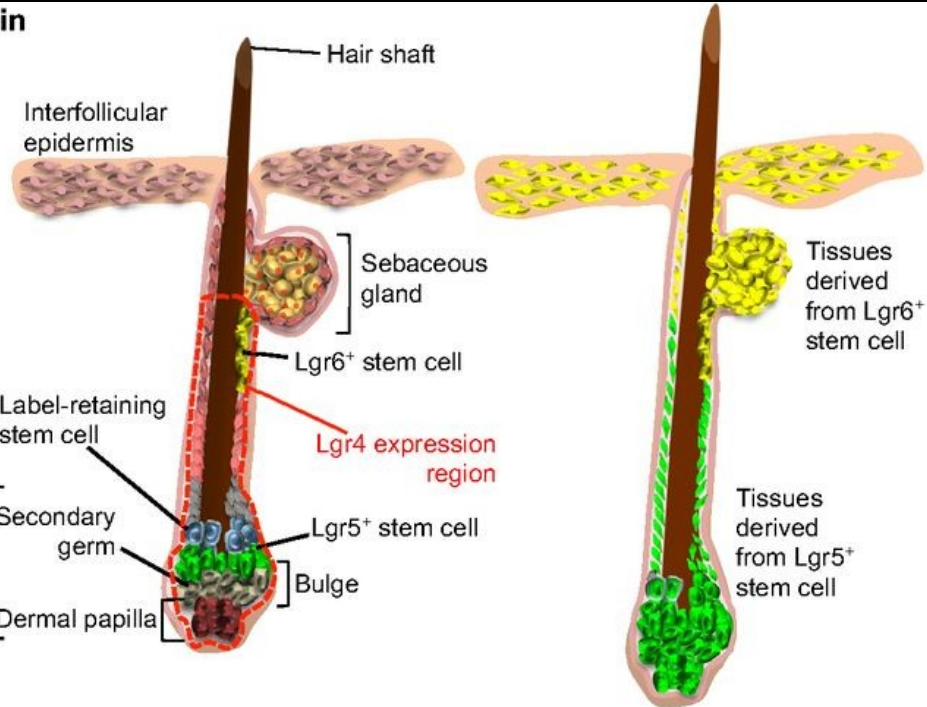


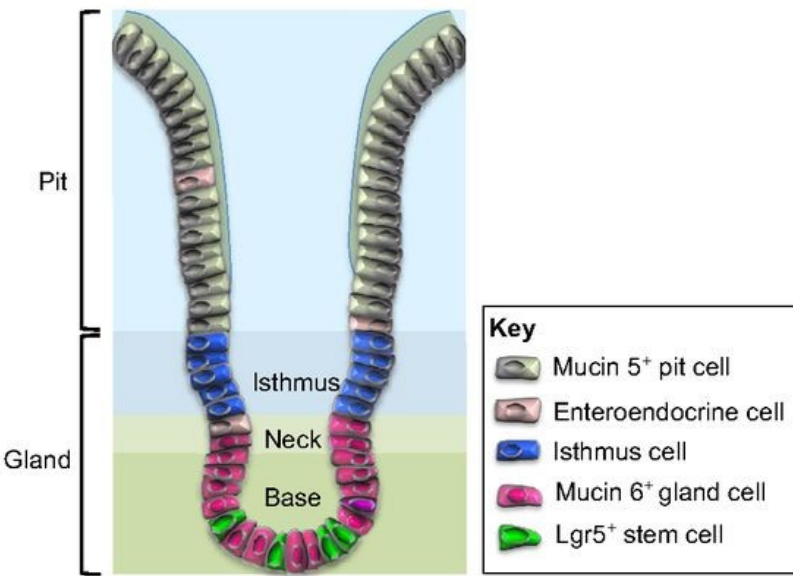
Kmenové buňky epitelů



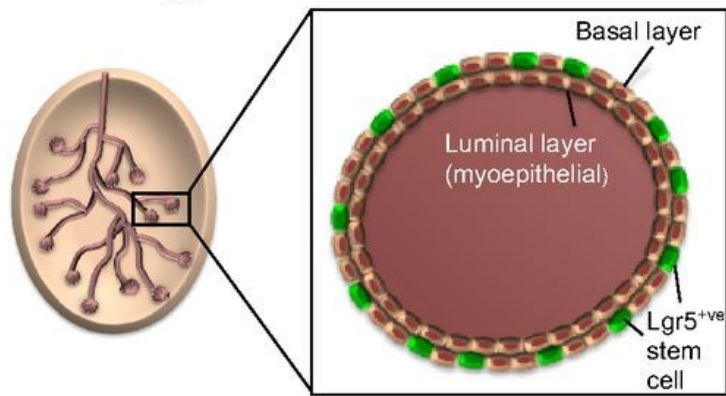
A Skin



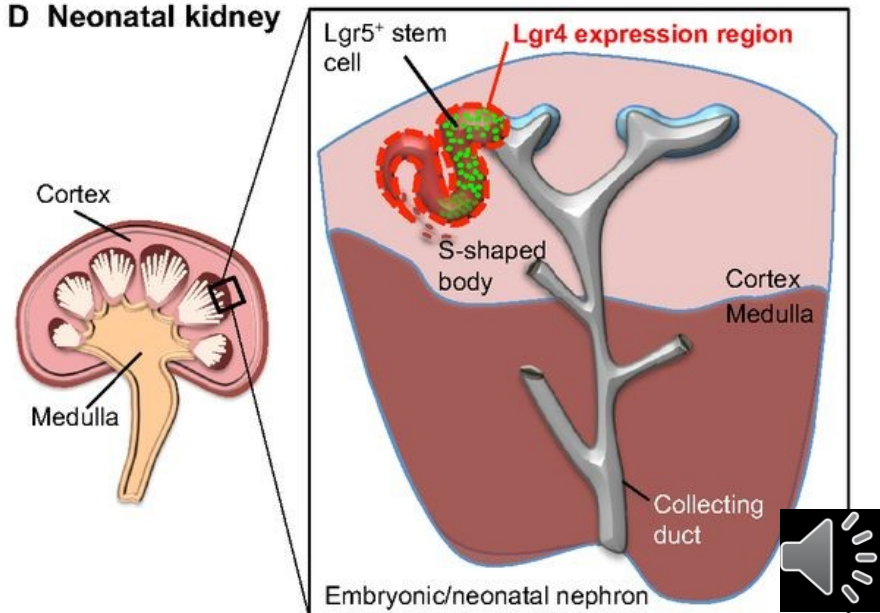
B Adult distal stomach



C Mammary gland



D Neonatal kidney



STŘEVNÍ EPITEL (u hlodavců se kompletně obmění ~ po 4 dnech)

pohárkové buňky – hlen

Kmenové buňky střevního epitelu

Panethovy buňky – bakteriocidní faktory (lysozym, defensiny + TNF α)

epiteliální buňky (apikální mikrovili) – resorpce

Neuro / enteroendokrinní buňky – peptid. hormony

M-buňky – přenos antigenu k lymfocytům Peyerových plátů

kmenové buňky střevního epitelu

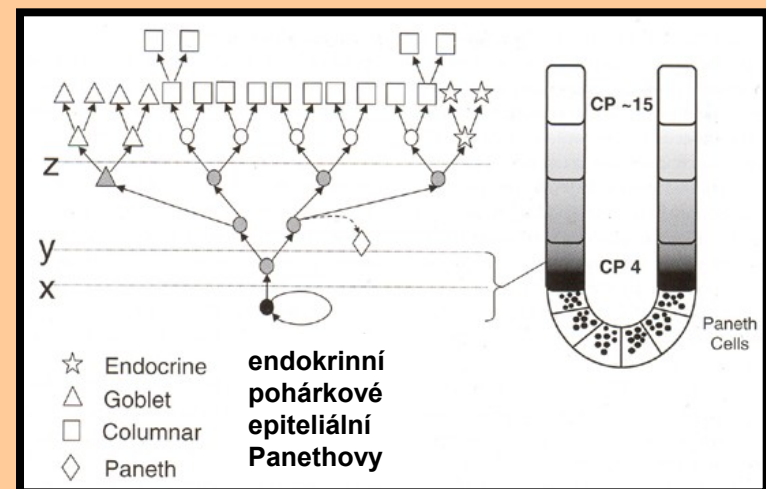
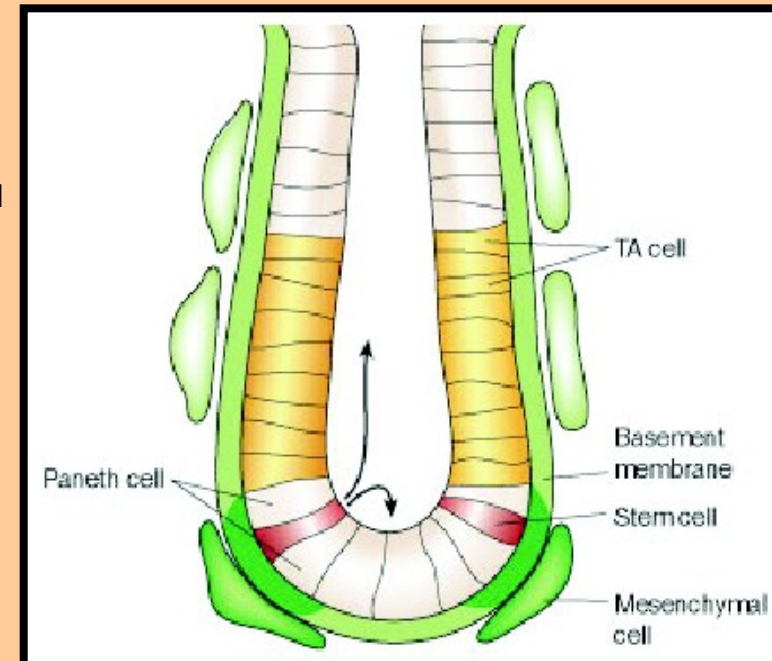
mesenchymální buňky „lamina propria“

fibroblasty, fibrocyty, endotelie, buňky hladké

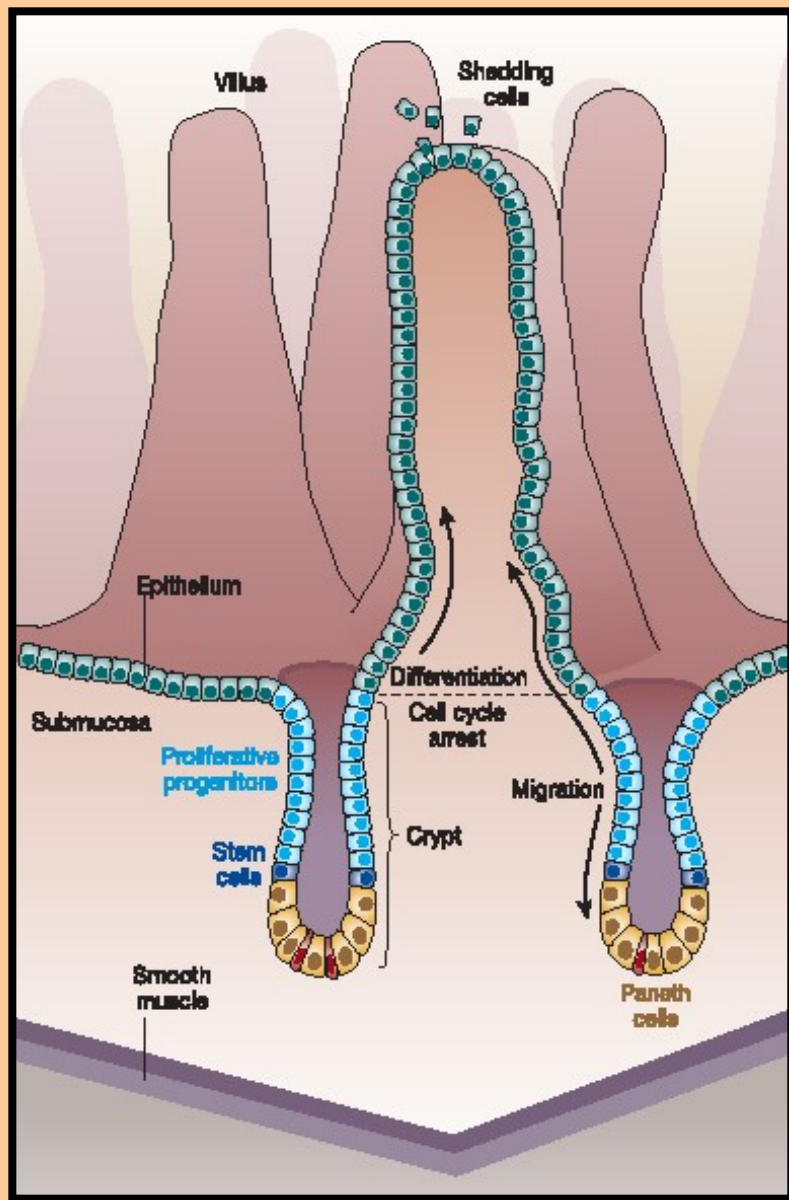
svaloviny, a střevní subepiteliální myofibroblasty

- ISEMf (intestinal subepithelial myofibroblast)

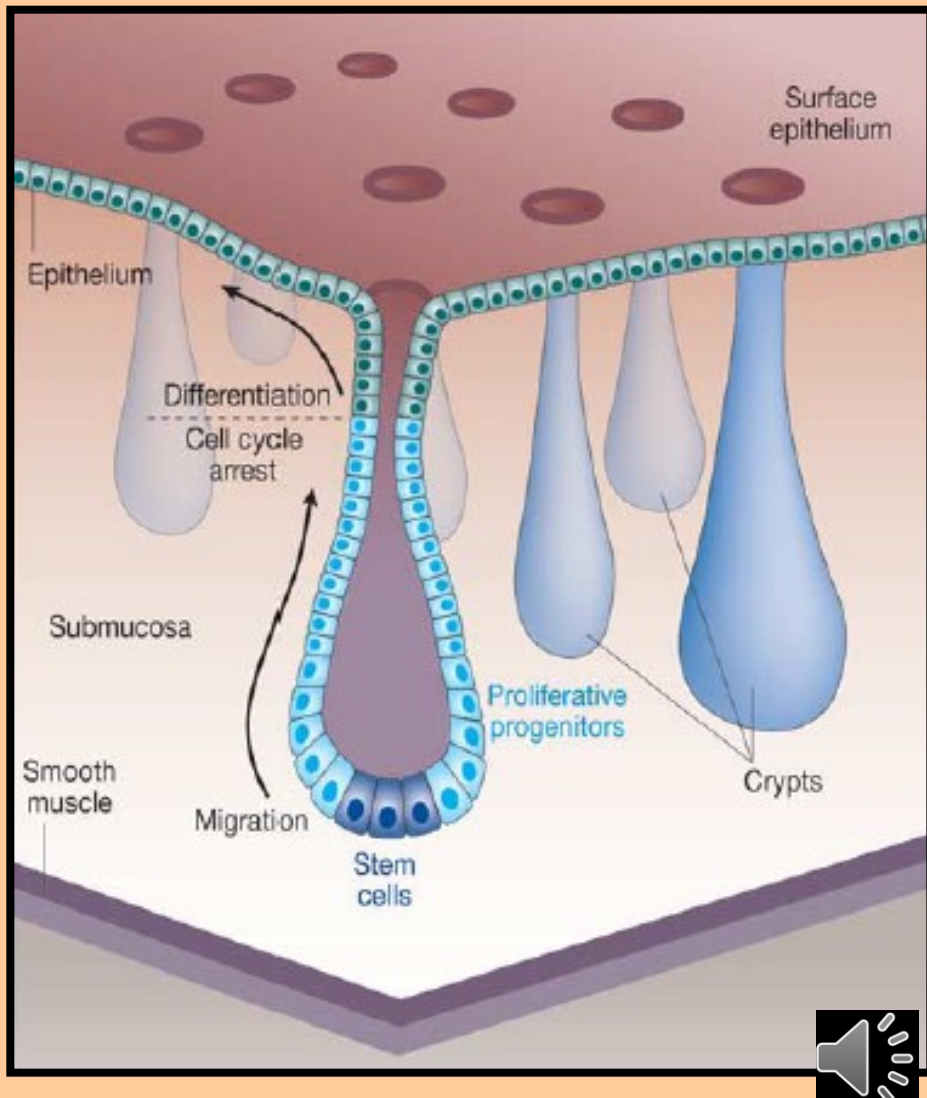
které produkují růstové faktory regulující
proliferaci a diferenciaci epiteliálních buněk
(HGF, KGF, TGF β_2)



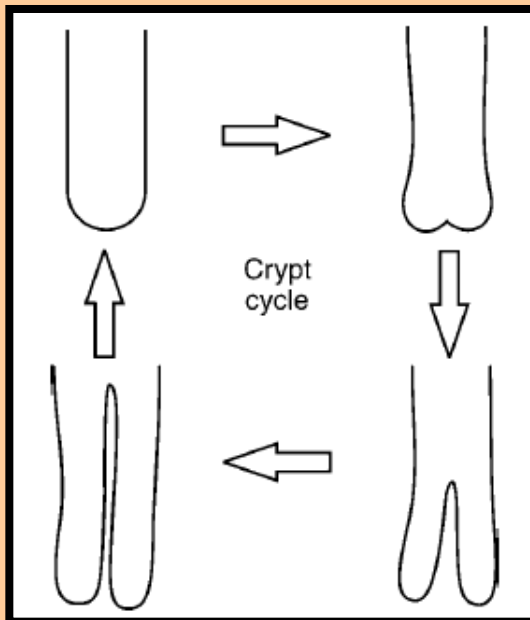
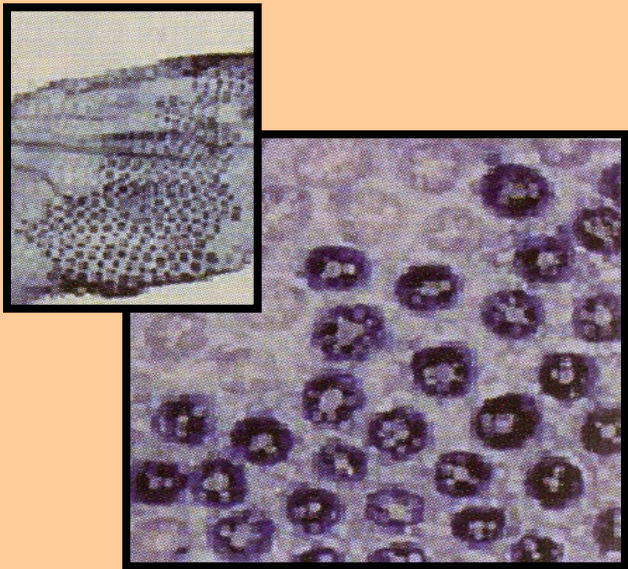
tenké střevo



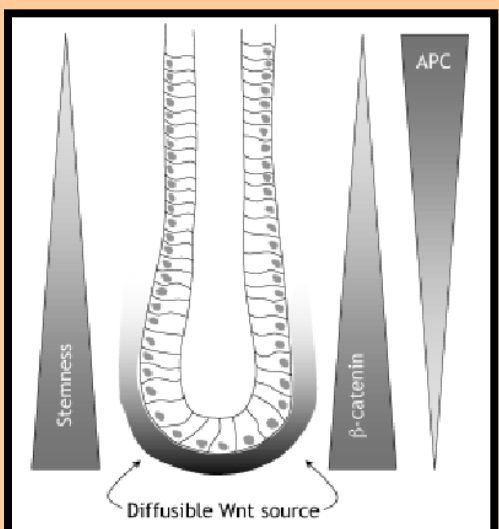
tlusté střevo



Předpokládá se, že všechny buňky každé střevní krypty jsou potomky jediné kmenové buňky
(klonální studie s chimérami)



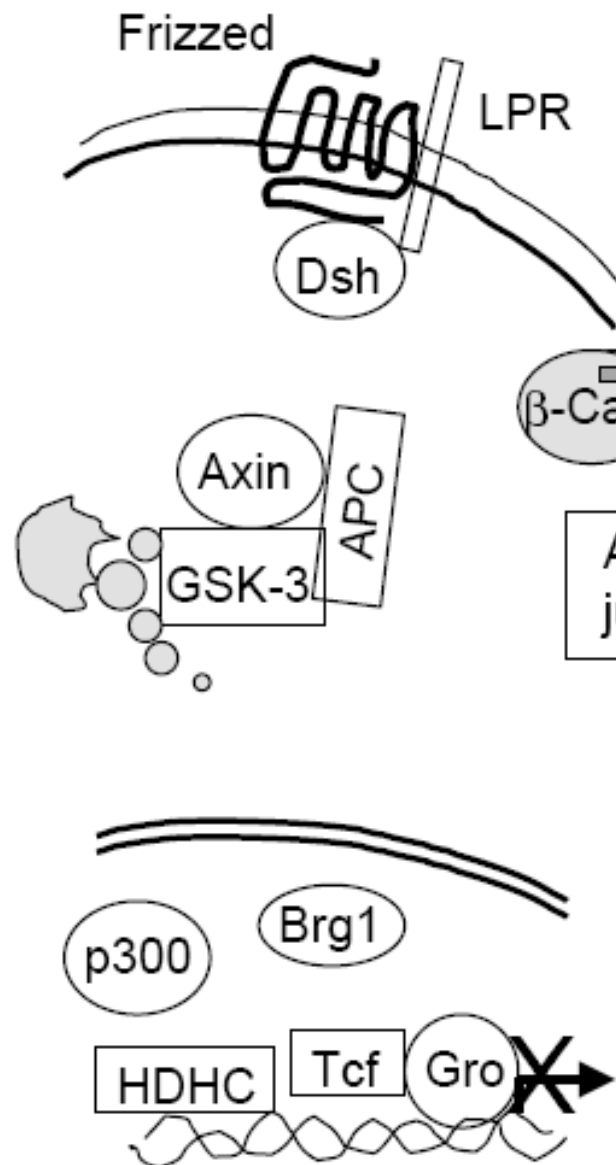
Jednotlivé krypty se pak množí dělením
(dané velikostí krypty)



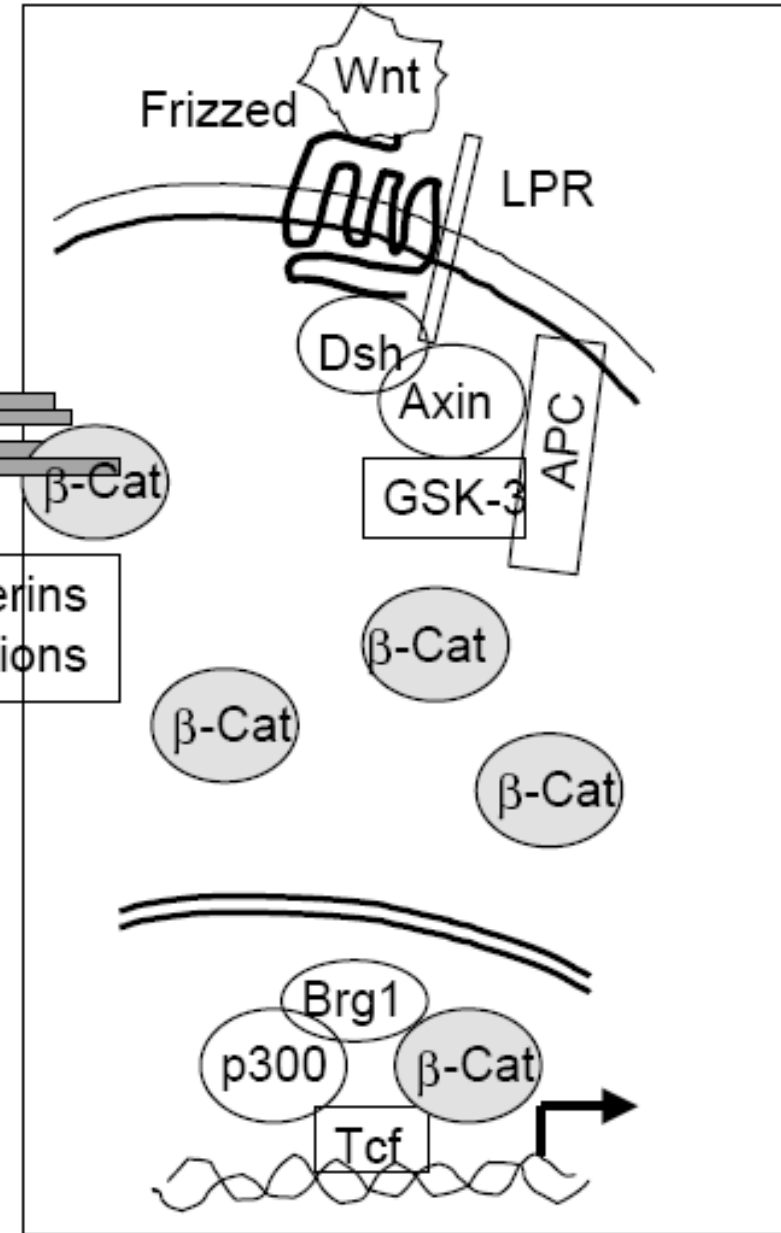
Nejklíčovější faktory regulující diferenciaci střevního epitelu jsou Wnt, BMP a Notch. V případě tlustého střeva také gradient NaBt (butyrát sodný), produkovaného bakteriemi v jeho lumen. APC – adenomatous polyposis coli

Pozn. MSCs/BMSSCs se mohou integrovat do střevního epitelu, ale neplní zde funkci epiteliálních buněk. Integrují se i do lamina propria, tvoří ISE a produkci růstových faktorů podporují proliferaci střevního epitelu (viz. 

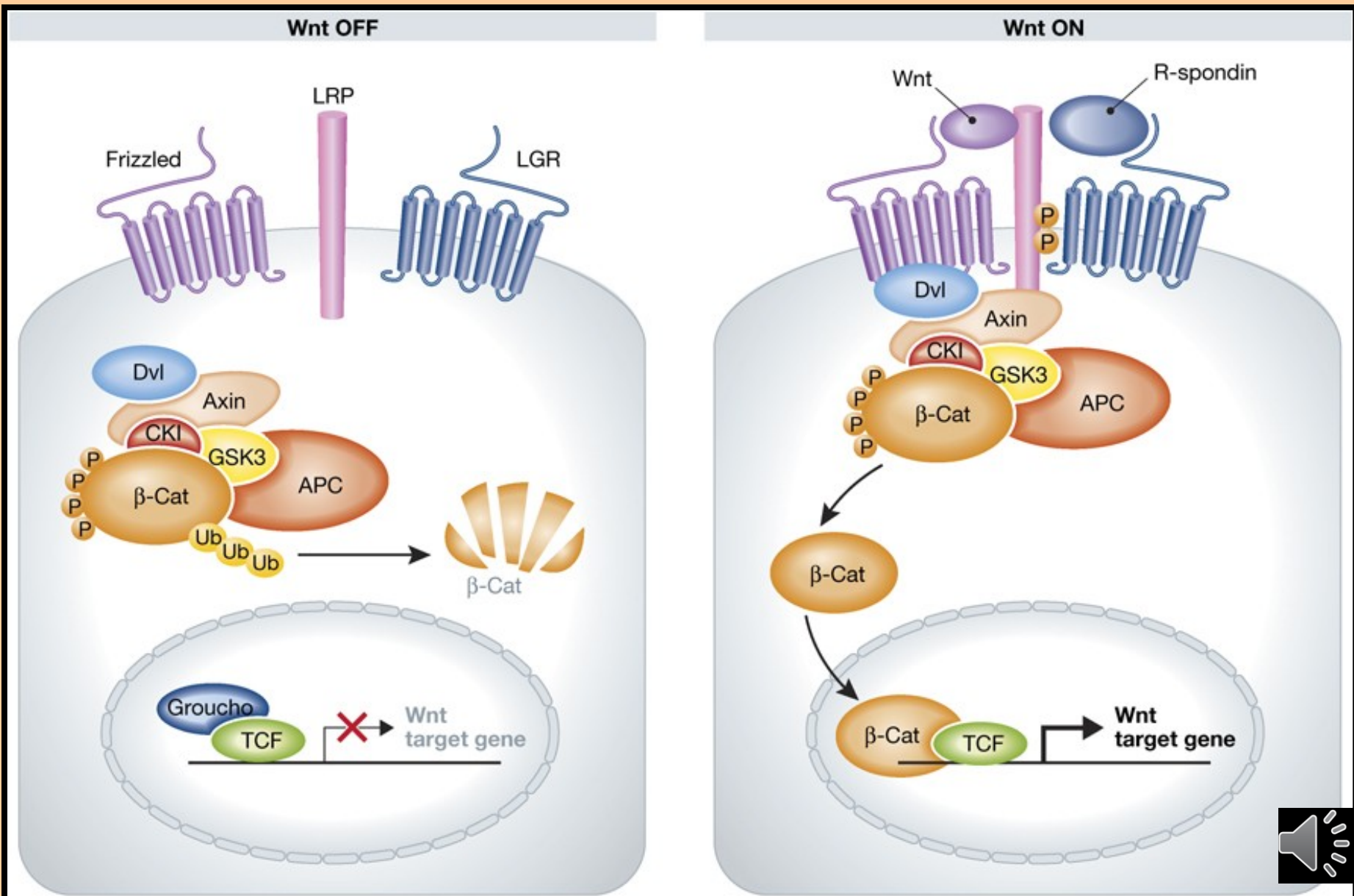
QUIESCENT



PROLIFERATING

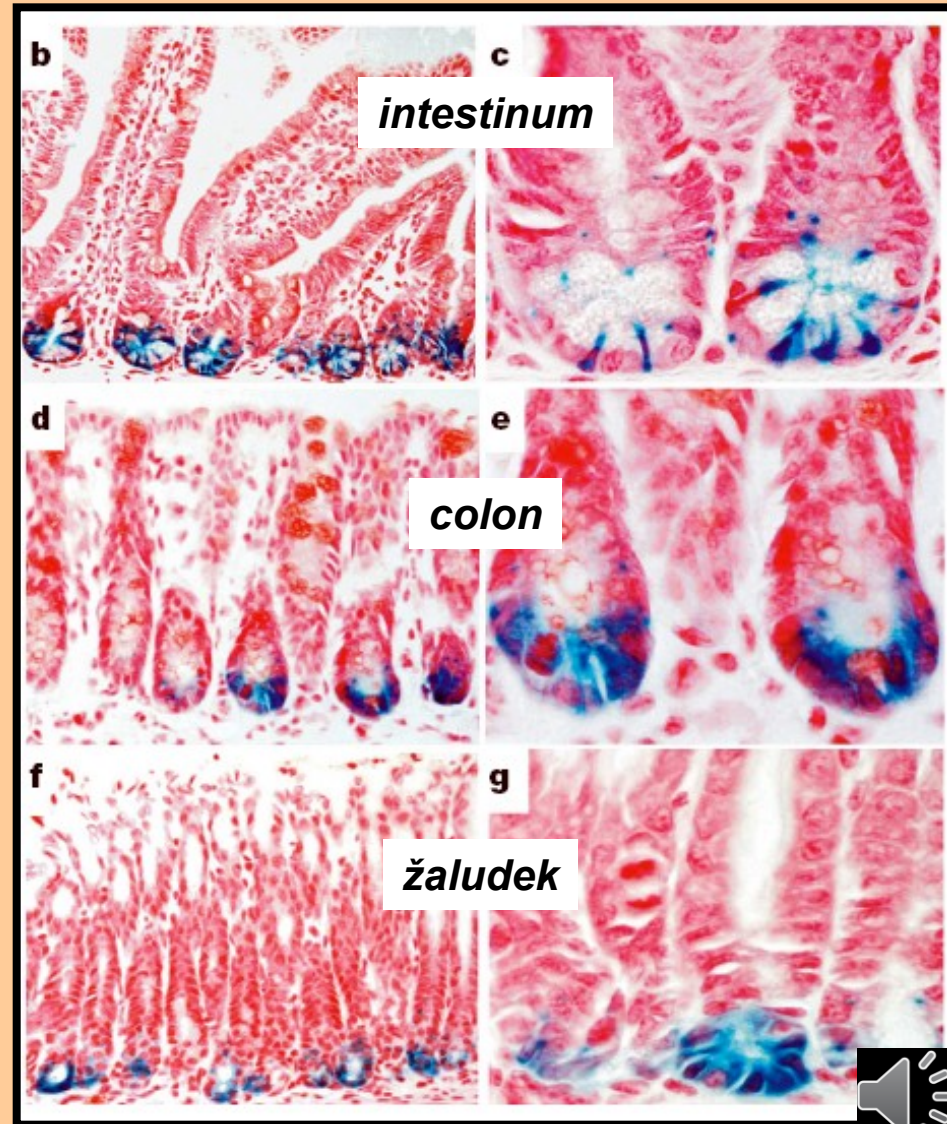
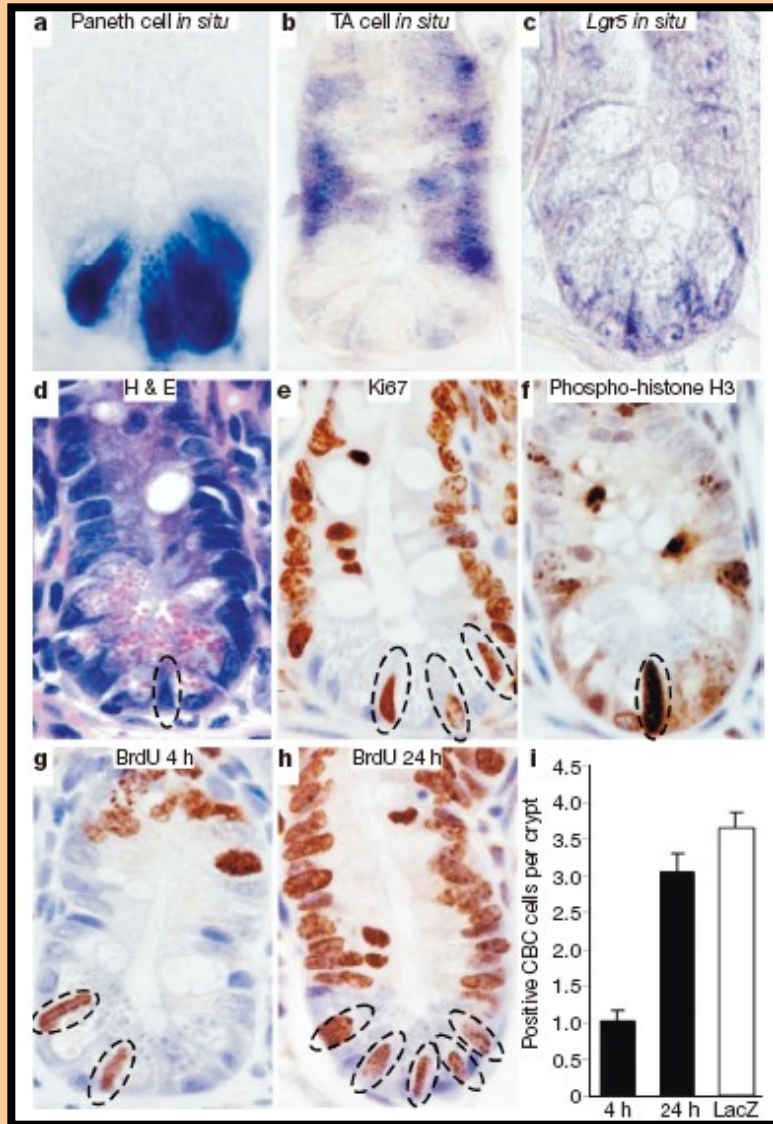


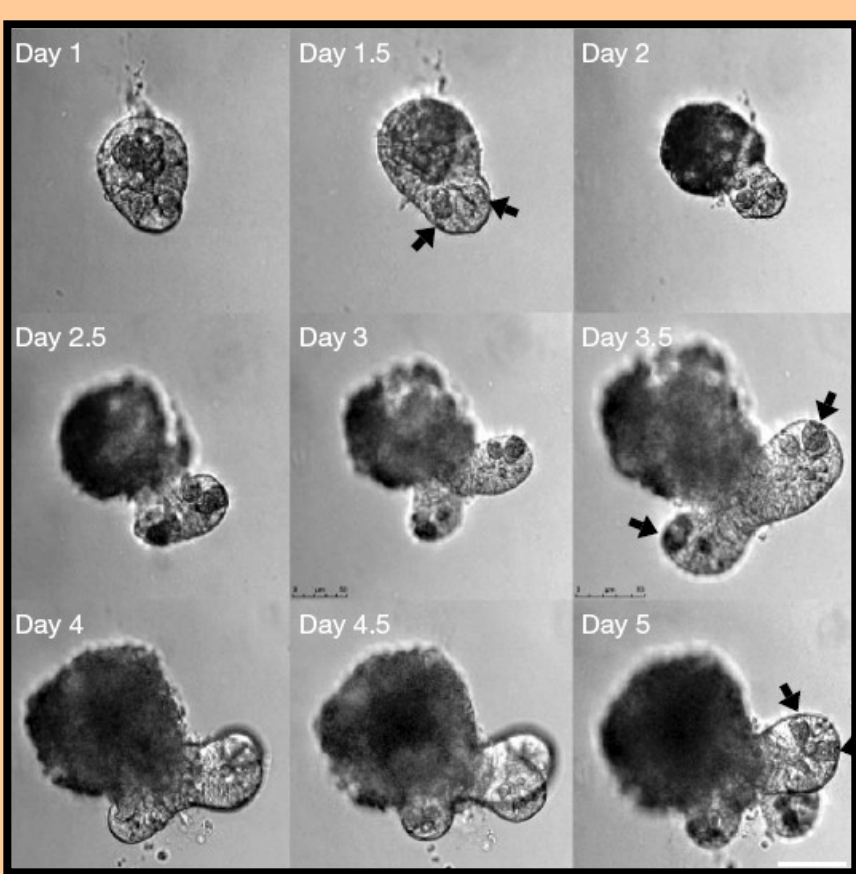
LGR (Leucine-rich repeat-containing G-protein coupled receptor) proteiny, klíčoví partneři Wnt signalizace „u“ epiteliálních buněk



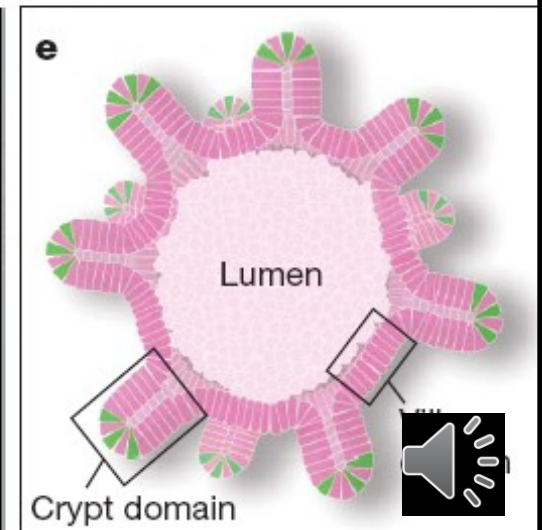
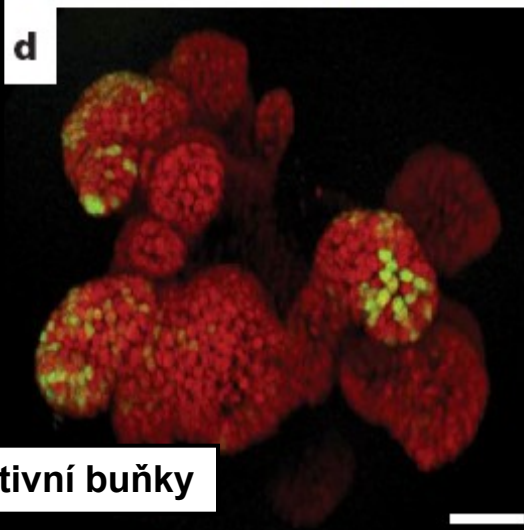
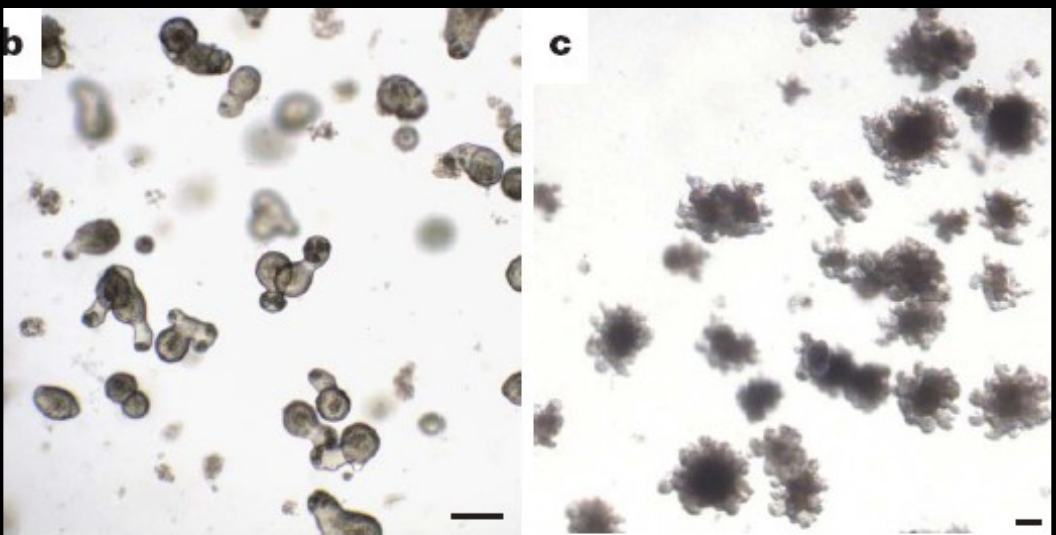
Lgr5 jako součást Wnt signalizace a znak potenciálních „stem cell“ střevního epitelu

Leucine-rich repeat-containing G-protein coupled receptor 5 (Barker 2007, Sato 2009)





Tvorba organoidů a krypt z potenciálních Kmenových buněk střevního epitelu *in vitro* (Lgr5 pozitivních / Wnt sensitivních)



Souhrn – střevní epitel (intestinum)

Quiescentní, slow-cycling – long term stem cells
aktuální stem cells, pozice 4 (*Bmi1* +)
Wnt insensitivní, klonogenní



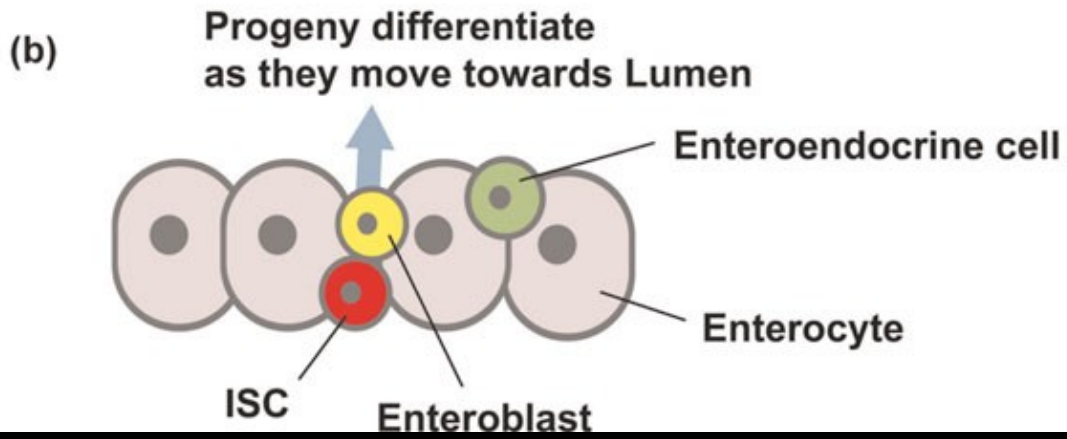
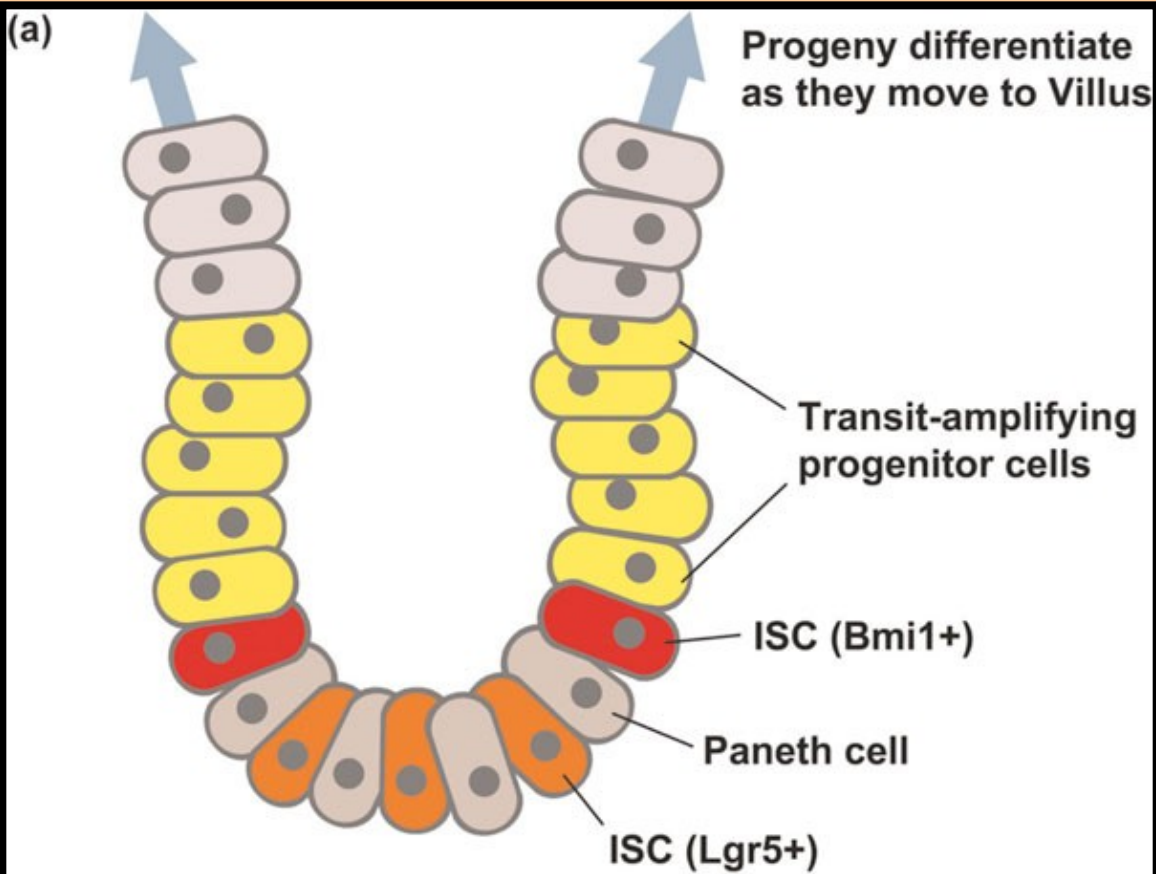
Intenzivně proliferující
potenciální stem cells, (*Lgr5* +) CBC – crypt base cells
Wnt responsivní, klonogenní

Transientně, differenciаčním dělením dělící se buňky
progenitorsy střevního epitelu, *Wnt* responsivní
zvýšující se exprese *APC* → inhibice *Wnt* signalizace

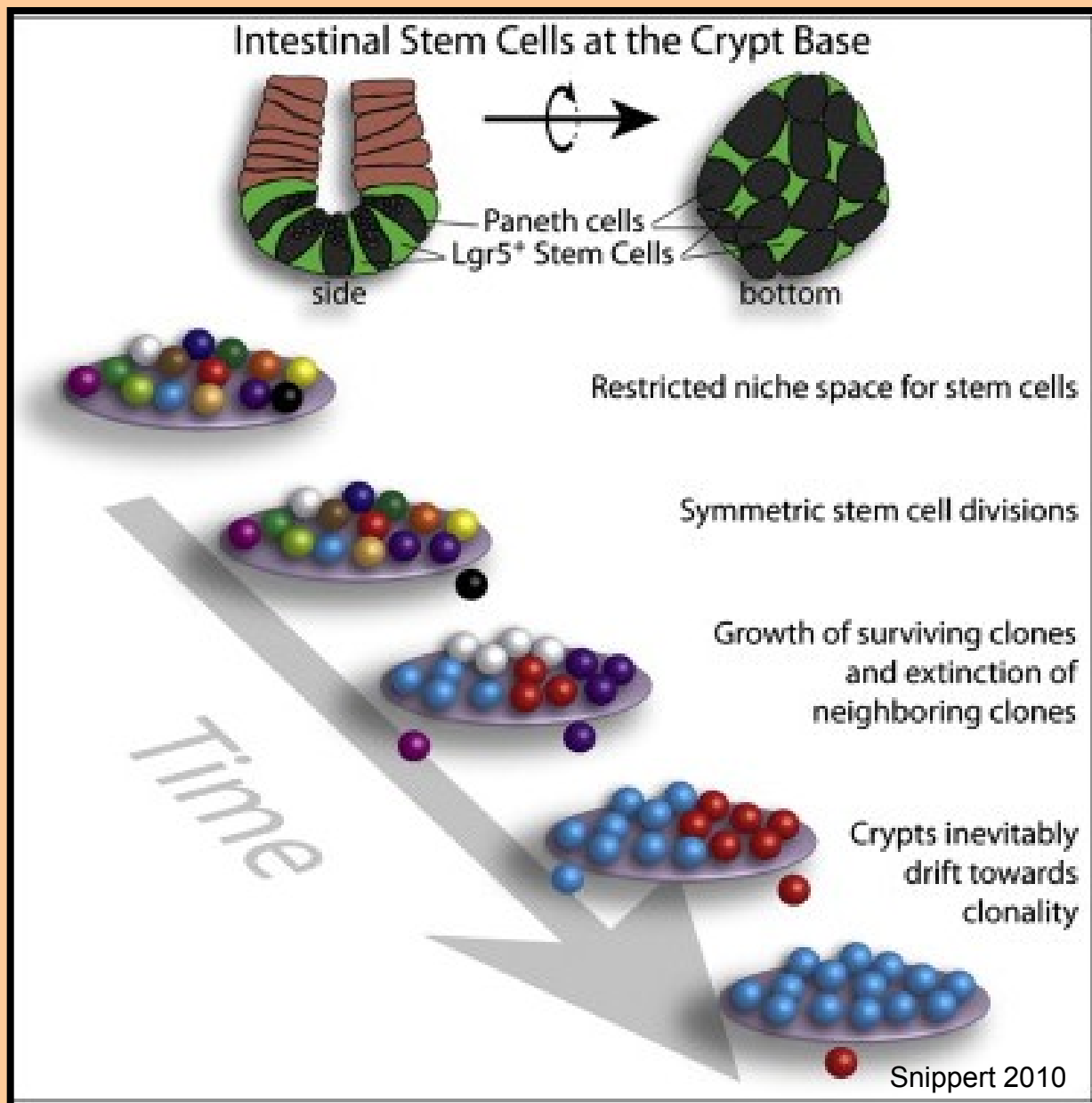
Panethovy buňky
regulace obranných funkcí

Terminálně diferencované střevní epitelie
postupně apoptózující





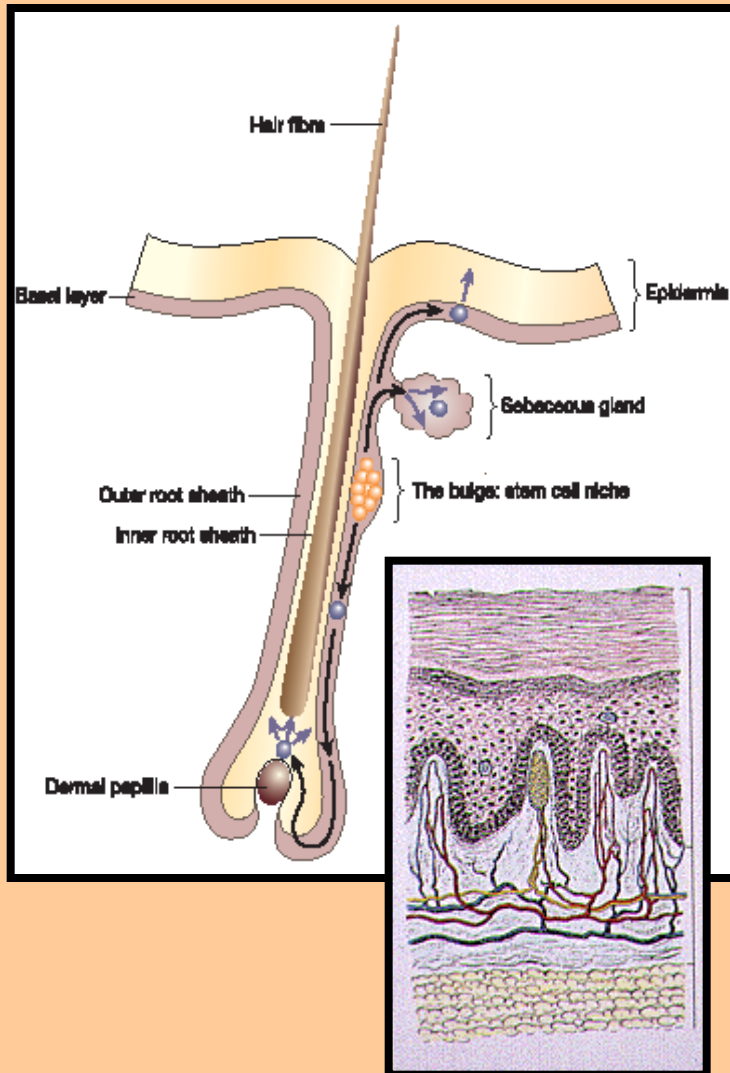
Homeostáze v intesinální kryptě jako výsledek kompetice mezi symetrickým dělením Lgr5 pozitivních buněk



Epiteliální kožní kmenové buňky – ESSCs

(Epithelial skin / epidermal stem cells)

Kůže – dermis (mesoderm -> mesenchym) + epidermis (ektoderm)

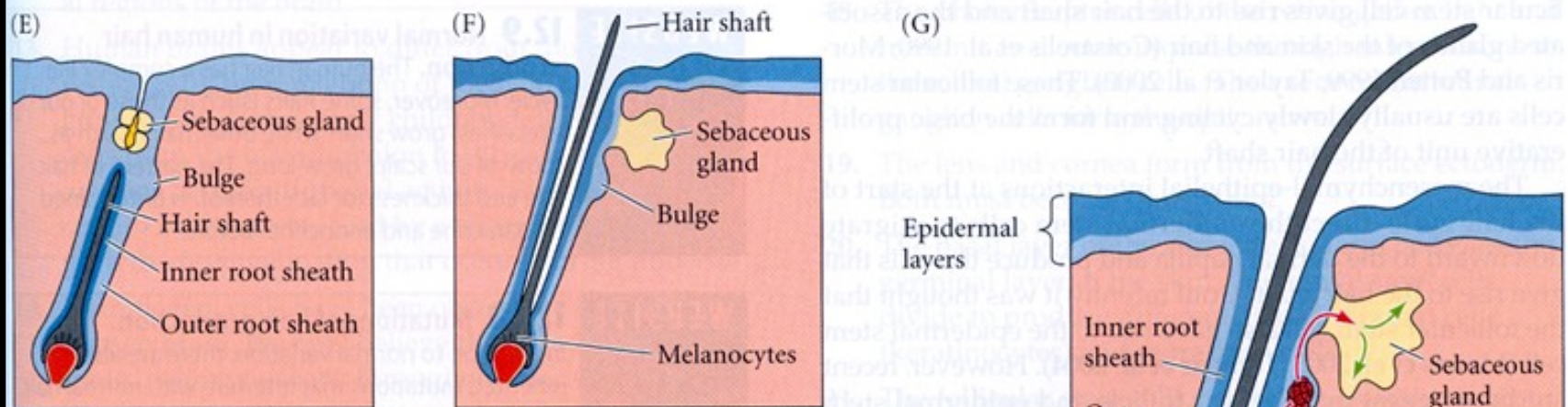
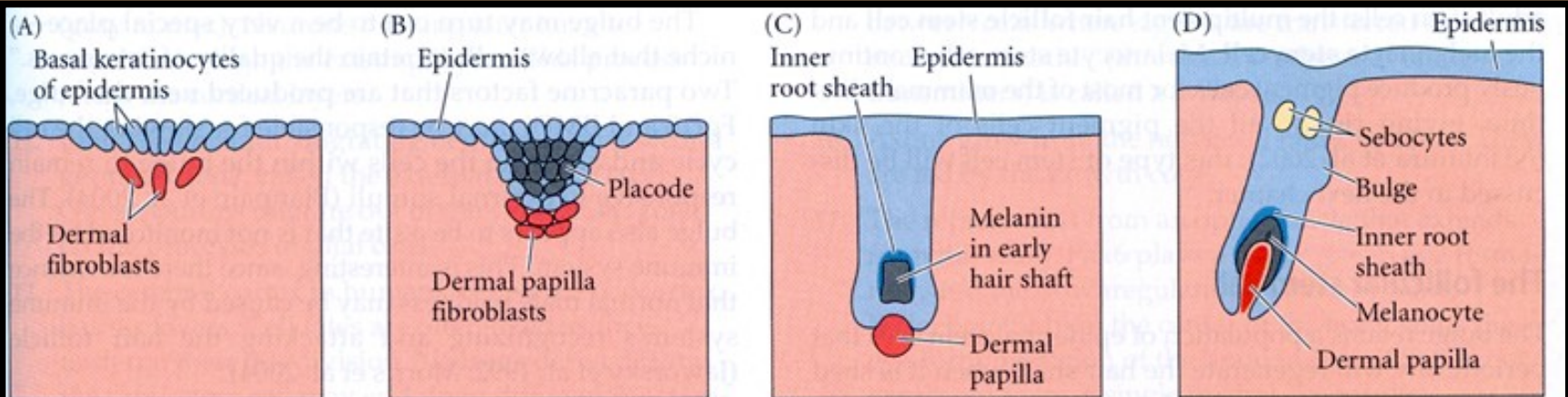


ESSCs ($\text{Integrin } \alpha 6^+/\text{CD71}^-/\text{K15}^+/\text{K19}^+/\text{CD34}^+$)¹ jsou lokalizovány ve výduti po straně vlasové pochvy. Odtud v případě potřeby migrují jak do bazální vrstvy krycí epidermis, tak k základu vlasu k dermální papile². V základně vlasu, u dermální papily, ESSCs vytváří „sekundární“ populaci kmenových buněk, odpovědných za růst vlasu. V basální vrstvě epidermis dávají vznik aktivně se dělícím keratinocytům, exprimujícím keratiny K5 a K14. Po jejich přechodu do „stratum spinosum“ se tyto keratinocyty přestanou dělit a nastupují proces terminální diferenciace kdy keratiny K5/K14 jsou nahrazeny keratiny K1 a K10. Poté dochází k syntéze bariérových proteinů jako je involucrin, loricrin,..., zplošťování buněk a jejich odumírání.

¹ CD71 – receptor pro transferin

² dermální papila je shluk mesenchymálních buněk regulující růst



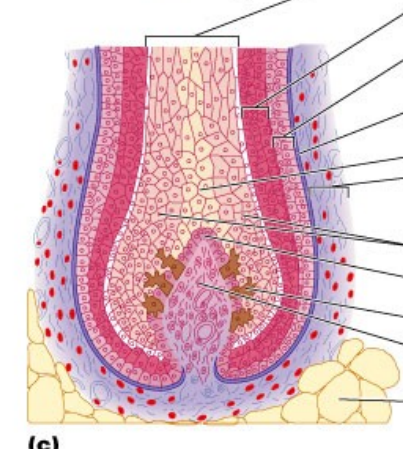
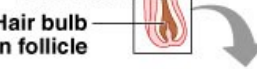
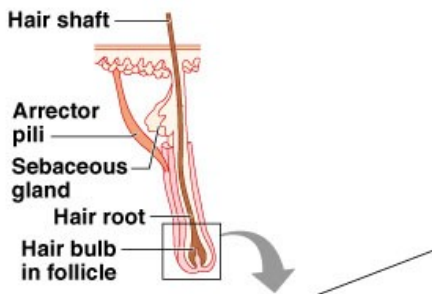


Ontogenetický vývoj vlasového folikulu & „niche“ kmenových buněk epidermis

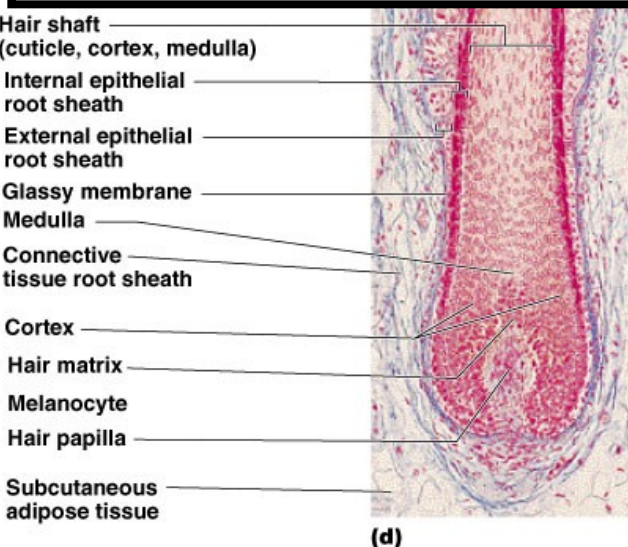
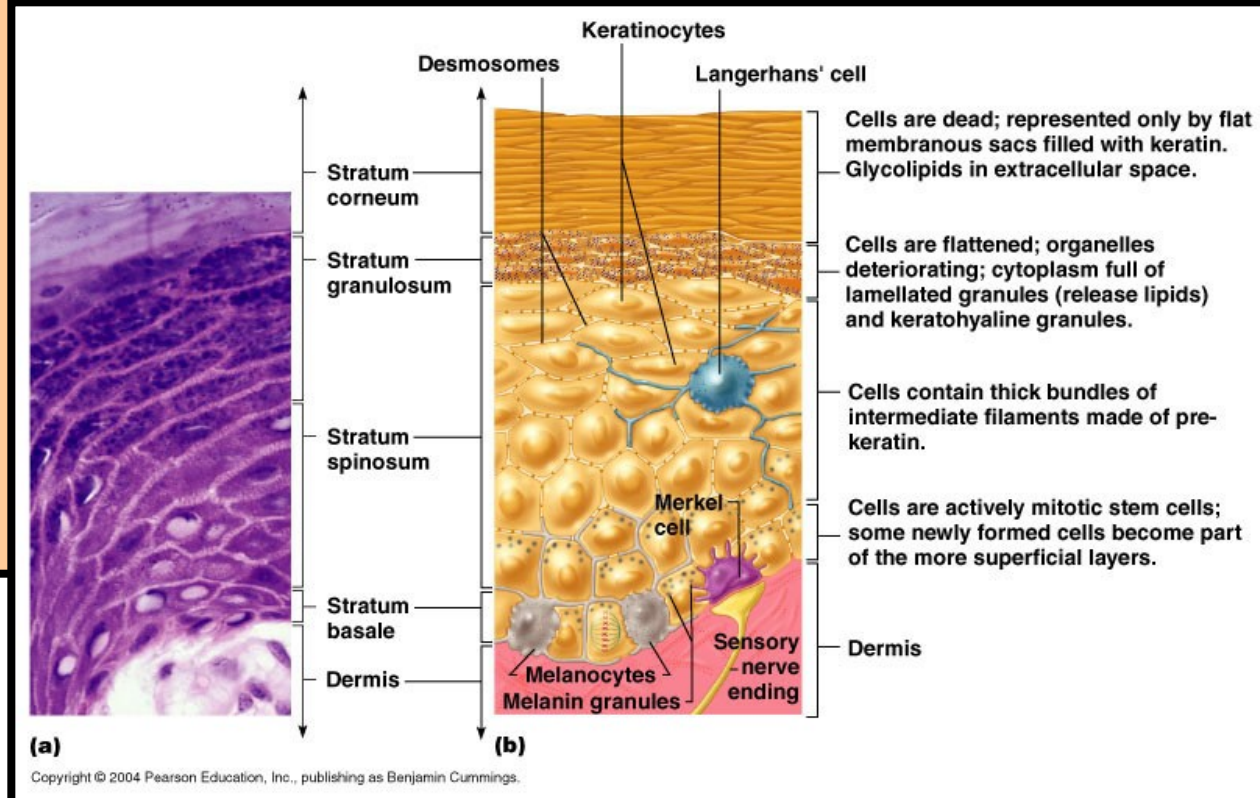
→ Lineages derived from follicular stem cells → Differentiation pathways supported by bulge stem cells



Morfologie epidermis a vlasové cibulky



Copyright © 2004 Pearson Education, Inc., publishing as Benjamin Cummings.



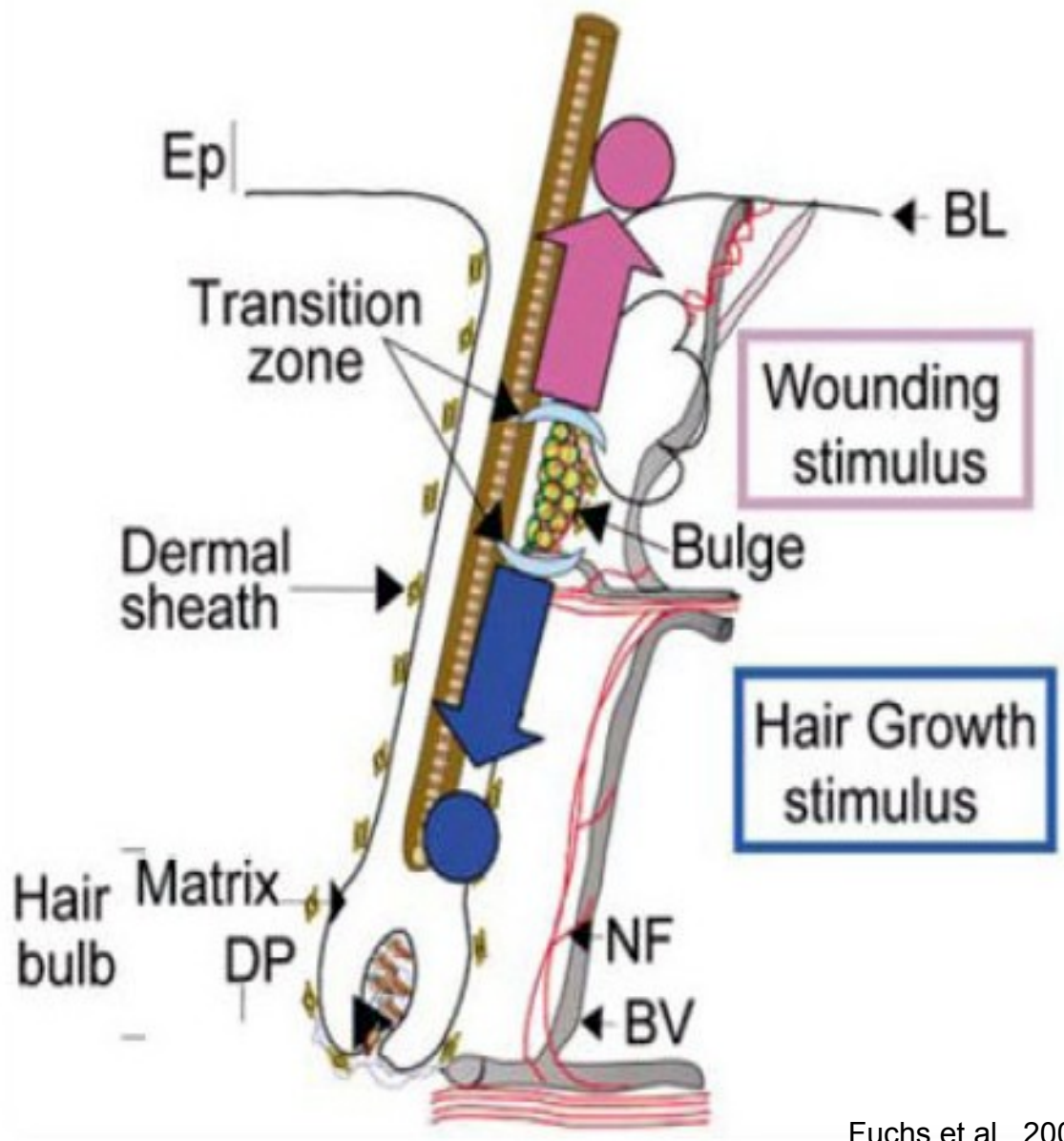
Copyright © 2004 Pearson Education, Inc., publishing as Benjamin Cummings.

Poznámka.

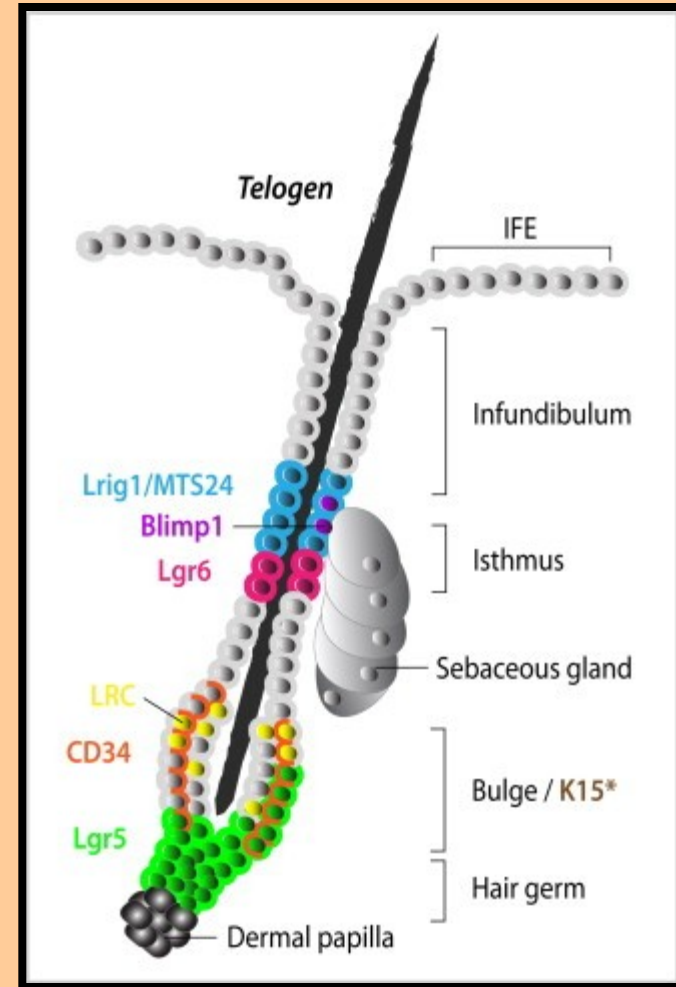
Epiteliální kmenové buňky
podobné ESSCs byly také
nalezeny v oční rohovce. Tyto
buňky jsou zde pravděpodobně
pouze bipotentní, avšak po jejich
přenosu do epidermis, se chovají
jako ESSCs a jsou multipotenciální!



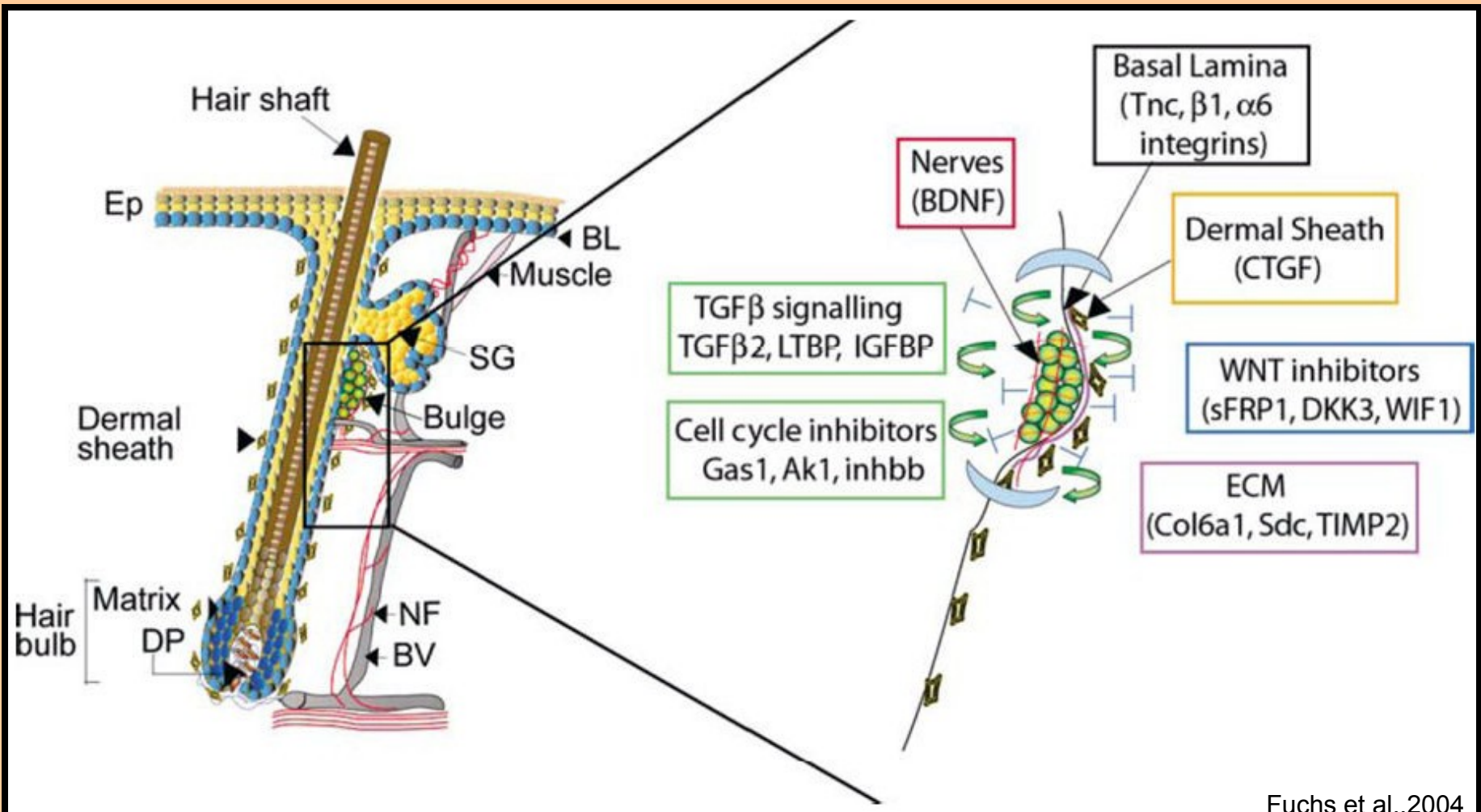
Regulace ESSC



Fuchs et al., 2004



„Niche“ kožních kmenových buněk (kmenových buněk vlasového folikulu)

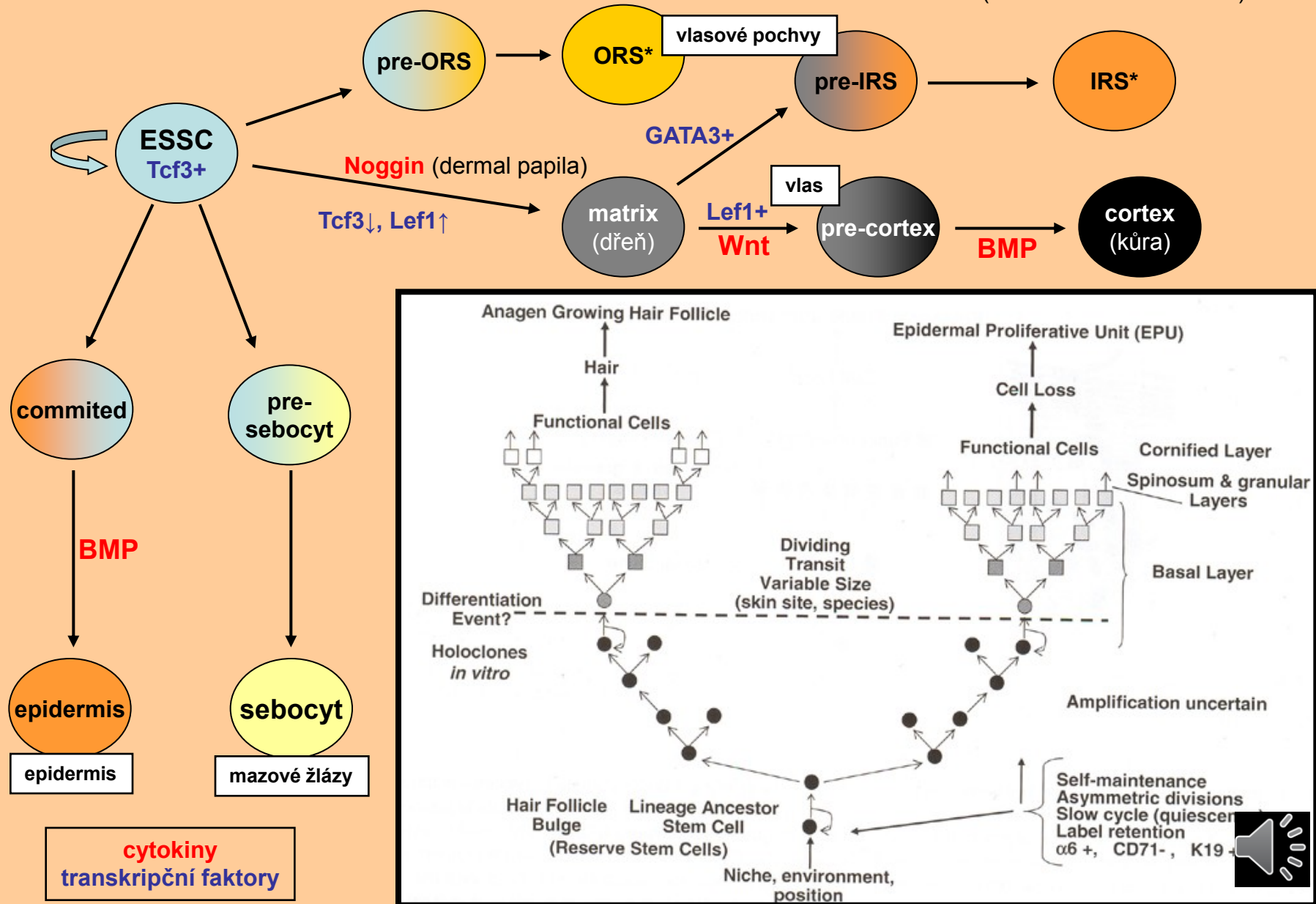


Fuchs et al., 2004



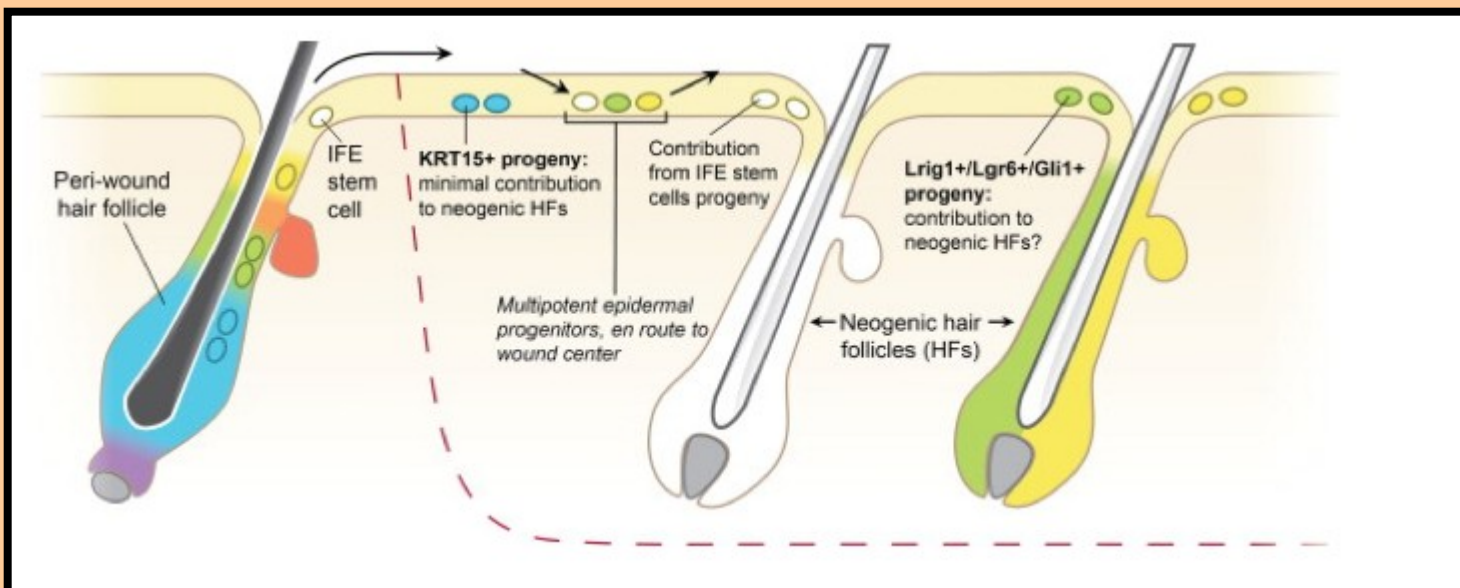
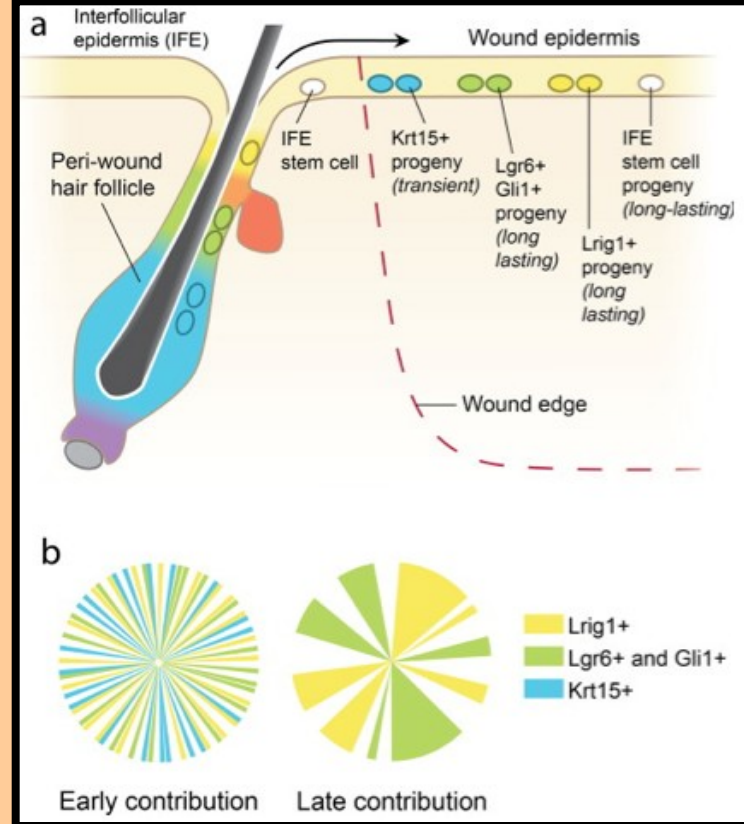
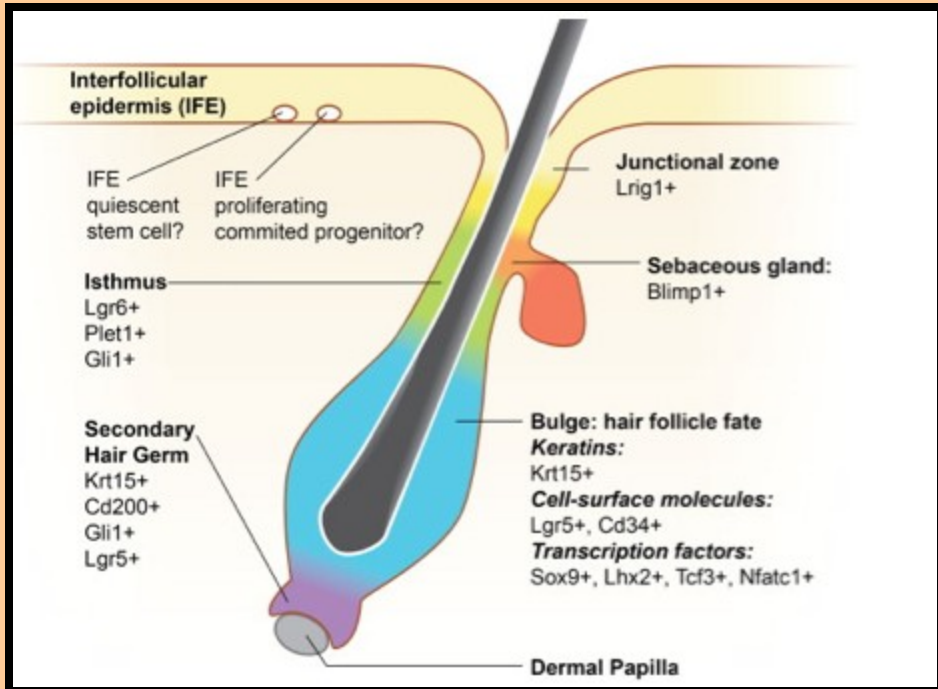
Hierarchie, specializace a signalizace v epidemis

*IRS – vnitřní vlasová pochva
ORS – vnější vlasová pochva
(inner / outer root sheath)

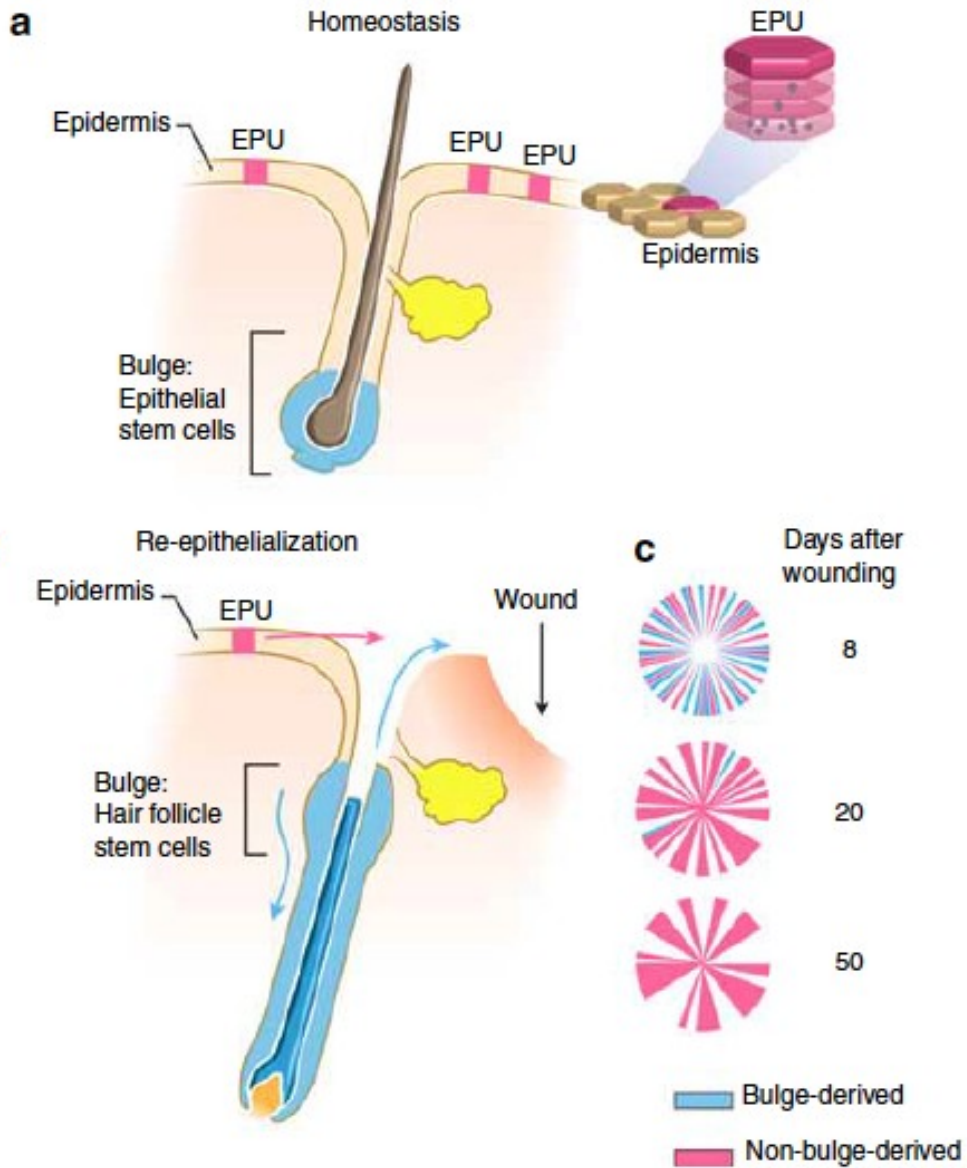


Interfolikulární populace ESSC

- Jaký mají potenciál, jsou opravdu „SC“



Zastoupení potomků jednotlivých populací „SC“ v homeostázi epidermis

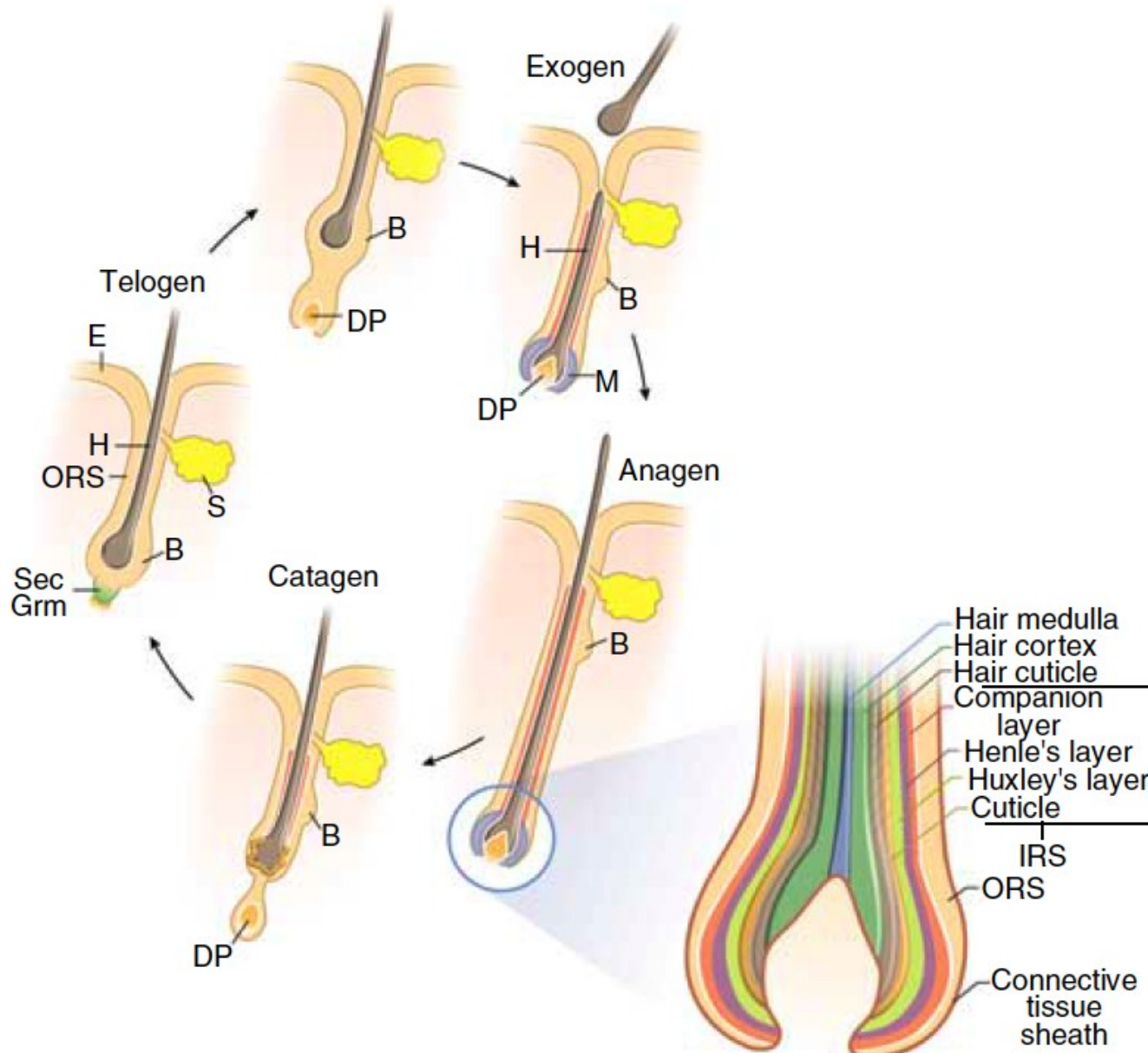


EPU

- epitheliální proliferační jednotka



Cyklus vývoje vlasu



Anagen phase

Anagen is the active growth phase of hair follicles during which the root of the hair is dividing rapidly, adding to the hair shaft. During this phase the hair grows about 1 cm every 28 days. Scalp hair stays in this active phase of growth for 2–7 years and is genetically determined. At the end of the anagen phase an unknown signal causes the follicle to go into the catagen phase.

Catagen phase

The catagen phase is a short transition stage that occurs at the end of the anagen phase. It signals the end of the active growth of a hair. This phase lasts for about 2–3 weeks while the hair converts to a club hair. A club hair is formed during the catagen phase when the part of the hair follicle in contact with the lower portion of the hair becomes attached to the hair shaft. This process cuts the hair off from its blood supply and from the cells that produce new hair. When a club hair is completely formed, about a 2 week process, the hair follicle enters the telogen phase.

Telogen phase

The telogen phase is the resting phase of the hair follicle. When the body is subjected to extreme stress, as much as 70 percent of hair can prematurely enter a phase of rest, called the telogen phase. This hair begins to fall, causing a noticeable loss of hair. This condition is called telogen effluvium. The club hair is the final product of a hair follicle in the telogen stage, and is a dead, fully keratinized hair. Fifty to one-hundred club hair are shed daily from a normal scalp.

Hair growth cycle times

Scalp: The time these phases last varies from person to person. Different hair colour and follicle shape affects the timings of these phases.

anagen phase, 2–6 years (occasionally much longer)

catagen phase, 2–3 weeks

telogen phase, around 3 months

Eyebrows etc.:

anagen phase, 4–7 months

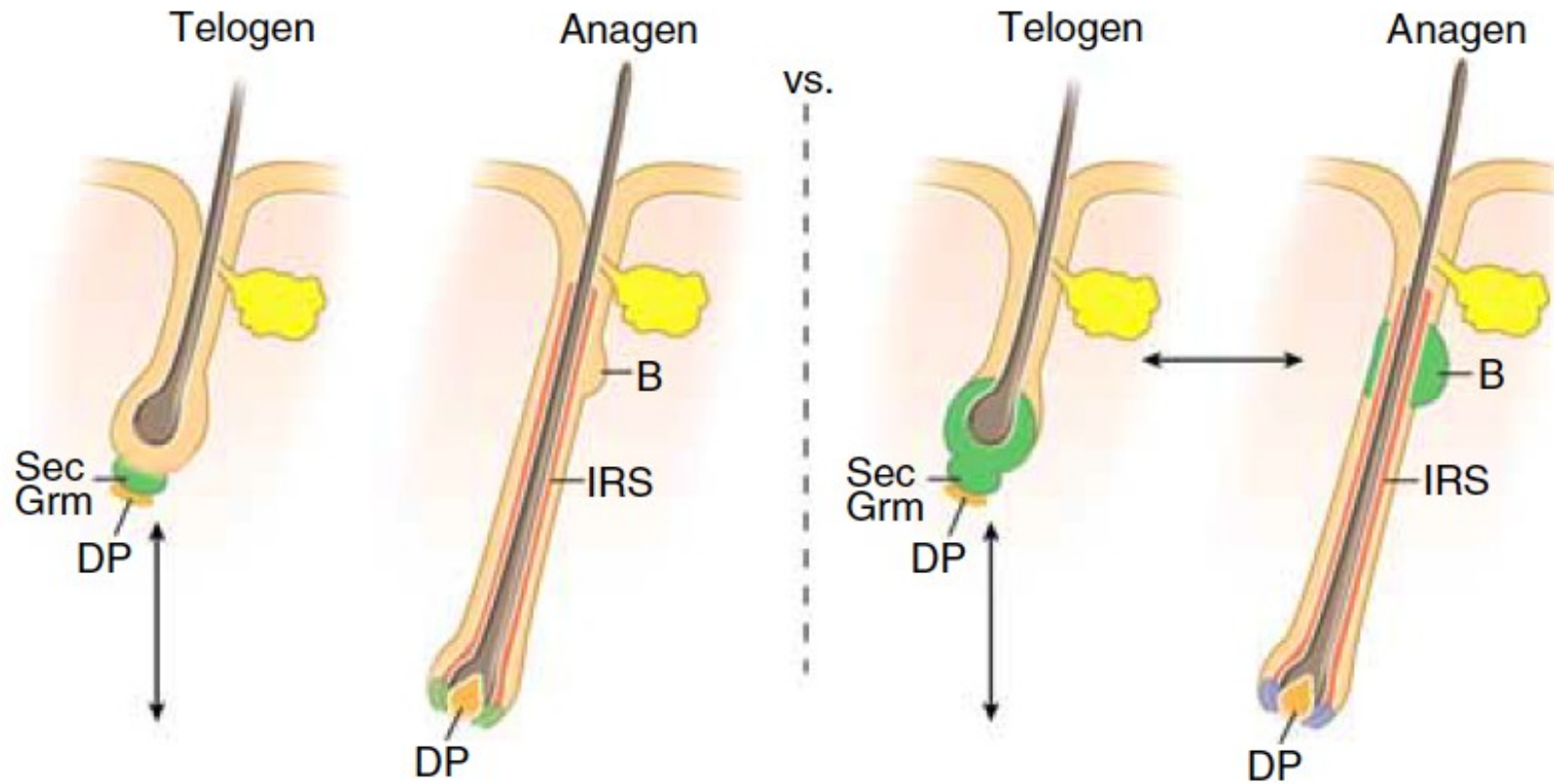
catagen phase, 3–4 weeks

telogen phase, about 9 months



Model epidermálních kmenových buněk

- V blízkosti dermální papily (DP)
- V zduřenine (bulbu -B) vlasové pochvy



Sec Grm – sekundární zárodečné (kmenové) buňky



Lgr5 pozitivní buňky jako proliferující kmenové buňky epidermis

Jaks V., et al., Nature Genetics

a

b

c

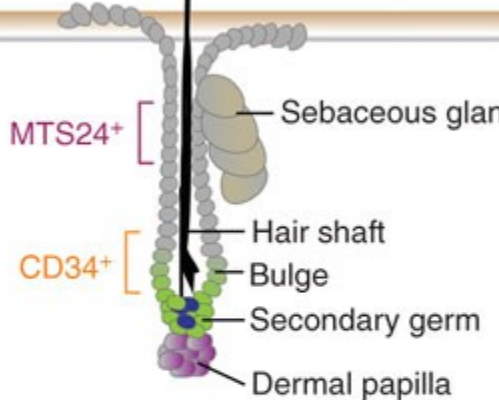
d

Telogen

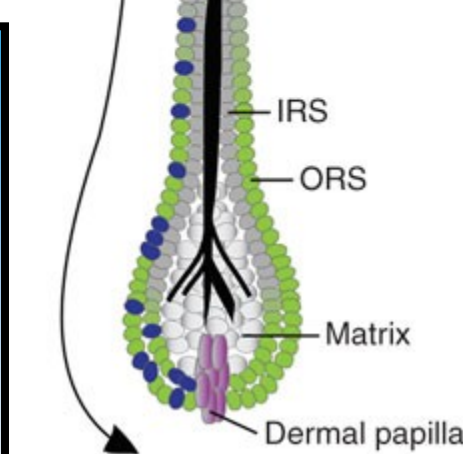
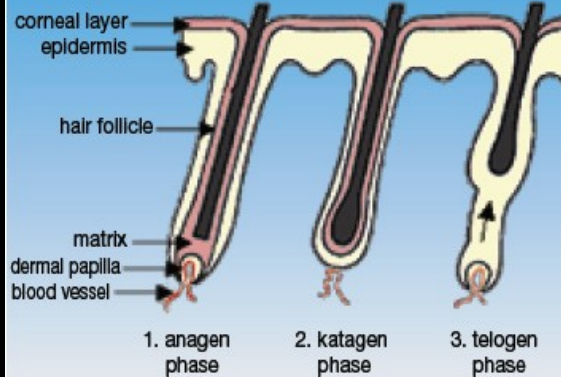
Anagen

Catagen

Telogen



THE HAIR CYCLE

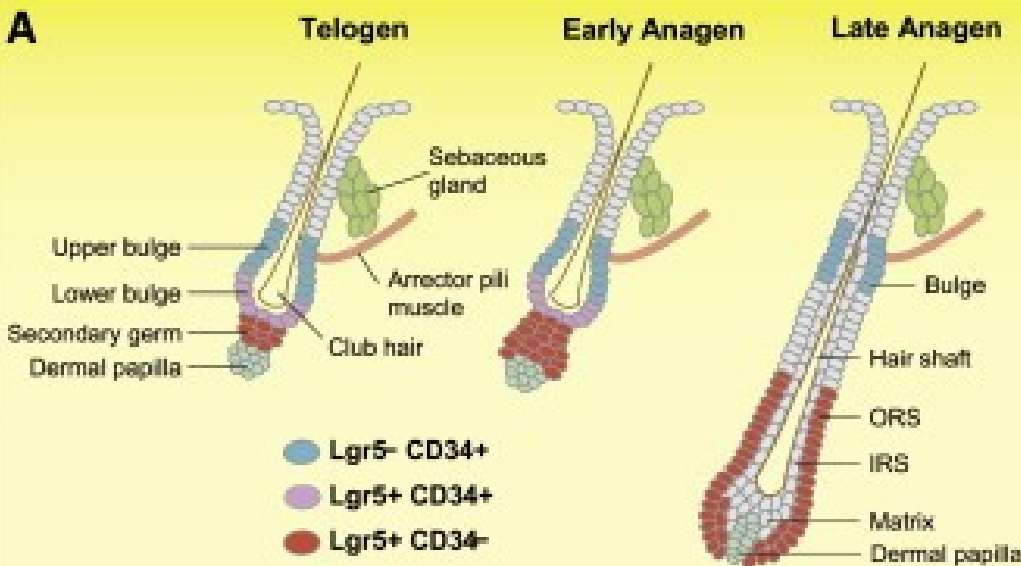
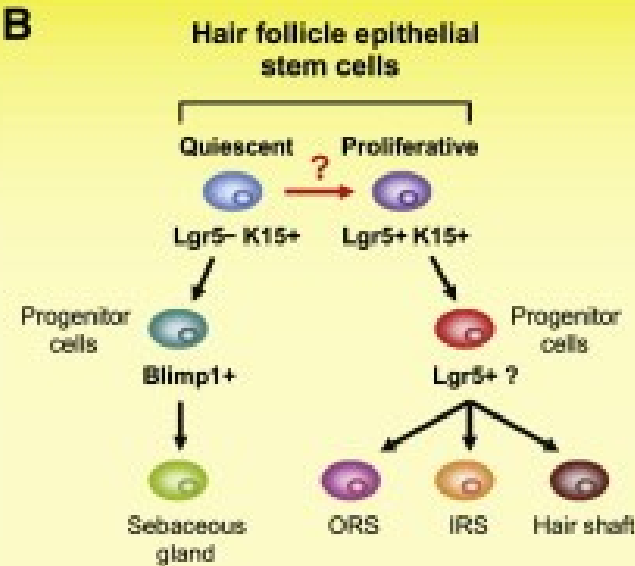
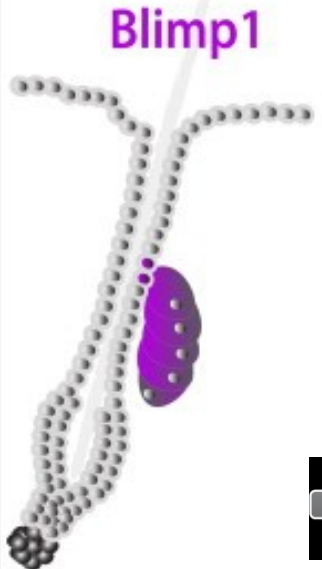


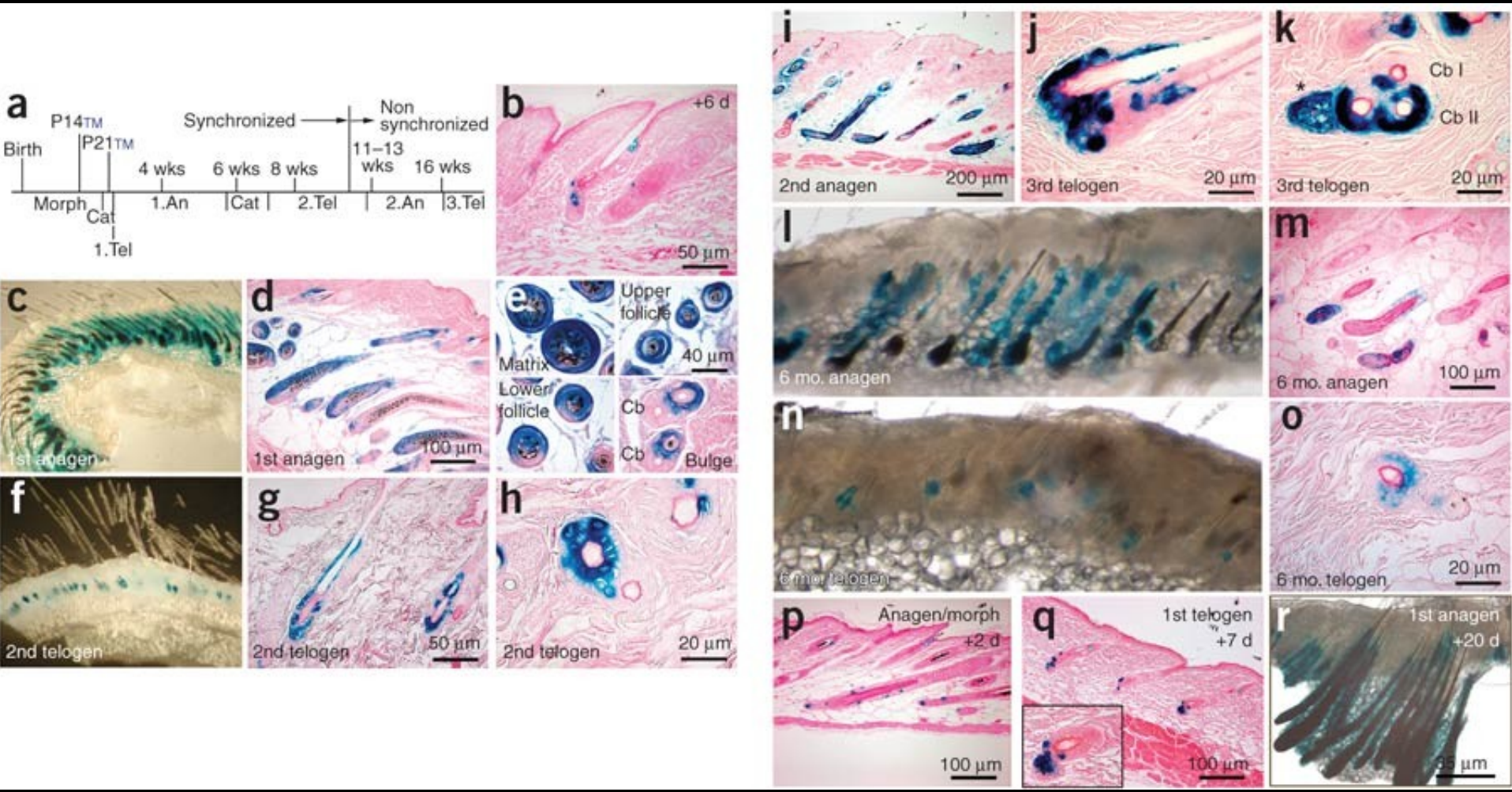
● Lgr5 expression

● Lgr5 lineage-traced cells

↷ Stem cell maintenance



A**B****A****B****C****D****E**



(a) To trace the progeny of Lgr5+ cells, *Lgr5-EGFP-Ires-CreERT2/ROSA26-LacZ* mice were injected with tamoxifen (TM) at P21, when hair follicles are in telogen. **(b)** LacZ staining of the initial labeled cells at P27. **(c–h)** Analysis of LacZ-staining progeny at P37 (**c–e**) and P56 (**f–h**) revealed contributions to all parts of the hair follicles below the sebaceous gland, as assessed in longitudinal (**d,g**) and transverse (**e,h**) sections of hair follicles. **c,f** show whole-mount pictures of LacZ-stained skin. **(i–k)** Progeny of Lgr5+ cells were present in the ORS of hair follicles at 13 weeks of age (**i**) and in the bulge area of the second club hair at 16 weeks (**j**, longitudinal section; **k**, transverse section). **(l–o)** Competence of Lgr5+ cells for self-renewal is indicated by the presence of LacZ-stained progeny in anagen and telogen hair follicles of 6-month-old mice. Shown are whole-mount images (**l,m**) and longitudinal (**n**) and transverse (**o**) sections. **(p–r)** Progeny of anagen Lgr5+cells localized outside of the bulge area in mice injected with tamoxifen at P14. Initial labeling of hair follicles at P16 (**p**) contributes to the hair follicle in the following telogen at P21 (**q**) and the first anagen at P34 (**r**). Morph, morphogenesis; An, anagen; Cat, catagen; Tel, telogen. Cb, club hair; *, nonspecific LacZ staining of the sebaceous gland.



Plíce

PLICNÍ EPITEL

(u hlodavců se kompletně obmění ~ po 100 dnech)

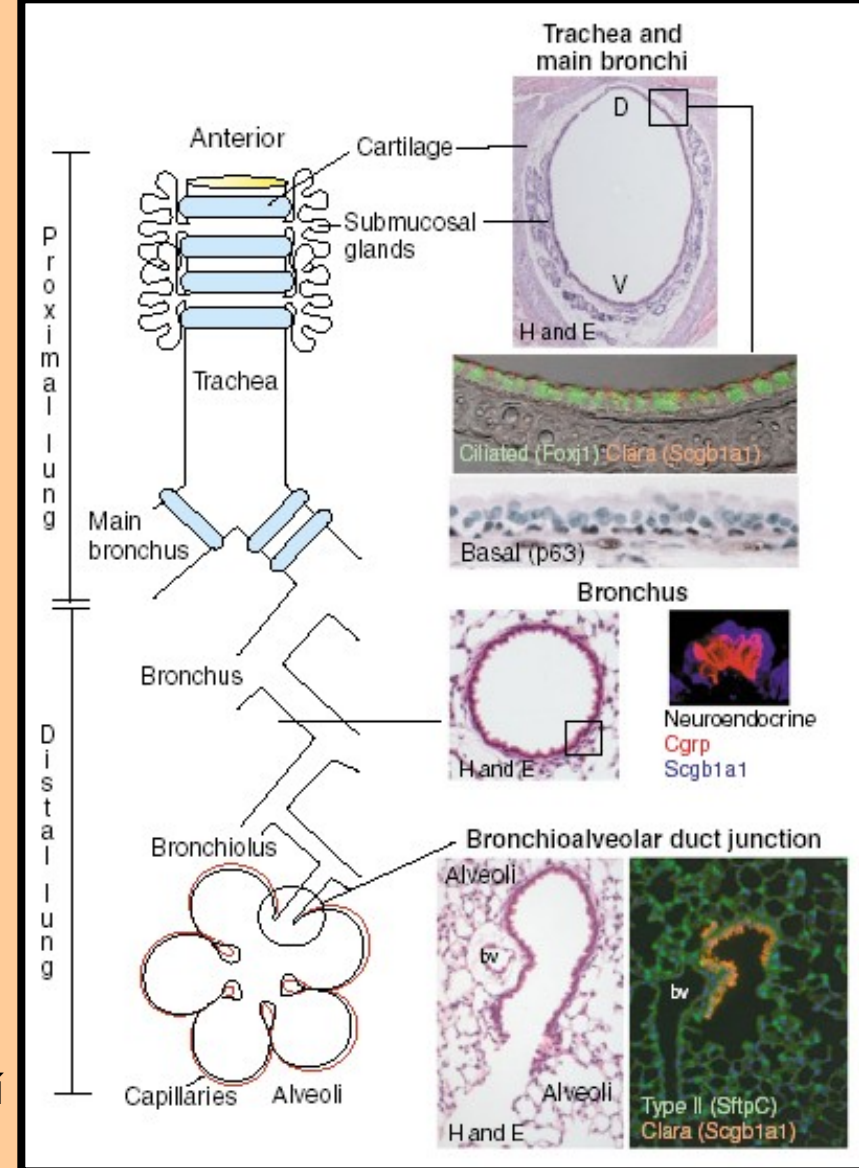
Proximální část plic

(trachea a velké průdušnice/bronchy)

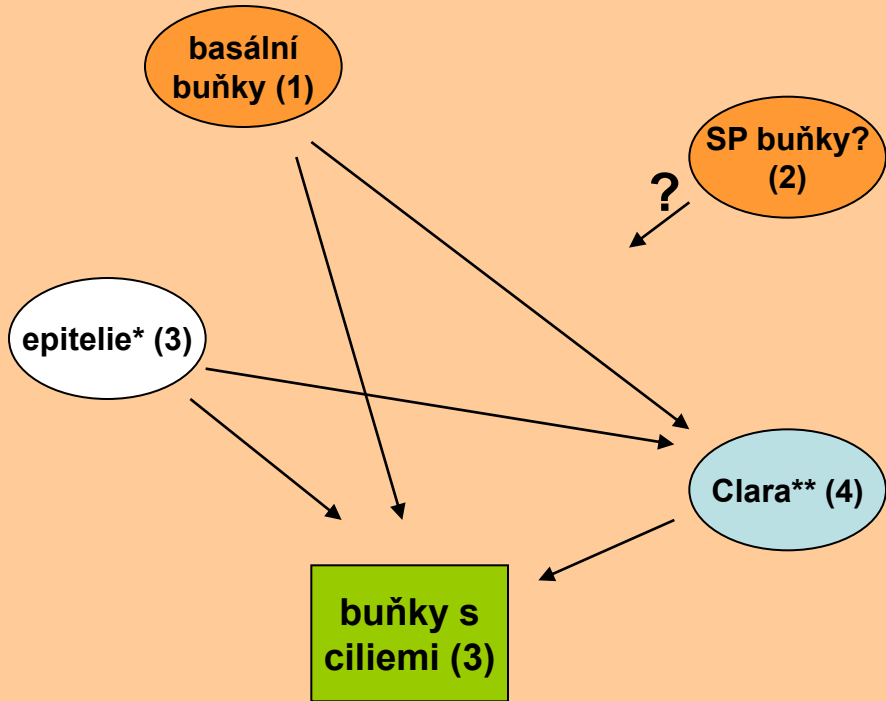
- epiteliální buňky s ciliemi (Foxj1+)
- Clara a buňky podobné Clara buňkám (Scgb1a1 – sekretoglobin/uteroglobin+)
- bazální buňky (p63+)
- neuroendokrinní buňky

Distální část plic (průdušky, průdušinky a alveoli)

- epiteliální buňky s ciliemi (Foxj1+)
- Clara buňky (Scgb1a1+)
- varianta Clara buněk - Clara V
- neuroendokrinní buňky, tvořící neuroendokrinní tělíska (NEBs, exprimují od calcitoninu odvozený peptid – Cgrp+)
- buňky typu I a II v alveolech – pneumocyty (AT1, AT2). Typ II produkuje proteinové surfaktanty, typ I těsně přiléhá ke kapiláram
- bronchoalveolární kmenové buňky (BASCs)

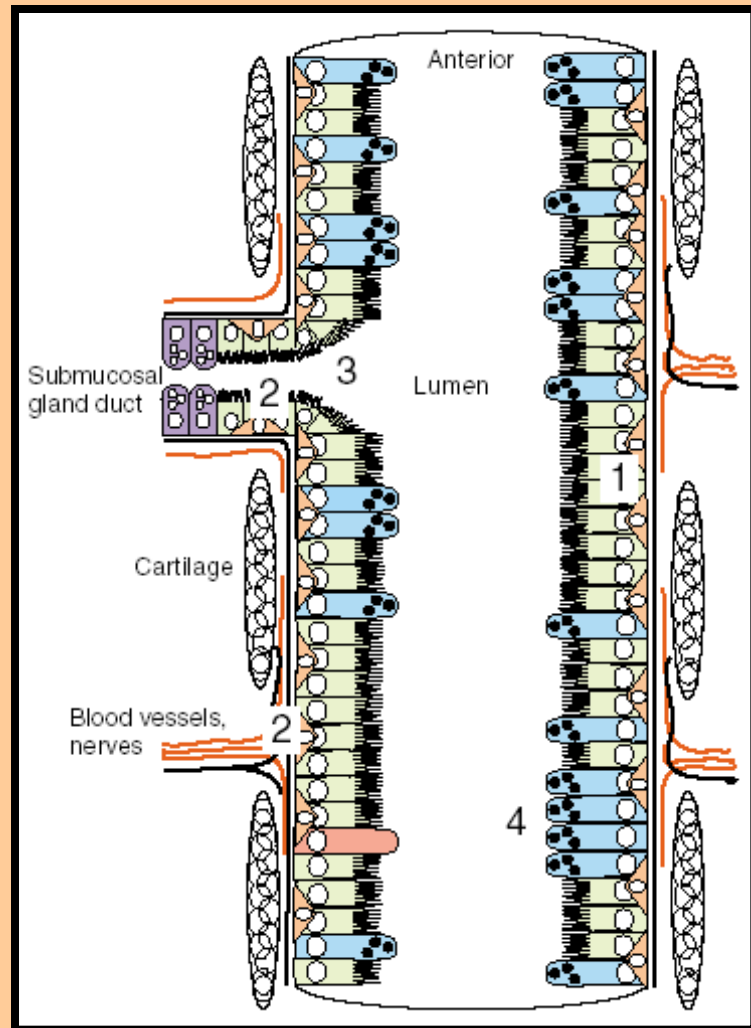


Opravné mechanismy v proximální části plic

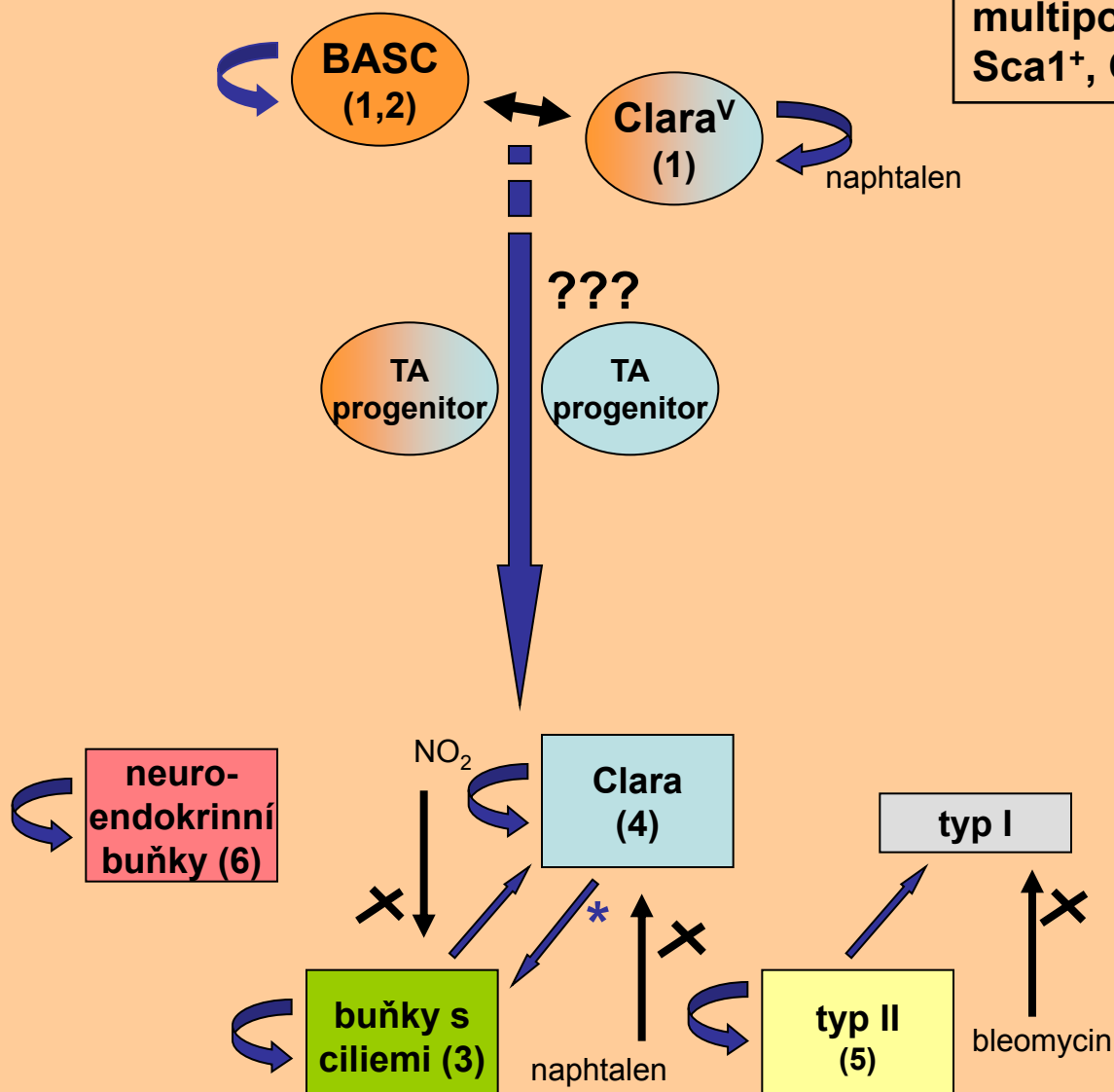


* epiteliální buňky submukózních žlaz, mohou regenerovat epitel průdušnic

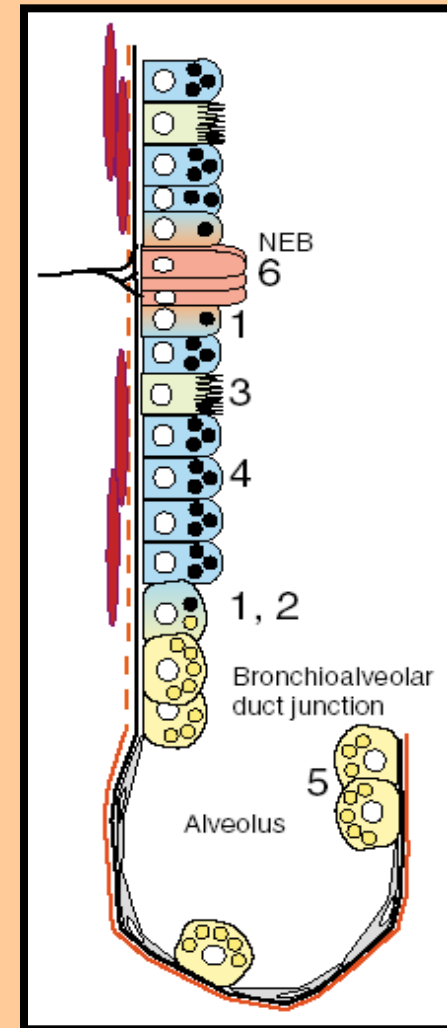
** nahrazují buňky s ciliemi po požkození oxidanty



Opravné mechanismy v distální části plic



multipotent BASCs mají fenotyp
Sca1⁺, CD34⁺, CD45⁻, Sftpc/Scgb1a1⁺



*umí to všechny Clara buňky ?!

Poškození plic – identifikace kmenových buněk

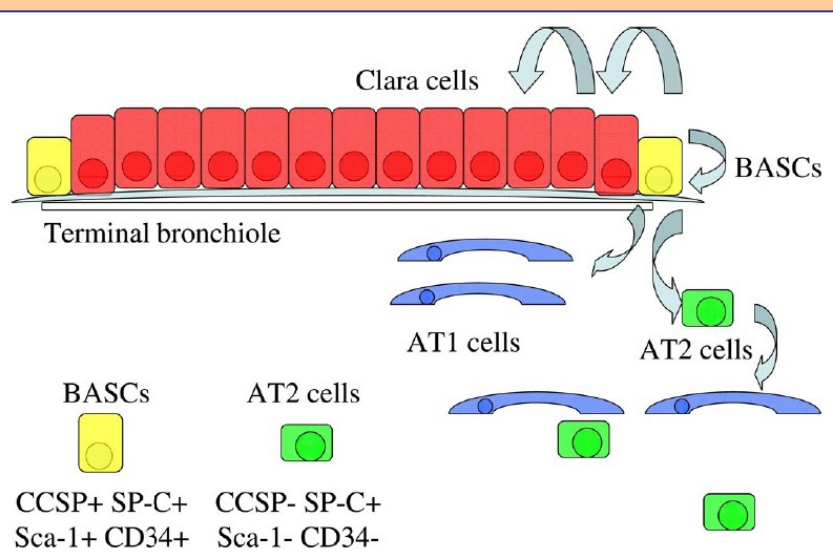
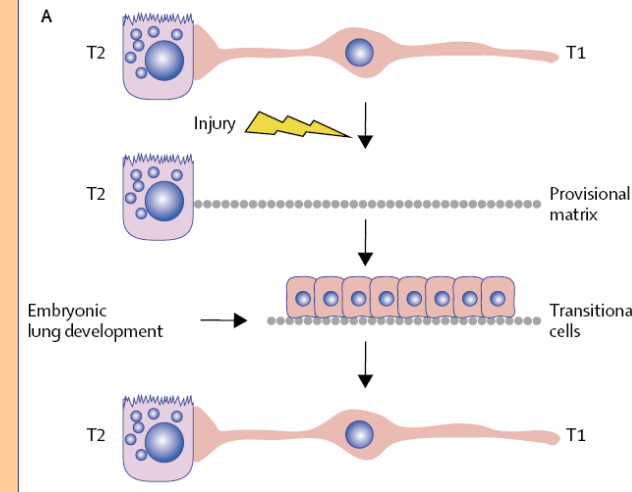
bleomycin

zničí AT1 pneumocyty → populace obnovena diferenciací AT2

naftalen

- specificky ničí Clara buňky
- existuje populace naftalen-rezistentních Clara-like buněk ($CCSP^{poz}$)

- v neuroepiteliálních těliscích (NEB) – obnoví populaci Clara i endokrinních buněk → kmenové v Clara buňky → progenitorová PNECs (pulmonary neuroendocrine cells)
- na rozmezí bronchiol a alveolů (BADJ) – nejen $CCSP^{poz}$, ale i $SP-C^{poz}$; schopny obnovit populaci Clara buněk, AT2 i AT1 pneumocytů v alveolách a terminálních bronchiolách



BASCs (bronchioalveolar stem cells)

- $CCSP^{poz}/SP-C^{poz}$ a taky $Sca-1^{poz}/CD34^{poz}$
- FACS → na Matrigel → in vitro diferenciace v Clara buňky i AT1 a AT2 pneumocyty

