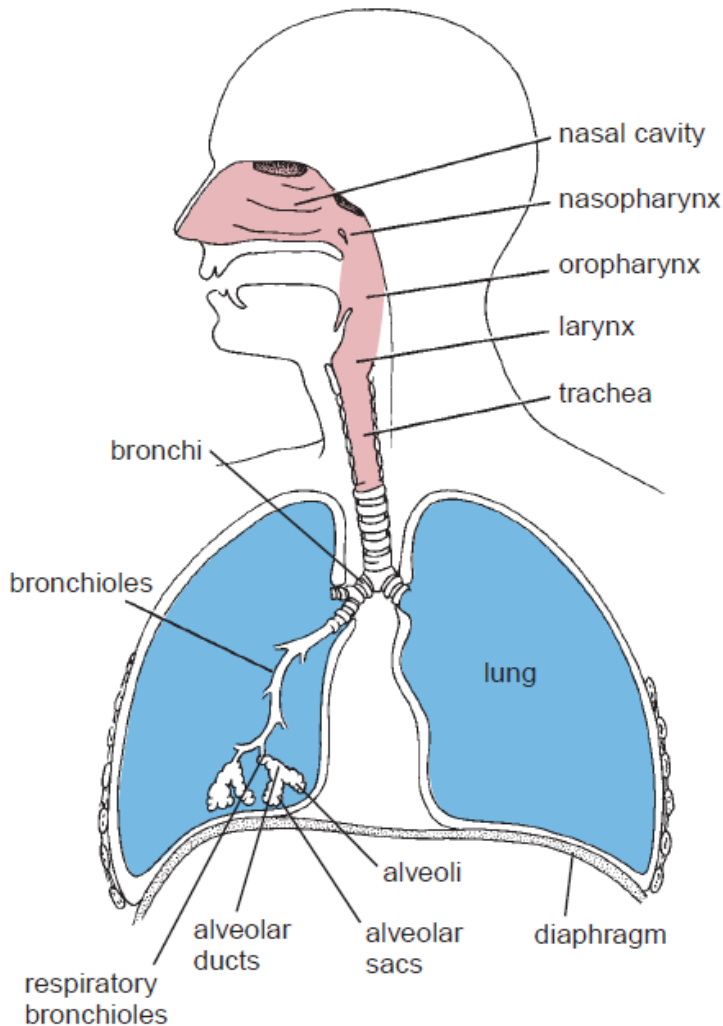


Plíce a dýchací cesty - principy vývoje a organizace - transport plynů

Jan Vondráček

Struktura a stavba dýchacích cest a plic



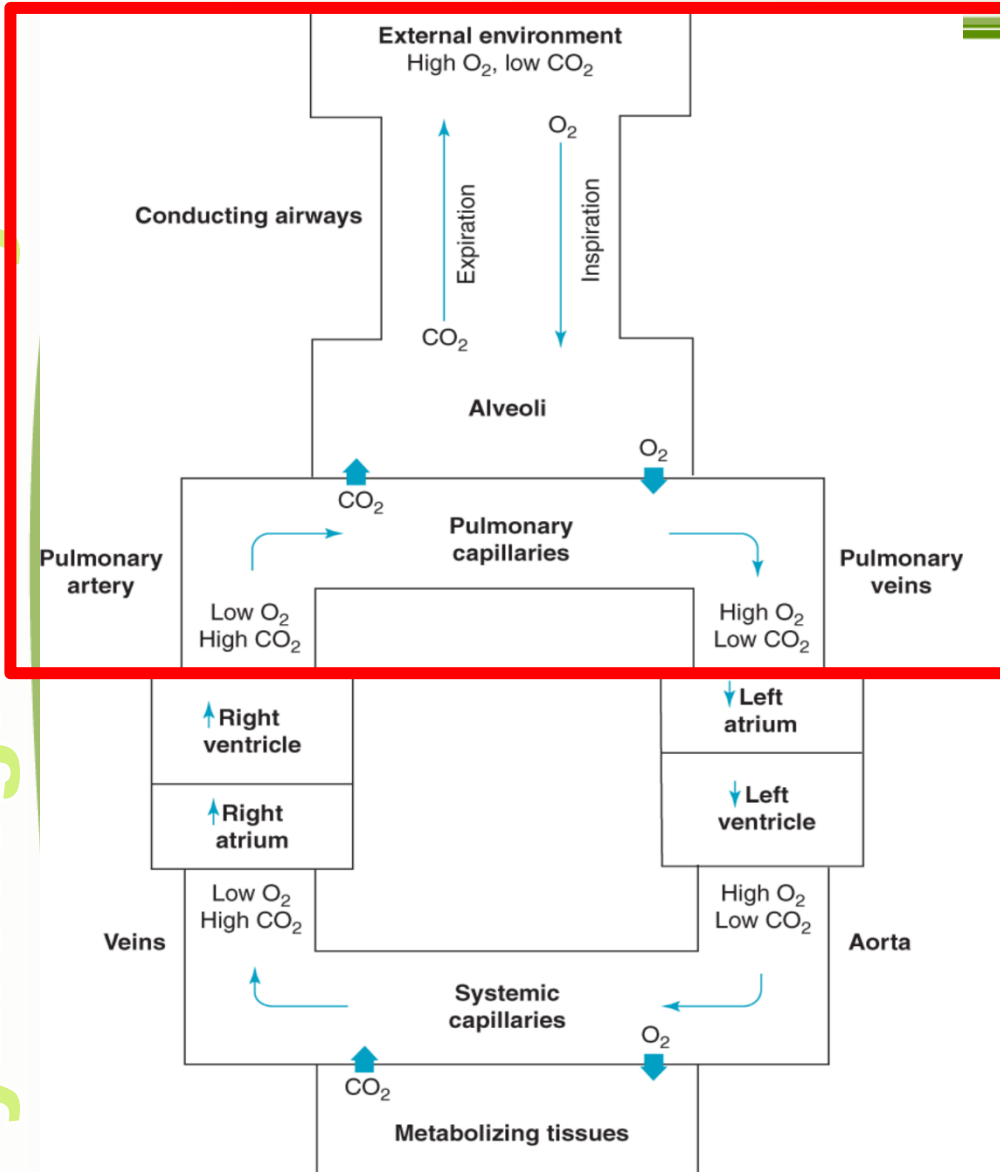
- horní a dolní cesty dýchací + plíce;
- základní funkce – výměna O_2 a CO_2 ;
- další funkce – zásobárna krve, výměna tepla, metabolická funkce, imunologická a mechanická obrana organismu;

Členění dolních dýchacích cest

	Generation	Diameter, cm	Length, cm	Number	Total cross-sectional area, cm ²		
Conducting zone	Trachea	0	1.80	12.0	1	2.54	
	Bronchi	1	1.22	4.8	2	2.33	
		2	0.83	1.9	4	2.13	
	Bronchioles	3	0.56	0.8	8	2.00	
		4	0.45	1.3	16	2.48	
		5	0.35	1.07	32	3.11	
Terminal bronchioles	16	0.06	0.17	6×10^4	180.0		
Transitional and respiratory zones	Respiratory bronchioles	17	↓	↓	↓	↓	
		18	↓	↓	↓	↓	
		19	0.05	0.10	5×10^5	10^3	
	Alveolar ducts	T ₃	20	↓	↓	↓	↓
		T ₂	21	↓	↓	↓	↓
		T ₁	22	↓	↓	↓	↓
	Alveolar sacs	T	23	0.04	0.05	8×10^6	10^4

Source: Levitzky MG: *Pulmonary Physiology, Eighth Edition*:
www.accessmedicine.com
 Copyright © The McGraw-Hill Companies, Inc. All rights reserved.

Struktura a stavba dýchacích cest a plic



- **průdušnice** (trachea);
- **průdušky** (bronchi);
- **průdušinky** (bronchioli);

- **plicní váčky** (alveolar sacs);
- **plicní sklípky** (alveoli);

- **konduktivní zóna**;

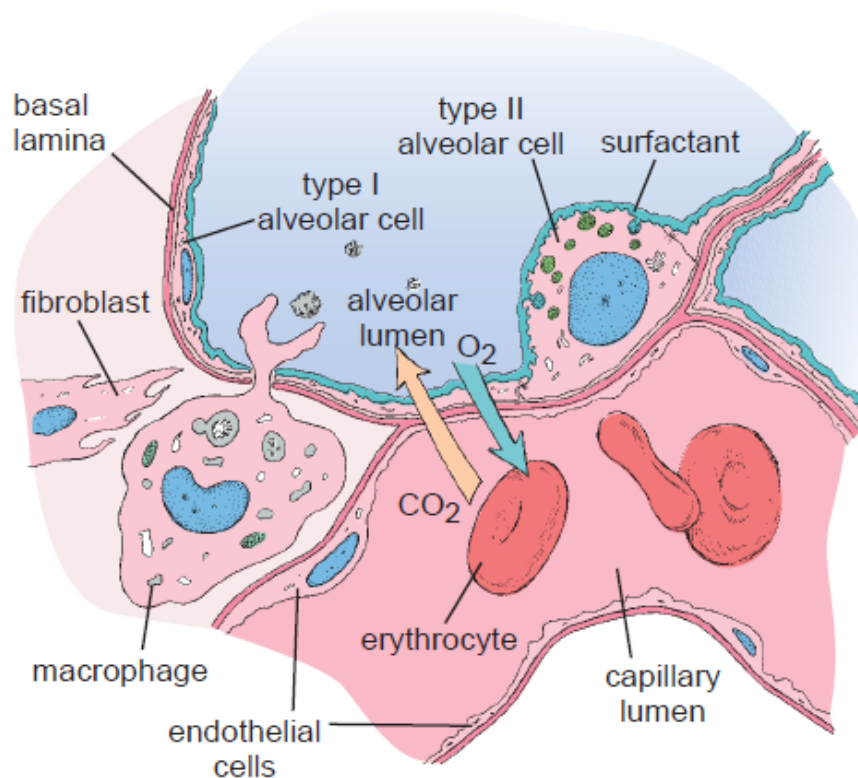
- **přechodná a respirační zóna**;

Rozdílné tlaky plynů ve vzduch a krvi

CELKOVÉ A ČÁSTEČNÉ TLAKY PLYNŮ (mm Hg)

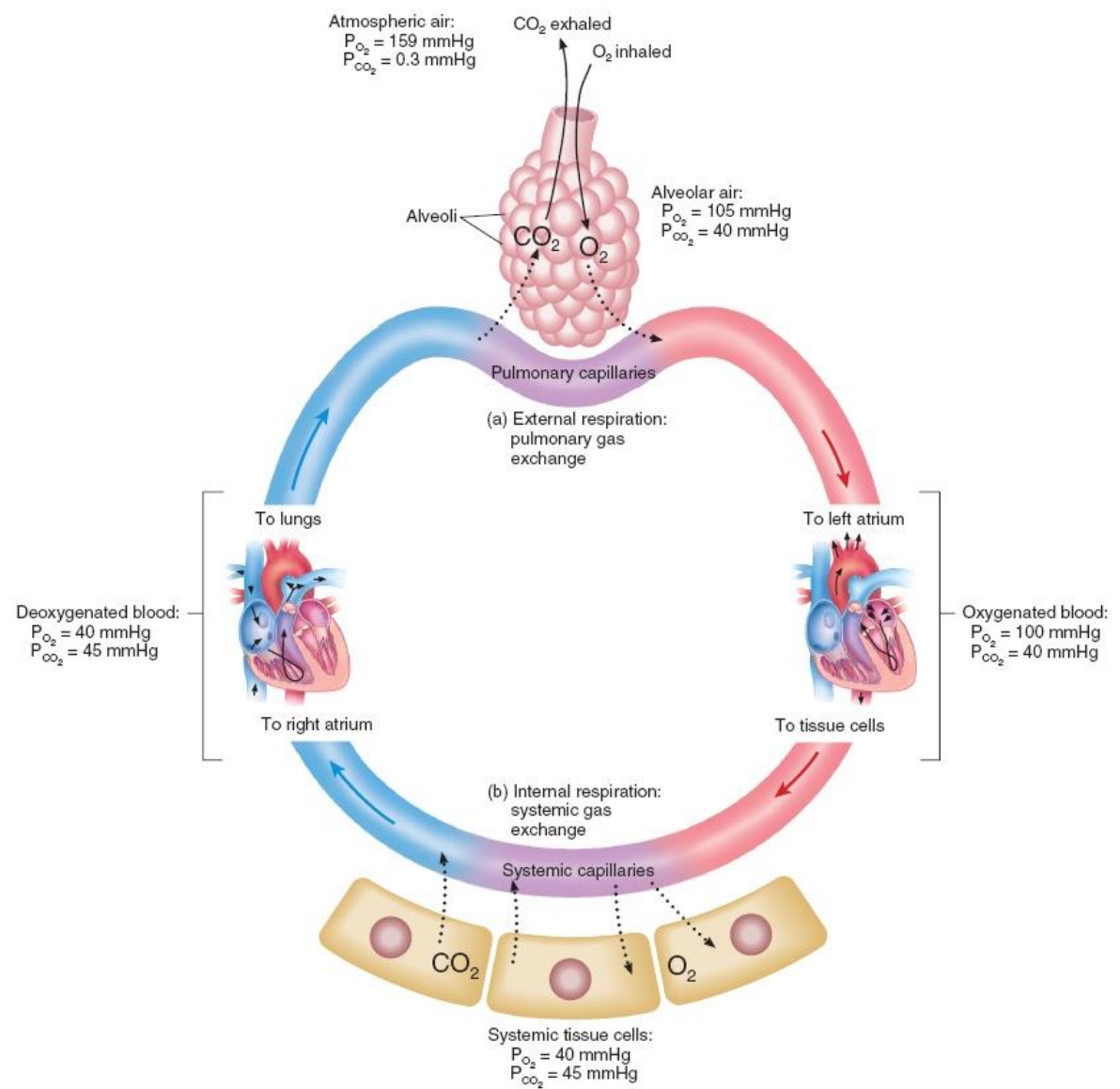
	VZDUCH	TRACHEÁLNÍ VZDUCH	ALVEOLUS	ARTERIÁLNÍ KREV	VENÓZNÍ KREV
<i>P_{O2}</i>	159.1	149.2	104	100	40
<i>P_{CO2}</i>	0.3	0.3	40	40	46
<i>P_{H2O}</i>	0.0	47.0	47	47	47
<i>P_{N2}</i>	600.6	563.5	569	573	573
<i>P_{celkový}</i>	760.0	760.0	760	760	706

Stavba plicního sklípku

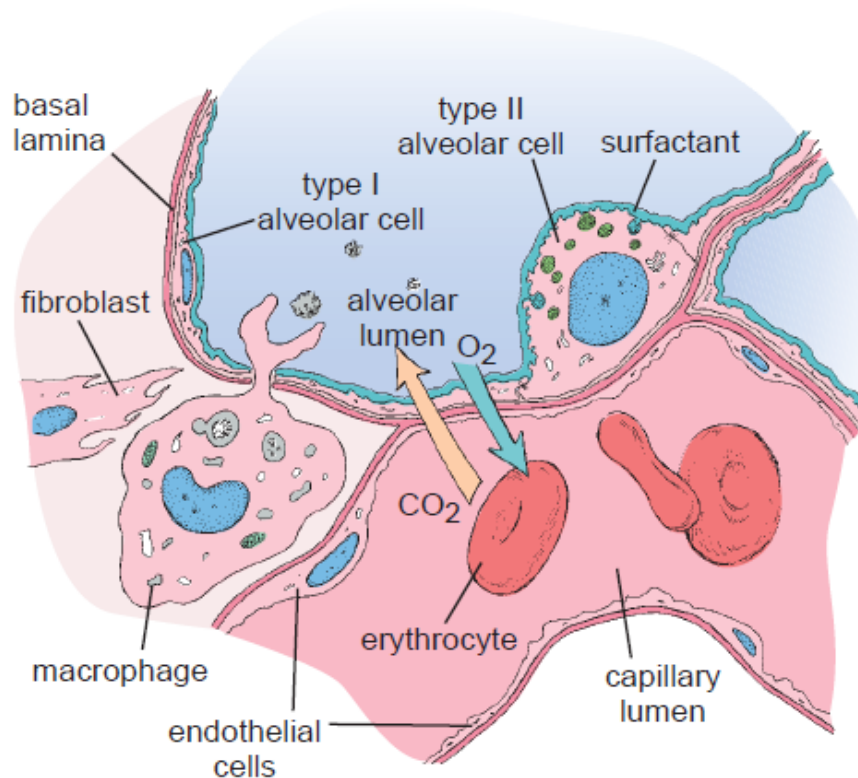


- ▶ plicní sklípek (alveolus) – základní funkční jednotka pro výměnu plynů;
- ▶ každý sklípek je obklopen sítí kapilár;
- ▶ v každé plíci dospělého člověka je cca 150 až 250 miliónů sklípků; celková plocha cca 75 m² – velikost tenisového kurtu;

Přenos CO₂ a O₂ mezi alveolem a krví – difuze přes respirační membránu – rozdílný parciální tlak a rozpustnost CO₂ a O₂



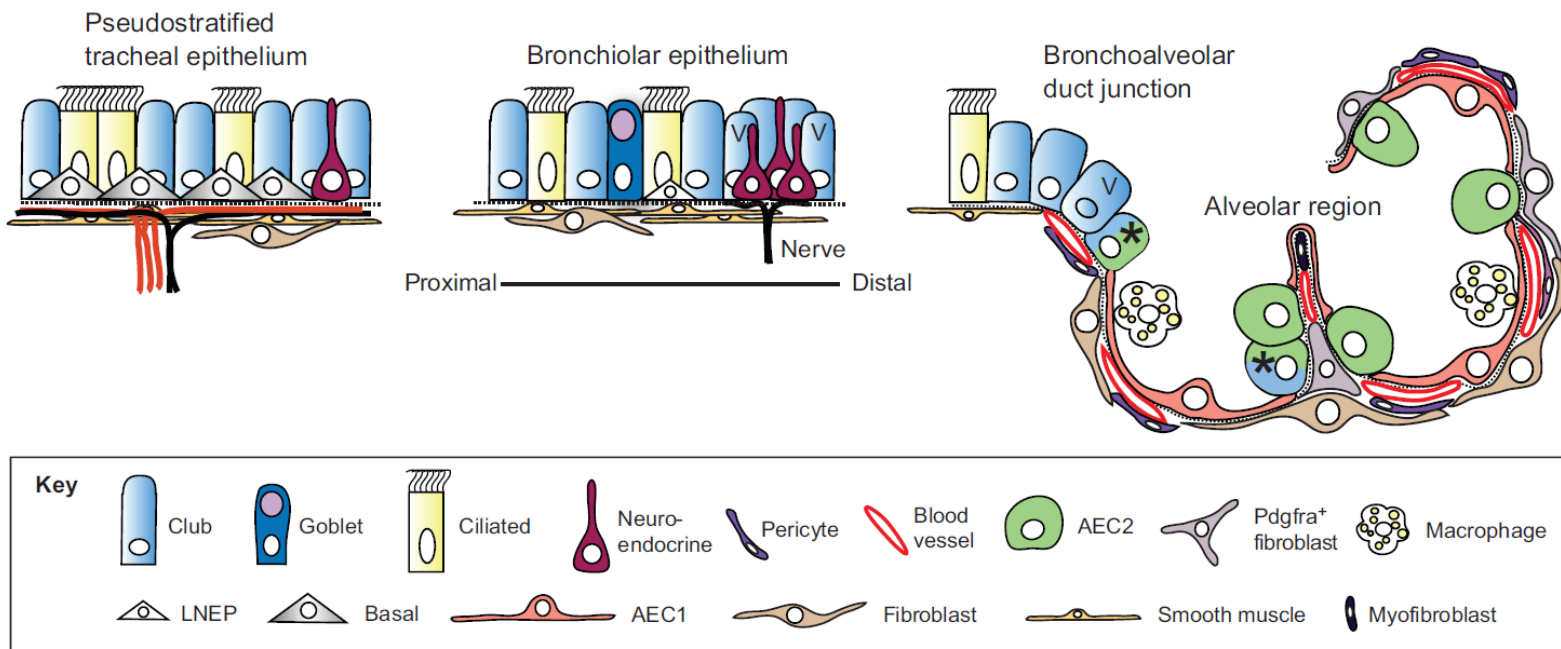
Respirační membrána



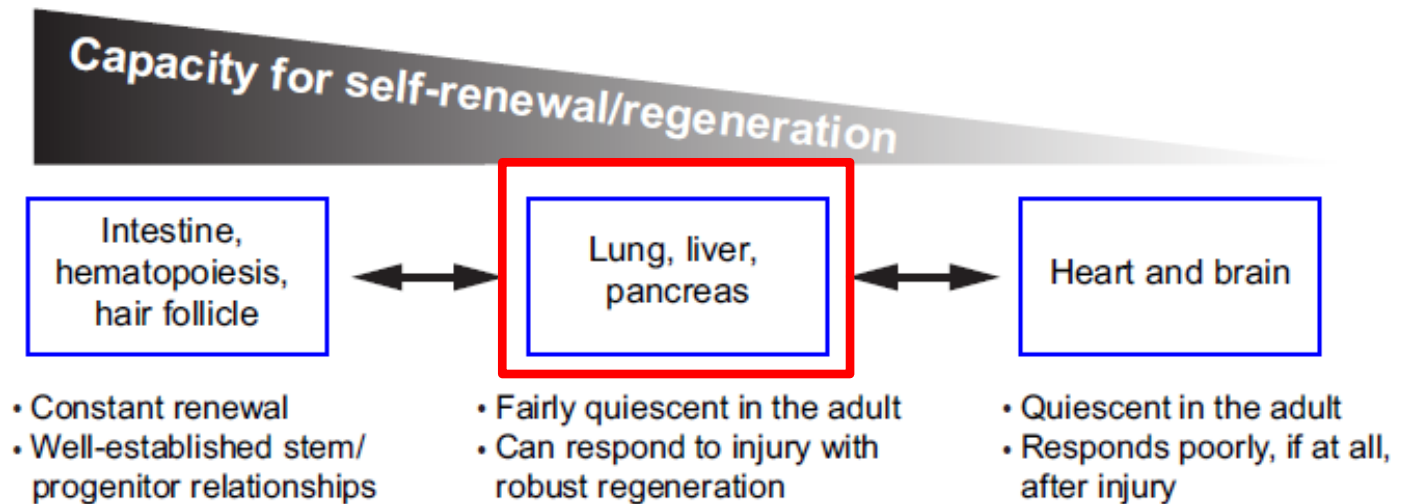
- alveolární tekutina (surfaktant);
- alveolární epitel (typ 1, 2);
- basální membrána alveolárního epitelu;
- (intersticiální prostor);
- basální membrána kapilárního endotelu;
- kapilární endotel;

Epitel dýchacích cest a plic

➤ **zásadní roli** ve stavbě, funkci i schopnosti regenerace dýchacích cest i plic hrají **epiteliální buňky** různého typu;



Regenerace plic a dýchacích cest

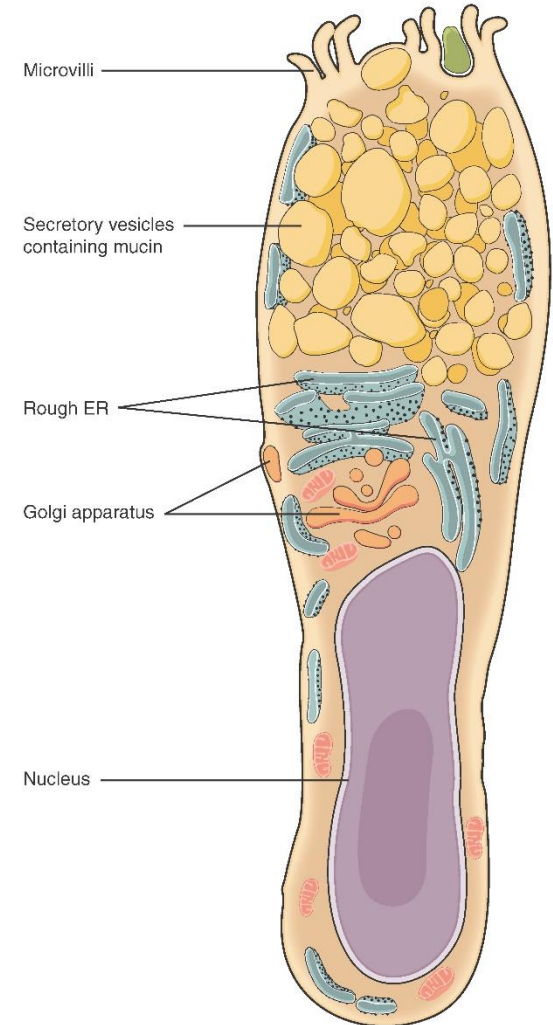


Development 2014, 141: 502-514

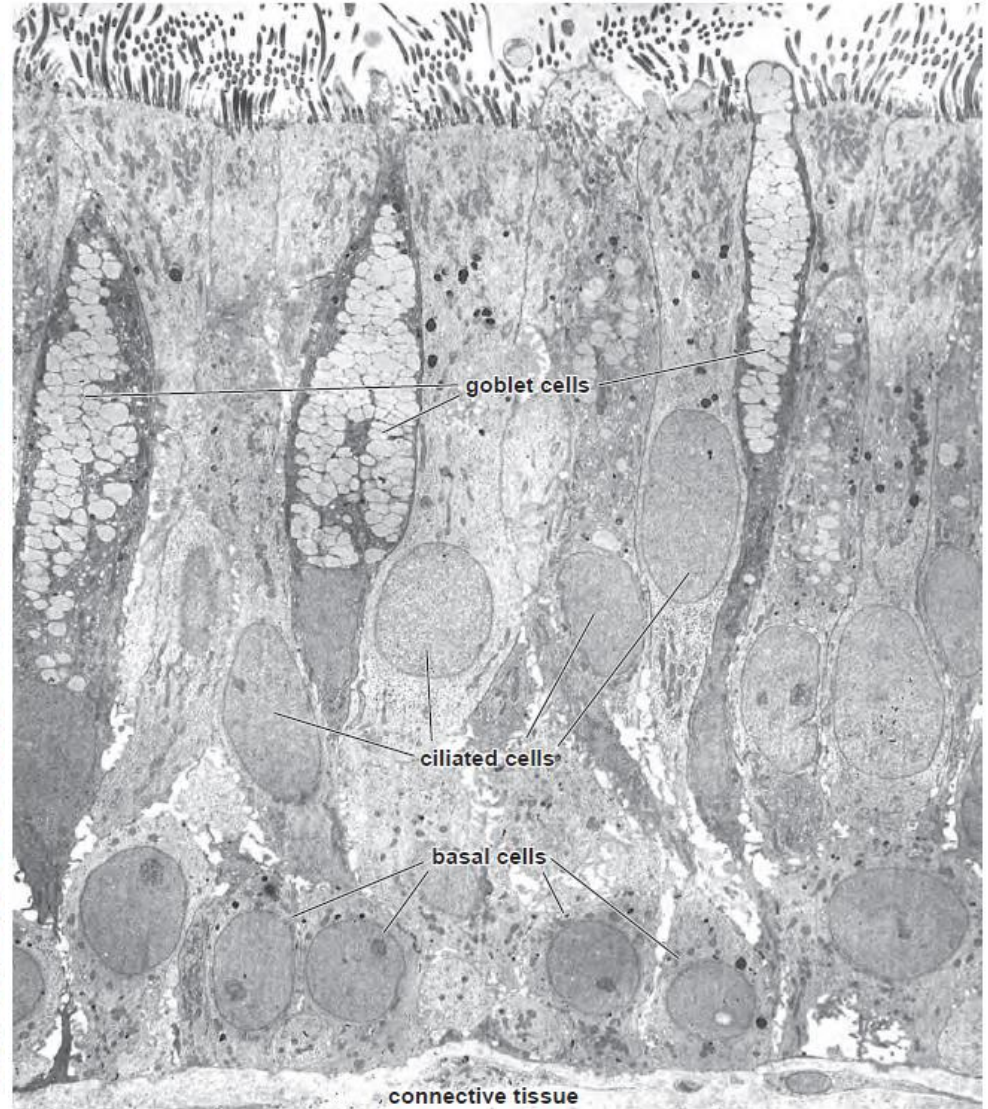
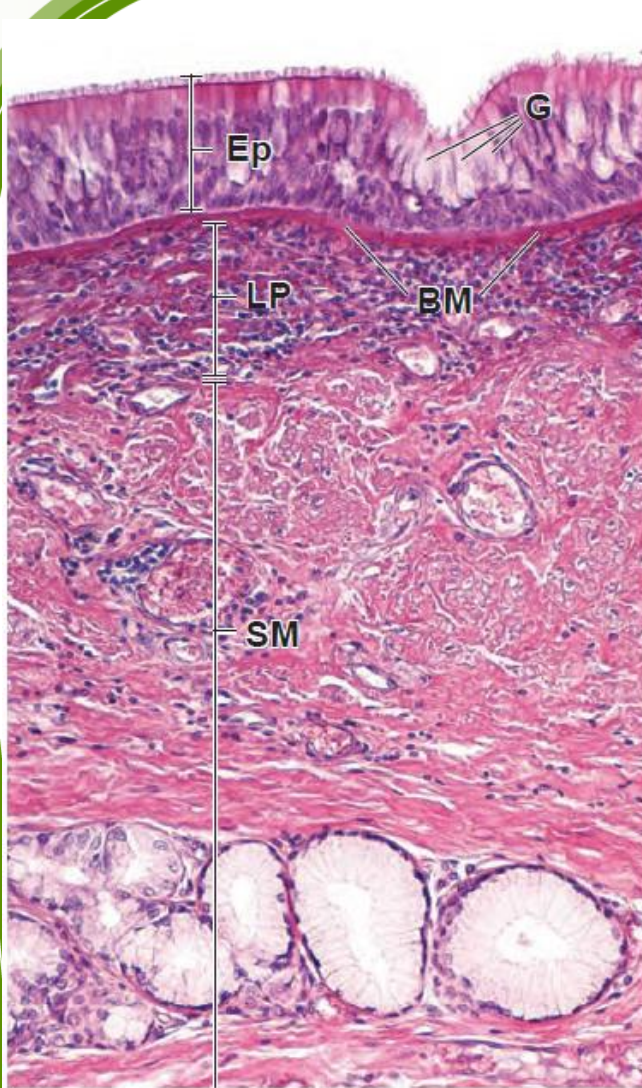
- **plice a epitel dýchacích cest nepředstavují tkáň, která je konstantně obnovována;**
- **ale!! – plicní epitel (tkáň) je schopen regenerace po poškození – infekce, nepřiměřená imunitní reakce, toxické látky, hyperoxie...;**
- **odebrání části plic (cca 50%) – regenerační procesy, které sice neobnoví plíci jako takovou, ale umožní obnovení původní kapacity respiračního epitelu pro přenos plynů;**

Epitel průdušnice

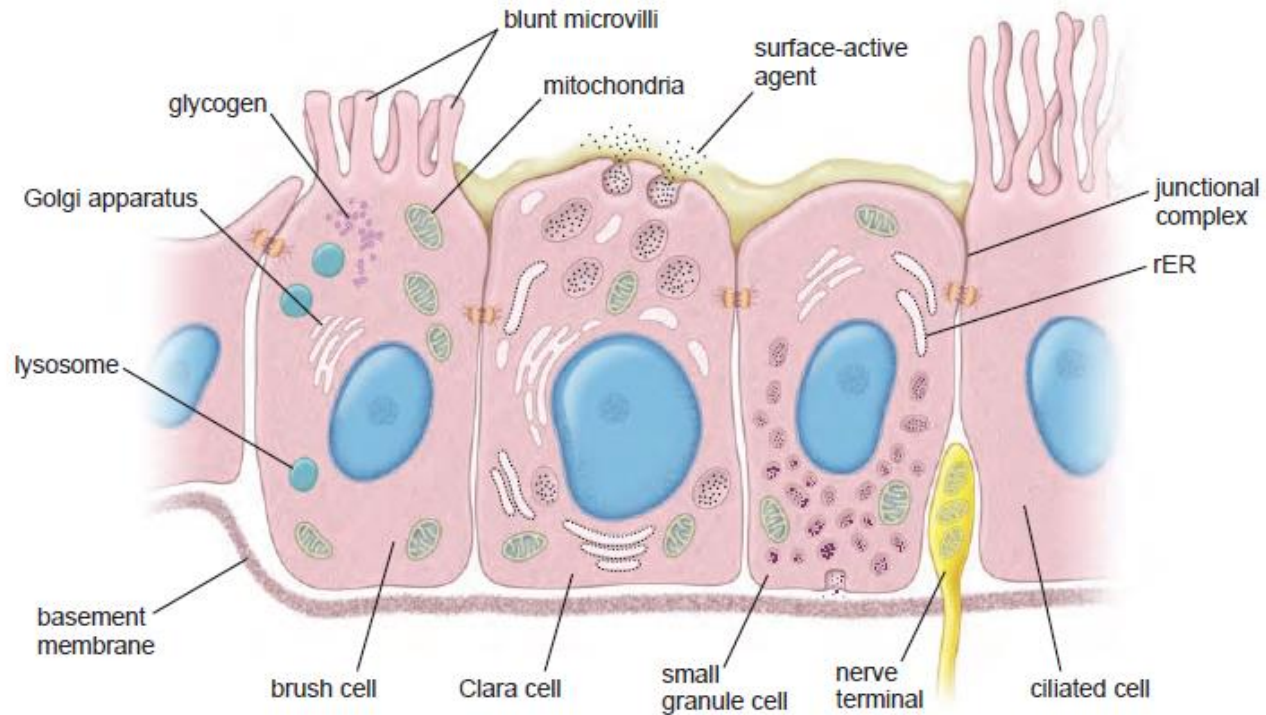
- ▶ **vícevrstevný epitel** (pseudovrstevnatý) obsahující několik základních buněčných typů:
- ▶ **řasinkové buňky** (ciliated cells) – nejpočetnější buněčný typ – každá má na apikální straně cca 250 řasinek – zajišťují **pohyb hlenu** (odstraňování patogenů a nečistot), **výdej vody** do lumen dýchacích cest – zvlhčování sliznice a vzduchu;
- ▶ **pohárkové buňky** (goblet cells, mucous cells) – podobné analogickým buňkám ve střevním epitelu – **tvorba mucinu** pro hlen dýchacích cest;
- ▶ **kartáčové buňky** (brush cells) – lem mikroklků;
- ▶ **neuroendokrinní buňky**;
- ▶ **bazální buňky** (basal cells) – kmenové/progenitorové buňky



Epitel průdušnice



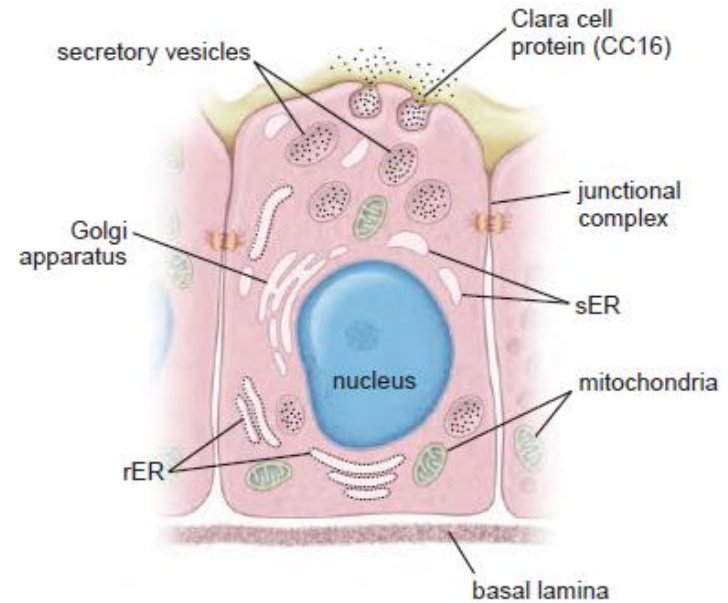
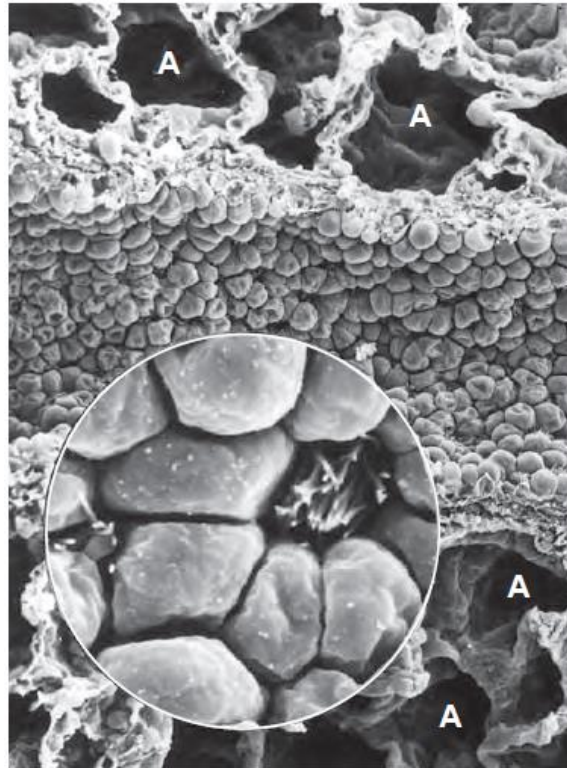
Epitel průdušek a průdušinek



Ross & Pawlina, Histology, 6th ed., Lippincott Williams & Wilkins, 2011

- s postupným větvením se epitel mění z vícevrstevného na jednoduchý epitel;
- další typy sekrečních buněk – Clarovy buňky (Clara cells, club cells), označované obecně jako **sekreční buňky**;

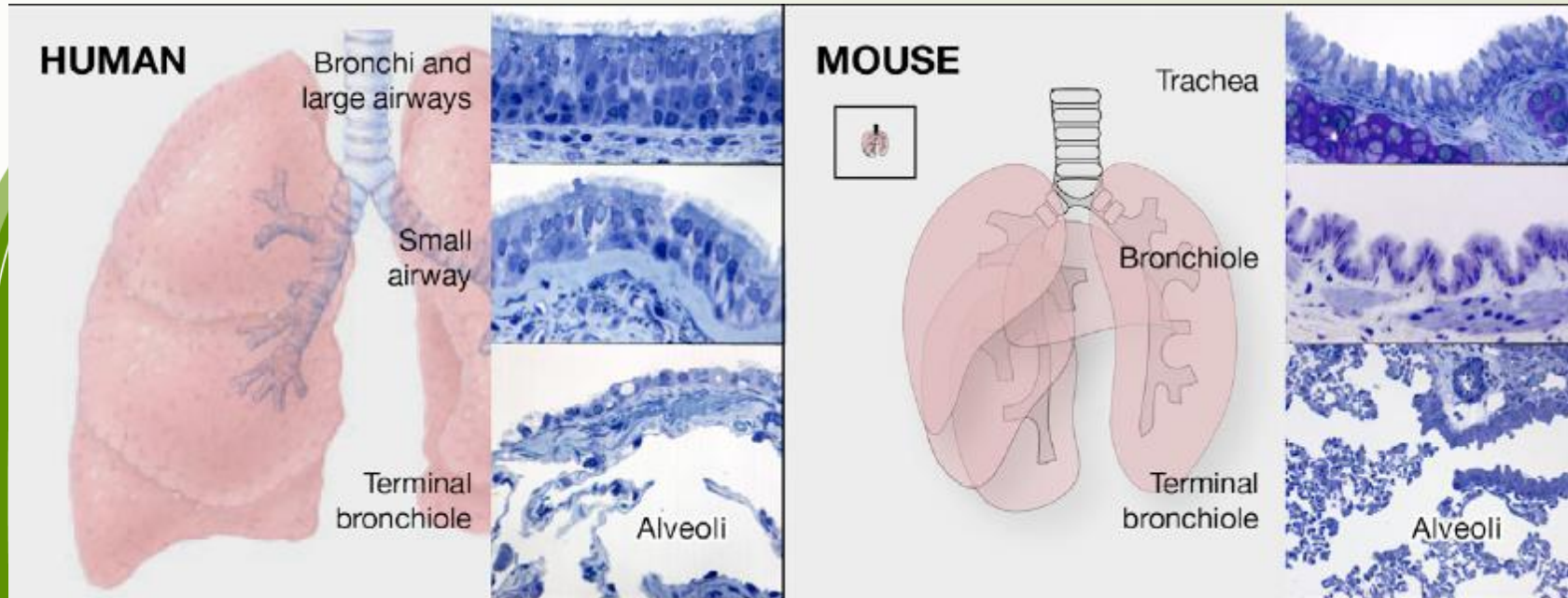
Clarovy buňky (club cells)



Ross & Pawlina, Histology, 6th ed., Lippincott Williams & Wilkins, 2011

- ▶ buňky krychlového tvaru, bez řasinek, které nesekretují hlen;
- ▶ v dýchacích cestách člověk jsou primárně lokalizovány v terminálních průdušinkách, kde tvoří až 20% buněk;
- ▶ produkují **CCSP** (club cell secretory protein, secretoglobin 1a1 – **SCGB1A1**) - + další proteiny přispívající k ochraně dýchacích cest, funkce progenitorových buněk, biotransformace xenobiotik;

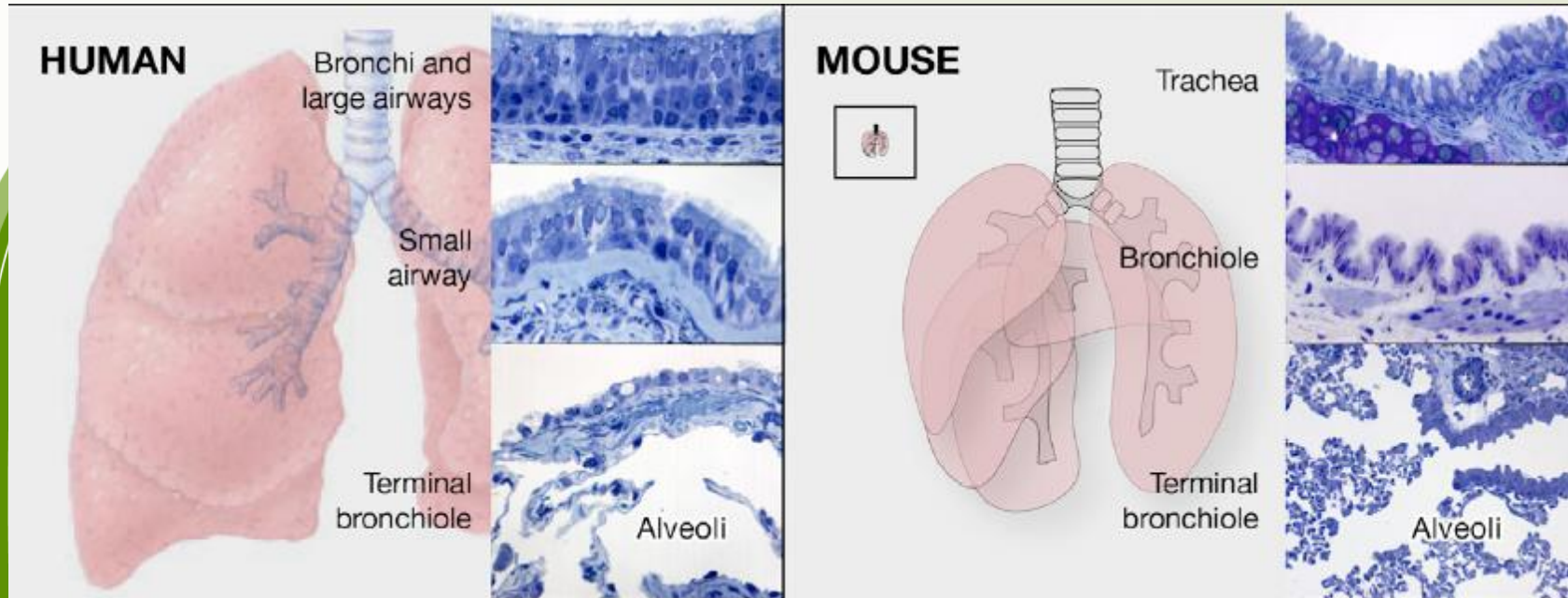
Epitel průdušek a průdušinek



Cell Stem Cell 2014, 15: 123 -138

- **řada odlišností myš vs. člověk – včetně struktury plic!**
- v průdušnici a průduškách jsou hlavními buněčnými typy bazální, pohárkové a řasinkové buňky; u člověka se tyto buněčné typy vyskytují na všech úrovních dýchacích cest, ale jejich množství klesá tak jak se proximální průdušinky větví dále do terminálních průdušinek;
- u myši jsou kromě pohárkových buněk i v průdušnici jiné buněčné typy – serózní a Clarovy buňky, zatímco u člověka se vyskytují spíše v průdušinkách, spolu s neuroendokrinními buňkami;

Epitel průdušek a průdušinek

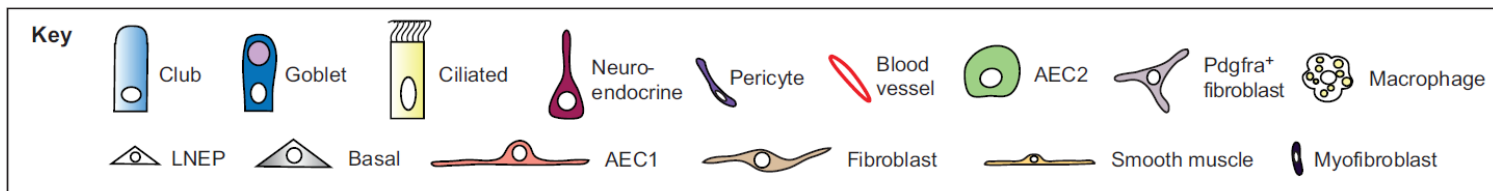
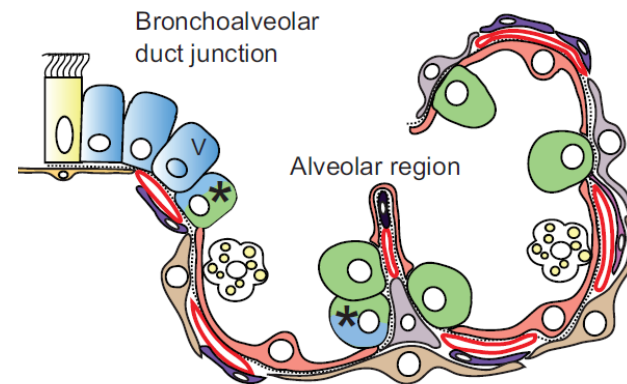


Cell Stem Cell 2014, 15: 123 -138

- ▶ **u člověka jsou průdušinky v plicích (až do průměru 1 – 1.5 mm) – lemovány vícevrstevným epitelem obsahujícím řasinkové, sekreční a neuroendokrinní buňky – u myši je podobný vícevrstevný epitel lokalizován v průdušnici (průměr 1,5 mm), průduškách a prvních 2 – 3 generacích větvení průdušinek – tato část se bere jako model pro lidské dýchací cesty;**

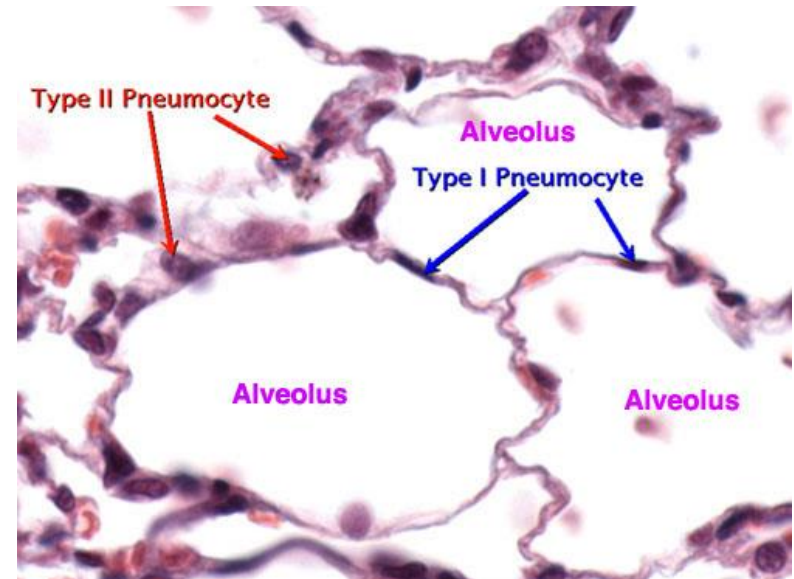
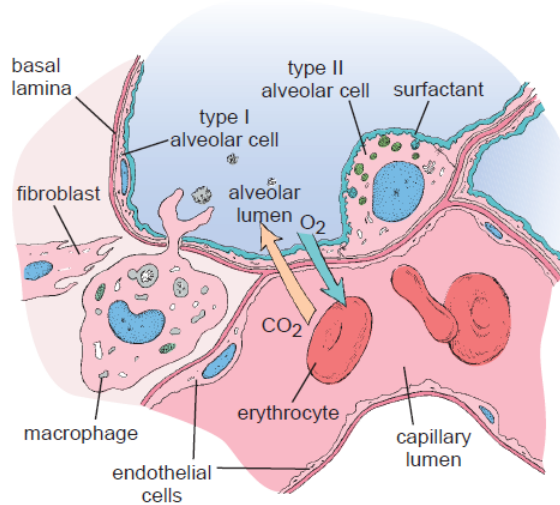
Epitel plicních sklípků

- na přechodu průdušek a plicních váčků/sklípků – radikální změna epitelu - BADJ – jiný u myši i u člověka;
- primární buněčné typy představují **pneumocyty** (alveolární epiteliální buňky) **typu I a pneumocyty typu II**;
- zajišťují výměnu plynů (pneumocyty I) a další **funkce alveolárního epitelu** (pneumocyty II);
- alveolární makrofágy;
kartáčové buňky;
- plicní sklípky jsou oddělené septy – tenká vrstva vaziva, obklopující kapiláry;



Pneumocyty typu I

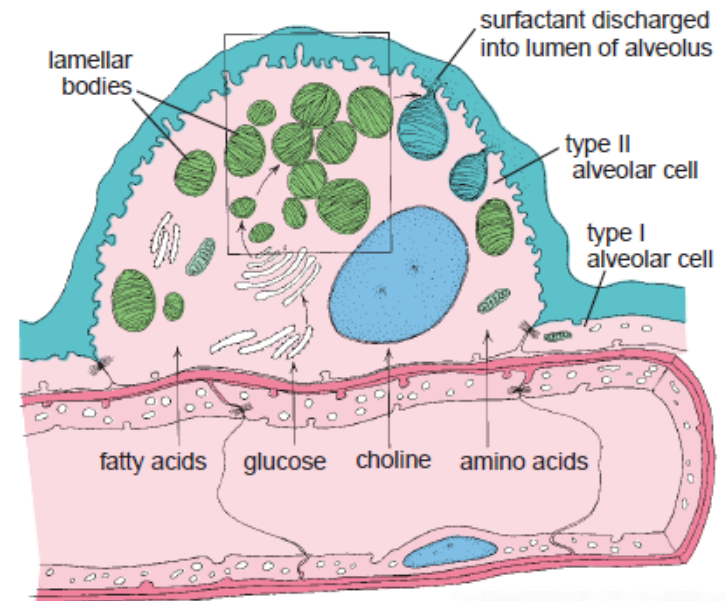
- ▶ tvoří cca **40%** alveolárních epitelálních buněk, ale pokrývají **95%** povrchu plicních sklípků;
- ▶ **extrémně ploché buňky** – ve středu 4 – 6 μM (jádru, několik cisteren endoplazmatického retikula, malý Golgiho aparát a malé mitochondrie – cytoplazmatické výběžky – tloušťka 20 až 25 nM ;
- ▶ jejich hlavní úlohou je usnadnit výměnu plynů;



Ross & Pawlina, Histology, 6th ed., Lippincott Williams & Wilkins, 2011

Pneumocyty typu II

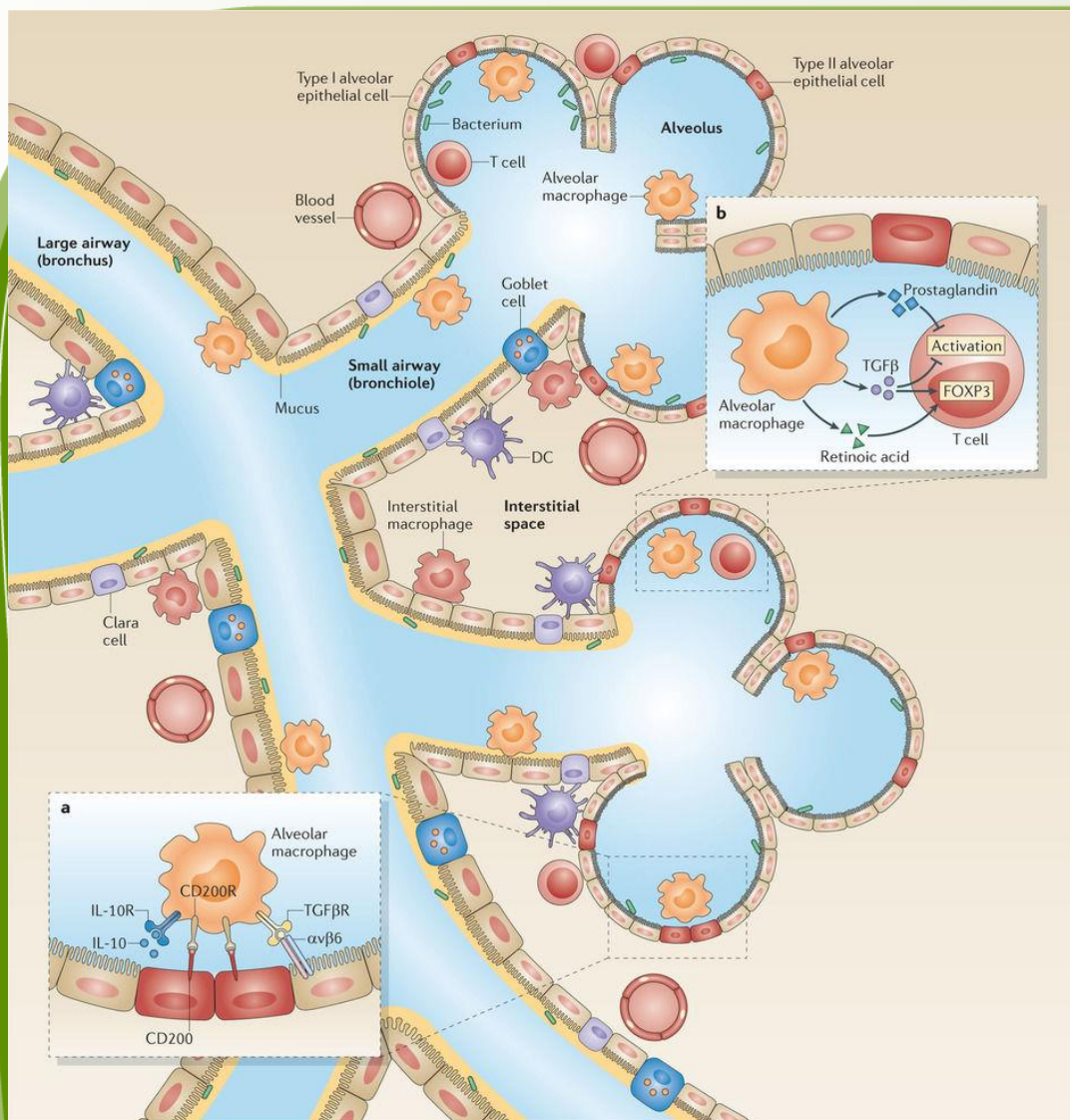
- tvoří cca **60% alveolárních epitelálních buněk**, ale pokrývají jen **5% povrchu plicních sklípků**; kubické buňky
- apikální cytoplasma je vyplněna speciálními granuly – **lamelární tělíčka**;
- obsahují **směs fosfolipidů a proteinů** vytvářejících **surfaktant**;
- snižuje povrchové napětí a zabraňuje kolapsu plicních sklípků při výdechu;
- dipalmitoylfosfatidylcholin (DPPC) + proteiny surfaktantu (SP-A, B, C a D) – hrají roli jak v tvorbě surfaktantu, tak **v imunitě**;
- **progenitorové buňky epitelu plicních sklípků**;



*Ross & Pawlina,
Histology, 6th ed.,
Lippincott Williams &
Wilkins, 2011*



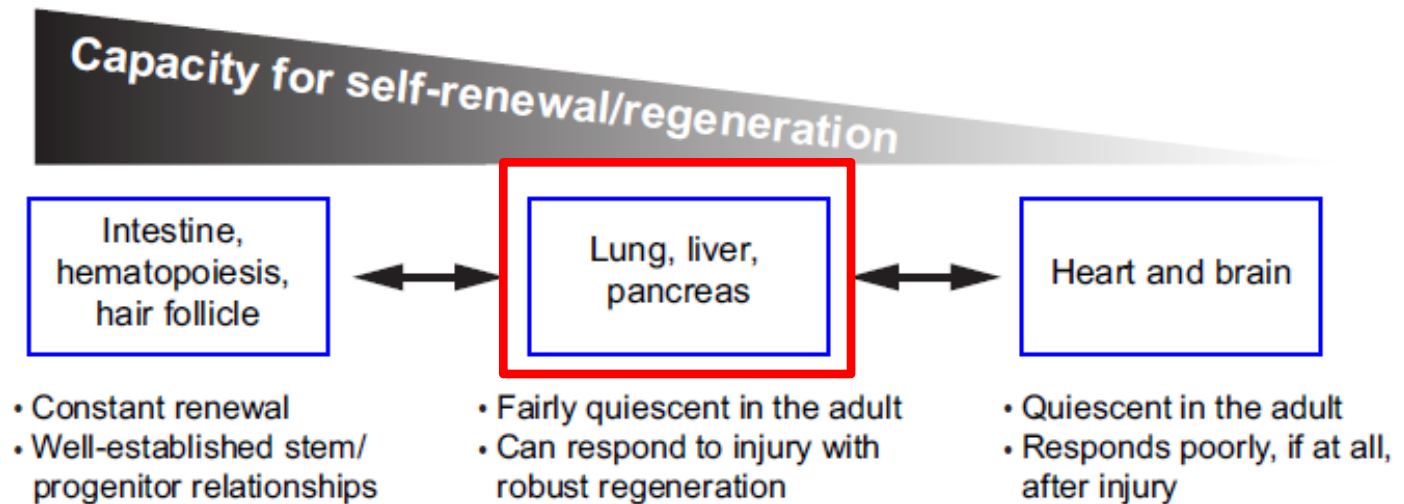
Buňky imunitního systému v plicních sklípcích



Nature Reviews | Immunology

- **alveolární makrofágy;**
- **dendritické buňky;**
- **T buňky;**
- **neutrofily – akutní nebo chronický zánět, kuřáci, silikóza apod.;**
- **pneumocyty typu II tedy hrají významnou roli i v regulaci imunitní odpovědi v plicích – jsou např. schopné produkovat řadu cytokinů, apod.**

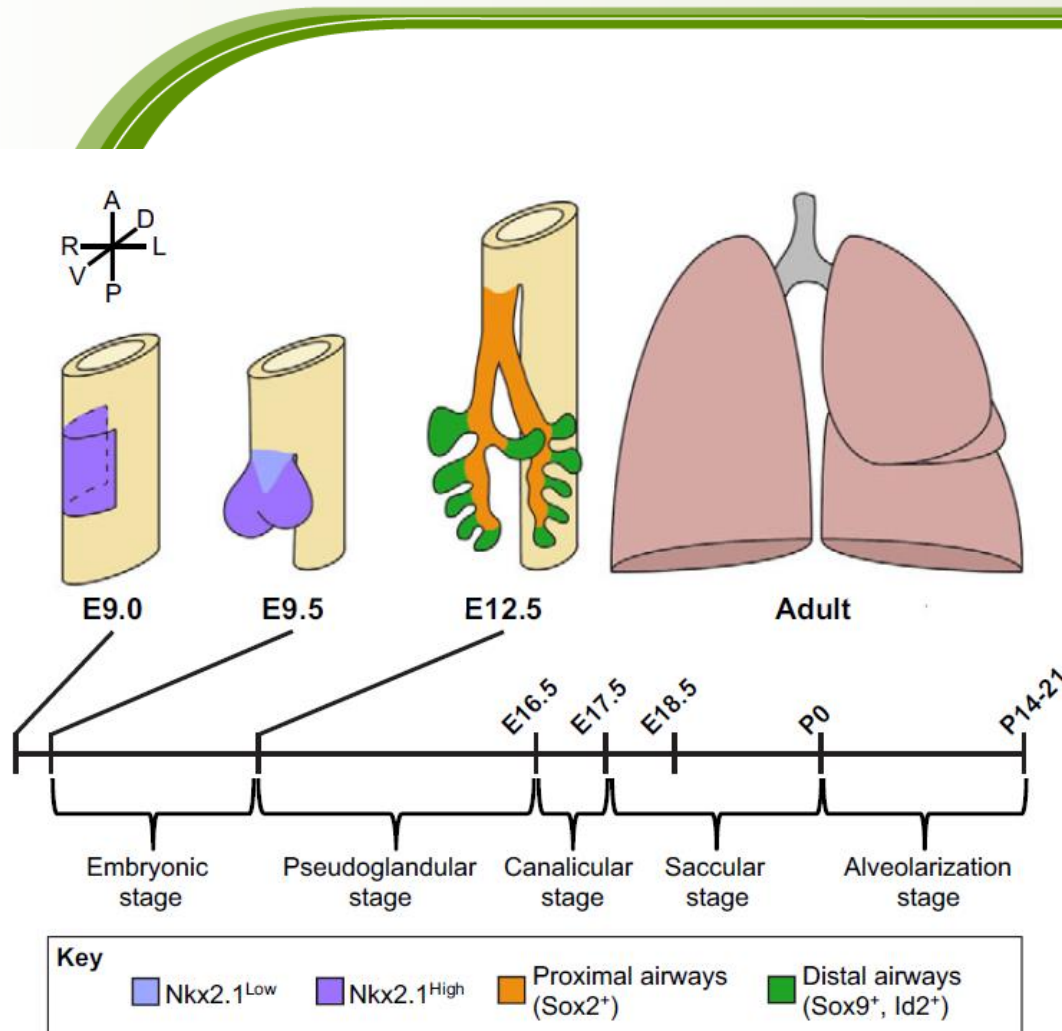
Regenerace plic a dýchacích cest



Development 2014, 141: 502-514

- ▶ podobně jako u jater je **identita kmenových/progenitorových buněk v dýchacích cestách a plicích známa jen částečně**;
- ▶ jak probíhá regenerace poškozeného plicního epitelu?
- ▶ nápověda – vývoj plic – embryonální a postnatální;

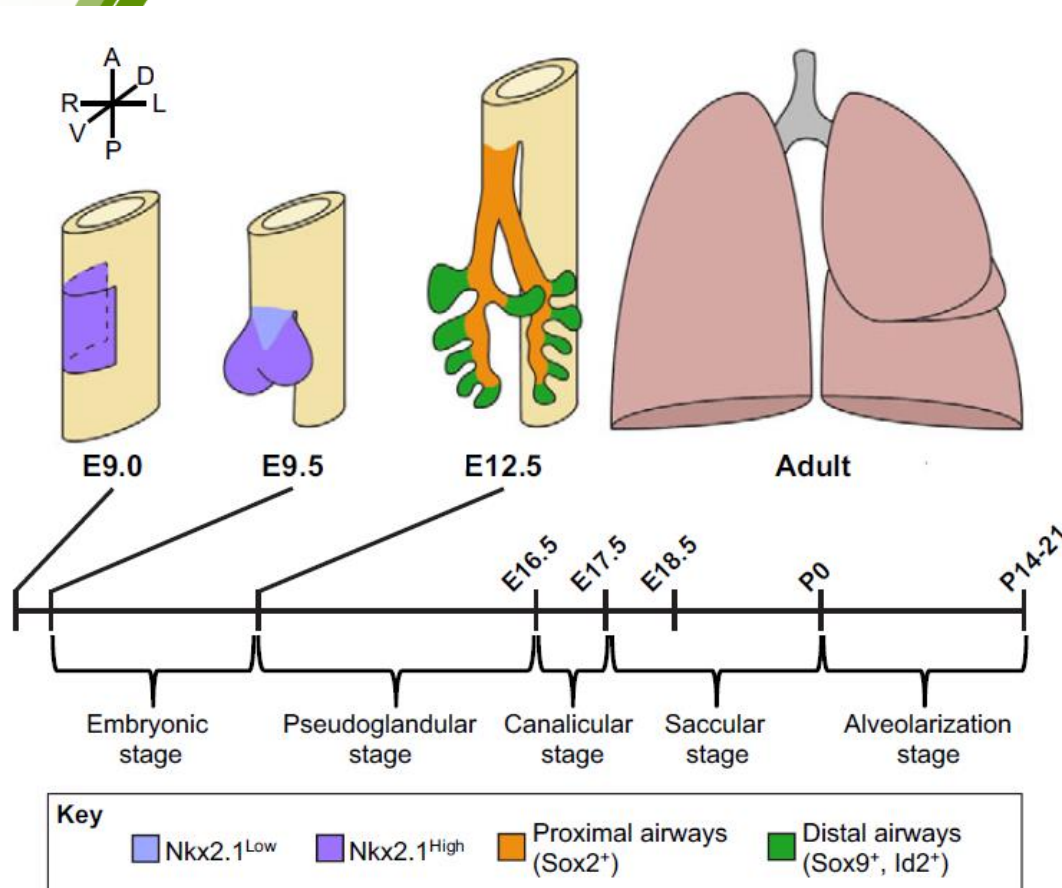
Vývoj plic myši



- několik stádií:
- **specifikace plicního endodermu** (E9, odpovídá E28 u člověka) na přední straně předního střeva – vznik laryngotracheální výchlípký;
- **embryonální fáze** - výsledkem je vytvoření základu dýchacích cest a respirační zóny (hlavní roli zde hraje BMP a Wnt signalizace);
- větvicí morfogeneze (branching morphogenesis) – FGF signalizace;

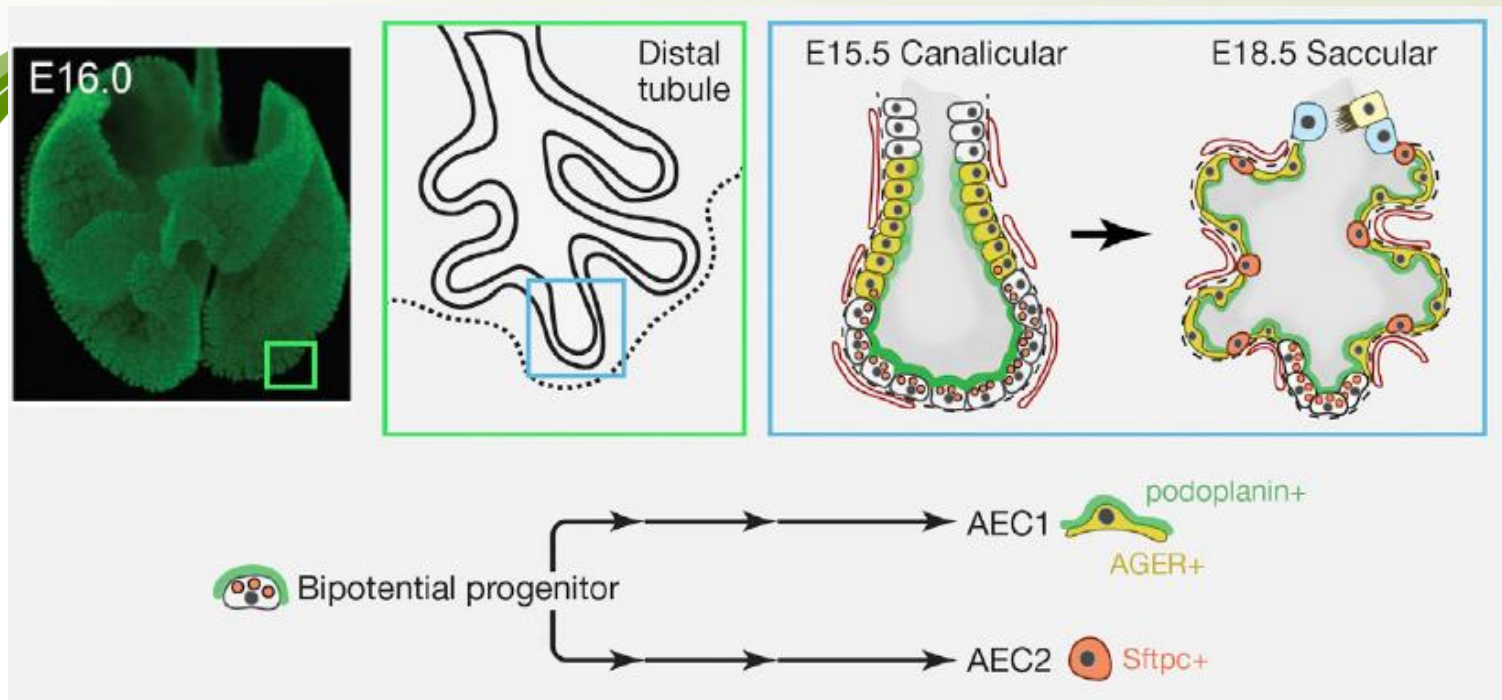
Development 2014, 141: 502-514

Vývoj plic myši



- **pseudoglandulární fáze** – větvení až do terminálních bronchiol;
- **kanalikulární fáze** – dělení na respirační bronchioly dále na alveolární kanálky; vznik pneumocytů typu I;
- **fáze váčků** - tvoří se primitivních plicních sklípků, které jsou již v kontaktu s kapilárami;
- **alveolární fáze** – probíhá částečně i po narození tvorba finální struktury sklípků a kapilár – zahájení dýchání;

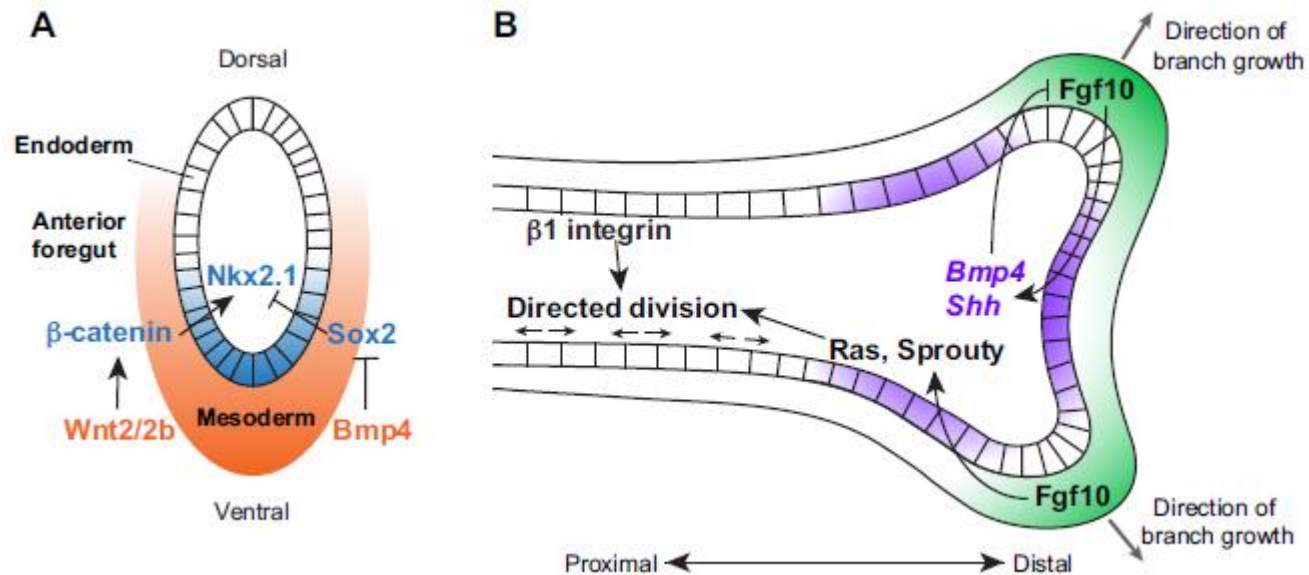
Alveolární fáze



Cell Stem Cell 2014, 15: 123 -138

- **alveolární fáze** – probíhá i po narození – **významný nárůst počtu a celkového povrchu plicních sklípků (20 > 300 mil. plicních sklípků)**;
- tvoří se **nová septa** a probíhá **intenzivní vaskularizace**; do sept migrují různé typy **stromálních buněk**, hrajících podpůrnou roli v plicní tkáni (pericyty, myofibroblasty, lipofibroblasty) – mj. vytvářejí mechanické struktury důležité pro otevřených terminálních průdušinek, **mechanické síly** hrají důležitou roli ve vývoji i regeneraci plicních sklípků;
- do embryonálního vývoje plicního epitelu významně přispívá i **mesoderm**;

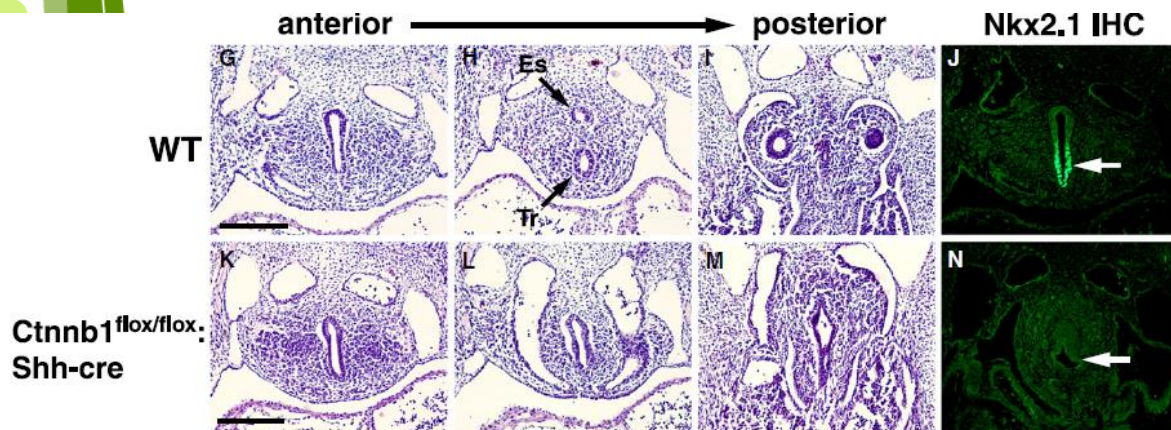
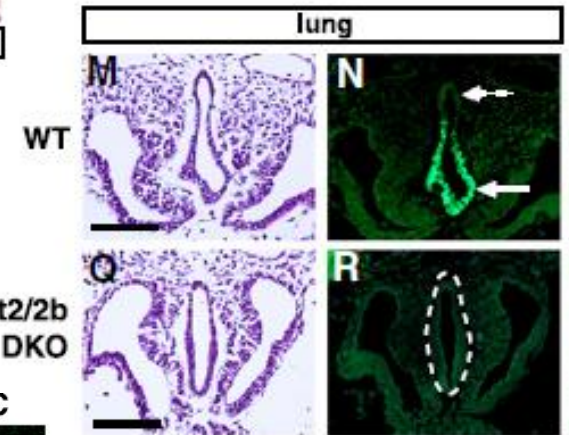
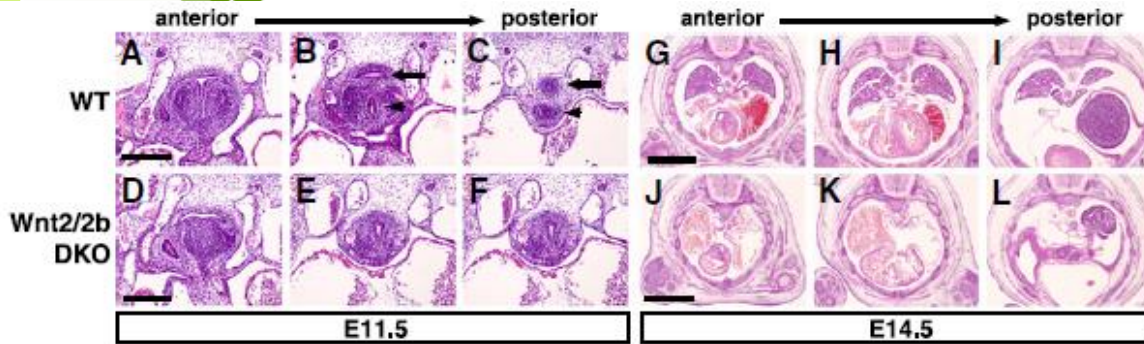
Mesoderm – úloha ve vývoji plic vs. tvorba podpůrných buněk



Development 2014, 141: 502-514

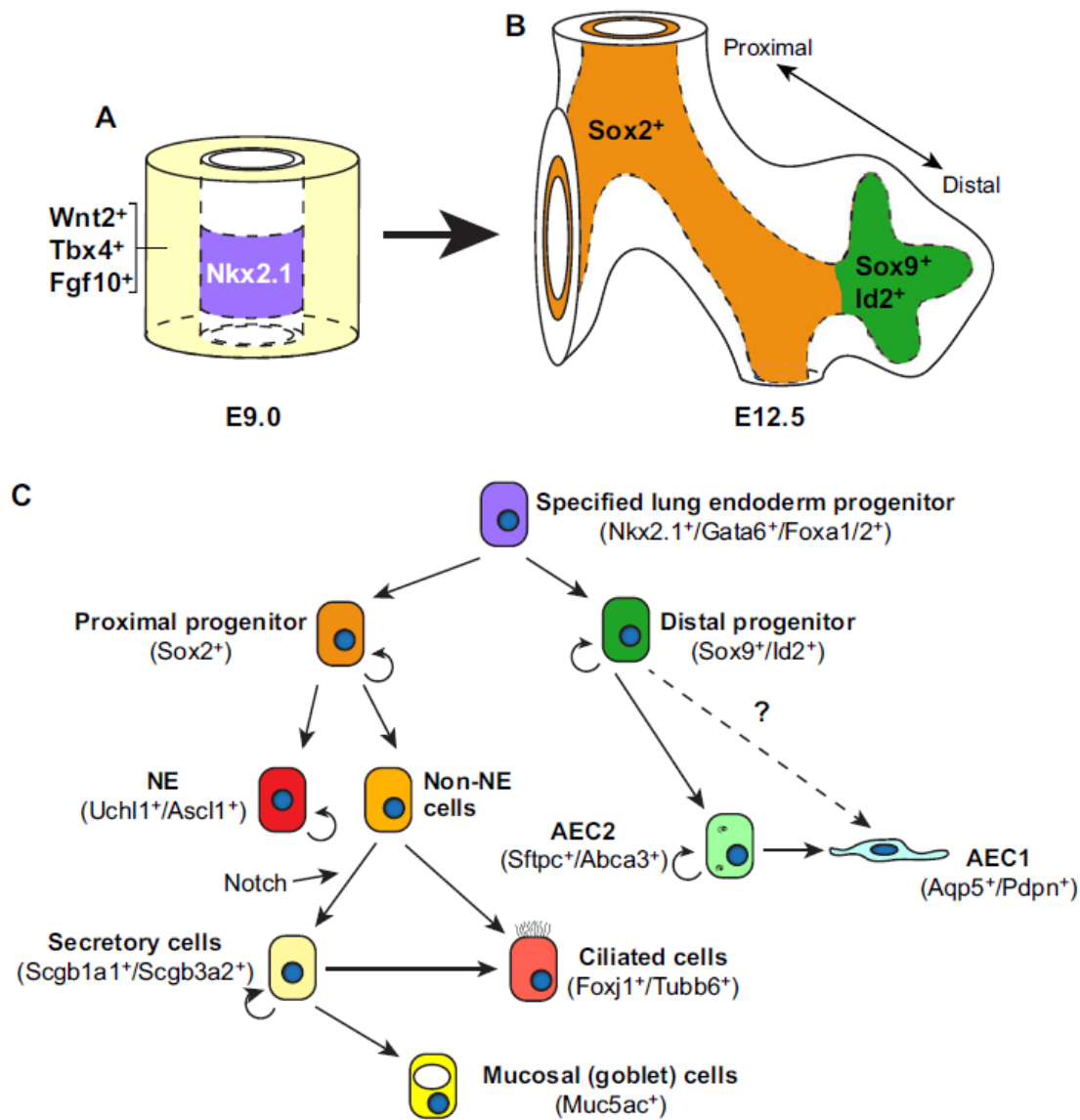
- ▶ plicní mesoderm – parakrinní signalizace určující vývoj endodermu – **Wnt2** a **BMP4** – indukce transkripčního faktoru **Nkx2.1** – plicní endoderm (ale hraje úlohu i v dospělosti – např. potlačuje vznik nádorů);
- ▶ **Fgf10** - zásadní pro větvicí morfogenezi;
- ▶ tvorba buněk mesenchymálního původu pro vynikající plíce – buňky hladké svaloviny, endoteliální buňky, pericyty, alveolární fibroblasty, myofibroblasty, lipofibroblasty, apod.

Příklad významu Wnt2/ β -kateninové signalizace



Nkx2.1
expresse

Hierarchie vývoje plicních buněk

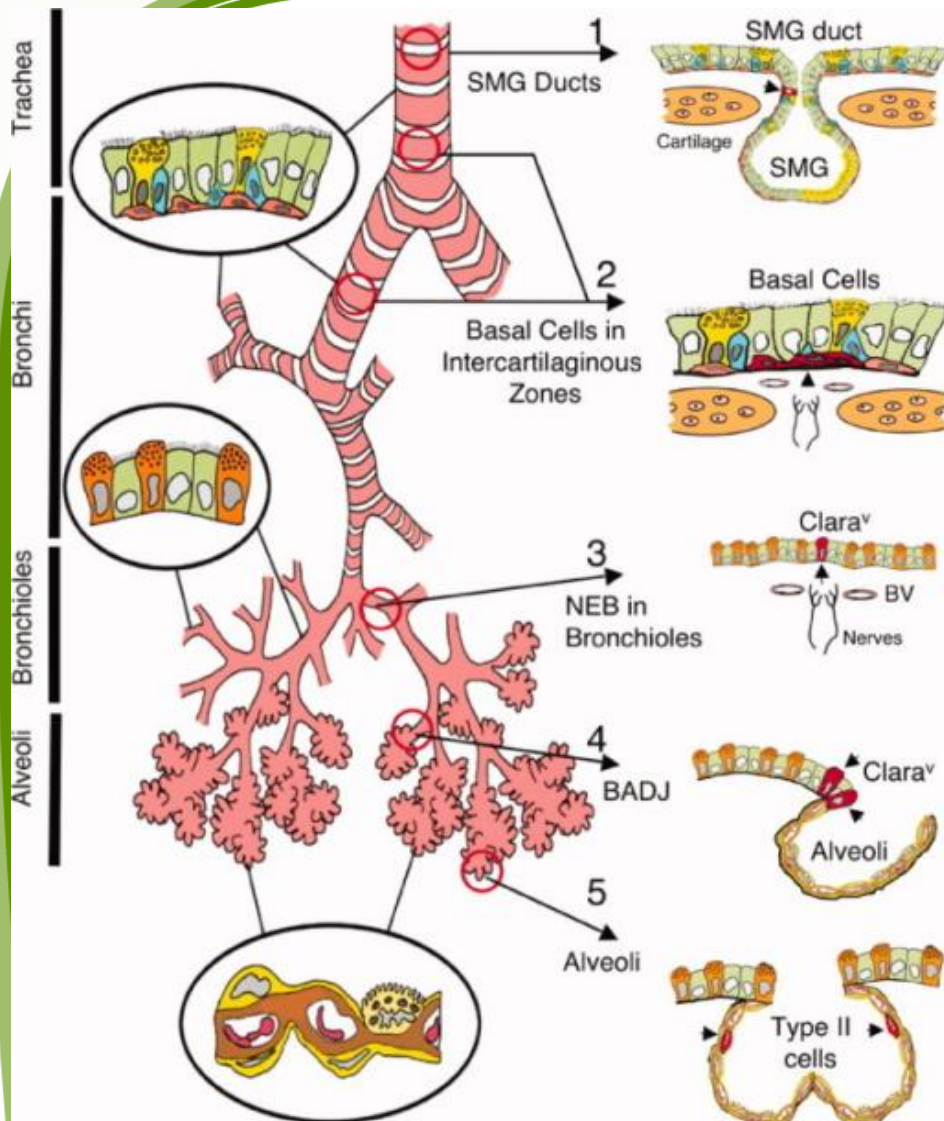


- ▶ ve vyvíjejících se plicích vzniká postupně několik typů progenitorů;
- ▶ **proximální progenitory** – dávají vznik jak neuroendokrinním buňkám tak sekrečním (pohárkové) a řasinkovým buňkám dýchacích cest;
- ▶ **distální progenitory** – dávají vznik pneumocytům typu I a II;

Regionální populace kmenových/progenitorových buněk udržují homeostázu a regeneraci plicní tkáně

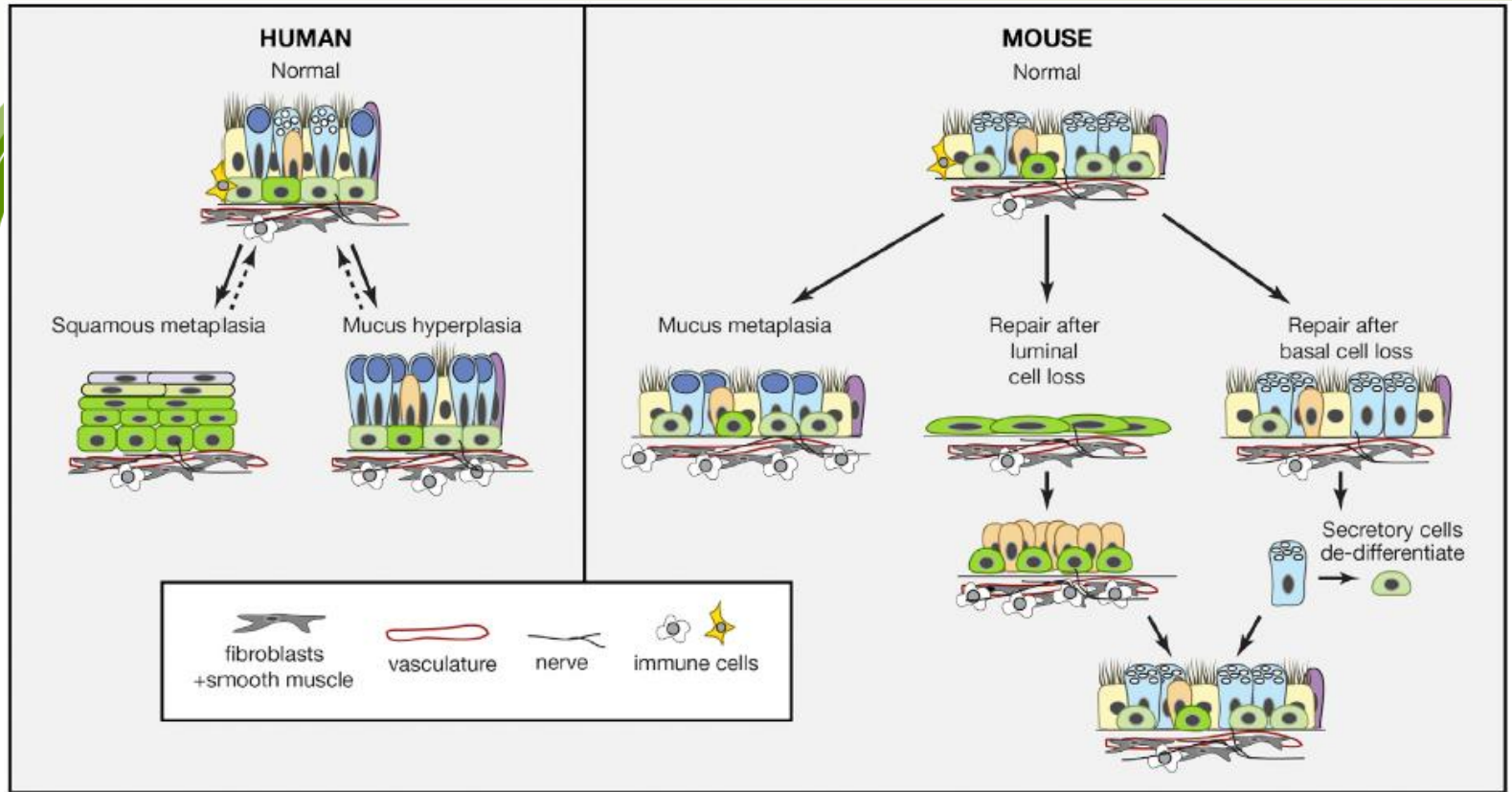
- ▶ různé části dýchacích cest a plic obsahují **rozdílné populace „adult stem cells“**;
- ▶ **tyto buňky jsou často diferencované** – Clarovy buňky a pneumocyty typu II, které umožňují regeneraci epitelu terminálních průdušinek a plicních sklípků;
- ▶ podobně jako v jaterní tkáni zde pozorujeme fenomén **dediferenciace** – při specifických typech poškození plic diferencovaná buňka mění svůj fenotyp na buňku méně diferencovanou a proliferující – velká **buněčná plasticita** – výhodné pro regeneraci, ale zároveň se může negativně projevit při různých onemocněních, vč. nádorových;

Některé populace kmenových a progenitorových buněk v dýchacím traktu



- ▶ pro většinu epitelálních buněk konduktivní zóny představují populaci progenitorových buněk **bazální kmenové buňky**;
- ▶ v průdušinkách jsou zdrojem regenerace **Clarovy (sekreční) buňky**;
- ▶ v plicních sklípcích představují populaci progenitorových buněk **pneumocyty typu II**;
- ▶ většina těchto poznatků pochází z myších modelů;

Regenerace epitelu dýchacích cest



Cell Stem Cell 2014, 15: 123 -138

- v regeneraci vícevrstevného epitelu hrají zásadní roli specifické kmenové buňky, pevně vázané na bazální membránu – **bazální kmenové buňky** – Trp63⁺/Krt5⁺;
- mohou migrovat a napomáhat i regeneraci jednoduchého epitelu nebo pneumocytů?

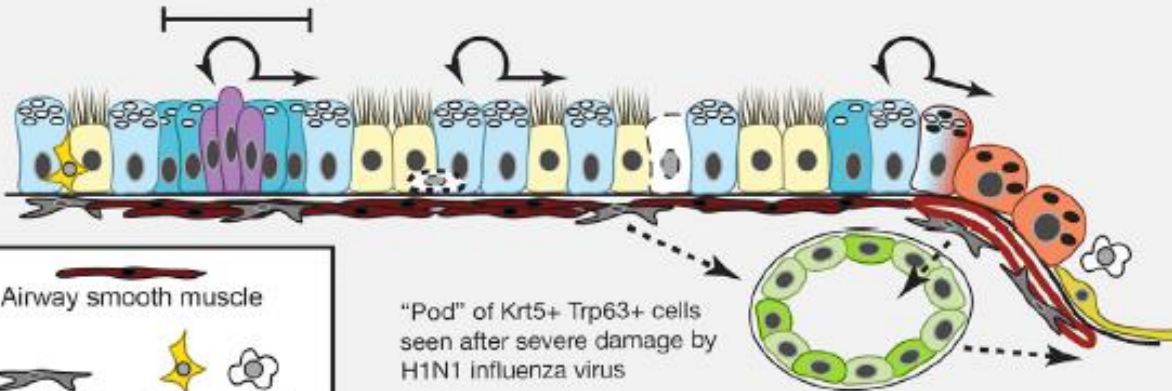


Regenerace epitelu dýchacích cest

MOUSE BRONCHIOLES

Neuroepithelial body (NEB)

Bronchoalveolar duct junction (BADJ)



Airway smooth muscle

Fibroblast

Immune cells

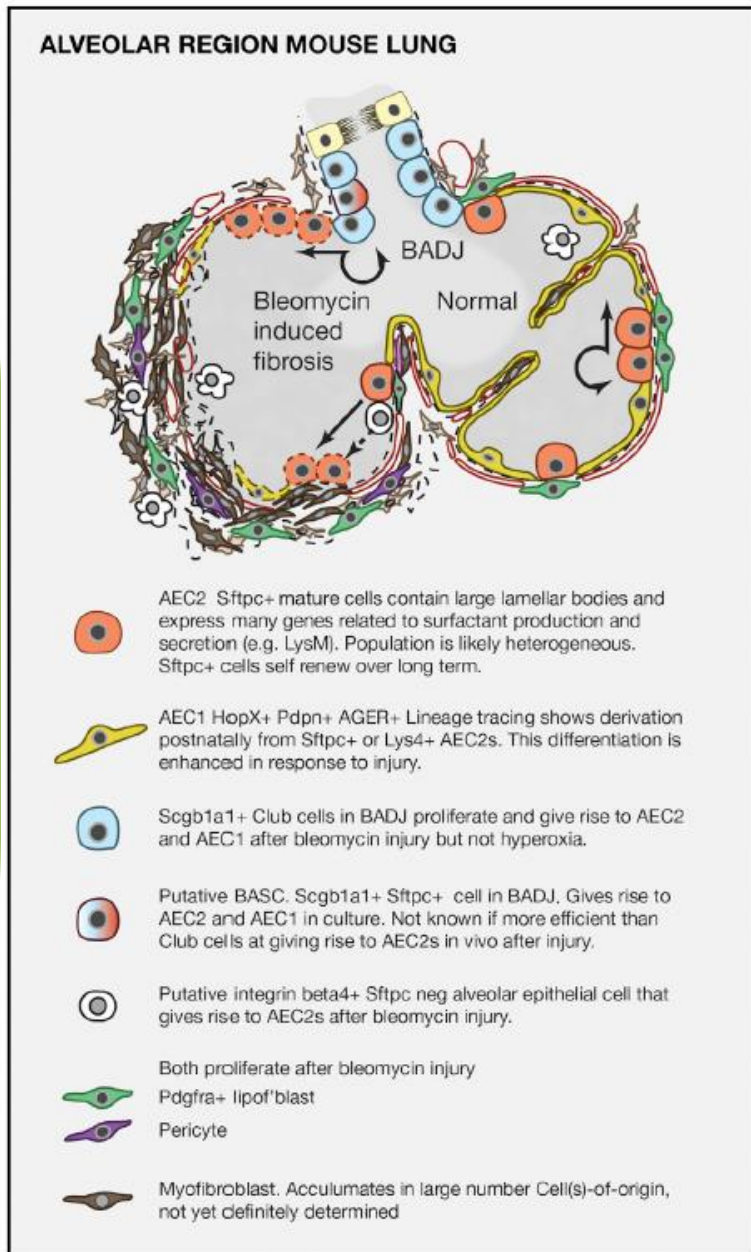
"Pod" of Krt5+ Trp63+ cells seen after severe damage by H1N1 influenza virus

PUTATIVE LINEAGES



- ▶ pro regeneraci jednoduchého epitelu průdušinek jsou důležité **Scgb1a1-pozitivní sekreční (Clarovy) buňky**;
- ▶ různé populace??
- ▶ specifické kmenové buňky lokalizované v BADJ??;
- ▶ neuroendokrinní buňky;
- ▶ závisí na typu poškození

Regenerace epitelu plicních sklípků



- ▶ pneumocyty typu II – regenerace epitelu plicních sklípků;
- ▶ klonální expanze a migrace do poškozených oblastí?;
- ▶ existence specifických progenitorů pro pneumocyty I a II??, Clarovy buňky;
- ▶ závisí na typu poškození - příklad regenerace po intratracheální aplikaci cytostatika (bleomycin) – nejen regenerace ale i potlačení fibrózy??;
- ▶ druhová specifita??

K zamyšlení

- ▶ plíce představují orgán, jehož funkce jsou do značné míry dány strukturou a složením specifických populací epitelálních buněk, jejichž složení se liší v konduktivní a respirační zóně;
- ▶ všechny základní buněčné typy plicního epitelu vznikají diferenciací proximálních (neuroendokrinní, pohárkové, řasinkové a sekreční buňky) a distálních progenitorů (pneumocyty I a II);
- ▶ plíce mají značnou regenerační schopnost – umožní nejen obnovit činnost respiračního epitelu po ztrátě části orgánu, ale i obnovení struktury a funkce epitelu po působení chemických látek, infekčních agens;

K zamyšlení

- ▶ schopnost regenerace je dána přítomností specifických kmenových/progenitorových buněčných populací v jednotlivých částech dolních dýchacích cest (bazální kmenové buňky, sekreční/Clarovy buňky a plicních sklípcích (pneumocyty II));
- ▶ populace kmenových/progenitorových buněk představují diferencované buňky, které zároveň plní řadu dalších funkcí v dospělém orgánu (tvorba surfaktantu, CCSP, apod.);
- ▶ epiteliální buňky plic vykazují velkou plasticitu, jsou schopné dediferenciace a zároveň není vyloučeno, že v plicích existují další populace buněk, které mohou být zdrojem regenerace (neuroendokrinní buňky, specifické progenitory v plicních sklípcích, na rozhraní bronchiol a plicních sklípků, apod.);

K zamyšlení

- ▶ poznatky o vývoji a regeneraci plicní tkáně mají význam nejen pro pochopení mechanismů řídicích vývoj a homeostázu tohoto důležitého orgánu, ale i pro pochopení principů poruch ventilace, dýchacích cest a onemocnění plic;
- ▶ možné využití při tvorbě náhrad plicní tkáně, průdušnice apod.? – nedostatek orgánů pro transplantace, relativně nízká úspěšnost transplantací plic – 50%/5 let;