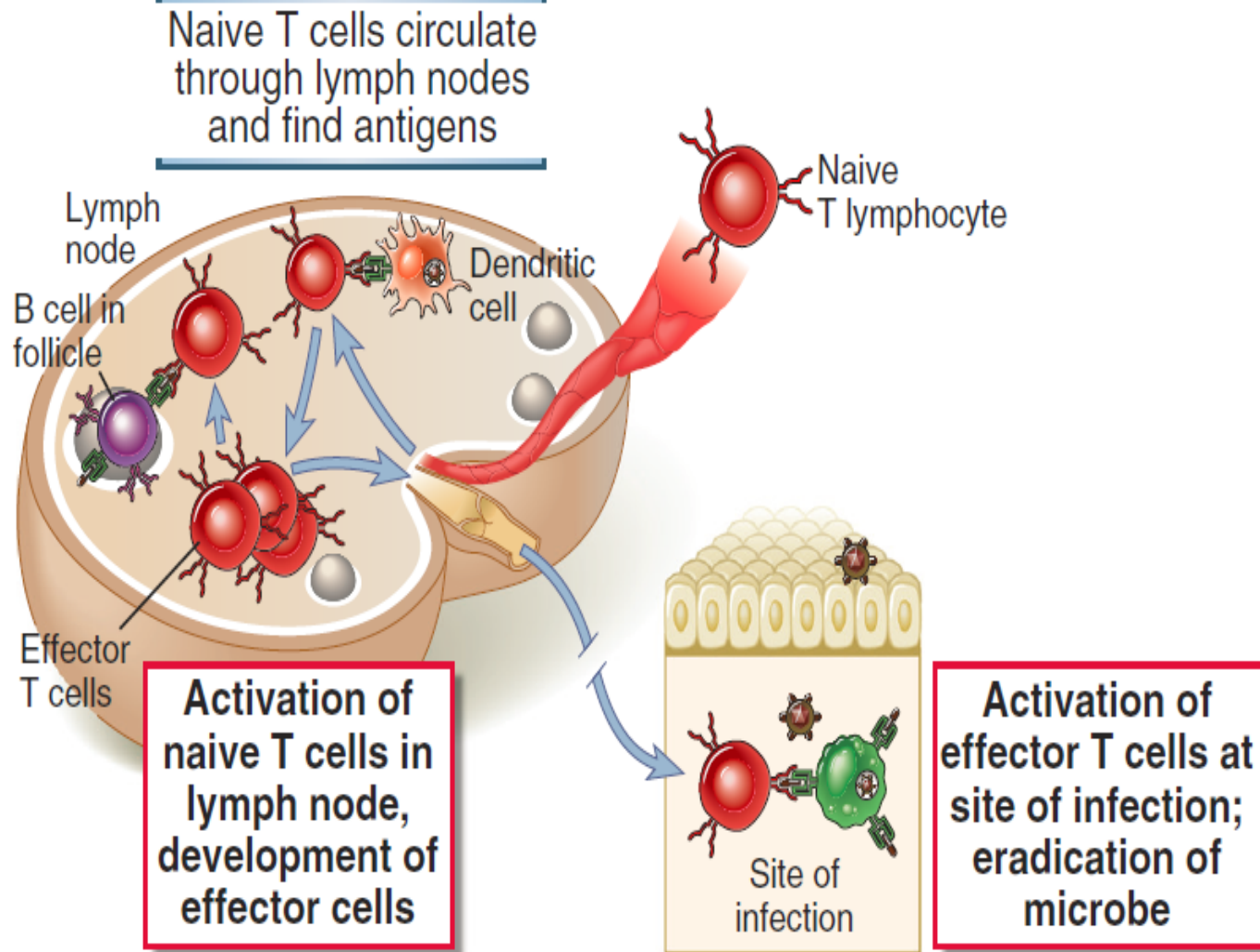
# Aktivace T lymfocytů

- Naivní T lymfocyt putuje krevním řečištěm do sekundárních lymfatických orgánů
- Reakce TCR s HLA Antigen prezentující buňky
- + další kostimulační signály – vedou k aktivaci T lymfocytu, k jeho proliferaci a vzniku efektorových buněk
- Ef T lymfocyty putují do místa infekce kde pak reagují s dalšími APC prezentujícími Ag, kterým byly aktivovány

# Presentace antigenů lymfocytům T

- T-lymfocyty poznávají antigeny pouze ve formě **peptidových fragmentů vázaných na MHC I nebo II.** (*Fenomen MHC-restrikce*).
- Antigen musí být nejdříve v buňkách „zpracován“ (*processing*) - návitní protein je proteolyticky degradován na peptidy, které se (intracelulárně) váží na molekuly MHC. Tento komplex se dostává na buněčnou membránu, kde je schopen reagovat s TCR.
- T-lymfocyty jsou schopny poznávat i lipidové a glykolipidové struktury: je to populace NK-T, která poznává tyto antigeny „neklasickými molekulami MHC“ – CD1
- *Imunogennost proteinových antigenů je určena schopností buněk předkládajích antigen vytvořit peptidy, které se budou vázat na vlastní molekuly MHC.*

# Aktivace T lymfocytů

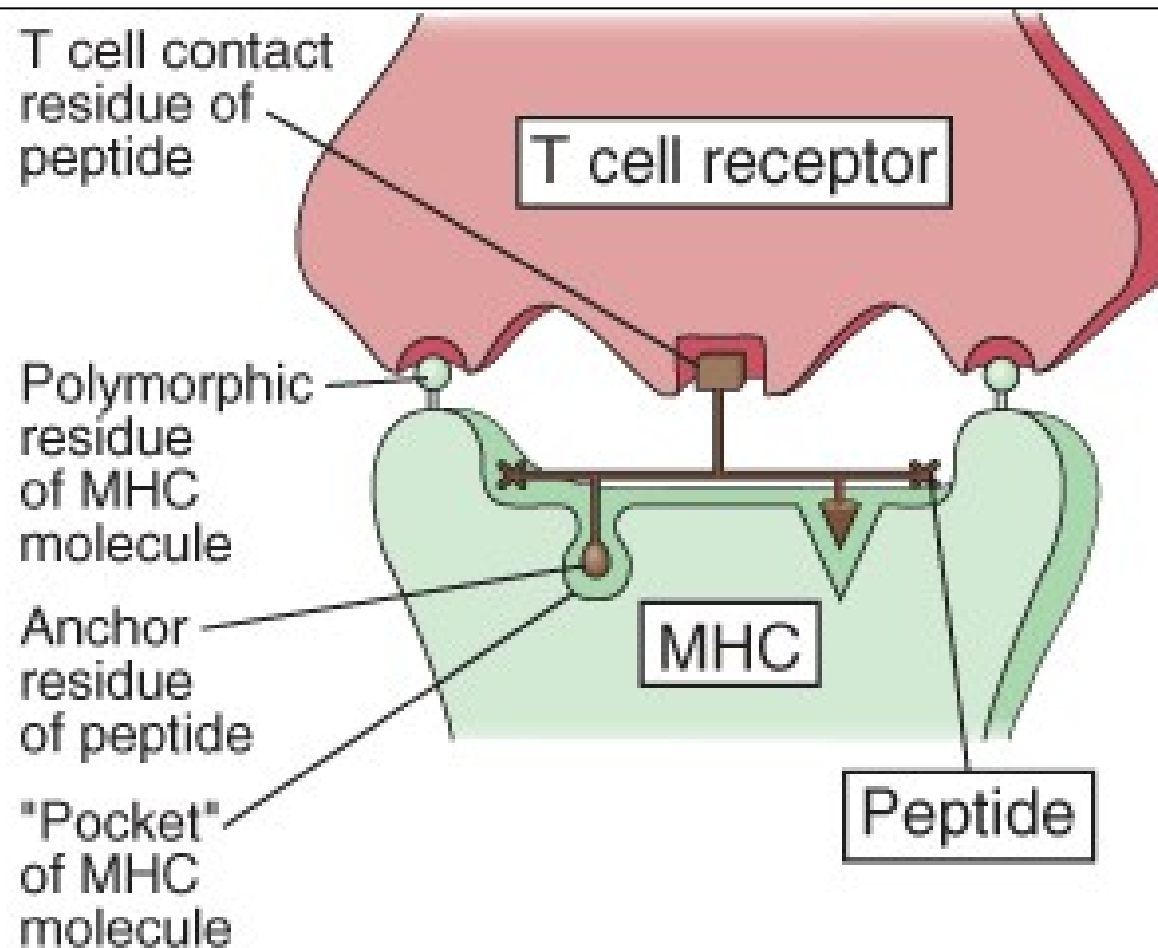


# Aktivace T-lymfocytů

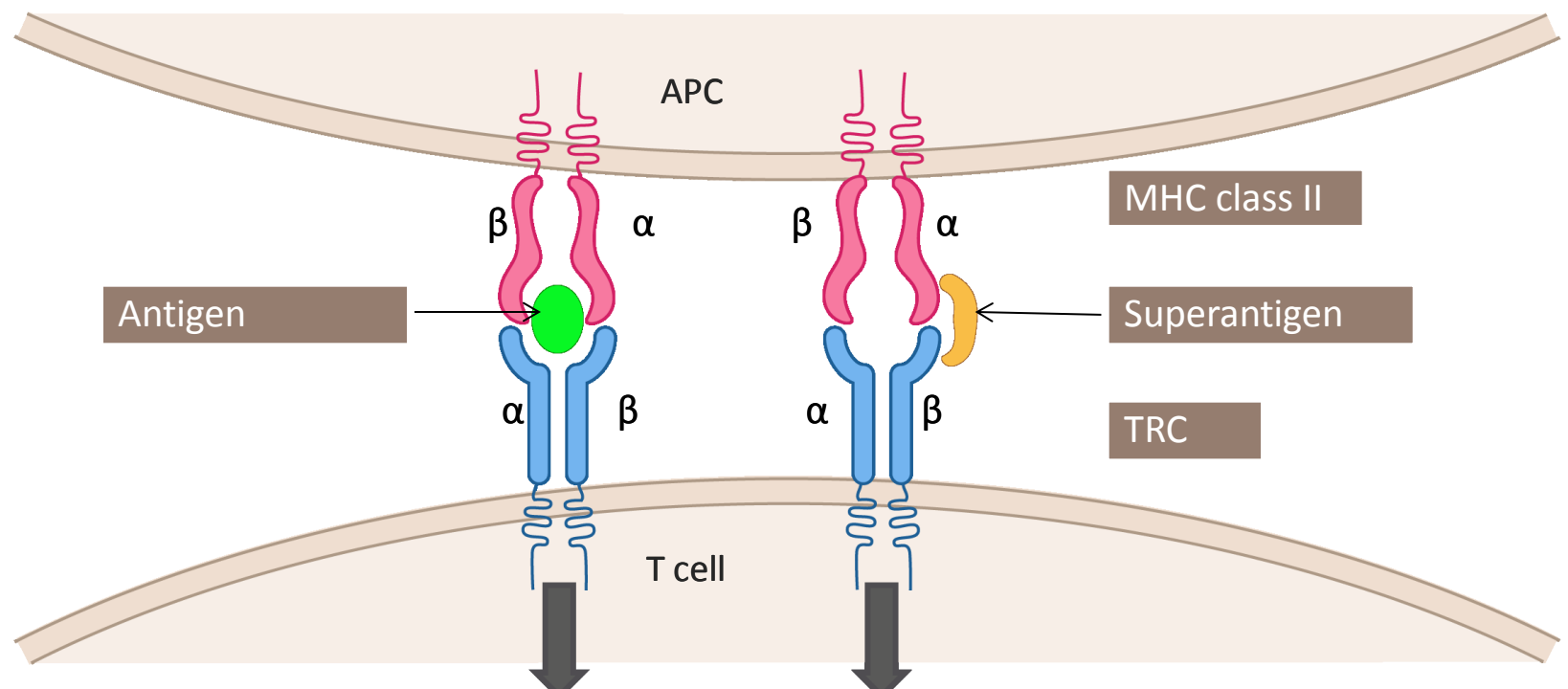
- T-lymfocyty mohou být stimulován pouze komplexy antigen-HLA.
- HLA antigeny musí být stejné, jaké má příslušný konkrétní jedinec = fenomén HLA restrikce (syngenní preference).



# Interakce TCR-polypeptid-HLA molekula



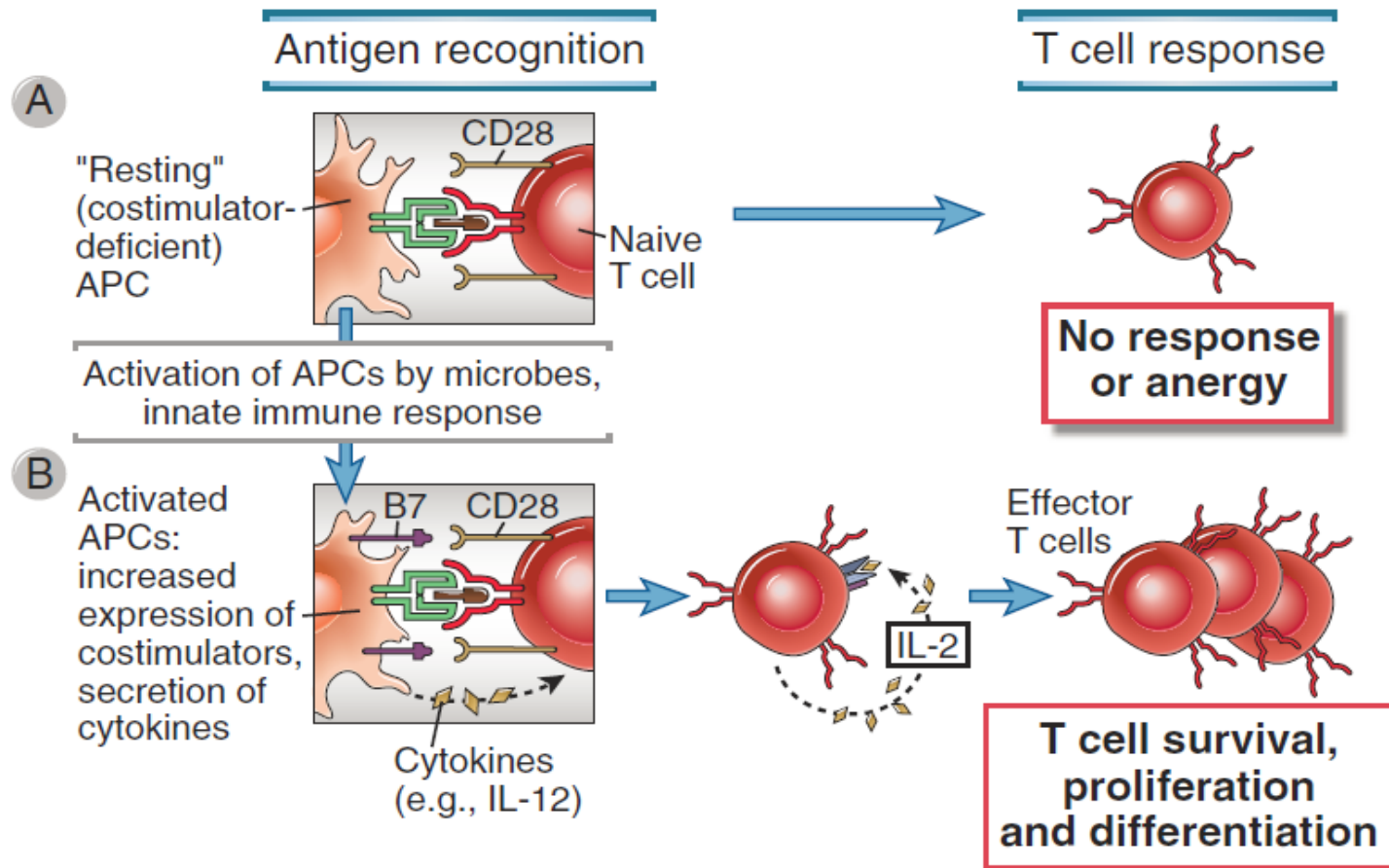
# Aktivace TCR antigenem a superantigenem



Aktivační  
signál

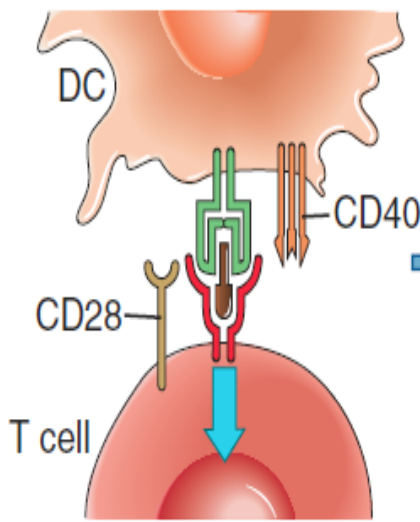
Aktivační  
signál

# Kostimulační signály nutné pro aktivaci T lymfocytu

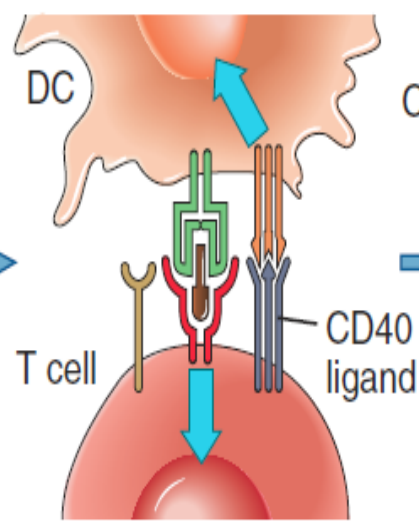


# Vazba CD40 – CD40L

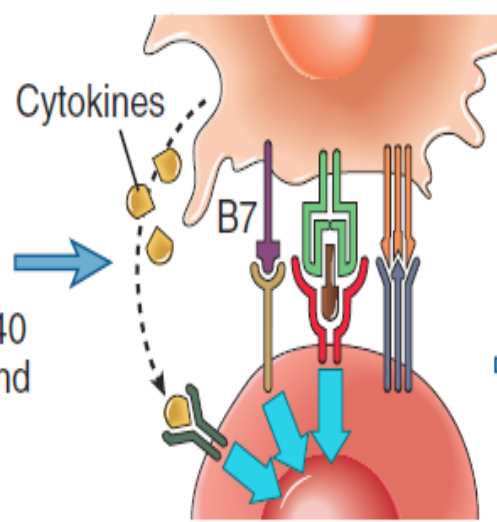
T cells recognize antigen (with or without B7 costimulators), causing expression of CD40L on T cells



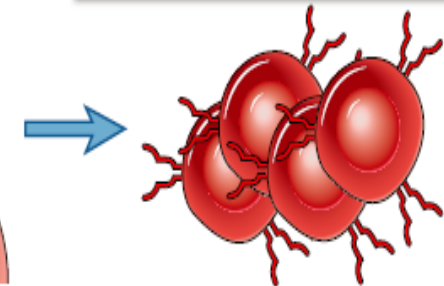
CD40L binds to CD40 on DC; leads to DC expression of B7; secretion of cytokines



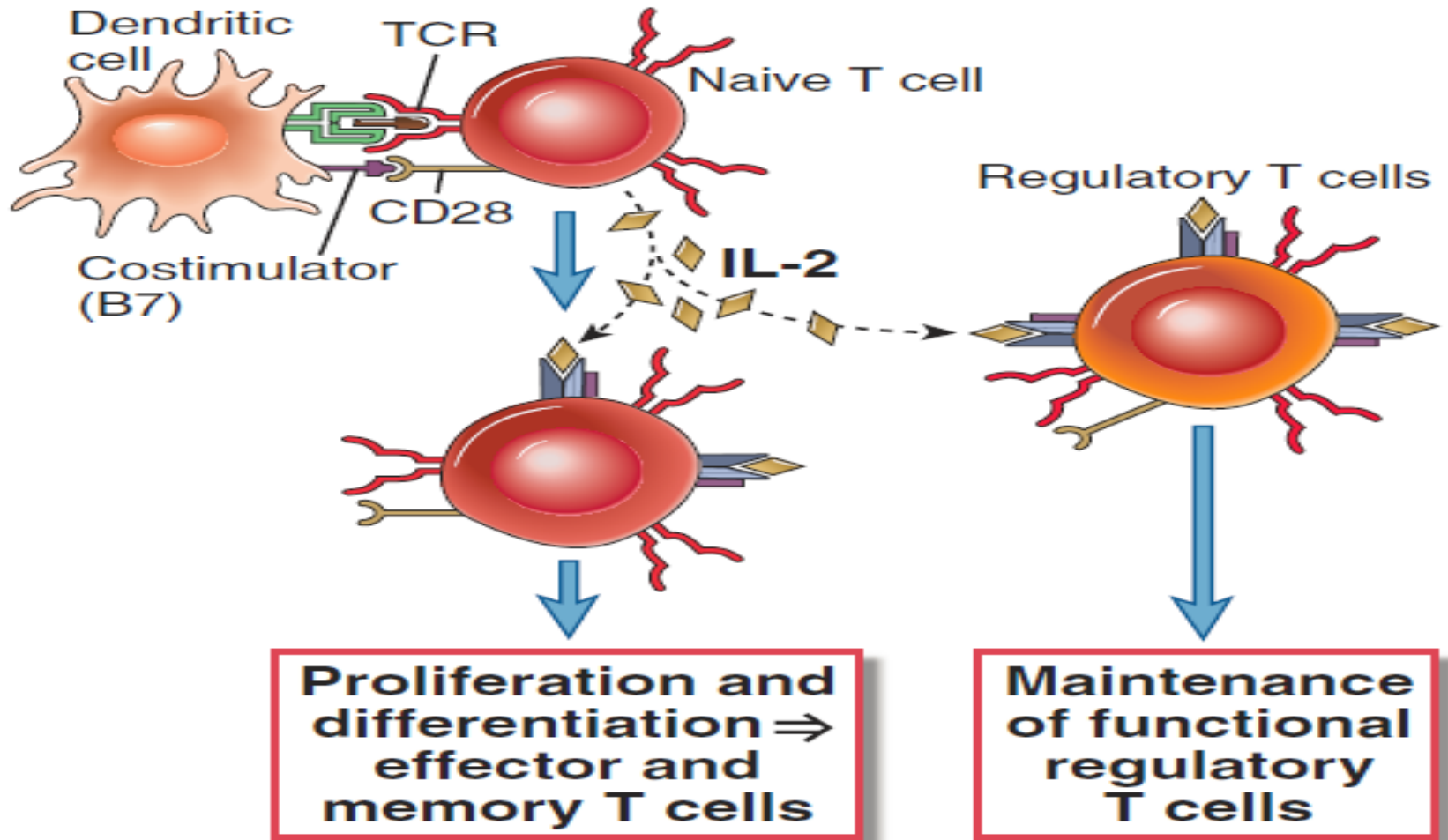
Activated DCs stimulate T cell proliferation and differentiation



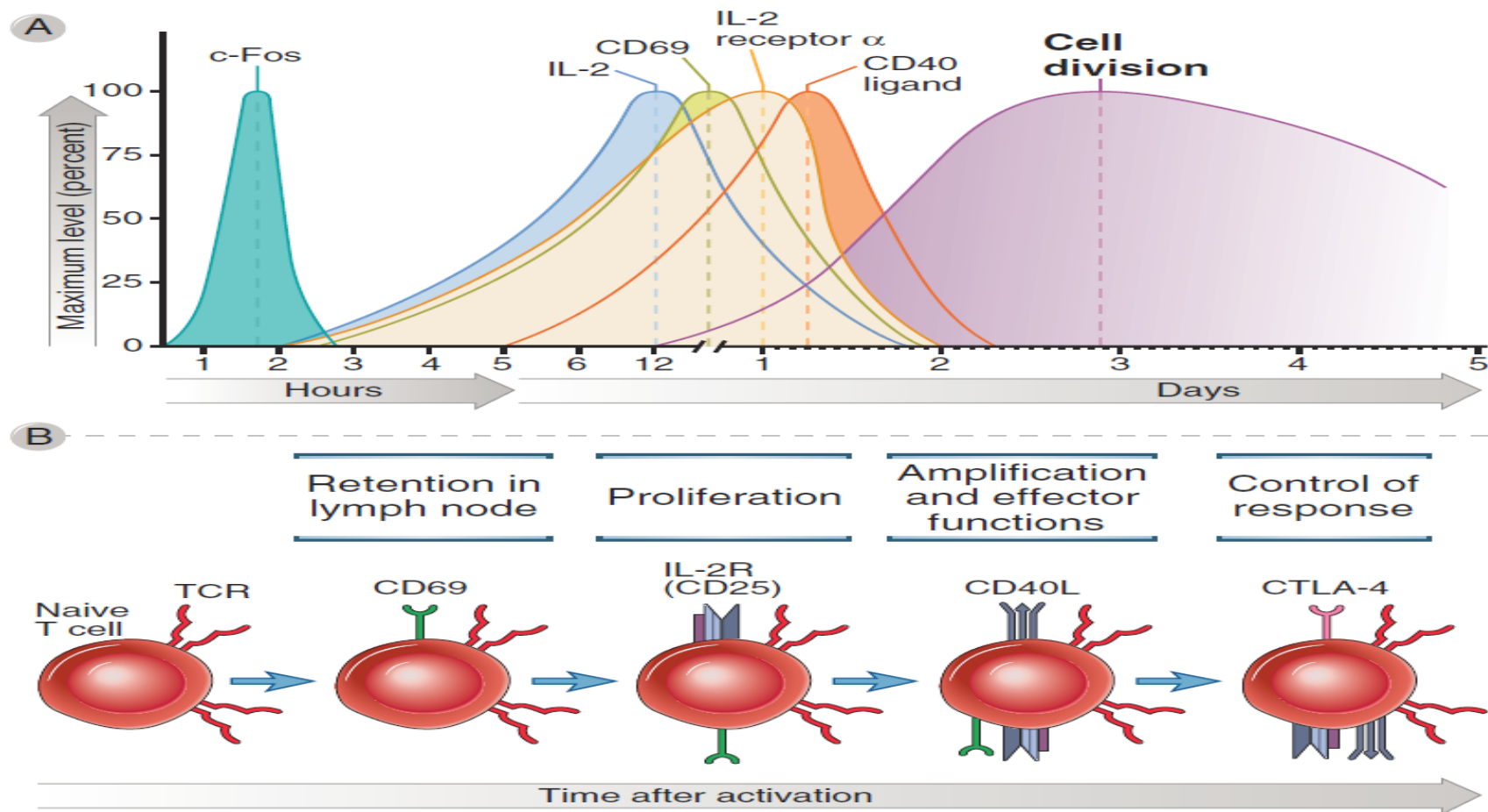
Enhanced T cell proliferation and differentiation



# Role IL-2



# Změny povrchových molekul během aktivace



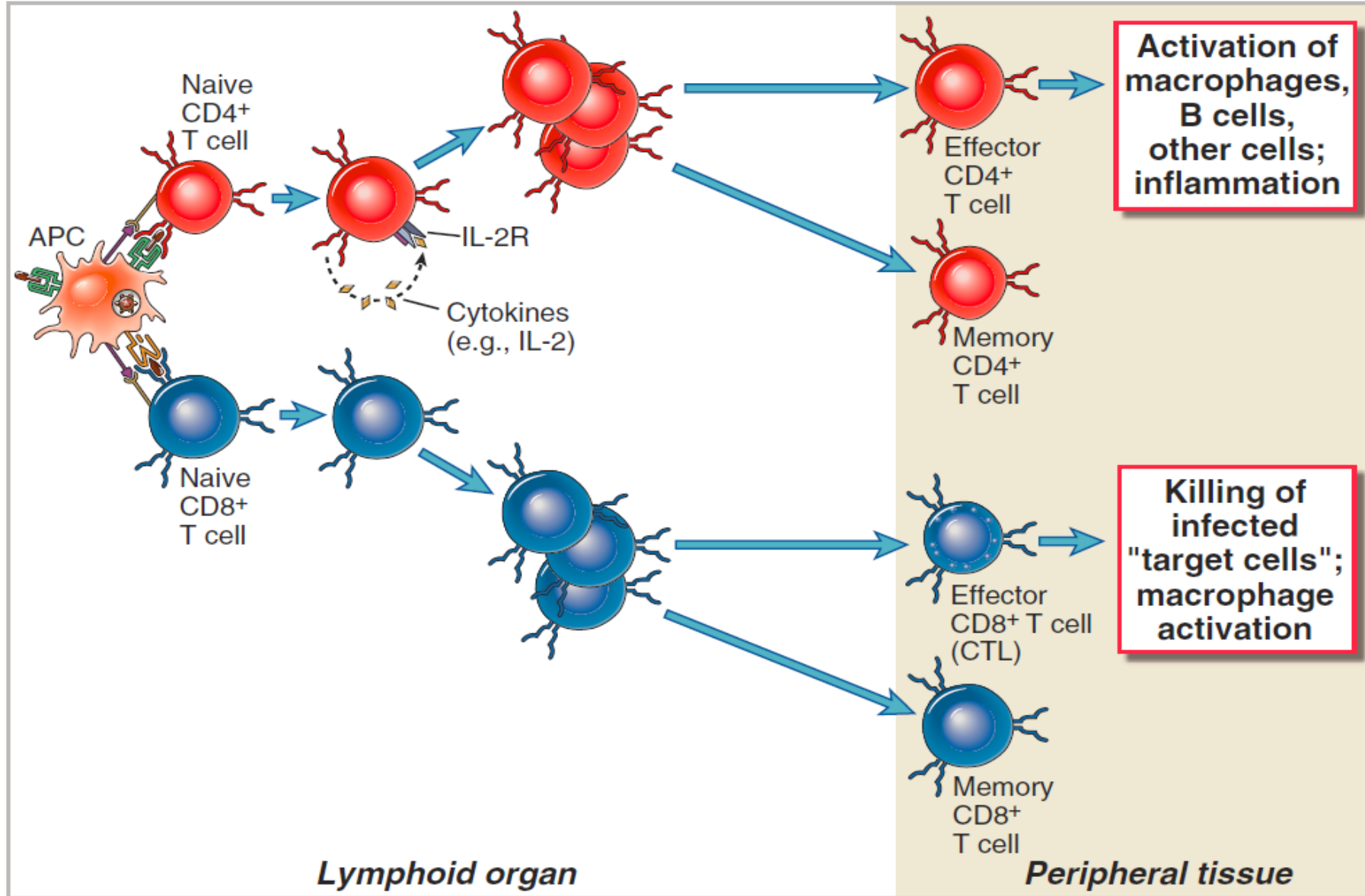
## Antigen recognition

## Lymphocyte activation

## Clonal expansion

## Differentiation

## Effector functions



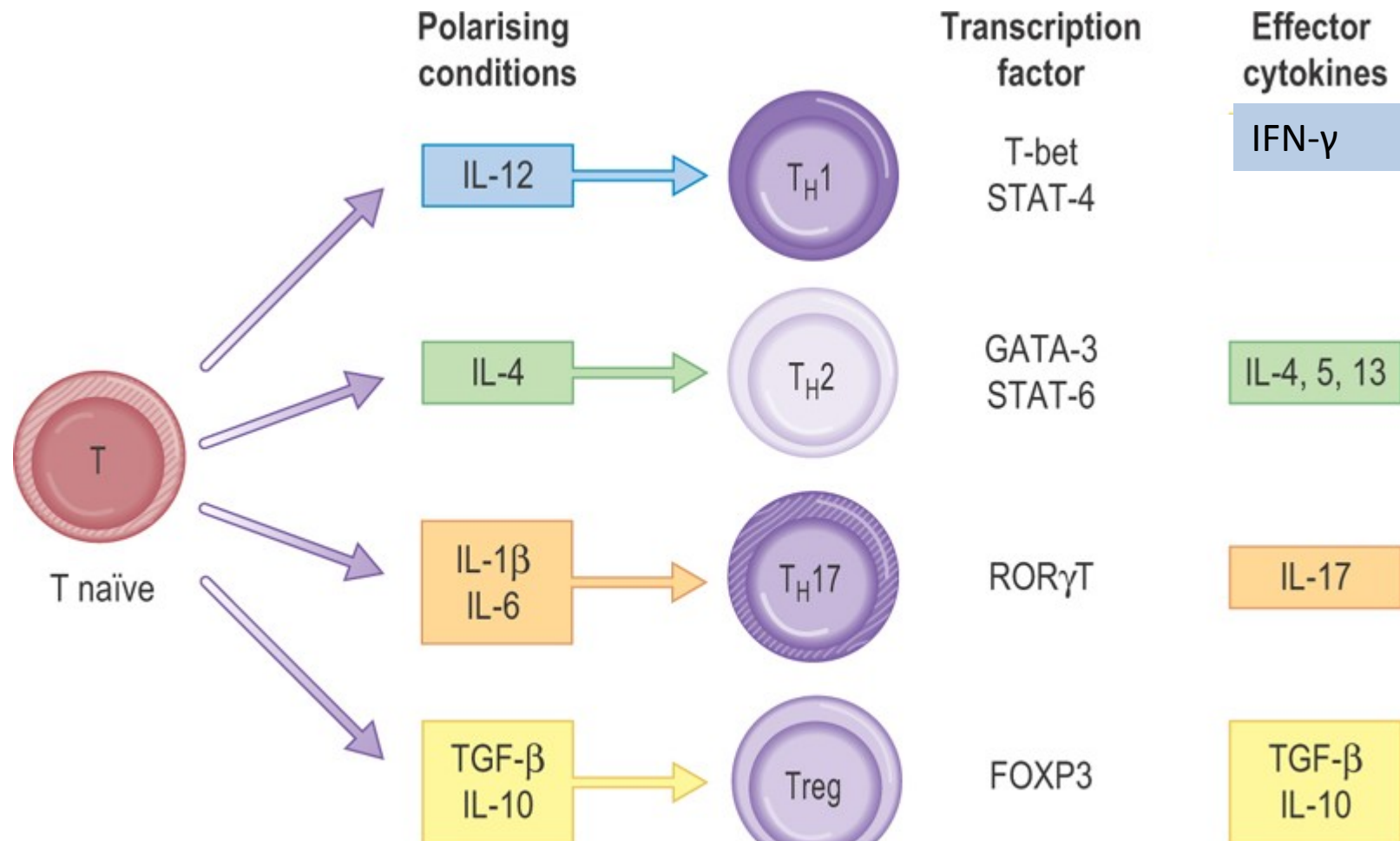
# Vývoj CD4+ lymfocytárních populací

- Dendritické buňky předkládají Ag a zároveň produkují cytokiny
- Různé mikroorganismy mohou stimulovat DB k produkci různých cytokinů
- Další cytokiny produkují NK buňky a žírné buňky

# Efektorové CD4+ T lymfocyty

- Efektorové CD4+ Th lymfocyty jsou rozděleny do několika subpopulací na základě svého cytokinového profilu a funkcí

# O vývoji efektorových Th.. lymfocytů rozhoduje cytokinové prostředí



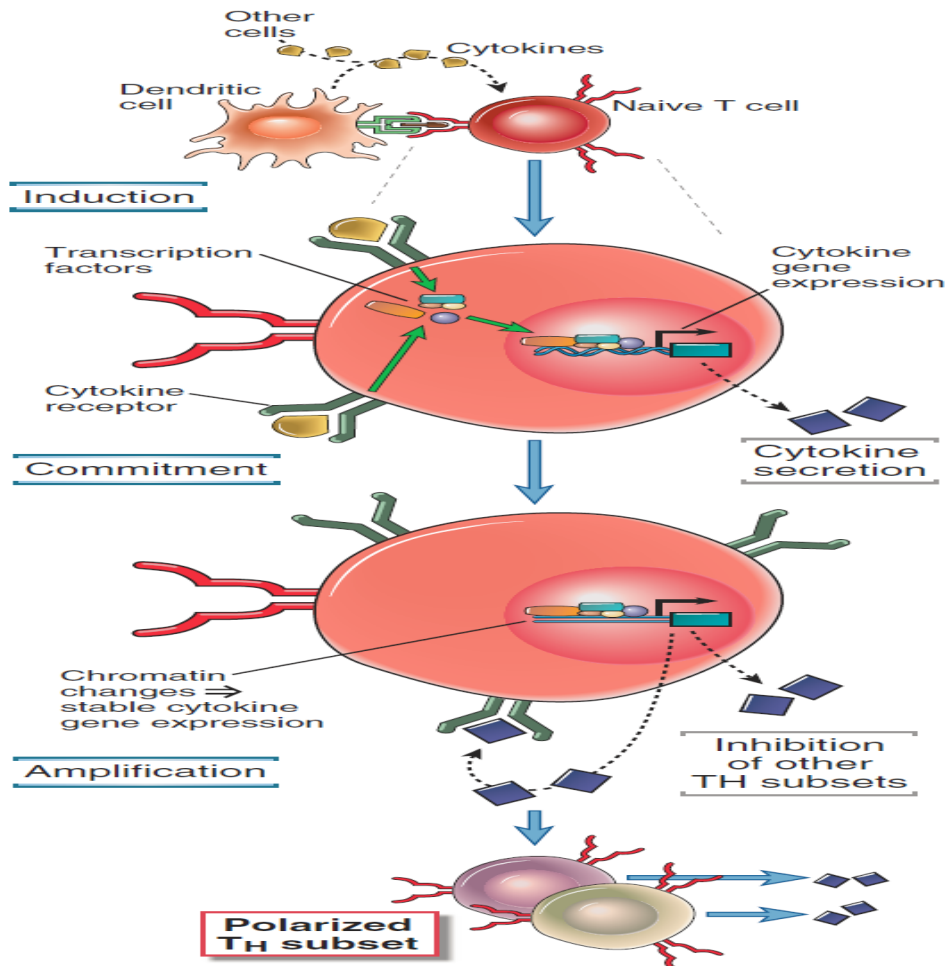
# Th1, Th2 and Th17 lymphocytes

Signature cytokines	Immune reactions	Host defense	Role in diseases
IFN $\gamma$	Macrophage activation; IgG production	Intracellular microbes	Autoimmune diseases; tissue damage associated with chronic infections
IL-4 IL-5 IL-13	Mast cell, eosinophil activation; IgE production; "alternative" macrophage activation	Helminthic parasites	Allergic diseases
IL-17A IL-17F IL-22	Neutrophilic, monocytic inflammation	Extracellular bacteria; fungi	Organ-specific autoimmunity

The diagram illustrates the differentiation of T cells into three distinct subsets: Th1, Th2, and Th17. A dendritic cell (DC) presents antigens to a T cell. The T cell then differentiates into three types of helper T cells based on the cytokines it produces:

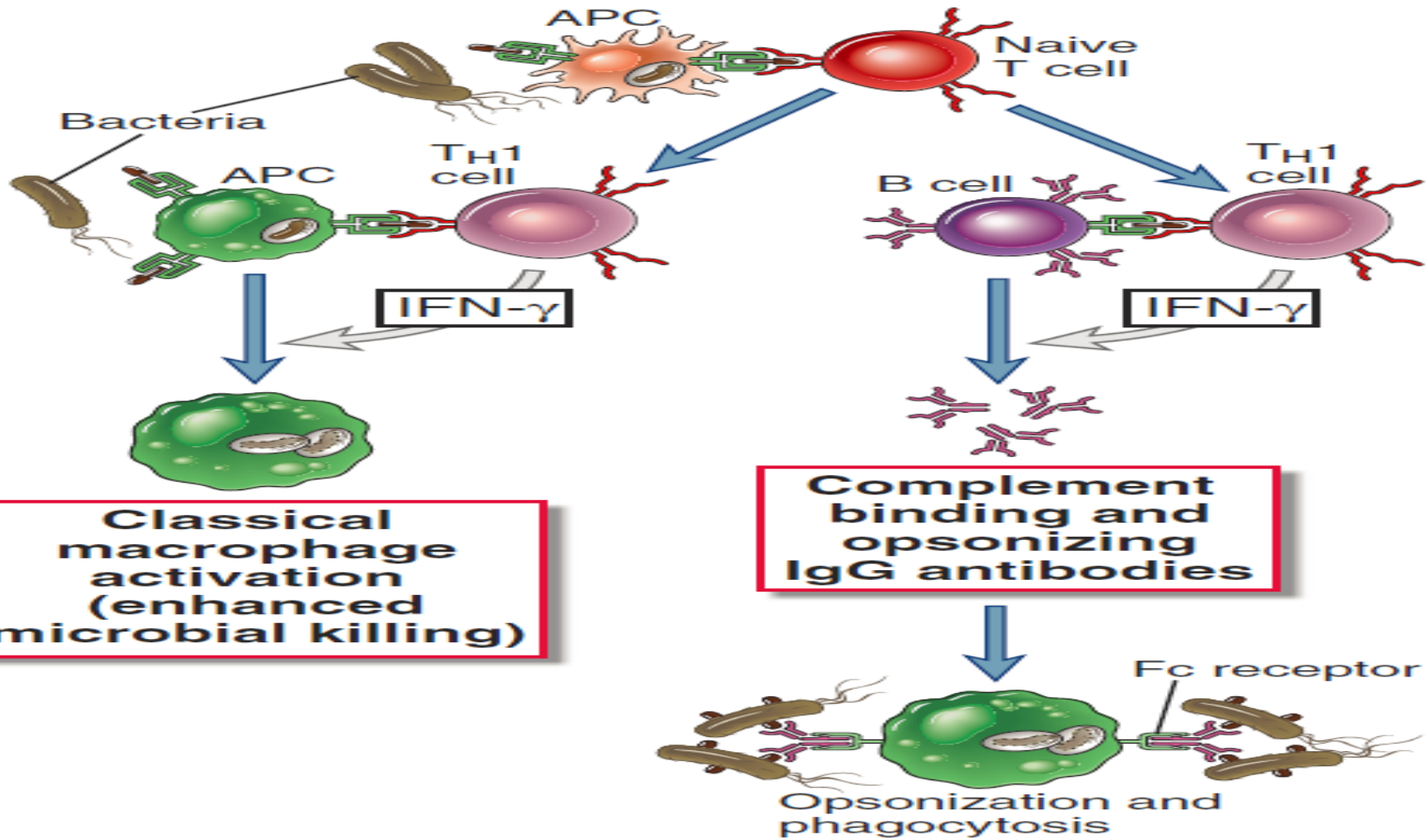
- Th1 cell:** Produces IFN $\gamma$ . Associated with Macrophage activation; IgG production. Host defense against Intracellular microbes. Role in Autoimmune diseases; tissue damage associated with chronic infections.
- Th2 cell:** Produces IL-4, IL-5, IL-13. Associated with Mast cell, eosinophil activation; IgE production; "alternative" macrophage activation. Host defense against Helminthic parasites. Role in Allergic diseases.
- Th17 cell:** Produces IL-17A, IL-17F, IL-22. Associated with Neutrophilic, monocytic inflammation. Host defense against Extracellular bacteria; fungi. Role in Organ-specific autoimmunity.

# Vývoj Th1, Th2 a Th 17 lymfocytů



- Aktivace transkripčních faktorů stimulujících produkci cytokinů pro daný subset
- Tyto produkované cytokiny pak ovlivňují další produkci cytokinů stejného druhu a podporují vývoj pouze těchto buněk
- Ostatní Th subpopulace lymfocyty jsou suprimovány

# Th1 odpověď'



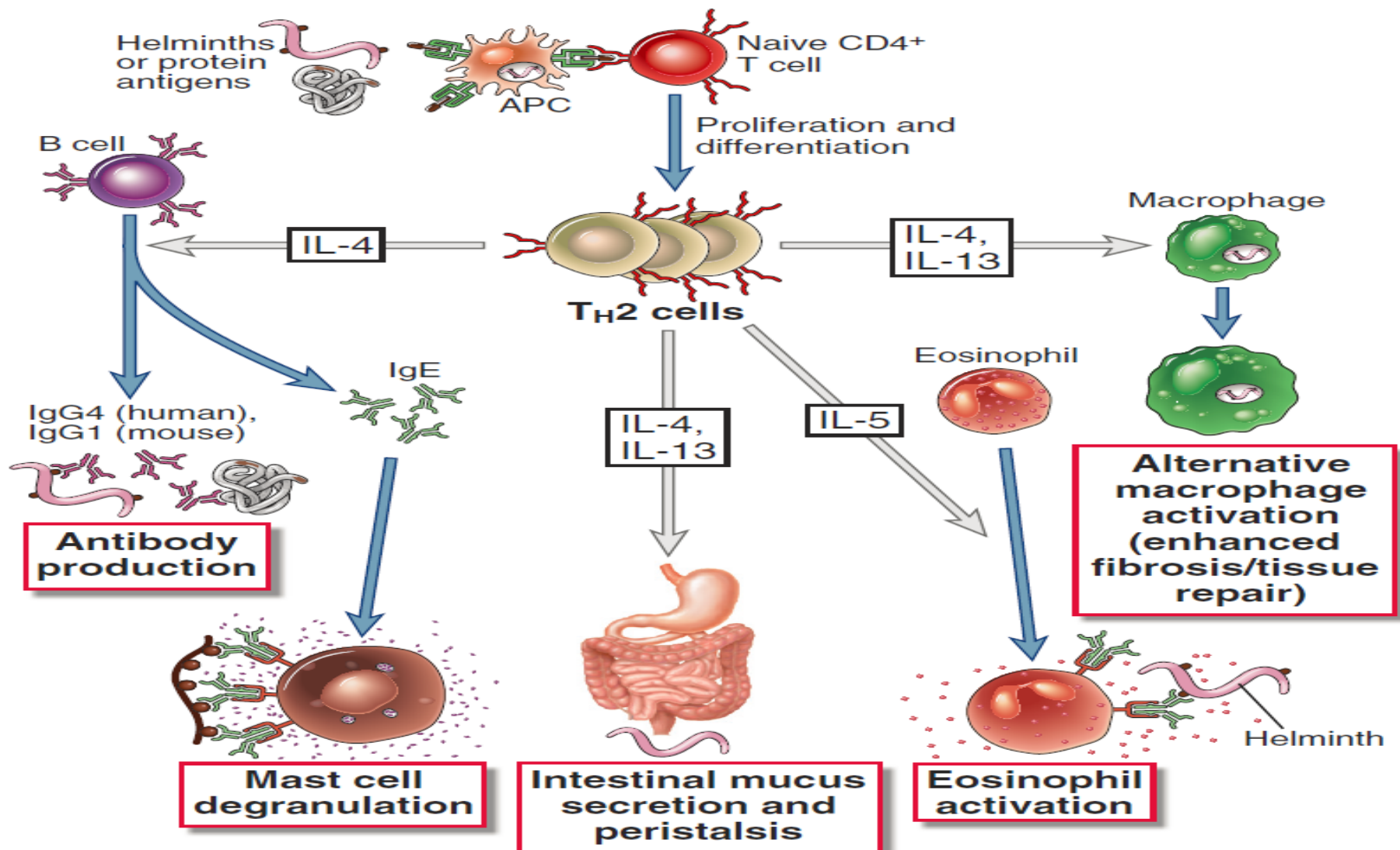
# Th1 lymfocyty

- CD4+ Th1 lymfocyty rozeznávají Ag zpracované fagocytujícími buňkami
- Aktivují makrofágy k zabití mikrobů
- Aktivace makrofágů je zprostředkována IFNgama a CD40L – CD40 interakcí
- Aktivované makrofágy
  - zabíjejí fagocytované mikroby za pomocí reaktivního kyslíku, dusíku a enzymů
  - Stimulují zánět a mohou poškozovat tkáně

# $T_h1$ lymfocyty

- Produkují zejména IFN- $\gamma$ , IL-2, IL-3.
- Diferencují se pod vlivem IL-12, IL-18, IFN- $\gamma$
- Působí prozánětlivě, stimulují funkci makrofágů.
- Snad se spolupodílejí se na patogenezi autoimunitní thyreoiditidy, roztroušené mozkomíšní sklerózy.
- Produkují IFN- $\gamma$ , tlumí funkci  $T_h2$  lymfocytů.
- Hrají důležitou roli v akutní rejekci štěpu

# Th2 odpověď'



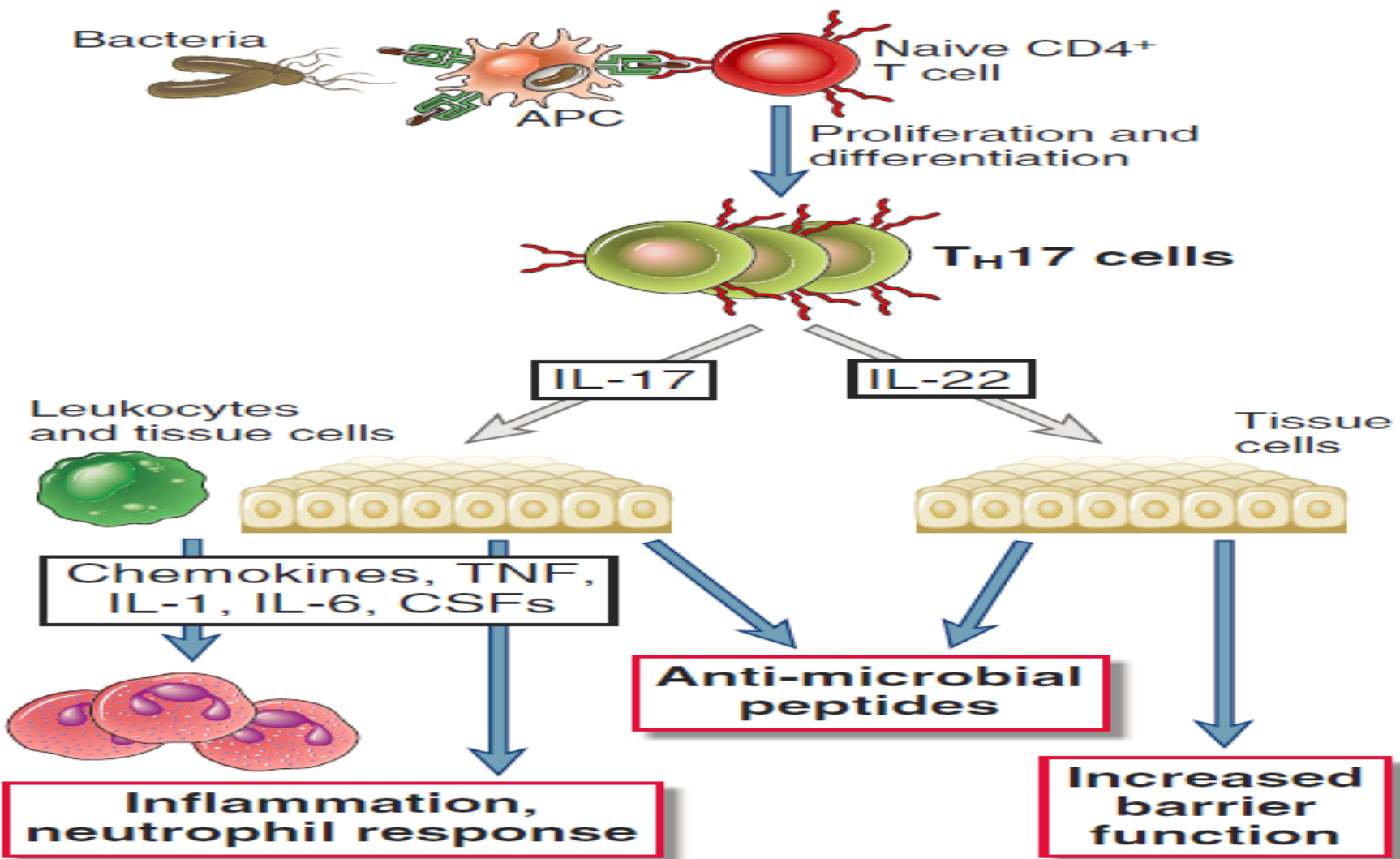
# Th2 lymfocyty

- Rozesnávají antigeny produkované parazity a další mikroby a alergeny
- IL-4 sekretovaný aktivovanými Th2 lymfocyty
  - podporují Izotypové přepnutí B-lymfocytů a produkci IgE, které může pokrýt parazity
  - Ovlivňuje degranulaci žírných buněk a zánět
- IL-5 aktivuje eosinofily k uvolnění obsahu granulí ke zničení parazitů
- IL-4 a IL-13 stimulují ochranu epitelové bariery

# $T_h2$ lymfocyty

- Produkují zejména IL-3, IL-4, IL-5, IL-10.
- Diferencují se pod vlivem IL-4
- Stimulují tvorbu protilátek.
- Spolupodílejí se na patogenezi atopických chorob.
- Jejich predominance se objevuje během těhotenství.
- Produkci IL-10 a IL-4 tlumí funkci  $T_h1$  lymfocytů.

# Th17 odpověď'



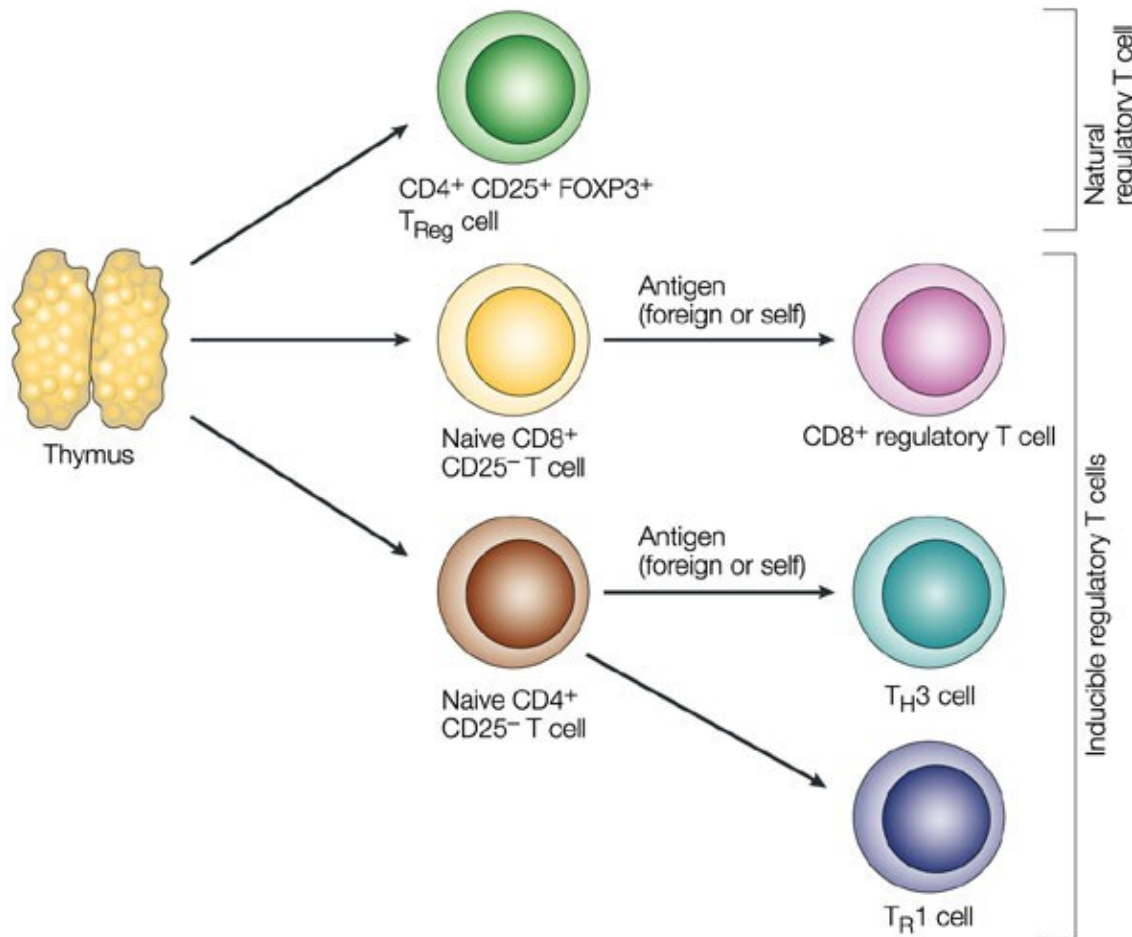
# $T_h17$ lymfocyty

- Vznikají z antigenem-stimulovaných T-lymfocytů v prostředí TGF- $\beta$  a IL-6.
- Produkují IL-17A , IL-17F a IL-23.
- Mají význam v obraně proti extracelulárním patogenům.
- Patogeneticky se uplatňují při chronických zánětlivých procesech a vzniku některých autoimunitních chorob ( ?Crohnova choroba, ?RA).

# Th17 T lymfocyty

- Stimulují zánětlivou odpověď bohatou na neutrofily ničící extracelulární bakterie a houby
- Může být důležitá u poškození tkání u autoimunitních chorob

# Základní typy regulačních T-lymfocytů



# $T_{reg}$ lymfocyty

- Samostatná subpopulace přirozeně regulačních buněk.
- Vývoj v thymu.
- Jsou CD4+CD25+.
- Přímo působí na jiné T-lymfocyty prostřednictvím molekuly CTLA-4 a snad i membránovou formou TGF- $\beta$ .
- Tvoří asi 5-10% CD4+ lymfocytů.
- Je možná i indukce těchto buněk na periferii.

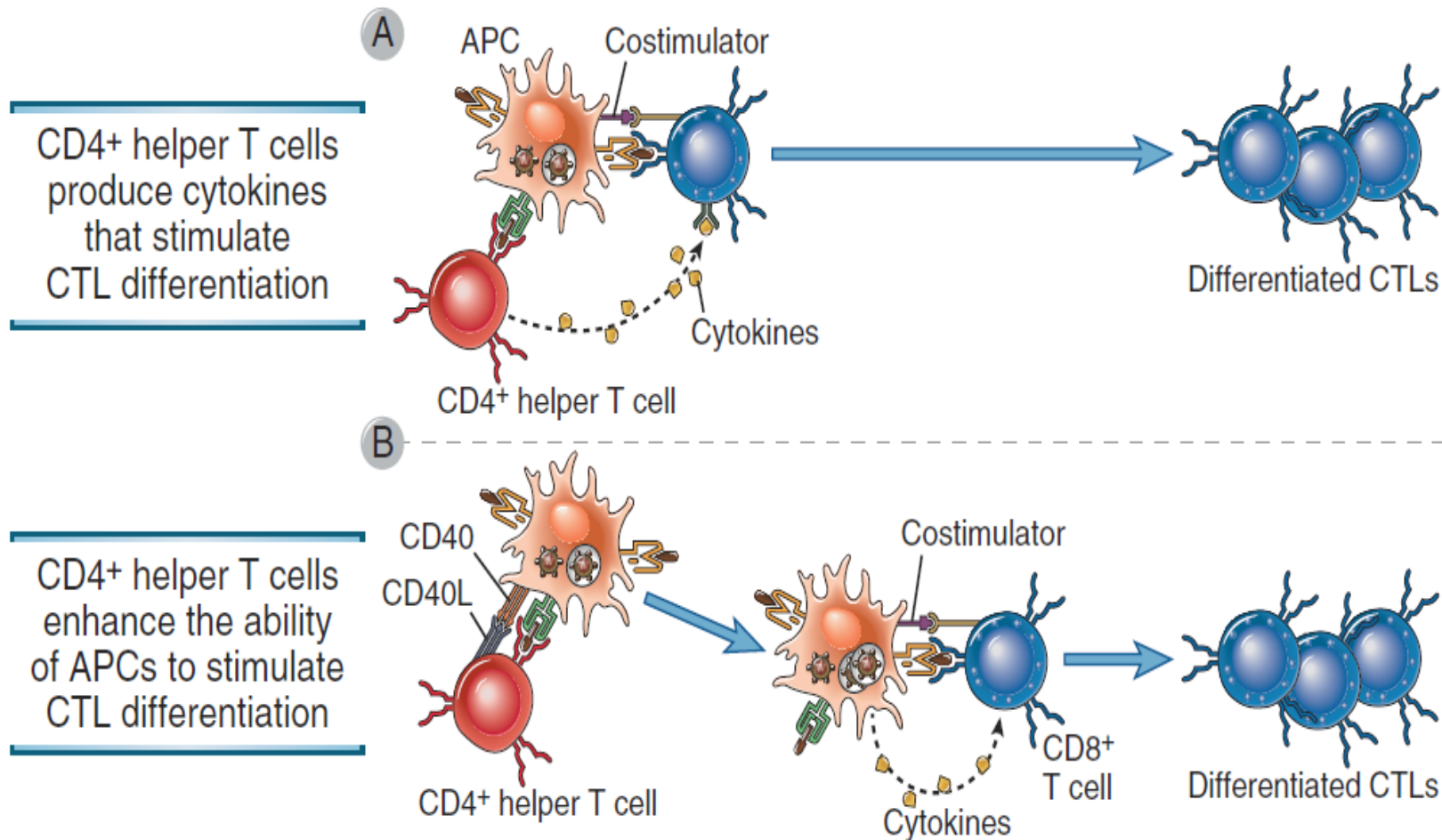
# TR-1 lymfocyty

- Jedná se o indukované regulační CD4+ buňky.
- Vznikají z aktivovaných T-lymfocytů působením IL-10.
- Produkují vysoké hladiny IL-10, IFN- $\gamma$ , TGF- $\beta$ , ne však IL-2.
- Není jasný vztah k obdobným tzv. Th3 buňkám.

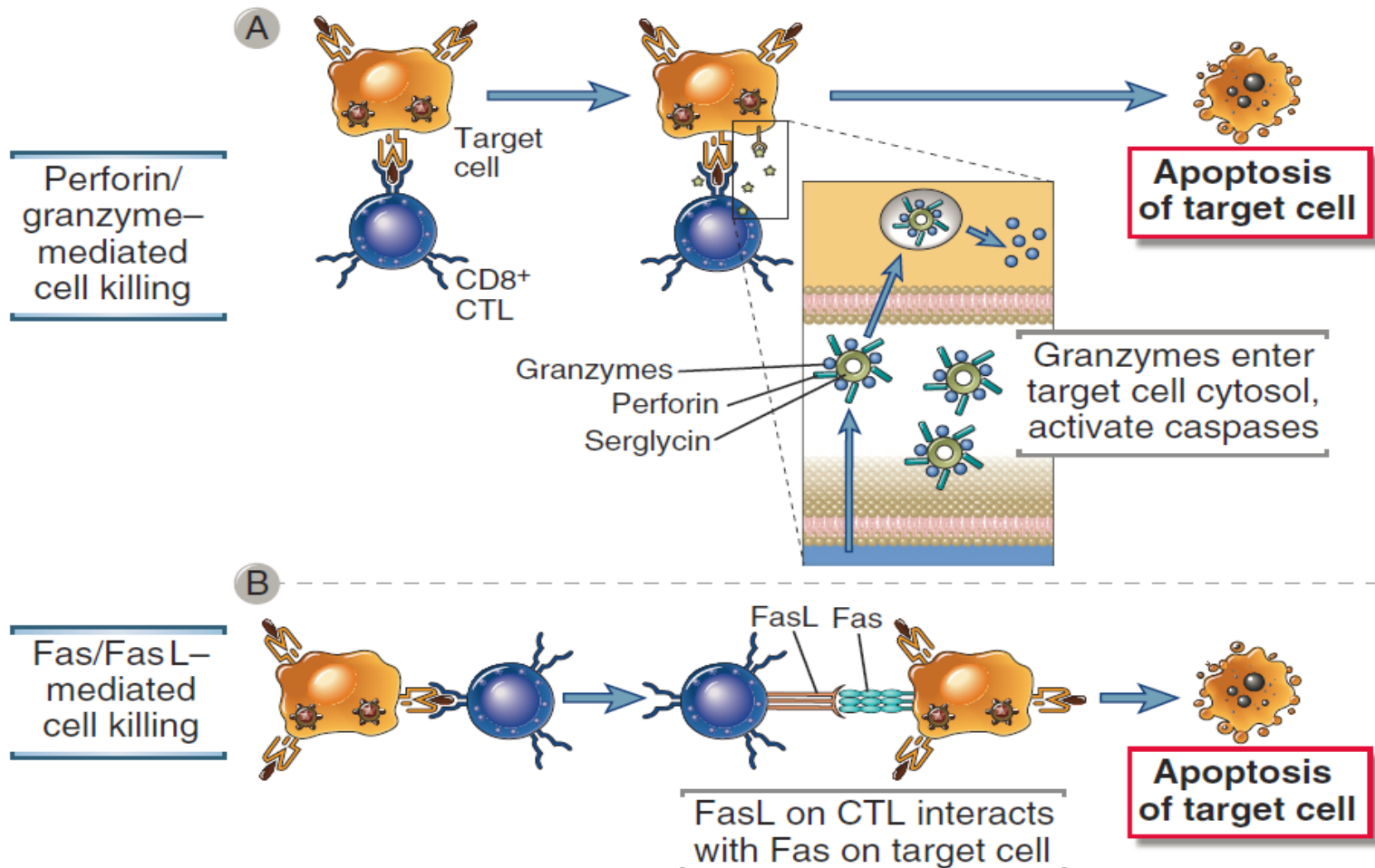
# Cytotoxické T-lymfocyty

- Jsou CD8+
- Rozeznávají cizorodý antigen prezentovaný na HLA-I antigenech.
- Cytotoxicky působí perforin, dále různé mechanismy indikující apoptózu cílové buňky (granzomy, FasL, lymphotoxin).
- Jsou i důležitými producenty cytokinů (Tc1 a Tc2 buňky)

# Diferenciace efektorových cytotoxických T lymfocytů



# Mechanismy „zabíjení“ cytotoxických T lymfocytů



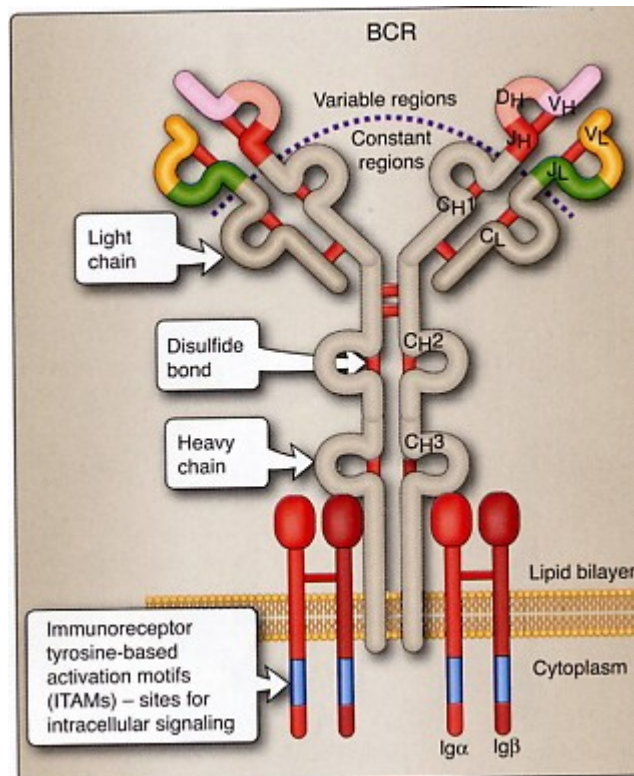
# Cytotoxické CD8+ T lymfocyty

- Zabíjejí buňky exprimující peptidy virových antigenů, které jsou asociovány s molekulami MHC I. Třídy
- Zabíjeno je pomocí granulí, které obsahují granzym a perforin
- Perforin usnadňuje granzemu vstup do cytoplasmy cílové buňky a granzym iniciuje několik cest apoptózy
- CD8+ dále sekretuje IFN gama

# Gama delta T lymfocyty a NKT buňky

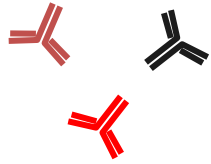
- Malé populace lymfocytů (5% periferní krev), častější výskyt mezi epteliemi
- Nerozeznávají MHC asociované peptidové Ag
- rozeznávající širokou škálu Ag zahrnující peptidy i nebílkovinné antigeny: malé fosforylované molekuly, alkyl aminy, stresové proteiny a lipidy
- Část těchto buněk je přítomno v kůži a ve sliznicích
- Určeny k obraně proti konzervovaným Ag strukturám (např. u mykobakterií)

# Receptor lymfocytů B (BCR) (*IgM*, *IgD*)

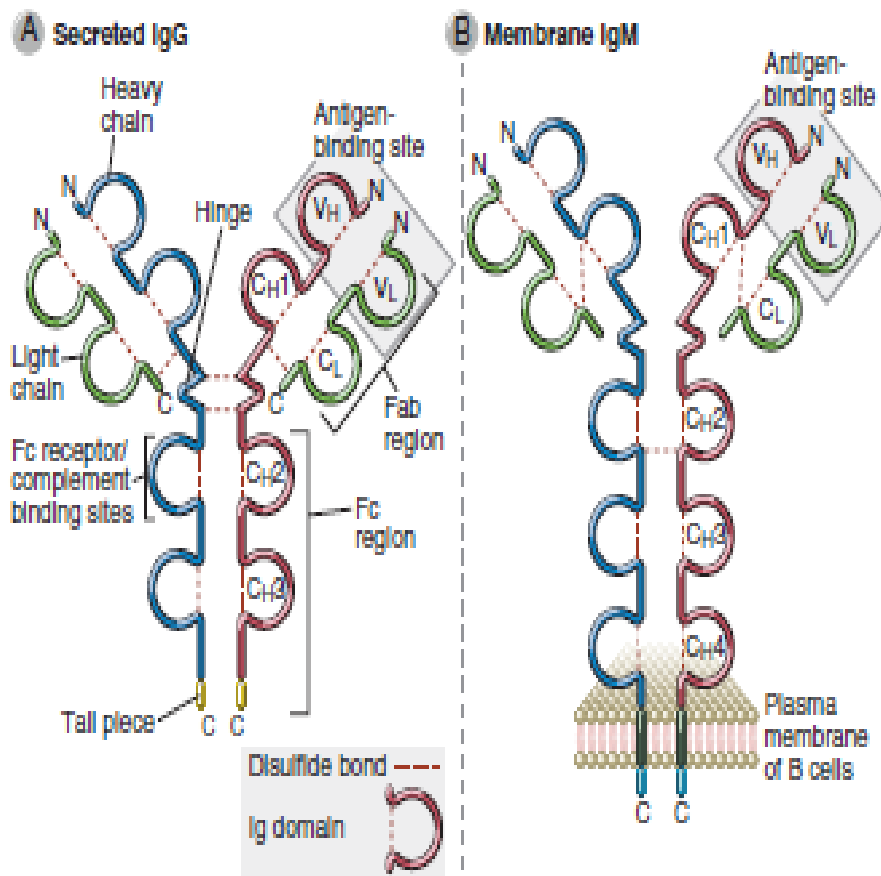


# B lymfocyty

- základními buňkami specifické humorální imunity
- primární funkce - produkce protilátek – imunoglobulinů (Ig)
- Ig- zaměřeny proti mikroorganismům nebo jejich toxinům působících v tělních tekutinách či dutinách tj. mimo buňky



# BCR receptor

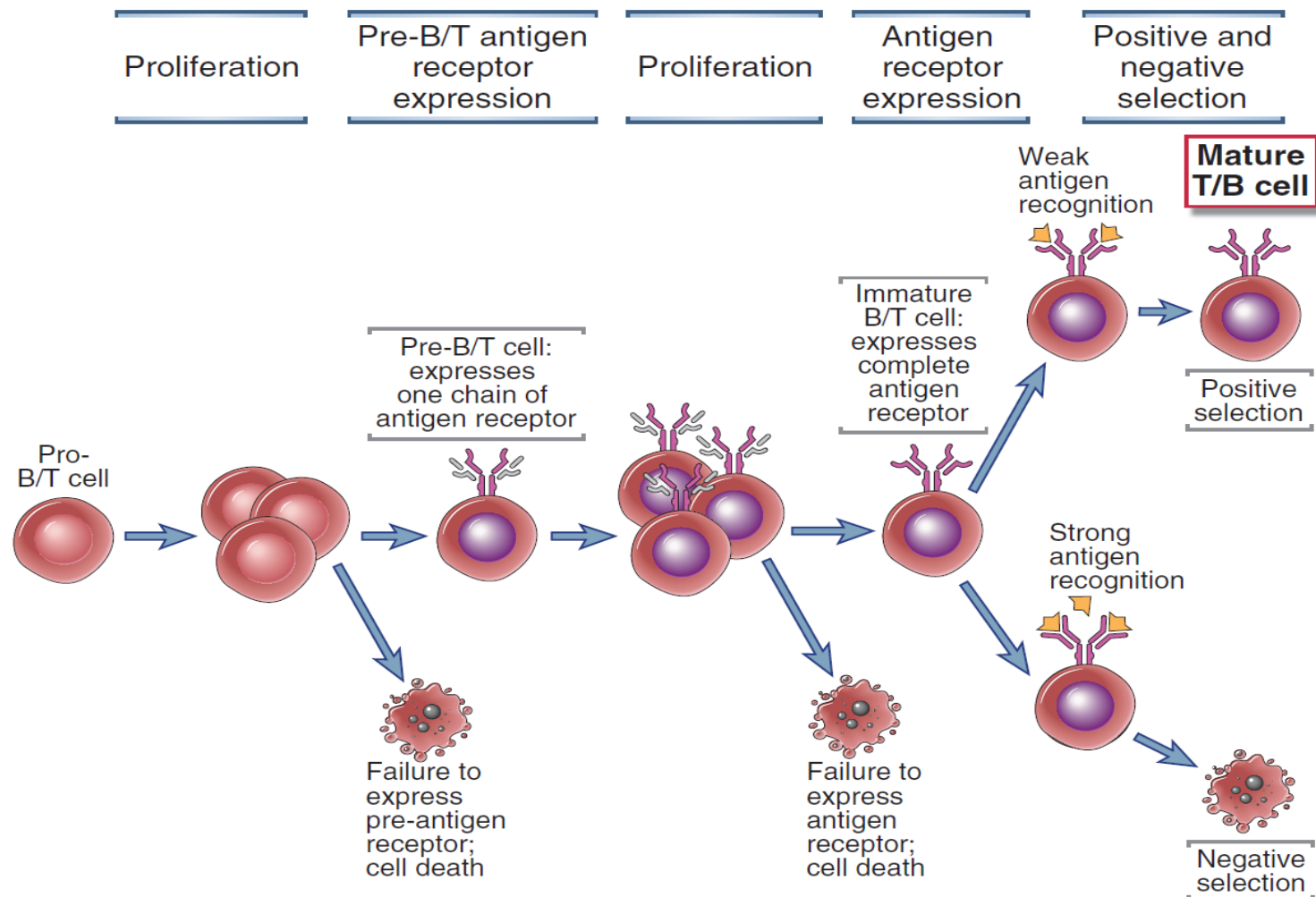


- Skládá se ze dvou identických těžkých řetězců a dvou identických lehkých řetězců
- Na každém řetězci jsou variabilní a konstantní oblasti

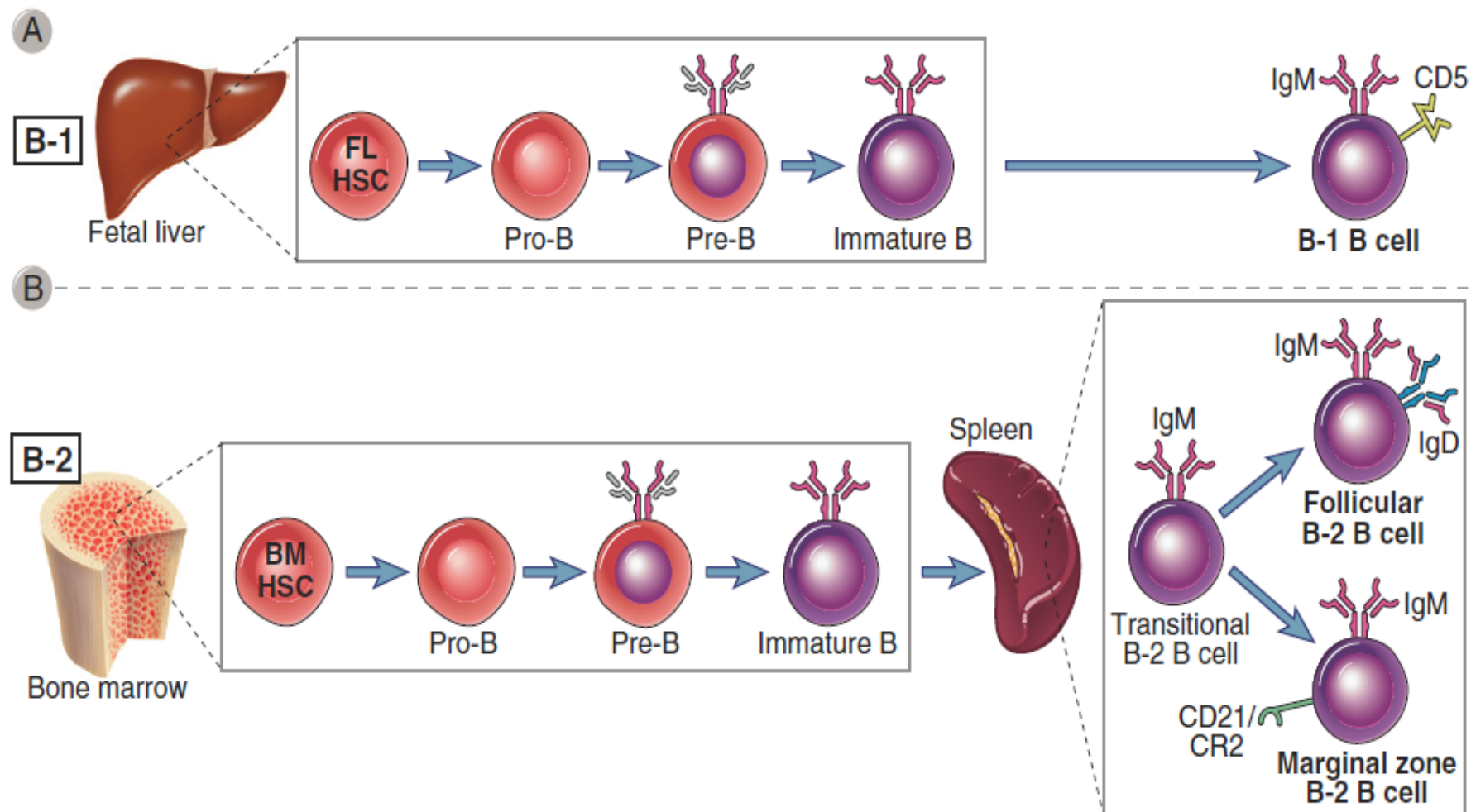
# Protilátky

- Ig existují ve dvou formách:
  - membránově vázané na povrchu B-lymfocytu , kde fungují jako receptor pro antigen
  - sekretované , které jsou v cirkulaci, tkáních, mukóze
  - jsou sekretovány plazmatickými buňkami, které vznikají z B-lymfocytu po jeho aktivaci a další diferenciaci
  - Vážou se na Ag a aktivují efektorové mechanismy vedoucí k eliminaci Ag

# Vývoj B lymfocytů



# Diferenciace subpopulací B lymfocytů



# Antigeny aktivující lymfocyty B

## Thymus-independentní, typ 1 a 2

Typ 1: polyklonální aktivátory, mitogeny,  
stimulují B-bb nespecificky

Typ 2: polysacharidy bakterií, aktivace je  
specifická

*(především IgM, nízká afinita, krátká paměť)*

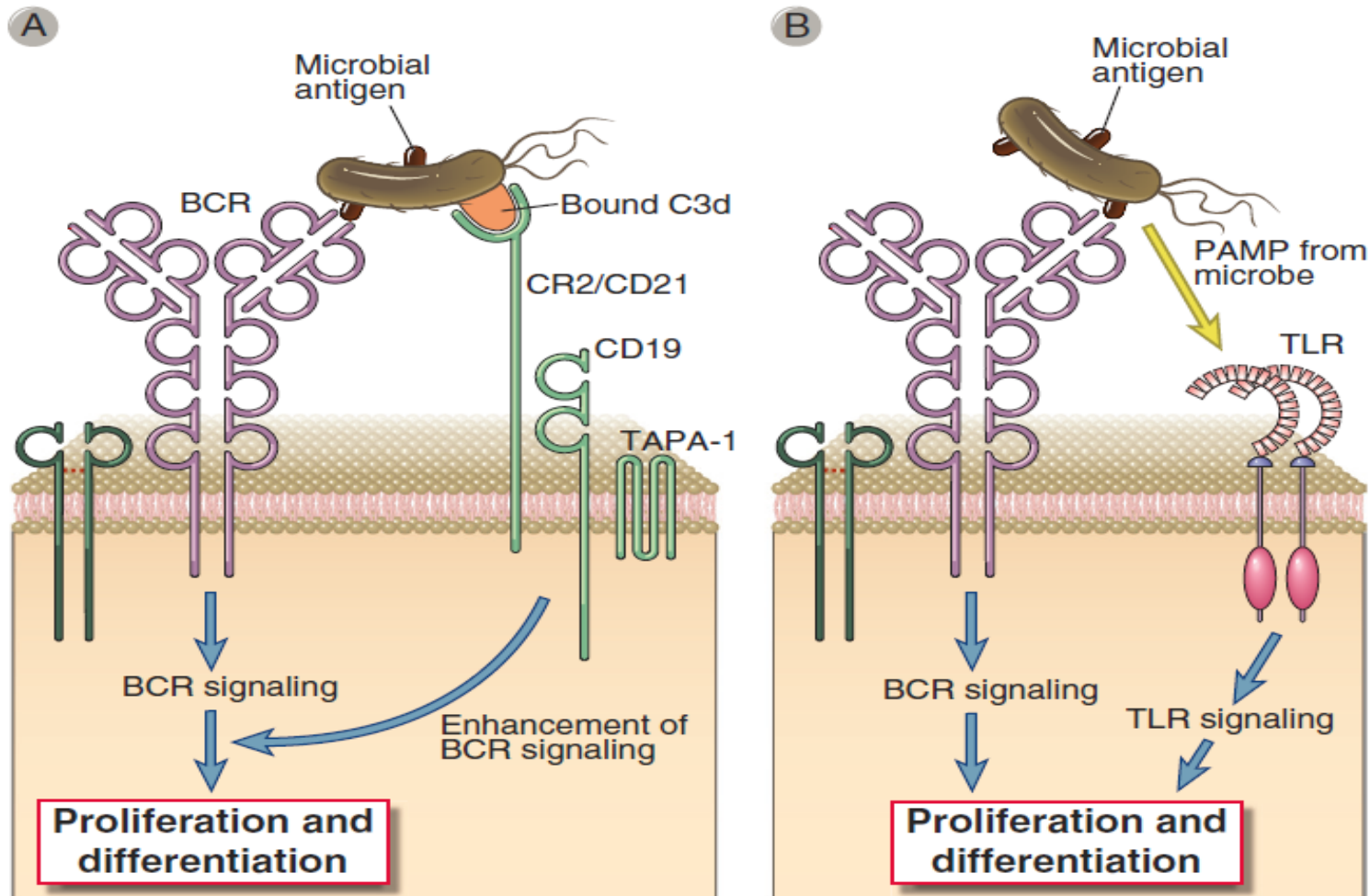
## Thymus-dependentní

Proteiny, glykoproteiny. Vyžadují kooperaci T-B.  
*(IgM, IgG, IgA, vysoká afinita, dlouhodobá paměť)*

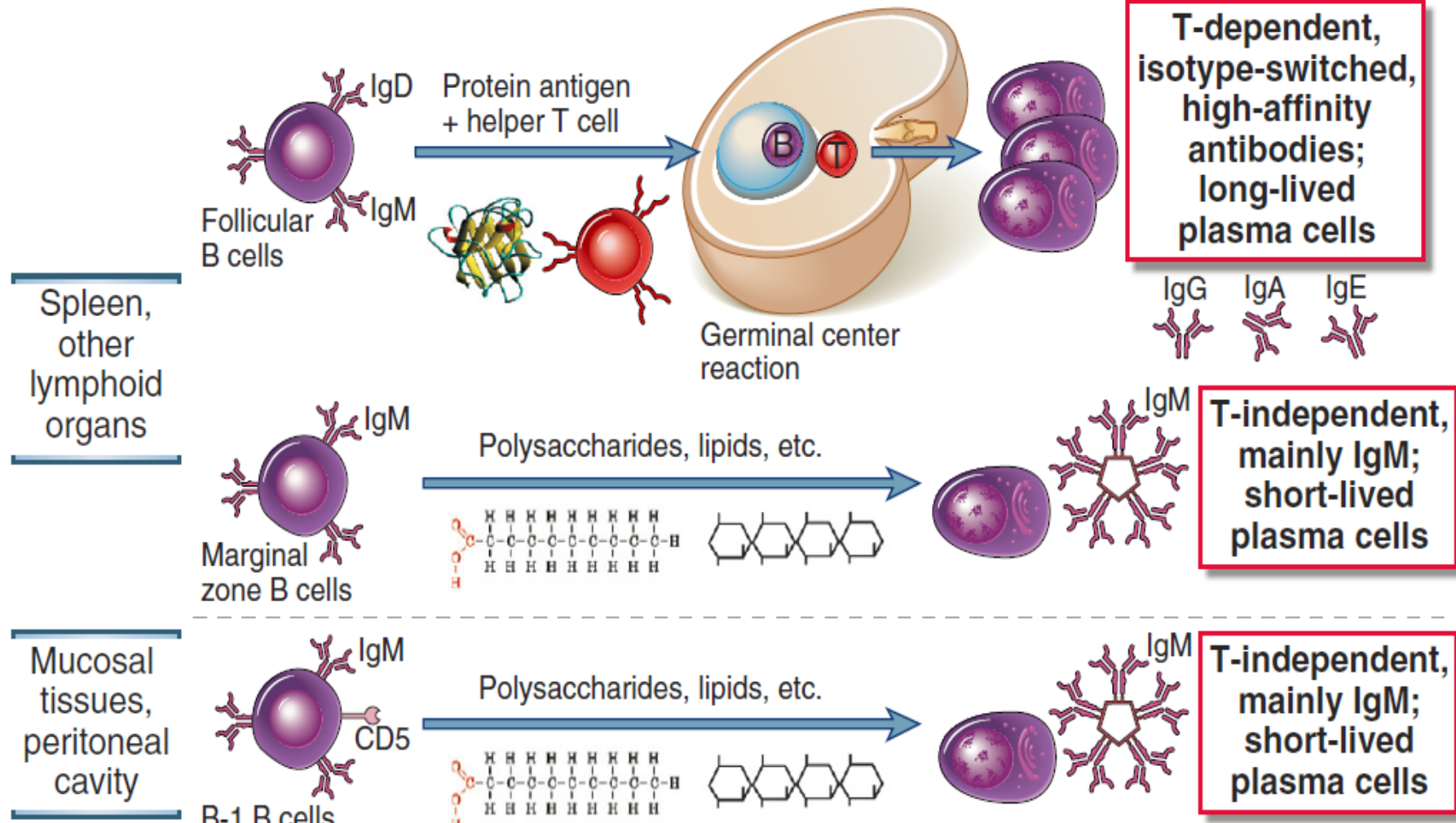
# Aktivace B lymfocytů a produkce Ig

- Ag se váže na membránový IgM a IgD receptor zralého naivního B-lymfocytu – aktivaci buňky
- Aktivace vede k proliferaci Ag specifických B-lymfocytů, k jejich diferenciaci a vzniku paměťových a plazmatických buněk
- Jediná buňka během jednoho týdne může vyprodukovať více než 5000 plazmatických buněk, které sekretují více než  $10^{12}$  molekul Ig za den

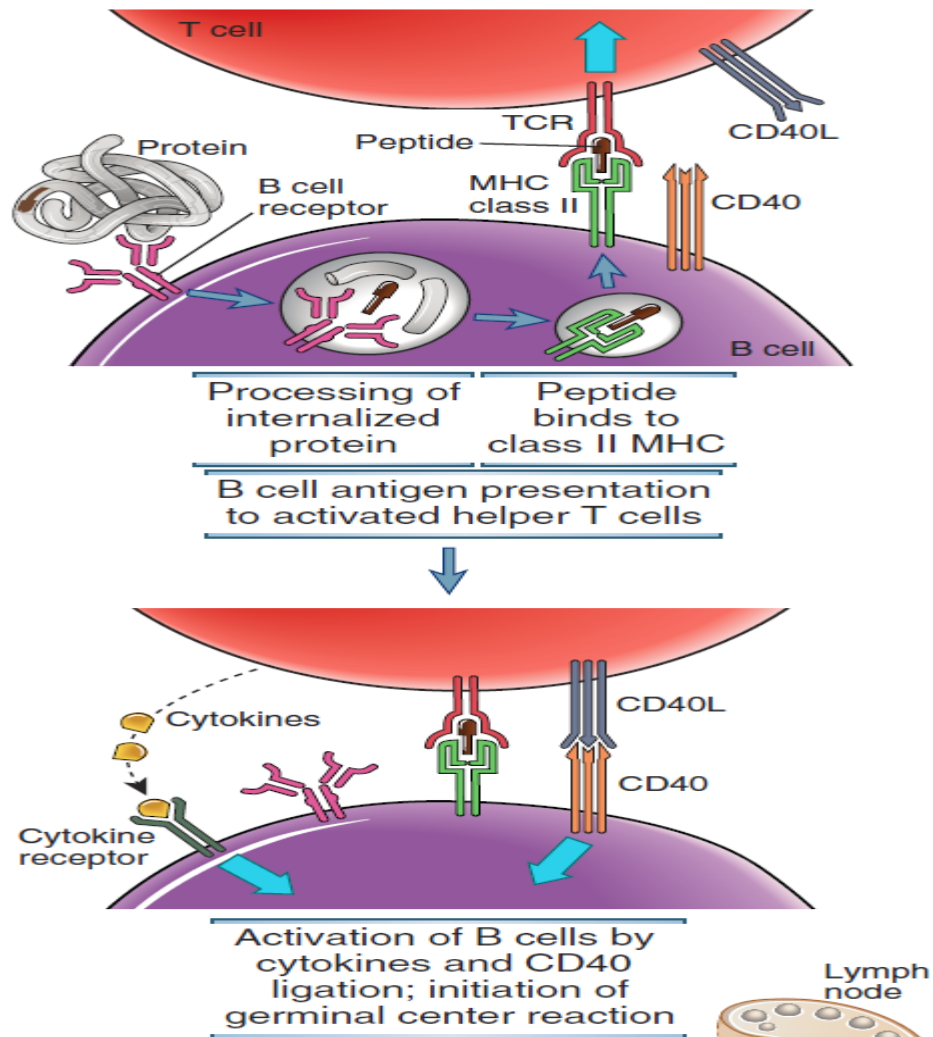
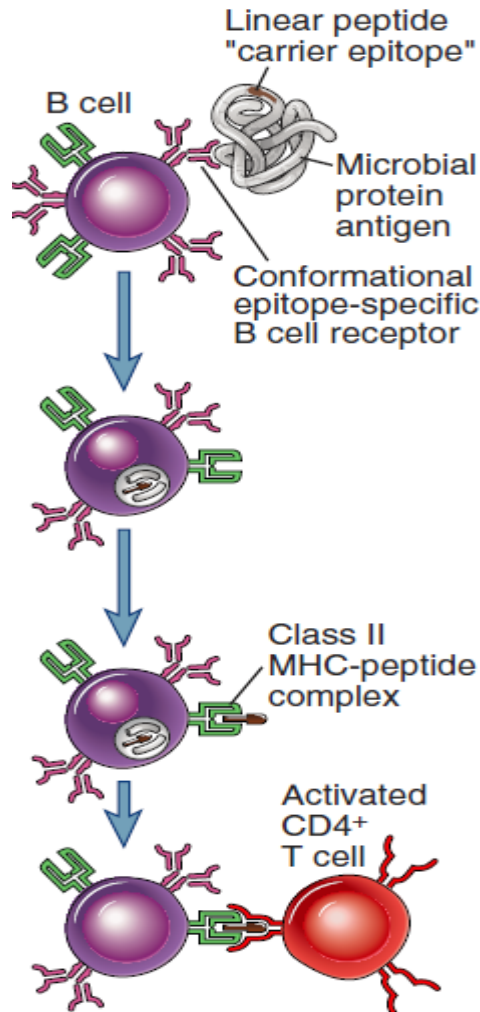
# Aktivace B lymfocytu



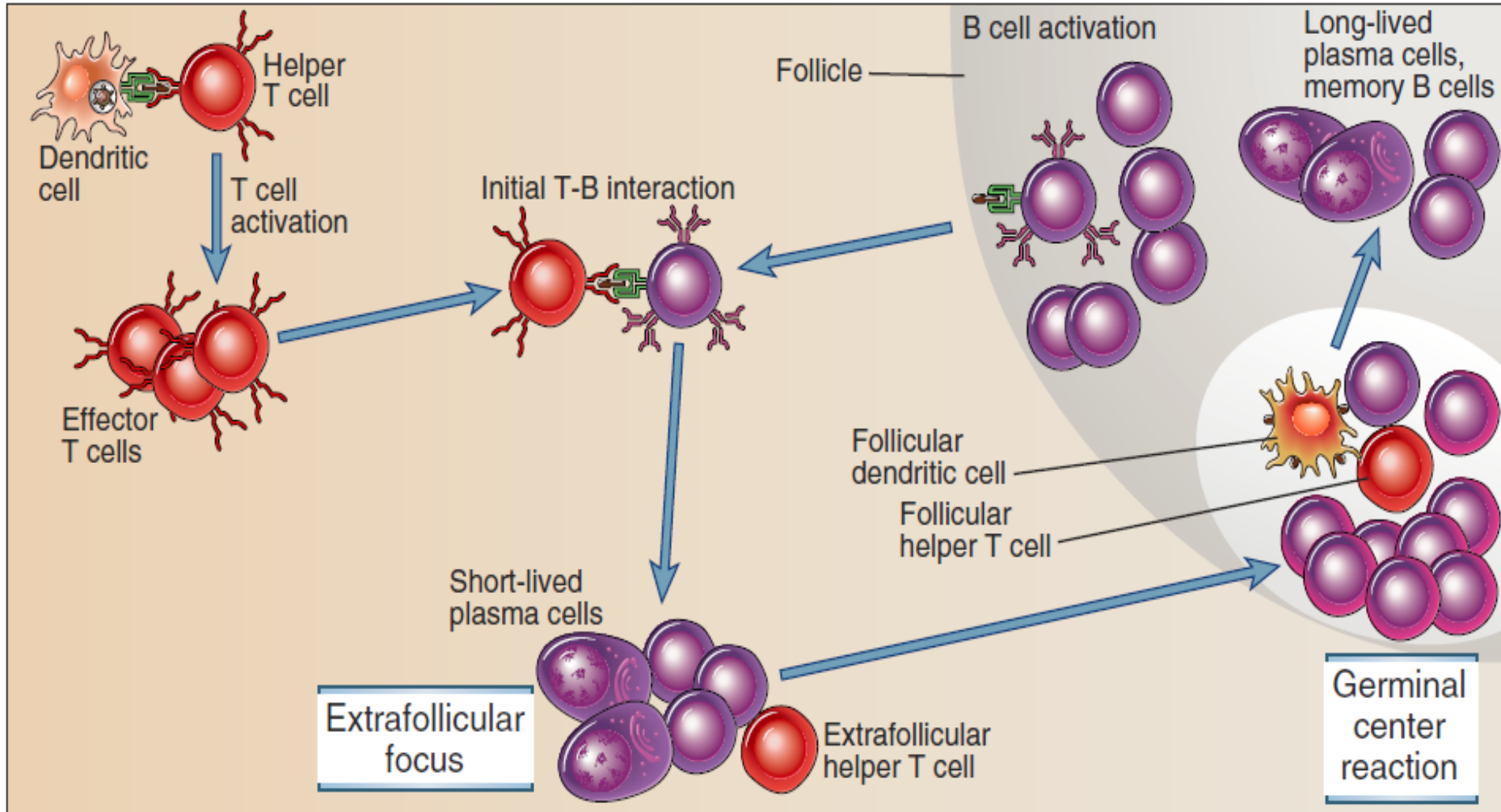
# B-lymfocytární subpopulace

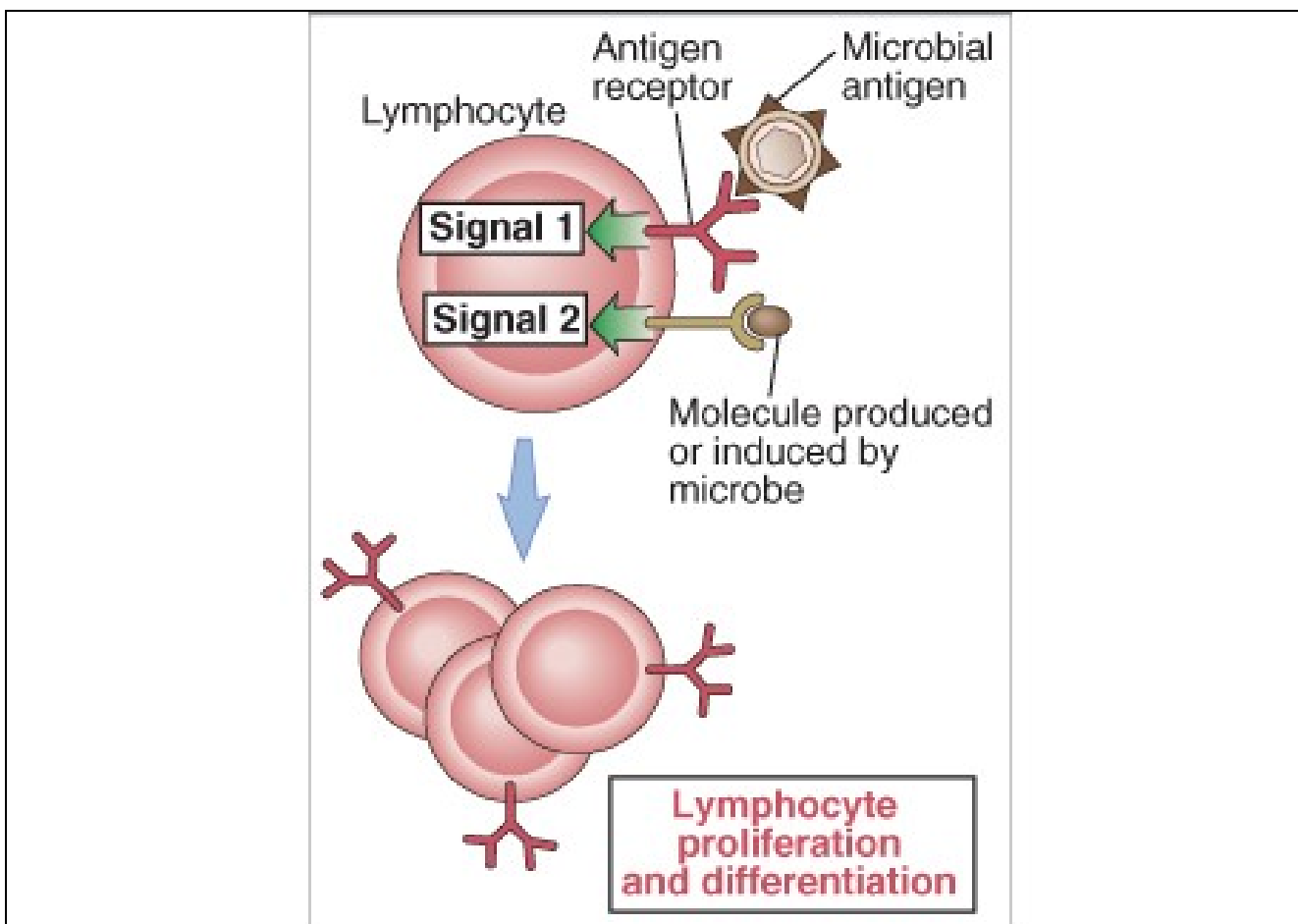


# B lymfocyt jako APC a jeho stimulace T lymfocytem



# Protilátková odpověď – T dependentní





© Elsevier Ltd. Abbas & Lichtman: Basic Immunology 2E [www.studentconsult.com](http://www.studentconsult.com)

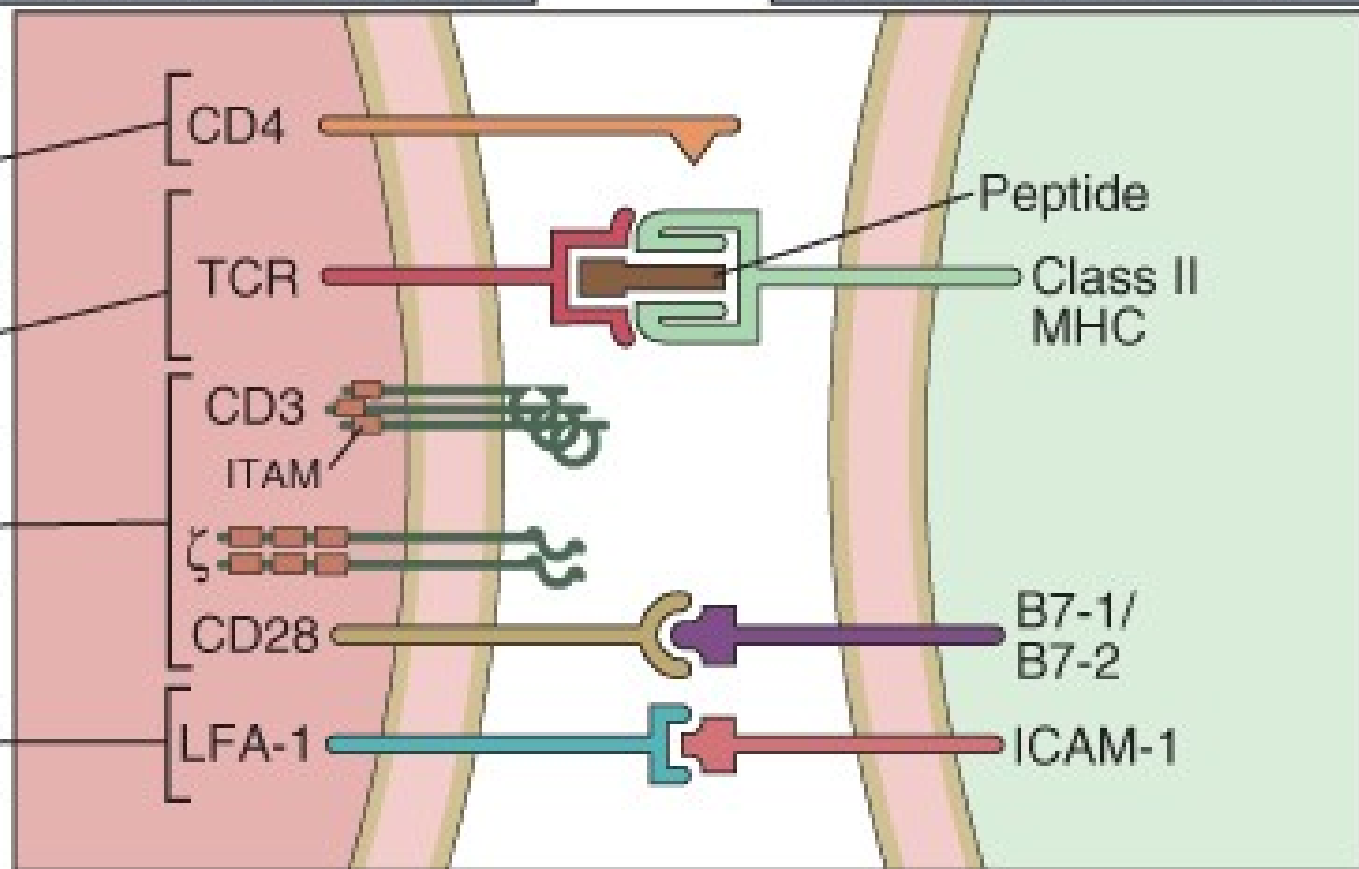
(A)

## Receptors of CD4+ helper T lymphocyte

## Ligands of class II MHC expressing APC

Adhesion,  
signal  
transductionAntigen  
recognitionSignal  
transduction

Adhesion

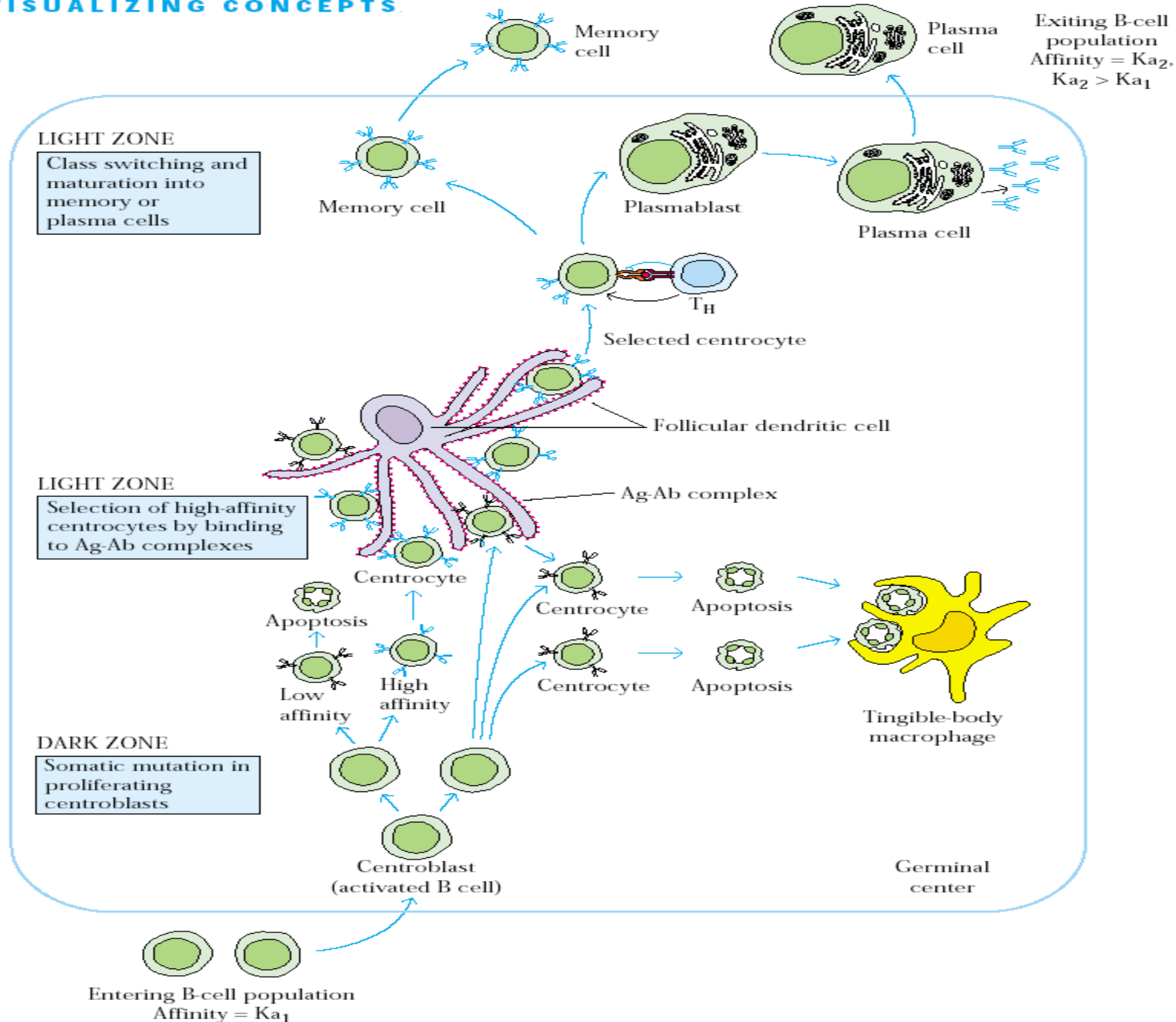


(C)

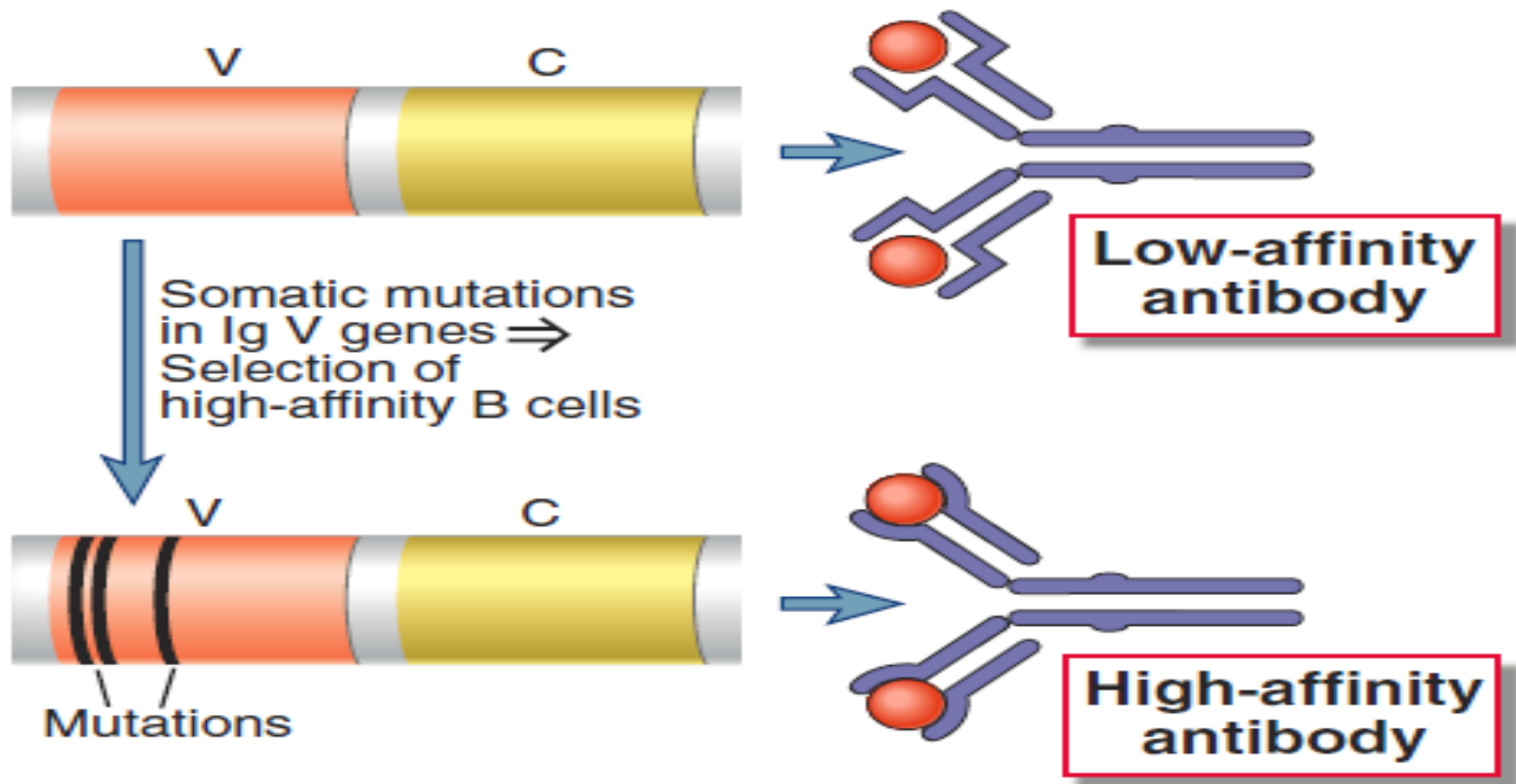
m



## VISUALIZING CONCEPTS



# Somatická hypermutace



## Figure 5: V(D)J Recombination

Germline configuration



D to J recombination



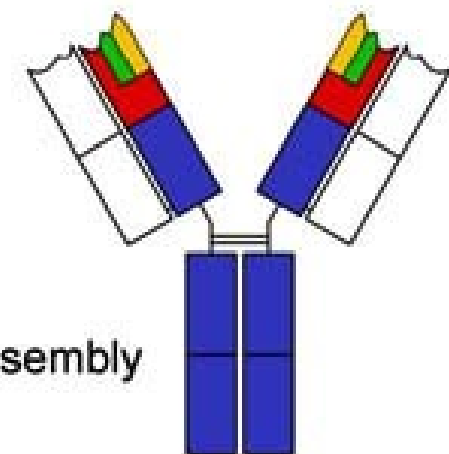
V to DJ recombination



transcription, splicing

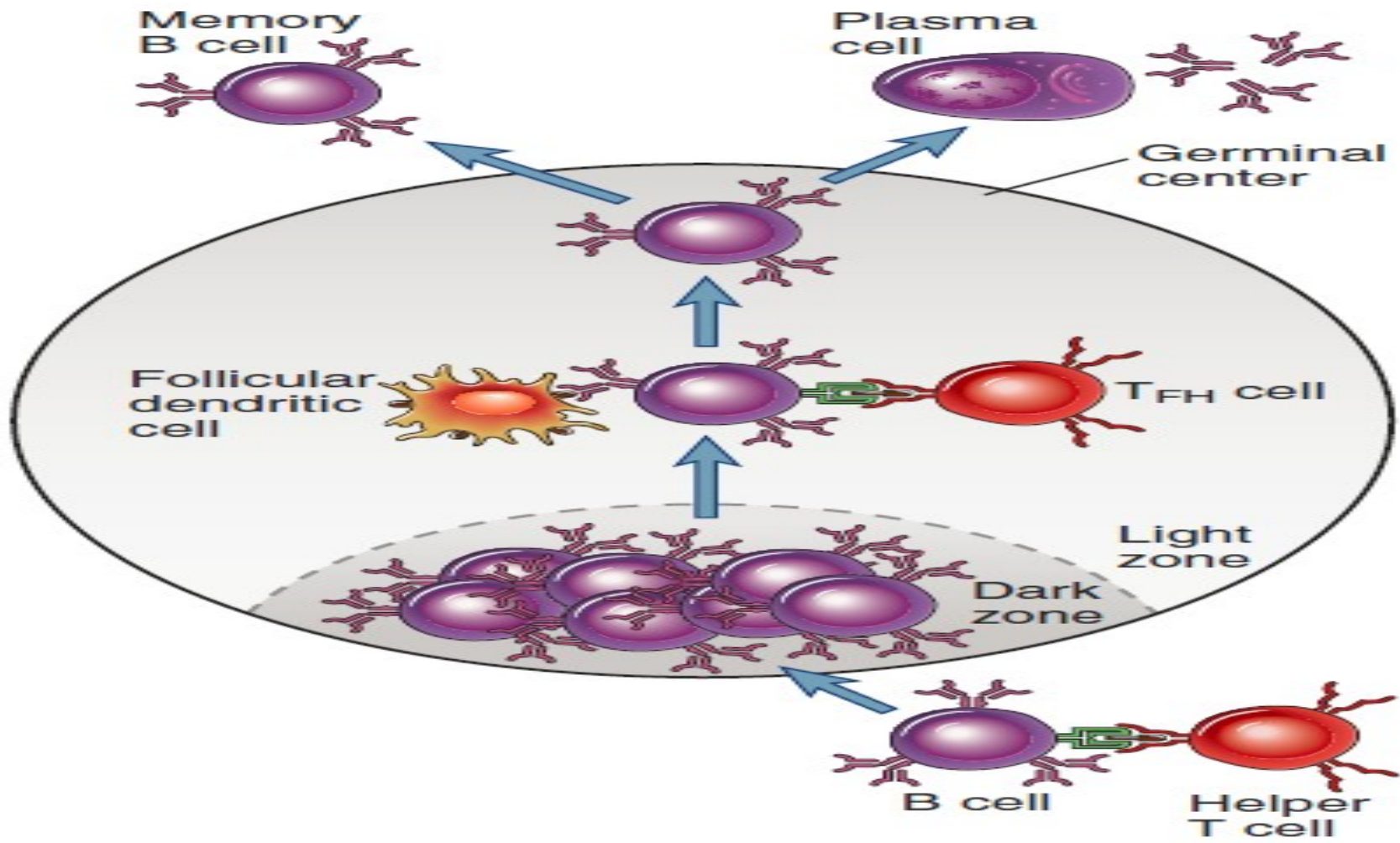


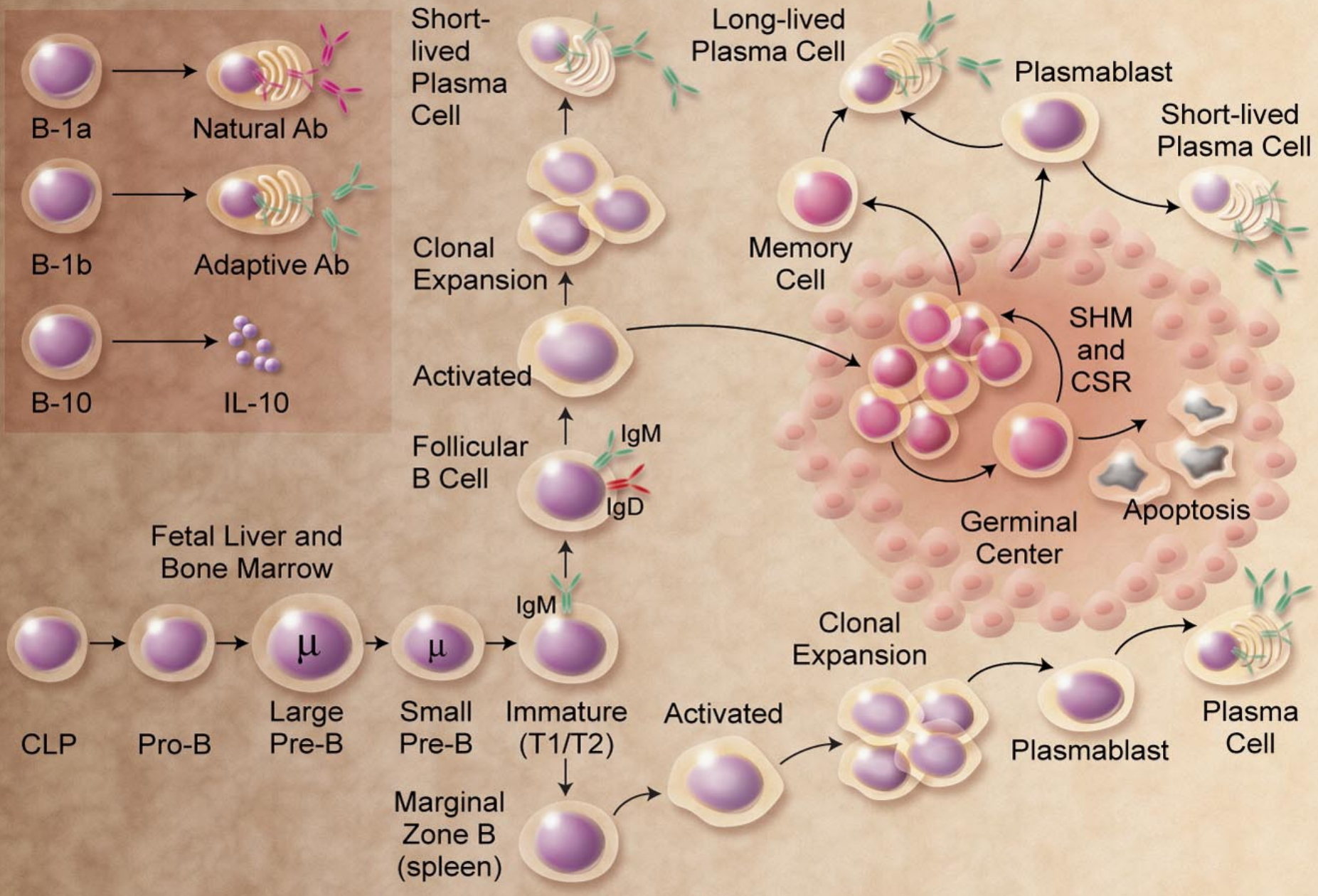
translation, assembly



(adapted from Janeway 2001)

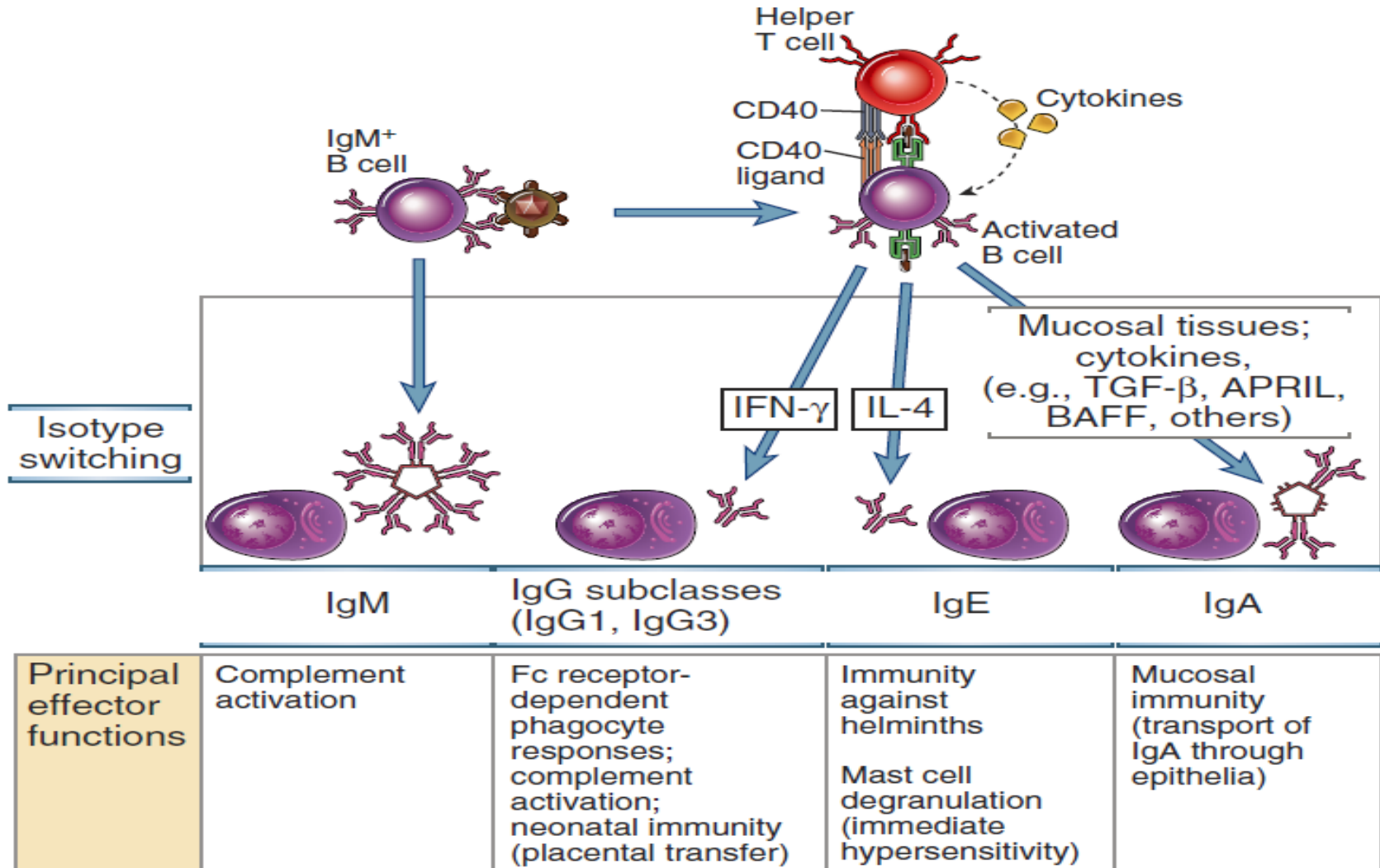
# Germinální centrum



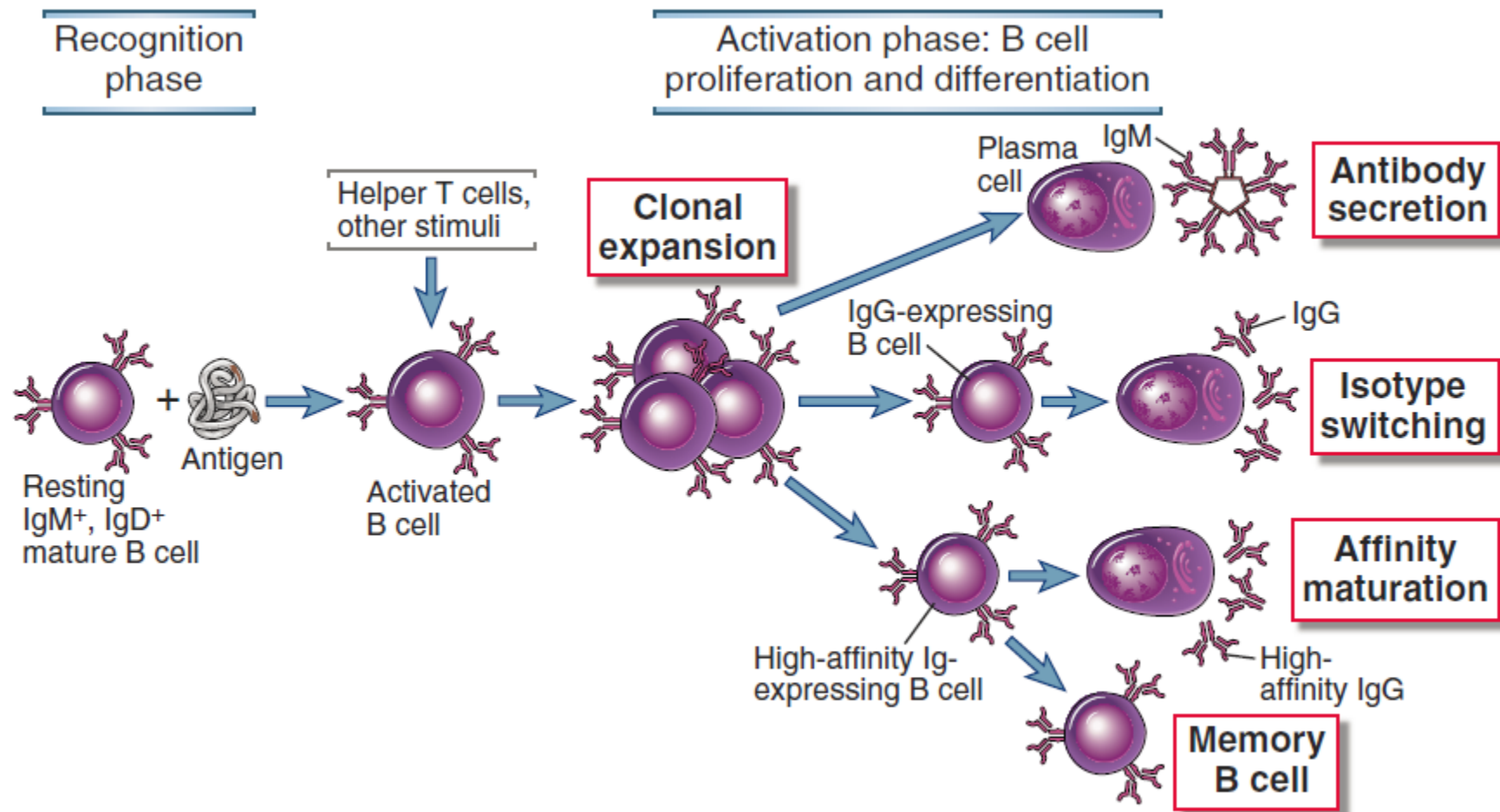


Tucker W. LeBien and Thomas F. Tedder. Blood 2008; 112: 1570-1580

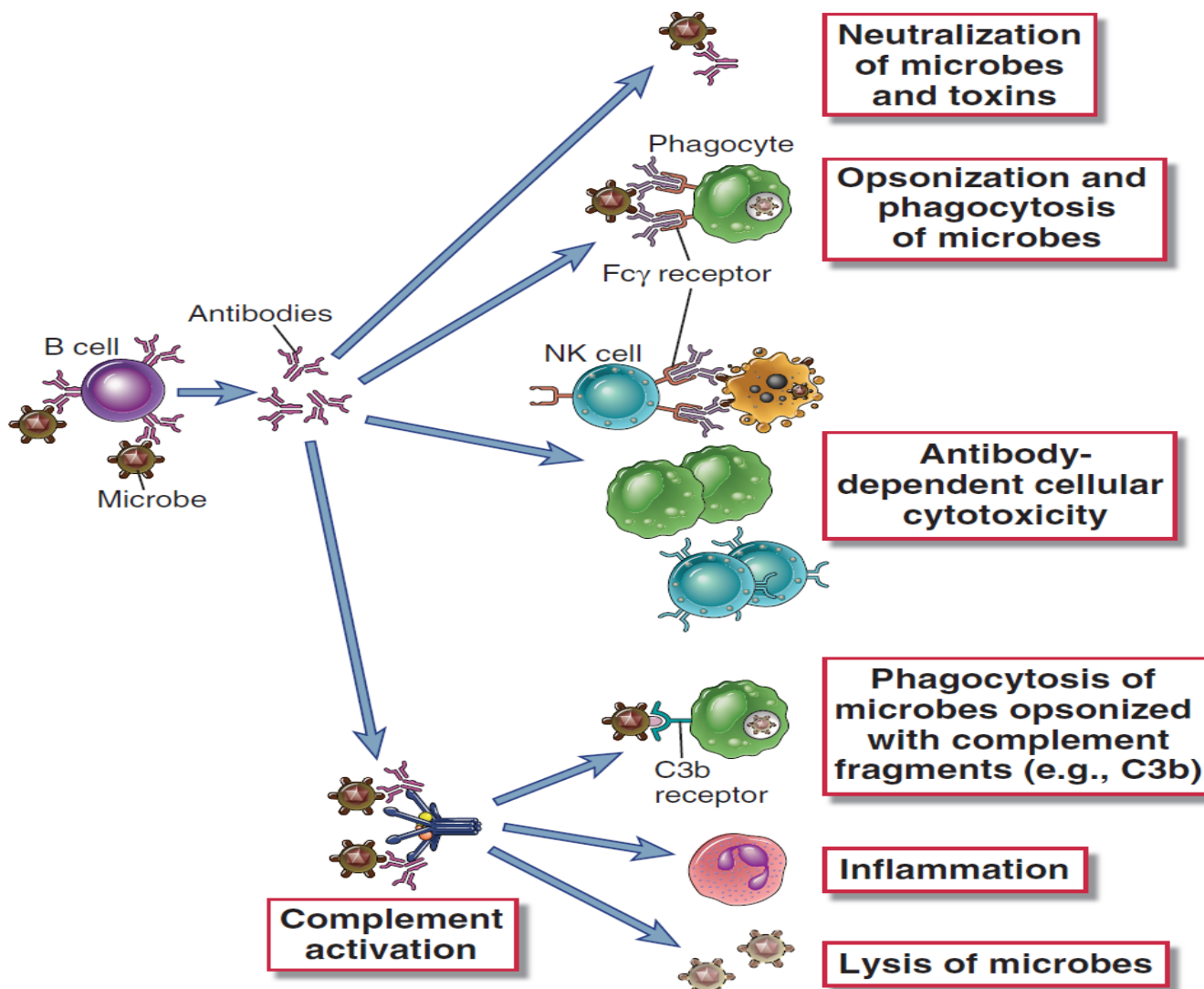
# Izotypový přesmyk a funkce jednotlivých Ig

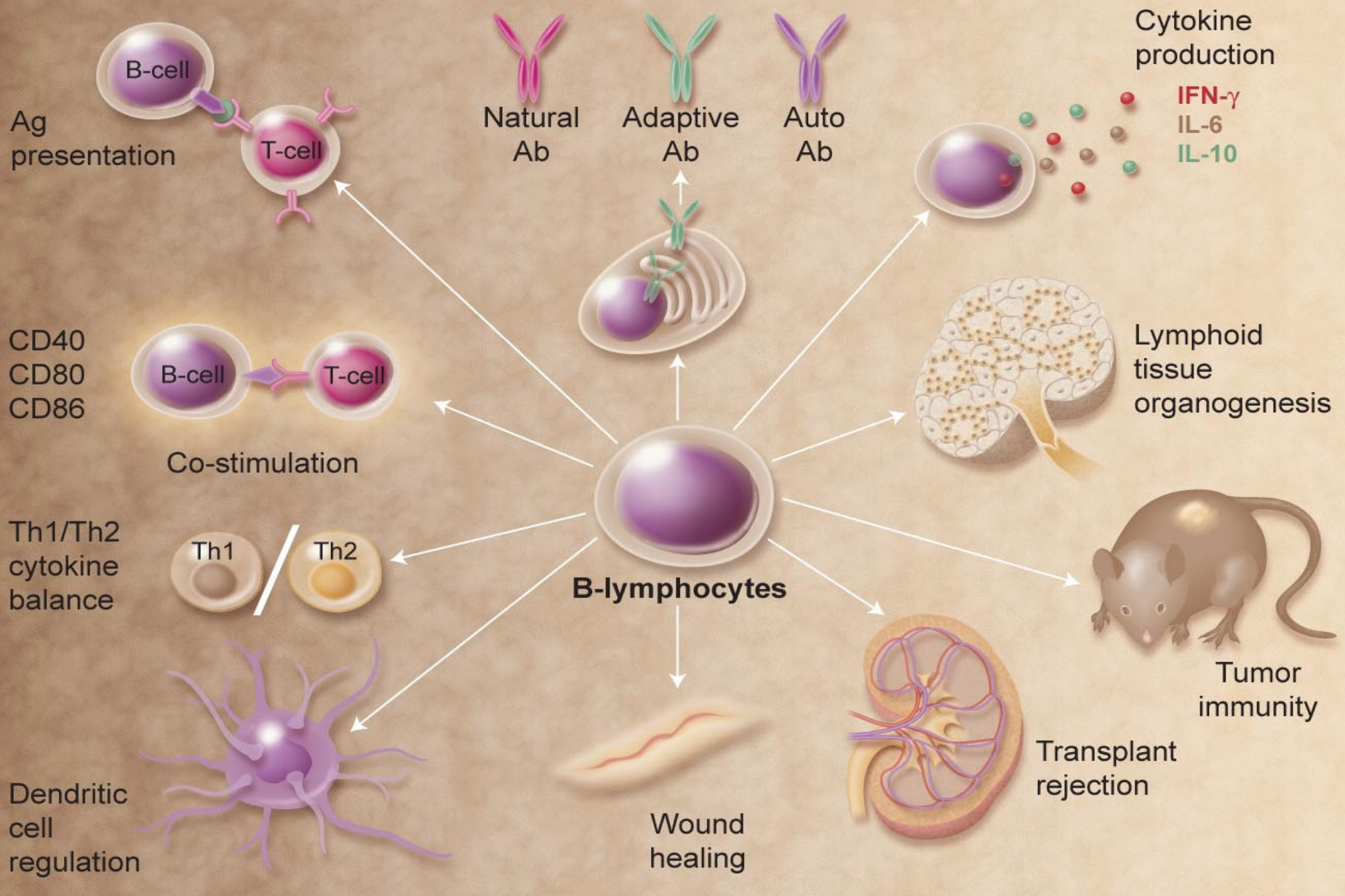


# B-buněčná aktivace a produkce Ig u B2 lymfocytů



# Efektorové funkce protilátek





# Adaptivní imunita: paměť

Zvýšení imunitní reakce po opakovaném setkání s původním antigenem.

Klonální selekce – klonální expanze

Diferenciace: terminální efektorové buňky

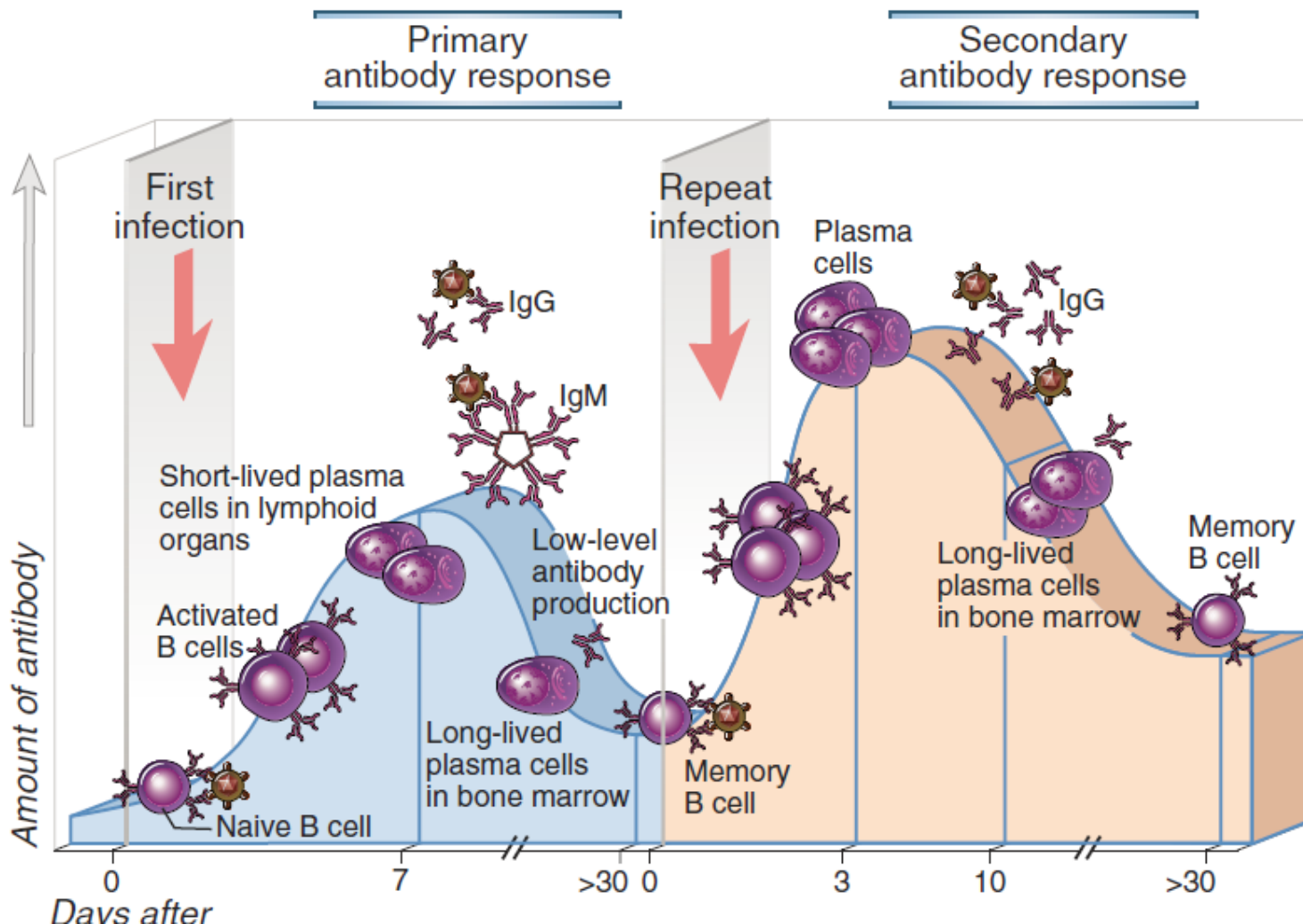
dlouze žijící paměťové buňky

Imunitní reakce

primární

sekundární (anamnestická, "booster")

# Imunitní protilátková odpověď



# PAMĚŤOVÉ BUŇKY T

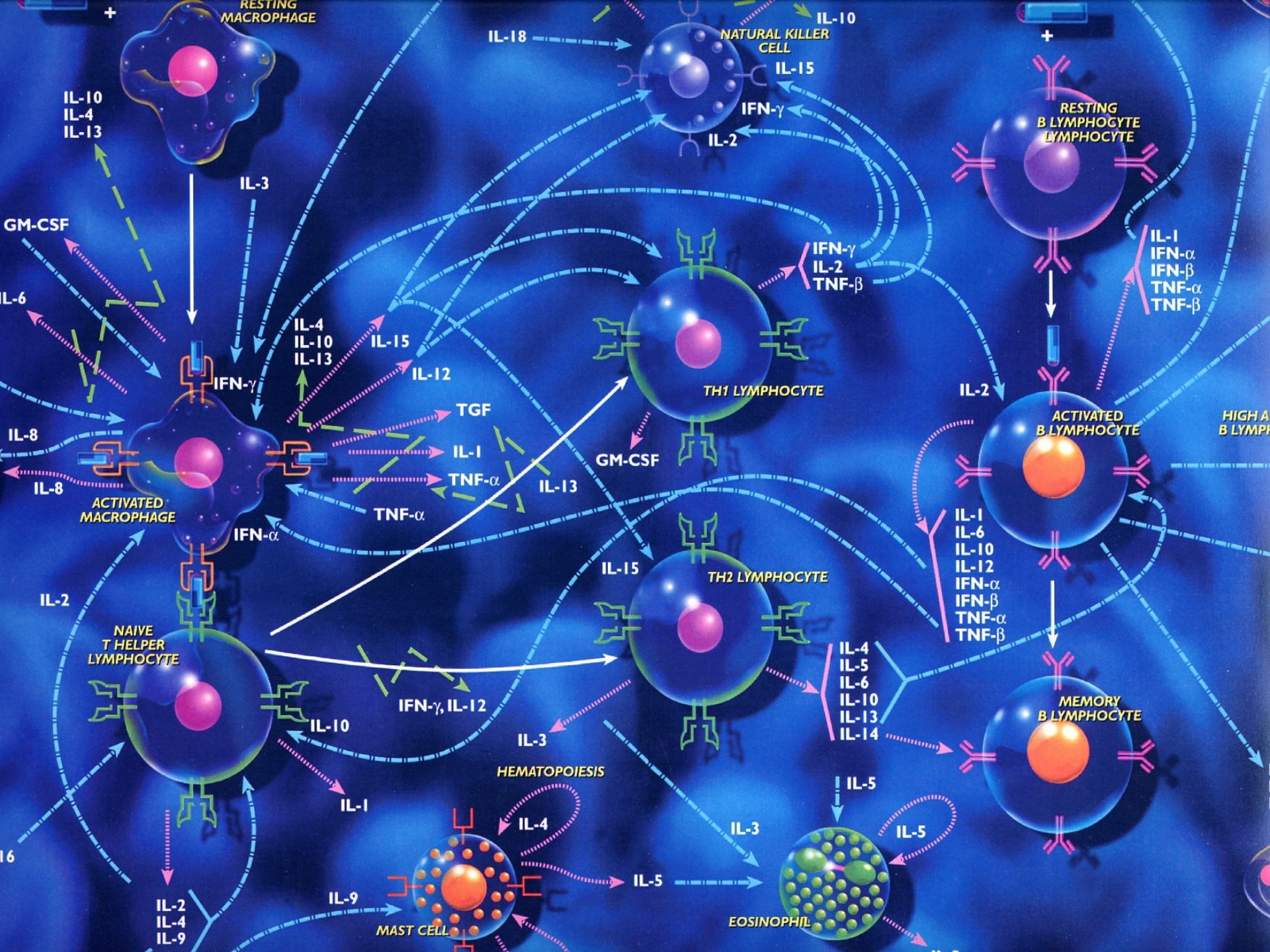
## Centrální paměťové buňky (CCR7+, CD62L+)

jsou v sekundárních lymfatických orgánech, vykazují nízkou cytolytickou aktivitu a omezenou schopnost migrace; jsou nejúčinnější při systémových infekcích

## Periferní (efektorové) paměťové buňky (CCR7-, CD62-)

jsou v nelymfoidních tkáních (plíce, kůže, tuková tkáň), jsou cytolytické a mají výrazný cirkulační potenciál; jejich lokalizace umožňuje bezprostřední reakci na infekce v periferních tkáních

# Regulace v imunitním systému



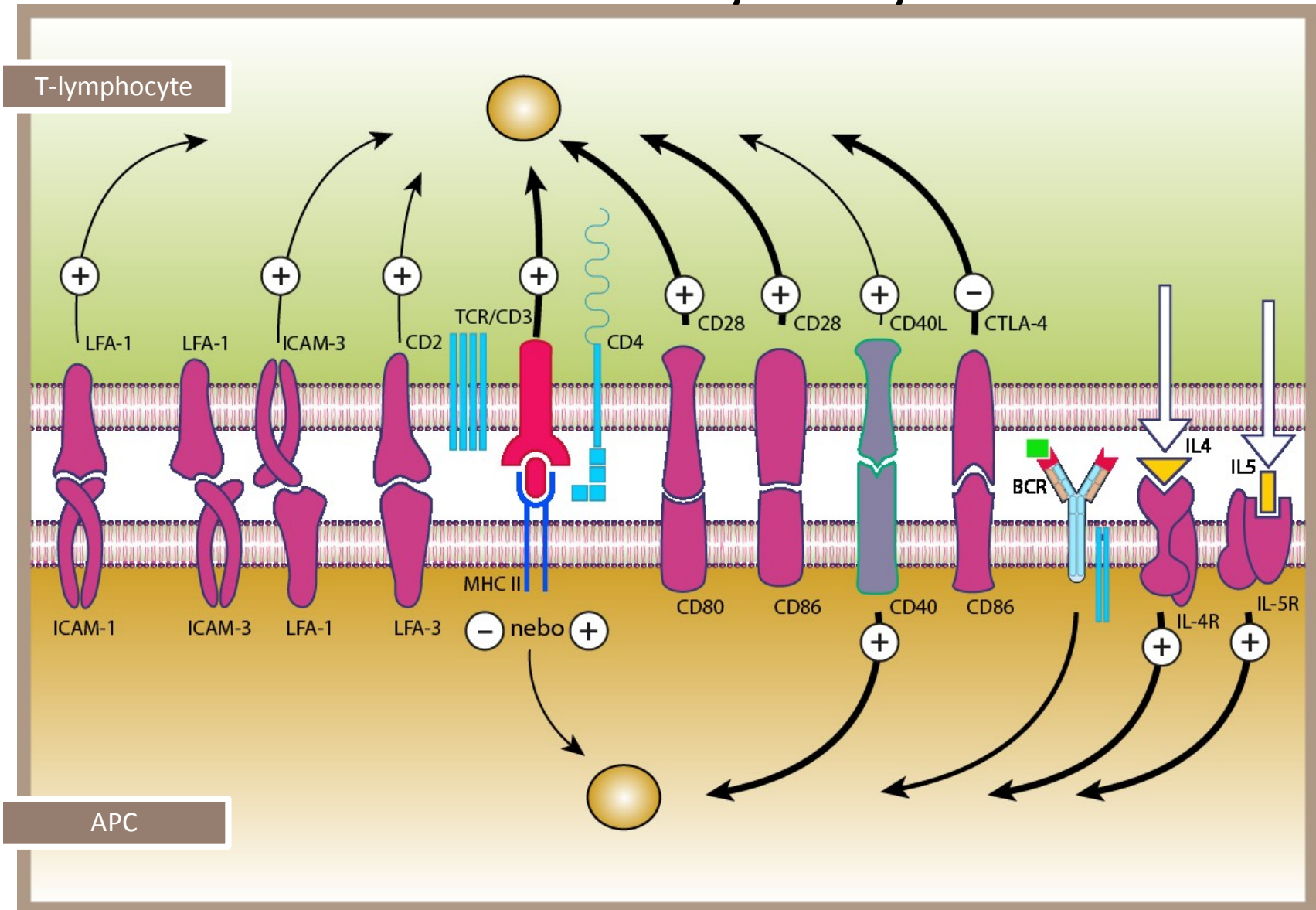
# Regulace imunitní odpovědi

- Uskutečňuje se:
  - Interakcí složek imunitního systému.
  - Vlastnostmi a kvantitou antigenu a dalších vnějších aktivačních signálů (PAMP).
  - Prostřednictvím neuroendokrinních vlivů: inervace orgánů imunitního systému, vlivem hormonů na funkci imunitního systému.

# Regulace uvnitř imunitního systému

- Uskutečňuje se především
  - Fyzikálními mezibuněčnými interakcemi – účastní se řada aktivačních povrchových molekul přenášejících pozitivní nebo negativní signál.
  - Prostřednictvím produkce řady cytokinů.

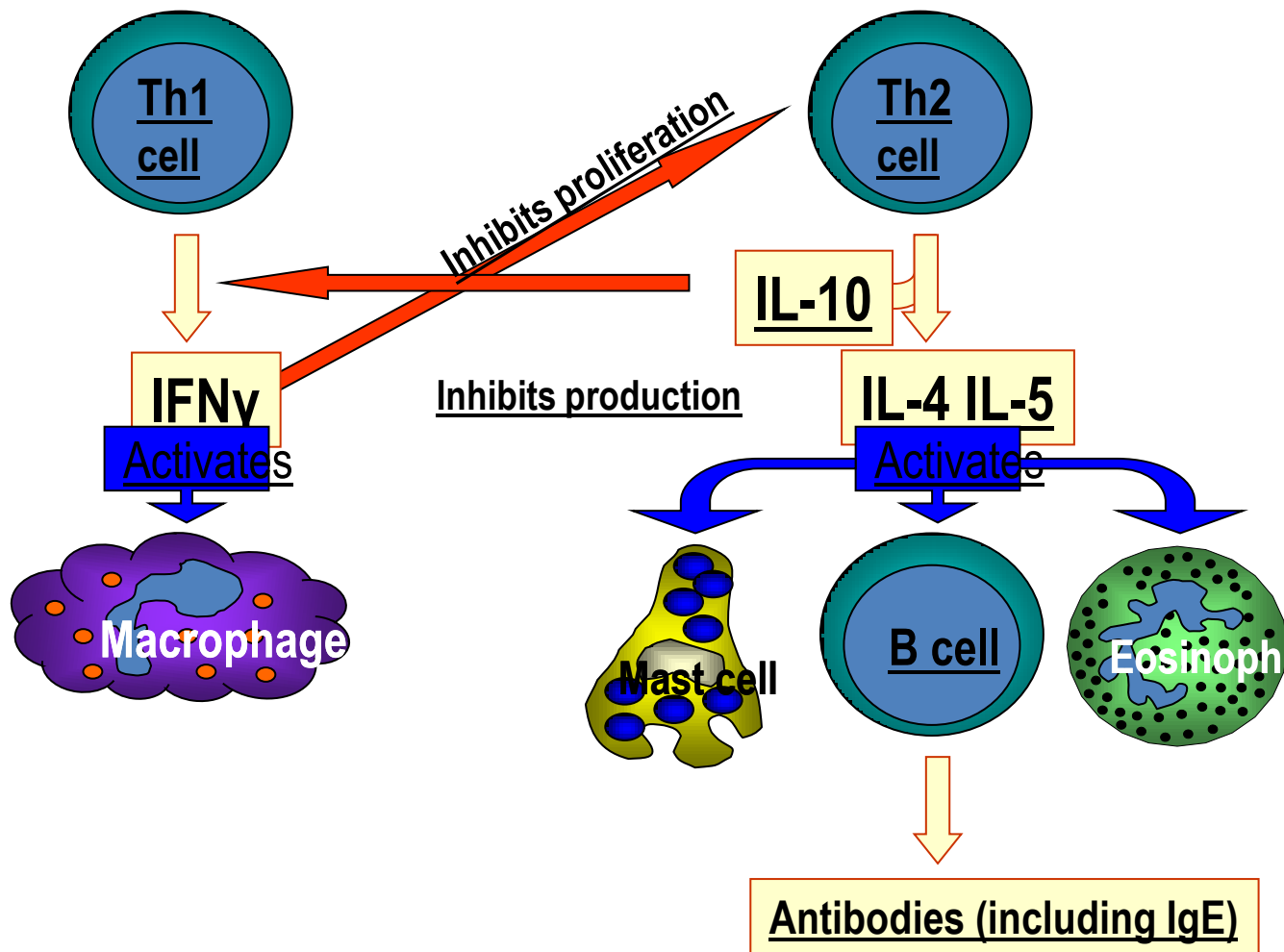
# Kostimulační molekuly při aktivaci a inhibici T-lymfovocytů



# Regulace T-lymfocytů

- Antagonistický vztah Th1 a Th2 lymfocytů
- Různé typy regulačních T-lymfocytů inhibují imunitní reakci, jsou zodpovědné za vrozenou i získanou toleranci.

# Funkce Th1 and Th2 lymfocytů



## REGULAČNÍ BUŇKY T

### Konstituční Treg (CD4+CD25+)

neproliferují při polyklonální stimulaci, tlumí reakce T-buněk přímým kontaktem

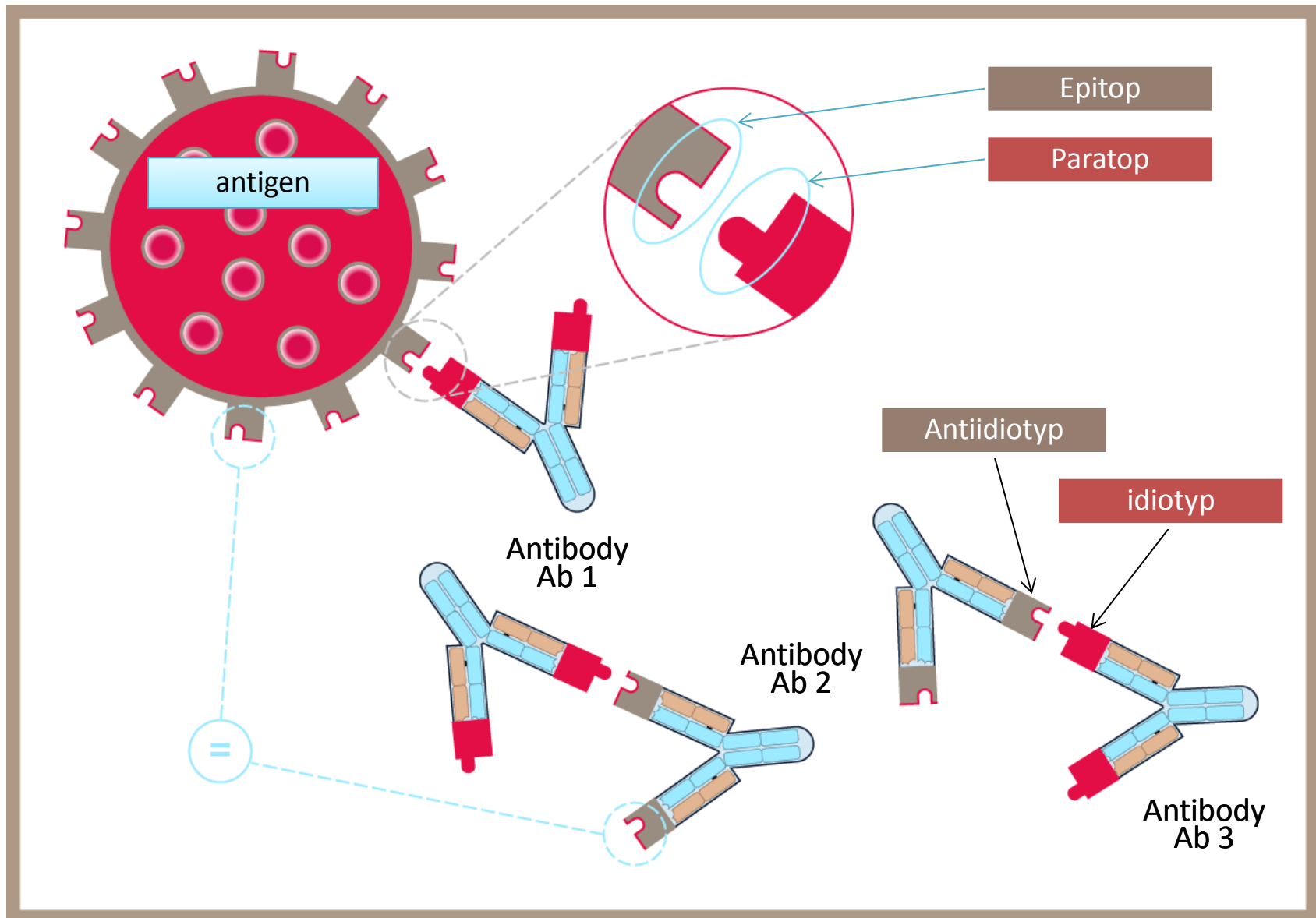
### Indukované Tr1 a Th3 (CD4+, IL-10, TGF- $\beta$ )

tlumí buňky Th1, Th2, ale i jiné buňky prostřednictvím cytokinů

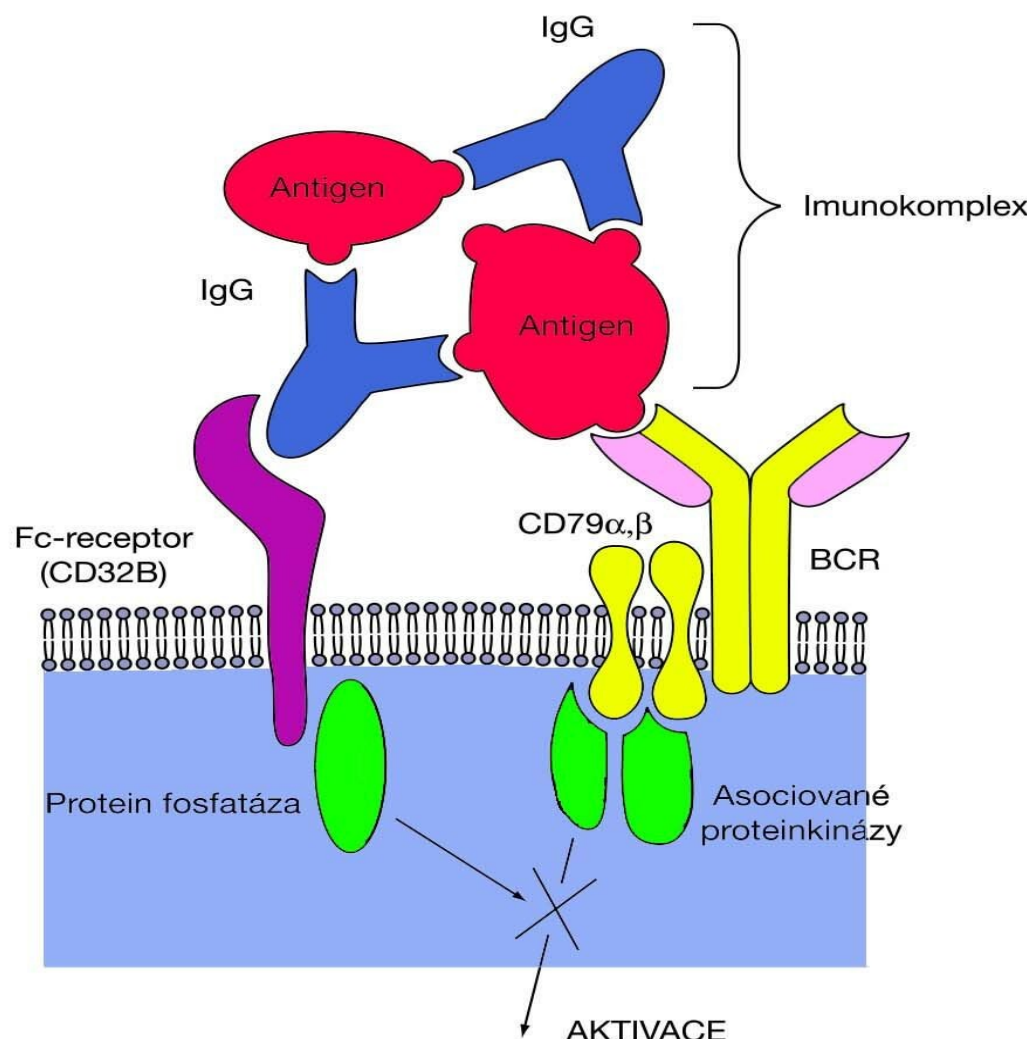
# Regulace protilátkami

- Idiotyp-antiidiotypové interakce.
- Negativní regulace po vazbě protilátky na Fc $\gamma$ RII.
- Vazba imunitního komplexu při prezentaci antigenů dendritickými folikulárními buňkami v zárodečných centrech výrazně zvyšuje imunogenicitu.
- C3dg (štěpný produkt C3) vázaný na antigen vazbou na receptor CD21 má pozitivní stimulační efekt na B-lymfocyty.

# Interakce idiotyp-antiidiotyp



# Inhibiční vliv IgG na aktivaci B-lymfocytů



# Adaptivní imunita: *autotolerance*

Lymfocyty, které by poznávaly „vlastní“ antigeny jsou buď odstraněny nebo inaktivovány.

Imunologická tolerance centrální.

Imunologická tolerance periferní.

*Prolomení tolerance – autoimunizace.*

# IMUNOLOGICKÁ TOLERANCE

Destrukce nebo inaktivace lymfocytů s BCR nebo TCR,  
které poznávají a váží epitopy vlastních antigenů

## CENTRÁLNÍ

- T lymfocyty
  - thymus
    - negativní selekce
- B lymfocyty
  - kostní dřeň
    - negativní selekce

## PERIFERNÍ (T- i B-)

- Anergie
  - k úplné aktivaci lymfocytů chybí druhé, kostimulační signály
- Suprese
  - reaktivita lymfocytů je tlumena tzv. Treg

## **Lymfocyty T i B primárně neodlišují vlastní a cizí**



thymus



kostní dřeň

lymfocyty namířené proti vlastním antigenům jsou odstraněny při „negativní selekci“ apoptózou



centrální tolerance

lymfocyty namířené proti vlastním antigenům proniknoucí do periferie jsou utlumeny (anergie, suprese)



periferní tolerance



## prolomení tolerance



**nevzhodné geny**

determinující specifickou  
reaktivitu na autoantigeny  
i obecnou vnímavost  
k autoimunitním reakcím

**nevzhodné prostředí**

zevní i vnitřní



# AUTOIMUNITNÍ CHOROBA