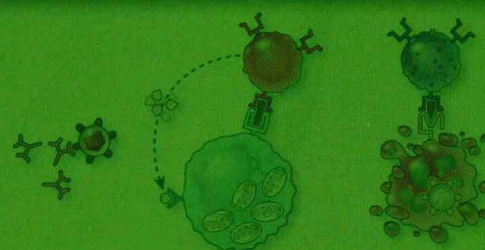
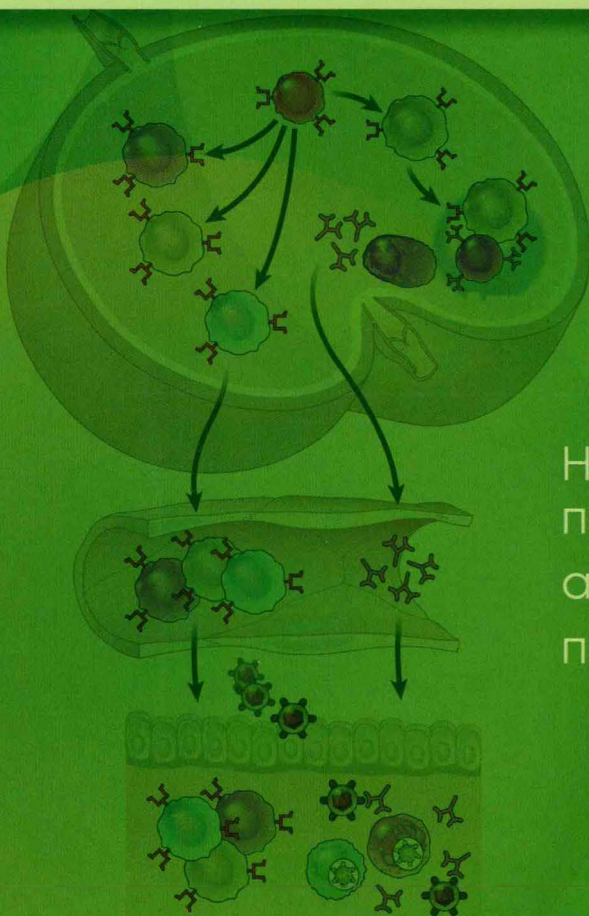


Абул К. Аббас, Эндрю Г. Лихтман, Шив Пиллаи

ОСНОВЫ ИММУНОЛОГИИ

ФУНКЦИИ ИММУННОЙ СИСТЕМЫ И ИХ НАРУШЕНИЯ



Научное редактирование
перевода:

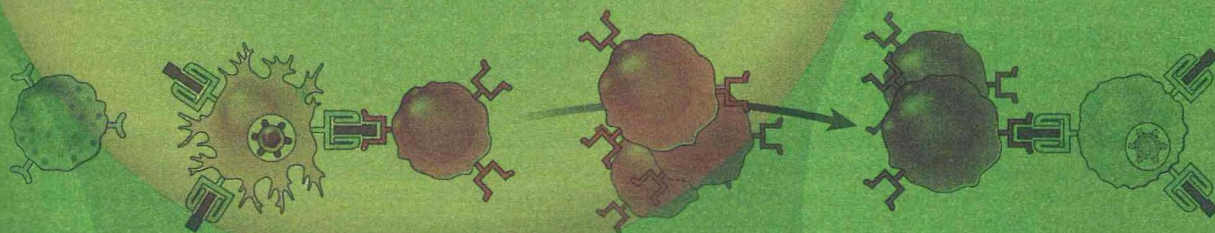
академика РАН **Р.М. Хаитова**,
профессора **Ф.Ю. Гариба**



ИЗДАТЕЛЬСКАЯ ГРУППА
«ГЭОТАР-Медиа»

Edited by
Abul K. Abbas, Andrew H. Lichtman, Shiv Pillai
**Basic immunology. Functions and disorders
of the immune system, 6th edition**

https://vk.com/books_med



Абул К. Аббас, Эндрю Г. Лихтман, Шив Пиллаи

ОСНОВЫ ИММУНОЛОГИИ

ФУНКЦИИ ИММУННОЙ СИСТЕМЫ И ИХ НАРУШЕНИЯ

Перевод с английского

Научное редактирование перевода:

академика РАН **Р.М. Хаитова**,

профессора **Ф.Ю. Гариба**

Рекомендовано Учебно-методическим объединением по классическому университетскому и техническому образованию Российской академии естествознания в качестве учебника для студентов высших учебных заведений, обучающихся по направлениям подготовки 31.05.01 «Лечебное дело», 31.05.02 «Педиатрия», 30.05.01 «Медицинская биохимия», 30.05.02 «Медицинская биофизика», 30.05.03 «Медицинская кибернетика»

Регистрационный номер рецензии 962 от 14 октября 2021 г.



Москва
ИЗДАТЕЛЬСКАЯ ГРУППА
«ГЭОТАР-Медиа»
2022

https://vk.com/books_med

ОГЛАВЛЕНИЕ

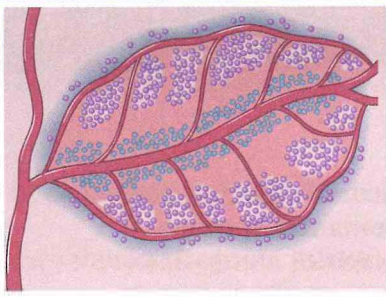
Список сокращений.	9	
ГЛАВА 1. ВВЕДЕНИЕ В ИММУНОЛОГИЮ	12	
<i>Терминология, основные характеристики и компоненты</i>		
ГЛАВА 2. ВРОЖДЕННЫЙ ИММУНИТЕТ	37	
<i>Ранняя защита от инфекций</i>		
ГЛАВА 3. ЗАХВАТ АНТИГЕНА И ПРЕЗЕНТАЦИЯ ЛИМФОЦИТАМ	70	
<i>Что видят лимфоциты</i>		
ГЛАВА 4. РАСПОЗНАВАНИЕ АНТИГЕНА АДАПТИВНОЙ ИММУННОЙ СИСТЕМОЙ ...	97	
<i>Структура антигенных рецепторов лимфоцитов и развитие иммунных репертуаров</i>		
ГЛАВА 5. ИММУНИТЕТ, ОПОСРЕДОВАННЫЙ Т-КЛЕТКАМИ	125	
<i>Активация Т-лимфоцитов</i>		
ГЛАВА 6. ЭФФЕКТОРНЫЕ МЕХАНИЗМЫ ИММУНИТЕТА, ОПОСРЕДОВАННОГО Т-КЛЕТКАМИ	152	
<i>Функции Т-клеток в иммунной защите организма</i>		
ГЛАВА 7. ГУМОРАЛЬНЫЕ ИММУННЫЕ ОТВЕТЫ	172	
<i>Активация В-лимфоцитов и продукция антител</i>		
ГЛАВА 8. ЭФФЕКТОРНЫЕ МЕХАНИЗМЫ ГУМОРАЛЬНОГО ИММУНИТЕТА	197	
<i>Элиминация внеклеточных микроорганизмов и токсинов</i>		
ГЛАВА 9. ИММУНОЛОГИЧЕСКАЯ ТОЛЕРАНТНОСТЬ И АУТОИММУНИТЕТ ...	219	
<i>Распознавание иммунной системой «своего» и «чужого» и его сбой</i>		
ГЛАВА 10. ИММУНОЛОГИЯ ОПУХОЛЕЙ И ТРАНСПЛАНТАЦИЯ	242	
<i>Иммунный ответ на опухолевые и чужеродные клетки</i>		
ГЛАВА 11. ГИПЕРЧУВСТВИТЕЛЬНОСТЬ ...	269	
<i>Нарушения, вызванные иммунным ответом</i>		
ГЛАВА 12. ВРОЖДЕННЫЕ И ПРИОБРЕТЕННЫЕ ИММУНОДЕФИЦИТЫ	290	
<i>Заболевания, вызванные нарушением иммунитета</i>		
Рекомендуемая литература.....		285
Глоссарий		296
Приложение I		371
Приложение II.....		372
Приложение III		373
Предметный указатель.....		391

СПИСОК СОКРАЩЕНИЙ

AIF	— (Apoptosis Inducing Factor) — фактор, индуцирующий апоптоз	FADD	— (Fas-Associated Death Domain) — домен смерти, связанный с Fas-рецептором (внутриклеточный)
ANCA	— (AntiNeutrophil Cytoplasmic Autoantibodies) аутоантитела к компонентам цитоплазмы нейтрофилов	HIGM	— (Hyper-IgM) — гипер-IgM-синдром
BAFF	— (B Cell Activating Factor belonging to the TNF Family) — цитокин (лиганд) семейства фактора некроза опухоли, ответственный за дифференцировку В-клеток и выживаемость зрелых В-клеток	HLA	— (Human Leukocyte Antigen) — антиген лейкоцитов человека в системе молекул гистосовместимости
BCR	— (B Cell Receptor) — В-клеточный рецептор (антиген-связывающий)	HSV	— (Herpes Simplex Virus) — вирус простого герпеса
CLP	— (Common Lymphoid Progenitor) — общий лимфоидный предшественник	HV	— (HyperVariable) — гипервариабельный
CR	— (Complement Receptor) — рецептор комплемента	ICAM	— (Intercellular Adhesion Molecule) — молекула межклеточной адгезии
CRP	— (C-Reactive Protein) — С-реактивный белок	IFN	— (InterFeroN) — интерферон
DAF	— (Decay Accelerating Factor) — мембранный фактор, усиливающий расщепление компонентов комплемента	IL	— (InterLeukin) — интерлейкин
DAMP	— (Damage-Associated Molecular Patterns) молекулярные паттерны, ассоциированные с повреждением, — секретируемые поврежденными клетками молекулярные сигналы опасности, а также кристаллы	ITAM	— (Immunoreceptor-Tyrosin-based Activation Motif) — тирозин-содержащий активирующий мотив (последовательность аминокислот) в иммунорецепторах (передает активирующий сигнал от рецептора до транскрипционного фактора)
DD	— (Death Domain) — домен смерти (внутриклеточный)	ITIM	— (Immunoreceptor-Tyrosin-based Inhibitory Motif) — тирозин-содержащий ингибирующий мотив в иммунорецепторах (передает супрессирующий сигнал от рецептора до транскрипционного фактора)
DR	— (Death Receptor) — рецептор смерти — мембранный рецептор, через который индуцируется апоптоз	KIR	— (Killer Immunoglobulin-like Receptor) — иммуноглобулиноподобный рецептор клеток-киллеров
EGF	— (Epidermal Growth Factor) — эпидермальный фактор роста	LFA	— (Lymphocyte Function-Associated antigen) — антиген, ассоциированный с функцией лимфоцитов
ELP	— (Earliest Lymphoid Progenitor) — ранний лимфоидный предшественник	LIF	— (Leukemia Inhibitory Factor) — ингибирующий лейкемию фактор, фактор подавления лейкоза
FAD	— (Flavin Adenine Dinucleotide) — флавинадениндинуклеотид — кофермент биохимических процессов	LT	— (LymphoToxin) — лимфотоксин
		MBL	— (Mannan-Binding Lectin or Mannose-Binding Lectin) — маннан-связывающий (маннозосвязывающий) лектин
		MHC (ГКГС)	— (Major Histocompatibility Complex) — главный комплекс гистосовместимости

MIC	— (MHC class I-related Chain) — белок, гомологичный MHC-I	STAT	— (Signal Transducer and Activator of Transcription) — проводник сигнала и активатор транскрипции
MIF	— (Migration Inhibiting Factor) — фактор, ингибирующий миграцию макрофагов	TCR	— (T Cell Receptor) — Т-клеточный рецептор (антиген-связывающий рецепторный комплекс)
NK	— (Natural Killer) — натуральный киллер	TF	— (Tissue Factor) — тканевый фактор
NKT	— (Natural Killer T cell) — натуральный киллер Т-клеточного типа	Tfh	— Tfh (T follicular helper) — фолликулярный Т-хелпер
NLR	— (NOD-Like Receptor) — NOD-подобный рецептор (цитоплазматический)	TGF	— (Transforming Growth Factor) — трансформирующий фактор роста
NOD	— (Nucleotide-binding Oligomerization Domain) — нуклеотид-связывающий домен олигомеризации (инфламмасом)	Th	— (T helper) — Т-хелпер
OSM	— (OncoStatin M) — онкостатин М	TLR	— (Toll-like receptor) — Toll-подобный рецептор, т.е. сходный с Toll-рецептором дрозофилы
PAF	— (Platelet-Activating Factor) — тромбоцит-активирующий фактор	TNF (ФНО)	— (Tumor Necrosis Factor) — фактор некроза опухоли
PAMP	— (Pathogen-Associated Molecular Pattern) — патоген-ассоциированный молекулярный паттерн (характерная для патогена консервативная молекула, распознаваемая рецептором врожденного иммунитета)	TNFR	— (Tumor Necrosis Factor Receptor) — рецептор TNF
PDGF	— (Platelet-Derived Growth Factor) — тромбоцитарный фактор роста	Treg	— (T regulatory cell) — Т-регуляторная клетка (супрессирующая иммунные реакции)
PRR	— (Pattern Recognition Receptor) — паттерн-распознающий рецептор (врожденного иммунитета)	TSLP	— (Thymic Stromal Lymphopoietin) — тимический стромальный лимфопоэтин
RAG	— (Recombination-Activating Gene, Recombinase Activation Gene) — ген, активирующий рекомбинацию, ген, активирующий рекомбиназу (создающую новый ген, контролирующий антиген-связывающий рецептор)	VCAM	— (Vascular Cell Adhesion Molecule) — молекула адгезии клеток стенки сосуда
RANTES	— (Regulated upon Activation Normal T-cell Expressed and Secreted) — хемокин, регулируемый при активации, экспрессируемый и секретируемый нормальными Т-клетками	VLA	— (Very Late activation Antigen) — очень поздний активирующий антиген
SCF	— (Stem Cell Factor) — фактор стволовых клеток	XLA	— (Bruton's X-Linked Agammaglobulinemia) — X-сцепленная агаммаглобулинемия Брутона
		АГ	— антиген
		АЗКЦ	— антителозависимая клеточная цитотоксичность
		АПК	— антиген-презентирующая клетка
		АРМ	— антиген-распознающая молекула
		АСМ	— антиген-связывающая молекула
		АТ	— антитело
		А-Т	— атаксия-телеангиэктазия
		АФК	— активная форма кислорода
		АФС	— антифосфолипидный синдром
		БК	— болезнь Крона

БОФ	— белки острой фазы	ПН	— предшественник нейтрофилов
БТШ	— белки теплового шока	РА	— ревматоидный артрит
ВИД	— вторичные иммунодефициты	РЛУ	— регионарный лимфатический узел
ВИЧ	— вирус иммунодефицита человека	РНК	— рибонуклеиновая кислота
ГАГ	— гликозаминогликан	РС	— рассеянный склероз
ГЗТ	— гиперчувствительность замедленного типа	РТПХ	— реакция «трансплантат против хозяина»
ГНТ	— гиперчувствительность немедленного типа	РФ	— ревматоидный фактор
ДК	— дендритная клетка	СД	— склеродермия
ДНК	— дезоксирибонуклеиновая кислота	СДД	— синдром Ди Джорджи
ЖКТ	— желудочно-кишечный тракт	СКВ	— системная красная волчанка
ИК	— иммунный комплекс	СОД	— супероксиддисмутаза
ИПО	— иммунологически привилегированные органы	СПИД	— синдром приобретенного иммунодефицита
КЛ	— клетки Лангерганса	СШ	— синдром Шегрена
ЛПС	— липополисахарид	ТК	— тучная клетка
ЛСБ	— ЛПС-связывающий белок	ТКИД	— тяжелый комбинированный иммунодефицит
ЛТК	— липотейхоевые кислоты	ТКИН	— тяжелая комбинированная иммунная недостаточность
МАК	— мембраноатакующий комплекс	ТЭК	— тимусные эпителиальные клетки
МАТ	— моноклональное антитело	ФБ	— фибробласт
МБ	— монобласт	ФДК	— фолликулярная дендритная клетка
МГ	— миастения гравис	ФМА	— форболмиристатацетат
МДП	— мурамилдипептид	ХГБ	— хроническая гранулематозная болезнь
МН	— моноцит	ХКСК	— хронический кожно-слизистый кандидоз
МПО	— миелопероксидаза	ЦКС	— цистеиновая протеаза катепсина С
МФ	— макрофаг	ЦМВ	— цитомегаловирус
НФ	— нейтрофил	ЦПМ	— цитоплазматическая мембрана
ОБМ	— основной белок миелина	ЦТЛ	— цитотоксические лимфоциты
ОВИН	— общая вариабельная иммунная недостаточность	ЧЗДК	— частично зрелая дендритная клетка
ОК	— остеокласт	ЭНЦ	— эндотелиоцит
ПАЛМ	— периартериальная лимфоидная муфта	ЭО	— эозинофил
ПМ	— предшественник моноцитов	ЭПЦ	— эпителиоцит
ПМГ	— предшественник моноцитов и гранулоцитов	ЭР	— эндоплазматический ретикулум
ПМЦ	— промоноцит		



Введение в иммунологию Терминология, основные характеристики и компоненты

ПЛАН ГЛАВЫ

Врожденный и адаптивный иммунитет.....	13	Лимфоциты	20
Типы адаптивного иммунитета	15	Антиген-презентирующие клетки	26
Свойства адаптивных иммунных		Ткани иммунной системы	27
ответов	17	Периферические (вторичные)	
Специфичность и разнообразие.....	17	лимфоидные органы и ткани	27
Память	18	Рециркуляция лимфоцитов	
Другие особенности адаптивного		и их миграция в органы и ткани	32
иммунитета.....	18	Резюме.....	34
Клетки адаптивной иммунной системы	20	Вопросы для обсуждения	36

В биологическом контексте термин «иммунитет» исторически обозначал сопротивляемость патогенам; однако формами иммунитета считаются также реакции на некоторые неинфекционные вещества, в том числе на безопасные молекулы окружающей среды, опухоли и даже неизменные компоненты организма (аллергия, иммунитет к опухолям и аутоиммунитет соответственно). Совокупность клеток, тканей и молекул, которые опосредуют эти реакции, называется **иммунной системой**, а согласованный ответ этих клеток и молекул на патогены и другие вещества составляет **иммунный ответ**.

Самая важная физиологическая функция иммунной системы заключается в **предотвращении и эрадикации инфекций (рис. 1.1)**, и это является главным контекстом, в котором иммунные реакции рассматриваются во всех разделах данной книги. Кроме того, иммунная система препятствует росту определенных опухолей, а некоторые виды рака можно лечить посред-

ством стимуляции иммунных реакций против опухолевых клеток. Иммунная система также играет определяющую роль в восстановлении поврежденных тканей. Поскольку иммунная система может реагировать на вещества микробной и немикробной природы, а кроме того, при определенных обстоятельствах может вызывать заболевания, более охватывающим определением иммунного ответа является реакция на микроорганизмы, а также на другие молекулы, которые распознаются как чужеродные, независимо от физиологического или патологического последствия такой реакции. Иммунология — это исследование иммунных ответов в широком смысле, которые происходят после внедрения в организм микробов и других чужеродных молекул*.

*«Чужеродность» молекул надо понимать относительно иммунной системы, с которыми она не знакома и к которым не сформирована толерантность (мозг, глаз, яичко, внутриклеточные элементы). *Примеч. научн. ред.*

Роль иммунной системы*	Значение
Защита от инфекций	Иммунодефицит влечет за собой повышение восприимчивости к инфекциям; примером является СПИД Вакцинация усиливает иммунную защиту организма и предохраняет от инфекций
Защита от опухолей	Перспективы для иммунотерапии рака
Контроль регенерации и рубцевания тканей	Восстановление поврежденных тканей, а также контроль за физиологической дифференцировкой клеток
Иммунная система может повреждать клетки и индуцировать патологическое воспаление	Иммунные реакции являются причиной аллергических, аутоиммунных и других воспалительных заболеваний
Иммунная система распознает тканевые трансплантаты и нововведенные антигены, в том числе белки, и реагирует на них	Иммунные реакции являются препятствиями для трансплантации и генной терапии

Рис. 1.1. Значение иммунной системы для здоровья и патогенеза заболеваний.

В этой таблице приведены некоторые физиологические функции иммунной системы и ее роль при заболеваниях. СПИД — синдром приобретенного иммунодефицита

Важность иммунной системы для здоровья наглядно демонстрирует частое наблюдение того, что лица с нарушением иммунных ответов подвержены тяжелым, зачастую угрожающим жизни инфекциям.

С другой стороны, стимуляция иммунных реакций против микроорганизмов посредством вакцинации является наиболее эффективным методом защиты индивидов от инфекций; этот подход привел к эрадикации в мировом масштабе натуральной черной оспы — единственного заболевания, от которого была избавлена с помощью вмешательства человека (рис. 1.2). Появление в 1980-х годах синдрома приобретенного иммунодефицита (СПИД) трагически подчеркнуло важность иммунной системы для защиты индивидов от инфекций.

* В иммунной системе также формируется и поддерживается толерантность по отношению к большинству собственных клеток, комменсалам и плоду. Распознаются сигналы опасности-алармины, продуцируемые своими стрессированными клетками, подвергшимися воздействию патогенов, например, белки теплового шока. *Примеч. научн. ред.*

В отличие от этих полезных функций, аномальные иммунные ответы вызывают множество воспалительных заболеваний тяжелейшими проявлениями и смертностью. Иммунный ответ является основным препятствием для успешной трансплантации органов, которую часто проводят для лечения органной недостаточности. Продукты иммунных клеток также могут иметь огромное практическое применение. Например, антитела, представляющие собой белки, вырабатываемые определенными клетками иммунной системы, применяются при клинико-лабораторных исследованиях и при научных исследованиях в качестве высоко-специфичных реагентов для обнаружения самых разнообразных молекул в кровотоке, а также в клетках и тканях. Антитела, предназначенные для блокирования и элиминации потенциально вредных молекул и клеток, широко используются для лечения заболеваний иммунной системы, рака и других типов болезней. По этим причинам иммунология привлекает внимание клиницистов, ученых и широкой общественности.

Заболевание	Максимальное количество случаев (в год)	Количество случаев в 2014 г.
Дифтерия	206939 (1921)	0
Корь	894134 (1941)	72
Эпидемический паротит	152209 (1968)	40
Коклюш	265269 (1934)	311
Полиомиелит (паралитический)	21269 (1952)	0
Краснуха	57686 (1969)	0
Столбняк	1560 (1923)	0
Инфекция, вызванная гемофильной палочкой типа В	~20000 (1984)	134
Гепатит В	26611 (1985)	58

Рис. 1.2. Эффективность вакцинации против некоторых распространенных в США инфекционных заболеваний.

Многие инфекционные заболевания, против которых были разработаны эффективные вакцины, фактически искоренены в США и в других развитых странах (подготовлено на основе материалов Orenstein W.A., Hinman A.R., Bart K.J., Hadler S.C. Immunization. In: Mandell GL, Bennett JE, Dolin R, editors: Principles and practices of infectious diseases, 4th ed. New York: Churchill Livingstone, 1995; и MMWR 66, No. 1, 2017)

В этой главе вводится терминология иммунологии, описаны основные характеристики всех иммунных реакций, а также клетки и ткани, являющиеся главными компонентами иммунной системы. В частности, рассматриваются следующие вопросы.

- Какие типы иммунных ответов защищают индивидов от инфекций?
- В чем заключаются важные характеристики иммунитета и какие механизмы отвечают за это?
- Как организованы клетки и ткани иммунной системы для обнаружения микробов и реакций на них с целью элиминации?

Представленные здесь основополагающие принципы обеспечивают условия для более детального рассмотрения иммунных ответов, приведенного в последующих главах. Глоссарий применяемых в этой книге важных терминов приведен в конце книги.

ВРОЖДЕННЫЙ И АДАПТИВНЫЙ (ПРИБРЕТЕННЫЙ) ИММУНИТЕТ

Иммунная защита организма подразделяется на врожденный иммунитет, который обеспечивает немедленную защиту от микробной инвазии, и приобретенный иммунитет, который развивается медленнее и обеспечивает более специализированную защиту от инфекций (рис. 1.3). Врожденный иммунитет, называемый также природным или естественным иммунитетом, всегда присутствует у здоровых индивидов (отсюда термин *врожденный*), нацеленный на блокирование вторжения микробов и их быструю элиминацию в случае успешного проникновения в ткани хозяина. Приобретенный иммунитет, называемый также специфическим или адаптивным иммунитетом, для обеспечения эффективной защиты требует пролиферации и дифференцировки лимфоцитов в ответ на микробы и другие антигены

(то есть он адаптируется к специфической реакции на чужеродный материал). Врожденный иммунитет филогенетически является более старым, а более специализированный и мощный адаптивный иммунный ответ сформировался позднее.

При врожденном иммунитете первая линия защиты обеспечивается эпителиальными барьерами кожи и слизистых оболочек, а также клетками и природными антибиотиками, производимыми в эпителии. Все они функционируют таким образом, чтобы блокировать проникновение микробов. Если микробы нарушают целостность эпителия и проникают в ткани или кровотока, от них защищают несколько других компонентов врожденной иммунной системы, в том числе фагоциты и врожденные лимфоидные клетки (ILC), а также различные белки плазмы, например системы комплемента. Помимо обеспечения ранней защиты от инфекций, врожденные иммунные ответы необходимы для инициирования адаптивных им-

мунных ответов против возбудителей инфекционных заболеваний.

Компоненты и механизмы врожденного иммунитета подробно рассматриваются в главе 2.

Адаптивная иммунная система состоит из лимфоцитов с очень разнообразными и вариабельными рецепторами чужеродных веществ, а также продуктов этих клеток, таких как антитела*. Иницируют ответ антиген-презентирующие клетки (АПК). Адаптивные иммунные ответы имеют решающее значение для защиты от инфекционных микроорганизмов, которые являются патогенными для людей (то есть способными вызывать заболевания) и могут изменять свои свойства для сопротивления врожденному иммунитету. Клетки и молекулы врожденного иммунитета распознают структуры, общие для классов микробов, в то время

* Т- и В-лимфоциты секретируют многочисленные интерлейкины и экзосомы, осуществляющие межклеточные взаимодействия. *Примеч. научн. ред.*

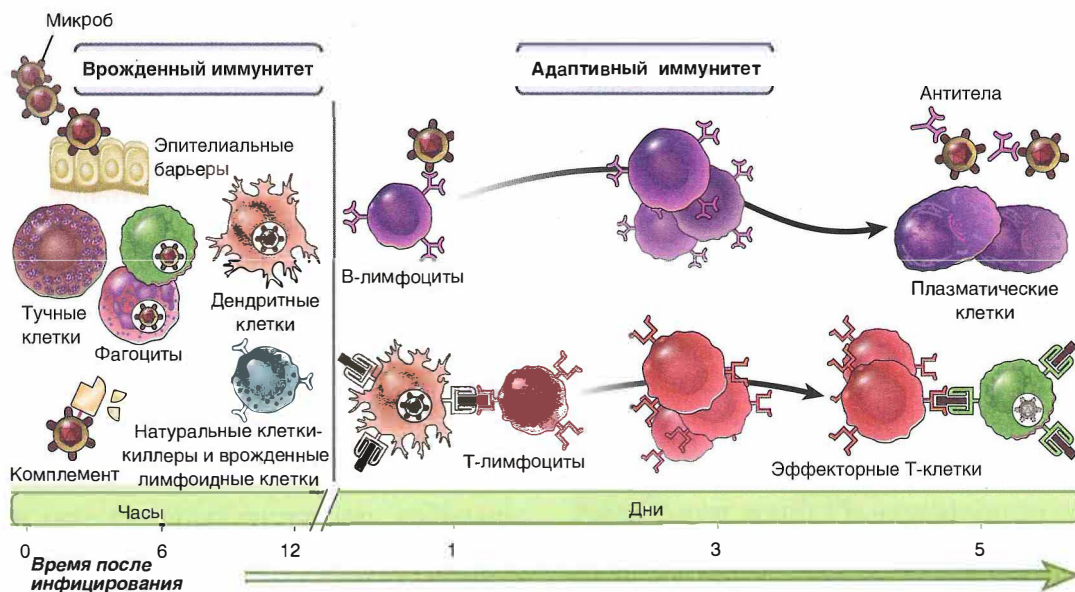


Рис. 1.3. Основные механизмы врожденного и адаптивного (приобретенного) иммунитета.

Механизмы врожденного иммунитета обеспечивают первоначальную защиту от инфекций. Некоторые факторы (например, эпителиальные барьеры) препятствуют инфекции, а другие, например фагоциты, натуральные клетки-киллеры (NK) и иные врожденные лимфоидные клетки (ILCs), система комплемента, осуществляют элиминацию микробов. Адаптивные иммунные ответы развиваются позднее и опосредованы Т- и В-лимфоцитами и их продуктами. Антитела блокируют инфекционный процесс путем удаления микробов, а Т-лимфоциты направлены на уничтожение внутриклеточных микробов. Кинетика врожденных и адаптивных иммунных ответов может варьировать при различных инфекциях.

как лимфоциты адаптивного иммунитета экспрессируют рецепторы, которые специфически распознают гораздо более широкий спектр молекул, продуцируемых микробами, а также неинфекционных веществ. Любая молекула, которая специфически распознается лимфоцитами или антителами, называется **антигеном**. Адаптивные иммунные ответы для элиминации микробов часто используют клетки и молекулы врожденной иммунной системы. Например, антитела (компонент адаптивного иммунитета) связывается с микробами, и эти покрытые антителами микробы прочно соединяются фагоцитами (компонентами врожденного иммунитета) и активируют их; фагоциты поглощают и разрушают микробов. Примеры взаимодействия врожденного с приобретенным иммунитетом рассматриваются в последующих главах.

По традиции термин *иммунный ответ*, как правило, относится к приобретенному иммунитету, которому посвящена большая часть этой главы.

Клетки иммунной системы локализуются в различных тканях и выполняют разные функции в иммунной защите организма. Большинство этих клеток циркулируют в крови и называются лейкоцитами (белые кровяные тельца), которые происходят из клеток-предшественников в костном мозге. Другие постоянно присутствуют в тканях. Некоторые из этих клеток функционируют главным образом во врожденном иммунитете, другие — в приобретенном иммунитете, а некоторые функционируют в обоих типах ответов. Эти клетки подразделяются на две широкие категории — **лимфоидные клетки** (большинство из которых является медиаторами адаптивных иммунных ответов) и **нелимфоидные клетки**, называемые также **миелоидными клетками**, которые выполняют различные функции, в том числе во врожденных иммунных ответах.

Обитающие в тканях **дендритные клетки (ДК)**, **макрофаги** и **тучные клетки** служат датчиками обнаружения микробов в тканях и иницируют иммунные ответы.

ДК, называемые так из-за наличия у них многочисленных выступающих отростков мембраны, выполняют также специфическую функцию

захвата микробных антигенов и представления их Т-лимфоцитам для инициирования адаптивных иммунных ответов, поэтому их называют антигенпрезентирующими клетками (АПК).

Фагоциты поглощают и разрушают микробы. Они являются миелоидными клетками и включают нейтрофилы, которые привлекаются из крови, и макрофаги, которые могут развиваться из циркулирующих моноцитов, и живут в тканях гораздо дольше, чем нейтрофилы. Макрофаги не только распознают и уничтожают микробов, они также способствуют восстановлению поврежденных тканей. Поскольку фагоциты являются клетками врожденного иммунитета, они рассматриваются в главе 2.

Лимфоциты Т- и В-классов циркулируют через лимфоидные органы и нелимфоидные ткани, распознают чужеродные антигены и осуществляют адаптивные иммунные ответы. Они описываются далее в этой главе.

ТИПЫ ПРИОБРЕТЕННОГО ИММУНИТЕТА

Два типа приобретенного иммунитета, называемые гуморальным и клеточно-опосредованным иммунитетом, реализуются различными клетками и молекулами и обеспечивают защиту от внеклеточных и внутриклеточных микробов соответственно (**рис. 1.4**).

Гуморальный иммунитет опосредуется белками, называемыми **антителами**, которые продуцируются клетками, называемыми **В-лимфоцитами**. Секретируемые антитела поступают в кровоток, внеклеточные тканевые жидкости и в просветы слизистых органов, таких как желудочно-кишечный тракт (ЖКТ) и дыхательные пути. Антитела защищают от микробов, присутствующих на этих участках, предотвращая их вторжение в клетки и ткани и нейтрализуя токсины, вырабатываемые ими. Микроорганизмы, которые живут и размножаются вне клеток, но быстро погибают, будучи поглощенными фагоцитами, называются **внеклеточными**, антитела могут усилить их поглощение фагоцитами. Однако многие патогены, часто называемые **внутриклеточными**, могут жить и размножаться внутри инфицированных клеток, включая фагоциты. Несмотря на то что

антитела могут предотвратить инфицирование микробами клеток тканей, они неэффективны после их проникновения в клетки.

Защиту от микробов, которые уже проникли в клетки организма хозяина, называют **клеточно-опосредованным иммунитетом**, поскольку он опосредуется **Т-лимфоцитами**. Клеточно-опосредованный иммунитет особенно важен для защиты от внутриклеточных микроорганизмов, которые могут выживать и размножаться внутри клеток. Некоторые Т-лимфоциты активируют фагоциты для разрушения микробов, которые поглощены этими фагоцита-

ми и живут в их внутриклеточных везикулах. Другие Т-лимфоциты убивают клетки всех типов хозяина, в цитоплазме и ядре которых содержатся инфекционные микроорганизмы. В обоих случаях Т-лимфоциты распознают антигены микробов, вынесенные на поверхность клеток хозяина, что свидетельствует о внутриклеточном инфицировании. Некоторые Т-лимфоциты также способствуют защите от внеклеточных микробов посредством привлечения большого количества фагоцитов на участки инфицирования, а фагоциты поглощают и разрушают микробов.

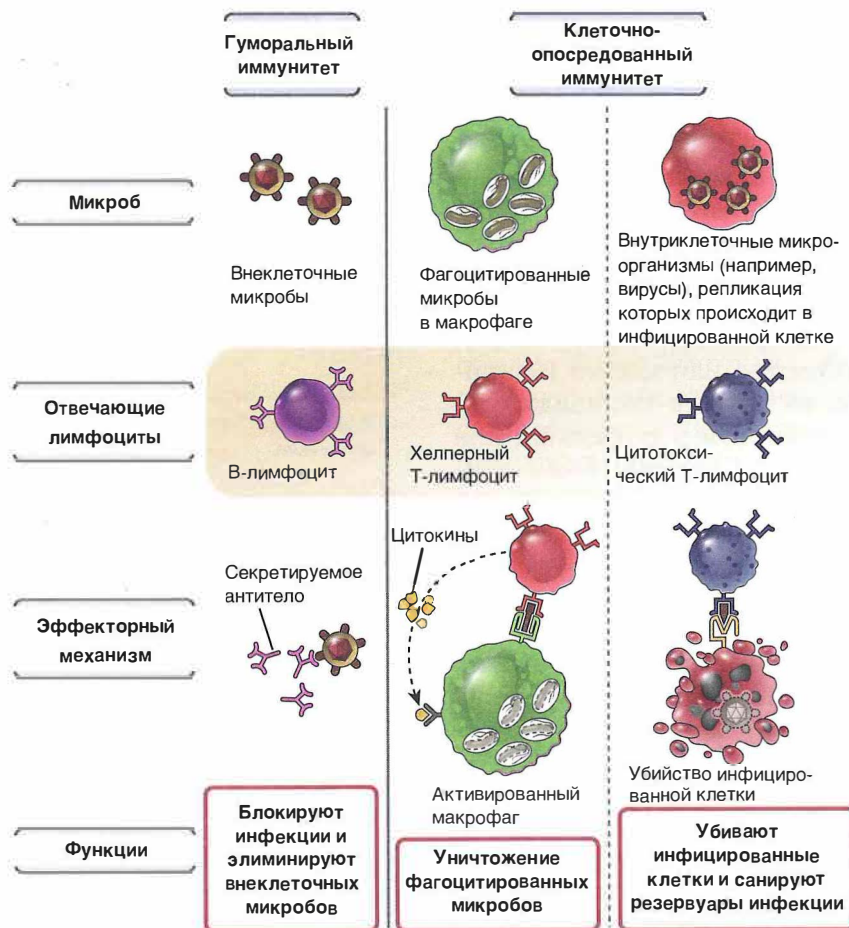


Рис. 1.4. Типы адаптивного иммунитета.

При гуморальном иммунитете В-лимфоциты секретируют антитела, которые элиминируют внеклеточных микробов. При клеточно-опосредованном иммунитете некоторые Т-лимфоциты секретируют растворимые белки, называемые цитокинами, которые рекрутируют и активируют фагоциты для разрушения поглощенных ими микробов, а другие Т-лимфоциты убивают инфицированные клетки

Специфичность В- и Т-лимфоцитов значительно различается. Большинство Т-клеток распознают только пептидные фрагменты белковых антигенов, представленные на клеточных поверхностях, тогда как В-клетки и антитела способны распознавать множество различных типов молекул, в том числе белки, углеводы, нуклеиновые кислоты и липиды. Эти и другие различия более подробно рассматриваются ниже.

Иммунитет может быть индуцирован у индивида посредством инфицирования либо вакцинации (активный иммунитет) либо вызван у индивида посредством введения антител или лимфоцитов от активно иммунизированного индивида (пассивный иммунитет).

При активном иммунитете у индивида, подвергающегося воздействию антигенов микроба, вырабатывается ответ, направленный на эрадикацию инфекции, и развивается устойчивость к последующему инфицированию данным патогеном. Про такого индивида говорят, что он обладает иммунитетом к этому микробу, в отличие от интактного индивида, который ранее не подвергался воздействию антигенов микроба.

При пассивном иммунитете интактный индивид получает антитела или клетки (например, лимфоциты) от другого индивида, уже обладающего иммунитетом к инфекции, или протективные антитела, которые были синтезированы с помощью современных методов биоинженерии. Реципиент приобретает способность бороться с инфекцией до тех пор, пока у него сохраняются введенные антитела или клетки. Таким образом, пассивный иммунитет полезен для быстрого обеспечения невосприимчивости еще до того, как индивид приобретет способность к выработке активного ответа, но он не индуцирует длительную устойчивость к инфекции. Единственный физиологический пример пассивного иммунитета отмечается у новорожденных, иммунная система которых недостаточно созрела для ответа на многие патогены, но они защищены от инфекций, приобретая антитела от матерей через плаценту во внутриутробный период жизни и через грудное молоко — в неонатальный период. С клинической точки зрения пассивный иммунитет полезен при лечении неко-

торых заболеваний с иммунодефицитом, когда объединяют антитела от многих доноров, и при неотложной терапии некоторых вирусных инфекций и змеиных укусов с помощью сыворотки иммунизированных доноров. В настоящее время антитела и Т-клетки, нацеленные на распознавание опухолей, широко применяются при пассивной иммунотерапии рака.

СВОЙСТВА АДАПТИВНЫХ ИММУННЫХ ОТВЕТОВ

Несколько свойств адаптивных иммунных ответов имеют решающее значение для эффективности этих ответов при борьбе с инфекциями (рис. 1.5).

Характеристика	Функциональная значимость
Специфичность	Гарантирует точную нацеленность иммунных ответов на патогенные микроорганизмы
Разнообразие	Обеспечивает иммунной системе возможность реагировать на широкий спектр антигенов
Память	Приводит к усилению ответов на повторные воздействия тех же самых антигенов
Клональная экспансия	Увеличивает число антиген-специфических лимфоцитов из небольшого количества наивных лимфоцитов
Специализация	Генерирует ответы, которые являются оптимальными для защиты от различных типов микробов
Гомеостаз	Позволяет иммунной системе отвечать на очередные обнаруженные антигены
Отсутствие реактивности на «свое»	Предотвращает причинение вреда организму хозяина во время ответов на чужеродные антигены

Рис. 1.5. Свойства адаптивных иммунных ответов. В этой таблице представлены важные свойства адаптивных иммунных ответов и то, как каждый фактор способствует иммунной защите от микробов

Специфичность и разнообразие

Адаптивная иммунная система способна различать миллионы различных антигенов и анти-

генных детерминант. Данное свойство называется **специфичностью**.

Это означает, что общая совокупность специфичностей лимфоцитов, называемая репертуаром лимфоцитов, в высшей степени разнообразная. Суммарная популяция В- и Т-лимфоцитов состоит из множества различных клонов (каждый клон образован клетками, которые происходят от одного лимфоцита), и все клетки одного клона экспрессируют идентичные антигенные рецепторы, которые отличаются от рецепторов всех остальных клонов. В настоящее время мы знаем, в чем заключается молекулярная основа формирования этого удивительного разнообразия лимфоцитов (см. главу 4). **Гипотеза клональной селекции**, сформулированная в 1950-х годах, точно спрогнозировала, что клоны лимфоцитов, специфичных в отношении различных антигенов, развиваются до контакта с этими антигенами, и каждый антиген вызывает иммунный ответ посредством селекции и активации лимфоцитов специфического клона (рис. 1.6).

Разнообразие репертуара лимфоцитов, дающее иммунной системе возможность отвечать на огромное количество самых разных антигенов, означает также, что до воздействия любого антигена специфичными в отношении этого антигена являются очень немногочисленные клетки, вероятно, лишь 1 из 100 000 или 1 из 1 000 000 лимфоцитов. Таким образом, суммарное число лимфоцитов, которые могут распознать любой антиген и отреагировать на него, колеблется примерно от 1000 до 10 000 клеток. Чтобы сформировать эффективную защиту от микробов, это небольшое число клеток должно дать начало большому количеству лимфоцитов, способных разрушать микробы. Каждый уникальный лимфоцит, который распознает отдельный антиген и его потомство, составляет антиген-специфический клон. Эффективность иммунных ответов обусловлена несколькими характеристиками адаптивного иммунитета, включая выраженную экспансию клона лимфоцитов, специфичных в отношении какого-либо антигена, после воздействия этого антигена, селекцию и сохранение самых активных

лимфоцитов и множество положительных обратных связей, которые амплифицируют (усиливают) иммунные ответы. Эти характеристики адаптивной иммунной системы описаны в последующих главах.

Память

Адаптивная иммунная система вырабатывает более быстрые, сильные и эффективные ответы на повторное воздействие одного и того же антигена. Эта характеристика адаптивных иммунных ответов означает, что иммунная система запоминает каждое взаимодействие с антигеном, и поэтому это свойство приобретенного иммунитета называют **иммунологической памятью**. Ответ на первое воздействие антигена, называемый **первичным иммунным ответом**, инициируется лимфоцитами, называемыми наивными лимфоцитами, которые видят антиген впервые (рис. 1.7). Термином *наивные* именуются клетки, которые являются иммунологически неопытными, ранее не отвечавшими на антигены. Последующие контакты с тем же самым антигеном приводят к ответам, называемым **вторичными иммунными ответами**, обычно более быстрым, сильным и способным лучше элиминировать антиген, чем первичные ответы. Вторичные ответы являются следствием активации лимфоцитов памяти, являющихся долгоживущими клетками, которые были индуцированы во время первичного иммунного ответа. Иммунологическая память оптимизирует способность иммунной системы бороться с устойчивыми и рецидивирующими инфекциями, поскольку каждое воздействие микроба генерирует увеличение числа клеток памяти и активирует ранее сформировавшиеся клетки памяти. Иммунологическая память является одним из механизмов, посредством которого вакцины обеспечивают длительную защиту от инфекций.

Другие особенности приобретенного иммунитета

Адаптивные иммунные ответы имеют и другие характеристики, важные для их функций (см. рис. 1.5).

Когда наивные лимфоциты, или лимфоциты памяти, активируются антигенами, происходит их пролиферация, приводящая к клонированию, то есть образованию многих тысяч клеток. Все они обладают одними и теми же антигенными рецепторами и специфичностью. Этот процесс, называемый **клональной экспансией**, приводит к быстрому увеличению числа клеток, специфичных в отношении обнаруженного антигена, и гарантирует соответствие адаптивного иммунитета быстрому размножению микробов.

Иммунные ответы являются специализированными, и разные ответы направлены

на оптимальную защиту от различных типов микробов.

Все иммунные ответы являются самоограничивающимися и затухают при элиминации инфекции, что позволяет системе вернуться в состояние покоя (гомеостаз), будучи готовой ответить на другую инфекцию.

Иммунная система способна реагировать на огромное количество самых разнообразных микробов и других чужеродных антигенов, но в норме она не реагирует на собственные, потенциально антигенные вещества организма — так называемые аутоантигены. Эта неотвечае-

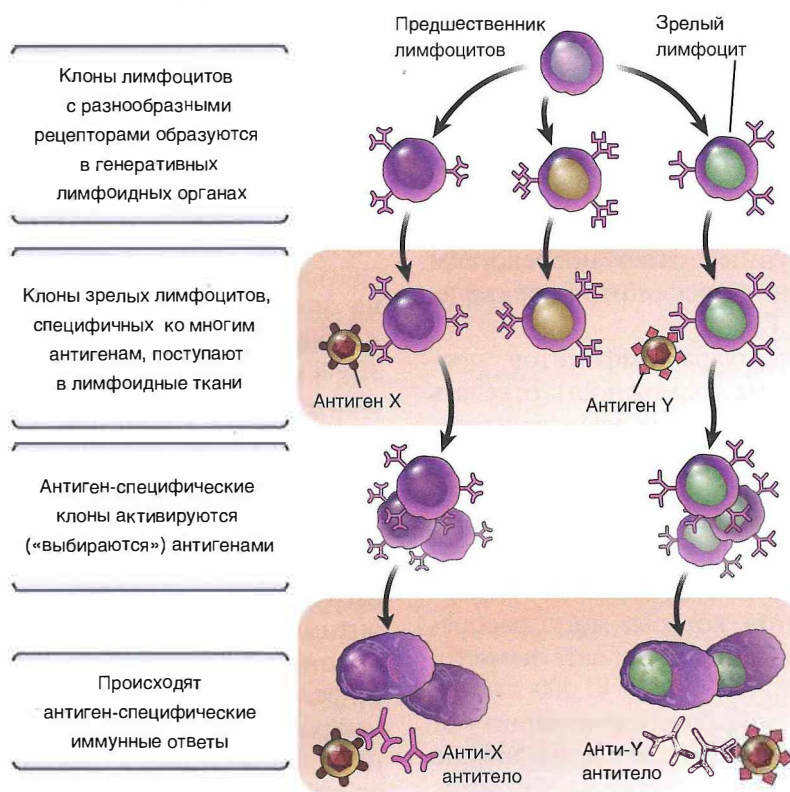


Рис. 1.6. Клональная селекция.

Зрелые лимфоциты с рецепторами к разным антигенам образуются до контакта с этими антигенами. Клоном называется популяция лимфоцитов с идентичными антигенными рецепторами и, таким образом, специфичностью; все эти клетки предположительно берут начало от одной клетки-предшественника. Каждый антиген (например, X и Y) выбирает предсуществующий клон специфических лимфоцитов и стимулирует их пролиферацию и дифференцировку в этом клоне. На схеме показаны только В-лимфоциты, дающие начало антитело-секретирующим клеткам, но тот же принцип относится и к Т-лимфоцитам. Изображенные антигены являются поверхностными молекулами микробов, но клональная селекция распространяется на все внеклеточные и внутриклеточные антигены

* В отличие от других лимфоцитов, только Т- и В-клетки экспрессируют антиген-связывающие рецепторы. Т-клетки дифференцируются в тимусе, а В-лимфоциты — в костном мозге. *Примеч. научн. ред.*

мость на «свое» называется **иммунологической толерантностью**, означающей способность иммунной системы мирно сосуществовать со своими потенциально антигенными молекулами, клетками и тканями*.

КЛЕТКИ АДАПТИВНОЙ ИММУННОЙ СИСТЕМЫ

В этом разделе главы описываются важные свойства основных популяций клеток адаптивного иммунитета, а именно лимфоцитов и АПК (рис. 1.8). Фагоциты и другие клетки врожденного иммунитета описаны в главе 2.

Лимфоциты

Лимфоциты адаптивного иммунитета синтезируют клонально распределенные рецепторы, специфичные в отношении разнообразных антигенов. В организме здорового взрослого человека содержится $0,5-1 \times 10^{12}$ лимфоцитов. Несмотря на то что все лимфоциты являются морфологически схожими и внешне довольно непримечательными, они неоднородны по линии, функции и фенотипу и способны осуществлять сложные биологические ответы (рис. 1.9).

Зачастую эти клетки различаются по экспрессии поверхностных белков, которые можно

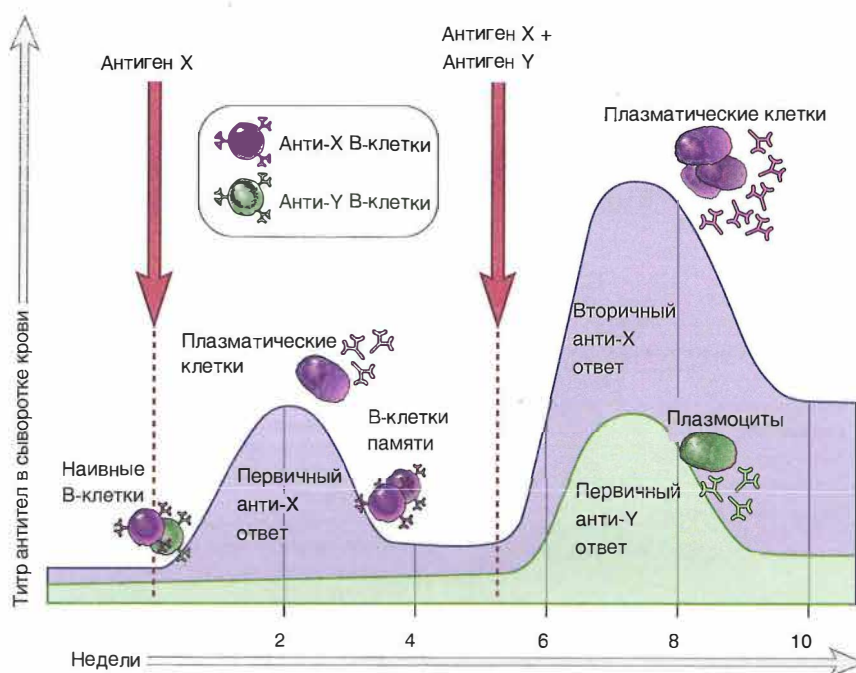


Рис. 1.7. Первичные и вторичные иммунные ответы.

Свойства памяти и специфичности могут быть продемонстрированы посредством повторных иммунизаций определенными антигенами в экспериментах на животных. Антигены X и Y индуцируют выработку различных антител (отражение специфичности). Вторичный ответ на антиген X является более быстрым и сильным, чем первичный ответ (демонстрирует память), и отличается от первичного ответа на антиген Y (вновь отражая специфичность). После иммунизации уровни антител со временем снижаются. Уровень вырабатываемых антител указан в виде произвольных значений и варьирует в зависимости от типа воздействия антигена. Показаны только В-клетки, но та же самая особенность отмечается при ответе на антигены Т-клеток. После иммунизации первичный ответ может наступить через 1–3 нед, а вторичный ответ — через 2–7 дней, но кинетика варьирует в зависимости от антигена и характера иммунизации

* Физиологическая иммунная толерантность формируется по отношению к своим молекулам, представителям нормального микробиома, продуктам питания и к плоду. *Примеч. научн. ред.*

идентифицировать с помощью панелей моноклональных антител. Стандартным условным обозначением этих белков является CD (кластер дифференциации), цифровое обозначение, которое применяется для описания поверхностных белков, характеризующих конкретный тип клеток или стадию клеточной дифференцировки, и распознающихся группой антител (перечень молекул CD, упоминаемых в этой книге, приведен в приложении I).

Как упоминалось выше, В-лимфоциты являются единственными клетками, способными продуцировать антитела; таким образом, они являются клетками, которые опосредуют гуморальный иммунитет. В-клетки экспрессируют мембраносвязанные антитела, служа-

щие рецепторами, распознающими антигены и инициирующими процесс активации клеток. Растворимые антигены и антигены, расположенные на поверхности микробов и других клеток, могут связываться с антигенными рецепторами этих В-лимфоцитов, что влечет за собой пролиферацию и дифференцировку антиген-специфических В-клеток. Это приводит к секреции растворимых форм антител с той же антигенной специфичностью, что и у мембранных рецепторов.

Т-лимфоциты отвечают за клеточно-опосредованный иммунитет. Антигенные рецепторы большинства Т-лимфоцитов распознают только пептидные фрагменты белковых антигенов, которые связаны со

Тип клеток	Главные функции
Лимфоциты: В-лимфоциты Т-лимфоциты <div></div> <div>Лимфоцит крови</div>	Специфическое распознавание антигенов и формирование адаптивных иммунных ответов <ul style="list-style-type: none"> В-лимфоциты: медиаторы гуморального иммунитета Т-лимфоциты: медиаторы клеточно-опосредованного иммунитета
Антиген-презентирующие клетки: дендритные клетки; макрофаги; В-клетки; фолликулярные дендритные клетки <div></div> <div>Дендритная клетка</div>	Захват антигенов для представления лимфоцитам <ul style="list-style-type: none"> Дендритные клетки: инициирование ответов Т-клеток Макрофаги: эффекторная фаза клеточно опосредованного иммунитета Фолликулярные дендритные клетки: представление антигенов В-лимфоцитам при гуморальных иммунных ответах
Эффекторные клетки: Т-лимфоциты; макрофаги; гранулоциты <div></div> <div>Макрофаг</div>	Элиминация антигенов <ul style="list-style-type: none"> Т-лимфоциты: активация фагоцитов, киллинг инфицированных клеток Макрофаги: фагоцитоз и киллинг микробов Гранулоциты: киллинг микробов

Рис. 1.8. Главные клетки адаптивной иммунной системы.

На микроснимках показана морфология некоторых клеток каждого типа. Перечислены основные функции этих типов клеток

* Антитела синтезируются В-клетками разных классов, короткоживущими плазматическими клетками и долгоживущими плазматическими клетками иммунной памяти. *Примеч. научн. ред.*

** Макрофаги также презентуют антигены Т-лимфоцитам. Макрофаги М-1 индуцируют воспаление, а М-2 подавляют воспаление и стимулируют регенерацию. *Примеч. научн. ред.*

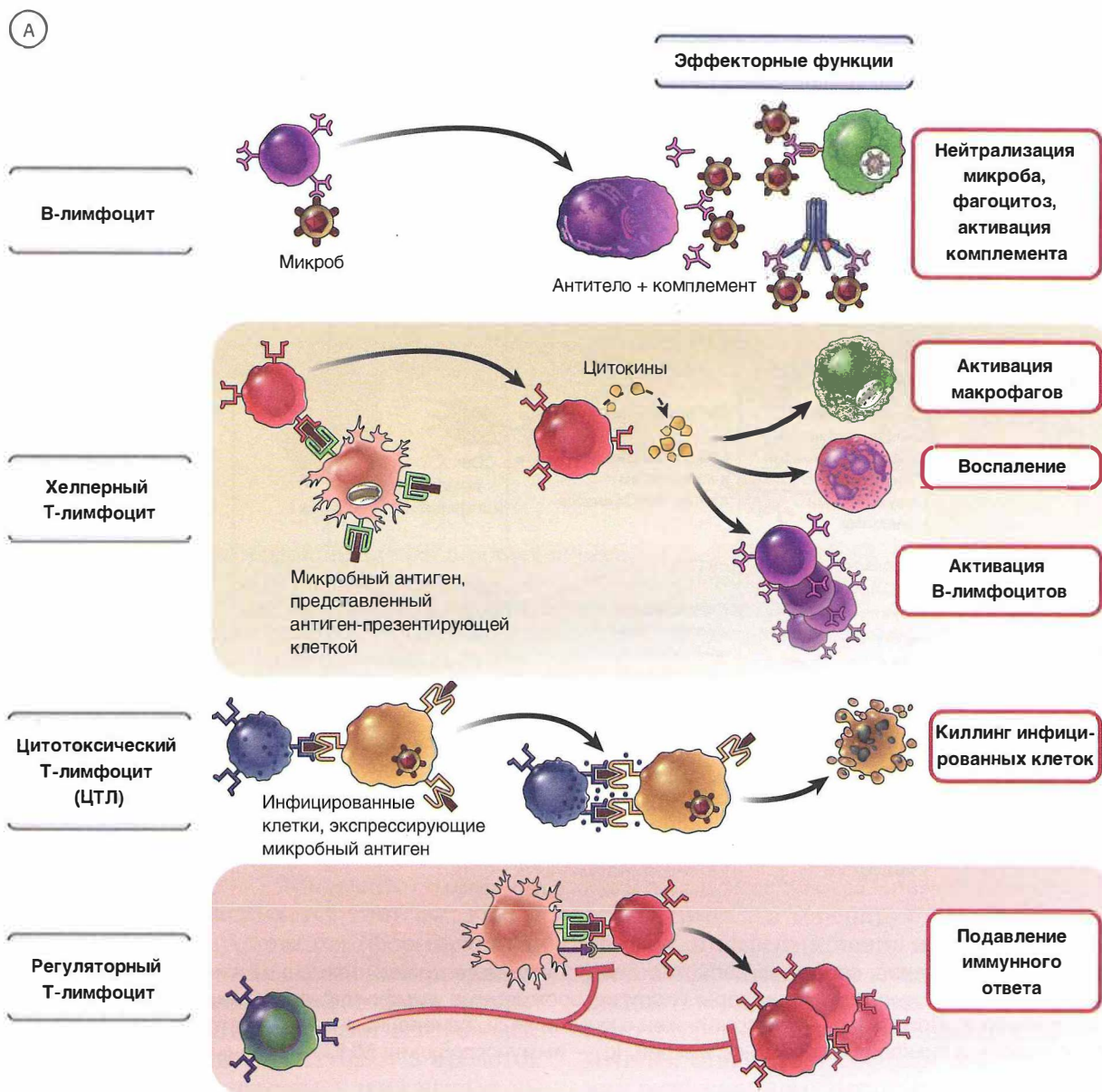


Рис. 1.9. Классы лимфоцитов.

А. Различные классы лимфоцитов адаптивной иммунной системы распознают отдельные типы антигенов и дифференцируются в эффекторные клетки, функция которых заключается в элиминации антигенов. В-лимфоциты распознают растворимые и антигены поверхности микробов и дифференцируются в антитело-секретирующие клетки, называемые плазмócитами. И хелперные Т-клетки, и цитотоксические Т-лимфоциты распознают пептиды, образованные из белков внутриклеточных микробов, представленных на поверхности клетки молекулами главного комплекса гистосовместимости, описанного в главе 3. Хелперные Т-клетки распознают эти пептиды, представленные на поверхности макрофагов или других антиген-презентирующих клеток, и секретируют цитокины, которые стимулируют различные механизмы иммунитета и воспаление. Цитотоксические Т-лимфоциты распознают пептиды, представленные инфицированными клетками любого типа (или опухолевыми клетками), и убивают эти клетки. Регуляторные Т-клетки ограничивают активацию других лимфоцитов, особенно Т-клеток, и предотвращают аутоиммунитет

Б						
Класс	Функции	Антигенный рецептор и специфичность	Отдельные фенотипические маркеры	Процент общего количества лимфоцитов		
αβ Т-лимфоциты						
CD4+ хелперные Т-лимфоциты	Активация В-клеток (гуморальный иммунитет) Активация макрофагов (клеточно-опосредованный иммунитет*) Стимуляция воспаления	αβ Гетеродимеры Различная специфичность к комплексам пептид–МНС II класса	CD3+ CD4+ CD8-	Кровь	Лимфатический узел	Селезенка
				35–60	50–60	50–60
CD8+ цитотоксические Т-лимфоциты	Киллинг клеток, инфицированных внутриклеточными микробами, опухолевыми клетками	αβ Гетеродимеры Различная специфичность к комплексам пептид–МНС I класса	CD3+ CD4- CD8+	15–40	15–20	10–15
Регуляторные Т-клетки	Подавляют функции других Т-клеток (регуляция иммунных ответов, поддержание аутолерантности)	αβ Гетеродимеры Специфичны к собственным и некоторым чужеродным антигенам (комплексы пептиды МНС II класса)	CD3+ CD4+ CD25+ FoxP3+ (у большинства)	0,5–2	5–10	5–10
В-лимфоциты						
В-клетки	Секреция антител (гуморальный иммунитет)	Поверхностные иммуноглобулины Различная специфичность ко многим типам молекул	Fc-рецепторы МНС II класса CD19 CD23	Кровь	Лимфатический узел	Селезенка
				5–20	20–25	40–45

Рис. 1.9. Окончание.

Б. В таблице приведены основные свойства лимфоцитов адаптивной иммунной системы. Не включены γδТ-клетки, натуральные клетки-киллеры и другие врожденные лимфоидные клетки, которые рассматриваются в главе 2. Проценты — это приближенные величины, основанные на показателях периферической крови человека и лимфоидных органов мышей. Ig — иммуноглобулин; МНС — главный комплекс гистосовместимости

специализированными молекулами представления пептидов, называемыми молекулами гистосовместимости (ГКГС), на поверхности специализированных клеток, называемых АПК (см. главу 3). В числе Т-лимфоцитов CD4⁺ Т-клетки называются **хелперными Т-клетками**, поскольку они помогают В-лимфо-

цитам продуцировать антитела, а фагоцитам — разрушать поглощенные микробы. CD8⁺ Т-лимфоциты называются **цитотоксическими Т-лимфоцитами (ЦТЛ)**, поскольку они убивают клетки, содержащие внутриклеточные микробы. Некоторые CD4⁺ Т-клетки относятся к особой субпопуляции, функции которых

* Через секрецию цитокина IFN гамма Т-хелперы типа Th1 активируют натуральные киллеры, Т-киллеры и макрофаги М-1, также производящие этот ключевой интерлейкин в процессе клеточного ответа. *Примеч. научн. ред.*

** На всех клетках иммунной системы экспрессированы Fc-рецепторы, связывающие антитела всех классов. *Примеч. научн. ред.*

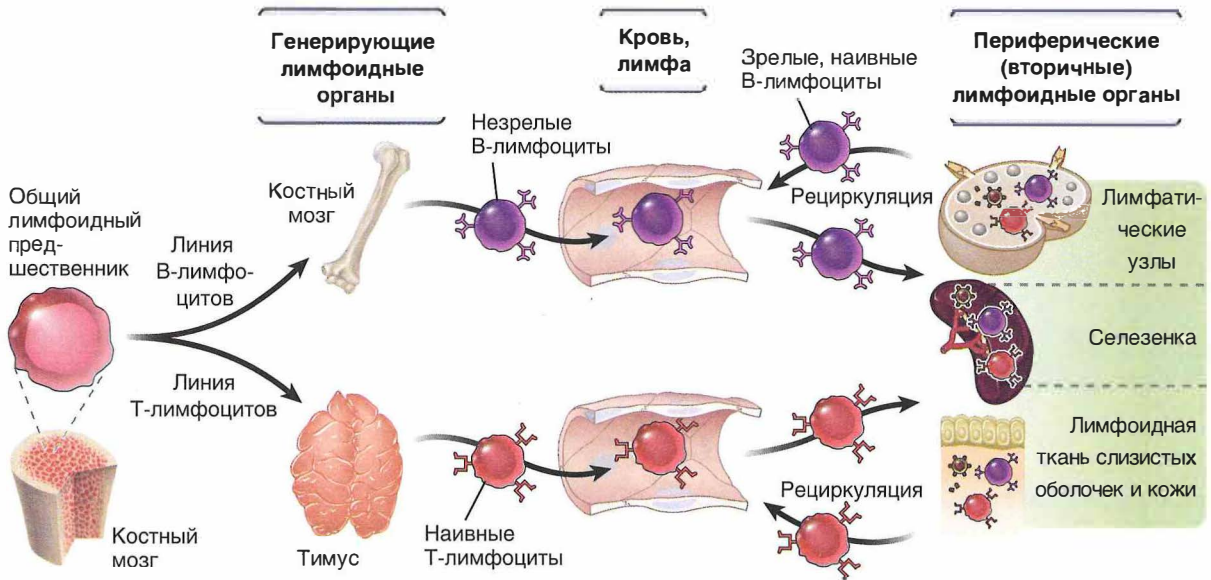


Рис. 1.10. Созревание и распределение в тканях лимфоцитов.

Лимфоциты развиваются из предшественников в генерирующих лимфоидных органах (костном мозге и тимусе). Зрелые лимфоциты поступают в периферические лимфоидные органы, где они реагируют на чужеродные антигены и рециркулируют через кровь и лимфу. Некоторые незрелые В-клетки покидают костный мозг и завершают созревание в селезенке (не показано)

заканчиваются в предотвращении или ограничении иммунных ответов; они называются **регуляторными Т-лимфоцитами**.

Все лимфоциты происходят от общих лимфоидных клеток-предшественников костного мозга (рис. 1.10). В-лимфоциты созревают в костном мозге, а Т-лимфоциты созревают в органе, который называется тимусом. Участки, в которых продуцируются (формируются) зрелые лимфоциты, называются **генерирующими (или центральными) лимфоидными органами**. Зрелые лимфоциты покидают центральные лимфоидные органы и поступают в кровотоки и периферические (вторичные) лимфоидные органы, являющиеся основным участком иммунных ответов, где лимфоциты контактируют с антигенами и активируются.

Когда наивные Т-и В-лимфоциты распознают микробные антигены, а также получают дополнительные сигналы, индуцируемые микробами, происходит пролиферация антиген-специфических лимфоцитов, а затем — дифференцировка в эффекторные клетки и клетки памяти (рис. 1.11)

Наивные лимфоциты экспрессируют рецепторы антигенов, но не выполняют функции, необходимые для элиминации антигенов. Эти

клетки обитают и циркулируют между периферическими лимфоидными органами и живут от нескольких месяцев до нескольких лет в ожидании обнаружения антигена и ответа на него. Если наивные лимфоциты не активируются антигеном, они погибают в процессе апоптоза и замещаются новыми клетками, образующимися в генерирующих лимфоидных органах. Дифференциация наивных лимфоцитов на эффекторные клетки и клетки памяти инициируется распознаванием антигена, тем самым гарантируется, что развивающийся иммунный ответ будет специфичным в отношении распознанного антигена.

Эффекторные лимфоциты — это потомство дифференцированных наивных клеток, обладающее способностью продуцировать молекулы, функция которых заключается в элиминации антигенов. Эффекторные клетки линии В-лимфоцитов являются антитело-секретирующими клетками, называемыми **плазматическими клетками**, или **плазмочитами**. Плазмочиты развиваются в ответ на антигенную стимуляцию в периферических лимфоидных органах, где они могут оставаться и продуцировать антитела. Кроме того, небольшое

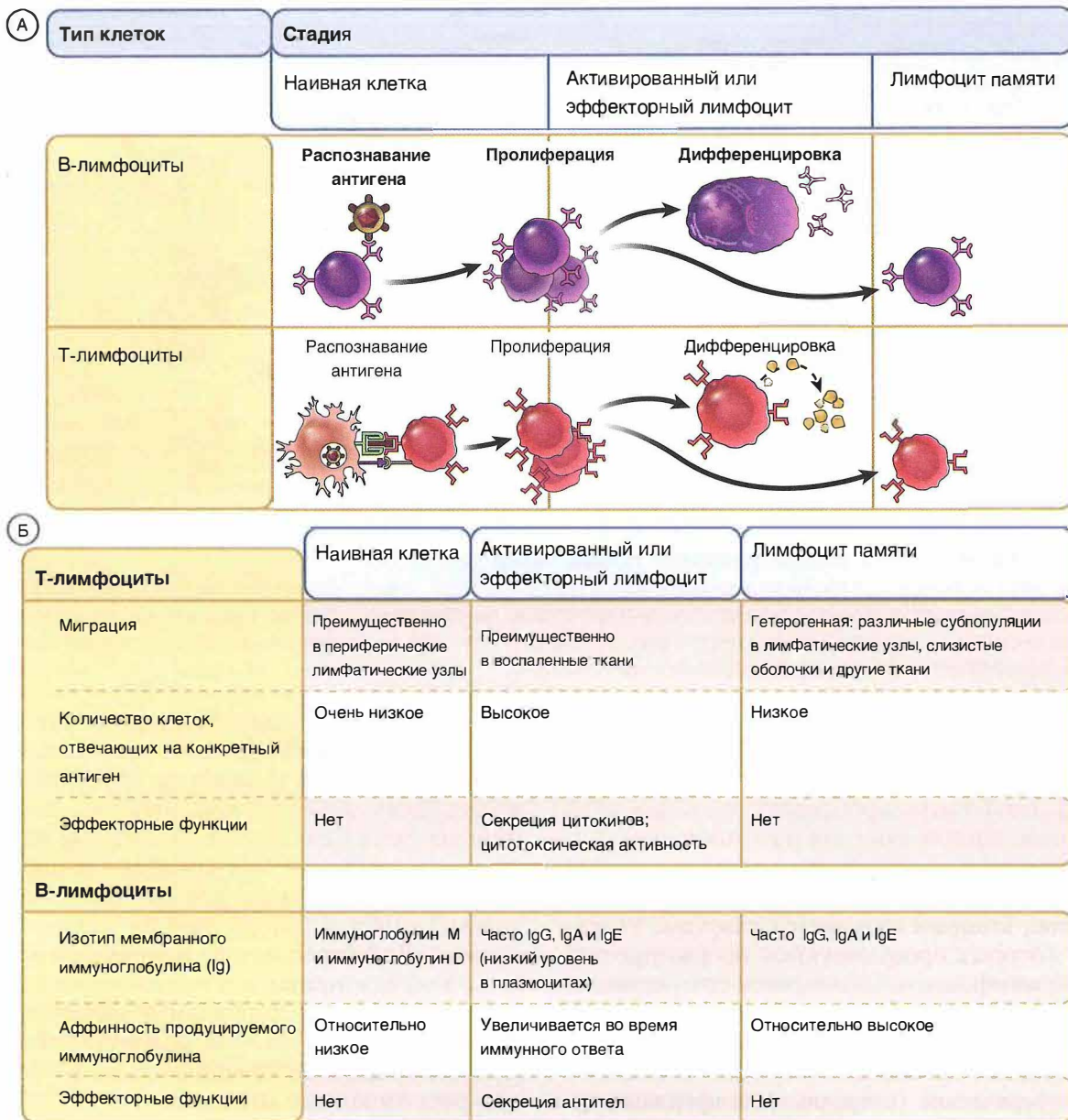


Рис. 1.11. Стадии жизненного цикла Т- и В-лимфоцитов.

А. Наивные лимфоциты распознают чужеродные антигены, чтобы инициировать адаптивные иммунные ответы. Для пролиферации и дифференцировки в эффекторные клетки наивным лимфоцитам, помимо антигенов, необходимы сигналы; эти дополнительные сигналы не показаны. Эффекторные клетки, которые развиваются из наивных клеток, выполняют функцию элиминации антигенов. Эффекторные клетки линии В-лимфоцитов являются антитело секретирующими плазмочитами (некоторые из них являются долгоживущими). Эффекторные клетки линии CD4 Т-лимфоцитов продуцируют цитокины. (эффекторные клетки линии CD8 являются цитотоксичными Т-лимфоцитами; они не показаны). Часть стимулированных антигенами В-лимфоцитов дифференцируется в долгоживущие клетки памяти. Б. Приведены важные характеристики наивных клеток, эффекторных клеток и клеток памяти линий В- и Т-лимфоцитов. Формирование и функции эффекторных клеток, включая изменения схем миграции и типов продуцируемых иммуноглобулинов, описаны в последующих главах

количество антитело-секретирующих клеток содержится в крови; они называются плазмобластами. Некоторые из них мигрируют в костный мозг, где они созревают до долгоживущих плазмочитов и продолжают продуцировать антитела спустя годы после эрадикации инфекции, обеспечивая немедленную защиту в случае рецидива той же инфекции.

Эффекторные $CD4^+$ Т-клетки (хелперные Т-клетки) вырабатывают белки, называемые **цитокинами**, которые активируют В-клетки, макрофаги и другие типы клеток, тем самым опосредуя хелперную функцию этой линии. Свойства цитокинов приведены в приложении II и будут рассмотрены в последующих главах. Эффекторные $CD8^+$ Т-клетки (ЦТЛ) обладают механизмом киллинга инфицированных клеток организма хозяина. Развитие и функции этих эффекторных клеток рассматриваются также и в последующих главах. Эффекторные Т-лимфоциты живут недолго и погибают после элиминации антигена.

Клетки памяти, также формирующиеся из потомства лимфоцитов, стимулированных антигеном, могут жить длительное время в отсутствие антигена. Поэтому количество клеток памяти с возрастом увеличивается предположительно вследствие воздействия микробов окружающей среды. Действительно, на долю клеток памяти приходится менее 5% Т-клеток периферической крови у новорожденных и 50% и более у взрослых (рис. 1.12). С увеличением возраста индивида постепенное накопление клеток памяти возмещает уменьшение выхода новых, наивных Т-клеток из тимуса, который после полового созревания подвергается инволюции (см. главу 4). Клетки памяти являются функционально неактивными; без стимуляции антигеном они не выполняют эффекторные функции.

Когда клетки памяти обнаруживают тот же самый антиген, который индуцировал их развитие, клетки быстро реагируют, инициируя вторичные иммунные ответы*. Сигналы, кото-

* Активация Т-клеток памяти может произойти также под влиянием цитокинов, которые секретируются другими соседними Т-клетками, отвечающими на антиген. Такая «сопутствующая» активация называется *bistander*.
Примеч. научн. ред.

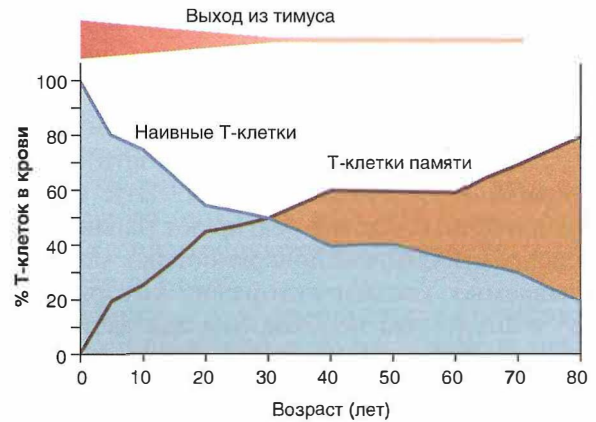


Рис. 1.12. Изменение процента наивных Т-клеток и Т-клеток памяти с возрастом.

Уровни наивных Т-клеток и Т-клеток памяти основаны на данных множества здоровых индивидов. Оценка выхода из тимуса является приближенной величиной (Courtesy Dr. Donna L. Farber, Колледж врачей и хирургов Колумбийского университета, Нью-Йорк, NY.)

рые генерируют и сохраняют клетки памяти, недостаточно изучены, но включают цитокины.

Антиген-презентирующие клетки

Наиболее часто входные ворота для микробов — это кожа, желудочно-кишечный тракт, дыхательные пути и мочеполовой тракт. Эпителий содержит специализированные клетки, которые захватывают крупные антигены, процессируют, то есть нарезают, на антигенные детерминанты и транспортируют их в периферические лимфоидные ткани, где представляют (презентируют) их лимфоцитам. Это первые этапы развития адаптивных иммунных ответов на антигены. Функции захвата и презентации антигенов лучше всего изучены на примере ДК, наиболее специализированных АПК иммунной системы. ДК захватывают микробов, пересекающих эпителиальные барьеры, и транспортируют их антигены в регионарные лимфатические узлы, где представляют фрагменты белков для распознавания Т-лимфоцитами. Если вторжение микроба произошло через эпителий, он может подвергнуться фагоцитозу и презентироваться также тканевыми макрофагами. Микробы или их антигены, которые проникают в лимфоидные органы,

могут быть захвачены ДК либо макрофагами, которые обитают в этих органах, и презентироваться лимфоцитам. Процесс презентации антигенов Т-клеткам описан в главе 3.

ДК обладают еще одним важным свойством, которое дает им возможность стимулировать Т-клеточные ответы. Эти специализированные клетки реагируют на микробы посредством синтеза поверхностных молекул, называемых костимуляторами, которые наряду с антигеном необходимы для активации наивных Т-лимфоцитов, их пролиферации и дифференцировки в эффекторные клетки. ДК экспрессируют более высокие уровни этих костимулирующих белков, чем другие типы клеток, и поэтому являются самыми мощными активаторами наивных Т-клеток и самыми эффективными инициаторами Т-клеточных ответов. Другие АПК, такие как макрофаги и В-клетки, презентуют антигены дифференцированным эффекторным Т-клеткам во время различных иммунных ответов.

В-лимфоциты могут непосредственно распознавать антигены микробов (либо растворимые, либо находящиеся на поверхности микробов), а макрофаги и ДК периферических лимфоидных органов могут также захватывать антигены и представлять их В-клеткам. Клетки определенного типа — **фолликулярные ДК (ФДК)** — обитают в зародышевых центрах фолликулов периферических лимфоидных органов и представляют антигены, которые стимулируют дифференцировку В-клеток в фолликулах (см. главу 7). ФДК не презентуют антигены Т-клеткам и отличаются от описанных ранее ДК, функционирующих в качестве АПК Т-лимфоцитов.

ТКАНИ ИММУННОЙ СИСТЕМЫ

Ткани иммунной системы включают центральные — генеративные тимус и костный мозг, в которых Т- и В-лимфоциты созревают и становятся компетентными для ответа на антигены, и периферические лимфоидные органы, в которых иницируются адаптивные иммунные ответы на микробы (см. рис. 1.10). Большинство лимфоцитов здорового человека обнаруживаются в лимфо-

идных органах и других тканях (рис. 1.13). Однако, как будет рассмотрено ниже, лимфоциты являются уникальными клетками организма по причине своей способности к рециркуляции, неоднократно проходя через кровь для временного посещения каждого вторичного лимфоидного органа в организме. Генеративные лимфоидные органы (называемые также первичными или центральными) описаны в главе 4, где мы рассматриваем процесс созревания лимфоцитов. В следующем разделе обратим внимание на некоторые характеристики периферических (или вторичных) лимфоидных органов, которые важны для развития адаптивного иммунитета.

Периферические (вторичные) лимфоидные органы и ткани

Периферические лимфоидные органы и ткани, которые включают лимфатические узлы, се-

Ткань	Количество лимфоцитов
Селезенка	70×10^9
Лимфатические узлы	190×10^9
Костный мозг	50×10^9
Кровь	10×10^9
Кожа	20×10^9
Кишечник	50×10^9
Печень	10×10^9
Легкие	30×10^9

Рис. 1.13. Распределение лимфоцитов в лимфоидных органах и других тканях.

Показано приблизительное количество лимфоцитов в различных органах здоровых взрослых индивидов

лезенку, а также иммунные системы слизистых и кожи, устроены таким образом, чтобы способствовать развитию адаптивных иммунных ответов. Т- и В-лимфоциты должны обнаруживать микробы, проникающие в любой участок организма, а затем отвечать на эти микробы и элиминировать их. Анатомическая структура периферических лимфоидных органов позволяет АПК переносить антигены в эти органы, а лимфоцитам — распознавать антигены и отвечать на них. Эта структура сочетается с удивительной способностью лимфоцитов рециркулировать в организме таким образом, что наивные лимфоциты направляются преимущественно в периферические лимфоидные органы и ткани, в которых сосредоточены антигены, тогда как большинство эффекторных клеток направляется в очаги инфекции, откуда должны быть элиминированы микробы. Кроме того, для выработки эффективных иммунных ответов необходима коммуникация между различными типами лимфоцитов. Например, в периферических лимфоидных органах хелперные Т-клетки, специфичные к антигену, взаимодействуют с В-лимфоцитами, специфичными к тому же антигену, и помогают им, в результате чего происходит секреция антител. Важная функция лимфоидных органов заключается в том, чтобы свести эти разрозненные клетки после стимуляции антигеном. Таким образом, они взаимодействуют, когда в этом возникает необходимость.

У основных периферических лимфоидных органов есть много общих характеристик, но, кроме них, они обладают некоторыми уникальными особенностями.

Лимфатические узлы представляют собой инкапсулированные нодулярные скопления лимфоидных тканей, соединенных с лимфатическими протоками по всему организму (рис. 1.14). Из мелких кровеносных сосудов, всех видов эпителия, соединительной ткани и паренхиматозных органов постоянно просачивается жидкость. Эта межтканевая жидкость, называемая **лимфой**, отводится из тканей по лимфатическим сосудам в лимфатические узлы, а в конечном итоге — обратно в кровотоки. Поэтому лимфа содержит смесь

веществ, абсорбированных из эпителия и тканей. При прохождении лимфы через лимфатические узлы АПК узлов способны внести антигены микробов, которые через эпителий проникли в ткани. Окончательным результатом этого захвата и переноса антигенов является то, что антигены микробов, проникающие через эпителий или колонизирующие ткани, концентрируются в дренирующих лимфатических узлах.

Селезенка — это хорошо васкуляризированный орган брюшной полости, который играет ту же роль в иммунных ответах на переносимые с кровью антигены, что и лимфатические узлы в ответах на приносимые с лимфой антигены (рис. 1.15).

Поступающая в селезенку кровь протекает через сеть каналов (синусоиды). Переносимые с кровью антигены захватываются и концентрируются в селезенке ДК и макрофагами. В селезенке в изобилии содержатся выстилающие синусоиды фагоциты, которые поглощают и разрушают микробов крови. Кроме того, эти макрофаги поглощают и разрушают старые эритроциты.

Иммунная система кожи и иммунная система слизистых являются специализированными скоплениями лимфоидных тканей и АПК, локализованными в эпителии кожи и под ним, а также в ЖКТ и в дыхательных путях соответственно. Несмотря на то что большинство иммунных клеток в этих тканях диффузно рассеяно под эпителиальными барьерами, они представляют собой дискретные скопления лимфоцитов и АПК, организованные таким же образом, что и в лимфатических узлах. Например, миндалины в глотке и пейеровы бляшки в тонком кишечнике являются двумя анатомически определенными лимфоидными тканями слизистой (рис. 1.16). Иммунная система кожи включает большинство клеток врожденного и приобретенного иммунитета, но без каких-либо анатомически определенных структур (рис. 1.17). В тканях слизистой и коже постоянно находится примерно четвертая часть всех лимфоцитов организма (что свидетельствует о большой площади этих тканей) (см. рис. 1.13), и многие из них являются клетками памяти. Лимфоидные ткани кожи

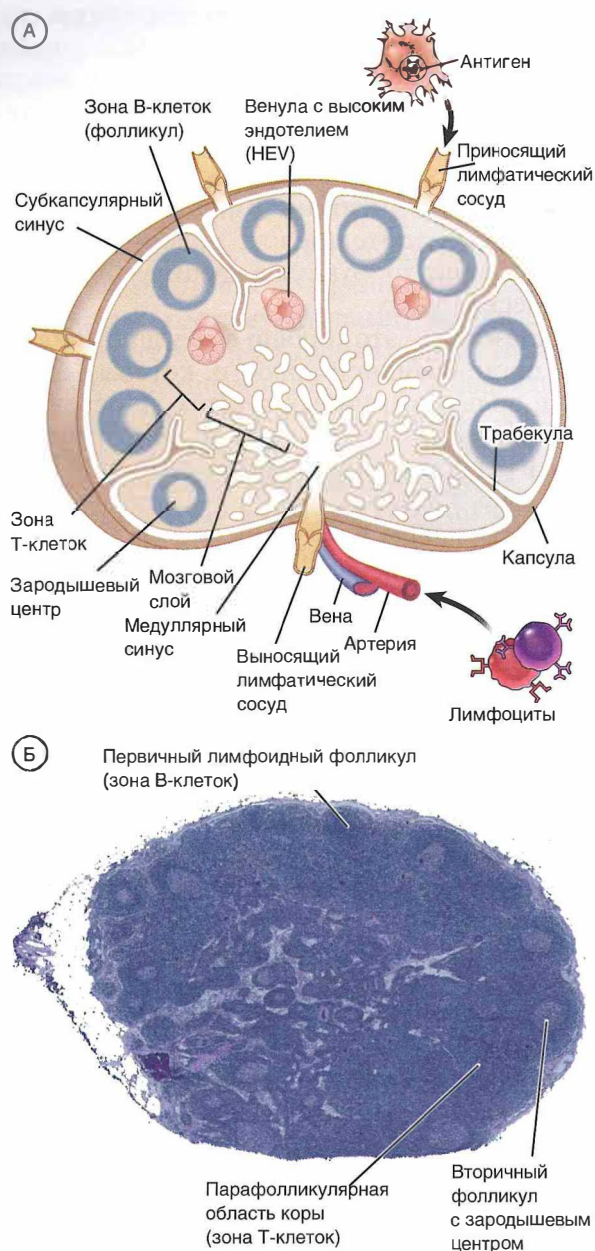


Рис. 1.14. Морфология лимфатических узлов.

А. На схеме показана структурная организация лимфатического узла. Б. На световом микроснимке показан разрез лимфатического узла со множеством фолликулов в корковом слое, некоторые содержат слегка окрашенные центральные участки (зародышевые центры)

и слизистых оболочек являются участками иммунных ответов на антигены, которые нарушают целостность эпителия. Замечатель-

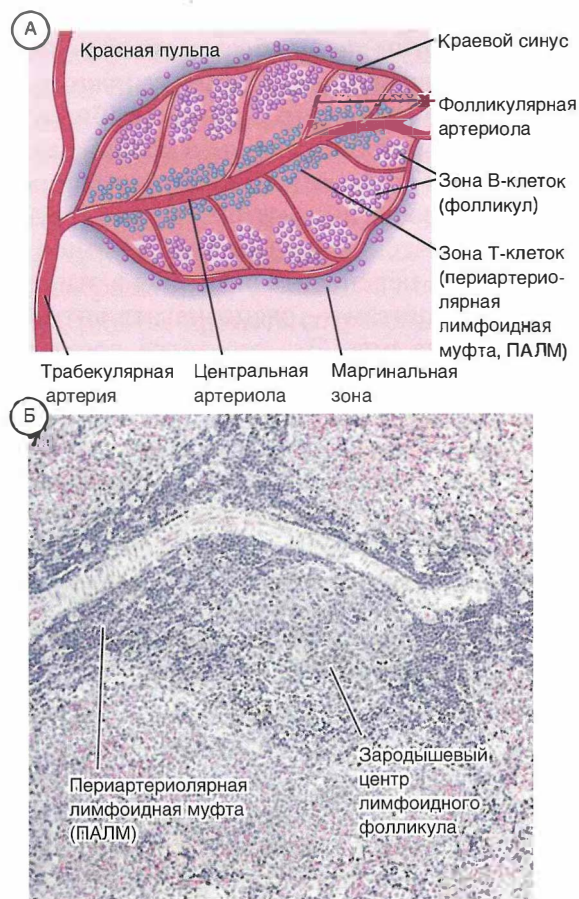


Рис. 1.15. Морфология селезенки.

А. На схеме показана селезеночная артериола, окруженная периартериолярными лимфоидными муфтами и прикрепленными фолликулами. Периартериолярные лимфоидные муфты и лимфоидные фолликулы составляют белую пульпу. Маргинальная зона с синусом является нечеткой границей между белой и красной пульпой. Б. На световом микроснимке среза селезенки показаны артериола с периартериолярной лимфоидной муфтой и фолликул с выступающим зародышевым центром. Они окружены красной пульпой, богатой сосудистыми синусоидами

ным свойством иммунных систем кожи и слизистых является то, что они способны отвечать на патогены, но не реагируют на огромное количество обычно безвредных комменсальных микроорганизмов, присутствующих на эпителиальных барьерах. Это достигается посредством нескольких механизмов, включая дей-

ствие регуляторных (супрессорных) Т-клеток и других клеток, которые скорее подавляют, нежели активируют Т-лимфоциты.

В периферических лимфоидных органах Т-лимфоциты и В-лимфоциты разделены в различных анатомических компартментах (рис. 1.18). В лимфатических узлах В-клетки сосредоточены в дискретных структурах, называемых **фолликулами**, которые расположены вокруг периферии, или коркового слоя каждо-

го узла. Если В-клетки фолликула недавно ответили на белковый антиген и получили сигналы от хелперных Т-клеток, то в этом фолликуле может отмечаться центральный участок, называемый **зародышевым центром**. Зародышевый центр играет важную роль в синтезе высокоэффективных антител и описывается в главе 7. Т-лимфоциты сосредоточены за пределами фолликулов, но вблизи них, в паракортикальной области. Фолликулы содержат

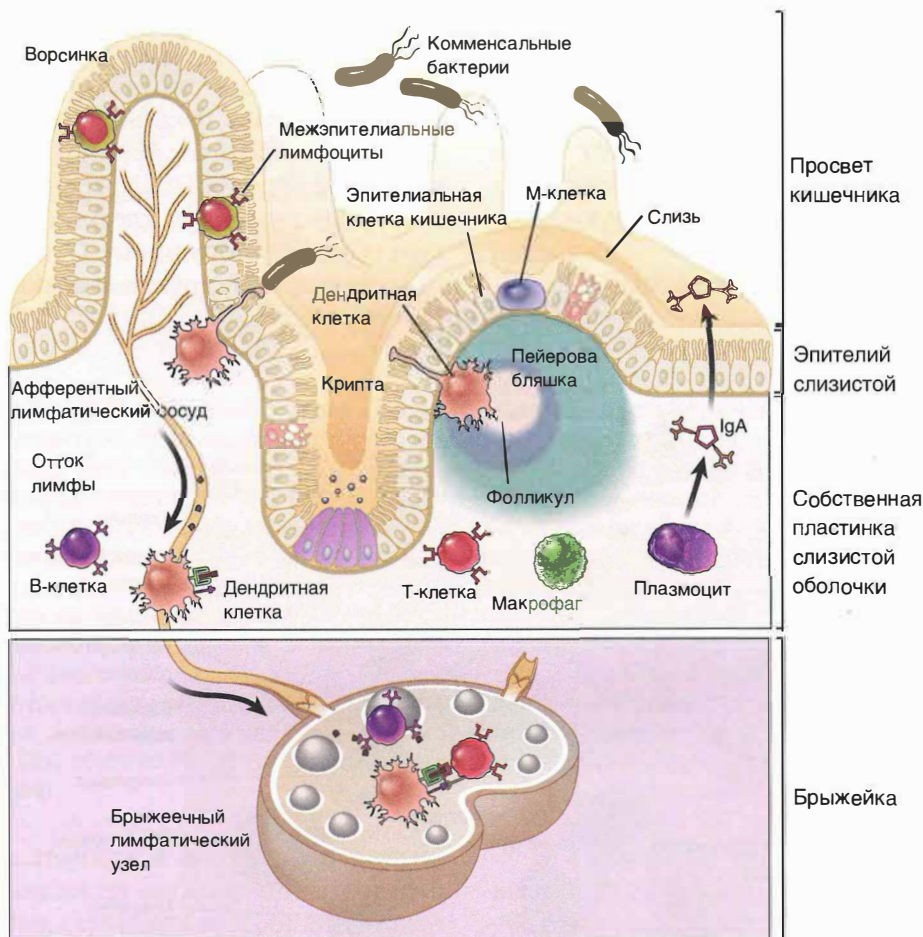


Рис. 1.16. Иммунная система слизистых оболочек.

На схеме в качестве примера показана иммунная система слизистых оболочек тонкого кишечника. В просвете кишечника присутствует множество комменсальных бактерий. Секретирующий слизь эпителий обеспечивает естественный барьер для микробной инвазии (рассматривается в главе 2). Специализированные эпителиальные клетки, такие как М-клетки, способствуют транспорту антигенов из просвета в подлежащие ткани. Клетки собственной пластинки слизистой оболочки, в том числе дендритные клетки, Т-лимфоциты и макрофаги, обеспечивают врожденную и адаптивную иммунную защиту от вторгающихся микробов; некоторые из этих клеток организованы в специализированные структуры, такие как пейеровы бляшки в тонком кишечнике. Иммуноглобулин А (IgA) — это тип антител, в изобилии продуцируемых в лимфоидных тканях слизистой, которые переносятся в просвет, где связываются с микробами и нейтрализуют их (см. главу 8)

описанные ранее ФДК, которые участвуют в активации В-клеток, а в паракортикальной области содержатся ДК, которые презентуют антигены Т-лимфоцитам. В селезенке Т-лимфоциты сосредоточены в периартериоллярных лимфоидных муфтах (ПАЛМ), окружающих мелкие артериолы, а В-клетки обитают в фолликулах.

Анатомическая организация периферических лимфоидных органов строго упорядочена для обеспечения развития иммунных ответов после стимуляции антигенами. В-лимфоциты привлекаются в фолликулы и остаются там благодаря действию класса цитокинов, называемых **хемокинами** (цитокины-хемоаттрактанты; хемокины и другие цитокины более подробно рассматриваются в последующих главах). ФДК фолликулов секретируют особый хемокин, для которого наивные В-клетки экспрессируют рецептор, называемый CXCR5.

Хемокин, который связывается с CXCR5, привлекает В-клетки из крови в фолликулы лимфоидных органов.

Аналогично Т-клетки расположены в паракортикальной области лимфатических узлов и в ПАЛМ селезенки, поскольку наивные Т-лимфоциты экспрессируют рецептор, называемый CCR7, который распознает хемокины, продуцируемые в других регионах лимфатических узлов и селезенки. Когда лимфоциты активируются антигенами, они изменяют экспрессию хемокиновых рецепторов. Это приводит к тому, что активированные антигеном В- и Т-клетки мигрируют друг к другу и встречаются рядом с фолликулом, где хелперные Т-клетки взаимодействуют с В-клетками и способствуют их дифференцировке в антителопродуцирующие клетки (см. главу 7). Таким образом, популяции Т- и В-лимфоцитов отделены друг от друга до тех пор, пока не воз-

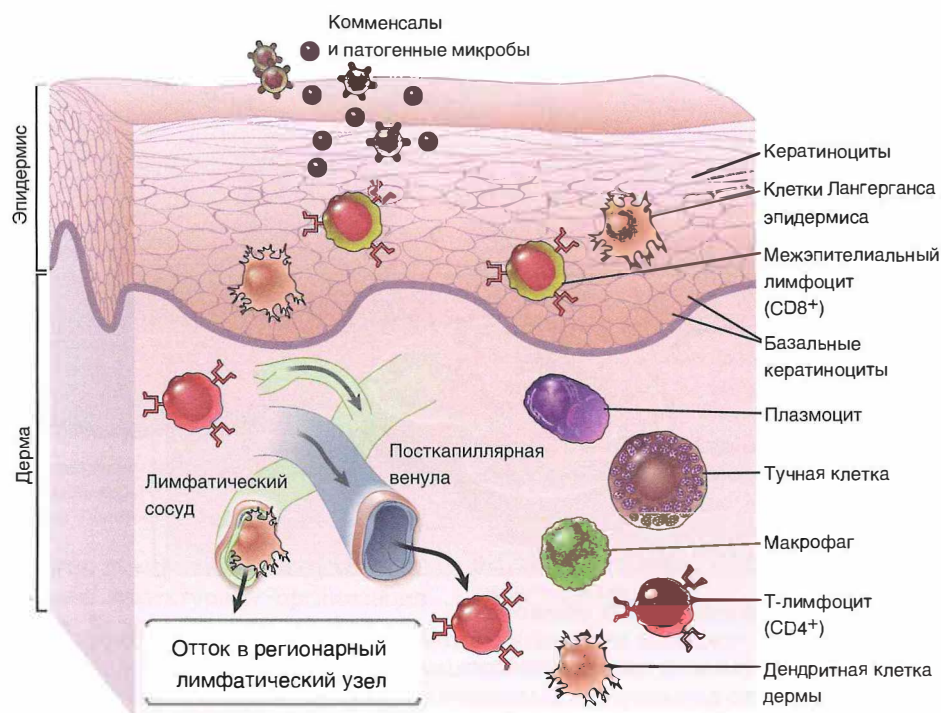


Рис. 1.17. Иммунная система кожи.

Основными компонентами иммунной системы кожи, показанными на этой схеме, являются кератиноциты, клетки Лангерганса и межэпителиальные лимфоциты, локализующиеся в эпидермисе, а также Т-лимфоциты, дендритные клетки и макрофаги, локализующиеся в дерме

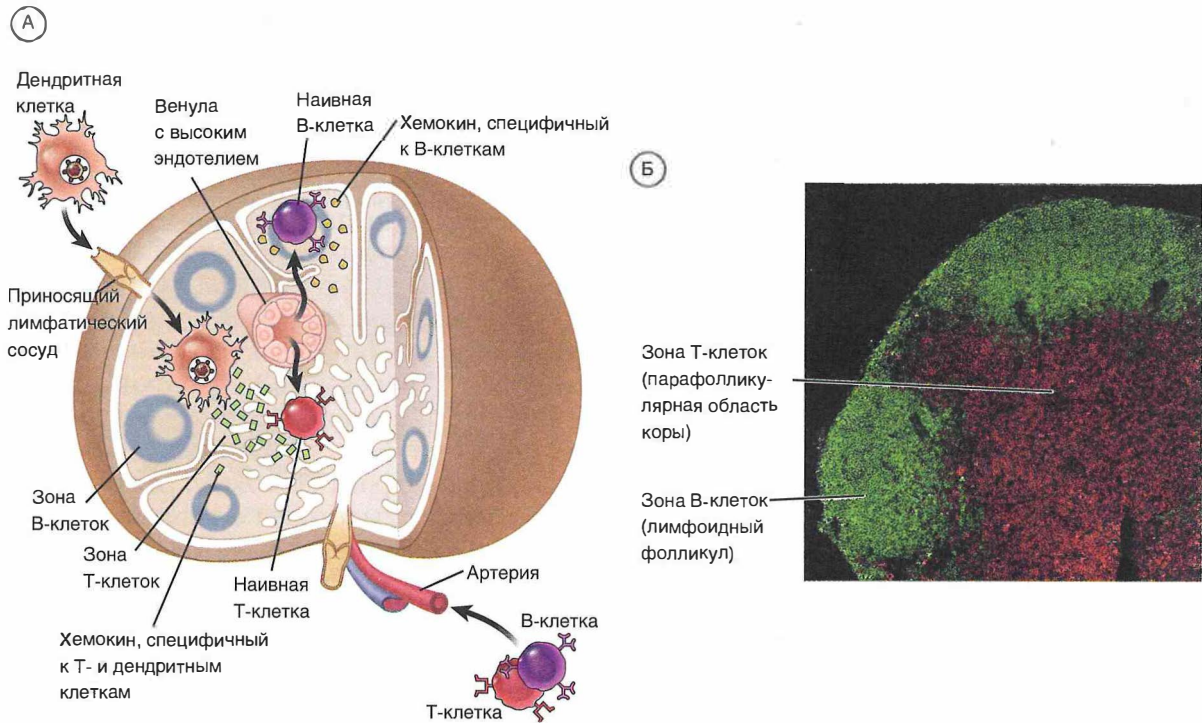


Рис. 1.18. Разделение Т- и В-лимфоцитов в разных регионах периферических лимфоидных органов.

А. На схеме показан путь, посредством которого наивные Т- и В-лимфоциты мигрируют в различные участки лимфатического узла. Наивные Т- и В-лимфоциты поступают в венулу с высоким эндотелием (HEV), показанную на срезе, направляются в различные участки лимфатического узла хемокинами, которые продуцируются в них, и селективно связываются с определенным типом клеток. Кроме того, показана миграция дендритных клеток, которые захватывают антигены из эпителия, поступают через афферентные лимфатические сосуды и мигрируют в участки узла, богатые Т-клетками (см. главу 3). Б. На этом гистологическом срезе лимфатического узла методом иммунофлуоресценции В-лимфоциты, локализованные в фолликулах, окрашены в зеленый цвет, а Т-клетки в парафолликулярной области коры — в красный цвет. С помощью этого метода срез ткани окрашивается антителами, специфичными к Т- или В-клеткам, связанным с флуорохромами, которые, будучи возбуждены при соответствующих длинах волн, излучают различные цвета. Анатомическое разделение Т- и В-клеток происходит также и в селезенке (не показано) (с разрешения Drs. Kathryn Pape and Jennifer Walter, Медицинский факультет университета Миннесоты, Миннеаполис, MN)

никает необходимость в их взаимодействии в процессе реакции на антиген. Это отличный пример того, как структура лимфоидных органов обеспечивает то, что клетки, которые распознают антиген и отвечают на него, взаимодействуют, только когда это необходимо.

Многие эффекторные Т-клетки выходят из лимфатического узла через эфферентные лимфатические сосуды, а через вены покидают селезенку. Эти активированные лимфоциты попадают в кровоток и могут направляться в отдаленные участки инфекции.

Некоторые активированные Т-клетки остаются в лимфоидном органе, где они сформировались, и мигрируют в лимфоидные фолликулы, где помогают В-клеткам вырабатывать высокоаффинные антитела.

Рециркуляция лимфоцитов и миграция в органы и ткани

Наивные лимфоциты постоянно рециркулируют между кровью и периферическими лимфоидными органами, где они могут быть

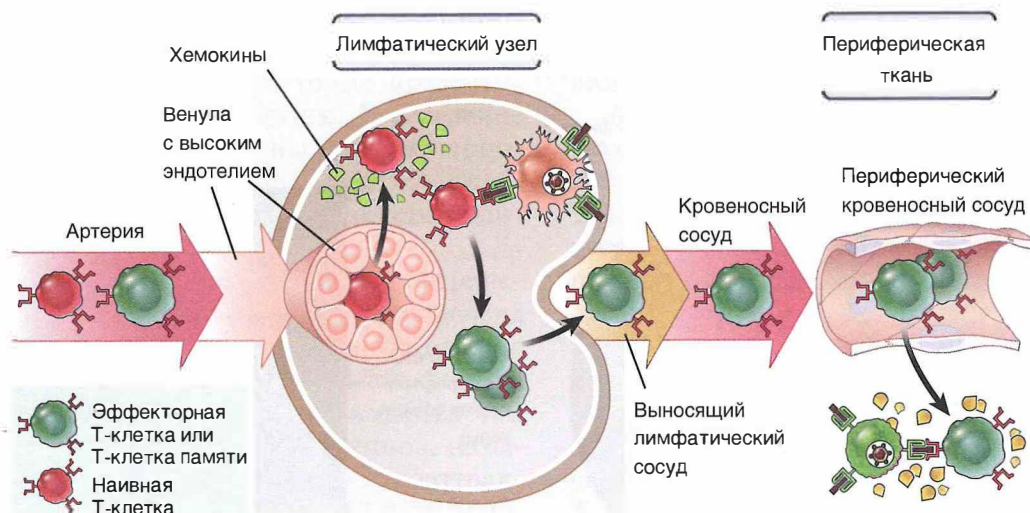


Рис. 1.19. Миграция Т-лимфоцитов.

Наивные Т-лимфоциты мигрируют из крови через венулы с высоким эндотелием в Т-клеточные зоны лимфатических узлов, где клетки активируются антигенами. Активированные Т-клетки клонируют, покидают узлы, поступают в кровоток и мигрируют преимущественно в периферические ткани на участки инфекции и воспаления. Молекулы адгезии, участвующие в прикреплении Т-клеток к эндотелиальным клеткам, описаны в главах 5 и 6

активированы антигенами, становясь эффекторными клетками, а эффекторные лимфоциты мигрируют из лимфоидных тканей на участки инфекции, где происходит элиминация микробов (рис. 1.19). Таким образом, лимфоциты на отдельных стадиях своей жизни мигрируют в различные участки, где они необходимы для выполнения своих функций. Миграция эффекторных лимфоцитов на участки инфекции имеет наибольшее значение для Т-клеток, поскольку они должны расположиться на этих участках и осуществить элиминацию микробов. Напротив, плазмцитам не нужно мигрировать на участки инфекции; вместо этого они секретируют антитела, а антитела поступают в кровоток. В крови или тканях, куда поступают эти антитела, они связываются с патогенами и токсинами. Плазмциты слизистых органов секретируют антитела, которые поступают в просветы этих органов на поверхность эпителия, где они связываются и борются с поглощенными с пищей или воздухом микробами.

Миграция различных популяций лимфоцитов обладает особыми характеристиками и контролируется разными молекулярными взаимодействиями.

Наивные Т-лимфоциты, которые созревают в тимусе и поступают в кровоток, мигрируют в лимфатические узлы, где могут обнаруживать антигены, принесенные в лимфатические узлы по лимфатическим сосудам, дренирующим эпителий и паренхиматозные органы. Эти наивные Т-клетки проникают в лимфатические узлы через специализированные посткапиллярные венулы, называемые **венулами с высоким эндотелием (HEVs)**. Молекулы адгезии, используемые Т-клетками для связывания с эндотелием, описаны в главе 5. Хемокины, продуцируемые в Т-клеточных зонах лимфатических узлов и представленные на поверхности эндотелия венул, связываются с хемокиновым рецептором CCR7, экспрессируемым на наивных Т-клетках, это приводит к тому, что Т-клетки тесно связываются с высоким эндотелием венул. Затем наивные Т-клетки мигрируют в Т-клеточную зону, где антигены представляются им ДК. Наивные В-клетки также проникают в лимфоидные ткани, но затем мигрируют в фолликулы в ответ на хемокины, которые связывают CXCR5 — хемокиновый рецептор, экспрессируемый на них.

В лимфатическом узле Т-клетки быстро передвигаются, сканируя поверхности ДК на наличие антигенов. Если Т-клетка специфически распознает антиген на ДК, то Т-клетка образует с ДК стабильные конъюгаты и активируется. Вероятно, такая встреча антигена и специфического лимфоцита является случайным событием, но большинство Т-клеток организма циркулирует через многие лимфатические узлы не реже 1 раза в день. Как отмечалось ранее и описано ниже в главе 3, вероятность точного обнаружения Т-клетками своего антигена увеличивается в периферических лимфоидных органах, особенно в лимфатических узлах, поскольку микробные антигены сосредоточены в некоторых участках этих органов, через которые циркулируют наивные Т-клетки. Таким образом, Т-клетки находят антиген, который они могут распознать, активируются, после чего происходит их пролиферация и дифференцировка. Наивные клетки, которые не обнаружили специфических антигенов, покидают лимфатические узлы и вновь поступают в кровотока для рециркуляции.

Эффекторные Т-клетки, сформированные после активации, мигрируют преимущественно в ткани, инфицированные микробами, где Т-лимфоциты выполняют свою функцию эрадикации инфекции. Точные схемы миграции наивных и активированных Т-клеток контролируются специфическими сигналами (см. главу 6).

В-лимфоциты, которые распознают антигены и отвечают на них в фолликулах лимфатических узлов, дифференцируются в антитело-секретирующие плазматические клетки, большинство из которых мигрирует в костный мозг или ткани слизистых (см. главу 7).

Т-клетки памяти состоят из различных субпопуляций (см. главу 6); некоторые клетки рециркулируют через лимфатические узлы, где они могут реализовать вторичные ответы на захваченные антигены, а другие клетки мигрируют на участки инфекции, где они могут осуществлять быстрый ответ для элиминации инфекции. При этом некоторые клетки памяти постоянно обитают в эпителиальных тканях, таких как ткани слизистой и кожи.

О циркуляции лимфоцитов через селезенку и другие лимфоидные ткани нам известно меньше. В селезенке нет венул с высоким эндотелием, но общая схема миграции наивных лимфоцитов через этот орган, вероятно, аналогична схеме миграции через лимфатические узлы.

РЕЗЮМЕ

Физиологическая функция иммунной системы заключается в защите индивидов от инфекций и рака.

Врожденный иммунитет является ранней линией защиты, он опосредован клетками и молекулами, которые имеются всегда и готовы к элиминации патогенных микроорганизмов.

Приобретенный иммунитет опосредуется лимфоцитами, стимулированными микробными антигенами, что приводит к пролиферации, дифференцировке лимфоцитов и к формированию эффекторных клеток; он более эффективно отвечает на каждое последующее воздействие того же микроба.

Лимфоциты — это клетки адаптивного иммунитета, которые являются единственными клетками с клонально распределенными рецепторами, специфичными к различным антигенам.

Адаптивный иммунитет включает гуморальный иммунитет, при котором антитела нейтрализуют и искореняют внеклеточные микробы и токсины, и клеточно-опосредованный иммунитет, при котором Т-лимфоциты осуществляют эрадикацию внутриклеточных микробов.

Адаптивные иммунные ответы состоят из последовательных фаз: распознавания антигена лимфоцитами, активации лимфоцитов для пролиферации и дифференцировки в эффекторные клетки и клетки памяти, элиминации микробов, снижения иммунного ответа и длительной памяти.

Различные популяции лимфоцитов выполняют конкретные функции и могут различаться по экспрессии особых мембранных молекул на поверхности.

В-лимфоциты являются единственными клетками, которые продуцируют антитела. В-лимфоциты экспрессируют мембранные антитела, которые распознают антигены, а потомство активированных В-клеток, называемых плазматическими клетками, секретирует антитела, которые нейтрализуют и элиминируют антиген.

Т-лимфоциты распознают пептидные фрагменты белковых антигенов, представленных на других клетках. Хелперные Т-лимфоциты продуцируют цитокины, которые активируют фагоциты для разрушения поглощенных микробов, привлекают лейкоциты и активируют В-лимфоциты для синтеза антител. ЦТЛ убивают инфицированные клетки, в цитоплазме которых содержатся микробы.

АПК захватывают антигены микробов, которые проникают через эпителий, концен-

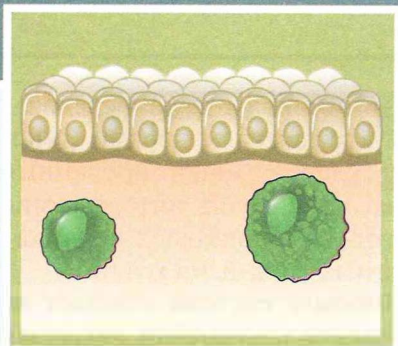
трируют эти антигены в лимфоидных органах и представляют антигены для распознавания Т-клетками.

Лимфоциты и АПК поступают в периферические (вторичные) лимфоидные органы, где иницируются и развиваются иммунные ответы.

Наивные лимфоциты циркулируют через периферические лимфоидные органы в поиске чужеродных антигенов. Эффекторный Т-лимфоцит мигрирует в периферические участки инфекции, где он выполняет функцию элиминации патогенных микроорганизмов. Плазматические клетки остаются в лимфоидных органах и в костном мозге, где они секретируют антитела, которые поступают в кровоток, находят и элиминируют микробов.

ВОПРОСЫ ДЛЯ ОБСУЖДЕНИЯ

1. Назовите два типа адаптивного иммунитета, а также типы микробов, с которыми борются эти адаптивные иммунные ответы.
2. Назовите главные классы лимфоцитов и укажите, в чем заключается различие их функций.
3. В чем заключаются важные различия между наивными, эффекторными Т- и В-лимфоцитами и Т- и В-лимфоцитами памяти?
4. Где Т- и В-лимфоциты локализуются в лимфатических узлах и как поддерживается их анатомическое разделение?
5. В чем заключается различие схем миграции наивных и эффекторных Т-лимфоцитов?



Врожденный иммунитет Ранняя защита от инфекций

ПЛАН ГЛАВЫ

Общие характеристики и специфичность врожденных иммунных ответов.....	38	Система комплемента.....	56
Клеточные рецепторы для распознавания микробов и поврежденных клеток.....	41	Другие плазменные белки врожденного иммунитета.....	58
Toll-подобные рецепторы.....	41	Цитокины врожденного иммунитета.....	58
NOD-подобные рецепторы.....	42	Врожденные иммунные реакции.....	60
Инфламмасомы.....	44	Воспаление.....	60
Цитозольные РНК и ДНК сенсоры.....	46	Привлечение фагоцитов на участки инфекции и повреждения тканей.....	61
Другие клеточные рецепторы врожденного иммунитета.....	47	Фагоцитоз и разрушение микробов.....	63
Компоненты врожденного иммунитета.....	47	Восстановление тканей.....	65
Эпителиальные барьеры.....	48	Противовирусная защита.....	65
Фагоциты: нейтрофилы и моноциты/макрофаги.....	48	Регулирование врожденных иммунных ответов.....	66
Дендритные клетки.....	51	Уклонение микробов от врожденного иммунитета.....	66
Тучные клетки.....	51	Роль врожденного иммунитета в стимулировании адаптивных иммунных ответов.....	67
Врожденные лимфоидные клетки.....	52	Резюме.....	68
Естественные клетки-киллеры.....	52	Вопросы для обсуждения.....	69
Лимфоциты с ограниченным разнообразием специфичностей рецепторов.....	55		

Для выживания многоклеточных организмов необходимы механизмы защиты от микробных инфекций и элиминации поврежденных и некротических клеток. Механизмы, которые эволюционировали вначале у беспозвоночных и сохраняются у всех высших позвоночных, всегда присутствуют и функционируют в организме, готовые распознать и элиминировать микробы и мертвые клетки. Этот тип иммунной защиты известен как **врожденный иммунитет**, называемый также природным, или естественным, иммунитетом. Клетки и молекулы, которые отвечают за врожденный иммунитет, составляют **врожден-**

ную иммунную систему. Врожденный иммунитет является первой линией иммунной защиты от инфекций. Он блокирует микробную инвазию через эпителиальные барьеры, разрушает многие микробы, проникающие в организм, и способен контролировать и даже искоренять инфекции. Врожденный иммунный ответ в состоянии бороться с микробами сразу же после инфицирования; напротив, когда для защиты от микроба необходимо стимулирование адаптивного иммунного ответа антигеном, сопровождаемое этапами пролиферации и дифференцировки клеток, адаптивный иммунный ответ является замедленным. Врож-

денный иммунитет обеспечивает существенную защиту от инфекций также во время этого адаптивного ответа. Кроме того, врожденный иммунный ответ предписывает адаптивной иммунной системе отвечать на различные микробы таким образом, чтобы это было эффективно для борьбы с такими микробами. Помимо этого, врожденный иммунитет является ключевым участником очищения от мертвых тканей и инициирования восстановления тканей после повреждения.

Прежде чем обсудить адаптивный иммунитет — главную тему данной книги, мы рассмотрим в этой главе ранние защитные реакции врожденного иммунитета. Обсуждение сфокусировано на трех следующих вопросах:

1. Как врожденная иммунная система распознает микробы и поврежденные клетки?
2. Как функционируют различные компоненты врожденного иммунитета в борьбе с разными типами микробов?
3. Как врожденные иммунные реакции стимулируют адаптивные иммунные ответы?

ОБЩИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ И СПЕЦИФИЧНОСТЬ ВРОЖДЕННЫХ ИММУННЫХ ОТВЕТОВ

Врожденная иммунная система выполняет свои защитные функции посредством небольшого ряда реакций, которые являются более ограниченными, чем разнообразные и специализированные ответы адаптивного иммунитета. Специфичность врожденного иммунитета также по нескольким аспектам отличается от специфичности лимфоцитов — антиген-распознающих клеток адаптивного иммунитета (рис. 2.1).

Двумя главными типами реакций врожденной иммунной системы являются **воспаление и противовирусная защита**. Воспаление заключается в накоплении и активации лейкоцитов и белков плазмы на участках инфекции или повреждения ткани. Эти клетки и белки действуют сообща с целью киллинга преимущественно внеклеточных микробов и элиминации поврежденных тканей. Врожденная иммунная защита от внутриклеточных вирусов,

даже при отсутствии воспаления, опосредована натуральными клетками-киллерами (NK), которые убивают клетки, инфицированные вирусами, а также производят интерфероны (IFNs) I типа, которые блокируют репликацию вирусов в клетках организма хозяина.

Врожденная иммунная система отвечает на повторное столкновение с микробом таким же образом, тогда как адаптивная иммунная система вырабатывает более сильные, быстрые* и поэтому более эффективные ответы на последующие взаимодействия с микробом. Иными словами, как правило, врожденная иммунная система не запоминает предшествующие контакты с микробами и каждый раз возвращается на исходный уровень, тогда как особенностью адаптивного иммунного ответа является память. Появляются доказательства того, что некоторые клетки врожденного иммунитета (такие как макрофаги и NK) изменяются под воздействием встречи с микробами, поэтому лучше отвечают на повторные контакты. Однако не ясно, приводит этот процесс к улучшению защиты от рецидивирующих инфекций или является специфичным в отношении различных микробов.

Врожденная иммунная система распознает структуры, общие для различных классов микробов и отсутствующих в нормальных клетках организма хозяина. Клетки и молекулы врожденного иммунитета распознают и отвечают на ограниченное количество микробных структур, намного меньшее, чем почти неограниченное число микробных и немикробных антигенов, которые может распознать адаптивная иммунная система. Каждый компонент врожденного иммунитета может распознавать множество бактерий, вирусов и грибов. Например, фагоциты экспрессируют рецепторы бактериальных эндотоксинов, также называемых липополисахаридами (ЛПС), и другие рецепторы пептидогликанов, каждый из которых присутствует на наружных мембранах или клеточных стенках многих видов бактерий, но

* Вторичный иммунный ответ проявляется по сравнению с первичным не только в быстром и сильном ответе, но и в секрети более специфичных антител. *Примеч. научн. ред.*

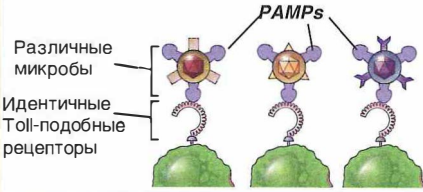
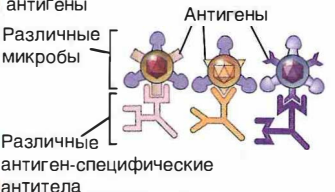
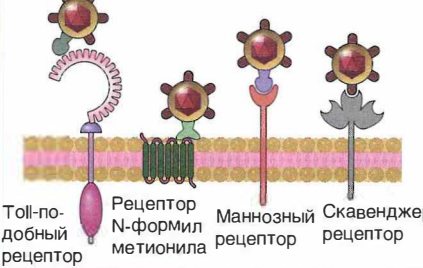
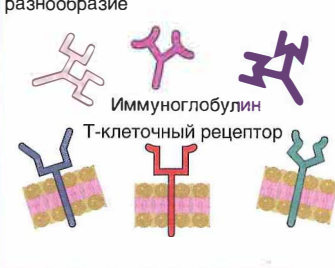
Характеристика	Врожденный иммунитет	Приобретенный иммунитет
Специфичность	Для структур, общих для классов микробов (патоген-ассоциированные молекулярные паттерны) 	В отношении элементов структуры микробных молекул (антигенов); могут распознавать немикробные антигены 
Количество распознанных микробных молекул	Примерно 1000 молекулярных паттернов (по расчетам)	>10 ⁷ антигенов
Рецепторы	Закодированы в зародышевой линии; ограниченное разнообразие (паттерн-распознающие рецепторы) 	Кодируются генами, формируемыми посредством соматических рекомбинаций генных сегментов; большее разнообразие 
Количество и типы рецепторов	<100 различных типов инвариантных рецепторов	Только 2 типа рецепторов (Ig и ТКР), с миллионами вариаций каждого
Распределение рецепторов	Неклональные: идентичные рецепторы у всех клеток одной линии	Клональное: клоны лимфоцитов с отличающейся специфичностью экспрессируют различные рецепторы
Гены, кодирующие рецепторы	Закодировано зародышевой линией, во всех клетках	Сформированы посредством соматических рекомбинаций только в В- и Т-клетках
Различение своего и чужого	Да; здоровые клетки организма не распознаются, или они могут экспрессировать молекулы, которые предотвращают врожденные иммунные реакции	Да; основано на элиминации или инактивации аутореактивных лимфоцитов; может быть нарушенной (отсюда вероятность аутоиммунитета)

Рис. 2.1. Специфичность и рецепторы врожденного и приобретенного иммунитета.

На этом рисунке представлены важные особенности специфичности и рецепторы врожденного и приобретенного иммунитета, с иллюстрацией отдельных примеров. Ig — иммуноглобулин (антитело); ТКР — Т-клеточный рецептор

не вырабатывается клетками млекопитающих. Другие рецепторы фагоцитов распознают терминальные остатки маннозы, которые типичны для гликоконъюгатов у бактерий и грибов, но не млекопитающих. Рецепторы клеток млекопитающих распознают и отвечают на двухцепочечную рибонуклеиновую кислоту (РНК), которая продуцируется во время репликации многих вирусов, но не имеется в клетках мле-

копитающих, а также на неметилированные ЦГ-богатые (СрG) олигонуклеотиды, которые часто содержатся в дезоксирибонуклеиновой кислоте (ДНК) микробов, но не распространены в ДНК млекопитающих. Микробные молекулы, которые стимулируют врожденный иммунитет, часто называют **патоген-ассоциированными молекулярными паттернами**, чтобы указать на то, что они присущи возбудителям

инфекций (патогенам) и являются общими для микробов одного и того же типа (то есть они являются молекулярными паттернами). Рецепторы врожденного иммунитета, которые распознают эти общие структуры, называются **паттерн-распознающими рецепторами**.

Рецепторы врожденного иммунитета специфичны в отношении структур микробов, которые часто важны для выживания и инфекционности этих микробов. Эта особенность врожденного иммунитета делает его высокоэффективным механизмом защиты, поскольку микроб не может ускользнуть от врожденного иммунитета, просто мутируя или не экспрессируя мишени, распознаваемые врожденным иммунитетом. Микробы, которые не экспрессируют функциональные формы этих структур, утрачивают способность инфицировать и колонизировать организм хозяина. Напротив, микробы часто ускользают от адаптивного иммунитета посредством мутации антигенов, которые распознаются лимфоцитами, поскольку, как правило, эти антигены не нужны для жизнедеятельности микробов.

Кроме того, врожденная иммунная система распознает молекулы, которые высвобождаются из стрессированных или некротических клеток организма. Такие молекулы называются **молекулярными паттернами, ассоциированными с повреждением** (сигналы опасности — **DAMPs**). Примерами таких молекул являются белок I высокомолекулярной группы (HMGB1) — гистоновый белок, который высвобождается из клеток при повреждении ядер, и внеклеточный аденозинтрифосфат, который высвобождается из поврежденных митохондрий. Последующие ответы на DAMPs способствуют элиминации поврежденных клеток и инициированию процесса восстановления тканей. Таким образом, врожденные ответы имеют место даже после стерильного повреждения, например при инфаркте — гибели ткани вследствие прекращения ее кровоснабжения. **Рецепторы врожденной иммунной системы кодируются унаследованными генами, идентичными для всех клеток.** Паттерн-распознающие рецепторы врожденной иммунной системы неклонально распределены; это означает, что во всех клетках того или иного

типа, например, в макрофагах, экспрессируются идентичные рецепторы, поэтому многие клетки врожденного иммунитета могут распознавать один и тот же микроб и отвечать на него. В этом состоит их отличие от антигенных рецепторов адаптивной иммунной системы, которые кодируются генами, сформированными посредством перестройки генных сегментов во время развития лимфоцитов, что приводит к образованию множества клонов В- и Т-лимфоцитов, каждый из которых экспрессирует уникальный рецептор. По расчетам, существует примерно 100 типов рецепторов врожденного иммунитета, которые способны распознавать приблизительно 1000 патоген-ассоциированных молекулярных паттернов и DAMPs. Поразительно, что есть только два вида специфических рецепторов адаптивной иммунной системы [рецепторы иммуноглобулинов (Ig) и Т-клеток (ТКР)], но благодаря их разнообразию они способны распознавать миллионы различных антигенов.

Врожденная иммунная система не реагирует на здоровые клетки. Неспособность реагировать на собственные клетки и молекулы индивида обусловлена несколькими особенностями врожденной иммунной системы. Во-первых, рецепторы врожденного иммунитета эволюционировали так, чтобы быть специфичными к микробным структурам (и продуктам поврежденных клеток), но не к веществам здоровых клеток. Во-вторых, некоторые паттерн-распознающие рецепторы могут распознавать такие вещества, как нуклеиновые кислоты, присутствующие в нормальных клетках, но эти рецепторы локализованы в клеточных компартментах (таких как эндосомы; см. ниже), в которых отсутствуют компоненты здоровых клеток. В-третьих, нормальные клетки млекопитающих экспрессируют регуляторные молекулы, которые предотвращают врожденные иммунные реакции. Адаптивная иммунная система также различает свое и чужое; в адаптивной иммунной системе вырабатываются лимфоциты, способные распознавать собственные антигены, но при контакте с собственными антигенами они погибают или инактивируются. За исключением Т-регуляторных супрес-

сорных клеток, несущих рецепторы к аутоантигенам.

Ответ врожденной иммунной системы можно рассматривать как совокупность реакций, которые обеспечивают защиту на каждой стадии микробных инфекций.

Во входных воротах инфекции большинство микробов проникает через эпителиальные барьеры кожи, ЖКТ, дыхательных путей и мочеполовой системы. Самым ранним активным механизмом защиты в этих участках является эпителий, обеспечивающий физические барьеры, а также противомикробные молекулы и лимфоидные клетки.

В тканях: микробы, которые нарушают целостность эпителия, а также мертвые клетки тканей обнаруживаются оседлыми макрофагами, дендритными и тучными клетками. Некоторые из этих клеток реагируют посредством секреции цитокинов, которые инициируют процесс воспаления, а фагоциты, обитающие в тканях или рекрутированные из крови, разрушают микробов и элиминируют поврежденные клетки.

В крови: белки плазмы, в том числе белки системы комплемента, реагируют на микробы, которые проникают в кровоток, и способствуют их разрушению.

Мы вернемся к более подробному рассмотрению этих компонентов врожденного иммунитета и их реакций далее в этой главе. Начнем с обсуждения того, как обнаруживаются микробы, поврежденные клетки и другие чужеродные вещества, и как запускаются врожденные иммунные ответы.

КЛЕТОЧНЫЕ РЕЦЕПТОРЫ ДЛЯ РАСПОЗНАВАНИЯ МИКРОБОВ И ПОВРЕЖДЕННЫХ КЛЕТОК

Паттерн-распознающие рецепторы, используемые врожденной иммунной системой для обнаружения микробов и поврежденных клеток, экспрессируются у фагоцитов, ДК и многих других типах клеток и локализованы в различных клеточных компартментах, где могут быть обнаружены микробы и их продукты. Эти рецепторы присутствуют на поверхности клеток, где они обнаруживают внеклеточные микробы;

в везикулах (эндосомах), которые поглощают микробные продукты; и в цитозоле, где они выполняют функцию сенсоров цитоплазматических микробов и продуктов повреждения клеток (рис. 2.2). Рецепторы патоген-ассоциированных молекулярных паттернов и DAMPs относятся к нескольким семействам белков.

Toll-подобные рецепторы

Toll-подобные рецепторы (TLRs) гомологичны белку Toll дрозофил, который был открыт благодаря его роли в развитии дрозофилы, а позже было доказано, что он важен для их защиты от грибковых инфекций. У позвоночных имеется 10 различных TLR, специфичных к различным компонентам микробов (рис. 2.3). TLR-2 распознает несколько гликолипидов и пептидогликанов, вырабатываемых грамположительными бактериями и некоторыми паразитами; TLR-3 специфичен в отношении двухцепочечных РНК, а TLR-7 и TLR-8 специфичны к одноцепочечной РНК; TLR-4 специфичен к бактериальным ЛПС (эндотоксинам), экспрессируемых грамотрицательными бактериями; TLR-5 специфичен к белку бактериального жгутика, называемому флагеллином; TLR-9 распознает неметилированную CpG ДНК, в больших количествах содержащуюся в геномах микробов. TLR, специфичные к микробным белкам, липидам и полисахаридам (многие из которых присутствуют в клеточных стенках бактерий), локализованы на поверхностях клеток, где они распознают продукты внеклеточно расположенных микробов. TLR, распознающие нуклеиновые кислоты, находятся в эндосомах, которые поглощают, а затем расщепляют микробы, в результате чего происходит высвобождение их нуклеиновых кислот. Сигналы, генерируемые TLR, активируют факторы транскрипции, которые стимулируют экспрессию цитокинов и других белков, участвующих в воспалительном ответе, и в противомикробных функциях активированных фагоцитов и других клеток (рис. 2.4).

К наиболее важным факторам транскрипции, активируемым сигналами TLR, отно-

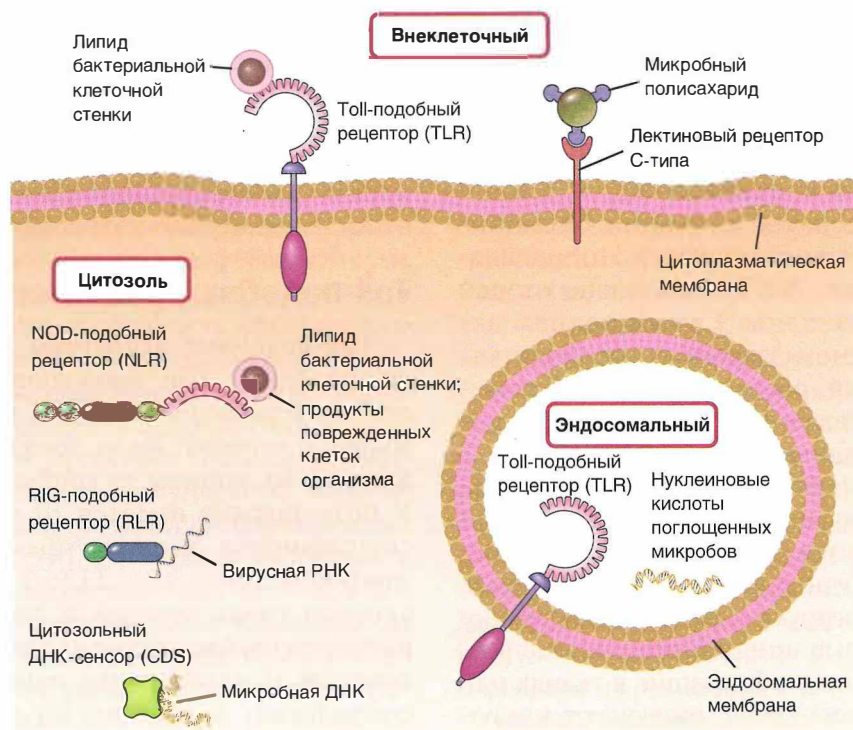


Рис. 2.2. Клеточные локализации рецепторов врожденной иммунной системы.

Некоторые рецепторы, такие как определенные Toll-подобные рецепторы (TLRs) и лектиновые рецепторы, локализованы на поверхности клеток; другие Toll-подобные рецепторы расположены в эндосомах. Некоторые рецепторы вирусных нуклеиновых кислот, бактериальных пептидов и продуктов поврежденных клеток находятся в цитоплазме. NOD и RIG относятся к основополагающим членам семейств структурно гомологичных цитозольных рецепторов бактериальных и вирусных продуктов соответственно (их полные названия сложны и не отражают их функций). Имеется пять основных семейств клеточных рецепторов врожденного иммунитета: Toll-подобные рецепторы, CLR (рецепторы лектина C-типа), NLRs (NOD-подобные рецепторы), RLRs (RIG-подобные рецепторы) и CDSs (цитозольные ДНК-сенсоры). Формилпептидные рецепторы (не показаны) участвуют в миграции лейкоцитов в ответ на бактерии

сятся члены семейства ядерных факторов κB (NF- κB), которые способствуют экспрессии различных цитокинов и эндотелиальных молекул адгезии, играющих важную роль в воспалении, и регуляторные факторы IFN (IRFs), которые стимулируют выработку противовирусных цитокинов — IFN I типа.

Редкие аутосомно-рецессивные заболевания, характеризующиеся рецидивирующими инфекциями, вызваны мутациями, поражающими TLR или их сигнальные молекулы, что подчеркивает важность этих путей для иммунной защиты от микробов. Например, индивиды с мутациями, поражающими TLR-3, восприимчивы к инфекциям, вызванным ви-

русом простого герпеса, в частности — к энцефалиту, а мутации MyD88 нисходящего пути адаптерных белков нескольких TLR делают индивидов восприимчивыми к бактериальным пневмониям.

NOD-подобные рецепторы

NOD-подобные рецепторы (NLRs) — это большое семейство врожденных рецепторов, которые воспринимают DAMPs и PAMP в цитозоле клеток и иницируют сигнальные события, которые стимулируют воспаление. Все NLRs содержат домен олигомеризации нуклеотидов (NOD, названный так в связи с активностью, с которой он был первоначально описан).

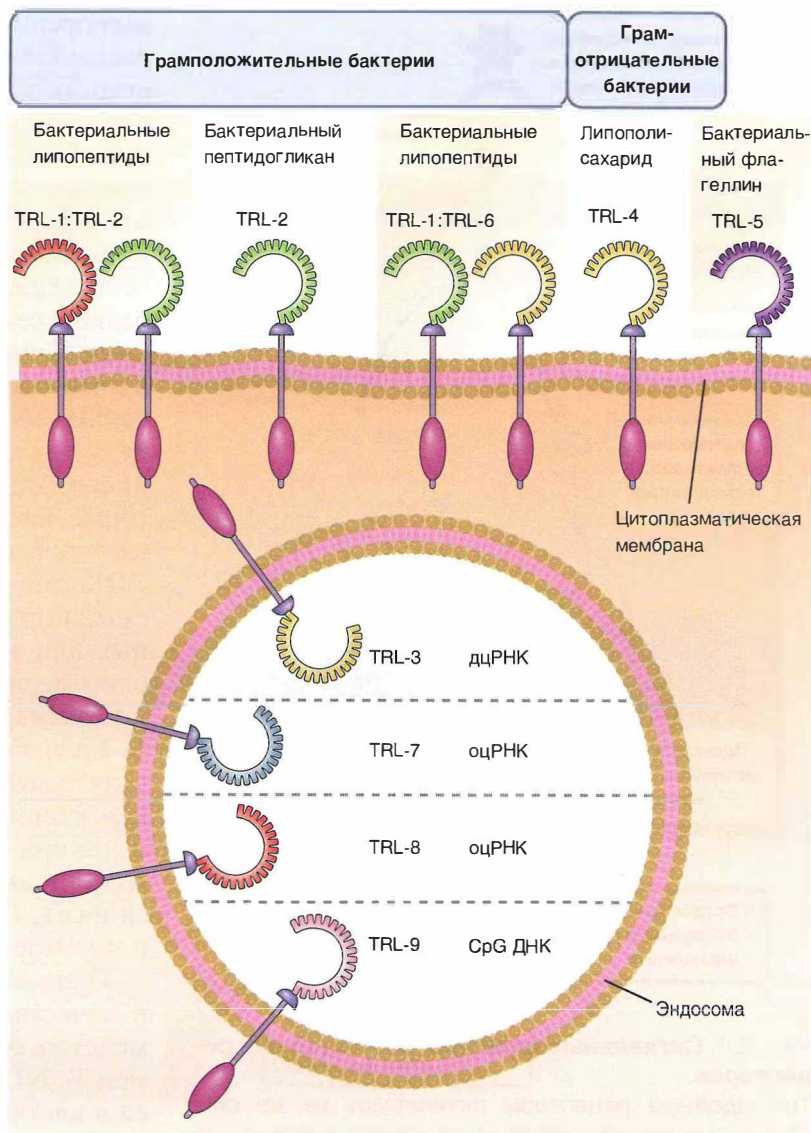


Рис. 2.3. Специфичность Толл-подобных рецепторов.

Разные Толл-подобные рецепторы распознают множество структурно разнообразных продуктов микробов. Толл-подобные рецепторы цитоплазматической мембраны специфичны к компонентам клеточной стенки бактерий, а эндосомальные Толл-подобные рецепторы распознают нуклеиновые кислоты. Все Толл-подобные рецепторы содержат лиганд-связывающие домены, состоящие из богатых лейцином мотивов и цитоплазматического сигнального пути, домена Толл-подобного рецептора интерлейкина-1 (TIR). дц — двухцепочечный; ЛПС — липополисахарид; оц — одноцепочечный

чально ассоциирован), но различные NLRs имеют разные N-терминальные домены. Два важных NOD-подобных рецептора, NOD-1 и NOD-2, имеют N-терминальные, связанные с каспазой домены (CARDs) и экспрессируются в нескольких типах клеток, включая эпителиальные клетки слизистого барьера и фагоциты. И NOD-1, и NOD-2 распознают пептиды пептидогликанов клеточной стенки бактерий и в ответ генерируют сигналы, которые активируют фактор транскрипции NF- κ B, который способству-

ет экспрессии генов, кодирующих воспалительные белки. NOD-2 на высоком уровне экспрессируется в клетках Панета тонкого кишечника, где в ответ на патогены он стимулирует экспрессию противомикробных веществ, называемых дефензинами. Некоторые полиморфизмы гена *NOD2* ассоциированы с воспалительным заболеванием кишечника, вероятно, потому что эти варианты обладают сниженной функцией и позволяют микробам просвета проникать в стенку кишечника и запускать воспаление.

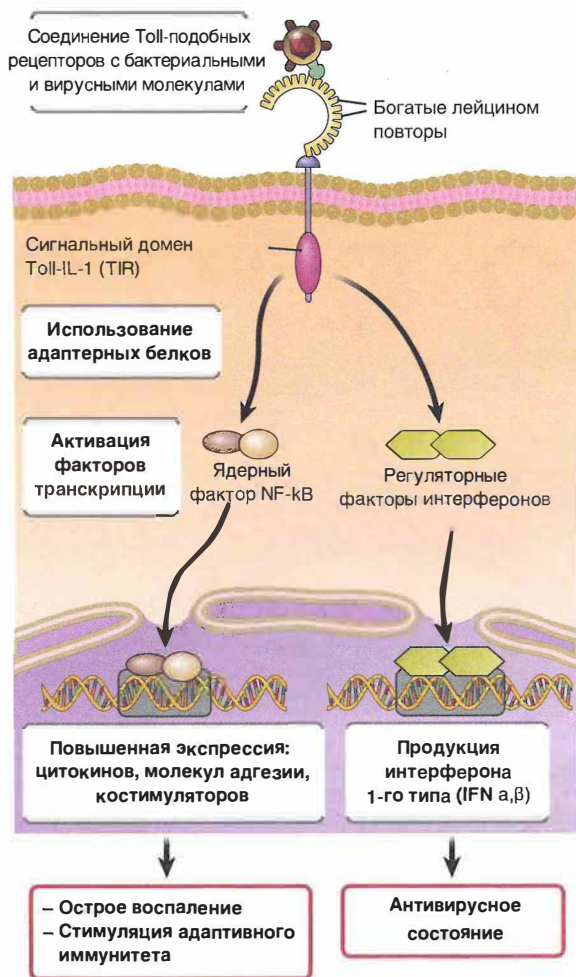


Рис. 2.4. Сигнальные функции Toll-подобных рецепторов.

Toll-подобные рецепторы активируют те же сигнальные молекулы, которые включают адаптерные белки, и приводят к активации факторов транскрипции. Эти факторы транскрипции стимулируют выработку белков, которые опосредуют воспаление и противовирусную защиту. NF-κB — ядерный фактор κB

Инфламماسомы

Инфламماسомы — это мультибелковые комплексы, которые образуются в цитозоле клеток в ответ на микробы или изменения, связанные с повреждением клеток, и протеолитически вырабатывают активные формы воспалительных цитокинов интерлейкинов (IL) IL-1β и IL-18. IL-1β и IL-18 синтезируются в виде неактив-

ных предшественников, которые должны быть расщеплены ферментом каспазой-1, чтобы стать активными цитокинами, которые высвобождаются из клетки и стимулируют воспаление. Инфламماسомы состоят из олигомеров сенсора, каспазы-1 и адаптера, связывающего их. Существует множество различных типов инфламماسом, большинство из которых в качестве сенсоров используют 1 из 10 различных белков семейства NLR. Эти сенсоры непосредственно распознают микробные продукты в цитозоле и воспринимают изменения количества эндогенных молекул и ионов в цитозоле, которые косвенно указывают на наличие инфекции или повреждение клеток. Некоторые инфламماسомы используют сенсоры, не относящиеся к семейству NLR, например ДНК-сенсоры семейства AIM и белок, называемый пирином. После распознавания микробных или эндогенных лигандов NLR-сенсоры олигомеризуются вместе с адаптерным белком и неактивной (про) формой фермента каспазы-1 для образования инфламماسомы, что приводит к активации каспазы-1 (рис. 2.5). Активная каспаза-1 расщепляет предшественника цитокина про-IL-1β для образования биологически активного IL-1β. Как рассматривается ниже, IL-1β индуцирует острое воспаление и вызывает лихорадку.

Одна из хорошо изученных инфламмасом в качестве сенсора использует NLRP3 (семейство NLRs, содержащих пириновый домен 3). NLRP3-инфламماسома экспрессируется в клетках врожденной иммунной системы, включая макрофаги и нейтрофилы, а также кератиноциты кожи и другие клетки. Сборку NLRP3-инфламмасом индуцируют разнообразные стимулы, в том числе кристаллические вещества, такие как мочевая кислота (побочный продукт расщепления ДНК, указывающий на повреждение ядра) и кристаллы холестерина, внеклеточный аденозинтрифосфат (индикатор повреждения митохондрий), связывающийся с пуриnergическими рецепторами поверхности клеток, снижение концентрации внутриклеточных ионов калия (K^+) (что указывает на повреждение цитоплазматической мембраны) и активные формы кис-

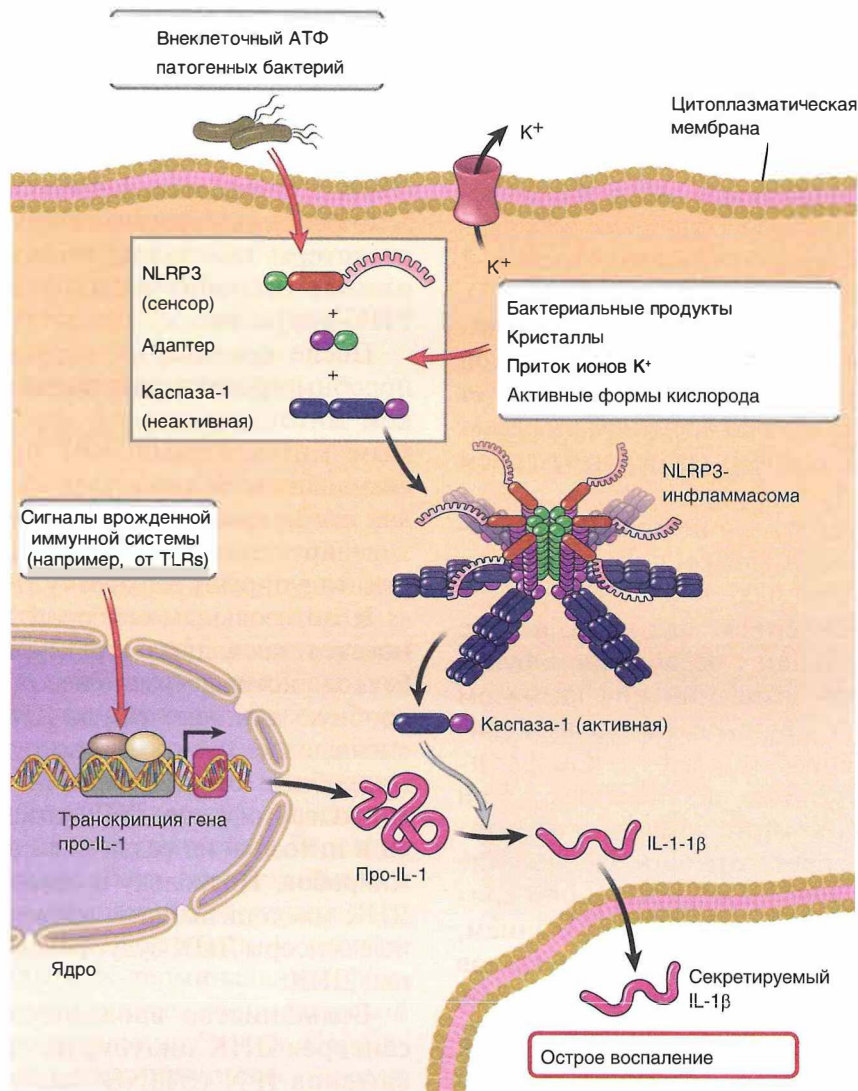


Рис. 2.5. Инфламмосома.

Показана активация NLRP3-инфламмосомы, которая осуществляет процессинг про-интерлейкина-1 β (про-IL-1 β) до активного интерлейкина-1. Синтез про-интерлейкина-1 β индуцируется различными патоген-ассоциированными молекулярными паттернами или «сигналами опасности» — DAMPs посредством сигнального пути паттерн-распознающих рецепторов. Последующая продукция биологически активного интерлейкина-1 β опосредована инфламмосомой. Кроме того, инфламмосома стимулирует продукцию активного интерлейкина-18, тесно связанного с интерлейкином-1 (не показано). Имеются и другие формы инфламмосом, которые содержат сенсоры, отличные от NLRP3, в том числе NLRP1, NLRC4 и AIM2. АТФ — аденозинтрифосфат; NLRP3 — семейство NOD-подобных рецепторов, содержащий пириновый домен 3; TLRs — Toll-подобные рецепторы

лорода. Таким образом, инфламмосомы реагируют на повреждение различных клеточных компонентов. Каким образом NLRP3 распознает столь разнообразные продукты клеточного стресса или повреждения, изучено недостаточно.

Активация инфламмосом строго контролируется посттрансляционными модификациями, такими как убиквитинирование и фосфорилирование, блокирующими сборку и активацию инфламмосом, и некоторыми микроРНК, которые ингибируют

NLRP3-мессенджер РНК. Кроме того, гиперактивация инфламмасом может вызвать воспалительную форму запрограммированной гибели клеток — макрофагов и ДК, называемую **пироптозом**, который характеризуется набуханием клеток, утратой целостности цитоплазматической мембраны и высвобождением воспалительных цитокинов. Активированная каспаза-1 расщепляет белок, называемый газдермином D. N-терминальный фрагмент газдермина D олигомеризуется и образует в цитоплазматической мембране канал, который вначале способствует выходу зрелого IL-1 β , а со временем вызывает приток ионов, что сопровождается набуханием клеток и пироптозом.

Инфламмасы важны не только для иммунной защиты, но и в связи с их ролью при нескольких заболеваниях.

Мутации с усилением функции в гене *NLRP3* и реже мутации с ослаблением функции в регуляторах активации инфламмасом являются причиной **аутовоспалительных синдромов**, характеризующихся неконтролируемым и спонтанным воспалением. При лечении этих заболеваний эффективны антагонисты IL-1. Распространенное заболевание суставов — **подагра** вызвано отложением кристаллов урата и последующим воспалением, опосредованным распознаванием кристаллов инфламмасомами и выработкой IL-1 β . Кроме того, инфламмасы могут способствовать атеросклерозу, при котором может иметь значение воспаление, вызванное кристаллами холестерина.

Цитозольные РНК и ДНК сенсоры

Врожденная иммунная система включает несколько цитозольных белков, которые распознают микробную РНК и ДНК и отвечают посредством генерирования сигналов, которые приводят к продукции воспалительных и антивирусных цитокинов.

RIG-подобные рецепторы (RLRs) — это цитозольные белки, которые воспринимают вирусную РНК и индуцируют продукцию антивирусных IFN I типа. RIG-подобные рецепторы распознают характеристики вирусных

РНК, не свойственные РНК млекопитающих, которые могут на короткое время образовываться в нормальных клетках, и РНК с 5' фрагментом трифосфата, не свойственные цитозольной РНК клеток млекопитающих-хозяев (РНК хозяина модифицированы и обладают 5' 7-метилгуанозин «кэпом»). RIG-подобные рецепторы экспрессируются во многих типах клеток, восприимчивых к инфицированию РНК-вирусами.

После связывания вирусных РНК RIG-подобные рецепторы взаимодействуют с белком митохондриальной мембраны, называемым митохондриальным противовирусным сигнальным белком (MAVS), необходимым для инициирования сигнальных событий, активизирующих факторы транскрипции, которые индуцируют выработку IFN I типа.

К цитозольным сенсорам ДНК (CDSs) относятся несколько структурно родственных белков, которые распознают в цитозоле микробную двухцепочечную ДНК и активируют сигнальные пути, иницирующие противомикробные ответы, включая выработку IFN I типа и аутофагию. ДНК может высвобождаться в цитозоль из различных внутриклеточных микробов. Поскольку в норме в цитозоле нет ДНК млекопитающих, врожденные цитозольные сенсоры ДНК будут видеть только микробные ДНК.

Большинство врожденных цитозольных сенсоров ДНК индуцируют путь стимулятора генов IFN (STING) для индукции выработки IFN I типа (рис. 2.6). В этом пути цитозольная двухцепочечная ДНК связывается с ферментом цикло-ГМФ-АМФ-синтазой (cGAS), что активирует выработку сигнальной молекулы циклического динуклеотида, называемого циклическим ГМФ-АМФ (cGAMP). Это общепринятые обозначения нуклеиновых кислот, который связывается с адаптерным белком мембраны эндоплазматического ретикулума (STING). Кроме того, сами бактерии продуцируют другие циклические динуклеотиды, которые также связываются со STING. После связывания этих циклических динуклеотидов STING иницирует сигнальные события, приводя-

щие к транскрипционной активации и экспрессии генов IFN I типа. STING также стимулирует аутофагию, механизм, посредством которого клетки разрушают собственные органеллы в лизосомах. Аутофагия используется врожденным иммунитетом для доставки цитозольных микробов в лизосому, где их убивают протеолитические ферменты. Другие цитозольные ДНК-сенсоры, помимо cGAS, также могут активировать STING.

Другие клеточные рецепторы врожденного иммунитета

Во врожденных иммунных ответах на микробы участвует множество других типов рецепторов (см. рис. 2.2).

Некоторые лектины (белки, распознающие углеводы), расположенные на цитоплазматической мембране, являются рецепторами, специфичными к грибковым глюкозам (эти рецепторы называются дектинами) или к терминальным остаткам маннозы (называемым маннозными рецепторами); они участвуют в фагоцитозе грибов и бактерий и в воспалительных ответах на эти патогены. Рецепторы клеточной поверхности экспрессируются преимущественно на фагоцитах, называются формилпептидными рецепторами 1, распознают полипептиды с N-терминальным формилметионином, являющиеся специфической особенностью бактериальных белков. Передача сигналов этими рецепторами способствует миграции, а также противомикробной активности фагоцитов.

Несмотря на то что до сих пор обсуждались клеточные рецепторы, врожденная иммунная система включает также несколько циркулирующих молекул, которые распознают микробы и обеспечивают защиту от них. Данная тема рассматривается ниже.

КОМПОНЕНТЫ ВРОЖДЕННОГО ИММУНИТЕТА

К компонентам врожденной иммунной системы относятся: эпителиальные клетки; сигнальные клетки тканей (тканевые макро-

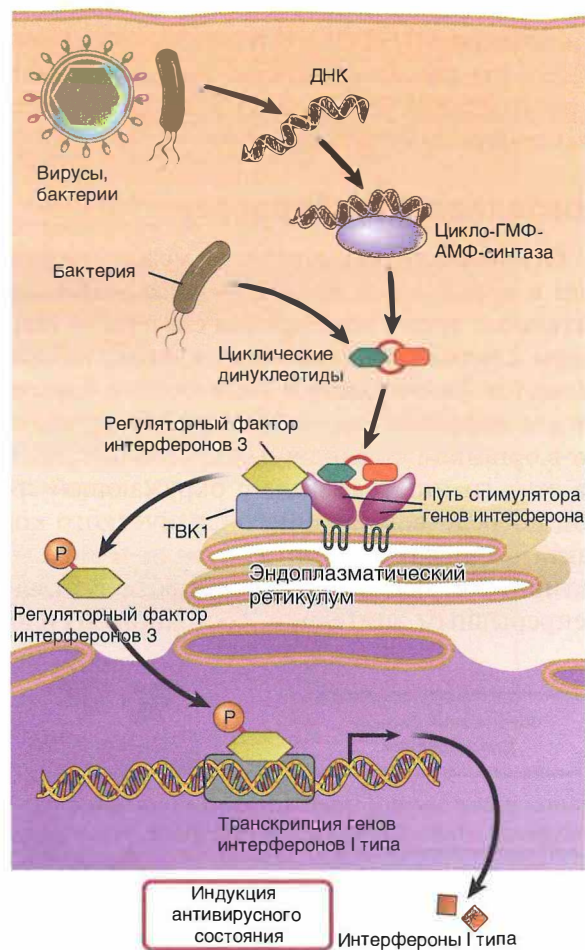


Рис. 2.6. Цитозольные ДНК-сенсоры и сигнальный путь STING.

Цитоплазматическая микробная dsДНК активирует фермент цикло-ГМФ-АМФ-синтазу, которая катализирует синтез цикло-ГМФ-АМФ (cGAMP) из аденозинтрифосфата и гуанозинтрифосфата. Цикло-ГМФ-АМФ связывается со STING в мембране эндоплазматического ретикулума, а затем STING рекрутирует и активирует киназу TBK1, которая фосфорилирует IRF3. Фосфо-IRF3 перемещается в ядро, где индуцирует экспрессию гена интерферонов I типа. Молекулы вторичного мессенджера бактерий цикло-ди-ГМФ (с-ди-ГМФ) и цикло-ди-АМФ (с-ди-АМФ) непосредственно воспринимаются STING. STING также стимулирует аутофагию и деградацию патогенов в лизосомах, ассоциированных с цитоплазматическими органеллами. cGAS — цикло-ГМФ-АМФ-синтаза; IFN — интерферон; IRF3 — регуляторный фактор интерферонов 3

фаги, ДК, тучные клетки и др.); циркулирующие и привлеченные фагоциты (моноциты и нейтрофилы); ILC; NK и ряд белков плазмы. Далее мы рассмотрим свойства этих клеток и растворимых белков и их роли во врожденных иммунных ответах.

Эпителиальные барьеры

Основные границы раздела между организмом и окружающей средой — кожа, ЖКТ, дыхательные пути и мочеполовая система — защищены слоями эпителиальных клеток, которые являются физическими и химическими барьерами для инфекции (рис. 2.7). Микробы проникают в организм позвоночных преимущественно на этих границах раздела с окружающей средой посредством внешнего физического контакта — заглатывания, вдыхания и половой активности. Все эти входные ворота выстланы непрерывным эпителием, состоящим из плот-

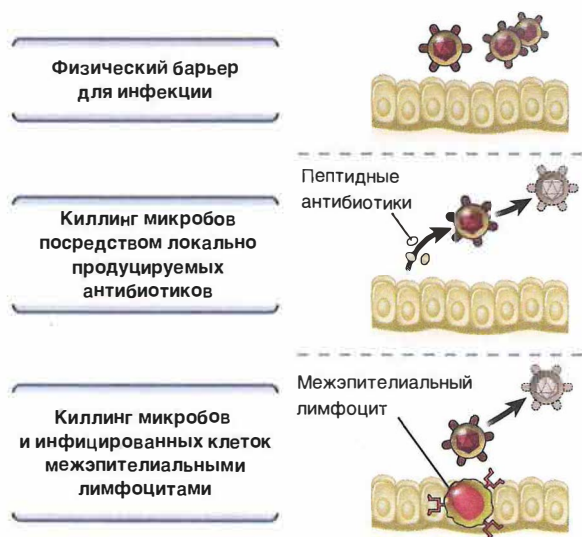


Рис. 2.7. Функции эпителия врожденного иммунитета.

Эпителий входных ворот создает физические барьеры от микробов, образованные кератином (в коже) и секретируемой слизью (в желудочно-кишечном тракте, бронхолегочной и мочеполовой системах) и плотными соединениями между эпителиальными клетками. Кроме того, эпителий продуцирует противомикробные вещества (например, дефензины) и содержит лимфоциты, которые убивают микробов и инфицированные клетки

но прилегающих друг к другу адгезивных клеток, которые образуют механический барьер против микробов. Кератин на поверхности кожи и слизь, секретируемая эпителиальными клетками слизистых оболочек, препятствуют прямому взаимодействию большинства микробов с эпителием, инфицированию его и проникновению через эпителий. Кроме того, эпителиальные клетки продуцируют противомикробные пептиды, в том числе дефензины и кателицидины, которые убивают микробов и некоторые вирусы посредством разрушения их наружных мембран. Таким образом, противомикробные пептиды обеспечивают химический барьер против инфекции*. Кроме того, эпителий содержит лимфоциты, называемые интраэпителиальными Т-лимфоцитами, которые экспрессируют антигенные рецепторы с ограниченным разнообразием. Некоторые из этих Т-клеток несут рецепторы, состоящие из двух цепей, γ и δ , которые похожи на $\alpha\beta$ Т-клеточные рецепторы, экспрессируемые в большинстве Т-лимфоцитов, но не идентичны (см. главы 4 и 5). Интраэпителиальные лимфоциты часто распознают микробные липиды и другие структуры. Интраэпителиальные Т-лимфоциты предположительно реагируют на возбудителей инфекций, которые пытаются нарушить целостность эпителия, но специфичность и функции этих клеток недостаточно изучены.

Фагоциты: нейтрофилы и моноциты/макрофаги

Два типа циркулирующих фагоцитов — нейтрофилы и моноциты являются клетками крови, которые рекрутируются на участки инфекции, где они распознают микробов и поглощают их с целью осуществления внутриклеточного киллинга (рис. 2.8).

Нейтрофилы, называемые также полиморфноядерными лейкоцитами, являются самыми распространенными лейкоцитами крови, их количество варьирует от 4000 до 10 000/мкл (рис. 2.9, А). В ответ на некоторые

* Эпителиальные клетки могут также фагоцитировать микроорганизмы. *Примеч. научн. ред.*

Характеристика	Нейтрофилы	Макрофаги
Происхождение	Гемопозитические стволовые клетки в костном мозге	Гемопозитические стволовые клетки костного мозга (при воспалительных реакциях). Многие оседлые макрофаги тканей: стволовые клетки в желточном мешке фетальной печени (на раннем этапе развития)*
Продолжительность жизни в тканях	1–2 дня	Воспалительные макрофаги: дни или недели. Оседлые макрофаги тканей: годы
Ответы на активирующие стимулы	Быстрая, непродолжительная жизнь, ферментативная активность	Более продолжительное, медленное, часто зависит от транскрипции новых генов
Фагоцитоз	Быстрое поглощение микробов	Длительная способность к поглощению микробов, апоптических клеток, продуктов разрушения тканей, чужеродных веществ
Активные формы кислорода	Быстро индуцируется оксидазой фагоцитов (респираторный взрыв)	Менее выражен
Оксид азота	Низкие уровни или отсутствие	Индуктируется после транскрипционной активации iNOS
Дегрануляция	Основной ответ; индуцирован перестройкой цитоскелета	Не выражен
Выработка цитокинов	Низкие уровни в клетке	Основная функциональная активность, большое количество в пересчете на клетку, необходима транскрипционная активация генов цитокинов**
Внеклеточные ловушки	Быстро индуцируется экстраузией содержимого ядра***	Мало
Секреция лизосомальных ферментов	Выражена	Меньше

Рис. 2.8. Различия свойств нейтрофилов и моноцитов.

В этой таблице приведены основные различия между нейтрофилами и макрофагами. У этих типов клеток есть много общих характеристик, таких как фагоцитоз, хемотаксис и способность мигрировать по кровеносным сосудам в ткани. iNOS — индуцибельная синтаза оксида азота

бактериальные и грибковые инфекции быстро увеличивается выработка нейтрофилов костным мозгом, и их количество в крови может превысить нормальные показатели в 10 раз. Образование нейтрофилов стимулируется цитокинами, известными под названием колонистимулирующих факторов, которые секретируются многими типами клеток в ответ на инфекции и воздействуют на гемопозитические клетки, стимулируя пролиферацию и созревание предшественников нейтрофилов. Нейтрофилы являются первым и самым многочисленным типом клеток, отвечающим

на большинство инфекций, особенно на бактериальные и грибковые, и поэтому являются преобладающими клетками при остром воспалении, что рассматривается ниже.

Нейтрофилы поглощают микробов в кровотоке. Они быстро проникают из сосудов в ткани на участках инфекции, где также фагоцитируют (поглощают) и разрушают микробов. Нейтрофилы экспрессируют рецепторы продуктов активации комплемента и антител, которые присоединяются к микробам. Эти рецепторы усиливают фагоцитоз микробов, покрытых антителами и комплементом, а также

* Макрофаги дифференцируются в тканях организма из циркулирующих и мигрирующих в ткани моноцитов. *Примеч. научн. ред.*

** На ЛПС макрофаги реагируют продукцией провоспалительных цитокинов TNF и IL-1 уже через 40 мин от воздействия индуктора. *Примеч. научн. ред.*

*** Сетевые ловушки из нитей ДНК с гистонами и антимикробными пептидами формируются также из ДНК митохондрий. *Примеч. научн. ред.*

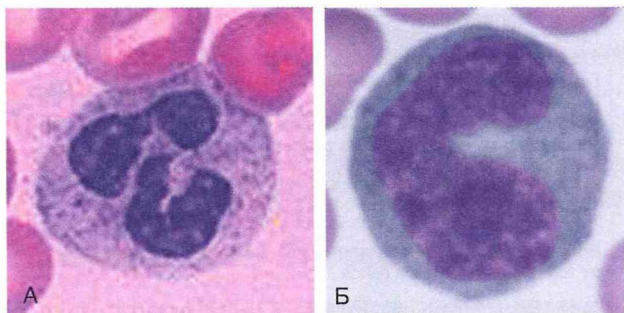


Рис. 2.9. Морфология нейтрофилов и моноцитов.

А. На световом микроснимке нейтрофилов крови показано многолопастное ядро, в связи с чем клетки называются также полиморфноядерными лейкоцитами, а также тусклые цитоплазматические гранулы, большинство которых являются лизосомами. Б. На световом микроснимке моноцитов крови показано типичное подковообразное ядро

вызывают активирующие сигналы, которые усиливают способность нейтрофилов убивать поглощенных микробов. Процессы фагоцитоза и внутриклеточного разрушения микробов описаны ниже. Кроме того, нейтрофилы привлекаются на участки повреждения тканей при отсутствии инфекции, где они удаляют продукты распада тканей. В тканях нейтрофилы живут всего лишь несколько часов, поэтому они являются ранними респондерами, но не обеспечивают длительную защиту.

Моноциты являются менее распространенными клетками крови, чем нейтрофилы, их число колеблется от 500 до 1000/мкл (см. рис. 2.9, Б). Они также поглощают микробы в крови и тканях. Во время воспалительных реакций моноциты проникают во внесосудистые ткани и дифференцируются в клетки, называемые **макрофагами**, которые, в отличие от нейтрофилов, выживают на этих участках в течение длительных периодов. Таким образом, моноциты крови и тканевые макрофаги являются двумя стадиями одной и той же линии клеток, которую часто называют системой мононуклеарных фагоцитов (**рис. 2.10**). Некоторые макрофаги, которые обитают в различных тканях, таких как головной мозг, печень и легкие, формируются не из циркулирующих моноцитов, а из клеток-предшественников желточного мешка или печени плода на ранних этапах развития организма. Макрофаги

также обнаруживаются во всех соединительных тканях и органах организма.

Макрофаги играют несколько важных ролей в иммунной защите: они поглощают микробы и разрушают их, очищают некротические ткани и инициируют процесс восстановления тканей, продуцируют цитокины, которые индуцируют воспаление и регулируют его (рис. 2.11). На макрофагах экспрессируется ряд рецепторов, участвующих в активации и функциях этих клеток. Рассмотренные ранее паттерн-распознающие рецепторы, в том числе TLRs и NLRs, распознают продукты микробов и поврежденных клеток и активируют макрофаги. Фагоцитоз опосредован рецепторами клеточной поверхности, такими как маннозные рецепторы и скавенджер-рецепторы, которые непосредственно связывают микробы (и другие частицы), и рецепторы антител и продуктов активации комплемента, присоединенных к микробам. Некоторые из этих рецепторов фагоцитоза также активируют функции киллинга микробов макрофагами. Кроме того, макрофаги реагируют на различные цитокины.

Макрофаги могут активироваться двумя различными путями для выполнения разных функций (см. рис. 6.9 в главе 6). Эти пути активации названы классическим и альтернативным. **Классическая активация макрофагов** индуцируется сигналами врожденного иммунитета, такими как сигналы от TLR, и цитокина $IFN\gamma$, которые могут продуцироваться как при врожденных, так и при адаптивных иммунных ответах. Классически активированные макрофаги, называемые также M1, участвуют в разрушении микробов и запуске воспаления. **Альтернативная активация макрофагов** происходит при отсутствии сильных сигналов TLR и индуцируется цитокинами IL-4 и IL-13; эти макрофаги, называемые M2, важны для восстановления тканей и завершения воспаления. Относительная распространенность этих двух форм активированных макрофагов может влиять на исход реакций организма и способствовать различным нарушениям. Мы вернемся к функциям этих популяций макрофагов в главе 6, в которой рассматривается клеточно-опосредованный иммунитет.

Хотя наш обзор ограничен ролью фагоцитов во врожденном иммунитете, макрофаги являются также важными эффекторными клетками как гуморального, так и клеточно-опосредованного адаптивного иммунитета, которые рассматриваются в главах 6 и 8 соответственно.

Дендритные клетки

ДК функционируют в качестве сигнальных клеток в тканях, которые отвечают на микробы, продуцируя множество цитокинов, выполняющих две основные функции: они

инициируют воспаление и стимулируют адаптивные иммунные ответы. Кроме того, они захватывают белковые антигены и представляют фрагменты этих антигенов Т-клеткам*. Воспринимая микробы и взаимодействуя с лимфоцитами, особенно с Т-клетками, ДК образуют необходимую связь между врожденным и приобретенным иммунитетом. Далее в главе 3 мы рассматриваем свойства и функции ДК в контексте презентации антигенов.

Тучные клетки

Тучные клетки происходят из костного мозга. Они богаты цитоплазматическими гра-

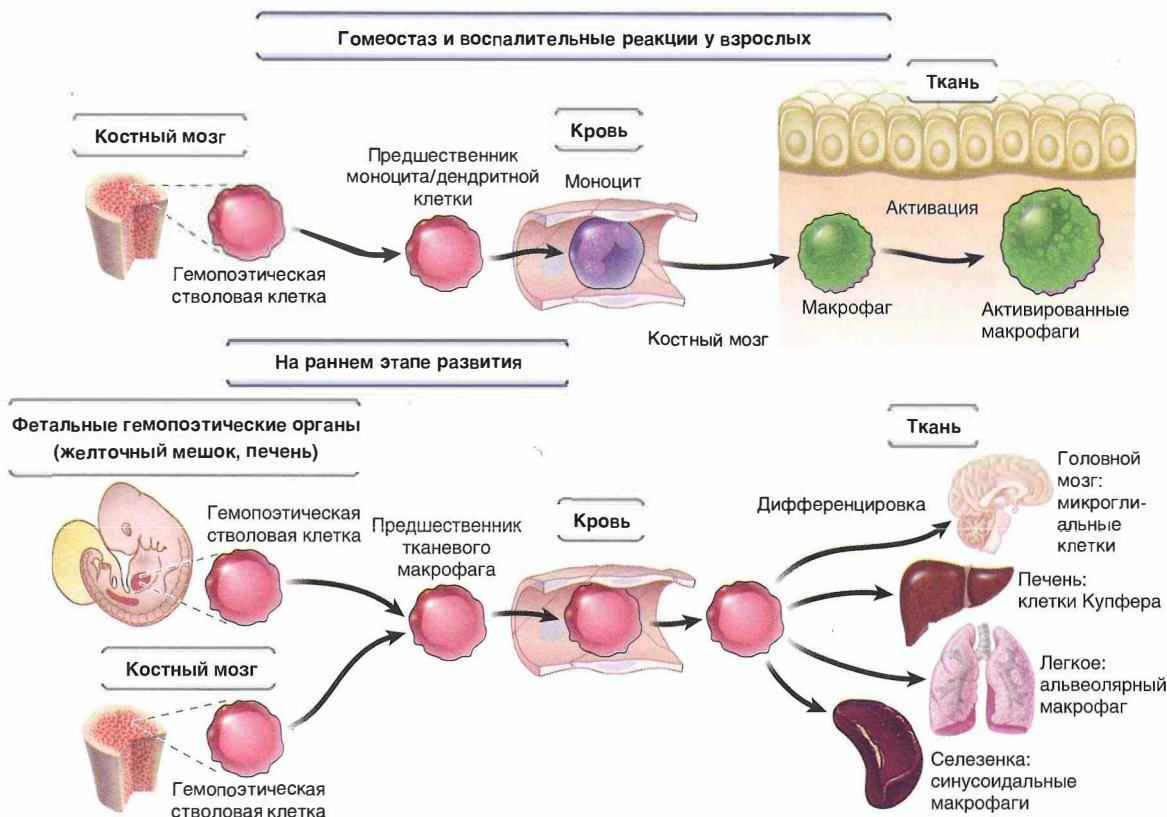


Рис. 2.10. Созревание мононуклеарных фагоцитов.

У взрослых в норме и во время воспалительных реакций из предшественников костного мозга образуются моноциты, которые через циркуляцию поступают в периферические ткани, созревают, дифференцируются в макрофаги и локально активируются. Во внутриутробном периоде жизни из предшественников в желточном мешке и печени образуются клетки, которые распределяются в тканях, образуя специализированные оседлые тканевые макрофаги

* Дендритные клетки захватывают микроорганизмы и процессируют не только их белки, но и гликолипиды и другие антигены. Пептиды презентуются в молекулах МНС I и II классов альфа/бета CD4⁺ и CD8⁺ Т-клеткам, а гликолипиды и липопротеины в комплексе с молекулами CD1- гамма/дельта — Т- и NKT-клеткам. *Примеч. научн. ред.*

нулами и представлены в коже и слизистых барьерах. Тучные клетки могут активироваться посредством связывания микробных продуктов с TLR и компонентами системы комплемента в рамках врожденного иммунитета или посредством антителозависимого механизма адаптивного иммунитета. Гранулы тучных клеток содержат такие вазоактивные амины, как гистамин, которые вызывают расширение и увеличение проницаемости сосудов, а также протеолитические ферменты, которые убивают бактерии и инактивируют микробные токсины. Тучные клетки также синтезируют и секретируют липидные медиаторы (например, простагландины и лейкотриены) и цитокины [например, фактор некроза опухолей (ФНО)], которые стимулируют воспаление. Продукты

тучных клеток обеспечивают защиту от гельминтов и других патогенов, а также от ядов змей и насекомых и отвечают за симптомы аллергических заболеваний (см. главу 11).

Врожденные лимфоидные клетки

ILC — это оседлые клетки тканей, которые продуцируют цитокины, аналогичные цитокинам, продуцируемым хелперными Т-лимфоцитами, но не экспрессируют антигенные ТКР. ILC подразделяют на три основные группы, исходя из секретируемых ими цитокинов; эти группы соответствуют субпопуляциям Th1, Th2 и Th17 CD4⁺ Т-клеток, которые мы описываем в главе 6. Ответы ILC часто стимулируются цитокинами, продуцируемыми поврежденными эпителиальными и дру-

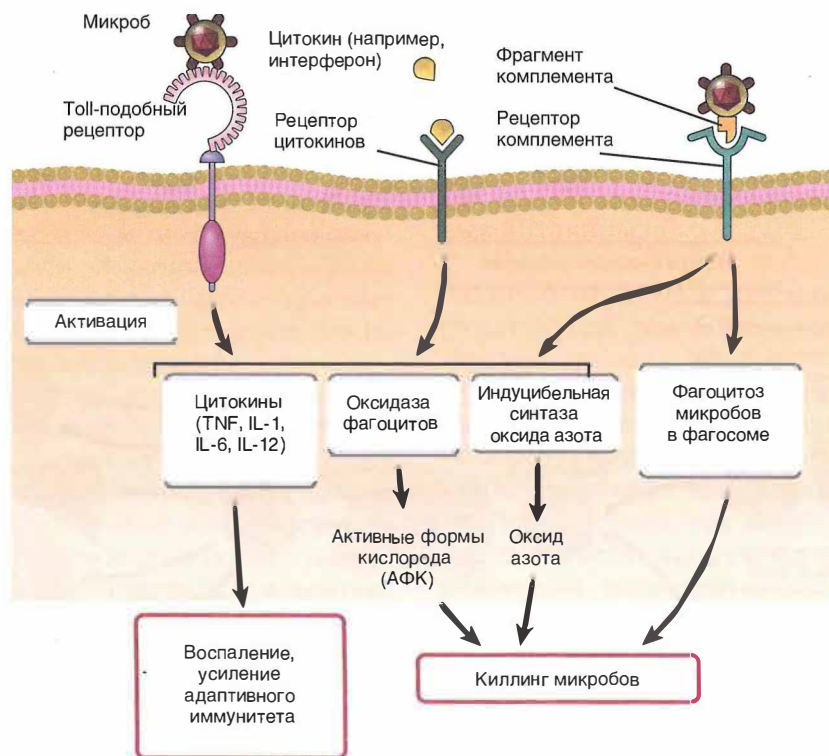


Рис. 2.11. Активация и функции макрофагов.

При врожденных иммунных ответах макрофаги активируются посредством связывания микробных продуктов с Toll-подобными рецепторами и посредством цитокинов, таких как синтезированный натуральным киллером интерферон, что приводит к выработке белков, которые опосредуют воспалительные и микробицидные функции этих клеток. Рецепторы комплемента на клеточной поверхности способствуют фагоцитозу микробов, покрытых комплементом, а также активации макрофагов. [Fc-рецепторы макрофагов иммуноглобулина G (не показаны) связывают микробы, покрытые антителами и выполняют те же функции, что и рецепторы комплемента]. IL — интерлейкин; TNF — фактор некроза опухоли

гими клетками на участках инфекции. ILC, по-видимому, обеспечивают раннюю защиту тканей от инфекций, но их основные роли в иммунной защите и заболеваниях иммунной системы, особенно у людей, неясны*.

Естественные клетки-киллеры

НК распознают инфицированные и подвергшиеся стрессу клетки и реагируют посредством киллинга этих клеток и секреции активирующего макрофаги цитокина $IFN\gamma$ (рис. 2.12). НК онтогенетически родственны ILC группы 1, и на их долю приходится приблизительно 10% клеток крови. Их обнаруживают также среди лимфоцитов в лимфоидных органах с морфологией лимфоцита. НК содержат цитоплазматические гранулы и экспрессируют некоторые уникальные поверхностные белки, но не экспрессируют Ig и Т-клеточные рецепторы, то есть антигенные рецепторы В- и Т-лимфоцитов соответственно.

После активации инфицированными клетками НК опорожняют цитолитическое содержимое своих цитоплазматических гранул во внеклеточное пространство в месте контакта с инфицированной клеткой. Затем белки гранул проникают в инфицированные клетки и активируют ферменты, которые индуцируют апоптоз. Цитотоксичные механизмы НК, которые аналогичны механизмам, используемым ЦТЛ (см. главу 6), приводят к гибели инфицированных клеток. Таким образом, подобно ЦТЛ, функция НК заключается в элиминации клеточных резервуаров инфекции и эрадикации инфекций, вызванных облигатными внутриклеточными микроорганизмами, такими как вирусы. Кроме того, НК могут способствовать разрушению опухолей. Активированные НК также синтезируют и секретируют цитокин $IFN\gamma$, который стимулирует макрофаги для более эффективного киллинга фагоцитированных микробов. Цитокины, секретируемые макрофагами и ДК, взаимодействующими с микробами, усиливают способность НК

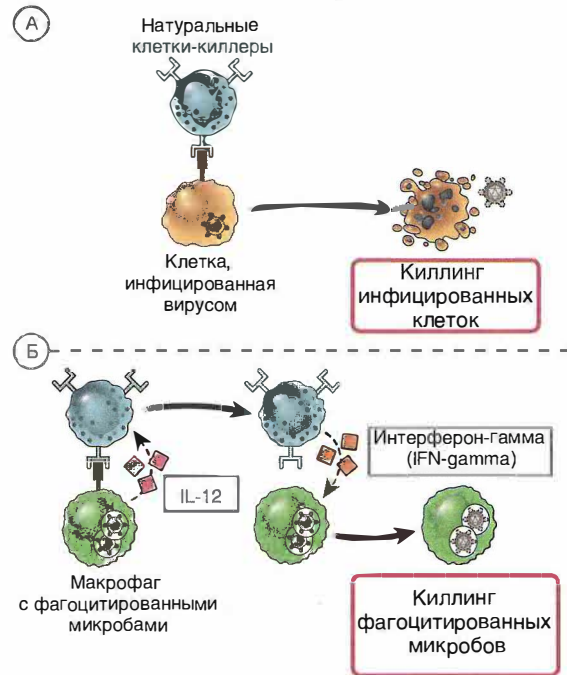


Рис. 2.12. Функции натуральных киллерных клеток (НК).

А. Натуральные клетки-киллеры убивают клетки организма, инфицированные внутриклеточными микробами, тем самым элиминируя резервуары инфекции. Б. Натуральные киллерные клетки отвечают на интерлейкин-12 (IL-12), продуцируемый макрофагами, и секретируют интерферон γ ($IFN\gamma$), который активирует макрофаги для киллинга фагоцитированных микробов

защищать от инфекций. Тремя такими цитокинами являются IL-15, IFN I типа и IL-12. IL-15 важен для развития и созревания НК, а IFN I типа и IL-12 усиливают присущие НК функции киллинга. Таким образом, НК и макрофаги являются примерами двух типов клеток, которые функционируют сообща для элиминации внутриклеточных микробов: макрофаги поглощают микробы и продуцируют IL-12, который активирует НК для секреции $IFN\gamma$, а он, в свою очередь, активирует макрофаги для киллинга поглощенных микробов. Как показано в главе 6, практически одна и та же последовательность реакций, включающих макрофаги и Т-лимфоциты, имеет ключевое значение для клеточно-опосредованного звена адаптивного иммунитета.

* Среди врожденных лимфоидных клеток обнаружена субпопуляция ILCreg, которая суппрессирует воспалительный процесс в слизистой кишечника путем секреции IL-10 и TGF β . *Примеч. науч. ред.*

Функция NK определяется балансом между вовлечением активирующих и ингибирующих рецепторов (рис. 2.13). Активирующие рецепторы распознают молекулы клеточной поверхности, как правило, экспрессируемые на клетках, инфицированных вирусами и внутриклеточными бактериями, некоторых раковых клетках и на клетках, подвергшихся стрессу повреждения ДНК. Эти рецепторы дают возможность NK элиминировать клетки, инфицированные внутриклеточными микробами, а также необратимо поврежденные и опухолевые клетки. Один из хорошо изученных активирующих рецепторов NK называется NKG2D; он распознает молекулы, которые схожи с белками ГКГС I класса и экспрессируются в ответ на многие типы клеточного стресса. Другой активирующий рецептор, называемый CD16, специфичен в отношении антител класса IgG, связанных с клетками-мишенями. Распозна-

вание клеток, покрытых антителами, приводит к киллингу этих клеток, такой феномен называется **антителозависимой клеточно-опосредованной цитотоксичностью**. NK являются главными медиаторами антителозависимой клеточно-опосредованной цитотоксичности. Роль этой реакции в антителоопосредованном иммунитете описана в главе 8. Активирующие рецепторы NK обладают сигнальными субъединицами, в цитоплазматических концевых сегментах которых содержатся иммунорецепторные тирозиновые активирующие мотивы (ITAMs). ITAMs, которые также присутствуют в субъединицах сигнальных молекул, ассоциированных с антигенными рецепторами лимфоцитов, фосфорилируются в тирозиновых остатках, когда рецепторы распознают свои активирующие лиганды. Фосфорилированные ITAMs связывают и способствуют активации тирозинкиназ цитозольных белков, а эти фер-

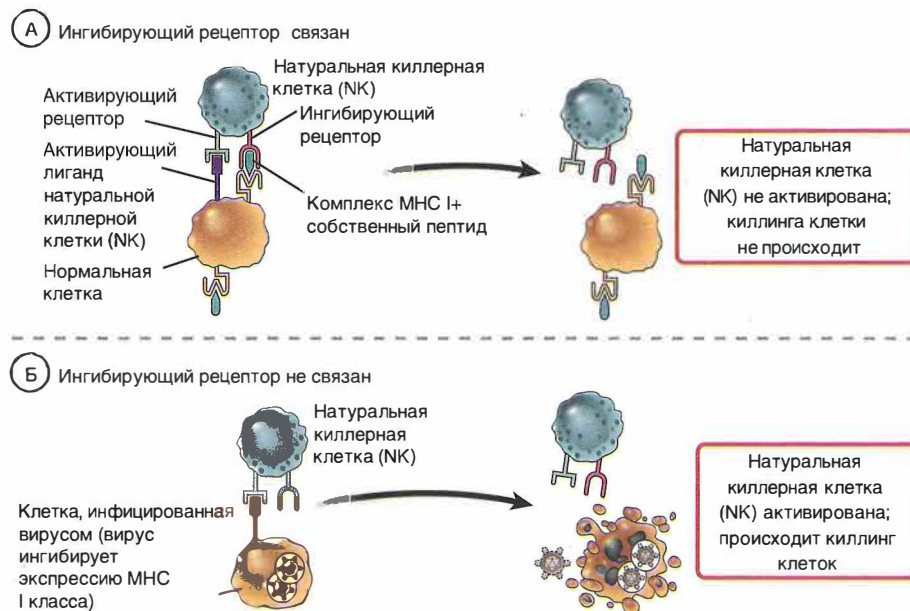


Рис. 2.13. Активирующие и ингибирующие рецепторы натуральных киллерных клеток.

А. Здоровые клетки организма хозяина экспрессируют собственные молекулы главного комплекса гистосовместимости I класса, которые распознаются ингибирующими рецепторами, тем самым гарантируя, что натуральные клетки-киллеры не будут атаковать нормальные клетки организма хозяина. Следует отметить, что здоровые клетки могут экспрессировать (или не экспрессировать) лиганды активирующих рецепторов (как показано), но они не атакуются натуральными киллерными клетками, поскольку связывают ингибирующие рецепторы. Б. Натуральные киллерные клетки активируются инфицированными клетками, в которых экспрессируются лиганды активирующих рецепторов (часто в высоких уровнях), а экспрессия главного комплекса гистосовместимости I класса снижена, так что ингибирующие рецепторы не связаны. Это приводит к киллингу инфицированных клеток

менты фосфорилируют и тем самым активируют другие вещества нескольких различных нисходящих путей передачи сигналов, что в конечном итоге приводит к экзоцитозу цитотоксичных гранул и к выработке $IFN\gamma$.

Ингибирующие рецепторы NK блокируют передачу сигналов от активирующих рецепторов и специфичны в отношении собственных молекул МНС I класса, которые экспрессируются на всех нормальных ядросодержащих клетках. Поэтому экспрессия МНС I класса защищает здоровые клетки от разрушения NK (в главе 3 мы описываем важную функцию молекул МНС, заключающуюся в представлении пептидных антигенов Т-лимфоцитам). Двумя основными семействами ингибирующих рецепторов NK у людей являются Ig-подобные рецепторы NK (KIRs), названные так в связи с тем, что они обладают общей структурной гомологией с молекулами иммуноглобулинов (см. главу 4), и рецепторы, состоящие из белка под названием CD94 и лектиновой субъединицы под названием NKG2. В цитоплазматических концевых сегментах ингибирующих рецепторов обоих семейств содержатся структурные мотивы, называемые иммунорецепторными тирозиновыми ингибирующими мотивами (ITIMs), которые фосфорилируются в тирозиновых остатках, когда рецепторы связывают молекулы МНС I класса. Фосфорилированные ITIMs связывают и способствуют активации тирозинфосфатаз цитозольных белков. Эти ферменты удаляют фосфатные группы из тирозиновых остатков различных сигнальных молекул, тем самым оказывая противодействие функции ITAMs и блокируя активацию NK с помощью активирующих рецепторов. Поэтому, когда ингибирующие рецепторы NK сталкиваются с собственными молекулами МНС нормальных клеток организма, NK не активируются (см. рис. 2.13). У многих вирусов развились механизмы блокирования экспрессии молекул МНС I класса на инфицированных клетках, что позволяет им ускользать от киллинга вирус-специфическими $CD8^+$ ЦТЛ. Когда это происходит, ингибирующие рецепторы NK не связаны, и если вирус в то же самое время индуцирует экспрессию акти-

вирующих лигандов, естественные клетки активируются и элиминируют инфицированные вирусом клетки.

Роль NK и ЦТЛ в иммунной защите демонстрирует, как организм хозяина и микробы участвуют в постоянной борьбе за выживание. Организм хозяина использует ЦТЛ для распознавания МНС I, представляющих вирусные антигены, но вирусы ингибируют экспрессию МНС для ускользания от киллинга инфицированных клеток ЦТЛ, а NK могут возмещать недостаточный ответ ЦТЛ, поскольку NK являются более эффективными в отсутствие молекул МНС. Исход инфекции определяет, победителя в этой борьбе — организм хозяина или микроб. Те же принципы могут быть применимы к функциям NK, заключающимся в эрадикации опухолей, многие из которых пытаются ускользнуть от киллинга, опосредованного ЦТЛ, посредством снижения экспрессии молекул МНС I класса (см. главу 10).

Лимфоциты с ограниченным разнообразием

Несколько типов лимфоцитов, которые обладают характеристиками Т- и В-лимфоцитов, также выполняют функцию ранней защиты от микробов и могут считаться частью врожденной иммунной системы. Объединяющей характеристикой этих лимфоцитов является то, что они экспрессируют соматически перестроенные антигенные рецепторы ТКР (как классические Т- и В-клетки), но рецепторы обладают ограниченным разнообразием.

Как указывалось выше, **γδ Т-клетки** присутствуют в эпителии.

Натуральные киллерные Т-клетки (NKT) экспрессируют ТКР с ограниченным разнообразием специфичностей, в сочетании с поверхностными молекулами, обычно обнаруживаемыми на NK-клетках. Они присутствуют в эпителии и в лимфоидных органах, распознают микробные липиды, презентруемые молекулой, родственной МНС I класса под названием CD1.

Ассоциированные со слизистой инвариантные Т-клетки (MAIT) экспрессируют ТКР с ограниченным разнообразием, но не экспрессируют

CD4 и CD8. Они присутствуют в слизистых оболочках, но наиболее распространены в печени человека, где на их долю приходится от 20 до 40% всех Т-клеток этого органа. Многие клетки МАИТ специфичны в отношении метаболитов бактериального витамина В и, по-видимому, способствуют врожденной защите от кишечных бактерий, которые проходят через слизистый барьер и поступают в портальное кровообращение.

В-1-клетки — это популяция В-лимфоцитов, которые обнаруживаются преимущественно в брюшной полости и в слизистых тканях, где они продуцируют антитела в ответ на микробы и микробные токсины, которые проходят через стенки кишечника. Циркулирующие IgM антитела, обнаруживаемые в крови здоровых индивидов, даже при отсутствии специфической иммунизации, называются **естественными антителами**. Они являются продуктами В-1-клеток, и многие из этих антител специфичны к углеводам, присутствующим в клеточных стенках многих бактерий, и к антигенам эритроцитов группы крови АВ0 (рассматриваются в главе 10).

В-лимфоциты другого типа, **В-клетки маргинальной зоны**, присутствуют на краях лимфоидных фолликулов селезенки, а также участвуют в быстрой выработке антител в ответ на богатые полисахаридами микробы, переносимые с кровью. Клетки НКТ, МАИТ, $\gamma\delta$ T, В-1 и В-лимфоциты маргинальной зоны отвечают на инфекции так, как это характерно для адаптивного иммунитета (например, посредством секреции цитокинов или выработки антител), но обладают свойствами врожденного иммунитета (быстрые ответы, ограниченное разнообразие распознавания антигенов).

Система комплемента

Система комплемента — это совокупность циркулирующих и мембраноассоциированных белков, которые важны для защиты от микробов. Многие белки системы комплемента являются протеолитическими ферментами, и активация системы комплемента включает последовательную активацию этих ферментов. Каскад реакций комплемента может быть инициирован одним из трех путей (**рис. 2.14**):

Альтернативный путь запускается, когда некоторые белки комплемента активируются на поверхности микробов и не могут контролироваться, поскольку у микробов нет регуляторных белков комплемента (но они присутствуют в клетках организма хозяина). Альтернативный путь является компонентом врожденного иммунитета.

Классический путь чаще всего запускается антителами, которые связываются с микробами или другими компонентами и, таким образом, являются компонентом гуморального звена адаптивного иммунитета.

Лектиновый путь активируется, когда углевод-связывающий белок плазмы, маннозо-связывающий лектин (MBL), соединяется с углеводами микробов. Этот лектин активирует белки классического пути, но поскольку он инициируется микробным продуктом в отсутствие антитела, он является компонентом врожденного иммунитета.

Активированные белки системы комплемента выступают в качестве протеолитических ферментов, расщепляющих другие белки системы комплемента. Такой ферментативный каскад может быть быстро усилен, поскольку каждый протеолитический этап приводит к образованию множества продуктов, которые сами по себе являются ферментами каскада. Центральным компонентом всех трех путей системы комплемента является белок плазмы под названием С3, который расщепляется ферментами, образуя С3а и С3б. Основной протеолитический фрагмент С3, называемый С3б, ковалентно связывается с микробами и способен рекрутировать и активировать последующие белки системы комплемента на поверхности микробов. Три пути активации системы комплемента различаются по тому, как они инициируются, но у них общие поздние этапы, и они выполняют одни и те же эффекторные функции.

Система комплемента выполняет три основные функции иммунной защиты.

- **Опсонизация и фагоцитоз.** С3б покрывает микробы и способствует связыванию этих микробов с фагоцитами посредством рецепторов С3б, которые экспрессируются на фагоцитах. Таким образом, микробы, покрытые

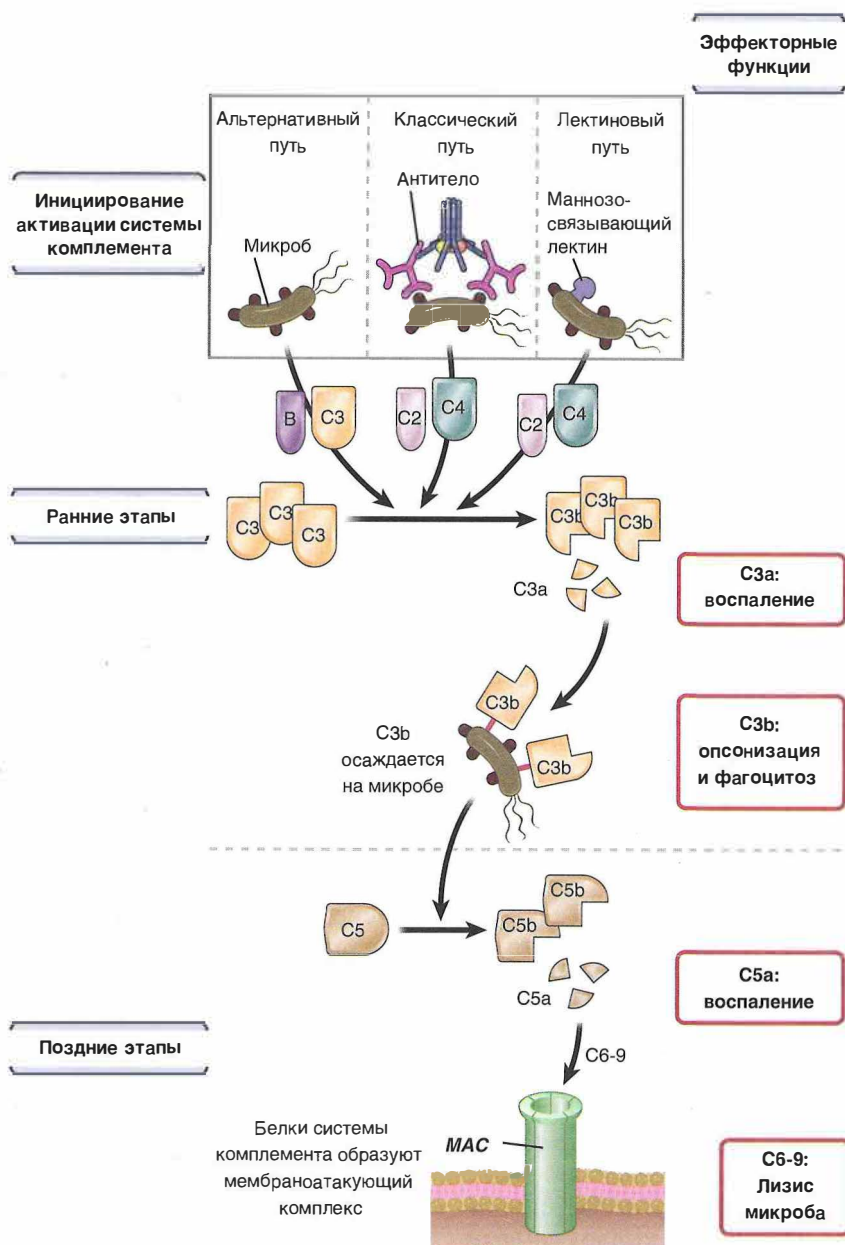


Рис. 2.14. Пути активации системы комплемента.

Активация системы комплемента (ранние этапы) может быть инициирована тремя разными путями, все они приводят к образованию C3b. C3b инициирует поздние этапы активации системы комплемента, завершаясь образованием мультибелкового комплекса, называемого мембраноатакующим комплексом (MAC), который представляет собой трансмембранный канал, состоящий из полимеризованных молекул C9, вызывающий лизис микробов с тонкой оболочкой. Пептидными побочными продуктами, высвобождаемыми во время активации системы комплемента, являющиеся индуцирующими воспаление C3a и C5a. Показаны главные функции белков, продуцируемых на различных этапах. Активация, функции и регуляция системы комплемента более подробно рассматриваются в главе 8

белками системы комплемента, быстро поглощаются и разрушаются фагоцитами. Этот процесс покрытия микробов молекулами, которые распознаются рецепторами фагоцитов, называется опсонизацией.

- **Воспаление.** Некоторые протеолитические фрагменты белков системы комплемента, особенно C5a и C3a, являются хемоаттрактантами лейкоцитов (главным образом нейтрофилов и моноцитов), а кроме того, они являются активаторами эндотелиальных и тучных клеток. Таким образом, они способствуют перемещению лейкоцитов и белков плазмы в ткани (воспаление) на участке активации системы комплемента.
- **Лизис клеток.** Активация системы комплемента завершается образованием белкового полимерного комплекса, который вводится в мембрану микробной клетки, нарушая барьер проницаемости и вызывая осмотический лизис. Активация и функции системы комплемента более подробно рассматриваются в главе 8, в которой мы описываем эффекторные механизмы гуморального иммунитета.

Другие плазменные белки врожденного иммунитета

Помимо белков системы комплемента, во врожденной иммунной защите от инфекций участвуют несколько циркулирующих белков. Маннозосвязывающий лектин плазмы распознает микробные углеводы и может покрывать микробы для фагоцитоза или активировать каскад системы комплемента посредством лектинового пути, что рассматривалось выше. Маннозосвязывающий лектин относится к семейству белков, называемых коллектинами, по той причине, что они структурно сходны с коллагеном и содержат углевод-связывающий домен (лектин). Сурфактантные белки легких также относятся к семейству коллектинов и защищают дыхательные пути от инфекций. С-реактивный белок представляет собой пентраксин (пятиглавая молекула), который связывается с фосфорилхолином микробов и опсонизирует микробы для фагоцитоза ма-

крофагами, которые экспрессируют рецептор С-реактивного белка. С-реактивный белок может также активировать белки классического пути системы комплемента.

Содержание в плазме этих плазменных белков быстро возрастает после инфицирования. Эта защитная реакция называется **острофазовым ответом на инфекцию**.

Цитокины врожденного иммунитета

В ответ на микробы ДК, макрофаги, тучные и другие клетки секретируют цитокины, которые опосредуют многие клеточные реакции врожденного иммунитета (рис. 2.15). Как отмечалось ранее, цитокины представляют собой растворимые белки, которые опосредуют иммунные и воспалительные реакции и отвечают за коммуникации между лейкоцитами и между ними и другими клетками. Большинство цитокинов, определенных на молекулярном уровне, называют интерлейкинами (IL) с присвоенным номером, например IL-1, но некоторые из них называются иначе, например ФНО. В силу исторических причин эти названия связаны с тем, как были открыты данные цитокины. При врожденном иммунитете главными источниками цитокинов являются ДК, макрофаги и тучные клетки, которые активируются посредством распознавания микробов, хотя эпителиальные клетки и другие типы клеток также секретируют цитокины. Распознавание компонентов бактериальной клеточной стенки, таких как ЛПС и пептидогликаны TLR, и распознавание микробных нуклеиновых кислот TLR RIG-подобными рецепторами и цитозольными сенсорами ДНК является мощным стимулом секреции цитокинов макрофагами, ДК и многими тканевыми клетками. Основным источником цитокинов адаптивного иммунитета являются хелперные Т-лимфоциты (см. главы 5 и 6).

Цитокины секретируются в небольшом количестве в ответ на внешний стимул и связываются с высокоаффинными рецепторами клеток-мишеней. Большинство цитокинов действуют на близлежащие клетки (паракринное действие), а некоторые действуют на клетки, которые продуцируют их (аутокринное

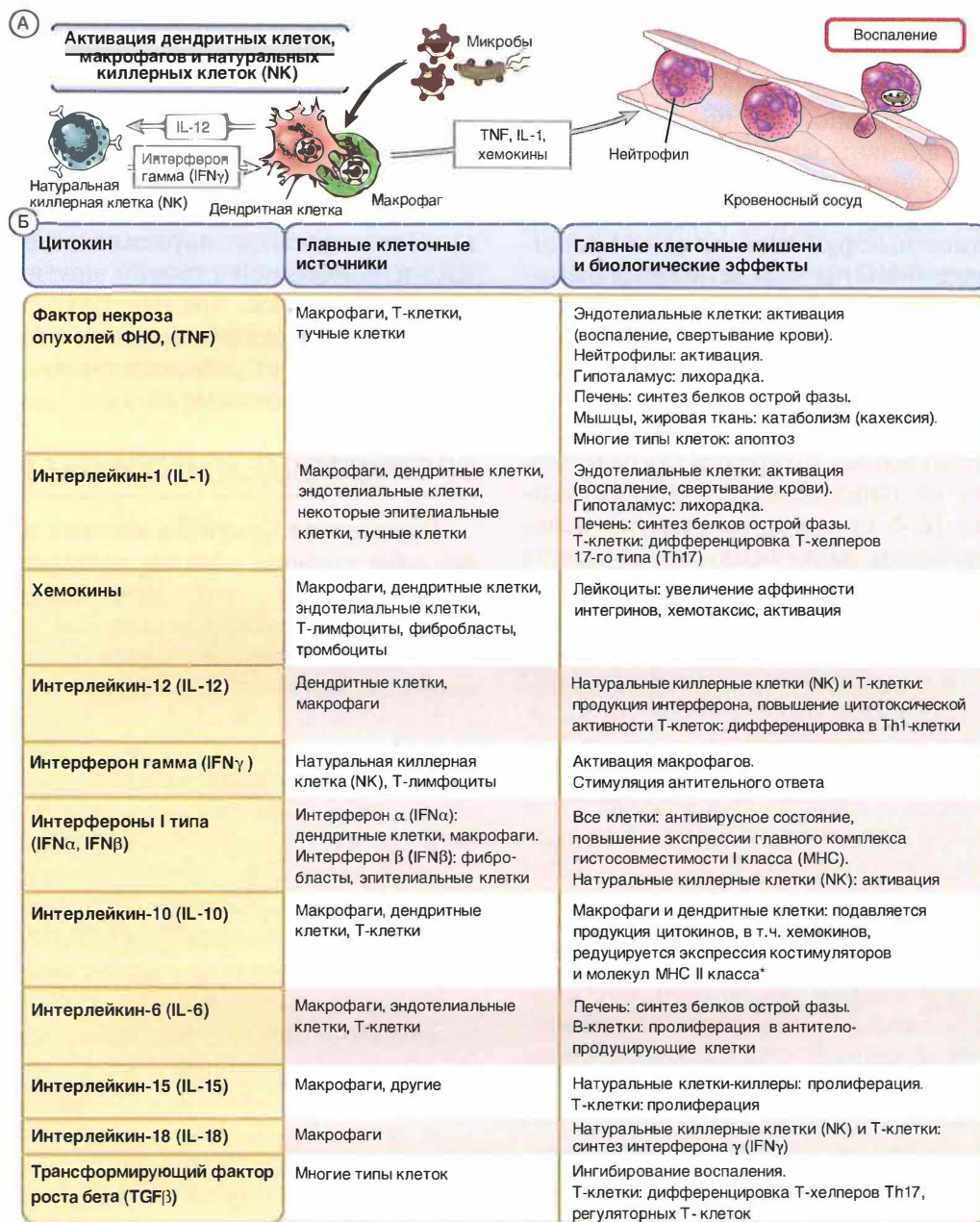


Рис. 2.15. Цитокины врожденного иммунитета.

А. Дендритные клетки, макрофаги и другие клетки (такие как тучные клетки и ILC, не показано) отвечают на микробы, продуцируя цитокины, которые стимулируют воспаление (рекрутинг лейкоцитов) и активируют натуральные киллерные клетки (NK) для секреции активирующего макрофаги цитокина интерферона γ (IFN γ). Б. Приведены некоторые важные характеристики основных цитокинов врожденного иммунитета. Следует отметить, что интерферон γ и трансформирующий фактор роста β (TGF β) являются цитокинами как врожденного, так и приобретенного иммунитета (см. главы 5 и 6). Более подробная информация об этих цитокинах и их рецепторах приведена в приложении II. MHC — главный комплекс гистосовместимости

* Под влиянием IL-10 дендритные клетки могут направить дифференцировку Т-клеток по пути регуляторных лимфоцитов в процессе презентации. *Примеч. научн. ред.*

действие). При врожденных иммунных реакциях на инфекции может быть активировано достаточно ДК и макрофагов с тем, чтобы продуцировать большое количество цитокинов, которые активны вдали от участка их секреции (эндокринное действие).

Цитокины врожденного иммунитета выполняют различные функции иммунной защиты организма. ФНО, IL-1 и хемокины (цитокины — хемоаттрактанты) являются главными цитокинами, участвующими в рекрутинге нейтрофилов и моноцитов крови на участки инфекции (рассматривается ниже). ФНО и IL-1 оказывают также системное действие, в том числе индуцирование лихорадки посредством воздействия на гипоталамус, и эти цитокины, а также IL-6 стимулируют клетки печени для выработки различных белков ответа острой фазы, таких как С-реактивный белок и фибриноген, которые способствуют киллингу микробов и отгораживанию участков инфекции. В высоких концентрациях ФНО способствует образованию тромбов на эндотелии и снижает артериальное давление посредством сочетания уменьшения сократимости миокарда и расширения и повышения проницаемости кровеносных сосудов. Иногда тяжелые диссеминированные бактериальные инфекции приводят к потенциально летальному клиническому синдрому, называемому **септическим шоком**, который характеризуется низким артериальным давлением (отличительная особенность шока), диссеминированным внутрисосудистым свертыванием крови и метаболическими расстройствами*. Ранние клинические и патологические проявления септического шока могут быть вызваны высокими уровнями ФНО, который продуцируется в ответ на бактерии. ДК и макрофаги также продуцируют IL-12 в ответ на ЛПС и другие микробные молекулы. Роль IL-12 в активации НК, в конечном итоге приводящей к усиле-

нию активности киллинга и активации макрофагов, была рассмотрена выше. НК продуцируют IFN γ , функция которого как цитокина, активирующего макрофаги, также была описана ранее. Поскольку IFN γ продуцируется также Т-клетками, он считается цитокином и врожденного, и приобретенного иммунитета. При вирусных инфекциях субпопуляция ДК, и в меньшей степени другие инфицированные клетки, продуцируют IFN I типа, которые ингибируют репликацию вирусов и предотвращают распространение инфекции на неинфицированные клетки.

ВРОЖДЕННЫЕ ИММУННЫЕ РЕАКЦИИ

Врожденная иммунная система элиминирует микробы главным образом посредством **индукции острого воспалительного ответа и с помощью противовирусных механизмов защиты**. Разные микробы могут вызывать различные типы врожденных иммунных реакций, при этом каждый тип ответа особенно эффективен при элиминации конкретного вида микробов. Основными защитными врожденными иммунными ответами на различные микробы являются:

- защита от внеклеточных бактерий и грибов обеспечивается главным образом с помощью острого воспалительного ответа, при котором происходит рекрутинг нейтрофилов и моноцитов на участок инфекции, при содействии системы комплемента;
- внутриклеточные бактерии, которые могут выживать внутри фагоцитов, элиминируются фагоцитами, активируемыми TLR и другими сенсорами врожденного иммунитета, а также цитокинами;
- защиту от вирусов обеспечивают IFN I типа и НК.

Воспаление

Воспаление — это тканевая реакция, которая обеспечивает доставку медиаторов иммунной защиты — циркулирующих клеток и белков на участки инфекции и повреждения тканей (рис. 2.16). Процесс воспаления состоит из рекрутинга клеток и просачивания белков плазмы через стенки кровеносных сосудов

* При септическом шоке происходит резкое усиление продукции многих цитокинов, названное «цитокиновым штормом», что вызывает дисрегуляцию в иммунной системе. Избыточный синтез IL-1, IL-6 и TNF токсичен и вызывает контракцию эндотелиальных клеток, приводящую к «синдрому протекания капилляров» — тяжелому осложнению сепсиса. *Примеч. научн. ред.*

и активации этих клеток и белков во внесосудистых тканях. Первоначальное высвобождение гистамина, ФНО, простагландинов и других медиаторов тучными клетками и макрофагами приводит к усилению локального кровотока и экссудации белков плазмы. Это вызывает покраснение, жар, боль и припухлость, которые являются характерными чертами воспаления. Часто это сопровождается локальным скоплением в ткани фагоцитов, преимущественно нейтрофилов и макрофагов, образованных из моноцитов крови в ответ на цитокины; рассматривается ниже. Актив-

ированные фагоциты заглатывают микробов и некротический материал и разрушают эти потенциально вредные вещества. Далее мы описываем клеточные события при типичном воспалительном ответе.

Рекрутинг фагоцитов на участки инфекции и повреждения тканей

Нейтрофилы и моноциты мигрируют во внесосудистые участки инфекции или повреждения тканей, связываясь с молекулами адгезии на эндотелии венул и в ответ на хемоаттрактанты, продуцируемые тканевыми клетками, реагирую-

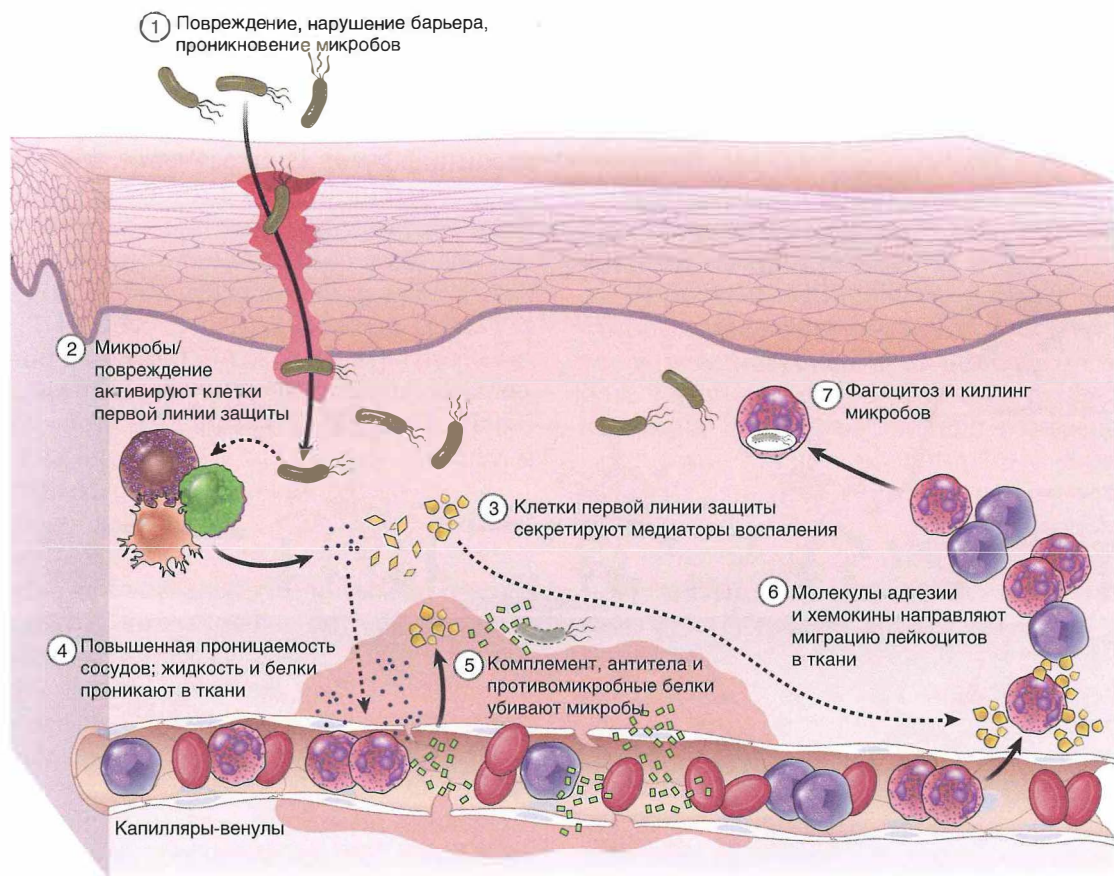


Рис. 2.16. Острый воспалительный ответ.

Цитокины и другие медиаторы продуцируются макрофагами, дендритными клетками, тучными клетками и другими клетками тканей в ответ на микробные продукты и поврежденные клетки организма. Некоторые из этих медиаторов (например, гистамин, простагландины) увеличивают проницаемость кровеносных сосудов, что приводит к проникновению белков плазмы (например, белков системы комплемента) в ткани, а другие (интерлейкин-1, фактор некроза опухолей) повышают экспрессию молекул адгезии и хемокинов на эндотелии, что способствует перемещению лейкоцитов из крови в ткани, где лейкоциты разрушают микробы, удаляют поврежденные клетки и способствуют усилению воспаления и восстановлению

щими на инфекцию или повреждение. Миграция лейкоцитов из крови в ткани является многоэтапным процессом, при котором за изначально слабыми адгезивными взаимодействиями лейкоцитов с эндотелиальными клетками следует прочная адгезия, а затем — трансмиграция через эндотелий (рис. 2.17).

Если микроб нарушает целостность эпителия и проникает в субэпителиальную ткань, оседлые ДК, макрофаги и другие клетки распознают микроб и отвечают посредством выработки цитокинов. Два таких цитокина, ФНО и IL-1, действуют на эндотелий венул вблизи участка инфекции и инициируют последовательность событий миграции лейкоцитов в ткани.

Роллинг лейкоцитов. В ответ на ФНО и IL-1 на эндотелии венул появляются молекулы адгезии из семейства селектинов под названием Е-селектин. Другие стимулы, в том числе тромбин, вызывают быструю транслокацию Р-селектина к поверхности эндотелия (термин *селектин* отражает углевод-связывающее или лектин-связывающее свойство этих молекул). Циркулирующие нейтрофилы и моноциты экспрессируют поверхностные углеводы, которые специфически связываются с селектинами. Нейтрофилы связываются эндотелием, циркулирующая кровь разрывает эту связь, связи перестраиваются в нисходящем направлении, и этот повторяющийся процесс приводит к роллингу (вращению) лейкоцитов вдоль поверхности эпителия.

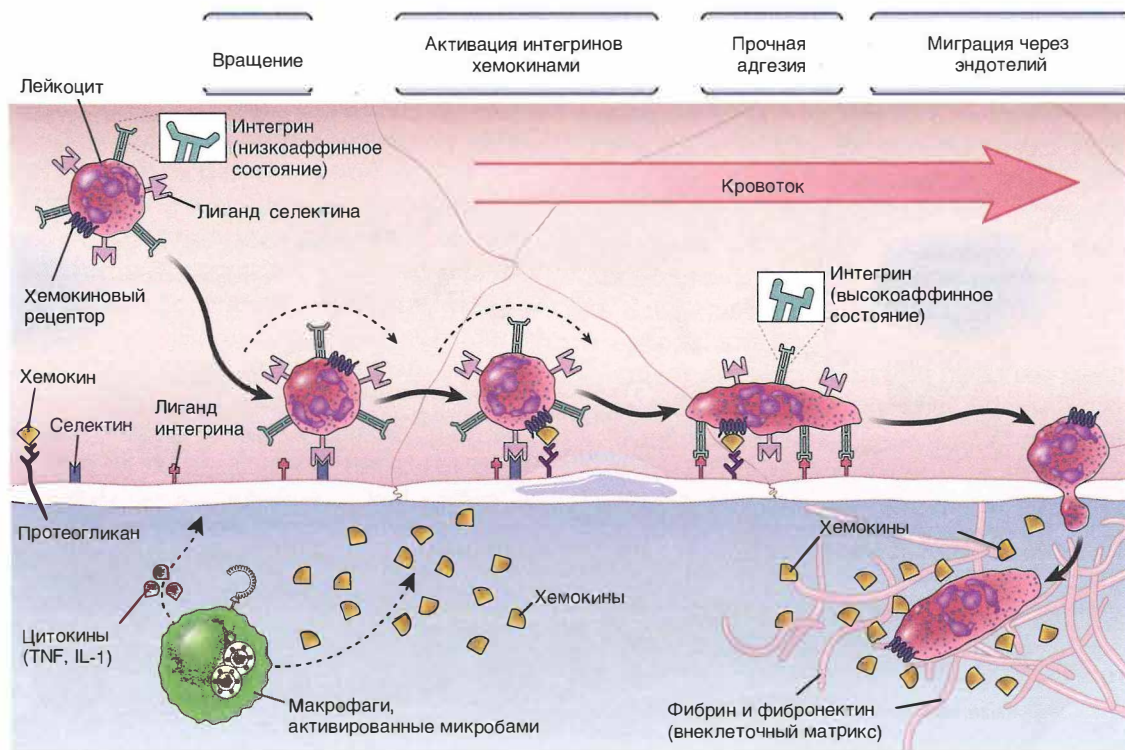


Рис. 2.17. Последовательность событий миграции лейкоцитов из крови в участки инфекции.

На участках инфекции макрофаги, дендритные и другие клетки, распознающие микробов, продуцируют цитокины, такие как TNF и IL-1, которые активируют эндотелиальные клетки близлежащих венул для экспрессии селектинов и лигандов интегринов и секретируют хемокины. Селектины опосредуют слабую фиксацию и роллинг нейтрофилов крови на эндотелии, интегрины опосредуют прочную адгезию нейтрофилов, а хемокины активируют нейтрофилы и стимулируют их миграцию через эндотелий к участку инфекции. Моноциты крови и активированные Т-лимфоциты используют те же механизмы для миграции в зону инфекции.

Прочная адгезия. Лейкоциты экспрессируют еще одну группу молекул адгезии, которые называются **интегринами**, поскольку они интегрируют внешние сигналы в цитоскелетные изменения. Такие интегрины лейкоцитов, как лейкоцитарный функционально-ассоциированный антиген 1 (LFA-1) и очень поздний антиген 4 (VLA-4), присутствуют в неактивированных клетках в низкоаффинном состоянии. На участке инфекции тканевые макрофаги и эндотелиальные клетки продуцируют **хемокины**, которые связываются с протеогликанами на просветной поверхности эндотелиальных клеток и, таким образом, представляются в высокой концентрации лейкоцитам, которые округляются в эндотелии. Эти иммобилизованные хемокины связываются с хемотическими рецепторами лейкоцитов и стимулируют быстрое увеличение аффинности интегринов лейкоцитов к их лигандам.

Одновременно ФНО и IL-1 действуют на эндотелий, стимулируя экспрессию лигандов интегринов, в том числе молекулу межклеточной адгезии 1 (ICAM-1) и васкулярную молекулу клеточной адгезии-1 (VCAM-1). Прочное связывание интегринов с их лигандами останавливает роллинг лейкоцитов в эндотелии. Переорганизуется цитоскелет лейкоцитов, и клетки распластаются по поверхности эндотелия.

Миграция лейкоцитов. Лейкоциты, прикрепленные к эндотелию, переползают в соединения между эндотелиальными клетками и через них покидают кровеносные сосуды. В ткани лейкоциты мигрируют вдоль волокон внеклеточного матрикса, направляемые градиентами концентраций хемоаттрактантов, в том числе хемокинов, бактериальных формилпептидов и фрагментов комплемента C5a и C3a. Самые высокие концентрации этих хемоаттрактантов отмечаются в местах локализации микробов, а у лейкоцитов есть рецепторы этих молекул, которые стимулируют миграцию к их источнику. Последовательность селектин-опосредованного роллинга, интегрин-опосредованной прочной адгезии и хемокин-опосредованной подвижности приводит к миграции лейкоцитов из крови в околососудистые участки инфекции спустя несколько минут после инфици-

рования (как описано в главах 5 и 6, та же последовательность событий отвечает за миграцию активированных Т-лимфоцитов в инфицированные ткани). Врожденные дефициты лигандов интегринов и селектинов приводят к нарушению рекрутинга лейкоцитов на участки инфекции и к повышению восприимчивости к инфекциям. Эти нарушения называются **дефицитами адгезии лейкоцитов**.

Фагоциты действуют совместно с белками плазмы, поступившими на участки воспаления, такими как белки системы комплемента, с целью разрушения причинных агентов. При некоторых инфекциях лейкоциты крови, не являющиеся нейтрофилами и макрофагами, такие как эозинофилы, могут привлекаться на участки инфекции и обеспечивать защиту от патогенов.

Фагоцитоз и разрушение микробов

Нейтрофилы и макрофаги поглощают (фагоцитируют) микробы и разрушают их во внутриклеточных везикулах (рис. 2.18). Фагоцитоз — это процесс поглощения частиц, диаметр которых превышает 0,5 мкм. Он начинается со связывания рецепторов мембраны с микробом. Главными фагоцитарными рецепторами являются некоторые паттерн-распознающие рецепторы, такие как маннозные рецепторы и другие лектины, а также рецепторы антител и комплемента. Микробы, опсонизированные антителами и фрагментами комплемента, могут интенсивно связываться со специфическими рецепторами фагоцитов, что приводит к значительному усилению интернализации микробов (см. главу 8). После связывания микроба с клеткой происходит выпячивание цитоплазматической мембраны фагоцита вокруг частицы. Затем мембрана закрывается и смыкается, и происходит интернализация микроба в мембраносвязанной везикуле, называемой фагосомой. Фагосомы сливаются с лизосомами, образуя фаголизосомы.

Когда микроб связывается с рецепторами фагоцита и поглощается, фагоцит получает сигналы от разных рецепторов, которые активируют несколько ферментов. Один из этих ферментов, называемый оксидазой фагоцитов, быстро формируется в мембране фагосом,

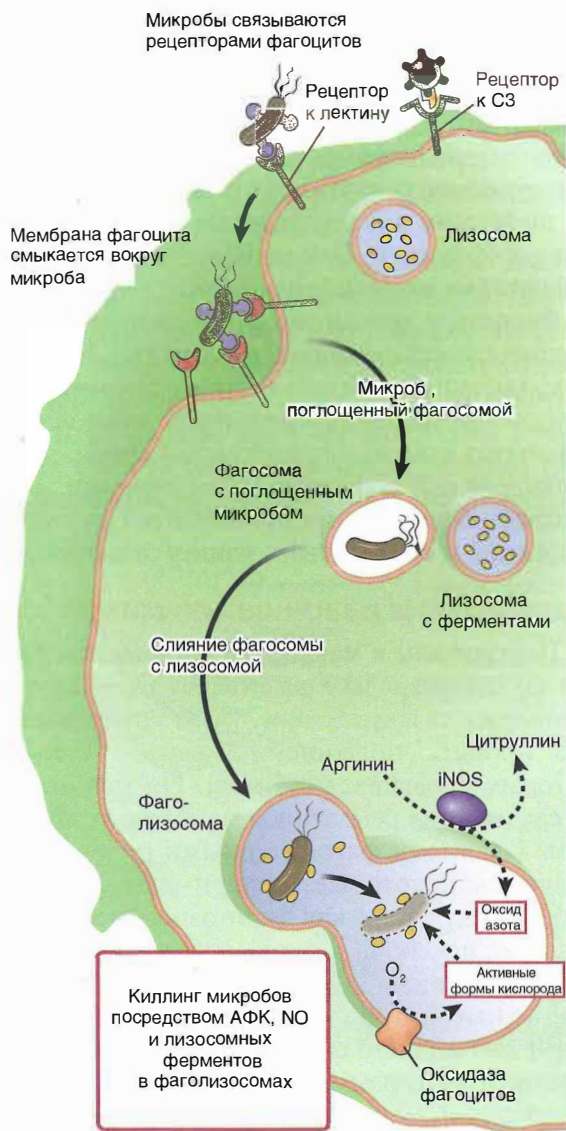


Рис. 2.18. Фагоцитоз и внутриклеточный киллинг микробов.

Макрофаги и нейтрофилы экспрессируют много поверхностных рецепторов, которые связывают микробы для последующего фагоцитоза; показаны отдельные примеры таких рецепторов. Микробы поглощаются фагосомами, которые сливаются с лизосомами, и микробы погибают под действием ферментов и нескольких токсичных веществ, продуцируемых в фаголизосомах. Те же вещества могут высвободиться из фагоцитов и убивать внеклеточные микробы (не показано). iNOS — индуцибельная синтаза оксида азота; NO — оксид азота; ROS (АФК) — активные формы кислорода

преимущественно нейтрофилов, и превращает молекулярный кислород в супероксидный анион и свободные радикалы, этот процесс называется окислительным взрывом (или респираторным взрывом). Такие свободные радикалы называются **активными формами кислорода** и токсичны для поглощенных микробов. Второй фермент — индуцибельная синтаза оксида азота (iNOS), продуцируется преимущественно в макрофагах и катализирует превращение аргинина в **оксид азота**, также являющийся микробицидным веществом. Третья группа ферментов — лизосомные протеазы, разрушают микробные белки. Все эти микробицидные вещества продуцируются преимущественно в фагосомах и фаголизосомах, где они воздействуют на поглощенные микробы, но не повреждают фагоциты.

Помимо внутриклеточного киллинга, нейтрофилы используют дополнительные механизмы разрушения микробов. Они могут высвобождать микробицидное содержимое гранул во внеклеточное пространство. Отвечая на патогены и медиаторы воспаления, нейтрофилы погибают, и во время этого процесса они вытесняют содержимое своих ядер для образования сети хроматина, называемой нейтрофильными внеклеточными ловушками, которые содержат противомикробные вещества, обычно секвестрированные в гранулах нейтрофилов. Эти нейтрофильные внеклеточные ловушки захватывают бактерии и грибы и убивают микроорганизмы. В некоторых случаях ферменты и активные формы кислорода, высвобождаемые во внеклеточное пространство, могут повреждать ткани организма хозяина. По этой причине воспаление, которое обычно является защитной реакцией организма на инфекции, может также повреждать ткани.

Врожденный дефицит фермента оксидазы фагоцитов является причиной иммунодефицитного нарушения, называемого **хронической гранулематозной болезнью**. При хронической гранулематозной болезни нейтрофилы не способны к эрадикации внутриклеточных микробов, и организм пытается ограничить инфекцию, привлекая больше макрофагов, что приводит к скоплениям вокруг микробов активированных макрофагов, называемых гранулемами.

Восстановление тканей

Помимо элиминации патогенных микробов и поврежденных клеток, клетки иммунной системы инициируют процесс восстановления тканей. Макрофаги, особенно активированные альтернативным путем, продуцируют факторы роста, которые стимулируют пролиферацию клеток остаточных тканей и фибробластов, что приводит к регенерации ткани и к рубцеванию того, что невозможно заместить. Аналогичные функции могут выполнять и другие иммунные клетки, такие как хелперные Т-клетки и ILC.

Противовирусная защита

Защита от вирусов — это особый тип иммунной защиты, включающей IFN, NK и другие механизмы, которые могут проходить одновременно с воспалением, но отличны от него.

IFN I типа ингибируют репликацию вирусов и индуцируют антивирусное состояние, при котором клетки приобретают устойчивость к инфекции. IFN I типа, к которым относится несколько видов IFN α и одна форма IFN β , секретируются клетками многих типов, инфицированных вирусами. Основным источником этих цитокинов является тип ДК, называемых плазмоцитоидными ДК (поскольку эти клетки морфологически напоминают плазмциты), которые секретируют IFN I типа в ответ на распознавание вирусных нуклеиновых кислот Toll-подобными и другими паттерн-распознающими рецепторами. Когда IFN I типа, секретируемые ДК или другими инфицированными клетками, связываются с рецепторами IFN I типа в инфицированных или прилегающих неинфицированных клетках, активируются сигнальные пути, под влиянием которых ингибируется репликация вирусов и разрушаются вирусные геномы (рис. 2.19). Это действие лежит в основе применения IFN α для лечения некоторых форм хронического вирусного гепатита.

Как указывалось выше, клетки, инфицированные вирусом, могут разрушаться NK. IFN I типа усиливают способность NK убивать инфицированные клетки. Распознавание ви-

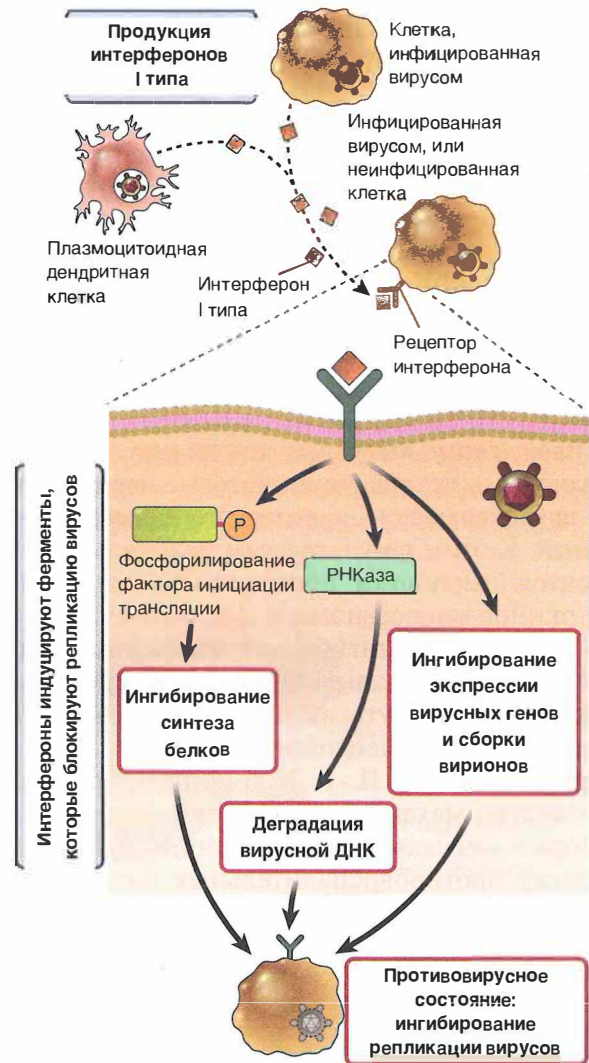


Рис. 2.19. Противовирусные действия интерферонов I типа.

Интерфероны I типа (IFN α , IFN β) продуцируются плазмоцитоидными дендритными и инфицированными вирусами клетками в ответ на внутриклеточные сигналы Toll-подобных рецепторов и других сенсоров вирусных нуклеиновых кислот. Интерфероны I типа связываются с рецепторами на инфицированных и неинфицированных клетках и активируют сигнальные пути, которые индуцируют экспрессию ферментов, препятствующих репликации вирусов на различных этапах, включая ингибирование трансляции вирусных белков, усиление распада вирусной РНК и подавление экспрессии вирусных генов и сборки вирионов. Интерфероны I типа также усиливают восприимчивость инфицированных клеток к киллингу, опосредованному цитотоксичными лимфоцитами (не показано)

русной ДНК цитозольными ДНК-сенсорами также индуцирует аутофагию, посредством которой клеточные органеллы, содержащие вирусы, захватываются лизосомами и подвергаются протеолитическому распаду (см. рис. 2.6). Кроме того, врожденный иммунный ответ на вирусные инфекции включает усиление апоптоза инфицированных клеток, что также способствует элиминации резервуара инфекции.

Регулирование врожденных иммунных ответов

Врожденные иммунные ответы регулируются различными механизмами, которые направлены на предотвращение чрезмерного повреждения тканей. К этим регуляторным механизмам относятся выработка противовоспалительных цитокинов макрофагами и ДК, в том числе — IL-10, который ингибирует микробицидные и провоспалительные функции макрофагов (классический путь активации макрофагов) и антагониста рецепторов IL-1, который блокирует действие IL-1. Кроме того, имеется множество механизмов обратной связи, при которых сигналы, которые индуцируют выработку противовоспалительных цитокинов, также вызывают экспрессию ингибиторов

сигналов цитокинов. Например, сигналы TLR стимулируют экспрессию белков, называемых супрессорами цитокиновой сигнализации (SOCS), которые блокируют ответы клеток на различные цитокины, в том числе IFN. Внутриклеточные регуляторы активации инфламасом были описаны выше.

Уклонение микробов от врожденного иммунитета

В процессе эволюции у патогенных микробов развилась резистентность к механизмам врожденного иммунитета, поэтому они способны проникать в организм своих хозяев и колонизировать его (рис. 2.20). Некоторые внутриклеточные микробы противодействуют разрушению в фагоцитах. *Listeria monocytogenes* продуцирует белок, который позволяет этим бактериям выходить из везикул фагоцитов и проникать в цитоплазму инфицированных клеток, где они уже не восприимчивы к активным формам кислорода и оксиду азота (которые продуцируются главным образом в фаголизосомах). В клеточных стенках микобактерий содержится липид, который ингибирует слияние фагосом, содержащих поглощенные бактерии, с лизосомами. Другие микробы имеют кле-

Механизм противодействия реакциям иммунной системы	Организм (пример)	Механизм
Сопротивляемость фагоцитам	Пневмококки	Капсульный полисахарид ингибирует фагоцитоз
Сопротивляемость к воздействию активных форм кислорода в фагоцитах	Стафилококки	Выработка каталазы, которая разрушает активные формы кислорода
Устойчивость к активации системы комплемента (альтернативный путь)	Нейссерии менингита Стрептококки	Сиаловая кислота ингибирует конвертазы C3 и C5. Белок М стрептококка блокирует связывание C3 с микроорганизмом и связывание C3b с рецепторами комплемента
Сопротивляемость противомикробным пептидным антибиотикам	Синегнойная палочка	Экспрессия модифицированных липополисахаридов (ЛПС), которые противодействуют антибактериальным пептидам

Рис. 2.20. Противодействие микробов врожденному иммунитету.

Отдельные примеры механизмов, посредством которых микробы могут ускользать от врожденного иммунитета или противодействовать ему

точные стенки, резистентные к воздействию белков системы комплемента. Как показано в главах 6 и 8, эти механизмы также позволяют микробам противодействовать эффекторным механизмам обоих звеньев адаптивного иммунитета: клеточно опосредованного и гуморального.

РОЛЬ ВРОЖДЕННОГО ИММУНИТЕТА В СТИМУЛИРОВАНИИ АДАПТИВНЫХ ИММУННЫХ ОТВЕТОВ

До сих пор мы уделяли основное внимание тому, как врожденная иммунная система распознает микробы и борется с инфекциями. В начале этой главы мы указали, что, помимо своей роли в иммунной защите, врожденный иммунный ответ на микробы выполняет важную функцию — вовлекая адаптивную иммунную систему при необходимости ее эффективного иммунного ответа. В этом заключительном разделе мы кратко описываем некоторые механизмы, посредством которых врожденные иммунные ответы стимулируют адаптивные иммунные процессы.

При врожденных иммунных ответах синтезируются молекулы и генерируются сигналы, которые, помимо антигенов, необходимы для активации наивных Т- и В-лимфоцитов.

В главе 1 мы представили концепцию того, что для полной активации антиген-специфических лимфоцитов необходимо два сигнала. Антиген можно обозначить как сигнал 1, а ответы врожденной иммунной системы на микробы и клетки организма, поврежденные микробами, могут генерировать сигнал 2 (рис. 2.21). Стимулы, которые предупреждают адаптивную иммунную систему о том, что ей необходимо реагировать, называют также сигналами об опасности. Требование микроб-зависимого второго сигнала гарантирует, что лимфоциты отвечают на инфекционные агенты, а не на безвредные неинфекционные вещества. В экспериментальных условиях или при вакцинации адаптивные иммунные ответы могут быть индуцированы антигенами в отсутствие микробов. Во всех этих случаях

антигены необходимо вводить с веществами, называемыми **адьювантами**, это вызывает те же врожденные иммунные реакции, что и в ответ на микробы. Фактически многие мощные адьюванты являются продуктами микробов. Природа и механизмы действия вторых сигналов описаны при рассмотрении активации Т- и В-лимфоцитов в главах 5 и 7 соответственно. Здесь мы описываем два наглядных примера вторых сигналов, которые генерируются во время врожденных иммунных реакций.

В инфицированных тканях микробы (или $IFN\gamma$, продуцируемый НК в ответ на микробы) стимулируют ДК и макрофаги для выработки двух типов вторых сигналов, которые могут активировать Т-лимфоциты. Во-первых, ДК

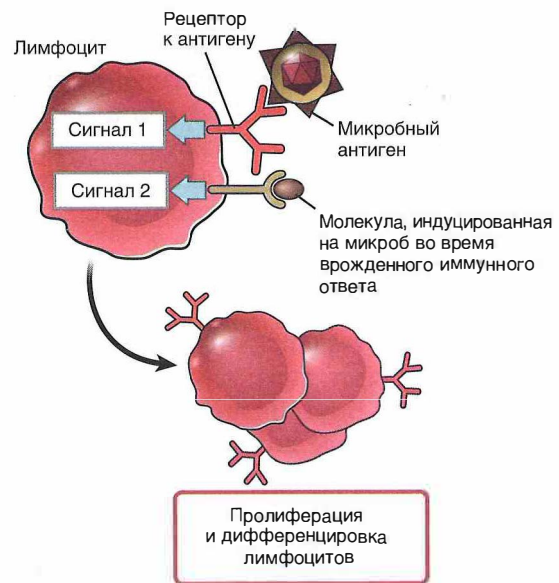


Рис. 2.21. Необходимость двух сигналов для активации лимфоцитов.

Распознавание антигенов лимфоцитами обеспечивает сигнал 1 активации лимфоцитов, а вещества, продуцируемые во время врожденных иммунных ответов на микробы (или компоненты микробов), обеспечивает сигнал 2. На этом рисунке лимфоциты могут быть Т- или В-клетками. По традиции основные вторые сигналы для Т-клеток называются костимуляторами, поскольку для стимуляции клеток они действуют совместно с антигенами. Характер вторых сигналов для Т- и В-лимфоцитов рассматривается в последующих главах

увеличивают экспрессию поверхностных молекул, называемых **костимуляторами**, которые связываются с рецепторами наивных Т-клеток и действуют совместно с распознаванием антигена для активации Т-клеток. Во-вторых, ДК и макрофаги секретируют такие цитокины, как IL-12, IL-1 и IL-6, которые стимулируют дифференциацию наивных Т-клеток в эффекторные клетки клеточно-опосредованного адаптивного иммунитета.

Переносимые с кровью микробы активируют систему комплемента посредством альтернативного пути. Один из белков, продуцируемых во время активации системы комплемента посредством протеолиза C3b, называемый C3d, ковалентно связывается с микробом. В то же самое время, когда В-лимфоциты распознают микробные антигены с помощью своих антигенных рецепторов, В-клетки распознают C3d, связанный с микробом, с помощью рецептора C3d. Комбинация распознавания антигена и распознавания C3d инициирует процесс дифференциации В-клеток в антителосекретирующие клетки. Таким образом, продукт комплемента служит вторым сигналом гуморальных иммунных ответов.

Данные примеры иллюстрируют важную особенность вторых сигналов: эти сигналы не только стимулируют адаптивный иммунитет, но также определяют характер адаптивного иммунного ответа. Внутриклеточные и фагоцитированные микробы должны быть элиминированы клеточно-опосредованным иммунитетом, адаптивным ответом, опосредованным Т-лимфоцитами. Микробы, с которыми сталкиваются ДК или макрофаги и поглощаются ими, индуцируют вторые сигналы, а именно костимуляторы и цитокины, которые активируют Т-клеточные ответы. Напротив, для борьбы с переносимыми кровью микробами необходимы антитела, которые продуцируются В-лимфоцитами во время гуморальных иммунных ответов. Переносимые с кровью микробы стимулируют активацию В-клеток и выработку антител, что, в свою очередь, активирует систему комплемента плазмы. Таким образом, различные типы микробов индуцируют врожденные иммунные ответы, стимулирующие те

типы адаптивного иммунитета, которые в большей степени способны к борьбе с разными инфекционными патогенами.

РЕЗЮМЕ

У всех многоклеточных организмов есть присущие им механизмы защиты, составляющие врожденный иммунитет.

Врожденная иммунная система использует закодированные в клетках зародышевой линии рецепторы для ответа на структуры, характерные для различных классов микробов, а также распознает продукты мертвых клеток. Как правило, врожденные иммунные реакции не усиливаются после повторных воздействий микробов.

TLRs, экспрессируемые на цитоплазматической и эндосомальной мембранах многих типов клеток, являются основным классом рецепторов врожденной иммунной системы, которые распознают различные микробные продукты, включая компоненты бактериальной клеточной стенки и микробные нуклеиновые кислоты. Некоторые цитозольные рецепторы семейства NLR распознают липопотеины микробной клеточной стенки, тогда как другие NLR реагируют на продукты поврежденных клеток и цитозольные изменения, типичные для инфекции и повреждения клеток, образуя мультибелковый комплекс инфламасому, которая активирует провоспалительный цитокин IL-1.

Главными компонентами врожденного иммунитета являются клетки эпителиального барьера кожи, ЖКТ и дыхательных путей; фагоциты; ДК; тучные клетки; NK; цитокины; белки плазмы, в том числе белки системы комплемента.

Эпителий создает физические барьеры от микробов; продуцирует противомикробные пептиды, в том числе дефензины и кателицидины; он содержит лимфоциты, которые могут реагировать на инфекции.

Основные фагоциты — нейтрофилы и моноциты/макрофаги — это клетки крови, которые рекрутируются на участки инфекции, где активируются посредством соединения

с различными рецепторами. Некоторые активированные макрофаги разрушают микробы и мертвые клетки, а другие макрофаги ограничивают воспаление и инициируют восстановление тканей.

ILС секретируют различные цитокины, индуцирующие воспаление. НК убивают клетки организма, инфицированные внутриклеточными микробами, и продуцируют цитокин IFN γ , который активирует макрофаги для киллинга фагоцитированных микробов.

Система комплемента — это семейство белков, которые активируются при встрече с некоторыми микробами (при врожденном иммунитете) и антителами (в гуморальном звене приобретенного иммунитета). Белки системы комплемента покрывают (опсонизируют) микробы для фагоцитоза, стимулируют воспаление и вызывают лизис микробов.

Функции цитокинов врожденного иммунитета заключаются в стимуляции воспаления (ФНО, IL-1, IL-6, хемокины), активации NK (IL-12), активации макрофагов (IFN γ) и в предотвращении вирусных инфекций (IFN I типа).

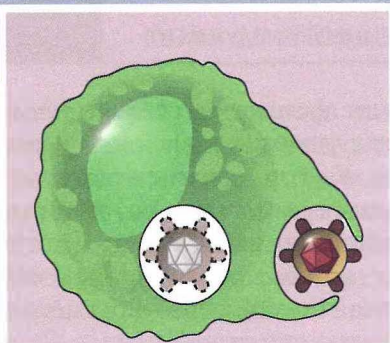
При воспалении фагоциты рекрутируются из кровотока на участки инфекции и повреждения тканей. Клетки связываются с эндотелиальными молекулами адгезии, которые индуцированы цитокинами ФНО и IL-1 и мигрируют в ответ на растворимые хемоаттрактанты, включая хемокины, фрагменты комплемента и бактериальные пептиды. Лейкоциты активируются, поглощают и разрушают микробы и поврежденные клетки.

Противовирусная защита опосредуется IFN I типа, которые ингибируют репликацию вирусов, и НК, убивающими инфицированные клетки.

Помимо обеспечения ранней защиты от инфекций, врожденные иммунные ответы генерируют сигналы, которые действуют совместно с антигенами с целью активации В- и Т-лимфоцитов. Необходимость в этих вторых сигналах гарантирует, что адаптивный иммунитет вызывается микробами (самыми мощными индукторами врожденных иммунных реакций), а не немикробными веществами.

ВОПРОСЫ ДЛЯ ОБСУЖДЕНИЯ

1. Чем специфичность врожденного иммунитета отличается от специфичности приобретенного иммунитета?
2. Приведите примеры микробных субстанций, распознаваемых врожденной иммунной системой, и назовите рецепторы этих веществ.
3. Что такое инфламасома и как она стимулируется?
4. В чем заключаются механизмы, посредством которых эпителий кожи препятствует проникновению микробов?
5. Как фагоцитоз поглощает и убивает микробы?
6. В чем заключается роль молекул ГКГС в распознавании инфицированных клеток натуральными киллерами (НК) и в чем физиологическое значение этого распознавания?
7. Какова роль цитокинов ФНО, IL-12 и IFN I типа в защите от инфекций?
8. Как врожденные иммунные ответы усиливают адаптивный иммунитет?



Захват антигена и презентация лимфоцитам Что видят лимфоциты

ПЛАН ГЛАВЫ

Антигены, распознаваемые Т-лимфоцитами	71
Захват белковых антигенов	
антиген-презентирующими клетками	72
Структура и функции молекул ГКГС	77
Структура молекул ГКГС	78
Молекулы ГКГС I класса	78
Молекулы ГКГС II класса	79
Свойства генов и белков ГКГС	80
Профили наследования и номенклатура генов (человеческих лейкоцитарных антигенов)	81
Связывание пептидов с молекулами ГКГС	82
Процессинг и презентация белковых антигенов	85
Процессинг цитозольных антигенов при представлении молекулами ГКГС I класса	86
Протеолиз цитозольных белков	86
Связывание пептидов с молекулами ГКГС I класса	87
Перенос пептидных—ГКГС комплексов на поверхность клетки	88
Процессинг интернализированных антигенов при представлении молекулами ГКГС II класса	88
Интернализация и протеолиз антигенов	88
Связывание пептидов с молекулами ГКГС II класса	89
Перенос пептидных—ГКГС комплексов на поверхность клетки	90
Перекрестная презентация интернализированных антигенов CD8 ⁺ Т-клеткам	90
Физиологическое значение ассоциированной с ГКГС презентации антигенов	91
Функции антиген-презентирующих клеток, дополнительно к представлению антигенов	94
Распознавание антигенов В-клетками и другими лимфоцитами	94
Резюме	95
Вопросы для обсуждения	96

Адаптивные иммунные ответы иницируются распознаванием антигенов антигенными рецепторами лимфоцитов.

В- и Т-лимфоциты различаются по типу распознаваемых ими антигенов. Антигенные рецепторы В-лимфоцитов, а именно мембраносвязанные антитела, могут распознавать разнообразные макромолекулы (белки, полисахариды, липиды, нуклеиновые кислоты) в растворимой форме и в форме, ассоциированной с клеточной поверхностью, а также низкомолекулярные химические вещества. Поэтому В-клеточно-опосредованные гуморальные иммунные ответы могут выраба-

тываться против многих типов микробной клеточной стенки и растворимых антигенов. С другой стороны, антигенные рецепторы большинства Т-лимфоцитов могут видеть только пептидные фрагменты белковых антигенов и только тогда, когда эти пептиды представлены на клеточных поверхностях организма, связанных со специализированными белками, называемыми молекулами ГКГС. Поскольку связь антигенных пептидов с молекулами ГКГС возникает только внутри клеток, Т-клеточно-опосредованные иммунные ответы могут формироваться только против белковых антигенов, которые либо продуци-

руются клетками организма, либо усваиваются ими. В этой главе основное внимание уделяется природе антигенов, распознаваемых лимфоцитами. В главе 4 описаны рецепторы, используемые лимфоцитами для обнаружения этих антигенов.

Индукция иммунных ответов антигенами является хорошо организованным процессом с рядом замечательных характеристик. Первая характеристика заключается в том, что очень небольшое количество наивных лимфоцитов специфично к какому-либо одному антигену, всего лишь 1 из 10^5 – 10^6 циркулирующих лимфоцитов, и эта небольшая часть лимфоцитов организма должна быстро установить местонахождение антигена и отреагировать на него, где бы он ни был представлен. Во-вторых, для защиты от различных типов микробов требуются различные типы адаптивных иммунных ответов. Фактически иммунная система должна по-разному реагировать на один и тот же микроб на разных стадиях его жизненного цикла. Например, защита от микроорганизма (скажем, вируса), который проникает в кровоток, зависит от антител, которые связывают микроорганизм, предотвращают инфицирование им клеток хозяина и способствуют его элиминации. Для выработки высокоспецифичных антител необходима активация хелперных $CD4^+$ Т-клеток. Однако после инфицирования клеток хозяина микроб защищен от антител, которые не могут проникнуть в клетки. Как следствие, для того чтобы убить инфицированные клетки и элиминировать резервуар инфекции, может потребоваться активация $CD8^+$ ЦТЛ. Таким образом, мы сталкиваемся с двумя важными вопросами.

- Каким образом немногочисленные наивные лимфоциты, специфичные к какому-либо микробному антигену, обнаруживают этот микроб, особенно учитывая тот факт, что микробы могут проникать в организм где угодно?
- Каким образом различные типы Т-клеток распознают микробы в разных клеточных компартментах? Например, хелперные Т-клетки распознают и реагируют как на внеклеточные, так и внутриклеточные ми-

кробы, которые интернализированы в везикулярных компартментах клеток хозяина, тогда как ЦТЛ убивают инфицированные клетки, содержащие микробные антигены в цитозоле и ядре за пределами везикулярных компартментов. Как мы увидим в этой главе, молекулы ГКГС играют центральную роль в этом разделении распознавания антигенов Т-клетками.

Ответы на оба вопроса состоят в том, что иммунная система использует высокоспециализированные меры захвата антигенов и их представления лимфоцитам. Проведенные иммунологами, клеточными биологами и биохимиками исследования привели к глубокому пониманию того, как захватываются, разрушаются и представляются белковые антигены для распознавания Т-лимфоцитами. Это главная тема для обсуждения в данной главе.

АНТИГЕНЫ, РАСПОЗНАВАЕМЫЕ Т-ЛИМФОЦИТАМИ

Большинство Т-лимфоцитов распознает пептидные антигены, которые связаны с молекулами ГКГС АПК и представляются ими. ГКГС — это генетический локус, основные белковые продукты которого выполняют функции молекул представления пептидов иммунной системы. $CD4^+$ и $CD8^+$ Т-клетки могут реагировать на пептиды только тогда, когда эти пептиды представлены молекулами ГКГС данного индивида. Это свойство Т-клеток называется **ГКГС-рестрикцией**. ТКР распознает некоторые аминокислотные остатки пептидного антигена и одновременно также остатки молекул ГКГС, которая представляет этот пептид (рис. 3.1). Каждый ТКР, а следовательно, каждый клон $CD4^+$ или $CD8^+$ Т-клеток, распознает один пептид, представленный одной из многих молекул ГКГС каждого индивида. Свойства молекул ГКГС и значение ГКГС-рестрикции рассматриваются далее в этой главе. Как мы вырабатываем Т-клетки, которые распознают пептиды, представленные только собственными молекулами ГКГС, описано в главе 4. Кроме того, некоторые небольшие

популяции Т-клеток распознают липидные и другие непептидные антигены, либо представленные неполиморфными молекулами ГКГС класса I, либо без необходимости специализированной системы представления антигенов.

Клетки, которые захватывают микробные антигены и представляют их для распознавания Т-лимфоцитам, называются антиген-презентирующими клетками (АПК). Чтобы инициировать клональную экспансию и дифференцировку Т-клеток в эффекторные клетки и клетки памяти, наивные Т-лимфоциты должны увидеть белковые антигены, представленные ДК. Для активации эффекторных функций как гуморальных, так и клеточно-опосредованных иммунных ответов, дифференцированным эффекторным Т-клеткам нужно вновь увидеть антигены, которые, помимо ДК, могут быть представлены различными видами АПК. Вначале мы опишем, как АПК захватывают и презентуют антигены для запуска иммунных ответов, а затем рассмотрим роль молекул ГКГС при презентации антигенов Т-клеткам.

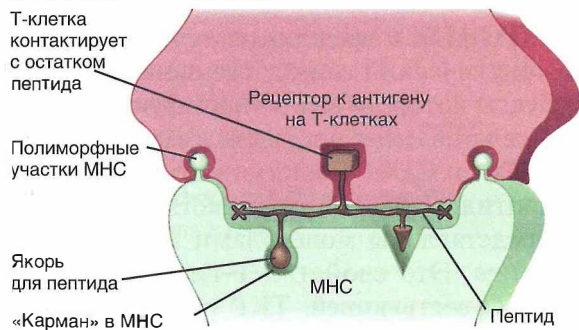


Рис. 3.1. Модель, демонстрирующая, как Т-клеточный рецептор распознает главный комплекс гистосовместимости (ГКГС) с пептидным антигеном.

Молекулы главного комплекса гистосовместимости экспрессируются на антиген-презентирующих клетках и выполняют функцию представления пептидов, приготовленных в клетке из белковых антигенов. Пептиды закрепляются в кармане молекулы главного комплекса гистосовместимости посредством якорных остатков. Рецептор к антигену каждой Т-клетки распознает определенные аминокислотные остатки пептида и конкретные участки молекулы главного комплекса гистосовместимости

ЗАХВАТ БЕЛКОВЫХ АНТИГЕНОВ АНТИГЕН-ПРЕЗЕНТИРУЮЩИМИ КЛЕТКАМИ

Белковые антигены микробов, проникающих в организм, захватываются преимущественно ДК и сосредотачиваются в периферических (вторичных) лимфоидных органах, где инициируются иммунные ответы (рис. 3.2). Как правило, микробы проникают в организм через кожу (посредством контакта), ЖКТ (при заглатывании), дыхательные пути (при вдыхании) и через мочеполовую систему (при сексуальном контакте). Некоторые микробы могут проникать в кровоток. Кроме того, микробные антигены могут продуцироваться в любой инфицированной ткани. Ввиду огромной площади поверхности эпителиальных барьеров и большого объема крови, соединительной ткани и внутренних органов немыслимо, чтобы лимфоциты всех возможных специфичностей эффективно стояли на страже всех этих участков в поиске чужеродных агентов. Вместо этого антигены доставляются в лимфоидные органы, через которые рециркулируют лимфоциты.

Антигены доставляются в лимфоидные органы двумя способами.

- Микробы или их антигены могут проникать в лимфу либо кровь и циркулировать через лимфатические узлы или селезенку соответственно, где они захватываются оседлыми ДК и презентуются Т-клеткам. Другие АПК могут также захватывать антигены и представлять их В-клеткам этих органов.
- ДК эпителия, соединительных тканей и органов транспортируют микробные антигены в лимфоидные органы. После столкновения ДК с микробами в этот процесс включается ряд событий — захват антигенов, активация ДК, миграция антиген-несущих клеток в лимфатические узлы и представление антигенов Т-клеткам. Эти этапы описываются далее.

Все поверхности раздела между организмом и окружающей средой выстланы непрерывным эпителием, который создает барьеры для ин-

фекций. Эпителий и субэпителиальные ткани содержат сеть клеток с длинными отростками, называемыми ДК; эти клетки также присутствуют в богатых Т-клетками участках периферических лимфоидных органов и в небольшом количестве — в большинстве других органов (рис. 3.3). Существуют две основные популяции ДК, которые называются обычными (или

классическими) и плазмощитоидными, и различаются по локализации и ответам (рис. 3.4). Большинство ДК тканей и лимфоидных органов относится к классической субпопуляции. В коже эпидермальные ДК называются клетками Лангерганса. Плазмощитоидные ДК называются так по причине их морфологического сходства с плазмощитами; они присутствуют

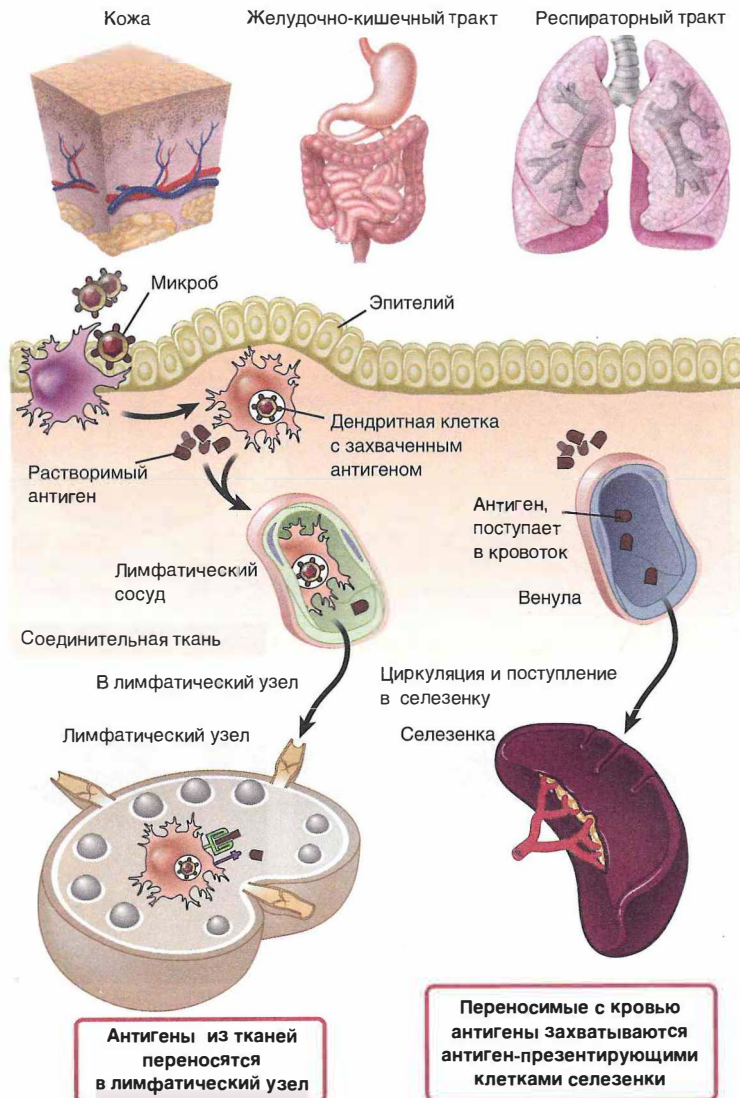


Рис. 3.2. Захват и представление микробных антигенов.

Микробы проникают через эпителиальный барьер и захватываются антиген-презентирующими клетками, обитающими в ткани, или микробы проникают в лимфатические и кровеносные сосуды. Микробы и их антигены транспортируются в периферические лимфоидные органы — лимфатические узлы и селезенку, где пептидные фрагменты белковых антигенов представляются молекулами главного комплекса гистосовместимости дендритных клеток для распознавания Т-лимфоцитами

в крови и тканях. Плазмоцитоидные ДК являются также основным источником IFN I типа при врожденных иммунных ответах на вирусные инфекции (см. главу 2).

ДК используют различные мембранные рецепторы для связывания микробов, такие как лектины клеточной поверхности, которые распознают углеводные структуры, типичные для гликопротеинов микробов, но не млекопитающих. Эти микробы или их антигены захватываются ДК путем фагоцитоза и опосредованного рецепторами эндоцитоза. В то же самое время, когда ДК захватывают антигены, продукты микробов стимулируют врожденные иммунные реакции посредством связывания с TLRs и с другими врожденными паттерн-распознающими рецепторами ДК, тканевых

эпителиальных клеток и оседлых макрофагов (см. главу 2). Это приводит к выработке таких воспалительных цитокинов, как ФНО и IL-1. Сочетание сигналов от врожденных рецепторов и цитокинов активирует ДК, что приводит к изменениям их фенотипа, миграции и функции.

После активации ДК утрачивают свою адгезивность к эпителию и начинают экспрессировать хемокиновый рецептор CCR7, специфичный к хемоаттрактирующим цитокинам (хемокинам), продуцируемым лимфатическим эндотелием и стромальными клетками в Т-клеточных зонах лимфатических узлов. Эти хемокины направляют ДК к выходу из эпителия и миграции по лимфатическим сосудам в лимфатические узлы, дренирующие

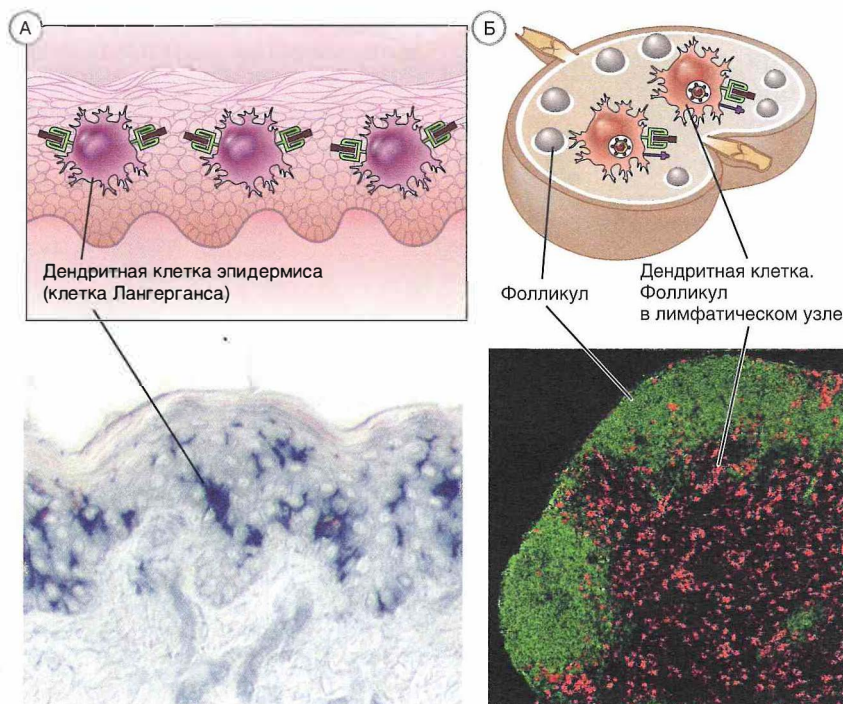


Рис. 3.3. Дендритные клетки.

А. Незрелые дендритные клетки обитают в тканях, в том числе в эпителии кожи, и образуют сеть клеток с переплетающимися отростками, видимые как синие клетки на срезе кожи, окрашенном антителом, которое распознает дендритные клетки. Б. Зрелые дендритные клетки обитают в богатых Т-клетками зонах лимфатических узлов (и в селезенке; не показано) и видны на срезе лимфатического узла, окрашенного антителами к дендритным клеткам, мечеными флуоресцеином (красные), и В-клеток в фолликулах (зеленые). Следует отметить, что дендритные клетки находятся в тех же участках лимфатического узла, что и Т-клетки (см. рис. 1.18, Б). (А. Микроснимок предоставлен Dr. Y.-J. Liu, MD, Anderson Cancer Center, Houston, TX. Б. Courtesy Drs. Kathryn Pape and Jennifer Walter, Медицинский факультет университета Миннесоты, Миннеаполис, MN)

этот эпителий (рис. 3.5). В процессе миграции ДК созревают от клеток, нацеленных на захват антигенов, до АПК, способных стимулировать Т-лимфоциты. Это созревание отражается увеличением синтеза и стабильной экспрессией молекул ГКГС, которые представляют антигены Т-клеткам, и костимуляторов, которые были описаны в главе 2 как молекулы, необходимые для полных ответов Т-клеток. Конечным результатом этой последовательности событий является то, что белковые антигены микробов, которые проникают в организм, транспортируются и сосредотачиваются в участках лимфатических узлов (и селезенки), наиболее вероятных для встречи антигенов с Т-лимфоцитами. Напомним, что наивные Т-лимфоциты постоянно рециркулируют через лимфатические узлы и также экспрессируют CCR7, что способствует их поступлению в Т-клеточные зоны лимфатических узлов (см. главу 1). Поэтому ДК, несущие захваченный антиген, и наивные Т-клетки, нацеленные на распознавание антигенов, сходятся в лимфатических узлах. Этот процесс является поразительно эффективным;

по имеющимся оценкам, если микробный антиген проникает в какой-либо участок организма, Т-клеточный ответ на антиген в лимфатических узлах, дренирующих этот участок, начинается через 12–18 ч.

Различные типы АПК выполняют разные функции Т-клеточнозависимых иммунных ответов (рис. 3.6).

ДК являются главными индукторами Т-зависимых ответов, поскольку эти клетки локализуются на участках проникновения микробов и представляют собой самые мощные АПК активации наивных Т-лимфоцитов.

Одним из важных типов АПК для эффекторных Т-клеток, особенно линии хелперных Т-клеток, являются макрофаги, которые распространены во всех тканях. При клеточно-опосредованных иммунных реакциях макрофаги фагоцитируют микробы и представляют антигены этих микробов эффекторным Т-клеткам, которые затем повторно активируются и индуцируют макрофаги для убийства этих поглощенных микробов (см. главу 6).

Характеристика	Классические дендритные клетки	Плазмоцитоидные дендритные клетки
Поверхностные маркеры человека	CD11c BDCA1 (CD1c) Дектин CD21*	BDCA2 (CD303), другие
Основная локализация	Ткани	Кровь и ткани
Экспрессия Toll-подобных рецепторов	TLRs 4, 5, 8	TLRs 7, 9
Основные секретируемые цитокины	TNF, IL-6, IL-12, IL-23	Интерфероны I типа
Основные функции	Индукция Т-клеточных ответов на большинство антигенов	Противовирусный врожденный иммунитет и индукция Т-клеточных ответов на вирусы

Рис. 3.4. Популяции дендритных клеток.

На этом рисунке показаны свойства двух основных классов дендритных клеток: классических (или обычных) и плазмоцитоидных. Было описано множество субпопуляций классических дендритных клеток (не показано), которые могут выполнять специализированные функции в различных тканях. Дектин является рецептором углеводов. IL — интерлейкин; TLRs — Toll-подобные рецепторы; TNF — фактор некроза опухолей; high — повышенная экспрессия маркерной молекулы

* Молекула для презентации гликолипидов и других небелковых антигенов. *Примеч. научн. ред.*

В-лимфоциты эндоцитируют белковые антигены и представляют их хелперным Т-клеткам в лимфоидных тканях; этот процесс важен для выработки гуморальных иммунных ответов на белковые антигены (см. главу 7).

Как показано ниже в этой главе, любая ядродержащая клетка, несущая чужеродные (микробные или опухолевые) белковые

антигены в цитозоле, может представлять пептиды, полученные из этих антигенов, $CD8^+$ Т-клеткам.

Теперь, когда мы знаем, как белковые антигены захватываются, транспортируются и сосредотачиваются в периферических лимфоидных органах, выясним, как эти антигены представляются Т-лимфоцитам. Чтобы

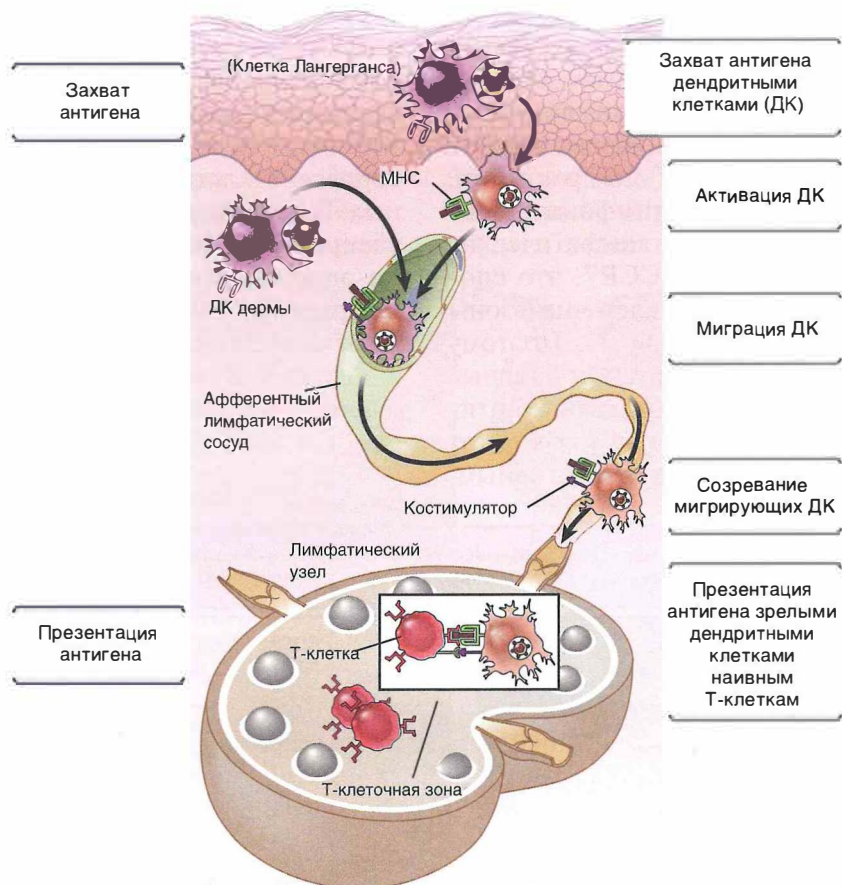


Рис. 3.5. Захват, транспорт и презентация белковых антигенов дендритными клетками.

Незрелые дендритные клетки (ДК) тканей эпителиальных барьеров, таких как эпителий или дерма кожи, показанные здесь, захватывают микробные антигены, активируются и покидают эпителий. Дендритные клетки мигрируют в дренирующие лимфатические узлы, привлекаемые продуцируемыми в лимфатических сосудах и узлах хемокинами. В ответ на сигналы, индуцируемые микробами, такие как сигналы Toll-подобных рецепторов (TLR) и цитокинов, дендритные клетки созревают и приобретают способность к презентации антигенов наивным Т-лимфоцитам в лимфатических узлах. На разных стадиях своего созревания дендритные клетки могут экспрессировать различные мембранные белки. Незрелые дендритные клетки экспрессируют поверхностные рецепторы, которые захватывают микробные антигены, в то время как зрелые дендритные клетки экспрессируют высокие уровни молекул главного комплекса гистосовместимости и костимуляторов, функции которых заключаются в стимуляции Т-клеток.

ответить на этот вопрос, вначале необходимо составить представление о структуре молекул ГКГС и изучить их функции в иммунных ответах.

СТРУКТУРА И ФУНКЦИЯ МОЛЕКУЛ ГЛАВНОГО КОМПЛЕКСА ГИСТОСОВМЕСТИМОСТИ

Молекулы ГКГС — это мембранные белки АПК, которые представляют пептидные антигены для распознавания Т-лимфоцитами. ГКГС был обнаружен как генетический локус, который является главной детерминантой приживления и отторжения тканевых трансплантатов, обмениваемых индивидами (тканевая, или гистосовместимость). Иными словами, у индивидов, идентичных по локусу ГКГС (инбредные животные и однояйцевые близнецы), будут приживляться ткани друг друга, а у индивидов, различающихся по локусу ГКГС, будет происходить отторжение таких транс-

плантатов. Поскольку отторжение трансплантатов не является природным биологическим явлением, гены ГКГС и кодируемые ими молекулы должны были эволюционировать для выполнения других функций.

В настоящее время мы знаем, что физиологическая роль молекул ГКГС заключается в представлении пептидов, происходящих из белковых антигенов микробов, антиген-специфическим Т-лимфоцитам на первом этапе защитных Т-клеточно-опосредованных ответов на микробы. Эта функция молекул ГКГС объясняет упомянутый ранее феномен ГКГС-рестрикции Т-клеток.

Все позвоночные обладают унаследованными по материнской и отцовской линиям локусами ГКГС, которые включают гены, кодирующие белки ГКГС (и другие белки, участвующие в иммунных ответах) (рис. 3.7). Молекулы ГКГС были впервые обнаружены как белки, закодированные мышинным локусом ГКГС, участвующим в отторжении трансплан-

Тип клеток	Экспрессия		Главная функция
	МНС II класса	Костимуляторы	
Дендритные клетки	Конститутивный; увеличивается по мере созревания; увеличивается под действием IFN γ	Конститутивный, увеличивается по мере созревания; индуцируется лигандами Toll-подобных рецепторов, IFN γ и Т-клетками (взаимодействия CD40-CD40L)	Презентация антигенов наивным Т-клеткам при иницировании Т-клеточных ответов на белковые антигены (праймирование)
Макрофаги	Низкий или отрицательный; индуцируется IFN γ	Низкий; индуцируется лигандами Toll-подобных рецепторов, IFN γ и Т-клетками (взаимодействия CD40-CD40L)	Презентация антигенов эффекторным CD4 $^{+}$ Т-клеткам в эффекторной фазе клеточно-опосредованных иммунных ответов
В-лимфоциты	Конститутивный, увеличивается цитокинами (например, IL-4)	Индукцируется Т-клетками (взаимодействия CD40-CD40L), перекрестное связывание антигенных рецепторов	Презентация антигенов хелперным CD4 $^{+}$ Т-клеткам при гуморальных иммунных ответах (взаимодействия Т- и В-клеток)

Рис. 3.6. Основные антиген-презентирующие клетки.

Представлены свойства основных антиген-презентирующих клеток, экспрессирующих главный комплекс гистосовместимости II класса, которые презентуют антигены хелперным CD4 $^{+}$ Т-клеткам. Другие типы клеток, такие как эндотелиальные клетки сосудов, также экспрессируют главный комплекс гистосовместимости II класса, но их роль в иницировании иммунных ответов на микробы не установлена. В тимусе эпителиальные клетки экспрессируют молекулы главного комплекса гистосовместимости II класса и играют роль в созревании и селекции Т-клеток. Все ядросодержащие клетки могут презентовать ассоциированные с главным комплексом гистосовместимости I класса пептиды CD8 $^{+}$ Т-клеткам. IFN γ — интерферон γ ; IL-4 — интерлейкин-4; TLR — Toll-подобный рецептор

тата. Они были заново открыты у людей, когда было установлено, что у женщин с многими беременностями и у реципиентов многочисленных переливаний крови вырабатываются антитела, которые распознают белки в белых кровяных тельцах (лейкоцитах) отцовского и донорского происхождения соответственно.

Эти белки были названы **человеческими лейкоцитарными антигенами (HLAs)**, и вскоре было доказано, что они аналогичны молекулам ГКГС, идентифицированным у мышей (беременность и переливание крови подвергает индивидов воздействию клеточных антигенов других индивидов, поэтому антитела, вырабатываемые против этих клеток, отражают тканевую несовместимость, как при экспериментах по трансплантации на мышах). У всех позвоночных ГКГС содержит два набора высокополиморфных генов, называемых генами ГКГС I и II класса (как показано ниже, полиморфизм означает наличие в популяции многих вариантов этих генов).

Эти гены кодируют молекулы ГКГС I и II классов, которые представляют пептиды Т-клеткам. Помимо полиморфных генов, ГКГС содержит множество неполоморфных генов, некоторые из них кодируют белки, участвующие в презентации антигенов.

Структура молекул главного комплекса гистосовместимости

Молекулы ГКГС I и II классов являются мембранными белками, каждый из которых содержит **внеклеточное пептид-связывающее углубление**. Несмотря на то что два класса молекул различаются по составу субъединиц, они очень похожи по общей структуре (рис. 3.8).

Молекулы главного комплекса гистосовместимости I класса

Каждая молекула ГКГС I класса состоит из α -цепи, нековалентно связанной с белком,

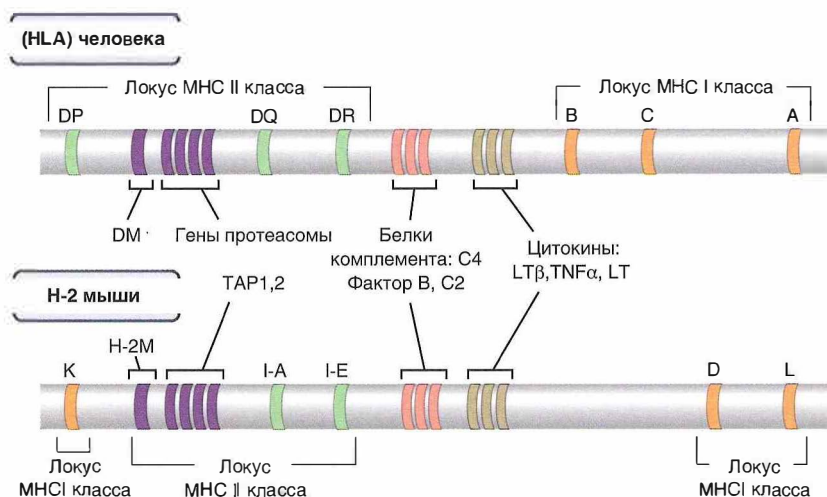


Рис. 3.7. Гены главного комплекса гистосовместимости (ГКГС).

Схематически на картах показан главный комплекс гистосовместимости человека, называемый комплексом человеческих лейкоцитарных антигенов (HLA), и главный комплекс гистосовместимости мышей, называемый комплексом H-2. Продемонстрированы основные гены, которые кодируют молекулы, участвующие в иммунных ответах. Размеры генов и промежуточных сегментов ДНК не приведены в масштабе. Гены II класса показаны в виде отдельных блоков, но каждый состоит из двух генов, кодирующих α - и β -цепи соответственно. Продукты некоторых генов (DM, компоненты протеазомы, TAP) задействованы в процессинге антигенов. Кроме того, главный комплекс гистосовместимости содержит гены, которые кодируют молекулы иные, чем молекулы для представления пептидов, в том числе некоторые белки системы комплемента и цитокины. LT — лимфотоксин; TAP — транспортер, связанный с процессингом антигенов; TNF — фактор некроза опухолей

называемым β_2 -микроглобулином, который кодируется геном вне ГКГС. α -Цепь состоит из трех внеклеточных доменов, за которыми следуют трансмембранный и цитоплазматический домены.

Аминотерминальные домены α -цепи α_1 и α_2 образуют две стенки и пептид-связывающий желобок, или бороздку, которая может разместить пептиды длиной, как правило, из 8–9 аминокислот. На дне этого углубления содержатся аминокислотные остатки, связывающие пептиды для представления Т-лимфоцитам, а верхушки стенок бороздки вступают в контакт с Т-клеточным рецептором (который также контактирует с частью представленного пептида; см. рис. 3.1). Полиморфные остатки молекул I класса, а именно аминокислоты, которые различаются в молекулах ГКГС разных индивидов, локализуются в доменах α_1 и α_2 α -цепи. Большинство этих полиморфных остатков обуславливают вариации на дне пептид-связывающего ключа и тем самым влияют на способность различных молекул ГКГС связывать отдельные группы пептидов.

Домен α_3 является инвариантным и содержит сайт, который связывает корецептор Т-клетки CD8, но не CD4. Как показано в главе 5, для активации Т-клеток требуется распознавание ГКГС-ассоциированного пептидного антигена Т-клеточным рецептором и одновременное распознавание молекулы ГКГС корецептором. Поэтому CD8⁺ Т-клетки могут отвечать только на пептиды, представленные молекулами ГКГС I класса, молекулами ГКГС, с которыми связывается корецептор CD8.

Молекулы главного комплекса гистосовместимости II класса

Каждая молекула ГКГС II класса состоит из двух трансмембранных цепей, называемых α и β . Каждая цепь имеет два внеклеточных домена, за которыми следуют трансмембранный и цитоплазматический регионы.

Аминотерминальные регионы обеих цепей, называемые доменами α_1 и β_1 , содержат полиморфные остатки и образуют бороздку, до-

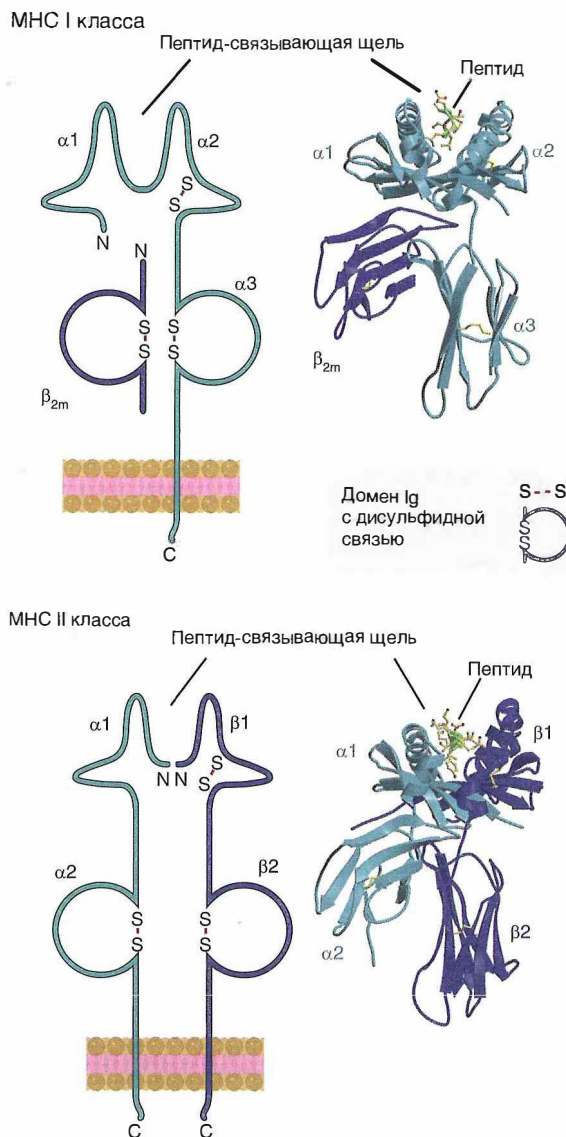


Рис. 3.8. Структура молекул главного комплекса гистосовместимости (МНС) I и II классов.

Схематические диаграммы (слева) и модели кристаллических структур (справа) молекул главного комплекса гистосовместимости I и II классов показывают домены молекул и основное сходство между ними. Оба типа молекул главного комплекса гистосовместимости содержат пептид-связывающие щели и инвариантные части, который связывают CD8 (с доменом α_3 I класса) и CD4 (с доменами α_2 и β_2 II класса). Ig — иммуноглобулин; β_{2m} — β_2 — микроглобулин (кристаллические структуры представлены с разрешения Dr. P. Bjorkman, Калифорнийский технологический институт, Пасадена, Калифорния)

статочно большую, чтобы вместить пептиды из 10–30 остатков.

Неполиморфные домены α_2 и β_2 содержат сайт связывания корцептора CD4 T-клеток. Поскольку CD4 связывается с молекулами ГКГС II класса, но не I класса, CD4⁺ T-клетки могут отвечать только на пептиды, представленные молекулами ГКГС II класса.

Свойства генов и белков главного комплекса гистосовместимости

Несколько характеристик генов и белков ГКГС важны для нормального функционирования этих молекул (рис. 3.9).

Гены ГКГС являются высокополиморфными, это означает, что у разных индивидов по-

Характеристика	Значение	
Полиморфные гены: в популяции представлено множество различных аллелей	Разные индивиды могут презентовать и отвечать на различные микробные пептиды	<p>Т-клетки</p> <p>Молекулы МНС</p> <p>Родительские хромосомы</p> <p>Лейкоциты</p> <p>Эпителиальные клетки</p> <p>Мезенхимальные клетки</p> <p>Дендритная клетка</p> <p>Макрофаг</p> <p>В-клетка</p>
Кодоминантная экспрессия: экспрессируются аллели каждого гена МНС от обоих родителей	Увеличивается количество различных молекул МНС, которые могут презентовать пептиды Т-клеткам	
Типы клеток, экспрессирующих МНС: Класс I: все ядросодержащие клетки	CD8 ⁺ ЦТЛ могут убивать инфицированные вирусом клетки любого типа	
Класс II: дендритные клетки, макрофаги, В-клетки	CD4 ⁺ хелперные Т-лимфоциты взаимодействуют с дендритными клетками, макрофагами, В-лимфоцитами	

Рис. 3.9. Свойства молекул и генов главного комплекса гистосовместимости (МНС).

Некоторые важные характеристики молекул главного комплекса гистосовместимости и их значение для иммунных ответов. ЦТЛ — цитотоксичные Т-лимфоциты

пуляции присутствует множество различных аллелей (вариантов). Теоретически общее количество различных белков HLA в популяции составляет более 14 000, с примерно 10 500 молекулами I класса и 3500 молекулами II класса, что превращает молекулы ГКГС в самые полиморфные из всех белков млекопитающих. Полиморфизм белков ГКГС настолько велик, что вероятность того, что у двух каких-либо индивидов аутобредной популяции имеются абсолютно одинаковые молекулы ГКГС, крайне мала. Эти различные полиморфные варианты у индивидов являются врожденными, а не генерируются *de novo* посредством рекомбинации соматических генов, как это происходит с антигенными рецепторами (см. главу 4). Каждый индивид наследует и экспрессирует только два аллеля каждого гена ГКГС (по одному от каждого родителя), что представляет очень небольшую часть множества вариантов популяции. Поскольку полиморфные остатки определяют, какие пептиды презентуются специфическими молекулами ГКГС, существование множественных аллелей гарантирует, что всегда есть несколько членов популяции, которые могут презентировать какой-либо пептид конкретного микробного белкового антигена. Поэтому полиморфизм ГКГС гарантирует, что популяция будет в состоянии справиться с разнообразием микробов, и, по крайней мере, некоторые индивиды смогут выработать эффективные иммунные ответы на пептидные антигены этих микробов. Таким образом, не все станут жертвой возникшего или мутировавшего микроба.

Гены ГКГС экспрессируются кодоминантно, это означает, что аллели, унаследованные от обоих родителей, экспрессируются одинаково. Кодоминантная экспрессия максимизирует количество белков HLA, экспрессируемых каждым индивидом, и, таким образом, позволяет каждому индивиду представлять большое количество пептидов.

Молекулы I класса экспрессируются во всех имеющих ядро клетках, а молекулы II класса экспрессируются преимущественно в ДК, макрофагах и В-лимфоцитах. Физиологическая значимость этих поразительно разных профилей

экспрессии рассматривается ниже. Молекулы II класса экспрессируются также в эпителиальных клетках тимуса и могут быть индуцированы в других типах клеток с помощью цитокина IFN γ .

Профили наследования и номенклатура генов HLA

У людей есть три полиморфных гена I класса, называемых *HLA-A*, *HLA-B* и *HLA-C*, и каждый человек наследует эти гены от каждого родителя, поэтому каждая клетка может экспрессировать шесть разных молекул I класса. В локусе II класса каждый индивид наследует от каждого родителя два отдельных гена, кодирующих α -цепь и β -цепь *HLA-DP*, два кодируют *DQ α* и *DQ β* , один из двух — *DR β* (всегда *HLA-DRB1* и иногда *HLA-DRB3*, *HLA-DR4* или *HLA-DR5*), а другой — *DR α* . Полиморфизм характерен преимущественно для β -цепей генов II класса и исключительно для α -цепи генов I класса. По нескольким причинам, включая наличие у некоторых индивидов дополнительных генов *DR β* (не у всех есть дополнительный локус *HLA-DRB3/4/5*), а также тот факт, что некоторые α -цепи, закодированные в одной хромосоме, могут связываться с β -цепями, закодированными другой хромосомой, общее число экспрессируемых молекул II класса может быть значительно больше шести.

Набор генов ГКГС, присутствующих в каждой хромосоме, называется **гаплотипом ГКГС**. Гены гаплотипа ГКГС тесно связаны и наследуются вместе по менделевскому типу. Поэтому вероятность того, что два сиблинга унаследуют идентичные наборы аллелей *HLA*, составляет 25%. Вот почему сиблингов часто тестируют на их совместимость в качестве доноров при трансплантации от неродственных индивидов — вероятность обнаружения совпадения по *HLA* реципиентов гораздо выше у сиблингов. У людей каждому аллелю *HLA* присвоено цифровое обозначение. Например, гаплотипом HLA индивида может быть HLA-A2, B5, DR3 и т.д. По современной терминологии, основанной на молекулярном ти-

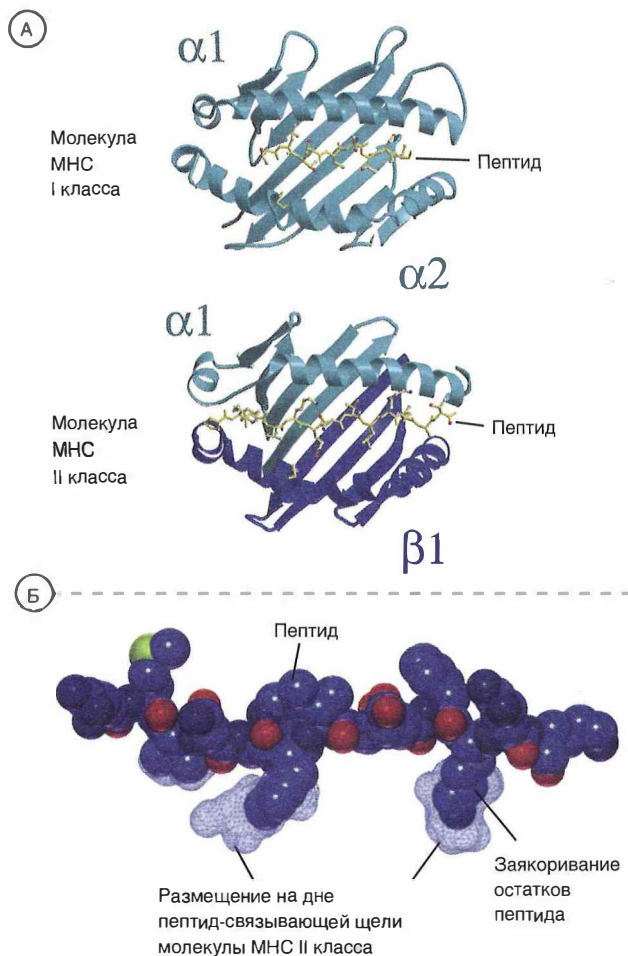


Рис. 3.10. Связывание пептидов с молекулами главного комплекса гистосовместимости.

А. Вид сверху кристаллических структур молекул главного комплекса гистосовместимости показывает, как пептиды (окрашены в желтый цвет) располагаются на дне пептид-связывающих щелей и доступны для распознавания Т-клетками. Б. Вид сбоку среза пептида, связанного с молекулой главного комплекса гистосовместимости II класса показывает, как закрепленные остатки пептида расположены в щели молекулы главного комплекса гистосовместимости. (А. С разрешения Dr. P. Bjorkman, Калифорнийский технологический институт, Пасадена, Калифорния. Б. По материалам Scott C.A., Peterson P.A., Teyton L., Wilson I.A. Кристаллические структуры пептидных комплексов показывают, что высокая аффинность может быть достигнута без обширного заякоривания остатков пептида, *Immunity* 8:319–329, 1998. Copyright Cell Press; with permission)

пировании, аллели индивида могут называться HLA-A*0201, что относится к подтипу 01 HLA-A2, или HLA-DRB1*0401, что относится к подтипу 01 гена *DR4B1* и т.д.

Связывание пептидов с молекулами главного комплекса гистосовместимости

Пептид-связывающие бороздки молекул ГКГС связывают пептиды, полученные из белковых антигенов, и представляют эти пептиды для распознавания Т-клетками (рис. 3.10).

На дне пептид-связывающих углублений большинства молекул ГКГС имеются карманы. Некоторые из аминокислот пептидных антигенов встраиваются в карманы ГКГС и фиксируют пептиды в бороздке молекулы ГКГС; эти аминокислоты называются якорными остатками. Другие остатки связанных пептидов смещаются вверх и распознаются антигенными рецепторами Т-клеток.

Несколько характеристик взаимодействия пептидных антигенов с молекулами ГКГС важны для понимания функции представления пептидов молекулами ГКГС (рис. 3.11).

Каждая молекула ГКГС может одновременно презентовать только один пептид, поскольку имеется только один связывающий участок, но каждая молекула ГКГС потенциально способна презентовать множество различных пептидов. До тех пор пока карман молекулы ГКГС могут вмещать якорные остатки для закрепления пептида, этот пептид может представляться молекулой ГКГС. Поэтому только один из двух остатков пептида определяет, свяжется ли пептид с ключом конкретной молекулы ГКГС. По этой причине говорят, что эти молекулы обладают широкой специфичностью к связыванию пептидов; каждая молекула ГКГС может связывать множество пептидов до тех пор, пока они обладают оптимальной длиной и аминокислотной последовательностью. Эта широкая специфичность важна для функции представления пептидов молекулами ГКГС, поскольку у каждого индивида имеется лишь немного разных молекул

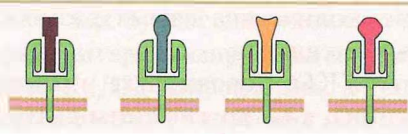
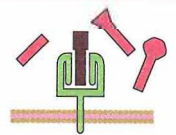
Характеристика	Значение	
Широкая специфичность	Многие различные пептиды могут связываться с одной и той же молекулой МНС	
Каждая молекула МНС одновременно представляет один пептид	Каждая Т-клетка отвечает на один пептид, связанный с молекулой МНС	
Молекулы МНС связывают только пептиды	МНС -рестриктированные Т-клетки отвечают преимущественно на белковые антигены*	<p>Белки → Пептиды → МНС</p> <p>Липиды → МНС</p> <p>Углеводы Сахара → МНС</p> <p>Нуклеиновые кислоты → МНС</p>
Молекулы МНС I и II классов предъявляют пептиды из разных клеточных компартментов	Молекулы МНС I и II классов обеспечивают иммунологический надзор за микробами в различных участках	<p>МНС I класса: Цитозольный белок → Протеасома → Пептиды из цитозольных белков → МНС I класса</p> <p>МНС II класса: Эндосома/лизосома → Пептиды интернализованных белков в эндоцитозных везикулах → МНС II класса</p> <p>Эндоцитоз внеклеточного белка → МНС II класса</p>
Для стабильной экспрессии молекулы МНС на поверхности клетки необходимо связывание пептида	На клеточной поверхности для распознавания Т-клетками экспрессируются только загруженные пептидами молекулы МНС	<p>МНС I класса + Пептид → МНС I класса со связанным пептидом</p> <p>МНС II класса + Пептид → «Пустая» молекула МНС</p>
Очень медленная скорость	Молекула МНС представляет связанный пептид достаточно долго для локализации Т-клеткой	<p>β-2 микроглобулин + α + Пептид → МНС I класса со связанным пептидом</p> <p>МНС I класса со связанным пептидом → Дни</p>

Рис. 3.11. Характеристики связывания пептида с молекулами главного комплекса гистосовместимости. Некоторые важные характеристики связывания пептида с молекулами главного комплекса гистосовместимости с их значимостью для иммунных ответов. *Некоторые небольшие химические вещества и ионы тяжелых металлов могут непосредственно изменять молекулы главного комплекса гистосовместимости и распознаются Т-клетками

ГКГС, которые должны быть способны презентовать конкретные пептиды, полученные из огромного количества самых разнообразных белковых антигенов.

Молекулы ГКГС связывают преимущественно пептиды, а не другие типы антигенов. Среди различных классов молекул только пептиды обладают структурными характеристиками зарядов, которые позволяют им связываться с бороздками молекул ГКГС. Вот почему ГКГС-рестриктированные $CD4^+$ Т-клетки и $CD8^+$ Т-клетки могут распознавать и отвечать на белковые антигены — естественные источники пептидов. Кроме того, ГКГС участвует в реакциях Т-клеток на некоторые непептидные антигены, такие как небольшие молекулы и ионы металлов. Далее в этой главе кратко рассматривается распознавание таких антигенов.

Молекулы ГКГС приобретают свой пептидный груз во время биосинтеза, сборки и транспорта в клетках. Поэтому молекулы ГКГС представляют пептиды, полученные из белковых антигенов, которые находятся внутри клеток организма (продуцируются внутри клеток или поглощаются из окружающей среды). Это объясняет, почему ГКГС-рестриктированные Т-клетки распознают микробы, связанные с клетками, а не свободные антигены в кровотоке, тканевых жидкостях и просветах слизистой. Молекулы ГКГС I класса закрепляют пептиды из цитозольных белков, а молекулы ГКГС II класса — из белков, которые находятся во внутриклеточных везикулах. Механизмы и значение этих путей связи пептидов с ГКГС рассматриваются ниже.

На клеточных поверхностях стабильно экспрессируются только загруженные пептидами молекулы ГКГС. Причина этого заключается в том, что молекулы ГКГС для достижения стабильной структуры должны собирать свои цепи и связанные пептиды, а ненагруженные молекулы распадаются внутри клеток. Это требование связывания пептидов гарантирует, что только полезные молекулы ГКГС, то есть те, которые представляют пептиды, экспрессируются на клеточных поверхностях для распознавания Т-клетками. Как только пептиды связываются с молекулами ГКГС, они оста-

ются связанными в течение длительного времени, некоторые пептиды — несколько дней. Замедленная скорость гарантирует, что после захвата пептидов молекулами ГКГС они будут представлять пептид достаточно долго, чтобы обеспечить возможность распознавания конкретной Т-клеткой комплекса пептид–ГКГС, обнаружения связанного пептида и инициирования ответа.

У каждого индивида молекулы ГКГС могут представлять пептиды, полученные из собственных белков индивида, а также пептиды чужеродных (микробных белков). Эта неспособность молекул ГКГС отличать собственные антигены от чужеродных антигенов вызывает два вопроса. Во-первых, в любой момент времени количество собственных белков в АПК, по-видимому, намного превышает количество микробных белков. Тогда почему имеющиеся молекулы ГКГС не заняты постоянно собственными пептидами и не способны к презентации чужеродных антигенов? Вероятно, ответ заключается в том, что новые молекулы ГКГС постоянно синтезируются, готовы к приему пептидов и умело захватывают все пептиды, присутствующие в клетках. Кроме того, отдельной Т-клетке может понадобиться увидеть пептид, представленный всего лишь 0,1–1% от примерно 10^5 молекул ГКГС на поверхности АПК, поэтому даже немногочисленных молекул ГКГС, представляющих пептид, достаточно для инициирования иммунного ответа. Помимо этого, во время вирусных инфекций подавляется синтез белков организма хозяина и преобладают вирусные белки, поэтому они преимущественно презентуются молекулами ГКГС. Вторая проблема состоит в том, что если молекулы ГКГС постоянно представляют собственные пептиды, то почему не вырабатываются иммунные ответы на собственные антигены, так называемые аутоиммунные ответы? Ответ заключается в том, что Т-клетки, специфичные к собственным антигенам, либо убиваются, либо инактивируются (см. главу 9). Таким образом, Т-клетки постоянно патрулируют в организме, изучая связанные с ГКГС пептиды, и если есть инфекция, то отвечают только те Т-клетки,

которые распознают микробные пептиды, в то время как Т-клетки, специфичные к собственным пептидам, либо отсутствуют, либо были предварительно инактивированы.

Молекулы ГКГС способны представлять пептиды, но не интактные белковые антигены, которые слишком велики, чтобы встроиться в щель ГКГС. Поэтому должны существовать механизмы превращения естественных белков в пептиды, способные связываться с молекулами ГКГС. Это превращение, называемое **процессингом антигена**, описано ниже.

ПРОЦЕССИНГ И ПРЕЗЕНТАЦИЯ БЕЛКОВЫХ АНТИГЕНОВ

Процессинг цитозольных белков всех ядро-содержащих клеток происходит в протеолити-

ческих комплексах, называемых протеасомами, и они представляются молекулами ГКГС I класса, тогда как процессинг внеклеточных белков, которые интернализированы специализированными АПК (ДК, макрофагами, В-клетками) происходит в поздних эндосомах и лизосомах, и они представляются молекулами ГКГС II класса (рис. 3.12). Эти два пути процессинга антигенов включают различные клеточные белки (рис. 3.13). Они предназначены для анализа всех белков, присутствующих во внеклеточном и внутриклеточном пространствах. Кроме того, разделение путей процессинга антигенов гарантирует, что разные классы Т-лимфоцитов распознают антигены различных компартментов. Далее мы рассмотрим механизмы процессинга антигенов, начиная с пути ГКГС I класса.

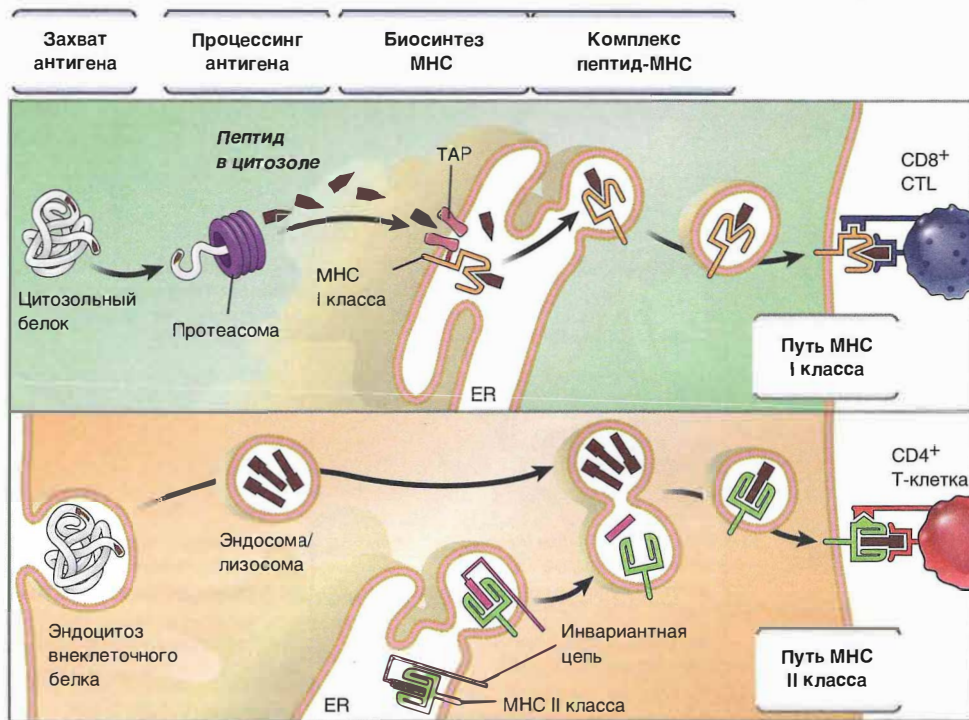


Рис. 3.12. Пути внутриклеточного процессинга белковых антигенов.

Путь главного комплекса гистосовместимости I класса направлен на превращение цитозольных белков в пептиды, которые связываются с молекулами главного комплекса гистосовместимости I класса для распознавания CD8⁺ Т-клетками. Путь главного комплекса гистосовместимости II класса направлен на процессирование эндоцитированных белковых антигенов, в везикулах антиген-презентирующих клеток, с последующим введением пептидов в молекулы главного комплекса гистосовместимости II класса для презентации CD4⁺ Т-клетками. CTL — цитотоксичные Т-лимфоциты; ER — эндоплазматический ретикулум; TAP — транспортер, связанный с процессингом антигенов

Процессинг цитозольных антигенов для представления молекулами главного комплекса гистосовместимости I класса

К основным этапам презентации антигенов молекулами ГКГС I класса относятся мечение антигенов в цитозоле или ядре для протеолиза, протеолитическое образование пептидных фрагментов антигена с помощью специализированного комплекса цитозольных ферментов, транспорт пептидов в эндоплазматический ретикулум, связывание пептидов вновь синтезированными молекулами I класса и перенос комплексов пептиды-ГКГС на клеточную поверхность (рис. 3.14).

Протеолиз цитозольных белков

Пептиды, которые связываются с молекулами ГКГС I класса, образуются из цитозольных белков после расщепления посредством убиквитин-протеасомного пути. Антигенные белки могут приготавливаться в цитоплазме из вирусов, живущих в инфицированных клетках, из некоторых фагоцитированных микробов, которые могли транспортироваться из фагосом в цитозоль, из продуктов мутировавших, или измененных генов организма хозяина, которые кодируют цитозольные либо ядерные белки, как в случае опухолей. Все эти белки, а также собственные неправильно свернутые цитозольные и ядерные белки направлены на протеолитическое расщепление посредством убиквитин-протеасомного пути. Эти белки

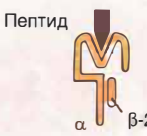

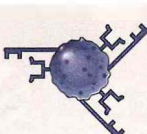
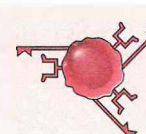
Характеристика	Путь МНС I класса	Путь МНС II класса
Состав стабильного комплекса пептид-МНС	Полиморфная α цепь МНС, β 2-микроглобулин, пептид  α β -2 микроглобулин	Полиморфные α - и β -цепи МНС, пептид  α β
Клетки, которые экспрессируют этот МНС	Все ядросодержащие клетки	Дендритные клетки, мононуклеарные фагоциты, В-лимфоциты, эндотелиальные клетки, эпителий тимуса
Отвечающие Т-клетки	CD8 ⁺ Т-клетки 	CD4 ⁺ Т-клетки 
Источник белковых антигенов	Цитозольные белки (преимущественно синтезированные в клетке; могут поступать в цитозоль из фагосом)	Эндосомальные/лизосомальные белки (преимущественно интернализованы из внеклеточного пространства)
Ферменты, отвечающие за образование пептидов	Протеазные компоненты протеасомы в цитозоле	Эндосомальные и лизосомальные протеазы (например, катепсины)
Участок, где МНС загружается пептидом	Эндоплазматический ретикулум	Поздние эндосомы и лизосомы
Молекулы, участвующие в транспорте пептидов и их загрузке в МНС	Транспортер, связанный с процессингом антигенов (TAP)	Инвариантная цепь, DM

Рис. 3.13. Характеристики путей процессинга антигенов.

Некоторые сравнительные характеристики двух основных путей процессинга антигенов. ГКГС — главный комплекс гистосовместимости; TAP — транспортер, связанный с процессингом антигенов

разворачиваются, ковалентно маркируются множеством копий убиквитина и продвигаются через белковый комплекс, называемый **протеасомой**, который состоит из пакетированных колец протеолитических ферментов. Протеасома расщепляет линейные белки до пептидов. В клетках, которые были подвергнуты воздействию воспалительных цитокинов (как при инфекции), ферментный состав протеасом изменяется. В результате эти клетки становятся очень эффективными при расщеплении цитозольных и ядерных белков до пептидов, размер и свойства последовательно-

стей которых позволяют им связываться с молекулами ГКГС I класса.

Связывание пептидов с молекулами главного комплекса гистосовместимости I класса

Для того чтобы образовались комплексы пептид–ГКГС, пептиды должны быть транспортированы в эндоплазматический ретикулум (ER). Пептиды, продуцируемые посредством протеасомного расщепления, находятся в цитозо-

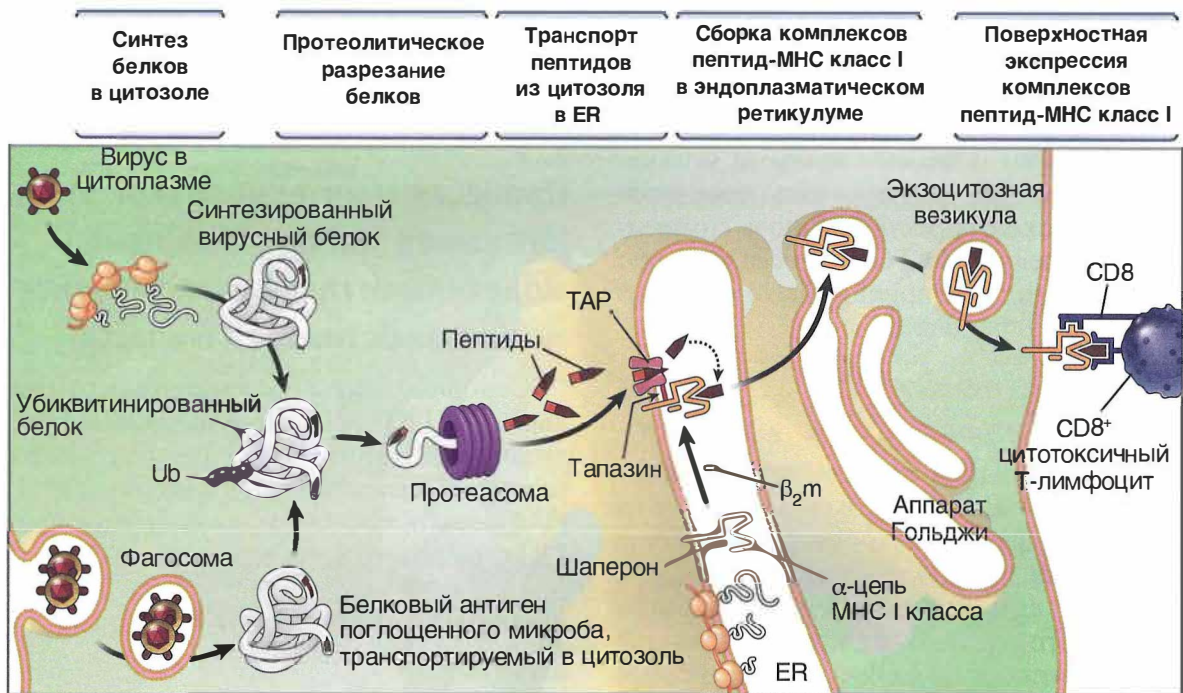


Рис. 3.14. Этапы процессинга цитозольных антигенов для главного комплекса гистосовместимости I класса.

Белки поступают в цитоплазму клеток либо в результате эндогенного синтеза микроорганизмами, такими как вирусы, которые обитают в цитозоле (или в ядре, не показано) инфицированных клеток, либо из микробов, которые поглощаются, антигены которых транспортируются в цитозоль (процесс перекрестной презентации, описанной ниже). Цитоплазматические белки подвергаются разворачиванию, присоединению убиквитина и затем нарезке в протеасомах. Образующиеся пептиды перемещаются транспортером, связанным с процессингом антигенов (TAP) в эндоплазматический ретикулум (ER), где пептиды могут быть подвергнуты дополнительной обработке. Вновь синтезированные молекулы главного комплекса гистосовместимости I класса сначала стабилизируются шаперонами и прикрепляются к TAP посредством связующего белка, называемого тапазином, таким образом, что молекулы главного комплекса гистосовместимости локализованы стратегически для прикрепления антигенных пептидов, перенесенных в ER посредством TAP. Комплексы пептид–главный комплекс гистосовместимости I класса транспортируются на поверхность клетки и распознаются CD8⁺ Т-клетками. Ub — убиквитин; β_{2m} — β_2 -микроглобулин

ле, тогда как молекулы ГКГС синтезируются в эндоплазматическом ретикулуме, и им необходимо встретиться. Эту транспортную функцию выполняет молекула, называемая **транспортером, связанным с процессингом антигенов (ТАР)**, локализованная в мембране эндоплазматического ретикулума.

ТАР связывает образованные протеасомой пептиды на цитозольной мембране эндоплазматического ретикулума, после чего перемещает их внутрь эндоплазматического ретикулума. Вновь синтезированные молекулы ГКГС I класса, не содержащие связанные пептиды, ассоциируются с белком тапазином, который сцепляет их с молекулами ТАР в мембране эндоплазматического ретикулума.

Таким образом, как только пептиды проникают в эндоплазматический ретикулум, они могут быть легко захвачены пустыми молекулами ГКГС I класса (как показано ниже, в эндоплазматическом ретикулуме вновь синтезированные молекулы ГКГС II класса не могут связывать пептиды по причине ассоциированной инвариантной цепи).

Перенос пептидных-ГКГС комплексов на поверхность клетки

Загрузка пептидами стабилизирует молекулы ГКГС I класса, которые экспортируются на клеточную поверхность. Как только молекула ГКГС I класса прочно связывается с одним из пептидов, сформированным посредством протеасомного расщепления, и доставляется в эндоплазматический ретикулум с помощью ТАР, этот комплекс пептид–ГКГС становится стабильным и доставляется на поверхность клетки. Если молекула ГКГС не обнаруживает пептид, который она может связать, пустая молекула является нестабильной и со временем распадается в эндоплазматическом ретикулуме. Один белковый антиген может быть источником множества пептидов, и лишь немногие из них (вероятно, только один или два из каждого антигена) могут связываться с присутствующими в организме индивида молекулами ГКГС и обладают потенциалом стимулировать у этого индивида иммунные

ответы. Комплексы пептид–ГКГС I класса распознаются $CD8^+$ Т-клетками. Эволюционную борьбу между микробами и их хозяевами наглядно демонстрируют развившиеся у вирусов многочисленные стратегии блокирования пути презентации антигенов ГКГС I класса. Эти стратегии включают удаление из эндоплазматического ретикулума вновь синтезированных молекул ГКГС, ингибирование транскрипции генов ГКГС и блокирование транспорта пептидов ТАР. Посредством ингибирования пути ГКГС I класса вирусы уменьшают презентацию своих собственных антигенов $CD8^+$ Т-клеткам и таким образом могут ускользать от адаптивной иммунной системы. Эти механизмы ускользания от иммунологического надзора рассматриваются в главе 6.

Процессинг интернализированных антигенов при представлении молекулами главного комплекса гистосовместимости II класса

Основные этапы презентации пептидов молекулами ГКГС II класса включают интернализацию антигена, протеолиз в эндоцитозных везикулах, связь пептидов с молекулами ГКГС II класса и транспорт комплексов пептид–ГКГС на поверхность клетки (рис. 3.15).

Интернализация и протеолиз антигенов

Антигены, предназначенные для пути ГКГС II класса, как правило, интернализуются из внеклеточного пространства. ДК и макрофаги могут поглощать внеклеточные микробы и микробные белки посредством нескольких механизмов, включая фагоцитоз и опосредованный рецепторами эндоцитоз. Микробы могут связываться с поверхностными рецепторами, специфичными к микробным продуктам, или с рецепторами, которые распознают антитела либо продукты активации системы комплемента (опсонины), прикрепленные к микробам. В-лимфоциты эффективно интернализу-

ют белки, которые специфически связываются с антигенными рецепторами клетки (см. главу 7). Некоторые АПК, особенно ДК, могут также подвергать белки пиноцитозу при отсутствии события специфического распознавания. После интернализации в АПК посредством какого-либо из этих путей микробные белки поступают во внутриклеточные везикулы, называемые эндосомами, или фагосомами, которые закисляются и сливаются с лизосомами. В этих везикулах белки расщепляются под воздействием протеолитических ферментов, образуя множество пептидов с разной длиной и последовательностями.

Связывание пептидов с молекулами главного комплекса гистосовместимости II класса

Пептиды связываются со вновь синтезированными молекулами ГКГС II класса в специализированных везикулах. АПК, экспрессирующие ГКГС II класса, постоянно синтезируют эти молекулы ГКГС в эндоплазматическом ретикулуме. Каждая вновь синтезированная молекула ГКГС II класса несет в себе прикрепленный белок, называемый **инвариантной цепью** (Ii), которая содержит последовательность

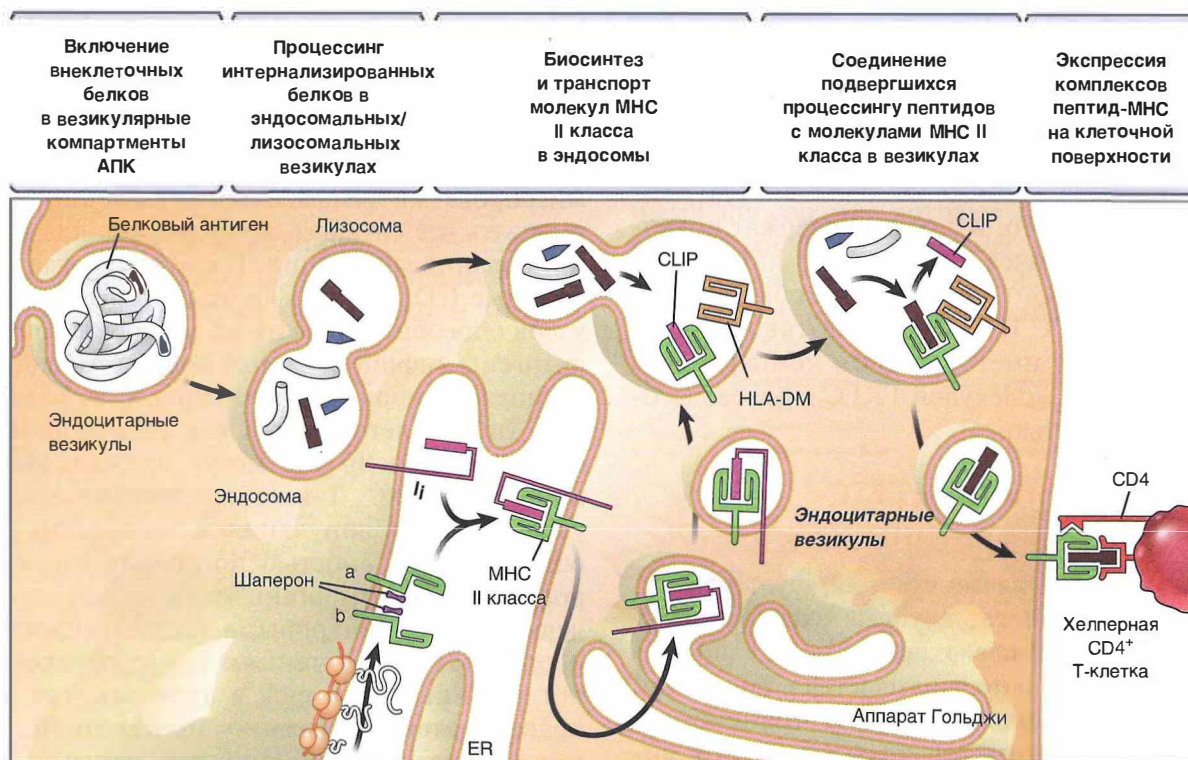


Рис. 3.15. Этапы процессинга интернализированных в везикулы антигенов для включения в главный комплекс гистосовместимости II класса.

Белковые антигены поглощаются антиген-презентирующими клетками в везикулы, где они расщепляются до пептидов. В те же везикулы переносятся синтезированные молекулы главного комплекса гистосовместимости II класса, из которых удаляется пептид инвариантных цепей (CLIP), который закрывал щель, предназначенную для антигенных пептидов. Затем эти молекулы главного комплекса гистосовместимости II класса могут связываться с пептидами, полученными из эндоцитированного белка. Молекулы DM способствуют удалению CLIP и последующему связыванию антигенного пептида. Комплексы пептид-главный комплекс гистосовместимости II класса транспортируются на клеточную поверхность и распознаются CD4⁺ Т-клетками. ER — эндоплазматический ретикулум; Ii — инвариантная цепь

* Комплекс МНС II класса презентует пептид Т-клеткам CD4⁺: Т-хелперам или Т-регуляторам (супрессорам).

Примеч. научн. ред.

под названием пептид-инвариантной цепи II класса (CLIP), закрывающую пептид-связывающую щель молекулы II класса, в связи с чем синтезированная молекула II класса блокируется и противодействует допуску пептидов в эндоплазматическом ретикулуме, которые предназначены для связывания с молекулами ГКГС I класса (рассматривалось выше). Эта молекула II класса с ассоциированной $I\alpha$ мигрирует в эндоплазматический ретикулум через аппарат Гольджи, а затем вместо перемещения непосредственно на цитоплазматическую мембрану направляется цитозольным хвостом инвариантной цепи в закисленные везикулы (эндосомы и лизосомы).

В этом компартменте инвариантная цепь распадается, оставляя в пептид-связывающем углублении только CLIP. Поглощенные белки расщепляются в том же компартменте до пептидов. Кроме того, везикулы содержат подобный ГКГС II класса белок под названием DM, функция которого заключается в обмене CLIP молекулы ГКГС II класса на другие пептиды, которые могут иметься в этом компартменте и связываться молекулой ГКГС с более высокой аффинностью.

Перенос пептидных ГКГС-комплексов на поверхность клетки

Загрузка пептидами стабилизирует молекулы ГКГС II класса, которые экспортируются на клеточную поверхность. Если молекула II класса правильно связывается с пептидом, комплекс стабилизируется и транспортируется на поверхность клетки, где его может распознать $CD4^+$ Т-клетка. Молекулы II класса, не обнаруживавшие пептиды, с которыми они могут связаться, со временем расщепляются лизосомными протеазами. Как и в случае пути I класса, лишь немногие из пептидов, образующихся из какого-либо белкового антигена, могут связываться с молекулами ГКГС, имеющимися у индивида, и стимулировать иммунные ответы у каждого индивида.

Перекрестная презентация интернализированных антигенов $CD8^+$ Т-клеткам

Некоторые ДК могут презентировать поглощенные антигены на молекулах ГКГС I класса $CD8^+$ Т-лимфоцитам. Этот путь презентации антигенов противоречит общему правилу АПК, заключающемуся в том, что большинство интернализированных белков представляются молекулами ГКГС II класса $CD4^+$ Т-клеткам. Для первоначального ответа наивных $CD8^+$ Т-клеток, аналогично $CD4^+$ клеткам, необходимо, чтобы антигены презентовались зрелыми ДК в лимфатических узлах, по которым циркулируют наивные Т-клетки. Однако некоторые вирусы могут инфицировать только конкретные типы клеток, а не ДК, и эти инфицированные клетки не могут мигрировать в лимфатические узлы или генерировать все сигналы, необходимые для инициирования активации Т-клеток. Тогда как наивные $CD8^+$ Т-лимфоциты лимфатических узлов способны отвечать на внутриклеточные антигены инфицированных клеток. Аналогично опухоли происходят из множества различных типов клеток, тогда как разнообразные опухолевые антигены могут презентоваться наивным $CD8^+$ Т-клеткам лимфатических узлов ДК. Субпопуляция классических ДК обладает способностью поглощать инфицированные клетки организма, мертвые опухолевые клетки, микробы, а также микробные и опухолевые антигены и транспортировать поглощенные антигены в цитозоль, где они подвергаются процессингу протеасомой. Затем образующиеся антигенные пептиды поступают в эндоплазматический ретикулум и связываются с молекулами I класса, которые представляют антигены для распознавания $CD8^+$ Т-лимфоцитами (рис. 3.16). Этот процесс называется **перекрестной презентацией** (или перекрестным праймингом), указывает, что ДК могут презентовать антигены других инфицированных и умирающих клеток или клеточных фрагментов и праймировать (или активировать) наивные $CD8^+$ Т-лимфоциты,

специфичные к этим антигенам. После дифференцировки $CD8^+$ Т-клеток в ЦТЛ они убивают инфицированные клетки организма и опухолевые клетки без необходимости в ДК и сигналах, иных, нежели распознавание антигена (см. главу 6). Тот же путь перекрестной презентации задействован при иницировании ответов $CD8^+$ Т-клеток на некоторые антигены при трансплантации органов (см. главу 10).

Физиологическое значение презентации антигенов, ассоциированной с главным комплексом гистосовместимости

Многие основные характеристики Т-клеточно-опосредованного иммунитета тесно связаны с функцией представления пептидов молекулами ГКГС.

Рестрикция Т-клеточного распознавания ГКГС-ассоциированными пептидами гарантирует, что Т-клетки распознают и ответят

только на связанные с клетками антигены. Это обусловлено тем, что молекулы ГКГС являются белками клеточной мембраны и тем, что загрузка пептидами и последующая экспрессия молекул ГКГС зависят от этапов внутриклеточного биосинтеза и сборки. Иными словами, молекулы ГКГС могут быть загружены пептидами только внутри клеток, где присутствуют внутриклеточные и поглощенные антигены. Поэтому Т-лимфоциты могут распознавать антигены внутриклеточных микробов, для чего необходимы Т-клеточно-опосредованные эффекторные механизмы, а также антигены, поглощенные из внеклеточного пространства, как те антигены, которые вырабатываются при гуморальных иммунных ответах.

Посредством разделения путей процессинга антигенов через ГКГС I и II класса иммунная система может отвечать на внеклеточные и внутриклеточные микробы разными способами, которые специализированы для защиты от этих микробов (рис. 3.17). Процессинг и представление осуществляют молекулы ГКГС I класса, которые экспрес-

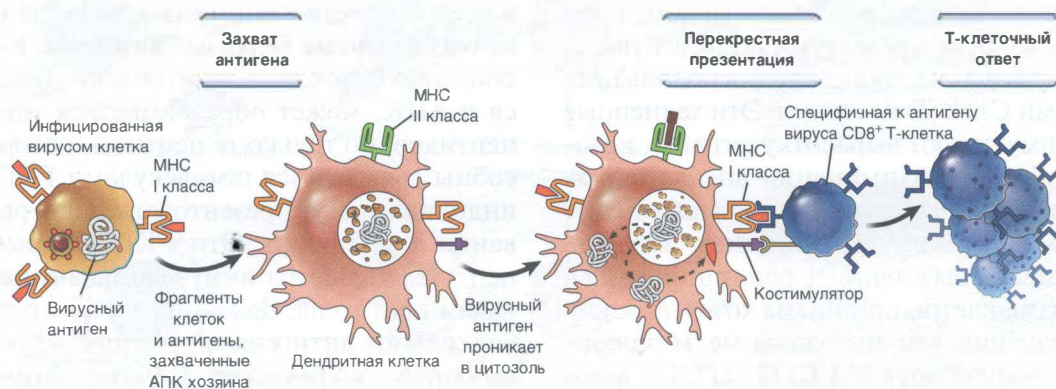


Рис. 3.16. Рестриктивная по главному комплексу гистосовместимости I класса перекрестная презентация дендритными клетками микробных антигенов из инфицированных клеток.

Фрагменты клеток, инфицированных внутриклеточными микроорганизмами (например, вирусами), или антигены, продуцируемые в этих клетках, поглощаются дендритными клетками, а антигены микроорганизмов расщепляются и презентуются в ассоциации с молекулами главного комплекса гистосовместимости I класса антиген-презентирующими клетками. Т-клетки распознают микробные антигены, экспрессируемые на антиген-презентирующих клетках, и Т-клетки активируются. По традиции термин «перекрестная презентация» (или перекрестное праймирование) относится к $CD8^+$ Т-клеткам (цитотоксичные Т-лимфоциты), распознающим антигены, презентуемые в молекулах главного комплекса гистосовместимости I класса (как показано); те же перекрестно-презентирующие антиген-презентирующие клетки могут представлять антигены микроба, связанные с главным комплексом гистосовместимости II класса, для распознавания хелперами $CD4^+$ Т-клетками

сируются во всех клетках, имеющих ядро, как и предполагается, поскольку они могут быть инфицированы одним или несколькими видами вирусов. Пептиды, ассоциированные с I классом, распознаются $CD8^+$ Т-лимфоцитами, которые дифференцируются в ЦТЛ. ЦТЛ убивают инфицированные клетки и искореняют инфекцию, что является самым эффективным механизмом элиминации цитоплазматических микробов. ЦТЛ убивают также опухолевые клетки, которые продуцируют цитозольные белки мутировавших генов. Многие бактерии, грибы и даже внеклеточные вирусы, как правило, захватываются и поглощаются макрофагами, а их антигены презентуются молекулами II класса. Вследствие специфичности $CD4$ к ГКГС II класса, пептиды, ассоциированные со II классом, распознаются $CD4^+$ Т-лимфоцитами, которые выступают в качестве хелперных клеток. Эти Т-клетки помогают макрофагам разрушать поглощенные микробы, тем самым активируя эффекторный механизм, который может элиминировать микробы, интернализованные из внеклеточного пространства. В-лимфоциты поглощают белковые антигены микробов, а также презентуют подвергнувшиеся процессингу пептиды для распознавания хелперными $CD4^+$ Т-клетками. Эти хелперные клетки стимулируют выработку антител, которые способствуют элиминации внеклеточных микробов. Ни фагоциты, ни антитела неэффективны против внутриклеточных вирусов, которые могут выживать и реплицироваться в цитоплазме клеток организма хозяина; клетки, содержащие эти цитозольные микроорганизмы, элиминируются $CD8^+$ ЦТЛ. Таким образом, характер защитного иммунного ответа на различные микроорганизмы оптимизируется посредством сочетания нескольких характеристик презентации антигенов и распознавания Т-клетками: путей процессинга везикулярных и цитозольных антигенов, клеточной экспрессии молекул ГКГС I и II класса, специфичности корецепторов $CD8$ и $CD4$ молекул I и II класса, а также функций $CD8^+$ клеток в качестве ЦТЛ и $CD4^+$ клеток в качестве хелперных клеток. Функция привязыва-

вания типа микроба к одному из двух путей процессинга антигенов важна, поскольку антигенные рецепторы Т-клеток не могут различать внутриклеточные и внеклеточные микробы. Действительно, как указывалось выше, один и тот же вирус может быть внеклеточным на раннем этапе инфекции и становится внутриклеточным после становления инфекции. Во время его внеклеточного существования с вирусом борются антитела и фагоциты, выработка и функции которых стимулируются хелперными Т-клетками, но как только вирус укореняется в цитоплазме клеток, его эрадикация может быть осуществлена только путем ЦТЛ-опосредованного киллинга инфицированных клеток. Разделение путей презентации антигенов I и II классом обеспечивает надлежащий, специализированный иммунный ответ, направленный против микроорганизмов, локализованных в разных участках.

Структурные ограничения связывания пептидов разными молекулами ГКГС, включая длину и якорные остатки, являются причиной иммунодоминирования некоторых пептидов, полученных из сложных белковых антигенов, и неспособности некоторых индивидов отвечать на определенные белковые антигены. Когда какой-либо белок протеолитически расщепляется в АПК, может образовываться множество пептидов, но только те пептиды, которые способны связываться с молекулами ГКГС этого индивида, могут презентоваться для распознавания Т-клетками. Эти ГКГС-связывающие пептиды являются **иммунодоминантными** пептидами антигена. Даже микробы со сложными белковыми антигенами экспрессируют ограниченное количество иммунодоминантных пептидов. Было предпринято много попыток идентификации этих пептидов с целью разработки вакцин, но нелегко выбрать небольшое количество пептидов какого-либо микроба, которые были бы иммуногенными для большого количества людей, по причине громадного полиморфизма молекул ГКГС в популяции. Кроме того, полиморфизм ГКГС означает, что некоторые индивиды не могут экспрессировать молекулы ГКГС, способные связать какой-либо пептид, полученный из конкрет-

ного антигена. Эти индивиды будут нереспондерами в отношении этого антигена. Одним из самых первых наблюдений, указавших на физиологическое значение ГКГС, было обнаружение того, что некоторые инбредные животные не отвечают на простые белковые антигены, а реактивность (или ее отсутствие)

обозначена генами, называемыми генами иммунного ответа (Ir), которые, как было доказано позднее, являются генами ГКГС II класса.

Наконец, следует отметить, что Т-клетки также распознают и реагируют на небольшие молекулы и даже ионы металлов ГКГС-рестриктированным образом. Действительно,

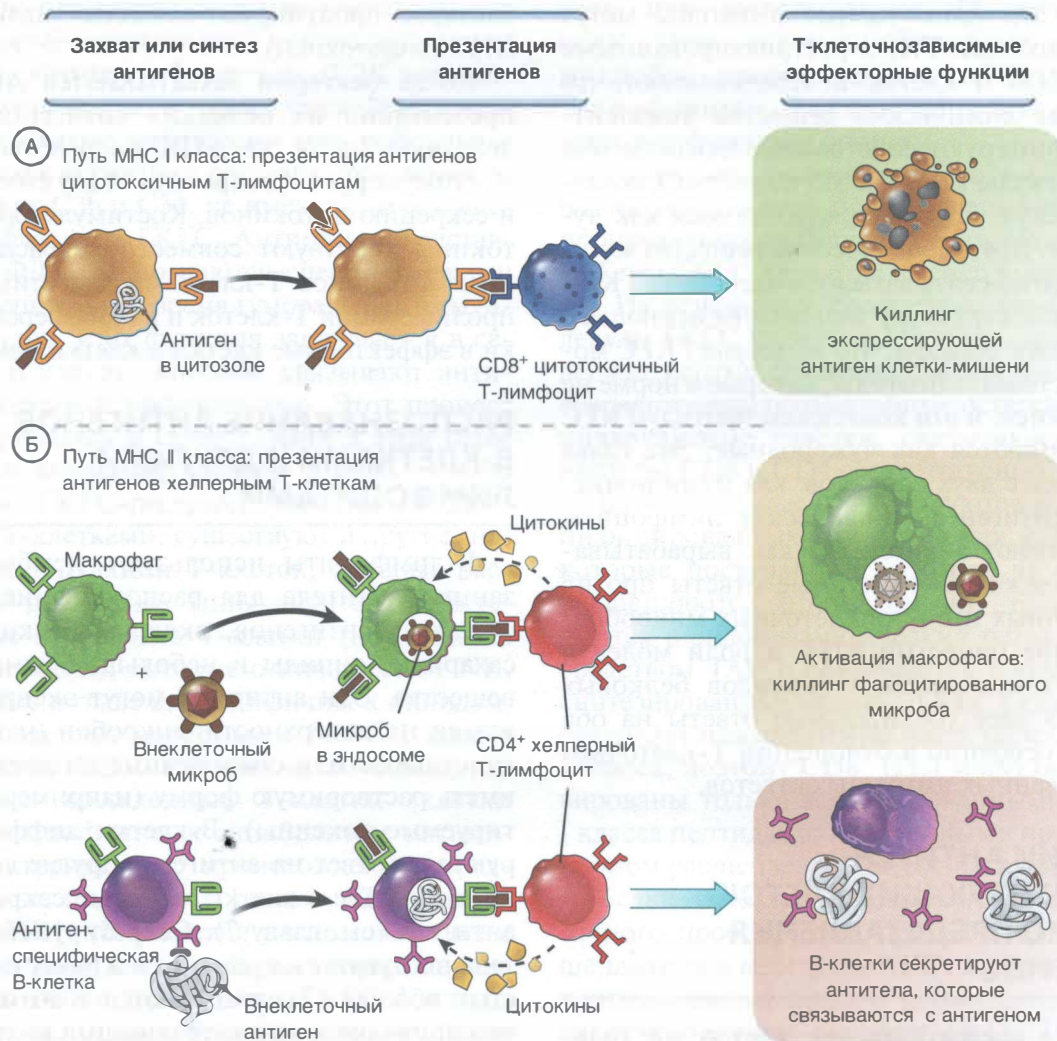


Рис. 3.17. Роль ассоциированной с ГКГС презентации антигенов в распознавании микробных антигенов CD8⁺ и CD4⁺ эффекторными Т-клетками.

А. Живущие в цитоплазме инфицированных клеток микробы содержат белки, которые процессируются до антигенов в составе главного комплекса гистосовместимости I класса. Эти антигены распознаются CD8⁺ цитотоксичными Т-лимфоцитами, функция которых заключается в киллинге инфицированных клеток. Б. Белки из фагоцитированных макрофагами и В-лимфоцитами микробов процессируются как антигены для включения их в главный комплекс гистосовместимости II класса. Эти антигены распознаются CD4⁺ хелперными Т-лимфоцитами, функция которых заключается в активации макрофагов с целью разрушения фагоцитированных микробов и активации В-клеток для выработки антител к внеклеточным микробам и токсинам

воздействие некоторых небольших молекул, используемых в качестве терапевтических средств, и таких металлов, как никель и бериллий, часто приводит к патологическим Т-клеточным реакциям (так называемые реакции гиперчувствительности; см. главу 11). Существует несколько способов, посредством которых эти непептидные антигены могут быть распознаны ГКГС-рестриктированными $CD4^+$ и $CD8^+$ Т-клетками. Предполагают, что некоторые химические вещества ковалентно модифицируют собственные пептиды или сами молекулы ГКГС, и это приводит к созданию молекул, которые распознаются как чужеродные. Другие химические вещества могут нековалентно связываться с молекулами ГКГС и изменять структуру пептид-связывающего ключа таким образом, что молекула ГКГС может представлять пептиды, которые в норме не презентуются, и эти комплексы пептид–ГКГС воспринимаются как чужеродные. Эта глава начиналась с двух вопросов: как немногочисленные антиген-специфические лимфоциты обнаруживают антигены и как вырабатываются надлежащие иммунные ответы против внеклеточных и внутриклеточных микробов? Понимание биологии АПК и роли молекул ГКГС в представлении пептидов белковых антигенов дает убедительные ответы на оба вопроса, особенно в отношении Т-клеточно-опосредованных иммунных ответов.

ФУНКЦИИ АНТИГЕН-ПРЕЗЕНТИРУЮЩИХ КЛЕТОК, ПОМИМО ПРЕДСТАВЛЕНИЯ АНТИГЕНОВ

Антиген-презентирующие клетки не только представляют пептиды для распознавания Т-клетками, но в ответ на микробы также экспрессируют дополнительные сигналы для активации Т-клеток.

Двухсигнальная гипотеза активации лимфоцитов была представлена в главах 1 и 2 (см. рис. 2.19), и мы вернемся к этой концепции, когда будем рассматривать ответы Т- и В-клеток в главах 5 и 7. Напомним, что

антиген является необходимым сигналом 1, а для Т-клеток сигнал 2 обеспечивают АПК, реагирующие на микробы. Экспрессия молекул АПК, которые служат вторыми сигналами активации лимфоцитов, является частью врожденного иммунного ответа на различные микробные продукты. Например, многие бактерии продуцируют вещество, называемое ЛПС (эндотоксин).

Когда бактерии захватываются АПК для презентации их белковых антигенов, ЛПС действует на те же АПК посредством TLR и стимулирует экспрессию костимуляторов и секрецию цитокинов. Костимуляторы и цитокины действуют совместно с распознаванием антигенов Т-клетками для стимуляции пролиферации Т-клеток и их дифференцировки в эффекторные клетки и клетки памяти.

РАСПОЗНАВАНИЕ АНТИГЕНОВ В-КЛЕТКАМИ И ДРУГИМИ ЛИМФОЦИТАМИ

В-лимфоциты используют мембраносвязанные антитела для распознавания разнообразных антигенов, включая белки, полисахариды, липиды и небольшие химические вещества. Эти антигены могут экспрессироваться на поверхности микробов (например, капсульные или оболочечные антигены) или иметь растворимую форму (например, секретлируемые токсины). В-клетки дифференцируются в ответ на антиген и другие сигналы, поступающие в клетки, которые секретируют антитела (см. главу 7). Секретируемые антитела поступают в кровоток и жидкости слизистых оболочек и связываются с антигенами, что приводит к их нейтрализации и элиминации. Антигенные рецепторы В-клеток и секретируемые антитела, как правило, распознают антигены нативной конформации, без необходимости процессинга антигенов или их представления специализированной системой. Макрофаги лимфатических синусов и ДК, прилегающих к фолликулам, могут захватывать антигены, которые поступают в лимфатические узлы, и презентовать антигены в интактной

(непроцессированной) форме В-лимфоцитам фолликулов. В богатых В-клетками лимфоидных фолликулах лимфатических узлов и селезенки содержится популяция клеток, называемых ФДК, функция которых заключается в представлении антигенов активированным В-клеткам. ФДК не являются клетками костномозгового происхождения или родственными ДК, которые осуществляют процессинг и презентацию антигенов Т-клеткам. ФДК экспрессируют рецепторы, которые связывают антигены, покрытые антителами или побочными продуктами активации системы комплемента, такими как C3b и C3d, не имеющими отношения к молекулам ГКГС. Антигены, представляемые ФДК, распознаются специфическими В-лимфоцитами во время гуморальных иммунных ответов, и их функция заключается в селекции В-клеток, которые связывают антигены с высокой аффинностью. Этот процесс рассматривается в главе 7. Хотя в этой главе основное внимание уделено распознаванию пептидов ГКГС-рестриктированными CD4⁺ и CD8⁺ Т-клетками, существуют и другие, небольшие популяции Т-клеток, которые распознают различные типы антигенов. Естественные киллерные Т-клетки (называемые НКТ-клетками), которые отличаются от НК, описанные в главе 2, специфичны к липидам, представляемым подобными ГКГС I класса молекулами CD1. Связанные со слизистой оболочкой врожденные Т-клетки (клетки MAIT) специфичны к метаболитам витамина В бактериального происхождения, представляемым подобными I классу ГКГС молекулами MR1. $\gamma\delta$ Т-клетки распознают самые разнообразные молекулы, некоторые из них представляются подобными ГКГС I класса молекулами, другим, по-видимому, не нужен специфический процессинг и представление. Функции этих клеток и значение их необычной специфичности не до конца изучены.

РЕЗЮМЕ

Индукция иммунных ответов на белковые антигены микробов зависит от специализированной системы захвата и представления

этих антигенов для распознавания немногочисленными наивными Т-клетками, специфичными к какому-либо антигену. Микробы и микробные антигены, которые проникают в организм через эпителий, захватываются ДК, локализованными в эпителии, и транспортируются в регионарные лимфатические узлы или захватываются ДК лимфатических узлов селезенки. Белковые антигены микробов представляются АПК наивным Т-лимфоцитам, которые рециркулируют по этим лимфоидным органам.

Молекулы, закодированные в ГКГС, выполняют функцию представления пептидов, происходящих из белковых антигенов.

Гены ГКГС являются высокополиморфными. Их основными продуктами являются молекулы ГКГС I класса и II класса, которые содержат пептид-связывающие углубления, где сосредоточены полиморфные остатки, а также инвариантные участки, связывающие рецепторы CD8 и CD4 соответственно.

Белки, которые продуцируются в цитозоле инфицированных и опухолевых клеток или которые поступают в цитозоль из фагосом, расщепляются протеасомами, транспортируются в эндоплазматический ретикулум посредством ТАР и связываются в углублениях синтезированных молекул ГКГС I класса. CD8 связывает инвариантную часть молекул ГКГС I класса, поэтому CD8⁺ ЦТЛ могут быть активированы только ассоциированными с ГКГС I класса пептидами, полученными при протеасомном расщеплении цитозольных белков.

Белки, которые поглощают АПК из внеклеточного пространства, протеолитически расщепляются в везикулах АПК, а образующиеся пептиды связываются с углублениями вновь синтезированных молекул ГКГС II класса. CD4 связывается с ГКГС II класса по той причине, что CD4⁺ хелперные Т-клетки могут активироваться только с ассоциированными с ГКГС II класса пептидами, полученными преимущественно из белков, расщепленных в везикулах, которые, как правило, являются поглощенными внеклеточными белками.

Роль молекул ГКГС в представлении антигенов гарантирует, что Т-клетки распознают

только ассоциированные с клетками белковые антигены и что надлежащий тип Т-клеток (хелперных или цитотоксичных) ответит на тот тип микроба, с которым лучше всего соединяются Т-клетки.

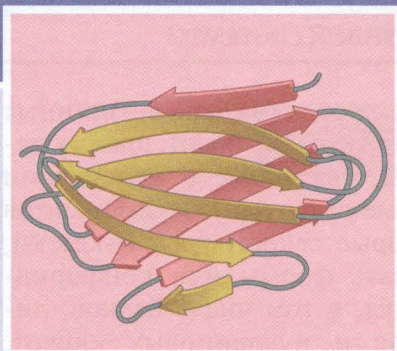
Микробы активируют АПК для экспрессии мембранных белков (костимуляторов) и секреции цитокинов, которые вырабатывают сигналы, функционирующие совместно с антигенами для стимуляции специфических

Т-клеток. Необходимое условие этих вторых сигналов гарантирует, что Т-клетки отвечают на микробные антигены, а не на безвредные немикробные вещества.

В-лимфоциты распознают белковые, а также небелковые антигены даже в своих нативных конформациях. ФДК представляют антигены В-клеткам зародышевого центра и выбирают В-клетки с высокой аффинностью во время гуморальных иммунных ответов.

ВОПРОСЫ ДЛЯ ОБСУЖДЕНИЯ

1. В каких органах сосредотачиваются антигены, когда они проникают через кожу? Какие типы клеток играют важную роль в этом процессе захвата антигенов?
2. Что такое молекулы ГКГС? Как называются молекулы ГКГС человека? Как были открыты молекулы ГКГС и в чем заключается их функция?
3. Чем различаются антигены, которые представляются молекулами ГКГС I класса и II класса?
4. Опишите последовательность событий, посредством которых молекулы ГКГС I класса и II класса присоединяют антигены для презентации.
5. Какие субпопуляции Т-клеток распознают антигены, презентованные молекулами ГКГС I и II класса? Какие молекулы на Т-клетках определяют их специфичность к пептидам, ассоциированным с молекулами ГКГС либо I, либо II класса?



Распознавание антигена адаптивной иммунной системой

Структура антигенных рецепторов лимфоцитов и развитие иммунных репертуаров

ПЛАН ГЛАВЫ

Антигенные рецепторы лимфоцитов	98	Механизмы V(D)J рекомбинации	113
Антитела	100	Формирование разнообразия иммуноглобулинов	
Связывание антигенов с антителами	104	и Т-клеточных рецепторов	115
Моноклональные антитела	105	Созревание и селекция В-лимфоцитов	116
Т-клеточные рецепторы антигенов.....	107	Ранние этапы созревания В-клеток.....	118
Распознавание антигена Т-клеточным		Роль комплекса пре-В-клеточных	
рецептором	107	рецепторов в созревании В-клеток	118
Развитие В- и Т-лимфоцитов	110	Завершение созревания В-клеток.....	119
Развитие лимфоцитов.....	111	Селекция зрелых В-клеток	120
Синтез разнообразных антигенных		Субпопуляции зрелых В-клеток.....	121
рецепторов	112	Созревание и селекция Т-лимфоцитов	121
Унаследованные гены антигенных		Ранние этапы созревания Т-клеток.....	121
рецепторов	113	Селекция зрелых Т-клеток	122
Соматическая рекомбинация и экспрессия		Резюме	123
генов антигенных рецепторов	113	Вопросы для обсуждения	124

Антигенные рецепторы играют решающую роль в созревании лимфоцитов из клеток-предшественников и во всех адаптивных иммунных ответах. При адаптивном иммунитете наивные лимфоциты распознают антигены и инициируют ответы, а эффекторные Т-клетки и антитела распознают антигены для выполнения своих функций.

В- и Т-лимфоциты экспрессируют различные рецепторы, которые распознают антигены: мембраносвязанные антитела на В-клетках и ТКР — на Т-лимфоцитах. Главная функция клеточных рецепторов в иммунной системе, как и в других биологических системах, заключается в обнаружении внешних стимуляторов и запуске ответов клеток, на которых экспрессируются рецепторы. Для распознавания цело-

го ряда разнообразных антигенов антигенные рецепторы лимфоцитов должны обладать способностью связывать и различать очень многие, часто близкородственные химические структуры. Антигенные рецепторы клонально распределены, это означает, что каждый клон лимфоцитов специфичен к определенному антигену и обладает уникальным рецептором, отличным от рецепторов всех других клонов (напомним, что *клон* состоит из родительской клетки и ее потомства). Общее количество разных клонов лимфоцитов очень велико, и общая их совокупность составляет иммунный **репертуар**. Несмотря на то что каждый клон В- и Т-лимфоцитов распознает разные антигены, антигенные рецепторы передают биохимические сигналы, которые по существу

одинаковы во всех лимфоцитах и не связаны со специфичностью.

Эти характеристики распознавания лимфоцитов и антигенных рецепторов вызывают следующие вопросы.

- Как антигенные рецепторы лимфоцитов распознают чрезвычайно разнообразные антигены и передают активирующие сигналы в клетки?
- Чем отличаются свойства распознавания антигенных рецепторов В- и Т-клеток?
- Как формируется огромное разнообразие рецепторных структур репертуара лимфоцитов? Разнообразие распознавания антигенов подразумевает существование множества структурно различных белков антигенных рецепторов, больше, чем может быть закодировано в унаследованном геноме (зародышевой линии). Поэтому должны существовать специальные механизмы формирования этого разнообразия.

В этой главе мы описываем структуры антигенных рецепторов В- и Т-лимфоцитов и то, как эти рецепторы распознают антигены. Кроме того, мы обсудим, как формируется разнообразие антигенных рецепторов в процессе развития лимфоцитов, дающее начало репертуару зрелых лимфоцитов. Процесс индуцированной антигенами активации лимфоцитов описан в последующих главах.

АНТИГЕННЫЕ РЕЦЕПТОРЫ ЛИМФОЦИТОВ

Антигенные рецепторы В- и Т-лимфоцитов обладают несколькими характеристиками, которые важны для их функций в адаптивном иммунитете (рис. 4.1). Несмотря на то что эти рецепторы во многом схожи с точки зрения структуры и механизмов передачи сигналов, между ними есть принципиальные различия, касающиеся типов антигенных структур, которые распознают В- и Т-клетки.

Мембраносвязанные антитела, которые служат антигенными рецепторами В-лимфоцитов, могут распознавать множество типов

химических структур, тогда как антигенные рецепторы Т-клеток распознают преимущественно пептиды, связанные с молекулами ГКГС. Антигенные рецепторы В-лимфоцитов и антитела, которые секретируют В-клетки, могут распознавать формы или конформации макромолекул, в том числе белков, липидов, углеводов и нуклеиновых кислот, а также более простых мелких фрагментов химических веществ. Эта широкая специфичность В-клеток к структурно различным типам молекул в их нативной форме позволяет гуморальной иммунной системе распознавать разнообразные микробы и токсины, отвечать на них и элиминировать их. В противоположность им Т-клетки видят только пептиды, представленные в АПК, связанных с молекулами ГКГС. Эта специфичность гарантирует то, что Т-клетки никогда не взаимодействуют со свободными или растворимыми антигенами, а взаимодействуют только с микробными и опухолевыми антигенами, присутствующими на клетках организма.

Молекулы антигенных рецепторов состоят из доменов (участков), участвующих в распознавании антигенов, различных у разных клонов лимфоцитов, а также других доменов, необходимых для структурной целостности и выполнения эффекторных функций, поэтому относительно консервативных у всех клонов. Распознающие антигены домены рецепторов называются вариабельными (V) областями, а консервативные участки называются константными (C) областями. Даже в пределах каждой V-области большая часть вариаций последовательностей сосредоточена в коротких участках, которые называются гипервариабельными участками, или участками, определяющими комплементарность (CDRs), поскольку они образуют части рецепторов, связывающих антигены (то есть они комплементарны формам антигена). Посредством накопления вариантов последовательностей в небольших участках рецептора можно максимизировать вариабельность антиген-связывающей части при сохранении основной структуры рецепторов. Как показано ниже, при развитии лимфоцитов существуют специ-

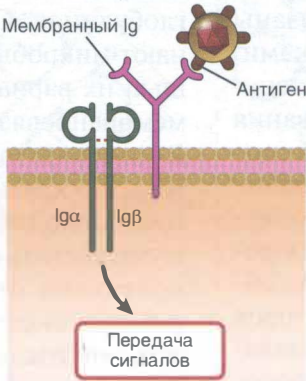
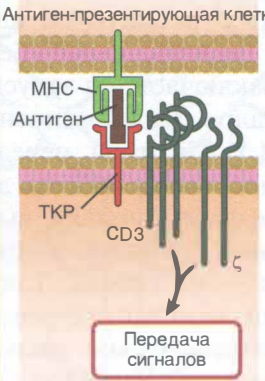
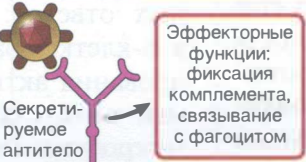
Характеристика или функция	Антитело (иммуноглобулин)	Т-клеточный рецептор (ТКР)
	 <p>Мембранный Ig</p> <p>Антиген</p> <p>Igα Igβ</p> <p>Передача сигналов</p>	 <p>Антиген-презентирующая клетка</p> <p>МНС</p> <p>Антиген</p> <p>ТКР</p> <p>CD3 ζ</p> <p>Передача сигналов</p>
	 <p>Секретируемое антитело</p> <p>Эффекторные функции: фиксация комплемента, связывание с фагоцитом</p>	
Формы распознавания антигенов	<p>Макромолекулы (белки, полисахариды, липиды, нуклеиновые кислоты), небольшие химические вещества</p> <p>Конформационные и линейные эпитопы</p>	<p>Большинство пептидов представляется преимущественно в МНС на АПК</p> <p>Линейные эпитопы</p>
Разнообразие	<p>Каждый клон обладает уникальной специфичностью; потенциально $\sim 10^{11}$ отдельных специфичностей</p>	<p>Каждый клон обладает уникальной специфичностью; потенциально $\sim 10^{16}$ отдельных специфичностей</p>
Распознавание антигенов опосредовано	<p>Вариабельные (V) области тяжелых и легких цепей мембранного иммуноглобулина</p>	<p>Вариабельные (V) области тяжелых α- и β-цепей ТКР</p>
Сигнальные функции опосредованы	<p>Белки (Igα и Igβ) связаны с мембранным Ig</p>	<p>Белки (CD3 и ζ) связаны с ТКР</p>
Эффекторные функции опосредованы	<p>Константные (C) области секретируемых иммуноглобулинов</p>	<p>ТКР не выполняют эффекторных функций</p>

Рис. 4.1. Свойства антител и Т-клеточных рецепторов к антигену.

Антитела (также называемые иммуноглобулинами) могут экспрессироваться в виде мембраносвязанных рецепторов и секретируемых белков; Т-клеточные рецепторы функционируют только в качестве мембранных рецепторов. Когда иммуноглобулин или Т-клеточный рецептор распознает антигены, белки, ассоциированные с антигенными рецепторами, передают сигналы лимфоцитам. Антигенные рецептор и прикрепленные сигнальные белки образуют В- и Т-клеточные рецепторные комплексы. Следует отметить, что на рисунке изображены отдельные рецепторы, распознающие антигены, но, как правило, для передачи сигналов необходимо связывание двух и более рецепторов с соседними молекулами антигена. Приведены важные характеристики этих антиген-распознающих молекул. APCs (АПК) — антиген-презентирующие клетки; Ig — иммуноглобулин; МНС — главный комплекс гистосовместимости

альные механизмы создания генов, которые кодируют различные участки белков антигенных рецепторов отдельных клонов.

Цепи антигенных рецепторов связаны с инвариантными мембранными белками, функция которых заключается в запуске внутриклеточных сигналов после распознавания антигена (см. рис. 4.1). Сигналы, передающиеся в цитозоль и ядро, могут вызвать деление лимфоцитов, их дифференцировку, выполнение ими эффекторных функций, а при определенных условиях — их гибель. Таким образом, две функции антигенных рецепторов лимфоцитов — специфическое распознавание антигенов и передача сигналов — опосредованы разными полипептидами. Это еще раз позволяет сосредоточить вариабельность в одной группе молекул — самих антигенных рецепторах, оставляя законсервированную функцию передачи сигналов остальным инвариантным белкам. Группа антигенных рецепторов цитоплазматической мембраны и сигнальных молекул В-лимфоцитов называется В-клеточным рецепторным комплексом (BCR); в Т-лимфоцитах эта группа называется Т-клеточным рецепторным комплексом (TCR). Когда антигены связываются с внеклеточными участками антигенных рецепторов лимфоцитов, внутриклеточные участки ассоциированных сигнальных белков фосфорилируются в законсервированных остатках тирозина под действием ферментов, называемых тирозинкиназами. Фосфорилирование запускает сложные сигнальные каскады, которые завершаются транскрипционной активацией многих генов и синтезом многочисленных белков, которые опосредуют ответы лимфоцитов. Мы вернемся к рассмотрению процессов активации Т- и В-лимфоцитов в главах 5 и 7 соответственно.

Антитела существуют в двух формах — мембраносвязанных антигенных рецепторов в В-клетках и в виде секретируемых белков, но ТКР существуют только в форме мембранных рецепторов Т-клеток. Секретируемые антитела присутствуют в крови и в секретах слизистых, где они обеспечивают защиту от микробов (то есть являются эффекторными молекулами гу-

морального иммунитета). Антитела называются также Ig, к ним относятся обеспечивающие иммунитет белки с физическими свойствами глобулинов. Секретируемые антитела распознают микробные антигены и токсины с помощью их вариабельных доменов, аналогичных мембраносвязанным антигенным рецепторам В-лимфоцитов. Константные участки некоторых секретируемых антител обладают способностью связываться с другими молекулами и участвовать в элиминации антигенов: к этим молекулам относятся рецепторы фагоцитов и белки системы комплемента. Таким образом, антитела выполняют различные функции на разных стадиях гуморальных иммунных ответов: мембраносвязанные антитела в В-клетках распознают антигены для инициирования активации В-клеток, а секретируемые антитела нейтрализуют и элиминируют микробы и их токсины в эффекторной фазе гуморального иммунитета. При клеточно-опосредованном иммунитете эффекторную функцию элиминации микробов выполняют сами Т-лимфоциты и другие лейкоциты, реагирующие на Т-клетки. Антигенные рецепторы Т-клеток участвуют только в распознавании антигенов и активации Т-клеток, и эти белки не секретируются и не опосредуют эффекторные функции. После этого введения мы вначале опишем антигенные рецепторы лимфоцитов, а затем — ТКР.

Антитела

Молекула антитела состоит из четырех полипептидных цепей — двух одинаковых тяжелых (H) цепей и двух одинаковых легких (L) цепей, причем каждая цепь содержит вариабельную и константную область (рис. 4.2). Четыре цепи объединяются, образуя Y-образную молекулу. Каждая легкая цепь прикреплена к одной тяжелой цепи, и две тяжелые цепи прикреплены друг к другу, все — посредством дисульфидных связей. Легкая цепь составлена из одного V- и одного C-домена, а тяжелая цепь имеет один V-домен и три или четыре C-домена. Каждый домен сворачивается в характерную трехмерную форму, называемую доменом

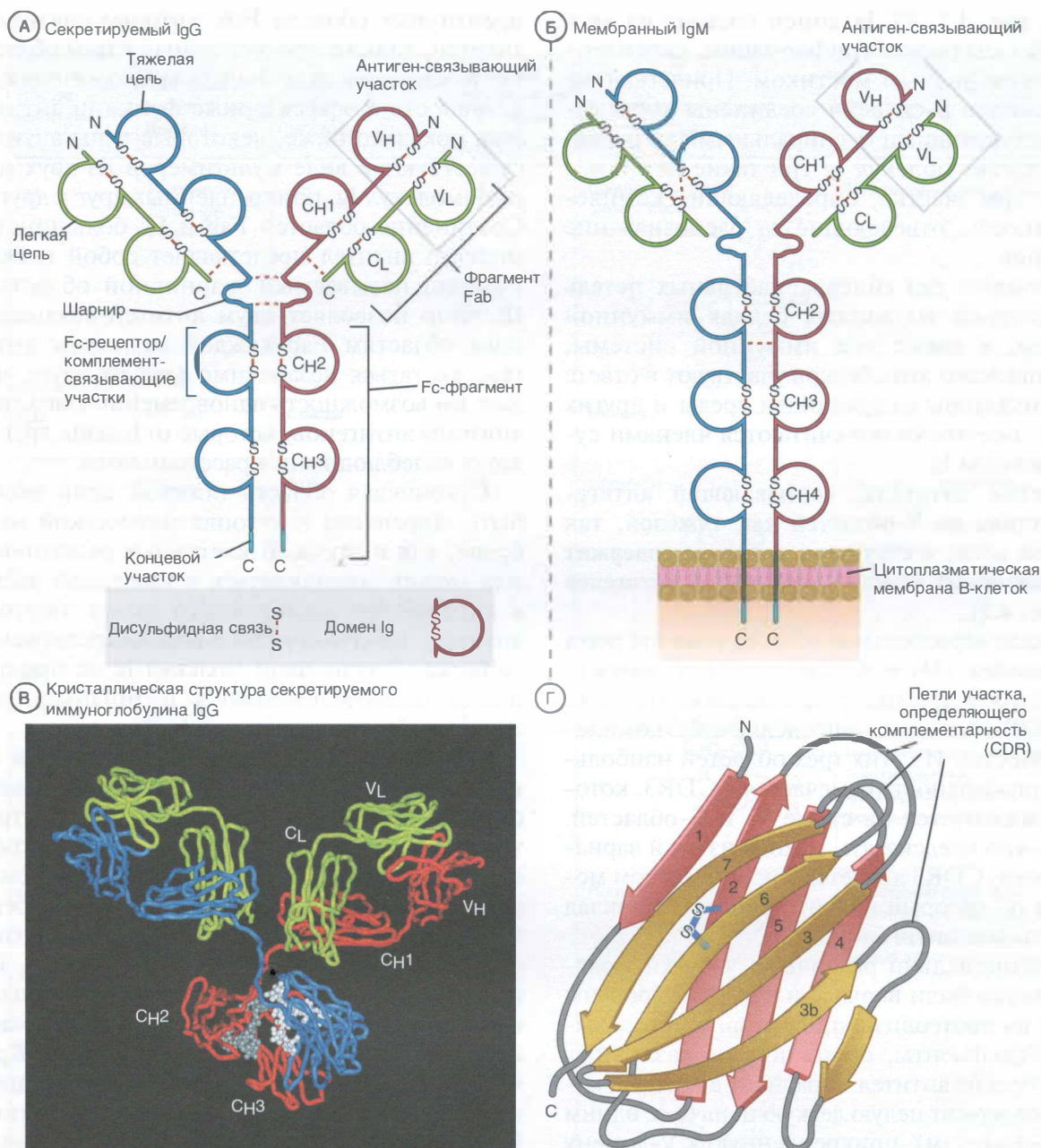


Рис. 4.2. Структура антител.

Схематические диаграммы. А. Молекула секретируемого иммуноглобулина G (IgG). Б. Молекула мембраносвязанной формы иммуноглобулина M (IgM). Эти молекулы показывают домены тяжелых и легких цепей и области белков, которые участвуют в распознавании антигенов и в эффекторных функциях. N и C относятся к аминоконцевой и карбоксиконцевой частям полипептидных цепей соответственно. В. Кристаллическая структура молекулы секретируемого иммуноглобулина G иллюстрирует домены и их пространственную ориентацию; тяжелые цепи окрашены в синий и красный цвет, а углеводы — в серый. Г. Ленточная диаграмма V-домена иммуноглобулина показывает основную β -складчато-листовую структуру и выступающие петли, которые образуют три CDRs. CDR — участок, определяющий комплементарность (В, с разрешения Dr. Alex McPherson, Калифорнийский университет, Ирвин, Калифорния)

Ig (см. рис. 4.2, Г). Ig-домен состоит из двух слоев β -складчатой конформации, скрепленных дисульфидным мостиком. Прилегающие нити каждой β -складки соединены короткими, выступающими α -спиральными петлями; в V-областях молекул Ig три такие петли образуют три участка, определяющие комплементарность, отвечающие за распознавание антигенов.

Ig-домены без гипервариабельных петель присутствуют во многих белках иммунной системы, а также вне иммунной системы, и большинство этих белков участвуют в ответе на стимуляторы окружающей среды и других клеток. Все эти белки считаются членами суперсемейства Ig.

Участок антитела, связывающий антигены, состоит из V-областей как тяжелой, так и легкой цепи, и структура антитела содержит два идентичных участка связывания антигенов (см. рис. 4.2).

Каждая вариабельная область тяжелой цепи (называемая VH) и легкой цепи (называемая VL) содержит три гипервариабельные области, или CDRs (участки, определяющие комплементарность). Из этих трех областей наибольшая вариабельность отмечается в CDR3, который локализуется на стыке V- и C-областей. Как можно предсказать, исходя из этой вариабельности, CDR3 является также участком молекулы Ig, который вносит наибольший вклад в связывание антигенов.

Функционально различные участки молекул антител были вначале идентифицированы исходя из протеолиза, при котором образовывались фрагменты, состоящие из различных частей белков антител. Фрагмент антитела, который содержит целую легкую цепь (с ее одним V- и C-доменом), прикрепленную к V-домену и первому C-домену тяжелой цепи, необходим для распознавания антигенов и поэтому называется областью **Fab** (антиген-связывающий фрагмент). Остальные C-домены тяжелой цепи составляют область **Fc** (кристаллический фрагмент); поскольку этот фрагмент идентичен у всех молекул антител конкретного типа, он в большинстве случаев кристаллизуется в растворе. В каждой молекуле Ig имеются две

идентичные области Fab, которые связывает антиген, а также прикрепленная к ним область Fc, в основном отвечающая за биологическую активность и эффекторные функции антител (как показано ниже, некоторые типы антител существуют в виде мультимеров из двух или пяти молекул Ig, прикрепленных друг к другу). Соединение областей Fab и Fc большинства молекул антител представляет собой гибкий участок, называемый шарнирной областью. Шарнир позволяет двум антиген-связывающим областям Fab каждой молекулы антитела двигаться независимо друг от друга, что дает им возможность одновременно связывать эпитопы антигенов, которые отделены друг от друга колеблющимися расстояниями.

C-концевая область тяжелой цепи может быть закреплена в цитоплазматической мембране, как в случае В-клеточных рецепторов, или может заканчиваться в хвостовой части, в которой нет мембранного якоря, поэтому антитело продуцируется в виде секретируемого белка. Легкие цепи молекул Ig не прикреплены непосредственно к цитоплазматическим мембранам.

Существует пять типов тяжелых цепей Ig, называемых μ , δ , γ , ϵ и α , которые различаются по C-областям; у людей есть четыре подтипа γ -цепи, называемые γ_1 , γ_2 , γ_3 , γ_4 , и два подтипа α -цепи, называемые α_1 и α_2 . Антитела, которые содержат разные тяжелые цепи, относятся к различным **классам**, или **изотипам**, и названы по их тяжелым цепям (IgM, IgD, IgG, IgE и IgA). Каждый изотип обладает различными физическими и биологическими свойствами и эффекторными функциями (рис. 4.3). Кроме того, подтипы IgG отличаются друг от друга по функциональным свойствам, но подтипы IgA — нет. Антигенные рецепторы наивных В-лимфоцитов, представляющих собой зрелые В-клетки, которые не столкнулись с антигеном, являются мембраносвязанными IgM и IgD. После стимуляции антигеном и хелперными Т-лимфоцитами антиген-специфический клон В-лимфоцитов может подвергнуться экспансии и дифференцировке до потомства, которое секретирует антитела. Некоторые потомки экспрессирующих IgM и IgD В-клеток

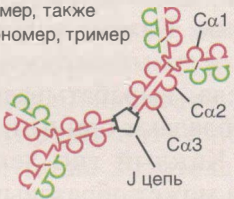


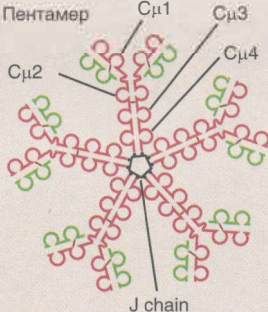
Изотип антитела	Подтипы (тяжелая H-цепь)	Концентрация в плазме (мг/мл)	Период полужизни в плазме (дней)	Секретируемая форма	Функции
IgA	Иммуноглобулин IgA1,2 (1 или 2)	3,5	6	Преимущественно димер, также мономер, тример 	Мукозальный иммунитет
IgD	Нет (δ)	<i>Следы</i>	3	Мономер	Антигенный рецептор наивной В-клетки
IgE	Нет (ε)	0,05	2	Мономер 	Защита от гельминтных паразитов, гиперчувствительность немедленного типа
IgG	IgG1-4 (γ 1, γ 2, γ 3 или γ 4)	13,5	23	Мономер 	Опсонизация, активация комплемента, антителозависимая клеточно-опосредованная цитотоксичность, иммунитет новорожденных, ингибирование В-клеток по принципу обратной связи
IgM	<i>Нет</i> (μ)	1,5	5	Пентамер 	Антигенный рецептор наивной В-клетки (мономерная форма), активация комплемента

Рис. 4.3. Характеристики основных изотипов (классов) антител.

На этом рисунке приведены некоторые важные характеристики основных изотипов антител у людей. Изотипы классифицируют на основе их тяжелых (H) цепей; каждый изотип может содержать дополнительно по паре либо κ, либо λ легких цепей. Схематические диаграммы иллюстрируют отдельные формы секретируемых видов этих антител. Следует отметить, что IgA состоит из двух подклассов, называемых IgA1 и IgA2, а IgG состоит из четырех подклассов, называемых IgG1, IgG2, IgG3 и IgG4. Большинство опсонизирующих комплемент-фиксирующих функций IgG обусловлены IgG1 и IgG3. Помечены домены тяжелых цепей каждого изотипа. Концентрации в плазме и период полужизни являются средними показателями здоровых индивидов. Ig — иммуноглобулин

могут секретировать IgM, а другие потомки тех же В-клеток могут продуцировать антитела других классов тяжелых цепей. Это изменение синтеза изотипа Ig называется **переключением класса** (или **изотипа**) **тяжелых цепей**; его механизм и значение рассматриваются в главе 7.

Два типа легких цепей, называемые κ и λ , различаются по С-областям. Каждое антитело обладает только κ или λ легкими цепями, но не обеими, и все антитела, вырабатываемые какой-либо В-клеткой, обладают одним и тем же типом легкой цепи. Каждый тип легкой цепи в молекуле антитела может образовывать комплекс с любым типом тяжелой цепи. Класс легкой цепи (κ или λ) также остается фиксированным на всем протяжении жизни каждого В-клеточного клона, независимо от того, произошло ли переключение класса тяжелых цепей. Функция легких цепей заключается в образовании антиген-связывающей поверхности антител вместе с тяжелыми цепями; легкие цепи не участвуют в эффекторных функциях, за исключением связывания и нейтрализации микробов и токсинов.

Связывание антигенов с антителами

Антитела способны связывать самые разнообразные антигены, включая макромолекулы

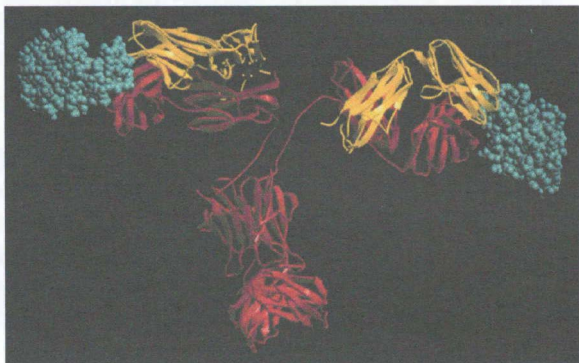


Рис. 4.4. Связывание антигена антителом.

Эта модель белкового антигена, связанного с молекулой антитела, показывает, как антиген-связывающий участок может разместить растворимые макромолекулы в их нативной (свернутой) конформации. Тяжелые цепи антитела окрашены в красный цвет, легкие цепи — желтые, а антигены — синие. (С разрешения Dr. Dan Vaughn, Cold Spring Harbor Laboratory, Колд Спринг Харбор, Нью-Йорк.)

и **небольшие химические вещества**. Это обусловлено тем, что антиген-связывающие петли определяющих комплементарность участков (CDR) молекул антител могут либо сливаться, образуя углубления, способные вместить небольшие молекулы, либо образовывать более обширные поверхности, способные вместить более крупные молекулы (**рис. 4.4**). Антитела связываются с антигенами посредством обратимых, нековалентных взаимодействий, включая водородные связи, гидрофобные и основанные на заряде взаимодействия. Части антигенов, которые распознаются антителами, называются **эпитопами**, или детерминантами. Некоторые эпитопы белковых антигенов могут представлять собой непрерывную последовательность аминокислот первичной структуры белка; они называются **линейными эпитопами**. Иногда аминокислоты, которые не граничат друг с другом в первичной структуре, могут сближаться при свертывании белка, образуя отдельную форму, которая распознается антителом; такие детерминанты называются **конформационными эпитопами**.

Сила, с которой один антиген-связывающий участок антитела связывается с одним эпитопом антигена, называется **аффинностью** взаимодействия. Аффинность часто выражают в виде константы диссоциации (K_d), которая представляет собой молярную концентрацию антигена, необходимую для того, чтобы занять половину имеющихся в растворе молекул антитела; чем ниже K_d , тем выше аффинность. Большинство антител, вырабатываемых при первичном иммунном ответе, имеют K_d в диапазоне от 10^{-6} до 10^{-9} М, но при повторной стимуляции (например, при вторичном иммунном ответе) аффинность возрастает до K_d , составляющей 10^{-8} – 10^{-11} М. Это увеличение антиген-связывающей силы называется **созреванием аффинности** (см. главу 7).

Каждая молекула антитела IgG, IgD и IgE имеет два антиген-связывающих участка. Секретируемый IgA является димером двух связанных молекул IgA и поэтому имеет четыре антиген-связывающих участка, а секретируемый IgM является пентамером с 10 антиген-связывающими участками. Таким образом,

каждая молекула антитела может связывать от 2 до 10 эпитопов антигена или эпитопы двух и более соседних антигенов. Суммарная сила связывания намного превышает аффинность единичной связи между антигеном и антителом и называется **авидностью взаимодействия**. Антитела, вырабатываемые против одного антигена, могут связываться с другими, структурно схожими антигенами. Такое связывание со схожими эпитопами называется **перекрестной реакцией**.

В В-лимфоцитах мембраносвязанные молекулы Ig нековалентно связаны с двумя другими белками, называемыми Ig α и Ig β ; эти последние белки соединяются с мембранными Ig, образуя В-клеточный рецепторный комплекс. Когда В-клеточный рецептор распознает антиген, Ig α и Ig β передают сигналы внутрь В-клетки, которые инициируют процесс активации В-клетки. Эти и другие сигналы гуморальных иммунных ответов рассматриваются в главе 7.

Моноклональные антитела

Понимание того, что один клон В-клеток вырабатывает антитела только одной специфичности, было использовано для получения **моноклональных антител**, что является одним из самых важных достижений иммунологии с далеко идущими перспективами для клинической медицины и исследований. Для секретиции моноклональных антител В-клетки, которые имеют короткую продолжительность жизни *in vitro*, получают от животных, иммунизированных антигеном, и сливают *in vitro* с клетками миеломы (опухоли плазмочитов), которые могут неограниченно размножаться в тканевой культуре (рис. 4.5). В линии клеток миеломы нет специфического фермента, вследствие чего эти клетки не могут расти в присутствии некоторых токсичных препаратов; однако слившиеся клетки, содержащие ядра как миеломы, так и нормальных В-клеток, растут в присутствии этих препаратов, поскольку нормальные В-клетки обеспечивают недостающий фермент. Таким образом, посредством слияния двух популяций

клеток и культивирования их с препаратом можно вырастить слившиеся клетки, которые являются гибридами В-клеток и миеломы и называются **гибридомами**. Клетки этой гибридомы вырабатывают антитела подобно нормальным В-клеткам, но постоянно размножаются, приобретая свойство бессмертия, присущее миеломной опухоли. Из популяции гибридом можно произвести селекцию и экспансию отдельных клеток, которые секретируют антитела целевой специфичности; такие антитела, полученные из одного клона В-клеток, являются гомогенными моноклональными. С помощью этой технологии можно получить моноклональные антитела практически к любому эпитопу любого антигена.

Большинство моноклональных антител к требуемым молекулам изготавливают посредством слияния клеток мышей, иммунизированных этим антигеном, с мышинной миеломой. Такие мышинные моноклональные антитела нельзя многократно вводить людям, поскольку иммунная система человека воспринимает мышинные Ig как чужеродные и вырабатывает иммунный ответ против инъектируемых антител. Эта проблема была частично разрешена с помощью методов генной инженерии, которые сохраняют антиген-связывающие V-области мышинных моноклональных антител и замещают остальную часть антител человеческими Ig; такие гуманизированные антитела являются менее иммуногенными и более приемлемыми для введения людям. В последнее время моноклональные антитела получают с помощью технологии рекомбинантных ДНК при клонировании ДНК, кодирующей человеческие антитела с требуемой специфичностью. Другой подход заключается в замещении генов Ig мышей на гены человеческих антител с последующей иммунизацией этих мышей антигеном с целью выработки специфических человеческих антител. В настоящее время моноклональные антитела широко применяются в качестве терапевтических средств и диагностических реактивов при многих заболеваниях человека (рис. 4.6).

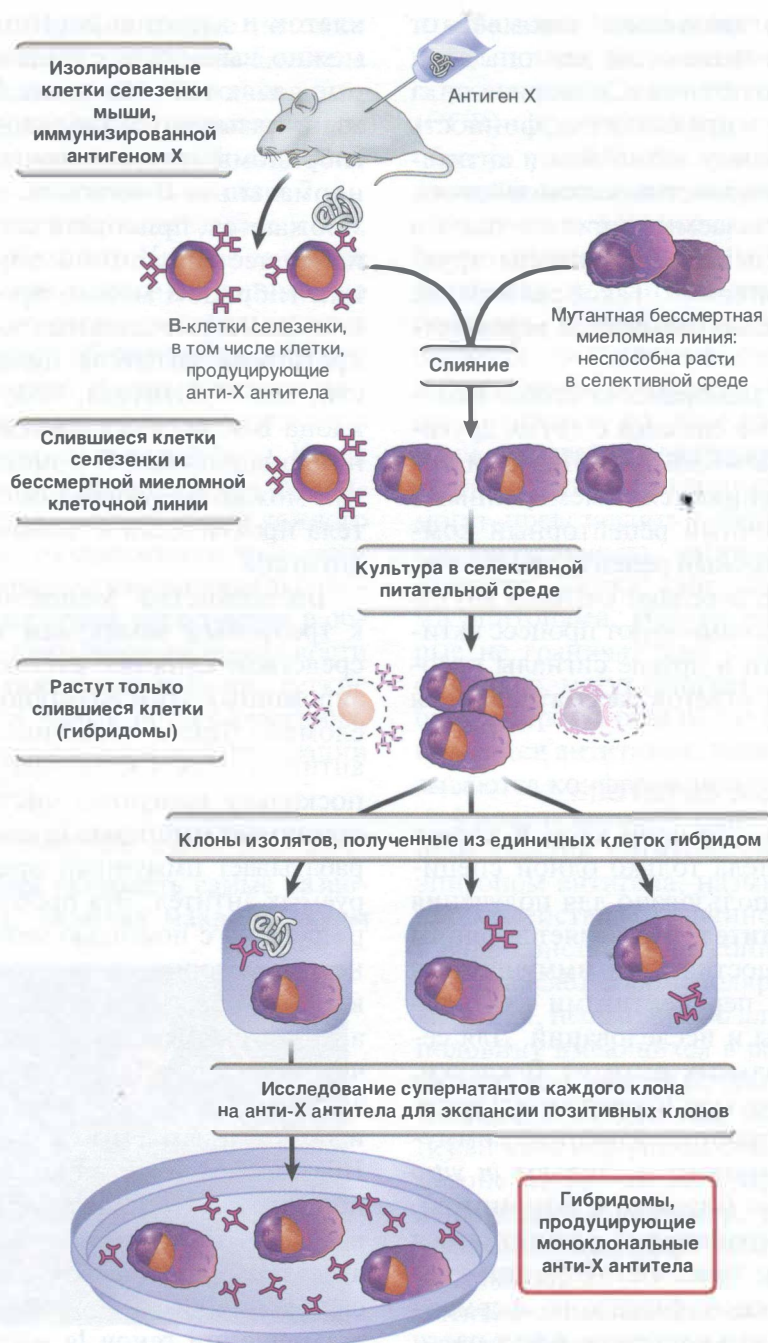


Рис. 4.5. Образование гибридом и моноклональных антител.

При этой процедуре клетки селезенки мыши, иммунизированной известным антигеном, сливаются с клетками линии миеломы с дефицитом фермента, которая не секретирует собственные иммуноглобулины. Затем слившиеся клетки помещают в селективную питательную среду, которая позволяет выжить только иммортализованным гибридам; нормальные В-клетки обеспечивают фермент, которого нет у миеломы, а неслившиеся В-клетки не могут жить бесконечно. Затем эти гибридные клетки выращивают в виде клонов, полученных из одной клетки, и исследуют на секрецию антител требуемой специфичности. Клон, продуцирующий нужное антитело, подвергается экспансии и становится источником моноклональных антител

Т-клеточные рецепторы антигенов

ТКР, которые распознают пептидные антигены, представляемые молекулами ГКГС, — это мембраносвязанные гетеродимерные белки, состоящие из α - и β -цепи, при этом каждая цепь содержит одну переменную (V) и одну константную (C) область (рис. 4.7). V- и C-области гомологичны V- и C-областям Ig. В V-области каждой цепи ТКР есть три гипервариабельных, или определяющих комплементарность, участка, каждый из которых соответствует петле V-домена. Как и в случае

антител, CDR3 является самым переменным участком различных ТКР.

Распознавание антигена Т-клеточным рецептором

И α -цепь, и β -цепь ТКР участвуют в специфическом распознавании молекул ГКГС и связанных с ним пептидов (рис. 4.8). Одной из характерных черт распознавания антигенов Т-клетками, выявленных с помощью кристаллографического рентгеновского анализа ТКР, связанных с ГКГС-пептидными комплексами,

Воспалительные (иммунологические) заболевания		
Мишень	Эффект	Заболевания
CD20	Истощение В-клеток	Ревматоидный артрит, рассеянный склероз, другие аутоиммунные заболевания, В-клеточная лимфома
IgE	Блокирование функции IgE	Аллергическая бронхиальная астма
Рецептор IL-6	Блокирование воспаления	Ревматоидный артрит
<i>TNF</i>	Блокирование воспаления	<i>Ревматоидный артрит, болезнь Крона, псориаз</i>
Рак		
Мишень	Эффект	Заболевания
CD52	Истощение лимфоцитов	Хронический лимфоцитарный лейкоз
CTLA-4	Активация Т-клеток	Меланома
Рецептор эпидермального фактора роста	Ингибирование роста эпителиальных опухолей	Колоректальный рак, рак легкого, рак головы и шеи
HER2/Neu	Ингибирование сигналов EGF; деплеция опухолевых клеток	Рак молочной железы
PD-1	Активация эффекторных Т-клеток	Многие опухоли
PD-L1	Активация эффекторных Т-клеток	Многие опухоли
Фактор роста эндотелия сосудов	Блокирование ангиогенеза опухолей	Рак молочной железы, рак толстой кишки, возрастная дегенерация желтого пятна
Другие болезни		
Мишень	Эффект	Заболевания
Гликопротеин IIb/IIIa	Ингибирование агрегации тромбоцитов	Сердечно-сосудистые заболевания

Рис. 4.6. Клиническое применение отдельных типов моноклональных антител.

На рисунке приведены некоторые моноклональные антитела, которые были одобрены для лечения заболеваний различных типов

является то, что каждый ТКР взаимодействует только лишь с одним-трем аминокислотными остатками пептида, связанного с ГКГС, а также взаимодействует с молекулой ГКГС, презентирующей пептид.

ТКР распознает антиген, но подобно мембранным Ig B-клеток он не может самостоятельно передавать сигналы Т-клетке. С ТКР связана группа белков, называемых CD3 и ζ белками, которые совместно с ТКР образуют Т-клеточный рецепторный комплекс (см. рис. 4.1). Цепи CD3 и ζ имеют решающее значение для инициирования передачи сигналов, когда ТКР распознает антиген. Кроме того, для активации Т-клетки необходимо привлечение молекулы корецептора CD4 или CD8, который распознает неполиморфные участки молекул ГКГС. Функции этих ТКР-

ассоциированных белков и корецепторов рассматриваются в главе 5.

Распознавание антигенов рецепторами В- и Т-лимфоцитов существенно различается (рис. 4.9). Антитела могут связывать множество различных типов химических структур, часто с высокой аффинностью, вот почему антитела могут связывать и нейтрализовать множество различных микробов и токсинов, которые бывают представлены в низких концентрациях в кровотоке или в просвете слизистых органов. ТКР распознают только комплексы пептид–ГКГС и связывают их с относительно низкой аффинностью, возможно, поэтому связывание Т-клеток с АПК должно быть усилено дополнительными молекулами адгезии клеточной поверхности (см. главу 5).

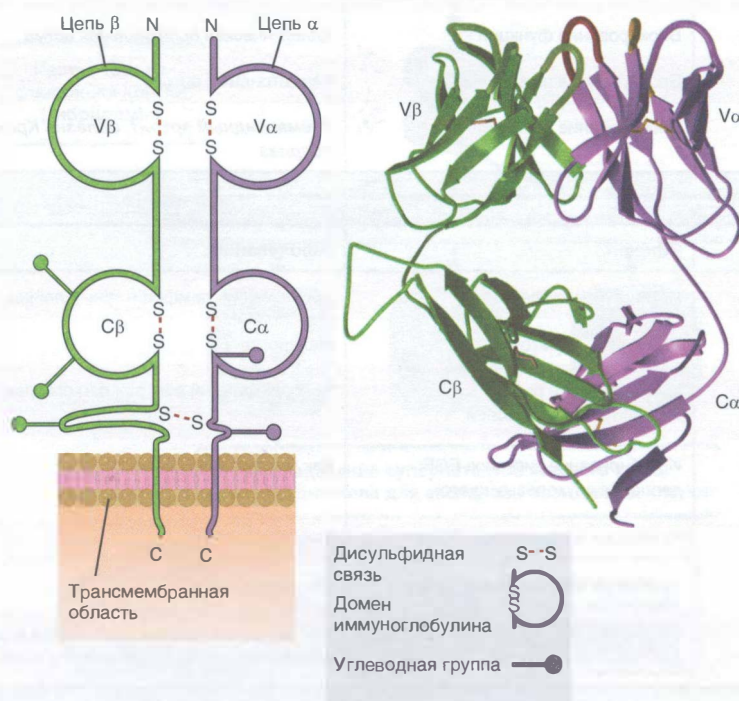


Рис. 4.7. Структура антигенного рецептора Т-клетки (ТКР).

Схематическая диаграмма $\alpha\beta$ рецепторов Т-клетки (слева) показывает домены ТКР, специфичные к пептид–главному комплексу гистосовместимости. Антиген-связывающий участок рецептора Т-клетки образован V-областями α - и β -цепей. N и C относятся к amino- и карбоксиконцевому участкам полипептидов. На ленточной диаграмме (справа) показана структура внеклеточной части рецептора Т-клетки, определенная с помощью рентгеновской кристаллографии. Ig — иммуноглобулин; ГКГС — главный комплекс гистосовместимости (по материалам Bjorkman P.J. Рестрикция главного комплекса гистосовместимости в трех измерениях: вид на взаимодействия Т-клеточных рецепторов/лигандов, Cell 89:167–170, 1997. Copyright Cell Press; с разрешения)

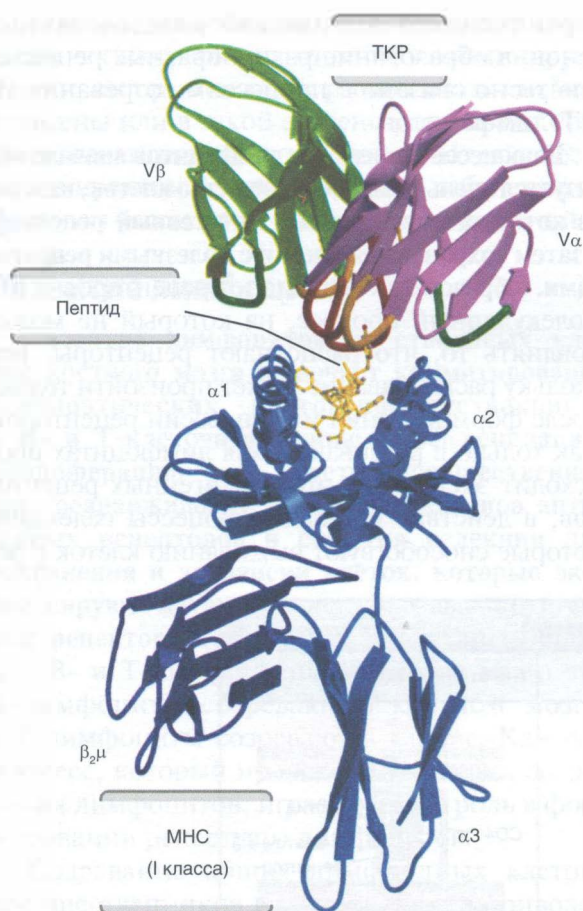


Рис. 4.8. Распознавание комплекса пептид–главный комплекс гистосовместимости Т-клеточным антигенным рецептором.

Эта ленточная диаграмма кристаллической структуры внеклеточной части комплекса пептид–главный комплекс гистосовместимости, связанного с Т-клеточным рецептором, специфичного к пептиду, представленному молекулой главного комплекса гистосовместимости. Можно увидеть, что пептид прикреплен к расщелине на вершине молекулы главного комплекса гистосовместимости, а один остаток пептида соприкасается с V-областью Т-клеточного рецептора. Структура молекул главного комплекса гистосовместимости и их функции в качестве белков, представляющих пептиды, рассматриваются в главе 3. ГКГС — главный комплекс гистосовместимости; ТКР — Т-клеточный рецептор; $\beta_{2\mu}$, β_2 -микроглобулин (по материалам Bjorkman P.J. Рестрикция главного комплекса гистосовместимости в трех измерениях: вид на взаимодействия Т-клеточных рецепторов/лигандов, Cell 89:167–170, 1997. Copyright Cell Press; with permission)

Трехмерная структура ТКР аналогична области Fab молекулы Ig. В отличие от мембранных антител, у которых в мембране закорена только тяжелая цепь, в цитоплазматической мембране закорены обе цепи ТКР. На протяжении жизни Т-клетки ТКР не продуцируются в секретируемой форме и не подвергаются переключению изотипа или созреванию аффинности.

Примерно 5–10% Т-клеток организма экспрессируют рецепторы, состоящие из гамма (γ) и дельта (δ) цепей.

По структуре эти рецепторы подобны $\alpha\beta$ ТКР, но обладают иной специфичностью. $\gamma\delta$ ТКР могут распознавать разнообразные белковые и небелковые антигены, обычно не представляемые классическими молекулами ГКГС.

Т-клетки, экспрессирующие $\gamma\delta$ ТКР, распространены в эпителии. Этот факт предполагает, что $\gamma\delta$ Т-клетки распознают микробы, обычно встречающиеся на поверхности эпителия, но ни специфичность, ни функции этих Т-клеток точно не установлены. Другая субпопуляция Т-клеток, составляющая менее 5% всех Т-клеток, экспрессирует $\alpha\beta$ ТКР и поверхностные молекулы, характерные для натуральных киллеров, и поэтому называется естественными киллерными Т-клетками (НК-Т-клетками). НК-Т-клетки экспрессируют $\alpha\beta$ ТКР с ограниченным разнообразием, распознают липидные антигены, представленные неполимерными ГКГС-подобными молекулами I класса, называемыми CD1. Третья субпопуляция Т-клеток, называемых MAIT, также экспрессирует $\alpha\beta$ ТКР с ограниченным разнообразием, некоторые из этих клеток специфичны к метаболитам витамина B бактериального происхождения, связанным с ГКГС-подобным белком под названием MR1. На долю клеток MAIT приходится лишь 5% Т-клеток крови, но до 20–40% Т-клеток печени человека. Физиологические функции НК-Т-клеток и клеток MAIT также не являются хорошо изученными.

РАЗВИТИЕ В- и Т-ЛИМФОЦИТОВ

Теперь, когда мы рассмотрели структуру и антигенные рецепторы В- и Т-лимфоцитов и, как эти рецепторы распознают антигены, следующим вопросом будет то, как формируется огромное разнообразие таких рецепторов. Согласно гипотезе клональной селекции, существует множество клонов лимфоцитов с неодинаковой специфичностью, вероятно, не менее 10^7 – 10^9 , и эти клоны образуются до контакта с антигеном. В геноме человека нет достаточного количества генов, чтобы закодировать каждый возможный рецептор отдельным геном. Фактически иммунная система разработала механизмы образования крайне разнообразных антигенных рецепторов из

ограниченного количества унаследованных генов, а образование разнообразных рецепторов тесно связано с процессом созревания В- и Т-лимфоцитов.

В процессе созревания лимфоцитов вначале образуется очень большое количество клеток, каждая из которых имеет особый антигенный рецептор, а затем сохраняются клетки с полезными рецепторами. Образование миллионов рецепторов — это молекулярный процесс, на который не может повлиять то, что распознают рецепторы, поскольку распознавание может произойти только после формирования и экспрессии рецепторов. Как только в развивающихся лимфоцитах происходит экспрессия этих антигенных рецепторов, в действие вступают процессы селекции, которые способствуют выживанию клеток с ре-

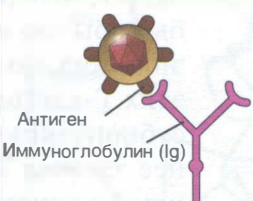
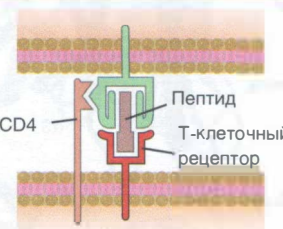
Характеристика	Антиген-связывающая молекула	
	Иммуноглобулин (Ig)	Т-клеточный рецептор
		
Связывание антигена	Образование трех CDR в V_H трех CDR в V_L	Образование трех CDR в V и трех CDR в V
Изменения константных областей	Переключение класса тяжелых цепей и переход от мембранных к секреторным иммуноглобулинам	Нет
Аффинность связывания антигенов	Константа диссоциации 10^7 – 10^{11} М; средняя аффинность иммуноглобулинов увеличивается во время иммунных ответов на белковые антигены	Константа диссоциации 10^5 – 10^7 М; отсутствие изменений во время иммунных ответов
Скорость ассоциации и скорость диссоциации	Быстрая скорость ассоциации, переменная скорость диссоциации	Медленная скорость ассоциации, медленная скорость диссоциации

Рис. 4.9. Характеристики распознавания антигенов иммуноглобулинами и Т-клеточными антигенными рецепторами.

Важные сходные черты и различия молекул иммуноглобулинов Т-клеточного рецептора, антигенных рецепторов В- и Т-лимфоцитов соответственно

цепторами, способными распознать антигены, такие как микробные антигены, и элиминируют клетки, которые не могут распознавать никакие антигены или в такой степени распознают собственные антигены, что представляют опасность инициирования аутоиммунных заболеваний. Далее мы рассмотрим каждое из этих явлений.

Развитие лимфоцитов

Развитие лимфоцитов из стволовых клеток костного мозга включает коммитирование гемопоэтических клеток-предшественников в В- и Т-клеточную линию дифференциации, пролиферацию этих клеток-предшественников, реаранжировку и экспрессию генов антигенных рецепторов и события селекции для сохранения и экспансии клеток, которые экспрессируют потенциально полезные антигенные рецепторы (рис. 4.10). Эти этапы общие для В- и Т-лимфоцитов, несмотря на то что В-лимфоциты созревают в костном мозге, а Т-лимфоциты созревают в тимусе. Каждый процесс, который происходит во время созревания лимфоцитов, играет особую роль в формировании репертуара лимфоцитов.

Созревание общих лимфоидных клеток-предшественников в костном мозге приводит их к ориентации на В- или Т-клеточную линию дифференцировки. Эта ориентация связана с активацией нескольких линиеспецифических факторов транскрипции и увеличением доступности генов Ig и ТКР для описанного ниже механизма рекомбинации.

Развивающиеся лимфоциты подвергаются пролиферации на нескольких стадиях своего созревания. Пролиферация развивающихся лимфоцитов необходима для обеспечения того, чтобы имелось адекватное количество клеток для экспрессии антигенных рецепторов и созревания до функционально компетентных лимфоцитов. Выживание и пролиферацию самых ранних предшественников лимфоцитов стимулируют преимущественно факторы роста, которые продуцируются стромальными клетками костного мозга и тимуса. У людей IL-7 сохраняет и наращивает количество предшественников Т-лимфоцитов

до того, как они начинают экспрессировать антигенные рецепторы. Факторы роста, необходимые для экспансии предшественников человеческих В-клеток, не определены. Эта пролиферативная экспансия приводит к образованию большого пула клеток, в которых могут быть продуцированы разнообразные антигенные рецепторы. Еще большая пролиферация В- и Т-клеточных линий происходит после того, как развивающиеся лимфоциты завершают первую реаранжировку генов антигенных рецепторов и сборку так называемого преантигенного рецептора (описано ниже). Этот этап является точкой контроля качества развития лимфоцитов, которая гарантирует сохранение клеток с функциональными рецепторами.

Селекция лимфоцитов происходит на многих этапах их созревания для сохранения полезной специфичности. Селекция основана на экспрессии компонентов антигенных рецепторов и того, что они распознают. Как показано ниже, многие попытки генерирования антигенных рецепторов оказываются неудачными вследствие ошибок в процессе рекомбинации генов. Поэтому необходимы контрольные точки, в которых для выживания и пролиферации выбираются только те клетки, которые могут экспрессировать функциональные компоненты антигенных рецепторов. Прелимфоциты и незрелые лимфоциты, не способные экспрессировать белки антигенных рецепторов, погибают в результате апоптоза (см. рис. 4.10). Реаранжировка генов развивающихся лимфоцитов приводит к случайному генерированию антигенных рецепторов с исключительно разнообразной специфичностью. Некоторые из них могут быть не способны распознавать антигены индивида, например если ТКР не может распознавать аллели ГКГС, присутствующие у индивида. С целью сохранения Т-клеток, которые будут функциональными, незрелые Т-клетки выбираются для выживания только в том случае, если они обладают некоторой аффинностью к молекулам ГКГС тимуса. Этот процесс, называемый позитивной селекцией, гарантирует, что клет-

ки, завершившие созревание, будут способны к распознаванию микробных пептидов, представленных теми же молекулами ГКГС на АПК (которые являются единственными молекулами ГКГС, с которыми могут обычно соединиться эти клетки). Другие антигенные рецепторы могут аффинно распознавать некоторые пептиды собственных белков, связанные с собственным ГКГС или сильно распознавать собственный ГКГС вне зависимости от представленных пептидов.

Другой процесс селекции необходим для элиминации этих потенциально опасных лимфоцитов и предотвращения развития аутоиммунных реакций. Элиминация сильно

аутореактивных В- и Т-лимфоцитов называется негативной селекцией.

Процессы созревания и селекции В- и Т-лимфоцитов обладают некоторыми общими важными характеристиками, но также и различаются по многим аспектам. Мы начнем с центрального события, общего для обеих линий клеток: рекомбинации и экспрессии генов антигенных рецепторов.

Формирование разнообразных антигенных рецепторов

Формирование функциональных генов, которые кодируют антигенные рецепторы В-

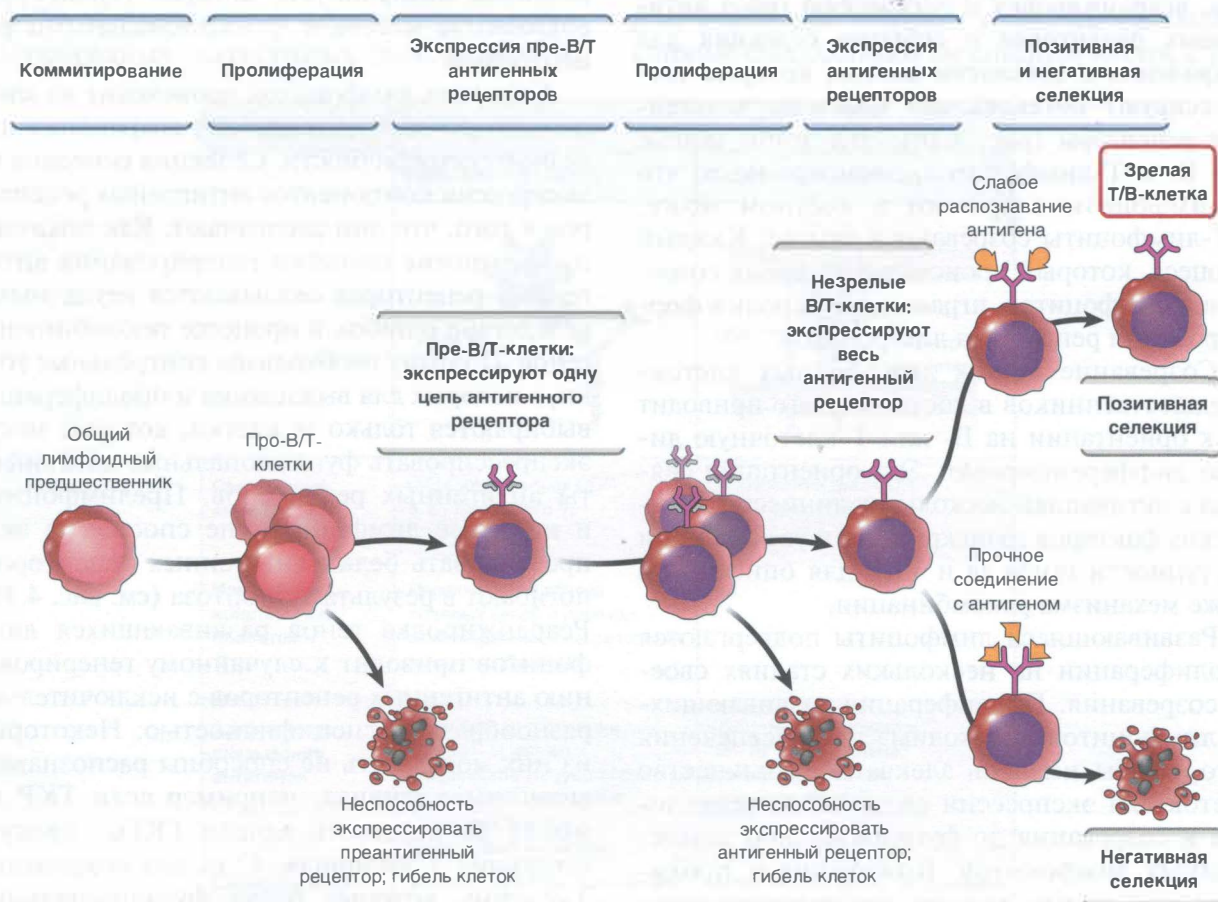


Рис. 4.10. Этапы созревания лимфоцитов.

Во время созревания В- и Т-лимфоциты проходят циклы пролиферации и экспрессии белков антигенных рецепторов посредством рекомбинации генов. Клетки, которые не способны экспрессировать интактные функциональные рецепторы, погибают в результате апоптоза, поскольку они не получают необходимые сигналы выживания. В конце процесса клетки подвергаются позитивной и негативной селекции. Показанные лимфоциты могут быть В- или Т-клетками

и Т-лимфоцитов, инициируется соматической рекомбинацией врожденных генных сегментов, кодирующих переменные области рецепторов, и во время этого процесса создается разнообразие.

Унаследованные гены антигенных рецепторов

Гемопоэтические стволовые клетки костного мозга и ранние лимфоидные клетки-предшественники содержат гены Ig и ТКР в своей унаследованной, или зародышевой конфигурации. В этой конфигурации каждый локус тяжелых и легких цепей Ig и α - и β -цепи ТКР содержат множество генных сегментов переменной области (V), насчитывающих примерно 30–45, и один или несколько генов константной области (C) (рис. 4.11). Между генными сегментами V и C находятся группы из нескольких коротких кодирующих последовательностей, называемых генными сегментами разнообразия (D) и соединения (J) (все локусы генов антигенных рецепторов содержат генные сегменты V, J и C, но только локусы тяжелых цепей Ig и локусы β -цепи ТКР содержат также генные сегменты D). Эти разобщенные генные сегменты не могут кодировать функциональные белки антигенных рецепторов, поэтому они должны быть сближены в процессе созревания лимфоцитов.

Соматическая рекомбинация и экспрессия генов антигенных рецепторов

Коммитирование клеток-предшественников лимфоцитов позволяет стать В-лимфоцитами, ассоциированными с рекомбинацией произвольно выбранных генных сегментов локуса тяжелых цепей иммуноглобулинов — вначале одного генного сегмента D с одним сегментом J с образованием слитого комплекса DJ, что сопровождается реаранжировкой сегмента V в слитый комплекс DJ (рис. 4.12).

Таким образом, в локусе тяжелых цепей коммитированной, но все еще развивающейся В-клетки теперь имеется рекомбинированный экзон VDJ.

Этот ген транскрибируется, и при первичном РНК-транскрипте экзон VDJ сплайсируется на экзоны С-области μ -цепи, самой большой области 5' С, образуя полную μ -информационную РНК (иРНК). μ -иРНК транслируется для продуцирования μ -тяжелой цепи, которая является первым белком Ig, синтезированным во время созревания В-клеток.

Фактически одна та же последовательность рекомбинации ДНК и сплайсинга РНК приводит к образованию легкой цепи В-клеток, за исключением того, что в локусах легких цепей нет сегментов D, поэтому экзон области V рекомбинируется непосредственно с сегментом J. Реаранжировка генов α -цепи и β -цепи ТКР Т-лимфоцитов аналогична реаранжировке цепей L и H Ig соответственно.

Механизмы V(D)J рекомбинации

Соматическая рекомбинация генных сегментов V и J, или V, D и J опосредована лимфоид-специфическим ферментом VDJ рекомбиназой и дополнительными ферментами, большинство из которых не являются лимфоцит-специфическими и участвуют в репарации двухцепочечных разрывов ДНК, индуцированных рекомбиназой. VDJ рекомбиназа состоит из белков генов, активирующих рекомбинацию 1 и 2 (RAG-1 и RAG-2). Она распознает последовательности ДНК, которые фланкируют все генные сегменты антигенных рецепторов V, D и J. В результате этого распознавания рекомбиназа сближает два генных сегмента Ig или ТКР и расщепляет ДНК на специфических сайтах. Затем разрывы ДНК восстанавливаются лигазами, что приводит к образованию полноразмерного рекомбинированного экзона VJ или VDJ без промежуточных сегментов ДНК (см. рис. 4.12). Рекомбиназа VDJ экспрессируется только в незрелых В- и Т-лимфоцитах. Несмотря на то что тот же фермент может опосредовать рекомбинацию всех генов Ig и ТКР, интактные гены тяжелых цепей и легких цепей Ig перестраиваются и экспрессируются только в В-клетках, а гены ТКР α и β перестраиваются и экспрессируются только в Т-клетках. По-видимому, линиеспецифичность перестройки генов рецепторов связана с экспрессией линиеспецифических факто-

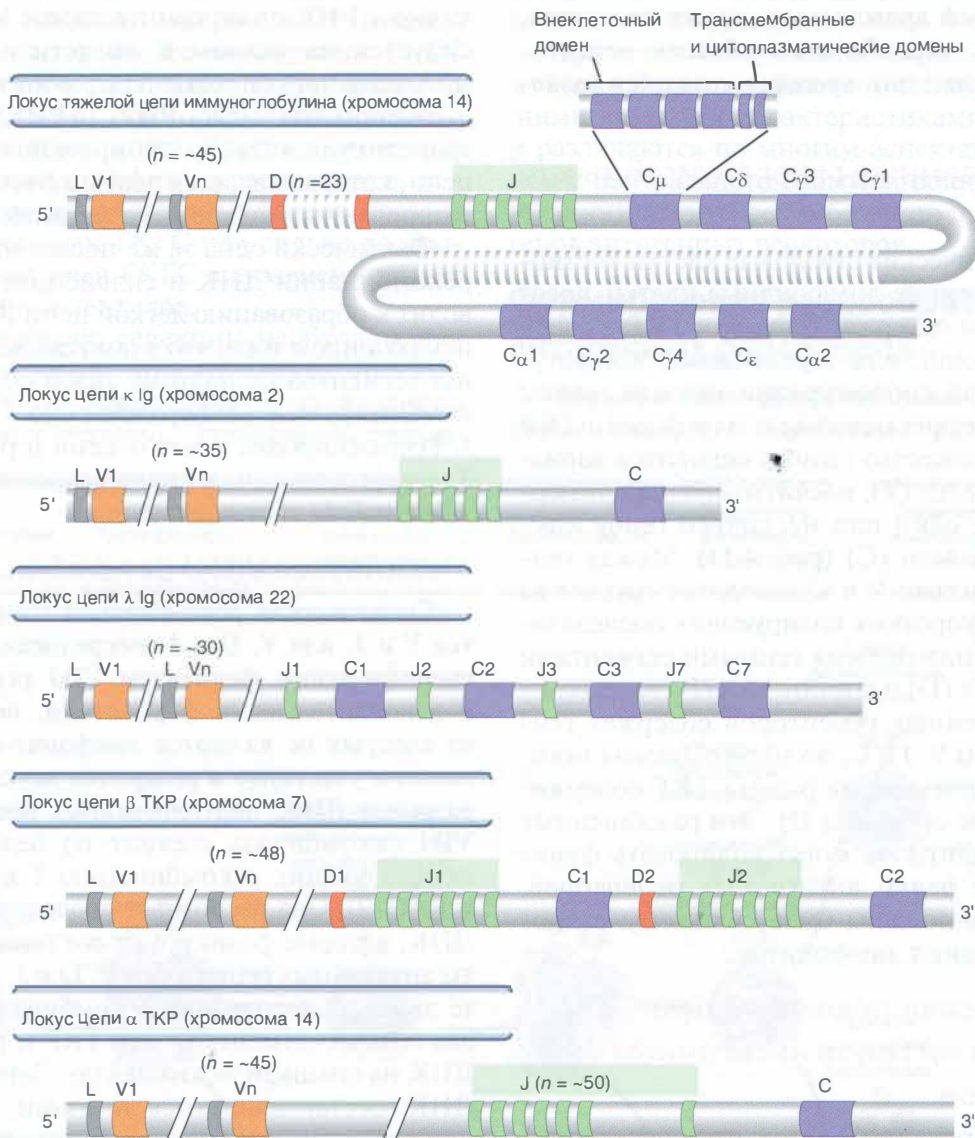


Рис. 4.11. Структура зародышевой линии генных локусов антигенных рецепторов.

В зародышевой линии унаследованные генные локусы антигенных рецепторов содержат кодирующие сегменты (экзоны, изображенные в виде окрашенных блоков различных размеров), разделенные сегментами, которые не экспрессируются (интроны, изображенные в виде серых участков). Каждая константная (C) область тяжелой цепи иммуноглобулина (Ig) и C-область Т-клеточных рецепторов (ТКР) состоят из множества экзонов, не показанных на рисунке, которые кодируют домены C-областей; в качестве примера показана структура C $_{\mu}$ экзонов локуса тяжелой цепи иммуноглобулина. Диаграммы иллюстрируют генные локусы антигенных рецепторов людей; основная структура одинакова у всех видов, несмотря на то что точный порядок и количество генных сегментов могут варьировать. Количество V, D и J генных сегментов — это предполагаемое число функциональных генных сегментов (тех, которые могут кодировать белки). Размеры сегментов и расстояния между ними не вычерчены в масштабе. D — разнообразие; J — соединение; L — лидерная последовательность (небольшой участок нуклеотидов, который кодирует пептид, проводящий белки через эндоплазматический ретикулум и расщепляющийся в зрелых белках); V — вариационный

ров транскрипции. В В-клетках специфичные к В-клеточной линии факторы транскрипции «открывают» генный локус Ig на уровне хроматина, но не локус ТКР, тогда как при развитии Т-клеток транскрипционные регуляторы помогают открыть локус ТКР, но не локус Ig. «Открытые» локусы доступны для рекомбиназы.

Формирование разнообразия иммуноглобулинов и Т-клеточных рецепторов

Разнообразие антигенных рецепторов формируется посредством использования различных комбинаций генных сегментов V, D и J

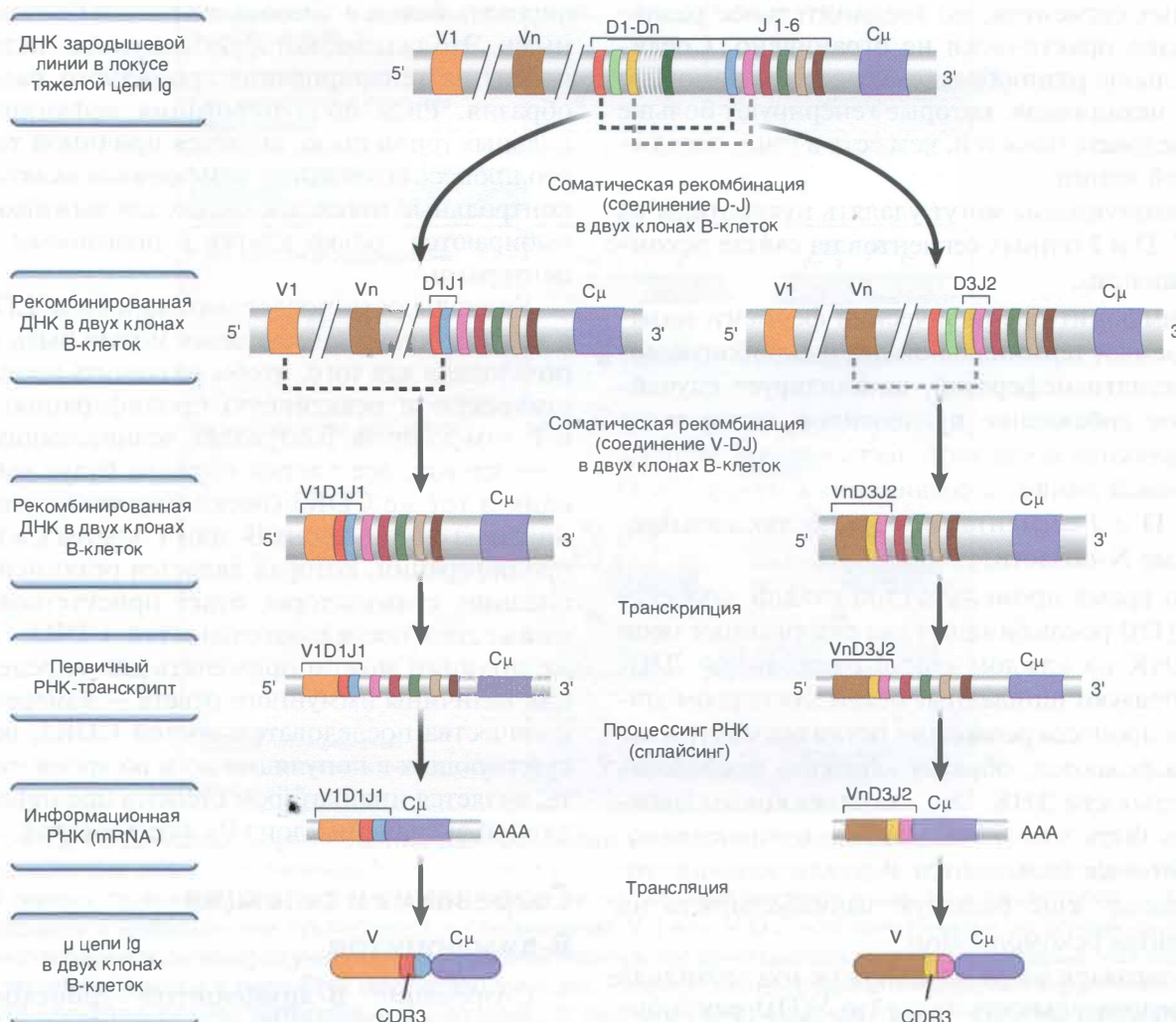


Рис. 4.12. Рекомбинация и экспрессия генов иммуноглобулинов (Ig).

Экспрессия тяжелой цепи иммуноглобулина включает два события рекомбинации генов (соединение D-J, за которым следует соединение области V с комплексом DJ, с делецией промежуточных генных сегментов). Рекombинированный ген транскрибируется, и комплекс VDJ сплайсируется в экзоны области C первой тяжелой цепи РНК (μ), что дает начало информационной μ РНК (иРНК). иРНК транслируется для синтеза белка μ тяжелой цепи. Рекомбинация других генов антигенных рецепторов, то есть легкой цепи иммуноглобулина и α и β цепей Т-клеточных рецепторов (ТКР) фактически соответствует той же последовательности, за исключением того, что в локусах с отсутствием сегментов D (легкие цепи иммуноглобулина и α -цепь Т-клеточных рецепторов), рекомбинация гена V происходит непосредственно с генным сегментом J

разных клонов лимфоцитов (что называется комбинаторным разнообразием) и, более того, посредством изменения нуклеотидных последовательностей, вводимых в местах соединений рекомбинируемых V, D и J генных сегментов (что называется соединительным разнообразием; (рис. 4.13). Комбинаторное разнообразие ограничено количеством доступных V, D и J генных сегментов, но соединительное разнообразие практически не ограничено. Соединительное разнообразие создается с помощью трех механизмов, которые генерируют больше последовательностей, чем есть в генах зародышевой линии:

- экзонуклеазы могут удалять нуклеотиды из V, D и J генных сегментов на сайтах рекомбинации;
- лимфоцит-специфический фермент, называемый терминальной дезоксирибонуклеотидилтрансферазой, катализирует случайное добавление нуклеотидов, которые не являются составной частью генов зародышевой линии, к соединениям между V и D и D и J сегментами, образуя так называемые N-области;
- во время промежуточной стадии процесса V(D)J рекомбинации две разорванные цепи ДНК на каждом конце разрезанной ДНК образуют шпильчатые петли. На первом этапе процесса репарации петли асимметрично разрезаются, образуя «липкие» последовательности ДНК. Эти «липкие» концы должны быть заполнены новыми нуклеотидами, которые называются Р-нуклеотидами, что создает еще большую вариабельность на сайтах рекомбинации.

Благодаря этим механизмам нуклеотидная последовательность на сайте V(D)J рекомбинации генов антител или ТКР одного клона лимфоцитов отличается от последовательности на сайте V(D)J молекул антител или ТКР, образованных любым другим клоном. Эти соединительные последовательности и D и J сегменты кодируют аминокислоты петли CDR3, которая, как указано выше, является самой вариабельной из участков, определяющих

комплементарность, и самой важной для распознавания антигенов. Таким образом, соединительное разнообразие максимизирует вариабельность антиген-распознающих участков антител и ТКР. В процессе создания соединительного разнообразия может продуцироваться множество генов с последовательностями вне рамок трансляции, которые не могут кодировать белки и поэтому являются бесполезными. Это та цена, которую иммунная система платит за генерирование громадного разнообразия. Риск продуцирования нефункциональных генов также является причиной того, что процесс созревания лимфоцитов включает контрольные точки, в которых для выживания выбираются только клетки с полезными рецепторами.

Уникальность последовательностей CDR3 в каждом клоне лимфоцитов может быть использована для того, чтобы различить неопластическую и реактивную пролиферацию В- и Т-лимфоцитов. В опухолях, возникающих из этих клеток, все клетки опухоли будут иметь один и тот же CDR3 (поскольку все они возникли из одного клона В- или Т-клеток), а при пролиферации, которая является реакцией на внешние стимуляторы, будет присутствовать множество последовательностей CDR3. Тот же принцип можно применять для определения величины иммунного ответа — измерение количества последовательностей CDR3, присутствующих в популяции до и во время ответа, является индикатором степени пролиферативной экспансии клона В- или Т-клеток.

Созревание и селекция В-лимфоцитов

Созревание В-лимфоцитов происходит главным образом в костном мозге (рис. 4.14). Клетки-предшественники, определившиеся как предки В-клеточной линии, пролиферируют, в результате чего образуется большое количество предшественников В-клеток, называемых про-В-клетками. Их последующее созревание проявляется в экспрессии антигенных рецепторов на поверхности, которые подвергаются селекции.

	Иммуноглобулин			Т-клеточный рецептор	
	Тяжелая цепь	κ	λ	α	β
Количество вариабельных (V) генных сегментов	~45	35	30	45	48
Количество генных сегментов разнообразия (D)	23	0	0	0	2
Количество генных сегментов соединения (J)	6	5	4	50	12

Механизм	
Комбинаторное разнообразие	
Количество возможных комбинаций	Ig: $\sim 3 \times 10^6$ TCR: $\sim 6 \times 10^6$
Множественность J-сегментов	
Общий потенциальный репертуар с множественностью J-сегментов	Ig: $\sim 10^{11}$ TCR: $\sim 10^{16}$

Рис. 4.13. Механизмы формирования разнообразия антигенных рецепторов.

Разнообразие иммуноглобулинов и Т-клеточных рецепторов создается посредством случайных комбинаций генных сегментов V, D и J, которые ограничивают количество вариантов этих рецепторов, а также удалением и добавлением нуклеотидов в соединениях V-J или V-D-J, что практически не ограничено. Количество генных сегментов указывает на среднее количество функциональных генов (которые, как известно, экспрессируются в виде РНК или белка) у людей. Разнообразие соединений максимизирует вариации CDR3 областей белков антигенных рецепторов, поскольку CDR3 включает соединения на сайте рекомбинации V-J и V-D-J. Разнообразие еще больше увеличивается посредством сближения V областей двух типов цепей иммуноглобулинов или Т-клеточных рецепторов с образованием сайтов связывания полных антигенов, поэтому суммарное разнообразие теоретически является продуктом суммарного разнообразия каждой из сближенных V областей. Показан расчетный вклад этих механизмов в суммарное возможное количество отдельных В- и Т-клеточных антигенных рецепторов. Несмотря на то что верхний предел количества белков иммуноглобулинов и Т-клеточных рецепторов, которые могут экспрессироваться, крайне велик, у каждого индивида имеется лишь порядка 10^7 – 10^9 клонов В- и Т-клеток с разной специфичностью рецепторов; иными словами, в действительности может экспрессироваться лишь часть возможного репертуара (подготовлено на основе Davis M.M., Bjorkman P.J. Гены Т-клеточных антигенных рецепторов и Т-клеточное распознавание, Nature 334:395–402, 1988)

Ранние этапы созревания В-клеток

Вначале происходит перестройка локуса тяжелых цепей Ig, и только те клетки, которые могут образовать белок μ тяжелой цепи Ig, выбируются и становятся пре-В-клетками.

Про-В-клетки прекращают делиться, а затем какой-либо D сегмент локуса тяжелых цепей Ig соединяется со случайно выбранным J сегментом того же локуса. Далее случайный вышестоящий V генный сегмент Ig рекомбинируется с ранее перестроенной DJ единицей в каждой про-В-клетке. Принимая во внимание то, что соединительные нуклеотиды случайно добавляются и во время формирования D-J соединения, и когда V сегмент сливается с DJ единицей, в большинстве клеток количество соединительных нуклеотидов не составит величину, кратную трем. Поскольку три нуклеотида кодируют одну аминокислоту, только некоторые про-В-клетки создадут соединения, позволяющие образоваться функциональному белку тяжелой цепи Ig. Клетки, которые успешно осуществляют перестройки

функциональных генов тяжелых цепей и синтезируют μ белок тяжелой цепи Ig, называются пре-В-клетками. Поэтому пре-В-клетки определяют по присутствию μ белка тяжелой цепи Ig. Когда клетки становятся пре-В-клетками, они экспрессируют на клеточной поверхности μ белок в ассоциации с двумя другими инвариантными белками, называемыми суррогатными легкими цепями, поскольку они похожи на легкие цепи и ассоциированы с μ тяжелой цепью. Комплекс μ цепи и суррогатных легких цепей связывается с сигнальными молекулами Ig α и Ig β , образуя пре-BCR.

Роль комплекса пре-В-клеточных рецепторов в созревании В-клеток

Собранный пре-BCR выполняет важные функции в созревании В-клеток:

- сигналы пре-В-клеточного рецепторного комплекса способствуют выживанию и пролиферации В-клеточной линии, осуществляя продуктивные перестройки в локусе тяжелых цепей Ig. Это первая

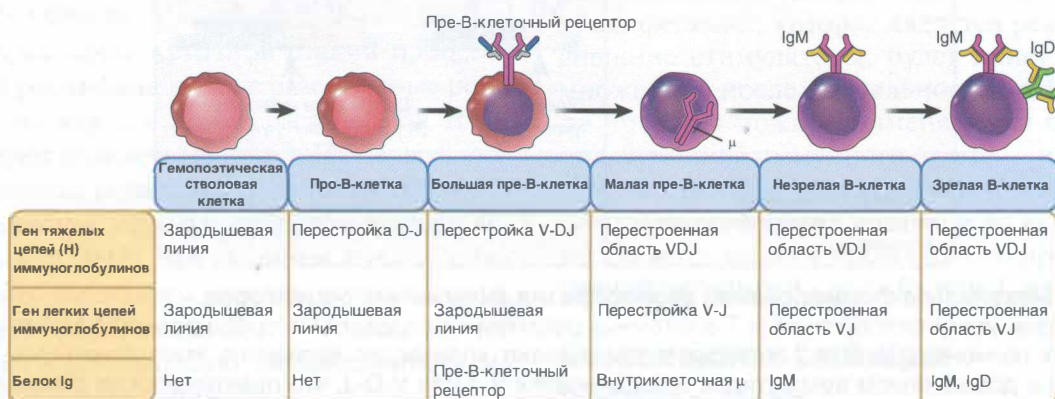


Рис. 4.14. Этапы созревания и селекции В-лимфоцитов.

Созревание В-лимфоцитов проходит через последовательные этапы, каждый из которых характеризуется определенными изменениями экспрессии генов иммуноглобулинов (Ig) и профилей экспрессии белков иммуноглобулинов. Про-В-клетки начинают перестраивать гены тяжелых цепей иммуноглобулинов, и большинство В-клеток отбирается для выживания и пролиферации, если они успешно перестраивают ген тяжелой цепи иммуноглобулинов и собирают пре-BCR. Пре-BCR состоит из мембраносвязанного μ белка иммуноглобулина, прикрепленного к двум другим белкам, называемым суррогатными легкими цепями, поскольку они занимают место легкой цепи в полной молекуле иммуноглобулина. Часть В-клеток инициируют перестройку генов легкой цепи иммуноглобулина, незрелые В-клетки экспрессируют полноценный мембранный рецептор иммуноглобулина M, а зрелые В-клетки коэкспрессируют иммуноглобулин D, с теми же V областями и специфичностью, что и иммуноглобулин M. BCR — В-клеточный рецептор; HSC — гемопоэтическая стволовая клетка; иРНК — информационная РНК

контрольная точка в развитии В-клеток, в которой происходит селекция и экспансия пре-В-клеток, экспрессирующих функциональную μ тяжелую цепь (являющуюся важным компонентом пре-BCR и BCR). Пре-В-клетки, которые осуществляют перестройки локуса тяжелой цепи вне рамки трансляции (непродуктивные), не в состоянии образовать μ белок, не могут экспрессировать пре-BCR и получать сигналы от пре-BCR и умирают в результате запрограммированной гибели клеток (апоптоза). Сигнальный путь пре-BCR включают нисходящую тирозинкиназу, называемую Btk, которая закодирована в X-хромосоме. Мутации в Btk у мальчиков приводят к неспособности пре-В-клеток к выживанию и к последующему отсутствию В-клеток. Это заболевание называется X-сцепленной агаммаглобулинемией; пре-В-клеточный рецепторный комплекс подает сигналы о прекращении рекомбинации генов тяжелых цепей Ig во второй хромосоме, поэтому каждая В-клетка может экспрессировать тяжелую цепь Ig только из одного из двух унаследованных родительских аллелей. Этот процесс называется аллельным исключением и способствует гарантии того, что каждая клетка сможет экспрессировать рецептор только с одной специфичностью;

- сигналы от пре-В-клеточного рецепторного комплекса прекращают экспрессию генов суррогатных легких цепей и открывают локус κ легкой цепи Ig, делая его доступным для рекомбинации. Клетки временно прекращают деление и могут экспрессировать μ белок только в цитоплазме (а не на поверхности клетки), поскольку у них нет белков суррогатных легких цепей и белков регулярных легких цепей. На этой стадии эти клетки называются малыми пре-В-клетками;
- в малых пре-В-клетках иницируется V-J перестройка гена κ легкой цепи, которая приводит к выработке κ белка и сборке IgM клеточной поверхности. Клетки на этой следующей стадии дифференциации называются незрелыми В-клетками; λ легкая

цепь продуцируется только в том случае, если перестроенный локус κ цепи не в состоянии экспрессировать функциональный белок или если κ цепь генерирует потенциально вредный аутореактивный рецептор и должна быть элиминирована с помощью процесса, называемого редактированием рецептора, который описан ниже.

В незрелых В-клетках комплекс BCR подает сигналы, которые способствуют выживанию, тем самым сохраняя клетки, которые экспрессируют полные антигенные рецепторы; это вторая контрольная точка во время созревания В-клеток. Сигналы от антигенного рецептора также прекращают выработку фермента рекомбиназы и дальнейшую рекомбинацию локусов легких цепей. В результате этого каждая В-клетка продуцирует либо одну κ , либо одну λ легкую цепь из одного унаследованного родительского аллеля. Наличие в геноме двух наборов генов легких цепей просто увеличивает вероятность завершения успешной рекомбинации генов и экспрессии рецепторов.

Завершение созревания В-клеток

Дальнейшее созревание происходит после того, как незрелые В-клетки покидают костный мозг и поступают в селезенку*. Заключительный этап созревания включает коэкспрессию IgD и IgM; она происходит потому, что в любой данной В-клетке VDJ единица рекомбинированной тяжелой цепи может быть сплайсирована либо до $C\mu$, либо до $C\delta$ экзонов первичного РНК-транскрипта, что приводит к образованию μ и δ и РНК соответственно. Мы знаем, что способность В-клеток отвечать на антигены развивается вместе с коэкспрессией IgM и IgD, но неизвестно, почему необходимы оба класса рецептора. IgM⁺IgD⁺ клетка является зрелой В-клеткой, способной отвечать на антигены в периферических лимфоидных органах.

* Из костного мозга незрелые В-клетки IgM⁺ переселяются с током крови в фолликулярные зоны периферических лимфоидных органов, где дозревают до IgM⁺IgD⁺.
Примеч. научн. ред.

Селекция зрелых В-клеток

Позитивная селекция развивающихся В-клеток основана преимущественно на экспрессии полных антигенных рецепторов, а не на специфичности распознавания этими клетками (как показано ниже, в этом заключается фундаментальное отличие от созревающих Т-клеток). Репертуар В-клеток далее формируется посредством негативной селекции. В ходе этого процесса незрелая В-клетка с высокой аффинностью связывания аутоантигена

в костном мозге может повторно экспрессировать фермент VDJ рекомбиназу, подвергается дополнительной рекомбинации легкой цепи V-J, генерирует другую легкую цепь и тем самым изменяет специфичность антигенного рецептора; этот процесс называется **редактированием рецептора** (см. главу 9). Некоторые В-клетки, сталкивающиеся с антигенами в костном мозге, могут погибнуть в результате апоптоза, иначе называемого делецией. Антигены, которые развивающиеся В-клетки

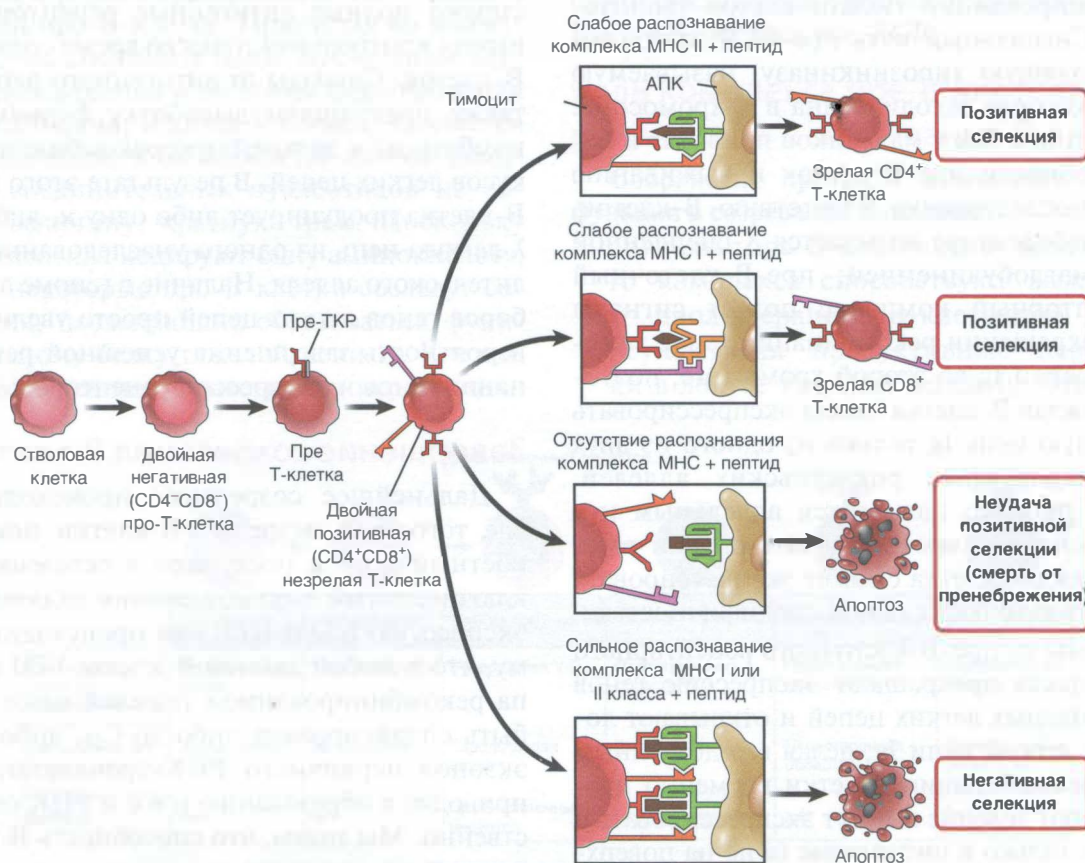


Рис. 4.15. Этапы созревания и селекции Т-лимфоцитов, рестриктированных по главному комплексу гистосовместимости (ГКГС).

Созревание Т-лимфоцитов в тимусе проходит через последовательные этапы, зачастую определяемые экспрессией корецепторов CD4 и CD8. β -Цепь Т-клеточного рецептора (ТКР) вначале экспрессируется на стадии двойных негативных пре-Т-клеток, а полный Т-клеточный рецептор экспрессируется в двойных позитивных клетках. Пре-ТКР состоит из β -цепи ТКР, соединенной с белком, называемым ассоциированной с пре-Т α . Созревание завершается развитием CD4⁺ или CD8⁺ однопозитивных Т-клеток. Как и в случае В-клеток, неспособность экспрессировать антигенные рецепторы на любой стадии приводит к гибели клеток в результате апоптоза. Негативная селекция показана только для комплекса гистосовместимости II класса, но этот же процесс элиминирует аутореактивные CD8⁺ Т-клетки, рестриктированные по комплексу гистосовместимости I класса

могут распознать в костном мозге, являются преимущественно аутоантигенами, которые в большом количестве экспрессируются во всем организме (то есть являются повсеместными), к ним относятся белки крови и мембранные молекулы, общие для всех клеток. Поэтому негативная селекция элиминирует потенциально опасные клетки, которые могут распознать, и реагирует на повсеместные аутоантигены.

Процесс рекомбинации генов Ig является случайным и не может быть по определению направлен на распознавание микробов. Однако продуцируемые рецепторы способны распознавать антигены множества разнообразных микробов, с которыми должна бороться иммунная система. Позитивная селекция репертуара В-лимфоцитов проводится для экспрессии функциональных рецепторов, а негативная селекция направлена против аутоантигенов. После этих процессов селекции остается большая совокупность зрелых В-клеток, которые методом случайного выбора включают клетки, способные распознавать почти все встречающиеся микробные антигены.

Субпопуляции зрелых В-клеток

Большинство зрелых В-клеток называются фолликулярными В-клетками, поскольку они обнаруживаются в фолликулах лимфатических узлов и селезенки.

В-клетки маргинальной зоны, которые обнаруживаются на краях селезеночных фолликулов, развиваются из гемопоэтических стволовых клеток костномозгового происхождения, как фолликулярные В-клетки. В-1 лимфоциты, отдельная популяция, обнаруживаемая на участках слизистой и в брюшной полости, развиваются из гемопоэтических стволовых клеток фетальной печени. Роль этих субпопуляций В-клеток в гуморальном иммунитете рассматривается в главе 7.

Созревание и селекция Т-лимфоцитов

Предшественники Т-клеток мигрируют из костного мозга в тимус, где происходит весь про-

цесс созревания (рис. 4.15). Процессу созревания Т-лимфоцитов присущи некоторые уникальные особенности, касающиеся главным образом специфичности различных субпопуляций Т-клеток к пептидам, представленным разными классами молекул ГКГС.

Пре-ТКР состоит из β -цепи ТКР, соединенной с белком, ассоциированным с пре- $T\alpha$. Созревание завершается развитием $CD4^+$ или $CD8^+$ однопозитивных Т-клеток. Как и в случае В-клеток, неспособность экспрессировать антигенные рецепторы на любой стадии приводит к гибели клеток в результате апоптоза. Негативная селекция показана только для ГКГС II класса, но этот же процесс элиминирует аутореактивные $CD8^+$ Т-клетки, рестриктированные по ГКГС I класса.

Ранние этапы созревания Т-клеток

Наименее развитые клетки-предшественники в тимусе называются **про-Т-клетками** или **дважды негативными Т-клетками**, поскольку они не экспрессируют $CD4$ и $CD8$. Количество этих клеток увеличивается преимущественно под влиянием продуцируемого в тимусе IL-7. В некоторых дважды негативных клетках происходит рекомбинация β генов ТКР, опосредованная VDJ рекомбиназой ($\gamma\delta$ Т-клетки подвергаются аналогичной рекомбинации, включающей локусы γ и δ ТКР, но они относятся к отдельной линии и дополнительно не рассматриваются). Если VDJ рекомбинация успешно проходит в одном из двух унаследованных локусов и синтезируется белок β -цепи ТКР, он экспрессируется на клеточной поверхности в ассоциации с инвариантным белком, называемым пре- $T\alpha$, образуя пре-ТКР комплекс **пре-Т-клеток**. Если рекомбинация в одном из двух унаследованных локусов не достигает успеха, рекомбинация будет проходить в другом локусе. Если она также окажется безуспешной и в про-Т-клетках не продуцируется полная β -цепь ТКР, клетки погибнут.

После сборки пре-ТКР комплекс генерирует внутриклеточные сигналы, аналогичные сигналам комплекса пре-BCR в развивающихся В-клетках. Эти сигналы способствуют выживанию, пролиферации и рекомбинации α генов

ТКР и ингибированию VDJ рекомбинации во втором локусе β -цепи (аллельное исключение). Неспособность экспрессировать α -цепь и полный ТКР вновь приводит к гибели клетки. Выжившие клетки экспрессируют полный $\alpha\beta$ ТКР и оба корецептора CD4 и CD8; эти клетки называются **дважды позитивными Т-клетками**.

Селекция зрелых Т-клеток

Разные клоны дважды позитивных Т-клеток экспрессируют различные $\alpha\beta$ ТКР. Если ТКР Т-клетки распознает молекулу ГКГС тимуса, которая должна быть собственной молекулой ГКГС, представляющей собственный пептид, и если взаимодействие обладает низкой или умеренной аффинностью, эта Т-клетка выбирается для выживания. Т-клетки, которые не распознают молекулу ГКГС, погибают в тимусе в результате апоптоза; эти Т-клетки не будут полезными, поскольку они не способны видеть представленные ГКГС, связанные с клетками антигены этого индивида. Это сохранение рестриктированных собственным ГКГС (то есть полезных) Т-клеток представляет собой процесс **позитивной селекции**. Во время этого процесса Т-клетки, ТКР которых распознают комплексы ГКГС I класса—пептид, сохраняют экспрессию CD8, корецептора, который связывается с ГКГС I класса, и утрачивают экспрессию CD4, корецептора, специфичного к молекулам ГКГС II класса. И наоборот, если Т-клетка распознает комплексы ГКГС II класса—пептид, эта клетка сохраняет экспрессию CD4 и утрачивает экспрессию CD8. Таким образом, появляются **однопозитивные Т-клетки** (или однопозитивные тимоциты), которые являются либо CD8⁺ рестриктированными по ГКГС I класса, либо CD4⁺ рестриктированными по ГКГС II класса. Во время позитивной селекции Т-клеткам также назначается различная функциональная участь: CD8⁺ Т-клетки после активации дифференцируются в ЦТЛ, а CD4⁺ клетки дифференцируются в продуцирующие цитокины хелперные Т-клетки*.

* А также в CD4⁺ Т-регуляторные клетки. *Примеч. научн. ред.*

Незрелые, дважды позитивные Т-клетки, рецепторы которых аффинно распознают комплексы ГКГС—пептид тимуса, подвергаются апоптозу. Это процесс **негативной селекции**, направленной на элиминацию Т-лимфоцитов, которые могут агрессивно реагировать на собственные белки, экспрессируемые в тимусе. Если допустить созревание Т-клетки, которая с высокой авидностью распознает собственный пептид, распознавание того же аутоантигена на периферии может привести к вредным иммунным ответам против собственных тканей, поэтому такая Т-клетка должна быть элиминирована. Некоторые незрелые Т-клетки, распознающие аутоантигены тимуса, не погибают, а развиваются до регуляторных Т-клеток (см. главу 9). Большинство белков, присутствующих в тимусе, являются собственными белками, поскольку чужеродные (микробные и опухолевые) антигены, как правило, захватываются и доставляются во вторичные лимфоидные органы. Некоторые из этих собственных белков присутствуют во всем организме, а другие являются белками, ограниченными определенными тканями, но экспрессирующиеся в эпителиальных клетках тимуса посредством специальных механизмов, которые рассматриваются в главе 9 в контексте аутоотолерантности.

Может показаться удивительным, что и позитивная, и негативная селекция опосредуются распознаванием одной и той же группы комплексов собственных ГКГС — собственных пептидов тимуса. Двумя факторами, которые определяют выбор между позитивной и негативной селекцией, являются аффинность ТКР и концентрация аутоантигенов в тимусе. Если ТКР аффинно распознает многочисленные аутоантигены тимуса, то будет проведена негативная селекция Т-клетки, что целесообразно, поскольку такое распознавание многочисленных аутоантигенов обладает потенциалом развития аутоиммунитета. Однако если ТКР слабо распознает комплекс собственный ГКГС — собственный пептид, то будет проведена позитивная селекция Т-клетки,

поскольку есть высокая вероятность того, что Т-клетка сильно распознает чужеродный пептид, представленный собственным ГКГС. Этот процесс формирует репертуар функциональных Т-клеток.

РЕЗЮМЕ

Молекулами адаптивной иммунной системы, ответственными за специфическое распознавание антигенов, являются антитела и Т-клеточные антигенные рецепторы.

Антитела (называемые также Ig) могут продуцироваться в виде мембранных рецепторов В-лимфоцитов и в виде белков, секретируемых стимулированными антигенами В-клетками, которые были дифференцированы в антитело-секретирующие плазмocyты. Секретируемые антитела представляют собой эффекторные молекулы гуморального иммунитета, способные нейтрализовать микробы и микробные токсины и элиминировать их посредством активации различных эффекторных механизмов.

ТКР являются мембранными рецепторами и не секретируются.

Основная структура антител состоит из двух идентичных тяжелых цепей и двух идентичных легких цепей, образующих комплекс с дисульфидными связями. Каждая цепь состоит из вариационной (V) области, которая является участком, распознающим антиген, и константной (C) области, которая обеспечивает структурную стабильность, а в тяжелых цепях выполняет эффекторные функции антител. V-область одной тяжелой и одной легкой цепи совместно образует антиген-связывающий сайт, и, таким образом, область обладает двумя идентичными антиген-связывающими сайтами.

Т-клеточные рецепторы состоят из α - и β -цепи. Каждая цепь содержит одну V- и одну C-область, и обе цепи участвуют в распознавании антигенов, которые для большинства Т-клеток представляют собой пептиды, представленные молекулами ГКГС.

V-области молекул Ig и ТКР содержат гипервариационные сегменты, называемые также участками, определяющими комплементарность (CDRs), которые являются регионами контакта с антигенами.

Гены, кодирующие антигенные рецепторы, состоят из множества сегментов, разделенных в зародышевой линии и сближенных во время созревания лимфоцитов. В В-клетках генные сегменты Ig подвергаются рекомбинации по мере созревания клеток в костном мозге, а в Т-клетках генные сегменты ТКР подвергаются рекомбинации во время созревания в тимусе.

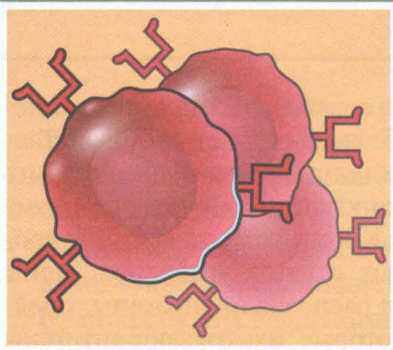
Рецепторы с различной специфичностью генерируются частично посредством разных комбинаций генных сегментов V, D и J. Процесс рекомбинации приводит к вариационности нуклеотидных последовательностей на сайтах рекомбинации путем добавления или удаления нуклеотидов из соединений. Следствием этой вариационности является развитие разнообразного репертуара лимфоцитов, в котором клоны клеток с различной специфичностью экспрессируют рецепторы, различающиеся по последовательности и распознаванию, и большинство различий сконцентрированы на участках рекомбинации генов.

Во время созревания лимфоцитов происходит их селекция на выживаемость в нескольких контрольных точках; сохраняются и увеличиваются в количестве только клетки с полными функциональными антигенными рецепторами. Кроме того, осуществляется позитивная селекция Т-лимфоцитов для распознавания пептидных антигенов, представленных собственными молекулами ГКГС, и для гарантии того, что распознавание надлежащего типа молекулы ГКГС совпадает с сохраненным корцептором.

Незрелые лимфоциты, которые сильно распознают аутоантигены, подвергаются негативной селекции и не допускается завершение их созревания, тем самым элиминируются клетки с потенциалом нежелательной реакции на собственные ткани.

ВОПРОСЫ ДЛЯ ОБСУЖДЕНИЯ

1. Назовите функционально отличные домены (области) молекул антител и ТКР. Какие характеристики последовательностей аминокислот в этих областях важны для выполнения их функций?
2. В чем заключаются различия между типами антигенов, распознаваемых антителами и ТКР?
3. Какие механизмы обуславливают разнообразие антител и молекул ТКР? Какие из этих механизмов больше всего способствуют разнообразию?
4. Назовите некоторые контрольные точки во время созревания лимфоцитов, которые обеспечивают выживание полезных клеток.
5. Что такое феномен негативной селекции и в чем состоит его значение?



Иммунитет, опосредованный Т-клетками Активация лимфоцитов

ПЛАН ГЛАВЫ

Фазы Т-клеточных ответов	127	Секреция цитокинов и экспрессия	
Распознавание и костимуляция антигенов	129	цитокиновых рецепторов	141
Распознавание комплексов пептид–ГКГС	130	Клональная экспансия	142
Роль молекул адгезии в Т-клеточных ответах	132	Дифференцировка наивных Т-клеток	
Роль костимуляции в активации Т-клеток	133	в эффекторные клетки	143
Ингибирующие рецепторы Т-клеток	135	Развитие Т-лимфоцитов памяти	145
Стимуляторы активации CD8 ⁺ Т-клеток	136	Миграция Т-лимфоцитов в клеточно-	
Биохимические пути активации Т-клеток	136	опосредованных иммунных реакциях	145
Функциональные ответы Т-лимфоцитов		Снижение иммунного ответа	149
на антигены и костимуляцию	141	Резюме	150
		Вопросы для обсуждения	151

Т-лимфоциты выполняют множество функций по защите от инфекций, вызванных различными микробами. Основная роль Т-лимфоцитов заключается в выработке **клеточно-опосредованного иммунитета**, который обеспечивает защиту от инфекций, вызванных микробами, живущими и размножающимися внутри клеток организма хозяина. При всех вирусных и некоторых бактериальных, грибковых и протозойных инфекциях микроорганизмы могут закрепиться внутри клеток, из которых они должны быть элиминированы с помощью клеточно-опосредованных иммунных ответов (рис. 5.1).

Многие микробы поглощаются фагоцитами в рамках механизмов ранней защиты врожденного иммунитета и погибают под действием микробицидных механизмов, которые в основном ограничены фагоцитарными везикулами (для защиты самих клеток от повреждения этими механизмами). Однако в процессе эволюции у некоторых из этих микробов раз-

вилась резистентность к микробицидной активности фагоцитов, и они могут выживать и даже реплицироваться в везикулах фагоцитов. При таких инфекциях Т-клетки стимулируют способность макрофагов осуществлять киллинг поглощенных микробов.

Некоторые внеклеточные микроорганизмы, такие как бактерии и грибы, быстро разрушаются, будучи фагоцитированными, особенно нейтрофилами. Другие внеклеточные патогены, такие как гельминтные паразиты, разрушаются особыми типами лейкоцитов (эозинофилами). При этих инфекциях Т-клетки обеспечивают защиту посредством привлечения лейкоцитов, которые разрушают микробы.

Некоторые микроорганизмы, а именно вирусы, способны инфицировать самые разнообразные клетки и реплицироваться внутри них, и часть жизненного цикла вирусов протекает в цитозоле и ядре. Зачастую эти инфицированные клетки не обладают внутренними

механизмами разрушения микроорганизмов, особенно за пределами везикул. Некоторые фагоцитированные макрофагами микроорганизмы могут даже ускользнуть в цитозоль и избежать микробицидных механизмов везикулярного компартмента. Т-клетки убивают инфицированные клетки, тем самым элиминируя резервуар инфекции.

Другие популяции Т-клеток помогают В-клеткам вырабатывать антитела в рамках гуморальных иммунных ответов (см. главу 7). Несмотря на то что в этой главе основное внимание уделено защите от инфекций, что является главной физиологической функцией иммунной системы, нужно отметить, что некоторые Т-клетки, особенно CD8⁺ Т-клетки, также разрушают раковые клетки. Эта роль Т-клеток рассматривается в главе 10. Для осуществления большинства функций Т-лимфоцитов — активации фагоцитов, киллинга инфицированных и опухолевых

клеток и оказания содействия В-клеткам — необходимо, чтобы Т-лимфоциты взаимодействовали с другими клетками, которыми могут быть фагоциты, инфицированные клетки организма и В-лимфоциты. Кроме того, для инициирования Т-клеточных ответов требуется, чтобы наивные Т-клетки распознали антигены, представленные ДК, которые захватывают антигены и сосредотачивают их в лимфоидных органах. Таким образом, Т-лимфоциты функционируют посредством коммуникации с другими клетками. Напомним, что специфичность Т-клеток к пептидам, представленным молекулами ГКГС, гарантирует способность Т-клеток видеть и отвечать только на те антигены, которые ассоциированы с другими клетками организма (см. главы 3 и 4). В этой главе обсуждается путь активации Т-лимфоцитов посредством распознавания связанных с клетками антигенов и других стимуляторов. Мы рассматриваем следующие вопросы.

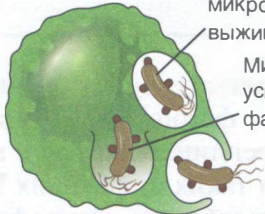
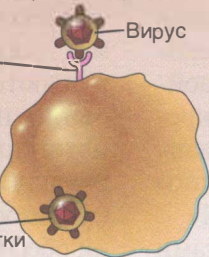
Внутриклеточные микроорганизмы	Примеры
<p>А Фагоцит</p>  <p>Фагоцитированные микробы, которые выживают в фаголизосомах</p> <p>Микробы, которые ускользают из фаголизосом в цитоплазму</p>	<p>Внутриклеточные бактерии</p> <p>Микобактерии</p> <p><i>Listeria monocytogenes</i></p> <p><i>Legionella pneumophila</i></p> <p>Грибы</p> <p><i>Cryptococcus neoformans</i></p> <p>Простейшие</p> <p>Лейшмании</p> <p><i>Trypanosoma cruzi</i></p>
<p>Б Нефагоцитирующая клетка (например, эпителиальная клетка)</p>  <p>Клеточный рецептор для вируса</p> <p>Вирус</p> <p>Микробы, которые инфицируют нефагоцитирующие клетки</p>	<p>Вирусы</p> <p>Все</p> <p>Риккетсии</p> <p>Все</p> <p>Простейшие</p> <p><i>Plasmodium falciparum</i></p> <p><i>Cryptosporidium parvum</i></p>

Рис. 5.1. Типы внутриклеточных микроорганизмов, с которыми борется Т-клеточно-опосредованный иммунитет.

А. Микробы могут поглощаться фагоцитами и выживать в везикулах (фаголизосомах) или ускользать в цитозоль, где они не восприимчивы к микробицидным механизмам фагоцитов. Б. Вирусы могут инфицировать многие типы клеток, включая нефагоцитирующие клетки, и реплицироваться в ядре и цитозоле инфицированных клеток. Риккетсии и некоторые простейшие являются облигатными внутриклеточными паразитами, которые обитают в нефагоцитирующих клетках

- Какие сигналы необходимы для активации Т-лимфоцитов и какие клеточные рецепторы используются для восприятия и ответа на эти сигналы?
- Каким образом немногочисленные наивные Т-клетки, специфичные к какому-либо микробу, превращаются в большое количество эффекторных Т-клеток, обладающих специализированными функциями и способностью элиминировать разнообразные микробы?
- Какие молекулы продуцируются Т-лимфоцитами, которые опосредуют их коммуникации с другими клетками, такими как макрофаги, В-лимфоциты и другие лейкоциты?

После описания в этой главе того, как Т-клетки распознают и отвечают на антигены микробов, связанных с клетками, мы рассмотрим в главе 6, как Т-клетки функционируют для элиминации микробов.

ФАЗЫ Т-КЛЕТОЧНЫХ ОТВЕТОВ

Наивные Т-лимфоциты распознают антигены в периферических (вторичных) лимфоидных органах, что инициирует пролиферацию Т-клеток и их дифференциацию в эффекторные клетки и клетки памяти, а эффекторные клетки выполняют свои функции, когда они активируются под действием тех же антигенов в любой инфицированной ткани (рис. 5.1). Наивные Т-клетки экспрессируют антигенные рецепторы и корцепторы, функция которых заключается в распознавании клеток, содержащих микробы, но наивные клетки не способны выполнять эффекторные функции, необходимые для элиминации микробов. Дифференцированные эффекторные клетки способны выполнять эти функции, что они и осуществляют на любом участке инфекции. В этой главе мы фокусируемся на первоначальных ответах наивных Т-клеток на антигены. Развитие эффекторных Т-лимфоцитов и их функции в клеточно-опосредованном иммунитете описаны в главе 6, а роли хелперных Т-клеток в гуморальных иммунных ответах рассматриваются в главе 7.

Ответы наивных Т-лимфоцитов на ассоциированные с клетками микробные антигены состоят из ряда последовательных этапов, которые приводят к увеличению количества антиген-специфических Т-клеток и к превращению наивных Т-клеток в эффекторные клетки и клетки памяти (рис. 5.3).

Одним из самых ранних ответов является секреция **цитокинов**, необходимых для роста и дифференцировки, и увеличение экспрессии рецепторов различных цитокинов. Цитокин IL-2, который продуцируется активированными антигенами Т-клетками, стимулирует пролиферацию этих клеток, что приводит к быстрому увеличению количества антиген-специфических лимфоцитов; этот процесс называется **клональной экспансией**.

Активированные лимфоциты **дифференцируются**, что приводит к превращению наивных Т-клеток в популяцию **эффекторных Т-клеток**, функция которых заключается в элиминации микробов.

Многие из эффекторных Т-клеток покидают лимфоидные органы, поступают в кровоток и мигрируют на какой-либо участок инфекции, где они проводят эрадикацию инфекции. Некоторые активированные Т-клетки могут остаться в лимфатическом узле, где они передают сигналы В-клеткам, что стимулирует выработку антител к микробам.

Некоторые потомки Т-клеток, которые пролиферировали в ответ на антиген, развиваются в **Т-клетки памяти**, являющиеся долгоживущими, циркулируют или обитают в тканях на протяжении нескольких лет и готовы быстро отвечать на последующее воздействие одного и того же микроба. Как только эффекторные Т-клетки элиминируют инфекционный агент, стимуляторы, которые запустили экспансию и дифференцировку Т-клеток, также элиминируются. Вследствие этого большинство клеток в значительно расширенных клонах антиген-специфических эффекторных лимфоцитов умирают, возвращая систему в состояние покоя, и от иммунного ответа остаются только клетки памяти.

Эта последовательность событий одинакова у $CD4^+$ и $CD8^+$ Т-лимфоцитов, однако, как показано в главе 6, есть важные различия свойств и эффекторных функций $CD4^+$ и $CD8^+$ клеток.

Наивные и эффекторные Т-клетки отличаются разными схемами циркуляции и миграции через ткани, что имеет решающее значение для их разных ролей в иммунных ответах.

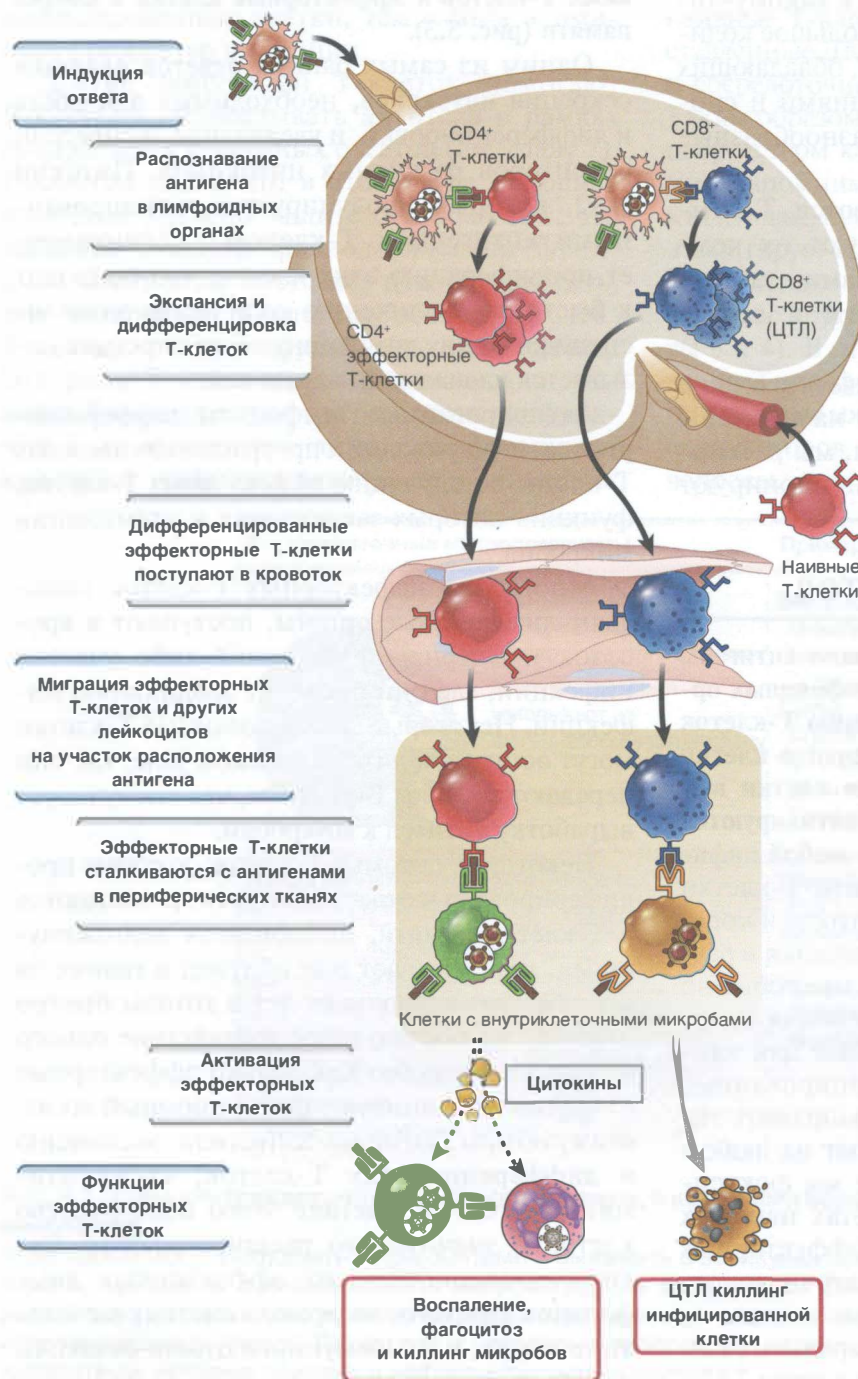


Рис. 5.2. Индукция и эффекторные фазы клеточно-опосредованного иммунитета.

Индукция ответа: наивные $CD4^+$ Т-клетки и $CD8^+$ Т-клетки распознают пептиды, которые происходят из белковых антигенов и презентированы дендритными клетками в периферических лимфоидных органах. Т-лимфоциты стимулируются для пролиферации и дифференциации в эффекторные клетки, многие из которых поступают в кровоток. Некоторые из активированных $CD4^+$ Т-клеток остаются в лимфатическом узле, мигрируют в фолликулы и помогают В-клеткам продуцировать антитела (показано на рис. 5.13). Миграция эффекторных Т-клеток и других лейкоцитов на участок расположения антигена: эффекторные Т-клетки и другие лейкоциты мигрируют по кровеносным сосудам в периферические ткани посредством связывания с эндотелиальными клетками, которые активируются цитокинами, вырабатываемыми в ответ на инфицирование этих тканей. Эффекторные функции Т-клеток: $CD4^+$ Т-клетки рекрутируют и активируют фагоциты для разрушения микробов, и $CD8^+$ цитотоксичные Т-лимфоциты убивают инфицированные клетки.

Как было показано в предыдущих главах, наивные Т-лимфоциты постоянно рециркулируют через периферические лимфоидные органы в поиске чужеродных белковых антигенов. Антигены микробов транспортируются из входных ворот микробов в те же участки периферических лимфоидных органов, через которые рециркулируют наивные Т-клетки. В этих органах антигены подвергаются процессингу и представляются молекулами ГКГС ДК, АПК, которые являются самыми эффективными стимуляторами наивных Т-клеток (см. главу 3). Когда Т-клетка распознает антиген, она временно задерживается на ДК, и та инициирует в ней программу активации.

Активация приводит к пролиферации и дифференцировке, а затем клетки могут покинуть лимфоидный орган и мигрировать преимущественно в воспаленную ткань — первоисточник антигена. Контроль такой направленной миграции рассматривается ниже в этой главе.

С этого обзора мы переходим к описанию стимуляторов, необходимых для активации и регуляции Т-клеток. Затем мы рассмотрим биохимические сигналы, которые генерируются при распознавании антигенов, и биологические ответы лимфоцитов.

РАСПОЗНАВАНИЕ АНТИГЕНОВ И КОСТИМУЛЯЦИЯ

Для инициирования Т-клеточных ответов необходимо, чтобы множество рецепторов Т-клеток распознали свои специфические лиганды в АПК (рис. 5.4).

ТКР распознает ГКГС-ассоциированные пептидные антигены.

Корепрецепторы CD4 или CD8 Т-клеток связываются с молекулами ГКГС на АПК и действуют совместно с комплексом ТКР для генерирования активирующих сигналов.

Молекулы адгезии усиливают связывание Т-клеток с АПК.

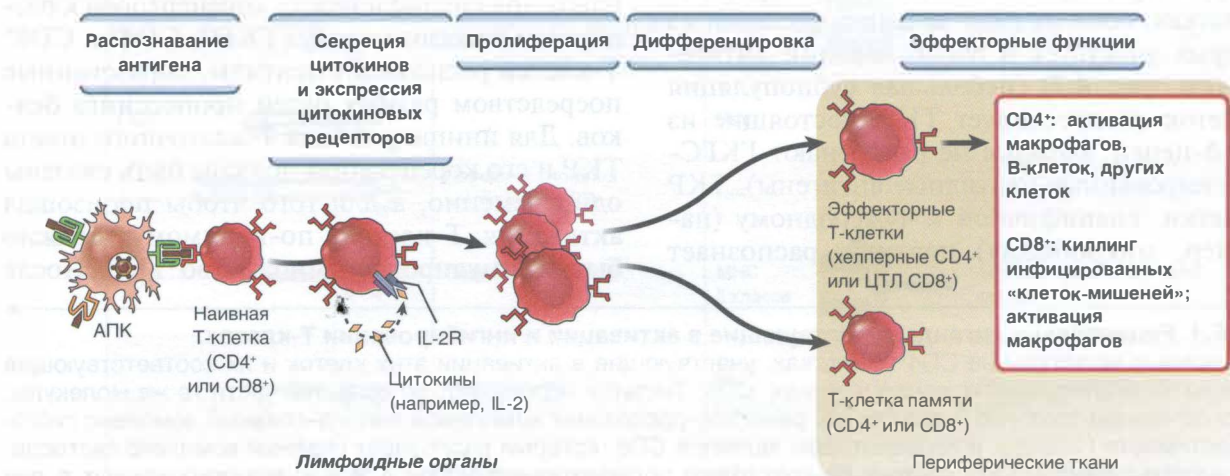


Рис. 5.3. Этапы активации Т-лимфоцитов.

Наивные Т-клетки распознают пептидные антигены, ассоциированные с главным комплексом гистосовместимости, представленные антиген-презентирующими клетками, и другие сигналы (не показано). Т-клетки реагируют посредством выработки интерлейкина-2 и экспрессии рецепторов интерлейкина-2, что приводит к аутокринному пути пролиферации клеток. В результате происходит экспансия клона Т-клеток, специфичных к антигену. Некоторые потомки дифференцируются в эффекторные клетки, которые выполняют различные функции в клеточно-опосредованном иммунитете, и превращаются в клетки памяти, которые выживают в течение длительного периода времени. Другие изменения, ассоциированные с активацией, такие как экспрессия различных поверхностных молекул, не показаны. АПК — антиген-презентирующая клетка; ЦТЛ — цитотоксичный Т-лимфоцит; IL-2R — рецептор интерлейкина-2

Молекулы, называемые костимуляторами, которые экспрессируются в АПК после контакта с микробами, связываются с костимулирующими рецепторами наивных Т-клеток, тем самым стимулируя ответы на инфекционные патогены.

Цитокины амплифицируют Т-клеточный ответ и направляют его по различным путям дифференцировки. Роли этих молекул в Т-клеточных ответах на антигены описаны далее. Цитокины рассматриваются преимущественно в главе 6.

Распознавание комплексов пептид–главный комплекс гистосовместимости

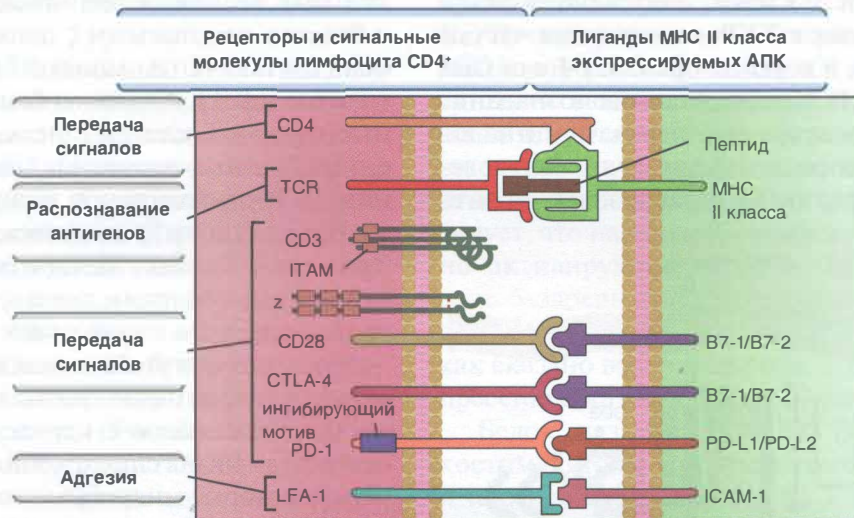
ТКР антигена и корецептор CD4 или CD8 совместно распознают комплексы пептидных антигенов с молекулами ГКГС на АПК, и это распознавание обеспечивает инициирование, или первый сигнал активации Т-клеток (рис. 5.5). ТКР, экспрессируемые во всех CD4⁺ и CD8⁺ Т-клетках, состоят из α- и β-цепи, каждая из которых участвует в распознавании антигенов (см. рис. 4.7) (небольшая субпопуляция Т-клеток экспрессирует ТКР, состоящие из γ- и δ-цепей, которые не распознают ГКГС-ассоциированные пептидные антигены). ТКР Т-клетки, специфичной к чужеродному (например, микробному) пептиду, распознает

представленный пептид и одновременно распознает остатки молекулы ГКГС, локализуемые рядом с пептид-связывающим углублением. Каждая зрелая Т-клетка, рестриктивная по ГКГС, экспрессирует либо CD4, либо CD8, которые называются корецепторами, поскольку они связываются с теми же молекулами ГКГС, которые связывают ТКР, и необходимы для инициирования передачи сигналов от комплекса ТКР. В то время, когда ТКР распознает комплекс пептид–ГКГС, CD4 или CD8 связывает молекулу ГКГС II или I класса соответственно на участке, отделенном от пептид-связывающего углубления. Как показано в главе 3, когда белковые антигены поглощаются АПК из внеклеточного пространства в везикулы, эти антигены подвергаются процессингу до пептидов, которые представляются молекулами ГКГС II класса. И наоборот, процессинг белковых антигенов, присутствующих в цитозоле, осуществляется в протеасомах до пептидов, представленных молекулами ГКГС I класса. Таким образом, благодаря специфичности корецепторов к различным классам молекул ГКГС, CD4⁺ и CD8⁺ Т-клетки распознают пептиды, образованные посредством разных путей процессинга белков. Для инициирования Т-клеточного ответа ТКР и его корецепторы должны быть связаны одновременно, а для того чтобы произошла активация Т-клеток, по-видимому, должно быть стимулировано множество ТКР. После

Рис. 5.4. Рецепторы и лиганды, участвующие в активации и ингибировании Т-клеток.

А. Основные молекулы на CD4⁺ Т-клетках, участвующие в активации этих клеток и их соответствующие лиганды антиген-презентирующих клетках. CD8⁺ Т-клетки используют по большей части те же молекулы, за исключением того, что Т-клеточный рецептор распознает комплексы пептид–главный комплекс гистосовместимости I класса, а корецептором является CD8, который распознает главный комплекс гистосовместимости I класса. CD3 состоит из трех типов полипептидных цепей δ, ε и γ, аранжированных в две пары (δε и γε); мы показали CD3 в виде трех цепей. Иммунорецепторные тирозиновые активирующие мотивы (ITAMs) — это участки цитозольных хвостов сигнальных белков, которые фосфорилируются в тирозиновых остатках и становятся участками стыковки других тирозинкиназ (см. рис. 5.10). Иммунорецепторные тирозиновые ингибирующие мотивы — это области сигнальных белков, являющихся участками тирозинфосфатаз, которые противостоят действию ITAMs. Б. Важные свойства основных поверхностных молекул Т-клеток, участвующие в функциональных ответах. Здесь не приведены цитокины и цитокиновые рецепторы. Функции большинства этих молекул описаны в этой главе; роль CTLA-4 и PD-1 в прекращении Т-клеточных ответов описана в главе 9. CTLA-4 — молекула, передающая ингибирующий сигнал; LFA-1 — лейкоцитарный функционально-ассоциированный антиген 1 — это интегрин, участвующий в связывании лейкоцитов с эндотелием и другими клетками. АРС (АПК) — антиген-презентирующая клетка; ICAM-1 — молекула межклеточной адгезии 1; ГКГС — главный комплекс гистосовместимости; PD-1 — белок программируемой гибели клеток 1; ТКР (ТКР) — Т-клеточный рецептор

А



Б

Поверхностные молекулы Т-лимфоцитов	Функция	Лиганд	
		Название	Экспрессируется
TCR	Распознавание антигенов	Пептид-СКГС	Все Т-клетки
CD3		Нет	
	Передача сигналов комплексом TCR	Нет	
CD4	Передача сигналов	МНС II класса	Антиген-презентирующие клетки
CD8	Передача сигналов	МНС I класса	Все ядросодержащие клетки
CD28	Передача сигналов (костимуляция)	B7-1/ B7-2	Антиген-презентирующие клетки
CTLA-4	Негативная регуляция	B7-1/ B7-2	Антиген-презентирующие клетки
PD-1	Негативная регуляция	PD-L1/ PD-L2	Антиген-презентирующие клетки, клетки тканей, опухолевые клетки
LFA-1	Адгезия	ICAM-1	Антиген-презентирующие клетки, эндотелий

достижения этих условий Т-клетка начинает свою программу активации.

Биохимические сигналы, которые приводят к активации Т-клеток, запускаются рядом белков, связанных с ТКР, являющихся частью комплекса ТКР, и корецепторами CD4 или CD8 (см. рис. 5.5). В лимфоцитах распознавание антигенов и последующая передача сигналов осуществляются различными группами молекул. Гетеродимер $\alpha\beta$ ТКР распознает антиге-

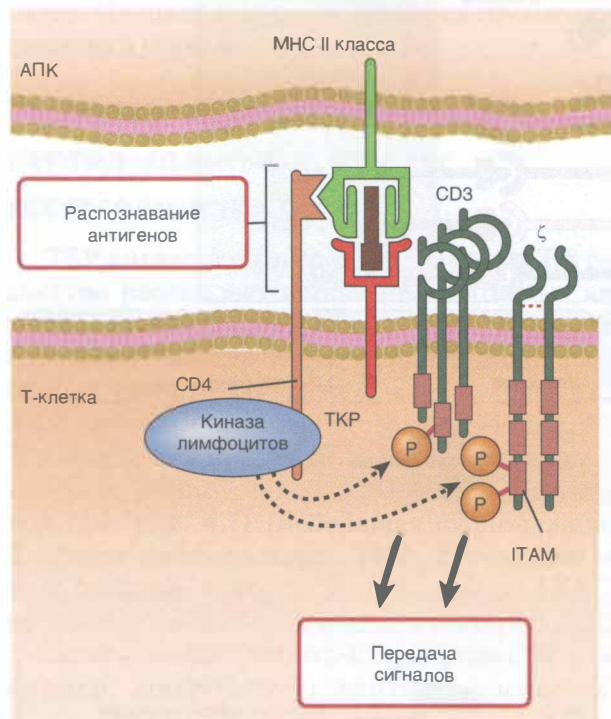


Рис. 5.5. Распознавание антигенов и передача сигналов во время активации Т-клеток.

Различные молекулы Т-клеток распознают антиген и передают биохимические сигналы внутрь клетки в результате этого. CD3 и ζ белки нековалентно связаны с α - и β -цепями Т-клеточных рецепторов посредством взаимодействий заряженных аминокислот в трансмембранных доменах этих белков (не показано). На рисунке показана CD4⁺ Т-клетка; аналогичные взаимодействия отмечаются при активации CD8⁺ Т-клеток, за исключением того, что корецептором является CD8, а Т-клеточный рецептор распознает комплексы пептид–главный комплекс гистосовместимости I класса. АПК (АПК) — антиген-презентирующая клетка; ИТАМ — иммунорецепторные тирозин-овые активирующие мотивы; ГКГС — главный комплекс гистосовместимости

ны, но он не может передавать биохимические сигналы внутрь клетки. ТКР нековалентно связан с комплексом трансмембранных сигнальных белков, в том числе с белками CD3 и белком, называемым ζ цепью. ТКР, CD3 и ζ цепь составляют комплекс ТКР. Несмотря на то что α и β ТКР должны быть разными у разных клонов Т-клеток с целью распознавания разнообразных антигенов, сигнальные функции ТКР у всех клонов одинаковы, и поэтому белки CD3 и ζ являются инвариантными у разных Т-клеток. Механизмы передачи сигналов этими белками комплекса ТКР рассматриваются далее в этой главе.

Т-клетки могут быть также активированы молекулами, которые связываются с ТКР многих или всех клонов Т-клеток, вне зависимости от пептид–ГКГС специфичности ТКР. Например, некоторые микробные токсины могут связываться с ТКР множества клонов Т-клеток, а также связываются молекулами ГКГС II класса на АПК, не занимая пептид-связывающий участок. Активируя большое количество Т-клеток, эти токсины индуцируют чрезмерное высвобождение цитокинов и вызывают системные воспалительные заболевания. Они называются суперантигенами, поскольку, подобно обычным антигенам, связываются с молекулами ГКГС и ТКР, но с гораздо большим числом Т-клеток, чем типичные антигены.

Роль молекул адгезии в Т-клеточных ответах

Молекулы адгезии в Т-клетках распознают свои лиганды в АПК и стабилизируют связывание Т-клеток на АПК. Большинство ТКР связывают комплексы пептид–ГКГС, к которым они специфичны, с низкой аффинностью. Чтобы индуцировать ответ, связывание Т-клеток с АПК должно быть стабилизировано в течение достаточно длительного периода для достижения необходимого порога передачи сигналов. Эту функцию стабилизации выполняют молекулы адгезии Т-клеток, которые связываются с лигандами, экспрессируемыми на АПК. Самые важные из этих молекул адгезии относятся к семейству гетеродимерных

(состоящих из двух цепей) белков, называемых интегринами. Основным Т-клеточным интегрином, участвующим в связывании с АПК, является LFA-1, лиганд которого на АПК называется ICAM-1.

На покоящихся наивных Т-клетках, являющихся клетками, которые ранее не распознавали антигены и не были активированы ими, интегрин LFA-1 находится в состоянии низкой аффинности. Распознавание антигена Т-клеткой увеличивает аффинность LFA-1 этой клетки. Поэтому, как только Т-клетка видит антиген, она увеличивает силу связывания с АПК, презентующего этот антиген, обеспечивая петлю положительной обратной связи. Опосредованная интегринами адгезия имеет решающее значение для способности Т-клеток связываться с АПК, представляющими микробные антигены. Кроме того, интегрины играют важную роль в направлении миграции эффекторных Т-клеток и других лейкоцитов из кровотока на участки инфекции. Это процесс описан в главе 2 и далее в этой главе.

Роль костимуляции в активации Т-клеток

Полная активация Т-клеток, помимо распознавания антигена, зависит от распознавания костимуляторов на АПК (рис. 5.6). Ранее мы ссылались на костимуляторы как на вторые сигналы активации Т-клеток. Название «костимулятор» происходит из того факта, что эти молекулы обеспечивают активаторы для Т-клеток, которые функционируют совместно со стимуляцией антигеном.

Хорошо охарактеризованными костимуляторами Т-клеток являются два гомологичных белка под названием B7-1 (CD80) и B7-2 (CD86), каждый из которых экспрессируется на АПК, и их экспрессия повышается, когда АПК сталкиваются с микробами. Белки B7 распознаются рецептором, называемым CD28, который экспрессируется на большинстве Т-клеток. Различные члены семейств B7 и CD28 предназначены для стимуляции или ингибирования иммунных ответов (рис. 5.7). Связывание CD28 Т-клеток с B7 на АПК

генерирует в Т-клетках сигналы, которые действуют совместно с сигналами, генерируемыми распознаванием ТКР антигенов, презентуемых белками ГКГС в тех же АПК. CD28-опосредованная передача сигналов важна для ответов наивных Т-клеток; при отсутствии взаимодействий CD28:B7 при распознавании антигенов посредством ТКР недостаточно для инициирования Т-клеточных ответов. Необходимость костимуляции гарантирует, что наивные Т-лимфоциты максимально активируются микробными антигенами, а не безвредными чужеродными веществами или собственными антигенами, поскольку, как сказано выше, микробы стимулируют экспрессию костимуляторов B7 на АПК.

Белок, называемый ICOS (индуцибельный костимулятор), который гомологичен CD28 и также экспрессируется на Т-клетках, играет важную роль в развитии и функционировании фолликулярных хелперных Т-клеток во время ответов зародышевого центра (см. главу 7).

Другой группой молекул, которые участвуют в Т-клеточных ответах, являются лиганды CD40 (CD40L или CD154) на активированных Т-клетках и CD40 на АПК. Эти молекулы не усиливают непосредственно активацию Т-клеток. Вместо этого CD40L, экспрессируемый в стимулированных антигеном Т-клетках, связывается с CD40 на АПК и активирует АПК для экспрессии больше костимуляторов B7 и секреции цитокинов (например, IL-12), которые усиливают дифференцировку Т-клеток. Таким образом, взаимодействие CD40L-CD40 способствует активации Т-клеток, улучшая стимуляцию Т-клетками АПК. CD40L эффекторных CD4⁺ Т-клеток также усиливает активацию В-клеток и макрофагов, как показано ниже.

Роль костимуляции в активации Т-клеток объясняет описанное в предыдущих главах наблюдение. Белковые антигены, такие как применяемые в вакцинах, не в состоянии вызвать Т-клеточнозависимые иммунные ответы, если только эти антигены не вводят с веществами, которые активируют АПК, особенно ДК. Такие вещества называются **адьювантами**, и они функционируют преимущественно посред-

ством индуцирования экспрессии костимуляторов на АПК и посредством стимуляции АПК в секреции цитокинов, которые активируют Т-клетки. Большинство адъювантов, используемых в экспериментальной иммунологии, являются продуктами микробов (например, убитые микобактерии, часто применяемые в экспериментальных исследованиях) или веществами, которые имитируют микробы, и они связываются с паттерн-распознающими рецепторами врожденной иммунной системы, такими как TLR и NLR (см. главу 2). Адъюванты, применяемые в вакцинах для людей, представляют собой главным образом соли алюминия, индуцирующие очаговое воспаление, которое вторично приводит к экспрессии

костимуляторов ДК. Таким образом, адъюванты вынуждают иммунную систему отвечать на очищенные белковые антигены вакцины так, как если бы эти белки были компонентами инфекционных микроорганизмов.

Углубление понимания костимуляторов привело к новым стратегиям ингибирования вредных иммунных ответов.

Средства, которые блокируют взаимодействия B7:CD28, применяют при лечении нарушений, при которых активация Т-клеток вызывает дисфункцию органов, как, например, некоторые аутоиммунные заболевания и отторжение трансплантата, а антитела, которые блокируют взаимодействия CD40:CD40L, проходят исследования при этих заболеваниях.

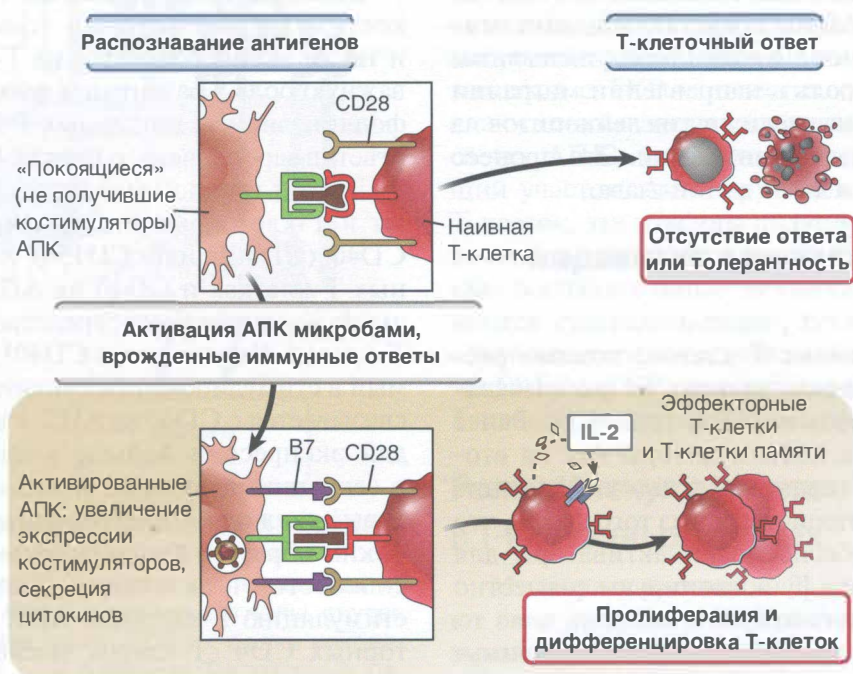


Рис. 5.6. Роль костимуляции в активации Т-клеток.

Покоящиеся антиген-презентирующие клетки (АПК), которые не подвергались воздействию микробов или адъювантов, могут презентировать пептидные антигены, но они не экспрессируют костимуляторы и не способны активировать наивные Т-клетки. Т-клетки, которые распознают антигены без костимуляции, могут погибнуть или стать невосприимчивыми (толерантными) к последующему воздействию антигенов. Микробы, а также цитокины, продуцируемые во время врожденных иммунных ответов на микробы, индуцируют экспрессию костимуляторов, таких как молекулы B7, на антиген-презентирующих клетках. Костимуляторы B7 распознаются рецепторами CD28 на наивных Т-клетках, обеспечивая сигнал 2. Вкупе с распознаванием антигенов (сигнал 1) это распознавание инициирует Т-клеточные ответы. Активированные антиген-презентирующие клетки также продуцируют цитокины, которые стимулируют дифференцировку наивных Т-клеток в эффекторные клетки (не показано). IL — интерлейкин

Ингибирующие рецепторы Т-клеток

Ингибирующие рецепторы имеют решающее значение для ограничения и прекращения иммунных ответов. Эти ингибирующие рецепторы были названы **коингибиторами**, чтобы противопоставить их костимуляторам, рассмотренным выше. Два важных ингибирующих рецептора CTLA-4 и PD-1 — структурно родственны CD28 (см. рис. 5.7). CTLA-4, подобно CD28, распознает B7-1 и B7-2 на АПК, а PD-1 распознает два разных, но структурно родственных лиганда PD-L1 и PD-L2 на клетках многих типов. И CTLA-4, и PD-1 индуцируются в активированных Т-клетках, и их функция заключается в прекращении ответов этих клеток. CTLA-4 также играет важную роль в супрессивной

функции регуляторных Т-клеток (см. главу 9). CTLA-4 и PD-1 предотвращают ответы на аутоантигены, а также участвуют в ингибировании ответов Т-клеток на некоторые опухоли и хронические вирусные инфекции. Эти открытия лежат в основе применения антител, которые блокируют CTLA-4 или PD-1 для усиления иммунных ответов на опухоли у пациентов с раком (см. главу 10). Поскольку в норме функция этих ингибирующих рецепторов заключается в предотвращении иммунных ответов на аутоантигены, делеция гена или блокада этих молекул у мышей и людей приводит к аутоиммунным заболеваниям. Более подробно функции этих ингибирующих рецепторов рассматриваются в главе 9, в контексте сохранения невосприимчивости к аутоантигенам.

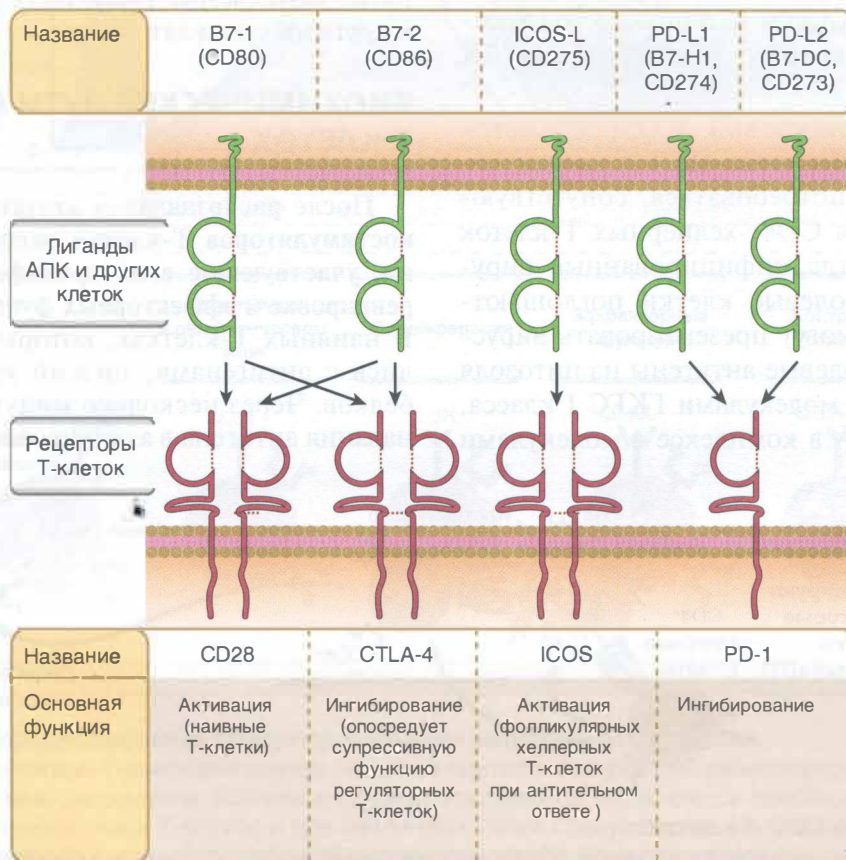


Рис. 5.7. Белки семейств B7 и CD28.

Лиганды антиген-презентирующих клеток, которые гомологичны B7, связываются с рецепторами Т-клеток, гомологичными CD28. Различные пары лиганд-рецепторов выполняют разные роли в иммунных ответах. CD28 и ICOS являются стимулирующими рецепторами Т-клеток, а CTLA-4 и PD-1 — ингибирующими рецепторами. Их функции рассматриваются в тексте

Стимуляторы активации CD8⁺ Т-клеток

Активация CD8⁺ Т-клеток стимулируется распознаванием пептидов, ассоциированных с ГКГС I класса, и для нее необходимы ко-стимуляция и хелперные Т-клетки. Примерно таким же способом CD8⁺ Т-клетки осуществляют киллинг инфицированных и опухолевых клеток, и их ответы на микробные и опухолевые антигены практически одинаковы. Однако ответы CD8⁺ Т-клеток несколькими способами отличаются от ответов CD4⁺ Т-лимфоцитов:

- для инициирования активации CD8⁺ Т-клеток часто необходимо, чтобы цитозольный антиген из одной клетки (например, инфицированной вирусом или опухолевой клетки) был перекрестно презентован ДК (см. рис. 3.16);
- для дифференцировки CD8⁺ Т-клеток в полностью активные ЦТЛ и клетки памяти может потребоваться сопутствующая активация CD4⁺ хелперных Т-клеток (рис. 5.8). Когда инфицированные вирусом или опухолевые клетки поглощаются ДК, АПК могут презентировать вирусные или опухолевые антигены из цитозоля в комплексе с молекулами ГКГС I класса, а из везикул — в комплексе с молекулами

ГКГС II класса. Таким образом, и CD8⁺ Т-клетки, и CD4⁺ Т-клетки, специфичные к вирусным или опухолевым антигенам, активируются поблизости друг от друга. CD4⁺ Т-клетки могут продуцировать цитокины и мембранные молекулы, которые помогают активировать CD8⁺ Т-клетки. Эта необходимость в хелперных Т-клетках для ответов CD8⁺ Т-клеток является возможным объяснением повышенной восприимчивости к вирусным инфекциям и раку у пациентов, инфицированных ВИЧ, который убивает CD4⁺, но не CD8⁺ Т-клетки.

Теперь, когда мы описали стимуляторы, необходимые для активации наивных Т-лимфоцитов, рассмотрим биохимические пути, запускаемые распознаванием антигенов и другими стимуляторами.

БИОХИМИЧЕСКИЕ ПУТИ АКТИВАЦИИ Т-КЛЕТОК

После распознавания антигенов и действия ко-стимуляторов Т-клетки экспрессируют белки, участвующие в их пролиферации, дифференцировке и эффекторных функциях (рис. 5.9). В наивных Т-клетках, которые не сталкивались с антигенами, низкий уровень синтеза белков. Через несколько минут после распознавания антигена в активированных Т-клетках

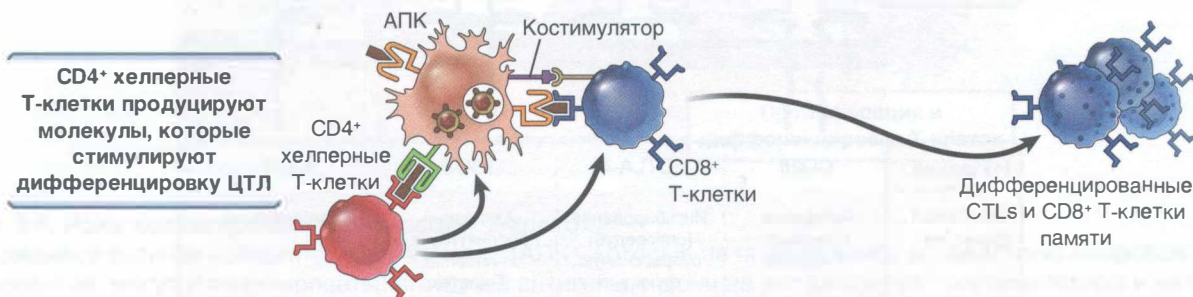


Рис. 5.8. Активация CD8⁺ Т-клеток.

Антиген-презентирующие клетки, главным образом дендритные, могут поглощать и презентировать микробные антигены CD8⁺ Т-клеткам (перекрестная презентация) и CD4⁺ хелперным Т-клеткам. Иногда антиген-презентирующие клетки могут быть инфицированными и непосредственно презентировать антигены (не показано). Затем хелперные Т-клетки продуцируют цитокины, которые стимулируют экспансию и дифференцировку CD8⁺ Т-клеток. Хелперные клетки могут также активировать антиген-презентирующие клетки, делая их более мощными стимуляторами CD8⁺ Т-клеток. CTLs — цитотоксичные Т-лимфоциты

отмечается транскрипция новых генов и синтез белков. Эти вновь экспрессируемые белки опосредуют многие последующие ответы Т-клеток. Экспрессия этих белков является следствием путей передачи сигналов, исходящих из комплекса ТКР и костимулирующих рецепторов.

Распознавание антигенов активирует несколько биохимических механизмов, которые приводят к Т-клеточным ответам, включая активацию ферментов, таких как киназы, рекрутинг адаптерных белков и выработка и активация функциональных факторов транскрипции (рис. 5.10). Эти биохимические пути иници-

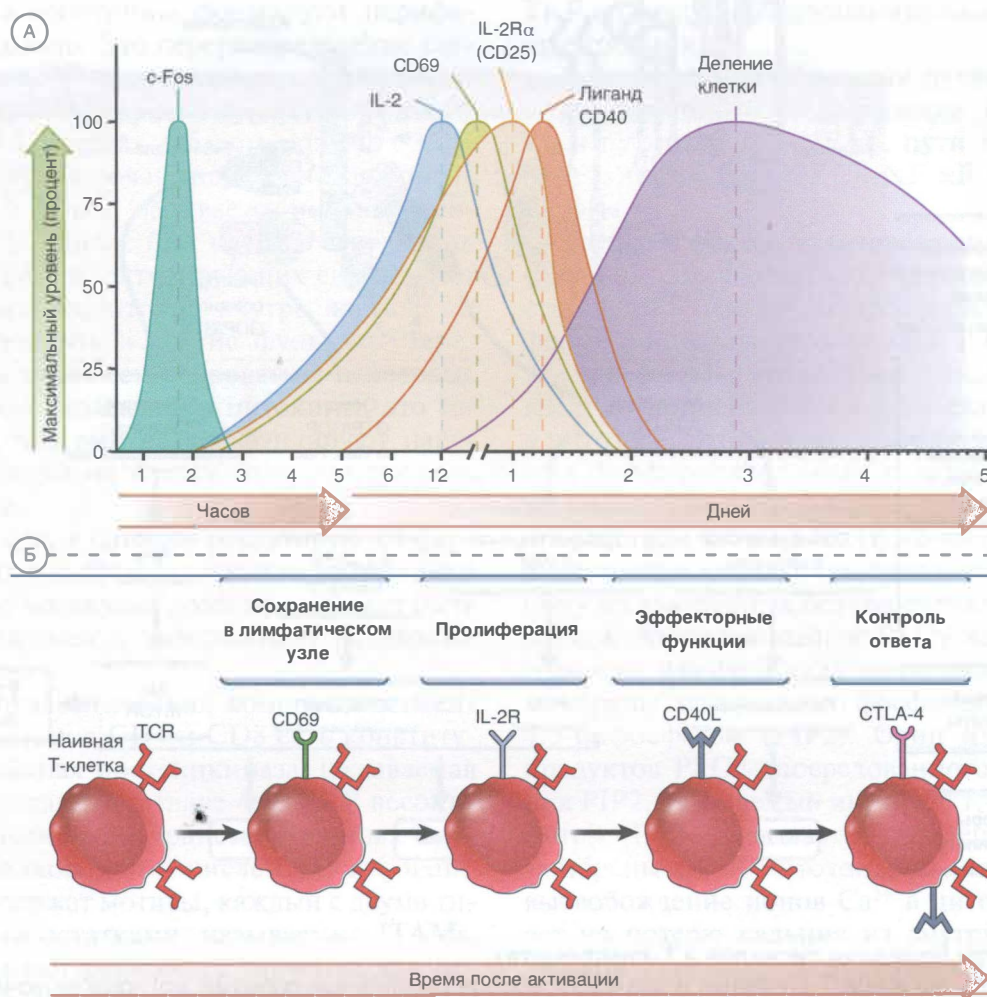


Рис. 5.9. Белки, продуцируемые стимулированными антигеном Т-клетками.

Распознавание антигена Т-клетками влечет за собой синтез и экспрессию разнообразных белков, примеры которых показаны на рисунке. Кинетика синтеза этих белков (А) является приближенной и может варьировать в различных типах Т-клеток и при различных типах стимуляторов. Не показаны возможные эффекты костимуляции в отношении профилей экспрессии генов. Проиллюстрированы функции некоторых поверхностных белков, экспрессируемых на активированных Т-клетках (Б). CD69 — это маркер активации Т-клеток, участвующий в миграции клеток; рецептор интерлейкина-2 (IL-2R) получает сигналы от цитокина интерлейкина-2, которые способствуют выживанию и пролиферации Т-клеток; лиганд CD40 — эффекторная молекула Т-клеток; CTLA-4 — ингибитор иммунных ответов. c-Fos (показан в разделе А) — это фактор транскрипции. ТКР — Т-клеточный рецептор

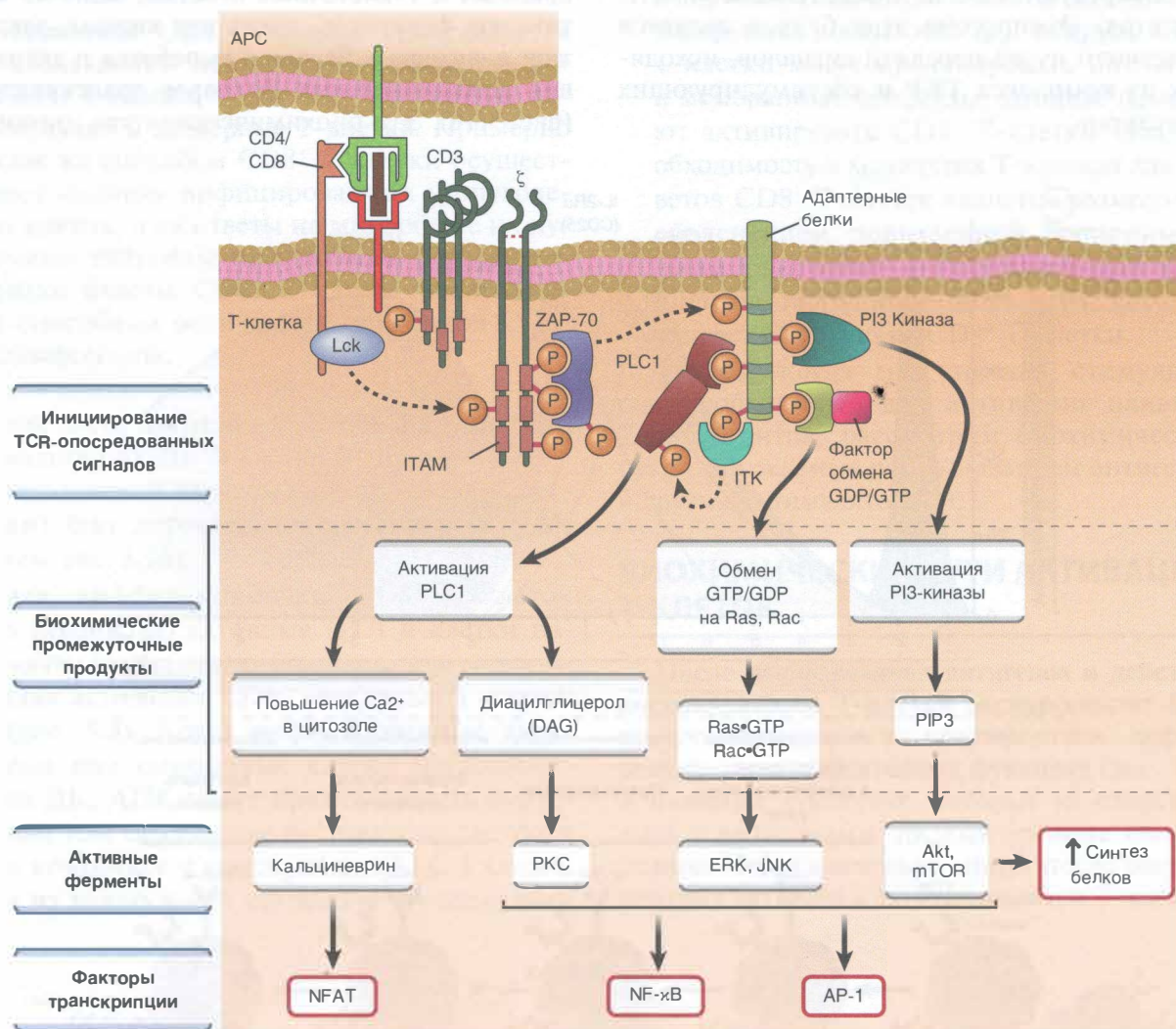


Рис. 5.10. Пути передачи сигналов в Т-лимфоцитах.

Распознавание антигена Т-клетками индуцирует ранние сигнальные события, которые включают фосфорилирование тирозина в молекулах комплекса Т-клеточных рецепторов и рекрутинг адаптерных белков на участок распознавания антигена Т-клетками. Эти ранние события приводят к активации несколько промежуточных биохимических продуктов, которые, в свою очередь, активируют факторы транскрипции, стимулирующие транскрипцию генов, продукты которых опосредуют ответы Т-клеток. Не показано возможное действие костимуляции на эти сигнальные пути. Последние для простоты изображены как независимые друг от друга, но в более сложных сетях они могут быть взаимосвязанными. AP-1 — активирующий белок 1; APC — антиген-презентирующая клетка; GTP/GDP — гуанозинтрифосфат/дифосфат; ITAM — иммунорецепторный тирозиновый активирующий мотив; mTOR — мишень рапамицина в клетках млекопитающих; NFAT — транскрипционный ядерный фактор активированных Т-клеток; PKC — протеинкиназа C; PLCγ1 — изоформа фосфатидилинозитол-специфической фосфолипазы C; PI-3 — фосфатидилинозитол-3; ZAP-70 — зета-ассоциированный белок с молекулярной массой 70 кДа

руются, когда комплексы ТКР и соответствующие корецепторы сближаются посредством связывания с ГКГС—пептидными комплексами на поверхности АПК. Кроме того, происходит упорядоченное движение белков, как АПК, так и Т-клеточных мембран на участке контакта клеток, так что комплекс ТКР, корецепторы CD4/CD8 и CD28 сдвигаются к центру, а интегрины формируют периферическое кольцо. Это перераспределение сигнальных и адгезивных молекул необходимо для оптимальной индукции активирующих сигналов в Т-клетках. Область контакта АПК и Т-клетки, включая перераспределенные мембранные белки, называется **иммунным синапсом**. Хотя синапс был вначале описан как участок передачи активирующих сигналов от мембранных рецепторов внутрь клетки, он может выполнять и другие функции. Через эту область могут секретироваться некоторые эффекторные молекулы и цитокины, это гарантирует, что они не диффундируют наружу, а нацелены на клетку, контактирующую с Т-клеткой.

Кроме того, в синапсе рекрутируются ферменты, которые расщепляют или ингибируют сигнальные молекулы, поэтому он может быть также привлечен к завершению активации лимфоцитов.

В цитоплазматических концевых сегментах корецепторов CD4 и CD8 есть конститутивно связанная протеинкиназа, называемая Lck. Как показано в главе 4, с ТКР ассоциировано несколько трансмембранных сигнальных белков, в том числе CD3 и ζ цепи. CD3 и ζ содержат мотивы, каждый с двумя тирозиновыми остатками, называемые ITAMs, которые имеют решающее значение для передачи сигналов. Lck, которая с помощью молекул CD4 или CD8 сближает комплексы ТКР, фосфорилирует тирозиновые остатки, содержащиеся в ITAMs CD3 и ζ белков, и это является событием, запускающее передачу сигналов в Т-клетках. Значение корецепторов заключается в том, что, связываясь с молекулами ГКГС, они сближают киназу с ее важнейшими субстратами в комплексе ТКР. Фосфорилированные ITAMs ζ цепи становят-

ся участками причаливания тирозинкиназы, называемой ZAP-70 (зета-ассоциированный белок с молекулярной массой 70 кДа), который также фосфорилируется посредством Lck и тем самым становится ферментативно активным. Затем активный ZAP-70 фосфорилирует различные адаптерные белки и ферменты, которые формируются вблизи комплекса ТКР и опосредуют дополнительные сигнальные события.

Основными сигнальными путями, связанными с активацией комплекса ТКР, являются путь кальций-NFAT, пути Ras- и Rac-MAP киназы, путь PKC θ -NF- κ B и путь PI-3 киназы.

Ядерный фактор активированных Т-клеток (NFAT) — это фактор транскрипции, присутствующий в неактивной фосфорилированной форме в цитозоле покоящихся Т-клеток. Активация NFAT и его ядерная транслокация зависят от концентрации ионов кальция (Ca^{2+}) в цитозоле. Этот сигнальный путь инициируется фосфорилированием и активацией фермента, называемого фосфолипазой C γ (PLC γ) посредством киназы Itk (IL-2-индуцибельная Т-клеточная киназа), прикрепляющейся к одному из адаптерных белков сигнального комплекса. Активированная PLC γ катализирует гидролиз фосфолипида цитоплазматической мембраны, называемого фосфатидилинозитол 4,5-бифосфатом (PIP2). Один из побочных продуктов PLC γ -опосредованного расщепления PIP2, называемый инозитол 1,4,5-трифосфатом (IP3), связывается с рецепторами IP3 мембраны ER и митохондрий и инициирует высвобождение ионов Ca^{2+} в цитозоль. В ответ на потерю кальция из внутриклеточных запасов открывается кальциевый канал цитоплазматической мембраны, что приводит к притоку внеклеточного Ca^{2+} в клетку, и это еще больше повышает концентрацию цитозольного Ca^{2+} и поддерживает ее в течение нескольких часов. Повышение цитозольной концентрации Ca^{2+} приводит к активации фосфатазы, называемой кальцинефрином. Этот фермент удаляет фосфаты из цитоплазматического NFAT, позволяя фактору транскрипции мигрировать в ядро, где он связы-

вается и активирует промоторы нескольких генов, включая гены, кодирующие фактор роста Т-клеток IL-2 и компоненты рецептора IL-2. Ингибиторы кальциневрина (циклоsporин и такролимус) — это препараты, которые блокируют активность фосфатазы кальциневрина и тем самым подавляют NFAT-зависимую выработку цитокинов Т-клетками. Эти препараты широко применяются в качестве иммуносупрессантов для предотвращения отторжения трансплантатов и других Т-клеточно-опосредованных воспалительных процессов (см. главу 10).

Пути Ras/Rac-MAP киназы включают связывающие гуанозинтрифосфат белки Ras и Rac, несколько адаптерных белков и каскад ферментов, которые в конечном итоге активируют одного из членов семейства митоген-активируемых протеинкиназ-(MAP). Эти пути иницируются ZAP-70-зависимым фосфорилированием и накоплением адаптерных белков в цитоплазматической мембране, что приводит к рекрутингу Ras или Rac и их активации посредством обмена связанного гуанозиндифосфата (ГДФ) с гуанозинтрифосфатом (ГТФ). RasГТФ и RacГДФ, активные формы этих белков, иницируют различные ферментные каскады, что приводит к активации отдельных MAP-киназ. Терминальные MAP-киназы этих путей, называемые киназой, регулируемой внеклеточными сигналами (ERK), и c-Jun аминотерминальной (N-терминальная) киназой (JNK) соответственно, индуцируют экспрессию белка под названием c-Fos и фосфорилирование другого белка под названием c-Jun. c-Fos и фосфорилированный c-Jun соединяются, образуя **активирующий протеин-1 фактора транскрипции (AP-1)**, который усиливает транскрипцию нескольких генов Т-клеток.

Еще один важный путь, участвующий в передаче сигналов ТКР, включает активацию θ изоформы серин-треонин-киназы, называемой протеинкиназой C (PKC θ), что приводит к активации фактора транскрипции **NF- κ B**. PKC активируется с помощью диацилглицерина, который, подобно IP3, образуется по-

средством PLC-опосредованного гидролиза инозитол-содержащих липидов мембраны. Для активации NF- κ B PKC θ действует с помощью адаптерных белков, рекрутированных в комплекс ТКР.

В передаче сигналов ТКР участвует также липидкиназа, называемая **PI-3 киназой**, которая фосфорилирует фосфолипид мембраны PIP2 для образования фосфатидинозитол (3,4,5)-трифосфата (PIP3). PIP3 необходим для активации ряда мишеней, включая серин-треонин-киназу под названием Akt и протеинкиназу B, выполняющую множество функций, в том числе стимуляцию экспрессии антиапоптозных белков, что способствует выживанию стимулированных антигеном Т-клеток. Путь PI-3 киназы/Akt запускается не только ТКР, но также и рецепторами CD28 и IL-2. Akt активирует mTOR (мишень рапамицина в клетках млекопитающих), серин-треонин-киназу, которая участвует в стимуляции трансляции белков и способствует росту и выживанию клеток. Рапамицин — препарат, который связывается с mTOR и активирует ее, используется при лечении отторжения трансплантатов.

Различные факторы транскрипции, которые индуцируются или активируются в Т-клетках, в том числе NFAT, AP-1 и NF- κ B, стимулируют транскрипцию и последующую выработку цитокинов, цитокиновых рецепторов, индукторов клеточного цикла и эффекторных молекул, таких как CD40L (см. рис. 5.9). Все эти сигналы иницируются распознаванием антигенов, поскольку связывание ТКР и корецепторов с комплексами пептид-ГКГС необходимо для сближения критических ферментов и субстратов в Т-клетках.

Как указывалось выше, распознавание ко-стимуляторов, таких как молекулы B7, их рецептором CD28 важно для полных ответов Т-клеток. Биохимические сигналы, передаваемые CD28 после связывания с ко-стимуляторами B7, не так хорошо охарактеризованы, как сигналы, запускаемые ТКР. По-видимому, задействование CD28 амплифицирует неко-

торые сигнальные пути ТКР, которые запускаются распознаванием антигена (сигнал 1), и может индуцировать другие сигналы, которые дополняют сигналы ТКР.

Активация лимфоцитов ассоциирована с глубоким изменением клеточного метаболизма. В наивных (покоящихся) Т-клетках низкие уровни глюкозы усваиваются и используются для генерирования энергии в виде аденозинтрифосфата посредством окислительного фосфорилирования в митохондриях. После активации усвоение глюкозы значительно увеличивается, и клетки переключаются на аэробный гликолиз. В этом процессе вырабатывается меньше аденозинтрифосфата, но он способствует синтезу большего количества аминокислот, липидов и других молекул, обеспечивающих структурные элементы для органелл и образования новых клеток. В результате этого активированные Т-клетки могут более эффективно вырабатывать клеточные компоненты, необходимые для быстрого увеличения их размера и образования дочерних клеток.

Описав стимуляторы и биохимические пути активации Т-клеток, мы рассмотрим теперь, как Т-клетки отвечают на антигены и дифференцируются в эффекторные клетки, способные бороться с микробами.

ФУНКЦИОНАЛЬНЫЕ ОТВЕТЫ Т-ЛИМФОЦИТОВ НА АНТИГЕНЫ И КОСТИМУЛЯЦИЮ

Распознавание антигенов и костимуляторов Т-клетками инициирует скоординированную совокупность ответов, которые завершаются экспансией антиген-специфических клонов лимфоцитов и дифференцировкой наивных Т-клеток в эффекторные клетки и клетки памяти (см. рис. 5.3). Многие ответы Т-клеток опосредуются цитокинами, которые секретируются Т-клетками и действуют на сами Т-клетки и многие другие клетки, участвующие в иммунной защите. Далее рассматривается каждый компонент биологических ответов Т-клеток.

Секреция цитокинов и экспрессия цитокиновых рецепторов

В ответ на антигены и костимуляторы Т-лимфоциты, особенно CD4⁺ Т-клетки, быстро секретируют цитокин IL-2. Мы уже рассматривали цитокины при обсуждении врожденных иммунных ответов, которые вырабатываются преимущественно ДК и макрофагами (см. главу 2). При адаптивном иммунитете цитокины секретируются Т-клетками, преимущественно CD4⁺ клетками. Поскольку большинство этих цитокинов вырабатываются эффекторными Т-клетками и выполняют разнообразные роли в иммунной защите, мы описываем их в главе 6 при рассмотрении эффекторных механизмов клеточно-опосредованного иммунитета.

IL-2 вырабатывается в течение 1–2 ч после активации CD4⁺ Т-клеток. Кроме того, активация временно повышает экспрессию высокоаффинного рецептора IL-2, что быстро усиливает способность Т-клеток связываться с IL-2 и отвечать на него (рис. 5.11). Рецептором IL-2 является молекула, состоящая из трех цепей. Наивные Т-клетки экспрессируют две сигнальные цепи, β и γ , которые составляют низкоаффинный рецептор IL-2, но эти клетки не экспрессируют α -цепь (CD25), что позволяет рецептору связывать IL-2 с высокой аффинностью. В течение нескольких часов после активации антигенами и костимуляторами Т-клетки продуцируют α -цепь рецептора, и теперь полный рецептор IL-2 способен сильно связывать IL-2. Таким образом, IL-2, продуцируемый стимулированными антигеном Т-клетками, преимущественно связывается с теми же Т-клетками и действует на них, как пример аутокринного действия цитокинов.

Главные функции IL-2 заключаются в стимуляции выживания и пролиферации Т-клеток, что приводит к увеличению количества антиген-специфических Т-клеток; благодаря этим действиям IL-2 изначально назывался фактором роста Т-клеток. Высокоаффинный рецептор IL-2 конститутивно экспрессируется в регуляторных Т-клетках, поэтому данные клетки очень чувствительны к IL-2. Действительно, IL-2 важен для обеспечения функционирова-

ния регуляторных Т-клеток и для контролирования иммунных ответов, о чем мы поговорим в главе 9. Активированные $CD8^+$ Т-клетки и NK экспрессируют низкоаффинный рецептор $\beta\gamma$ и отвечают на более высокие концентрации IL-2.

Клональная экспансия

Т-лимфоциты, активированные антигеном и коstimуляцией, через 1–2 дня начинают пролиферацию, что приводит к экспансии антиген-специфических клонов (рис. 5.12). Эта экспансия быстро создает большой пул антиген-специфических лимфоцитов, из которых

для борьбы с инфекцией могут формироваться эффекторные клетки.

Величина клональной экспансии значительная, особенно это касается $CD8^+$ Т-клеток. До инфекции количество $CD8^+$ Т-клеток, специфичных к какому-либо микробному белку, составляет приблизительно 1 из 10^5 – 10^6 лимфоцитов организма. На пике некоторых вирусных инфекций, вероятно, в течение 1 нед после инфицирования примерно 10–20% всех лимфоцитов лимфоидных органов могут стать специфичными в отношении этого вируса. Это означает, что количество клеток в антиген-специфических клонах

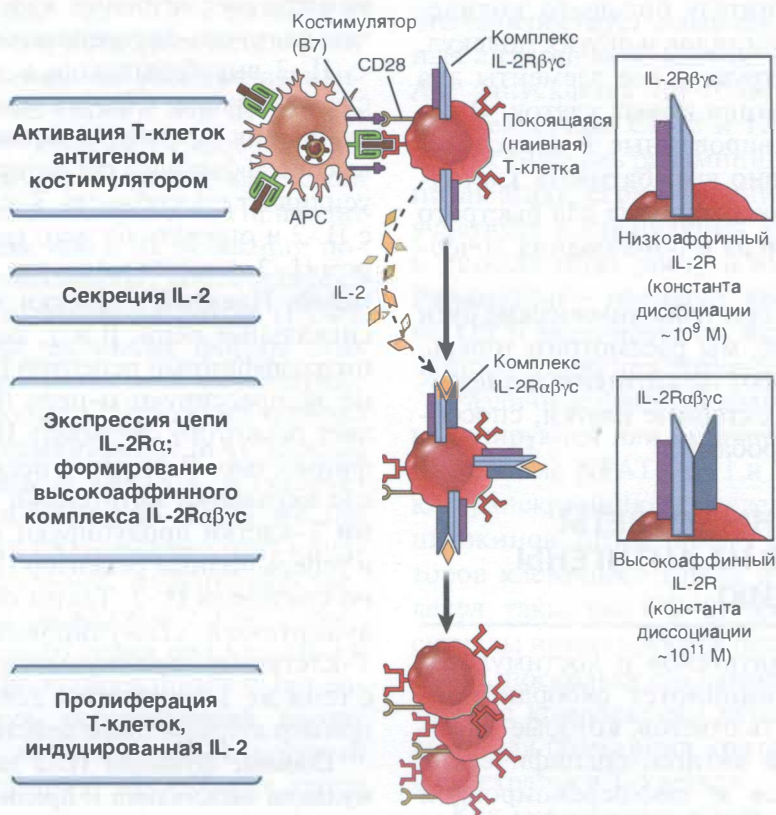


Рис. 5.11. Роль интерлейкина-2 (IL-2) и рецепторов интерлейкина-2 в пролиферации Т-клеток.

Наивные Т-клетки экспрессируют низкоаффинный рецепторный интерлейкин-2 (IL-2R) комплекс, состоящий из β и γ цепей (γ обозначает общую γ цепь, названную так, поскольку она является компонентом рецепторов нескольких цитокинов). После активации вследствие распознавания антигена и коstimуляции клетки продуцируют интерлейкин-2 и экспрессируют α цепь рецепторного интерлейкина-2 (CD25), которая связывается с β и γ цепями, образуя высокоаффинный рецептор интерлейкина-2. Связывание интерлейкина-2 с его рецептором инициирует пролиферацию Т-клеток, которые распознали антиген

увеличивается более чем в 10 000 раз, при этом предполагаемое время удвоения составляет приблизительно 6 ч. Эта громадная экспансия Т-клеток, специфичных к микробу, не сопровождается заметным увеличением неспецифических клеток, которые не распознают этот микроб.

Экспансия $CD4^+$ Т-клеток, по-видимому, в 100–1000 раз меньше экспансии $CD8^+$ клеток. Эта разница может отражать различия функций двух типов Т-клеток. $CD8^+$ ЦТЛ являются эффекторными клетками, убивающими инфицированные и опухолевые клетки посредством прямого контакта; чтобы убить большое количество инфицированных или опухолевых клеток, может понадобиться много ЦТЛ. В отличие от них, каждая $CD4^+$ эффекторная клетка секретирует цитокины, которые активируют многие другие эффекторные клетки, поэтому может быть достаточным сравнительно небольшое количество продуцентов цитокинов.

Дифференцировка наивных Т-клеток в эффекторные клетки

Некоторые потомки стимулированных антигеном пролиферирующих Т-клеток дифференцируются в эффекторные клетки, функция которых заключается в эрадикации инфекций и некоторых видов рака. Этот процесс дифференцировки обусловлен такими изменениями экспрессии генов, как активация генов, кодирующих цитокины (в $CD4^+$ Т-клетках) и цитотоксичных (в $CD8^+$ ЦТЛ). Он начинается согласованно с клональной экспансией, дифференцированные эффекторные клетки появляются в течение 3–4 дней после воздействия микробов. Эффекторные клетки линии $CD4^+$ приобретают способность продуцировать различные группы цитокинов.

Субпопуляции Т-клеток, которые различаются по их цитокиновым профилям, называются Th1, Th2 и Th17 (рис. 5.13). Многие из этих клеток покидают периферические лимфоидные

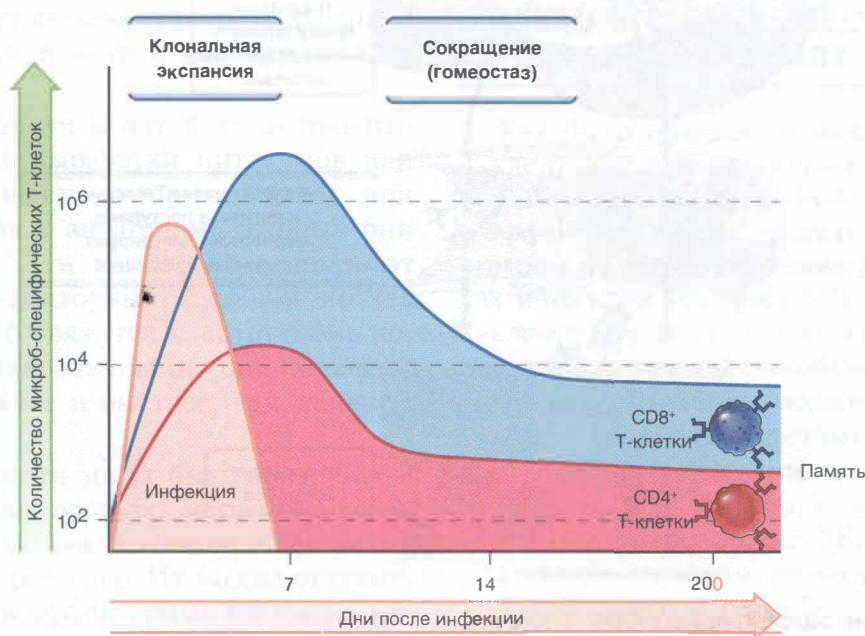


Рис. 5.12. Экспансия и снижение Т-клеточных ответов.

Показано количество $CD4^+$ и $CD8^+$ Т-клеток, специфичных к различным антигенам инбредных мышей, а также клональная экспансия и сокращение во время иммунных ответов. Количество — это приближенные величины, основанные на исследованиях моделей микробных и других антигенов у инбредных мышей; у людей количество лимфоцитов примерно в 1000 раз выше

органы и мигрируют на участки инфекции, где их цитокины рекрутируют другие лейкоциты, которые разрушают инфекционные агенты. Развитие этих эффекторных клеток и их функции описаны в главе 6, в которой мы рассматриваем клеточно-опосредованный иммунитет. Другие дифференцированные $CD4^+$ Т-клетки остаются в лимфоидных органах и мигрируют в лимфоидные фолликулы, где они дополнительно дифференцируются в фолликулярные хелперные Т- и хелперные В-лимфоциты, продуцирующие антитела (см. глава 7).

Как показано в главах 6 и 7, $CD4^+$ хелперные Т-клетки активируют фагоциты и В-лимфоциты посредством действия белка цитоплазматической мембраны CD40L и секретируемых цитокинов. Кроме того, взаимодействие CD40L Т-клеток с CD40 ДК повышает экспрессию коstimуляторов в этих АПК и выработку цитокинов, стимулирующих Т-клетки, тем самым обеспечивая механизм положительной обратной связи (амплификации) АПК-индуцированной активации Т-клеток.

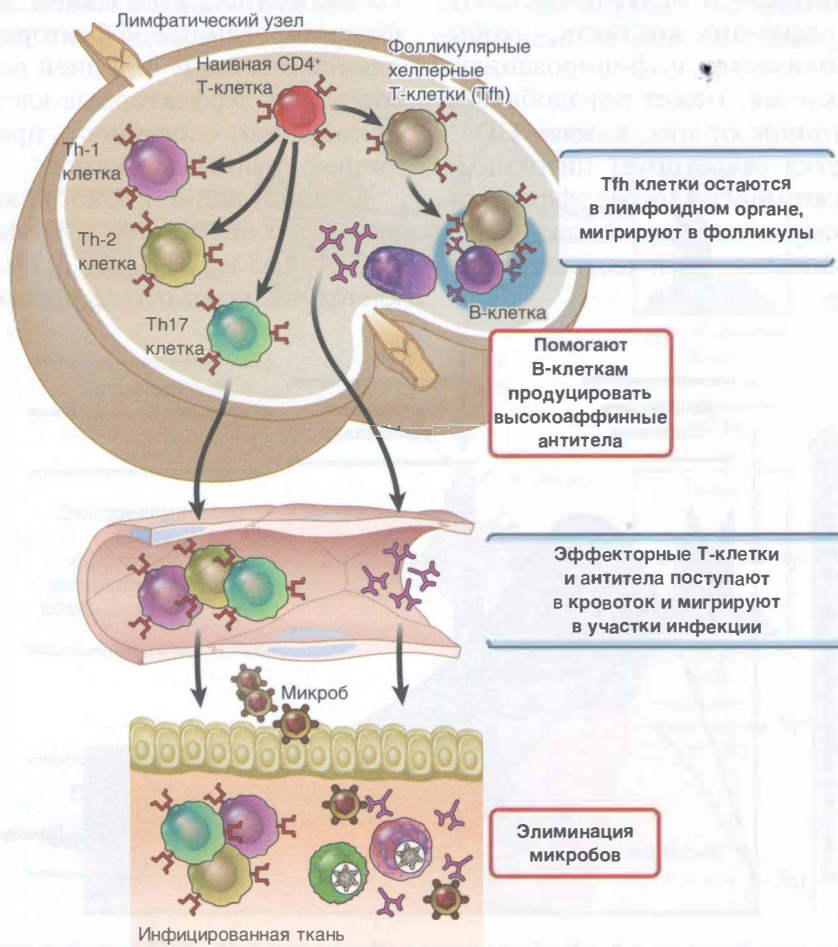


Рис. 5.13. Развитие эффекторных $CD4^+$ Т-клеток.

Когда наивные $CD4^+$ Т-клетки активируются во вторичных лимфоидных органах, происходит их пролиферация и дифференцировка в эффекторные клетки. Некоторые эффекторные клетки (популяции Th1, Th2 и Th17), как правило, покидают лимфоидный орган и функционируют с целью эрадикации микробов в периферических тканях. Другие дифференцированные клетки, называемые фолликулярными хелперными Т-клетками (Tfh), остаются в лимфоидном органе и помогают В-клеткам продуцировать высокоспецифичные антитела

Эффекторные клетки линии CD8⁺ приобретают способность к киллингу инфицированных и опухолевых клеток; их развитие и функции также описаны в главе 6.

Развитие Т-лимфоцитов памяти

Часть активированных антигеном Т-лимфоцитов дифференцируется в долгоживущие клетки памяти. Эти клетки представляют собой пул лимфоцитов, которые индуцируются микробами и готовы к быстрому ответу в случае возвращения микробов. Нам неизвестно, какие факторы определяют, дифференцируются ли потомки лимфоцитов, стимулированных антигеном, в эффекторные клетки или в клетки памяти. Клетки памяти обладают несколькими важными характеристиками:

- клетки памяти выживают даже после того, как осуществлена эрадикация инфекции и антиген больше не присутствует. Некоторые цитокины, в том числе IL-7 и IL-15, продуцируемые стромальными клетками тканей, могут способствовать сохранению жизни клеток памяти и медленному размножению;
- Т-клетки памяти могут быстро индуцироваться для выработки цитокинов или киллинга инфицированных клеток при столкновении с антигеном, который они распознают. Эти клетки не выполняют никаких эффекторных функций до тех пор, пока не свяжутся с антигеном, но, будучи активированными, они отвечают гораздо сильнее и быстрее, чем наивные лимфоциты;
- Т-клетки памяти могут быть обнаружены в лимфоидных органах, различных периферических тканях, особенно в слизистых и коже, и в кровотоке. Их можно отличить от наивных и эффекторных клеток по нескольким критериям (см. главу 1). Субпопуляция Т-клеток памяти, называемых центральными клетками памяти, населяет лимфоидные органы и отвечает за быструю клональную экспансию после повторного

воздействия антигена. Другая субпопуляция, называемая эффекторными клетками памяти, локализуется в слизистых и других периферических тканях и опосредует быстрые эффекторные функции после повторного проникновения антигена на эти участки.

Третья субпопуляция, называемая резидентными клетками памяти тканей, обитает в коже и слизистых тканях и может быть неспособной проникать в кровоток. Эти клетки опосредуют быстрые вторичные ответы на антигены, встречаемые в тканях.

По-видимому, Т-клетки памяти могут активироваться в лимфоидных и нелимфоидных тканях, и для их активации, в отличие от активации наивных Т-клеток, не требуются высокие уровни коstimуляции или презентация антигена ДК. Действительно, различные АПК, в том числе В-клетки, могут быть способны активировать Т-клетки памяти.

МИГРАЦИЯ ЛИМФОЦИТОВ В КЛЕТОЧНО-ОПОСРЕДОВАННЫХ ИММУННЫХ РЕАКЦИЯХ

Как было показано в начале этой главы, Т-клеточные ответы иницируются главным образом во вторичных лимфоидных органах, а эффекторная фаза проявляется преимущественно на периферических тканевых участках инфекции (см. рис. 5.2). Таким образом, Т-клетки на разных стадиях жизни вынуждены мигрировать разными способами:

- наивные Т-клетки должны мигрировать между кровью и вторичными (периферическими) лимфоидными органами по всему организму до тех пор, пока не обнаружат в лимфоидном органе ДК, которые представляют антигены, распознаваемые этими Т-клетками (см. главу 3);
- после активации и дифференцировки наивных Т-клеток в эффекторные, эти клетки должны снова мигрировать на участки инфекции, где они выполняют функцию киллинга микробов.

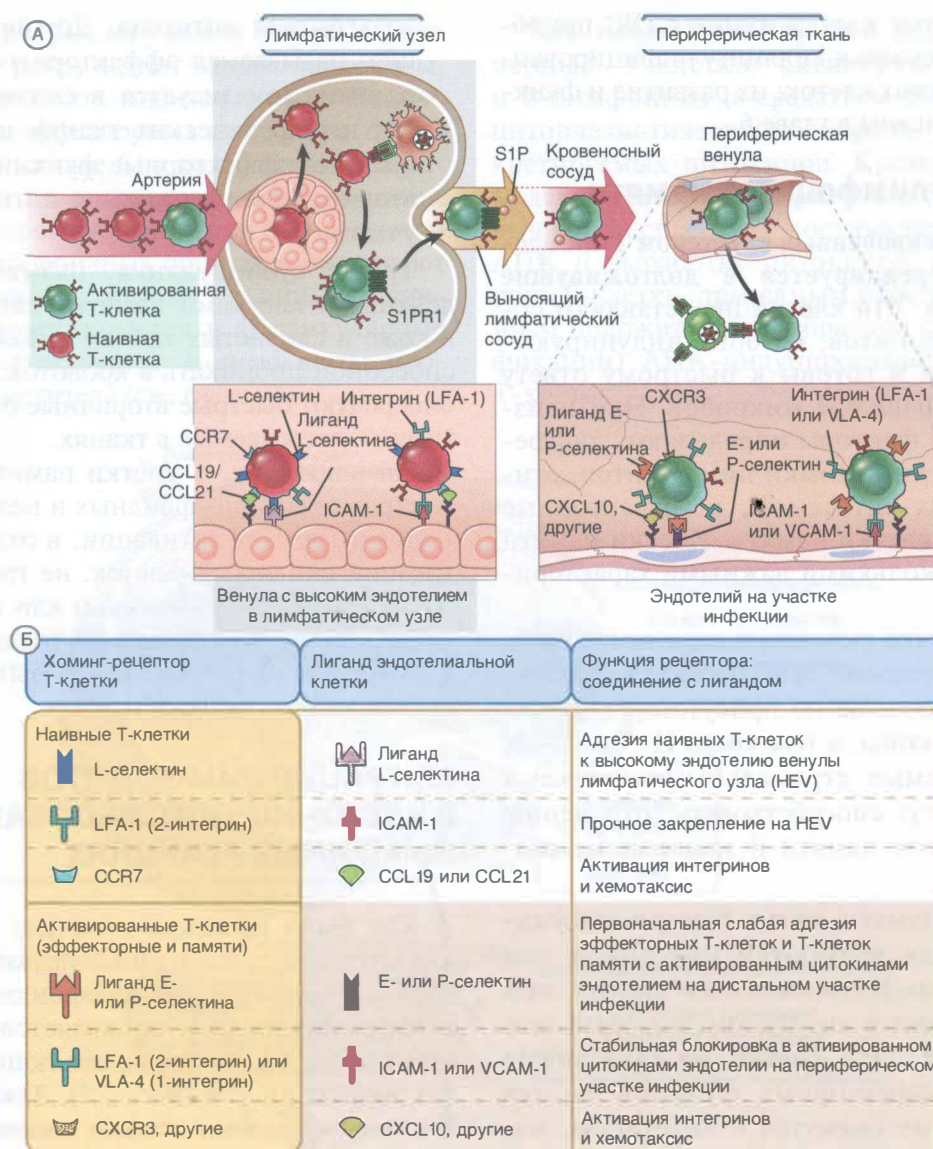


Рис. 5.14. Миграция наивных и эффекторных Т-лимфоцитов.

А. Наивные Т-лимфоциты располагаются в лимфатических узлах в результате связывания L-селектина, интегрина и хемокинового рецептора CCR7 с их лигандами в наружных эндотелиальных венулах (HEVs). Хемокины, экспрессируемые в лимфатических узлах, связываются с CCR7 наивных Т-клеток, усиливая интегрин-зависимую адгезию и миграцию по венулам с высоким эндотелием. Фосфолипид сфингозин 1-фосфат (S1P) играет роль в выходе Т-клеток из лимфатических узлов посредством связывания с его рецептором, называемым S1PR1 (рецептор сфингозин 1-фосфата 1-го типа). Активированные Т-лимфоциты, включая большинство эффекторных клеток, осуществляют хоминг на участки инфекции в периферических тканях, и эта миграция опосредована Е-селектином и Р-селектином, интегринами и хемокинами, секретируемыми на участках воспаления. Фолликулярные хелперные Т-клетки (T_{fh}) (не показаны) являются эффекторными клетками, которые остаются в лимфоидных органах, поскольку они экспрессируют хемокиновый рецептор (CXCR5), перемещающий их в лимфоидные фолликулы, где они могут взаимодействовать с оседлыми В-лимфоцитами. Б. В этой таблице приведены функции главных хоминг-рецепторов Т-клеток, хемокиновых рецепторов и их лигандов. ICAM-1 — молекула межклеточной адгезии 1; LFA-1 — лейкоцитарный функционально-ассоциированный антиген 1; VCAM-1 — васкулярная молекула клеточной адгезии-1; VLA-4 — очень поздний антиген 4

Миграцию наивных и эффекторных Т-клеток контролируют белки трех семейств — селектины, интегрины и хемокины, которые регулируют миграцию всех лейкоцитов, как показано в главе 2 (см. рис. 2.16). Пути миграции наивных и эффекторных Т-клеток значительно различаются по причине селективной экспрессии различных молекул адгезии и хемокиновых рецепторов в наивных Т-клетках по сравнению с эффекторными Т-клетками, вместе с селективной экспрессией эндотелиальных молекул адгезии и хемокинов в лимфоидных тканях и на участках воспаления (рис. 5.14).

Наивные Т-клетки экспрессируют адгезивную молекулу L-селектин (CD62L) и хемокиновый рецептор CCR7, которые опосредуют селективную миграцию наивных клеток в лимфатические узлы по специализированным кровеносным сосудам, имеющих высокий эндотелий (HEVs) (см. рис. 5.14). Венулы с высоким эндотелием локализуются в Т-клеточных зонах лимфоидных тканей и выстланы специализированными эндотелиальными клетками, которые экспрессируют углеводные лиганды, связывающиеся с L-селектином. Кроме того, такой эндотелий экспрессирует хемокины, которые образуются только в лимфоидных тканях и специфически распознаются посредством хемокина CCR7. Миграция наивных Т-клеток проходит по многоэтапной последовательности, подобно миграции всех лейкоцитов по кровеносным сосудам (см. главу 2):

- в крови наивные Т-клетки участвуют в опосредованных L-селектином вращательных движениях на высоком эндотелии венул (роллинг), позволяя хемокинам связываться с рецептором CCR7 на Т-клетках;
- CCR7 передает внутриклеточные сигналы, которые активируют интегрин LFA-1 на наивных в Т-клетках, увеличивая связывающую аффинность интегрина;
- повышенная аффинность интегрина к его лиганду ICAM-1 в наружной эндотелиальной венуле приводит к прочной адгезии и блокировке прикрепляющихся и округляющихся Т-клеток;
- затем Т-клетки выходят из сосуда через эндотелиальные соединения и задержива-

ются в Т-клеточной зоне лимфатического узла благодаря продуцируемому здесь хемокинам.

Таким образом, многие наивные Т-клетки, которые переносятся из кровотока через высокий эндотелий венул, мигрируют в Т-клеточную зону стромы лимфатического узла. Это постоянно происходит во всех лимфатических узлах и лимфоидных тканях слизистых оболочек организма. Эффекторные Т-клетки не экспрессируют CCR7 и L-селектин и поэтому они не перемещаются в лимфатические узлы.

Фосфолипид сфингозин 1-фосфат (S1P) играет ключевую роль в выходе Т-клеток из лимфатических узлов. Уровни S1P выше в крови и лимфе, чем внутри лимфатических узлов. S1P связывается со своим рецептором и индуцирует его интернализацию, что сохраняет низкий уровень экспрессии рецептора в циркулирующих наивных Т-клетках. Когда наивная Т-клетка поступает в лимфатический узел, она подвергается воздействию низких концентраций S1P, а экспрессия рецептора начинает увеличиваться. Если Т-клетка не распознает никакой антиген, клетка покидает узел по эфферентным лимфатическим сосудам вследствие градиента S1P в лимфе. Если Т-клетка сталкивается со специфическим антигеном и активируется, поверхностная экспрессия рецептора на несколько дней подавляется посредством CD69, который временно экспрессируется после активации Т-клеток. Как следствие, недавно активированные Т-клетки остаются в лимфатическом узле достаточно долго, чтобы подвергнуться клональной экспансии и дифференровке.

Когда этот процесс завершается, рецептор S1P вновь экспрессируется на клеточной поверхности; в то же время клетки утрачивают экспрессию L-селектина и CCR7, которые ранее привлекали наивные Т-клетки в лимфатические узлы. Поэтому активированные Т-клетки выводятся из лимфатических узлов в отводящую лимфу, которая затем транспортирует клетки в кровоток. Конечным результатом этих изменений является то, что дифференцированные эффекторные Т-клетки

покидают лимфатические узлы и поступают в кровотоки. Важность пути S1P была продемонстрирована посредством разработки препарата (финголимода), связывающегося с рецептором S1P и блокирующего выход Т-клеток из лимфатических узлов. Этот препарат одобрен для лечения воспалительного заболевания рассеянного склероза.

Эффекторные Т-клетки мигрируют на участки инфекции, поскольку они экспрессируют молекулы адгезии и хемокиновые рецепторы, которые связываются с лигандами, экспрессируемыми или представленными на эндотелии сосудов в участках инфекции. Процесс дифференцировки наивных Т-лимфоцитов в эффекторные клетки сопровождается изменениями типов молекул адгезии и хемокиновых рецепторов, экспрессируемых на этих клетках (см. рис. 5.14). Миграцию активированных Т-клеток в периферические ткани контролируют те же виды взаимодействий, которые участвуют в миграции в ткани и других лейкоцитов (см. главу 2):

- активированные Т-клетки экспрессируют высокие уровни гликопротеиновых лигандов Е- и Р-селектинов и интегринов LFA-1 и VLA-4. Цитокины врожденного иммунитета, продуцируемые в ответ на инфекцию, такие как ФНО и IL-1, действуют на эндотелиальные клетки для повышения экспрессии Е- и Р-селектинов, а также лигандов интегринов, особенно ICAM-1 и VCAM-1, лиганда интегрин VLA-4;
- эффекторные Т-клетки, которые проходят по кровеносным сосудам на участке инфекции, вначале связываются с эндотелиальными селектинами, что приводит к перекачиванию по эндотелию;
- эффекторные Т-клетки также экспрессируют рецепторы хемокинов, продуцируемых макрофагами и эндотелиальными клетками на этих участках воспаления и представленных на поверхности эндотелия. Прикрепляющиеся и округляющиеся Т-клетки связывают эти хемокины, что приводит к увеличению аффинности интегринов к их лигандам и прочной адгезии Т-клеток с эндотелием;

- после блокировки эффекторных Т-лимфоцитов на эндотелии они занимают другие молекулы адгезии в соединениях между эндотелиальными клетками, передвигаясь по этим соединениям в ткань. Хемокины, которые были выработаны макрофагами и другими клетками тканей, стимулируют подвижность мигрирующих Т-клеток.

Конечным результатом этих молекулярных взаимодействий Т-клеток с эндотелиальными клетками является то, что Т-клетки мигрируют из кровеносных сосудов на участок инфекции. Наивные Т-клетки не экспрессируют лиганды Е- или Р-селектина и не экспрессируют рецепторы хемокинов, продуцируемых на участках воспаления. Поэтому наивные Т-клетки не мигрируют на участки инфекции или повреждения тканей.

Хоминг эффекторных Т-клеток в инфицированную ткань не зависит от распознавания антигенов, но лимфоциты, которые распознают антигены, преимущественно задерживаются и активируются на этом участке. Хоминг эффекторных Т-клеток на участки инфекции зависит главным образом от молекул адгезии и хемокинов. Поэтому на любой участок инфекции может проникнуть любая эффекторная Т-клетка, присутствующая в крови, независимо от специфичности к антигенам. Эта неселективная миграция, по всей видимости, максимизирует вероятность попадания эффекторных лимфоцитов в ткани, где они могут столкнуться с распознаваемыми ими микробами. Эффекторные Т-клетки, которые покидают кровоток, специфически распознают микробные антигены, презентованные локальными тканевыми АПК, реактивируются и способствуют киллингу микробов в АПК. Одним из последствий такой реактивации является повышение экспрессии VLA интегринов на Т-клетках. Некоторые из этих интегринов специфически связываются с молекулами, присутствующими во внеклеточном матриксе, такими как гиалуроновая кислота и фибронектин. Поэтому стимулированные антигеном лимфоциты прочно связываются с белками тканевого матрикса вблизи антигена, что может способствовать сохранению клеток на

участках воспаления. Это селективное удержание способствует накоплению на участке инфекции все большего числа Т-клеток, специфичных к микробным антигенам.

Благодаря этой последовательности событий миграции Т-клеток эффекторная фаза Т-клеточно-опосредованных иммунных ответов может произойти на любом участке инфекции. В то время как для активации наивных Т-клеток необходимы презентация антигенов и костимуляция ДК, дифференцированные эффекторные клетки в меньшей степени зависят от костимуляции. Поэтому пролиферация и дифференцировка наивных Т-клеток ограничены лимфоидными органами, где ДК (которые экспрессируют многочисленные костимуляторы) представляют антигены, но функции эффекторных Т-клеток могут быть реактивированы любой клеткой организма, представляющей микробные пептиды, связанные с молекулами ГКГС, а не только ДК.

Выяснение молекулярных взаимодействий, участвующих в миграции лейкоцитов, дало толчок множеству попыток разработать препараты, блокирующие процесс миграции клеток в ткани. Антитела к интегринам эффективны при воспалительных заболеваниях — рассеянном склерозе и заболевании кишечника. Клиническое применение этих препаратов ограничено вследствие возрастания риска новой инфекции и реактивации латентных инфекций, поскольку функция иммунологического надзора Т-клеток нарушается, когда блокирована их миграция в ткани. Как указывалось выше, для лечения рассеянного склероза применяют низкомолекулярный ингибитор пути SIP. Были также разработаны небольшие молекулы, которые связываются с хемокиновыми рецепторами и блокируют их, и некоторые из них продемонстрировали эффективность при воспалительном заболевании кишечника.

СНИЖЕНИЕ ИММУННОГО ОТВЕТА

Ввиду значительной экспансии антиген-специфических лимфоцитов на пике иммунного ответа следует ожидать, что после завершения ответа система должна вернуться в устойчивое состояние, называемое гомеостазом,

с тем чтобы она была готова ответить на следующий инфекционный патоген (см. рис. 5.12). Во время ответа выживание и пролиферация Т-клеток поддерживаются антигеном, костимулирующими сигналами CD28 и такими цитокинами, как IL-2. После очищения от инфекции и исчезновения стимуляторов активации лимфоцитов многие клетки, которые пролиферировали в ответ на антиген, лишаются этих сигналов к выживанию. Как следствие, эти клетки погибают в результате апоптоза (запрограммированная гибель клеток). Ответ прекращается в течение 1–2 нед после эрадикации инфекции, и единственным признаком того, что имел место Т-клеточно-опосредованный иммунный ответ, является пул выживающих лимфоцитов памяти.

Подводя итоги, следует сказать, что для преодоления препятствий, с которыми сталкиваются Т-клетки при выработке полезных клеточно-опосредованных иммунных ответов, развилось множество механизмов:

- наивным Т-клеткам необходимо найти антиген. Эта проблема разрешается с помощью АПК, которые захватывают антигены и концентрируют их в специализированных лимфоидных органах в участках, по которым рециркулируют наивные Т-клетки;
- на антигены из эндосомальных и цитозольных компартментов должны отвечать Т-лимфоциты надлежащего типа (то есть CD4⁺ хелперные Т-клетки или CD8⁺ ЦТЛ). Эта селективность определена специфичностью корцепторов CD4 и CD8 к молекулам ГКГС II и I класса и разделением внеклеточных (везикулярных) и внутриклеточных (цитозольных) белковых антигенов для представления молекулами ГКГС II и I класса соответственно;
- Т-клетки должны отвечать на микробные антигены, но не на безвредные белки. Это предпочтение в отношении микробов поддерживается благодаря тому, что для активации Т-клеток необходимы костимуляторы, которые индуцируются микробами в АПК;

- распознавание антигенов небольшим количеством Т-клеток должно привести к ответу, который достаточно значителен для того, чтобы стать эффективным. Это достигается с помощью усиленной клональной экспансии после стимуляции и нескольких механизмов амплификации, индуцированных микробами и самими активированными Т-клетками, которые усиливают ответ;
- ответ должен быть оптимизирован для борьбы с различными типами микробов. Это достигается преимущественно с помощью развития специализированных субпопуляций эффекторных Т-клеток.

РЕЗЮМЕ

Т-лимфоциты являются медиаторами клеточно-опосредованного звена адаптивной иммунной системы, которое борется с микробами, поглощенными фагоцитами и живущими внутри этих клеток и инфицирующими клетки организма хозяина. Т-лимфоциты также опосредуют защиту от некоторых внеклеточных микробов, помогают В-лимфоцитам вырабатывать антитела и разрушать раковые клетки.

Ответы Т-лимфоцитов состоят из последовательных фаз: распознавания связанных с клетками микробов наивных Т-клеток, экспансии антиген-специфических клонов посредством пролиферации и дифференцировки некоторых потомков в эффекторные клетки и клетки памяти.

Т-клетки используют свои антигенные рецепторы для распознавания пептидных антигенов, представленных молекулами ГКГС на АПК, которые обуславливают специфичность последующего ответа, а также распознают полиморфные остатки молекул ГКГС, обуславливающих ГКГС-рестрикцию Т-клеточных ответов.

Распознавание антигенов ТКР запускает сигналы, которые передаются внутрь клеток молекулами, связанными с ТКР (CD3 и ζ цепи), и корецепторами CD4 и CD8, распознающими молекулы ГКГС II и I класса соответственно.

Связывание Т-клеток с АПК усиливают молекулы адгезии, а именно интегрины, аффинность которых к их лигандам увеличивается при распознавании антигенов посредством ТКР.

АПК, подвергающиеся воздействию микробов или цитокинов, продуцируемых в рамках врожденных иммунных реакций на микробы, экспрессируют костимуляторы, которые связываются с рецепторами Т-клеток и передают необходимые вторые сигналы для активации Т-клеток.

Биохимические сигналы, запускаемые в Т-клетках распознаванием антигенов и костимуляцией, приводят к активации различных факторов транскрипции, которые стимулируют экспрессию генов, кодирующих цитокины, цитокиновые рецепторы и другие молекулы, участвующие в Т-клеточных ответах.

Сигнальные пути включают тирозинкиназу, которая фосфорилирует белки, становящиеся участками присоединения дополнительных киназ и других сигнальных молекул. Сигнальные пути включают кальциневрин/NFAT, RAS-MAP киназу пути PI-3 киназы/MTOR.

В ответ на распознавание антигенов и костимуляцию Т-клетки секретируют цитокины, которые индуцируют пролиферацию стимулированных антигенами Т-клеток и опосредуют эффекторные функции Т-клеток.

После активации антигенами и костимуляторами происходит пролиферация Т-клеток, что приводит к экспансии антиген-специфических клонов. Выживание и пролиферация активированных Т-клеток обусловлена фактором роста IL-2.

Некоторые из Т-клеток дифференцируются в эффекторные клетки, которые отвечают за эрадикацию инфекций. CD4⁺ эффекторные клетки продуцируют поверхностные молекулы, а именно CD40L, и секретируют различные цитокины, которые активируют лейкоциты для разрушения микробов. CD8⁺ эффекторные клетки способны убивать инфицированные и опухолевые клетки.

Другие активированные Т-клетки дифференцируются в клетки памяти, которые вы-

живают даже после элиминации антигенов и способны быстро отвечать на последующие столкновения с антигеном.

Наивные Т-клетки мигрируют в периферические лимфоидные органы, преимущественно в дренирующие участки лимфатических узлов проникновения микробов, тогда как многие эффекторные Т-клетки, образующие-

ся в лимфоидных органах, способны мигрировать на любой участок инфекции.

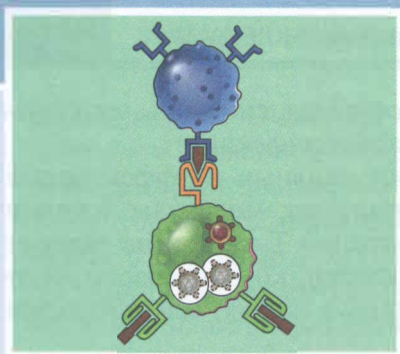
Пути миграции наивных и эффекторных Т-клеток контролируют молекулы адгезии и хемокины. Миграция Т-клеток не зависит от антигена, но клетки, которые распознают микробные антигены в тканях, задерживаются на этих участках.

ВОПРОСЫ ДЛЯ ОБСУЖДЕНИЯ

1. Назовите компоненты комплекса ТКР. Какие из этих компонентов отвечают за распознавание антигенов, а какие — за передачу сигналов?
2. Назовите некоторые молекулы, помимо ТКР, которые Т-клетки используют для инициирования своих ответов на антигены, и опишите функции этих молекул.
3. Что такое костимуляция? В чем заключается физиологическое значение костимуляции? Назовите некоторые пары лиганд-рецепторов, участвующих в костимуляции.
4. Подытожьте связи между распознаванием антигенов, основными биохимическими сигнальными путями Т-клеток и продуцированием факторов транскрипции.
5. Назовите главный фактор роста Т-клеток. Почему после воздействия антигена экспансия антиген-специфических Т-клеток превышает экспансию других (не вовлеченных в процесс) Т-клеток?
6. Назовите механизмы, посредством которых $CD4^+$ эффекторные Т-клетки активируют другие лейкоциты.
7. Назовите основные свойства Т-лимфоцитов памяти.
8. Почему наивные Т-клетки мигрируют преимущественно в лимфоидные органы, а дифференцированные эффекторные Т-клетки (которые были активированы антигеном) преимущественно в ткани, которые являются участками инфекции?

Эффекторные механизмы иммунитета, опосредованного Т-клетками

Функции Т-клеток в иммунной защите организма



ПЛАН ГЛАВЫ

Типы Т-клеточно-опосредованных иммунных реакций	153	Т-хелперы 17-го типа	164
Развитие и функции CD4 ⁺ эффекторных Т-лимфоцитов	154	Развитие Т-хелперов 17-го типа	165
Субпопуляции CD4 ⁺ хелперных Т-клеток, различающихся по профилям цитокинов.....	154	Дифференцировка и функции CD8 ⁺ цитотоксичность Т-лимфоцитов	165
Т-хелперы 1-го типа.....	158	Устойчивость патогенных микроорганизмов к клеточно-опосредованному иммунитету	167
Развитие Т-хелперов 1-го типа	160	Резюме.....	170
Т-хелперы 2-го типа.....	161	Вопросы для обсуждения	171
Развитие Т-хелперов 2-го типа	163		

Иммунная защита организма, при которой Т-лимфоциты выступают в качестве эффекторных клеток, называется клеточно-опосредованным иммунитетом. Т-клетки важны для элиминации микробов, которые выживают и размножаются внутри клеток, и для эрадикации инфекций, вызванных некоторыми внеклеточными микробами, зачастую посредством рекрутинга других лейкоцитов для очищения от инфекционных патогенов. Т-клетки также разрушают опухоли, которые продуцируют белки, распознаваемые как чужеродные антигены (см. главу 10). В этой главе мы уделим основное внимание роли Т-клеточных ответов в защите от патогенных микроорганизмов. Клеточно-опосредованные иммунные ответы начинаются с активации наивных Т-клеток для пролиферации и дифференциации в эффекторные клетки. Затем большинство этих эффекторных Т-клеток мигрирует на участки инфекции, где они функционируют с целью элимина-

ции микробов. Некоторые CD4⁺ эффекторные клетки остаются в лимфоидных органах и помогают В-лимфоцитам вырабатывать высокоаффинные антитела (гуморальный иммунитет, см. главу 7). В главе 3 мы описали функцию молекул ГКГС в представлении антигенов внутриклеточных микробов для распознавания Т-лимфоцитами, а в главе 5 мы рассмотрели ранние события активации наивных Т-лимфоцитов. В этой главе мы рассматриваем следующие вопросы.

- Какие типы эффекторных Т-клеток участвуют в элиминации микробов?
- Как эффекторные Т-клетки развиваются из наивных Т-клеток и как эффекторные клетки осуществляют эрадикацию инфекций, вызванных разнообразными микроорганизмами?
- Каковы роли макрофагов и других лейкоцитов в разрушении инфекционных патогенов?

ТИПЫ Т-КЛЕТОЧНО-ОПОСРЕДОВАННЫХ ИММУННЫХ РЕАКЦИЙ

Два основных типа клеточно-опосредованных иммунных реакций элиминируют различные типы микробов: $CD4^+$ хелперные Т-клетки экспрессируют молекулы, которые рекрутируют и активируют другие лейкоциты для фагоцитоза (поглощения) и разрушения микробов, а $CD8^+$ ЦТЛ убивают инфицированные клетки, в цитозоле которых содержатся микробные белки, тем самым элиминируя клеточные резервуары инфекции (рис. 6.1). Микробные инфекции могут возникать в любом месте организма, а некоторые инфекционные патогены способны инфицировать клетки организма хозяина и жить в них. К патогенным микроорганизмам, которые инфицируют клетки организма хозяина и выживают в них, относятся: 1) многие бактерии, грибы и простейшие, которые поглощаются фагоцитами, но устойчивы к механизмам киллинга этих фагоцитов и поэтому выживают в везикулах или в цитозоле;

2) вирусы, которые инфицируют фагоцитирующие и нефагоцитирующие клетки и реплицируются в этих клетках (см. главу 5, рис. 5.1). $CD4^+$ и $CD8^+$ Т-клетки распознают микробы в различных клеточных компартментах и различаются по характеру реакций, которые они вызывают. Как правило, $CD4^+$ Т-клетки распознают антигены микробов, которые могут быть внутриклеточными или внеклеточными (исходя из того, где выживают и размножаются микробы), но чьи антигены интернализованы в эндоцитозных везикулах. Эти Т-клетки секретируют цитокины, которые рекрутируют и активируют фагоциты и другие лейкоциты, убивающие микробов. В отличие от них, $CD8^+$ Т-клетки распознают микробные антигены, которые присутствуют в цитозоле инфицированных клеток, и разрушают эти клетки.

Клеточно-опосредованный иммунитет против патогенов был открыт как форма иммунитета к внутриклеточным бактериальным инфекциям, который может передаваться от иммунных животных «наивным» животным с помощью клеток (теперь известных как

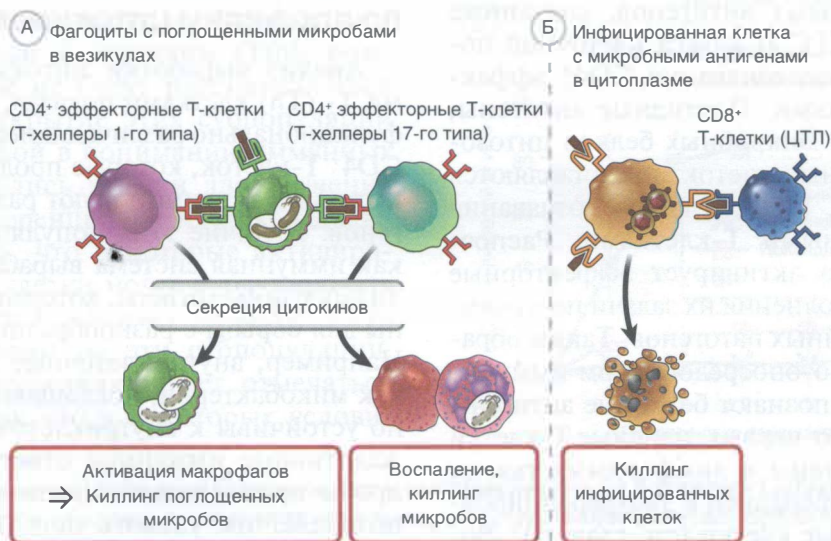


Рис. 6.1. Клеточно-опосредованный иммунитет.

А. Эффекторные Т-клетки субпопуляций $CD4^+$ Th1 и $CD4^+$ Th17 распознают микробные антигены и секретируют цитокины, которые рекрутируют лейкоциты (воспаление) и активируют фагоциты, чтобы убить микробов. Эффекторные клетки субпопуляции Th2 (не показаны) рекрутируют эозинофилы, которые разрушают гельминтных паразитов. Б. $CD8^+$ цитотоксические Т-лимфоциты убивают инфицированные клетки с микробными антигенами в цитозоле. $CD8^+$ Т-клетки также продуцируют цитокины, которые индуцируют воспаление и активируют макрофаги (не показано)

Т-лимфоциты), но не с помощью сывороточных антител (рис. 6.2). По результатам первых исследований было известно, что лимфоциты отвечают за специфичность клеточно-опосредованного иммунитета против различных микробов, но элиминация микробов является функцией активированных макрофагов.

Как уже отмечалось выше, $CD4^+$ Т-клетки отвечают главным образом за этот классический тип клеточно-опосредованного иммунитета, тогда как $CD8^+$ Т-клетки могут осуществлять эрадикацию инфекций без необходимости фагоцитов.

Т-клеточно-опосредованные иммунные реакции состоят из множества этапов (см. главу 5, рис. 5.2). Наивные Т-клетки стимулируются микробными антигенами в периферических (вторичных) лимфоидных органах, инициируя образование эффекторных Т-клеток, функция которых заключается в эрадикации инфекций. Затем дифференцированные эффекторные Т-клетки мигрируют на участок инфекции. Фагоциты на этих участках, которые поглотили микробы или микробные белки во внутриклеточные везикулы, представляют пептидные фрагменты белковых антигенов, связанные с молекулами ГКГС II класса клеточной поверхности, для распознавания $CD4^+$ эффекторными Т-клетками. Пептидные антигены, происходящие из микробных белков цитозоля инфицированных клеток, представляются молекулами ГКГС I класса для распознавания $CD8^+$ эффекторными Т-клетками. Распознавание антигена активирует эффекторные Т-клетки для выполнения их задачи по элиминации инфекционных патогенов. Таким образом, при клеточно-опосредованном иммунитете Т-клетки распознают белковые антигены на двух стадиях. Во-первых, наивные Т-клетки распознают антигены в лимфоидных тканях и отвечают пролиферацией и дифференцировкой в эффекторные клетки (см. главу 5)*. Во-вторых, эффекторные Т-клетки распознают те же антигены в любом месте организма и отвечают посредством элиминации этих микробов.

* Процессуруются и презентуются Т-лимфоцитам разных субпопуляций не только пептидные, но и все другие антигены микроорганизмов. *Примеч. научн. ред.*

В этой главе описано, как развиваются $CD4^+$ и $CD8^+$ эффекторные Т-клетки в ответ на микробы и как они элиминируют эти микробы. Поскольку $CD4^+$ хелперные Т-лимфоциты и $CD8^+$ ЦТЛ используют разные механизмы для борьбы с инфекциями, мы рассматриваем развитие и функции эффекторных клеток этих классов лимфоцитов по отдельности. В заключение рассматриваем взаимодействие двух классов лимфоцитов с целью элиминации внутриклеточных микробов.

РАЗВИТИЕ И ФУНКЦИИ $CD4^+$ ЭФФЕКТОРНЫХ Т-ЛИМФОЦИТОВ

В главе 5 мы представили концепцию того, что эффекторные клетки линии $CD4^+$ можно различать исходя из продуцируемых ими цитокинов. Эти субпопуляции $CD4^+$ Т-клеток выполняют разные функции и исполняют разные роли в клеточно-опосредованном иммунитете.

Субпопуляции $CD4^+$ хелперных Т-клеток, различающихся по профилям цитокинов

Анализ выработки цитокинов хелперными Т- (Th) клетками показал, что существуют функционально различающиеся субпопуляции $CD4^+$ Т-клеток, которые продуцируют разные цитокины и элиминируют разные типы патогенов. Наличие этих популяций показывает, как иммунная система вырабатывает специализированные ответы, которые оптимизированы для борьбы с разнообразными микробами. Например, внутриклеточные микробы, такие как микобактерии, поглощаются фагоцитами, но устойчивы к внутриклеточному киллингу. Адаптивные иммунные ответы на такие микробы приводят к активации фагоцитов, что позволяет им убивать поглощенных микробов. В отличие от этого, при иммунном ответе на гельминты преобладает выработка антител IgE и активация эозинофилов, которые разрушают гельминтов. Для иммунного ответа на внеклеточные бактерии и грибы необходимы цитокины, которые способствуют развитию нейтрофильного воспаления, поскольку для

элиминации этих патогенов нужны нейтрофилы в больших количествах. Все эти типы иммунных ответов зависят от $CD4^+$ хелперных Т-клеток, но на протяжении многих лет было неясно, как $CD4^+$ хелперные клетки могут стимулировать столь разные механизмы иммунных эффекторов. В настоящее время мы знаем, что эти ответы опосредованы субпопуляциями $CD4^+$ эффекторных Т-клеток, которые продуцируют различные цитокины.

$CD4^+$ хелперные Т-клетки могут дифференцироваться в три субпопуляции эффекторных клеток, которые продуцируют отдельные группы цитокинов, задача которых состоит в защите от различных типов микробных инфекций тканей, и в четвертую субпопуляцию, которая активирует В-клетки во вторичных лимфоидных органах (рис. 6.3). Субпопуляции, которые были определены вначале, называются Th1- и Th2-клетками (хелперными Т-клетками 1-го и 2-го типа соответственно); третья популяция, которая была идентифицирована позже, называется Th17-клетками, поскольку их сигнатурным цитокином является IL-17. Т-клетки, которые помогают В-лимфоцитам, называемые фолликулярными хелперными Т-клетками (Tfh), описаны в главе 7 и не будут рассматриваться в этой главе. Открытие этих субпопуляций стало важной вехой в понимании иммунных ответов и появились модели для изучения процессов дифференровки клеток. Однако следует отметить, что некоторые активированные $CD4^+$ Т-клетки могут продуцировать смеси цитокинов и поэтому не могут быть легко подразделены на эти субпопуляции, а в этих субпопуляциях может отмечаться пластичность, так что в некоторых услови-

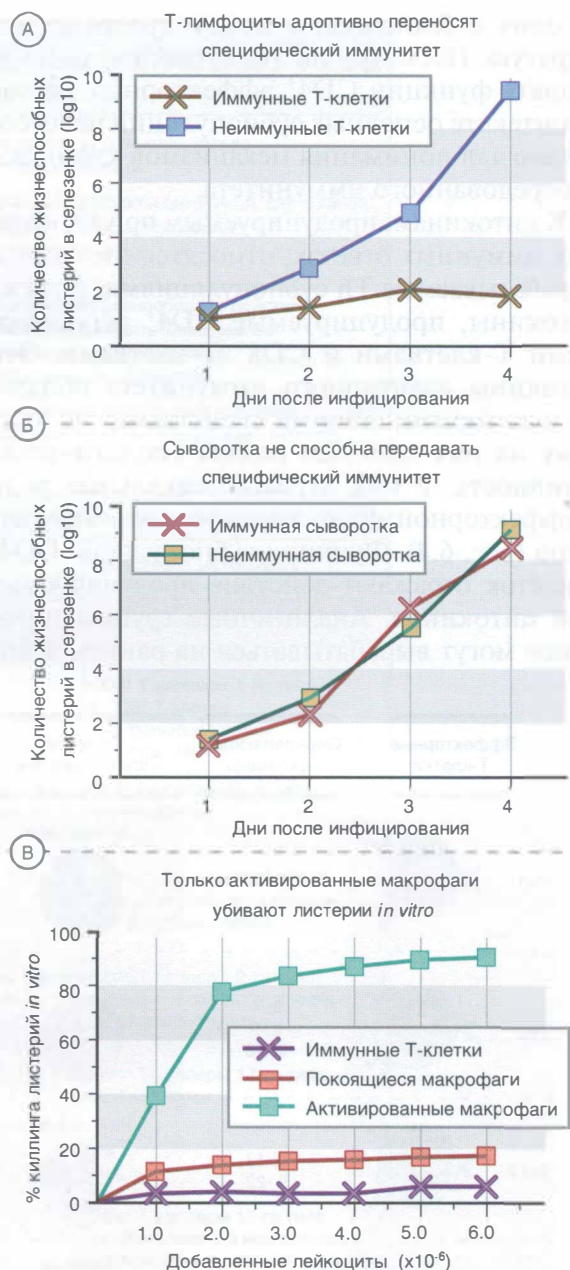


Рис. 6.2. Клеточно-опосредованный иммунитет к внутриклеточной бактерии *Listeria monocytogenes*. В этих экспериментах образец лимфоцитов или сыворотки (источник антител) брали у мыши, предварительно подвергнутой воздействию сублетальной дозы листерий (иммунная мышь) и переносили нормальной (наивной) мыши, реципиента адоптивного переноса подвергали воздействию бактерий. Измеряли количество бактерий в селезенке мыши-реципиента, чтобы установить, обеспечил ли перенос иммунитет. Защита от бактериального заражения (отмечаемая по уменьшению восстановления живых бактерий) была индуцирована переносом иммунных лимфоидных клеток, теперь известных как Т-клетки (А), но не переносом сыворотки (Б). Бактерий убивали *in vitro* с помощью активированных макрофагов, но не Т-клеток (В). Таким образом, защита зависит от антиген-специфических Т-лимфоцитов, но киллинг бактерий является функцией активированных макрофагов

ях одна субпопуляция может превращаться в другую. Несмотря на эти оговорки, рассматривать функции $CD4^+$ эффекторных клеток в контексте основных субпопуляций целесообразно для понимания механизмов клеточно-опосредованного иммунитета.

К цитокинам, продуцируемым при адаптивных иммунных ответах, относятся цитокины, вырабатываемые Th субпопуляциями, а также цитокины, продуцируемые $CD4^+$ регуляторными Т-клетками и $CD8^+$ Т-клетками. Эти цитокины адаптивного иммунитета обладают некоторыми общими свойствами, но каждому из них присуща разная биологическая активность, и они играют уникальные роли в эффекторной фазе регулирования этих ответов (рис. 6.4). Функции субпопуляций $CD4^+$ Т-клеток отражают действие продуцируемых ими цитокинов. Аналогичные группы цитокинов могут вырабатываться на раннем этапе

иммунных ответов врожденными лимфоидными клетками, такими как ILC1, ILC2 и ILC3 (см. главу 2), а позднее — клетками Th1, Th2 и Th17 соответственно. Эти комбинированные врожденные и адаптивные ответы с аналогичными профилями цитокинов и функциональными результатами иногда классифицируют как «иммунитет 1-го типа», «иммунитет 2-го типа» и «иммунитет 3-го типа».

Каждая субпопуляция $CD4^+$ Т-клеток развивается в ответ на те типы микробов, которые лучше всего искореняет эта субпопуляция. Различные микробы вызывают секрецию разных цитокинов из дендритных и других клеток, и эти цитокины обуславливают дифференцировку активированных антигеном Т-клеток в ту или иную субпопуляцию. Далее мы рассмотрим функции и развитие каждой из основных субпопуляций $CD4^+$ эффекторных Т-клеток.

Эффекторные Т-клетки	Определяющие цитокины	Главные клетки-мишени	Основные иммунные реакции	Иммунная защита организма	Роль в заболевании
Th1	Интерферон- γ	Макрофаги	Активация макрофагов	Внутриклеточные патогены	Аутоиммунность; хроническое воспаление
Th2	IL-4 IL-5 IL-13	Эозинофилы	Активация эозинофилов и тучных клеток; альтернативная активация макрофагов	Гельминты	Аллергия
Th17	IL-17 IL-22	Нейтрофилы	Рекрутинг и активация нейтрофилов	Внеклеточные бактерии и грибы	Аутоиммунитет; воспаление
Tfh	IL-21 (и интерферон- γ или IL-4)	В-клетки	Выработка антител	Внеклеточные патогены	Аутоиммунитет (аутоантитела)

Рис. 6.3. Характеристики субпопуляций $CD4^+$ хелперных Т-лимфоцитов.

Наивная $CD4^+$ Т-клетка может дифференцироваться в субпопуляцию, которая продуцирует различные цитокины, рекрутирующие и активирующие разные типы клеток (именуемые клетками-мишенями) и борется с разными типами инфекций в иммунной защите организма. Эти субпопуляции также задействованы при различных видах воспалительных заболеваний. В таблице представлены основные различия между субпопуляциями Th1, Th2, Th17 и Tfh хелперных Т-клеток. IL — интерлейкин

А Общие свойства Т-клеточных цитокинов		
Свойство	Значение	
Продуцируются временно в ответ на антиген	Обеспечивает цитокины только при необходимости	
Как правило, действует на ту же клетку, которая продуцирует цитокин (аутокринное действие) или расположенные поблизости клетки (паракринное действие)	Системные эффекты цитокинов, как правило, отражают тяжелые инфекции или аутоиммунитет	
Плейотропия: каждый цитокин оказывает множественное биологическое действие	Обеспечивает разнообразие действия, но может ограничить клиническое применение цитокинов ввиду нежелательных эффектов	
Дублирование: многие цитокины обладают одинаковой или сходной биологической активностью	Блокирование какого-либо цитокина может не привести к желаемому эффекту	

Б Биологическое действие отдельных Т-клеточных цитокинов		
Цитокин	Основное действие	Клеточные источники
IL-2	Пролиферация Т-клеток; выживание регуляторных Т-клеток	Активированные Т-клетки
Интерферон- γ	Активация макрофагов (классический путь)	CD4 ⁺ Т-хелперы 1-го типа и CD8 ⁺ Т-клетки, Натуральные клетки киллеры (NK)
IL-4	Переключение В-клеток на IgE; альтернативная активация макрофагов	CD4 ⁺ Т-хелперы 2-го типа; тучные клетки
IL-5	Активация эозинофилов	CD4 ⁺ Т-хелперы 2-го типа; тучные клетки, врожденные лимфоидные клетки
IL-13	Переключение В-клеток на IgE; альтернативная активация макрофагов	CD4 ⁺ Т-хелперы 2-го типа; тучные клетки, врожденные лимфоидные клетки
IL-17	Стимуляция острого воспаления	CD4 ⁺ Т-хелперы 17-го типа; другие клетки
IL-21	Активация В-клеток, дифференцировка T _H	CD4 ⁺ T _H Т-клетки
IL-22	Поддержание функции эпителиального барьера	CD4 ⁺ Т-хелперы 17-го типа, натуральные клетки-киллеры, врожденные лимфоидные клетки

Рис. 6.4. Свойства основных цитокинов, вырабатываемых CD4⁺ хелперными Т-лимфоцитами.

А. Общие свойства цитокинов, продуцируемых во время адаптивных иммунных ответов. Б. Функции цитокинов, задействованных в Т-клеточно-опосредованном иммунитете. Следует отметить, что IL-2, который продуцируется Т-клетками вскоре после активации и является первым идентифицированным Т-клеточным цитокином, рассматривался в главе 5 в контексте активации Т-клеток. Трансформирующий фактор роста β (TGF- β) функционирует главным образом в качестве ингибитора иммунных ответов; его роль рассматривается в главе 9. Цитокины врожденного иммунитета представлены на рис. 2.14; некоторые из них также вырабатываются Т-клетками и поэтому функционируют и в адаптивном иммунитете. Более подробная информация об этих цитокинах и их рецепторах приведена в приложении III. IgE — иммуноглобулин E; IL — интерлейкин

Т-хелперы 1-го типа

Субпопуляция Т-хелперов типа 1 индуцируется микробами, которые поглощаются фагоцитами, преимущественно макрофагами, и активируют их, а клетки Th1 стимулируют опосредованный фагоцитами киллинг поглощенных микробов (рис. 6.5). Сигнатурным цитокином клеток Th1 является $\text{IFN}\gamma$, самый

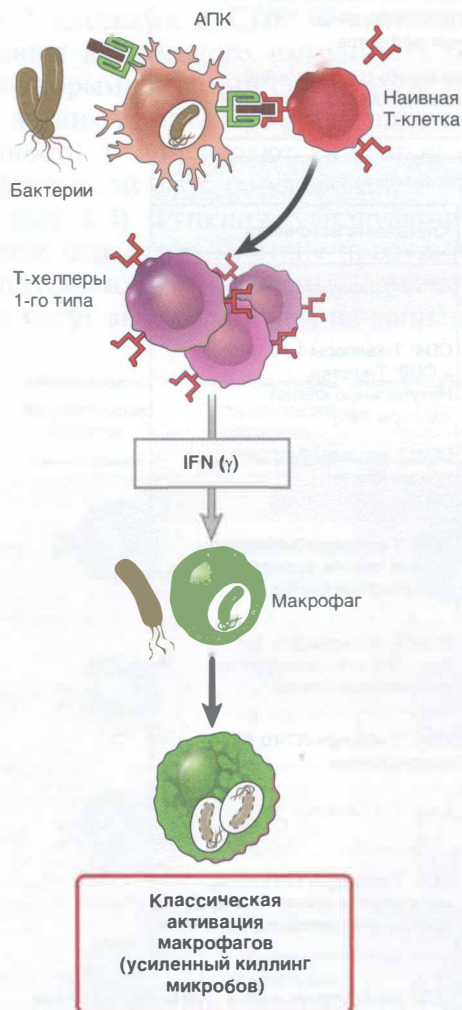


Рис. 6.5. Функции Т-хелперов 1-го типа.

Т-хелперы 1-го типа продуцируют цитокин интерферон γ ($\text{IFN}\gamma$), который активирует макрофаги для киллинга фагоцитированных микробов (классический путь активации макрофагов). У мышей $\text{IFN}\gamma$ стимулирует выработку антител IgG, но это не было установлено у людей. АПК — антиген-презентирующая клетка

мощный из известных цитокинов, активирующих макрофаги [несмотря на аналогичное название, $\text{IFN}\gamma$ является гораздо менее сильным противовирусным цитокином, чем IFN I типа (см. главу 2)].

Клетки Th1, действуя посредством лиганда CD40 и $\text{IFN}\gamma$, усиливают способность макрофагов к киллингу фагоцитированных микробов (рис. 6.6). Макрофаги поглощают микробы и пытаются разрушить их в рамках врожденного иммунного ответа (см. главу 2). Эффективность этого процесса в значительной степени усиливается посредством взаимодействия клеток Th1 с макрофагами. Когда микробы поглощаются фагосомами макрофагов, микробные пептиды презентуются молекулами ГКГС II класса и распознаются CD4^+ Т-клетками. Если эти Т-клетки относятся к субпопуляции Th1, они индуцируются для экспрессии лиганда CD40 (CD40L или CD154) и секреции $\text{IFN}\gamma$. Связывание CD40L с CD40 на макрофагах действует совместно со связыванием $\text{IFN}\gamma$ с его рецептором на тех же макрофагах для запуска биохимических сигнальных путей, которые приводят к образованию активных форм кислорода и оксида азота и к активации лизосомных протеаз. Все эти молекулы являются мощными разрушителями микробов. Конечным результатом CD40- и $\text{IFN}\gamma$ -опосредованной активации является то, что макрофаги становятся сильно микробицидными и могут разрушать большинство поглощенных микробов. Этот путь активации макрофагов с помощью CD40L и $\text{IFN}\gamma$ называется **классической активацией макрофагов**, в отличие от Th2-опосредованной альтернативной активации макрофагов, рассматриваемой ниже. Классически активированные макрофаги, часто называемые M1 макрофагами, также секретируют цитокины, которые стимулируют воспаление, и экспрессируют повышенные уровни молекул ГКГС и костимуляторов, что амплифицирует Т-клеточный ответ. CD8^+ Т-клетки также секретируют $\text{IFN}\gamma$ и могут способствовать активации макрофагов и киллингу поглощенных микробов.

Решающую роль Th1-клеток в защите от внутриклеточных микробов демонстрирует тот факт, что индивиды с врожденными дефектами развития или функционирования этой субпопуляции восприимчивы к инфекциям, вызванным такими микробами, которые не инфицируют иммунокомпетентных индивидов, особенно распространенными нетуберкулезными видами микобактерий.

Практически ту же реакцию, включающую рекрутинг и активацию лейкоцитов, можно вызвать при введении микробного (или иного) белка в кожу индивида, который был иммунизирован этим белком или был ранее инфицирован этим микробом. Эта реакция называется **гиперчувствительностью замедленного типа (ГЗТ)** и описывается в главе 11, где мы рассматриваем деструктивные иммунные реакции.

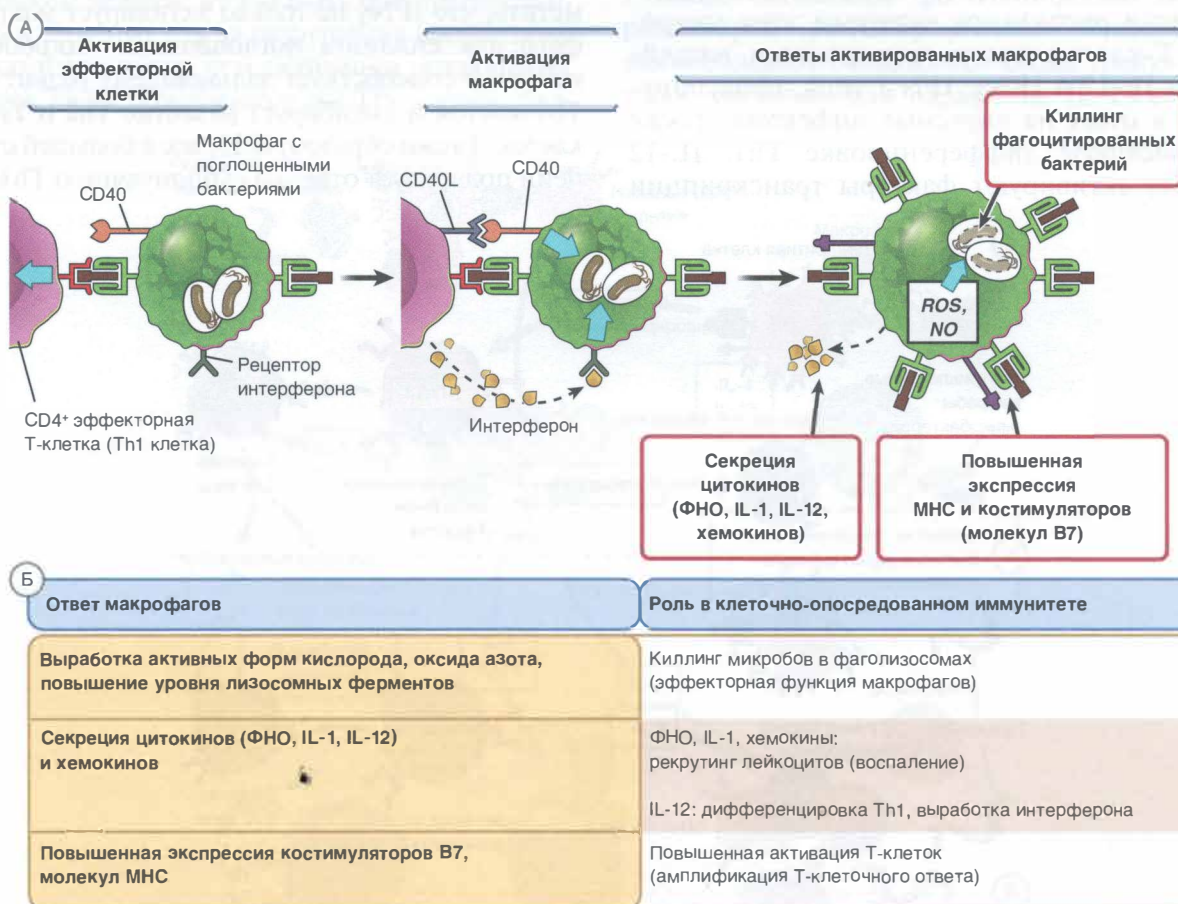


Рис. 6.6. Активация макрофагов Th1-лимфоцитами.

Эффекторные Т-лимфоциты субпопуляции Th1 распознают антигены поглощенных микробов в макрофагах. В ответ на это распознавание Т-лимфоциты экспрессируют CD40L, привлекающий CD40 макрофагов, и Т-клетки секретируют интерферон γ , который связывается с рецепторами интерферона γ макрофагов. Эта комбинация сигналов активирует макрофаги для выработки микробицидных веществ, убивающих поглощенных микробов. Кроме того, активированные макрофаги секретируют фактор некроза опухолей (ФНО), интерлейкин-1 и хемокины, которые индуцируют воспаление, и интерлейкин-12, который стимулирует ответы Th1. Кроме того, эти макрофаги экспрессируют больше молекул главного комплекса гистосовместимости и коstimуляторов, что еще больше усиливает Т-клеточные ответы. А. На рисунке показана CD4⁺ Т-клетка, распознающая пептиды, ассоциированные с главным комплексом гистосовместимости II класса и активирующая макрофаг. Б. На рисунке представлены ответы макрофагов и их роли в клеточно-опосредованном иммунитете

Развитие Т-хелперов 1-го типа

Дифференцировка наивных $CD4^+$ Т-клеток в эффекторные Th1-клетки обусловлена комбинацией индуцированной антигенами передачи сигналов ТКР и цитокинов IL-12 и IFN γ (рис. 6.7, А). В ответ на многие бактерии (особенно внутриклеточные бактерии) и вирусы ДК и макрофаги продуцируют IL-12, а NK вырабатывают IFN γ . Поэтому когда наивные Т-клетки распознают антигены этих микробов, Т-клетки также подвергаются воздействию IL-12 и IFN γ . IFN I типа, продуцируемые в ответ на вирусные инфекции, также способствуют дифференцировке Th1. IL-12 и IFN γ активируют факторы транскрипции

Stat4 и Stat1 соответственно, а индуцированные антигенами сигналы в сочетании с цитокинами вызывают экспрессию фактора транскрипции под названием T-bet, который важен для развития и функционирования Th1.

Эти факторы транскрипции действуют совместно для стимуляции экспрессии IFN γ и других белков, участвующих в миграции Th1-клеток на участки инфекции. Следует отметить, что IFN γ не только активирует макрофаги для киллинга поглощенных микробов, но также способствует дальнейшему развитию Th1-клеток и ингибирует развитие Th2 и Th17 клеток. Таким образом, IFN γ все в большей степени поляризует ответ на субпопуляцию Th1.

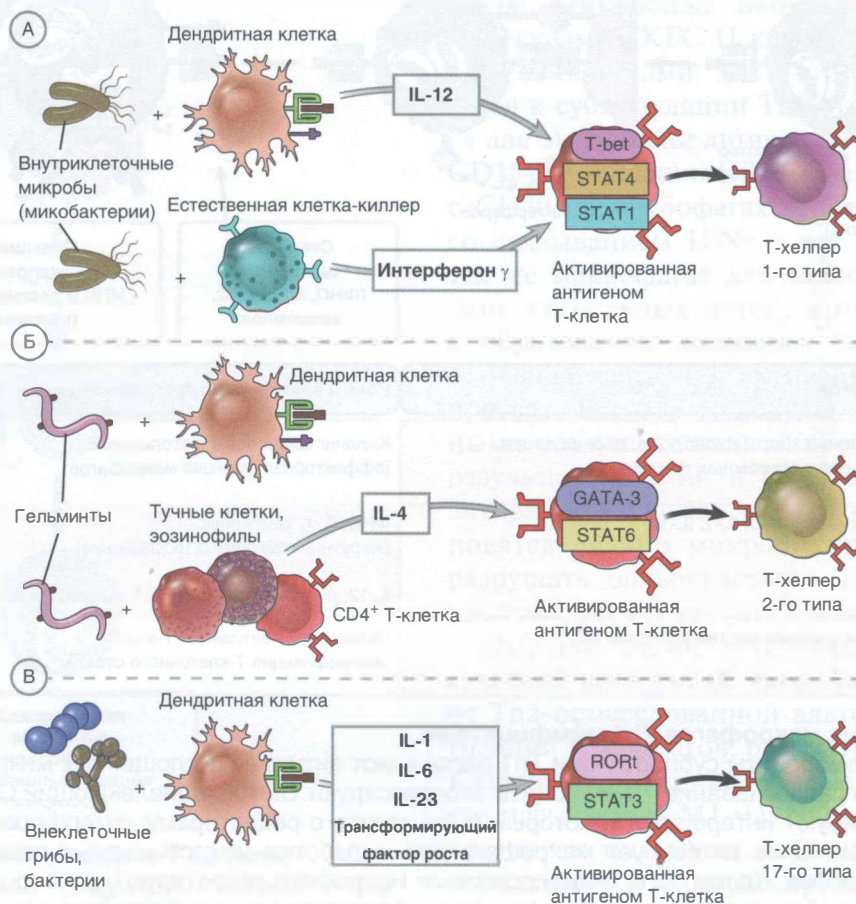


Рис. 6.7. Развитие эффекторных клеток Th1, Th2 и Th17.

Дендритные клетки и другие иммунные клетки, которые отвечают на разные типы микробов, секретируют цитокины, индуцирующие развитие активированных антигеном $CD4^+$ Т-клеток в субпопуляции Th1 (А), Th2 (Б) и Th17 (В). Факторы транскрипции, участвующие в дифференциации Т-клеток, обозначены в рамках в активированных антигеном Т-клетках. IL — интерлейкин

Т-хелперы 2-го типа

Th2-клетки индуцируются паразитарными глистными инфекциями и способствуют уничтожению этих паразитов, опосредованному IgE, тучными клетками и эозинофилами (рис. 6.8). Сигнатурные цитокины Th2-клеток — IL-4, IL-5 и IL-13 — функционируют совместно при эрадикации глистных инфекций. Гельминты слишком велики, чтобы быть фагоцитированными, поэтому для их разрушения необходимы механизмы иные, чем активация макрофагов. Когда Th2 и родственные им Tfh-клетки стал-

киваются с антигенами гельминтов, Т-клетки секретируют свои цитокины. IL-4, продуцируемый Tfh-клетками, стимулирует выработку антител IgE, которые покрывают гельминтов и тем самым способствуют их клиренсу. Эозинофилы используют свои Fc-рецепторы для связывания с IgE и активируются посредством IL-5, продуцируемого Th2-клетками, а также сигналами IgE-специфических Fc-рецепторов. Активированные эозинофилы высвобождают содержимое своих гранул, которое токсично для паразитов. IL-13 стиму-

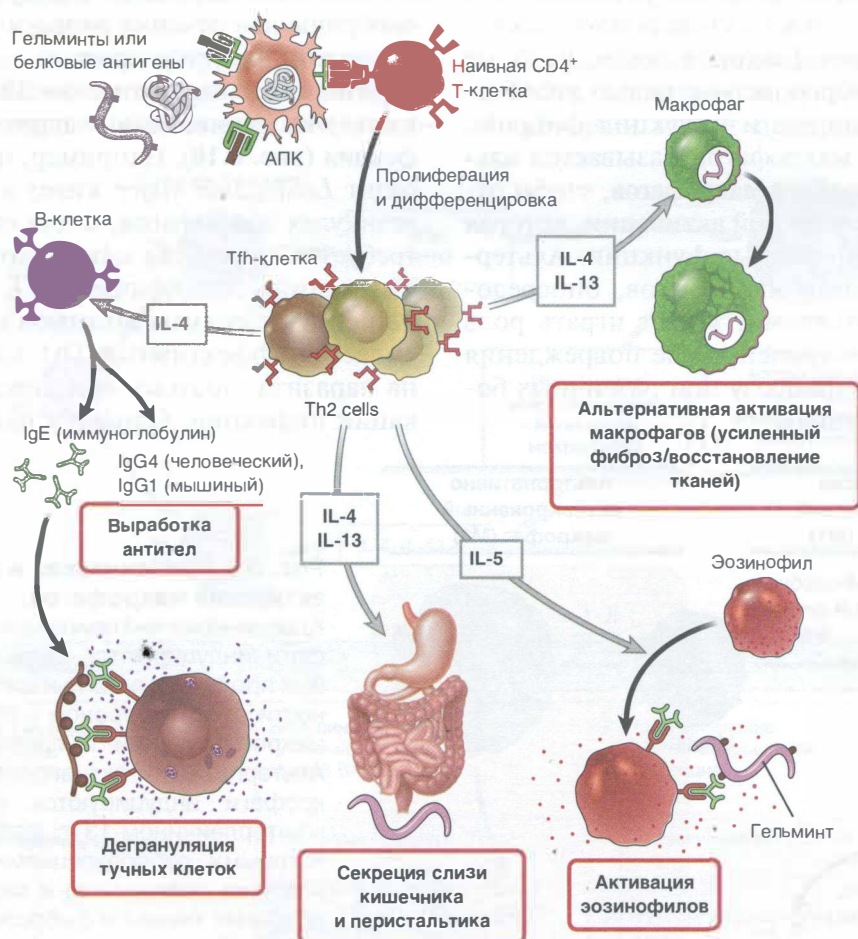


Рис. 6.8. Функции Th2-клеток. Th2-клетки продуцируют цитокины интерлейкин-4, интерлейкин-5 и интерлейкин-13.

Интерлейкин-4 (и интерлейкин-13) действуют на В-клетки, стимулируя выработку главным образом антител иммуноглобулина Е, которые связываются с тучными клетками. Помочь выработке антител могут Tfh-клетки, которые продуцируют цитокины Th2 и обитают в лимфоидных органах, а не классические клетки Th2. IL-5 активирует эозинофилы, этот ответ важен для разрушения гельминтов. АПК — антиген-презентирующая клетка; Ig — иммуноглобулин; IL — интерлейкин

лирует секрецию слизи и перистальтику кишечника, увеличивая изгнание паразитов из кишечника. IgE также связывается с тучными клетками и отвечает за их активацию, что приводит к секреции химических медиаторов, которые стимулируют воспаление, и протеаз, разрушающих токсины.

Th2-цитокины ингибируют классическую активацию макрофагов и стимулируют альтернативный путь активации макрофагов (рис. 6.9). IL-4 и IL-13 останавливают активацию воспалительных макрофагов, тем самым прекращая такие потенциально вредные реакции. Эти цитокины могут также активировать макрофаги для секреции факторов роста, которые действуют на фибробласты с целью увеличения синтеза коллагена и индукции фиброза. Этот тип ответа макрофагов называется **альтернативной активацией макрофагов**, чтобы отличить ее от классической активации, которая усиливает микробицидные функции. Альтернативная активация макрофагов, опосредованная Th2-цитокинами, может играть роль в восстановлении тканей после повреждения и способствовать фиброзу при различных болезненных состояниях.

Th2-клетки задействованы в аллергических реакциях на антигены окружающей среды. Антигены, которые вызывают такие реакции, называются аллергенами. Они индуцируют Th2 ответы у генетически восприимчивых индивидов, а повторное воздействие аллергенов запускает активацию тучных клеток и эозинофилов. Аллергия — это самый распространенный тип иммунных нарушений; мы вернемся к этим заболеваниям в главе 11, где рассматриваем реакции гиперчувствительности. Антагонисты IL-5 одобрены для лечения бронхиальной астмы, а антитела к рецепторам IL-4 одобрены для лечения аллергического заболевания атопический дерматит.

Относительная активация Th1 и Th2-клеток в ответ на патоген может определить исход инфекции (рис. 6.10). Например, простейший паразит *Leishmania major* живет в фагоцитарных везикулах макрофагов, и для его элиминации требуется активация макрофагов посредством Th1-клеток, специфичных к *L. major*. У большинства инбредных штаммов мышей вырабатывается эффективный Th1-клеточный ответ на паразита, поэтому они способны к эрадикации инфекции. Однако у некоторых линий

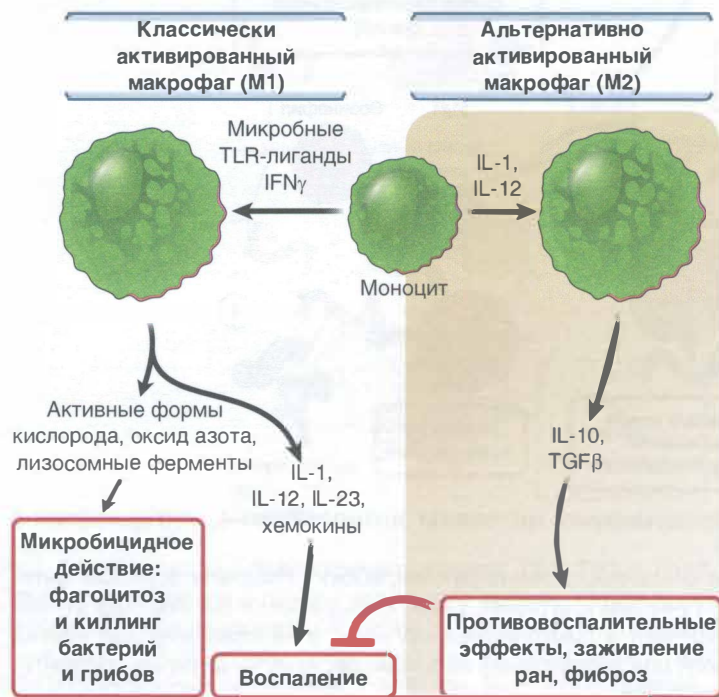


Рис. 6.9. Классическая и альтернативная активация макрофагов.

Классически активированные (M1) макрофаги индуцируются связыванием микробных продуктов с TLRs и цитокинами, в частности с интерфероном γ (IFN γ), и являются микробицидными и провоспалительными. Альтернативно активированные (M2) макрофаги индуцируются интерлейкином-4 и интерлейкином-13 (вырабатываемыми некоторыми субпопуляциями Т-лимфоцитов и других лейкоцитов) и важны для восстановления тканей и фиброза. Популяции M1 и M2 могут представлять экстремальные фенотипы; бывают другие популяции макрофагов, которые экспрессируют различные группы белков. Кроме того, при большинстве иммунных ответов, по-видимому, индуцируются различные смеси этих макрофагов. TGF- β — трансформирующий фактор роста β

инбредных мышей в ответе на *L. major* преобладают Th2-клетки, и эти мыши становятся жертвой инфекции. *Mycobacterium leprae*, бактерия, которая вызывает проказу, является человеческим патогеном, также живущим в макрофагах; он может быть элиминирован с помощью клеточно-опосредованных иммунных механизмов. Некоторые люди, инфицированные *M. leprae*, не способны к эрадикации инфекции, которая, если ее не лечить, прогрессирует до деструктивной формы заболевания, называемой лепроматозной проказой. И, наоборот, у других пациентов бактерии индуцируют сильные клеточно-опосредованные иммунные ответы, которые активируют Т-клетки и макрофаги вокруг участка инфекции и немногочисленных выживших микро-

бов; эта форма менее губительной инфекции называется туберкулоидной проказой. Туберкулоидная форма ассоциирована с активацией Th1-клеток, специфичных к *M. leprae*, тогда как деструктивная лепроматозная ассоциирована с дефектом активации Th1-клеток, а иногда — с сильным Th2-клеточным ответом. Тот же принцип, что ответ цитокинов Т-клеток на инфекционный патоген является важной детерминантой исхода инфекции, может быть справедливым и для других инфекционных заболеваний.

Развитие Т-хелперов 2-го типа

Дифференциация наивных CD4⁺ Т-клеток в Th2-клетки стимулируется посредством IL-4, который может продуцироваться тучны-

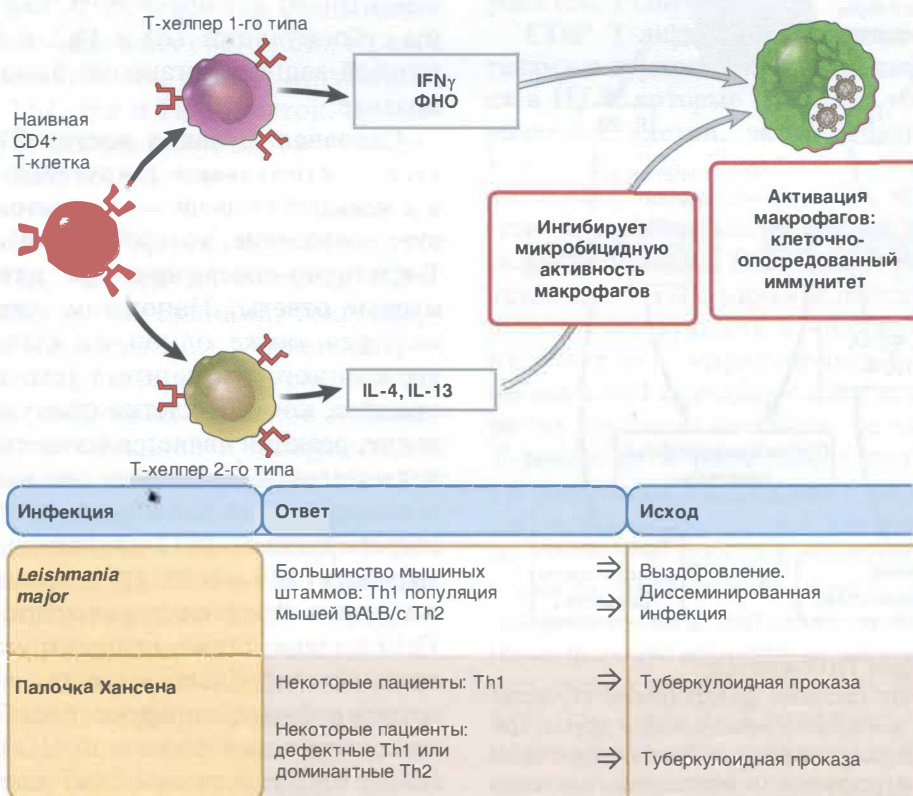


Рис. 6.10. Баланс между активацией клеток Th1 и Th2 определяет исход внутриклеточных инфекций. Наивные CD4⁺ Т-лимфоциты могут дифференцироваться в Th1 клетки, которые активируют фагоциты для киллинга поглощенных микробов, и Th2 клетки, которые ингибируют классическую активацию макрофагов. Баланс между двумя этими субпопуляциями может влиять на исход инфекций, что продемонстрировано при лейшманиозе у мышей и при проказе у людей. IFN — интерферон; IL — интерлейкин; TNF (ФНО) — фактор некроза опухолей

ми клетками, другими тканевыми клетками и самими Т-клетками на участках гельминтной инфекции (см. рис. 6.7, Б). IL-4 активирует фактор транскрипции Stat6, а индуцированные антигеном сигналы в комбинации с IL-4 индуцируют экспрессию фактора транскрипции GATA-3, который необходим для дифференциации Th2. Аналогично Th1-клеткам эти факторы транскрипции стиму-

лируют экспрессию цитокинов Th2 и белков, участвующих в миграции клеток и тем самым способствуют ответам Th2. IL-4, продуцируемый Th2-клетками, еще больше усиливает Th2 дифференцировку, амплифицируя ответ Th2.

Т-хелперы 17-го типа

Th17-клетки развиваются в ответ на внеклеточные бактериальные и грибковые инфекции и индуцируют воспалительные реакции, которые разрушают эти микроорганизмы (рис. 6.11). Основными цитокинами, продуцируемыми Th17-клетками, являются IL-17 и IL-22. Эта субпопуляция Т-клеток была открыта в ходе исследований воспалительных заболеваний, через много лет после того, как были описаны субпопуляции Th1 и Th2, и ее роль в иммунной защите организма была установлена позднее.

Основная функция клеток Th17 заключается в стимуляции рекрутинга нейтрофилов и в меньшей степени — моноцитов, что индуцирует воспаление, которое сопровождает многие Т-клеточно-опосредованные адаптивные иммунные ответы. Напомним, что воспаление является также одной из главных реакций врожденного иммунитета (см. главу 2). Как правило, когда Т-клетки стимулируют воспаление, реакция является более сильной и продолжительной, чем когда оно вызвано только врожденными иммунными ответами. IL-17, секретируемый Th17-клетками, стимулирует выработку хемокинов другими клетками, и эти хемокины отвечают за рекрутинг лейкоцитов. Th17-клетки также стимулируют выработку противомикробных веществ, дефензинами, которые функционируют подобно локально продуцируемым эндогенным антибиотикам. IL-22, продуцируемый Th17-клетками, индуцирует выработку эпителиальными клетками антимикробных субстанций, называемых дефензинами, способствует поддержанию целостности эпителиальных барьеров и может стимулировать восстановление поврежденного эпителия.

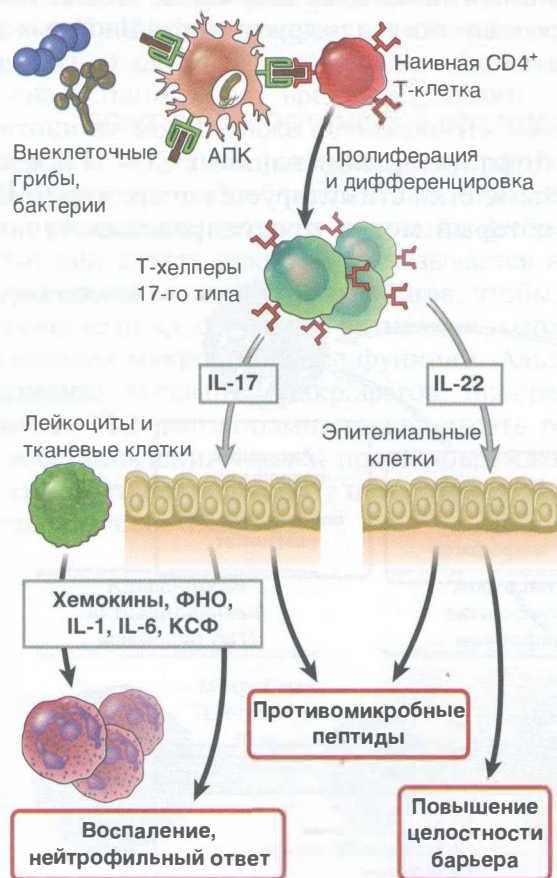


Рис. 6.11. Функции Th17-клеток.

Th17 продуцируют цитокин интерлейкин-17, который индуцирует выработку хемокинов и других цитокинов различными клетками, и они осуществляют рекрутинг нейтрофилов (и моноцитов, не показано) на участок воспаления. Некоторые цитокины, вырабатываемые Th17-клетками, а именно интерлейкин-22, нацелены на сохранение функций эпителиальных барьеров кишечника и других тканей. АПК — антиген-презентирующая клетка; КСФ — колониестимулирующие факторы; ФНО — фактор некроза опухолей

Эти реакции Th17-клеток имеют решающее значение для защиты от грибковых и бактериальных инфекций, особенно в тканях эпителиальных барьеров. Эти микробы могут выживать вне клеток, но быстро разрушаются, будучи фагоцитированными, особенно нейтрофилами. В редких случаях индивиды с врожденными дефектами ответов Th17 склонны к развитию хронического кандидоза кожи и слизистых и бактериальных абсцессов кожи. Th17-клетки также наблюдаются при многих воспалительных заболеваниях, и антагонисты IL-17 и Th17-индуцирующего цитокина IL-23 являются очень эффективными средствами лечения псориаза и воспалительных заболеваний кожи. Антагонист, который нейтрализует IL-12 и IL-23 (посредством связывания с белком, общим для этих состоящих из двух цепей цитокинов) и тем самым ингибирует развитие как Th1, так и Th17-клеток, применяется для лечения воспалительного заболевания кишечника и псориаза.

Развитие Т-хелперов 17-го типа

Развитие Th17-клеток из наивных CD4⁺ клеток обусловлено цитокинами, секретируемыми ДК (и макрофагами) в ответ на грибы и внеклеточные бактерии (см. рис. 6.7, В). Распознавание грибковых гликанов и бактериальных пептидогликанов и липопептидов врожденными иммунными рецепторами ДК стимулирует секрецию нескольких врожденных провоспалительных цитокинов, в том числе IL-1, IL-6 и IL-23. IL-6 и IL-23 активируют фактор транскрипции Stat3. Сигналы, индуцируемые этими врожденными провоспалительными цитокинами и другим цитокином, называемым трансформирующим фактором роста β (TGF- β), в сочетании с сигналами ТКР индуцируют экспрессию фактора транскрипции ROR γ T. Эти факторы транскрипции необходимы для дифференцировки Th17. Любопытно, что TGF- β является сильным ингибитором иммунных ответов, но когда он присутствует с IL-6 или IL-1, то способствует развитию клеток Th17.

ДИФФЕРЕНЦИРОВКА И ФУНКЦИИ CD8⁺ ЦИТОТОКСИЧНЫХ Т-ЛИМФОЦИТОВ

Фагоциты лучше всего осуществляют киллинг микробов, которые заключаются в везикулы, а микроорганизмы, проникающие непосредственно в цитозоль (например, вирусы) или ускользают из фагосом в цитозоль (например, некоторые поглощенные бактерии), являются относительно устойчивыми к микробицидным механизмам фагоцитов. Для эрадикации таких цитозольных патогенов требуется другой эффекторный механизм Т-клеточно-опосредованного иммунитета: цитотоксичные Т-клетки CD8⁺ ЦТЛ. ЦТЛ также играют жизненно важную роль в защите от рака (см. главу 10).

CD8⁺ Т-лимфоциты, активированные антигенами и другими сигналами, дифференцируются в ЦТЛ, которые способны убивать инфицированные клетки, экспрессирующие антиген. Наивные CD8⁺ Т-клетки могут распознавать антигены, но не способны к киллингу антиген-экспрессирующих клеток. Дифференцировка наивных CD8⁺ Т-клеток в полностью активные ЦТЛ сопровождается синтезом молекул, участвующих в киллинге клеток, что наделяет эти эффекторные Т-клетки функциональной способностью, лежащей в основе их цитотоксического назначения. CD8⁺ Т-лимфоциты распознают пептиды, ассоциированные с ГКГС I класса, на инфицированных клетках опухолевых клетках. Источниками пептидов, ассоциированных с молекулами I класса, являются белковые антигены, синтезированные в цитозоле, и белковые антигены фагоцитированных микробов, которые ускользают из фагоцитарных везикул в цитозоль (см. главу 3). Кроме того, некоторые ДК могут захватывать антигены инфицированных клеток и опухолей, переносить эти антигены в цитозоль, и тем самым презентовать поглощенные антигены в молекулах ГКГС I класса посредством процесса, известного под названием перекрестной презентации (см. рис. 3.16, глава 3). Для дифференцировки наивных CD8⁺ Т-клеток в функциональные ЦТЛ и клетки

памяти необходимо не только распознавание антигенов, но также и костимуляция, а в некоторых случаях — помощь $CD4^+$ Т-клеток (см. рис. 5.7, глава 5).

$CD8^+$ ЦТЛ распознают комплексы пептид–ГКГС I класса на поверхности инфицированных клеток и убивают эти клетки, элиминируя резервуар инфекции. Т-клетки распознают ГКГС-ассоциированные пептиды с помощью своих ТКР и корецептора $CD8$. Эти инфицированные клетки называются также мишенями ЦТЛ, поскольку они разрушаются посредством ЦТЛ. ТКР и $CD8$, а также другие сигнальные белки собираются в кластеры на мембране ЦТЛ на участке контакта с клеткой-мишенью и окружаются интегринами — $LFA-1$. Эти молекулы связывают свои лиганды с клеткой-мишенью, образуя иммунный синапс (см. главу 5). Распознавание антигенов посредством ЦТЛ приводит к активации пу-

тей передачи сигналов, что ведет к забросу содержимого гранул ЦТЛ в синапс между ЦТЛ и клеткой-мишенью (рис. 6.12). Поскольку все клетки с ядрами экспрессируют ГКГС I класса, а дифференцированным ЦТЛ для активации не требуется костимуляция или помощь Т-клеток, ЦТЛ могут быть активированы любой инфицированной клеткой любой ткани и способны убить ее. ЦТЛ убивают клетки-мишени главным образом вследствие доставки белков гранул в клетки-мишени. Двумя типами белков гранул, критическими для киллинга, являются гранзимы (ферменты гранул) и перфорин. Перфорин нарушает целостность цитоплазматической мембраны клеток-мишеней и мембран эндосом, облегчая доставку гранзимов в цитозоль. Гранзимы (ферменты гранул) расщепляют и активируют ферменты, называемые каспазами (цистеиновые протеазы, расщепляющие белки за остатками

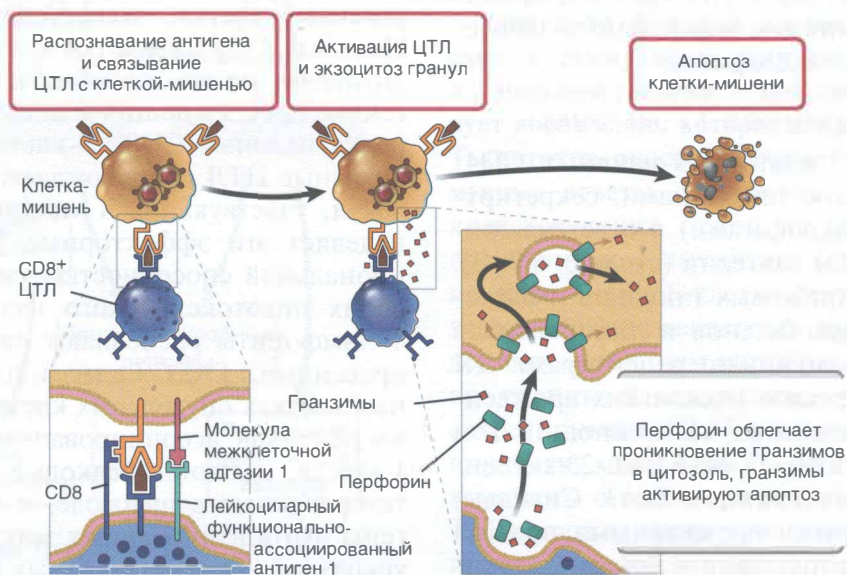


Рис. 6.12. Механизмы киллинга инфицированных клеток $CD8^+$ цитотоксичными Т-лимфоцитами (ЦТЛ).

Цитотоксичные Т-лимфоциты распознают пептиды, ассоциированные с главным комплексом гистосовместимости I класса цитоплазматических микробов в инфицированных клетках, и образуют прочные адгезии (конъюгаты) с этими клетками. Молекулы адгезии, такие как интегрины, стабилизируют связывание цитотоксичных Т-лимфоцитов с инфицированными клетками (не показано). Цитотоксичные Т-лимфоциты активируются для высвобождения (экзоцитоза) содержимого своих гранул (перфорина и гранзимов) в направлении инфицированной клетки, называемой клеткой-мишенью. Гранзимы доставляются в цитозоль клетки-мишени с помощью перфорин-зависимого механизма. Затем гранзимы индуцируют апоптоз

аспарагиновой кислоты), которые присутствуют в цитозоле клеток-мишеней и основная функция которых заключается в индукции апоптоза.

Активированные ЦТЛ экспрессируют также мембранный белок, называемый Fas-лигандом, который связывается с рецептором, индуцирующим смерть, называемым Fas (CD95), рецептором клеток-мишеней. Присоединение Fas активирует каспазы и индуцирует апоптоз клеток-мишеней; этот путь не требует экзоцитоза гранул и, по-видимому, играет незначительную роль в киллинге посредством $CD8^+$ ЦТЛ. Конечным результатом этих эффекторных механизмов ЦТЛ является гибель инфицированных клеток. Клетки, подвергнувшиеся апоптозу, быстро фагоцитируются и элиминируются. В процессе киллинга других клеток сами ЦТЛ не повреждаются, поэтому каждая ЦТЛ может убить клетку-мишень, отсоединиться и продолжить киллинг дополнительных мишеней. Помимо цитотоксической активности, $CD8^+$ эффекторные клетки секретируют $IFN\gamma$. Этот цитокин отвечает за активацию макрофагов при инфекциях и болезненных состояниях, характерным признаком которых может быть чрезмерная активация $CD8^+$ Т-клеток. Он также может играть роль в защите от некоторых опухолей.

Несмотря на то что мы по отдельности описали эффекторные функции $CD4^+$ Т-клеток и $CD8^+$ Т-клеток, эти типы Т-лимфоцитов могут функционировать совместно для разрушения внутриклеточных микробов (рис. 6.13). Если микробы фагоцитируются и остаются секвестрированными в везикулах макрофагов, то $CD4^+$ Т-клеток может быть достаточно для эрадикации этих инфекций посредством секреции $IFN\gamma$ и активации микробицидных механизмов макрофагов. Однако, если микробы могут ускользнуть из везикул в цитоплазму, они становятся невосприимчивыми к механизмам киллинга активированных макрофагов, и для их элиминации необходимо разрушение инфицированных клеток с помощью $CD8^+$ ЦТЛ.

УСТОЙЧИВОСТЬ ПАТОГЕННЫХ МИКРООРГАНИЗМОВ К КЛЕТОЧНО-ОПОСРЕДОВАННОМУ ИММУНИТЕТУ

У различных микробов развились разнообразные механизмы устойчивости к иммунной защите организма, опосредованной Т-лимфоцитами (рис. 6.14). Многие внутриклеточные бактерии, такие как *Mycobacterium tuberculosis*, *Legionella pneumophila* и *Listeria monocytogenes*, ингибируют слияние фагосом с лизосомами или образуют поры в мембранах фагосом, что позволяет этим микроорганизмам ускользать в цитозоль. Поэтому эти микробы способны сопротивляться микробицидным механизмам

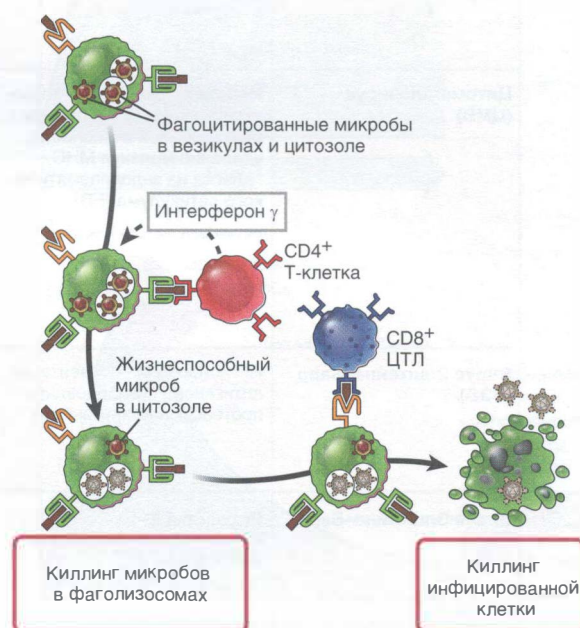


Рис. 6.13. Совместное действие $CD4^+$ и $CD8^+$ Т-клеток при эрадикации внутриклеточных инфекций.

В макрофагах, инфицированных внутриклеточными бактериями, некоторые бактерии секвестрированы в везикулах (фагосомах), а другие могут ускользать в цитозоль. $CD4^+$ Т-клетки распознают антигены, происходящие из везикулярных микробов, и активируют макрофаг для киллинга микробов в везикулах. $CD8^+$ Т-клетки распознают антигены, происходящие из цитозольных бактерий и должны убивать инфицированные клетки для элиминации резервуара инфекции.


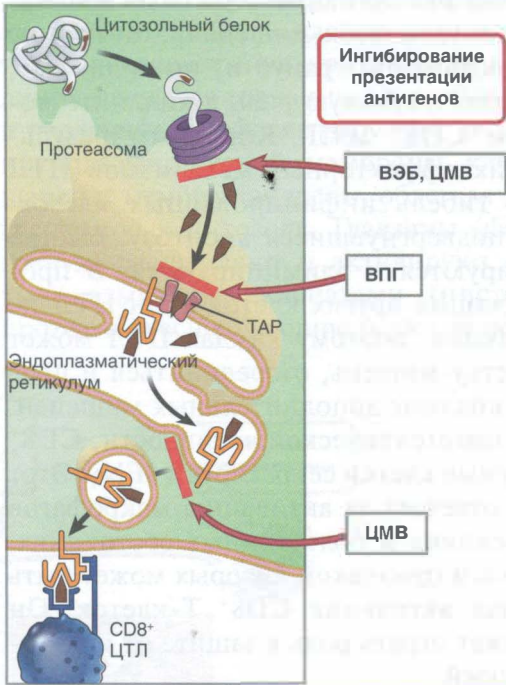
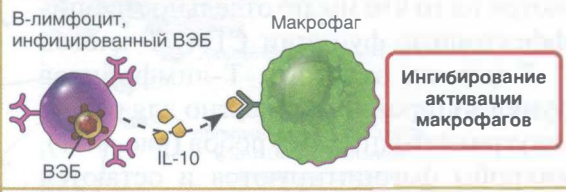
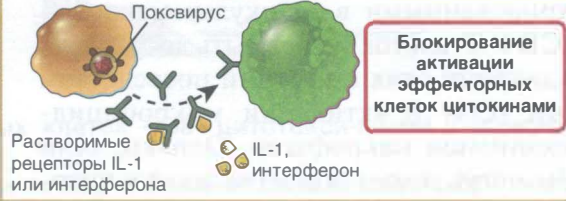
Микроб	Механизм	
Микобактерии	Ингибирование слияния фагосома фаголизосом	 <p>Фагосома с поглощенными микобактериями</p> <p>Лизосома с ферментами</p> <p>Микобактерии выживают в фагосоме</p>
Вирус простого герпеса (ВПГ)	Ингибирование презентации антигенов: пептиды ВПГ интерферируют с транспортом ТАР	 <p>Цитозольный белок</p> <p>Протеасома</p> <p>Ингибирование презентации антигенов</p> <p>ВЭБ, ЦМВ</p> <p>ВПГ</p> <p>ТАР</p> <p>Эндоплазматический ретикулум</p> <p>ЦМВ</p> <p>CD8⁺ ЦТЛ</p>
Цитомегаловирус (ЦМВ)	Ингибирование презентации антигенов: ингибирование протеасомной активности; удаление молекул МНС I класса из эндоплазматического ретикулума (ER)	
Вирус Эпштейна–Барр (ВЭБ)	Ингибирование презентации антигенов: ингибирование протеасомной активности	
Вирус Эпштейна–Барр (ВЭБ)	Выработка IL-10, ингибирование активации макрофагов и дендритных клеток	 <p>В-лимфоцит, инфицированный ВЭБ</p> <p>Макрофаг</p> <p>ВЭБ</p> <p>IL-10</p> <p>Ингибирование активации макрофагов</p>
Поксвирус	Ингибирование активации эффекторных клеток: выработка растворимых цитокиновых рецепторов	 <p>Поксвирус</p> <p>Блокирование активации эффекторных клеток цитокинами</p> <p>Растворимые рецепторы IL-1 или интерферона</p> <p>IL-1, интерферон</p>

Рис. 6.14. Уклонение микробов от клеточно-опосредованного иммунитета (CMI).

Отдельные примеры различных механизмов, посредством которых бактерии и вирусы сопротивляются эффекторным механизмам клеточно-опосредованного иммунитета. CTL (ЦТЛ) — цитотоксичный Т-лимфоцит; ТАР — транспортер, связанный с процессингом антигенов

фагоцитов, выживать и даже размножаться в фагоцитах. Многие вирусы ингибируют презентацию антигенов, ассоциированных с ГКГС I класса посредством ингибирования выработки или экспрессии молекул I класса, блокирования транспорта антигенных пептидов из цитозоля в ER и посредством удаления вновь синтезированных молекул I класса из эндоплазматического ретикулума. Все эти вирусные механизмы уменьшают загрузку молекул I класса вирусными пептидами. Результатом дефектной загрузки является снижение поверхностной экспрессии молекул I класса, поскольку пустые молекулы I класса нестабильны и не экспрессируются на клеточной поверхности. Любопытно, что NK активируются клетками с дефицитом молекул I класса (см. главу 2). Поэтому в процессе эволюции сформировались методы борьбы организма с механизмами уклонения микробов от распознавания иммунной системой: ЦТЛ распознают вирусные пептиды, ассоциированные с ГКГС I класса, вирусы ингибируют экспрессию ГКГС I класса и NK распознают отсутствие молекул ГКГС I класса в инфицированных или подвергшихся стрессу клетках.

Другие вирусы продуцируют ингибирующие цитокины или растворимые цитокиновые рецепторы (ловушки), которые связывают и нейтрализуют такие цитокины, как $IFN\gamma$, уменьшая количество цитокинов, доступных для клеточно-опосредованных иммунных реакций. Некоторые вирусы избегают элиминации и устанавливают хронические инфекции, стимулируя экспрессию ингибирующих рецепторов, в том числе PD-1 (белок запрограммированной смерти клетки 1; см. главу 9), в $CD8^+$ Т-клетках, тем самым ингибируя эффекторные функции ЦТЛ. Это явление, при котором Т-клетки развивают первоначальный ответ против вируса, но ответ преждевременно прекращается, было названо **истощением Т-клеток** (рис. 6.15). Как правило, оно отмечается как реакция на хроническую антигенную стимуляцию при хронических вирусных инфекциях или опухолях и является механизмом, посредством которого неоднократно стимулируемые Т-клетки

прекращают собственный ответ. Тем не менее другие вирусы непосредственно инфицируют и убивают иммунные клетки. Примером является ВИЧ, способный выживать у инфицированных индивидов благодаря уничтожению $CD4^+$ Т-клеток.

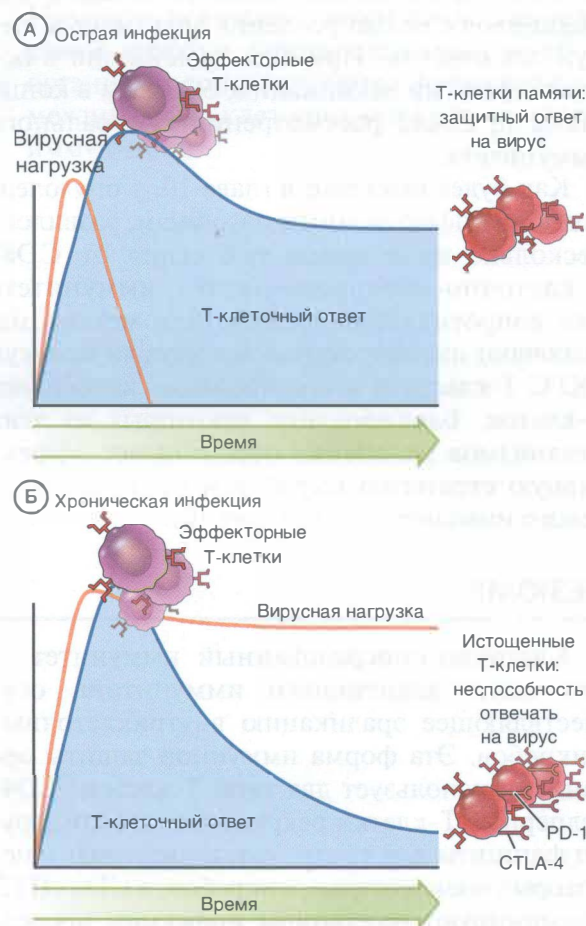


Рис. 6.15. Активация и истощение Т-клеток.

А. При острой вирусной инфекции вирус-специфические $CD8^+$ Т-клетки пролиферируют, дифференцируются в эффекторные цитотоксичные Т-лимфоциты и клетки памяти и элиминируют вирус. Б. При некоторых хронических вирусных инфекциях $CD8^+$ Т-клетки вырабатывают первоначальный ответ, но начинают экспрессировать ингибирующие рецепторы (такие как PD-1 и CTLA-4) и инактивируются, что приводит к персистенции вируса. Этот процесс называется истощением, поскольку Т-клетки вырабатывают ответ, но он кратковременный

На исход инфекций влияют сила иммунной защиты организма и способность патогенов сопротивляться этой защите. Тот же принцип очевиден при рассмотрении эффекторных механизмов гуморального иммунитета. Одним из способов изменения баланса между организмом и микробами в пользу защитного иммунитета является вакцинация индивидов с целью усиления адаптивных иммунных ответов. Принципы, лежащие в основе стратегий вакцинации, описаны в конце главы 8, после рассмотрения гуморального иммунитета.

Как будет показано в главе 10, у опухолей, подобно инфекционным патогенам, развилось несколько механизмов уклонения от CD8⁺ Т-клеточно-опосредованного иммунитета или сопротивляемости ему. Эти механизмы включают ингибирование экспрессии молекул ГКГС I класса и индуцирование истощения Т-клеток. Блокирование некоторых из этих механизмов уклонения обеспечивает эффективную стратегию выработки противоопухолевого иммунитета (см. главу 10).

РЕЗЮМЕ

Клеточно-опосредованный иммунитет — это звено адаптивного иммунитета, осуществляющее эрадикацию внутриклеточных микробов. Эта форма иммунной защиты организма использует два типа Т-клеток: CD4⁺ хелперные Т-клетки рекрутируют и активируют фагоциты для киллинга поглощенных и некоторых внеклеточных микробов, а CD8⁺ ЦТЛ элиминируют резервуары инфекции посредством киллинга клеток, в цитозоле которых содержатся микробы.

CD4⁺ Т-клетки могут дифференцироваться в субпопуляции эффекторных клеток, вырабатывающих различные цитокины и выполняющих определенные функции.

Эффекторные клетки субпопуляции Th1 распознают антигены микробов, поглощенных макрофагами.

Эти Т-клетки секретируют IFN γ и экспрессируют лиганд CD40, которые функционируют совместно для активации макрофагов.

Классически активированные макрофаги продуцируют вещества, убивающие поглощенных микробов, в том числе активные формы кислорода, оксид азота и лизосомные ферменты. Макрофаги также продуцируют цитокины, которые индуцируют воспаление.

Th2-клетки стимулируют эозинофильное воспаление и запускают альтернативный путь активации макрофагов, а Tfh-клетки, индуцируемые одновременно, запускают выработку IgE. IgE и эозинофилы важны для иммунной защиты организма от гельминтных паразитов.

Баланс между активацией Th1 и Th2-клеток определяет исход многих инфекций, при этом Th1-клетки стимулируют, а Th2-клетки подавляют защиту против внутриклеточных микробов.

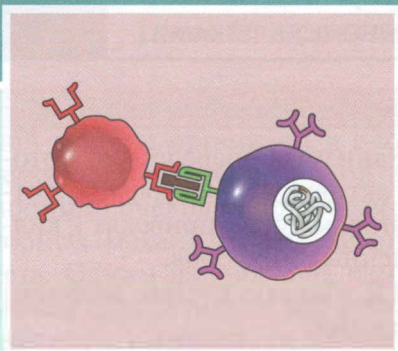
Th17-клетки усиливают рекрутинг нейтрофилов и моноцитов и острое воспаление, что важно для защиты от некоторых внеклеточных бактерий и грибов.

CD8⁺ Т-клетки дифференцируются в ЦТЛ, которые убивают инфицированные клетки главным образом посредством индукции апоптоза инфицированных клеток. CD4⁺ и CD8⁺ Т-клетки часто функционируют совместно для эрадикации внутриклеточных инфекций. CD8⁺ ЦТЛ также убивают раковые клетки и являются ключевыми медиаторами противоопухолевого иммунитета.

У многих патогенных микроорганизмов развились механизмы сопротивления клеточно-опосредованному иммунитету. Эти механизмы включают ингибирование слияния фаголизосом, ускользание из везикул фагоцитов, ингибирование сборки комплексов ГКГС I класса—пептиды, выработку ингибирующих цитокинов, цитокиновых рецепторов-ловушек и инактивацию Т-клеток, что преждевременно прекращает Т-клеточные ответы.

ВОПРОСЫ ДЛЯ ОБСУЖДЕНИЯ

1. Назовите типы опосредованных Т-лимфоцитами иммунных реакций, которые элиминируют микробов, локализуемых в везикулах фагоцитов, и микробов, живущих в цитоплазме инфицированных клеток организма.
2. Назовите основные субпопуляции $CD4^+$ эффекторных Т-клеток, укажите, чем они различаются и каковы их роли в защите от различных типов инфекционных патогенов.
3. Назовите механизмы, посредством которых Т-клетки активируют макрофаги, и ответы макрофагов, которые приводят к киллингу поглощенных микробов.
4. Как $CD8^+$ ЦТЛ убивают клетки, инфицированные вирусами?
5. Назовите некоторые механизмы, посредством которых внутриклеточные микроорганизмы сопротивляются эффекторным механизмам клеточно-опосредованного иммунитета.



Гуморальные ИММУННЫЕ ОТВЕТЫ Активация В-лимфоцитов и выработка антител

ПЛАН ГЛАВЫ

Фазы и типы гуморальных иммунных ответов	173	Механизмы активации В-лимфоцитов, опосредованной хелперными Т-клетками ...	185
Стимуляция В-лимфоцитов антигеном	175	Внефолликулярные реакции и реакции зародышевого центра.....	185
Индукцированная антигеном передача сигналов в В-клетках	177	Переключение изотипов (классов) тяжелой цепи	187
Роль врожденных иммунных сигналов в активации В-клеток	178	Созревание аффинности	190
Функциональные последствия активации В-клеток антигеном.....	179	Формирование плазмоцитов и В-клеток памяти	192
Функции хелперных Т-лимфоцитов в гуморальных иммунных ответах	181	Антителенные ответы на Т-независимые антигены....	193
Активация и миграция Т-хелперных и В-клеток	181	Регуляция гуморальных иммунных ответов: обратные связи антител.....	193
Презентация антигенов В-лимфоцитами хелперным Т-клеткам.....	183	Резюме.....	194
		Вопросы для обсуждения	196

Гуморальный иммунитет опосредован антителами и является звеном адаптивных иммунных ответов, направленных на нейтрализацию и элиминацию внеклеточных микробов и микробных токсинов. Гуморальный иммунитет является главным механизмом защиты от микробов с капсулой, богатой полисахаридами и липидами, поскольку антитела могут вырабатываться против полисахаридов и липидов, но Т-клетки не могут отвечать на небелковые антигены*. Антитела продуцируются В-лимфоцитами и их потомством. Наивные В-лимфоциты могут распознавать антигены, но не секретируют антитела, и активация

этих клеток стимулирует их дифференцировку в антителосекретирующие плазмоциты.

Эта глава описывает процессы и механизмы активации В-клеток и синтеза антител, при этом основное внимание уделяется следующим вопросам.

- Как активируются антигенные рецепторы, экспрессирующиеся на наивных В-лимфоцитах, которые превращаются в антителосекретирующие клетки?
- Как процесс активации В-клеток регулируется таким образом, что в ответ на различные типы микробов вырабатываются самые пригодные типы антител?

В следующей, 8 главе расскажем как антитела, которые продуцируются во время гуморальных иммунных ответов, функционируют для защиты индивидов от микробов и токсинов.

* $\gamma\delta$ Т и NKT распознают и реагируют на небелковые антигены, например гликолипиды, презентруемые им дендритными клетками через молекулы CD1. *Примеч. научн.ред.*

ФАЗА И ТИПЫ ГУМОРАЛЬНЫХ ИММУННЫХ ОТВЕТОВ

Активация В-лимфоцитов вызывает их пролиферацию, что приводит к экспансии антиген-специфических клонов и их дифференцировки в плазмочиты, которые секретируют антитела (рис. 7.1). Наивные В-лимфоциты экспрессируют два класса мембраносвязанных антител IgM и IgD, которые функционируют как рецепторы антигенов. Эти наивные В-клетки активируются посредством связывания антигенов с мембранным Ig и с помощью других сигналов, рассматриваемых далее в этой главе. Антитела, секретируемые в ответ на антиген, обладают той же специфичностью, что и поверхностные рецепторы наивных В-клеток, которые распознают этот антиген с целью инициирования ответа. Одна активированная В-клетка может сгенерировать несколько ты-

сяч плазмочитов, каждый из которых может продуцировать огромное количество антител, приблизительно несколько тысяч молекул в час. Таким образом, гуморальный иммунитет может успевать за быстро размножающимися микробами. Во время дифференцировки некоторые В-клетки могут начать продуцировать антитела разных изотипов (или классов) тяжелой цепи, которые опосредуют различные эффекторные функции и специализируются на борьбе с разными типами микробов. Этот процесс называется переключением изотипов (или классов) тяжелой цепи. В ходе ответа В-клеток на инфекцию аффинность антител, специфичных к микробным белкам, со временем увеличивается. Этот процесс называется созревaniem аффинности и приводит к выработке антител с улучшенной способностью к связыванию и нейтрализации микробов и их токсинов.

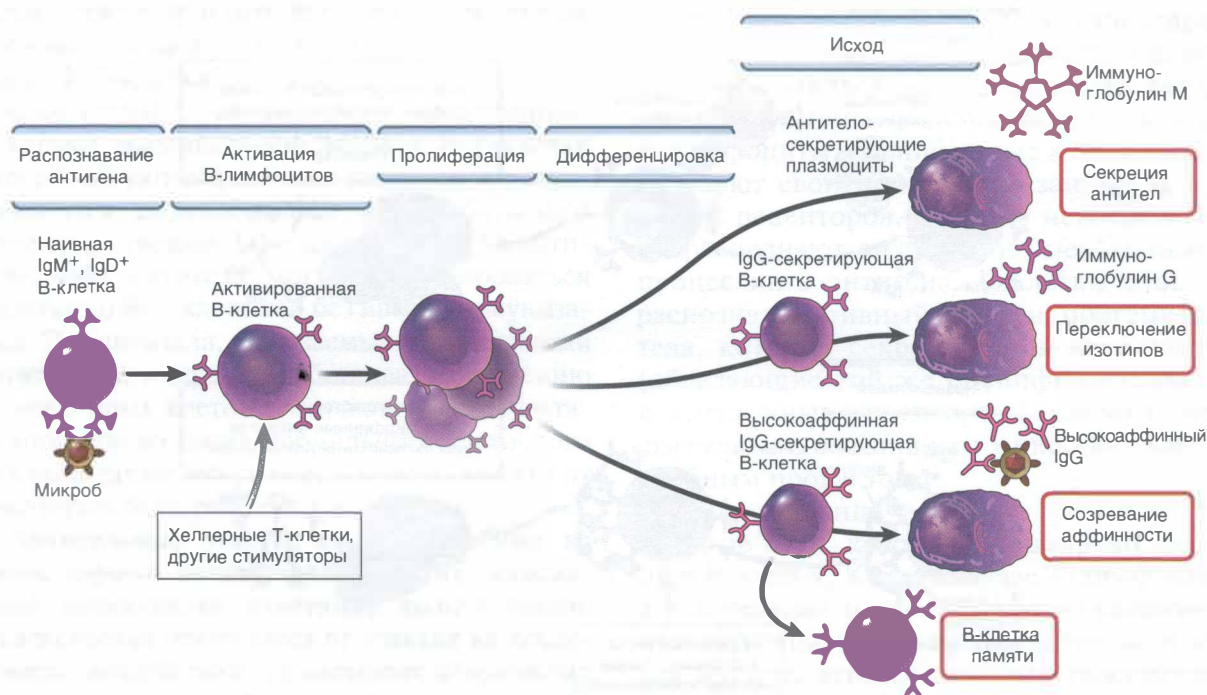


Рис. 7.1. Фазы гуморальных иммунных ответов.

Наивные В-лимфоциты распознают антигены и под влиянием хелперных Т-клеток и других стимуляторов (не показано) В-клетки активируются для пролиферации, что влечет за собой клональную экспансию и дифференцировку в антителосекретирующие плазмочиты. В некоторых активированных В-клетках происходит переключение изотипов тяжелых цепей и созреванию аффинности, а некоторые становятся долгоживущими клетками памяти

Ответы антител на различные антигены подразделяются на Т-зависимые и Т-независимые, исходя из необходимости в помощи Т-клеток (рис. 7.2). В-лимфоциты распознают самые разнообразные химически отличающиеся антигены, включая белки, полисахариды, липиды, нуклеиновые кислоты и низкомолекулярные химические вещества, и активируются ими. Хелперные Т-лимфоциты играют важную роль в активации В-клеток белковыми антигенами [название *хелпер* (помощник) возникло в результате обнаружения того, что некоторые Т-клетки стимулируют В-лимфоциты или помогают им вырабатывать антитела]. Т-клетки помогают В-клеткам отвечать только на белковые антигены, поскольку Т-клетки могут распознавать только пептиды, происходящие из белков, презентованных в качестве комплексов пептид–ГКГС. При отсутствии помощи Т-клеток большинство белковых анти-

генов вызывают слабую выработку антител или не вызывают ее вовсе. Поэтому белковые антигены и антительные ответы на эти антигены называют Т-зависимыми. Полисахариды, нуклеиновые кислоты, липиды и другие многовалентные антигены (в составе которых содержится одна и та же многократно повторяющаяся структурная единица) могут стимулировать выработку антител без привлечения хелперных Т-клеток. Поэтому эти многовалентные небелковые антигены и антительные ответы на них называются Т-независимыми. Антитела, продуцируемые в ответ на белки, проявляют более выраженное переключение изотипов и созревание аффинности, чем антитела к Т-независимым антигенам, поскольку хелперные Т-клетки стимулируют эти процессы. Кроме того, Т-независимые антигены стимулируют образование долгоживущих плазмочитов и В-клеток памяти. Таким образом,

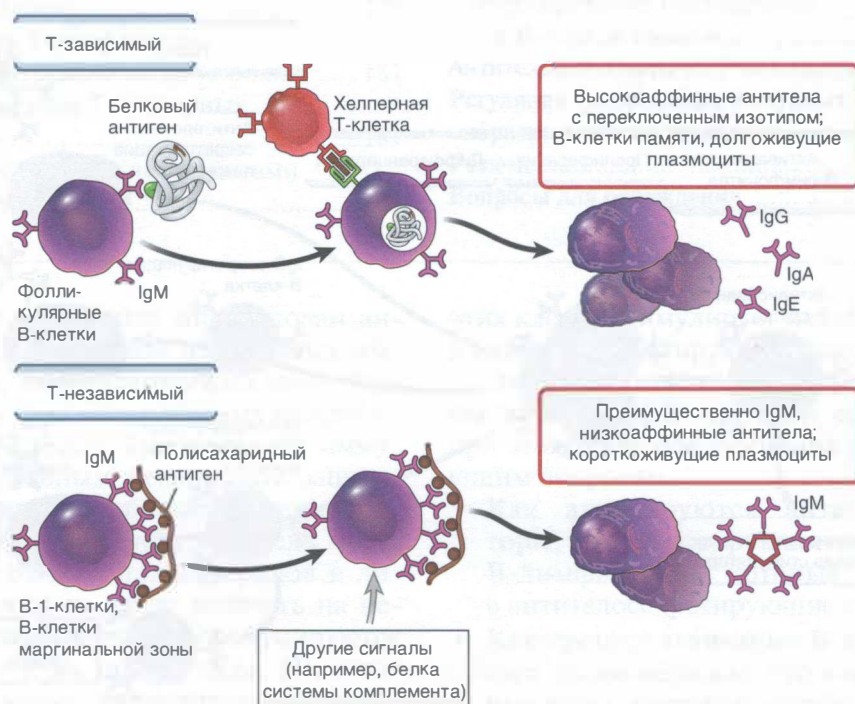


Рис. 7.2. Т-зависимые и Т-независимые антительные ответы.

Для антительных ответов на белковые антигены необходима помощь Т-клеток, и в продуцируемых антителах обычно отмечается переключение изотипов и высокая аффинность. Небелковые антигены (например, полисахариды) способны активировать В-клетки без помощи Т-клеток. Большинство Т-независимых ответов вырабатывают фолликулярные В-клетки, тогда как В-клетки маргинальной зоны и В-1-клетки играют более значимую роль при Т-независимых ответах. Ig — иммуноглобулин

самые специализированные и долгоживущие антитела образуются в ответ на белковые антигены и вырабатывается под влиянием хелперных Т-клеток, тогда Т-независимые ответы являются сравнительно простыми и временными и включают только непосредственную активацию В-клеток антигенами.

Разные субпопуляции В-клеток отвечают преимущественно на Т-зависимые и Т-независимые антигены (см. рис. 7.2). Большинство В-клеток называются **фолликулярными В-клетками**, поскольку они обитают в фолликулах лимфоидных органов (см. главу 1). Эти фолликулярные В-клетки вырабатывают основную долю Т-зависимых, класс-переключенных и высокоаффинных антител к белковым антигенам и способствуют образованию долгоживущих плазмочитов. **В-клетки маргинальной зоны**, которые локализуются в периферической области белой пульпы селезенки, а также в наружной части фолликулов лимфатических узлов, отвечают в основном на переносимые с кровью полисахаридные и липидные антигены; **В-1-клетки** отвечают на многовалентные антигены слизистых тканей и брюшины. В-клетки маргинальной зоны и В-1-клетки экспрессируют антигенные рецепторы с ограниченным разнообразием и вырабатывают преимущественно Т-независимые IgM антитела. IgM антитела могут продуцироваться спонтанно В-1-клетками без явной иммунизации. Эти антитела, называемые **естественными антителами**, могут способствовать очищению от некоторых клеток, умирающих в результате апоптоза во время нормального клеточного цикла, а также могут обеспечивать защиту от некоторых бактериальных патогенов.

Антительные ответы, вырабатываемые во время первого воздействия антигена, называемые первичными ответами, количественно и качественно отличаются от ответов на последующие воздействия, называемых вторичными ответами (рис. 7.3). Количество антител, продуцируемых при первичном иммунном ответе, меньше количества антител, продуцируемых при вторичных иммунных ответах. При вторичных ответах на белковые антигены отмечается увеличение переключения изотипов

тяжелой цепи и созревания аффинности, поскольку повторная стимуляция белковыми антигенами приводит к увеличению количества и активности хелперных Т-лимфоцитов.

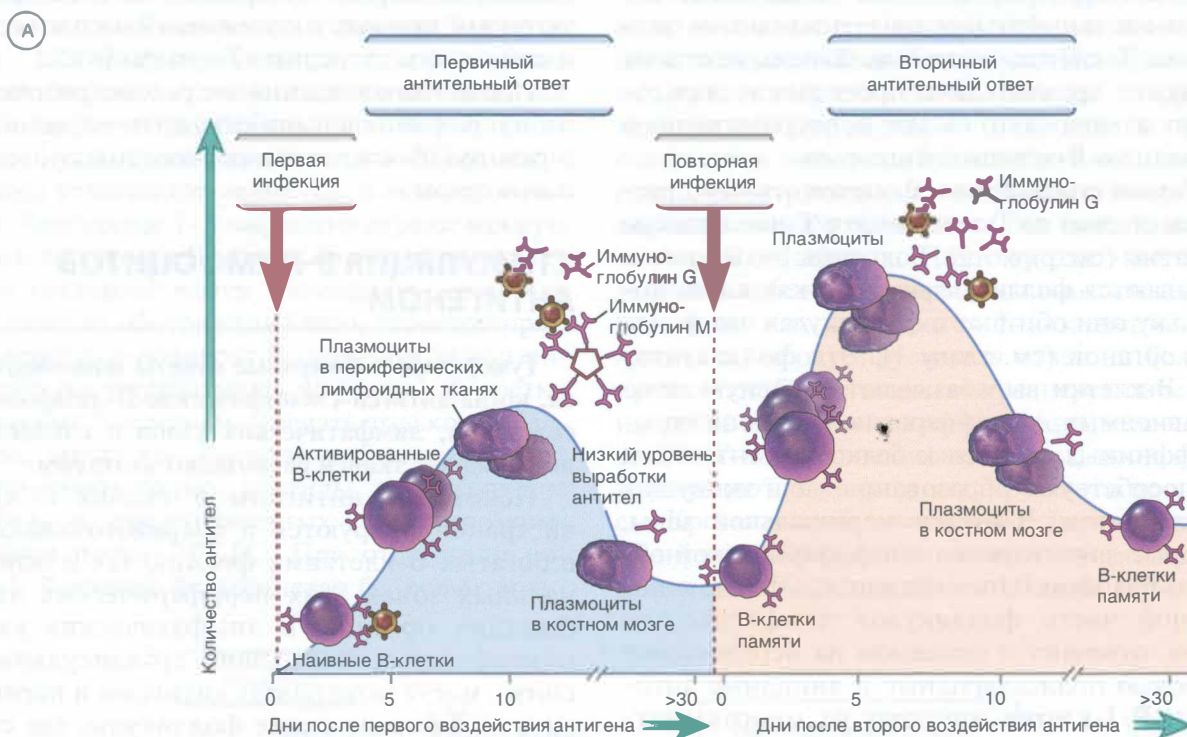
После этого введения мы рассмотрим активацию В-клеток и выработку антител, начиная с ответов В-клеток на первое столкновение с антигеном.

СТИМУЛЯЦИЯ В-ЛИМФОЦИТОВ АНТИГЕНОМ

Гуморальные иммунные ответы инициируются, когда антиген-специфические В-лимфоциты селезенки, лимфатических узлов и слизистых лимфоидных тканей распознают антигены.

Некоторые антигены в тканях и крови транспортируются и сосредотачиваются в богатых В-клетками фолликулах и маргинальных зонах этих периферических лимфоидных органов. В лимфатических узлах макрофаги, выстилающие субкапсулярный синус, могут захватывать антигены и переносить их в близлежащие фолликулы, где связанные антигены представляются В-клеткам. В-лимфоциты, специфичные к антигену, используют свои мембраносвязанные Ig в качестве рецепторов, которые непосредственно распознают антиген, без необходимости процессинга антигена. В-клетки способны распознать нативный антиген, поэтому антитела, которые секретируются впоследствии (обладающие той же специфичностью, что и антигенные рецепторы В-клеток), могут связываться с нативным микробом или микробным продуктом.

Распознавание антигена запускает сигнальные пути, которые инициируют активацию В-клеток. Как и в случае Т-лимфоцитов, для активации В-клеток, помимо распознавания антигена, также нужны сигналы, и многие из этих вторых сигналов генерируются во время врожденных иммунных реакций на микробы. В следующих разделах мы опишем механизмы активации В-клеток антигеном и другие стимуляторы, после чего рассмотрим функциональные последствия распознавания антигена.



Б

	Первичный ответ	Вторичный ответ
Лат-период после иммунизации	Обычно 5–10 дней	Обычно 1–3 дня
Максимальный ответ	Меньше	Больше
Изотип антитела	Как правило, IgM>IgG	Относительное увеличение уровней IgG, а в некоторых случаях — IgA или IgE (переключение изотипов тяжелых цепей)
Аффинность антитела	Низкая средняя аффинность, более доступны	Высокая средняя аффинность (созревание аффинности)

Рис. 7.3. Характеристики первичных и вторичных иммунных ответов.

Первичные и вторичные антительные ответы различаются по нескольким аспектам, схематически изображенным на рисунке А и представленным на рисунке Б. При первичном ответе наивные В-клетки в периферических лимфоидных тканях активируются для пролиферации и дифференцировки в антитело-секретирующие плазматические клетки и клетки памяти. Некоторые плазматические клетки могут мигрировать в костный мозг и жить там длительное время. При вторичном ответе В-клетки памяти активируются для выработки большого количества антител, часто с более выраженным переключением классов тяжелых цепей и созреванием аффинности. Эти характеристики вторичных иммунных ответов отмечаются преимущественно при ответах на белковые антигены, поскольку эти изменения в В-клетках стимулируются Т-хелперами, а только белки иммунизируют Т-клетки (не показано). Кинетика ответов может варьировать при разных антигенах и типах иммунизации. Ig — иммуноглобулин

Индукцированная антигеном передача сигналов в В-клетках

Индукцированная антигеном кластеризация мембранных Ig рецепторов запускает биохимические сигналы, которые активируют В-клетки (рис. 7.4). В принципе процесс активации В-лимфоцитов аналогичен активации

Т-клеток (см. главу 5, рис. 5.9). В В-клетках для опосредованной антигенными рецепторами передачи сигналов необходимо сближение (перекрестное связывание) двух и более мембранных молекул Ig. Перекрестное связывание антигенных рецепторов происходит, когда две или более молекул антигена в совокупности или повторяющиеся эпитопы одной молеку-

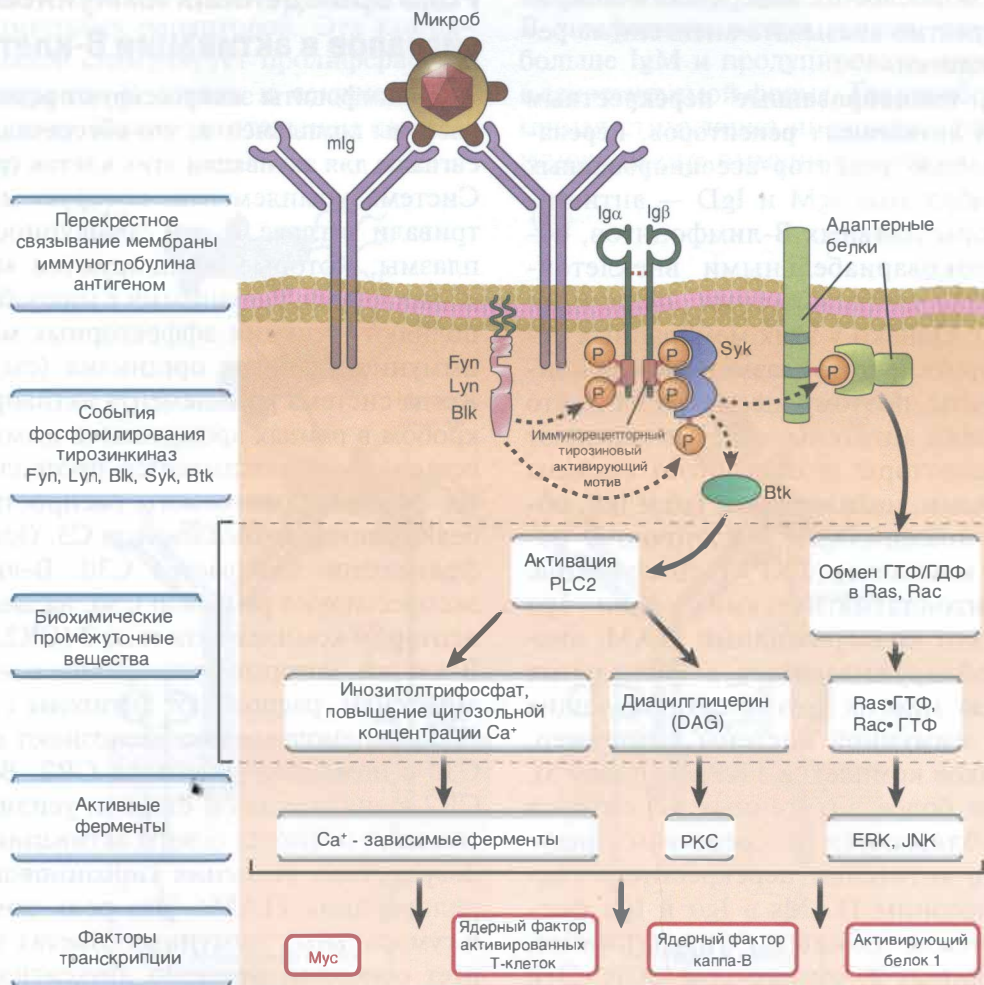


Рис. 7.4. Опосредованная антигенными рецепторами передача сигналов в В-лимфоцитах.

Перекрестное связывание антигенных рецепторов В-клеток антигеном запускает биохимические сигналы, которые передаются ассоциированными с иммуноглобулинами (Ig) белками Igα и Igβ. Эти сигналы индуцируют события раннего фосфорилирования тирозина, активацию различных биохимических промежуточных веществ и ферментов и активацию факторов транскрипции. Аналогичные сигнальные события наблюдаются в Т-клетках после распознавания антигена. Следует отметить, что для максимальной передачи сигналов требуется перекрестное связывание не менее двух иммуноглобулиновых рецепторов антигенами. AP-1 — активирующий белок 1; GDP (ГДФ) — гуанозиндифосфат; GTP (ГТФ) — гуанозинтрифосфат; ITAM — иммунорецепторный тирозиновый активирующий мотив; NFAT — ядерный фактор активированных Т-клеток; NF-κB — ядерный фактор κB; PKC — протеинкиназа C; PLC — фосфолипаза C

лы антигена связываются с молекулами Ig прилегающей мембраны В-клетки. В каждой молекуле полисахаридов, липидов и других небелковых антигенов часто содержится множество идентичных эпитопов, поэтому они способны одновременно связываться с многочисленными Ig рецепторами В-клетки. Даже белковые антигены могут быть экспрессированы в монослое на поверхности микробов и перекрестно связывать антигенные рецепторы В-клетки.

Сигналы, инициированные перекрестным связыванием антигенных рецепторов, передаются с помощью рецептор-ассоциированных белков. Мембранные IgM и IgD — антигенные рецепторы наивных В-лимфоцитов, обладают высоковариабельными внеклеточными антиген-связывающими областями (см. главу 4). Однако у этих мембранных рецепторов короткие цитоплазматические концевые сегменты, поэтому, несмотря на то что они распознают антигены, сами не передают сигналы. Рецепторы нековалентно связаны с двумя белками, называемыми Ig α и Ig β , образуя BCR, аналогичный Т-клеточному рецепторному комплексу (ТКР) Т-лимфоцитов. Каждый цитоплазматический домен Ig α и Ig β содержит консервативный ITAM, аналогичный обнаруживаемому в сигнальных субъединицах многих других активирующих рецепторов иммунной системы (например, CD3 и ζ белков комплекса ТКР; см. главу 5). Когда два и более антигенных рецепторов В-клетки сближаются посредством индуцированного антигеном перекрестного связывания, тирозины ITAMs в Ig α и Ig β фосфорилируются с помощью тирозинкиназ, ассоциированных с комплексом BCR. Эти фосфотирозины рекрутируют тирозинкиназу Syk (эквивалентную ZAP-70 Т-клеток), которая активируется и, в свою очередь, фосфорилирует тирозиновые остатки адаптерных белков. Затем эти фосфорилированные белки рекрутируют и активируют ряд последующих молекул, главным образом ферментов, которые инициируют сигнальные каскады, активирующие факторы транскрипции.

Конечным результатом индуцированной рецепторами передачи сигналов в В-клетках является активация факторов транскрипции, которые переключаются на экспрессию генов, белковые продукты которых участвуют в пролиферации и дифференциации В-клеток. Ниже описаны некоторые важные белки.

Роль врожденных иммунных сигналов в активации В-клеток

В-лимфоциты экспрессируют рецептор белка системы комплемента, что обеспечивает вторые сигналы для активации этих клеток (рис. 7.5, А). Система комплемента, которую мы рассматривали в главе 2, это совокупность белков плазмы, которые активируются микробами и антителами, связанными с микробами, и выполняют функции эффекторных механизмов иммунной защиты организма (см. главу 8). Когда система комплемента активируется микробом в рамках врожденного иммунного ответа, микроб покрывается протеолитическими фрагментами самого распространенного белка системы комплемента C3. Один из этих фрагментов называется C3d. В-лимфоциты экспрессируют рецептор C3d, называемый рецептором комплемента типа 2 (CR2, or CD21). В-клетки, которые специфичны к микробным антигенам, распознают антигены с помощью BCRs и одновременно распознают связанный C3d с помощью рецептора CR2. Вовлечение CR2 в значительной степени усиливает зависимость от антигена ответы активации В-клеток посредством усиления тирозинового фосфорилирования ITAMs. Эта роль комплемента в гуморальных иммунных ответах иллюстрирует основной принцип двухсигнальной гипотезы, которая была представлена в главе 2, состоящей в том, что микробы и врожденные иммунные ответы на микробы, помимо антигена, обеспечивают сигналы, необходимые для активации лимфоцитов. В гуморальном иммунитете активация комплемента представляет один способ, посредством которого врожденный иммунитет способствует активации В-лимфоцитов.

Микробные продукты также непосредственно активируют В-клетки через врожденные паттерн-распознающие рецепторы (см. рис. 7.5, Б). В-лимфоциты, аналогично ДК и другим лейкоцитам, экспрессируют многочисленные TLRs (см. главу 2). Патоген-ассоциированные молекулярные паттерны связываются с TLR В-клеток, что запускает активирующие сигналы, которые действуют согласованно с сигналами антигенных рецепторов. Эта комбинация сигналов стимулирует пролиферацию, дифференцировку В-клеток и секрецию Ig, тем самым способствуя антительным ответам на микробы.

Функциональные последствия активации В-клеток антигеном

Активация В-клеток многовалентным антигеном (и другими сигналами) может инициировать пролиферацию и дифференцировку клеток и подготовить их к взаимодействию с хелперными Т-лимфоцитами, если антигеном является белок (рис. 7.6). Активированные В-лимфоциты могут начать синтезировать больше IgM и продуцировать некоторые IgM в секретируемой форме. Таким образом, антигенная стимуляция индуцирует раннюю фазу гуморального иммунного ответа. Этот ответ

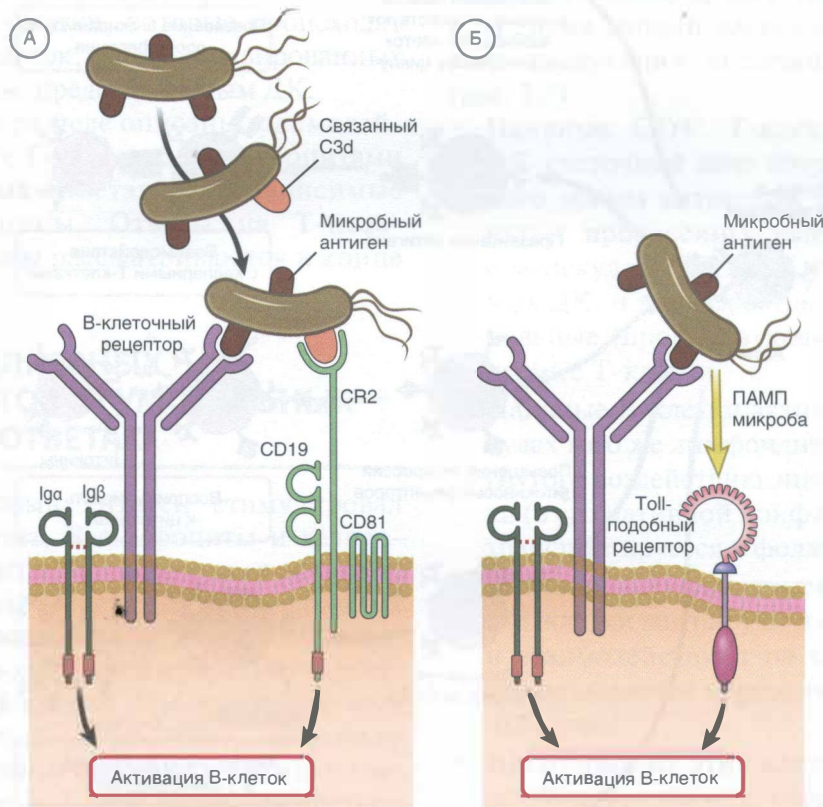


Рис. 7.5. Роль врожденных иммунных сигналов в активации В-клеток.

Сигналы, генерируемые во время врожденных иммунных ответов на микробы и некоторые антигены, взаимодействуют с распознаванием антигена антигенными рецепторами для инициирования В-клеточных ответов. А. Активация комплемента микробами приводит к связыванию продукта распада комплемента C3d с микробами. В-клетка одновременно распознает микробный антиген (с помощью иммуноглобулинового рецептора) и связывает C3d посредством CR2 (рецептор комплемента 2-го типа). CR2 прикрепляется к комплексу белков (CD19, CD81), которые участвуют в передаче активирующих сигналов в В-клетку. Б. Молекулы, полученные из микробов [так называемые патоген-ассоциированные молекулярные паттерны (ПАМП); см. главу 2] могут активировать Toll-подобные рецепторы В-клеток в то же время, когда микробные антигены распознаются антигенным рецептором

является наиболее выраженным, когда антиген многовалентный, перекрестно связывает многие антигенные рецепторы и сильно активирует рецепторы комплемента и врожденные иммунные рецепторы. Как правило, все эти характеристики присущи полисахаридам

и другим Т-независимым микробным антигенам, что рассматривается ниже, но не большинству растворимых белков, поэтому сами по себе белковые антигены не стимулируют высокие уровни пролиферации и дифференциации В-клеток. Однако белковые антигены

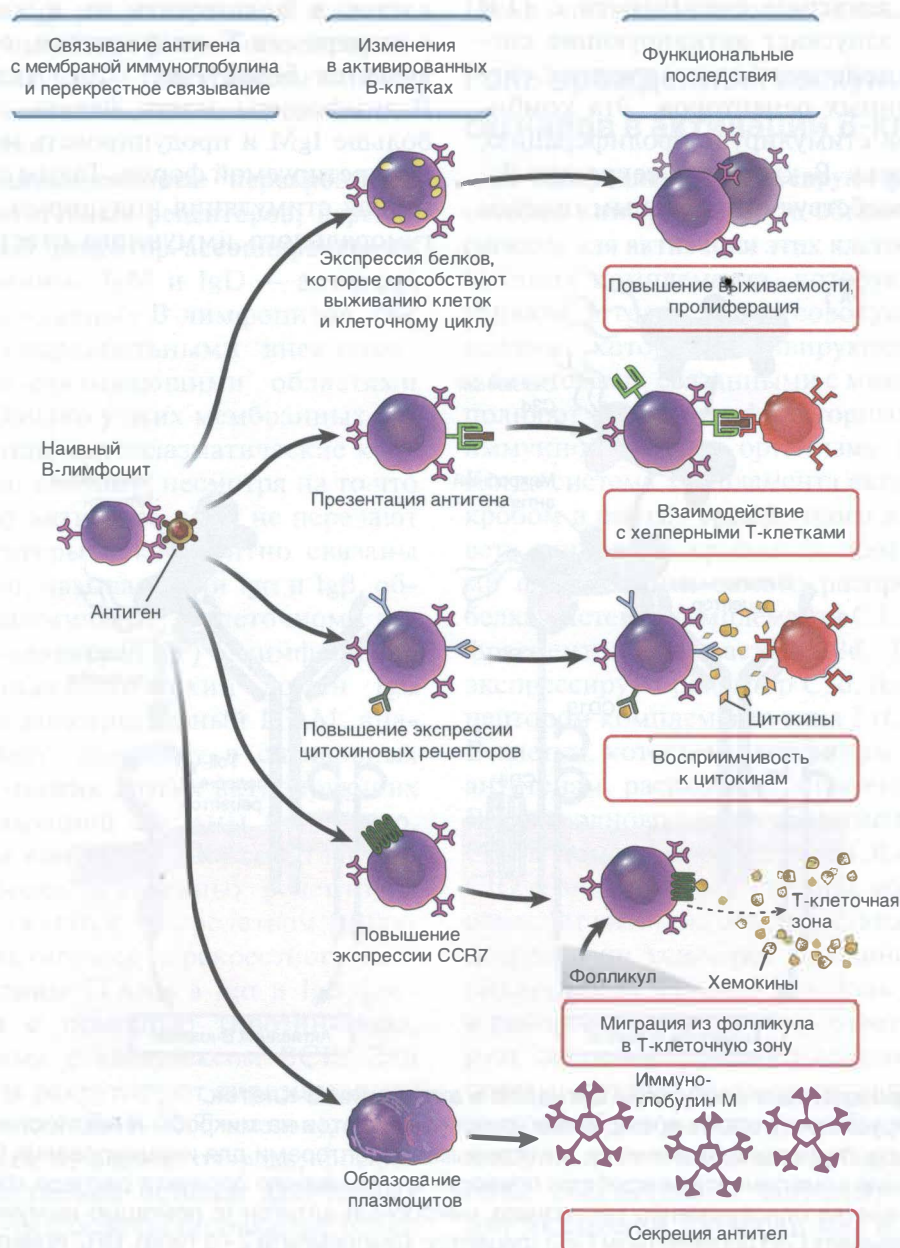


Рис. 7.6. Функциональные последствия опосредованной антигенными рецепторами активации В-клеток.

Активация В-клеток антигеном в лимфоидных органах инициирует процесс пролиферации В-клеток и секреции иммуноглобулина М и подготавливает В-клетки к взаимодействию с хелперными Т-клетками

индуцируют в В-клетках изменения, которые усиливают их способность взаимодействовать с хелперными Т-лимфоцитами.

Активированные В-клетки эндоцитируют белковый антиген, который специфически связывается с BCR, что приводит к распаду антигена и представлению пептидов, связанных с молекулами ГКГС II класса. Последние могут быть распознаны хелперными Т-клетками. Активированные В-клетки мигрируют из фолликулов в направлении анатомического компартмента, где сосредоточены хелперные Т-клетки. Таким образом, В-клетки готовы к взаимодействию и ответу на хелперные Т-клетки, которые происходят из наивных Т-клеток, ранее активированных тем же антигеном, представленным ДК.

В следующем разделе описаны взаимодействия хелперных Т-клеток с В-лимфоцитами при антительных ответах на Т-зависимые белковые антигены. Ответы на Т-независимые антигены рассматриваются в конце главы.

ФУНКЦИИ ХЕЛПЕРНЫХ Т-ЛИМФОЦИТОВ В ГУМОРАЛЬНЫХ ИММУННЫХ ОТВЕТАХ

Чтобы белковый антиген стимулировал антительный ответ, В-лимфоциты и хелперные Т-лимфоциты, специфичные к этому антигену, должны встретиться в лимфоидных органах и взаимодействовать таким образом, чтобы стимулировать пролиферацию и дифференцировку В-клеток. Мы знаем, что этот процесс протекает эффективно, поскольку белковые антигены вызывают антительные ответы в течение 3–7 дней после воздействия антигена. Эффективность индуцированного антигеном взаимодействия Т- и В-клеток вызывает много вопросов. Как В- и Т-клетки, специфичные к эпитопам одного и того же антигена, находят друг друга, учитывая, что наивных В- и Т-лимфоцитов, специфичных к какому-либо антигену, меньше 1 на 100 000 всех лимфоцитов организма? Как хелперные Т-клетки, специфичные к антигену, взаи-

модействуют с В-клетками, специфичными к эпитопу того же антигена, а не с другими В-клетками? Какие сигналы передаются хелперными Т-клетками, которые стимулируют не только секрецию антител, но так же и особые характеристики антительного ответа на белки, а именно переключение изотипов тяжелой цепи и созревание аффинности? Как будет показано ниже, ответы на эти вопросы в настоящее время хорошо проработаны.

Процесс взаимодействия Т- и В-клеток и Т-клеточно-зависимых антительных ответов инициируется распознаванием различных эпитопов одного и того же белкового антигена двумя типами клеток и протекает в ходе ряда следующих последовательных этапов (рис. 7.7).

- Наивные CD4⁺ Т-клетки активируются в Т-клеточной зоне вторичного лимфоидного органа антигеном (в форме подвергнутых процессингу пептидов, связанных с молекулами ГКГС II класса), презентуемых ДК, и дифференцируются в функциональные (продуцирующие цитокины) хелперные Т-клетки.
- Наивные В-клетки активируются в фолликулах того же лимфоидного органа, подвергнутого воздействию эпитопом того же белка (в его нативной конформации), который транспортируется в фолликул.
- Активированные антигеном хелперные Т- и В-клетки мигрируют в сторону друг друга и взаимодействуют на краях фолликулов, где развивается первоначальный антительный ответ.
- Некоторые из этих клеток мигрируют обратно в фолликулы, образуя зародышевые центры, где индуцируются более специализированные антительные ответы. Далее мы подробно опишем каждый из этих этапов.

Активация и миграция хелперных Т- и В-клеток

Хелперные Т-клетки, которые были активированы ДК, мигрируют в направлении

В-клеточной зоны и взаимодействуют со стимулированными антигеном В-лимфоцитами в парафолликулярных участках периферических лимфоидных органов (см. рис. 7.7, А).

- Для первоначальной активации Т-клеток необходимо распознавание антигена и ко-стимуляция, что описано в главе 5. Антигены, которые стимулируют CD4⁺ хелперные Т-клетки, — это белки, происходящие из микробов, которые интернализированы, подвергнуты процессингу в поздних эндосомах и лизосомах и представлены в виде пептидов, связанных с молекулами ГКГС II класса АПК в богатых Т-клетками зонах периферических лимфоидных тканей. Активация Т-клеток лучше всего индуциру-

ется микробными белковыми антигенами, а в случае вакцин — белковыми антигенами, вводимыми с адъювантами, которые усиливают экспрессию ко-стимуляторов в АПК. CD4⁺ Т-клетки дифференцируются в эффекторные клетки, способные вырабатывать различные цитокины и лиганд CD40, а некоторые из этих Т-лимфоцитов мигрируют к краям лимфоидных фолликулов.

- В-лимфоциты активируются антигеном в фолликулах, как описано выше, и активированные В-клетки начинают выходить из фолликулов в направлении Т-клеток. Направленная миграция активированных В- и Т-клеток в сторону друг друга зависит

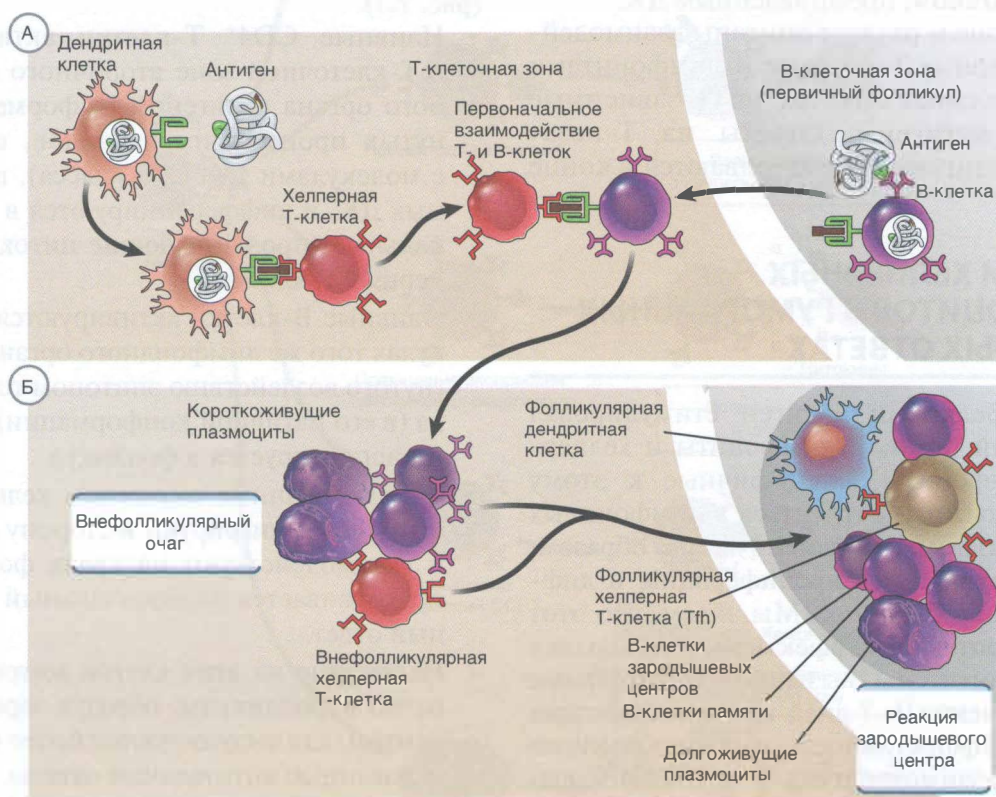


Рис. 7.7. Последовательность событий при зависимых от хелперных Т-клеток антительных ответах. А. Т- и В-лимфоциты независимо распознают антигены в различных участках периферических лимфоидных органов и активируются. Активированные клетки мигрируют в направлении друг друга и взаимодействуют на краях лимфоидных фолликулов. Б. Антителосекретирующие плазмциты первоначально продуцируются во внефолликулярном очаге, где взаимодействуют активированные антигеном Т- и В-клетки. Некоторые из активированных Т- и В-клеток мигрируют обратно в фолликул, образуя зародышевый центр, где полностью развивается антительный ответ

от изменений экспрессии некоторых хемокиновых рецепторов активированных лимфоцитов. Активированные Т-клетки уменьшают экспрессию хемокинового рецептора CCR7, который распознает хемокины, вырабатываемые в Т-клеточных зонах, и увеличивают экспрессию хемокинового рецептора CXCR5, связывающего хемокины, продуцируемые в В-клеточных фолликулах. Активированные В-клетки подвергаются прямо противоположным изменениям, уменьшая экспрессию хемокинового рецептора CXCR5 и увеличивая экспрессию CCR7. В результате стимулированные антигеном В- и Т-клетки мигрируют друг к другу и встречаются на краях лимфоидных фолликулов или в интерфолликулярных участках. Эта регулируемая миграция является одним из механизмов, обеспечивающим то, что немногочисленные антиген-специфические лимфоциты могут определять местонахождение друг друга и эффективно взаимодействовать во время иммунных ответов на антиген.

Презентация антигенов В-лимфоцитами хелперным Т-клеткам

В-лимфоциты, которые связывают белковые антигены своими мембранными иммуноглобулиновыми антигенными рецепторами, эндоцитируют эти антигены, процессируют их в эндосомальных везикулах и представляют пептиды, связанные с ГКГС II класса для распознавания CD4⁺ хелперными Т-клетками (рис. 7.8). Мембранный Ig В-клеток является высокоаффинным рецептором, который дает В-клетке возможность специфически связывать определенный антиген, даже в том случае, когда внеклеточная концентрация антигена очень низкая. Кроме того, антиген, связанный мембранным Ig, эффективно эндоцитируется и доставляется в поздние эндосомальные везикулы и в лизосомы, где белки процессируются до пептидов, которые связываются с молекулами ГКГС

II класса (см. главу 3). Поэтому В-лимфоциты являются эффективными АПК антигенов, которые они специфически распознают.

Любая В-клетка может связать конформационный эпитоп нативного белкового антигена, интернализировать и процессировать белок и представлять множество пептидов этого белка для распознавания Т-клетками. Таким образом, В-клетки вначале распознают один эпитоп белкового антигена, а позднее хелперные Т-клетки распознают различные эпитопы того же белка. Поскольку В-клетки эффективно интернализируют и процессируют антиген, к которому у них есть специфические

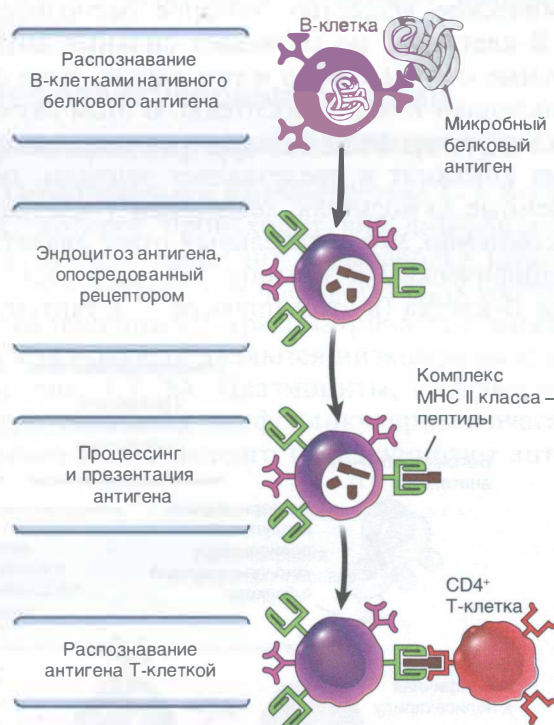


Рис. 7.8. Презентация антигена В-лимфоцитами хелперным Т-клеткам.

В-клетки, специфичные к белковому антигену, связывают и интернализируют этот антиген, подвергают процессингу и презентуют пептиды, прикрепленные к молекулам главного комплекса гистосовместимости II класса хелперным Т-клеткам. В-клетки и хелперные Т-клетки специфичны к одному и тому же антигену, но В-клетки распознают нативные (конформационные эпитопы), а хелперные Т-клетки распознают пептидные фрагменты антигена, связанные с молекулами главного комплекса гистосовместимости II класса

рецепторы, а хелперные Т-клетки распознают пептиды, происходящие из того же антигена, последующие взаимодействия сохраняют специфичность к антигену. В-клетки способны активировать ранее дифференцированные эффекторные Т-клетки, но не способны инициировать ответ наивных Т-клеток.

Предположение о том, что В-клетка распознает один эпитоп интактного антигена и представляет различные эпитопы (пептиды) для распознавания хелперными Т-клетками, было впервые высказано в ходе исследований с использованием конъюгатов гаптена с носителем. Гаптен — это низкомолекулярное химическое вещество, которое распознается В-клетками, но развивает сильные антительные ответы только в том случае, если он прикреплен к белку-носителю. В этом случае В-клетка связывает участок гаптена, поглощает конъюгат и представляет пептиды, полученные из носителя, хелперным Т-клеткам. Несомненно, что антительный ответ является специфическим к эпитопу, который распознала В-клетка (в этом примере — к гаптену),

а пептиды, происходящие из белка-носителя, просто вводят хелперные Т-клетки в реакцию. Эта концепция была использована для разработки эффективных вакцин против микробных полисахаридов (рис. 7.9). Некоторые бактерии имеют богатые полисахаридами капсулы, и полисахариды сами по себе стимулируют Т-независимые антительные ответы, которые являются слабыми у новорожденных и маленьких детей. Однако если полисахарид связывается с белком-носителем, индуцируются эффективные Т-зависимые ответы против полисахарида, поскольку в ответ вовлекаются хелперные Т-клетки, специфичные к носителю. В этом случае В-клетка распознает полисахарид (эквивалентный гаптену), а Т-клетка распознает пептиды прикрепленного белка (носителя); антительный ответ специфичен к полисахариду, но он гораздо сильнее, чем обычные Т-независимые ответы, поскольку «вынуждают» участвовать хелперные Т-клетки. Такие **конъюгированные вакцины** были очень полезными для индукции защитного иммунитета против таких бактерий, как *Haemophilus influenzae*, особенно

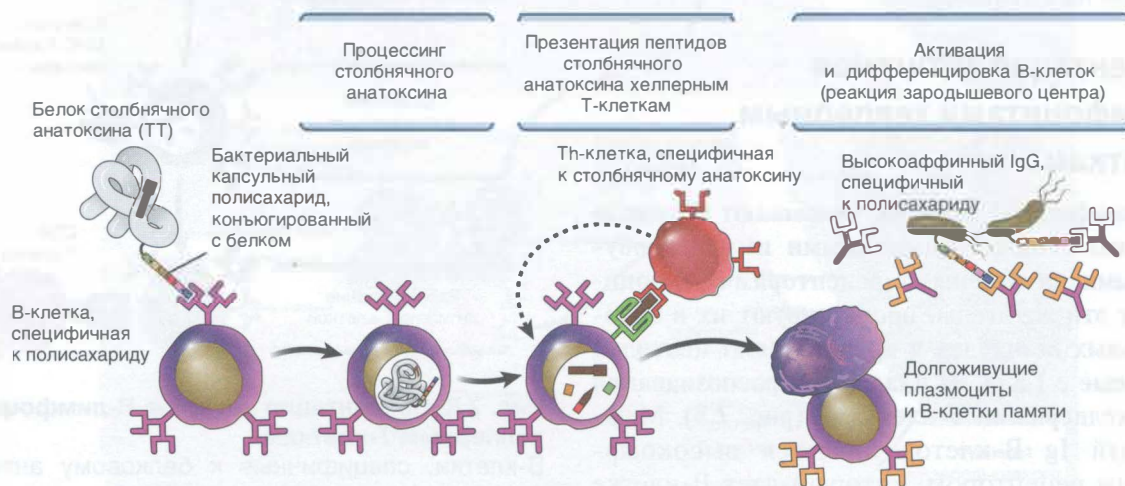


Рис. 7.9. Принцип конъюгированных вакцин: концепция гаптен-носитель.

Для выработки сильных антительных ответов против микробного полисахарида он связывается с белком (в этом случае со столбнячным анатоксином). В-клетки, которые распознают полисахарид, поглощают его и презентуют пептиды белка хелперным Т-клеткам, которые стимулируют полисахарид-специфические В-клетки. Таким образом, при ответе на полисахариды индуцируются переключение изотипов, созревание аффинности и долгоживущие плазматические клетки и клетки памяти (все они являются характеристиками ответов на белки). (Следует отметить, что некоторые В-клетки также распознают столбнячный анатоксин, и вырабатываются антитела к белку-носителю, но это не влияет на антиполисахаридный ответ.) Ig — иммуноглобулин

у младенцев, а современные пневмококковые вакцины также являются конъюгированными вакцинами.

Механизмы активации В-лимфоцитов, опосредованной хелперными Т-клетками

Активированные хелперные Т-лимфоциты, которые распознают антигены, презентованные В-клетками, используют лиганд CD40 (CD40L) и секретируемые цитокины для активации антиген-специфических В-клеток (рис. 7.10). Процесс активации В-лимфоцитов, опосредованный хелперными Т-клетками, аналогичен процессу опосредованной Т-клетками активации макрофагов в клеточно-опосредованном иммунитете (см. главу 6, рис. 6.6). CD40L, экспрессируемый на активированных хелперных Т-клетках связывается с CD40 в В-лимфоцитах.

Привлечение CD40 генерирует в В-клетках сигналы, которые стимулируют пролиферацию, синтез и секрецию антител. В то же время цитокины, продуцируемые хелперными Т-клетками, связываются с цитокиновыми рецепторами В-лимфоцитов и стимулируют более выраженную пролиферацию

В-клеток и выработку Ig. Необходимость взаимодействия CD40L-CD40 гарантирует, что в продуктивные взаимодействия вовлекаются только физически контактирующие Т- и В-лимфоциты. Как показано выше, антиген-специфические лимфоциты — это клетки, которые взаимодействуют физически, и обеспечивают то, что антиген-специфические В-клетки — это клетки, которые получают помощь Т-клеток и активируются. Кроме того, взаимодействие CD40L-CD40 стимулирует переключение изотипов тяжелой цепи и созревание аффинности, что объясняет, почему эти изменения обычно отмечаются при антительных ответах на Т-зависимые белковые антигены.

Внефолликулярные реакции и реакции зародышевого центра

Первоначальное взаимодействие Т- и В-клеток, которое происходит вне лимфоидных фолликулов, приводит к выработке низких уровней антител, которые могут быть изотип-переключенными (рассматривается ниже), но, как правило, являются низкоаффинными (см. рис. 7.7, Б). Плазмциты, которые образуются в этих внефолликулярных очагах, обычно живут недолго и продуцируют анти-

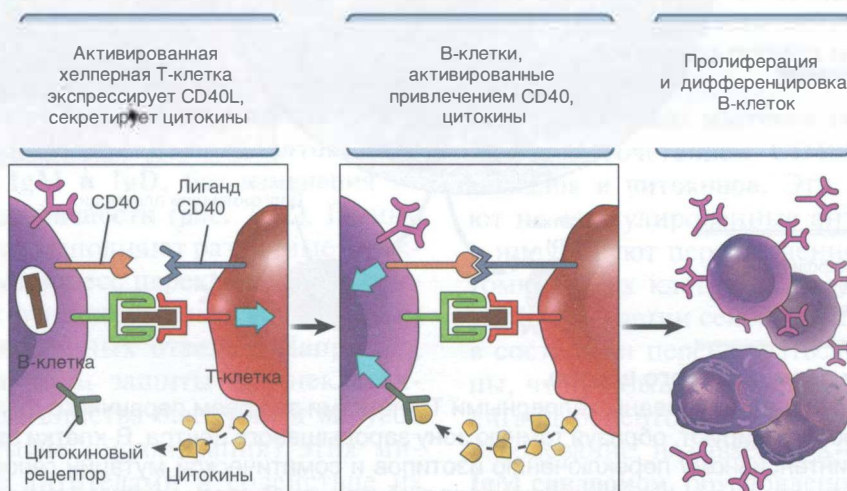


Рис. 7.10. Механизмы активации В-лимфоцитов, опосредованной хелперными Т-клетками.

Хелперные Т-клетки распознают пептидные антигены, презентованные В-клетками. Хелперные Т-клетки активируются для экспрессии лиганда CD40 (CD40L) и секреции цитокинов, они оба связываются со своими рецепторами в тех же В-клетках и активируют В-клетки

тела в течение нескольких недель; при этом образуется небольшое количество В-клеток памяти.

Много событий при полностью развитых антительных ответах происходит в зародышевых центрах, которые формируются в зародышевых фолликулах и требуют участия специализированного типа хелперных Т-клеток (рис. 7.11). Некоторые из активированных хелперных Т-клеток экспрессируют высокие уровни хемокинового рецептора CXCR5, который вовлекает эти клетки в близлежащие фолликулы. CD4⁺ Т-клетки, мигрирующие в богатые В-клетками фолликулы, называются **Tfh**.

Формирование и функционирование клеток Tfh зависит от рецептора семейства CD28, называемого индуцибельным костимулятором (ICOS), который связывается с его лигандом, экспрессируемым в В-клетках и в других клетках. Врожденные мутации в гене *ICOS* являются причиной дефицита некоторых антител (см. главу 12). Клетки Tfh могут секретировать цитокины, такие как IFN γ , интерлейкины IL-4 и IL-17, которые характерны для субпопуляций Th1, Th2 и Th17; роль этих цитокинов в В-клеточных ответах рассматривается ниже. Кроме того, большинство клеток Tfh секретируют цитокин IL-21, играющий важную, но не

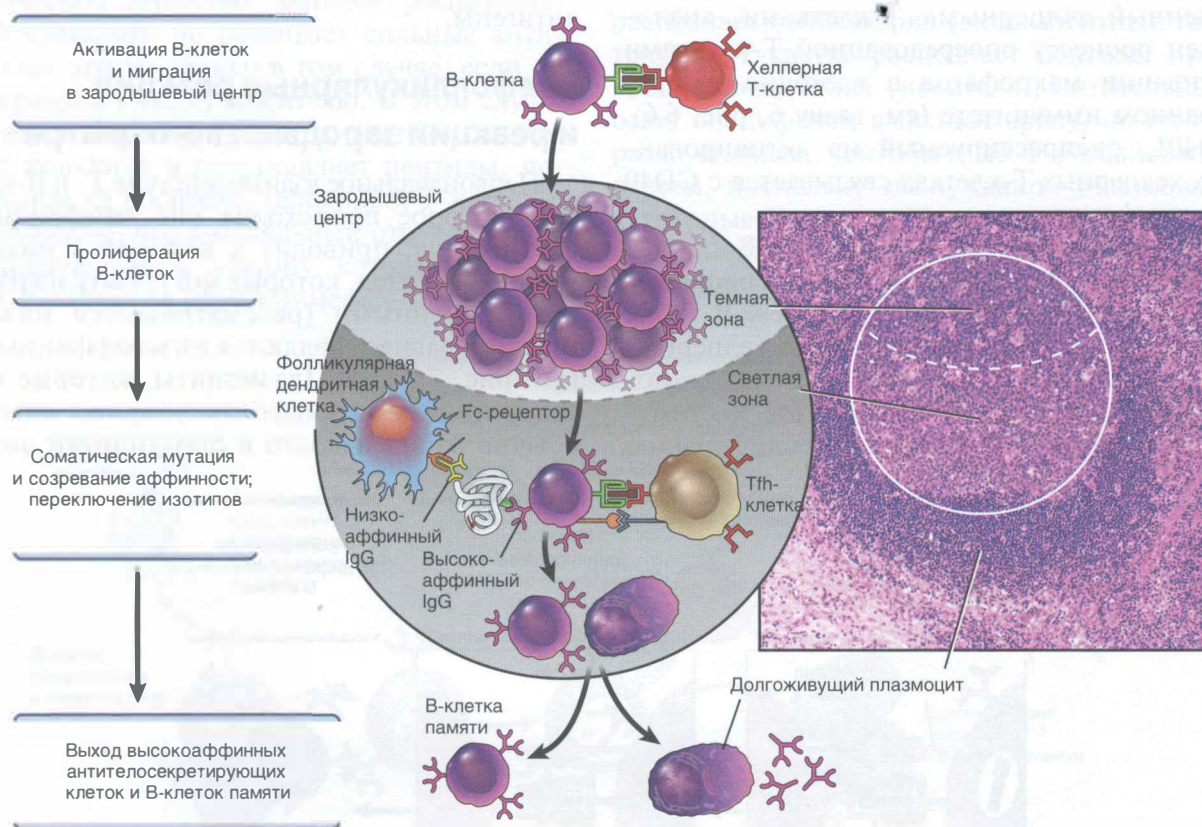


Рис. 7.11. Реакция зародышевого центра.

В-клетки, которые были активированы хелперными Т-клетками за краем первичного фолликула, мигрируют в фолликул и пролиферируют, образуя темную зону зародышевого центра. В-клетки зародышевого центра подвергаются интенсивному переключению изотипов и соматической мутации генов иммуноглобулинов и мигрируют в светлую зону, где для выживания выбирают В-клетки с самой высокой аффинностью иммуноглобулиновых рецепторов, которые дифференцируются в плазмочиты и клетки памяти, покидающие зародышевый центр. В правой панели показана гистология вторичного фолликула с зародышевым центром в лимфатическом узле. Зародышевый центр включает базальную темную зону и прилегающую светлую зону. Мантийная зона — это часть фолликула за пределами зародышевого центра

до конца выясненную роль в функционировании клеток Tfh.

Несколько активированных В-клеток мигрируют из внефолликулярного очага обратно в лимфоидный фолликул вместе с Tfh-клетками и начинают быстро делиться в ответ на сигналы Tfh-клеток. По имеющимся данным, время удвоения этих В-клеток составляет приблизительно 6 ч, поэтому одна клетка может в течение 1 нед продуцировать несколько тысяч потомков.

Участок фолликула, содержащий эти пролиферирующие В-клетки, является **зародышевым центром**, названным так потому, что в свое время ошибочно сочли, будто это участки, где образуются (зарождаются) новые лимфоциты. В зародышевом центре происходит масштабное переключение изотипов В-клеток и соматическая мутация генов Ig; оба процесса описаны ниже. В-клетки с самой высокой аффинностью — это те клетки, селекция которых происходит во время реакции зародышевого центра на дифференциацию в В-клетки памяти и долгоживущие плазмциты. Пролиферирующие В-клетки обитают в темной зоне зародышевого центра (рис. 7.11), а селекция происходит в менее плотной светлой зоне.

Переключение изотипов (классов) тяжелой цепи

Хелперные Т-клетки стимулируют изменение изотипов (классов) тяжелой цепи антител, продуцируемых потомством В-лимфоцитов, экспрессирующих IgM и IgD, без изменения их антигенной специфичности (рис. 7.12). Разные изотипы антител выполняют различные функции, и поэтому процесс переключения изотипов расширяет функциональные возможности гуморальных иммунных ответов. Например, важным механизмом защиты от внеклеточных стадий большинства бактерий и вирусов является покрытие (опсонизация) этих микроорганизмов антителами и содействие их фагоцитозу нейтрофилами и макрофагами. Эту реакцию лучше всего опосредуют такие классы антител, как IgG1 и IgG3 (у людей), которые связываются с высокоаффинными

Fc-рецепторами фагоцитов, специфичными к Fc-участку γ тяжелой цепи (см. главу 8). Напротив, гельминты слишком велики для того, чтобы быть фагоцитируемыми, и они лучше всего элиминируются с помощью эозинофилов. Защита от этих паразитов заключается в покрытии их антителами, с которыми связываются эозинофилы. Классом антител, способных осуществить это, являются IgE, поскольку эозинофилы обладают высокоаффинными рецепторами Fc-участка ϵ тяжелой цепи. Таким образом, для эффективной иммунной защиты организма необходимо, чтобы иммунная система вырабатывала различные изотипы антител в ответ на разные типы микробов, несмотря на то что все наивные В-лимфоциты, специфичные ко всем этим микробам, экспрессируют антигенные рецепторы изотипов IgM и IgD.

Другим функциональным последствием переключения изотипов является то, что продуцируемые антитела IgG способны связываться со специализированным Fc-рецептором, называемым неонатальным Fc-рецептором (FcRn). FcRn, экспрессируемый в плаценте, опосредует перенос материнских IgG плоду, обеспечивая защиту новорожденного, а FcRn, экспрессируемый в эндотелиальных клетках и фагоцитах, играет особую роль в защите IgG от внутриклеточного катаболизма, тем самым удлиняя его период полужизни в крови (см. главу 8).

Переключение изотипов тяжелой цепи индуцируется сочетанием CD40L-опосредованных сигналов и цитокинов. Эти сигналы действуют на стимулированные антигеном В-клетки и индуцируют переключение у некоторых потомков этих клеток. В отсутствие CD40 или CD40L В-клетки секретируют только IgM и не в состоянии переключаться на другие изотипы, что указывает на важную роль этой пары лиганд-рецептор в переключении изотипов. Заболевание, называемое **Х-сцепленным гипер-IgM синдромом**, обусловлено мутациями в гене CD40L, который локализуется на Х-хромосоме, вызывающими выработку нефункциональных форм CD40L у мужчин, наследующих мутацию. При этом заболевании большая часть сы-

вороточных антител представляет собой IgM, что обусловлено дефектным переключением изоформ тяжелой цепи. Кроме того, у пациентов с этим заболеванием отмечается нарушение клеточно-опосредованного иммунитета против внутриклеточных микробов, поскольку CD40L важен для Т-клеточно-опосредованной активации макрофагов и амплификации Т-клеточных ответов ДК (см. главу 6).

Молекулярный механизм переключения изоформ, называемый класс-свич рекомбинацией, заключается в том, что берется ранее сформированный VDJ экзон, кодирующий V домен μ тяжелой цепи Ig и перемещается вблизи нисхо-

дящей С-области (рис. 7.13). Продуцирующие IgM В-клетки, которые не подвергаются переключению, содержат в локусе тяжелой цепи Ig перестроенный VDJ экзон вблизи первого кластера константной области, представляющий собой C μ . иРНК тяжелой цепи образуется посредством сплайсинга VDJ экзона на C μ экзоны в первоначально транскрибированной РНК, и эта иРНК транслируется с образованием μ тяжелой цепи, которая соединяется с легкой цепью, способствуя образованию антитела IgM. Таким образом, первым антителом, продуцируемым В-клетками, является IgM. В интроне 5' каждой константной об-

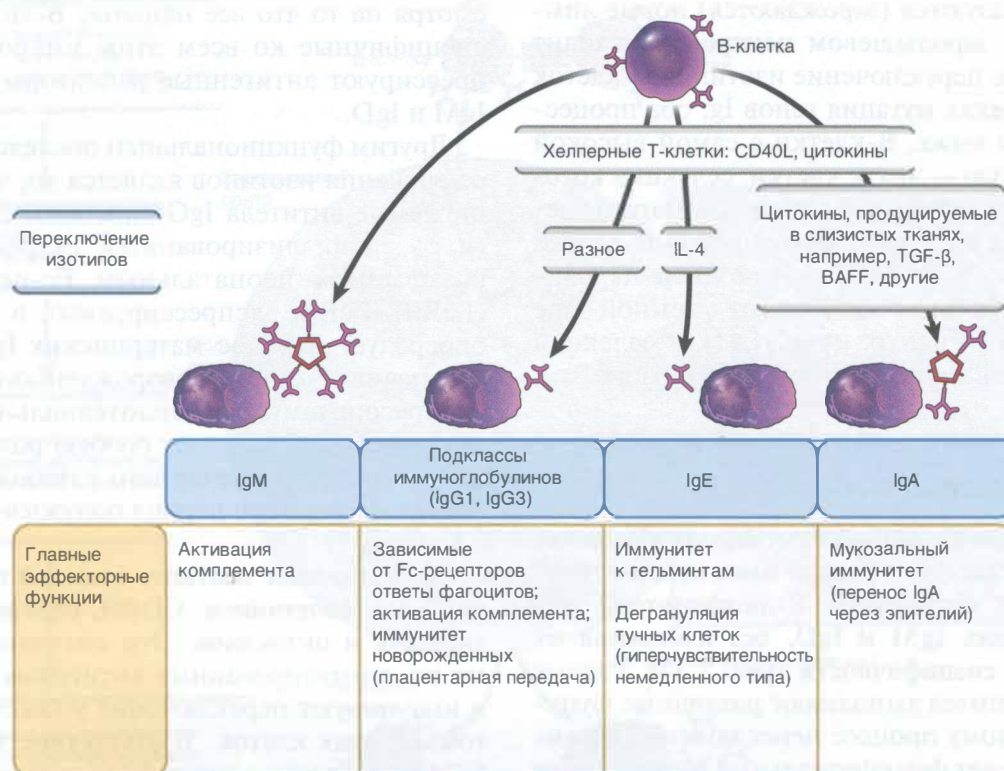


Рис. 7.12. Переключение изоформ (классов) тяжелой цепи иммуноглобулина.

Стимулированные антигеном В-лимфоциты могут дифференцироваться в иммуноглобулин М антителосекретирующие клетки или под влиянием лиганда CD40 (CD40L) и цитокинов некоторые В-клетки могут дифференцироваться в клетки, которые продуцируют разные изоформы тяжелой цепи иммуноглобулина. Приведены основные эффекторные функции некоторых из этих изоформ; антитела всех изоформ могут выполнять функцию нейтрализации микробов и токсинов. Фактор, активирующий В-клетки, относящийся к семейству факторов некроза опухолей (BAFF), — это цитокин, который может участвовать в переключении на иммуноглобулин А, особенно при Т-независимых ответах. Переключение на подклассы иммуноглобулина G у мышей стимулируется цитокином интерфероном IFN γ , а у людей полагают, что эта стимуляция осуществляется с помощью других цитокинов. IL-4 — интерлейкин-4; TGF- β — трансформирующий фактор роста β

ласти есть последовательность, богатая гуанином-цитозином (GC), называемая сайтом переключения. Сигналы CD40 и цитокиновых рецепторов стимулируют транскрипцию посредством одной из константных областей, являющейся нижележащим C_μ . Во время класс-свич рекомбинации сайт переключения выше от C_μ рекомбинируется с сайтом переключения, расположенным вблизи транскрипционно активной нижележащей константной области, и промежуточная ДНК удаляется. Фермент, называемый индуцируемой активацией деаминазой (AID), который индуцируется сигналами CD40, играет ключевую роль в этом процессе. AID превращает цитозины транскрибированной ДНК сайта переключения в урацил (U). Последовательные действия других ферментов приводят к удалению урацила и образованию разрывов ДНК. Такой процесс в обеих цепочках приводит к двухцепочечным разрывам ДНК. Когда двухцепочечные разрывы ДНК в двух сайтах переключения сближаются и восстанавливаются, промежуточная ДНК удаляется, и перестроенный VDJ экзон, который изначально располагался вблизи C_μ , может быть перенесен непосредственно в верхнюю часть константной области иного изотипа (например, IgG, IgA, IgE). В результате В-клетки начинают продуцировать новый изотип тяжелой цепи (определяемый по С-области антитела) с той же специфичностью, что и у исходной В-клетки, поскольку специфичность определяется последовательностью VDJ экзона, которая не изменена.

Цитокины, вырабатываемые фолликулярными хелперными Т-клетками, определяют, какой изотип тяжелой цепи продуцируется

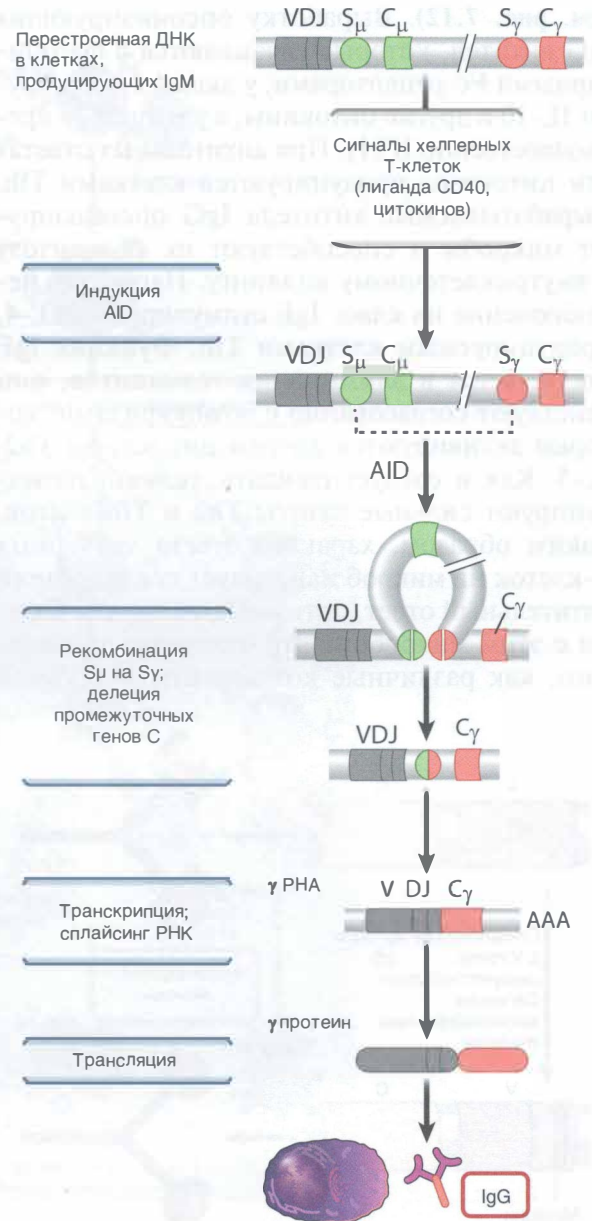


Рис. 7.13. Механизм переключения изотипов тяжелой цепи иммуноглобулина.

В В-клетке, продуцирующей иммуноглобулин М, перестроенный VDJ, кодирующий V-область, примыкает к генам μ константной области (C_μ). Сигналы хелперных Т-клеток (лиганда CD40 и цитокинов) могут индуцировать рекомбинацию сайтов переключения (S), так что такие регионы, как перестроенный VDJ ДНК приближаются к подконтрольным C_μ генам C, которыми на показанном примере являются гены C_γ . Фермент-индуцируемая активацией деаминаза (AID), которая индуцируется в В-клетках сигналами Tfh-клеток, изменяет нуклеотиды на сайтах переключения таким образом, что они могут расщепляться другими ферментами и соединяться с подконтрольными сайтами переключения. Впоследствии, когда транскрибируется ген тяжелой цепи, происходит сплайсинг VDJ-экзона на экзоны подконтрольного гена C с образованием тяжелой цепи с новой константной областью, а следовательно — нового класса иммуноглобулинов. Следует отметить, что, несмотря на то что С-область изменяется, регион VDJ и специфичность антитела сохраняются (каждый ген С-области состоит из множества экзонов, но для простоты показан только один)

(см. рис. 7.12). Выработку опсонизирующих IgG антител, которые связываются с фагоцитарными Fc-рецепторами, у людей стимулируют IL-10 и другие цитокины, а у мышей — преимущественно IFN γ . При антительных ответах эти цитокины продуцируются клетками Tfh. Вырабатываемые антитела IgG опсонизируют микробы и способствуют их фагоцитозу и внутриклеточному киллингу. Напротив, переключение на класс IgE стимулируется IL-4, продуцируемым клетками Tfh. Функция IgE заключается в элиминации гельминтов, они действуют согласованно с эозинофилами, которые активируются другим цитокином Th2, IL-5. Как и следует ожидать, гельминты индуцируют сильные ответы Th2 и Tfh клеток. Таким образом, характер ответа хелперных Т-клеток на микроб направляет последующий антительный ответ, оптимизируя его для борьбы с этим микробом. Это отличные примеры того, как различные компоненты иммунной

системы согласованно регулируются и функционируют совместно, осуществляя защиту от разных типов микробов, и того, как хелперные Т-клетки могут функционировать в качестве главных контролеров иммунных ответов.

На изотип вырабатываемых антител влияет также участок иммунных ответов. Например, антитело IgA является основным изотипом, продуцируемым в слизистых лимфоидных тканях, возможно, потому что в этих тканях много таких цитокинов, как TGF- β , который способствует переключению на IgA. IgA — это основной изотип антител, которые могут активно секретироваться через эпителий слизистой (см. главу 8). В-1-клетки, по-видимому, также являются важными источниками антител IgA в слизистых тканях, особенно это касается антител к небелковым антигенам.

Созревание аффинности

Созревание аффинности — это процесс, посредством которого аффинность антител, вырабатываемых в ответ на белковый антиген, увеличивается при продолжительном или неоднократном воздействии этого антигена (рис. 7.14). Благодаря созреванию аффинности способность антител связываться с микробом или микробным антигеном увеличивается, если инфекция устойчивая или рецидивирующая. Увеличение аффинности обусловлено точечными мутациями в V областях и особенно в антиген-связывающих гипервариабельных участках генов, кодирующих вырабатываемые антитела. Созревание аффинности отмечается только при ответах на зависимые от хелперных Т-клеток белковые антигены; это указывает на то, что решающее значение для этого процесса имеют хелперные клетки. Эти данные вызывают два вопроса: как мутации в генах Ig индуцируются в В-клетках и как происходит селекция В-клеток с самой высокой аффинностью (то есть самых полезных) для того, чтобы их количество неуклонно возрастало?

Созревание аффинности происходит в зародышевых центрах лимфоидных фолликулов и является следствием соматической сверхмутации генов Ig в делящихся В-клетках, сопровождаемой селекцией высокоаффинных

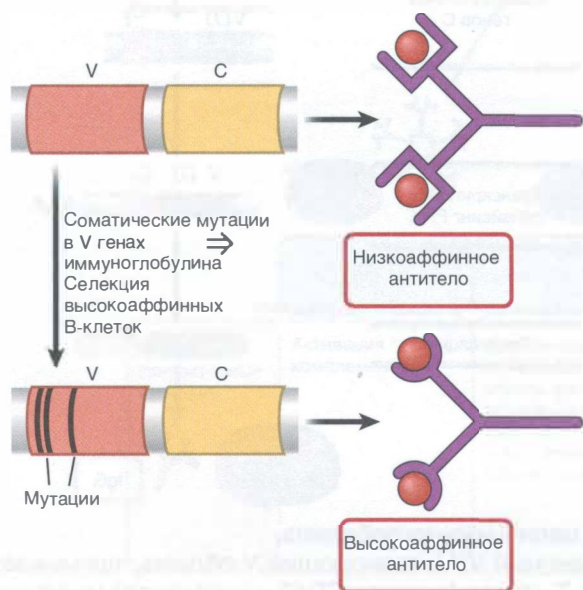


Рис. 7.14. Созревание аффинности при антительных ответах.

На ранней стадии иммунного ответа продуцируются низкоаффинные антитела. Во время реакции зародышевого центра соматическая мутация V генов иммуноглобулина и селекция мутировавших В-клеток с высокоаффинными антигенными рецепторами приводит к выработке антител с высокой аффинностью к антигену

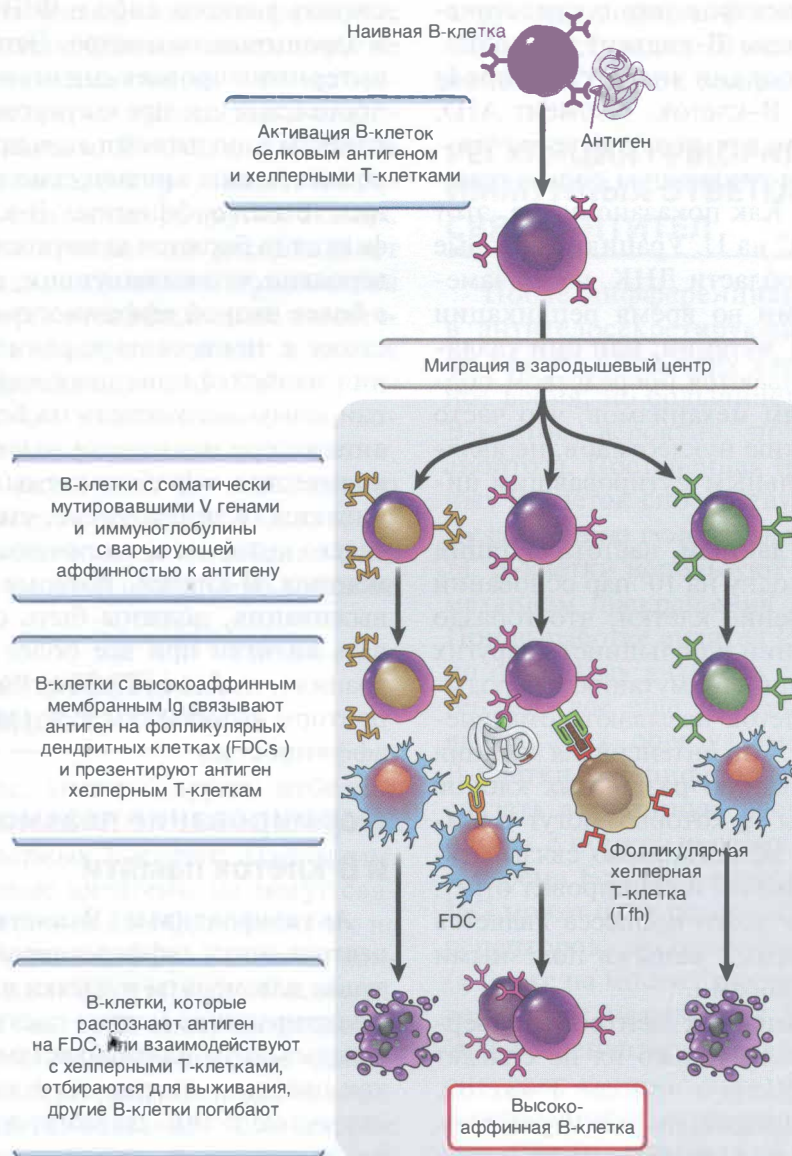


Рис. 7.15. Селекция высокоаффинных В-клеток в зародышевом центре.

Некоторые активированные В-клетки мигрируют в фолликулы, образуя зародышевые центры, где они подвергаются быстрой пролиферации и накапливают мутации в V генах иммуноглобулина. Эти В-клетки продуцируют антитела с различной аффинностью к антигену. Фолликулярные дендритные клетки представляют антиген, а В-клетки, которые распознают антиген, отбираются для выживания. Фолликулярные дендритные клетки представляют антигены, используя Fc-рецепторы или рецепторы C3 для связывания иммунных комплексов с прикрепленными белками системы комплемента C3b и C3d (не показано). Захватившие антиген В-клетки подвергают его процессингу и представляют его фолликулярным хелперным Т-клеткам в зародышевых центрах, а сигналы от фолликулярных хелперных Т-клеток способствуют выживанию В-клеток. Количество доступных антигенов уменьшается, поэтому только В-клетки, которые экспрессируют рецепторы с высокой аффинностью, могут связать и пиноцитировать антиген, что служит критерием выбора для их выживания и последующего синтеза антител с высокой аффинностью.

В-клеток антигенов (рис. 7.15). В темных зонах зародышевых центров (где сосредоточены пролиферирующие В-клетки) многочисленные точечные мутации вносятся в гены Ig быстро делящихся В-клеток. Фермент AID, который необходим для переключения изотипов, также играет решающую роль в соматической мутации. Как показано выше, этот фермент заменяет С на U. Урацилы, которые образуются в Ig V-области ДНК, часто замещаются тимидинами во время репликации ДНК, создавая С-Т мутации, или они удаляются и восстанавливаются посредством подверженных ошибкам механизмов, что часто приводит к внедрению нуклеотидов, не являющихся первоначальным мутировавшим цитозином.

По имеющимся данным, частота мутаций генов Ig составляет одну на 10^3 пар оснований в пересчете на деление клетки, что гораздо выше частоты мутаций в большинстве других генов. По этой причине Ig мутацию в зародышевом центре В-клеток называют соматической сверхмутацией. Эта интенсивная мутация приводит к образованию различных клонов В-клеток, молекулы Ig которых могут с широко варьирующей аффинностью связываться с антигеном, который инициировал ответ. Следующим этапом этого процесса является обнаружение В-клеток с самыми полезными антигенными рецепторами.

В-клетки зародышевых центров подвергаются апоптозу, если только их не спасает распознавание антигена и помощь Т-клеток. В то время как в зародышевых центрах происходит соматическая сверхмутация генов Ig, антитела, секретируемые ранее во время иммунного ответа, связывают остаточный антиген. Образующиеся комплексы антиген-антитело могут активировать комплемент. Эти комплексы захватываются и представляются ФДК, которые обитают в светлой зоне зародышевого центра и экспрессируют рецепторы Fc-участков антител и продуктов системы комплемента, оба из которых помогают представлять комплексы антиген-антитело. В-клеткам, которые подверглись соматической

сверхмутации, дается возможность связать антиген либо в ФДК, либо свободно в зародышевом центре. Эти В-клетки могут интернализировать антиген, подвергать его процессингу и презентировать пептиды Tfh клеткам зародышевого центра, которые затем обеспечивают критические сигналы выживания. Высокоаффинные В-клетки более эффективно борются за антиген и поэтому более вероятно, что выживут они, а не В-клетки с Ig с более низкой аффинностью к антигену, что схоже с процессом дарвиновского выживания наиболее приспособленных. При развитии иммунного ответа на белковый антиген, а также при повторном воздействии антигена количество вырабатываемых антител увеличивается. Как следствие, уменьшается количество антигенов, имеющееся в зародышевых центрах. В-клетки, которые выбираются для выживания, должны быть способны связывать антиген при все более низких концентрациях, поэтому это клетки, антигенные рецепторы которых обладают все более высокой аффинностью.

Формирование плазмоцитов и В-клеток памяти

Активированные В-клетки зародышевых центров могут дифференцироваться в долгоживущие плазмоциты и клетки памяти. Антитело-секретирующие клетки поступают в кровоток и называются **плазмобластами**. Из крови они, как правило, мигрируют в костный мозг или слизистые ткани, где могут жить годами в виде плазмоцитов, и продолжают вырабатывать высокоаффинные антитела даже после элиминации антигена. По подсчетам, больше половины антител в крови здорового взрослого человека продуцируются этими долгоживущими плазмочитами; таким образом, циркулирующие антитела отражают историю антигенного воздействия каждого индивида.

Эти антитела обеспечивают уровень немедленной защиты, если антиген (микроб или токсин) снова проникает в организм.

Часть активированных В-клеток, нередко являющихся потомками высокоаффинных В-клеток с переключенным изотипом, не дифференцируются в активные антителосекретирующие клетки, но вместо этого становятся **клетками памяти**. В-клетки памяти не секретируют антитела, а циркулируют в крови и обитают в слизистых и других тканях. Они выживают на протяжении месяцев и лет в отсутствие дополнительного воздействия антигенов, подвергаются медленной цикличности и готовы к быстрому ответу в случае повторного внедрения антигена. Поэтому память о Т-зависимом антительном ответе может сохраняться на протяжении всей жизни. Необходимость активации функционально покоящихся В-клеток памяти с целью дифференциации в плазмочиты и особенно роль помощи Т-клеток в этой реакции до конца не изучены.

АНТИТЕЛЬНЫЕ ОТВЕТЫ НА Т-НЕЗАВИСИМЫЕ АНТИГЕНЫ

Полисахариды, липиды, другие небелковые антигены вызывают антительные ответы без участия хелперных Т-клеток. Напомним, что эти небелковые антигены не могут связываться с молекулами ГКГС, поэтому их не видят Т-клетки (см. главу 3). У многих бактерий есть богатые полисахаридами капсулы, и защита от этих бактерий опосредована преимущественно антителами, которые связываются с капсульными полисахаридами и нацелены на фагоцитоз бактерий. Антительные ответы на Т-независимые антигены отличаются от ответов на белки, и большинство таких различий обусловлено ролями хелперных Т-клеток в антительных ответах на белки (рис. 7.16; см. также рис. 7.2). Интенсивное перекрестное связывание BCRs многовалентными антигенами может достаточно сильно активировать В-клетки, чтобы стимулировать их пролиферацию и дифференциацию без необходимости в помощи Т-клеток. Полисахариды также активируют систему комплемента, и многие Т-независимые антигены

занимают TLR, тем самым обеспечивая активирующие сигналы В-клеткам, которые усиливают активацию В-клеток при отсутствии помощи Т-клеток (см. рис. 7.5).

РЕГУЛЯЦИЯ ГУМОРАЛЬНЫХ ИММУННЫХ ОТВЕТОВ: ОБРАТНАЯ СВЯЗЬ АНТИТЕЛ

После дифференциации В-лимфоцитов в антителосекретирующие клетки и клетки памяти часть этих клеток живет длительное время, но большинство активированных В-клеток, вероятно, погибает в результате апоптоза. Постепенная потеря активированных В-клеток способствует физиологическому снижению гуморального иммунного ответа. В-клетки используют также специальный механизм прекращения выработки антител. При выработке антител IgG и их циркуляции по организму антитела связываются с антигенами, все еще присутствующими в крови и тканях, образуя иммунные комплексы. В-клетки, специфичные к антигену, могут связать антигенную часть иммунного комплекса с помощью своих Ig рецепторов. В то же время Fc-конец прикрепленного антитела IgG может быть распознан особым типом Fc-рецепторов, экспрессируемых на В-клетках (а также на многих миелоидных клетках); эти рецепторы называются FcγRIIB (рис. 7.17). Эти Fc-рецепторы передают ингибирующие сигналы, которые прекращают сигналы, индуцированные антигенными рецепторами, тем самым завершая В-клеточные ответы. Этот процесс, при котором антитела, связанные с антигенами, ингибируют дальнейшую выработку антител, называется **обратной связью антител**. Она предназначена для завершения гуморальных иммунных ответов после выработки достаточного количества антител IgG. Ингибирование с помощью FcγRIIB также нацелено на ограничение антительных ответов против собственных антигенов, а полиморфизм гена, кодирующего этот рецептор, ассоциирован с аутоиммунным заболева-

нием — системной красной волчанкой (СКВ) (см. главу 9).

РЕЗЮМЕ

Гуморальный иммунитет опосредован антителами, которые связываются с внеклеточными микробами и их токсинами, которые нейтрализуются или предназначены для разрушения фагоцитами и системой комплемента.

Гуморальные иммунные ответы на небелковые антигены инициируются распознаванием антигенов специфическими мембранными иммуноглобулиновыми антигенными рецепторами наивных В-клеток. Связывание мультивалентного антигена перекрестно сшивает антигенные рецепторы специфических В-клеток, и биохимические сигналы передаются внутрь В-клеток с помощью Ig-ассоциированных сигнальных белков. Эти

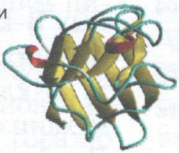

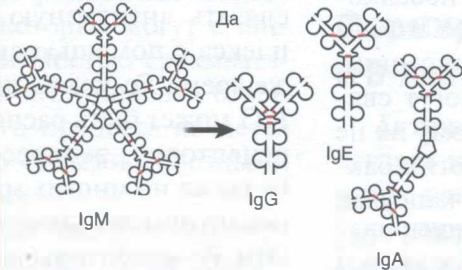
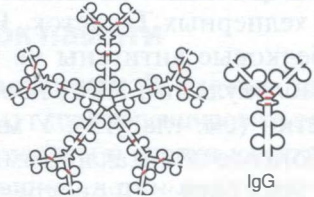
	Тимус-зависимый антиген	Тимус-независимый антиген
Химическая природа	Белки 	Полимерные антигены, особенно полисахариды; также гликолипиды, нуклеиновые кислоты 
Особенности антительного ответа		
Переключение изотипов	Да 	Низкий уровень переключения на IgG 
Созревание аффинности	Да	Мало или нет
Плазматические клетки	Долгоживущие	Короткоживущие
Вторичный ответ (В-клетки памяти)	Да	Отмечаются только при некоторых полисахаридных антигенах

Рис. 7.16. Характеристики антительных ответов на Т-зависимые и Т-независимые антигены.

Т-зависимые антигены (белковые) и Т-независимые антигены (небелковые) индуцируют антительные ответы с разными характеристиками, которые в основном отражают влияние хелперных Т-клеток при Т-зависимых ответах на белковые антигены и отсутствие помощи Т-клеток при Т-независимых ответах. Ig — иммуноглобулин

сигналы индуцируют клональную экспансию В-клеток и секрецию IgM.

Гуморальные иммунные ответы на белковые антигены, называемые Т-зависимыми ответами, инициируются посредством связывания белка со специфическими иммуноглобулиновыми рецепторами наивных В-клеток в лимфоидных фолликулах. Это приводит к генерированию сигналов, подготавливающих В-клетки к взаимодействию с активированными хелперными Т-клетками, которые экспрессируют CD40L и секретируют цитокины. В-клетки интернализируют, подвергают этот антиген процессингу и презентуют представленные комплексом ГКГС II класса—пептиды активированным Т-хелперам, специфичным к представленному комплексу пептид—ГКГС. Эти хелперные Т-клетки способствуют ранней активации В-клеток на внефолликулярных участках.

Ранний Т-зависимый гуморальный ответ происходит во внефолликулярных очагах и генерирует низкие уровни антител с небольшим переключением изотипов, которые продуцируются короткоживущими плазматическими.

Активированные В-клетки индуцируют дальнейшую активацию Т-клеток и их дифференциацию в T_{fh}-клетки. В-клетки вместе с T_{fh}-клетками мигрируют в фолликулы и образуют зародышевые центры.

Полный Т-зависимый гуморальный ответ развивается в зародышевых центрах и приводит к расширенному переключению изотипов и созреванию аффинности; образованию долгоживущих плазмочитов, секретирующих антитела на протяжении многих лет; и к развитию долгоживущих В-клеток памяти, которые быстро отвечают на повторное столкновение с антигеном посредством пролиферации и секреции высокоаффинных антител.

Переключение изотипов тяжелой цепи (или переключение классов) — это процесс, посредством которого изменяется изотип, но не специфичность антител, продуцируемых в ответ на антиген, по мере осуществления гуморального ответа. Переключение изотипов стимулируется

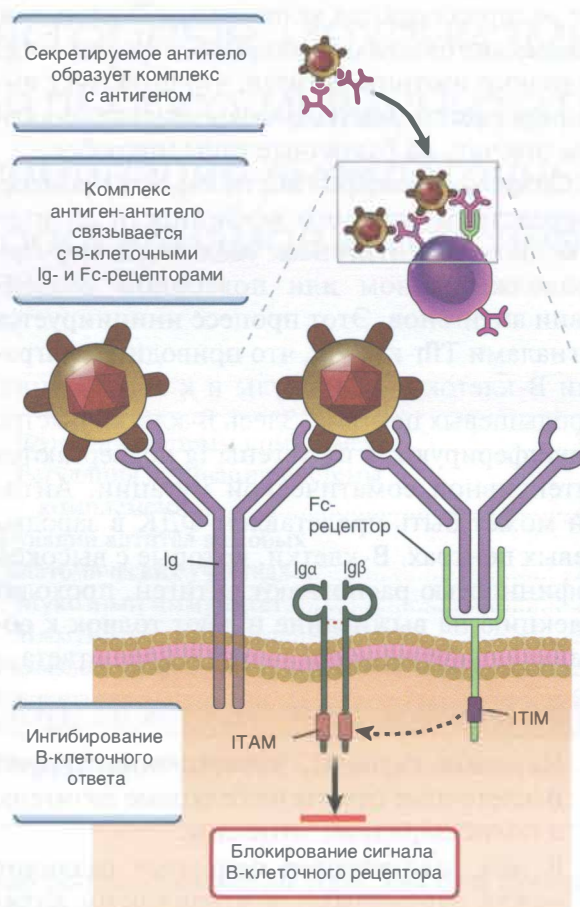


Рис. 7.17. Механизм обратной связи продукции антител.

Секретируемые антитела иммуноглобулины G образуют иммунные комплексы (комплексы антиген-антитело). Антиген (показан здесь в виде вируса, но чаще это растворимый антиген). Комплексы взаимодействуют с В-клетками, специфичными к антигену, при этом мембранные иммуноглобулиновые рецепторы распознают эпитопы антигена, а определенный тип Fc-рецепторов (FcγRIIB) распознает связанное антитело. Fc-рецепторы блокируют активирующие сигналы антигенного рецептора, прекращая активацию В-клеток. Цитоплазматический домен В-клеточного рецептора FcγRIIB содержит ITIM, который связывает ферменты, ингибирующие активацию В-клеток, опосредованную антигенными рецепторами. ITAM — иммунорецепторный тирозиновый активирующий мотив; ITIM — иммунорецепторный тирозиновый ингибирующий мотив

комбинацией CD40L и цитокинов; и те, и другие экспрессируются хелперными Т-клетками. Разные цитокины индуцируют переключение на разные изотипы антител, что позволяет иммунной системе наиболее эффективным способом отвечать на различные типы микробов.

Созревание аффинности — это процесс, посредством которого аффинность антител к белковым антигенам увеличивается при продолжительном или повторном воздействии антигенов. Этот процесс инициируется сигналами Т_H-клеток, что приводит к миграции В-клеток в фолликулы и к образованию зародышевых центров. Здесь В-клетки быстро пролиферируют, а их V-гены Ig подвергаются интенсивной соматической мутации. Антиген может быть представлен ФДК в зародышевых центрах. В-клетки, которые с высокой аффинностью распознают антиген, проходят селекцию на выживание и дают толчок к созреванию аффинности антительного ответа.

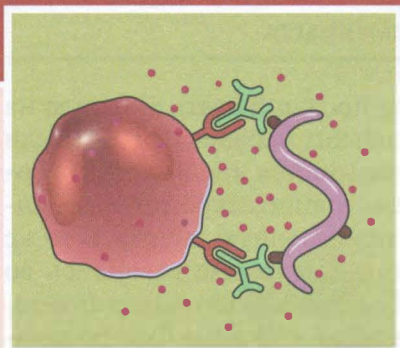
ВОПРОСЫ ДЛЯ ОБСУЖДЕНИЯ

1. Назовите сигналы, которые индуцируют В-клеточные ответы на белковые антигены и полисахаридные антигены.
2. В чем заключаются основные различия между первичными и вторичными антительными ответами на белковый антиген?
3. Как Т-хелперы, специфичные к антигену, взаимодействуют с В-лимфоцитами, специфичными к тому же антигену? В каких участках лимфатического узла преимущественно происходят эти взаимодействия?
4. Назовите сигналы, которые индуцируют переключение изотипов тяжелой цепи, и укажите, в чем состоит важность этого

Полисахариды, липиды и другие небелковые антигены называются Т-независимыми антигенами, поскольку они индуцируют антительные ответы без помощи Т-клеток. Большинство Т-независимых антигенов содержат множество идентичных эпитопов, способных перекрестно связывать многие иммуноглобулиновые рецепторы В-клеток, генерируя сигналы, которые стимулируют В-клеточные ответы даже в отсутствие активации Т-хелперами. При антительных ответах на Т-независимые антигены отмечается менее выраженное переключение изотипов тяжелых цепей и созревание аффинности, чем характерное для ответов на Т-зависимые белковые антигены.

Секретируемые антитела образуют иммунные комплексы с остаточным антигеном и прекращают активацию В-клеток, занимая Fc-рецепторы В-клеток.

- феномена для иммунной защиты организма от различных микробов?
5. Что такое созревание аффинности? Как оно индуцируется и как выбираются для выживания высокоаффинные В-клетки?
6. Назовите характеристики антительных ответов на полисахариды и липиды. Какие типы бактерий чаще всего стимулируют эти типы антительных ответов?



Эффекторные механизмы гуморального иммунитета *Элиминация внеклеточных микроорганизмов и токсинов*

ПЛАН ГЛАВЫ

Свойства антител, которые определяют их эффекторную функцию.....	198	Функции системы комплемента	208
Нейтрализация микробов и микробных токсинов	201	Регуляция активации системы комплемента.....	211
Опсонизация и фагоцитоз	202	Функции антител в особых анатомических участках.....	213
Антителозависимая клеточная цитотоксичность.....	204	Мукозный иммунитет.....	213
Реакции, опосредованные иммуноглобулином Е и эозинофилами/тучными клетками.....	204	Иммунитет новорожденных.....	215
Система комплемента.....	205	Уклонение микробов от гуморального иммунитета...	215
Пути активации системы комплемента.....	205	Вакцинация	216
		Резюме.....	217
		Вопросы для обсуждения	218

Гуморальный иммунитет — это тип иммунной защиты организма, опосредованный секретлируемыми антителами; он необходим для защиты от внеклеточных микробов и их токсинов. Антитела предотвращают инфекции, блокируя связывание микробов с клетками организма хозяина и проникновение в них. Антитела также связываются с микробными токсинами и предотвращают осуществляемое ими повреждение клеток. Кроме того, функция антител заключается в элиминации микробов, токсинов и инфицированных клеток из организма. Несмотря на то что антитела являются основным механизмом адаптивного иммунитета, направленного против внеклеточных микробов, они не могут достигать микробов, живущих внутри клеток. Однако гуморальный иммунитет имеет жизненно важное значение даже для защиты от микроорганизмов, живущих внутри клеток, таких как вирусы, поскольку антитела могут связаться с этими

микроорганизмами до того, как они проникнут в клетки организма хозяина, или во время их прохождения от инфицированных клеток к неинфицированным, тем самым предотвращая распространение инфекции. Нарушения выработки антител ассоциированы с повышением восприимчивости к инфекциям, вызванным множеством бактерий, вирусов и паразитов. Все применяемые в настоящее время вакцины действуют посредством стимуляции выработки антител. В этой главе описывается, как антитела обеспечивают защиту от инфекций, задаваясь следующими вопросами.

- Какие механизмы используют секретлируемые антитела для борьбы с различными типами инфекционных агентов и их токсинов?
- Какова роль системы комплемента в защите от микробов?

- Как антитела борются с микробами, которые проникают в ЖКТ и дыхательные пути?
- Как антитела защищают плод и новорожденного от инфекций?

Прежде чем описать механизмы, посредством которых антитела выполняют свои функции в иммунной защите организма, мы рассмотрим характеристики молекул антител, важные для этих функций.

СВОЙСТВА АНТИТЕЛ, ОПРЕДЕЛЯЮЩИЕ ЭФФЕКТОРНУЮ ФУНКЦИЮ

Несколько особенностей выработки антител и их структуры в значительной степени способствуют функционированию этих молекул в иммунной защите организма.

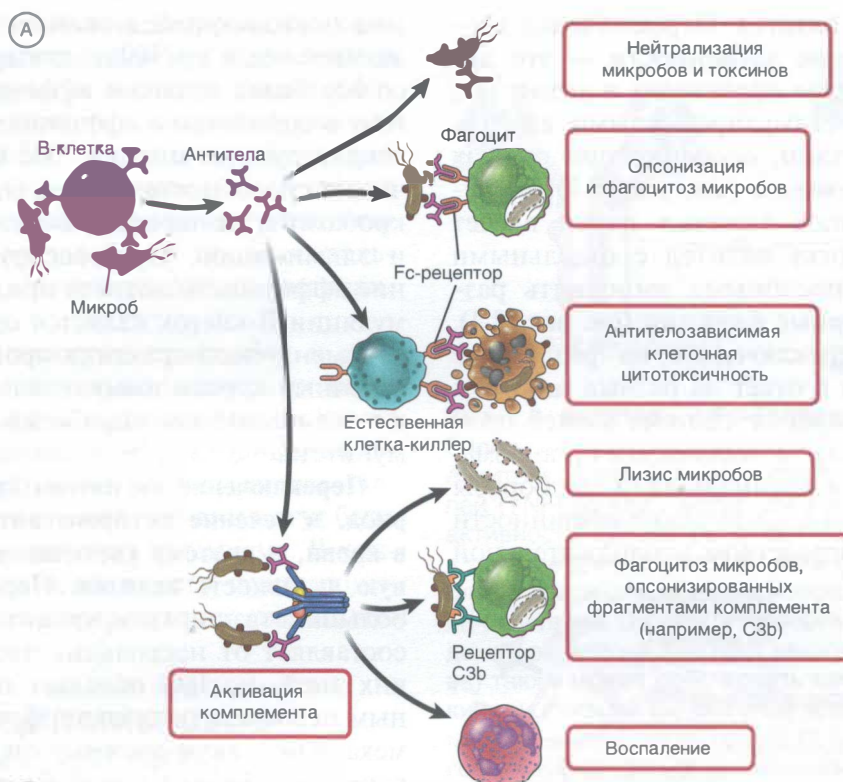
Антитела функционируют в кровотоке, во всех тканях организма и в просветах слизистых органов. Антитела продуцируются после стимуляции В-лимфоцитов антигенами в периферических (вторичных) лимфоидных органах (лимфатических узлах, селезенке, слизистых лимфоидных тканях) и на тканевых участках воспаления. Многие из стимулированных антигенами В-лимфоцитов дифференцируются в антителосекретирующие плазмциты, некоторые из них остаются в лимфоидных органах или в воспаленных тканях, а другие мигрируют в костный мозг и обитают в нем. Различные плазмциты синтезируют и секретируют антитела разных изотипов (классов) тяжелых цепей. Эти секретируемые антитела поступают в кровь, откуда могут достичь любого периферического участка инфекции или проникнуть в секреты слизистых оболочек, где они предотвращают инфицирование микробами, пытающимися проникнуть через эпителий.

Защитные антитела продуцируются во время первого (первичного) ответа на микроб, а в больших количествах — во время последующих (вторичных) ответов (см. рис. 7.3 в главе 7). Выработка антител начинается в течение 1-й недели после инфицирования или вакцинации. Плазмциты, которые мигрируют в костный

мозг, продолжают продуцировать антитела на протяжении нескольких месяцев или лет. Если микроб еще раз попытается инфицировать организм хозяина, постоянно секретируемые антитела обеспечат немедленную защиту. В то же время клетки памяти, которые развились во время первоначального В-клеточного ответа, после столкновения с антигеном быстро дифференцируются в антителопродуцирующие клетки, обеспечивая большой выброс антитела для более эффективной защиты от инфекции. Задача вакцинации заключается в стимуляции развития долгоживущих плазмцитов и клеток памяти.

Антитела используют свои антиген-связывающие области (Fab) для связывания микробов и токсинов и блокирования их вредного воздействия, и они используют свои Fc-области для активации разнообразных эффекторных механизмов, которые элиминируют эти микробы и токсины (рис. 8.1). Это пространственное разделение распознавания антигенов и эффекторных функций молекул антител было описано в главе 4. Антитела блокируют инфекционность микробов и вредоносное воздействие микробных токсинов, просто связывая микробы и токсины и используя для этого только свои Fab-области. Для выполнения других функций антител необходимо участие различных компонентов иммунной защиты организма, таких как фагоциты и система комплемента. Fc-участки молекул Ig, образованные константными областями тяжелых цепей, содержат сайты связывания Fc-рецепторов фагоцитов и белков системы комплемента. Связывание антител с Fc-рецепторами и белками системы комплемента происходит только после того, как несколько молекул Ig распознают микроб или микробный антиген и прикрепятся к нему. Поэтому даже Fc-зависимые функции антител требуют распознавания антигенов Fab-областями. Это характерная особенность антител гарантирует, что они активируют эффекторные механизмы только при необходимости, то есть когда они распознают свои антигены-мишени.

Переключение изотипов (классов) тяжелых цепей и созревание аффинности усиливают за-



Б

Изотип антитела	Эффекторные функции
IgG	Нейтрализация микробов и токсинов. Опсонизация антигенов для фагоцитоза макрофагами и нейтрофилами. Активация классического пути комплемента. Антитело-зависимая клеточная цитотоксичность, опосредованная естественными клетками-киллерами. Иммунитет новорожденных: перенос материнских антител через плаценту и кишечник. Ингибирование активации В-клеток по типу обратной связи
IgM	Активация классического пути комплемента
IgA	Мукозный иммунитет: секреция IgA в просвет желудочно-кишечного тракта и дыхательных путей; нейтрализация микробов и токсинов
IgE	Защита от гельминтов, опосредованная эозинофилами и тучными клетками

Рис. 8.1. Эффекторные функции антител.

Антитела вырабатываются посредством активации В-лимфоцитов антигенами и с помощью других сигналов (не показаны). Антитела с различными классами (изотипами) тяжелых цепей выполняют разные эффекторные функции, как схематически показано в разделе (А) и представлено в разделе (Б) (некоторые свойства антител перечислены в главе 4, рис. 4.3). Ig — иммуноглобулин

щитные функции антител. Переключение изотипов и созревание аффинности — это два изменения, которые происходят в антителах, продуцируемых стимулированными антигеном В-лимфоцитами, особенно при ответах на белковые антигены (см. главу 7). Переключение изотипов тяжелых цепей влечет за собой выработку антител с отдельными Fc-участками, способными выполнять различные эффекторные функции (см. рис. 8.1). Посредством переключения на различные изотипы антител в ответ на разные микробы гуморальная иммунная система может привлекать разнообразные механизмы организма, которые являются оптимальными для борьбы с этими микробами. Созревание аффинности индуцируется посредством продолжительной

или повторяющейся стимуляции белковыми антигенами и приводит к выработке антител со все более высокой аффинностью к антигену в сравнении с аффинностью изначально секретируемых антител. Это свойство увеличивает способность антител связываться с микробами и осуществлять их нейтрализацию и элиминацию. Прогрессирующее увеличение аффинности антител при повторной стимуляции В-клеток является одной из причин рекомендуемой практики проведения множественных курсов иммунизации одним и тем же антигеном для выработки защитного иммунитета.

Переключение на изотип IgG удлинит период, в течение которого антитела остаются в крови, и поэтому увеличивает функциональную активность антител. Период полужизни большинства циркулирующих антител в крови составляет от нескольких часов до нескольких дней, но IgG обладает необычно длинным периодом полужизни благодаря особому механизму, включающему определенный Fc-рецептор. Неонатальный Fc-рецептор (FcRn) экспрессируется в плаценте, эндотелии, фагоцитах и в нескольких других типах клеток. В плаценте FcRn переносит антитела из кровотока матери в кровотоки плода (рассматривается ниже). В других типах клеток FcRn защищает антитела IgG от внутриклеточного катаболизма (рис. 8.2). FcRn обнаруживается в эндосомах эндотелиальных клеток и фагоцитов, где он связывается с IgG, поглощенным клетками. После связывания с FcRn IgG возвращается в кровоток или ткань, тем самым избегая расщепления лизосомными ферментами. Этот уникальный механизм защиты белка крови является причиной того, почему период полужизни антител IgG составляет приблизительно 3 нед, что значительно дольше периода полужизни других изотипов Ig и большинства других белков плазмы.

Это свойство Fc-областей IgG было использовано для увеличения периода полужизни других белков посредством связывания белков с Fc-областью IgG (рис. 8.3). Одним из нескольких терапевтических средств, основанных на этом принципе, является рецептор

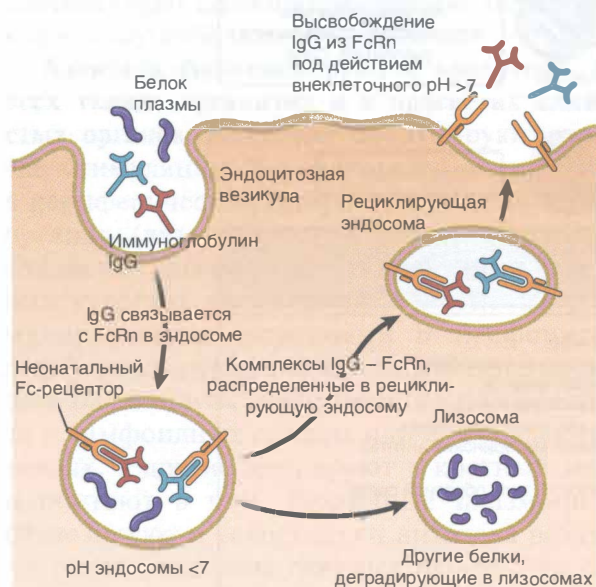


Рис. 8.2. Fc-рецептор новорожденных (FcRn) обуславливает длительный период полужизни молекул IgG.

Циркулирующие и внесосудистые антитела IgG (преимущественно подклассов IgG1, IgG2 и IgG4) поглощаются эндотелиальными клетками и фагоцитами и связывают FcRn-рецептор, присутствующий в кислой среде эндосом. В этих клетках FcRn секвестрирует молекулы IgG в везикулах эндосом (pH ~4). Комплексы FcRn-IgG рециркулируют обратно на клеточную поверхность, где они подвергаются нейтральным значениям pH (~7) крови, что вновь высвобождает связанные антитела в кровоток или тканевую жидкость Ig — иммуноглобулин

ФНО — Fc-слитый белок, который функционирует как антагонист ФНО и применяется для лечения различных воспалительных заболеваний. При связывании внеклеточного домена рецептора ФНО с Fc-участком молекулы человеческого IgG с помощью метода генной инженерии период полужизни химерного белка становится гораздо более продолжительным, чем период полужизни самого растворимого рецептора.

После этого введения приступим к рассмотрению механизмов, используемых антителами для борьбы с инфекциями. Большая часть главы посвящена эффекторным механизмам, на которые не влияют анатомические факторы; это значит, что они могут быть активными в любом месте организма. В конце главы опишем особенности функционирования антител в определенных анатомических участках.

НЕЙТРАЛИЗАЦИЯ МИКРОБОВ И МИКРОБНЫХ ТОКСИНОВ

Антитела связываются с микробами и блокируют или нейтрализуют инфекционность микробов и взаимодействия микробных токсинов с клетками организма хозяина (рис. 8.4). Антитела в секретах слизистых оболочек кишечника и дыхательных путей блокируют проникновение заглатываемых и вдыхаемых микробов (рассматривается далее в этой главе). После проникновения микробов в организм хозяина они используют молекулы своих оболочек или клеточных стенок для связывания с клетками организма хозяина и проникновения в них. Антитела могут прикрепляться к этим поверхностным молекулам микробов, предотвращая инфицирование микробами клеток организма хозяина. Действие самых эффективных имеющихся на сегодняшний день вакцин заключается в стимуляции выработки нейтрализующих антител, блокирующих начальную инфекцию. Микробы, которые способны проникнуть в клетки организма хозяина, могут размножаться внутри клеток, а затем высвобождаться и продолжать инфицировать соседние клетки. Антитела могут нейтрали-

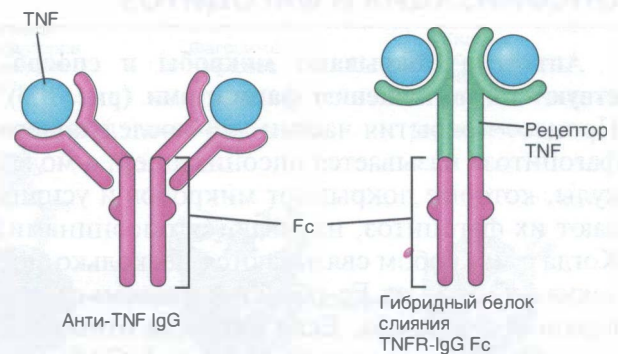


Рис. 8.3. Антитела и Fc-содержащие гибридные белки.

Антитела, специфичные к фактору некроза опухолей (TNF) (слева), могут связывать и блокировать активность цитокинов и оставаться в кровотоке в течение длительного времени (несколько недель) благодаря рециркуляции с помощью неонатального Fc-рецептора (FcRn). Растворимый внеклеточный домен рецептора фактора некроза опухолей (справа) также может действовать как антагонист цитокина, и связывание растворимого рецептора с доменом Fc иммуноглобулина G с помощью метода генной инженерии приводит к увеличению периода полужизни химерных белков в крови посредством того же FcRn-зависимого механизма. Ig — иммуноглобулин

зовать микробов во время их прохождения от клетки к клетке и тем самым ограничивать распространение инфекции. Если инфекционный микроб колонизирует организм хозяина, его вредоносное воздействие может быть обусловлено эндотоксинами и экзотоксинами, которые часто связываются со специфическими рецепторами клеток организма хозяина с целью опосредования своих эффектов. Антитела препятствуют связыванию токсинов с клетками организма хозяина и блокируют их вредные эффекты. Демонстрация этого типа защиты, опосредованной введением антител к дифтерийному токсину, проведенная Эмилем фон Берингом и Китасато Сибасабуо, была первым формальным доказательством терапевтического иммунитета против микроба или его токсина, названного впоследствии серотерапией, и послужила основой присуждения Берингу первой Нобелевской премии по физиологии в 1901 г.

ОПСОНИЗАЦИЯ И ФАГОЦИТОЗ

Антитела покрывают микробы и способствуют их поглощению фагоцитами (рис. 8.5). Процесс покрытия частиц для последующего фагоцитоза называется опсонизацией, а молекулы, которые покрывают микробов и усиливают их фагоцитоз, называются опсонинами. Когда с микробом связываются несколько молекул IgG, ряд их Fc-областей отдален от поверхности микроба. Если антитела относятся к конкретным изотипам (IgG1 и IgG3 у людей), их Fc-области связываются с высокоаффинным рецептором Fc-областей γ тяжелых

цепей, называемым Fc γ RI (CD64), который экспрессируется в нейтрофилах и макрофагах (рис. 8.6). Фагоцит окружает прикрепленный микроб своей цитоплазматической мембраной и поглощает микроб в везикулу, называемую фagosомой, которая сливается с лизосомами. Связывание Fc-хвостов антител с Fc γ RI также активирует фагоциты, поскольку Fc γ RI содержит сигнальную цепь, которая запускает многочисленные биохимические пути в фагоцитах. В лизосомах активированных нейтрофилов и макрофагов вырабатывается большое количество активных форм кислорода, оксида азота и протеолитических ферментов, каждый

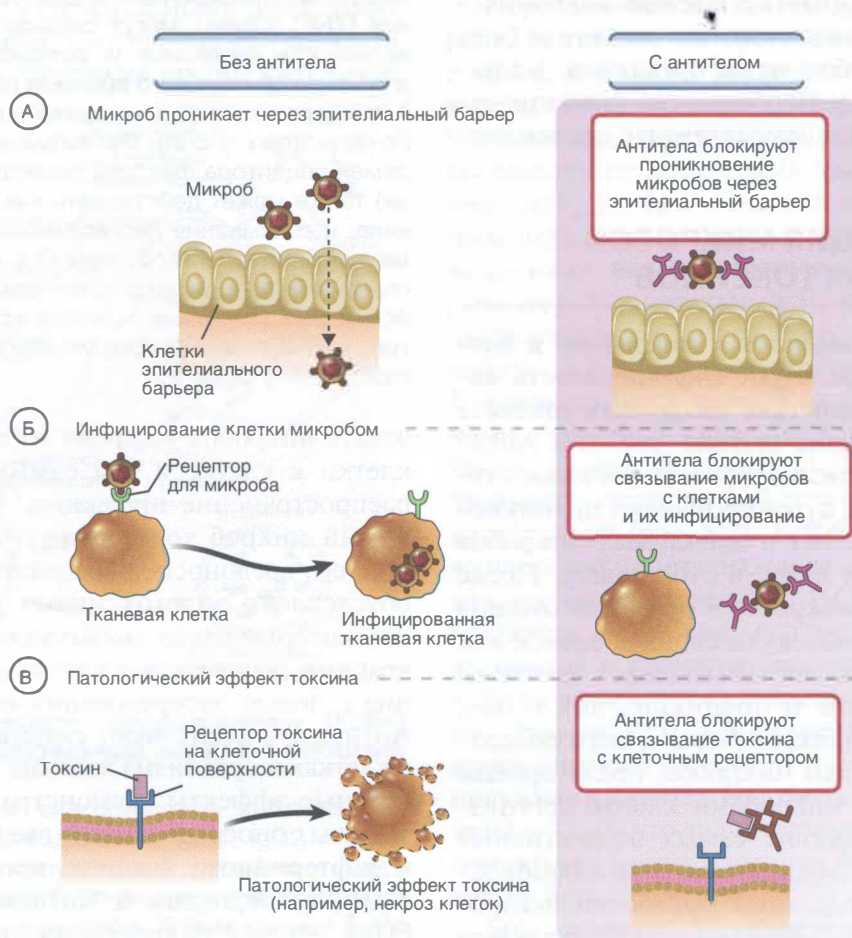


Рис. 8.4. Нейтрализация микробов и токсинов антителами.

А. Антитела на эпителиальных поверхностях, таких как желудочно-кишечный тракт и дыхательные пути, блокируют проникновение заглатываемых и вдыхаемых микробов соответственно. Б. Антитела предотвращают связывание микробов с клетками, тем самым блокируя способность микробов инфицировать клетки. В. Антитела блокируют связывание токсинов с клетками, ингибируя патологические эффекты токсинов

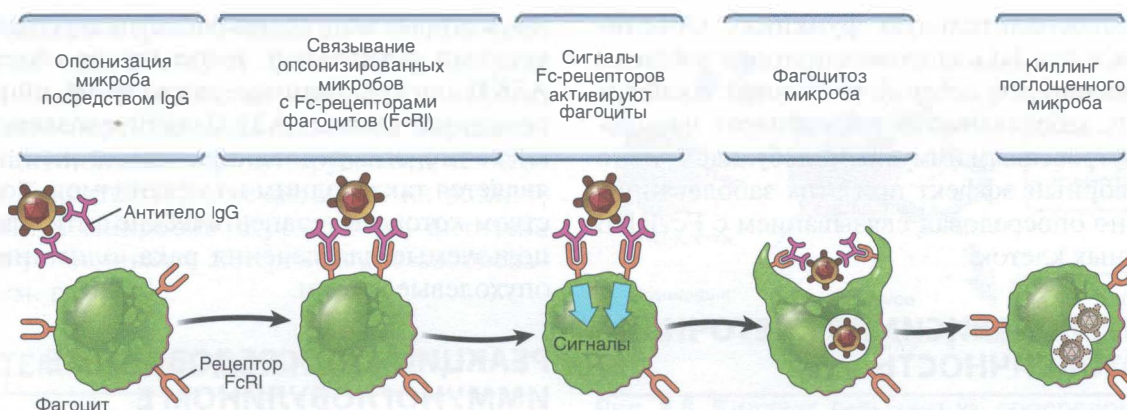


Рис. 8.5. Антитело-опосредованная опсонизация и фагоцитоз микробов.

Антитела некоторых подклассов IgG (IgG1 и IgG3) связываются с микробами, после чего распознаются Fc-рецепторами фагоцитов. Сигналы Fc-рецепторов способствуют фагоцитозу опсонизированных микробов и активируют фагоциты для разрушения этих микробов. Ig — иммуноглобулин

из которых способствует разрушению поглощенного микроба. Опосредованный антителами фагоцитоз является основным механизмом защиты от инкапсулированных бактерий, таких как пневмококки. Богатые полисахаридами капсулы этих бактерий в отсутствие антител защищают микроорганизмы от фагоцитоза, но опсонизация антителами способствует фагоцитозу и разрушению бактерий. В селезенке содержится большое количество фагоцитов, и она является важным участком фагоцитарного клиренса опсонизированных

бактерий. Вот почему пациенты, подвергшиеся спленэктомии, восприимчивы к диссеминированным инфекциям, вызванным инкапсулированными бактериями.

Один из Fcγ-рецепторов, FcγRIIB, не опосредует эффекторные функции антител, а скорее останавливает выработку антител и уменьшает воспаление. Роль FcγRIIB в ингибировании активации В-клеток по типу обратной связи была рассмотрена в главе 7 (см. рис. 7.16). FcγRIIB также ингибирует активацию макрофагов и ДК и поэтому может также выполнять

Fc-рецептор	Аффинность к Ig	Распределение в клетке	Функция
Рецептор FcRI (CD64)	Высокая, связывает IgG1 и IgG3	Макрофаги, нейтрофилы	Фагоцитоз; активация фагоцитов
FcγRIIB (CD32)	Низкая	В-лимфоциты, дендритные клетки тучные клетки, нейтрофилы, макрофаги	Ингибирование В-клеток по типу обратной связи, аттенуация воспаления
FcγRIIIA (CD16)	Низкая	Естественные клетки-киллеры	Антителозависимая клеточная цитотоксичность (АЗКЦ)
FcεRI	Высокая, связывает IgE	Тучные клетки, базофилы, эозинофилы	Активация (дегрануляция) тучных клеток и базофилов

Рис. 8.6. Fc-рецепторы.

Клеточное распределение и функции различных типов Fc-рецепторов человека

противовоспалительную функцию. Объединенные в пул IgG здоровых доноров вводятся внутривенно при лечении различных воспалительных заболеваний. Этот препарат называется **внутривенным иммунным глобулином**, и его благотворный эффект при этих заболеваниях частично опосредован связыванием с FcγRIIB различных клеток.

АНТИТЕЛОЗАВИСИМАЯ КЛЕТЧНАЯ ЦИТОТОКСИЧНОСТЬ

NK связываются с покрытыми антителами клетками и разрушают эти клетки (рис. 8.7). NK экспрессируют Fcγ-рецептор, называемый FcγRIII (CD16), который является одним из нескольких видов рецепторов, активирующих NK (см. главу 2). FcγRIII связывается с антителами IgG, прикрепленными к поверхности клеток, генерируя сигналы, вынуждающие NK высвобождать содержимое своих гранул, которые убивают покрытые антителами клетки посредством тех же механизмов, которые CD8⁺ цитотоксичные Т-лимфоциты используют для киллинга инфицированных клеток (см. главу 6). Этот процесс называется антителозависимой клеточной цитотоксичностью (АЗКЦ). Клетки, инфицированные оболочечными вирусами, как правило, экспрессируют на своей поверхности вирусные гликопротеи-

ны, которые могут быть распознаны специфическими антителами, и это может облегчить АЗКЦ-опосредованное разрушение инфицированных клеток. АЗКЦ-антителозависимая клеточно-опосредованная цитотоксичность является также одним из механизмов, посредством которого терапевтические антитела, используемые для лечения рака, элиминируют опухолевые клетки.

РЕАКЦИИ, ОПОСРЕДОВАННЫЕ ИММУНОГЛОБУЛИНОМ Е И ЭОЗИНОФИЛАМИ/ТУЧНЫМИ КЛЕТКАМИ

Антитела IgE активируют реакции, опосредованные тучными клетками и эозинофилами, что обеспечивает защиту от гельминтных паразитов и обуславливает аллергические заболевания. Большинство гельминтов слишком велики для того, чтобы быть фагоцитированными, и их толстый покров придает им устойчивость ко многим микробицидным веществам, продуцируемым нейтрофилами и макрофагами. В гуморальном иммунном ответе на гельминты преобладают антитела IgE. IgE связывается с гельминтами и способствует прикреплению эозинофилов с помощью высокоаффинного Fc-рецептора IgE, FcεRI, который экспрессируется в эозинофилах и тучных клетках. Привлечение FcεRI наряду с цитокином IL-5, продуцируемым Th2 хелперными Т-клетками, реагирующими на гельминты, приводит к активации эозинофилов, которые высвобождают содержимое своих гранул, в том числе белки, убивающие гельминтов (рис. 8.8). Антитела IgE также связываются и активируют тучные клетки, секретирующие цитокины, в том числе хемокины, привлекающие больше лейкоцитов, функция которых заключается в разрушении гельминтов. Эта опосредованная IgE-реакция иллюстрирует, как переключение изотипов Ig оптимизирует иммунную защиту организма. В-клетки отвечают на гельминты посредством переключения на IgE, который эффективен против гельминтов, но В-клетки отвечают на большинство бактерий и вирусов

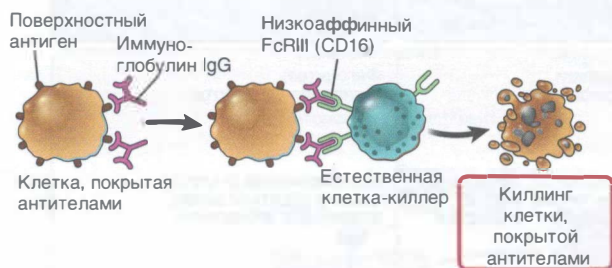


Рис. 8.7. Антителозависимая клеточная цитотоксичность.

Антитела некоторых подклассов иммуноглобулина G (G1 и G3) связываются с антигенами на поверхности инфицированных клеток, и их Fc-области распознаются Fcγ-рецепторами естественных клеток-киллеров (NK). Естественные клетки-киллеры активируются и убивают клетки, покрытые антителами. Ig — иммуноглобулин

посредством переключения на антитела IgG, которые способствуют фагоцитозу посредством FcγRI. Как показано в главах 6 и 7, эти паттерны переключения изотипов определяются цитокинами, продуцируемыми хелперными Т-клетками, отвечающими на различные типы микробов. Кроме того, антитела IgE обуславливают аллергические заболевания (см. главу 11).

СИСТЕМА КОМПЛЕМЕНТА

Система комплемента — это совокупность циркулирующих и мембранных клеточных белков, которые играют важную роль в иммунной защите организма от микробов и в антителоопосредованных повреждениях тканей. Термин *комплеммент* относится к способности этих белков оказывать содействие или дополнять активность антител при разрушении (лизисе) клеток, в том числе микробов. Система комплемента может быть активирована микробами в отсутствие антител в рамках врожденного иммунного ответа на инфекцию, а также антителами, связанными с микробами, в рамках адаптивного иммунитета (см. рис. 2.12 в главе 2).

Активация системы комплемента включает поэтапное протеолитическое расщепление ее белков, что приводит к образованию эффекторных молекул, которые участвуют в элиминации микробов различными способами. Этот каскад активации белков комплемента, подобно всем ферментным каскадам, способен достигать громадной амплификации, поскольку даже небольшое количество активированных молекул комплемента, продуцируемых на ранних стадиях каскада, может генерировать большое количество эффекторных молекул. Активированные белки комплемента ковалентно связываются с клеточными поверхностями, где происходит активация, это гарантирует, что эффекторные функции комплемента ограничены нужными участками. Нормальные клетки организма обладают несколькими регуляторными механизмами, которые ингибируют активацию

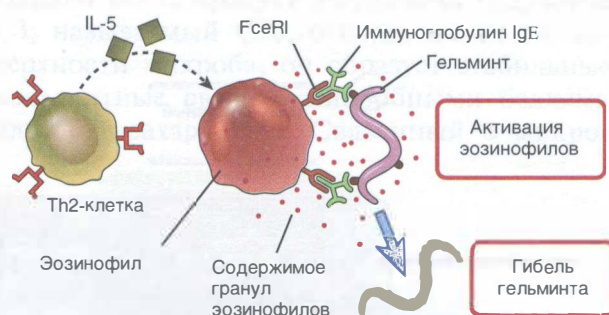


Рис. 8.8. Киллинг гельминтов, опосредованный иммуноглобулином E и эозинофилами.

Антитела иммуноглобулина E связываются с гельминтами, рекрутируют и активируют эозинофилы посредством FcεRI, что приводит к дегрануляции клеток и высвобождению токсичных медиаторов. Интерлейкин-5 (IL-5), секретируемый Th2-клетками, усиливает способность эозинофилов осуществлять киллинг паразитов

комплемента и отложение активированных белков комплемента, чем предотвращается опосредованное комплементом повреждение здоровых клеток.

Пути активации системы комплемента

Существуют три основных пути активации системы комплемента: альтернативный и лектиновый иницируются микробами в отсутствие антител, классический путь иницируется определенными изотипами антител, связанных с антигенами (рис. 8.9). Несколько белков каждого пути взаимодействуют в точной последовательности. Самый распространенный белок комплемента плазмы, C3, играет центральную роль во всех трех путях. На ранних этапах все пути функционируют таким образом, чтобы сгенерировать большое количество функционально активных фрагментов C3, связанных с микробом или клеткой, где иницируется путь комплемента (по традиции меньшему протеолитическому фрагменту любого белка комплемента присваивается окончание «а», а больший из них является фрагментом «b»; исключение — C2).

Альтернативный путь активации комплемента запускается спонтанным гидролизом C3 в плазме при низком уровне. Продукты деградации C3 нестабильны и при отсутствии инфекции быстро распадаются и утрачиваются.

Однако когда продукт деградации гидролиза C3, называемый C3b, откладывается на поверхности микроба, он образует стабильные ковалентные связи с микробными белками или полисахаридами. Связанный с микро-

Б		
Белки альтернативного пути		
Белок	Концентрация в сыворотке (мкг/мл)	Функция
C3	640–1660	C3 связывается с поверхностью микробов, где функционирует в качестве опсонина и компонента конвертаз C3 и C5 C3a стимулирует воспаление
Фактор В	200	Bb – это сериновая протеаза и активный фермент конвертаз C3 и C5
Фактор D	1–2	Сериновая протеаза плазмы, которая расщепляет фактор В, когда он связан с C3b

В		
Белки классического и лектинового путей		
Белок	Концентрация в сыворотке (мкг/мл)	Функция
C1 (C1q2s2)		Иницирует классический путь; C1q связывается с Fc-областью антитела; C1r и C1s являются протеазами, которые вызывают активацию C4 и C2
C4	150–450	C4d ковалентно связывается с поверхностями микробов или клеток, где связаны антитела и активируется комплемент. C4b связывается с C2 для расщепления посредством C1s C4a стимулирует воспаление
C2	20	C2a – это сериновая протеаза, функционирующая в качестве активного фермента и конвертаз C3 и C5
Маннозо-связывающий лектин (MBL)	0.8–1	Иницирует лектиновый путь; MBL связывается с терминальными остатками маннозы микробных углеводов. MBL-ассоциированные протеазы активируют C4 и C2, подобно C1r и C1s классического пути

Рис. 8.9. Продолжение

Б. Важные свойства белков, задействованных на ранних этапах альтернативного пути активации комплемента. В. Важные свойства белков, задействованных на ранних этапах классического и лектинового путей. Следует отметить, что C3, который перечислен среди белков альтернативного пути (Б), является также центральным компонентом классического и лектинового путей

бом C3b связывает другой белок, называемый фактором В, который затем расщепляется протеазой плазмы, называемой фактором D, образуя фрагмент Bb. Этот фрагмент остается связанным с C3b, и комплекс C3bBb функционирует в качестве протеолитического фермента, называемого конвертазой C3 альтернативного пути, который разрушает большее количество C3. Конвертаза C3 стабилизируется посредством пропердина, позитивного регулятора системы комплемента. В результате этой ферментативной активности образуется гораздо больше молекул C3b и C3bBb, связывающихся с микробом. Некоторые молекулы C3bBb связывают дополнительную молекулу C3b, и образующиеся комплексы C3bBb3b функционируют в качестве конвертаз C5 с целью расщепления белка комплемента C5 и инициирования поздних этапов активации комплемента.

Классический путь активации комплемента запускается, когда IgM или некоторые подклассы IgG (IgG1 и IgG3 у людей) связываются с антигенами (например, на клеточной поверхности микроба). В результате этого связывания смежные Fc-области антител становятся достигаемыми для белка комплемента C1 (который состоит из связывающего компонента, называемого C1q и двух протеаз, называемых C1r и C1s). Присоединенный C1 становится ферментативно активным, что приводит к связыванию и последующему расщеплению двух белков, C4 и C2. Один из образующихся фрагментов C4, C4b, ковалентно связывается с антителом или с поверхностью микроба, соединенной с антителом, после чего связывает C2, который расщепляется посредством активного C1 с образованием комплекса C4b2a. Этот комплекс является конвертазой C3 классического пути, функция которой заключается в расщеплении C3, а образующийся C3b снова присоединяется к микробу. Некоторые белки C3b связываются с комплексом C4b2a, а образующийся комплекс C4b2a3b функционирует в качестве конвертазы C5, которая расщепляет белок комплемента C5.

Лектиновый путь активации комплемента иницируется не антителами, а присоеди-

нием MBL к микробам. Сериновые протеазы, структурно родственные C1 классического пути, ассоциированы с MBL и служат для активации C4. Последующие этапы по существу те же, что и при классическом пути.

Конечным результатом этих ранних этапов активации комплемента является то, что микробы приобретают покрытие из ковалентно прикрепленного C3b. Следует отметить, что альтернативный и лектиновый пути являются эффекторными механизмами врожденного иммунитета, тогда как классический путь является механизмом адаптивного гуморального иммунитета. Эти пути различаются по способу их инициирования, но после запуска их поздние этапы являются одинаковыми.

Поздние этапы активации комплемента иницируются посредством связывания C5 с конвертазой C5 и последующего протеолиза C5 с образованием C5b (рис. 8.10). Остальные компоненты, C6, C7, C8 и C9, последовательно связываются с комплексом, образованным посредством C5b. Конечный белок этого пути, C9, полимеризуется, образуя в цитоплазматической мембране поры, через которые могут проникать вода и ионы, что вызывает гибель микроба. Комплекс C5-9 называется **мембраноатакующим комплексом (МАК)**, и его образование является конечным результатом активации комплемента.

Функции системы комплемента

Система комплемента играет важную роль в элиминации микробов во врожденных и приобретенных иммунных ответах. Основные эффекторные функции системы комплемента представлены на рис. 8.11.

Опсонизация. Микробы, покрытые C3b, фагоцитируются посредством распознавания C3b рецептором комплемента типа 1 (CR1 или CD35), который экспрессируется на фагоцитах. Таким образом, C3b функционирует в качестве опсонина. Опсонизация, по-видимому, является самой важной функцией комплемента в защите от микробов.

Лизис клеток. МАК может индуцировать осмотический лизис клеток, в том числе ми-

кровок. МАК-индуцированный лизис эффективен только в отношении микробов, имеющих тонкие клеточные стенки и гликокаликс или не имеющих его, таких как бактерии рода *Neisseria*.

Воспаление. Небольшие пептидные фрагменты C3a и C5a, образующиеся посредством протеолиза C3 и C5, являются хемотаксиче-

скими для нейтрофилов, стимулируют высвобождение медиаторов воспаления из различных лейкоцитов и обеспечивают движение лейкоцитов и белков плазмы через эндотелий в ткани. Таким способом фрагменты компонента индуцируют воспалительные реакции, которые также служат для элиминации микробов.

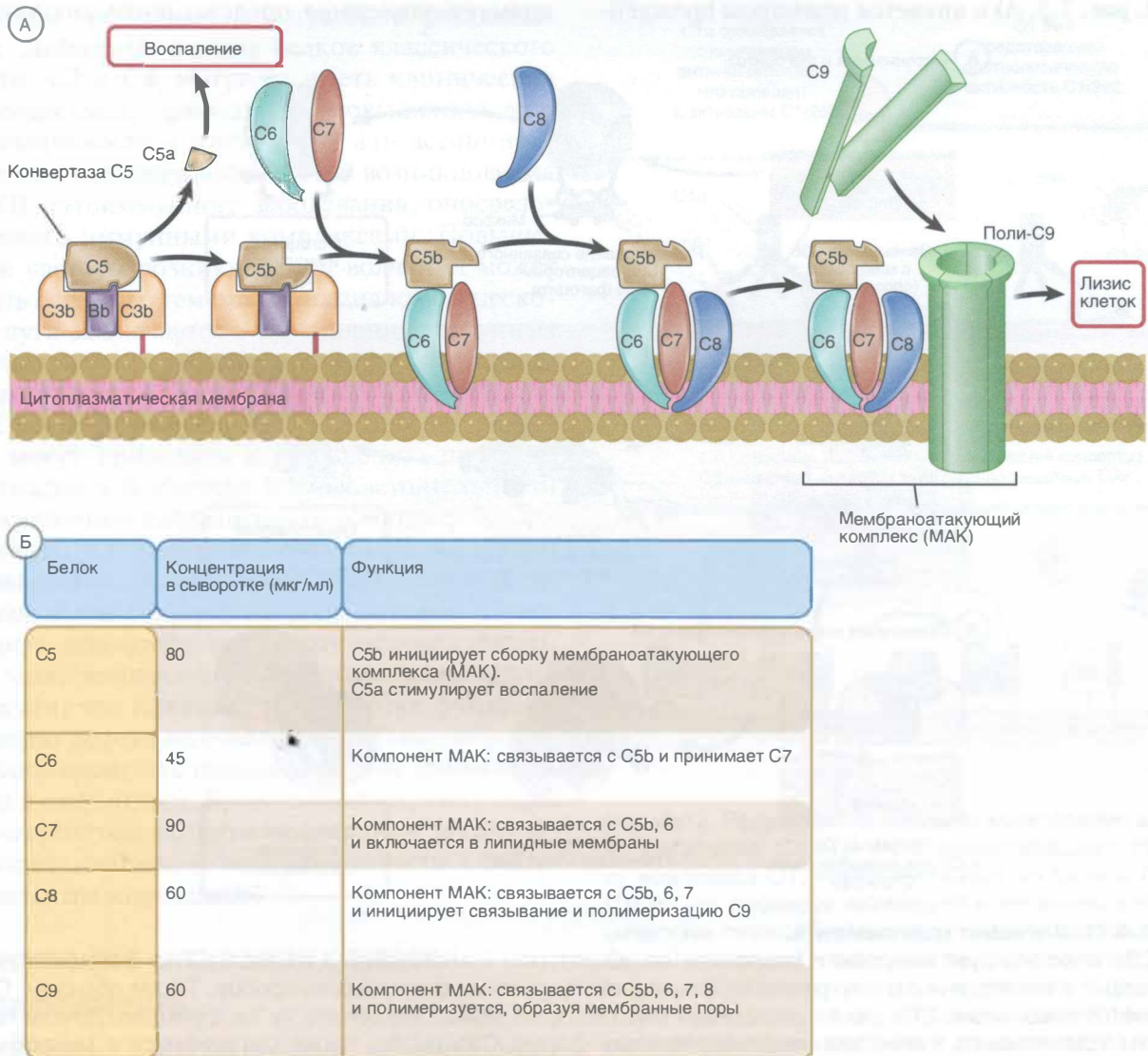


Рис. 8.10. Поздние этапы активации комплемента.

А. Поздние этапы активации комплемента начинаются после образования конвертазы C5 и одинаковы при классическом и альтернативном путях. Продукты, образуемые на поздних этапах, индуцируют воспаление (C5a) и лизис клеток (мембраноатакующий комплекс). Б. Свойства белков поздних этапов активации комплемента

Помимо выполнения противомикробных эффекторных функций, система комплемента стимулирует В-клеточные ответы и выработку антител. Когда С3 активируется микробом посредством альтернативного пути, один из продуктов его распада, С3d, распознается CR2 В-лимфоцитов. Сигналы, передаваемые этим рецептором, усиливают В-клеточные ответы на микроб. Этот процесс описан в главе 7 (см. рис. 7.5, А) и является примером врожден-

ного иммунного ответа на микроб (активация комплемента), усиливающим адаптивный иммунный ответ на тот же микроб (активация В-клеток и выработка антител). Белки комплемента, связанные с комплексами антиген-антитело, распознаются ФДК в зародышевых центрах, способствуя представлению антигенов для дальнейшей активации В-клеток и селекции высокоаффинных В-клеток. Это комплемент-зависимое представление антигенов

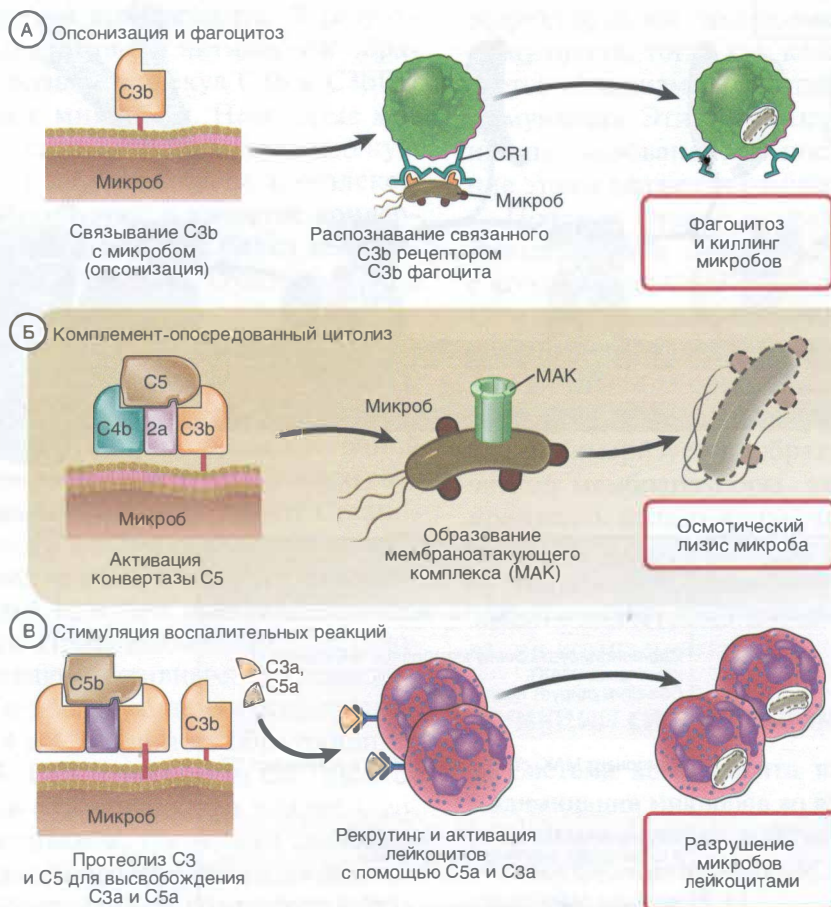


Рис. 8.11. Функции комплемента.

А. С3b опсонизирует микробы и распознается рецептором комплемента 1-го типа (CR1) фагоцитов, что приводит к поглощению и внутриклеточному киллингу опсонизированных микробов. Таким образом, С3b является опсонином. CR1 также распознает C4b, который может выполнять ту же функцию. Другие продукты комплемента, такие как инактивированная форма С3b (iC3b), также связываются с микробами и распознаются другими рецепторами фагоцитов (например, рецептором комплемента 3-го типа, членом семейства белков интегринов). Б. Мембраноатакующий комплекс образует поры в цитоплазматических мембранах и индуцирует осмотический лизис клеток. В. Небольшие пептиды, высвобождаемые во время активации комплемента, связываются с рецепторами нейтрофилов и других лейкоцитов и стимулируют воспалительные реакции. Пептидами, которые выполняют эту функцию, являются преимущественно C5a и C3a, высвобождаемые посредством протеолиза C5 и C3 соответственно

является еще одним способом, посредством которого система комплемента стимулирует выработку антител.

Врожденные дефициты белков комплемента приводят к иммунодефицитам, а в некоторых случаях — к повышенной частоте возникновения аутоиммунных заболеваний. Дефицит C3 приводит к повышению восприимчивости к бактериальным инфекциям, которые на ранних этапах жизни могут быть фатальными. Дефициты ранних белков классического пути, C2 и C4, могут не иметь клинических последствий, приводить к повышению восприимчивости к инфекциям или ассоциироваться с повышенной частотой возникновения СКВ, аутоиммунного заболевания, опосредованного иммунными комплексами. Повышение частоты возникновения волчанки может быть связано с тем, что функция классического пути заключается в элиминации иммунных комплексов из кровотока, и эти комплексы накапливаются у индивидов с недостатком C2 и C4. Кроме того, дефициты комплемента могут приводить к нарушению передачи сигналов в В-клетках и к несостоятельности В-клеточной толерантности (см. главу 9). Дефициты C9 и образование МАК вызывают повышение восприимчивости к инфекциям, вызванным бактериями рода *Neisseria*. Некоторые индивиды наследуют полиморфизмы в гене, кодирующем маннозосвязывающий лектин, что приводит к выработке функционально дефектного белка; подобные дефекты ассоциированы с повышением восприимчивости к инфекциям. Врожденный дефицит белка альтернативного пути пропердина также вызывает повышение восприимчивости к бактериальным инфекциям.

Регуляция активации системы комплемента

Клетки млекопитающих экспрессируют регуляторные белки, которые ингибируют активацию системы комплемента, тем самым предотвращая комплемент-опосредованное повреждение клеток организма (рис. 8.12). Описано множество таких регуляторных бел-

ков, и дефекты этих белков ассоциированы с клиническими синдромами, вызванными неконтролируемой активацией системы комплемента.

Регуляторный белок, называемый ингибитором C1 (C1 INH), прекращает активацию системы комплемента на раннем этапе, на

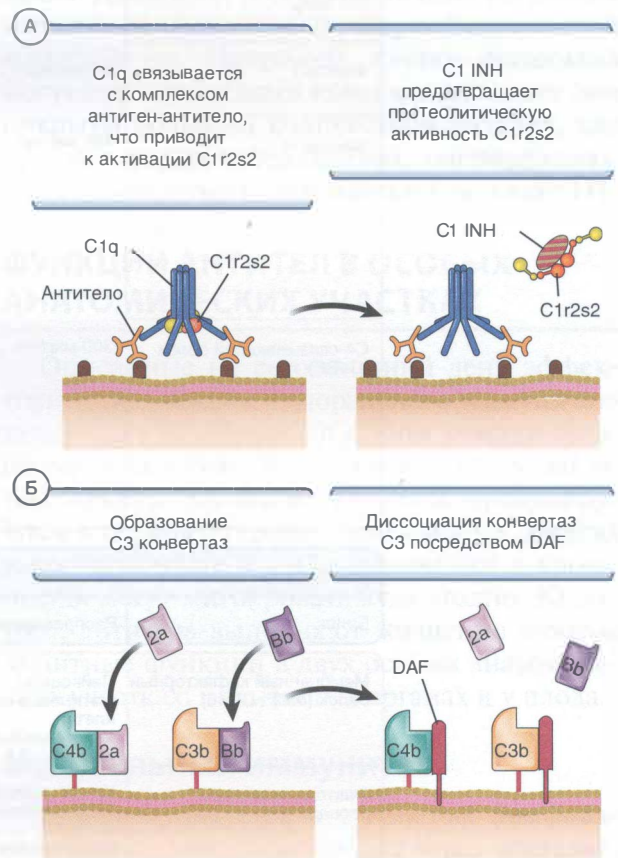


Рис. 8.12. Регуляция активации комплемента.

А. Ингибитор C1 (C1 INH) предотвращает сборку комплекса C1, который состоит из белков C1q, C1r и C1s, блокируя активацию комплемента классическим путем. Б. Фактор ускорения распада — белок клеточной поверхности, связанный с липидами (DAF), и рецептор комплемента 1-го типа (CR1) препятствуют образованию конвертазы C3 посредством блокирования и связывания Bb (альтернативного пути) или C2a (классического пути). Мембранный кофакторный белок (или CD46) и CR1 служат кофакторами расщепления C3b посредством фермента плазмы, называемого фактором I, разрушая все C3b, которые могут образоваться (не показано)

В		
Белки плазмы		
Белок	Концентрация в плазме	Функция
Ингибитор C1 (C1 INH)	200 мкг/мл	Ингибирует активность сериновых протеаз C1r и C1s
Фактор I	35 мкг/мл	Протеолитически расщепляет C3b и C4b
Фактор H	480 мкг/мл	Вызывает диссоциацию субъединиц конвертаз C3 альтернативного пути. Кофактор опосредованного фактором I расщепления C3b
C4-связывающий белок (C4BP)	300 мкг/мл	Вызывает диссоциацию субъединиц конвертаз C3 классического пути. Кофактор опосредованного фактором I расщепления C4b

Мембранные белки		
Белок	Распределение	Функция
Мембранный кофакторный белок (MCP, CD46)	Лейкоциты, эпителиальные клетки, эндотелиальные клетки	Кофактор опосредованного фактором I расщепления C3b и C4b
Фактор ускорения распада (DAF)	Клетки крови, эндотелиальные клетки, эпителиальные клетки	Блокирует образование конвертазы C3
CD59	Клетки крови, эндотелиальные клетки, эпителиальные клетки	Блокирует связывание C9 и предотвращает образование МАК
Рецептор комплемента 1 типа (CR1, CD35)	Мононуклеарные фагоциты: нейтрофилы, В- и Т-клетки, эритроциты, эозинофилы, фолликулярные дендритные клетки *	Вызывает диссоциацию субъединиц конвертазы C3. Кофактор опосредованного фактором I расщепления C3b и C4b

Рис. 8.12. Продолжение.

В. Основные регуляторные белки системы комплемента и их функции. FDCs — фолликулярные дендритные клетки; МАК (МАК) — мембраноатакующий комплекс

стадии активации C1. Дефицит C1 INH является причиной заболевания, называемого **наследственным ангионевротическим отеком**. C1 INH — это ингибитор сериновой протеазы, который функционирует в качестве основного физиологического ингибитора расщепления калликреина, предшественника вазоактивной молекулы брадикинина. Поэтому дефицит C1 INH приводит не только к усилению активации комплемента, но также к увеличению протеолитической активации брадикинина, и это основная причина сосудистых изменений, вызывающих утечку жидкости (отек) во многих тканях.

Фактор ускорения распада (DAF) — это связанный с гликолипидом белок клеточной поверхности, который разрывает связывание Bb с C3b и C4b с C2a, блокируя образование конвертазы C3 и прекращая активацию комплемента как альтернативным, так и классическим путями. Заболевание, называемое **пароксизмальной ночной гемоглобинурией**, является следствием приобретенного дефицита в гемопоэтических стволовых клетках фермента, который синтезирует гликолипидный якорь нескольких белков клеточной поверхности, включая регуляторные белки комплемента DAF и CD59. У этих пациентов происходит нерегулируемая активация комплемента в эритроцитах, что приводит к их лизису.

Фермент плазмы, называемый фактором I, расщепляет C3b на неактивные фрагменты, при этом кофакторами этого ферментативного процесса служат мембранный кофакторный белок (МСР) и белок плазмы фактор Н. Дефицит регуляторных белков факторов Н и I приводит к усилению активации комплемента и к снижению уровней C3 в связи с его потреблением, что вызывает повышение восприимчивости к инфекциям. Мутации фактора Н, которые нарушают его связывание с клетками, ассоциированы с редким генетическим заболеванием, называемым атипичным гемолизико-уремическим синдромом, при котором отмечаются нарушения свертывания крови, сосудистые и почечные аномалии. Некоторые генетические варианты фактора Н связаны с заболеванием глаз — возрастной дегенераци-

ей желтого пятна. Эти регуляторные белки вырабатываются клетками организма позвоночных, но не микробов. Поскольку у микробов отсутствуют эти регуляторные белки, система комплемента может быть активирована на поверхности микробов гораздо более эффективно, чем в нормальных клетках организма хозяина. Даже в клетках позвоночных регуляция может быть подавлена чрезмерной активацией комплемента. Например, клетки организма могут стать мишенями комплемента, если они покрыты большим количеством антител, как при некоторых заболеваниях, сопровождающихся гиперчувствительностью (см. главу 11).

ФУНКЦИИ АНТИТЕЛ В ОСОБЫХ АНАТОМИЧЕСКИХ УЧАСТКАХ

Описанные на сегодняшний день эффекторные механизмы гуморального иммунитета могут быть активными в любом участке организма, к которому получают доступ антитела. Как отмечалось выше, антитела продуцируются в периферических лимфоидных органах и костном мозге и легко проникают в кровь, откуда могут мигрировать куда угодно. Кроме того, антитела выполняют жизненно важные защитные функции в двух особых анатомических участках: в слизистых органах и у плода.

Мукозальный иммунитет

IgA продуцируется в слизистых лимфоидных тканях, транспортируется через эпителий, связывает и нейтрализует микробы в просветах слизистых органов (рис. 8.13). Микробы часто вдыхаются или заглатываются, и антитела, которые секретируются в просветы дыхательных путей и ЖКТ, связываются с этими микробами и предотвращают колонизацию ими организма хозяина. Это тип иммунитета называется мукозальным (или секреторным) иммунитетом. Главным классом антител, продуцируемых в слизистых тканях, является IgA. Действительно, на долю IgA приходится примерно две трети из приблизительно 3 г антител, ежедневно вырабатываемых здоровым взрослым индивидом, что отражает

большую площадь поверхности кишечника. Предрасположенность В-клеток эпителиальных тканей слизистой к выработке IgA связана с тем, что цитокины, которые индуцируют переключение на этот изотип, в том числе TGF- β , продуцируются в высоких уровнях в лимфоидных тканях слизистых оболочек. IgA-продуцирующие В-клетки, которые формируются в регионарных лимфатических узлах и селезенке, склонны к хомингу в слизистые ткани в ответ на цитокины, продуцируемые в этих тканях.

Кроме того, некоторые из антител IgA вырабатываются субпопуляцией В-клеток, называемых В-1-клетками, лучше всего изученными у грызунов, и также предрасположенных к миграции в слизистые ткани; эти клетки секретируют IgA в ответ на небелковые антигены без помощи Т-клеток.

В-клетки слизистой кишечника локализуются в собственной пластинке слизистой оболочки, ниже эпителиального барьера, и IgA продуцируются в этом участке. Для связывания и нейтрализации микробных патогенов в просвете до их вторжения IgA должны быть транспортированы через эпителиальный барьер в просвет.

Перенос через эпителий осуществляется посредством специального Fc-рецептора, поли-Ig-рецептора, который экспрессируется на базальной поверхности эпителиальных клеток.

Этот рецептор связывает IgA, эндоцитирует его в везикулы и переносит на просветную поверхность эпителия. Здесь рецептор расщепляется протеазой, а IgA высвобождается в просвет, все еще неся часть связанного поли-Ig-рецептора (секреторный компонент). Прикрепленный секреторный компонент защищает антитело от деградации протеазами в кишечнике. Затем антитело может распознавать микробы в просвете и блокировать их связывание с эпителием и проникновение через него. IgA-опосредованный мукозальный иммунитет — это механизм защиты от инфицирования вирусом полиомиелита, который индуцируется посредством пероральной иммунизации ослабленным вирусом.

В кишечнике содержится большое количество комменсальных бактерий, важных для таких основных функций, как всасывание пищи, и поэтому иммунная система должна быть толерантна к ним. Антитела IgA продуцируются главным образом против потенциально вредных

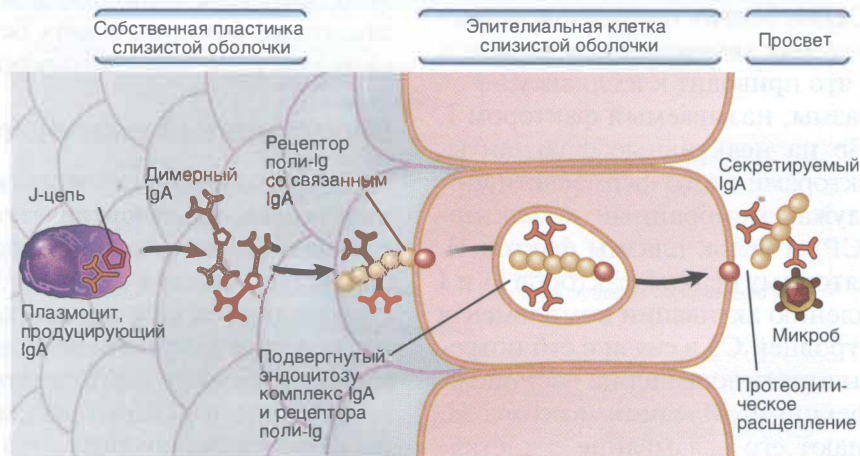


Рис. 8.13. Перенос иммуноглобулина А через эпителий.

В слизистой оболочке желудочно-кишечного тракта и дыхательных путей иммуноглобулин А продуцируется плазматическими клетками собственной пластинки слизистой оболочки и активно транспортируется через эпителиальные клетки посредством иммуноглобулин А-специфического Fc-рецептора, называемого поли-Ig рецептором, поскольку он распознает также и иммуноглобулин М. На поверхности собственной пластинки слизистой оболочки высвобождается иммуноглобулин А с частью связанного рецептора. Здесь антитело распознает заглатываемые или вдыхаемые микробы и блокирует их проникновение через эпителий.

и провоспалительных бактерий, блокируя их проникновение через эпителий кишечника. Толерантность иммунной системы к безвредным комменсалам обеспечивают механизмы кишечника, которые рассматриваются в главе 9.

Иммунитет новорожденных

Материнские антитела переносятся через плаценту плоду и через эпителий кишечника новорожденных, защищая их от инфекций.

У новорожденных млекопитающих иммунные системы развиты не полностью, и они не способны вырабатывать эффективные иммунные ответы против многих микробов. На ранних этапах жизни они защищены от инфекций антителами, полученными от матерей. Это пример естественного пассивного иммунитета. Новорожденные получают материнские антитела двумя путями. Во время беременности материнский IgG связывается с экспрессируемым в плаценте FcRn и транспортируется

в кровотоки плода. После рождения младенцы получают также материнские антитела IgA, которые секретируются в материнское молоко и молоко. Поглощаемые антитела IgA обеспечивают новорожденному мукозальную иммунную защиту. Таким образом, новорожденные приобретают антитела своих матерей и защищаются от инфекционных микроорганизмов, которые воздействовали на матерей или против которых они были вакцинированы.

УКЛОНЕНИЕ МИКРОБОВ ОТ ГУМОРАЛЬНОГО ИММУНИТЕТА

У микробов развились многочисленные механизмы уклонения от гуморального иммунитета (рис. 8.14). У многих бактерий и вирусов происходит мутация их антигенных поверхностных молекул, поэтому они уже не могут распознаваться антителами, продуцируемыми в ответ на исходный микроб. Анти-

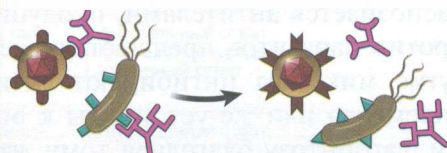
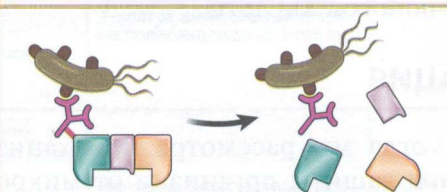
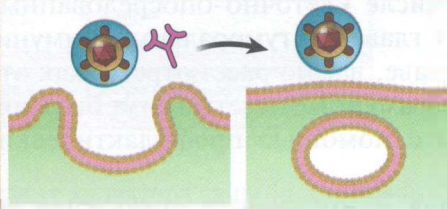
Механизмы уклонения от распознавания иммунной системой	Примеры	
Антигенная изменчивость	Многие вирусы (например, гриппа, ВИЧ) Бактерии (например, <i>Neisseria gonorrhoeae</i> , <i>Escherichia coli</i>) Простейшие (например, <i>Trypanosoma cruzi</i>)	
Ингибирование активации комплемента	Многие бактерии	
Блокирование посредством капсулы из гиалуроновой кислоты	Стрептококк	

Рис. 8.14. Уклонение микробов от гуморального иммунитета.

На этом рисунке представлены некоторые механизмы, посредством которых микробы ускользают от гуморального иммунитета, с наглядными примерами

генная изменчивость, как правило, отмечается у вирусов, таких как вирус гриппа, ВИЧ и риновирус. Геном ВИЧ мутирует с высокой частотой, и поэтому разные штаммы содержат много вариантных форм основного антигенного поверхностного гликопротеина ВИЧ, называемого gp120. Как следствие, антитела к экспонированным в gp120 детерминантам какого-либо подтипа ВИЧ могут не защищать от других подтипов вируса, которые проявляются у инфицированных индивидов. Это одна из причин того, почему вакцины на основе gp120 неэффективны при защите людей от ВИЧ-инфекции. Такие бактерии, как *Escherichia coli*, видоизменяют антигены, содержащиеся в их фимбриях, и ускользают от антителоопосредованной защиты. Трипаномы, которые вызывают сонную болезнь, экспрессируют новые поверхностные гликопротеины каждый раз, когда сталкиваются с антителами к исходному гликопротеину. Как следствие, инфекция, вызванная этим простейшим паразитом, характеризуется волнами паразитемии, причем каждая волна состоит из нового в антигенном отношении паразита, который не распознается антителами, продуцируемыми против паразитов предшествующей волны. Другие микробы ингибируют активацию комплемента или же устойчивы к опсонизации и фагоцитозу благодаря тому, что скрывают поверхностные антигены под капсулой из гиалуроновой кислоты.

ВАКЦИНАЦИЯ

Теперь, когда мы рассмотрели механизмы иммунной защиты организма от микробов, в том числе клеточно-опосредованный иммунитет в главе 6 и гуморальный иммунитет в этой главе, важно рассмотреть, как эти адаптивные иммунные ответы могут быть индуцированы с помощью профилактических вакцин.

Вакцинация — это процесс стимуляции защитных адаптивных иммунных ответов против микробов посредством предварительного воздействия непатогенных форм или компонентов ин-

фекционных агентов*. Разработка вакцин против инфекций является одним из величайших достижений иммунологии. Единственным заболеванием человека, целенаправленно стертым с лица Земли, является натуральная оспа, и это было достигнуто благодаря глобальной программе вакцинации. Вторым таким заболеванием, по-видимому, будет полиомиелит, и, как показано в главе 1, с помощью вакцинации в значительной степени контролируется множество других заболеваний (см. рис. 1.2). На практике применяются и разрабатываются несколько типов вакцин (рис. 8.15).

Некоторые из самых эффективных вакцин состоят из ослабленных микробов, которые обработаны для ликвидации патогенности при сохранении их инфекционности и иммуногенности.

Иммунизация этими ослабленными микробами стимулирует выработку нейтрализующих антител к микробным антигенам, которые защищают вакцинированных индивидов от последующих инфекций. Для предотвращения некоторых инфекций, например полиомиелита, вакцины вводят перорально для стимуляции мукозных IgA ответов, защищающих индивидов от естественной инфекции, заражение которой происходит перорально.

Вакцины, состоящие из микробных белков и полисахаридов, называемые субъединичными вакцинами, действуют таким же образом. Некоторые микробные полисахаридные антигены (которые не могут стимулировать помощь Т-клеток) химически связываются с белками таким образом, что активируются хелперные Т-клетки и продуцируются высокоаффинные антитела к полисахаридам. Такие вакцины называются конъюгированными и являются отличными примерами практического применения наших знаний о взаимодействиях хелперных Т-клеток с В-клетками (см. главу 7).

* Вакцинация достигается не только прямым введением антигенов. В организм могут инъекцироваться нуклеиновые кислоты, контролирующие синтез антигенов в клетках иммунизируемого. Против этих антигенов формируется достаточно устойчивый гуморальный и клеточный иммунитет. Проходят клинические испытания таких «плазмидных вакцин» для защиты от вирусов гепатита, гриппа, ВИЧ, возбудителя малярии и других патогенов. *Примеч. научн. ред.*

Одной из постоянных задач вакцинации является разработка вакцин, которые стимулируют клеточно-опосредованный иммунитет против внутриклеточных микробов. Инъеклируемые или вводимые перорально антигены являются внеклеточными антигенами, и они индуцируют преимущественно антительные ответы. Испытывается много новых методов стимуляции клеточно-опосредованного иммунитета посредством вакцинации. Один из этих методов заключается во включении микробных антигенов в вирусные векторы, которые будут инфицировать клетки организма хозяина и продуцировать антигены внутри этих клеток. Другая методика заключается в иммунизации индивидов с помощью бактериальной плазмиды, содержащей ДНК и кодирующей микробный антиген. Плазмида поглощается клетками организма хозяина, и антиген продуцируется ими внутри клеток, в том числе и антиген-презентирующих.

Многие из этих стратегий были успешно протестированы на животных моделях, но на сегодняшний день доказана клиническая эффективность только немногих из них.

РЕЗЮМЕ

Гуморальный иммунитет — это тип адаптивного иммунитета, который опосредован антителами. Антитела предотвращают инфекции, блокируя способность микробов внедряться в клетки организма хозяина, и элиминируют микробы посредством активации нескольких эффекторных механизмов.

В молекулах антител антиген-связывающие (Fab) области пространственно отделены от эффекторных (Fc) областей. Способность антител к нейтрализации микробов и токсинов — это целиком функция антиген-связывающих областей. Даже Fc-зависимые эффек-

Тип вакцины	Примеры	Форма защиты
Живые аттенуированные или убитые бактерии	БЦЖ, холера	Антительный ответ
Живые аттенуированные вирусы	Полиомиелит, бешенство	Антительный ответ; клеточно-опосредованный иммунный ответ
Субъединичные (антигенные) вакцины	Столбнячный анатоксин, дифтерийный анатоксин	Антительный ответ
Конъюгированные вакцины	<i>Haemophilus influenzae</i> , <i>Streptococcus pneumoniae</i> (пневмококк)	Зависимый от хелперных Т-клеток антительный ответ на полисахаридные антигены
Синтетические вакцины	Вирус гепатита (рекомбинантные белки)	Антительный ответ
Вирусные векторы	Были проведены клинические исследования	Клеточно-опосредованные и гуморальные иммунные ответы
ДНК-вакцины	Проводятся клинические исследования в отношении нескольких инфекций	Клеточно-опосредованные и гуморальные иммунные ответы

Рис. 8.15. Стратегии вакцинации.

Краткое описание применяемых и испытываемых вакцин, а также характера защитных иммунных ответов, индуцированных этими вакцинами. Иммунизация с помощью инактивированных микробных токсинов и микробных белков, синтезированных в лабораторных условиях, стимулирует продукцию антител, которые связывают и нейтрализуют нативные токсины и микробы соответственно. BCG (БЦЖ) — бацилла Кальметта-Герена

торные функции активируются только после того, как антитела связывают антигены*.

Антитела продуцируются в лимфоидных тканях и костном мозге, но они поступают в кровотоки и могут достигать любого участка инфекции. Переключение изотипов тяжелых цепей и созревание аффинности усиливают защитные функции антител.

Антитела нейтрализуют инфекционность микробов и патогенность микробных токсинов посредством связывания и создания препятствий способности этих микробов и токсинов прикрепляться к клеткам организма хозяина.

Антитела покрывают (опсонизируют) микробы и способствуют их фагоцитозу посредством связывания с Fc-рецепторами фагоцитов. Связывание Fc-областей антител с Fc-рецепторами также стимулирует микробицидную активность фагоцитов.

Система комплемента — это совокупность циркулирующих белков и белков клеточной поверхности, которые играют важную роль в иммунной защите организма. Система комплемента может быть активирована на поверхности микробов без антител (альтернативный и лектиновый пути, механизмы врожденного иммунитета) и после связывания антител с антигенами (классический путь, механизм адаптивного гуморального иммунитета).

Белки комплемента последовательно расщепляются, а активные компоненты, в частности C4b и C3b, ковалентно связываются с поверх-

ностями, на которой активируется комплемент. Поздние этапы активации комплемента приводят к образованию цитолитического МАК.

Различные продукты активации комплемента способствуют опсонизации и фагоцитозу микробов, индуцируют лизис клеток и стимулируют воспаление. Млекопитающие экспрессируют мембранные и циркулирующие регуляторные белки, которые предотвращают нецелесообразную и опасную активацию комплемента на клетках организма.

Антитела IgA продуцируются плазматическими клетками в собственной пластинке слизистой оболочки мукозных органов и активно транспортируются специальным Fc-рецептором через эпителий в просвет, где они блокируют способность микробов прикрепляться и проникать в эпителий.

Новорожденные приобретают антитела IgG от своих матерей через плаценту, используя FcRn для захвата и переноса материнских антител. Младенцы также получают антитела IgA из молозива и молока при кормлении грудью.

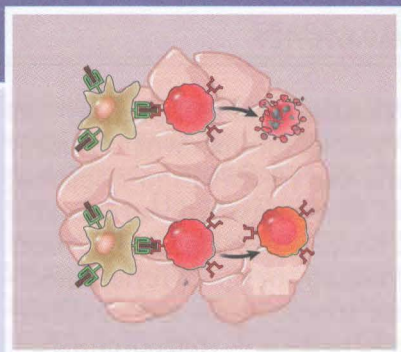
Микробы разработали стратегии сопротивления или уклонения от гуморального иммунитета, такие как изменчивость их антигенов и приобретение устойчивости к комплементу и фагоцитозу.

Большинство используемых в настоящее время вакцин действуют посредством стимуляции выработки нейтрализующих антител.

ВОПРОСЫ ДЛЯ ОБСУЖДЕНИЯ

1. Какие области молекул антител участвуют в выполнении их функций?
2. Как переключение изотипов (классов) тяжелых цепей и созревание аффинности улучшают способность антител бороться с инфекционными патогенами?
3. В каких случаях способность антител к нейтрализации микробов защищает организм от инфекций?
4. Как антитела содействуют элиминации микробов фагоцитами?
5. Как активируется система комплемента?
6. Почему система комплемента эффективна против микробов, но не реагирует на клетки и ткани организма?
7. В чем заключаются функции системы комплемента и какие компоненты комплемента опосредуют эти функции?
8. Как антитела предотвращают инфекции, вызванные заглатываемыми и вдыхаемыми микробами?
9. Как новорожденные защищаются от инфекций до того, как их иммунная система достигнет зрелости?

* Тучные клетки и базофилы несут высокоаффинные Fc рецепторы к IgE, благодаря чему нативные антитела, не имевшие контакта с антигеном, присоединяются к указанным рецепторам и выполняют функцию антиген-связывающих рецепторов к антигену (аллергену). При этом индуцируется сигнальный каскад, приводящий к дегрануляции клеток и синтезу цитокинов. *Примеч. научн. ред.*



Иммунологическая толерантность и аутоиммунитет *Распознавание иммунной системой «своего» и «чужого» и ее сбой*

ПЛАН ГЛАВЫ

Иммунологическая толерантность:	
общие принципы и значение	220
Центральная толерантность Т-лимфоцитов.....	222
Периферическая толерантность	
Т-лимфоцитов	223
Анергия.....	224
Регуляция Т-клеточных ответов посредством	
ингибирующих рецепторов	225
Подавление иммунитета регуляторными	
Т-клетками	227
Деления: апоптоз зрелых лимфоцитов	229
Толерантность В-лимфоцитов.....	231
Центральная В-клеточная толерантность	231
Периферическая В-клеточная толерантность.....	232
Толерантность к комменсальным микробам	
и фетальным антигенам.....	232
Толерантность к комменсальным микробам	
в кишечнике и коже.....	233
Толерантность к фетальным антигенам	233
Аутоиммунитет	234
Патогенез.....	234
Генетические факторы	235
Роль инфекций и других воздействий	
окружающей среды	238
Резюме.....	240
Вопросы для обсуждения	241

Одним из замечательных свойств нормальной иммунной системы является то, что она может реагировать на огромное количество самых разнообразных микробов, но не реагирует на собственные антигены индивида (аутоантигены). Эта невосприимчивость к аутоантигенам, называемая также **иммунологической толерантностью**, поддерживается, несмотря на тот факт, что молекулярные механизмы, посредством которых формируются специфичность рецепторов лимфоцитов, не направлены на исключение рецепторов к аутоантигенам. Иными словами, лимфоциты, способные распознавать собственные антигены, постоянно образуются в ходе нормального процесса их созревания. Кроме того, у многих аутоантигенов есть непосредственный доступ к иммунной системе, поэтому невосприимчивость к этим антигенам не может

поддерживаться просто путем сокрытия их от лимфоцитов. Процесс, посредством которого АПК представляют антигены Т-клеткам, не различает чужеродные и собственные белки, поэтому в норме лимфоциты видят аутоантигены. Отсюда следует, что должны существовать механизмы, которые предотвращают иммунные ответы на аутоантигены. Эти механизмы отвечают за одну из главных характеристик иммунной системы, а именно за ее способность различать собственные и чужие (обычно микробные) антигены. При сбое этих механизмов иммунная система может атаковать собственные клетки и ткани индивида. Такие реакции называются **аутоиммунитетом**, а вызываемые ими заболевания называются аутоиммунными заболеваниями. Помимо толерантности к присутствию аутоантигенов, иммунная система должна сосуществовать со

множеством комменсальных микробов, которые обитают на эпителиальных барьерах своих хозяев — людей, часто в состоянии симбиоза, а иммунная система беременной должна принять и присутствие плода, который экспрессирует антигены отцовского происхождения. Невосприимчивость к комменсальным микробам и к плоду поддерживается многими из тех же механизмов, которые отвечают за невосприимчивость к «своему». В этой главе мы рассматриваем следующие вопросы.

- Как иммунная система поддерживает невосприимчивость к аутоантигенам?
- Какие факторы могут способствовать утрате аутолерантности и развитию аутоиммунитета?
- Как иммунная система поддерживает невосприимчивость к комменсальным микробам и к плоду?

Эта глава начинается с обсуждения важных принципов и характеристик аутолерантности. Рассмотрим различные механизмы, которые поддерживают толерантность к аутоантигенам, комменсальным микробам и к плоду, а также ответим на вопрос, как может произойти сбой толерантности, вызывающий аутоиммунитет.

ИММУНОЛОГИЧЕСКАЯ ТОЛЕРАНТНОСТЬ: ОБЩИЕ ПРИНЦИПЫ И ЗНАЧЕНИЕ

Иммунологическая толерантность — это отсутствие ответа на антигены, индуцированного воздействием этих антигенов на лимфоциты. Когда лимфоциты с рецепторами к конкретному антигену сталкиваются с этим антигеном, возможен какой-либо из нескольких исходов. Лимфоциты могут быть активированы для пролиферации и дифференцировки в эффекторные клетки и клетки памяти, что приводит к продуктивному иммунному ответу; антигены, которые вызывают такой ответ, называются **иммуногенными**. Лимфоциты могут быть функционально инактивированы или убиты, что приводит к толерантности; антигены, которые индуцируют толерантность, на-

зываются **толерогенными**. В некоторых случаях антиген-специфические лимфоциты не могут реагировать каким бы то ни было образом; этот феномен был назван иммунологическим игнорированием, подразумевающим, что лимфоциты просто игнорируют присутствие антигена. Как правило, микробы являются иммуногенными, а аутоантигены — толерогенными. Выбор между активацией и толерантностью лимфоцитов в значительной степени определяется характером антигена и дополнительными сигналами, отмечаемыми, когда антиген представляется иммунной системе. Действительно, один и тот же антиген может быть введен разными способами для индукции иммунного ответа или толерантности. Это экспериментальное наблюдение было использовано для анализа того, какие факторы определяют, что развивается вследствие столкновения с антигеном: активация или толерантность. Феномен иммунологической толерантности важен в силу нескольких причин. Во-первых, как мы отметили вначале, аутоантигены в норме индуцируют толерантность, и сбой аутолерантности является основной причиной аутоиммунных заболеваний. Во-вторых, если мы выясним, как индуцировать толерантность лимфоцитов, специфичных к определенному антигену, мы сможем использовать это знание для предотвращения или контроля нежелательных иммунных реакций. Исследуются стратегии индуцирования толерантности для лечения аллергических и аутоиммунных заболеваний и для предотвращения отторжения трансплантатов органов. Те же стратегии могут быть полезными при генной терапии для предотвращения иммунных ответов на продукты вновь экспрессированных генов или векторов и даже при трансплантации стволовых клеток, если донорстволовых клеток генетически отличен от реципиента.

Иммунологическая толерантность к различным аутоантигенам может быть индуцирована, когда развивающиеся лимфоциты сталкиваются с данными антигенами в генеративных (центральных) лимфоидных органах, этот процесс называется **центральной толерантностью**, или когда зрелые лимфоциты встречаются с аутоан-

тигенами в периферических (вторичных) лимфоидных органах или периферических тканях, что называется периферической толерантностью (рис. 9.1). Центральная толерантность — это механизм толерантности только к аутоантигенам, которые присутствуют в генеративных лимфоидных органах, а именно в костном мозге и тимусе. Толерантность к аутоантигенам, которые не присутствуют в этих органах,

должна индуцироваться и поддерживаться периферическими механизмами. Мы обладаем лишь ограниченными знаниями о том, какие аутоантигены индуцируют центральную и периферическую толерантность или игнорируются иммунной системой.

После этой краткой вводной части перейдем к рассмотрению механизмов иммунологической толерантности и того, как сбой

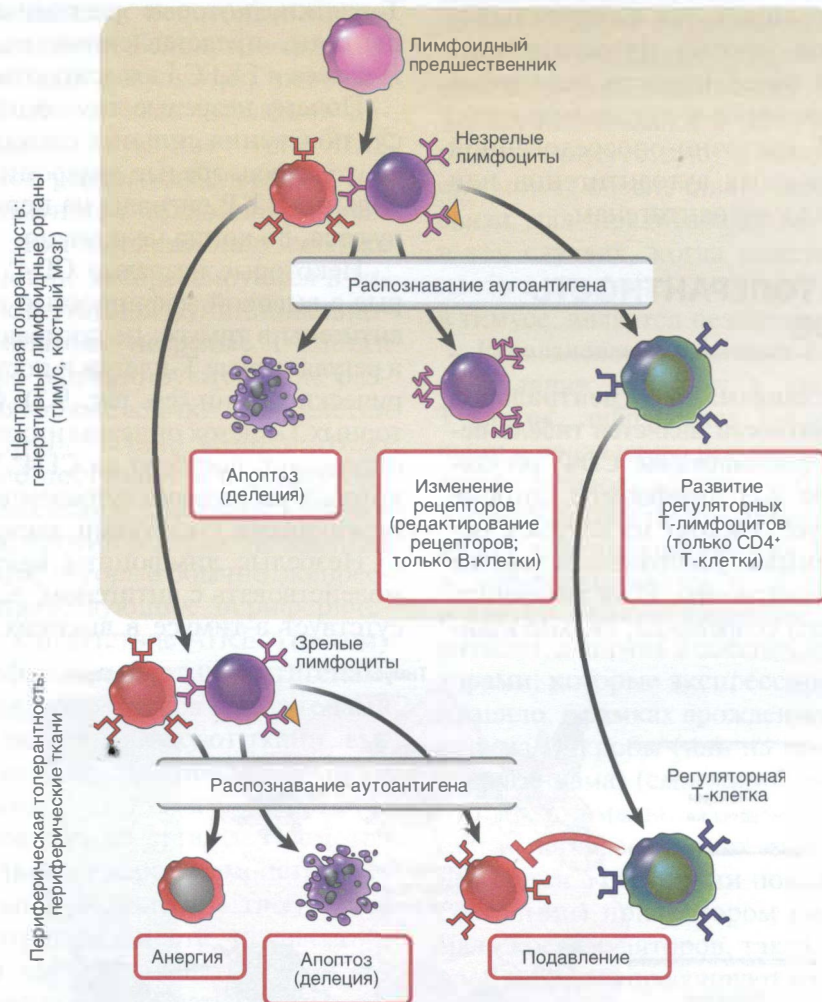


Рис. 9.1. Центральная и периферическая толерантность к аутоантигенам.

Центральная толерантность: незрелые лимфоциты, специфичные к аутоантигенам, могут провзаимодействовать с этими антигенами в генеративных (центральных) лимфоидных органах и подвергнуться делеции; В-лимфоциты могут изменять свою специфичность (редактирование рецепторов); некоторые Т-лимфоциты развиваются в регуляторные Т-клетки. Другие аутореактивные лимфоциты могут завершить созревание и проникнуть в периферические ткани. Периферическая толерантность: зрелые аутореактивные лимфоциты могут инактивироваться или подвергнуться делеции при столкновении с аутоантигенами в периферических тканях или быть подавленными регуляторными Т-клетками

каждого механизма может вызвать аутоиммунитет. Вначале рассматривается толерантность Т-клеток, в частности $CD4^+$ хелперных Т-лимфоцитов, поскольку многие механизмы ауто толерантности были определены в ходе исследования этих клеток. Кроме того, $CD4^+$ хелперные Т-клетки координируют практически все иммунные ответы на белковые антигены, поэтому толерантность этих клеток может быть достаточной для предотвращения как клеточно-опосредованных, так и гуморальных иммунных ответов против аутоантигенов. И, наоборот, сбой толерантности хелперных Т-клеток может привести к аутоиммунитету, проявляющемуся Т-клеточно-опосредованной атакой против тканевых аутоантигенов или выработкой антител к аутоантигенам.

ЦЕНТРАЛЬНАЯ ТОЛЕРАНТНОСТЬ Т-ЛИМФОЦИТОВ

Главными механизмами центральной Т-клеточной толерантности является гибель незрелых Т-клеток и формирование $CD4^+$ регуляторных Т-клеток (рис. 9.2). Лимфоциты, которые развиваются в тимусе, состоят из клеток с рецепторами, способными распознавать многие антигены, но не аутоантигены. Если лимфоцит, который не завершил созревание, сильно взаи-

модействует с аутоантигеном, представленным в виде пептида, связанного с молекулой ГКГС, этот лимфоцит получает сигналы, которые запускают апоптоз. Таким образом, аутореактивная клетка погибает до того, как сможет стать функционально компетентной. Этот процесс, называемый **негативной селекцией** (см. Главу 4), является основным механизмом центральной толерантности. Процесс негативной селекции влияет на аутореактивные $CD4^+$ Т-клетки и $CD8^+$ Т-клетки, которые распознают собственные пептиды, представленные молекулами ГКГС II класса и ГКГС I класса соответственно.

Почему незрелые лимфоциты погибают после получения сильных сигналов ТКР в тимусе, тогда как зрелые лимфоциты, получающие сильные ТКР сигналы на периферии, активируются, до конца не изучено.

Некоторые незрелые $CD4^+$ Т-клетки, которые с высокой аффинностью распознают аутоантигены в тимусе, не погибают, а развиваются в регуляторные Т-клетки и поступают в периферические ткани (см. рис. 9.2). Функции регуляторных Т-клеток описаны ниже в этой главе. Что определяет, погибнут ли $CD4^+$ Т-клетки тимуса, которые распознают аутоантиген, или станут регуляторными Т-клетками, также не установлено.

Незрелые лимфоциты могут сильно взаимодействовать с антигеном, если антиген присутствует в тимусе в высоких концентрациях,

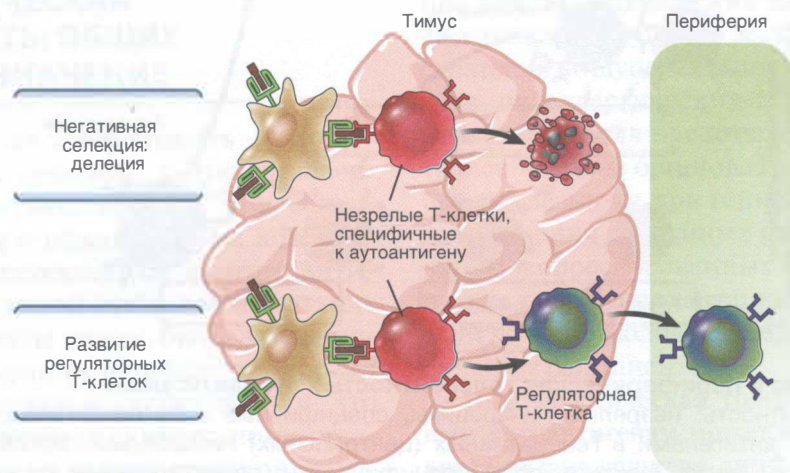


Рис. 9.2. Центральная Т-клеточная толерантность.

Сильное распознавание аутоантигенов незрелыми Т-клетками в тимусе может привести к гибели клеток (негативная селекция, или делеция) или к развитию регуляторных Т-клеток, которые поступают в периферические ткани

и если лимфоциты экспрессируют рецепторы, которые с высокой аффинностью распознают антиген. Антигены, которые индуцируют негативную селекцию, могут включать белки, которые распространены во всем организме, такие как белки плазмы и общие клеточные белки.

Любопытно, что многие аутоантигены, которые обычно присутствуют только в некоторых периферических тканях и называются рестриктивными по ткани антигенами, экспрессируются также в некоторых эпителиальных клетках тимуса. Белок, называемый **AIRE** (аутоиммунный регулятор), отвечает за экспрессию в тимусе этих антигенов периферических тканей. Мутации в гене **AIRE** являются причиной редкого заболевания, называемого аутоиммунным полиэндокринным синдромом. При этом заболевании несколько тканевых антигенов не экспрессируются в тимусе вследствие отсутствия функционального белка **AIRE**, поэтому незрелые Т-клетки этих антигенов не элиминируются и не развиваются в регуляторные клетки. Эти клетки созревают до функционально компетентных Т-клеток, которые поступают в периферическую иммунную систему и способны к вредоносным реакциям против рестриктивных по ткани антигенов, которые обычно экспрессируются в соответствующих периферических тканях даже в отсутствие **AIRE**. Поэтому Т-клетки, специфичные к этим антигенам, выходят из тимуса, встречаются с антигенами периферических тканей и атакуют ткани, вызывая заболевание. Неясно, почему самыми частыми мишенями этой аутоиммунной атаки являются эндокринные органы. Несмотря на то что этот редкий синдром демонстрирует важность негативной селекции в тимусе для поддержания ауто толерантности, неизвестно, способствуют ли нарушения негативной селекции возникновению распространенных аутоиммунных заболеваний.

Центральная толерантность является несовершенной, и некоторые аутореактивные лимфоциты созревают и присутствуют у здоровых индивидов. Как показано ниже, периферические механизмы могут предотвращать активацию этих лимфоцитов.

ПЕРИФЕРИЧЕСКАЯ ТОЛЕРАНТНОСТЬ Т-ЛИМФОЦИТОВ

Периферическая толерантность индуцируется, когда зрелые Т-клетки распознают аутоантигены в периферических тканях, что приводит к функциональной инактивации (анергии) или гибели, или когда аутореактивные лимфоциты подавляются регуляторными Т-клетками (рис. 9.3). В этом разделе описывается каждый из механизмов периферической толерантности Т-клеток. Периферическая толерантность, несомненно, важна для предотвращения Т-клеточных ответов на аутоантигены, которые не присутствуют в тимусе, а кроме того, она может обеспечивать механизмы обратной связи для предотвращения аутоиммунитета в тех случаях, когда центральная толерантность к антигенам, которые экспрессируются в тимусе, является незавершенной.

Распознавание антигена без адекватной ко-стимуляции приводит к анергии или гибели Т-клеток, либо делает Т-клетки чувствительными к подавлению регуляторными Т-клетками. Как отмечалось в предыдущих главах, наивным Т-лимфоцитам необходимо не менее двух сигналов для индуцирования их пролиферации и дифференциации в эффекторные клетки и клетки памяти: сигналом 1 всегда является антиген, а сигнал 2 обеспечивается ко-стимуляторами, которые экспрессируются в АПК, как правило, в рамках врожденного иммунного ответа на микробы (или на поврежденные клетки организма) (см. главу 5, рис. 5.6). Считают, что ДК нормальных неинфицированных тканей и периферических лимфоидных органов находятся в состоянии покоя (или в незрелом состоянии) при котором они экспрессируют мало ко-стимуляторов, таких как белки В7 или вообще не экспрессируют их (см. главу 5). Эти ДК постоянно процессируют и представляют аутоантигены, которые присутствуют в тканях. Т-лимфоциты с рецепторами к аутоантигенам способны распознавать антигены и таким образом получают сигналы своих антигенных рецепторов (сигнал 1), но Т-клетки не получают сильную ко-стимуляцию, поскольку нет сопутствующего врожденного иммунного ответа.

Таким образом, присутствие или отсутствие костимуляции является основным фактором, определяющим, активируются Т-клетки или приобретают толерантность.

Анергия

Анергия Т-клеток означает длительную функциональную невосприимчивость, которая индуцируется, когда эти клетки распознают аутоантигены (рис. 9.4). Как показано выше, аутоантигены обычно презентуются с низкими уровнями костимуляторов. Считают, что распознавание антигенов без адекватной костимуляции лежит в основе индукции анергии посредством механизмов, которые описаны ниже. Анергичные клетки выживают, но не способны отвечать на антиген.

Двумя наиболее изученными механизмами, отвечающими за индукцию анергии, являются

аномальные сигналы комплекса ТКР и передача ингибирующих сигналов от рецепторов, не относящихся к комплексу ТКР.

Когда Т-клетки распознают антигены без костимуляции, комплекс ТКР может утратить свою способность передавать активирующие сигналы. В некоторых случаях это связано с активацией ферментов (убиквитин-лигаз), которые модифицируют сигнальные белки и делают их мишенью внутриклеточного разрушения протеазами.

После распознавания аутоантигенов Т-клетки могут также преимущественно использовать один из ингибирующих рецепторов семейства CD28 — белок, ассоциированный с цитотоксичными Т-лимфоцитами-4 (CTLA-4 или CD152) или PD-1 (CD279), которые были рассмотрены в главе 5. Анергичные Т-клетки могут экспрессировать высокие уровни этих ингибирующих рецепторов, ко-

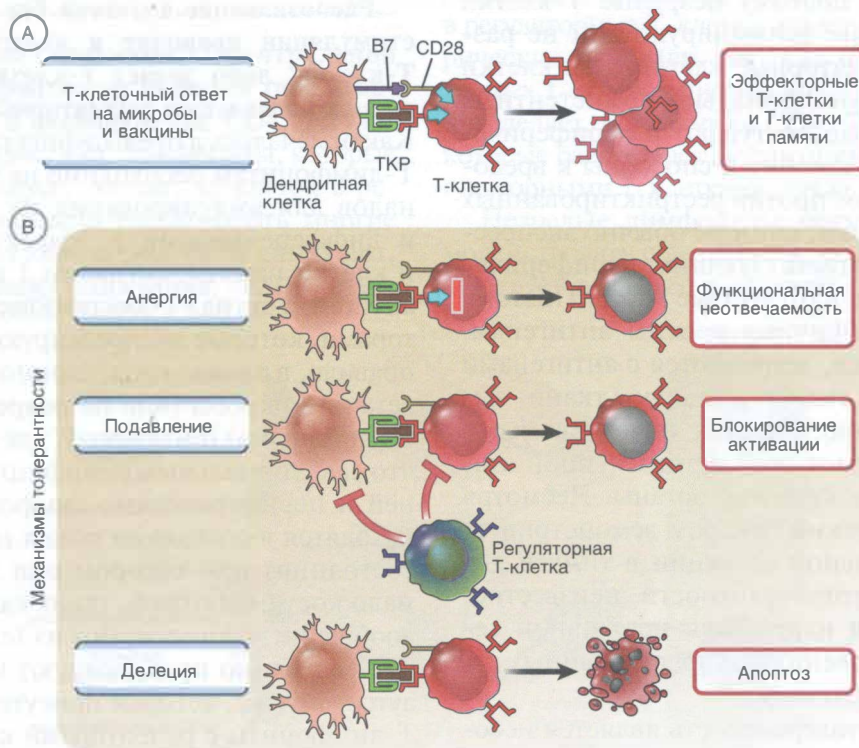


Рис. 9.3. Периферическая Т-клеточная толерантность.

А. Для нормальных Т-клеточных ответов необходимо распознавание антигена и костимуляция. Б. Представлены три основных механизма периферической Т-клеточной толерантности: присущая клеткам анергия, подавление регуляторными Т-клетками и делеция (апоптическая гибель клеток). ТКР — Т-клеточный рецептор

которые будут ингибировать ответы на последующее распознавание антигенов. Функции и механизмы действия этих рецепторов более подробно описаны ниже.

Регуляция Т-клеточных ответов посредством ингибирующих рецепторов

На иммунные ответы влияет баланс между вовлечением активирующих и ингибирующих рецепторов.

Эта концепция была установлена в отношении В- и Т-лимфоцитов и НК. В Т-клетках основными активирующими рецепторами являются комплекс ТКР и костимулирующие рецепторы, такие как CD28 (см. главу 5), а наиболее изученными ингибирующими рецепторами, называемыми также коингибиторами, являются CTLA-4 и PD-1. Функции и механизмы действия этих ингибиторов являются взаимодополняющими (рис. 9.5).

CTLA-4 экспрессируется временно в активированных CD4⁺ Т-клетках и постоянно — в регуляторных Т-клетках (описано ниже). Он выполняет функцию подавления активации реагирующих Т-клеток. CTLA-4 действует посредством блокирования и удаления молекул B7 с поверхности АПК, тем самым уменьшая костимуляцию посредством CD28 и предотвращая активацию Т-клеток (см. рис. 9.5, А). Выбор между привлечением CTLA-4 или CD28 определяется аффинностью этих рецепторов к B7 и уровнем экспрессии B7. CTLA-4 обладает более высокой аффинностью к молекулам B7, чем CD28, поэтому он прочно связывает B7 и препятствует связыванию этих молекул с CD28. Эта конкуренция особенно эффективна, когда уровни B7 низкие (как следует ожидать в норме, когда АПК представляют аутоантигены и, возможно, опухолевые антигены); в этих случаях преимущественно занимаемым рецептором является высокоаффинный блокирующий рецептор CTLA-4.

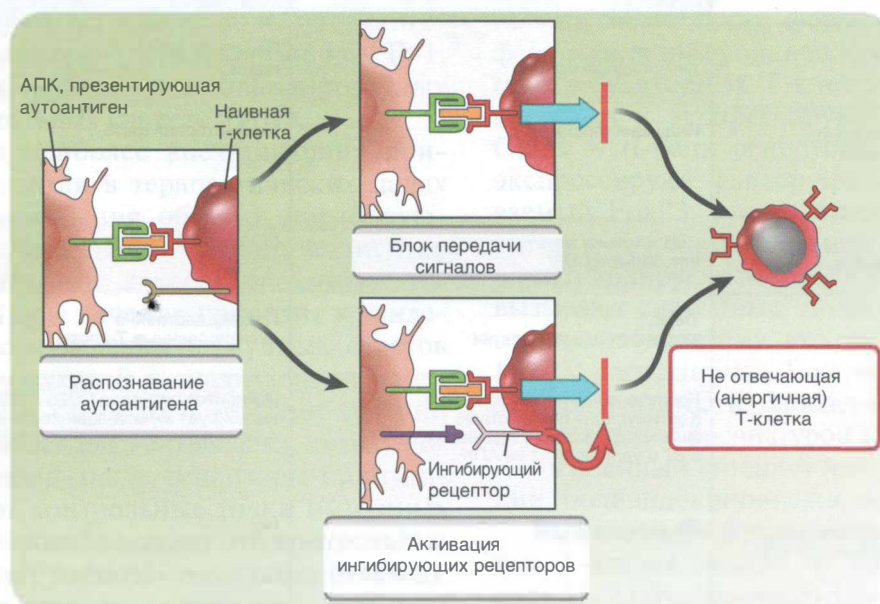


Рис. 9.4. Т-клеточная анергия.

Если Т-клетка распознает антиген без сильной костимуляции, Т-клеточные рецепторы могут утратить способность к передаче активирующих сигналов или же Т-клетка использует ингибирующие рецепторы, такие как белок 4, ассоциированный с цитотоксичными Т-лимфоцитами (CTLA-4) и белок запрограммированной смерти клетки 1 (PD-1), которые блокируют активацию. АПК — антиген-презентирующие клетки

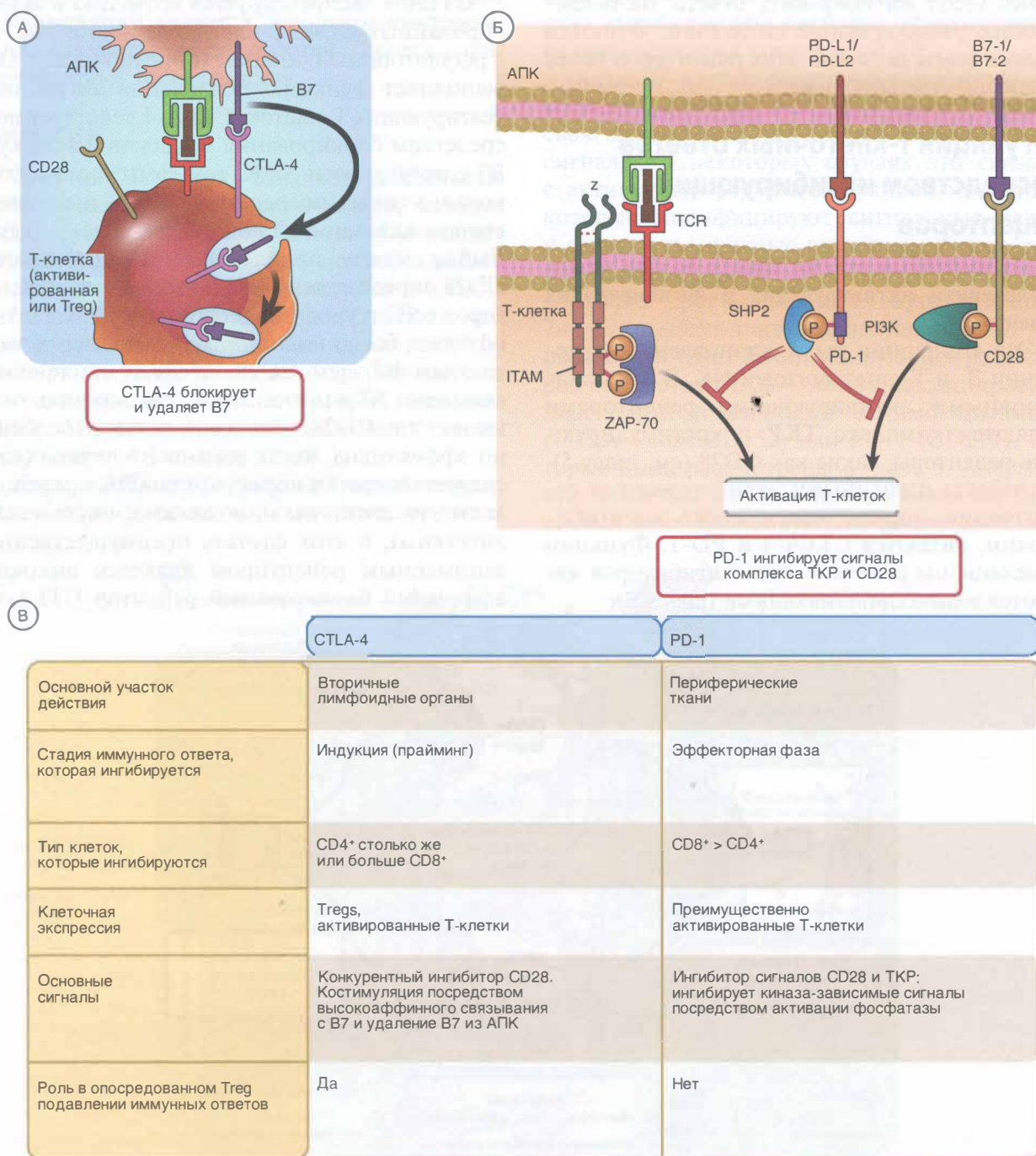


Рис. 9.5. Механизмы действия и свойства ассоциированного с цитотоксичными Т-лимфоцитами белка 4 (CTLA-4) и белка запрограммированной смерти клетки 1 (PD-1).

А. Цитотоксичный Т-лимфоцит белка 4 — это конкурентный ингибитор взаимодействия B7-CD28. Б. Белок запрограммированной смерти клетки 1 активирует фосфатазу, которая ингибирует сигналы комплекса Т-клеточных рецепторов и CD28. В. Подытожены некоторые из основных различий между молекулами этой контрольной точки. АПК — антиген-презентирующие клетки; ТКР — Т-клеточный рецептор

Однако когда уровни В7 высокие (как при инфекциях), CTLA-4 занимает не все лиганды, и некоторые В7 будут доступны для связывания с низкоаффинным активирующим рецептором CD28, что приводит к коstimуляции Т-клеток.

PD-1 экспрессируется в CD8⁺ и CD4⁺ Т-клетках после стимуляции антигеном. В его цитоплазматическом концевом сегменте есть ингибирующие сигнальные мотивы с тирозиновыми остатками, которые фосфорилируются после распознавания его лигандов PD-L1 или PD-L2. После фосфорилирования эти тирозины связывают тирозинфосфатазу, которая ингибирует киназа-зависимые активирующие сигналы CD28 и комплекса TCR (см. рис. 9.5, Б). Поскольку экспрессия PD-1 в Т-клетках увеличивается после длительной активации Т-клеток, а экспрессию лигандов увеличивают цитокины, продуцируемые во время продолжительного воспаления, этот путь наиболее активен в случаях длительной или повторяющейся антигенной стимуляции. Это может происходить в ответ на хронические инфекции, опухоли и аутоантигены, когда Т-клетки, экспрессирующие PD-1, сталкиваются с лигандом на инфицированных клетках, опухолевых клетках и АПК.

Одним из наиболее впечатляющих примеров применения в терапевтических целях нашего представления об этих ингибирующих рецепторах является лечение пациентов с раком антителами, которые блокируют эти рецепторы. Такое лечение приводит к усилению противоопухолевых иммунных ответов и регрессии опухолей у значительной части пациентов (см. главу 10). Этот тип терапии был назван **блокадой контрольных точек**, поскольку ингибирующие рецепторы принудительно вводят контрольные точки иммунных ответов, а лечение блокирует эти контрольные точки («удаляет тормоза» иммунных ответов). Как и предполагалось, у пациентов, леченных блокадой контрольных точек, часто развиваются аутоиммунные реакции, что согласуется с представлением о том, что ингибирующие рецепторы постоянно функционируют, чтобы контролировать аутореактивные Т-клетки. У небольшого числа пациентов с мутациями

в одной из двух копий гена *CTLA4*, которые уменьшают экспрессию рецептора, развивается также полиорганное воспаление (и глубокое, все еще необъясненное нарушение выработки антител). Было доказано, что, кроме CTLA-4 и PD-1, несколько других рецепторов Т-клеток ингибируют иммунные ответы, и в настоящее время их изучают в качестве мишеней для терапии блокадой контрольных точек. Некоторые из этих рецепторов являются членами семейства рецепторов ФНО и других семейств белков. Их роль в поддержании толерантности к аутоантигенам недостаточно изучена.

Подавление иммунитета регуляторными Т-клетками

Регуляторные Т-клетки развиваются в тимусе и периферических тканях после распознавания аутоантигенов и подавляют активацию потенциально вредных лимфоцитов, специфичных к этим аутоантигенам (рис. 9.6). Вероятно, большинство аутореактивных регуляторных Т-клеток развиваются в тимусе (см. рис. 9.2), но они могут также формироваться в периферических лимфоидных органах*. Большинство регуляторных Т-клеток являются CD4⁺ клетками и экспрессируют высокие уровни CD25 — α-цепи рецептора IL-2. Они также экспрессируют фактор транскрипции, называемый FoxP3, который необходим для развития и функционирования клеток. Мутации в гене, кодирующем FoxP3 у людей и мышей, вызывают системные, полиорганные аутоиммунные заболевания, что доказывает важность FoxP3⁺ регуляторных Т-клеток для сохранения ауто толерантности. Заболевание человека, известное под аббревиатурой IPEX, означающей Х-сцепленный синдром иммунной дисрегуляции, полиэндокринопатии и энтеропатии.

Выживание и функционирование регуляторных Т-клеток зависит от цитокина IL-2. Эта роль IL-2 обуславливает тяжелые аутоиммунные заболевания, которые развиваются у мышей с делецией генов рецепторов IL-2 или

* На периферии формируются Т-регуляторные клетки, специфичные также к патогенам, против которых индуцирован иммунный ответ. Они сохраняются среди клеток иммунной памяти. *Примеч. научн. ред.*

IL-2 и у людей с гомозиготными формами мутаций в α - или β -цепи рецептора IL-2. Напомним, что в главе 5 мы представили IL-2 как цитокин, вырабатываемый активированными антигеном Т-клетками, который стимулирует пролиферацию этих клеток. Таким образом, IL-2 является примером цитокина, который выполняет две противоположные роли: он способствует иммунным ответам посредством стимуляции пролиферации Т-клеток и ингибирует иммунные ответы, поддерживая функциональные регуляторные Т-клетки. В ходе многочисленных клинических исследований изучают способность IL-2 содействовать регуляции и контролю неблагоприятных иммунных реакций, таких как воспаление при аутоиммунных заболеваниях и отторжение трансплантата.

Цитокин TGF- β также играет роль в формировании регуляторных Т-клеток, вероятно, посредством стимуляции экспрессии фактора транскрипции FoxP3. TGF- β могут продуцировать многие типы клеток, но источник TGF- β для индуцирования регуляторных Т-клеток в тимусе и периферических тканях не определен (см. примеч. научного редактора).

Регуляторные Т-клетки могут подавлять иммунные ответы с помощью нескольких механизмов.

- Некоторые регуляторные клетки продуцируют цитокины (например, IL-10, TGF- β), которые ингибируют активацию лимфоцитов, ДК и макрофагов.
- Регуляторные клетки экспрессируют CTLA-4, который, как показано выше, может блокировать и удалять молекулы B7, экс-

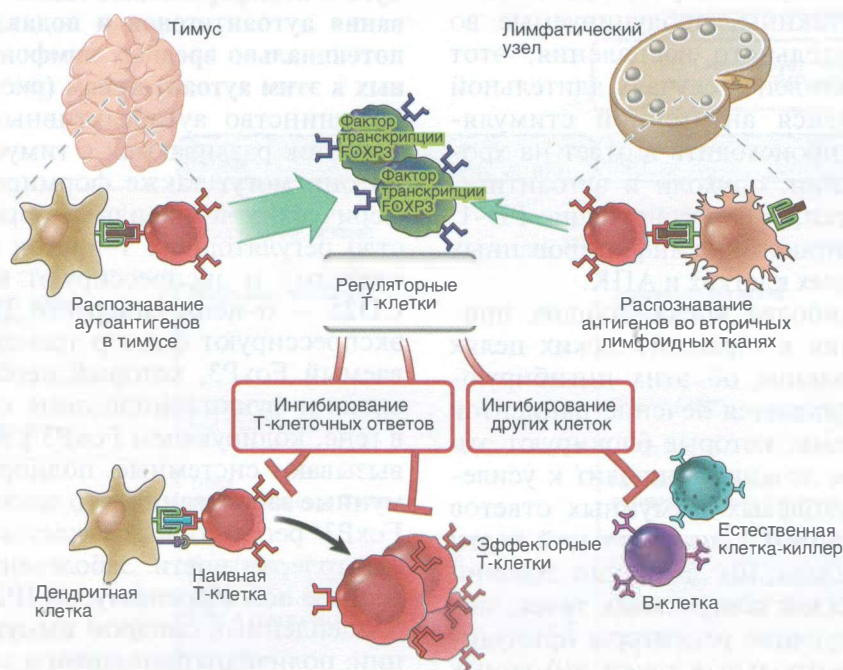


Рис. 9.6. Развитие и функции регуляторных Т-клеток.

CD4⁺ Т-клетки, которые распознают аутоантигены, могут дифференцироваться в регуляторные клетки в тимусе или в периферических тканях, в ходе процесса, который зависит от фактора транскрипции FoxP3 (большая по величине стрелка из тимуса в сравнении со стрелкой из периферических тканей указывает на то, что большинство этих клеток, вероятно, возникают в тимусе). Эти регуляторные клетки ингибируют активацию наивных Т-клеток и их дифференцировку в эффекторные посредством контакт-зависимых механизмов или секреции цитокинов, которые ингибируют Т-клеточные ответы. Для формирования и сохранения регуляторных Т-клеток также необходим интерлейкин-2 (не показан).

* Кроме того, IL-35. Примеч. научн. ред.

прессируемыми АПК и делает эти АПК неспособными к обеспечению костимуляции посредством CD28 и активации Т-клеток.

- Регуляторные Т-клетки, благодаря высокому уровню экспрессии рецептора IL-2, могут связывать и усваивать этот важный фактор роста Т-клеток, тем самым уменьшая его доступность для реагирующих Т-клеток.

Значительный интерес к регуляторным Т-клеткам частично обусловлен гипотезой о том, что патологией, лежащей в основе некоторых аутоиммунных заболеваний у людей, является дефектная функция регуляторных Т-клеток или резистентность патогенных Т-клеток к регуляции*. Кроме того, растет интерес к клеточной терапии регуляторными Т-клетками для лечения болезни «трансплантат против хозяина», отторжения трансплантата и аутоиммунных заболеваний.

Делеция: апоптоз зрелых лимфоцитов

Распознавание аутоантигенов может запустить пути апоптоза, что приводит к элиминации (делеции) аутореактивных лимфоцитов (рис. 9.7). Существуют два возможных механизма гибели зрелых Т-лимфоцитов, индуцированной аутоантигенами:

- распознавание антигена индуцирует в Т-клетках выработку проапоптозных белков, которые вызывают выход белков из митохондрий, таких как цитохром С, и активируют цитозольные ферменты, называемые каспазами, которые индуцируют апоптоз. При нормальных иммунных ответах активность этих проапоптозных белков нейтрализуют антиапоптозные белки, которые индуцируются костимуляцией и факторами роста, продуцируемыми во время ответов. Однако аутоантигены, которые распознаются без сильной костимуляции, не вызывают выработку антиапоптозных белков, и относительный дефицит сигналов

выживания индуцирует смерть клеток, которые распознают эти антигены;

- распознавание аутоантигенов может привести к коэкспрессии рецепторов смерти и их лигандов. Это взаимодействие лигандов и рецепторов генерирует сигналы посредством рецепторов смерти, которые усиливает активацию каспаз и апоптоз. Наиболее изученной парой рецептор смерти—лиганд, задействованной в ауто толерантности, является рецептор под названием Fas (CD95), который экспрессируется на клетках многих типов, и лиганд Fas (FasL), который экспрессируется преимущественно на активированных Т-клетках. Данные генетических исследований подтверждают роль апоптоза в ауто толерантности. Элиминация митохондриального пути апоптоза у мышей приводит к сбою делеции аутореактивных Т-клеток в тимусе, а также в периферических тканях. У всех мышей с мутациями в генах *fas* и *fasl* и у детей с мутациями в *FAS* развиваются аутоиммунные заболевания с инфильтрацией лимфоцитами. У детей с мутациями в генах, кодирующих каспазу-8 или -10, которые являются генами, регулирующими последующие звенья сигнальных каскадов *FAS*, также наблюдаются аналогичные аутоиммунные заболевания. Болезни людей, в совокупности именуемые аутоиммунным лимфопролиферативным синдромом, являются редкими и представляют собой единственные известные примеры дефектов апоптоза, вызывающих аутоиммунные нарушения.

Из этого описания механизмов Т-клеточной толерантности должно быть ясно, что аутоантигены отличаются от чужеродных микробных антигенов по нескольким аспектам, которые определяют выбор между толерантностью, индуцированной первыми и активацией под действием последних** (рис. 9.8).

- Аутоантигены присутствуют в тимусе, где они индуцируют делецию и генерируют регуляторные Т-клетки; напротив, большинство микробных антигенов, как правило,

* Повышенная активность Т регуляторных клеток индуцируется опухолями для ингибции иммунного ответа, направленного против них. *Примеч. научн. ред.*

** Многие патогены способны активировать Т-регуляторные клетки, направленные на подавление иммунных реакций против них. *Примеч. научн. ред.*

не допускаются в тимус, поскольку обычно они захватываются на участках их проникновения и транспортируются в периферические лимфоидные органы (см. главу 3).

- Аутоантигены представляются покоящимися АПК (с дефицитом костимуляторов) в отсутствие врожденного иммунитета, тем самым содействуя индукции анергии или гибели Т-клеток или подавлению регуляторными Т-клетками. Напротив, микробы

вызывают врожденные иммунные реакции, которые приводят к экспрессии костимуляторов и цитокинов, способствующих пролиферации и дифференциации Т-клеток в эффекторные клетки.

- Аутоантигены присутствуют на протяжении всей жизни и поэтому могут вызывать длительное или повторяющееся привлечение ТКР, вновь способствуя анергии, апоптозу и развитию регуляторных Т-клеток.

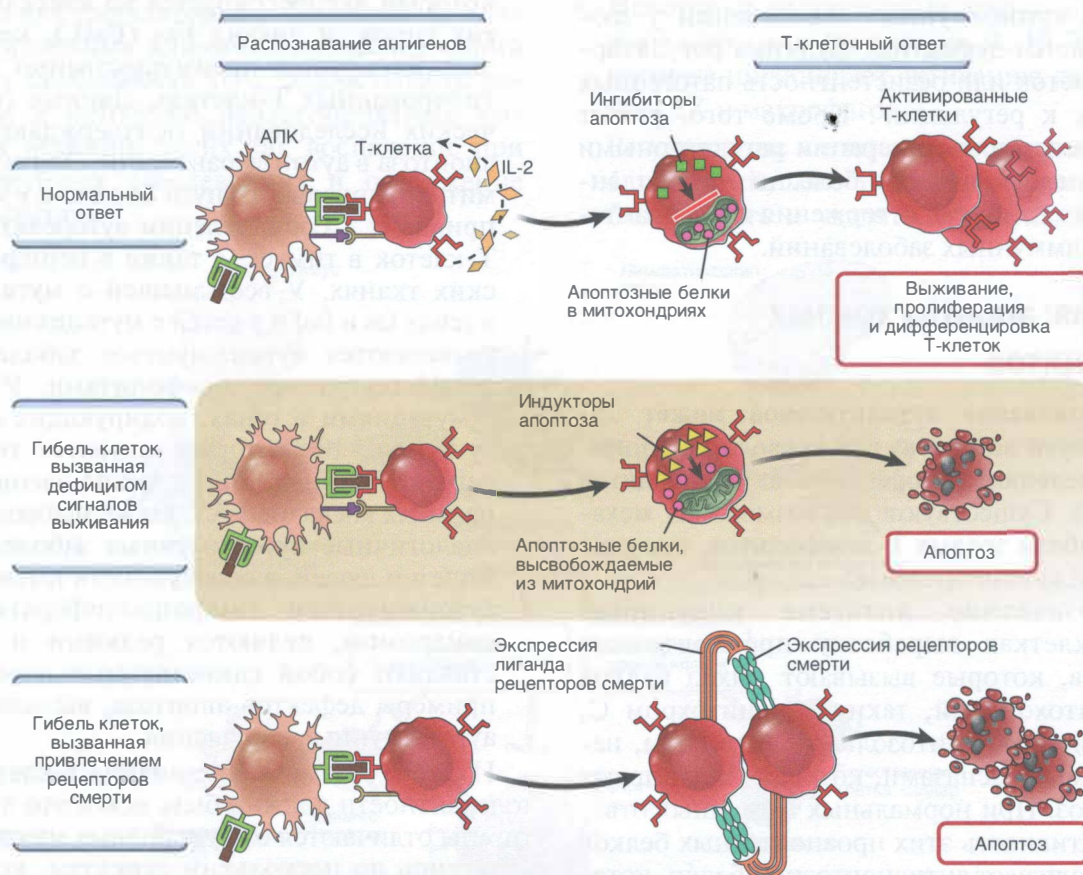


Рис. 9.7. Механизмы апоптоза Т-лимфоцитов.

Т-клетки отвечают на антигены, презентованные нормальными антиген-презентирующими клетками, посредством секреции интерлейкина-2, экспрессии антиапоптозных (способствующих выживанию) белков и прохождения пролиферации и дифференциации. Антиапоптозные белки предотвращают высвобождение медиаторов апоптоза из митохондрий. Распознавание аутоантигенов Т-клетками без костимуляции может привести к относительному дефициту внутриклеточных антиапоптозных белков, а избыток проапоптозных белков вызывает гибель клеток посредством индукции высвобождения медиаторов апоптоза из митохондрий [гибель в результате митохондриального (внутреннего) пути апоптоза]. Или же распознавание аутоантигенов может привести к экспрессии рецепторов смерти и их лигандов, таких как Fas и лиганд Fas (FasL), что ведет к их апоптозу

ТОЛЕРАНТНОСТЬ В-ЛИМФОЦИТОВ

Собственные полисахариды, липиды и нуклеиновые кислоты являются Т-независимыми антигенами, которые не распознаются Т-клетками. Эти антигены должны индуцировать толерантность В-лимфоцитов для предотвращения выработки антител. Аутоантигены могут не вызывать антительных ответов вследствие толерантности хелперных Т-клеток и В-клеток. Предполагают, что заболевания, ассоциированные с выработкой аутоантител, такие как СКВ, вызваны нарушением толерантности как В-лимфоцитов, так и хелперных Т-клеток.

Центральная В-клеточная толерантность

Когда незрелые В-лимфоциты высокоаффинно взаимодействуют с аутоантигенами в костном мозге, В-клетки либо изменяют специфичность

своих рецепторов (редактирование рецепторов), либо устраняются (делекция) (рис. 9.9).

Редактирование рецепторов. Незрелые В-клетки находятся на стадии созревания в костном мозге, когда они перестраивают гены Ig, экспрессируя IgM с тяжелой цепью и легкой цепью, и выключают гены *RAG*, которые кодируют рекомбиназу. Если эти В-клетки распознают аутоантигены в костном мозге, они могут повторно экспрессировать гены *RAG*, возобновить рекомбинацию генов легкой цепи и экспрессировать новую легкую цепь Ig (см. главу 4). Ген тяжелой цепи не может рекомбинировать, поскольку некоторые сегменты утрачиваются во время первоначальной рекомбинации. Новая легкая цепь связывается с ранее экспрессированной тяжелой цепью Ig, образуя новый антигенный рецептор, который больше не может распознавать аутоантиген. Этот процесс изменения специфичности рецептора, называемый редактированием

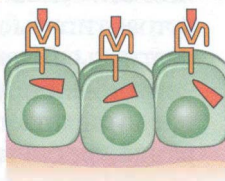

Характеристика антигена	Толерогенные аутоантигены	Иммуногенные чужеродные антигены
Локализация антигенов	 Ткань	 Микроб
Сопутствующая коstimуляция	Присутствие в генеративных органах (некоторых аутоантигенов) индуцирует негативную селекцию и другие механизмы центральной толерантности	Присутствие в крови и периферических тканях (большинства микробных антигенов) позволяет концентрироваться в периферических лимфоидных органах
Продолжительность воздействия антигена	Дефицит коstimуляторов может привести к анергии или апоптозу Т-клеток, развитию регуляторных Т-клеток и восприимчивости к подавлению регуляторными Т-клетками	Экспрессия коstimуляторов, обычно отмечаемая у микробов, способствует выживанию и активации лимфоцитов
	Длительная персистенция (на всем протяжении жизни); продолжительное привлечение ТКР может индуцировать анергию и апоптоз	Кратковременное воздействие микробного антигена отражает эффективный иммунный ответ

Рис. 9.8. Характеристики белковых антигенов, которые влияют на выбор между толерантностью и активацией Т-клеток.

На этом рисунке приведены некоторые характеристики собственных и чужеродных (например, микробных) белковых антигенов, определяющих, почему аутоантигены индуцируют толерантность, а микробные антигены стимулируют Т-клеточно-опосредованные иммунные ответы. ТКР — Т-клеточный рецептор

ем рецептора, уменьшает вероятность того, что потенциально вредоносные аутореактивные В-клетки покинут костный мозг. По имеющимся оценкам, от 25 до 50% зрелых В-клеток здорового индивида могут во время созревания подвергнуться редактированию рецепторов (нет данных о том, что редактированию рецепторов могут подвергнуться развивающиеся Т-клетки).

Делеция. Если редактирование терпит неудачу, незрелые В-клетки, которые сильно распознают аутоантигены, погибают в результате апоптоза. Этот процесс делеции аналогичен негативной селекции незрелых Т-лимфоцитов в тимусе. Как и в Т-клеточном компартменте, негативная селекция В-клеток элиминирует лимфоциты с высокоаффинными рецепторами многочисленных и, как правило, в значительной степени экспрессируемых мембранных и растворимых аутоантигенов.

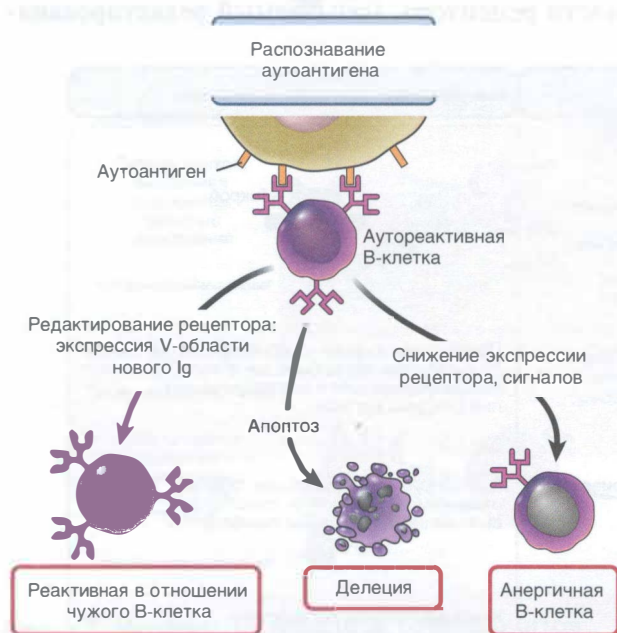


Рис. 9.9. Центральная толерантность незрелых В-лимфоцитов.

Незрелая В-клетка, которая распознает аутоантиген в костном мозге, изменяет антигенный рецептор (редактирование рецептора), погибает в результате апоптоза (негативная селекция, или делеция) либо снижает экспрессию антигенного рецептора и становится функционально невосприимчивой. Ig — иммуноглобулин

Анергия. Некоторые аутоантигены, такие как растворимые белки, могут быть распознаны в костном мозге с низкой авидностью. В-клетки, специфичные к этим антигенам, выживают, но экспрессия антигенных рецепторов снижается, и клетки становятся функционально невосприимчивыми (анергичными).

Периферическая В-клеточная толерантность

Зрелые В-лимфоциты, которые сталкиваются с аутоантигенами в периферических лимфоидных тканях, становятся не способными отвечать на этот антиген (рис. 9.10). Согласно одной из гипотез, если В-клетки распознают белковый антиген, но не получают помощь Т-клеток (в связи с тем, что Т-клетки элиминированы или толерантны), В-клетки становятся анергичными вследствие блокирования сигналов антигенного рецептора. Анергичные В-клетки могут покинуть лимфоидные фолликулы. Эти исключенные В-клетки погибают, поскольку они не получают необходимых для выживания стимулов. В-клетки, которые распознают аутоантигены на периферии, также могут подвергнуться апоптозу или же могут быть включены ингибирующие рецепторы В-клеток, что предотвращает их активацию. Как отмечалось ранее, регуляторные Т-клетки также содействуют толерантности В-клеток*.

ТОЛЕРАНТНОСТЬ К КОММЕНСАЛЬНЫМ МИКРОБАМ И ФЕТАЛЬНЫМ АНТИГЕНАМ

Прежде чем завершить обсуждение механизмов иммунологической толерантности, целесообразно рассмотреть два других типа антигенов, которые не являются аутоантигенами, но продуцируются клетками или тканями, к которым иммунная система должна быть толерантна. Это продукты комменсальных микробов, которые живут в симбиозе с людьми, и антигены плода отцовского происхождения.

* Обнаружена субпопуляция В-регуляторных клеток, обладающая способностью подавлять активность многих клеток, в то же время стимулировать Т регуляторные клетки. *Примеч. научн. ред.*

Сосуществование с этими антигенами зависит от множества тех же механизмов, которые используются для сохранения периферической толерантности к аутоантигенам.

Толерантность к комменсальным микробам в кишечнике и коже

Микробиота здоровых людей состоит приблизительно из 10^{14} бактерий и вирусов (подсчитано, что это примерно в 10 раз превышает количество ядросодержащих клеток человека, что побуждает микробиологов указать на то, что мы только на 10% люди, а на 90% — микробы!). Эти микробы обитают в ЖКТ и дыхательных путях, а также в коже и выполняют многие важные функции. Например, в кишечнике «нормальные» бактерии способствуют расщеплению и всасыванию питательных веществ и препятствуют чрезмерному росту потенциально вредных микроорганизмов. Зрелые лимфоциты в кишечнике способны распознавать микроорганизмы, но не реагируют на них, поэтому микробы не элиминируются, и не запускается неблагоприятное воспаление. В кишечнике неспособность здоровой иммунной системы реагировать на комменсальные микробы обуславливают несколько механизмов. К этим механизмам относятся избытие IL-10-продуцирующих регуляторных Т-клеток и необычное свойство ДК кишечника, состоящее в том, что сигналы некоторых TLR приводят скорее к ингибированию, нежели к активации*. Кроме того, многие комменсальные бактерии физически отделены от иммунной системы кишечника эпителием. Механизмы, которые поддерживают толерантность к комменсальным бактериям в коже, до конца не изучены.

Толерантность к фетальным антигенам

Эволюция плаценты у млекопитающих позволила плоду созревать до рождения, но создала проблему, состоящую в том, что у беременной матери должна сформироваться

* Комменсалы способны также непосредственно активировать Т-регуляторные клетки путем секреции определенных молекул. *Примеч. научн. ред.*

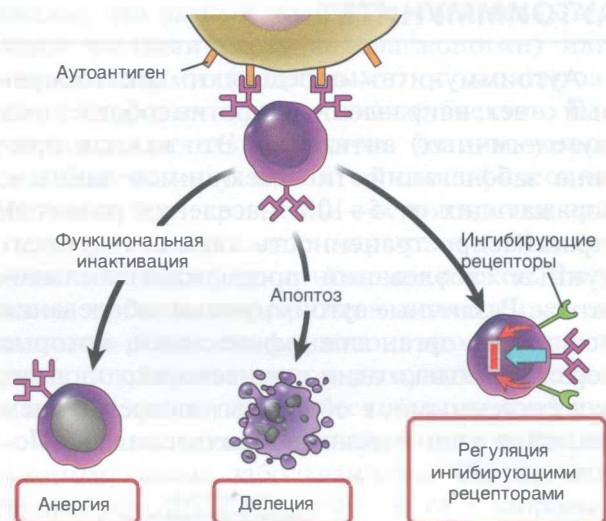


Рис. 9.10. Периферическая толерантность В-лимфоцитов.

Зрелая В-клетка, которая распознает аутоантиген без помощи Т-клетки, является функционально инактивированной и становится не способной отвечать на этот антиген (анергия) или погибает в результате апоптоза (делеция) либо ее активация подавляется привлечением ингибирующих рецепторов

роваться толерантность к отцовским антигенам, экспрессируемым плодом и являющимся чужеродными для матери. Одним из механизмов этой толерантности является формирование периферических FoxP3⁺ регуляторных Т-клеток, специфичных к этим отцовским антигенам. Действительно, в ходе эволюции млекопитающих формирование плаценты строго коррелировало со способностью к выработке стабильных периферических регуляторных Т-клеток. Неясно, наблюдается ли у женщин, страдающих невынашиванием беременности, нарушение выработки или сохранения этих регуляторных Т-клеток. К другим механизмам фетальной толерантности относятся исключение воспалительных клеток из беременной матки, плохое распознавание антигенов в плаценте и неспособность к выработке неблагоприятных, Th1-клеточных ответов здоровой беременной маткой.

Теперь, когда мы описали основные механизмы иммунологической толерантности, рассмотрим последствия сбоя ауто толерантности, а именно развитие аутоиммунитета.

АУТОИММУНИТЕТ

Аутоиммунитет определяют как иммунный ответ, направленный против собственных (аутологических) антигенов. Это важная причина заболеваний, по имеющимся данным, поражающих от 5–10% населения развитых стран. Распространенность тяжелых аутоиммунных заболеваний продолжает увеличиваться. Различные аутоиммунные заболевания могут быть органоспецифическими, которые поражают только один или несколько органов, или системными, с обширным повреждением тканей и клиническими проявлениями. По-

вреждения тканей при аутоиммунных заболеваниях могут быть вызваны антителами к аутоантигенам или Т-клетками, реактивными к аутоантигенам (см. главу 11).

Патогенез

Главными факторами развития аутоиммунитета являются наследование генов предрасположенности к болезни и триггеры окружающей среды, как, например, инфекции (рис. 9.11). Можно предположить, что гены предрасположенности интерферируют с путями ауто-толерантности и приводят к персистенции

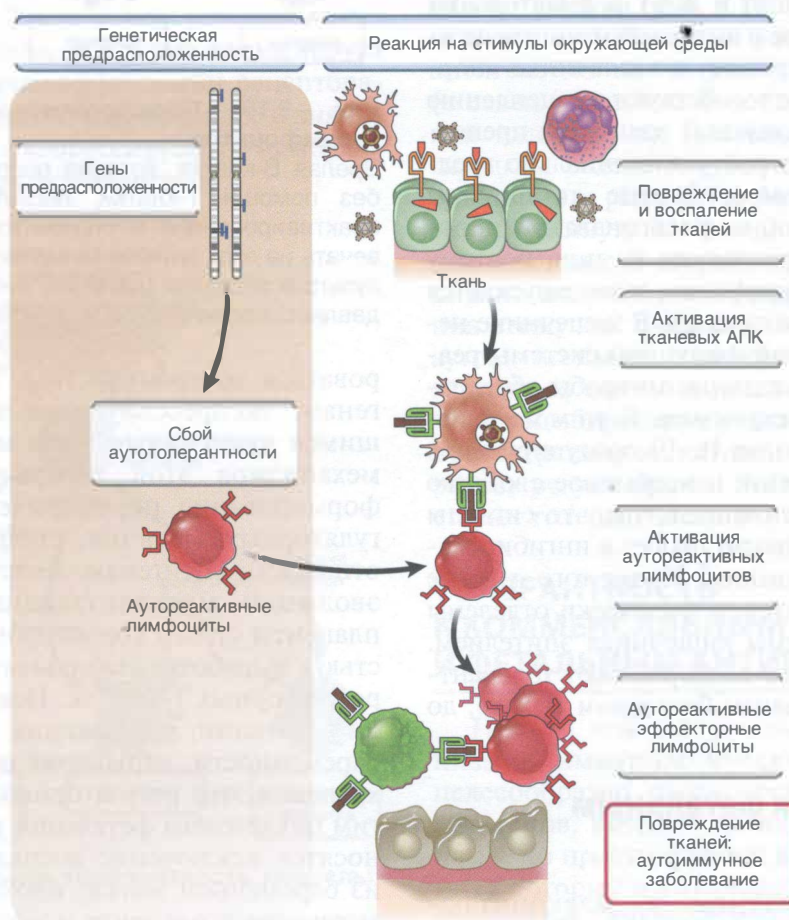


Рис. 9.11. Предполагаемые механизмы аутоиммунитета.

В этой предполагаемой модели органоспецифического Т-клеточно-опосредованного аутоиммунитета предрасположенность к аутоиммунитету могут обуславливать различные генетические локусы, возможно, посредством поддержания аутоотолерантности. Триггеры окружающей среды, такие как инфекции и другие воспалительные стимулы, способствуют притоку лимфоцитов в ткани и активации антиген-презентирующих клеток, а впоследствии — аутореактивных Т-клеток, что приводит к повреждению тканей

аутореактивных Т- и В-лимфоцитов. Стимуляторы окружающей среды могут вызвать повреждение и воспаление клеток и тканей и активировать эти аутореактивные лимфоциты, что приводит к формированию эффекторных Т-клеток и аутоантител, которые отвечают за аутоиммунное заболевание.

Несмотря на расширение наших знаний об иммунологических нарушениях, которые могут вызвать аутоиммунитет, нам все еще неизвестна этиология распространенных аутоиммунных заболеваний человека. Отсутствие полного понимания является следствием нескольких факторов: у людей аутоиммунные заболевания, как правило, являются неоднородными и мультифакториальными; аутоантигены, которые являются индукторами и мишенями аутоиммунных реакций, зачастую неизвестны; и заболевания могут клинически проявиться спустя продолжительное время после инициирования аутоиммунных реакций. Последние достижения, включая идентификацию ассоциированных с заболеваниями генов, и усовершенствованные методы изучения иммунных ответов у людей, вселяют надежду на разгадку механизмов аутоиммунитета.

Генетические факторы

Унаследованный риск большинства аутоиммунных заболеваний обусловлен множеством генных локусов, из которых наибольшая доля приходится на гены ГКГС. Если аутоиммунное заболевание развивается у одного из двух близнецов, это же заболевание с большей вероятностью разовьется у другого близнеца, чем у не связанного с ним родством члена общей популяции. Кроме того, это повышение частоты возникновения больше выражено у монозиготных (однойцевых) близнецов, чем у разнородных.

Эти данные доказывают важность генетики для предрасположенности к аутоиммунитету. Полногеномные исследования ассоциаций выявили некоторые распространенные вариации (полиморфизмы) генов, которые могут способствовать развитию различных аутоиммунных заболеваний. Новые данные предпо-

лагают, что разные полиморфизмы являются более частыми (предрасполагающими) или менее частыми (защитными) у пациентов, чем у здоровых контрольных субъектов. Вероятность отдельно взятого аутоиммунного заболевания у людей со специфическим HLA-аллелем в сравнении с вероятностью при отсутствии этого аллеля выражают в виде отношения шансов или отношения рисков. Важность этих полиморфизмов подчеркивается данными о том, что многие из них изменяют гены, задействованные в иммунных ответах, и один и тот же генетический полиморфизм может быть ассоциирован с несколькими аутоиммунными заболеваниями. Однако эти полиморфизмы часто отмечаются у здоровых индивидов, и индивидуальный вклад каждого из этих генов в развитие аутоиммунитета может быть очень небольшим, поэтому для того чтобы вызвать заболевание, необходима совокупность множества аллелей риска.

Многие аутоиммунные заболевания людей и инбредных животных связаны с конкретными аллелями ГКГС (рис. 9.12).

Связь между аллелями HLA и аутоиммунными заболеваниями людей была признана много лет тому назад и была одним из первых указаний на то, что Т-клетки играют важную роль при этих нарушениях (поскольку единственная известная функция молекул ГКГС заключается в презентации пептидных антигенов Т-клеткам). Частота возникновения многочисленных аутоиммунных заболеваний выше у индивидов, которые наследуют определенные аллели HLA, чем в общей популяции. Большинство этих ассоциаций с заболеваниями присущи аллелям HLA II класса (HLA-DR и HLA-DQ), вероятно, потому, что молекулы HLA II класса контролируют действие CD4⁺ Т-клеток, которые задействованы как в клеточно-опосредованных, так и в гуморальных иммунных ответах на белки, а также в регуляции иммунных ответов. Нужно отметить, что хотя HLA-аллель может увеличивать риск развития отдельных аутоиммунных заболеваний, HLA-аллель сам по себе не является причиной заболевания. Действительно, заболевание никогда не развивается

Заболевание	ГКГС	Отношение рисков
Анкилозирующий спондилит	HLA-B27	90
Ревматоидный артрит	HLA-DRB1*01/*04/*10	4–12
Сахарный диабет 1-го типа	HLA-DRB1*0301/0401	35
Вульгарная пузырчатка	HLA-DR4	14

Рис. 9.12. Связь аутоиммунных заболеваний с аллелями локуса главного комплекса гистосовместимости (ГКГС).

Семейные исследования и анализы групп сцепления указывают на более высокую вероятность развития некоторых аутоиммунных заболеваний у лиц, которые наследуют отдельные аллели лейкоцитарных антигенов человека (HLA), чем у лиц, у которых эти аллели отсутствуют (отношение шансов или отношение рисков). Приведены отдельные примеры ассоциаций HLA с заболеваниями. Например, у людей, имеющих аллель HLA-B27, риск развития анкилозирующего спондилита, аутоиммунного заболевания позвоночника, в 90–100 раз выше, чем у людей, негативных в отношении B27; при других заболеваниях отмечаются различные степени ассоциации с другими HLA-аллелями. Звездочки указывают на HLA-аллели, идентифицированные с помощью молекулярного типирования (на основе ДНК), а не с помощью устаревших серологических методов (с применением антител)

у подавляющего большинства людей с унаследованным HLA-аллелем, который несет повышенный риск заболевания. Несмотря на очевидную связь аллелей ГКГС с несколькими аутоиммунными заболеваниями, остается неясным, как эти аллели способствуют развитию заболеваний. Некоторые гипотезы заключаются в том, что определенные аллели ГКГС могут быть особенно эффективными при презентации патогенных аутоантигенов аутореактивным Т-клеткам, или что они неэффективны при представлении некоторых

аутоантигенов в тимусе, что приводит к нарушению негативной селекции Т-клеток.

Полиморфизмы в не-HLA-генах ассоциированы с различными аутоиммунными заболеваниями и могут способствовать сбою ауто толерантности или аномальной активации лимфоцитов (рис. 9.13, А). Были описаны многие такие генетические варианты, ассоциированные с заболеваниями:

- полиморфизмы в гене, кодирующем тирозинфосфатазу RPTN22 (протеин тирозинфосфатазу N22), могут привести к не-

Рис. 9.13. Роль не-ГКГС генов в аутоиммунитете.

А. Выбранные примеры вариантов (полиморфизмов) генов, несущих предрасположенность к аутоиммунным заболеваниям, но по отдельности оказывают незначительный эффект или не оказывают его вовсе. Б. Примеры генов, мутации которых приводят к аутоиммунитету. Это редкие примеры аутоиммунных заболеваний с менделевским наследованием. Картина наследования при разных заболеваниях варьирует. APS-1 является аутосомно-рецессивным заболеванием, и у большинства пациентов для развития заболевания оба аллеля гена (*AIRE*) должны быть аномальными. IPEX является X-сцепленным, поэтому мутации одного аллеля гена (*FOXP3*) достаточно, чтобы вызвать дефект у мальчиков. ALPS является аутосомно-доминантным заболеванием с высоковариабельной пенетрантностью, поскольку FAS и FASL являются тримерными белками, и мутации в одном из аллелей какого-либо из генов приводят к снижению экспрессии интактных тримеров. Заболевание, вызванное мутациями CTLA4, также является аутосомно-доминантным, возможно, потому что мутация в одном из аллелей снижает экспрессию белка в достаточной степени, чтобы нарушить его функцию. ВЗК — воспалительное заболевание кишечника; IL — интерлейкин

контролируемой активации как В-, так Т-клеток и ассоциированы с многочисленными аутоиммунными заболеваниями, включая ревматоидный артрит, СКВ и сахарный диабет 1-го типа;

- варианты цитоплазматического микробного сенсора врожденного иммунитета NOD-2, которые вызывают снижение сопротивляе-

мости кишечным микробам, ассоциированы с болезнью Крона, воспалительного заболевания кишечника в некоторых этнических популяциях;

- другие полиморфизмы, ассоциированные со множеством аутоиммунных заболеваний, включают гены, кодирующие α -цепь рецептора IL-2 (CD25), которые, как счи-

А Гены, которые могут способствовать генетически зависимыми аутоиммунным заболеваниям		
Гены	Ассоциация с заболеванием	Механизм
PTPN22	Ревматоидный артрит, некоторые другие	Аномальная регуляция тирозинфосфатазой селекции и активации Т-клеток?
NOD2	Болезнь Крона	Дефектная резистентность или аномальные ответы на кишечные микробы?
IL23R	ВЗК, псориаз, анкилозирующий спондилит	Компонент рецептора IL-23, роль в формировании и сохранении Th17-клеток
CTLA4	Диабет 1-го типа, ревматоидный артрит	Ингибирующие рецепторы Т-клеток, эффекторные молекулы регуляторных Т-клеток
CD25 (IL-2R)	Рассеянный склероз, диабет 1-го типа и др.	Аномалии эффекторных и/или регуляторных Т-клеток?
C2, C4 (белки комплемента)	СКВ	Дефекты клиренса иммунных комплексов или толерантности В-клеток?
FCGR2B (FCγRIIb)	СКВ	Дефектное ингибирование В-клеток по типу обратной связи

Б Дефекты отдельных генов, которые вызывают аутоиммунитет (менделевские заболевания)		
Гены	Связь с заболеванием	Механизм
Ген <i>AIRE</i>	Аутоиммунный полиэндокринный синдром (APS-1)	Снижение экспрессии антигенов периферической ткани в тимусе, приводящее к нарушению элиминации аутореактивных Т-клеток
CTLA4	Аутосомно-доминантный синдром иммунной дисрегуляции	Нарушение функции регуляторных Т-клеток, приводящее к потере гомеостаза В- и Т-клеток
FOXP3	Иммунная дисрегуляция, Х-сцепленная полиэндокринопатия и энтеропатия (IPEX)	Дефицит регуляторных Т-клеток
FAS	Аутоиммунный лимфопролиферативный синдром (ALPS)	Дефектный апоптоз аутореактивных Т- и В-клеток на периферии

тают, влияют на баланс эффекторных и регуляторных Т-клеток; рецептор цитокина IL-23, способствующий развитию провоспалительных Th17-клеток; и CTLA-4, ключевой ингибирующий рецептор Т-клеток, который рассматривался выше.

Любопытно, что многие из этих полиморфизмов находятся в регуляторных областях генов (промоторах и энхансерах), а не в кодирующих областях, что указывает на то, что они влияют на экспрессию генов. Некоторые редкие аутоиммунные заболевания являются менделевскими по происхождению, вызываемыми мутациями в отдельных генах с высокой пенетрантностью, и приводят аутоиммунитету у большинства индивидов, которые наследуют эти мутации, хотя картина наследования варьирует. К этим генам, упомянутым выше, относятся *AIRE*, *FOXP3*, *FAS* и *CTLA4* (см. рис. 9.13, Б). Мутации в этих генах оказались важны для идентификации ключевых молекул и путей, задействованных в ауто толерантности.

Однако эти менделевские формы аутоиммунитета встречаются чрезвычайно редко, а распространенные аутоиммунные заболевания не вызваны мутациями ни в каком из этих известных генов.

Роль инфекций и других воздействий окружающей среды

Инфекции могут активировать аутореактивные лимфоциты, тем самым запуская развитие аутоиммунных заболеваний. Уже много лет клиницисты признают, что иногда клиническим проявлениям аутоиммунитета предшествуют инфекционные предвестники. Эта ассоциация между инфекциями и аутоиммунным поражением тканей была формально установлена в животных моделях. Инфекции могут содействовать аутоиммунитету несколькими способами (рис. 9.14):

- инфекция ткани может индуцировать локальный врожденный иммунный ответ, который может привести к увеличению выработки костимуляторов и цитокинов

тканевыми АПК. Эти активированные тканевые АПК могут оказаться способными к стимуляции аутореактивных Т-клеток, которые сталкиваются с аутоантигенами в ткани. Иными словами, инфекция может разрушить Т-клеточную толерантность и вызвать активацию аутореактивных лимфоцитов. Это может привести к заболеванию, если происходит у людей, которые генетически уже подвержены риску развития аутоиммунитета. Одним из цитокинов, продуцируемых при врожденных иммунных ответах на вирусы, является IFN I типа (IFN α/β). Избыточная выработка IFN I типа ассоциирована с развитием нескольких аутоиммунных заболеваний, в первую очередь, волчанки. Он может активировать АПК или лимфоциты, но не до конца изучено, что стимулирует его выработку и как он содействует развитию аутоиммунитета;

- некоторые патогенные микробы могут экспрессировать пептидные антигены, которые схожи с аутоантигенами и перекрестно реагируют с ними. Иммунные ответы на эти микробные пептиды могут привести к иммунной атаке против аутоантигенов. Подобные перекрестные реакции между микробными антигенами и аутоантигенами называются молекулярной мимикрией. Хотя вклад молекулярной мимикрии в развитие аутоиммунитета привлекает иммунологов, ее реальная значимость в развитии аутоиммунных заболеваний остается неизвестной. При некоторых нарушениях антитела, продуцируемые против микробных белков, связываются с собственными белками. Например, при ревматической лихорадке, которая была довольно распространенным заболеванием до того, как начали широко использоваться антибиотики, антитела к стрептококкам перекрестно реагируют с антигеном миокарда и вызывают заболевание сердца;
- врожденный ответ на инфекции может изменить химическую структуру аутоан-

тигенов. Например, некоторые периодонтальные бактериальные инфекции ассоциированы с ревматоидным артритом. Можно предположить, что воспалительные ответы на эти бактерии приводят к ферментативному превращению аргининов собственных белков в цитруллины, а цитруллинированные белки распознаются как чужие и вызывают адаптивные иммунные ответы;

- инфекции могут также повреждать ткани и высвобождать антигены, которые в нор-

ме изолированы от иммунной системы. Например, некоторые секвестрированные антигены (например, в семенниках и глазах) в норме невидимы для иммунной системы и игнорируются. Высвобождение этих антигенов (например, при травме или инфекции) может инициировать иммунную реакцию против этой ткани;

- количество и состав нормальных комменсальных микробов кишечника, кожи и других участков (микробиота) также может повлиять на здоровье иммунной системы

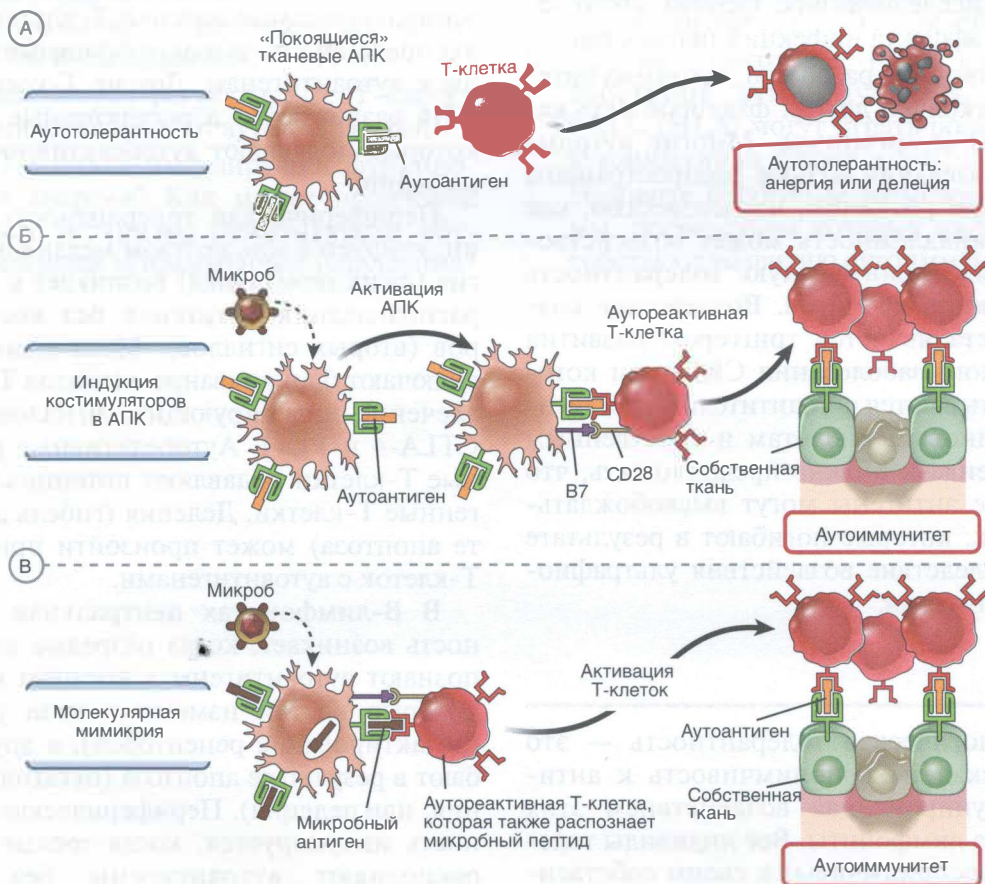


Рис. 9.14. Механизмы, посредством которых микробы могут спровоцировать аутоиммунитет.

А. В норме соединение зрелых Т-клеток с аутоантигенами, представленными тканевыми антиген-презентирующими клетками, приводит к периферической толерантности. Б. Микробы могут активировать антиген-презентирующие клетки для экспрессии костимуляторов, и когда эти антиген-презентирующие клетки презентруют аутоантигены, специфические Т-клетки скорее активируются, нежели приобретают толерантность. В. Некоторые микробные антигены могут перекрестно реагировать с аутоантигенами (мимикрия). Поэтому иммунные ответы, инициированные микробами, могут стать направленными на собственные клетки и собственные ткани. На этом рисунке проиллюстрированы концепции их приложения к Т-клеткам. Молекулярная мимикрия может также распространяться на аутореактивные В-лимфоциты

и сохранение ауто толерантности. Эта возможность вызвала значительный интерес, но нормальные вариации микробиоты человека, связанные с воздействием окружающей среды и рациона, затрудняют определение зависимости между отдельными микробами и развитием аутоиммунных заболеваний. Как ни парадоксально, некоторые инфекции, по-видимому, обеспечивают защиту от аутоиммунных заболеваний. Этот вывод основан на эпидемиологических данных и ограниченных экспериментальных исследованиях. Основа этого защитного эффекта инфекций неизвестна*.

Способствовать развитию аутоиммунитета могут несколько других факторов окружающей среды и организма. Многие аутоиммунные заболевания больше распространены у женщин, чем у мужчин, но неизвестно, как половая принадлежность может воздействовать на иммунологическую толерантность и активацию лимфоцитов. Воздействие солнечного света является триггером развития аутоиммунного заболевания СКВ, при котором вырабатываются аутоантитела к собственным нуклеиновым кислотам и собственным нуклеопротеидам. Можно предположить, что эти ядерные антигены могут высвобождаться из клеток, которые погибают в результате апоптоза вследствие воздействия ультрафиолетового излучения.

РЕЗЮМЕ

Иммунологическая толерантность — это специфическая невосприимчивость к антигенам, индуцированная воздействием этих антигенов на лимфоциты. Все индивиды толерантны (невосприимчивы) к своим собственным антигенам (аутоантигенам). Толерантность к антигенам может быть индуцирована введением этих антигенов особыми способами, и эта стратегия может быть эффективной при лечении иммунологических заболеваний и предотвращении отторжения трансплантата.

* Такая ситуация связана со способностью патогенов индуцировать работу Т-рег. *Примеч. научн. ред.*

Центральная толерантность индуцируется в незрелых лимфоцитах, которые сталкиваются с антигенами в генеративных лимфоидных органах. Периферическая толерантность возникает в результате распознавания антигенов зрелыми лимфоцитами в периферических тканях**.

Центральная толерантность Т-клеток возникает в результате распознавания антигенов в тимусе в связи с избытком антигенов и высокой аффинностью ТКР. Некоторые из этих аутореактивных Т-клеток погибают (негативная селекция), тем самым элиминируются потенциально самые опасные Т-клетки, которые экспрессируют высокоаффинные рецепторы к аутоантигенам. Другие Т-клетки линии CD4 развиваются в регуляторные Т-клетки, которые подавляют аутореактивность на периферии.

Периферическая толерантность Т-клеток индуцируется множеством механизмов. Анергия (функциональная) возникает в результате распознавания антигенов без костимуляторов (вторых сигналов). Механизмы анергии включают блокирование сигналов ТКР и привлечение ингибирующих сигналов, молекул CTLA-4 и PD-1. Аутореактивные регуляторные Т-клетки подавляют потенциально патогенные Т-клетки. Делеция (гибель в результате апоптоза) может произойти при контакте Т-клеток с аутоантигенами.

В В-лимфоцитах центральная толерантность возникает, когда незрелые клетки распознают аутоантигены в костном мозге. Некоторые клетки изменяют свои рецепторы (редактирование рецепторов), а другие погибают в результате апоптоза (негативная селекция, или делеция). Периферическая толерантность индуцируется, когда зрелые В-клетки распознают аутоантигены без помощи Т-клеток, что приводит к анергии и гибели В-клеток или к привлечению ингибирующих рецепторов.

** В частности, к этому приводит способность дендритных клеток при презентации антигенов индуцировать дифференцировку Т-рег, обладающих иммуносупрессивным действием. *Примеч. научн. ред.*

Аутоиммунные заболевания возникают в результате сбоя ауто толерантности. Аутоиммунитету способствует множество факторов, включая наследование генов предрасположенности и триггеры окружающей среды, такие как инфекции.

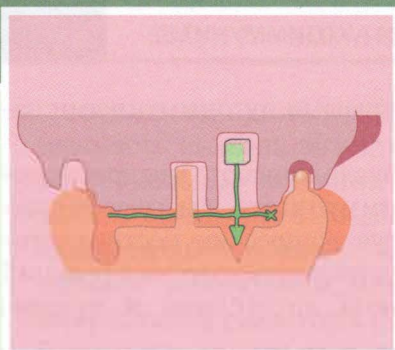
Развитию аутоиммунитета способствуют многие гены. Самые сильные ассоциации существуют между генами HLA и различными

Т-клеточно-зависимыми аутоиммунными заболеваниями.

Инфекции обуславливают предрасположенность к аутоиммунитету, вызывая воспаления и стимулируя экспрессию костимуляторов, а также вследствие перекрестных реакций между микробными антигенами и аутоантигенами.

ВОПРОСЫ ДЛЯ ОБСУЖДЕНИЯ

1. Что такое иммунологическая толерантность? Почему она важна?
2. Как центральная толерантность индуцируется в Т- и В-лимфоцитах?
3. Где развиваются регуляторные Т-клетки и как они защищают от аутоиммунитета?
4. Как в Т-клетках индуцируется функциональная анергия? Как может произойти сбой этого механизма толерантности, обуславливающий аутоиммунные нарушения?
5. Назовите механизмы, которые предотвращают иммунные ответы, направленные против комменсальных микробов и плода.
6. Назовите некоторые гены, которые способствуют аутоиммунитету. Как гены ГКГС (HLA) могут играть роль в развитии аутоиммунных заболеваний?
7. Назовите некоторые возможные механизмы, посредством которых инфекции способствуют развитию аутоиммунитета.



Иммунология опухолей и трансплантация *Иммунные реакции на раковые и нормальные чужеродные клетки*

ПЛАН ГЛАВЫ

Иммунные ответы, направленные против опухолей	243	Иммунные ответы, направленные против трансплантатов	256
Опухолевые антигены	244	Трансплантационные антигены.....	257
Иммунные механизмы отторжения опухолей	246	Индукция иммунных ответов против трансплантатов.....	259
Уклонение опухолей от иммунных ответов.....	248	Иммунные механизмы отторжения трансплантатов.....	261
Иммунотерапия рака	249	Предотвращение и лечение отторжения трансплантатов.....	263
<i>Пассивная иммунотерапия моноклональными антителами</i>	249	Трансплантация клеток крови и гемопоэтических стволовых клеток.....	265
<i>Адаптивная Т-клеточная терапия</i>	250	Резюме	267
<i>Блокада иммунных контрольных точек</i>	252	Вопросы для обсуждения	268
<i>Стимуляция противоопухолевых иммунных ответов организма с помощью вакцинации опухолевыми антигенами</i>	254		

Рак и трансплантация органов — это две ситуации, при которых иммунный ответ на человеческие клетки, которые генетически не совпадают с нормальными собственными клетками, имеет важные клинические последствия. Для того чтобы развиваться, раковым клеткам необходимо ускользнуть от иммунитета организма, и эффективные методы усиления иммунных ответов пациентов на опухоли, называемые иммунотерапией рака, преобразили клиническую онкологию. При трансплантации органов ситуация прямо противоположная: иммунные ответы, направленные против тканей, пересаженных от других людей, являются основным препятствием для успешной трансплантации, и подавление этих ответов является основным направлением трансплантационной медицины. Ввиду важности им-

мунной системы в ответах организма на опухоли и трансплантаты, иммунология опухолей и трансплантационная иммунология превратились в отдельные дисциплины, в рамках которых ученые и клиницисты совместно решают фундаментальные и клинические вопросы. У иммунных ответов, направленных против опухолей и трансплантатов, есть несколько общих характеристик. Это ситуации, при которых иммунная система отвечает не на микробы, как она делает обычно, а на неинфекционные клетки, которые воспринимаются в качестве чужеродных. Антигены, маркирующие опухоли и трансплантаты как чужеродные, могут экспрессироваться практически в клетках любого типа, которые являются мишенью злокачественного перерождения, или пересаживаются от одного индивида к друго-

му. Поэтому иммунные ответы против опухолей и трансплантатов могут быть направлены на разнообразные типы клеток. Кроме того, иммунная система использует один и тот же основной механизм — активацию ЦТЛ — для киллинга как опухолевых клеток, так и клеток тканевых трансплантатов.

В этой главе мы уделим основное внимание следующим вопросам.

- Что представляют собой антигены опухолей и тканевых трансплантатов, которые распознаются иммунной системой в качестве чужеродных?
- Как иммунная система распознает опухоли и трансплантаты и реагирует на них?
- Как можно управлять иммунными ответами на опухоли и трансплантаты с целью усиления отторжения опухолей и ингибирования отторжения трансплантатов?

Вначале рассмотрим иммунологию опухолей, а затем — трансплантационную иммунологию и обозначим принципы, общие для обеих.

ИММУННЫЕ ОТВЕТЫ, НАПРАВЛЕННЫЕ ПРОТИВ ОПУХОЛЕЙ

Более 100 лет назад ученые предположили, что физиологическая функция адаптивной иммунной системы заключается в предотвращении чрезмерного роста трансформированных клеток и в разрушении этих клеток до того, как они станут опасными опухолями. Контроль и элиминация злокачественных клеток иммунной системой называется **иммунологическим надзором** за опухолями. Несколько научных доказательств поддерживают идею о том, что иммунологический надзор за опухолями важен для предотвращения роста опухолей (рис. 10.1). Однако тот факт, что распространенные злокачественные опухоли развиваются у иммунокомпетентных индивидов, указывает на то, что иммунитет к опухоли часто не в состоянии предотвратить рост опухоли или легко подавляется быстро растущими опухолями. Кроме того, в настоящее время биологи считают способность ускользать от уничтожения иммунной системой фундаментальной харак-

Доказательство	Закключение
Лимфоцитарные инфильтраты вокруг некоторых опухолей и увеличение дренирующих лимфатических узлов коррелируют с благоприятным прогнозом	Иммунный ответ против опухолей ингибирует рост опухолей
Трансплантаты опухолей между сингенными животными отторгаются и тем быстрее, если животные ранее подвергались воздействию опухолей; иммунитет к опухолевым трансплантатам может быть переносом лимфоцитами опухоленосущего животного	Отторжению опухолей свойственны особенности адаптивного иммунитета (специфичность, память), и оно опосредовано лимфоцитами
У индивидов с иммунодефицитом отмечается повышение частоты возникновения некоторых типов опухолей	Иммунная система защищает от роста опухолей
Терапевтическая блокада ингибирующих рецепторов Т-клеток, таких как PD-1 и CTLA-4, приводит к ремиссии опухоли	Опухоли уклоняются от иммунологического надзора частично посредством использования ингибирующих рецепторов Т-клеток

Рис. 10.1. Доказательства, подтверждающие концепцию о том, что иммунная система реагирует против опухолей.

Несколько клинических и экспериментальных данных указывают на то, что защита против опухолей опосредована реакциями адаптивной иммунной системы. CTLA-4 — ассоциированный с цитотоксичными Т-лимфоцитами белок 4; PD-1 — белок 1 запрограммированной смерти клетки

теристикой (ключевым фенотипическим признаком) рака. Это привело к росту понимания того, что при иммунном ответе на опухоли часто преобладает толерантность или регуляция, а не эффективный иммунитет. Область иммунологии опухолей сконцентрирована на определении типов опухолевых антигенов, на которые реагирует иммунная система, понимании характера иммунных ответов на опухоли и механизмов, посредством которых опухоли ускользают от них, а также на разработке стратегий максимального усиления противоопухолевого иммунитета.

Опухолевые антигены

Злокачественные опухоли экспрессируют различные типы молекул, которые могут распознаваться иммунной системой в качестве чужеродных антигенов (рис. 10.2). Белковые антигены, которые вызывают ответы ЦТЛ, являются самыми релевантными для защитного противоопухолевого иммунитета. Для того чтобы их распознали CD8⁺ ЦТЛ, эти опухолевые антигены должны присутствовать в цитозоле опухолевых клеток. Опухолевые антигены, которые вызывают иммунные ответы, можно подразделить на несколько групп:

- неоантигены, кодируемые случайно мутировавшими генами. Недавно проведенное секвенирование геномов опухолей показало, что распространенные опухоли человека имеют большое количество мутаций в разнообразных генах, что отражает генетическую нестабильность злокачественных клеток. Обычно эти мутации не играют никакой роли в онкогенезе и называются мутациями-пассажирами. Многие из этих мутаций приводят к экспрессии мутировавших белков, называемых неоантигенами, поскольку являются вновь экспрессируемыми в опухолевых клетках, а не в нормальных клетках, из которых происходит опухоль. Поскольку Т-клетки распознают только пептиды, связанные с молекулами ГКГС, мутировавшие опухолевые белки могут быть распознаны только в том случае, если пептиды, несущие мутировавшие
- аминокислотные последовательности, смогут связаться с аллелями ГКГС пациентов. Опухолевые неоантигены не могут индуцировать толерантность, поскольку они не присутствуют в нормальных клетках и являются самыми распространенными мишенями опухолеспецифичных адаптивных иммунных ответов. Действительно, при раке человека количество этих мутаций коррелирует с силой вырабатываемых пациентами противоопухолевых иммунных ответов и эффективностью иммунотерапии, которая усиливает эти ответы. В экспериментальных опухолях, индуцированных химическими канцерогенами или облучением, опухолевые антигены также являются преимущественно случайными мутантами или нормальными клеточными белками;
- продукты онкогенов и мутировавшие гены-супрессоры опухоли. Некоторые опухолевые антигены являются продуктами мутаций, называемых драйверными мутациями в генах, которые участвуют в процессе злокачественного перерождения. Драйверные мутации, которые кодируют опухолевые антигены, могут быть аминокислотными заменами, делециями или новыми последовательностями, сформированными транслокациями генов; все они могут распознаваться в качестве чужеродных;
- абберрантно экспрессируемые или сверхэкспрессируемые структурно нормальные белки. В некоторых опухолях человека антигены, которые вызывают иммунные ответы, являются нормальными (немутировавшими белками), экспрессия которых в опухолях дисрегулирована, иногда вследствие таких эпигенетических изменений, как деметилирование промоторов в генах, кодирующих эти белки, а иногда в результате амплификации генов. Не предполагается, что эти структурно нормальные аутоантигены вызывают иммунные ответы, но их абберрантной экспрессии может быть достаточно для того, чтобы они стали иммуногенными. Например, собственные белки,

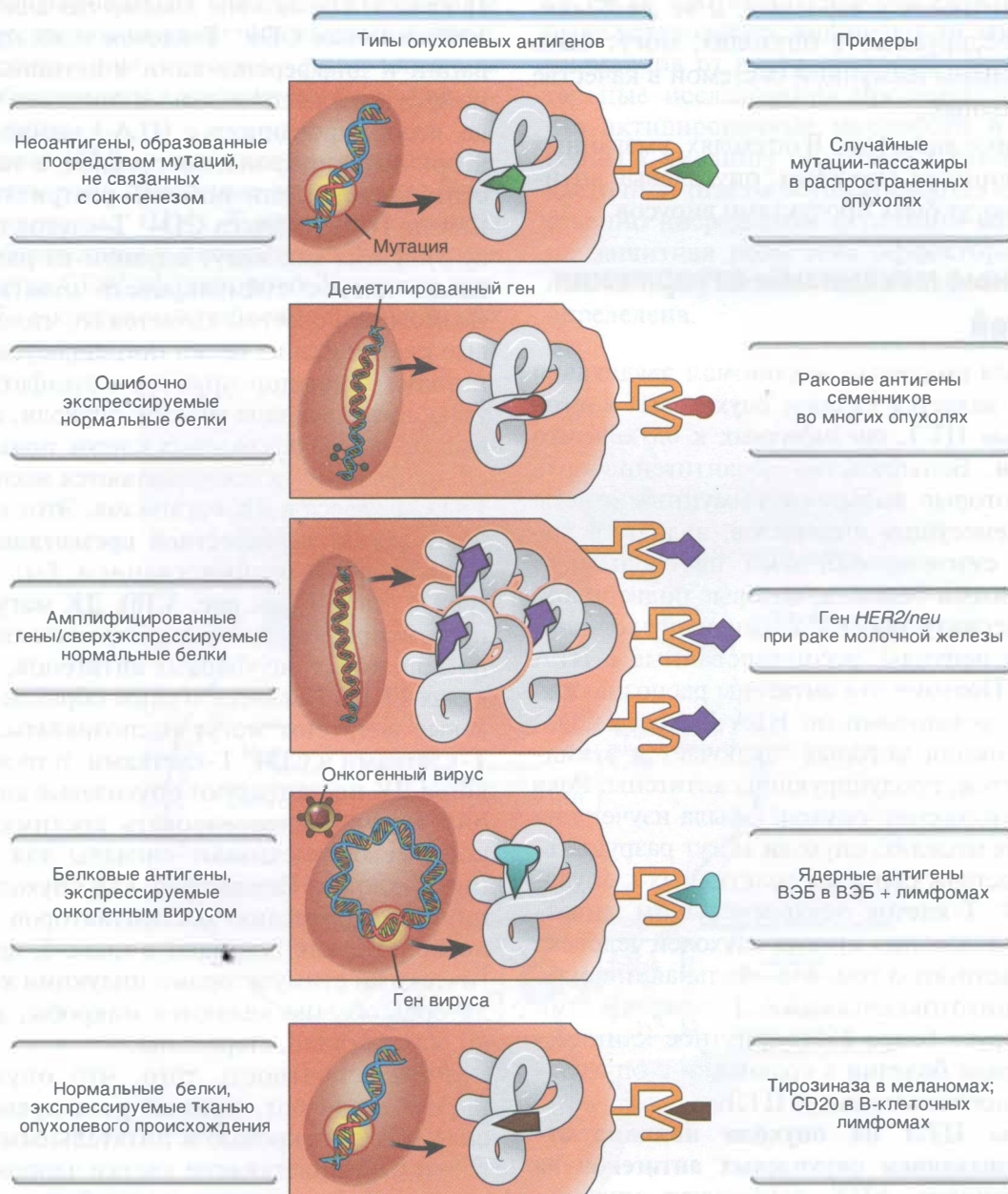


Рис. 10.2. Типы опухолевых антигенов, распознаваемых Т-клетками.

Опухолевые антигены, которые распознаются опухоль-специфичными CD8⁺ Т-клетками, могут быть мутировавшими формами различных собственных белков, не способствующими злокачественному характеру опухоли; продуктами онкогенов или генов-супрессоров опухоли; собственными белками, экспрессия которых увеличивается в опухолевых клетках; и продуктами онкогенных опухолей. Раковые антигены семенников — это белки, которые в норме экспрессируются в семенниках, а также в некоторых опухолях. Опухолевые антигены могут быть также распознаны CD4⁺ Т-клетками, но о роли, которую играют CD4⁺ Т-клетки в иммунитете к опухолям, известно меньше. ВЭБ — вирус Эпштейна-Барр

которые экспрессируются только в эмбриональных тканях, не могут индуцировать толерантность у взрослых, и те же белки, экспрессируемые в опухолях, могут быть распознаны иммунной системой в качестве чужеродных;

- вирусные антигены. В опухолях, вызванных онкогенными вирусами, опухолевые антигены могут быть продуктами вирусов.

Иммунные механизмы отторжения опухолей

Главным иммунным механизмом эрадикации опухолей является киллинг опухолевых клеток с помощью ЦТЛ, специфичных к опухолевым антигенам. Большинство неоантигенов опухолей, которые вызывают иммунные ответы у опухоленесущих индивидов, являются эндогенно синтезированными цитозольными или ядерными белками, которые подвергаются процессингу протеасомами и представляются как пептиды, ассоциированные с HLA I класса. Поэтому эти антигены распознаются рестриктированными по HLA I класса $CD8^+$ ЦТЛ, функция которых заключается в киллинге клеток, продуцирующих антигены. Роль ЦТЛ в отторжении опухолей была изучена на животных моделях: опухоли могут разрушаться посредством переноса реактивных к опухолям $CD8^+$ Т-клеток опухоленесущим животным. Исследования многих опухолей человека свидетельствуют о том, что обильная инфильтрация цитотоксическими Т-лимфоцитами прогнозирует более благоприятное клиническое течение болезни в сравнении с опухолями с немногочисленными ЦТЛ.

Ответы ЦТЛ на опухоли инициируются распознаванием опухолевых антигенов на АПК организма. АПК поглощают опухолевые клетки или их антигены и презентуют антигенные детерминанты наивным $CD8^+$ Т-клеткам в дренирующих лимфатических узлах (рис. 10.3). Опухоли могут возникнуть практически из ядросодержащих клеток любой ткани, и, подобно всем ядросодержащим клеткам, они, как правило, экспрессируют

молекулы HLA I класса, но зачастую не экспрессируют костимуляторы и молекулы HLA II класса. Однако мы знаем, что для активации наивных $CD8^+$ Т-клеток и их пролиферации и дифференциации в активные ЦТЛ, необходимо распознавание антигена (пептида, ассоциированного с HLA I класса) на ДК вторичных лимфоидных органов, а также костимуляция и/или помощь рестриктированных по HLA II класса $CD4^+$ Т-клеток (см. главу 5). Тогда как могут опухоли из различных типов клеток стимулировать ответы ЦТЛ? Возможным ответом является то, что опухолевые клетки или их белки поглощаются ДК организма, транспортируются в лимфатические узлы, дренирующие участок опухоли, а белковые антигены опухолевых клеток подвергаются процессингу и представляются молекулами ГКГС I класса в ДК организма. Этот процесс, называемый **перекрестной презентацией**, или перекрестным праймированием, был рассмотрен в главе 3 (см. рис. 3.16). ДК могут также презентировать пептиды, происходящие из поглощенных опухолевых антигенов, в молекулах ГКГС II класса. Таким образом, опухолевые антигены могут распознаваться $CD8^+$ Т-клетками и $CD4^+$ Т-клетками. В то же время когда ДК презентуют опухолевые антигены, они могут экспрессировать костимуляторы, которые обеспечивают сигналы для активации Т-клеток. Неизвестно, как опухоли индуцируют экспрессию костимуляторов в АПК, поскольку, как показано в главе 5, физиологическими стимуляторами индукции костимуляторов обычно являются микробы, а опухоли, как правило, стерильны.

Есть вероятность того, что опухолевые клетки погибают, если их рост превосходит снабжение их кровью и питательными веществами, а прилегающие клетки здоровой ткани могут повреждаться и погибать под влиянием инвазивной опухоли. Эти погибающие клетки высвобождают продукты (молекулярные паттерны, ассоциированные с повреждением; см. главу 2), которые стимулируют врожденные ответы. Активация АПК для экспрессии костимуляторов является частью этих ответов.

После дифференцировки наивных $CD8^+$ Т-клеток в эффекторные ЦТЛ, способные снова мигрировать на участок роста опухоли и осуществлять киллинг опухолевых клеток, экспрессирующих соответствующие антигены без необходимости в костимуляции или помощи Т-клеток.

Помимо ЦТЛ, в отторжении опухолей могут играть роль иммунные механизмы. Противоопухолевые $CD4^+$ Т-клеточные ответы были обнаружены у пациентов, а увеличение количества $CD4^+$ эффекторных Т-клеток, особенно Th1-клеток, в опухолевых инфильтратах

ассоциировано с благоприятным прогнозом. У некоторых пациентов с раком обнаруживаются также противоопухолевые антитела, но не было установлено, защищают ли эти антитела индивидов от роста опухолей*. Экспериментальные исследования продемонстрировали, что активированные макрофаги и NK способны к киллингу опухолевых клеток, а Th1-клеточные ответы осуществляются преимущественно посредством активации макрофагов, но защитная роль этих эффекторных механизмов у опухоленесущих пациентов точно не определена.

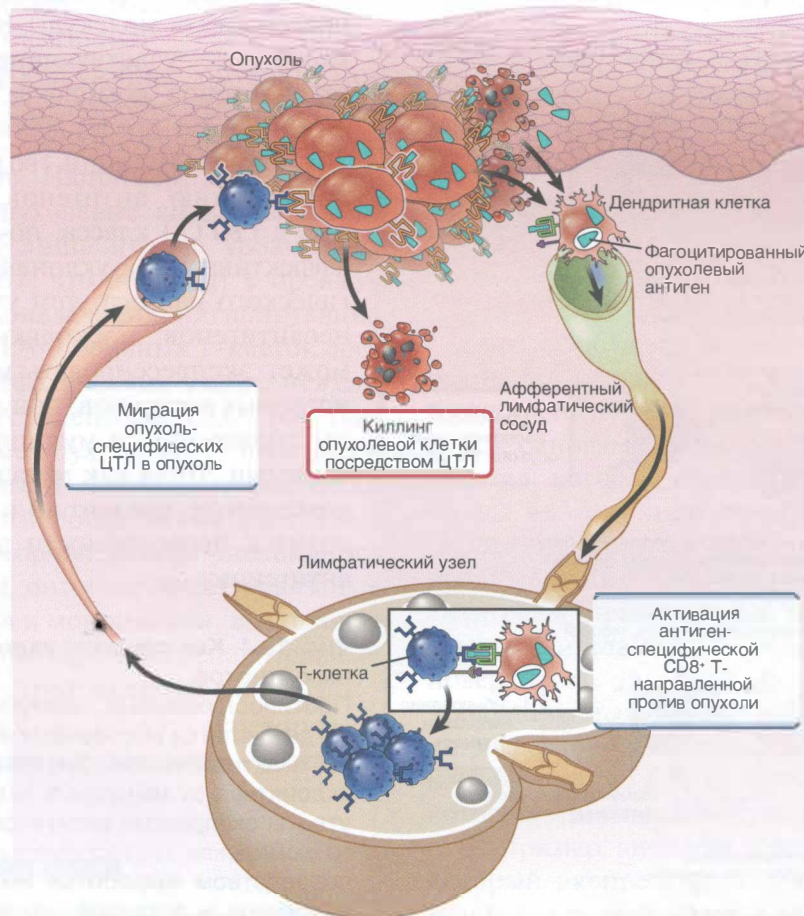


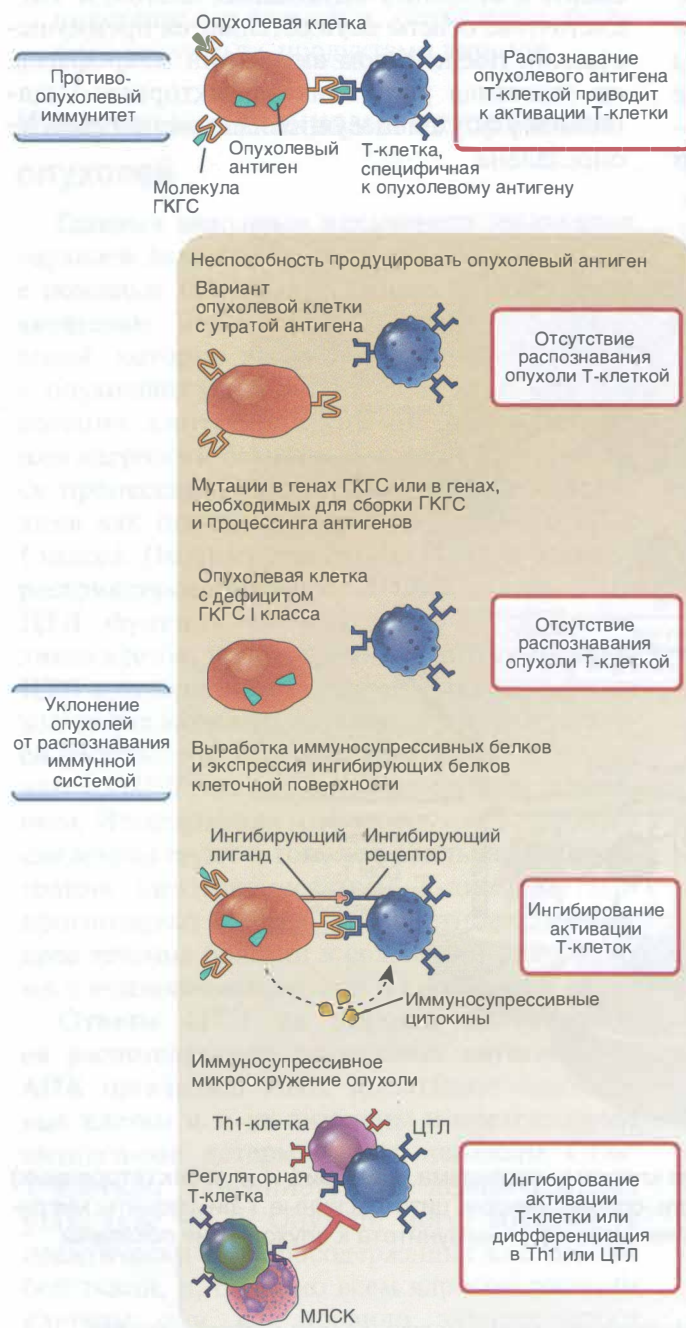
Рис. 10.3. Иммунный ответ против опухолей.

Опухолевые антигены захватываются дендритными клетками организма, и в периферических (вторичных) лимфоидных органах инициируются ответы. Опухоль-специфические цитотоксические Т-лимфоциты мигрируют в опухоль и убивают опухолевые клетки. Другие механизмы иммунитета к опухолям не показаны

* Антитела, направленные к опухолевым антигенам, фактически усиливают рост опухоли. *Примеч. научн. ред.*

Уклонение опухолей от иммунных ответов

Зачастую иммунные ответы не в состоянии контролировать рост опухолей, поскольку рак ускользает от иммунного распознавания и резистентен к иммунным эффекторным механизмам.



В борьбе со злокачественными опухолями иммунная система сталкивается с нелегкими задачами, поскольку, чтобы быть эффективными, иммунные ответы должны убивать все опухолевые клетки, а опухоли могут быстро расти. Зачастую рост опухоли опережает иммунную защиту. Неудивительно, что опухолевые клетки, которые уклоняются от иммунного ответа организма, проходят селекцию для выживания и роста. Чтобы избежать разрушения иммунной системой, опухоли используют несколько механизмов (рис. 10.4):

- некоторые опухоли прекращают экспрессировать молекулы HLA I класса или молекулы, участвующие в процессинге антигенов комплекса ГКГС, поэтому они не могут представлять антигены CD8⁺ Т-клеткам. Мутации, воздействующие на презентацию антигенов, ассоциированных с ГКГС I класса, по-видимому, более эффективны при уклонении от иммунологического надзора, чем утрата опухолевых неоантигенов, поскольку любая опухоль может экспрессировать множество иммунногенных антигенов, причем все они должны подвергнуться мутации или быть утраченными, тогда как мутация в каком-либо компоненте презентации антигенов приводит к неспособности презентации всех антигенов;

Рис. 10.4. Как опухоли уклоняются от иммунных ответов.

Противоопухолевый иммунитет развивается, когда Т-клетки распознают опухолевые антигены и активируются. Опухолевые клетки могут уклоняться от иммунных ответов посредством утраты экспрессии антигенов, молекул главного комплекса гистосовместимости (ГКГС) или посредством выработки иммуносупрессивных цитокинов и лигандов, таких как PD-L1, активирующих ингибирующие рецепторы Т-клеток. Опухоли могут также создавать иммуносупрессивное микроокружение с регуляторными Т-клетками и противовоспалительными миелоидными клетками. МЛСК — миелоидные супрессорные клетки

- опухоли используют сигнальные пути, которые ингибируют активацию Т-клеток. Например, многие опухоли экспрессируют PD-L1 — лиганд белка PD-1 ингибирующего рецептора Т-клетки. Кроме того, опухоли, будучи персистентными, вызывают повторную стимуляцию Т-клеток, специфичных к опухолевым антигенам. В результате развивается истощенное состояние Т-клеток, при котором они экспрессируют высокие уровни PD-1, антигена 4, ассоциированного с цитотоксичными Т-лимфоцитами 4 (CTLA-4) и других ингибирующих молекул, и становятся невосприимчивыми к антигену;
- факторы микроокружения опухоли могут нарушить способность ДК к индукции сильных противоопухолевых иммунных ответов. Например, ДК, которые захватывают опухолевые антигены, часто экспрессируют лишь низкие уровни ко-стимуляторов В7, что приводит к преимущественному привлечению ингибирующих рецепторов CTLA-4 наивных Т-клеток дремирующих лимфатических узлов, нежели стимулирующих рецепторов CD28 (см. главу 9). Некоторые опухоли могут индуцировать регуляторные Т-клетки, которые также подавляют противоопухолевые иммунные ответы. Супрессорные клетки миелоидного происхождения, онтогенетически связанные с нейтрофилами и моноцитами, выполняют преимущественно противовоспалительные функции и в избытке имеются в опухолях;
- некоторые опухоли могут секретировать иммуносупрессивные цитокины, такие как TGF-β.

Иммунотерапия рака

Применяемые в настоящее время основные стратегии иммунотерапии рака включают введение противоопухолевых антител и аутологичных Т-клеток, которые распознают опухолевые антигены, усиление собственных противоопухолевых иммунных ответов пациента с помощью антител, которые блокируют иммунные кон-

трольные точки, и вакцинацию. До недавнего времени большинство протоколов лечения диссеминированного рака, не поддающегося лечению хирургическим путем, было основано на химиотерапии и облучении, оба из которых поражают нормальные неопухолевые ткани и ассоциируются с тяжелой токсичностью. Поскольку иммунные ответы являются высокоспецифичными, долгое время возлагали надежды на то, что опухоль-специфический иммунитет можно использовать для селективной эрадикации опухолей, не причиняя вреда пациенту. Потенциал иммунотерапии рака лишь недавно был реализован у пациентов. История иммунотерапии рака иллюстрирует, как первоначальные, зачастую эмпирические, методы были в значительной степени заменены на рациональные стратегии, основанные на более глубоком понимании иммунных ответов (рис. 10.5).

Пассивная иммунотерапия моноклональными антителами

Стратегия иммунотерапии опухолей, которая на протяжении десятков лет применялась в отношении ограниченного количества опухолей, основана на введении моноклональных антител, которые нацелены на раковые клетки для их иммунного уничтожения или ингибирования их роста (рис. 10.6, А). Моноклональные антитела к различным опухолевым антигенам применяются при многих видах рака. Антитела связываются с антигенами на поверхности опухолей (не с неоантигенами, продуцируемыми внутри клеток) и активируют эффекторные механизмы организма, такие как фагоциты, NK и систему комплемента, которые уничтожают опухолевые клетки.

Например, антитела, специфичные к CD20, который экспрессируется в В-клетках, применяют для лечения В-клеточных опухолей, обычно в сочетании с химиотерапией. Несмотря на то что уничтожаются также и нормальные В-клетки, их функции замещаются посредством введения пула Ig от здоровых доноров. Поскольку CD20 не экспрессируется гемопоэтическими стволовыми клетками,

нормальные В-клетки восполняются после прекращения лечения антителами. Другие моноклональные антитела, которые используются при терапии рака, могут действовать, блокируя сигналы факторов роста [например, анти-Her2/Neu препараты при раке молочной железы и антитела к рецептору фактора роста эндотелия сосудов (ЭФР) при различных опухолях] или ингибируя ангиогенез (например, антител к ЭФР при раке толстой кишки и других опухолях).

Адаптивная Т-клеточная терапия

Специалисты в области иммунологии опухолей предпринимают попытки усилить противоопухолевый иммунитет посредством удаления Т-клеток у больных раком, активации их *ex vivo* с целью увеличения количества и превращения в более мощные эффекторские клетки и обратного введения этих клеток пациентам. Было испытано множество вариантов этого подхода, называемого адаптивной Т-клеточной терапией.

Адаптивная терапия аутологичными опухоль-специфическими Т-клетками. Т-клетки, специфичные к опухолевым антигенам, можно

обнаружить в кровотоке и среди инфильтрирующих опухоль лимфоцитов пациентов с раком. Т-клетки можно изолировать из крови или биоптата опухоли пациента, подвергнуть экспансии посредством выращивания с факторами роста и снова ввести тому же пациенту (см. рис. 10.6, А).

Предположительно эта размножившаяся популяция Т-клеток содержит активированные опухоль-специфические ЦТЛ, которые мигрируют в опухоль и разрушают ее. Это метод, который комбинировали с введением стимулирующих Т-клетки цитокинов, таких как IL-2, и с традиционной химиотерапией, у разных пациентов и при различных опухолях продемонстрировал противоречивые результаты. Одной из возможных причин является то, что количество опухоль-специфических Т-клеток слишком низкое для того, чтобы они были эффективными в этих популяциях лимфоцитов.

Химерный антигенный рецептор (CAR), экспрессируемый Т-клетками. В более современной модификации адаптивной Т-клеточной терапии Т-клетки крови пациентов с раком трансдуцируют вирусными векторами, которые экспрессируют CAR, распознающий



Рис. 10.5. История иммунотерапии рака.

Приведены некоторые важные открытия в области иммунотерапии рака. BCG (БЦЖ) — бацилла Кальметта–Герена; CAR — химерный антигенный рецептор; CTLA-4 — ассоциированный с цитотоксичными Т-лимфоцитами белок 4; DC — дендритная клетка; FDA — Управление по контролю качества пищевых продуктов и лекарственных препаратов США; ВПЧ — вирус папилломы человека; IL-2 — интерлейкин-2; PD-1 — белок запрограммированной смерти клетки 1 (по материалам Lesterhuis W.J., Haanen J.B., Punt C.J. Cancer immunotherapy-revisited, Nature Reviews Drug Discovery 10:591–600, 2011)

опухолевый антиген и обеспечивающий сильные сигналы для активации Т-клеток (см. рис. 10.6, В). Используемые в настоящее время химерные антигенные рецепторы имеют подобный одноцепочечному антителу внеклеточный участок с вариабельными доменами тяжелой и легкой цепи, которые совместно образуют сайт связывания опухолевого антигена (рис. 10.7). Специфичность исходных ТКР трансдуцированных Т-клеток не имеет значения для эффективности этого подхода. Применение этой основанной на антителах антиген-распознающей структуры позволяет избежать рестрикции ТКР по ГКГС и дает возможность использовать одни и те же химерные антигенные рецепторы у множества различных пациентов, независимо от экспрессируемых ими аллелей человеческого лейкоцитарного антигена (HLA). Кроме того, опухоли не могут ускользать от Т-клеток с химерными анти-

генными рецепторами посредством снижения экспрессии ГКГС. Для функционирования в Т-клетках у химерных антигенных рецепторов есть внутриклеточные сигнальные домены как белков комплекса ТКР, например, ITAMs белка ζ комплекса ТКР, так и сигнальные домены костимулирующих рецепторов, такие как CD28 и CD137. Поэтому после связывания антигена эти рецепторы обеспечивают как распознавание антигена (посредством внеклеточного домена Ig), так и активирующие сигналы (посредством внедренных цитоплазматических доменов). Т-клетки, экспрессирующие химерные антигенные рецепторы, подвергают экспансии *ex vivo* и вновь вводят пациенту, в организме которого они распознают антигены опухолевых клеток и активируются для киллинга этих клеток. Терапия Т-клетками с химерными антигенными рецепторами, мишенью которой являлся В-клеточный белок

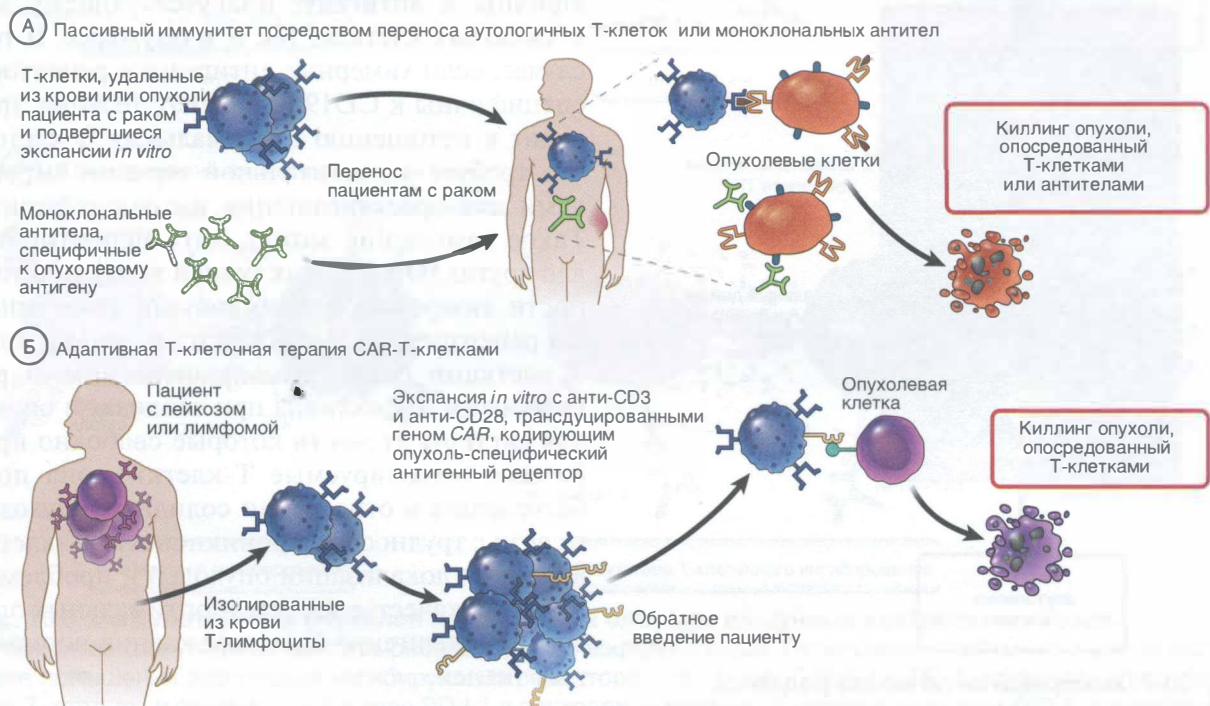


Рис. 10.6. Иммуноterapia опухолей с помощью адаптивного переноса антител и Т-клеток.

А. Пассивная иммунотерапия опухоль-специфическими Т-клетками или моноклональными антителами. Б. Адаптивная Т-клеточная терапия CAR-Т-клетками, когда Т-клетки, изолированные из крови пациента, подвергают экспансии посредством культивирования с анти-CD3 и анти-CD28, генетически модифицированными для экспрессии рекомбинантных химерных антигенных рецепторов (CARs) (см. рис. 10.7), и обратно вводятся пациенту

CD19, а позднее — CD20, продемонстрировала значимую эффективность при лечении и даже исцелении от В-клеточных лейкозов и лимфом, рефрактерных к другим видам терапии. Химерные антигенные рецепторы с иной специфичностью к разным опухолям

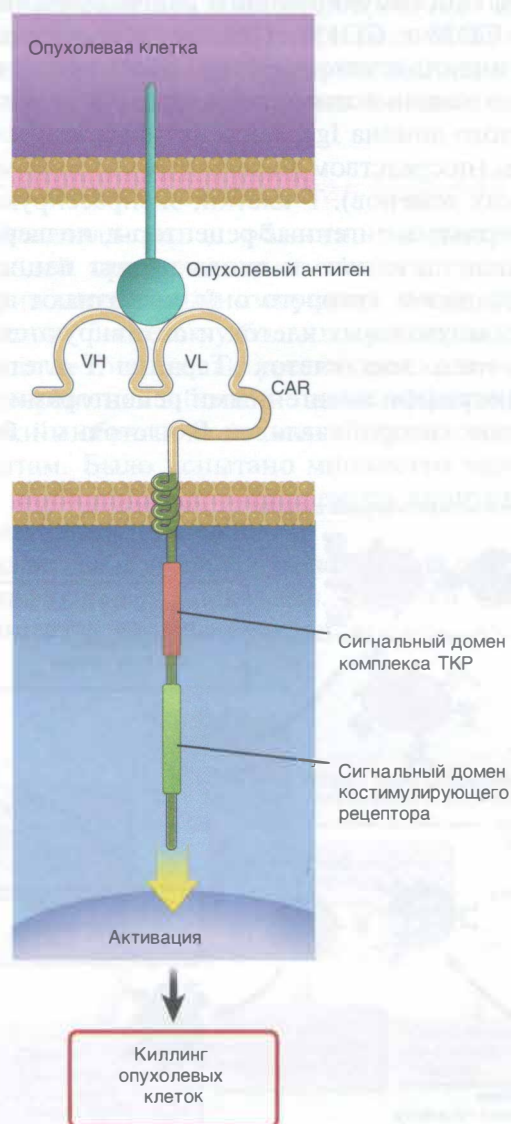


Рис. 10.7. Химерный антигенный рецептор.

Рецептор, который экспрессируется на Т-клетках, состоит из внеклеточного иммуноглобулина участка, который распознает поверхностный антиген опухолевых клеток, внутриклеточных сигнальных доменов комплекса ТКР и костимулирующих рецепторов, обеспечивающих сигналы, которые активируют присущую Т-клеткам функцию киллинга

находятся в процессе разработки и проходят клинические исследования. Наиболее тяжелым осложнением, ассоциированной с проведением терапии Т-клетками с химерными антигенными рецепторами, является синдром высвобождения цитокинов, опосредованный огромным количеством воспалительных цитокинов, включая IL-6, IFN γ и др., которые секретируются Т-клетками, активированные контактами с опухолевыми клетками реципиентов. Эти цитокины вызывают высокую температуру, гипотензию, отек тканей, неврологические нарушения и полиорганную недостаточность. Тяжесть синдрома может быть уменьшена с помощью лечения антицитокиновыми антителами. Терапия Т-клетками с химерными антигенными рецепторами может быть также осложнена целевой внеопухолевой цитотоксичностью, если Т-клетки с химерными антигенными рецепторами специфичны к антигену, присутствующему как в здоровых клетках, так и в опухолях. В том случае, если химерные антигенные рецепторы специфичны к CD19 или CD20, терапия приводит к истощению и нормальных В-клеток, что требует заместительной терапии антителами для предотвращения иммунодефицита. Такое замещение может быть непригодным для других пораженных тканей ввиду реактивности лимфоцитов с химерными антигенными рецепторами. Несмотря на то что терапия Т-клетками с химерными антигенными рецепторами эффективна при лейкозах и опухолях системы крови (в которые свободно проникают инъеклируемые Т-клетки), она пока безуспешна в отношении солидных опухолей в связи с трудностью проникновения Т-клеток в участки локализации опухолей и проблемой выбора в качестве мишеней оптимальных опухолевых антигенов без повреждения нормальных тканей.

Блокада иммунных контрольных точек

Блокирование ингибирующих рецепторов на Т-клетках и их лигандах стимулирует противоопухолевые иммунные ответы. Понимание того,

что опухоли ускользают от иммунной атаки посредством привлечения регуляторных механизмов, которые подавляют иммунные ответы, привело к разработке новой и необыкновенно эффективной иммунотерапии опухолей. Принцип этой стратегии заключается в усилении иммунных ответов против опухолей посредством блокирования нормальных ингибирующих сигналов Т-клеток, что удаляет «тормоза» (контрольные точки) иммунных ответов (рис. 10.8).

Разработка стратегии была завершена получением блокирующих моноклональных антител, специфичных к Т-клеточным ингибирующим молекулам CTLA-4 и PD-1, вначале одобренных для лечения метастатической меланомы в 2011 и 2014 гг. соответственно. С тех пор антитела к PD-1 и PD-L1 применяют для лечения различных типов рака. Самой примечательной характеристикой этой терапии является то, что она значительно повышает вероятность выживания пациентов с запущен-

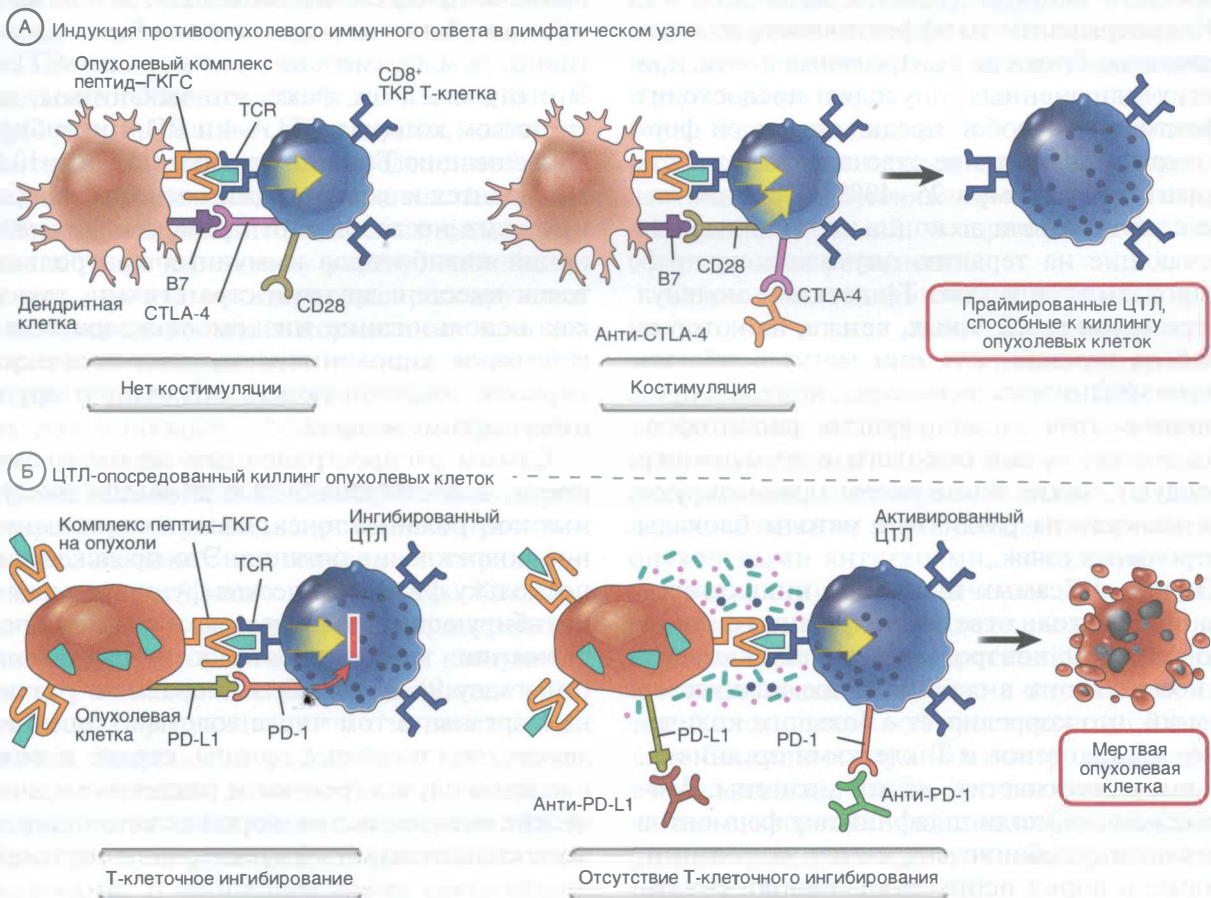


Рис. 10.8. Иммунотерапия опухолей посредством блокады иммунных контрольных точек.

У пациентов с опухолями часто вырабатываются неэффективные Т-клеточные ответы на опухоли вследствие повышения экспрессии ингибирующих рецепторов, таких как CTLA-4 и PD-1, в опухоль-специфических Т-клетках, и экспрессии лиганда PD-L1 в опухолевых клетках. Блокирование анти-CTLA-4 антител (А), анти-PD-1 или анти-PD-L1 антител (Б) высокоэффективно при лечении некоторых типов запущенных опухолей в связи с отсутствием ингибирования этими молекулами опухоль-специфических Т-клеток. Анти-CTLA-4 могут действовать посредством блокирования CTLA-4 в реагирующих Т-клетках (показано) или в Treg. ЦТЛ — цитотоксический Т-лимфоцит; CTLA-4 — ассоциированный с цитотоксическими Т-лимфоцитами антиген 4; ГКГС — главный комплекс гистосовместимости; PD-1 — белок 1 запрограммированной смерти клетки; ТCR (ТКР) — Т-клеточные рецепторы

ными метастатическими опухолями, летальность которых ранее составляла почти 100% за период от нескольких месяцев до нескольких лет. Эффективность антител, специфичных к другим Т-клеточным ингибирующим молекулам, таким как LAG-3 и TIM-3, изучают в ходе клинических исследований. Есть несколько отличительных признаков блокады иммунных контрольных точек и ограничений, которые все еще необходимо преодолеть, для того чтобы усилить их практическую значимость.

Несмотря на то что эффективность терапии с помощью блокады контрольных точек при многих запущенных опухолях превосходит эффективность любой предшествующей формы терапии, на лечение отвечает только часть пациентов (максимум 25–40%). Причина такого слабого ответа до конца не выяснена. Не отвечающие на терапию опухоли могут индуцировать экспрессию Т-клетками молекул контрольных точек, иных, чем те, на которые нацелена терапия, или они могут прибегать к иным механизмам уклонения, нежели к привлечению этих ингибирующих рецепторов. В настоящее время онкологи и иммунологи исследуют, какие биомаркеры прогнозируют реактивность на различные методы блокады контрольных точек.

Одним из самых надежных индикаторов того, что опухоль ответит на терапию с помощью блокады контрольных точек, является то, несет ли она в себе большое количество мутаций, что коррелирует с большим количеством неоантигенов и Т-клетками организма, которые могут ответить на эти антигены. Действительно, опухоли с дефицитом ферментов репарации ошибочно спаренных оснований, которые в норме исправляют ошибки репликации ДНК, приводящим к точечным мутациям, изо всех видов рака имеют самую высокую мутационную нагрузку, и, вероятнее всего, эти опухоли ответят на терапию с помощью блокады контрольных точек. Примечательно, что анти-PD-1 терапия в настоящее время одобрена для лечения любой рецидивирующей и метастатической опухоли с дефицитом репарации ошибочно спаренных оснований,

независимо от клеток-предшественников и гистологического типа опухоли. Это смена парадигмы того, как выбирают противоопухолевую терапию.

Комбинированное применение разных ингибиторов иммунных контрольных точек или одного ингибитора совместно с другими методами терапии может быть необходимым для достижения высоких показателей терапевтического успеха. Первым одобренным таким примером является комбинированное применение анти-CTLA-4 и анти-PD-1 для лечения меланом; было доказано, что это более эффективно, чем применение только анти-CTLA-4. Это отражает тот факт, что механизмы, посредством которых CTLA-4 и PD-1 ингибируют активацию Т-клеток, разные (см. рис. 10.8). Проводится и запланировано множество клинических исследований применения комбинаций ингибиторов иммунных контрольных точек вместе с другими стратегиями, такими как использование низкомолекулярных ингибиторов тирозинкиназы, онколитических вирусов, инфицирующих опухоли, и других иммуностимуляторов.

Самым распространенным видом токсичности, ассоциированной с блокадой иммунных контрольных точек, является аутоиммунное повреждение органов. Это предсказуемо, поскольку физиологическая функция целевых ингибирующих рецепторов заключается в поддержании толерантности к аутоантигенам (см. главу 9). Могут быть поражены различные органы, в том числе толстый кишечник, легкие, эндокринные органы, сердце и кожа, в каждом случае требуются различные клинические вмешательства, порой включающие отмену спасительной иммунотерапии опухолей.

Стимуляция противоопухолевых иммунных ответов организма с помощью вакцинации опухолевыми антигенами

Одним из способов стимуляции активного иммунитета против опухолей является вакцинация пациентов их собственными опухолевыми клетками или антигенами этих клеток.

В отличие от стандартных противомикробных вакцин, которые являются профилактическими, предотвращая инфекции, противоопухолевые вакцины нацелены на то, чтобы быть терапевтическими тем, что они стимулируют иммунные ответы, атакующие рак, который уже развился. Веской причиной для определения опухолевых антигенов является продуцирование и использование этих антигенов для вакцинации индивидов против их собственных опухолей. В большинстве испытанных на сегодняшний день противоопухолевых вакцинах используются антигены, общие для одного и того же типа рака у разных пациентов. Обычно эти антигены являются дифференцирующими антигенами, которые идентифицируют клетки определенной линии, как нормальные, так и неопластические. Вакцины, содержащие такие антигены, приводят к незначительному успеху, возможно, потому, что эти антигены экспрессируются на некотором уровне в нормальных клетках и проявляют склонность к индуцированию толерантности, которую необходимо преодолеть для индукции эффективного противоопухолевого иммунитета.

В последнее время наблюдается интерес к разработке персонализированных противораковых вакцин, изготовленных специально для опухолей каждого пациента. Как показано выше, самыми распространенными антигенами, которые индуцируют иммунные ответы у пациентов с раком, являются неоантигены, образующиеся при мутациях-пассажирах, поражающих случайные клеточные белки, и мутации должны быть в пептидах, которые могут связываться с молекулами HLA пациентов с тем, чтобы быть распознанными Т-клетками. В настоящее время вакцинация против опухолей сосредоточена на применении технологий секвенирования ДНК с целью определения всех мутаций в последовательностях ДНК, кодирующих белки (экзосомы) генома раковой клетки индивида. Затем применяют алгоритмы прогнозирования связывания HLA с целью идентификации мутантных пептидов, которые с наибольшей вероятностью связываются с HLA-аллелями пациента.

После определения этих пептидов создаются персонализированные противоопухолевые вакцины с использованием пептидов нескольких неоантигенов. Несмотря на то что этот подход является перспективным, существуют значительные проблемы. Вакцины должны быть адаптированы для каждого пациента; с помощью вакцинации должны быть сформированы эффективные ЦТЛ (что пока трудно осуществить в отношении большинства вакцин, действующих посредством стимуляции выработки антител); опухоли могут эволюционировать под селекционным давлением индуцированного вакциной иммунного ответа и утратить молекулы ГКГС или целевые антигены; терапевтические вакцины, вводимые опухоленесущим пациентам, должны преодолеть механизмы уклонения от распознавания иммунной системой, которые опухоли могут сформировать у пациента.

Опухоль-специфические вакцины можно вводить в виде смеси антигена с адьювантами, так же, как и противомикробные вакцины. При другом подходе ДК опухоли пациента из предшественников клеток крови подвергают экспансии *in vitro*, на ДК воздействуют опухолевые клетки или опухолевые антигены, и эти ДК, активированные опухолевыми антигенами, используют в качестве вакцин. Теоретически ДК, несущие опухолевые антигены, должны имитировать нормальный путь перекрестной презентации и генерировать ЦТЛ против опухолевых клеток. Успех описанной ранее терапии с помощью блокады иммунных контрольных точек вызвал надежду на то, что вакцинация в сочетании с терапией, направленной на блокирование иммунной регуляции, принесет дополнительную пользу.

Опухоли, вызванные онкогенными вирусами, можно предупредить с помощью вакцинации против этих вирусов. Двумя такими вакцинами, зарекомендовавшими себя как весьма эффективные, являются вакцина против вируса гепатита В (причина развития рака печени) и вакцина против вируса папилломы человека (причина рака шейки матки и некоторых типов рака ротоглотки). Это профилактические

вакцины, которые вводят индивидам до инфицирования, что предотвращает инфекции, вызванные онкогенными вирусами.

ИММУННЫЕ ОТВЕТЫ, НАПРАВЛЕННЫЕ ПРОТИВ ТРАНСПЛАНТАТОВ

Самые первые попытки замещения поврежденных тканей с помощью трансплантации были предприняты во время Второй мировой войны как способ лечения летчиков, получивших тяжелые ожоги кожи при крушении самолетов. Вскоре стало понятно, что у пациентов происходит отторжение трансплантатов от других индивидов. Отторжение происходит вследствие воспалительных реакций, которые повреждают пересаженные ткани. Исследования, проведенные в 1940–1950 гг., показали, что отторжение трансплантатов опосредовано адаптивной иммунной системой, поскольку при нем отмечаются специфичность и память, и оно зависит от лимфоцитов (**рис. 10.9**). Большая часть знаний об иммунологии трансплантаций была получена в ходе экспериментов с инбредными штаммами грызунов, в частности мышей. Все представители инбредного штамма идентичны друг другу и отличаются от представителей других штаммов. Экспериментальные исследования продемонстрировали, что трансплантаты среди представителей

одного инбредного штамма приживляются, трансплантаты от одного штамма к другому, отторгаются, что четко указывает на то, что отторжение — это процесс, контролируемый генами животных. Более поздние эксперименты определили природу генов, которые контролируют отторжение трансплантатов, и показали, что во всех тканях экспрессируются продукты многих из этих генов.

Как уже отмечалось в главе 3, гены, которые больше всего способствуют отторжению трансплантатов, пересаживаемых мышам разных инбредных штаммов, называются генами **ГКГС**. Язык трансплантационной иммунологии появился в ходе экспериментальных исследований. Индивид, который предоставляет трансплантат, называется **донором**, а индивид, которому пересаживают трансплантат, называется **реципиентом**, или **хозяином**. Животные, которые идентичны друг другу (и трансплантаты, обмениваемые этими животными), называются **сингенными**; животные (и трансплантаты) одного вида, которые отличаются от животных того же вида, называются **аллогенными**; а животные (и трансплантаты) разных видов называются **ксеногенными**. Аллогенные и ксеногенные трансплантаты, называемые также **аллографтами** и **ксенографтами**, всегда отторгаются реципиентом с нормальной иммунной системой. Антигены, которые служат мишенями отторжения, называются алло-

Доказательство	Заключение
Предшествующее воздействие молекул ГКГС донора приводит к ускорению отторжения трансплантата	Отторжению трансплантата присущи память и специфичность, две кардинальные особенности адаптивного иммунитета
Способность к быстрому отторжению трансплантата может быть передана лимфоцитами сенсibilизированного индивида	Отторжение трансплантата опосредовано лимфоцитами
Истощение или инактивация Т-лимфоцитов под воздействием лекарственных препаратов либо антител приводит к уменьшению отторжения трансплантата	Для отторжения трансплантата необходимы Т-лимфоциты

Рис. 10.9. Данные, свидетельствующие о том, что отторжение тканевых трансплантатов является иммунной реакцией.

Клинические и экспериментальные данные указывают на то, что отторжение трансплантатов — это реакция адаптивной иммунной системы. ГКГС — главный комплекс гистосовместимости

антигенами и ксеноантигенами, а антитела и Т-клетки, которые реагируют на эти антигены, являются аллореактивными и ксенореактивными соответственно. В клинической ситуации трансплантаты обмениваются между аллогенными индивидами, которые являются представителями аутбредных видов, отличающимися друг от друга (за исключением однояйцевых близнецов). Далее основное внимание уделим иммунным ответам на аллографты.

Трансплантационные антигены

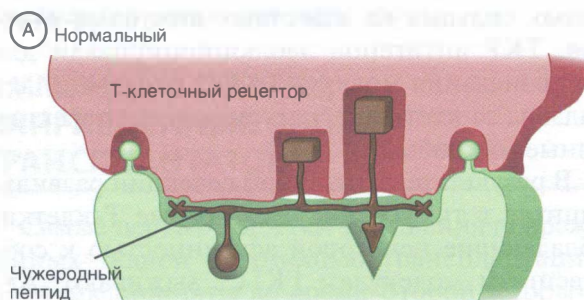
Антигенами аллографтов, которые служат главными мишенями отторжения, являются белки, закодированные в ГКГС.

Гомологичные гены и молекулы ГКГС присутствуют у всех млекопитающих; ГКГС человека называется комплексом **HLA**. После открытия ГКГС понадобилось более 20 лет, чтобы доказать, что физиологическая функция молекул ГКГС заключается в представлении пептидных антигенов для распознавания Т-лимфоцитами (см. главу 3). Напомним, что каждый индивид экспрессирует шесть HLA-аллелей I класса (по одному аллелю HLA-A, -B и -C от каждого родителя) и обычно шесть или семь HLA-аллелей II класса (по одному аллелю HLA-DQ и HLA-DR и по одному или двум аллелям HLA-DR от каждого родителя). Гены ГКГС являются высокополиморфными, у всех людей существует больше 12 000 HLA-аллелей, кодирующих примерно 2800 белков HLA-A, 3500 белков HLA-B, 2500 белков HLA-C, 1800 белков HLA-DR β , 800 белков DQ β и 700 белков DP β . По причине этого громадного полиморфизма весьма вероятно, что два неродственных индивида экспрессируют несколько белков, которые отличаются друг от друга и поэтому представляются чужеродными друг для друга. Поскольку гены локуса HLA тесно связаны, все гены HLA каждого родителя наследуются вместе, в виде гаплотипа по менделевскому типу, и вероятность того, что у двух сиблингов будут одни и те же аллели ГКГС, составляет 1:4.

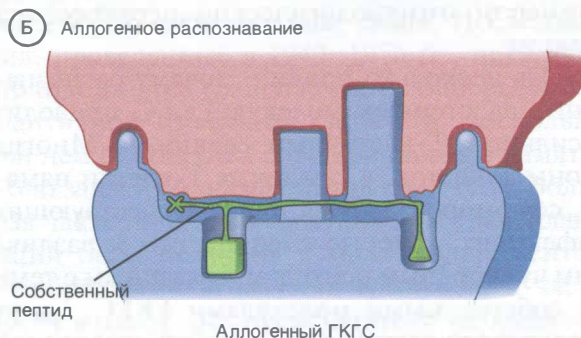
Реакция на аллогенные антигены ГКГС в клетках другого индивида является одним из самых сильных из известных иммунных ответов. ТCR антигенов эволюционировали для распознавания молекул ГКГС, что важно для надзора за клетками, содержащими инфекционные микробы.

В результате позитивной селекции развивающихся в тимусе Т-клеток зрелые Т-клетки, обладающие некоторой аффинностью к собственным молекулам ГКГС, выживают. Аллогенные молекулы ГКГС, содержащие пептиды, происходящие из аллогенных клеток, могут быть похожи на собственные молекулы ГКГС плюс связанные чужеродные пептиды (рис. 10.10). Поэтому распознавание аллогенных молекул ГКГС аллографтов является примером иммунологической перекрестной реакции.

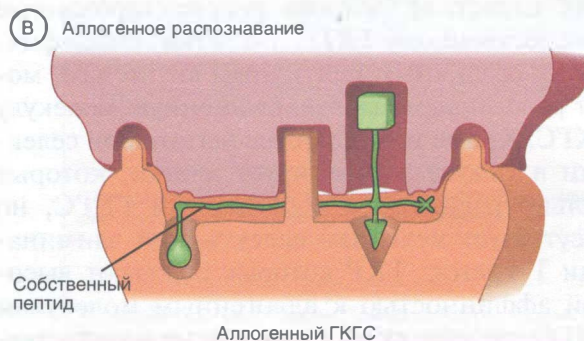
Есть несколько причин, почему распознавание аллогенных молекул ГКГС приводит к сильным Т-клеточным реакциям. Многие клоны Т-клеток, в том числе Т-клетки памяти, сформировавшиеся при предшествующих инфекциях, которые специфичны к различным чужеродным пептидам, связанным с теми же собственными молекулами ГКГС, могут перекрестно реагировать с любой аллогенной молекулой ГКГС, независимо от связанного пептида, до тех пор, пока аллогенная молекула ГКГС имеет сходство с комплексами — собственный ГКГС плюс чужеродные пептиды. Как следствие, многие рестриктированные по собственному ГКГС Т-клетки, специфичные к различным пептидным антигенам, могут распознавать любую аллогенную молекулу ГКГС. Кроме того, процесс негативной селекции в тимусе элиминирует клетки, которые сильно распознают собственный ГКГС, но отсутствует механизм селективной элиминации Т-клеток, ТCR которых обладают высокой аффинностью к аллогенным молекулам ГКГС, поскольку они никогда не присутствуют в тимусе. Помимо этого, отдельные клетки аллогенного трансплантата экспрессируют тысячи молекул ГКГС, каждая из которых может быть распознана как чужеродная Т-клетками реципиента трансплантата. В отличие от



Собственные молекулы ГКГС презентуют чужеродные пептиды выбранным белки Т-клеткам для слабого распознавания собственного ГКГС, но могут хорошо распознавать комплексы собственный ГКГС-чужеродный пептид



Т-клетки, рестриктированные по собственному ГКГС, распознают аллогенные молекулы ГКГС, структура которых схожа со структурой комплекса собственный ГКГС-чужеродный пептид



Т-клетки, рестриктированные по собственному ГКГС, распознают структуру, образованную как аллогенной молекулой ГКГС, так и связанным пептидом

этого, в случае инфицированной клетки лишь небольшая часть собственных молекул ГКГС на поверхности клеток несет чужеродный микробный антиген, распознаваемый Т-клетками организма хозяина. Конечным результатом этих особенностей аллогенного распознавания является то, что количество аллореактивных Т-клеток у любого индивида примерно в 1000 раз превышает количество Т-клеток, которые распознают какой-либо микробный антиген.

Хотя белки ГКГС являются основными антигенами, которые стимулируют отторжение трансплантата, в отторжении могут играть роль и другие полиморфные белки. Не относящиеся к ГКГС антигены, которые индуцируют отторжение трансплантата, называются минорными антигенами гистосовместимости, и большинство из них являются нормальными клеточными белками, различающимися между донором и реципиентом по последовательности.

Эти полиморфные белки образуют пептиды, которые презентуются молекулами ГКГС реципиента и запускают Т-клеточный ответ. Реакции отторжения, которые вызывают минорные антигены гистосовместимости, как правило, не такие сильные, как реакции против белков чужеродного ГКГС.

Рис. 10.10. Распознавание аллогенных молекул главного комплекса гистосовместимости Т-лимфоцитами.

Распознавание аллогенных молекул главного комплекса гистосовместимости можно рассматривать как перекрестную реакцию Т-клетки, специфичной к комплексу собственных молекул ГКГС с чужеродным пептидом. А. Распознают также аллогенные молекулы ГКГС, структура которых похожа на структуру собственного комплекса ГКГС+чужеродный пептид (Б и В). Пептиды трансплантата или реципиента (отмечены собственные пептиды) могут не содействовать аллогенному распознаванию (Б) или могут образовывать часть комплекса, который распознают Т-клетки (В). Типом Т-клеточного распознавания, представленного в разделах Б и В, является непосредственное аллогенное распознавание

Индукция иммунных ответов против трансплантатов

Чтобы вызвать иммунные ответы против трансплантатов, аллоантигены трансплантата переносятся ДК в дренирующие лимфатические узлы где они распознаются аллореактивными Т-клетками (рис. 10.11). ДК, которые презентуют аллоантигены, кроме того, обеспечивают коstimуляторы и могут стимулировать хелперные Т-клетки, а также аллореактивные ЦТЛ. Образующиеся эффекторные Т-клетки циркулируют обратно в трансплантат и опосредуют отторжение.

Т-клетки реципиентов аллотрансплантатов могут распознавать не подвергшиеся процессингу молекулы ГКГС донора на поверхности клеток трансплантата или распознавать пептиды,

происходящие из молекул ГКГС донора, связанных с молекулами ГКГС реципиента на поверхности АПК реципиента (рис. 10.12).

Эти два пути презентации антигенов трансплантатов имеют разные особенности и названия.

Непосредственное аллогенное распознавание. Большинство тканей содержат ДК, и когда ткани пересаживаются, ДК трансплантата могут мигрировать во вторичные лимфоидные клетки реципиента. Когда наивные Т-клетки реципиента распознают аллогенные молекулы ГКГС донора в этих ДК трансплантата, Т-клетки активируются; этот процесс называется **непосредственным распознаванием** (или непосредственной презентацией) аллоантигенов. Непосредственное распознавание стимулирует развитие аллореактивных Т-клеток

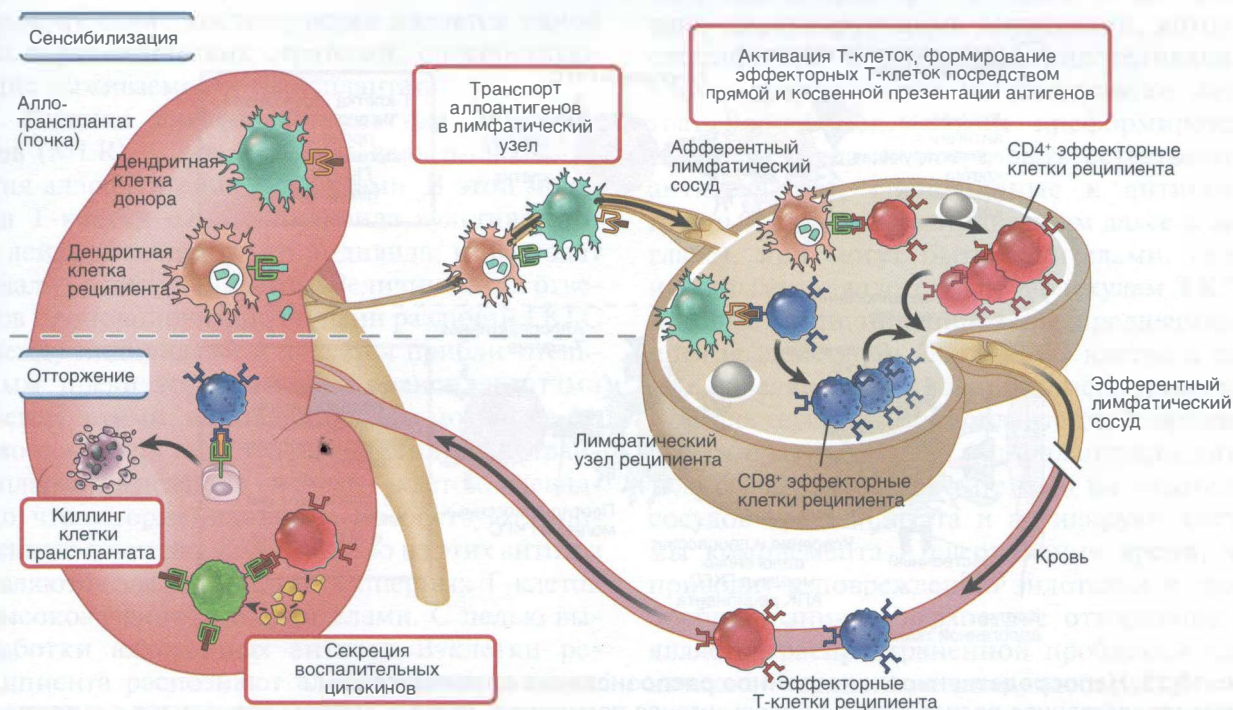


Рис. 10.11. Иммунные ответы против трансплантатов.

Антигены трансплантатов, которые экспрессируются на дендритных клетках донора или захватываются дендритными клетками реципиента, транспортируются в периферические лимфоидные органы, где активируются аллоантиген-специфические Т-клетки (этап сенсибилизации). Т-клетки мигрируют обратно в трансплантат и разрушают клетки трансплантата (отторжение). Кроме того, продуцируются антитела к антигенам трансплантата, которые могут способствовать отторжению (не показано). Приведенный пример является трансплантатом почки, но те же общие принципы распространяются на трансплантаты всех органов

(например, ЦТЛ), которые затем могут непосредственно распознавать аллогенные молекулы ГКГС в клетках трансплантата и разрушать трансплантат.

Косвенное аллогенное распознавание. Клетки трансплантата (или аллоантигены) могут поглощаться ДК реципиента и транспортироваться в дренирующие лимфатические узлы. Здесь аллоантигены донора подвергаются процессингу и презентуются собственными молекулами ГКГС в АПК реципиента. Этот процесс называется **косвенным распознаванием** (или косвенной презентацией) и аналогичен перекрестной презентации опухолевых антигенов CD8⁺ Т-клеткам, рассматриваемой выше. Если аллореактивные ЦТЛ индуцируются с помощью непосредственного пути, эти ЦТЛ специфичны к аллоантигенам донора, представленным собственными молекулами ГКГС реципиента

та в АПК реципиента, поэтому они не могут распознавать и убивать клетки трансплантата (которые, конечно, экспрессируют молекулы ГКГС донора). Когда аллоантигены трансплантата распознаются посредством косвенного пути, последующее отторжение трансплантата, по-видимому, опосредованно преимущественно аллореактивными CD4⁺ Т-клетками. Эти Т-клетки могут проникать в трансплантат вместе с АПК хозяина, распознавать антигены трансплантата, которые захватываются и представляются этими АПК, и секретировать цитокины, которые повреждают трансплантат посредством воспалительной реакции. Косвенное аллогенное распознавание CD4⁺ Т-клетками хозяина также способствует стимуляции выработки антител хозяином, которые связываются с молекулами ГКГС трансплантата, что рассматривается ниже.

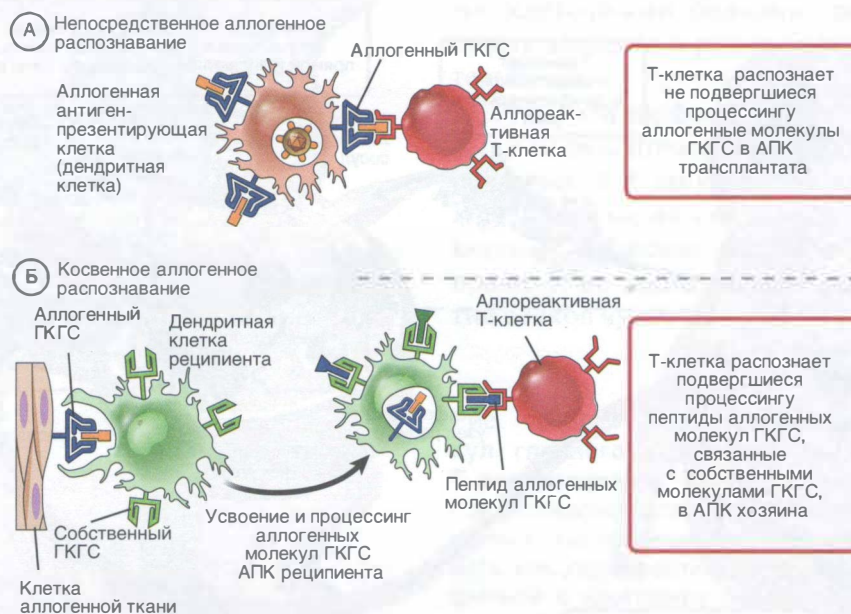


Рис. 10.12. Непосредственное и косвенное распознавание аллоантигенов.

А. Непосредственное распознавание аллоантигенов происходит, когда Т-клетки связываются с интактными аллогенными молекулами главного комплекса гистосовместимости в антиген-презентирующих клетках трансплантата, как показано на рис. 10.8. Б. Косвенное распознавание аллоантигенов происходит, когда аллогенные молекулы главного комплекса гистосовместимости клеток трансплантата захватываются и процессируются антиген-презентирующими клетками реципиента, а пептидные фрагменты аллогенных молекул главного комплекса гистосовместимости презентуются собственными молекулами главного комплекса гистосовместимости реципиента. Антиген-презентирующие клетки реципиента также могут осуществлять процессинг и презентацию белков трансплантата, не относящихся к аллогенным молекулам главного комплекса гистосовместимости

Нам неизвестна относительная значимость путей непосредственного и косвенного аллогенного распознавания при Т-клеточно-опосредованном отторжении аллотрансплантатов. Непосредственный путь может быть более важным при ЦТЛ-опосредованном остром отторжении, а косвенный путь может играть более важную роль при хроническом отторжении, что рассматривается ниже. Т-клеточные ответы на аллотрансплантаты требуют костимуляции, но неясно, какие стимуляторы трансплантатов усиливают экспрессию костимуляторов в АПК. Как и в опухолях, клетки трансплантатов могут подвергаться некрозу, вероятно, в период ишемии до проведения трансплантации, и вещества, высвобождаемые из поврежденных и мертвых клеток, активируют АПК посредством механизмов врожденного иммунитета. Как показано ниже, блокирование костимуляции является одной из терапевтических стратегий, способствующих выживаемости трансплантата.

Реакция смешанной культуры лимфоцитов (MLR) — это *in vitro* модель распознавания аллоантигенов Т-клетками. В этой модели Т-клетки одного индивида культивируют с лейкоцитами другого индивида, и проводят анализ ответов Т-клеток. Величина этих ответов пропорциональна степени различий ГКГС между индивидами и является приблизительным предиктором обмена трансплантатами между этими индивидами. Несмотря на то что основной акцент в отторжении аллотрансплантатов делается на роли Т-клеток, очевидно, что отторжению также способствуют аллогенные антитела. Большинство из этих антител являются зависимыми от хелперных Т-клеток высокоаффинными антителами. С целью выработки аллогенных антител В-клетки реципиента распознают аллоантигены донора, а затем подвергают процессингу и презентуют пептиды, происходящие из этих антигенов, хелперным Т-клеткам (которые ранее могут активироваться ДК реципиента, презентирующими тот же аллоантиген донора), тем самым иницируя процесс выработки антител. Это наглядный пример косвенной презентации аллоантигенов, в этом случае В-лимфоцитами.

Иммунные механизмы отторжения трансплантатов

Отторжение трансплантатов подразделяют на **сверхострое, острое и хроническое**, исходя из клинических и патологических характеристик (рис. 10.13). С исторической точки зрения эта классификация была разработана клиницистами на основании отторжения почечных аллотрансплантатов и выдержала существенную проверку временем. Кроме того, было обнаружено, что каждый тип отторжения опосредуется определенными типом иммунного ответа.

Сверхострое отторжение происходит в течение нескольких минут после трансплантации и характеризуется тромбозом сосудов трансплантата и ишемическим некрозом трансплантата. Сверхострое отторжение опосредовано циркулирующими антителами, которые специфичны к антигенам эндотелиальных клеток трансплантата и присутствуют перед трансплантацией. Этими преформированными антителами могут быть естественные антитела-IgM, специфичные к антигенам группы крови (рассматриваемым далее в этой главе), или могут быть антителами, специфичными к аллогенным молекулам ГКГС, которые были индуцированы предшествующим воздействием аллогенных клеток в связи с переливанием крови, беременностью или предшествующей трансплантацией органов. Почти сразу же после трансплантации антитела связываются с антигенами на эндотелии сосудов трансплантата и активируют системы комплемента и свертывания крови, что приводит к повреждению эндотелия и тромбообразованию. Сверхострое отторжение не является распространенной проблемой клинической трансплантации, поскольку каждый донор и реципиент совместимы по группе крови, а потенциальных реципиентов исследуют на антитела к клеткам предполагаемого донора (тест на антитела называется пробой на перекрестную совместимость). Однако, как показано ниже, сверхострое отторжение является основным препятствием для ксено-трансплантации.

Острое отторжение происходит в течение нескольких дней или недель после трансплантации и является основной причиной ранней недостаточности трансплантата. Острое отторжение опосредовано Т-клетками и антителами, специфичными к аллоантигенам трансплантата. Т-клетками могут быть $CD8^+$ ЦТЛ,

которые непосредственно разрушают клетки трансплантата, или $CD4^+$ клетками, которые секретируют цитокины и индуцируют воспаление, разрушающее трансплантат. Т-клетки могут также реагировать на клетки сосудов трансплантата, что приводит к повреждению сосудов.

А Сверхострое отторжение

Эндотелиальная клетка

Кровеносный сосуд

Аутоантиген (например, антиген группы крови)

Циркулирующее аллоантиген-специфическое антитело

Активация комплемента, повреждение, воспаление и тромбоз эндотелия

Б Острое отторжение

Аллоантиген-специфическая $CD8^+$ Т-клетка

Паренхиматозные клетки

Повреждение паренхиматозных клеток, интерстициальное воспаление

Аллореактивное антитело

Эндотелиальная клетка

Эндотелиит

В Хроническое отторжение

Цитокины

АПК

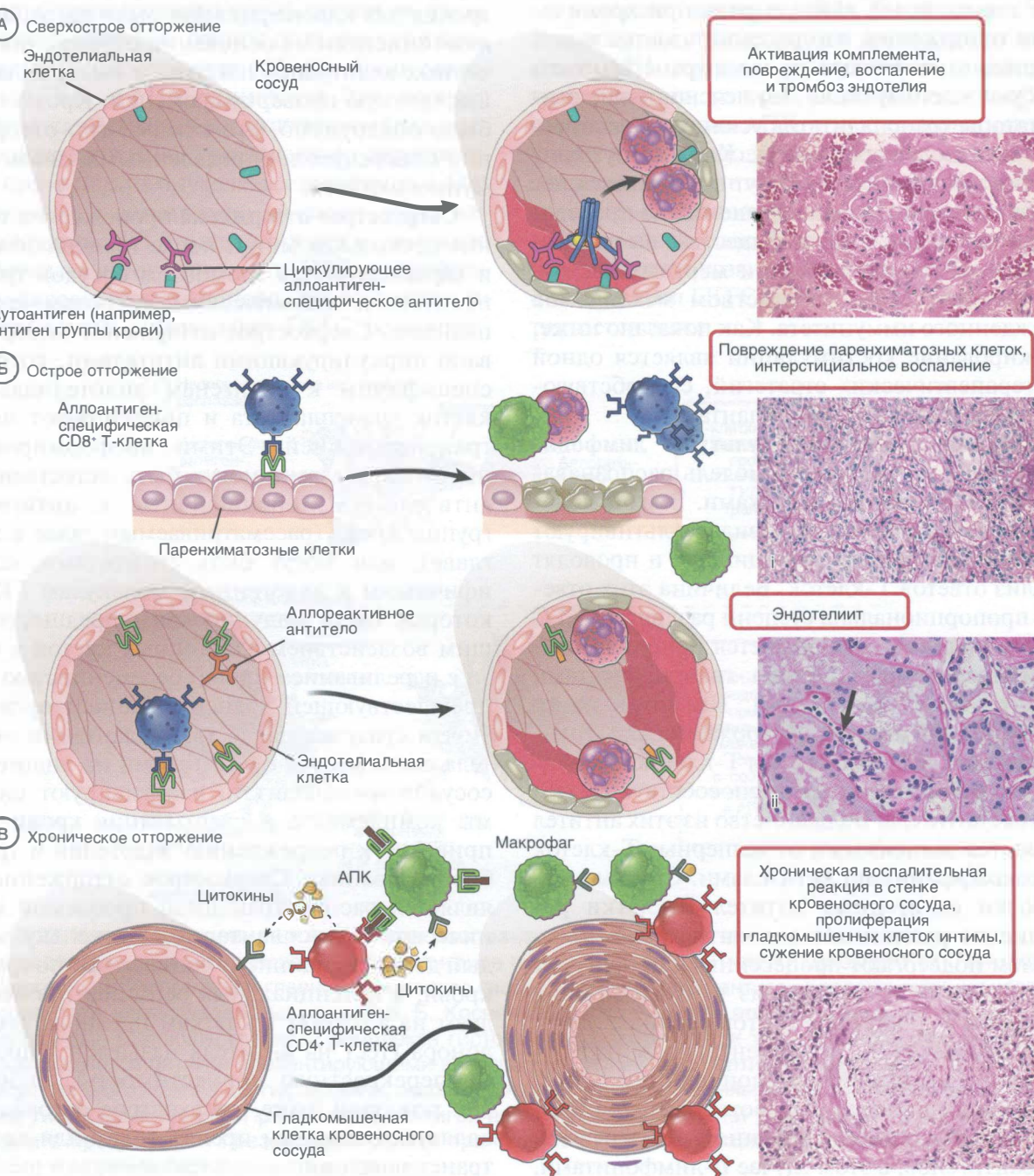
Макрофаг

Цитокины

Аллоантиген-специфическая $CD4^+$ Т-клетка

Гладкомышечная клетка кровеносного сосуда

Хроническая воспалительная реакция в стенке кровеносного сосуда, пролиферация гладкомышечных клеток интимы, сужение кровеносного сосуда



Антитела вносят особый вклад в сосудистый компонент острого отторжения. Опосредованное антителами повреждение сосудов трансплантата вызвано преимущественно активацией комплемента посредством классического пути. Современная иммуносупрессивная терапия направлена на предотвращение и уменьшение острого отторжения посредством блокирования активации аллореактивных Т-клеток.

Хроническое отторжение является вялотекущей формой повреждения трансплантата, которое происходит в течение нескольких месяцев или лет и приводит к прогрессирующей утрате функций трансплантата. Хроническое отторжение может проявляться в виде фиброза трансплантата и постепенным сужением кровеносных сосудов трансплантата, что называется атеросклерозом трансплантата. При обоих поражениях виновниками считаются Т-клетки, которые реагируют против аллоантигенов трансплантата и секретируют цитокины, стимулирующие пролиферацию и активность фибробластов и гладкомышечных клеток сосудов трансплантата. Аллоантитела также могут способствовать хроническому отторжению. Несмотря на то что лечение, направленное на предотвращение или уменьшение острого отторжения, постоянно совершенствуется, повышая выживаемость трансплантатов в течение первого года, хроническое отторжение с трудом поддается большинству методов терапии и становится главной причиной недостаточности трансплантатов.

Предотвращение и лечение отторжения трансплантатов

Основой предотвращения и лечения отторжения трансплантатов органов является иммуносупрессия с помощью препаратов, которые истощают Т-клетки или ингибируют активацию и эффекторную функцию Т-клеток (рис. 10.14). Разработка иммуносупрессивных препаратов стала началом новой эры трансплантации органов, поскольку эти препараты сделали возможным пересадку органов от доноров, которые несовместимы с реципиентами по HLA, особенно в тех случаях, когда типирование невозможно, как, например, при пересадке сердца, легкого и печени. Одними из самых первых и все еще самых эффективных классов иммуносупрессивных препаратов, применяемых при клинической трансплантации, являются ингибиторы кальциневрина, в том числе циклоспорин и такролимус (FK506), которые действуют посредством блокирования протеинфосфатазы кальциневрина. Этот фермент необходим для активации фактора транскрипции NFAT (ядерный фактор активированных Т-клеток), а блокирование его активности ингибирует транскрипцию генов цитокинов в Т-клетке. Другим широко применяемым препаратом является рапамицин, который ингибирует киназу, называемую mTOR, необходимую для активации Т-клеток. В настоящее время в качестве вспомогательных веществ ингибиторов кальциневрина и mTOR или вместо них применяют много других иммуносупрессивных препаратов (см. рис. 10.14).

Рис. 10.13. Механизмы и гистопатология отторжения трансплантата.

Характерная гистологическая картина каждого типа отторжения показана справа. А. При сверхостром отторжении преформированные антитела реагируют с аллоантигенами эндотелия сосудов трансплантата, активируют комплемент и запускают быстрый внутрисосудистый тромбоз и некроз стенки сосуда. Б. При остром отторжении CD8⁺ Т-лимфоциты, реагирующие с аллоантигенами эндотелиальных клеток трансплантата и паренхиматозными клетками, а также антитела, реагирующие с эндотелиальными клетками, вызывают повреждение этих типов клеток. Воспаление эндотелия называется эндотелиитом. Гистология указывает на острое клеточное отторжение и гуморальное (антителоопосредованное) отторжение. В. При хроническом отторжении трансплантата с атеросклерозом реагирующие с аллоантигенами Т-клетки могут продуцировать цитокины, которые индуцируют воспаление и пролиферацию гладкомышечных клеток интимы, что приводит к сужению просвета сосуда. АПК — антиген-презентирующие клетки

Проблемой, связанной со всеми этими иммуносупрессивными препаратами, является неспецифическая иммуносупрессия (то есть препараты ингибируют ответы не только

Лекарственный препарат	Механизм действия
Циклоспорин и такролимус	Блокирует выработку цитокинов Т-клетками посредством ингибирования фосфатазы кальциневрина и, таким образом, блокирования фактора транскрипции NFAT
Микофенолата мофетил	Блокирует пролиферацию лимфоцитов посредством ингибирования синтеза в лимфоцитах гуаниновых нуклеотидов
Рапамицин (сиролимус)	Блокирует пролиферацию лимфоцитов посредством ингибирования сигнальных путей mTOR и IL-2
Глюкокортикоиды	Уменьшает воспаление, воздействуя на многие типы клеток
Антитимоцитарный глобулин	Связывает и удаляет Т-клетки, способствуя фагоцитозу комплемент-опосредованного лизиса
Антитело к рецептору IL-2 (CD25)	Ингибирует пролиферацию Т-клеток, блокируя связывание IL-2; может также опсонизировать и содействовать элиминации активированных Т-клеток, экспрессирующих IL-2R
CTLA4-Ig (belatacept)	Ингибирует активацию Т-клеток, блокируя связывание костимулятора B7 с CD28 Т-клеток
Anti-CD52 (alemtuzumab)	Истощает лимфоциты посредством опосредованного комплементом лизиса

Рис. 10.14. Лечение отторжения трансплантата. Препараты, применяемые для лечения трансплантатов органов и механизмы их действия. Как и циклоспорин, такролимус (FK506) является ингибитором кальциневрина. CTLA4-Ig — белок 4, ассоциированный с цитотоксичными Т-лимфоцитами (гибридный белок), не является широко применяемым; IL — интерлейкин; mTOR — мишень рапамицина в клетках млекопитающих; NFAT — ядерный фактор активированных Т-клеток

на трансплантат). Поэтому пациенты, получающие эти препараты в рамках схемы посттрансплантационного лечения, становятся восприимчивыми к инфекциям, в частности, вызванным внутриклеточными микробами, — у пациентов повышается риск развития рака, особенно кожи и других видов рака, вызванных онкогенными вирусами.

Определение совместимости HLA-аллелей донора и реципиента с помощью тканевого типирования сыграло важную роль в минимизации отторжения трансплантатов до того, как циклоспорин стал доступным для клинического применения. Хотя ГКГС-типирование является решающим для успеха трансплантации некоторых типов тканей (например, трансплантации гемопоэтических стволовых клеток) и улучшает выживаемость других типов трансплантатов органов (например, почечных аллотрансплантатов), современная иммуносупрессия настолько эффективна, что HLA-типирование не считают необходимым при многих типах трансплантатов органов (например, сердца и легкого), главным образом, потому, что количество доноров ограничено, а реципиенты зачастую слишком больны, чтобы ждать, пока появятся хорошо подобранные по совместимости органы.

Долгосрочной целью иммунологов-трансплантологов является индукция иммунологической толерантности конкретно к аллоантигенам трансплантатов. Если это будет достигнуто, то позволит осуществлять приживление трансплантатов без прекращения других иммунных ответов хозяина. Однако за долгие годы экспериментальных и клинических попыток индуцировать толерантность, специфичную к трансплантатам, не было разработано клинически практических методов.

Основной проблемой трансплантации является нехватка подходящих донорских органов. **Ксенотрансплантация** считается возможным решением этой проблемы. Экспериментальные исследования продемонстрировали, что сверхострое отторжение является частой причиной потери ксенотрансплантатов. Причины высокой частоты сверхострого отторжения ксенотрансплантатов заключаются в том, что у индивидов часто имеются антитела, которые

перекрестно реагируют с клетками других видов, а в клетках ксенотрансплантатов нет регуляторных белков, которые могут ингибировать активацию системы комплемента человека. Эти антитела, подобно антителам к антигенам группы крови, называются естественными антителами, поскольку для их выработки нет необходимости в предшествующем воздействии ксеноантигенов. Полагают, что эти антитела продуцируются против бактерий, которые в норме населяют кишечник, и что антитела перекрестно реагируют с клетками других видов. Ксенотрансплантаты также подвергаются острому отторжению, в основном подобно аллотрансплантатам, но зачастую их отторжение даже гораздо более тяжелое, чем отторжение аллотрансплантатов. В связи с проблемой отторжения и трудностью получения органов

животных, которые эволюционно близки человеку, клиническая ксенотрансплантация остается отдаленной задачей.

Трансплантация клеток крови и гемопоэтических стволовых клеток

Передача клеток крови между людьми, называемая трансфузией, является старейшей формой трансплантации в клинической медицине.

Основным препятствием для трансфузии является наличие аллогенных антигенов групп крови, прототипами которых являются антигены группы крови АВО (рис. 10.15). Эти антигены экспрессируются в эритроцитах, эн-

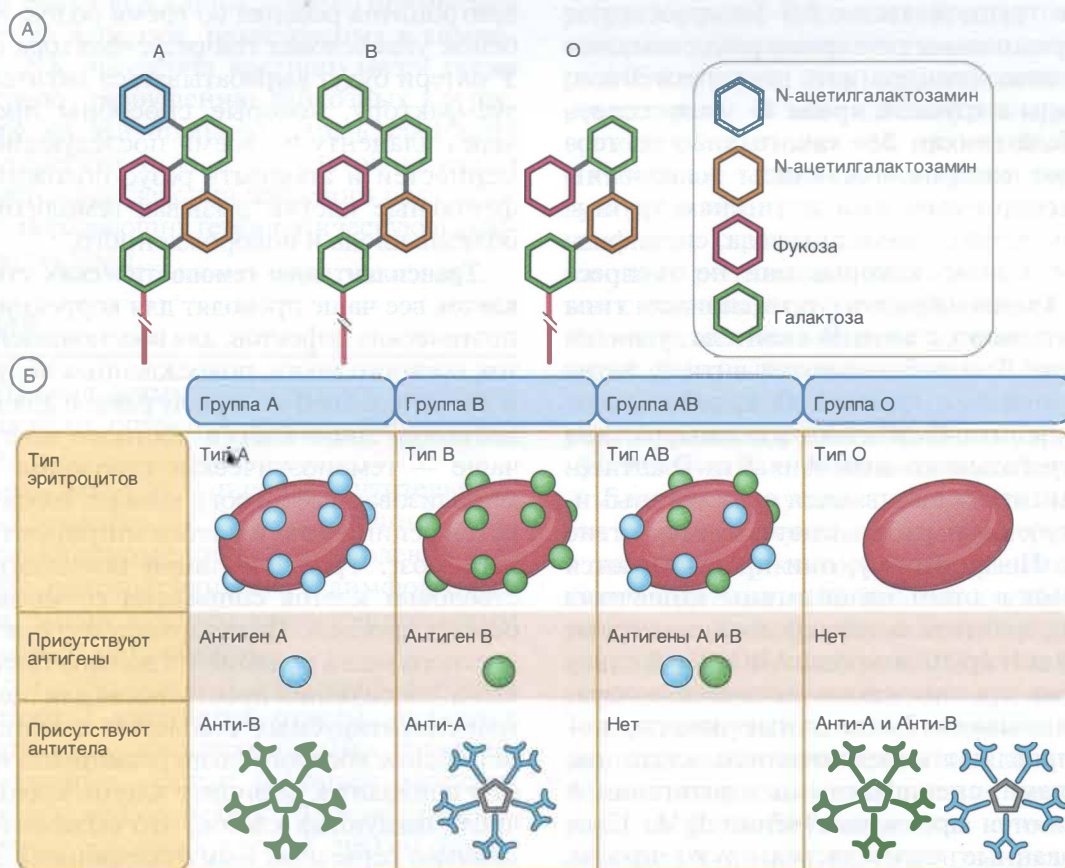


Рис. 10.15. Антигены групп крови АВО.

А. Химическая структура антигенов АВО. Б. На рисунке показаны антигены и антитела, присутствующие у людей с основными группами крови АВО

дотелиальных клетках и многих других типах клеток. Антигены группы крови АВО являются углеводами мембранных гликопротеинов или гликофинголипидов; они содержат коровий гликан, который может быть ферментативно модифицирован посредством добавления одного из двух типов терминальных остатков сахаров. Есть три аллеля гена, кодирующие ферменты, которые добавляют эти сахара: один кодирует фермент, добавляющий N-ацетилгалактозамин, другой добавляет галактозу, и неактивный третий, который не может ничего добавлять. Поэтому в зависимости от унаследованных аллелей, у индивида может быть одна из четырех разных групп крови АВО.

У индивидов с группой крови А имеется N-ацетилгалактозамин, добавляемый к коровьему гликану; у индивидов с группой крови В есть терминальные остатки галактозы; индивиды с группой крови АВ экспрессируют оба из терминальных сахаров в различных молекулах гликолипидов или гликопротеинов; и индивиды с группой крови О экспрессируют коровий гликан без какого-либо из терминальных сахаров. Индивиды толерантны к экспрессируемым ими антигенам группы крови, но вырабатывают антитела, специфичные к антигенам, которые они не экспрессируют. Таким образом, у индивидов типа А вырабатываются анти-В антитела, у индивидов типа В вырабатываются анти-А антитела, индивиды с группой О вырабатывают и анти-А, и анти-В антитела, а индивиды типа АВ не вырабатывают анти-А и анти-В антитела. Эти антитела называются естественными, поскольку они вырабатываются в отсутствие антигена. По-видимому, они продуцируются В-клетками в ответ на антигены кишечных микробов, и антитела перекрестно реагируют с антигенами группы крови АВО. Поскольку антигенами группы крови являются сахара, они не вызывают Т-клеточные ответы, которые управляют переключением изотипов, и антителами, специфичными к антигенам А и В, являются преимущественно IgM. Преформированные антитела реагируют против переливаемых клеток крови, экспрессирующих антигены-мишени, и активируют комплемент, который подвергает эритроциты лизису;

результатом может стать тяжелая **трансфузионная реакция**, характеризующаяся сильным системным воспалительным ответом, внутрисосудистым тромбозом и поражением почек. Эта проблема устраняется при совместимости крови доноров и реципиентов, когда в клетках донора нет антигенов, которые могут распознать переформированные антитела реципиента, что является стандартной медицинской практикой. Антигены, не относящиеся к АВО-антигенам, также участвуют в трансфузионных реакциях, и эти реакции менее тяжелые. Одним из важных примеров является антиген RhD (резус-фактор), который представляет собой мембранный белок эритроцитов, экспрессируемый примерно у 90% людей. Беременные женщины с отрицательным резус-фактором могут быть иммунизированы посредством воздействия экспрессирующих резус-фактор эритроцитов ребенка во время родов, если ребенок унаследовал ген резус-фактора от отца. У матери будут вырабатываться антитела к резус-фактору, которые способны проходить через плаценту во время последующих беременностей и атаковать резус-положительные фетальные клетки вызывая гемолитическую болезнь плода и новорожденного.

Трансплантацию гемопоэтических стволовых клеток все чаще проводят для коррекции гемопоэтических дефектов, для восстановления клеток костного мозга, поврежденных облучением и химиотерапией по поводу рака, и для лечения лейкозов. Либо клетки костного мозга, либо чаще — гемопоэтические стволовые клетки, мобилизованные в крови донора, вводят в кровотоки реципиента, и клетки мигрируют в костный мозг. Трансплантация гемопоэтических стволовых клеток сопряжена со множеством особых проблем. Перед трансплантацией часть костного мозга реципиента должна быть разрушена для создания пространства для получения трансплантируемых стволовых клеток, и это истощение костного мозга реципиента неминуемо приводит к дефициту клеток крови, в том числе иммунных клеток, что вызывает потенциально серьезные иммунодефициты до того, как трансплантированные стволовые клетки не сформируют достаточно замещающих клеток крови. Иммунная система сильно реагиру-

ет на аллогенные гемопоэтические стволовые клетки, поэтому для успешной трансплантации необходимо тщательное HLA-типирование донора и реципиента. HLA-типирование также предотвращает отторжение трансплантированных стволовых клеток НК, которые ингибируются посредством распознавания собственных молекул ГКГС (см. главу 2). Если со стволовыми клетками трансплантируются зрелые аллогенные Т-клетки, эти зрелые Т-клетки могут атаковать ткани реципиента, что приводит к клинической реакции, называемой **болезнью «трансплантат против хозяина»**. Когда донором является HLA-идентичный сиблинг, эта реакция направлена против минорных антигенов гистосовместимости. Ту же реакцию используют для киллинга лейкозных клеток (так называемый эффект трансплантат против лейкоза), и в настоящее время трансплантацию гемопоэтических стволовых клеток широко применяют для лечения лейкозов, резистентных к химиотерапии. НК инокулята костного мозга также способствуют разрушению лейкозных клеток. Несмотря на эти проблемы, трансплантация гемопоэтических стволовых клеток успешно применяется при лечении широкого ряда заболеваний, поражающих гемопоэтическую и лимфоидную системы.

РЕЗЮМЕ

Адаптивная иммунная система способна к эрадикации опухолей и предотвращению их роста.

Опухоли могут индуцировать антительные, $CD4^+$ Т-клеточные и $CD8^+$ Т-клеточные ответы, но, по-видимому, киллинг опухолевых клеток $CD8^+$ цитотоксичными Т-лимфоцитами является самым важным противоопухолевым эффекторным механизмом.

Большинство раковых антигенов, которые индуцируют Т-клеточные ответы, являются неоантигенами, закодированными случайно мутировавшими генами (мутации-пассажиры), которые не содействуют злокачественному фенотипу раковых клеток. К другим опухолевым антигенам относятся продукты онкогенов и генов-супрессоров опухолей, сверхэкспрессируемых и ошибочно экспрессируемых

структурно нормальных молекул, а также продукты онкогенных вирусов.

ЦТЛ распознают мутантные пептиды, происходящие из опухолевых антигенов, представленных молекулами ГКГС I класса. Индукция ответов ЦТЛ, направленных против опухолевых антигенов, включает поглощение опухолевых клеток или их антигенов ДК, перекрестную презентацию антигенов наивным $CD8^+$ Т-клеткам, активацию и дифференциацию Т-клеток в ЦТЛ, миграцию ЦТЛ из крови в опухоли, ЦТЛ-распознавание опухолевых антигенов в опухолевых клетках и киллинг опухолевых клеток.

Опухоли могут уклоняться от иммунных ответов посредством утраты экспрессии своих антигенов, прекращения экспрессии молекул ГКГС или молекул, участвующих в процессинге антигенов, экспрессии лигандов ингибирующих рецепторов Т-клеток и индуцирования регуляторных Т-клеток и секреции цитокинов, которые подавляют иммунные ответы. Терапия Т-клетками с химерными антигенными рецепторами — это еще одно достижение современной клинической практики. Т-клетки с химерными антигенными рецепторами получают *in vitro*, трансдуцируя Т-клетки крови пациентов с раком для экспрессии рекомбинантного рецептора с антителоподобным сайтом связывания опухолевого антигена и цитоплазматического концевой сегмента с сильными сигнальными функциями. Адоптивный перенос Т-клеток с химерными антигенными рецепторами обратно пациентам эффективен при лечении В-клеточных лейкозов и лимфом.

Блокада иммунных контрольных точек — это основная стратегия иммунотерапии рака в современной клинической практике. Пациенту вводят моноклональные антитела, которые блокируют функцию ингибирующих молекул Т-клеток, таких как CTLA-4 и PD-1, что усиливает активацию опухоль-специфических Т-клеток опухолевыми антигенами. Это подход оказался очень успешным при лечении пациентов со многими видами запущенного рака, но более 50% пациентов не отвечают на лечение, а у многих пациентов развиваются аутоиммунные побочные эффекты.

В настоящее время проходят клинические исследования персонализированных неоантиген-

ных вакцин. Создание этих вакцин основано на секвенировании генома рака для идентификации неоантигенных пептидов, уникальных для опухоли отдельных пациентов, которые связываются с молекулами ГКГС этого пациента.

Трансплантация органов и тканей от одного индивида к другому широко применяется для лечения многих заболеваний, но основным препятствием для успешной трансплантации чужеродных тканей является отторжение адаптивными иммунными ответами, включая $CD8^+$ ЦТЛ, $CD4^+$ хелперные Т-клетки и антитела.

Наиболее важными антигенами, которые стимулируют отторжение трансплантата, являются аллогенные молекулы ГКГС, схожие с загруженными пептидами собственными молекулами ГКГС, которые могут распознать Т-клетки реципиента трансплантата. Аллогенные молекулы ГКГС либо презентуются посредством АПК Т-клеткам реципиента трансплантата без процессинга (непосредственная презентация), либо подвергаются процессингу и презентуются в виде пептидов, связанных с собственным ГКГС, АПК хозяина (косвенная презентация).

Трансплантаты могут отторгаться посредством различных механизмов. Сверхострое отторжение опосредовано преформированными антителами к антигенам группы крови или к молекулам HLA, что вызывает повреждение эндотелия и тромбоз кровеносных сосудов трансплантата. Острое отторжение опосредовано Т-клетками, которые поражают клетки

и эндотелий трансплантата, и антителами, которые связываются с эндотелием. Хроническое отторжение вызвано Т-клетками, которые продуцируют цитокины, стимулирующие рост гладкомышечных клеток сосудов и тканевых фибробластов.

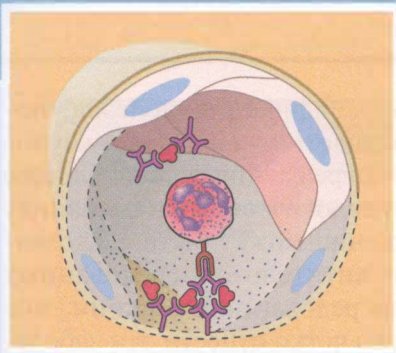
Лечение отторжения трансплантата направлено на подавление Т-клеточных ответов и воспаления. Основу лечения составляют иммуносупрессивные препараты, в том числе глюкокортикоиды и ингибиторы кальциневрина, ингибиторы mTOR, антиметаболиты и многие другие средства.

Трансфузия клеток крови — это старейшая и наиболее широко применяемая форма трансплантации и требует совместимости донора и реципиента по группе крови АВО. Антигенами группы крови АВО являются сахара, экспрессируемые на поверхности эритроцитов, эндотелиальных клеток и других клеток, и у людей продуцируются естественные антитела, специфичные к антигенам группы крови АВО, которые они не экспрессируют.

Трансплантаты гемопоэтических стволовых клеток широко применяют для лечения рака клеток крови и замещения дефектных компонентов иммунной и кроветворной системы. Эти клеточные трансплантаты вызывают сильные реакции отторжения, сопряжены с риском болезни «трансплантат против хозяина» и часто приводят к временному иммунодефициту у реципиентов.

ВОПРОСЫ ДЛЯ ОБСУЖДЕНИЯ

1. Назовите основные типы опухолевых антигенов, против которых реагирует иммунная система.
2. Докажите, что отторжение опухолей — это иммунологический феномен.
3. Как наивные $CD8^+$ Т-клетки распознают опухолевые антигены и как активируются эти клетки для дифференциации в эффекторные ЦТЛ?
4. Назовите некоторые механизмы, посредством которых опухоли могут уклоняться от иммунных ответов.
5. Назовите некоторые стратегии усиления иммунных ответов хозяина на опухолевые антигены.
6. Почему нормальные Т-клетки, которые распознают чужеродные пептидные антигены, связанные с собственными молекулами ГКГС, сильно реагируют против аллогенных молекул ГКГС трансплантата?
7. Назовите главные механизмы отторжения аллотрансплантатов.
8. Как снижается вероятность отторжения трансплантата при клинической трансплантации?
9. Назовите некоторые проблемы, ассоциированные с трансплантацией гемопоэтических стволовых клеток.



Гиперчувствительность Нарушения, вызванные иммунными реакциями

ПЛАН ГЛАВЫ

Типы реакций гиперчувствительности.....	270	Заболевания, вызываемые комплексами	
Гиперчувствительность немедленного типа	270	антиген—антитело	281
Активация Th2-клеток и выработка		Этиология, примеры и терапия	
антител IgE	272	заболеваний, опосредованных	
Активация тучных клеток и секреция		иммунными комплексами	281
медиаторов	273	Заболевания, вызываемые Т-лимфоцитами	284
Клинические синдромы и терапия	276	Этиология заболеваний, опосредованных	
Заболевания, вызываемые антителами, специфичными		Т-клетками	284
к клеточным и тканевым антигенам	279	Механизмы повреждения тканей.....	284
Механизмы повреждения тканей и заболеваний,		Клинические синдромы и терапия	285
опосредованных антителами.....	279	Нейроиммунология: взаимодействия	
Примеры и лечение заболеваний, вызванных		иммунной и нервной систем.....	286
антителами, специфичными к клеточным		Резюме.....	288
и тканевым антигенам	279	Вопросы для обсуждения	289

На всем протяжении этой книги подчеркивается концепция о том, что иммунная система необходима для защиты организма от инфекций. Однако иммунные ответы сами по себе способны вызвать повреждение тканей и заболевания. Повреждающие или патологические иммунные реакции называются **реакциями гиперчувствительности**. Иммунный ответ на антиген может привести не только к защитному иммунитету, но также и к очевидной неадекватной реакции для борьбы с этим антигеном. Поэтому гиперчувствительность является отражением избыточных или aberrантных иммунных ответов.

Реакции гиперчувствительности могут возникать в двух случаях. Во-первых, ответы на чужеродные антигены (микробы и неинфекционные антигены окружающей среды) могут вызвать повреждение тканей, особенно, если

реакции являются повторяющимися и плохо контролируемыми. Во-вторых, иммунные ответы могут быть направлены против собственных (аутологичных) антигенов вследствие сбоя ауто толерантности (см. главу 9). Ответы, направленные против аутоантигенов, называются **аутоиммунитетом**, а нарушения, вызываемые такими ответами, называются **аутоиммунными заболеваниями**.

В этой главе описаны важные характеристики реакций гиперчувствительности и возникающие вследствие них заболевания, с акцентом на их патогенез. Их клинико-патологические характеристики описаны лишь вкратце и приведены в других руководствах по медицине. Рассматриваются следующие вопросы.

- Каковы механизмы различных типов реакций гиперчувствительности?

- Каковы основные клинические и патологические характеристики заболеваний, вызываемых этими реакциями?
- Какие принципы лежат в основе лечения этих заболеваний?

ТИПЫ РЕАКЦИЙ ГИПЕРЧУВСТВИТЕЛЬНОСТИ

Реакции гиперчувствительности классифицируют на основе главного иммунологического механизма, отвечающего за повреждение тканей и заболевание (рис. 11.1). В этой главе мы будем использовать не только информативную описательную классификацию, но также указывать цифровые обозначения каждого типа, поскольку они являются широкоупотребительными.

- Гиперчувствительность немедленного типа, или гиперчувствительность I типа, — это тип патологической реакции, которая вызвана высвобождением медиаторов из тучных клеток. Чаще всего эта реакция зависит от выработки антител IgE к антигенам окружающей среды и связывания IgE с тучными клетками различных тканей.
- Антитела, направленные против клеточных или тканевых антигенов, могут повреждать эти клетки и ткани или нарушать их функции. Эти заболевания называются антитело-опосредованными или гиперчувствительностью II типа.
- Антитела к растворимым антигенам крови могут образовывать комплексы с антигенами, а иммунные комплексы могут откладываться в различных тканях, вызывая воспаление и повреждая ткани. Такие нарушения называются болезнями иммунных комплексов, или гиперчувствительностью III типа.
- Некоторые заболевания возникают вследствие реакций Т-лимфоцитов, специфичных к аутоантигенам или микробам, в тканях. Это Т-клеточно-опосредованные заболевания, или гиперчувствительность IV типа.

Эта система классификации полезна, поскольку она различает механизмы иммуноопосредованного повреждения тканей. Однако при многих иммунологических заболеваниях человека повреждение может быть следствием комбинации антитело-опосредованных и Т-клеточно-опосредованных реакций, поэтому часто нелегко четко отнести эти заболевания к какому-либо одному типу гиперчувствительности.

ГИПЕРЧУВСТВИТЕЛЬНОСТЬ НЕМЕДЛЕННОГО ТИПА

Гиперчувствительность немедленного типа — это опосредованная антителами IgE и тучными клетками реакция на некоторые антигены, которая вызывает быструю трансудацию компонентов крови и секрецию слизи, часто сопровождающие воспаление. Заболевания, при которых наблюдается IgE-опосредованная гиперчувствительность немедленного типа, называется также **аллергией**, или **атопией**, а индивиды, предрасположенные к развитию этих реакций, называются **атопическими**. Гиперчувствительность немедленного типа может поражать различные ткани, и ее тяжесть у разных индивидов может колебаться. К распространенным типам аллергии относятся сенная лихорадка, пищевая аллергия, бронхиальная астма и анафилаксия. Аллергии являются самыми частыми заболеваниями иммунной системы, которые, по имеющимся оценкам, поражают от 10 до 20% людей, и частота возникновения аллергических заболеваний растет, особенно в промышленно развитых странах.

Последовательность событий при развитии реакций гиперчувствительности немедленного типа включает: активацию Th2 и IL-4-секретирующих Th клеток, что стимулирует выработку антител IgE в ответ на антиген; связывание IgE с IgE-специфическими Fc-рецепторами тучных клеток; при последующем воздействии антигена — перекрестное сшивание связанного IgE антигеном, приводящее к активации тучных клеток и высвобождению различных медиаторов (рис. 11.2). Некоторые медиаторы тучных клеток вызывают быстрое увеличение про-

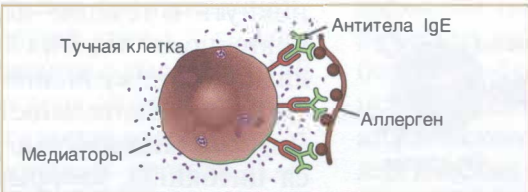

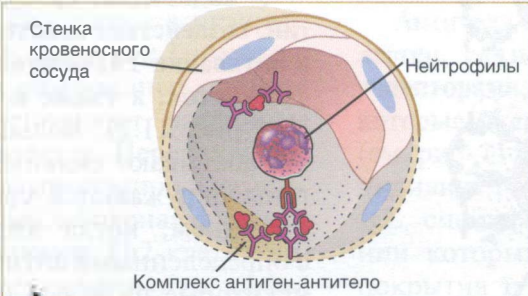
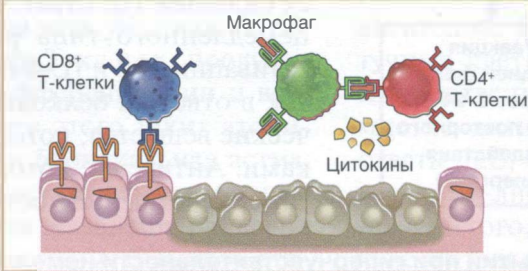
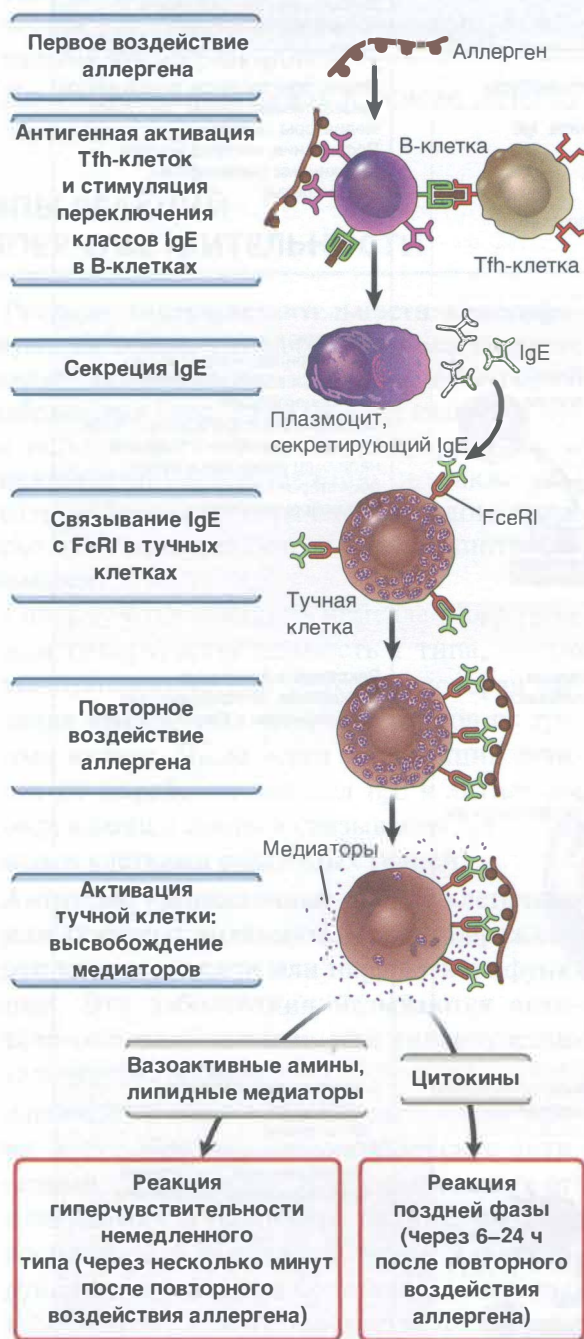
Тип гиперчувствительности	Патологические иммунные механизмы	Механизмы повреждения тканей и заболеваний
<p>Гиперчувствительность немедленного типа (I тип)</p>	<p>Th2-клетки, антитела IgE, тучные клетки, эозинофилы</p> 	<p>Медиаторы-продукты тучных клеток (вазоактивные амины, липидные медиаторы, цитокины). Воспаление, опосредованное цитокинами (эозинофилы, нейтрофилы)</p>
<p>Антитело-опосредованные заболевания (II тип)</p>	<p>Антитела IgM, IgG к антигенам клеточной поверхности и внеклеточного матрикса</p> 	<p>Рекрутинг и активация лейкоцитов (нейтрофилов, макрофагов), опосредованные комплементом и Fc-рецепторами. Опсонизация и фагоцитоз клеток. Аномалии клеточных функций, например сигнальных путей рецепторов гормонов или нейромедиаторов</p>
<p>Заболевания, опосредованные иммунными комплексами (III тип)</p>	<p>Иммунные комплексы циркулирующих антигенов и антител IgM и IgG, откладывающиеся в базальной мембране сосудов</p> 	<p>Рекрутинг и активация лейкоцитов, опосредованные комплементом и Fc-рецепторами</p>
<p>Заболевания, опосредованные Т-клетками (IV тип)</p>	<p>1. CD4⁺ Т-клетки (воспаление, опосредованное цитокинами) 2. CD8⁺ ЦТЛ (цитотоксичные Т-лимфоциты, опосредованный Т-клетками)</p> 	<p>1. Активация макрофагов, воспаление, опосредованное цитокинами 2. Непосредственный лизис клетки-мишени, воспаление, опосредованное цитокинами</p>

Рис. 11.1. Типы реакций гиперчувствительности.

При четырех основных типах реакций гиперчувствительности различные иммунные эффекторные механизмы вызывают повреждение тканей и заболевания. ЦТЛ — цитотоксичные Т-лимфоциты; Ig — иммуноглобулин



нищаемости сосудов и сокращение гладких мышц, что является причиной многих симптомов этих реакций (рис. 11.3). Эта сосудистая и гладкомышечная реакция может возникнуть в течение нескольких минут после повторного введения антигена ранее сенсибилизированному индивиду, отсюда — название «гиперчувствительность немедленного типа». Другими медиаторами тучных клеток являются цитокины, которые рекрутируют нейтрофилы и эозинофилы на участок реакции в течение нескольких часов. Этот воспалительный компонент называется **реакцией поздней фазы** и отвечает за повреждение тканей, возникающее вследствие повторных приступов гиперчувствительности немедленного типа.

Далее приступим к обсуждению этапов реакций гиперчувствительности немедленного типа.

Активация Th2-клеток и выработка антител иммуноглобулинов E

У индивидов, предрасположенных к аллергии, воздействие некоторых антигенов приводит к активации Th2-клеток и IL-4-секретирующих Tfh-клеток, а также к выработке антител IgE (см. рис. 11.2). Большинство индивидов не вырабатывают сильных Th2 ответов на антигены окружающей среды. По неизвестным причинам, когда индивиды сталкиваются с определенными антигенами (белки пыльцы, некоторые пищевые продукты, яды насекомых или шерсть животных, некоторые препараты, например пенициллин), вырабатывается сильный Th2 ответ. Гиперчувствительность немедленного типа развивается вследствие активации Th2 и IL-4-секретирующих Tfh-клеток в ответ на белковые антигены или химические вещества, которые связываются с белками. Антигены, которые вызывают реакции гиперчувствительности немедленного типа

Рис. 11.2. Последовательность событий при гиперчувствительности немедленного типа.

Реакции гиперчувствительности немедленного типа инициируются введением аллергена, что стимулирует Th2 и IL-4/IL-13-продуцирующие Tfh-клетки и выработку иммуноглобулина E. Иммуноглобулины E связываются с Fc-рецепторами (FcεRI) тучных клеток, а последующее воздействие антигена активирует секрецию тучными клетками медиаторов, которые отвечают за патологические реакции гиперчувствительности немедленного типа

(аллергические реакции), часто называют аллергенами. Любой атопический индивид может быть аллергичным к одному или нескольким таким антигенам. Непонятно, почему лишь небольшая подгруппа распространенных антигенов окружающей среды вызывает Th2-опосредованные реакции и выработку IgE и какие характеристики этих антигенов отвечают за их поведение в качестве аллергенов.

Во вторичных лимфоидных органах IL-4, секретируемый T_H1-клетками, стимулирует В-лимфоциты на переключение в IgE-продуцирующие плазмocyты. Поэтому атопические индивиды продуцируют большое количество антител IgE в ответ на антигены, которые не вызывают IgE-ответов у других людей. IL-4 и IL-13, секретируемые Th2-клетками, индуцируют некоторые ответы тканей при аллергических реакциях, такие как перистальтика кишечника и избыточная секреция слизи. Th2-клетки секретируют также IL-5, который способствует эозинофильному воспалению, характерному для тканей, пораженных аллергическими заболеваниями. Поскольку большинство Th2-клеток мигрирует в периферические ткани, тогда как T_H1-клетки остаются во вторичных лимфоидных органах, они, по-видимому, исполняют различные роли в аллергических ответах. Переключение на IgE происходит преимущественно в лимфоидных органах, и поэтому хелперная функция осуществляется T_H1-клетками. Th2-клетки могут способствовать переключению на любой изотип, которое происходит в периферических участках аллергических реакций, и, что более важно, они отвечают за воспаление и активацию эозинофилов на этих участках.

Предрасположенность Т-клеток, продуцирующих IL-4 и IL-5 к дифференциации и возникновению в результате этого таких атопических заболеваний, как бронхиальная астма, имеет сильную генетическую основу. Основным известным риском развития аллергии является наличие в семейном анамнезе атопических заболеваний, а исследования генетических ассоциаций указывают на то, что предрасполагающими факторами являются множество разных генов. Некоторые из этих

генов кодируют цитокины или рецепторы, которые, как известно, участвуют в ответах Т- и В-лимфоцитов, в том числе IL-4, IL-5 и IL-13, а также рецептор IL-4. Неизвестно, как эти варианты генов способствуют развитию атопических заболеваний. Мутации филаггрина, белка, необходимого для обеспечения барьерной функции кожи, повышают риск развития атопического дерматита в раннем детстве и аллергических заболеваний, в том числе бронхиальной астмы.

Помимо воздействия аллергенов, сильное влияние на предрасположенность к развитию аллергии оказывают различные факторы окружающей среды, в том числе загрязнение воздуха и воздействие микробов, и это может быть одной из причин того, почему в промышленно развитых странах растет частота возникновения аллергических заболеваний, особенно бронхиальной астмы.

Активация тучных клеток и секреция медиаторов

Антитела IgE, продуцируемые в ответ на аллерген, связываются с высокоаффинными Fc-рецепторами, специфичными к ε-тяжелой цепи, которые экспрессируются на тучных клетках (см. рис. 11.2). Таким образом, у атопического индивида тучные клетки покрыты антителами IgE, специфичными к антигенам, в отношении которых аллергичен индивид. Процесс покрытия тучных клеток антителами IgE называется сенсibilизацией, поскольку это делает тучные клетки чувствительными к активации при последующем контакте с этим антигеном. Напротив, у здоровых индивидов тучные клетки могут нести молекулы IgE со множественной специфичностью, поскольку многие антигены могут вызвать небольшие ответы IgE, а количества IgE, специфичного к какому-либо одному антигену, недостаточно для того, чтобы вызвать реакции гиперчувствительности немедленного типа после воздействия этого антигена. Тучные клетки присутствуют во всех соединительных тканях, особенно под эпителием, и обычно они локализованы вблизи кровеносных сосудов. Какие

тучные клетки организма активируются посредством связывания аллергена, зачастую зависит от пути поступления аллергена. Например, вдыхаемые аллергены активируют тучные клетки подслизистых тканей бронхов, тогда как заглатываемые аллергены активируют тучные клетки стенки кишечника. Аллергены поступают в кровоток посредством всасывания из кишечника или при прямой инъекции могут доставляться во все ткани, что приводит к системной активации тучных клеток.

Высокоаффинный рецептор IgE, называемый FcεRI, состоит из трех полипептидных цепей, одна из которых очень сильно связывает Fc-участок ε-тяжелой цепи, при Kd, составляющей приблизительно 10^{-11} М (концентрация IgE в плазме составляет примерно 10^{-9} М, что объясняет, почему даже у здоровых индивидов тучные клетки всегда покрыты IgE, связанными с FcεRI). Две другие цепи рецептора являются сигнальными белками. Тот же FcεRI присутствует в базофилах, которые являются циркулирующими клетками, обладающими многими характеристиками тучных клеток, но в норме количество базофилов в крови очень низкое, и они не присутствуют в тканях, поэтому их роль в гиперчувствительности немед-

ленного типа изучена не так хорошо, как роль тучных клеток.

Когда тучные клетки, сенсibilизированные антителами IgE, подвергаются воздействию аллергена, они активируются, секретируя медиаторы воспаления (рис. 11.4). Активация тучных клеток происходит в результате связывания аллергена с двумя и более антителами IgE клетки. Когда это происходит, молекулы FcεRI, несущие IgE, перекрестно сшиваются, запуская биохимические сигналы цепей FcεRI, преобразующих сигналы. Сигналы приводят к высвобождению медиаторов воспаления.

Самыми важными медиаторами, продуцируемыми тучными клетками, являются вазоактивные амины и протеазы, хранящиеся в гранулах и высвобождаемые из них, вновь образованные и секретируемые продукты метаболизма арахидоновой кислоты и цитокины (см. рис. 11.4). Эти медиаторы оказывают разное действие. Основным амин гистамин вызывает увеличение проницаемости и расширение сосудов, что приводит к просачиванию жидкости и белков плазмы в ткани и стимулирует временное сокращение гладких мышц бронхов и кишечника. Протеазы могут вызывать повреждение местных тканей. Метаболиты арахидоновой

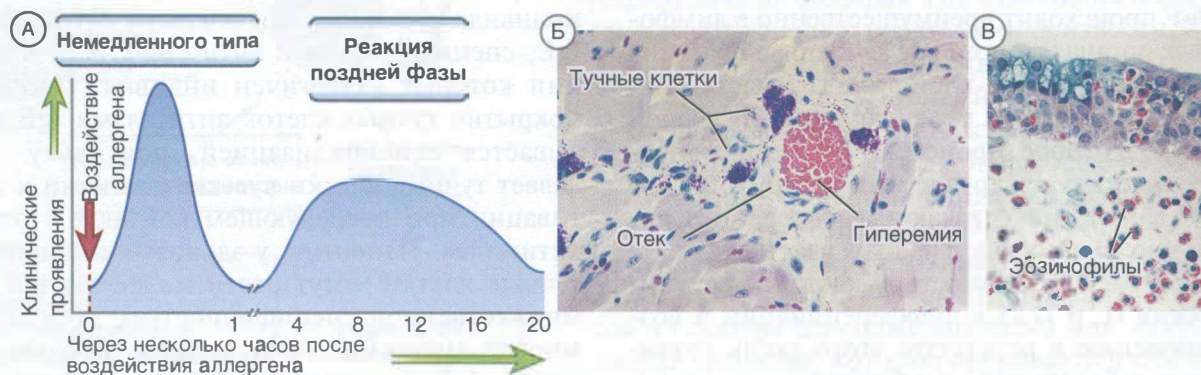


Рис. 11.3. Гиперчувствительность немедленного типа.

А. Кинетика немедленных реакций и реакций поздней фазы. Немедленная реакция сосудов и гладких мышц на аллерген развивается через несколько минут после стимуляции (воздействия аллергена на ранее сенсibilизированного индивида), а реакция поздней фазы развивается через 2–24 ч. Б. Морфология реакции немедленного типа характеризуется вазодилатацией, гиперемией и отеком. В. Реакция поздней фазы характеризуется воспалительным инфильтратом, богатым эозинофилами, нейтрофилами и Т-клетками (микроснимки с разрешения доктора Daniel Friend, отделение патологии, Brigham and Women's Hospital, Бостон)

кислоты включают простагландины, которые вызывают расширение сосудов, и лейкотриены, которые стимулируют длительное сокращение гладких мышц бронхов. Цитокины индуцируют локальное воспаление (реакция поздней фазы, рассматривается ниже). Таким образом, медиаторы тучных клеток отвечают за острые сосудистые и гладкомышечные реакции и более продолжительное воспаление,

что является отличительными чертами гиперчувствительности немедленного типа.

Цитокины, продуцируемые тучными клетками, стимулируют рекрутинг лейкоцитов, что вызывает реакцию поздней фазы. Основными лейкоцитами, участвующими в этой реакции, являются эозинофилы, нейтрофилы и Th2-клетки. Производное тучных клеток — ФНО и IL-4 — способствует воспалению, богатому

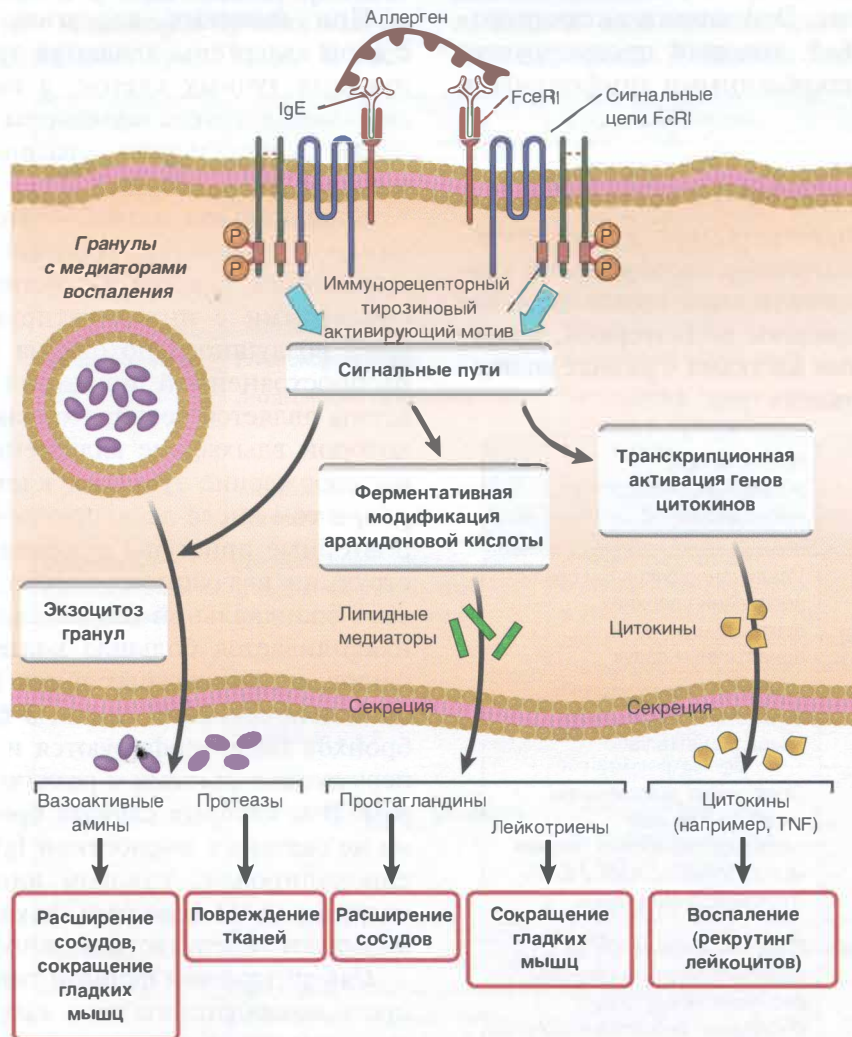


Рис. 11.4. Выработка и действие медиаторов тучных клеток.

Перекрестное сшивание иммуноглобулина Е на тучной клетке аллергеном стимулирует фосфорилирование имунорецепторных тирозиновых активирующих мотивов (ITAMs) сигнальных цепей Fc-рецепторов (FcεRI) иммуноглобулина Е, что затем инициирует множество сигнальных путей. Эти сигнальные пути стимулируют высвобождение содержимого гранул тучных клеток (аминов, протеаз), синтез метаболитов арахидоновой кислоты (простагландинов, лейкотриенов) и синтез различных цитокинов. TNF (ФНО) — фактор некроза опухолей

нейтрофилами и эозинофилами. Хемокины, продуцируемые тучными клетками и эпителиальными клетками тканей, также способствуют привлечению лейкоцитов. Эозинофилы и нейтрофилы высвобождают протеазы, которые вызывают повреждение тканей, а Th2-клетки могут усиливать реакцию, продуцируя больше цитокинов. Эозинофилы преобладают при многих аллергических реакциях и являются важной причиной повреждения тканей при этих реакциях. Эти клетки активируются цитокином IL-5, который продуцируется Th2-клетками и врожденными лимфоидными клетками.

Клинические синдромы и терапия

Реакции гиперчувствительности немедленного типа характеризуются разнообразными клиническими и патологическими признаками, все из которых обусловлены медиаторами, продуцируемыми тучными клетками в разных количествах и в разных тканях (рис. 11.5).

Клинический синдром	Клинические и патологические проявления
Аллергический ринит, синусит (сенная лихорадка)	Увеличение секреции слизи; воспаление верхних дыхательных путей, придаточных пазух
Пищевая аллергия	Усиление перистальтики вследствие сокращения мышц кишечника
Бронхиальная астма	Обструкция дыхательных путей, вызванная гиперреактивностью гладких мышц бронхов; воспаление и повреждение тканей
Анафилаксия (может быть вызвана лекарственными препаратами, пчелиным укусом, пищей)	Падение артериального давления (шок), вызванное расширением сосудов; обструкция дыхательных путей вследствие отека гортани

Рис. 11.5. Клинические проявления реакций гиперчувствительности немедленного типа.

Гиперчувствительность немедленного типа может проявляться различными способами, например развитием поражений кожи (крапивницы, экземы и т.д.)

Некоторые слабовыраженные проявления, такие как аллергический ринит и синусит, которые распространены при **сенной лихорадке**, являются реакциями на вдыхаемые аллергены, как, например, белок пыльцы амброзии. Тучные клетки слизистой носа продуцируют гистамин, а Th2-клетки продуцируют IL-13, и эти два медиатора вызывают увеличение выработки слизи. Реакции поздней фазы могут привести к длительному воспалению.

При **пищевых аллергиях** поступающие с едой аллергены являются триггером дегрануляции тучных клеток, а высвобождаемые гистамин и другие медиаторы вызывают усиление перистальтики, что приводит к рвоте и диарее.

Бронхиальная астма — это клинический синдром, характеризующийся затруднением дыхания, кашлем и свистящим дыханием, связанными с интермиттирующей обструкцией воздушного потока на выдохе. Самой распространенной причиной бронхиальной астмы является респираторная аллергия, при которой вдыхаемые аллергены стимулируют высвобождение тучными клетками медиаторов, в том числе лейкотриенов, что вызывает повторные приступы сужения бронхов и обструкции воздушного потока. При хронической бронхиальной астме в слизистой бронхов накапливается большое количество эозинофилов, в дыхательных путях происходит избыточная секреция слизи, а гладкие мышцы бронхов гипертрофируются и становятся гиперчувствительными к различным стимуляторам. В некоторых случаях бронхиальная астма не связана с выработкой IgE и может быть спровоцирована холодом или физическими нагрузками. Неизвестно, каким образом они вызывают гиперчувствительность бронхов.

Самой тяжелой формой гиперчувствительности немедленного типа является **анафилаксия**, системная реакция, характеризующаяся отеком многих тканей, в том числе гортани, сопровождаемым падением артериального давления (анафилактический шок) и бронхоспазмом. К самым частым индукторам анафилаксии относятся пчелиные укусы, инъектируемые или принимаемые внутрь антибиотики

семейства пенициллинов и наличие в рационе орехов и моллюсков. Реакция вызвана усиленной дегрануляцией тучных клеток в ответ на системное распределение антигенов и является жизнеугрожающей вследствие внезапного падения артериального давления и обструкции дыхательных путей.

Терапия заболеваний гиперчувствительности немедленного типа направлена на ингибирование дегрануляции тучных клеток, противодействие эффектам медиаторов тучных клеток и уменьшение воспаления (рис. 11.6). К рас-

пространенным препаратам относятся антигистаминные средства при сенной лихорадке, ингаляционные бета-адреномиметики и глюкокортикоидами, которые расслабляют гладкие мышцы бронхов и уменьшают воспаление дыхательных путей при астме, а также адреналин при анафилаксии. У многих пациентов положительные результаты отмечаются при повторном введении небольших доз аллергенов, что называется десенсибилизацией или антиген-специфической иммунотерапией. Действие такого лечения мо-

Синдром	Терапия	Механизм действия
Анафилаксия	Адреналин	Вызывает сокращение гладкомышечных клеток сосудов, увеличивает сердечный выброс (противошок) и ингибирует сокращение гладкомышечных клеток бронхов
Бронхиальная астма	Глюкокортикоиды.	Уменьшают воспаление
	Антагонисты лейкотриенов	Расслабляют гладкие мышцы бронхов и уменьшают воспаление
Различные аллергические заболевания	Антагонисты бета-адренергических рецепторов	Расслабляют гладкие мышцы бронхов
	Десенсибилизация (повторное воздействие низких доз аллергенов)	Неизвестно; может ингибировать выработку IgE и увеличивать выработку других изотипов Ig; может индуцировать толерантность Т-клеток
	Антитело к IgE	Нейтрализует и элиминирует IgE
	Антигистаминные препараты	Блокируют действие гистамина на сосуды и гладкие мышцы
	Кромолин	Ингибирует тучные клетки
	Антитела, которые блокируют цитокины и их рецепторы: анти- IL-5 и анти- IL-5R (бронхиальная астма), анти- IL-4R (атопический дерматит)	Блокируют действие цитокинов

Рис. 11.6. Лечение реакций гиперчувствительности немедленного типа.

На рисунке приведены основные механизмы действия различных лекарственных препаратов, применяемых для лечения аллергических заболеваний. Ig — иммуноглобулин

жет заключаться в изменении Т-клеточного ответа посредством отдаления от преобладания Th2-клеток и отдалении антительного ответа от IgE посредством индуцирования толерантности аллерген-специфических Т-клеток или стимуляции регуляторных Т-клеток (Tregs). Антитела, которые блокируют различные цитокины и их рецепторы, в том числе IL-4 и IL-5, в настоящее время одобрены для лечения некоторых форм бронхиальной астмы и атопического дерматита, а другие антагонисты цитокинов проходят испытания на пациентах.

Перед тем как завершить обсуждение гиперчувствительности немедленного типа,

важно рассмотреть вопрос о том, как в процессе эволюции сохранились иммунные ответы, опосредованные антителами IgE и тучными клетками, основные эффекты которых являются патологическими. Окончательного ответа на этот вопрос нет, но, по-видимому, реакции гиперчувствительности немедленного типа развились для защиты против патогенов и токсинов. Известно, что антитела IgE и эозинофилы являются важными механизмами защиты от гельминтных инфекций, а тучные клетки играют роль во врожденном иммунитете к некоторым бактериям и в разрушении ядовитых токсинов, вырабатываемых паукообразными и змеями.

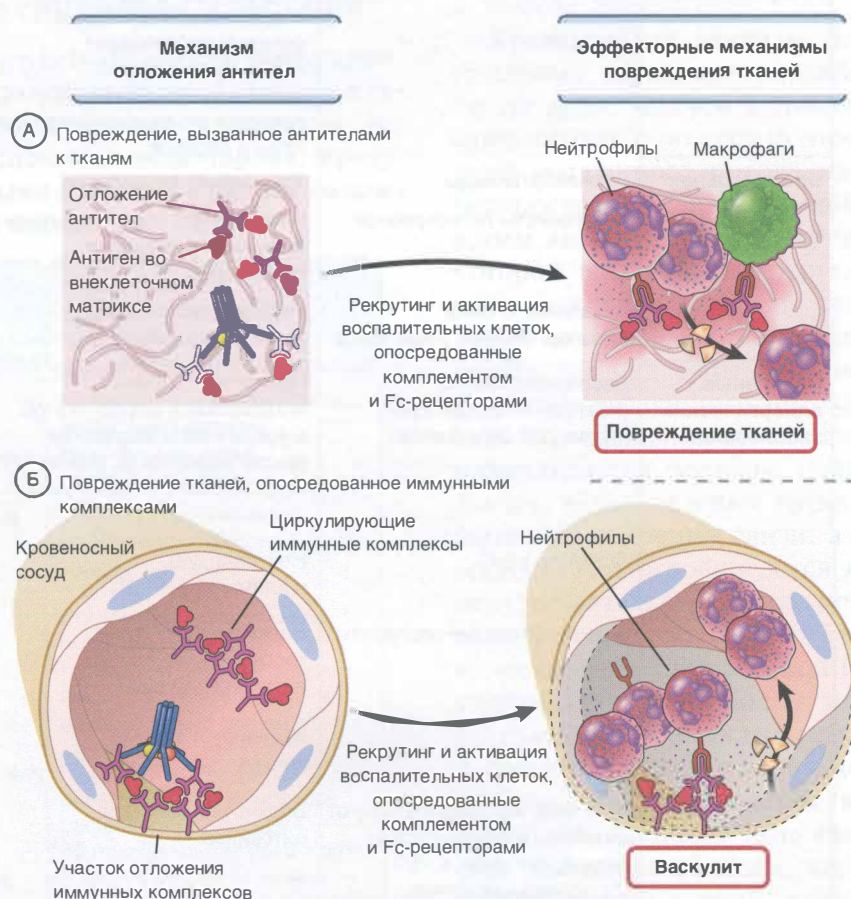


Рис. 11.7. Типы заболеваний, опосредованных антителами.

Антитела (не относящиеся к иммуноглобулинам E) могут вызывать повреждение тканей и заболевания посредством: А. Непосредственного связывания с антигенами-мишенями на клетках (не показано) и во внеклеточном матриксе (гиперчувствительность II типа); Б. Посредством образования иммунных комплексов, которые откладываются преимущественно в кровеносных сосудах (гиперчувствительность III типа)

ЗАБОЛЕВАНИЯ, ВЫЗЫВАЕМЫЕ АНТИТЕЛАМИ, СПЕЦИФИЧНЫМИ К КЛЕТОЧНЫМ И ТКАНЕВЫМ АНТИГЕНАМ

Антитела, как правило, класса IgG, могут вызывать заболевания, называемые реакциями гиперчувствительности II типа посредством связывания с антигенами-мишенями в различных тканях (рис. 11.7, А). Давно признано, что опосредованные антителами реакции гиперчувствительности лежат в основе многих хронических иммунологических заболеваний человека. Антитела к клеткам и компонентам внеклеточного матрикса могут откладываться в любой ткани, которая экспрессирует антиген-мишень; таким образом, заболевания, вызываемые такими антителами, обычно специфичны к определенной ткани. Антитела, которые вызывают заболевания, чаще всего являются аутоантителами к аутоантигенам. Выработка аутоантител является следствием сбоя аутоотолерантности. В главе 9 мы рассмотрели механизмы, посредством которых может произойти сбой аутоотолерантности, но почему это происходит при аутоиммунных заболеваниях человека, все еще неясно.

Механизмы повреждения тканей и заболеваний, опосредованных антителами

Антитела, специфичные к клеточным и тканевым антигенам, могут откладываться в тканях и вызывать их повреждение посредством индуцирования локального воспаления, они могут индуцировать фагоцитоз и разрушение клеток, а также они препятствуют нормальным клеточным функциям (рис. 11.8).

Воспаление. Антитела к тканевым антигенам индуцируют воспаление, привлекая и активируя лейкоциты. Антитела IgG подклассов IgG1 и IgG3 связываются с Fc-рецепторами нейтрофилов и макрофагов и активируют эти лейкоциты, что приводит к воспалению (см. главу 8). Те же антитела, а также антитела

подкласса IgM, активируют систему комплемента посредством классического пути, что приводит к выработке побочных продуктов комплемента, которые рекрутируют лейкоциты и индуцируют воспаление. Когда лейкоциты активируются на участках отложения антител, эти клетки высвобождают активные формы кислорода и лизосомальные ферменты, которые повреждают соседние ткани.

Опсонизация и фагоцитоз. Если антитела связываются с такими клетками, как эритроциты, нейтрофилы и тромбоциты, клетки опсонизируются и могут поглощаться и разрушаться фагоцитами организма. **Аномальные клеточные ответы.** Некоторые антитела могут вызывать заболевания без непосредственного индуцирования поражения тканей. Например, при пернициозной анемии аутоантитела, специфичные к белку, необходимому для всасывания витамина B₁₂, вызывают мульти-системное заболевание, обусловленное дефицитом витамина B₁₂. В некоторых случаях тяжелой миастении антитела к ацетилхолиновым рецепторам ингибируют нейромышечную передачу, вызывая паралич. Другие антитела могут непосредственно активировать рецепторы, имитируя их физиологические лиганды. Единственным известным примером является форма гипертиреоза, называемая болезнью Грейвса, при которой антитела к рецепторам тиреотропного гормона активируют клетки щитовидной железы даже в отсутствие гормона.

Примеры и лечение заболеваний, вызванных антителами, специфичными к клеткам или тканям

Антитела, специфичные к клеточным и тканевым антигенам, являются причиной многих заболеваний человека, в том числе заболеваний клеток крови, сердца, почек, легких и кожи (рис. 11.9). Примерами антител к тканям являются те антитела, которые реагируют с клубочковой базальной мембраной и индуцируют воспаление в виде гломерулонефри-

та. Антитела к клеткам включают те, которые опсонизируют клетки крови и превращают их в мишень фагоцитоза, как при аутоиммунной гемолитической анемии (разрушение

эритроцитов) и аутоиммунной тромбоцитопении (разрушение тромбоцитов). Антитела, которые интерферируют с гормонами или их рецепторами, рассматривались выше. В боль-

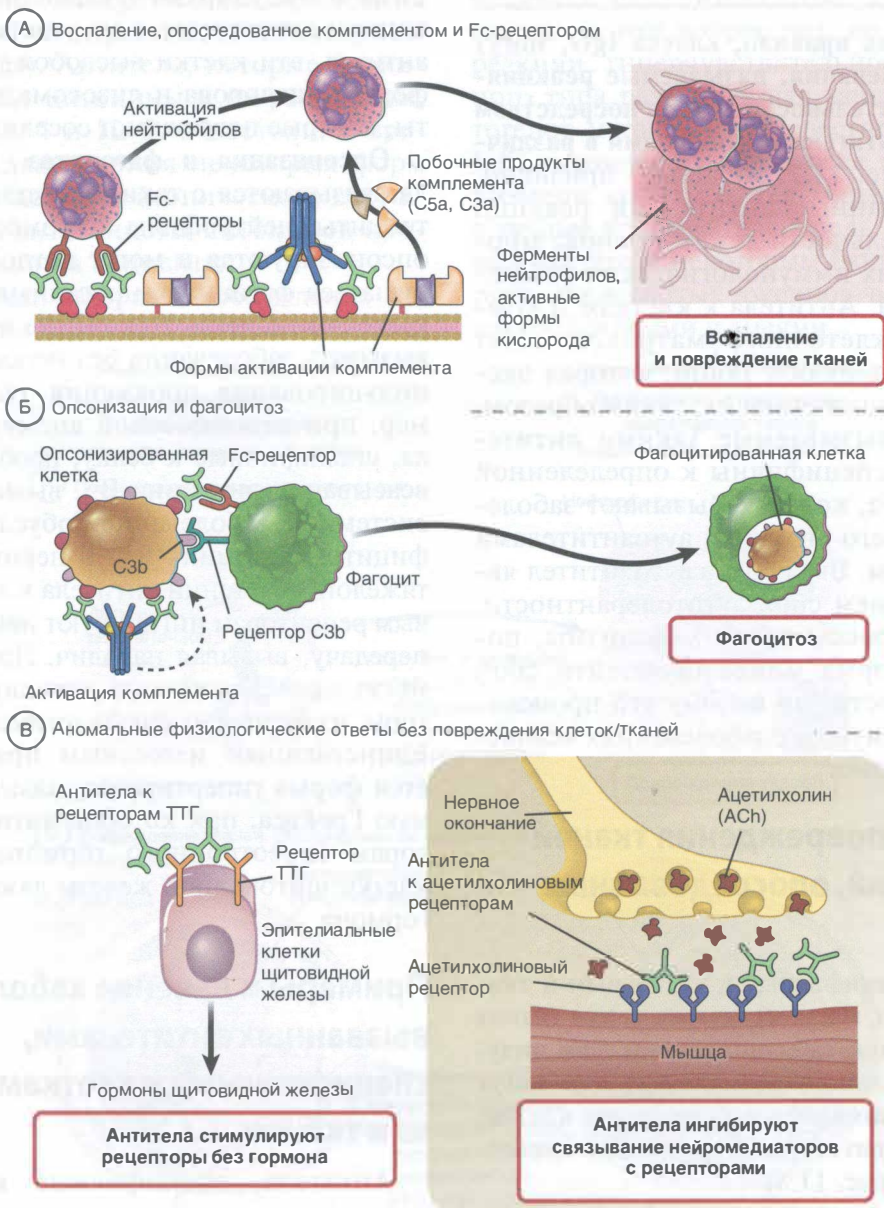


Рис. 11.8. Эффекторные механизмы заболеваний, опосредованных антителами.

Антитела вызывают заболевания посредством: А. Индуцирования воспаления на участке отложения; Б. Опсонизации клеток (например, эритроцитов) для фагоцитоза; В. Препятствия нормальным клеточным функциям, таким как сигнальные пути рецепторов гормонов. Показаны все три механизма, при которых происходит непосредственное связывание антител с антигенами-мишенями, а иммунные комплексы индуцируют заболевания преимущественно посредством индуцирования воспаления (А). ТТГ — тиреотропный гормон

шинстве этих случаев антитела представляют собой аутоантитела, но реже антитела, продуцируемые против микроба, могут перекрестно реагировать с антигенами тканей. Например в редких случаях стрептококковая инфекция стимулирует выработку антибактериальных антител, которые перекрестно реагируют с антигенами сердца, вызывая сердечное воспаление, характерное для ревматической лихорадки. Терапия антитело-опосредованных заболеваний направлена преимущественно на ограничение воспаления и его осложнений с помощью таких препаратов, как кортикостероиды. В тяжелых случаях для уменьшения уровней циркулирующих антител применяют плазмаферез. При гемолитической анемии и тромбоцитопении, клиническую пользу приносит спленэктомия, поскольку селезенка является основным органом, где опсонизируются и фагоцитируются эритроциты. Некоторые из этих заболеваний хорошо отвечают на лечение внутривенными IgG (ИВИГ) здоровых доноров, объединенными в пул. Как действуют внутривенные IgG, неизвестно; они могут связываться с ингибирующими Fc-рецепторами миелоидных клеток и В-клеток и блокировать активацию этих клеток (см. главу 7, рис. 7.15), или же они могут уменьшать период полужизни патогенных антител посредством конкуренции за связывание с FcRn эндотелиальных клеток и макрофагов (см. главу 9, рис. 8.2). Лечение пациентов антителами, специфичными к поверхностному белку зрелых В-клеток CD20, приводит к истощению В-клеток и может быть эффективным при терапии некоторых нарушений, опосредованных антителами.

Другие подходы к формированию ингибирования выработки аутоантител включают лечение пациентов антителами, блокирующими CD40 или их лиганды и ингибирующими зависимость от хелперных Т-клеток активацию В-клеток, и антителами, блокирующими цитокины, которые способствуют выживанию В-клеток и плазмочитов. Отмечается также заинтересованность в индуцировании толерантности в тех случаях, когда известны ауто-антигены.

ЗАБОЛЕВАНИЯ, ВЫЗЫВАЕМЫЕ КОМПЛЕКСАМИ АНТИГЕН-АНТИТЕЛО

Антитела могут вызывать заболевания посредством формирования иммунных комплексов, которые откладываются в кровеносных сосудах (рис. 11.7, Б). Многие острые и хронические расстройства гиперчувствительности вызваны или ассоциированы с иммунными комплексами (рис. 11.10); они называются расстройствами гиперчувствительности III типа. Иммунные комплексы обычно откладываются в кровеносных сосудах, особенно в сосудах, через которые под высоким давлением фильтруется плазма (например, в почечных клубочках). Поэтому, в отличие от заболеваний, вызываемых антителами, специфичными к тканевым антигенам, заболевания иммунных комплексов, как правило, системные и часто проявляются в виде распространенного васкулита, поражающего участки, которые особенно подвержены отложению иммунных комплексов, таких как почки и суставы.

Этиология, примеры и терапия заболеваний, опосредованных иммунными комплексами

Комплексы антиген-антитело, которые образуются во время нормальных иммунных ответов, вызывают заболевания только в том случае, если они формируются в чрезмерных количествах, неэффективно удаляются фагоцитами и откладываются в тканях.

Комплексы, содержащие положительно заряженные антигены, являются особенно патогенными, поскольку они сильно связываются с отрицательно заряженными компонентами базальных мембран кровеносных сосудов и почечных клубочков. После отложения в стенках сосудов антител Fc-области активируют комплемент и связывают Fc-рецепторы нейтрофилов, активируя клетки для высвобождения повреждающих протеаз и активных форм кислорода. Этот воспалительный ответ в стенке сосудов, называемый васкулитом,

может привести к локальному кровоизлиянию или тромбозу, что влечет за собой ишемическое повреждение тканей. В почечных клубочках васкулит может нарушить нормальную функцию фильтрации, что приводит к заболеванию почек. Первым изученным заболеванием иммунных комплексов была **сывороточная болезнь**, отмечавшаяся у субъектов, получавших содержащую антитоксины — сыворотку иммунизированных животных при

лечении инфекций. Впоследствии у некоторых из этих леченых индивидов развивалось системное воспалительное заболевание. Эту болезнь можно воссоздать у подопытных животных путем системного введения белковых антигенов, которые вызывают антителы и приводят к формированию циркулирующих иммунных комплексов. Это может произойти как осложнение терапии, включающей инъекции чужеродных белков, например

Заболевание, опосредованное антителами	Антиген-мишень	Механизмы заболевания	Клинико-патологические проявления
Аутоиммунная гемолитическая анемия	Белки мембраны эритроцитов (антигены резус-группы крови, I антиген)	Опсонизация и фагоцитоз эритроцитов	Гемолиз, анемия
Аутоиммунная (идиопатическая) тромбоцитопеническая пурпура	Белки мембраны тромбоцитов (интегрин gpIIb/IIIa)	Опсонизация и фагоцитоз тромбоцитов	Кровотечение
Синдром Гудпасчера	Коллаген базальной мембраны почечных клубочков и легочных альвеол	Воспаление, опосредованное комплементом и Fc-рецепторами	Нефрит, кровоизлияние в легком
Болезнь Грейвса (гипертиреоз)	Рецептор тиреотропного гормона (ТТГ)	Стимуляция рецепторов ТТГ, опосредованная антителами	Гипертиреоз
Тяжелая миастения	Ацетилхолиновый рецептор	Антитело ингибирует связывание ацетилхолина, понижая модулирует рецепторы	Мышечная слабость, паралич
Вульгарная пузырчатка	Белки межклеточных соединений эпидермальных клеток (эпидермальный кадгерин)	Опосредованный антителами разрыв межклеточных адгезий	Кожные волдыри (пузыри)
Пернициозная анемия	Внутренний фактор Кастла париетальных клеток желудка	Нейтрализация внутреннего фактора Кастла, уменьшение всасывания витамина B_{12}	Анемия, обусловленная аномальным эритропоэзом, повреждением нервов
Ревматическая лихорадка	Антитела к клеточной стенке стрептококка; антитело перекрестно реагирует с антигеном миокарда	Воспаление, активация макрофагов	Миокардит, артрит

Рис. 11.9. Заболевания человека, опосредованные антителами (гиперчувствительность II типа).

На рисунке показаны примеры заболеваний человека, вызванных антителами. При большинстве этих заболеваний роль антител определяют по обнаружению антител в крови или в поражениях, а в частных случаях — сходству с экспериментальными моделями, в которых участие антител можно доказать с помощью их переноса

антител к микробным токсинам, змеиному яду и Т-клеткам, которые обычно получают в организме коз или кроликов и даже некоторых гуманизированных моноклональных антител, использующихся для лечения различных заболеваний, лишь незначительно отличающихся от нормальных человеческих Ig.

Локализованная реакция иммунных комплексов, называемая **феноменом Артюса**, была впервые изучена на подопытных животных. Она индуцируется посредством подкожного введения белкового антигена предварительно иммунизированному животному; это приводит к образованию иммунных комплексов на участке инъекции антигена и к локальному васкулиту. У небольшого процента реципиентов, которые были ранее вакцинированы или уже имеют антитела к антигену вакцины, на участке инъекции развивается болезненный отек, который представляет клинически значимый феномен Артюса.

У людей при заболеваниях иммунных комплексов антитела могут быть специфичными к аутоантигенам или к микробным антигенам.

При нескольких системных аутоиммунных заболеваниях многие клинические проявления вызваны повреждением сосудов, когда комплексы антител и аутоантигенов откладываются в сосудах разных органов. Например, при системной красной волчанке иммунные комплексы анти-ДНК антител и ДНК могут откладываться в кровеносных сосудах практически любого органа, что вызывает васкулит и нарушение кровотока, приводя к множеству разных патологий органов и к разным симптомам. Некоторые заболевания иммунных комплексов инициируются инфекциями. Например, в ответ на некоторые стрептококковые инфекции у индивидов вырабатываются антистрептококковые антитела, которые образуют комплексы с бактериальными антигенами. Эти комплексы откладываются в почечных клубочках, вызывая воспалительный процесс, называемый постстрептококковым гломерулонефритом, который приводит к почечной недостаточности. Другие заболевания иммунных комплексов, вызванные комплексами противомикробных антител и микроб-

Заболевание иммунных комплексов	Специфичность антител	Клинико-патологические проявления
Системная красная волчанка	ДНК, нуклеопротеиды, другие	Нефрит, артрит, васкулит
Узелковый полиартериит	В большинстве случаев микробные антигены (например, поверхностный антиген вируса гепатита В); в большинстве случаев неизвестно	Васкулит
Постстрептококковый гломерулонефрит	Антигены мембраны стрептококков	Нефрит
Сывороточная болезнь (клиническая и экспериментальная)	Различные белковые антигены	Системный васкулит, нефрит, артрит
Феномен Артюса (экспериментальный)	Различные белковые антигены	Кожный васкулит

Рис. 11.10. Заболевания иммунных комплексов (гиперчувствительность III типа).

Примеры заболеваний человека, вызванных отложением иммунных комплексов, а также две экспериментальные модели. При этих заболеваниях иммунные комплексы обнаруживаются в крови или тканях, которые являются участками повреждения. При всех расстройствах повреждение вызвано воспалением, опосредованным комплементом и Fc-рецепторами

ных антигенов, приводят к васкулиту. Это может произойти у пациентов с хроническими инфекциями, вызванными некоторыми вирусами (например, вирусом гепатита) или паразитами (например, малярией).

ЗАБОЛЕВАНИЯ, ВЫЗЫВАЕМЫЕ Т-ЛИМФОЦИТАМИ

Т-клетки играют центральную роль в хронических иммунологических заболеваниях, при которых преобладающим компонентом является воспаление. Многие недавно разработанные средства, эффективность которых была продемонстрирована при таких заболеваниях, являются препаратами, ингибирующими привлечение и активность Т-клеток.

Этиология заболеваний, опосредованных Т-клетками

Основными причинами Т-клеточно-опосредованных реакций гиперчувствительности являются аутоиммунитет и гипертрофированные или устойчивые ответы на микробные антигены и другие антигены окружающей среды. Обычно аутоиммунные реакции направлены против клеточных антигенов с ограниченным распределением в тканях. Поэтому Т-клеточно-опосредованные аутоиммунные заболевания, как правило, ограничены несколькими органами и обычно не являются системными. Примеры Т-клеточно-опосредованных реакций гиперчувствительности против антигенов окружающей среды включают контактную чувствительность к химическим веществам (например, к различным лекарственным препаратам и веществам, содержащимся в растениях, таких как сумах ядовитый). Повреждение тканей также может сопутствовать Т-клеточным ответам на микробы. Например, при туберкулезе Т-клеточно-опосредованный иммунный ответ развивается против белковых антигенов *Mycobacterium tuberculosis*, и ответ становится хроническим, поскольку инфекцию нелегко эрадикаровать. Возникающее в результате гранулематозное воспаление вызывает повреждение нормальных тканей на участке инфекции.

Избыточная поликлональная активация Т-клеток определенными микробными токсинами, продуцируемыми некоторыми бактериями и вирусами, может привести к выработке большого количества воспалительных цитокинов, вызывающих синдром, аналогичный септическому шоку. Эти токсины называются суперантигенами, поскольку они стимулируют большое количество Т-клеток. Суперантигены связываются с инвариантными участками Т-клеточных рецепторов многих клонов Т-клеток, независимо от специфичности антигена, тем самым активируя эти клетки.

Механизмы повреждения тканей

При различных Т-клеточно-опосредованных заболеваниях повреждение тканей вызвано воспалением, индуцированным цитокинами, которые продуцируются преимущественно CD4⁺ Т-клетками или посредством киллинга клеток организма CD8⁺ цитотоксичными Т-лимфоцитами (ЦТЛ) (рис. 11.11). Эти механизмы повреждения тканей аналогичны механизмам, используемым Т-клетками для элиминации микробов, связанных с клетками.

CD4⁺ Т-клетки могут реагировать против клеточных и тканевых антигенов и секретируют цитокины, которые индуцируют локальное воспаление и активируют макрофаги. С активацией Th1 и Th17-клеток могут быть ассоциированы различные заболевания. Th1-клетки являются источником IFN γ , главного цитокина, активирующего макрофаги, а Th17-клетки отвечают за рекрутинг лейкоцитов, в том числе нейтрофилов и моноцитов. Отмечающееся при этих заболеваниях повреждение тканей вызвано главным образом макрофагами и нейтрофилами.

Типичной реакцией, опосредованной цитокинами Т-клеток, является гиперчувствительность замедленного типа (ГЗТ), названная так потому, что она возникает через 24–48 ч после того как индивид, ранее подвергавшийся воздействию белкового антигена, сталкивается с этим антигеном (то есть реакция замедляется). Это замедление обусловлено тем, что циркулирующим эффекторным Т-лимфоцитам нужно несколько часов, чтобы вернуться на

участок антигенной стимуляции, ответить на антиген на этом участке и секретировать цитокины, которые индуцируют выявляемую реакцию. Реакции ГЗТ проявляются инфильтрациями Т-клеток и моноцитами крови в тканях (рис. 11.12), отеком и отложением фибрина, вызванными повышением проницаемости сосудов в ответ на цитокины, продуцируемые $CD4^+$ Т-клетками, а также повреждением тканей, индуцированным продуктами лейкоцитов, преимущественно макрофагов, которые активируются Т-клетками.

Реакции ГЗТ часто используют для определения того, подвергались ли ранее люди воздействию антигена и отвечали ли на него. Например, реакция ГЗТ на микобактериальный антиген, РРД (очищенный белковый дериват туберкулина), вводимый в кожу, является индикатором прошедшей или активной микобактериальной инфекции. $CD8^+$ Т-клетки,

специфичные к антигенам клеток организма, могут непосредственно осуществлять киллинг этих клеток. $CD8^+$ Т-клетки также продуцируют цитокины, в том числе $IFN\gamma$, которые могут индуцировать воспаление при некоторых заболеваниях гиперчувствительности. При многих Т-клеточно-опосредованных аутоиммунных заболеваниях выявляются как $CD4^+$ Т-клетки, так и $CD8^+$ Т-клетки, специфичные к аутоантигенам, и оба вида клеток способствуют повреждению тканей.

Клинические синдромы и терапия

Считают, что многие органоспецифические аутоиммунные заболевания человека вызваны Т-клетками исходя из идентификации этих клеток в зонах поражений и сходства с животными моделями, когда известно, что заболевания опосредованы Т-клетками (рис. 11.13).

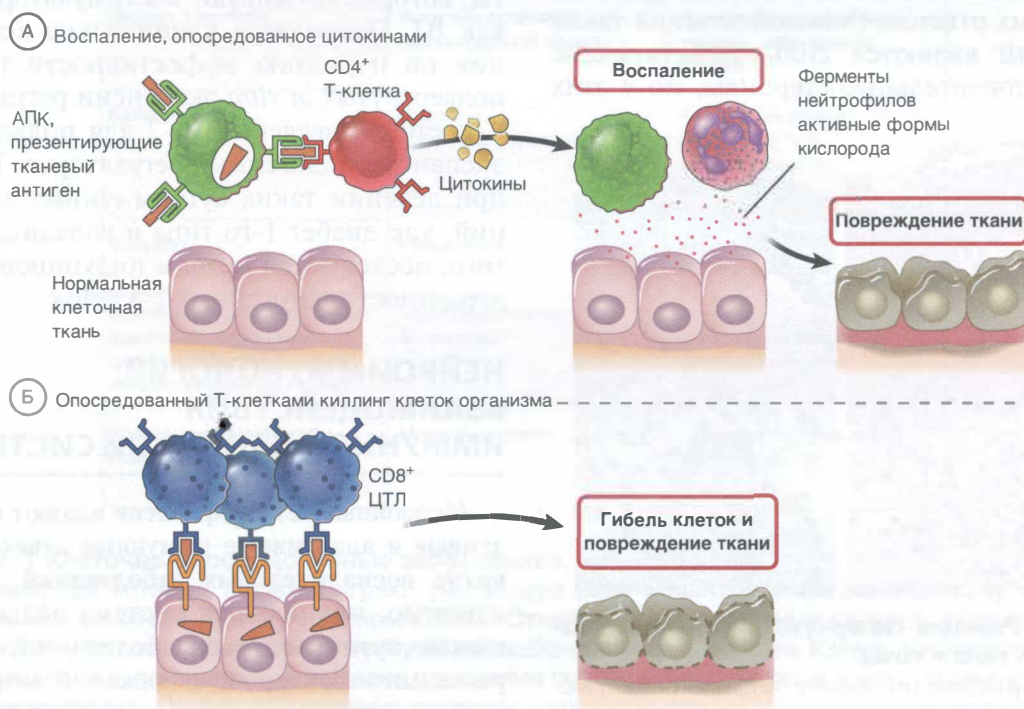


Рис. 11.11. Механизмы Т-клеточно-опосредованного повреждения тканей (гиперчувствительность IV типа).

Т-клетки могут вызывать повреждения тканей и заболевания посредством двух механизмов. А. Воспаление могут спровоцировать цитокины, продуцируемые преимущественно $CD4^+$ Т-клетками, при котором повреждение тканей вызвано активированными макрофагами и воспалительными клетками. Б. Непосредственный киллинг клеток-мишеней опосредован $CD8^+$ цитотоксичными Т-лимфоцитами (ЦТЛ). АПК — антиген-презентирующие клетки

Эти расстройства, как правило, являются хроническими и прогрессирующими, отчасти потому, что образуются долгоживущие Т-клетки памяти, а провоцирующие антигены, такие как тканевые антигены или белки, экспрессируемые оседлыми микробами, зачастую никогда не устраняются. Кроме того, поражение тканей вызывает высвобождение и изменение собственных белков, что может привести к реакциям против вновь обнаруженных белков. Этот феномен был назван распространением эпитопа, чтобы указать на то, что первоначальный иммунный ответ на один или несколько эпитопов аутоантигенов может распространиться и включить ответы на гораздо большее количество аутоантигенов.

Терапия Т-клеточно-опосредованных расстройств гиперчувствительности направлена на уменьшение воспаления и ингибирование Т-клеточных ответов. Основой лечения таких заболеваний являются сильнодействующие противовоспалительные стероиды, но у этих

препаратов есть значительные побочные эффекты. Одним из наиболее впечатляющих достижений иммунологии является разработка средств таргетной терапии, основанной на понимании фундаментальных механизмов этих заболеваний. Антагонисты воспалительных цитокинов оказались очень эффективными при лечении пациентов с различными воспалительными и аутоиммунными заболеваниями. Например, моноклональные антитела, которые блокируют ФНО и рецептор IL-6, а также низкомолекулярные ингибиторы сигнальной молекулы воспалительного цитокина Янус-киназы (JAK) 3 в настоящее время используются для лечения ревматоидного артрита, а антитела, блокирующие IL-17, применяют при лечении псориаза. К другим препаратам, разработанным для ингибирования Т-клеточных ответов, относятся препараты, которые блокируют костимуляторы, такие как B7. Проводятся клинические исследования по изучению эффективности переноса подвергнутых *in vitro* экспансии регуляторных Т-клеток и введения IL-2 для подвергшихся экспансии эндогенных регуляторных Т-клеток при лечении таких аутоиммунных заболеваний, как диабет 1-го типа и волчанка. Кроме того, исследуются методы индуцирования толерантности патогенных Т-клеток.

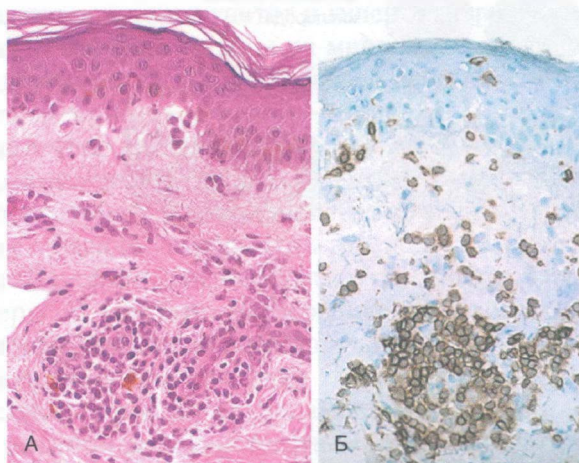


Рис. 11.12. Реакция гиперчувствительности замедленного типа в коже.

А. Периваскулярное скопление (инфильтрация) мононуклеарных воспалительных клеток (лимфоцитов и макрофагов), сопровождаемое отеком дермы и отложением фибрина. Б. Иммунопероксидазное окрашивание выявляет преимущественно периваскулярный клеточный инфильтрат, положительно помеченный анти-CD4 антителами. (Б. С разрешения Dr. Louis Picker, Department of Pathology, Oregon Health Sciences University, Portland, OR.)

НЕЙРОИММУНОЛОГИЯ: ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ ИММУННОЙ И НЕРВНОЙ СИСТЕМ

Нейронные сети рефлексов влияют на врожденные и адаптивные иммунные ответы и развитие воспалительных заболеваний. Хорошо известно, что нервная система является мишенью аутоиммунных заболеваний, как при рассеянном склерозе и тяжелой миастении, и что воспаление может способствовать развитию таких нейродегенеративных нарушений, как болезнь Альцгеймера. Интересной новой разработкой является выяснение молекулярных связей нервной и иммунной систем, зачастую через секретируемые молекулы. Идея о том, что нейронные сети модулируют

ют иммунитет, а иммунная система изменяет функции нейронов, десятилетиями привлекала внимание биологов и клиницистов. Одними из первых данных, указывающих на существование таких взаимодействий, были клинические наблюдения, заключающиеся в том, что психологический стресс влияет на тяжесть аллергических (Th2-доминантных) и контактных (Th1-доминантных) реакций

чувствительности. Эти ассоциации обычно интерпретировались для отражения действия нейпропептидов, продуцируемых во время психологических изменений, на лимфоциты и другие иммунные клетки. Позднее были использованы более современные генетические и другие методы для того, чтобы с большей точностью исследовать двунаправленные иммунные взаимодействия с нейронами. Среди

Заболевание	Специфичность патогенных Т-клеток	Клинико-патологические проявления
Рассеянный склероз	Миелиновые белки	Демиелинизация в центральной нервной системе, сенсорные и моторные дисфункции
Ревматоидный артрит	Неизвестные антигены суставов	Воспаление синовиальной оболочки и эрозия хряща и кости в суставах
Диабет 1-го типа	Антигены островков поджелудочной железы	Нарушение метаболизма глюкозы, заболевание сосудов
Болезнь Крона	Вероятно Роль кишечных микробов	Воспаление стенки кишечника; боль в животе; диарея, кровоизлияние
Псориаз	Неизвестно	Хроническое воспаление кожи
Контактная чувствительность (например, с сумахом ядоносным, реакция на лекарственный препарат)	Модифицированные белки кожи	Реакция гиперчувствительности замедленного типа в коже, сыпь
Хронические инфекции (например, туберкулез)	Микробные белки	Хроническое (например, гранулематозное воспаление)

Рис. 11.13. Т-клеточно-опосредованные заболевания.

Заболевания, при которых Т-клетки играют решающую роль в повреждении тканей; этому также могут способствовать антитела и иммунные комплексы. Отметим, что рассеянный склероз, ревматоидный артрит и диабет 1-го типа являются аутоиммунными заболеваниями. Болезнь Крона, воспалительное заболевание кишечника, по-видимому, вызвано реакциями против микробов кишечника и может иметь компонент аутоиммунитета. Другие заболевания вызваны реакциями против чужеродных антигенов (микробов или окружающей среды). При большинстве этих заболеваний роль Т-клеток определяют по обнаружению и изоляции Т-клеток, реагирующих с различными антигенами крови и поражений, и по сходству с экспериментальными моделями, в которых участие Т-клеток было установлено с помощью различных методов. Специфичность патогенных Т-клеток была определена на животных моделях и при некоторых заболеваниях человека. Вирусный гепатит и синдром токсического шока — это заболевания, при которых Т-клетки играют важную патогенную роль, но они не считаются примерами гиперчувствительности

данных, потенциально имеющих отношение к развитию болезненных состояний, есть несколько следующих интересных примеров.

Активация эфферентных волокон блуждающего нерва ингибирует выработку провоспалительных цитокинов врожденного иммунитета, таких как ФНО, что обеспечивает новый механизм регуляции воспаления. Это привело к проведению клинических исследований стимуляции блуждающего нерва с участием пациентов с ревматоидным артритом.

Холинергические и адренергические сигналы в селезенке регулируют выработку антител. Нейропептиды, продуцируемые в ответ на микробы и другие локальные стимуляторы, влияют на активацию врожденных лимфоидных клеток 2-го типа в дыхательных путях и, следовательно — на иммунитет 2-го типа, основу аллергических заболеваний.

Микробиота кишечника вызывает сигналы кишечных нервов, которые индуцируют развитие противовоспалительного и тканезащитного фенотипа макрофагов и регулируют баланс между провоспалительными Th17-клетками и защитными регуляторными Т-клетками. Таким образом, микробиота использует нейронные сети для сохранения иммунного гомеостаза в кишечнике, что повышает вероятность того, что аномалии этих сетей способствуют воспалению кишечника.

Помимо этих примеров влияния нейронных сигналов на иммунные ответы, верно также и обратное, что иммунные реакции изменяют неврологические и психологические функции. Например, развитие нейронов регулируется продуктами распада комплемента и цитокинами, а цитокины, продуцируемые иммунными клетками, могут влиять на когнитивные функции, такие как память и социальное поведение.

Было описано множество других нейроиммунных взаимодействий и изучается их влияние на аутоиммунные и аллергические заболевания. Есть надежда, что выяснение этих путей приведет к разработке новых классов препаратов для лечения этих заболеваний.

РЕЗЮМЕ

Иммунные ответы, которые вызывают повреждение тканей, называются реакциями гиперчувствительности, а заболевания, вызываемые этими реакциями, называются болезнями гиперчувствительности.

Реакции гиперчувствительности могут возникать при неконтролируемых или аномальных ответах на чужеродные антигены и при аутоиммунных ответах на аутоантигены.

Реакции гиперчувствительности классифицируют в соответствии с механизмом повреждения тканей.

Гиперчувствительность немедленного типа (тип I, обычно называемый аллергией) вызвана активацией Th2- и Tfh-клеток, продуцирующих IL-4, а также выработкой антител класса IgE к антигенам окружающей среды и лекарственным препаратам (аллергенам), сенсибилизацией тучных клеток посредством IgE и дегрануляцией этих тучных клеток при последующем контакте с аллергеном.

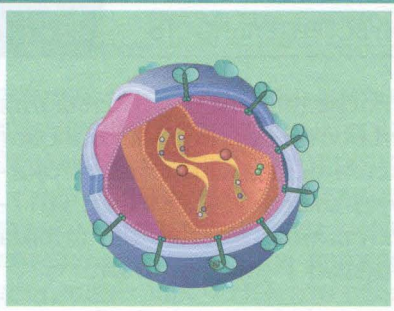
Клинико-патологические проявления гиперчувствительности немедленного типа являются следствием действия медиаторов, секретируемых тучными клетками: амины увеличивают сосудистую проницаемость и расширяют кровеносные сосуды, метаболиты арахидоновой кислоты вызывают сокращение гладких мышц бронхов, а цитокины индуцируют воспаление — характерную черту реакции поздней фазы. Лечение аллергий направлено на ингибирование выработки медиаторов, предотвращение их действия и нейтрализацию их эффектов на органы-мишени.

Антитела к клеточным и тканевым антигенам могут вызвать повреждение тканей и заболевания (гиперчувствительность II типа). Антитела подклассов IgM и IgG активируют комплемент, что способствует фагоцитозу клеток, с которыми они связываются, индуцируют воспаление и вызывает лизис клеток. Антитела IgG также способствуют фагоцитозу клеток, опосредованному Fc-рецепторами, и рекрутингу лейкоцитов. Антитела могут препятствовать функциям клеток посредством связывания с важными молекулами и рецепторами.

При заболеваниях иммунных комплексов (гиперчувствительность III типа), антитела могут связываться с циркулирующими антигенами, образуя иммунные комплексы, которые откладываются в сосудах, что приводит к воспалению сосудистой стенки (васкулиту) и вторично вызывает повреждение тканей, обусловленное нарушением кровотока.

ВОПРОСЫ ДЛЯ ОБСУЖДЕНИЯ

1. Назовите основные типы реакций гиперчувствительности.
2. Какие типы антигенов могут индуцировать иммунные ответы, которые вызывают реакции гиперчувствительности?
3. Какова последовательность событий при типичной реакции гиперчувствительности немедленного типа? Что такое реакция поздней фазы и чем она вызвана?
4. Назовите некоторые примеры расстройств гиперчувствительности немедленного типа, опишите их патогенез и укажите способы их лечения.
5. Как антитела вызывают повреждение тканей и заболевания?
6. Назовите некоторые примеры заболеваний, вызванных антителами, специфичными к антигенам клеточной поверхности и к антигенам тканевого матрикса.
7. Как иммунные комплексы вызывают заболевания и чем клинические проявления отличаются от проявлений различных заболеваний, вызванных антителами, специфичными к белкам клеточной поверхности и к белкам тканевого матрикса?
8. Назовите некоторые примеры заболеваний, вызванных Т-клетками, опишите их патогенез и укажите их основные клинические и патологические проявления.



Врожденные и приобретенные иммунодефициты Заболевания, вызванные нарушением иммунитета

ПЛАН ГЛАВЫ

Врожденные (первичные) иммунодефициты	291	Терапия врожденных иммунодефицитов	300
Дефекты врожденного иммунитета	292	Приобретенные (вторичные) иммунодефициты	300
Дефекты созревания лимфоцитов	294	Синдром приобретенного иммунодефицита	301
<i>Тяжелый комбинированный иммунодефицит</i>	294	Вirus иммунодефицита человека	301
<i>Селективный В-клеточный дефицит</i>	296	Патогенез СПИДа.....	303
Дефекты активации и функционирования		Клинические признаки ВИЧ-инфекции	
лимфоцитов.....	296	и СПИДа	305
<i>Дефекты В-клеточных ответов</i>	296	Стратегии терапии и вакцинации	307
<i>Дефектная активация Т-лимфоцитов</i>	299	Резюме	308
Аномалии лимфоцитов, ассоциированные		Вопросы для обсуждения	309
с другими заболеваниями	299		

Дефекты развития и функций иммунной системы приводят к повышению восприимчивости к инфекциям и некоторым видам рака. Инфекции могут быть вновь приобретенными или быть реактивацией латентных инфекций, таких как цитомегаловирус, вирус Эпштейна–Барр (ВЭБ) и туберкулез, при которых нормальный иммунный ответ держит инфекцию под контролем, но не эрадирует ее. Эти последствия дефектного иммунитета являются предсказуемыми, поскольку, как подчеркивается в этой книге, нормальная функция иммунной системы заключается в защите индивидов от инфекций и рака. Расстройства, вызванные дефектным иммунитетом, называются **иммунодефицитными заболеваниями**. Некоторые из этих заболеваний могут возникать в результате генетических аномалий компонентов иммунной системы; они называются **врожденными** (или **первичными**) **иммунодефицитами**. Другие дефекты

иммунитета могут быть следствием инфекций, нарушений питания и медикаментозного лечения, которые могут вызвать утрату или неадекватное функционирование различных компонентов иммунной системы; они называются **приобретенными** (или **вторичными**) **иммунодефицитами**.

В этой главе мы рассмотрим причины и патогенез врожденных и приобретенных иммунодефицитов. Касаясь приобретенных заболеваний, уделим особое внимание СПИДу, который является следствием инфицирования ВИЧ и представляет собой одну из самых тяжелых патологий на глобальном уровне. Мы раскроем следующие вопросы.

- Каковы механизмы, посредством которых происходит нарушение иммунитета при самых распространенных иммунодефицитных заболеваниях?
- Как ВИЧ приводит к клиническим и патологическим аномалиям СПИДа?

- Какие методы используют для лечения иммунодефицитных заболеваний (информация о клинических признаках этих заболеваний приведена в руководствах по педиатрии и медицине)?

ВРОЖДЕННЫЕ (ПЕРВИЧНЫЕ) ИММУНОДЕФИЦИТЫ

Врожденные иммунодефициты вызваны генетическими дефектами, которые приводят к нарушению созревания и функционирования различных компонентов иммунной системы. По имеющимся данным, примерно 1 из 500 индивидов в США и Европе страдает врожденным иммунодефицитом разной степени тяжести. У этих иммунодефицитов есть общие характеристики, наиболее распространенной из них является повышенная восприимчивость к инфекциям (рис. 12.1). Однако врожденные иммунодефицитные заболевания могут в значительной степени различаться по клиническим и патологическим проявлениям.

Некоторые из этих нарушений влекут за собой существенное повышение частоты возникновения инфекций, которые могут проявляться вскоре после рождения, и если не корректировать иммунологические дефекты, являются фатальными. Другие врожденные иммунодефициты приводят к легким инфекциям и могут быть впервые обнаружены во взрослом возрасте. В качестве причин первичных иммунодефицитов были идентифицированы мутации более чем в 300 различных генах. Логично, что большинство этих генов экспрессируются в иммунных клетках. Следует отметить некоторые любопытные особенности этих мутаций. Во-первых, иммунодефицит чаще вызван мутациями в X-сцепленных генах, чем в аутосомных генах. Поскольку у мальчиков есть только одна X-хромосома, мутации только в одном гене вызывают заболевания у мальчиков (а девочки с мутациями будут носителями, но не заболеют, поскольку у них есть две X-хромосомы).

Аутосомно-рецессивные заболевания отмечаются в популяциях, в которых распро-

Тип иммунодефицита	Гистопатология и отклонения лабораторных показателей от нормы	Распространенные инфекционные осложнения
В-клеточные дефициты	Часто отсутствие или уменьшение количества фолликулов и зародышевых центров в лимфоидных органах	Пиогенные бактериальные инфекции, кишечные бактериальные и вирусные инфекции
Т-клеточные дефициты	Может быть уменьшено количество Т-клеточных зон в лимфоидных органах. Ослабление реакций ГЗТ к распространенным антигенам. Дефектные Т-клеточные пролиферативные ответы на митогены <i>in vitro</i>	Вирусные и другие внутриклеточные микробные инфекции (например, вызванные <i>Pneumocystis jiroveci</i> , другими грибами, нетуберкулезными микобактериями). Некоторые виды рака (например, ВЭБ-ассоциированные лимфомы, рак кожи)
Дефициты врожденного иммунитета	Колеблется в зависимости от того, какой компонент врожденного иммунитета является дефектным	Пиогенные бактериальные и вирусные инфекции

Рис. 12.1. Характеристики иммунодефицитных заболеваний.

На рисунке приведены важные диагностические характеристики и клинические проявления иммунодефицитов, поражающих различные компоненты иммунной системы. В каждой группе при различных заболеваниях и даже у разных пациентов с одним и тем же заболеванием могут отмечаться значительные колебания. При некоторых из этих заболеваний часто обнаруживается уменьшение количества циркулирующих В- и Т-клеток. ГЗТ — гиперчувствительность замедленного типа; ВЭБ — вирус Эпштейна–Барр

странены родственные браки, и в настоящее время они обнаруживаются чаще в связи с широким применением полногеномного секвенирования. Во-вторых, тогда как мутация в гене с полной утратой функции может привести к одному болезненному состоянию, гипоморфная мутация в том же гене, которая лишь частично нарушает функцию кодируемого белка, может привести к совершенно другому состоянию. Например, мутации с полной утратой функции в гене *RAG1* или *RAG2*, рассматриваемые ниже, приводят к заболеванию, называемому тяжелым комбинированным иммунодефицитом (ТКИД), тогда как гипоморфная мутация в одном из этих генов может привести к совершенно другому заболеванию (называемому синдромом Омена), при котором преобладает аутоиммунитет. Третьей интересной особенностью является то, что мутации в определенных наборах генов способствуют восприимчивости к специфическим подклассам патогенов. Например, мутации, поражающие Toll-подобный рецептор 3 (TLR3) и белки сигнального пути TLR3, способствуют инфицированию головного мозга вирусом простого герпеса (энцефалиту), тогда как мутации в гене *IL-12* и генах, обуславливающих развитие и функционирование Th1-клеток, приводят к атипичным микобактериальным инфекциям. Мутации в генах комплемента, кодирующих белки, которые формируют мембраноатакующий комплекс (МАК), способствуют инфекциям, вызванным бактериями рода *Neisseria*. Эти рестриktированные клинические фенотипы указывают на значительную избыточность механизмов защиты организма, так что дефекты одного пути могут быть компенсированы другими путями, и пациенты не являются восприимчивыми к широкому спектру инфекций. Очевидно, что иммунная система разработала множество путей, которые зачастую специализированы для борьбы с подгруппами патогенов. Ниже кратко описан патогенез отдельных иммунодефицитов, некоторые из них были упомянуты в предыдущих главах для иллюстрации физиологического значения различных компонентов иммунной системы. Врожденные дефициты

молекул, задействованных в аутоотолерантности, проявляются в виде аутоиммунных заболеваний, которые были рассмотрены в главе 9.

Дефекты врожденного иммунитета

Аномалии двух компонентов врожденного иммунитета, фагоцитов и системы комплемента являются важными причинами иммунодефицита (рис. 12.2).

Хроническая гранулематозная болезнь вызвана мутациями в генах, кодирующих субъединицы фермента фагоцитов НАДФН-оксидазы (никотинамидадениндинуклеотид-фосфат, восстановленная форма), который катализирует выработку микробицидных активных форм кислорода в лизосомах (см. главу 2). Пораженные нейтрофилы и макрофаги не способны к киллингу микробов, которых они фагоцитируют. Самыми распространенными инфекциями у пациентов с хронической гранулематозной болезнью являются инфекции, вызванные бактериями, которые вырабатывают фермент каталазу, а также инфекции, вызванные грибами рода *Aspergillus* и *Candida*. Бактерии, продуцирующие каталазу, могут расщеплять перекись водорода, являющуюся альтернативным источником свободных радикалов, которые лейкоциты пациентов с хронической гранулематозной болезнью могут использовать для киллинга бактерий. Иммунная система пытается компенсировать этот дефектный киллинг микробов посредством привлечения большего количества макрофагов и активации Т-клеток, что стимулирует рекрутинг и активацию фагоцитов. Поэтому вокруг очагов инфекций формируются скопления макрофагов, пытающихся контролировать инфекции. Эти скопления похожи на гранулемы, отсюда происходит название этого заболевания. Самой распространенной формой хронической гранулематозной болезни является X-сцепленная, вызванная мутациями в субъединице НАДФН-оксидазы, кодируемой геном в X-хромосоме.

Дефицит адгезии лейкоцитов вызван мутациями в генах, кодирующих интегрины — ферменты, необходимые для экспрессии лигандов

селективных, и сигнальные молекулы, активируемые хемокиновыми рецепторами, необходимы для активации интегринов. Интегрины и лиганды селективных участвуют в адгезии лейкоцитов к другим клеткам. В результате этих мутаций лейкоциты крови не связываются прочно с эндотелием сосудов и не привлекаются нормально на участки инфекции.

Уже был описан дефицит почти каждого белка комплемента и многих регуляторных белков комплемента (см. главу 8). Дефицит C3 приводит к тяжелым инфекциям и может быть фатальным. Дефициты двух компонентов классического пути активации комплемента C2 и C4 могут привести к увеличению частоты бактериальных и вирусных инфекций, а также к СКВ, вероятно, вследствие дефектного

клиренса иммунных комплексов. Дефициты регуляторных белков комплемента приводят к различным синдромам, ассоциированным с избыточной активацией комплемента.

Синдром Чедиака–Хигаси — это иммунодефицитное заболевание, при котором не функционируют нормально лизосомальные гранулы лейкоцитов. Этот иммунный дефект поражает фагоциты NK и проявляется в виде повышения восприимчивости к бактериальным инфекциям.

Было описано немного пациентов с мутациями, поражающими TLR или сигнальные пути, нисходящие по отношению к TLR, включая молекулы необходимые для активации фактора транскрипции ядерного фактора NF-κB. Как отмечалось ранее, некоторые из этих мутаций

Заболевание	Функциональные дефициты	Механизмы дефекта
Хроническая гранулематозная болезнь	Дефектная выработка активных форм кислорода фагоцитами; рецидивирующие внутриклеточные бактериальные и грибковые инфекции	Мутации в генах оксидантного комплекса фагоцитов; <i>phox-91</i> (субъединица цитохрома b558a) мутирует в X-связанной форме
Дефицит адгезии лейкоцитов 1-го типа	Дефектная адгезия лейкоцитов к эндотелиальным клеткам и миграция в ткани, связанная со снижением или отсутствием экспрессии β2 интегринов; рецидивирующие бактериальные и грибковые инфекции	Мутации в генах, кодирующих цепь (CD18) β2 интегринов
Дефицит адгезии лейкоцитов 2-го типа	Дефектный роллинг лейкоцитов в эндотелии и миграция в ткани в связи со снижением или отсутствием экспрессии лейкоцитарных лигандов E- и P-селективных; рецидивирующие бактериальные и грибковые инфекции	Мутации в генах, кодирующих транспортер-1 GDP фукозы-1, необходимый для транспорта фукозы в аппарат Гольджи и ее инкорпорацию в антиген сиалин Lewis X
Синдром Чедиака–Хигаси	Дефектное слияние везикул и лизосомальные функции нейтрофилов, макрофагов, дендритных клеток, естественных клеток-киллеров, цитотоксических Т-клеток и многих других типов клеток; рецидивирующие инфекции, вызванные пиогенными бактериями	Мутации в гене, кодирующем транспортер фукозы-1, участвующий в слиянии везикул (в том числе лизосом)
Дефекты передачи сигналов Toll-подобных рецепторов	Рецидивирующие инфекции, вызванные дефектами передачи сигналов Toll-подобных рецепторов	Мутации в TLR3 и MyD88 нарушают активацию NF-κB и выработку интерферона I типа в ответ на микробы

Рис. 12.2. Врожденные иммунодефициты, вызванные дефектами врожденного иммунитета.

На рисунке приведены иммунодефицитные заболевания, вызванные дефектами различных компонентов врожденной иммунной системы. NF-κB — ядерный фактор κB; NK — естественная клетка-киллер, TLR — Toll-подобный рецептор

делают пациентов восприимчивыми только к ограниченному количеству инфекций. Например, мутации, поражающие MyD88, необходимый для передачи сигналов большинства TLR, ассоциированы с тяжелыми бактериальными пневмониями (чаще всего пневмококковыми), а мутации, поражающие TLR3, ассоциированы с рецидивирующим герпетическим энцефалитом, но, по-видимому, не связаны с другими вирусными инфекциями.

Дефекты созревания лимфоцитов

Многие врожденные иммунодефициты являются следствием генетических аномалий, которые блокируют созревание В-, Т-лимфоцитов или и тех, и других (рис. 12.3 и 12.4).

Тяжелый комбинированный иммунодефицит

Нарушения, проявляющиеся в виде дефектов как В-клеточного, так Т-клеточного звеньев адаптивной иммунной системы, класси-

фицируются как тяжелый комбинированный иммунодефицит (ТКИД). Причиной, лежащей в основе ТКИД, является дефект развития и функционирования Т-, В- и NK-клеток. ТКИД могут вызвать несколько различных генетических аномалий.

Х-сцепленный ТКИД, поражающий только мальчиков, обуславливает примерно половину случаев ТКИД. Более 99% этих случаев вызваны мутациями в общей сигнальной субъединице γ (γ с)цепи рецепторов нескольких цитокинов, в том числе IL-2, IL-4, IL-7, IL-9, IL-15 и IL-21 (поскольку γ с-цепь была впервые идентифицирована как одна из трех цепей рецептора IL-2, она также называется IL-2R γ -цепью). Когда γ с-цепь не является функциональной, незрелые лимфоциты, особенно про-Т-клетки, не могут пролиферировать в ответ на IL-7, который является основным фактором роста этих клеток. Дефектные ответы на IL-7 приводят к снижению выживаемости и созревания предшественников лимфоцитов. У людей дефекты влияют преимущественно

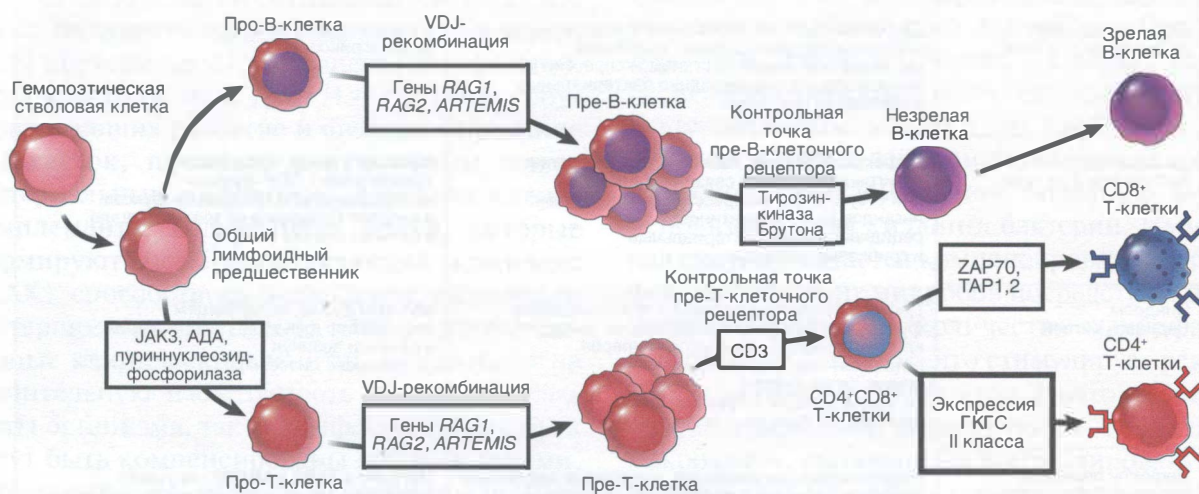


Рис. 12.3. Врожденные иммунодефициты, вызванные генетическими дефектами созревания лимфоцитов.

Пути созревания лимфоцитов описаны в главе 4. Янус-киназа 3 (JAK3) — киназа, участвующая в передаче сигналов многих цитокиновых рецепторов; ARTEMIS — это белок, участвующий в рекомбинации генов антигенных рецепторов; тирозинкиназа Брутона (BTK) — киназа, которая передает сигналы пре-В-клеточных рецепторов и BCR; ZAP70 — киназа, участвующая в передаче сигналов Т-клеточных рецепторов; белки TAP транспортируют пептиды для представления их молекулами главного комплекса гистосовместимости I класса. ADA (АДА) — аденозиндезаминаза; PNP — пуридинуклеозид-фосфорилаза; RAG — ген, активирующий рекомбинацию; TCR (ТКР) — Т-клеточный рецептор

на созревание Т-клеток (тогда как у мышей уменьшается также количество В-клеток). Следствием этого блокирования развития является сильное уменьшение количества зрелых Т-клеток, дефицит клеточно-опосредованного иммунитета и нарушение гуморального иммунитета в связи с отсутствием помощи Т-клеток (даже несмотря на то, что В-клетки могут созревать почти нормально). Отмечается также дефицит НК, поскольку $\gamma\delta$ -цепь является также частью рецептора IL-15, основного цитокина, вовлеченного в пролиферацию и со-

зревание НК. Аутосомно-рецессивная форма ТКИД обусловлена мутациями в гене, кодирующем киназу под названием JAK3, которая участвует в передаче сигналов посредством $\gamma\delta$ -цепи рецептора цитокина. Такие мутации приводят к аномалиям, аналогичным тем, которые отмечаются при X-сцепленном ТКИД, вызванном мутациями $\gamma\delta$.

Примерно половина случаев аутосомно-рецессивного ТКИД вызвана мутациями в ферменте, называемом аденозиндезаминазой, который участвует в расщеплении аденозин-

Тяжелый комбинированный иммунодефицит (ТКИД)		
Заболевание	Функциональные дефициты	Механизм дефекта
X-сцепленный ТКИД	Выраженное уменьшение количества Т-клеток; нормальное или повышенное количество В-клеток; снижение уровней иммуноглобулинов сыворотки	Мутации гена общей цепи цитокинового рецептора, дефектное созревание Т-клеток вследствие отсутствия сигналов IL-7
Аутосомно-рецессивный ТКИД, обусловленный дефицитом АДА, PNP	Прогрессирующее уменьшение количества Т-клеток и В-клеток (преимущественно Т-клеток); снижение уровней иммуноглобулинов сыворотки при дефиците АДА, нормальное количество В-клеток и нормальные уровни иммуноглобулинов сыворотки при дефиците PNP	Дефицит АДА или PNP приводит к накоплению в лимфоцитах токсичных метаболитов
Аутосомно-рецессивный ТКИД, обусловленный другими заболеваниями	Уменьшение количества Т- и В-клеток; снижение уровней иммуноглобулинов сыворотки	Дефектное созревание Т- и В-клеток; могут быть мутации в генах <i>RAG</i> и в других генах, участвующих в VDJ-рекомбинации или передаче сигналов IL-7R
Синдром Ди Джорджи	Уменьшение количества Т-клеток; нормальное количество В-клеток; нормальные или пониженные уровни иммуноглобулинов сыворотки	Аномальное развитие третьего и четвертого жаберных карманов, приводящее к гипоплазии тимуса

В-клеточные иммунодефициты		
Заболевание	Функциональные дефициты	Механизм дефекта
X-сцепленная агаммаглобулинемия	Снижение уровней иммуноглобулинов сыворотки всех изотипов; уменьшение количества В-клеток	Блокирование созревания дальше пре-В-клеток вследствие мутации тирозинкиназы Брутона
Дефициты тяжелых цепей иммуноглобулинов	Отсутствие IgG1, IgG2 и IgG4; иногда ассоциированное с отсутствием IgA и IgE	Хромосомная делеция, включающая locus тяжелой цепи Ig в регионе 14q32

Рис. 12.4. Характеристики врожденных иммунодефицитов, вызванных дефектами созревания лимфоцитов.

На рисунке приведены основные характеристики самых распространенных врожденных иммунодефицитов, при которых известны генетические блоки. АДА (АДА) — аденозиндезаминаза; Ig — иммуноглобулин; IL-7R — рецептор интерлейкина-7; PNP — пуриннуклеозид-фосфорилаза; *RAG* — ген, активирующий рекомбинацию

на. Дефицит аденозиндезаминазы приводит к накоплению токсичных метаболитов пурина в клетках, которые активно синтезируют ДНК, а именно в пролиферирующих клетках. Лимфоциты особенно восприимчивы к повреждению метаболитами пурина, поскольку эти клетки во время своего созревания подвергаются громадной пролиферации. Дефицит аденозиндезаминазы приводит к блокированию созревания Т-клеток в большей степени, чем созревания В-клеток; нарушение гуморального иммунитета в значительной степени является следствием отсутствия у Т-клеток хелперной функции. Аналогичный фенотип отмечается у индивидов с дефицитом пурина нуклеозидфосфорилазы.

К другим, менее распространенным причинам аутосомно-рецессивного ТКИД, относятся мутации в генах *RAG1* и *RAG2*, которые кодируют рекомбиназу, необходимую для рекомбинации генов Ig и ТКР и созревания лимфоцитов. В отсутствие *RAG1* или *RAG2* В- и Т-клетки не могут развиваться (см. главу 4). Мутации в гене *Artemis*, который кодирует эндонуклеазу, участвующую в VDJ-рекомбинации, также приводят к сбою развития В- и Т-клеток.

Синдром Ди Джорджи (известный также как синдром делеции хромосомы 22q11) — это дефект созревания Т-клеток. Он обусловлен делецией в хромосоме 22, что препятствует развитию тимуса (и парашитовидных желез). Как правило, состояние улучшается с возрастом, вероятно, потому, что небольшое количество ткани тимуса, которое развивается, в состоянии до некоторой степени поддержать созревание Т-клеток. С расширением скрининга новорожденных для идентификации врожденных иммунодефицитов было раскрыто много других редких причин ТКИД.

Селективный В-клеточный дефицит

Самым распространенным клиническим синдромом, вызванным блокированием созревания В-клеток, является **Х-сцепленная агаммаглобулинемия** (впервые описанная как агаммаглобулинемия Брутона). При этом заболевании пре-В-клетки костного мозга не

способны к экспансии, что приводит к выраженному уменьшению или к отсутствию зрелых В-лимфоцитов и Ig сыворотки. Это заболевание обусловлено мутациями в гене, кодирующем киназу, называемую тирозинкиназой Брутона (ВТК), что приводит к нарушению выработки и функционирования этого фермента. Этот фермент активируется рецепторами пре-В-клетки, передает сигналы, которые способствуют выживанию, пролиферации и созреванию этих клеток. Ген *ВТК* локализуется в Х-хромосоме. Поэтому женщины, несущие мутантный аллель *ВТК* в одной из своих Х-хромосом, являются носителями этого заболевания, но болеет потомство мужского пола, которое наследует аномальную Х-хромосому. Примерно у четверти пациентов с Х-сцепленной агаммаглобулинемией развиваются также и аутоиммунные заболевания, в частности артрит. Связь между иммунодефицитом и аутоиммунитетом кажется парадоксальной. Одним из возможных объяснений этой связи является то, что ВТК способствует передаче сигналов В-клеточных рецепторов и необходима для толерантности В-клеток, поэтому дефектная ВТК может привести к накоплению аутореактивных В-клеток.

Дефекты активации и функционирования лимфоцитов

Множество иммунодефицитных заболеваний вызвано мутациями, поражающими молекулы, участвующие в активации лимфоцитов (рис. 12.5).

Дефекты В-клеточных ответов

Дефектная выработка антител может быть следствием аномалий В-клеток или хелперных Т-клеток.

Х-сцепленный гипер-IgM-синдром характеризуется нарушением переключения изотипов (классов) тяжелых цепей В-клеток, так что IgM является основным сывороточным антителом, и дефицитом клеточно-опосредованного иммунитета против внутриклеточных микробов. Заболевание вызвано мутациями

гена X-хромосомы, кодирующего лиганд CD40 (CD40L), белка хелперных Т-клеток, который связывается с CD40 В-клеток, ДК и макрофагов и опосредует Т-клеточно-зависимую активацию этих клеток (см. главы 6 и 7). Неспособность к экспрессии функционального CD40L приводит к дефектным реакциями зародышевого центра при Т-клеточно-зависимых ответах В-клеток, поэтому наблюдается недостаточность гуморального иммунитета с небольшим переключением изотипов Ig и отсутствием созревания аффинности. Кроме того, наблюдается дефектная Т-клеточно-зависимая активация макрофагов при клеточно-опосредованном иммунитете. Мальчики с этим заболеванием особенно восприимчивы

к инфекции, вызванной *Pneumocystis jiroveci*, грибку, который выживает в фагоцитах в отсутствие помощи Т-клеток. Аутосомно-рецессивная форма гипер-IgM-синдрома с фенотипом, аналогичным тому, который отмечается при X-сцепленном заболевании, наблюдается у индивидов с мутациями в CD40. Другая аутосомно-рецессивная форма гипер-IgM-синдрома, при которой отмечаются нарушения гуморального иммунитета, но нет дефектов клеточного иммунитета, наблюдается у индивидов с мутациями, поражающими фермент дезаминазу, индуцируемую активацией (AID), который участвует в переключении изотипов В-клеток и созревании аффинности (см. главу 7).

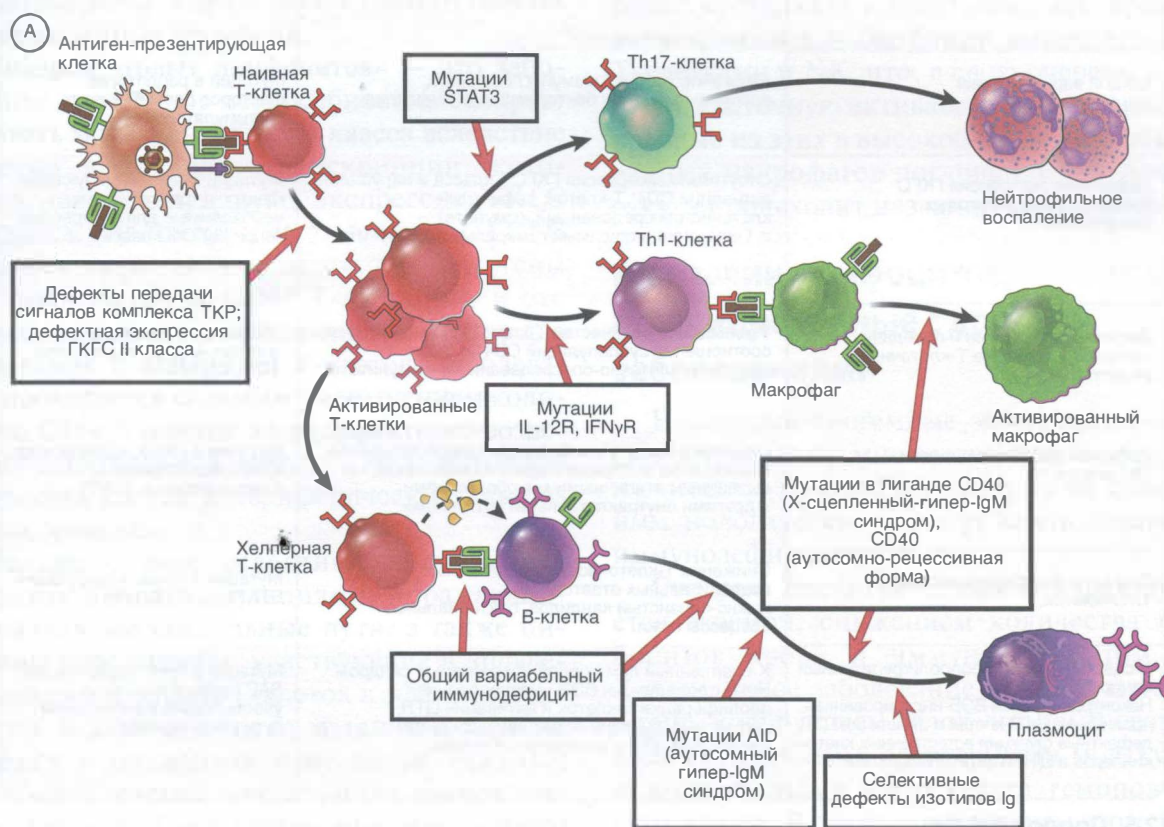


Рис. 12.5. Врожденные иммунодефициты, связанные с дефектами активации лимфоцитов и эффекторных функций.

Врожденные иммунодефициты могут быть вызваны генетическими дефектами экспрессии молекул, необходимых для презентации антигенов Т-клеткам, передачи сигналов антигенных рецепторов Т- или В-лимфоцитов, активации В-клеток и макрофагов хелперными Т-клетками и дифференциации антителопродуцирующих В-клеток. А. Примеры, указывающие на участки, в которых могут быть блокированы иммунные ответы

Генетические дефициты выработки отдельных изотипов Ig являются довольно распространенными. Считают, что дефицит IgA встречается примерно у 1 из 700 индивидов, но у большинства пациентов он не вызывает клинических проблем, а у незначительной их части приводит к инфекциям придаточных

пазух, легких и кишечника. В большинстве случаев дефект, вызывающий эти дефициты, неизвестен; в редких случаях дефициты могут быть вызваны мутациями константных (C) областей тяжелых цепей Ig.

Общий переменный иммунодефицит — это гетерогенная группа заболеваний, которые

Заболевание	Функциональные дефициты	Механизм дефекта
Х-сцепленный-гипер-IgM синдром	Дефекты зависимой от хелперных Т-клеток активации В-клеток и активации макрофагов	Мутации в лиганде CD40
Селективный дефицит Ig	Снижение или отсутствие выработки селективных изотипов Ig; восприимчивость к инфекциям или отсутствие клинических проблем	Мутации в генах Ig или неизвестные мутации
Общий переменный иммунодефицит	Снижение уровней иммуноглобулинов, восприимчивость к бактериальным инфекциям	Мутации в рецепторах факторов роста В-клеток, костимуляторов
Дефектная экспрессия ГКГС II класса: синдром «голых лимфоцитов»	Отсутствие экспрессии ГКГС II класса и нарушение активации CD4 ⁺ Т-клеток; дефектный клеточно-опосредованный иммунитет и Т-клеточно-зависимый гуморальный иммунитет	Мутации в гене, кодирующем факторы транскрипции, необходимые для экспрессии генов ГКГС II класса
Дефекты экспрессии и передачи сигналов комплекса Т-клеточных рецепторов	Уменьшение количества Т-клеток или аномальное соотношение субпопуляций CD4 ⁺ и CD8 ⁺ ; снижение клеточно-опосредованного иммунитета	Мутации или делеции в генах, кодирующих белки CD3, ZAP-70
Дефекты дифференцировки Th1-клеток	Снижение Т-клеточно-опосредованной активации макрофагов; восприимчивость к инфекциям, вызванным атипичными микобактериями и другими внутриклеточными патогенами	Мутации в генах, кодирующих IL-12, рецепторы IL-12 и интерферон γ , STAT1
Дефекты дифференцировки Th17-клеток	Снижение Т-клеточно-опосредованных воспалительных ответов; кожно-слизистый кандидоз, бактериальные абсцессы кожи	Мутации в генах, кодирующих STAT3, IL-17, IL-17R
Х-сцепленный лимфопролиферативный синдром. Неконтролируемая ВЭБ-индуцированная пролиферация В-клеток и активация ЦТЛ; дефектные функции естественных клеток-киллеров и ЦТЛ и антительные ответы	Х-сцепленный лимфопролиферативный синдром. Неконтролируемая ВЭБ-индуцированная пролиферация В-клеток и активация ЦТЛ; дефектные функции естественных клеток-киллеров и ЦТЛ и антительные ответы	Мутации в гене, кодирующем SAP (адаптерный белок, участвующий в сигнальном пути лимфоцитов)

Рис. 12.5. Продолжение.

Б. На этом рисунке приведены некоторые врожденные иммунодефицитные нарушения. Следует отметить, что аномалии экспрессии главного комплекса гистосовместимости II класса и передачи сигналов комплекса Т-клеточных рецепторов могут привести к дефектному созреванию Т-клеток (см. рис. 12.2), а также к дефектной активации клеток, которые созревают, как показано здесь. AID — индуцируемая активацией дезаминаза; CTL — цитотоксичный Т-лимфоцит; ВЭБ — вирус Эпштейн–Барр; IFN γ R — рецептор IFN- γ ; Ig — иммуноглобулин; IL-12R — рецептор IL-12; МНС (ГКГС) — главный комплекс гистосовместимости; НК — естественная клетка-киллер; ZAP-70, ассоциированный с ζ -цепью белок 70 кДа

характеризуются недостаточными антительными ответами на инфекции и сниженными уровнями IgG, IgA и иногда IgM в сыворотке. К причинам, лежащим в основе общего переменного иммунодефицита, относятся дефекты в различных генах участвующих в созревании В-клеток и активации и взаимодействия Т- и В-клеток. У некоторых пациентов отмечаются мутации в генах, кодирующих рецепторы факторов роста В-клеток и костимуляторов, которые играют роль во взаимодействиях Т- и В-клеток. У пациентов наблюдаются рецидивирующие инфекции, аутоиммунные заболевания и лимфомы.

Дефектная активация Т-лимфоцитов

Активации Т-клеток может препятствовать ряд врожденных аномалий.

Синдром «голых лимфоцитов» — это заболевание, вызванное неспособностью экспрессировать молекулы ГКГС II класса вследствие мутаций в факторах транскрипции, которые в норме индуцируют экспрессию ГКГС II класса. Напомним, что молекулы ГКГС II класса представляют пептидные антигены для распознавания CD4⁺ Т-клетками, и это распознавание имеет решающее значение для созревания и активации Т-клеток. Заболевание проявляется сильным уменьшением количества CD4⁺ Т-клеток из-за дефектного созревания этих клеток в тимусе и недостаточной активации клеток в периферических лимфоидных органах.

Редкие случаи селективного дефицита Т-клеток вызваны мутациями, поражающими различные сигнальные пути, а также цитокины и рецепторы, участвующие в дифференциации наивных Т-клеток в эффекторные клетки. В зависимости от мутации и степени дефекта у пациентов отмечается тяжелый дефицит Т-клеток или дефицит определенных звеньев Т-клеточно-опосредованного иммунитета, таких как Th1-клеточные ответы (ассоциированные с нетуберкулезными микобактериальными инфекциями) и Th17-ответы (ассоциированные с грибковыми и бактериальными инфекциями). Эти дефекты свидетельствуют о важности различных

путей активации Т-клеток, но это редкие заболевания.

Синдромы гемофагоцитарного лимфогистиоцитоза характеризуются системной, порой угрожающей жизни, активацией иммунных клеток, в том числе макрофагов, обычно в ответ на инфекции. Многие случаи гемофагоцитарного лимфогистиоцитоза возникают как проявление генетических нарушений, при которых цитотоксические CD8⁺ Т-клетки и NK не способны к киллингу инфицированных вирусами клеток-мишеней. К таким случаям относятся пациенты с мутациями в гене, кодирующем перфорин, а также с мутациями в генах, которые кодируют белки, участвующие в экзоцитозе гранул. Эти мутации приводят к стойким инфекциям, как правило, вирусным, и к избыточной выработке IFN γ Т-клетками и NK, что, в свою очередь, вызывает избыточную активацию макрофагов. Некоторые из этих в высокой степени активированных макрофагов поглощают эритроциты, откуда происходит название этого синдрома.

Аномалии лимфоцитов, ассоциированные с другими заболеваниями

Некоторые системные заболевания, которые затрагивают множество систем органов, и основные проявления которых не являются иммунологическими, могут иметь компонент иммунодефицита.

Синдром Вискотта–Олдрича характеризуется экземой, снижением количества тромбоцитов крови и иммунодефицитом. Это X-сцепленное заболевание вызвано мутацией в гене, кодирующем белок, который связывается с различными адаптерными молекулами и компонентами цитоскелета гемопоэтических клеток. В связи с отсутствием этого белка тромбоциты и лейкоциты не развиваются нормально, имеют небольшой размер и не способны к нормальной миграции.

Атаксия-телеангиэктазия характеризуется нарушениями походки (атаксия), сосудистыми мальформациями (телеангиэктазия) и имму-

нодефицитом. Заболевание вызвано мутациями в гене, продукт которого участвует в репарации ДНК. Дефекты этого белка приводят к нарушению репарации ДНК (например, во время рекомбинации генных сегментов антигенных рецепторов), что влечет за собой дефектное созревание лимфоцитов.

Терапия врожденных иммунодефицитов

Терапия первичных иммунодефицитов зависит от заболевания. Если иммунная система не восстановлена, то на раннем этапе жизни ТКИД фатален. Самым распространенным методом терапии является трансплантация гемопоэтических стволовых клеток при условии тщательного подбора донора и реципиента во избежание потенциально тяжелой болезни «трансплантат против хозяина». При селективных В-клеточных дефектах пациентам можно проводить внутривенные инъекции пула IgG от здоровых доноров для обеспечения пассивного иммунитета. Заместительная терапия внутривенными Ig очень

эффективна у пациентов с X-сцепленной агаммаглобулинемией. Несмотря на то что идеальным методом лечения всех врожденных иммунодефицитов является замена дефектного гена, при большинстве заболеваний это остается отдаленной целью.

Есть данные об успешной генной терапии пациентов с X-сцепленным ТКИД; нормальный ген γ с вводили в стволовые клетки костного мозга пациентов, которые затем обратно трансплантировали пациентам. При необходимости инфекции у всех пациентов с этими заболеваниями лечат антибиотиками.

ПРИОБРЕТЕННЫЕ (ВТОРИЧНЫЕ) ИММУНОДЕФИЦИТЫ

Часто дефициты иммунной системы развиваются вследствие аномалий, которые не являются генетическими, а приобретены в течение жизни (рис. 12.6). Наиболее тяжелой из этих аномалий во всем мире является ВИЧ-инфекция, рассматриваемая ниже. Самой частой причиной вторичных иммунодефицитов в развитых странах является рак с вовлече-

Причина	Механизм
Инфекция, вызванная вирусом иммунодефицита человека	Истощение CD4 ⁺ хелперных Т-клеток
Лечение рака облучением и химиотерапией	Уменьшение в костном мозге количества предшественников всех лейкоцитов
Иммуносупрессия при отторжении трансплантата и воспалительных заболеваниях	Истощение или нарушение функций лимфоцитов
Поражение костного мозга раком (метастазы, лейкозы)	Уменьшение участка развития лейкоцитов
Белково-калорийная недостаточность	Нарушение обмена веществ ингибирует созревание и функции лимфоцитов
Удаление селезенки	Уменьшение фагоцитоза микробов

Рис. 12.6. Приобретенный (вторичный) иммунодефицит.

На этом рисунке приведены самые распространенные причины приобретенных иммунодефицитных заболеваний, и показано, как они приводят к дефектам иммунных ответов

нием костного мозга (лейкозы) и иммуносупрессивная терапия. Лечение рака химиотерапевтическими препаратами и облучением может привести к поражению пролиферирующих клеток, в том числе предшественников лейкоцитов в костном мозге, и зрелых лимфоцитов, следствием чего является иммунодефицит. Иммуносупрессивные препараты, применяемые для предотвращения отторжения трансплантатов и для лечения воспалительных заболеваний, в том числе некоторые новые средства (например, антагонисты цитокинов, блокаторы молекул адгезии лейкоцитов), нацелены на снижение иммунных ответов. Поэтому иммунодефицит является осложнением такого рода терапии. Белково-калорийная недостаточность приводит к дефициту практически всех компонентов иммунной системы и является частой причиной в странах с широко распространенной бедностью и недоеданием.

СИНДРОМ ПРИОБРЕТЕННОГО ИММУНОДЕФИЦИТА

Несмотря на то что СПИД был впервые признан отдельной нозологической единицей в 1980-х годах, он стал самым пагубным недугом в истории. СПИД вызван инфекцией ВИЧ. По имеющимся оценкам, из 37 млн ВИЧ-инфицированных индивидов во всем мире примерно 70% проживают в Африке и 20% — в Азии. Более 35 млн случаев смерти обусловлены ВИЧ/СПИДом, причем ежегодно умирает более 1 млн человек. Были разработаны эффективные антиретровирусные препараты, но инфекция продолжает распространяться в тех регионах мира, где эти препараты не являются широкодоступными, и в некоторых странах Африки более 30% населения являются ВИЧ-инфицированными. В этом разделе описаны важные характеристики ВИЧ, рассматривается, как этот вирус инфицирует людей и какое заболевание он вызывает. В завершение приводится краткий обзор текущего статуса терапии и разработки вакцины.

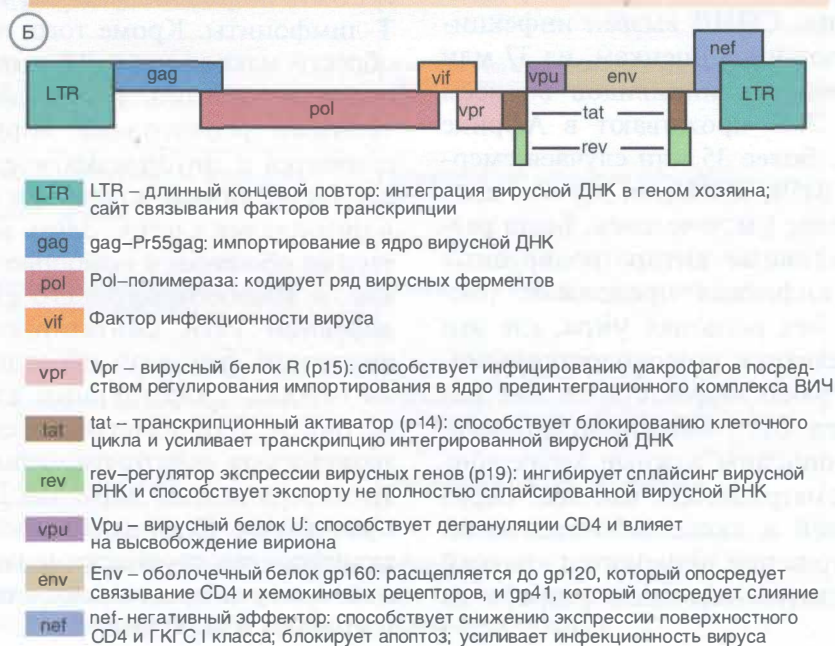
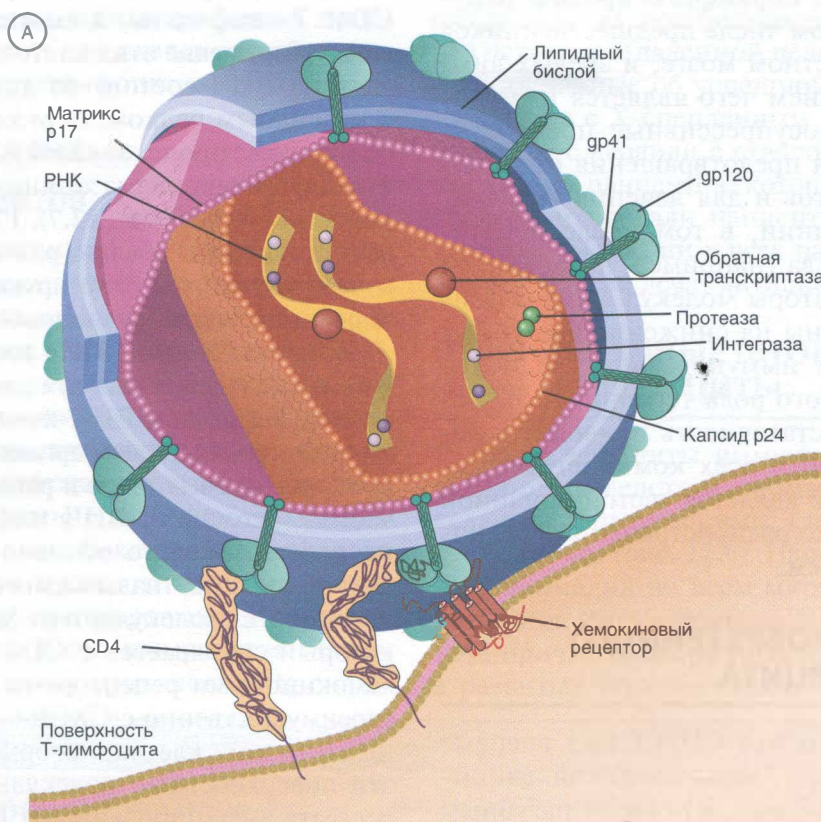
Вирус иммунодефицита человека

ВИЧ — это ретровирус, который инфицирует клетки иммунной системы, преимущественно CD4⁺ Т-лимфоциты, и вызывает прогрессирующее разрушение этих клеток. Инфекционная частица ВИЧ состоит из двух цепочек РНК с капсидным белком, окруженных липидной оболочкой, происходящей из инфицированных клеток организма хозяина, но содержащей вирусные белки (рис. 12.7). РНК вируса кодирует структурные белки, различные ферменты и белки, которые регулируют транскрипцию вирусных генов и жизненный цикл вируса.

Жизненный цикл ВИЧ состоит из следующих последовательных этапов: инфицирования клеток, выработки ДНК-копии вирусной РНК и ее интеграции в геном организма хозяина, экспрессии вирусных генов и репликации вирусных частиц (рис. 12.8). ВИЧ инфицирует клетки посредством своего основного оболочечного гликопротеина, называемого gp120 (гликопротеина с молекулярной массой 120 кДа), который связывается с CD4 и с отдельными хемокиновыми рецепторами клеток человека (преимущественно с CXCR4 и CCR5). Основными типами клеток, которые экспрессируют эти поверхностные молекулы и поэтому могут быть инфицированы ВИЧ, являются CD4⁺ Т-лимфоциты. Кроме того, вирус могут приобрести макрофаги и ДК в основном посредством фагоцитоза. После связывания с клеточными рецепторами вирусная мембрана сливается с цитоплазматической мембраной клеток организма хозяина, и вирус проникает в цитоплазму клеток. Здесь вирус освобождается от оболочки с помощью вирусной протеазы, и высвобождается его РНК. ДНК-копия вирусной РНК синтезируется с помощью вирусного фермента обратной транскриптазы (процесс, характерный для всех ретровирусов), и ДНК интегрируется в ДНК клетки хозяина под действием фермента интегразы. Интегрированная вирусная ДНК называется провирусом. Если инфицированная Т-клетка активируется посредством каких-либо внешних стимуляторов, таких как другие инфекционные микроорганизмы или цитокины,

клетка отвечает включением транскрипции множества собственных генов, а часто тем, что сама продуцирует цитокины. Негативным

последствием этого нормального защитного ответа является то, что цитокины и процесс клеточной активации могут активировать про-



вирус, что приводит к выработке вирусных РНК, а затем белков. После этого вирус способен образовывать коровую структуру, которая мигрирует в мембрану клетки, приобретает липидную оболочку клетки хозяина, а затем распространяется как вирусная частица, готовая инфицировать другие клетки. Провирус интегрированной ДНК ВИЧ может оставаться латентным в инфицированных клетках в течение нескольких месяцев и лет, скрытый от иммунной системы пациента (и даже от рассматриваемой ниже противовирусной терапии). Считают, что макрофаги и фолликулярные хелперные Т-клетки являются важными резервуарами вируса. В большинстве случаев СПИД вызван ВИЧ-1 (то есть ВИЧ типа 1). Родственный вирус, ВИЧ-2, вызывает некоторые случаи заболевания.

Патогенез СПИДа

СПИД развивается в течение многих лет, по мере того как латентный ВИЧ становится активированным и разрушает клетки иммунной системы.

Выработка вируса приводит к гибели инфицированных клеток, а также к гибели неинфицированных лимфоцитов, последующим иммунодефицитам и клиническому СПИДу (рис. 12.9). ВИЧ-инфекция приобретается при половых контактах, совместном использовании зараженных игл потребителя-

ми внутривенных наркотиков, посредством трансплацентарной передачи и переливания инфицированной крови или препаратов крови. После инфицирования может отмечаться краткая острая виремия, при которой вирус обнаруживается в крови, и организм хозяина может отвечать как при легкой вирусной инфекции, а у пациента наблюдаются такие неспецифические симптомы, как лихорадка, боль в теле и чувство общего недомогания. Вирус инфицирует преимущественно CD4⁺ Т-клетки на участках проникновения через эпителий слизистой, в лимфоидных органах, таких как лимфатические узлы и в кровотоке. В слизистых тканях на участках проникновения может отмечаться значительное разрушение инфицированных Т-клеток. Поскольку в этих тканях обитает большая часть лимфоцитов организма и особенно Т-клеток памяти, результатом локального разрушения может быть значимый функциональный дефицит, который не отражается присутствием в крови инфицированных клеток или истощении циркулирующих Т-клеток. ДК могут захватывать вирус, когда он проникает через эпителий слизистой и транспортировать его в периферические лимфоидные органы, где он инфицирует Т-клетки. Как описано выше, в инфицированных клетках может быть активирован интегрированный провирус, что приводит к выработке вирусных частиц и распространению инфекции. В ходе ВИЧ-инфекции

Рис. 12.7. Структура и гены ВИЧ (HIV).

А. На поверхности Т-клетки показан вирион ВИЧ-1. ВИЧ-1 состоит из двух идентичных цепочек РНК (вирусный геном) и ассоциированных ферментов, включая обратную транскриптазу, интегразу и протеазу, упакованных в конусообразную сердцевину, включающую капсидный белок р24 с окружающим матриксом белка р17, и все это окружено фосфолипидной мембранной оболочкой, происходящей из клетки организма хозяина. Закодированные вирусные оболочечные белки (gp41 и gp120) связываются с CD4 и хемокиновыми рецепторами на поверхности клетки хозяина. Б. Геном HIV-1 состоит из генов, белки которых показаны здесь в виде блоков, окрашенных в разные цвета. Некоторые гены содержат последовательности, которые совпадают с последовательностями других генов, что изображено в виде перекрывающихся блоков, но по-разному считываются РНК-полимеразой клетки хозяина. Одинаково окрашенные блоки, разделенные линиями (tat, rev), означают гены, кодирующие последовательности которых разделены в геноме, и для выработки функциональной информационной РНК им необходим сплайсинг РНК. Приведены основные функции белков, закодированных различными вирусными генами. МНС (ГКГС) — главный комплекс гистосовместимости. (А. Подготовлено на основе передней обложки книги The new face of AIDS. Science 272:1841–2102, 1996. Copyright Terese Winslow. Б. По материалам Greene W.C. AIDS and the immune system. Copyright 1993 by Scientific American, Inc. Все права защищены)

основным источником инфекционных вирусных частиц являются активированные $CD4^+$ Т-клетки. Как было указано выше, резервуарами инфекции могут стать фолликулярные хелперные Т-клетки и макрофаги, где вирус может бездействовать и реактивироваться через несколько месяцев или лет.

Истощение $CD4^+$ Т-клеток при ВИЧ-инфекции вызвано цитопатическим эффектом вируса в результате выработки вирусных частиц в инфицированных клетках, а также гибели не-

инфицированных клеток. Активная экспрессия вирусных генов и выработка белков могут интерферировать с механизмом синтеза инфицированных Т-клеток. Поэтому во время этого процесса Т-клетки, в которых протекает репликация вируса, подвергаются киллингу. По-видимому, количество Т-клеток, потерянных в ходе прогрессирования до СПИДа, превышает количество инфицированных клеток. Механизм этой потери Т-клеток до конца не выяснен.

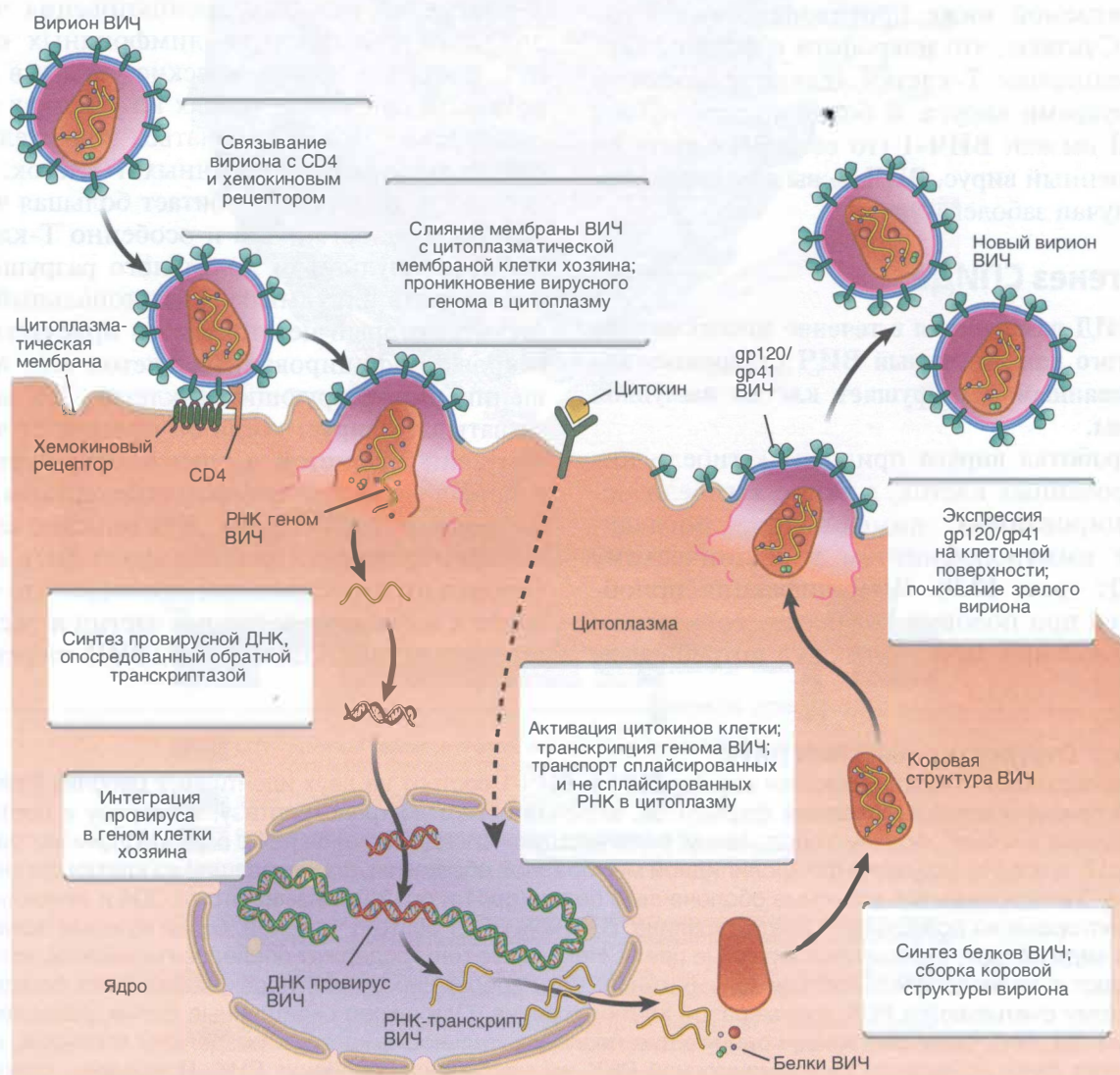


Рис. 12.8. Жизненный цикл ВИЧ.

Показаны последовательные этапы воспроизводства ВИЧ, от начального инфицирования клетки хозяина до высвобождения новых частиц вируса (вирионов)

Другие инфицированные клетки, такие как ДК и макрофаги, также могут погибнуть, что приводит к разрушению архитектуры лимфоидных органов. Множество исследований свидетельствует о том, что иммунодефицит является следствием не только истощения Т-клеток, но также и различных функциональных аномалий Т-лимфоцитов и других иммунных клеток (ДК и макрофагов). Значение этих функциональных дефектов не установлено, однако и потеря Т-клеток (сопровожаемая падением количества $CD4^+$ Т-клеток крови) остается самым надежным индикатором прогрессирования заболевания.

Клинические признаки ВИЧ-инфекции и СПИДа

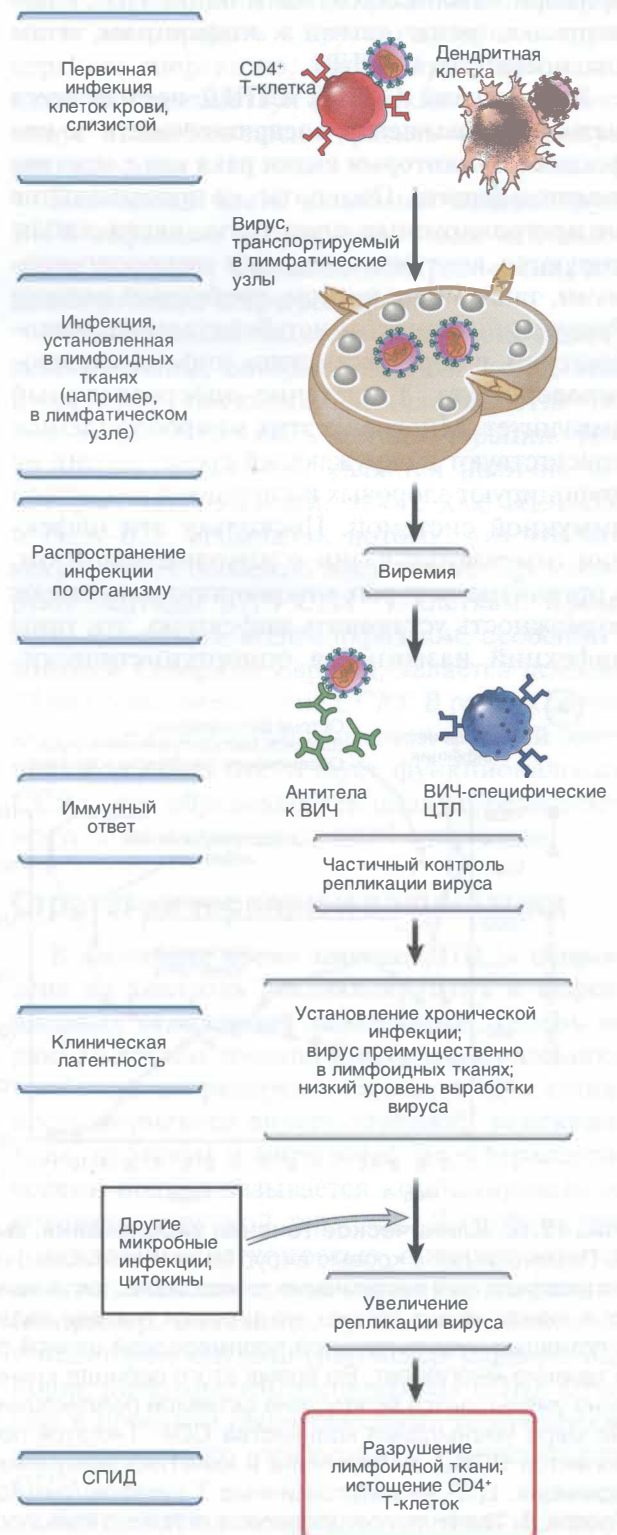
Клиническое течение ВИЧ-инфекции характеризуется несколькими фазами, завершаюсь иммунодефицитом (рис. 12.10, А).

Острый ВИЧ-синдром. Вскоре после инфицирования ВИЧ у пациентов может отмечаться слабовыраженное острое заболевание с лихорадкой и чувством общего недомогания, коррелирующее с начальной вирусемией. Через несколько недель симптомы проходят, и заболевание вступает в период клинической латентности.

Латентность. Во время латентности могут быть незначительные клинические отклонения, но обычно происходит прогрессирующая потеря $CD4^+$ Т-клеток в лимфоидных тканях и разрушение архитектуры этих тканей. Со временем начинает уменьшаться количество $CD4^+$ Т-клеток крови, а когда их число падает ниже 200 клеток/ $мм^3$ (нормальный уровень

Рис. 12.9. Патогенез заболевания, вызванного ВИЧ.

Развитие заболевания, вызванного ВИЧ, ассоциировано с распространением ВИЧ от начального участка инфекции в лимфоидные ткани по всему организму. Иммунный ответ хозяина временно контролирует острую инфекцию, но не предотвращает установление хронической инфекции клеток лимфоидных тканей. Цитокины, продуцируемые в ответ на ВИЧ и другие микроорганизмы, служат для усиления выработки ВИЧ и прогрессирования СПИДа. ЦТЛ — цитотоксичные Т-лимфоциты



примерно 1500 клеток/мм³), пациенты становятся восприимчивыми к инфекциям, и им диагностируют СПИД.

Клинический СПИД. СПИД прежде всего вызывает повышение восприимчивости к инфекциям и некоторым видам рака как следствие иммунодефицита. Пациенты, не принимающие антиретровирусные препараты, часто инфицируются внутриклеточными микроорганизмами, такими как вирусы, грибковый патоген *Pneumocystis jiroveci* и нетуберкулезные микобактерии, в норме всем этим инфекциям противодействует Т-клеточно-опосредованный иммунитет. Многие из этих микроорганизмов присутствуют в окружающей среде, но они не инфицируют здоровых индивидов с интактной иммунной системой. Поскольку эти инфекции отмечаются у лиц с иммунодефицитом, в организме которых микроорганизмы имеют возможность установить инфекцию, эти типы инфекций называются оппортунистическими.

Может также произойти реактивация латентных вирусов, таких как цитомегаловирус и ВЭБ, поскольку у пациентов со СПИДом отмечаются дефектные ответы цитотоксических Т-лимфоцитов (ЦТЛ) на вирусы. Даже когда ВИЧ не инфицирует CD8⁺ Т-клетки, ЦТЛ-ответы являются дефектными, вероятно, потому, что для полных CD8⁺ ЦТЛ-ответов против многих вирусов необходимы CD4⁺ хелперные Т-клетки (основные мишени ВИЧ) (см. главы 5 и 6). Латентные вирусы, которые в норме контролируются ЦТЛ-ответами, реактивируются у пациентов со СПИДом и вызывают тяжелые заболевания. Пациенты со СПИДом подвержены повышенному риску заражения инфекциями, вызванными внеклеточными бактериями, вероятно, вследствие нарушения Т-клеточно-зависимых антительных ответов на бактериальные антигены.

Кроме того, пациенты становятся восприимчивыми к тем видам рака, которые

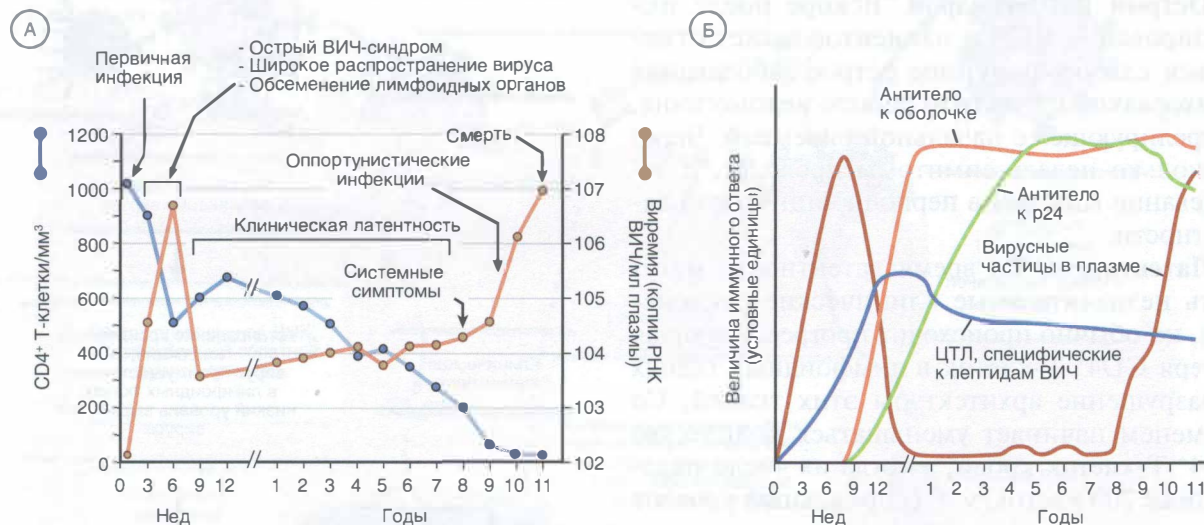


Рис. 12.10. Клиническое течение заболевания, вызванного ВИЧ.

А. Переносимый с кровью вирус (виремия плазмы) обнаруживается вскоре после инфицирования и может сопровождаться системными симптомами, типичными для острого ВИЧ-синдрома. Вирус распространяется в лимфоидные органы, но виремия плазмы падает до очень низких уровней (обнаруживаемых только с помощью чувствительной полимеразной цепной реакции с обратной транскриптазой) и остается такой в течение многих лет. Во время этого периода клинической латентности количество CD4⁺ Т-клеток постоянно уменьшается вследствие активной репликации вируса и разрушения Т-клеток в лимфоидных тканях. По мере уменьшения количества CD4⁺ Т-клеток повышается риск инфекций и других клинических компонентов СПИД. Б. Величина и кинетика иммунных ответов, представленная в относительных условных единицах. ЦТЛ — цитотоксические Т-лимфоциты (воспроизведено с разрешения Pantaleo G., Graziosi C., Fauci A.S. The immunopathogenesis of human immunodeficiency virus infection, New England Journal of Medicine 328:327–335, 1993)

вызваны онкогенными вирусами. Двумя самыми распространенными типами рака являются В-клеточные лимфомы, вызванные ВЭБ, и опухоль мелких кровеносных сосудов, называемая саркомой Капоши, которая вызвана герпесвирусом. У пациентов с запущенным СПИДом часто отмечается синдром истощения (вастинг-синдром) со значительной потерей массы тела, вызванный изменением метаболизма и снижением потребления калорий. Деменция, которая развивается у некоторых пациентов со СПИДом, по-видимому, вызвана инфицированием макрофагов (микроглиальных клеток) головного мозга.

Клиническое течение ВИЧ-инфекции сильно изменилось с внедрением эффективной антиретровирусной медикаментозной терапии. При адекватном лечении у пациентов отмечается замедление прогрессирования заболевания, уменьшение оппортунистических инфекций и значительное снижение частоты возникновения рака и деменции.

Иммунный ответ на ВИЧ неэффективен в отношении распространения вируса и его патологических эффектов. Инфицированные пациенты вырабатывают антитела и ЦТЛ против вирусных антигенов, и ответы способствуют ограничению раннего, острого ВИЧ-синдрома (см. рис. 12.10, Б). Но эти иммунные ответы, как правило, не предотвращают прогрессирование заболевания. Антитела к оболочечным гликопротеинам, таким как gp120, могут быть неэффективными, поскольку вирус быстро мутирует в область gp120, которая является мишенью большинства антител. ЦТЛ часто неэффективны при киллинге инфицированных клеток, так как вирус ингибирует экспрессию молекул ГКГС I класса инфицированными клетками. Иммунные ответы на ВИЧ могут парадоксальным образом стимулировать распространение инфекции. Покрытые антителами вирусные частицы могут связываться с Fc-рецепторами макрофагов и ФДК в лимфоидных органах, увеличивая проникновение вируса в эти клетки и создавая дополнительные резервуары инфекции. Если ЦТЛ способны осуществить киллинг инфицированных клеток, мертвые клетки могут

быть элиминированы макрофагами, которые могут мигрировать в другие ткани и распространять инфекцию. Инфицируя иммунные клетки и препятствуя их функционированию, вирус способен предотвратить собственную эрадикацию.

Небольшая часть пациентов контролирует ВИЧ-инфекцию без терапии; таких индивидов часто называют элитными контроллерами, или долгосрочными непрогрессорами.

Есть огромная заинтересованность в определении генов, которые могут защищать этих индивидов, поскольку выявление этих генов может подсказать методы терапии. По-видимому, защитным является наличие некоторых HLA-аллелей, таких как HLA-B57 и HLA-B27, возможно, потому, что эти молекулы HLA особенно эффективно презентруют пептиды ВИЧ CD8⁺ Т-клеткам. Кроме того, известным полиморфизмом, особенно у жителей Северной Европы, является делеция 32 пар оснований в гене *CCR5*. В редких случаях у индивидов с гомозиготной формой этого полиморфизма отсутствует функциональный *CCR5*, что обуславливает полную резистентность этих индивидов к ВИЧ-инфекции.

Стратегии терапии и вакцинации

В настоящее время лечение СПИДа направлено на контроль репликации ВИЧ и инфекционных осложнений заболевания. Теперь на ранней стадии течения инфекции применяют комбинации препаратов, блокирующие активность ферментов вируса обратной транскриптазы, протеазы и интегразы. Этот терапевтический подход называется комбинированной антиретровирусной терапией. В сообществах с широкой доступностью антиретровирусной терапии оппортунистические инфекции (например, вызванные грибом *Pneumocystis*) и некоторые опухоли (например, саркома Капоши, лимфома, индуцированная ВЭБ), которые в прошлом были тяжелыми осложнениями, теперь редко наблюдаются у пациентов со СПИДом.

Действительно леченые пациенты живут довольно долго и умирают от сердечно-сосу-

дистых и других заболеваний, которые поражают также и людей, стареющих без ВИЧ (однако у пациентов вследствие ВИЧ-инфекции может наблюдаться ускоренное старение по неизвестным причинам). Даже эти высокоэффективные препараты не приводят к полной эрадикации ВИЧ-инфекции. Вирус способен мутировать свои гены, что обуславливает его резистентность к применяемым препаратам, а резервуары латентного вируса (например, в лимфоидных тканях) могут быть недостижимыми для этих препаратов. Для пациентов, резистентных к старым противовирусным препаратам, разработаны средства, которые ингибируют проникновение и слияние вируса.

Скорее всего, для контроля над ВИЧ-инфекцией во всем мире необходима разработка эффективных вакцин. Вероятно, успешная вакцина должна индуцировать высокие титры нейтрализующих антител широкого спектра действия, которые смогут распознавать изоляты разнообразных вирусов, и сильный Т-клеточный ответ, а также мукозный иммунитет. Оказалось, что нелегко достичь всех этих целей с помощью имеющихся на сегодняшний день стратегий вакцинации. Высокая мутабельность вируса позволяет ему мутировать, уклоняясь от большинства нейтрализующих антител; задача текущей стратегии вакцинации заключается в создании иммуногенов, которые приводят к выработке нейтрализующих антител широкого спектра действия. Эта цель до сих пор не достигнута, испытания вакцины против ВИЧ оказались неудачными.

РЕЗЮМЕ

Иммунодефицитные заболевания вызваны дефектами различных компонентов иммунной системы, которые приводят к повышению восприимчивости к инфекциям и некоторым видам рака. Врожденные (первичные) иммунодефицитные заболевания вызваны генетическими аномалиями. Приобретенные (вторичные) иммунодефициты являются следствием инфекций, рака, нарушения питания

и других состояний, которые оказывают неблагоприятное воздействие на клетки иммунной системы.

ТКИД возникает в результате блокирования созревания лимфоцитов. Он может быть вызван мутациями в γ -цепи цитокиновых рецепторов, которые уменьшают управляемую посредством IL-7 пролиферацию незрелых лимфоцитов, мутациями ферментов, участвующих в метаболизме пуринов, и другими дефектами созревания лимфоцитов.

Дефекты селективного созревания В-клеток отмечаются при Х-сцепленной агаммаглобулинемии, вызванной аномалиями ферментов, участвующих в созревании В-клеток (ВТК), а дефекты селективного созревания Т-клеток — при синдроме Ди Джорджи, при котором не происходит нормального развития тимуса.

Некоторые иммунодефицитные заболевания вызваны дефектами активации лимфоцитов. Х-сцепленный гипер-IgM-синдром вызван мутациями в гене, кодирующем лиганд CD40, что приводит к дефектным, зависимым от хелперных Т-клеток В-клеточным ответам (например, переключения классов тяжелых цепей Ig) и Т-клеточно-зависимой активации макрофагов. Синдром «голых лимфоцитов» вызван снижением экспрессии белков ГКГС II класса, что приводит к нарушению созревания и активации CD4⁺ Т-клеток.

СПИД вызван ретровирусом ВИЧ, который инфицирует CD4⁺ Т-клетки, макрофаги и ДК с помощью оболочечного белка (gp120), связывающегося с CD4 и хемокиновыми рецепторами. Вирусная РНК обратнo транскрибируется, и образующаяся ДНК интегрируется в геном организма хозяина, где она может быть активирована и способна контролировать продукцию вируса. Во время этого процесса репликации вируса инфицированные клетки погибают, и гибель клеток иммунной системы является главным механизмом, посредством которого вирус вызывает иммунодефицит.

Клиническое течение ВИЧ-инфекции обычно состоит из острой виремии, клинической латентности с прогрессирующим разрушением CD4⁺ Т-клеток и лизисом лим-

фоидных тканей, и заканчивается СПИДом, с тяжелым иммунодефицитом, который приводит к оппортунистическим инфекциям, некоторым видам рака, потере веса, а ино-

гда — к деменции. Лечение ВИЧ-инфекции направлено на создание препятствий жизненному циклу вируса. Продолжается разработка вакцины.

ВОПРОСЫ ДЛЯ ОБСУЖДЕНИЯ

1. Назовите самые распространенные клинико-патологические проявления иммунодефицитных заболеваний.
2. Назовите некоторые белки, поражаемые мутациями, которые могут блокировать созревание Т- и В-лимфоцитов при иммунодефицитных заболеваниях человека.
3. Назовите некоторые мутации, которые могут блокировать активацию эффекторных функций зрелых $CD4^+$ Т- и В-клеток и опишите клинико-патологические последствия этих мутаций.
4. Как ВИЧ инфицирует клетки и как происходит его репликация в инфицированных клетках?
5. Назовите основные клинические проявления запущенной ВИЧ-инфекции и опишите патогенез этих проявлений.

Приведенные ниже ссылки — это рекомендации для студентов, заинтересованных в углубленном изучении отдельных областей иммунологии. Список литературы не претендует на то, чтобы быть всеобъемлющим и полным в отношении тем и авторов.

ГЛАВА 1

Общее введение и основы иммунологии

1. Burnet F.M.: A modification of Jerne's theory of antibody production using the concept of clonal selection, *Australian Journal of Science* 20:67–69, 1957.
2. Jerne N.K.: The natural-selection theory of antibody formation, *Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America* 41:849–857, 1955.
3. Silverstein A.M.: Paul Ehrlich's receptor immunology: the magnificent obsession, New York, 2001, Academic Press.

Лимфоциты: цикл развития и функции

1. Roederer M., Quaye L., Mangino M., et al.: The genetic architecture of the human immune system: a bioresource for autoimmunity and disease pathogenesis, *Cell* 161:387–403, 2015.
2. Surh C.D., Sprent J.: Homeostasis of naive and memory T cells, *Immunity* 29:848–862, 2008.

Клетки и ткани иммунной системы

1. Boehm T.: Thymus development and function, *Current Opinion in Immunology* 20:178–184, 2008.
2. Bronte V., Pittet M.J.: The spleen in local and systemic regulation of immunity, *Immunity* 39:806–818, 2013.

Миграция лимфоцитов

1. Masopust D., Schenkel J.M.: The integration of T cell migration, differentiation and function, *Nature Reviews Immunology* 13:309–320, 2013.

ГЛАВА 2

Паттерн-распознающие рецепторы и их лиганды

1. Blasius A.L., Beutler B.: Intracellular toll-like receptors, *Immunity* 32:305–315, 2010.
2. Broz P., Dixit V.: Inflammasomes: mechanisms of assembly, regulation and signaling, *Nature Reviews Immunology* 16:407–420, 2016.
3. Brubaker S.W., Bonham K.S., Zanoni I., Kagan J.C.: Innate immune pattern recognition: a cell biological perspective, *Annual Review of Immunology* 33:257–290, 2015.
4. Chen G., Shaw M.H., Kim Y.G., Nuñez G.: Nod-like receptors: role in innate immunity and inflammatory disease, *Annual Review of Pathology* 4:365–398, 2009.
5. Chen Q., Sun L., Chen Z.J.: Regulation and function of the cGAS-STING pathway of cytosolic DNA sensing, *Nature Immunology* 17:1142–1149, 2016.
6. Pandey S., Kawai T., Akira S.: Microbial sensing by Toll-like receptors and intracellular nucleic acid sensors, *Cold Spring Harbor Perspectives in Biology* 7, 2014:a016246.
7. Yin Q., Fu T-M, Li J., Wu H.: Structural biology of innate immunity, *Annual Review of Immunology* 33:393–416, 2015.

Клетки врожденной иммунной системы

1. Colonna M.: Innate Lymphoid cells: diversity, plasticity, and unique functions in immunity, *Immunity* 48:1104–1117, 2018.
2. Flannagan R.S., Jaumouille V., Grinstein S.: The cell biology of phagocytosis, *Annual Review of Pathology: Mechanisms of Disease* 7:61–98, 2012.
3. Ginhoux F., Williams M.: Tissue-resident macrophage ontogeny and homeostasis, *Immunity* 44:439–449, 2016.
4. Gordon S.: Phagocytosis: an immunobiologic process, *Immunity* 44:463–475, 2016.

5. Klose C.S.N., Artis D.: Innate lymphoid cells as regulators of immunity, inflammation and tissue homeostasis, *Nature Immunology* 17:765–774, 2016.
6. Lanier L.L.: NK cell recognition, *Annual Review of Immunology* 23:225–274, 2005.
7. Nicolas-Avila J.A., Adrover J.M., Hidalgo A.: Neutrophils in homeostasis, immunity and cancer, *Immunity* 46:15–28, 2017.
8. Selsted M.E., Ouellette A.J.: Mammalian defensins in the anti-microbial immune response, *Nature Immunology* 6:551–557, 2005.
9. Varol C., Mildner A., Jung S.: Macrophages: development and tissue specialization, *Annual Review of Immunology* 33:643–675, 2015.
10. Vivier E., Artis D., Colonna M., et al.: Innate lymphoid cells: 10 years on. *Cell* 174:1054–1066, 2018.
11. Vivier E., Tomasello E., Baratin M., et al.: Functions of natural killer cells, *Nature Immunology* 9:503–510, 2008.

Острое воспаление

1. Ley K., Laudanna C., Cybulsky M.I., et al.: Getting to the site of inflammation: the leukocyte adhesion cascade updated, *Nature Reviews Immunology* 7:678–689, 2007.
2. Rock K.L., Latz E., Ontiveros F., et al.: The sterile inflammatory response, *Annual Review of Immunology* 28:321–342, 2010.
3. Sokol C.L., Luster A.I.: The chemokine system in innate immunity, *Cold Spring Harbor Perspectives in Biology* 7:1–18, 2015.
4. Zlotnik A., Yoshie O.: The chemokine superfamily revisited, *Immunity* 36:705–716, 2012.

Противовирусный врожденный иммунитет

1. Klotman M.E., Chang T.L.: Defensins in innate antiviral immunity, *Nature Reviews Immunology* 6:447–456, 2006.
2. Pichlmair A., Reis e Sousa C.: Innate recognition of viruses, *Immunity* 27:370–383, 2007.

Другие функции врожденного иммунитета

1. Iwasaki A., Medzhitov R.: Control of adaptive immunity by the innate immune system, *Nature Immunology* 16:343–353, 2015.

Заболевания врожденного иммунитета

1. Angus D.C., van der Poll T.: Severe sepsis and septic shock, *New England Journal of Medicine* 369:840–851, 2013.
2. Manthiram K., Zhou Q., Aksentijevich I., Kastner D.L.: The monogenic autoinflammatory diseases define new pathways in human innate immunity and inflammation, *Nature Immunology* 18:832–842, 2017.

ГЛАВА 3

Дендритные клетки при захвате и презентации антигенов

1. Anderson D.A., Murphy K.M., Brisseo C.G.: Development, diversity, and function of dendritic cells in mouse and human, *Cold Spring Harbor Perspectives in Biology* 27:a028613, 2017.
2. Bousso P.: T-cell activation by dendritic cells in the lymph node: lessons from the movies, *Nature Reviews Immunology* 8:675–684, 2008.
3. Collin M., McGovern N., Haniffa M.: Human dendritic cell subsets, *Immunology* 140:22–30, 2013.
4. Merad M., Sathe P., Helf J., et al.: The dendritic cell lineage: ontogeny and function of dendritic cells and their subsets in the steady state and inflamed setting, *Annual Review of Immunology* 31:563–604, 2013.
5. Mildner A., Jung S.: Development and function of dendritic cell subsets, *Immunity* 40:642–645, 2014.
6. Murphy T.L., Grajales-Reyes G.E., Wu X, et al.: Transcriptional control of dendritic cell

development, *Annual Review Immunology* 34:93–119, 2016.

- Shortman K., Sathe P., Vremec D., et al.: Plasmacytoid dendritic cell development, *Advances in Immunology* 120:105–126, 2013.

Структура генов главного комплекса гистосовместимости, молекул главного комплекса гистосовместимости и комплексов пептид–главный комплекс гистосовместимости

- Bjorkman P.J., Saper M.A., Samraoui B., et al.: Structure of the human class I histocompatibility antigen HLA-A2, *Nature* 329:506–512, 1987.
- Horton R., Wilming L., Rand V., et al.: Gene map of the extended human MHC, *Nature Reviews Genetics* 5:889–899, 2004.
- Kaufman J.: Unfinished business: evolution of the MHC and the adaptive immune system of jawed vertebrates, *Annual Review of Immunology* 36:383–409, 2018.

Процессинг белковых антигенов и ассоциированная презентация белковых антигенов

- Basler M., Kirk C.J., Groettrup M.: Te immunoproteasome in antigen processing and other immunological functions, *Current Opinion in Immunology* 25:74–80, 2013.
- Blum J.S., Wearsch P.A., Cresswell P.: Pathways of antigen processing, *Annual Review of Immunology* 31:443–473, 2013.
- Roche P.A., Furuta K.: Te ins and outs of MHC class II-mediated antigen processing and presentation, *Nature Reviews Immunology* 15:203–216, 2015.
- Van de Weijer M.L., Luteijn R.D., Wiertz E.J.: Viral immune evasion: lessons in MHC class I antigen presentation, *Seminars in Immunology* 27:125–137, 2015.

Перекрестная презентация

- Blander J.M.: Regulation of the cell biology of antigen cross-presentation, *Annual Review of Immunology* 36:717–753, 2018.
- Cruz F.M., Colbert J.D., Merino E., et al.: Te biology and underlying mechanisms of cross-presentation of exogenous antigens on MHC-I molecules, *Annual Review of Immunology* 35:149–176, 2017.
- Schuetz V., Burgdorf S.: Te ins-and-outs of endosomal antigens for cross-presentation, *Current Opinion in Immunology* 26:63–68, 2014.

Неклассическая презентация антигенов

- Adams E.J., Luoma A.M.: Te adaptable major histocompatibility complex (MHC) fold: structure and function of nonclassical and MHC class I-like molecules, *Annual Review of Immunology* 31:529–561, 2013.
- Cohen N.R., Garg S., Brenner M.B.: Antigen presentation by CD1: lipids, T cells, and NKT cells in microbial immunity, *Advances in Immunology* 102:1–94, 2009.

ГЛАВА 4

Структура и функции антител

- Corti D., Lanzavecchia A.: Broadly neutralizing antiviral antibodies, *Annual Review of Immunology* 31:705–742, 2013.
- Fagarasan S.: Evolution, development, mechanism and function of IgA in the gut, *Current Opinion in Immunology* 20:170–177, 2008.
- Law M., Hengartner L.: Antibodies against viruses: passive and active immunization, *Current Opinion in Immunology* 20:486–492, 2008.

Структура и функции Т-клеточных рецепторов антигенов

1. Klein L., Hinterberger M., Wirsberger G., et al.: Antigen presentation in the thymus for positive selection and central tolerance induction, *Nature Reviews Immunology* 9:833–844, 2009.
2. Kuhns M.S., Davis M.M., Garcia K.C.: Deconstructing the form and function of the TCR/CD3 complex, *Immunity* 24:133–139, 2006.
3. Rossjohn J., Gras S., Miles J.J., et al.: T cell antigen receptor recognition of antigen-presenting molecules, *Annual Review of Immunology* 33:169–200, 2015.
4. Rudolph M.G., Stanfeld R.L., Wilson I.A.: How TCRs bind MHCs, peptides, and coreceptors, *Annual Review of Immunology* 24:419–466, 2006.

Развитие В- и Т-лимфоцитов

1. Boehm T., Swann J.B.: Origin and evolution of adaptive immunity, *Annual Review of Animal Bioscience* 2:259–283, 2014.
2. Klein L., Kyewski B., Allen P.M., et al.: Positive and negative selection of the T cell repertoire: what thymocytes see (and don't see), *Nature Reviews Immunology* 14:377–391, 2014.
3. Lo W.L., Allen P.M.: Self-peptides in TCR repertoire selection and peripheral T cell function, *Current Topics in Microbiology and Immunology* 373:49–67, 2014.
4. Reth M., Nielsen P.: Signaling circuits in early B-cell development, *Advances in Immunology* 122:129–175, 2014.
5. Stritesky G.L., Jameson S.C., Hogquist K.: Selection of selfreactive T cells in the thymus, *Annual Review of Immunology* 30:95–114, 2012.
6. Taniuchi I., Ellmeier W.: Transcriptional and epigenetic regulation of CD4/CD8 lineage choice, *Advances in Immunology* 110:71–110, 2011.

ГЛАВА 5

Антигенное распознавание Т-клетками и коstimуляция

1. Chen L., Flies D.B.: Molecular mechanisms of T cell co-stimulation and co-inhibition, *Nature Reviews Immunology* 13:227–242, 2013.
2. Esensten J.H., Helou Y.A., Chopra G., Weiss A., Bluestone J.A.: CD28 costimulation: from mechanism to therapy, *Immunity* 44:973–988, 2016.
3. Fooksman D.R., Vardhana S., Vasiliver-Shamis G., et al.: Functional anatomy of T cell activation and synapse formation, *Annual Review of Immunology* 28:79–105, 2010.
4. Huppa J.B., Davis M.M.: The interdisciplinary science of T-cell recognition, *Advances in Immunology* 119:1–50, 2013.
5. Malissen B., Bongrand P.: Early T cell activation: integrating biochemical, structural, and biophysical cues, *Annual Review of Immunology* 33:539–561, 2015.

Биохимические сигналы при активации Т-клеток

1. Chakraborty A., Weiss A.: Insights into the initiation of TCR signaling, *Nature Immunology* 15:798–807, 2014.
2. Gallo E.M., Cante-Barrett K., Crabtree G.R.: Lymphocyte calcium signaling from membrane to nucleus, *Nature Immunology* 7:25–32, 2006.
3. Malissen B., Gregoire C., Malissen M., et al.: Integrative biology of T cell activation, *Nature Immunology* 15:790–797, 2014.

Функциональные ответы на активацию Т-клеток

1. Boyman O., Sprent J.: The role of interleukin-2 during homeostasis and activation of the immune system, *Nature Reviews Immunology* 12:180–190, 2012.

2. Kumar B.V., Connore T.J., Farber D.L.: Human T cell development, localization, and function throughout life, *Immunity* 48:202–213, 2018.
3. Zhu J., Yamane H., Paul W.E.: Differentiation of effector CD4 T cell populations, *Annual Review of Immunology* 28:445–489, 2010.

Т-клетки памяти

1. Farber D.L., Netea M.G., Radbruch A., Rajewsky K., Zinkernagel R.M.: Immunological memory: lessons from the past and a look to the future, *Nature Reviews Immunology* 16:124–128, 2016.
2. Mueller S.N., Mackay L.K.: Tissue-resident memory T cells: local specialists in immune defence, *Nature Reviews Immunology* 16:79–89, 2016.
3. Pepper M., Jenkins M.K.: Origin of CD4⁺ effector and central memory T cells, *Nature Immunology* 12:467–471, 2011.
4. Sallusto F., Lanzavecchia A.: Heterogeneity of CD4⁺ memory T cells: functional modules for tailored immunity, *European Journal of Immunology* 39:2076–2082, 2009.
5. Sprent J., Surh C.D.: Normal T cell homeostasis: the conversion of naive cells into memory-phenotype cells, *Nature Immunology* 12:478–484, 2011.

Миграция Т-клеток

1. Bajénoff M., Egen J.G., Qi H., et al.: Highways, byways and breadcrumbs: directing lymphocyte trafс in the lymph node, *Trends in Immunology* 28:346–352, 2007.
2. Bromley S.K., Mempel T.R., Luster A.D.: Orchestrating the orchestrators: chemokines in control of T cell trafс, *Nature Immunology* 9:970–980, 2008.
3. Masopust D., Schenkel J.M.: Te integration of T cell migration, differentiation and function, *Nature Reviews Immunology* 13:309–320, 2013.

ГЛАВА 6

Субпопуляции CD4⁺ хелперных Т-клеток

1. Annunziato F., Romagnani S.: Heterogeneity of human effector CD4⁺ T cells, *Arthritis Research and Therapy* 11:257–264, 2009.
2. Gordon S., Martinez F.O.: Alternative activation of macrophages: mechanisms and functions, *Immunity* 32:593–604, 2010.
3. Kanno Y., Golnaz V., Hirahara K., et al.: Transcriptional and epigenetic control of T helper cell specification: molecular mechanisms underlying commitment and plasticity, *Annual Review of Immunology* 30:707–731, 2012.
4. Korn T., Bettelli E., Oukka M., et al.: IL-17 and TH17 cells, *Annual Review of Immunology* 27:485–517, 2009.
5. Murphy K.M., Stockinger B.: Effector T cell plasticity: flexibility in the face of changing circumstances, *Nature Immunology* 11:674–680, 2010.
6. O'Shea J.J., Paul W.E.: Mechanisms underlying lineage commitment and plasticity of helper CD4⁺ T cells, *Science* 327:1098–1102, 2010.
7. Pulendran B., Artis D.: New paradigms in type 2 immunity, *Science* 337:431–435, 2012.
8. Stockinger B., Omenetti S.: Te dichotomous nature of T helper 17 cells, *Nature Reviews Immunology* 17:535–544, 2017.
9. Van Dyken S.J., Locksley R.M.: Interleukin-4- and interleukin-13-mediated alternatively activated macrophages: roles in homeostasi and disease, *Annual Review of Immunology* 31:317–343, 2013.
10. Walker J.A., McKenzie A.N.J.: T2 cell development and function, *Nature Reviews Immunology* 18:121–133, 2018.
11. Zhu J., Yamane H., Paul W.E.: Differentiation of effector CD4 T cell populations, *Annual Review of Immunology* 28:445–489, 2010.

CD8⁺ цитотоксичные Т-лимфоциты

1. Kaech S.M., Cui W.: Transcriptional control of effector and memory CD8⁺ T cell differentiation, *Nature Reviews Immunology* 12:749–761, 2012.
2. Williams M.A., Bevan M.J.: Effector and memory CTL differentiation, *Annual Review of Immunology* 25:171–192, 2007.
3. Zhang N., Bevan M.J.: CD8(+) T cells: foot soldiers of the immune system, *Immunity* 35:161–168, 2011.

ГЛАВА 7

Антительные ответы, зависимые от хелперных Т-клеток

1. Gonzalez S.F., Degen S.E., Pitcher L.A., et al.: Trafficking of B cell antigen in lymph nodes, *Annual Review of Immunology* 29:215–233, 2011.
2. Goodnow C.C., Vinuesa C.G., Randall K.L., et al.: Control systems and decision making for antibody production, *Nature Immunology* 11:681–688, 2010.
3. Heesters B.A., Myers R.C., Carroll M.C.: Follicular dendritic cells: dynamic antigen libraries, *Nature Reviews Immunology* 14:495–504, 2014.
4. McHeyzer-Williams M., Okitsu S., Wang N., et al.: Molecular programming of B cell memory, *Nature Reviews Immunology* 12:24–34, 2012.
5. Mesin L., Ersching J., Victora G.D.: Germinal center B cell dynamics, *Immunity* 45:471–482, 2016.
6. Nutt S.L., Hodgkin P.D., Tarlinton D.M., et al.: The generation of antibody-secreting plasma cells, *Nature Reviews Immunology* 15:160–171, 2015.
7. Peled J.U., Kuang F.L., Iglesias-Ussel M.D., et al.: The biochemistry of somatic hypermutation, *Annual Review of Immunology* 26:481–511, 2008.
8. Stavnezer J., Schrader C.E.: IgH chain class switch recombination: mechanism and regu-

lation, *Journal of Immunology* 193:5370–5378, 2014.

9. Takemori T., Kaji T., Takahashi Y., et al.: Generation of memory B cells inside and outside germinal centers, *European Journal of Immunology* 44:1258–1264, 2014.
10. Ueno H., Banchereau J., Vinuesa C.G.: Pathophysiology of T follicular helper cells in humans and mice, *Nature Immunology* 16:142–152, 2015.
11. Vinuesa C.G., Linterman M.A., Yu D., MacLennan I.C.M.: Follicular helper T cells, *Annual Review of Immunology* 34:335–368, 2016.
12. Weisel F., Shlomchik M.: Memory B cells of mice and humans, *Annual Review of Immunology* 35:255–284, 2017.

Т-независимые В-клеточные ответы

1. Cerutti A., Cols M., Puga I.: Marginal zone B cells: virtues of innate-like antibody-producing lymphocytes, *Nature Reviews Immunology* 13:118–132, 2013.

ГЛАВА 8

Эффекторные функции антител и Fc-рецепторы

1. Nimmerjahn F., Ravetch J.V.: FcγRs in health and disease, *Current Topics in Microbiology and Immunology* 350:105–125, 2011.
2. Schwab I., Nimmerjahn F.: Intravenous immunoglobulin therapy: how does IgG modulate the immune system? *Nature Reviews Immunology* 13:176–189, 2013.
3. Vidarsson I., Dekkers G., Rispens T.: IgG subclasses and allotypes: from structure to effector functions, *Frontiers in Immunology* 5:520, 2014.
4. Ward E.S.: Acquiring maternal immunoglobulin: different receptors, similar functions, *Immunity* 20:507–508, 2004.

Комплемент

1. Carroll M.V., Sim R.B.: Complement in health and disease, *Advances in Drug Delivery Reviews* 63:965–975, 2011.
2. Hajishengallis G., et al.: Novel mechanisms and functions of complement, *Nature Immunology* 18:1288–1298, 2017.
3. Holers V.M.: Complement and its receptors: new insights into human disease, *Annual Review of Immunology* 32:433–459, 2015.
4. Liszewski M., Atkinson J.P.: Complement regulators in human disease: lessons from modern genetics, *Journal of Internal Medicine* 277:294–305, 2015.
5. Ricklin D., Lambris J.D.: Complement in immune and inflammatory disorders, *Journal of Immunology* 190:3831–3847, 2013.

ГЛАВА 9

Иммунологическая толерантность: общие механизмы

1. Baxter A.G., Hodgkin P.D.: Activation rules: the two-signal theories of immune activation, *Nature Reviews Immunology* 2:439–446, 2002.
2. Goodnow C.C., Sprent J., Fazekas de St Groth B., et al.: Cellular and genetic mechanisms of self tolerance and autoimmunity, *Nature* 435:590–597, 2005.
3. Mueller D.L.: Mechanisms maintaining peripheral tolerance, *Nature Immunology* 11:21–27, 2010.
4. Redmond W.L., Sherman L.A.: Peripheral tolerance of CD8 T lymphocytes, *Immunity* 22:275–284, 2005.
5. Schwartz R.H.: Historical overview of immunological tolerance, *Cold Spring Harbor Perspectives in Biology* 4(a006908), 2012.
6. Shlomchik M.J.: Sites and stages of autoreactive B cell activation and regulation, *Immunity* 28:18–28, 2008.

Центральная толерантность

1. Anderson M.S., Su M.A.: AIRE expands: new roles in immune tolerance and beyond, *Nature Reviews Immunology* 16:247–258, 2016.
2. Cheng M., Anderson M.S.: Tymic tolerance as a key brake on autoimmunity, *Nature Immunology* 19:659–664, 2018.
3. Klein L., Kyewski B., Allen P.M., Hogquist K.A.: Positive and negative selection of the T cell repertoire: what thymocytes see (and don't see), *Nature Reviews Immunology* 14:377–391, 2014.
4. Nemazee D.: Mechanisms of central tolerance for B cells, *Nature Reviews Immunology* 17:281–294, 2017.

Анергия; ингибирующие рецепторы

1. Okazaki T., Chikuma S., Iwai Y., et al.: A rheostat for immune responses: the unique properties of PD-1 and their advantages for clinical applications, *Nature Immunology* 14:1212–1218, 2013.
2. Schildberg F.A., Klein S.R., Freeman G.J., Sharpe A.H.: Coinhibitory pathways in the B7-CD28 ligand-receptor family, *Immunity* 44:955–972, 2016.
3. Walker L.S., Sansom D.M.: Confusing signals: recent progress in CTLA-4 biology, *Trends in Immunology* 36:63–70, 2015.
4. Wells A.D.: New insights into the molecular basis of T cell anergy: anergy factors, avoidance sensors, and epigenetic imprinting, *Journal of Immunology* 182:7331–7341, 2009.

Апоптоз

1. Arakaki R., Yamada A., Kudo Y., et al.: Mechanism of activation-induced cell death of T cells and regulation of FasL expression, *Critical Reviews of Immunology* 34:301–314, 2014.
2. Bidere N., Su H.C., Lenardo M.J.: Genetic disorders of programmed cell death in the immune system, *Annual Review of Immunology* 24:321–352, 2006.

3. Grifith T.S., Ferguson T.A.: Cell death in the maintenance and abrogation of tolerance: the five Ws of dying cells, *Immunity* 35:456–466, 2011.

Регуляторные Т-клетки

1. Dominguez-Villar M., Hafler D.A.: Regulatory T cells in autoimmune disease, *Nature Immunology* 19:665–673, 2018.
2. Josefowicz S.Z., Lu L-F, Rudensky Y.: Regulatory T cells: mechanisms of differentiation and function, *Annual Review of Immunology* 30:531–564, 2012.
3. Kitagawa Y., Sakaguchi S.: Molecular control of regulatory T cell development and function, *Current Opinion in Immunology* 49:64–70, 2017.
4. Panduro M., Benoist C., Mathis D.: Tissue Tregs, *Annual Review of Immunology* 34:609–633, 2016.
5. Rosenblum M.D., Way S.S., Abbas A.K.: Regulatory T cell memory, *Nature Reviews Immunology* 16:90–101, 2016.

Механизмы аутоиммунитета: генетика и окружающая среда

1. Bach J-F: The hygiene hypothesis in autoimmunity: the role of pathogens and commensals, *Nature Reviews Immunology* 18:105–120, 2018.
2. Bluestone J.A., Bour-Jordan H., Cheng M., Anderson M.: T cells in the control of organ-specific autoimmunity, *Journal of Clinical Investigation* 125:2250–2260, 2015.
3. Cheng M.H., Anderson M.S.: Monogenic autoimmunity, *Annual Review of Immunology* 30:393–427, 2012.
4. Dendrou C.A., Petersen J., Rossjohn J., Fugger L.: HLA variation and disease, *Nature Reviews Immunology* 18:325–339, 2018.
5. Fourneau J.M., Bach J.M., van Endert P.M., et al.: The elusive case for a role of mimicry in autoimmune diseases, *Molecular Immunology* 40:1095–1102, 2004.

6. Inshaw J.R.J., Cutler A.J., Burren O.S., Stefana M.I., Todd J.A.: Approaches and advances in the genetic causes of autoimmunity and their implications, *Nature Immunology* 19:674–684, 2018.
7. Lenardo M., Lo B., Lucas C.L.: Genomics of immune diseases and new therapies, *Annual Review of Immunology* 34:121–149, 2016.
8. Marson A., Housley W.J., Hafler D.A.: Genetic basis of autoimmunity, *Journal of Clinical Investigation* 125:2234–2241, 2015.
9. Suurmond J., Diamond B.: Autoantibodies in systemic autoimmune diseases: specificity and pathogenicity, *Journal of Clinical Investigation* 125:2194–2202, 2015.
10. Iteoflopoulos A., Kono D.H., Baccala R.: Ten multiple pathways to autoimmunity, *Nature Immunology* 18:716–724, 2017.
11. Izenewicz L., Abraham C., Flavell R.A., et al.: Unraveling the genetics of autoimmunity, *Cell* 140:791–797, 2010.

ГЛАВА 10

Иммунные ответы на опухоли

1. Burnet F.M.: The concept of immunological surveillance, *Progress in Experimental Tumor Research* 13:1–27, 1970.
2. Coussens L.M., Zitvogel L., Palucka A.K.: Neutralizing tumorpromoting chronic inflammation: a magic bullet? *Science* 339:286–291, 2013.
3. Gajewski T.F., Schreiber H., Fu Y.X.: Innate and adaptive immune cells in the tumor microenvironment, *Nature Immunology* 14:1014–1022, 2013.
4. Grivennikov S.I., Greten F.R., Karin M.: Immunity, inflammation, and cancer, *Cell* 140:883–899, 2010.
5. Mantovani A., Allavena P., Sica A., et al.: Cancer-related inflammation, *Nature* 454:436–444, 2008.
6. Schreiber R.D., Old L.J., Smyth M.J.: Cancer immunoediting: integrating immunity's roles

- in cancer suppression and promotion, *Science* 331:1565–1570, 2011.
7. Ward J.P., Gubin M.M., Schreiber R.D.: The role of neoantigens in naturally occurring and therapeutically induced immune responses to cancer, *Advances in Immunology* 130:25–74, 2016.

Иммунотерапия опухолей

1. Callahan M.K., Postow M.A., Wolchok J.D.: Targeting T cell co-receptors for cancer therapy, *Immunity* 44:1069–1078, 2016.
2. June C.H., O'Connor R.S., Kawalekar O.U., Ghassemi S., Milone M.C.: CAR T cell immunotherapy for human cancer, *Science* 359:1361–1365, 2018.
3. Mellman I., Coukos G., Dranoff G.: Cancer immunotherapy comes of age, *Nature* 480:480–489, 2012.
4. Palucka K., Banchereau J.: Dendritic cell-based therapeutic cancer vaccines, *Immunity* 39:38–48, 2013.
5. Patel S.A., Minn A.J.: Combination cancer therapy with immune checkpoint blockade: mechanisms and strategies, *Immunity* 48:417–433, 2018.
6. Rosenberg S.A., Restifo N.P.: Adoptive cell transfer as personalized immunotherapy for human cancer, *Science* 348:62–68, 2015.
7. Schumacher T.N., Schreiber R.D.: Neoantigens in cancer immunotherapy, *Science* 348:69–74, 2015.
8. Sharma P., Allison J.P.: Immune checkpoint targeting in cancer therapy: toward combination strategies with curative potential, *Cell* 161:205–214, 2015.
9. Topalian S.L., Drake C.G., Pardoll D.M.: Immune checkpoint blockade: a common denominator approach to cancer therapy, *Cancer Cell* 27:450–461, 2015.
2. Gras S., Kjer-Nielsen L., Chen Z., et al.: The structural bases of direct T-cell allorecognition: implications for T-cell-mediated transplant rejection, *Immunology and Cell Biology* 89:388–395, 2011.
3. Lakkis F.G., Lechler R.I.: Origin and biology of the allogeneic response, *Cold Spring Harbor Perspectives in Medicine* 3:1–10, 2013.
4. Li X.C., Rothstein D.M., Sayegh M.H.: Costimulatory pathways in transplantation: challenges and new developments, *Immunological Reviews* 229:271–293, 2009.
5. Nagy Z.A.: Alloreactivity: an old puzzle revisited, *Scandinavian Journal of Immunology* 75:463–470, 2012.
6. Nankivell B.J., Alexander S.I.: Rejection of the kidney allograft, *New England Journal of Medicine* 363:1451–1462, 2010.
7. Valenzuela N.M., Reed E.F.: Antibody-mediated rejection across solid organ transplants: manifestations, mechanisms, and therapies, *Journal of Clinical Investigation* 127:2492–2504, 2017.
8. Wood K.J., Goto R.: Mechanisms of rejection: current perspectives, *Transplantation* 93:1–10, 2012.

Клиническая трансплантация

1. Blazar B.R., Murphy W.J., Abedi M.: Advances in graft-versus-host disease biology and therapy, *Nature Reviews Immunology* 12:443–458, 2012.
2. Li H. W., Sykes M.: Emerging concepts in haematopoietic cell transplantation, *Nature Reviews Immunology* 12:403–416, 2012.

Иммуносупрессия и индукция толерантности к аллотрансплантатам

1. Chidgey A.P., Layton D., Trounson A., et al.: Tolerance strategies for stem-cell-based therapies, *Nature* 453:330–377, 2008.
2. Halloran P.F.: Immunosuppressive drugs for kidney transplantation, *New England Journal of Medicine* 351:2715–2729, 2004.

Распознавание и отторжение аллогенных трансплантатов

1. Abrahimi P., Liu R., Pober J.S.: Blood vessels in allotransplantation, *American Journal of Transplantation* 15, 2015. 1748–54.

3. Kinnear G., Jones N.D., Wood K.J.: Costimulation blockade: current perspectives and implications for therapy, *Transplantation* 95:527–535, 2013.
4. McDonald-Hyman C., Turka L.A., Blazar B.R.: Advances and challenges in immunotherapy for solid organ and hematopoietic stem cell transplantation, *Science Translational Medicine* 7(280r), 2015.

ГЛАВА 11

Гиперчувствительность немедленного типа

1. Abraham S.N., St John A.L.: Mast cell-orchestrated immunity to pathogens, *Nature Reviews Immunology* 10:440–452, 2010.
2. Galli S.J., Tsai M.: IgE and mast cells in allergic disease, *Nature Medicine* 18:693–704, 2012.
3. Gurish M.F., Austen K.F.: Developmental origin and functional specialization of mast cell subsets, *Immunity* 37:25–33, 2012.
4. Holgate S.T.: Innate and adaptive immune responses in asthma, *Nature Medicine* 18:673–683, 2012.
5. Lambrecht B.N., Hammad H.: The immunology of asthma, *Nature Immunology* 16:45–56, 2015.
6. Licona-Limon P., Kim L.K., Flavell R.A.: TH2, allergy and group 2 innate lymphoid cells, *Nature Immunology* 14:536–542, 2013.
7. Rothenberg M.E., Hogan S.P.: The eosinophil, *Annual Review of Immunology* 24:147–174, 2006.
8. Stone K.D., Prussin C., Metcalfe D.D.: IgE, mast cells, basophils, and eosinophils, *Journal of Allergy and Clinical Immunology* 125:S73–S80, 2010.
9. Voehringer D.: Protective and pathological roles of mast cells and basophils, *Nature Reviews Immunology* 13:362–375, 2013.
10. Wu L.C., Zarrin A.A.: The production and regulation of IgE by the immune system, *Nature Reviews Immunology* 14:247–259, 2014.
11. Wynn T.A.: Type 2 cytokines: mechanisms and therapeutic strategies, *Nature Reviews Immunology* 15:271–282, 2015.

Заболелания, вызванные Т-лимфоцитами

1. Chavan S.S., Pavlov V.A., Tracey K.J.: Mechanisms and therapeutic relevance of neuro-immune communication, *Immunity* 46:927–942, 2016.
2. Weaver C.T., Elson C.O., Fouser L.A., Kolls J.K.: The T17 pathway and inflammatory diseases of the intestines, lungs, and skin, *Annual Review of Pathology* 8:477–512, 2013.

ГЛАВА 12

Врожденные (первичные) иммунодефициты

1. Casanova J.L., Abel L.: Human genetics of infectious diseases: unique insights into immunological redundancy, *Seminars in Immunology* 36:1–12, 2018.
2. Conley M.E., Dobbs A.K., Farmer D.M., et al.: Primary B cell immunodeficiencies: comparisons and contrasts, *Annual Review of Immunology* 27:199–227, 2009.
3. Durandy A., Kracker S., Fischer A.: Primary antibody deficiencies, *Nature Reviews Immunology* 13:519–533, 2013.
4. Fischer A., Notarangelo L.D., Neven B., Cavazzana M., Puck J.M.: Severe combined immunodeficiencies and related disorders, *Nature Reviews Disease Primers* 1:15061, 2015.
5. Milner J.D., Holland S.M.: The SCID cup runneth over: lessons from the ever-expanding pool of primary immunodeficiency diseases, *Nature Reviews Immunology* 13:635–668, 2013.
6. Notarangelo L.D., Fleisher T.A.: Targeted strategies directed at the molecular defect: toward precision medicine for select primary

- immunodeficiency disorders, *Journal of Allergy and Clinical Immunology* 139:715–723, 2017.
7. Parvaneh N., Casanova J.L., Notarangelo L.D., et al.: Primary immunodeficiencies: a rapidly evolving story, *Journal of Allergy and Clinical Immunology* 131:314–323, 2013.
8. Pieper K., Grimbacher B., Eibel H.: B-cell biology and development, *Journal of Allergy and Clinical Immunology* 131:959–971, 2013.
5. Migueles S.A., Connors M.: Success and failure of the cellular immune response against HIV-1, *Nature Immunology* 16:563–570, 2015.
6. Moir S., Chun T.W., Fauci A.S.: Pathogenic mechanisms of HIV disease, *Annual Review of Pathology: Mechanisms of Disease* 6:223–248, 2011.
7. Piot P., Abdool Karim S.S., Hecht R.: UNAIDS–Lancet Commission. Defeating AIDS — advancing global health, *Lancet* 386:171–218, 2015.
8. Walker B.D., Yu X.G.: Unraveling the mechanisms of durable control of HIV-1, *Nature Reviews Immunology* 13:487–498, 2013.
9. Zhang Q., Frange P., Blanche S., Casanova J.L.: Pathogenesis of infections in HIV-infected individuals: insights from primary immunodeficiencies, *Current Opinion in Immunology* 48:122–133, 2017.
1. Barouch D.H.: Challenges in the development of an HIV-1 vaccine, *Nature* 455:613–619, 2008.
2. Burton D.R., Mascola J.R.: Antibody responses to envelope glycoproteins in HIV-1 infection, *Nature Immunology* 16:571–576, 2015.
3. Haynes B.F., Shaw G.M., Korber B., et al.: HIV-host interactions: implications for vaccine design, *Cell Host Microbe* 19:292–303, 2016.
4. McLaren P.J., Carrington M.: The impact of host genetic variation on infection with HIV-1, *Nature Immunology* 16:577–583, 2015.

ВИЧ и СПИД

А

HLA. См. антигены лейкоцитарные человека. Молекулы ГКГС, экспрессируемые на поверхности человеческих клеток. Молекулы ГКГС были впервые идентифицированы как аллоантигены поверхности белых кровяных клеток (лейкоцитов), которые связывают сывороточные антитела индивидов, ранее подвергавшихся воздействию клеток других индивидов (например, матерей и реципиентов переливания крови) (см. также ГКГС).

Авидность. Общая сила взаимодействия двух молекул, таких как антитело и антиген. Авидность зависит как от аффинности, так и от валентности взаимодействий. Поэтому авидность пентамерного антитела IgM с 10 антиген-связывающими участками к многовалентному антигену гораздо выше аффинности одного антителокомбинирующего участка, специфичного к тому антигену. Авидность можно использовать для описания силы межклеточных взаимодействий, которые опосредованы множеством взаимодействий между молекулами клеточной поверхности.

Агаммаглобулинемия X-сцепленная. Иммунодефицитное заболевание, называемое также агаммаглобулинемией Брутона, характеризующееся блокированием раннего созревания В-клеток и отсутствием сывороточных Ig. Пациенты страдают пиогенными бактериальными инфекциями. Заболевание вызвано мутациями или делециями в гене, кодирующем Btk — фермент, участвующий в передаче сигналов.

Адаптерный белок. Белок, участвующий во внутриклеточных путях передачи сигналов, выполняя функцию мостиковой молекулы или каркаса для рекрутинга других сигнальных молекул. Во время передачи сигналов антигенных рецепторов лимфоцитов и цитокиновых рецепторов адаптерные молекулы могут фосфорилироваться в тирозиновых остатках, обеспечивая им возможность связывать другие белки, содержащие домены Src гомолога 2

(SH2). К адаптерным молекулам, участвующим в активации Т-клеток, относятся LAT, SLP-76 и Grb-2.

Адаптивный иммунитет. Тип иммунитета, который опосредован Т-и В-лимфоцитами и стимулируется воздействием чужеродных антигенов. В отличие от врожденного иммунитета, адаптивный иммунитет характеризуется исключительной специфичностью к определенным молекулам и долгосрочной памятью, что обеспечивает возможность более сильного ответа на повторное воздействие одного и того же микроба. Адаптивный иммунитет также называют специфическим или приобретенным.

Адаптивный перенос. Процесс переноса клеток одного индивида другому или обратно тому же индивиду после экспансии и активации *in vitro*. Адаптивный перенос применяют в исследовательских целях для определения роли определенной популяции клеток (например, Т-клеток) в иммунном ответе. Клинически адаптивный перенос опухоль-специфических Т-лимфоцитов и антиген-презентирующих ДК опухоли применяют при терапии рака, а метод переноса регуляторных Т-клеток разрабатывают для лечения аутоиммунных заболеваний и отторжения трансплантатов.

Адрессин. Молекулы адгезии, экспрессируемые в эндотелиальных клетках различных анатомических участков, которые направляют органоспецифический хоминг лимфоцитов. Молекула клеточной адгезии типа «адрессин» в слизистых оболочках 1 (MadCAM-1) является примером адрессина, экспрессируемого в пейеровых бляшках стенки кишечника, который связывается с интегрином $\alpha 4 \beta 7$ в направляющихся в кишечник Т-клетках.

Адьювант. Вещество, отличное от антигена, которое усиливает активацию Т-и В-клеток, способствуя врожденным иммунным ответам, усиливающим накопление и активацию АПК на участке воздействия антигена. Адьюванты стимулируют экспрес-

сию активирующих Т-клетки костимуляторов и цитокинов АПК, а также могут продлевать экспрессию комплексов пептид—ГКГС на поверхности АПК.

Активированные лимфокином клетки-киллеры (LAK). NK с усиленной цитотоксической активностью в отношении опухолевых клеток вследствие воздействия высоких доз IL-2. Сформированные *in vitro* клетки LAK адаптивно переносятся обратно пациентам с раком для лечения опухолей.

Активные формы кислорода. Высокореактивные метаболиты кислорода, в том числе супероксид-анион, гидроксильный радикал и пероксид водорода, которые продуцируются активированными фагоцитами, в частности нейтрофилами. Активные формы кислорода используются фагоцитами для образования оксигалогенидов, которые повреждают поглощенные бактерии. Они могут также высвобождаться из клеток и способствуют воспалительным ответам или вызывают повреждение тканей.

Активный иммунитет. Форма адаптивного иммунитета, индуцирующегося посредством воздействия чужеродного антигена и активации лимфоцитов, при котором иммунизированный индивид активно участвует в ответе на антиген. Этот тип противоположен пассивному иммунитету, при котором индивид получает антитела или лимфоциты другого индивида, активно иммунизированного ранее.

Аллель. Одна из различных форм одного и того же гена у разных индивидов, присутствующая в определенном локусе хромосомы. У индивида, который является гетерозиготным по локусу, есть два разных аллеля, по одному в каждой хромосоме пары хромосом, один унаследован от матери, а другой — от отца. Если у какого-либо гена популяции есть разные аллели, ген или локус называется полиморфным. У генов ГКГС есть множество аллелей (то есть они являются высокополиморфными).

Аллельное исключение. Исключительная экспрессия только одного из двух унаследованных аллелей, кодирующих тяжелые и лег-

кие α и β -цепи ТКР. Аллельное исключение происходит, когда белковый продукт одного успешно рекомбинированного локуса антигенного рецептора в одной хромосоме блокирует перестройку и экспрессию соответствующего локуса в другой хромосоме. Это свойство гарантирует, что каждый лимфоцит будет экспрессировать один антигенный рецептор, все антигенные рецепторы, экспрессируемые одним клоном лимфоцитов, будут обладать идентичной специфичностью. Поскольку в локусе α -цепи ТКР не отмечается аллельного исключения, некоторые Т-клетки экспрессируют два разных ТКР.

Аллерген. Антиген, который вызывает реакцию гиперчувствительности немедленного типа (аллергическую реакцию). Аллергены — это белки или химические вещества, которые индуцируют IgE-антительные ответы у атопических индивидов.

Аллергическая кожная реакция. Локальное припухание и покраснение кожи на участке реакции гиперчувствительности немедленного типа. Волдыри отражают повышение проницаемости сосудов, а гиперемия является следствием усиления местного кровотока, оба изменения возникают под действием медиаторов, например, гистамина, высвобождаемых из активированных тучных клеток дермы.

Аллергия. Заболевание, вызванное реакциями гиперчувствительности немедленного или замедленного типа, часто называемое по типу антигена (аллергена), который вызывает заболевание, как, например, пищевая аллергия, аллергия на пчелиный укус и аллергия на пенициллин. Все эти заболевания развиваются вследствие выработки IgE, стимулированной IL-4-продуцирующими хелперными Т-клетками, сопровождаемой активацией тучных клеток, зависимой от аллергена и IgE. Аллергические реакции замедленного типа обусловлены сочетанным действием Th1-хелперов, натуральных и Т-киллеров, макрофагов, продуцирующих доминантный цитокин IFN γ .

Аллоантиген. Клеточный или тканевый антиген, который присутствует у некоторых индивидов данного вида, но отсутствует у других и распознается как чужеродный в аллотран-

сплантате. Обычно аллоантигены являются продуктами полиморфных генов.

Аллоантисыворотка. Сыворотка, содержащая аллоантитела индивида, который ранее подвергался воздействию одного или нескольких аллоантигенов.

Аллоантитело. Антитело, специфичное к аллоантигену (то есть специфичное к антигену, присутствующему у некоторых индивидов данного вида, но отсутствующему у других).

Аллогенный трансплантат. Трансплантат органа или ткани от донора того же вида, генетически неидентичного реципиенту (также называется аллотрансплантатом).

Аллореактивный. Реактивный к аллоантигенам; характеризует Т-клетки или антитела одного индивида, которые распознают антигены в клетках или тканях другого генетически неидентичного индивида.

Аллотип. Свойство группы молекул антитела, определяемое общей для них конкретной антигенной детерминантой, имеющейся в антителах некоторых индивидов, но не имеющейся у других. Такие детерминанты называются аллотопами. Антитела с общим определенным аллотопом относятся к одному аллотипу. *Аллотип* часто используют как синоним *аллотопа*.

Альтернативная активация макрофагов. Активация макрофагов посредством IL-4 и IL-13, которая приводит к противовоспалительному и восстанавливающему ткани фенотипу, в отличие от классической активации макрофагов посредством IFN γ и лигандов TLR.

Альтернативный путь активации комплемента. Антитело-независимый путь активации системы комплемента, который имеет место, когда фрагмент C3b белка C3 связывается с клеточной поверхностью микробов. Альтернативный путь является компонентом врожденной иммунной системы и опосредует воспалительные ответы на инфекции, а также непосредственный лизис микробов. Альтернативный путь, а также классический и лектиновый пути завершаются образованием МАК.

Аминокислота N-формилметионин, маркирует все бактериальные белки, но не белки млекопитающих (за исключением тех, кото-

рые синтезируются в митохондриях), и служит для врожденной иммунной системы сигналом инфекции. Специфические рецепторы содержащих N-формилметионин пептидов, экспрессируются на нейтрофилах и опосредуют активацию нейтрофилов.

Анафилаксия. Тяжелая форма гиперчувствительности немедленного типа, при которой отмечается системная активация тучных клеток и базофилов, а высвобождаемые медиаторы вызывают бронхоспазм, отек тканей и сердечно-сосудистый коллапс.

Анафилотоксины. Фрагменты комплемента C5a, C4a и C3a, которые образуются во время активации комплемента. Анафилотоксины связывают специфические рецепторы клеточной поверхности и способствуют острому воспалению посредством стимуляции хемотаксиса нейтрофилов и активации тучных клеток.

Ангиогенез. Образование новых кровеносных сосудов, регулируемое разнообразными белковыми факторами, вырабатываемыми клетками врожденной и адаптивной иммунной систем и часто сопутствующее хроническому воспалению и опухолевому росту.

Анергия. Состояние невосприимчивости к антигенной стимуляции. Анергия лимфоцитов (также называемая клоной анергией) — это неспособность клонов Т- и В-клеток реагировать на антигены и является механизмом сохранения иммунологической толерантности к «своему». Клинически анергия характеризуется отсутствием Т-клеточно-зависимых кожных реакций ГЗТ к общим антигенам.

Антагонист рецептора IL-1 (IL-1RA). Естественный ингибитор IL-1, продуцируемый макрофагами и другими клетками, который структурно гомологичен IL-1 и связывается с теми же рецепторами, но является биологически неактивным. IL-1RA используют в качестве средства лечения аутовоспалительных синдромов, вызванных избыточной выработкой IL-1, а также ревматоидного артрита.

Антиген Т-зависимый. Антиген, которому для стимуляции антительного ответа необходимы и В-клетки, и хелперные Т-клетки. Т-зависимые антигены являются белковыми антигенами, которые содержат некоторые

эпитопы, распознаваемые Т-клетками, и другие эпитопы, распознаваемые В-клетками. Хелперные Т-клетки продуцируют цитокины и молекулы клеточной поверхности, которые стимулируют рост В-клеток и дифференциацию в антитело-секретирующие клетки. Гуморальные иммунные ответы на Т-зависимые антигены характеризуются переключением изотипов, созреванием аффинности и памятью.

Антиген Т-независимый. Небелковые антигены, например, полисахариды и липиды, которые могут стимулировать антительные ответы без необходимости в антиген-специфических хелперных Т-лимфоцитах. Т-независимые антигены обычно содержат множество идентичных эпитопов, которые могут перекрестно сшивать мембранные Ig В-клеток и активировать клетки. При гуморальных иммунных ответах на Т-независимые антигены отмечается относительно незначительное переключение изотипов тяжелых цепей и созревание аффинности; для этих двух процессов необходимы сигналы хелперных Т-клеток.

Антиген. Молекула, которая связывается с антителом или ТКР. Антигены, которые связываются с антителами, включают все классы молекул. Большинство ТКР связывают только пептидные фрагменты белков, образующих комплексы с молекулами ГКГС; и пептидный лиганд, и наивный белок, из которого он образован, называются Т-клеточными антигенами.

Антиген-презентирующая клетка (АПК). Клетка, которая представляет пептидные фрагменты белковых антигенов, связанных с молекулами ГКГС, на своей поверхности и активирует антиген-специфические Т-клетки. Помимо представления комплексов пептид–ГКГС, АПК также экспрессируют ко-стимулирующие молекулы для оптимальной активации Т-лимфоцитов.

Антигены групп крови АВО. Углеводные антигены прикреплены преимущественно к белкам и липидам клеточной поверхности, которые присутствуют на многих типах клеток, в том числе в клетках крови. У разных индивидов эти антигены различные, в зависимости

от унаследованных аллелей, кодирующих ферменты, необходимые для синтеза углеводов. Антигены АВО действуют как аллоантигены, которые отвечают за реакции переливания крови и сверхострое отторжение аллотрансплантатов.

Антигены резус-групп крови. Сложная система белковых аллоантигенов, экспрессируемых в мембранах эритроцитов, которые вызывают трансфузионные реакции и гемолитическую болезнь новорожденных. Наиболее клинически важный Rh-антиген обозначают буквой D.

Антиретровирусная терапия. Комбинированная терапия ВИЧ-инфекции, обычно состоящая из двух нуклеозидных ингибиторов обратной транскриптазы и либо одного ингибитора протеазы вируса, либо одного ненуклеозидного ингибитора обратной транскриптазы. Антиретровирусная терапия может уменьшить титры вируса в плазме ниже обнаружимых уровней более чем на 1 год и замедляет прогрессирование ВИЧ-заболевания. Называется также высокоактивной антиретровирусной терапией.

Антисыворотка. Сыворотка индивида, ранее иммунизированного антигеном, которая содержит антитела, специфичные к этому антигену.

Антитело. Тип молекулы гликопротеина, называемой также Ig, вырабатываемым В-лимфоцитами, который связывает антигены, часто с высокой степенью специфичности и аффинности. Основная структурная единица антитела состоит из двух идентичных тяжелых цепей и двух идентичных легких цепей. N-терминальные переменные области тяжелых и легких цепей образуют участки связывания антигена, тогда как С-терминальные константные области тяжелых цепей функционально взаимодействуют с другими молекулами иммунной системы. У каждого индивида есть миллионы вариантов различных антител, каждое — с уникальным антиген-связывающим участком. Секретируемые антитела выполняют различные эффекторные функции, в том числе — нейтрализацию антигенов, активацию комплемента и стимуляцию зависящего от лейкоцитов разрушения микробов.

Антитело-зависимая клеточно-опосредованная цитотоксичность (ADCC). Процесс, посредством которого NK воздействуют на клетки, покрытые IgG, что приводит к лизису клеток, покрытых антителами. Специфический рецептор константной области IgG, называемый FcγRIII (CD16), экспрессируется на мембране NK и опосредует связывание с IgG.

Антитело-секретирующая клетка. В-лимфоцит, который подвергся дифференцировке и продуцирует секреторную форму Ig. Антитело-секретирующие клетки образуются из наивных В-клеток в ответ на антиген, и обитают в селезенке и лимфатических узлах, а также в костном мозге. Часто используются как синонимы плазмочитов.

Антительная обратная связь. Снижение выработки антител секретруемыми антителами IgG, которое происходит, когда комплексы антиген-антитело одновременно занимают В-клеточную мембрану Ig и один тип Fcγ-рецептора (FcγRIIb). При этих условиях цитоплазматический концевой сегмент FcγRIIb индуцирует ингибирующие сигналы в В-клетке.

Антительный спектр. Совокупность различных специфичностей антител, экспрессируемых у индивида.

Апоптоз. Процесс гибели клеток, характеризующийся активацией внутриклеточных каспаз, расщеплением ДНК, конденсацией и фрагментацией ядер и блеббингом цитоплазматической мембраны, что приводит к фагоцитозу клеточных фрагментов без индуцирования воспалительного ответа. Этот тип гибели клеток важен для развития лимфоцитов, возвращения к гомеостазу после иммунного ответа на инфекцию, сохранения толерантности к аутоантигенам и киллинга инфицированных клеток цитотоксическими Т-лимфоцитами и NK.

Артюса феномен. Локализованная форма экспериментального, опосредованного иммунными комплексами васкулита, индуцированного подкожной инъекцией антигена предварительно иммунизированному животному или животному, которому внутривенно ввели антитела, специфичные к этому антигену. Циркулирующие антитела связываются с вве-

денным антигеном и образуют иммунные комплексы, которые откладываются на стенках мелких артерий на участке инъекции и вызывают локальный кожный васкулит с некрозом.

Ассоциированные со слизистыми оболочками инвариантные Т-клетки (MAIT). Субпопуляция Т-клеток, которые экспрессируют инвариантные αβ-ТКР, специфичные к метаболитам рибофлавина грибов и бактерий, представляемых неполиморфной молекулой ГКГС I класса. Большинство клеток MAIT являются CD8⁺, активируются либо производными микробного рибофлавина, либо цитокинами и могут оказывать воспалительное и цитотоксическое действие. На долю клеток MAIT приходится 20–40% Т-клеток печени человека.

Атеросклероз трансплантата. Закупорка артерий трансплантата, вызванная пролиферацией гладкомышечных клеток интимы. Это процесс может развиваться в течение 6 мес — 1 года после трансплантации и обуславливает хроническое отторжение васкуляризированных трансплантатов органов. По-видимому, механизм заключается в хроническом иммунном ответе на аллоантигены стенки сосудов. Атеросклероз трансплантата называют также ускоренным атеросклерозом.

Атопия. Предрасположенность индивида к выработке антител класса IgE в ответ на различные антигены окружающей среды и к развитию сильных ответов гиперчувствительности немедленного типа (аллергических). Людей с аллергией на антигены окружающей среды, такие как пыльца и домашняя пыль, называют атопическими.

Аутоантитело. Вырабатываемое у индивида антитело, которое специфично к аутоантигену. Аутоантитела могут вызывать повреждение клеток и тканей, и в избытке продуцируются при таких аутоиммунных заболеваниях, как СКВ и тяжелая миастения.

Аутоиммунитет. Состояние восприимчивости адаптивной иммунной системы к аутоантигенам, которое отмечается при сбое механизмов ауто толерантности.

Аутоиммунное заболевание. Заболевание, вызванное утратой ауто толерантности, в результате чего адаптивная иммунная система отвеча-

ет на аутоантигены и опосредует повреждение клеток и тканей. Аутоиммунное заболевание может быть вызвано иммунной атакой, направленной против одного органа или ткани (например, рассеянный склероз, тиреоидит и диабет 1 типа) или против множества системно распределенных антигенов (например, СКВ).

Аутоиммунный полиэндокринный синдром 1-го типа. Известен также под названием аутоиммунная полиэндокринопатия — кандидоз-эктодермальная дистрофия/дисплазия (APECED). Редкое аутоиммунное заболевание, вызванное генетическим дефицитом аутоиммунного регуляторного белка (AIRE), необходимого для реализации центральной Т-клеточной толерантности ко многим различным тканевым антигенам. Пациенты с аутоиммунным полиэндокринным синдромом 1-го типа страдают иммунным поражением многих эндокринных органов.

Аутоиммунный регулятор (AIRE). Белок, функция которого заключается в стимуляции экспрессии белковых антигенов периферических тканей в медуллярных эпителиальных клетках тимуса. У людей и мышей мутации в гене *AIRE* приводят к аутоиммунному заболеванию (аутоиммунный полиэндокринный синдром 1-го типа), поражающему множество органов вследствие дефектной экспрессии тканевых антигенов в тимусе и неспособности к делеции аутореактивных Т-клеток и образованию нескольких регуляторных Т-клеток, специфичных к этим антигенам.

Аутокринный фактор. Молекула, которая действует на ту же клетку, которая продуцирует фактор. Например, IL-2 — это аутокринный фактор роста Т-клеток, который стимулирует митотическую активность Т-клеток, которые продуцируют его.

Аутологичный трансплантат. Трансплантат органа или ткани донором и реципиентом которого является один и тот же индивид. В клинической медицине проводят аутологичную трансплантацию костного мозга и кожи.

Ауто толерантность. Невосприимчивость адаптивной иммунной системы к аутоантигенам в основном вследствие инактивации или

гибели аутореактивных лимфоцитов, индуцированной воздействием этих антигенов. Ауто толерантность является главной характеристикой нормальной иммунной системы, и сбой ауто толерантности приводит к аутоиммунным заболеваниям.

Аутофагия. Нормальный процесс, посредством которого клетка разрушает свои собственные компоненты с помощью лизосомального катаболизма. Аутофагия играет роль во врожденных иммунных ответах против инфекций, и полиморфизм генов, которые регулируют аутофагию, связан с риском развития некоторых аутоиммунных заболеваний.

Аффинность. Сила связывания между одним участком связывания молекулы (например, антитела) и лигандом (например, антигена). Аффинность молекулы X к лиганду Y выражают константой диссоциации (K_d), которая представляет собой концентрацию Y, необходимую для того, чтобы занять участки связывания половины молекул X, присутствующих в растворе. Меньшая K_d указывает на более сильное или высокое аффинное взаимодействие.

Б

Белки. C1 — белок системы комплемента сыворотки, состоящий из нескольких полипептидных цепей, который инициирует классический путь активации комплемента посредством прикрепления к Fc-участкам антител IgG и IgM, которые связывают антиген.

C2 — белок классического пути комплемента, который протеолитически расщепляется активированным C1, образуя C2a, что составляет часть конвертазы C3 классического пути.

C3 белок конвертаза. Мультибелковый ферментный комплекс, образующийся на ранних этапах классического, лектинового и альтернативного путей активации комплемента. Конвертаза C3 расщепляет C3, что приводит к образованию двух протеолитических продуктов, называемых C3a и C3b.

C3 — белок центральный и самый высокий по содержанию белок системы комплемента; он участвует в каскадах как классического, так и альтернативного пути. C3 протеоли-

тически расщепляется во время активации комплемента, образуя фрагмент C3b, который ковалентно связывается с поверхностью клетки или микроба, и фрагмент C3a, который обладает различной провоспалительной активностью.

C4 — белок классического пути активации комплемента, который протеолитически расщепляется активированным C1, образуя C4b, что составляет часть конвертазы C3 классического пути.

C5 белок конвертаза. Мультибелковый ферментный комплекс, образующийся посредством связывания C3b с конвертазой C3. Конвертаза C5 расщепляет C5 и инициирует поздние этапы активации комплемента, что приводит к образованию МАК и лизису клеток.

C5 — белок, который расщепляется конвертазами C5 во всех путях комплемента, образуя фрагмент C5b, который инициирует образование МАК, и высвобождаемый фрагмент C5a, который обладает различной провоспалительной активностью.

CTLA-4 — белок суперсемейства Ig, экспрессируемый на поверхности активированных эффекторных Т-клеток и регуляторных Т-клеток, который с высокой аффинностью связывает B7-1 и B7-2 и играет важную роль в ингибировании Т-клеточных ответов. CTLA-4 (называемый также CD152) важен для функционирования регуляторных Т-клеток и Т-клеточной толерантности к аутоантигенам.

С-реактивный белок. Представитель семейства пентраксинов белков плазмы, участвующих во врожденных иммунных ответах на бактериальные инфекции. С-реактивный белок — это реактант острой фазы, который связывается с капсулой пневмококковых бактерий. С-реактивный белок также связывается с C1q и тем самым может активировать комплемент или действовать как опсонин посредством взаимодействия с C1q рецепторами фагоцитов. Повышение С-реактивного белка в сыворотке является маркером воспаления.

G-белки. Белки, которые связывают гуаниловые нуклеотиды и выступают в качестве

молекул обмена, катализируя замещение связанного гуанозиндифосфата гуанозинтрифосфатом. G-белки со связанным гуанозинтрифосфатом могут активировать ряд клеточных ферментов в разных сигнальных каскадах. Трехмерные гуанозинтрифосфат-связывающие белки ассоциированы с цитоплазматическими участками многих рецепторов клеточной поверхности, таких как хемокиновые рецепторы. Другие низкомолекулярные G-белки, такие как Ras и Rac, рекрутируются в сигнальные пути адаптерными белками.

Igα и Igβ. Белки, которые необходимы для поверхностной экспрессии и сигнальных функций мембранных Ig на В-клетках. Пары Igα и Igβ соединены друг с другом дисульфидными мостиками, нековалентно связаны с цитоплазматическим концевым сегментом мембранного Ig и образуют комплекс BCR. Цитоплазматические домены Igα и Igβ образуют ITAMs (иммунорецепторные тирозиновые активирующие мотивы), участвующие в ранних сигнальных событиях во время индуцированной антигеном активации В-клеток.

Ras белок. Представитель семейства 21-кДа белков, связывающих гуаниновые нуклеотиды с активностью ГТФазы, которые участвуют во многих различных путях передачи сигналов в разнообразных типах клеток. Мутировавшие гены *ras* ассоциированы с неопластической трансформацией. При активации Т-клеток Ras рекрутируется в цитоплазматическую мембрану адаптерными белками, подвергшимися тирозиновому фосфорилированию, где он активируется с помощью факторов обмена гуанозиндифосфата-гуанозинтрифосфата. Затем гуанозинтрифосфат Ras инициирует каскад митоген-активируемой протеинкиназы, что приводит к экспрессии гена *fos* и сборке фактора транскрипции AP-1.

Базофил. Тип образующихся в костном мозге циркулирующих гранулоцитов, структурно и функционально схожих с тучными клетками, которые имеют гранулы, содержащие множество тех же медиаторов воспаления, что и тучные клетки, и экспрессирующих высокоаффинный Fc-рецептор IgE. Базофилы,

которые рекрутируются из тканей, в которых присутствуют антигены, могут способствовать реакциям гиперчувствительности немедленного типа.

Белая пульпа. Часть селезенки, которая состоит преимущественно из лимфоцитов, собранных в периапериартериальные лимфоидные муфты, фолликулов и других лейкоцитов. Остальная часть селезенки содержит синусоиды, выстланные фагоцитами и заполненные кровью, называемые красной пульпой.

Белки острой фазы. Белки, синтезированные преимущественно в печени в ответ на воспалительные цитокины, такие как IL-1, IL-6 и ФНО, концентрации которых в плазме повышаются вскоре после инфекции в рамках ответа острой фазы. Примеры включают С-реактивный белок, белки комплемента, фибриноген и сывороточный амилоид А. Реактанты острой фазы играют различные роли во врожденном иммунном ответе на микробы.

Белки семейства Bcl-2. Семейство структурно гомологичных цитоплазматических и митохондриальных мембранных белков, которые регулируют апоптоз посредством воздействия на проницаемость митохондрий и наружных мембран. Представители этого семейства могут быть проапоптозными (как например, Bax, Bad и Bak) и анти-апоптозными (как например, Bcl-2 и Bcl-XL).

Блокада контрольных точек. Вид иммунотерапии рака, при которой блокирующие антитела, специфичные к Т-клеточным ингибирующим молекулам, в том числе PD-1, PD-L1 CTLA-4, вводят пациентам с раком для усиления противоопухолевых Т-клеточных ответов; также называется блокадой иммунных контрольных точек. Этот метод успешно применяют при эффективном лечении нескольких видов метастатического рака, не отвечающего на другие виды терапии.

Болезнь «трансплантат против хозяина». Заболевание, возникающее у реципиентов гемопоэтических стволовых клеток, вызванное реакцией зрелых Т-клеток, присутствующих в инокулятах гемопоэтических стволовых клеток, с аллоантигенами клеток хозяина.

Чаще всего болезнь поражает кожу, печень и кишечник.

Болезни иммунных комплексов. Группа воспалительных заболеваний, вызванных отложением комплексов антиген-антитело в стенках кровеносных сосудов, приводящее к локальной активации комплемента и к воспалению. Иммунные комплексы могут образовываться вследствие чрезмерной выработки антител к микробным антигенам и в результате выработки аутоантител при аутоиммунных заболеваниях, например при СКВ. Отложение иммунных комплексов в специализированных базальных мембранах капилляров почечных клубочков может вызвать гломерулонефрит и нарушение функции почек. Отложение иммунных комплексов в суставах может вызвать артрит, а отложение в стенках артерий — васкулит с тромбозом и ишемическим повреждением различных органов.

Большие гранулярные лимфоциты. Другое название NK, основанное на морфологическом внешнем виде этого типа клеток в крови.

Бронхиальная астма. Воспалительное заболевание, обычно вызываемое повторными реакциями гиперчувствительности немедленного типа в легком, что приводит к интермиттирующей и обратимой обструкции дыхательных путей, хроническому воспалению бронхов с эозинофилией и к гипертрофии и гиперреактивности гладкомышечных клеток бронхов.

В

В-лимфоцит. Единственный тип клеток, способных продуцировать молекулы антител, являющийся поэтому медиатором гуморальных иммунных ответов. В-лимфоциты, или В-клетки, развиваются в костном мозге, а зрелые В-клетки обнаруживаются преимущественно в лимфоидных фолликулах вторичных лимфоидных тканей, в костном мозге и кровотоке.

В-лимфоциты маргинальной зоны. Субпопуляция В-лимфоцитов, обнаруживаемых исключительно в маргинальной зоне селезенки, которые быстро отвечают на приносимые с кровью микробные антигены, продуцируя антитела IgM с ограниченным разнообразием.

В-клеточный рецепторный комплекс (BCR). Мультибелковый комплекс, экспрессируемый на поверхности В-лимфоцитов, который распознает антиген и передает активирующие сигналы в клетку. Комплекс BCR включает мембранный Ig, который отвечает за связывание антигена, и белки Ig α и Ig β , которые иницируют сигнальные события.

В-клетки зрелые. Экспрессирующие IgM и IgD функционально компетентные наивные В-клетки, которые представляют собой заключительную стадию созревания В-клеток в селезенке населяют периферические лимфоидные органы.

В-клеточный рецепторный комплекс (BCR). Мультибелковый комплекс, экспрессируемый на поверхности В-лимфоцитов, который распознает антиген и передает активирующие сигналы в клетку. Комплекс BCR включает мембранный Ig, отвечающий за связывание антигена, и белки Ig α и Ig β , иницирующие сигнальные события.

Вазоактивные амины. Все низкомолекулярные нелипидные соединения, такие как гистамин, обладают аминогруппой, хранятся и высвобождаются из цитоплазматических гранул тучных клеток и опосредуют многие из биологических эффектов реакций гиперчувствительности немедленного типа (аллергических реакций) (также называются биогенными аминами).

Вакцина. Препарат микробного антигена, часто комбинированный с адъювантами, который вводят индивидам для индукции защитного иммунитета против микробных инфекций. Антиген может быть в виде живых, но авирулентных микроорганизмов, убитых микроорганизмов, очищенных макромолекулярных компонентов микроорганизмов и плазмид, содержащих комплементарную ДНК, колирующую микробный антиген.

Варибельная область. Внеклеточная, N-терминальная область тяжелых цепей и легких цепей Ig, а также α , β , γ и δ -цепи ТКР, которая содержит переменные аминокислотные последовательности, разные у каждого клона лимфоцитов, и которые отвечают за специфичность антигена. Антиген-связываю-

щие переменные последовательности локализованы в петлеобразных структурах гиперпеременных сегментов.

Вариация антигенов. Процесс, посредством которого антигены, экспрессируемые микробами, могут изменяться с помощью различных генетических механизмов и позволяют микробам уклоняться от иммунных ответов. Одним из примеров вариации антигенов является изменение поверхностных белков вируса гриппа гемагглютинаина и нейраминидазы, что вызывает необходимость применения каждый год новых вакцин.

Венулы с высоким эндотелием (HEVs). Специализированные венулы, которые являются участками миграции лимфоцитов из крови в строму вторичных лимфоидных тканей. Венулы выстланы крупными эндотелиальными клетками, которые вдаются в просвет кровеносных сосудов и экспрессируют уникальные молекулы адгезии, участвующие в связывании наивных В- и Т-клеток (и центральных клеток памяти).

Вестерн-блоттинг. Иммунологический метод определения наличия антигенного белка в биологическом образце. Метод включает разделение антигенов посредством электрофореза образца, перенос ряда белков из геля электрофореза на фиксирующую мембрану под капиллярным воздействием (блоттинг) и, наконец, обнаружение белка посредством связывания ферментативно или радиоактивно меченых антител, специфичных к этому белку.

Вирус иммунодефицита человека (ВИЧ). Возбудитель СПИДа. ВИЧ — это ретровирус, который инфицирует различные типы клеток, в том числе CD4⁺ хелперные Т-клетки, макрофаги и ДК, и вызывает хроническое прогрессирующее разрушение иммунной системы.

Вирус Эпштейна–Барр (ВЭБ). Вирус с двухцепочечной ДНК семейства герпесвирусов, который является возбудителем инфекционного мононуклеоза и ассоциирован с некоторыми В-клеточными злокачественными опухолями и назофарингеальной карциномой. ВЭБ инфицирует В-лимфоциты и некоторые эпителиальные клетки посредством специфического связывания с CR2 (CD21).

Вирус. Прimitивный облигатный внутриклеточный паразитический микроорганизм или инфекционная частица, состоящая из простого генома нуклеиновых кислот, упакованного в белковый капсид, иногда окруженный оболочкой из клеточной мембраны. Многие патогенные вирусы животных вызывают целый ряд заболеваний. Гуморальные иммунные ответы могут эффективно блокировать инфицирование клеток, а НК и ЦТЛ необходимы для киллинга уже инфицированных клеток.

Внутриклеточная бактерия. Бактерия, которая выживает и размножается в клетках. Основной защитой от внутриклеточных бактерий, таких как *Mycobacterium tuberculosis*, является Т-клеточно-опосредованный иммунитет.

Воспаление. Комплексная реакция васкуляризированной ткани на инфекцию или повреждение клеток, которая включает внесосудистое накопление белков плазмы и лейкоцитов. Острое воспаление является общим результатом врожденных иммунных ответов, а локальные адаптивные иммунные ответы также могут стимулировать воспаления. Несмотря на то что воспаление выполняет защитную функцию при контроле над инфекциями и способствует восстановлению тканей, оно также может вызывать повреждение тканей и заболевания.

Воспалительное заболевание кишечника. Группа заболеваний, включая язвенный колит и болезнь Крона, характеризующихся хроническим воспалением ЖКТ. Этиология воспалительного заболевания кишечника неизвестна, но некоторые данные указывают на то, что оно вызвано неадекватной регуляцией Т-клеточных ответов, вероятно, против комменсальных бактерий кишечника. Воспалительное заболевание кишечника развивается у мышей с нокаутом гена, у которых отсутствуют IL-2, IL-10 и α -цепь ТКР.

Врожденные лимфоидные клетки (ILC). Клетки, которые образуются из общего лимфоидного предшественника в костном мозге, обладают морфологией лимфоцитов и выполняют эффекторные функции, аналогичные функциям Т-клеток, но не экспрессируют ТКР. Три группы врожденных лимфоидных клеток, называемых ILC1, ILC2 и ILC3, про-

дуцируют цитокины и экспрессируют различные транскрипционные факторы, аналогичные субпопуляциям Th1, Th2 и Th17 CD4⁺ эффекторных Т-лимфоцитов соответственно.

Врожденный иммунитет. Защита от инфекций, которая основана на механизмах, которые существуют до инфекции, способны к быстрому ответу на микробы и фактически также реагируют на повторные инфекции. Врожденная иммунная система включает эпителиальные барьеры, фагоциты (нейтрофилы, макрофаги), НК, систему комплемента и цитокины, вырабатываемые в основном ДК и мононуклеарными фагоцитами. Кроме того, врожденные иммунные реакции элиминируют поврежденные и некротические ткани организма хозяина.

Врожденный иммунодефицит. Генетический дефект, при котором унаследованный дефицит какого-либо фактора врожденной или адаптивной иммунной системы приводит к повышению восприимчивости к инфекциям. Врожденный иммунодефицит часто проявляется в младенческом и раннем детском возрасте, но иногда клинически обнаруживается на более поздних этапах жизни. Является синонимом первичного иммунодефицита.

Вторичный иммунный ответ. Адаптивный иммунный ответ, который наблюдается после второго воздействия антигена. Вторичный ответ характеризуется более быстрой кинетикой и большей величиной и специфичностью в сравнении с первичным иммунным ответом.

Вторичный иммунодефицит. См. Приобретенный иммунодефицит.

Вторичный лимфоидный орган. См. Периферический лимфоидный орган.

Г

Генетические V-сегменты. Последовательность ДНК, которая кодирует переменный домен тяжелых цепей и легких цепей Ig, а также α , β , γ и δ -цепи ТКР. Каждый локус антигенного рецептора содержит множество различных V-сегментов гена, которые могут рекомбинировать с соседними D- и J-сегментами, образуя функциональные гены антигенных рецепторов во время созревания лимфоцитов.

Гаплотип. Группа тесно связанных аллелей ГКГС, унаследованных от одного родителя и присутствующих в одной хромосоме.

Гаптен. Низкомолекулярное химическое вещество, которое связывается с антителом, но для стимуляции адаптивного иммунного ответа, специфического в отношении этого химического вещества, оно должно быть прикреплено к макромолекуле (носителю). Например, иммунизация одним только динитрофенолом не стимулирует анти-динитрофеноловый антительный ответ, стимуляция достигается посредством иммунизации белком с ковалентно связанным гаптенем динитрофенола.

Гельминт. Паразитический червь. Гельминтные инфекции часто вызывают Th2-зависимые иммунные ответы, характеризующиеся воспалительными инфильтратами, богатыми эозинофилами, и выработкой IgE.

Гемопоз. Развитие зрелых клеток крови, в том числе эритроцитов, лейкоцитов и тромбоцитов из плюрипотентных стволовых клеток костного мозга и фетальной печени. Гемопоз регулируется несколькими различными колониестимулирующими факторами, продуцируемыми стромальными клетками костного мозга, Т-клетками и другими типами клеток.

Гемопозитические стволовые клетки. Недифференцированные клетки костного мозга, которые постоянно делятся и дают начало дополнительным стволовым клеткам и клеткам множества различных линий. Гемопозитические стволовые клетки костного мозга дают начало клеткам лимфоидной, миелоидной и эритроцитарной линий.

Генеративный лимфоидный орган. Орган, в котором лимфоциты развиваются из незрелых предшественников. Костный мозг и тимус являются основными генеративными лимфоидными органами, в которых созревают В- и Т-клетки соответственно.

Гены 1 и 2, активирующие рекомбинацию (RAG1 и RAG2). Гены, кодирующие белки RAG-1 и RAG-2, которые составляют V(D)J рекомбиназу и экспрессируются в развивающихся В- и Т-клетках. Белки RAG связываются последовательностями сигналов ре-

комбинации и имеют решающее значение для событий ДНК-рекомбинации, формирующих функциональные гены *Ig* и *ТКР*. Поэтому белки RAG необходимы для экспрессии антигенных рецепторов и созревания В- и Т-лимфоцитов.

Гены иммунного ответа (Ig). Изначально определены как гены инбредных штаммов грызунов, которые наследуются доминантным менделевским образом и контролируют способность животных к выработке антител к простым синтетическим пептидам. В настоящее время мы знаем, что гены *Ir* являются полиморфными, кодирующими молекулы ГКГС II класса, представляющие пептиды Т-лимфоцитам, а поэтому необходимые для активации Т-клеток и зависимых от хелперных Т-клеток В-клеточных (антительных) ответов на белковые антигены.

Гибридома. Клеточная линия, образующаяся посредством слияния, или гибридизации, соматических клеток, нормальных лимфоцитов и иммортализованной линии лимфоцитов опухоли. В-клеточные гибридомы, созданные посредством слияния нормальных В-клеток с определенной антигенной специфичностью с клеточной линией миеломы используют для получения моноклональных антител. Т-клеточные гибридомы, созданные посредством слияния нормальных Т-клеток с определенной антигенной специфичностью с Т-клеточной опухолью линией, широко используют в исследовательских целях.

Гипер-IgM-синдром. Первичное иммунодефицитное заболевание, вызванное дефектными CD40-зависимыми функциями В-клеток с нарушением переключения на Ig других классов и соматической гипермутацией, что приводит к недостаточному антителоопосредованному иммунитету к внеклеточным патогенам, нарушению защиты от внутриклеточных инфекций и дефектной защите от внутриклеточных инфекций вследствие нарушения CD40-зависимой активации макрофагов. Самой распространенной причиной являются мутации гена лиганда CD40 в X-хромосоме, но мутации в CD40 и ниже-

жащих сигнальных молекулах вызывают аналогичные расстройства.

Гипервариабельная область. Короткие сегменты из приблизительно 10 аминокислотных остатков в вариабельных областях антител или белков ТКР, которые образуют петлевидные структуры, контактирующие с антигеном. В каждой тяжелой и легкой цепи антитела и в каждой цепи ТКР присутствуют три гипервариабельные петли. В этих петлях [называемых также участками, определяющими комплементарность (CDR)] локализована большая часть вариабельности между различными антителами и ТКР.

Гиперчувствительность замедленного типа (ГЗТ). Иммунная реакция, при которой Т-клеточная зависимость активация макрофагов и воспаление вызывают повреждение тканей. ГЗТ-реакцию на подкожную инъекцию антигена часто используют для анализа на клеточно-опосредованный иммунитет (например, скрининговая кожная проба очищенным белковым дериватом на иммунитет к *Mycobacterium tuberculosis*).

Гиперчувствительность немедленного типа. Тип иммунной реакции, отвечающей за аллергические заболевания, которая зависит от антиген-опосредованной активации тучных клеток, покрытых IgE. Тучные клетки высвобождают медиаторы, вызывающие повышение проницаемости и расширение сосудов, сокращение гладких мышц бронхов и внутренних органов, и индуцируют местное воспаление.

Гистамин. Вазоактивный амин, хранящийся в гранулах тучных клеток, который является одним из важных медиаторов гиперчувствительности немедленного типа. Гистамин связывается со специфическими рецепторами различных тканей и вызывает повышение проницаемости кровеносных сосудов и сокращение гладких мышц бронхов и кишечника.

ГКГС-рестрикция. Характерная черта Т-лимфоцитов, заключающаяся в том, что они распознают чужеродный пептидный антиген только тогда, когда он связан с определенной аллельной формой молекулы ГКГС.

Главный комплекс гистосовместимости (ГКГС, МНС, HLA у человека). Большой ге-

нетический локус (в 6-й человеческой хромосоме и 17-й мышиной хромосоме), который включает высокополиморфные гены, кодирующие пептид-связывающие молекулы, распознаваемые Т-лимфоцитами. Локус ГКГС включает также гены, кодирующие цитокины, молекулы, участвующие в процессинге антигенов и белки комплемента.

Гломерулонефрит. Воспаление почечных клубочков, зачастую инициируемое иммунопатологическими механизмами, такими как отложение циркулирующих комплексов антиген-антитело в клубочковой базальной мембране, или связывание антител с антигенами, экспрессируемыми в клубочках. Антитела могут активировать комплемент и фагоциты, а возникающий в результате этого воспалительный ответ может привести к почечной недостаточности.

«Голая» мышь. Штамм мышей, у которых отсутствуют развитие тимуса и Т-лимфоциты, а также волосяные фолликулы. «Голых» мышей используют в экспериментах по определению роли Т-лимфоцитов в иммунитете и заболеваниях.

Гомеостаз. В адаптивной иммунной системе — поддержание постоянного количества и разнообразного репертуара лимфоцитов, несмотря на возникновение новых лимфоцитов и громадную экспансию отдельных клонов, происходящую во время ответов на иммуногенные антигены. Гомеостаз достигается преимущественно гибелью ненужных лимфоцитов, например, тех, которые элиминировали антиген, инициировавший ответ.

Гранзим В. Сериновая протеаза, обнаруживаемая в гранулах ЦТЛ и НК и высвобождаемая посредством экзоцитоза, проникает в клетки-мишени и протеолитически расщепляет и активирует каспазы, которые, в свою очередь, расщепляют несколько субстратов и индуцируют апоптоз клеток-мишеней.

Гранулема. Узелок воспаленной ткани, состоящий из кластеров активированных макрофагов, обычно с ассоциированным фиброзом. Гранулематозное воспаление — это форма хронической ГЗТ, зачастую в ответ на персистентные микроорганизмы, такие как

Mycobacterium tuberculosis и некоторые грибы, или в ответ на отдельные антигены, которые с трудом поддаются фагоцитозу (см. примечание научного редактора).

Гранулизин. Белок, присутствующий в гранулах ЦТЛ и НК, который высвобождается после активации этих клеток, и разрывает мембраны микробов и инфицированных клеток организма хозяина. Гранулизин играет роль в повреждении тканей при некоторых ЦТЛ-опосредованных реакциях на лекарственные препараты.

Гранулоцитарно-моноцитарные колониестимулирующие факторы. Цитокины, вырабатываемые активированными Т-клетками, макрофагами, эндотелиальными клетками и стромальными фибробластами, которые действуют на костный мозг, увеличивая продукцию нейтрофилов и моноцитов. Гранулоцитарно-моноцитарные колониестимулирующие факторы являются также фактором активации макрофагов и способствуют созреванию ДК.

Гранулоцитарные колониестимулирующие факторы. Цитокины, вырабатываемые активированными Т-клетками, макрофагами и эндотелиальными клетками на участках инфекции, которые действуют на костный мозг, увеличивая продукцию нейтрофилов и их мобилизацию для замещения нейтрофилов, разрушенных в ходе воспалительных реакций.

Гуманизированное антитело. Моноклональное антитело, закодированное рекомбинантным гибридным геном и состоящее из антиген-связывающих участков мышинового моноклонального антитела и константной области человеческого антитела. Гуманизированные антитела с меньшей вероятностью вызывают анти-антительный ответ у людей, чем мышинные моноклональные антитела. Клинически их применяют для лечения воспалительных заболеваний, опухолей и отторжения трансплантатов.

Гуморальный иммунитет. Тип адаптивного иммунного ответа, опосредованный антителами, продуцируемыми В-лимфоцитами. Гуморальный иммунитет является главным механизмом защиты от внеклеточных микробов и их токсинов.

Д

Двухсигнальная гипотеза. Признанная в настоящее время гипотеза, которая утверждает, что для активации лимфоцитов необходимо два отдельных сигнала, первым является антиген, а вторым — либо микробные продукты, либо компоненты врожденных иммунных ответов на микробы. Необходимость антигена (так называемый сигнал 1) гарантирует, что возникающий иммунный ответ является специфическим. Требование дополнительных стимуляторов, запускаемых микробами или реакциями врожденной иммунной системы (сигнал 2), гарантирует, что иммунные ответы индуцируются, когда они необходимы, то есть против микробов и других токсичных веществ, а не против безвредных веществ, в том числе аутоантигенов. Сигнал 2 называется костимуляцией и часто опосредуется мембранными молекулами АПК, такими как белки В7.

Дектины. Паттерн-распознающие рецепторы, экспрессируемые в ДК, которые распознают углеводы клеточной стенки грибов и индуцируют сигнальные события, способствующие воспалению и активации ДК.

Дендритные клетки. Происходящие из костного мозга клетки, обнаруживаемые в эпителиальных и лимфоидных тканях, которые морфологически характеризуются тонкими отростками мембраны. Существует множество субпопуляций ДК с разнообразными функциями. Классические (обычные) ДК выполняют функции врожденных сигнальных клеток и АПК наивных Т-лимфоцитов, они важны для инициирования адаптивных иммунных ответов на белковые антигены. Незрелые (покоящиеся) классические ДК также важны для индукции толерантности к аутоантигенам. Плазмоцитоидные ДК продуцируют IFN I типа в ответ на воздействие вирусов.

Десенсибилизация. Метод лечения заболеваний гиперчувствительности немедленного типа (аллергий), заключающийся в повторном введении низких доз антигена, к которому аллергичны индивиды. Часто этот процесс предотвращает тяжелые аллергические реакции на последующее воздействие аллергенов окру-

жающей среды, хотя механизм этого недостаточно изучен.

Детерминанта. Специфический участок макромолекулярного антигена, с которым связывается антитело или ТКР. В том случае, если Т-клеткой распознается белковый антиген, детерминантой является участок пептида, который связывается с молекулой ГКГС для распознавания посредством ТКР. Синоним эпитопа.

Дефензины. Богатые цистеином пептиды, продуцируемые клетками эпителиальных барьеров кожи, кишечника, легких и других тканей и в нейтрофильных гранулах, которые выступают в качестве антибиотиков широкого спектра действия для киллинга разнообразных бактерий и грибов. Синтез дефензинов увеличивается в ответ на стимуляцию рецепторов врожденной иммунной системы, таких как TLR и воспалительные цитокины (IL-1 и ФНО).

Дефицит адгезии лейкоцитов. Одна из редких групп врожденных (первичных) иммунодефицитных заболеваний с инфекционными осложнениями, вызванных дефектной экспрессией молекул адгезии лейкоцитов, необходимых для рекрутинга в ткани фагоцитов и лимфоцитов. Дефицит адгезии лейкоцитов-1 обусловлен мутациями в гене, кодирующем белок CD18, который является частью интегринов β_2 . Дефицит адгезии лейкоцитов-2 обусловлен мутациями в гене, кодирующем транспортер фукозы, участвующий в синтезе лейкоцитарных лигандов селектинов эндотелия.

Дзета-ассоциированный белок 70 кДа (ZAP-70). Цитоплазматическая протеин-тирозинкиназа, аналогичная Syk В-клеток, имеющая решающее значение для ранних сигнальных этапов при индуцированной антигеном активации Т-клеток. ZAP-70 связывается с фосфорилированными тирозинами в цитоплазматических концевых сегментах ζ цепи и цепей CD3 комплекса ТКР и поочередно фосфорилирует адаптерные белки, которые рекрутируют другие компоненты сигнального каскада.

Диацилглицерин (DAG). Сигнальная молекула, образующаяся посредством опосредо-

ванного фосфолипазой C (PLC γ 1) гидролиза фосфолипид фосфатидилинозитол 4,5-бифосфата (PIP2) цитоплазматической мембраны во время антигенной активации лимфоцитов. Основная функция DAG заключается в активации фермента, называемого протеинкиназой C, которая участвует в активации факторов транскрипции.

ДНК-вакцина. Вакцина, состоящая из бактериальной плазмиды, содержащей комплементарную ДНК, кодирующую белковый антиген. По-видимому, действие ДНК-вакцин обусловлено тем, что профессиональные АПК трансфицируются *in vivo* плазмидой и экспрессируют иммуногенные пептиды, которые вызывают специфические ответы. Кроме того, ДНК плазмиды содержит CpG-нуклеотиды, которые действуют как сильные адъюванты.

Домен Src гомологии 2 (SH2). Трехмерная доменная структура примерно из 100 аминокислотных остатков, присутствующая во многих сигнальных молекулах, которая обеспечивает возможность специфических нековалентных взаимодействий с другими белками посредством связывания с фосфотирозинами. Каждый домен SH2 обладает уникальной специфичностью связывания, которая определяется аминокислотными остатками, примыкающими к фосфотирозину белка-мишени. Несколько белков, участвующих в ранних сигнальных событиях Т- и В-лимфоцитов, взаимодействуют друг с другом посредством доменов SH2.

Домен Src гомологии 3 (SH3). Трехмерная доменная структура примерно из 60 аминокислотных остатков, присутствующая во многих сигнальных молекулах, которая опосредует связывание белков друг с другом. Домены SH3 связываются с пролиновыми остатками и функционируют совместно с доменами SH2 того же белка. Например, SOS, фактор обмена гуаниновых нуклеотидов Ras, содержит домены SH2 и SH3, которые участвуют в связывании SOS с адаптерным белком Grb-2.

Домен иммуноглобулина. Трехмерный сферический структурный мотив (называемый также Ig-складкой), входящий в состав мно-

гих белков иммунной системы, в том числе иммуноглобулинов, ТКР и молекул ГКГС. Ig-домены в длину составляют примерно 110 аминокислотных остатков, включая внутренний дисульфидный мостик, и содержат два слоя β -складчатых листов, причем каждый слой содержит от трех до пяти звеньев антипараллельной полипептидной цепи.

Е

Естественные антитела. Антитела IgM, продуцируемые в основном В-1-клетками, специфичными к бактериям, которые распространены в окружающей среде и ЖКТ. У здоровых индивидов есть естественные антитела без каких-либо признаков инфекции или явного воздействия антигенов, и эти антитела выступают в качестве преформированного механизма защиты от микробов, которым удастся проникнуть через эпителиальные барьеры. Некоторые из этих антител перекрестно реагируют с антигенами групп крови АВО и отвечают за трансфузионные реакции.

Естественные киллерные Т-клетки (НКТ-клетки). Количественно небольшая субпопуляция лимфоцитов, которые экспрессируют Т-клеточные рецепторы и часть поверхностных молекул, характерные для НК. Некоторые НКТ-клетки, называемые инвариантными НКТ (iNKT), экспрессируют $\alpha\beta$ Т-клеточные рецепторы с очень малым разнообразием и могут распознавать липидные антигены, представляемые молекулами CD1. Физиологические функции НКТ-клеток до конца не изучены.

Естественные клетки-киллеры (НК). Субпопуляция лимфоидных клеток, относящихся к врожденным лимфоидным клеткам I-й группы, функция которых во врожденных иммунных ответах заключается в киллинге клеток, инфицированных микробами, посредством прямых литических механизмов и секреции $IFN\gamma$. НК не экспрессируют клонально распределенные антигенные рецепторы, наподобие Ig-рецепторов и ТКР, и их активация регулируется комбинацией стимулирующих

и ингибирующих рецепторов клеточной поверхности, причем последние распознают собственные молекулы ГКГС.

Ж

Живая вирусная вакцина. Вакцина, состоящая из живой, но не патогенной (аттенуированной) формы вируса. Аттенуированные вирусы несут мутации, которые интерферируют с жизненным циклом или вирулентностью вируса. Поскольку живые вирусные вакцины действительно инфицируют клетки реципиента, они могут эффективно стимулировать иммунные ответы, которые являются оптимальными для защиты от вирусной инфекции дикого типа. Широко используемой живой вирусной вакциной является пероральная полиомиелитная вакцина Сэбина.

З

Заболевания гиперчувствительности. Заболевания, вызванные иммунными ответами. К заболеваниям гиперчувствительности относятся аутоиммунные заболевания, при которых иммунные ответы направлены против аутоантигенов, и заболевания, возникающие вследствие неконтролируемых чрезмерных ответов на чужеродные антигены, такие как микробы и аллергены. Повреждение тканей, которое происходит при заболеваниях гиперчувствительности, обусловлено теми же эффекторными механизмами, использующимися иммунной системой для защиты от микробов.

Зародышевые центры. Специализированные структуры периферических (вторичных) лимфоидных органов, образующиеся во время Т-клеточнозависимых гуморальных иммунных ответов, в которых происходит интенсивная пролиферация В-клеток, переключение изотипов, соматические мутации, созревание аффинности, формирование В-клеток памяти и индукция долгоживущих плазмочитов. В лимфоидных фолликулах селезенки, лимфатических узлов и слизистых лимфоидных тканей зародышевые центры выглядят как светлые зоны.

И

Идиотип. Общие структурные характеристики группы антител или ТКР с одинаковой специфичностью. Идиотип отражает уникальные последовательности вариабельной области, которые присутствуют в антителах и ТКР, продуцируемых одним клоном лимфоцитов.

Изотип. Один из пяти типов антител, определяемый по тому, какая из пяти различных форм тяжелых цепей присутствует. К изотипам антител относятся IgM, IgD, IgG, IgA и IgE, и каждый изотип выполняет разный набор эффекторных функций. Отдельные подтипы IgG и IgA характеризуются дополнительными структурными модификациями.

Иммунная память. Свойство адаптивной иммунной системы быстрее и эффективнее отвечать на повторное воздействие антигена, чем на первое его воздействие.

Иммунитет новорожденных. Пассивный гуморальный иммунитет к инфекциям у млекопитающих в первые месяцы жизни, до полного развития иммунной системы. Иммунитет новорожденных опосредован продуцируемыми матерью антителами, переносимыми через плаценту в кровоток плода до рождения, или обусловлен материнским молоком и транспортируется через эпителий кишечника.

Иммунитет. Защита от заболеваний, обычно инфекционных, опосредованная клетками и тканями, которые совокупно называются иммунной системой. В более широком смысле иммунитетом называют способность отвечать на чужеродные вещества, в том числе на микробы и неинфекционные молекулы.

Иммунная система. Молекулы, клетки, ткани и органы, которые функционируют совместно для обеспечения иммунитета или защиты от чужеродных патогенов и рака.

Иммунное воспаление. Воспаление, которое возникает в результате адаптивного иммунного ответа на антиген. Клеточный инфильтрат на участке воспаления может включать клетки врожденной иммунной системы, такие как нейтрофилы и макрофаги, которые рекрутируются благодаря действию Т-клеточных цитокинов.

Иммунный комплекс. Мультимолекулярный комплекс молекул антител со связанным антигеном. Поскольку каждая молекула антитела имеет от 2 до 10 антиген-связывающих участков, а многие антигены являются многовалентными, размер иммунных комплексов может в значительной степени варьировать. Иммунные комплексы активируют эффекторные механизмы врожденного гуморального иммунитета, такие как классический путь комплемента и фагоцитоз, опосредованный Fc-рецепторами. Отложение циркулирующих иммунных комплексов в стенке кровеносных сосудов и почечных клубочках может вызвать воспаление и заболевания.

Иммунный ответ. Совокупный и согласованный ответ на внедрение в организм индивида чужеродных веществ, опосредованный клетками и молекулами иммунной системы.

Иммуноблот. Аналитический метод, при котором антитела используют для обнаружения антигена, связанного (то есть блоттированного) с твердой матрицей, например с фильтровальной бумагой (называемый также вестерн-блоттингом).

Иммуноген. Антиген, который индуцирует иммунный ответ. Не все антигены являются иммуногенами. Например, низкомолекулярные соединения (гаптены) могут связываться с антителами и поэтому являются антигенами, но не стимулируют иммунный ответ, если не связаны с макромолекулами (носителями) и, таким образом, не являются иммуногенами.

Иммуногистохимия. Метод обнаружения наличия антигена в гистологических тканевых срезах с помощью связанных с ферментом антител, которые специфичны к этому антигену. Фермент превращает бесцветный субстрат в окрашенное нерастворимое вещество, осаждаемое на участке, где локализованы антитела, а следовательно, и антиген. Расположение окрашенного осадка, а следовательно, антигена, в тканевом срезе наблюдают с помощью световой микроскопии. Иммуногистохимическое исследование обычно проводят при диагностике патологических состояний, а также в исследовательских целях.

Иммуноглобулин (Ig), синоним антитела (см. антитело).

Иммуноглобулиноподобные рецепторы клеток-киллеров (KIRs). Рецепторы суперсемейства Ig, экспрессируемые NK, которые распознают различные молекулы аллелей HLA-A, HLA-B и HLA-C. В цитоплазматических концевых сегментах некоторых KIRs имеются сигнальные компоненты с ITIMs, и они передают ингибирующие сигналы, которые инактивируют NK. Часть представителей семейства KIR обладают короткими цитоплазматическими концевыми сегментами, связываются с ITAM-содержащими полипептидами и выполняют функции активирующих рецепторов.

Иммунодефицит. См. приобретенный иммунодефицит и врожденный иммунодефицит.

Иммунодоминантный эпитоп. Эпитоп белкового антигена, который вызывает более интенсивный иммунный ответ у иммунизированного индивида. Иммунодоминантные эпитопы соответствуют пептидам белка, которые протеолитически образуются в АПК, с наибольшей avidностью связываются с молекулами ГКГС и, вероятнее всего, стимулируют Т-клетки.

Иммунная толерантность. Отсутствие ответа иммунной системы по отношению к антигенам. Физиологическая толерантность проявляется по отношению к антигенам: собственным белкам, представителям нормального микробиома, а также к антигенам плода у беременных. Толерантность может быть индуцирована патогенами и опухолями.

Иммунологически привилегированная область. Участки организма, которые недостижимы для иммунных ответов или активно подавляют их. Примерами иммунологически привилегированных областей являются передняя камера глаза, семенники и головной мозг.

Иммунологический надзор. Концепция, состоящая в том, что физиологическая функция иммунной системы заключается в распознавании и разрушении клонов трансформированных клеток до того, как они превратятся в опухоли, и в киллинге опухолей после их формирования. Термин *иммунологический надзор* иногда применяют в общем смысле для

описания функции Т-лимфоцитов, заключающейся в обнаружении и разрушении любой клетки, необязательно опухолевой клетки, которая экспрессирует чужеродные (например, микробные) антигены.

Иммунологический синапс. Совокупность мембранных белков, которые становятся организованными в точке контакта между Т-клеткой и АПК, включая комплекс ТКР, CD4 и CD8, костимулирующие рецепторы и интегрины Т-клетки, которые связываются с комплексами пептид–ГКГС, костимуляторами и лигандами интегринов, соответственно, на поверхности АПК. Иммунный синапс необходим для двунаправленных функциональных ответов между Т-клеткой и АПК, и усиливает специфическую доставку секретуемых продуктов из Т-клетки в АПК, как, например, содержимого гранул ЦТЛ — в его клетку-мишень.

Иммунопероксидазный метод. Распространенный иммуногистохимический метод, при котором антитела, конъюгированные с пероксидазой хрена, используются для идентификации наличия антигена в тканевом срезе. Фермент пероксидаза превращает бесцветный субстрат в нерастворимый коричневый продукт, который наблюдают с помощью световой или электронной микроскопии.

Иммунопреципитация. Метод изоляции молекулы из раствора посредством ее связывания с антителом, а затем перевода комплекса антиген-антитело в нерастворимую форму либо посредством осаждения с помощью второго антитела, либо путем связывания первого антитела с нерастворимой частицей или бусиной.

Иммунорецепторный тирозиновый активирующий мотив (ITAM). Консервативный белковый мотив, состоящий из двух копий последовательности тирозин-х-х-лейцина (где х — это неустановленная аминокислота), входящий в цитоплазматические концевые сегменты различных мембранных белков иммунной системы, которые участвуют в передаче сигналов. ITAMs присутствуют в ζ и CD3 белках комплекса ТКР, в белках Ig α и Ig β комплекса BCR, в рецепторах костимуляторов и в не-

скольких, Fc-рецепторах Ig. Когда эти рецепторы связывают свои лиганды, тирозиновые остатки ITAMs становятся фосфорилированными и образуют участки причаливания других молекул, участвующих в путях передачи распространяющихся сигналов, активирующих клетки.

Иммунорецепторный тирозиновый ингибирующий мотив (ITIM). Мотив из шести аминокислот (изолейцин-х-тирозин-х-х-лейцин), входящий в цитоплазматические концевые сегменты различных ингибирующих рецепторов иммунной системы, включая FcγRIIB в В-клетках, иммуноглобулиноподобные KIRs в NK и некоторые коингибирующие рецепторы Т-клеток. Когда эти рецепторы связывают свои лиганды, тирозиновые остатки ITIMs становятся фосфорилированными и образуют участки причаливания протеинтирозинфосфатаз, которые, в свою очередь, выполняют функцию ингибирования других путей передачи сигналов.

Иммуносупрессия. Ингибирование одного или нескольких компонентов адаптивной иммунной системы вследствие основного заболевания либо преднамеренно индуцированной с помощью лекарственных препаратов с целью предотвращения или лечения отторжения трансплантатов и аутоиммунных заболеваний. Широко используемым иммуносупрессивным препаратом является циклоспорин, который блокирует выработку цитокинов Т-клетками.

Иммунная система в коже. Содержащиеся в коже компоненты врожденной и адаптивной иммунной системы, которые определенным образом функционируют совместно для обнаружения патогенов на коже или в коже, ответа на них и поддержания гомеостаза с комменсальными микробами. К компонентам кожной иммунной системы относятся кератиноциты, клетки Лангерганса, ДК дермы, макрофаги, интраэпителиальные лимфоциты и лимфоциты дермы.

Иммунотерапия. Лечение заболеваний с помощью терапевтических средств, которые стимулируют или ингибируют иммунные ответы.

Например, иммунотерапия рака заключается в стимуляции активных иммунных ответов на опухолевые антигены или во введении противоопухолевых антител или Т-клеток для передачи пассивного иммунитета.

Иммунотоксины. Реагенты, которые могут быть использованы для лечения рака и состоящие из ковалентных конъюгатов сильно-го клеточного токсина, например рицина или дифтерийного токсина, с антителами, специфичными к антигенам, экспрессируемым на поверхности опухолевых клеток. Есть надежда на то, что такие реагенты могут целенаправленно убивать опухолевые клетки, не повреждая нормальные.

Иммунофлуоресценция. Метод обнаружения молекулы с помощью антитела, меченного флуоресцентным зондом. Например, при иммунофлуоресцентной микроскопии клетки, которые экспрессируют определенный поверхностный антиген, могут быть окрашены антителами, конъюгированными с флуоресцеин изотиацианатом, специфичными к этому антигену, а затем визуализированы с помощью флуоресцентного микроскопа.

Инбредный штамм мышей. Мышиный штамм, созданный посредством неоднократного спаривания сиблингов, который характеризуется гомозиготностью в каждом генетическом локусе. Каждая мышь инбредного штамма генетически идентична (сингенна) всем остальным мышам того же штамма.

Инвариантная цепь (Ii). Неполиморфный белок, который связывается с вновь синтезированными молекулами ГКГС II класса в эндоплазматическом ретикулуме. Инвариантная цепь препятствует загрузке пептид-связывающего ГКГС II класса пептидами. Инвариантная цепь также способствует фолдингу и сборке молекул II класса и направляет вновь сформированные молекулы II класса в эндосомальный компартмент, где происходит загрузка пептидов.

Инвариантная цепь пептида, ассоциированного с HLA II класса (CLIP). Пептидный остаток инвариантной цепи, который занимает пептид-связывающую ГКГС II класса и уда-

ляется под действием молекулы HLA-DM для того, чтобы щель стала доступной для пептидов, продуцируемых из внеклеточных белковых антигенов, которые интернализированы в везикулах.

Ингибитор C1 (C1 INH). Ингибитор белка плазмы классического пути активации компонента, а также протеаз фибринолитического, коагуляционного и кининового путей. C1 INH — это ингибитор сериновой протеазы (серпин), который имитирует нормальные субстраты C1r и C1s компонентов C1. Генетический дефицит C1 INH вызывает заболевание наследственный ангионевротический отек.

Интегрины. Гетеродимерные белки клеточной поверхности, основные функции которых заключаются в опосредовании адгезии клеток к другим клеткам и к внеклеточному матриксу. Интегрины важны для взаимодействий Т-клеток с АПК и миграции лейкоцитов из крови в ткани. Лиганд-связывающая активность интегринов лейкоцитов зависит от сигналов, индуцируемых связыванием хемокинов с хемокиновыми рецепторами. Двумя важными для иммунной системы интегринными являются VLA-4 и LFA-1.

Интерлейкины. Молекулярно определенные цитокины, которые названы с помощью цифровых обозначений, приблизительно последовательно, в порядке выяснения молекулярных характеристик (например, IL-1, IL-2). Некоторые цитокины были первоначально названы по их биологической активности и не имеют интерлейкинового обозначения (см. приложение II).

Интерфероны. Группа цитокинов, первоначально названная по их способности интерферировать (т.е. создавать помехи) с вирусными инфекциями, но они обладают и другими важными иммуномодулирующими функциями. К IFN I типа относятся IFN α и IFN β , основная функция которых заключается в предотвращении репликации вирусов в клетках; интерферон II типа, обычно называемый IFN γ , активирует макрофаги и иные типы клеток (см. приложение II).

Интраэпителиальные лимфоциты. Т-лимфоциты, присутствующие в эпидермисе кожи и в эпителии слизистых, которые обычно экспрессируют ограниченное разнообразие антигенных рецепторов. Некоторые из этих лимфоцитов, называемые инвариантными естественными киллерными Т-клетками, могут распознавать микробные продукты, такие как гликолипиды, ассоциированные с неполиморфными молекулами, подобными молекулам ГКГС I класса. Другие, называемые $\gamma\delta$ -Т-клетками, распознают различные непептидные антигены, не представленные молекулами ГКГС. Интраэпителиальные Т-лимфоциты могут быть эффекторными клетками.

Инфламмасома. Мультибелковый комплекс в цитозоле моноклеарных фагоцитов, ДК и других типов клеток, который протеолитически образует активную форму IL-1 β из неактивного про-IL-1 β предшественника. Образование комплекса инфламмасом, к разновидностям которых относятся NLRP3 (NOD-подобный паттерн-распознающий рецептор), адаптер ASC (платформа и содержащая CARD-домен и ассоциированная с апоптозом) и прокаспазы-1, стимулируется рядом микробных продуктов, молекул, ассоциированных с повреждением клеток и кристаллов.

К

Кальциневрин. Цитоплазматическая серин/треонин фосфатаза, которая дефосфорилирует фактор транскрипции NFAT, способствуя проникновению NFAT ядро. Кальциневрин активируется кальциевыми сигналами, генерируемыми посредством сигнального пути ТКР в ответ на распознавание антигена, а действие иммуносупрессивных препаратов циклоспорина и такролимуса основано на блокировании активности кальциневрина.

Канцерозембриональный антиген (CEA, CD66). Высокогликозилированный мембранный белок; повышенная экспрессия CEA при многих карциномах толстого кишечника, поджелудочной железы, желудка и молочной железы приводит к повышению его уровней в сыворотке. Уровень CEA в сыворотке ис-

пользуют для мониторинга сохранения или рецидива метастатической карциномы после лечения.

Каспазы. Внутриклеточные протеазы с цистеинами в активных участках, которые расщепляют субстраты на С-терминальных сторонах остатков аспарагиновой кислоты. Большинство из них являются компонентами ферментативных каскадов, которые вызывают апоптическую смерть клеток, а каспаза-1, которая является частью инфламасомы, способствует воспалению посредством процессинга неактивных предшественников IL-1 и IL-18 до их активных форм.

Кателицидины. Полипептиды, продуцируемые нейтрофилами и различным барьерным эпителием, которые выполняют разнообразные функции врожденного иммунитета, включая непосредственную токсичность для микроорганизмов, активацию лейкоцитов и нейтрализацию ЛПС.

Катепсины. Тиоловые и аспартильные протеазы с широкой субстратной специфичностью, в большом количестве имеющиеся в эндосомах АПК и играющие важную роль в образовании пептидных фрагментов из экзогенных белковых антигенов, которые связываются с молекулами ГКГС II класса.

Киназы Src-семейства. Семейство протеин-тирозин киназ, гомологичных Src-тирозинкиназе, которые инициируют нисходящий каскад передачи сигналов иммунных рецепторов фосфорилирующими тирозиновыми остатками мотивов ITAM. Lck — это характерный представитель киназ Src-семейства в Т-клетках, а Lyn — в В-клетках.

Классическая активация макрофагов. Активация макрофагов посредством $\text{IFN}\gamma$, Th1-клеток и лигандов TLR, приводящая к провоспалительному и микробицидному фенотипу. «Классически активированные» макрофаги называются также M1-макрофагами.

Классический путь активации комплемента. Путь комплемента, который является эффекторным звеном гуморального иммунитета, приводящий к образованию медиаторов воспаления, опсоинов для фагоцитоза антигенов и литических комплексов, которые

разрушают клетки. Классический путь инициируется посредством связывания комплексов антиген-антитело с молекулой C1, что приводит к протеолитическому расщеплению белков C4 и C2 с образованием конвертазы C3 классического пути. Классический путь, а также альтернативный и лектиновый пути, завершаются образованием мембраноатакующего комплекса.

Клетки Лангерганса. Незрелые ДК, образующие ячеистую структуру в эпидермальном слое кожи, основная функция которых заключается в захвате микробов и антигенов, проникающих через кожу, и транспорте антигенов в дренирующие лимфатические узлы. Во время миграции в лимфатические узлы клетки Лангерганса дифференцируются в зрелые ДК, которые могут эффективно презентовать антиген и активировать наивные Т-клетки.

Клетки-индукторы лимфоидной ткани. Тип врожденных лимфоидных клеток гемопоэтического происхождения, которые стимулируют развитие лимфатических узлов и других вторичных лимфоидных органов, частично посредством продукции цитокинов $\text{LT}\alpha$ и $\text{LT}\beta$.

Клеточная смерть, индуцированная активацией (AICD.) Апоптоз активированных лимфоцитов, как правило, используемый для Т-клеток.

Клеточно-опосредованный иммунитет. Форма адаптивного иммунитета, которая опосредована Т-лимфоцитами и служит механизмом защиты от различных типов микробов, которые поглощаются фагоцитами или инфицируют нефагоцитирующие клетки. Ответы клеточно-опосредованного иммунитета включают опосредованную CD4^+ Т-клетками активацию фагоцитов, натуральных киллеров и опосредованный CD8^+ Т-клетками киллинг инфицированных клеток.

Клеточный сортер с активацией флуоресценции (FACS). Модификация проточного цитометра, используемая для очищения клеток от смешанной популяции в соответствии с тем, какой флуоресцентный зонд и в каком количестве связывает клетки. Вначале клетки окрашивают флуоресцентно меченным зондом,

например антителами, специфичными к поверхностному антигену клеточной популяции. Затем клетки поочередно проходят через флуорометр с лазер-сгенерированным падающим лучом и отклоняются в разные пробирки под действием магнитного поля, сила и направление которого колеблются в соответствии с измеренной интенсивностью флуоресцентного сигнала.

Клон. Группа клеток, происходящих от одного общего предшественника, которые сохраняют многие генотипические и фенотипические характеристики, общие для клетки-предшественника. В адаптивном иммунитете у всех представителей клона лимфоцитов общие, уникальные для клона рекомбинированные гены *Ig* и *ТКР*. Перестроенные *V*-гены *Ig* различных клеток клона В-клеток могут изменять последовательности вследствие гипермутации, которая происходит после активации зрелых В-клеток.

Клональная анергия. Состояние антигенной невосприимчивости клона Т-лимфоцитов, экспериментально индуцированное распознаванием антигена в отсутствие дополнительных сигналов (костимулирующих сигналов), необходимых для функциональной активации. Клональная анергия считается моделью одного из механизмов толерантности к аутоантигенам, которая может быть применима также и к В-лимфоцитам.

Клональная делеция. Механизм толерантности лимфоцитов, при котором незрелые Т-клетки тимуса и незрелые В-клетки костного мозга подвергаются апоптозу вследствие распознавания ими аутоантигенов.

Клональная селекция. Фундаментальный принцип иммунной системы, означающий, что каждый индивид обладает множеством лимфоцитов клонального происхождения, причем каждый клон возникает из одного предшественника, экспрессирует один антигенный рецептор и способен распознавать и отвечать на отдельные антигенные детерминанты. При проникновении антигена он выбирает специфический предсуществующий клон и активирует его.

Клональная экспансия. Увеличение количества специфичных к антигену лимфоцитов приблизительно в 1000–100 000 раз, возникающее в результате антигенной стимуляции и пролиферации наивных Т- и В-клеток. Клональная экспансия происходит в лимфоидных тканях и необходима для образования достаточного количества антиген-специфичных эффекторных Т-лимфоцитов и плазмочитов из немногочисленных предшественников для эрадикации инфекций.

Клональное игнорирование. Форма невосприимчивости лимфоцитов, при которой аутоантигены игнорируются иммунной системой, несмотря на то, что лимфоциты, специфические к этим антигенам, остаются жизнеспособными и функциональными.

Коингибитор. Белок клеточной поверхности, экспрессируемый АПК и тканевыми клетками, который связывается с коингибирующими рецепторами эффекторных Т-клеток, индуцируя сигналы, блокирующие активацию Т-клеток антигеном и костимуляторами. Примером является PD-L1, коингибитор, экспрессируемый в различных типах клеток, который связывается с PD-1 эффекторных Т-клеток. Путь PD-L1/PD-1 терапевтически направлен на усиление противоопухолевых Т-клеточных ответов.

Коллектины. Семейство белков, включая маннозосвязывающий лектин, которое характеризуется коллагеноподобным доменом и лектиновым (то есть связывающим углевод) доменом. Коллектины играют роль во врожденной иммунной системе, действуя в качестве микробных паттерн-распознающих рецепторов, и они могут активировать систему комплемента посредством связывания с C1q.

Колонистимулирующие факторы. Цитокины, которые способствуют экспансии и дифференциации клеток-предшественников костного мозга. Колонистимулирующие факторы важны для созревания эритроцитов, гранулоцитов, моноцитов и лимфоцитов. Примерами колонистимулирующих факторов являются гранулоцитарно-моноцитарный колонистимулирующий фактор, гранулоцитарный колонистимулирующий фактор и IL-3.

Комбинаторное разнообразие. Разнообразие специфичностей Ig и ТКР, формирующееся посредством использования множества различных комбинаций разных вариабельных, дополнительных и соединительных сегментов во время соматической рекомбинации ДНК в локусах Ig и ТКР развивающихся В- и Т-клеток. Комбинаторное разнообразие является одним из механизмов, действующих совместно с соединительным разнообразием при формировании большого количества антигенных рецепторов из ограниченного числа генных сегментов ДНК.

Комплемент. Система белков сыворотки и клеточной поверхности, которые взаимодействуют друг с другом и с другими молекулами иммунной системы, образуя важные эффекторы врожденных и адаптивных иммунных ответов. Классический, альтернативный и лектиновый пути системы комплемента активируются комплексами антиген-антитело, микробными поверхностями и лектинами плазмы, связывающимися с микробами, соответственно, и состоят из каскада протеолитических ферментов, которые вырабатывают медиаторы воспаления и опсоины. Все три пути приводят к образованию общего терминального комплекса лизиса клеток, который вводится в клеточные мембраны.

Конгенные штаммы мышей. Инбредные мышинные штаммы, которые идентичны друг другу в каждом генетическом локусе, за исключением одного, по которому они отличаются благодаря направленной селекции; такие штаммы создают посредством разведения мышей с помощью обратных возвратных скрещиваний и селекции по конкретному признаку. Конгенные штаммы, которые отличаются друг от друга только в определенном аллеле ГКГС, полезны при определении функции молекул ГКГС.

Константная область (С) генных сегментов. Последовательности ДНК в локусах генов Ig и ТКР, кодирующих невариабельные области тяжелых и легких цепей Ig и α , β , γ и δ -цепей ТКР.

Контактная чувствительность. Состояние иммунной восприимчивости к некоторым

химическим агентам, которое приводит к Т-клеточно-опосредованным реакциям ГЗТ после контакта с кожей. Вещества, которые вызывают контактную чувствительность, включая ионы никеля, урушиолы сумаха ядоносного и многие лекарственные препараты, связывают и модифицируют собственные белки на поверхностях АПК, которые затем распознаются CD4⁺ или CD8⁺ Т-клетками.

Корецептор. Поверхностный рецептор лимфоцитов, который связывается с антигеном гистосовместимости в то же время, когда мембранный Ig или ТКР связывает антиген, и передает сигналы, необходимые для оптимальной активации лимфоцитов. CD4 и CD8 — это Т-клеточные корецепторы, которые связывают неполиморфные части молекулы ГКГС одновременно со связыванием ТКР с полиморфными остатками ГКГС, связавших представленный пептид. CR2 — это корецептор В-клеток, который связывается с комплементом, соединенным с антигеном в то же время, когда мембранный Ig непосредственно соединяется с антигеном.

Косвенная презентация антигена (косвенное аллогенное распознавание). В трансплантационной иммунологии путь презентации молекул ГКГС донора (аллогенных) АПК реципиента, который включает те же механизмы, которые используются при презентации микробных белков. Аллогенные белки ГКГС подвергаются процессингу ДК реципиента, и пептиды, полученные из аллогенных молекул ГКГС, презентуются Т-клеткам хозяина в ассоциации с (собственными) молекулами ГКГС реципиента. В отличие от косвенной презентации антигенов, непосредственная презентация заключается в распознавании Т-клетками реципиента, не подвергшихся процессингу аллогенных молекул ГКГС на поверхности клеток трансплантата.

Костимулятор. Молекула, экспрессируемая на поверхности АПК в ответ на врожденные иммунные стимуляторы, что обеспечивает стимул («второй сигнал»), в дополнение к антигену («первый сигнал»), необходимый для активации наивных Т-клеток. Наиболее изученными костимуляторами являются мо-

леукулы В7 (CD80 и CD86) на АПК, которые связываются с рецептором CD28 Т-клеток.

Крапивница. Локализованная преходящая припухлость и покраснение кожи, вызванное выпотеванием жидкости и белков плазмы из мелких сосудов в дерму во время реакции гиперчувствительности немедленного типа.

Красная пульпа. Анатомический и функциональный компартмент селезенки, состоящий из сосудистых синусоид, среди которых в большом количестве рассеяны эритроциты, макрофаги, ДК, редкие лимфоциты и плазмочиты. Макрофаги красной пульпы очищают кровь от микробов, других чужеродных частиц и поврежденных эритроцитов.

Ксеноантиген. Антиген трансплантата от других видов.

Ксенореактивный. Описание Т-клетки или антитела, которое распознает антиген трансплантата от другого вида (ксеноантиген) и отвечает на него. Т-клетки могут распознавать интактные ксеногенные молекулы ГКГС и пептиды, полученные из ксеногенного белка, связанного с собственными молекулами ГКГС.

Ксенотрансплантат (ксеногенный трансплантат). Трансплантат органа или ткани, полученный от другого вида, нежели вид реципиента. Пересадка ксеногенных трансплантатов (например, от свиньи) людям пока еще не практикуется в связи со специфическими проблемами, связанными с иммунологическим отторжением.

Л

Легкие цепи Ig. Один из двух типов полипептидных цепей в молекуле антитела. Базисная структурная единица антитела включает две идентичные легкие цепи, каждая из которых с помощью дисульфидного мостика связана с одной из двух идентичных тяжелых цепей. Каждая легкая цепь состоит из одного вариабельного (V) Ig-домена и одного константного (C) Ig-домена. Существует два изотипа легких цепей, называемые κ и λ , оба изотипа являются функционально идентичными. Приблизительно 60% человеческих антител имеют κ -легкие цепи, а 40% имеют λ -легкие цепи.

Лейкоз. Злокачественное заболевание предшественников клеток крови костного мозга, при котором костный мозг занимает большое количество неопластических клеток, циркулирующих в кровотоке. Лимфоцитарные лейкозы развиваются из предшественников В- и Т-клеток, миелогенные лейкозы — из предшественников гранулоцитов и моноцитов, а эритроидные лейкозы — из предшественников эритроцитов.

Лейкотриены. Класс липидных медиаторов воспаления — производных арахидоновой кислоты, продуцируемых во многих типах клеток посредством липоксигеназного пути. Тучные клетки в большом количестве вырабатывают лейкотриен C4 (LTC4) и продукты его распада LTD4 и LTE4, которые связываются со специфическими рецепторами гладкомышечных клеток и вызывают продолжительный бронхоспазм. Лейкотриены участвуют в патогенезе бронхиальной астмы. В совокупности LTC4, LTD4 и LTE4 составляют то, что было однажды названо медленно реагирующим веществом анафилаксии.

Лейшмании. Облигатный внутриклеточный простейший паразит, который инфицирует макрофаги и может вызвать хроническое воспалительное заболевание с поражением многих тканей. Лейшманиозная инфекция мышей послужила модельной системой при изучении эффекторных функций нескольких цитокинов и субпопуляций продуцирующих их хелперных Т-клеток. Ответы Th1-клеток на *Leishmania major* и ассоциированная выработка IFN γ контролируют инфекцию, тогда как ответы Th2-клеток с выработкой IL-4 приводят к диссеминированному летальному заболеванию.

Лектин типа С. Представитель большого семейства кальций-зависимых белков, связывающих углеводы, многие из которых играют важные роли во врожденном и приобретенном иммунитете. Например, растворимые лектины типа С связываются с микробными углеводными структурами и опосредуют фагоцитоз и активацию комплемента (например, маннозо-связывающий лектин, дектины, коллектины, фиколины).

Лектиновый путь активации комплемента. Путь активации комплемента, запускаемый связыванием микробных полисахаридов с циркулирующими лектинами, такими как MBL. MBL структурно схож с C1q и активирует ферментный комплекс C1r-C1s (подобно C1q) или же активирует другую сериновую эстеразу, называемую сериновой эстеразой, ассоциированной с маннозосвязывающим белком. Остальные этапы лектинового пути, начиная с расщепления C4, аналогичны этапам классического пути.

Летальный удар. Термин, используемый для описания событий, которые приводят к необратимому повреждению клетки-мишени, когда с ней связывается ЦТЛ. Летальный удар включает экзоцитоз гранул ЦТЛ и перфорин-зависимую доставку ферментов, индуцирующих апоптоз (гранзимов) в цитоплазму клетки-мишени.

Лиганд c-Kit (фактор стволовых клеток). Белок, необходимый для гемопоэза, ранних этапов развития Т-клеток в тимусе и развития тучных клеток. Лиганд c-Kit продуцируется в мембраносвязанных и секретируемых формах стромальными клетками костного мозга и тимуса и связывается с мембранным рецептором тирозинкиназы c-Kit плюрипотентных стволовых клеток.

Лиганд Fas (лиганд CD95). Мембранный белок, который является представителем семейства ФНО белков, экспрессируемым в активированных Т-клетках. Лиганд Fas связывается с рецептором смерти Fas, стимулируя сигнальный путь, приводящий к апоптотической гибели Fas-экспрессирующей клетки. Мутации в гене лиганда Fas вызывают у мышей системные аутоиммунные заболевания.

Лизосомы. Мембраносвязанные органеллы с кислой средой, в изобилии присутствующие в фагоцитах и содержащие протеолитические ферменты*, которые расщепляют белки, про-

исходящие как из внеклеточной среды, так и из клетки. Лизосомы участвуют в пути процессинга антигена ГКГС II класса.

Лимфатическая система. Система сосудов и лимфоидных органов во всем организме, которые собирают тканевую жидкость, называемую лимфой, изначально полученную из крови, и через грудной проток возвращают ее обратно в кровоток. Лимфатические сосуды приносят лимфу в лимфатические узлы, которые захватывают и удерживают антигены, присутствующие в лимфе.

Лимфатические узлы. Небольшие узловатые инкапсулированные, богатые лимфоцитами органы, в которые открываются лимфатические протоки со всего организма. В них инициируются иммунные ответы на антигены, приносимые с лимфой**. Лимфатические узлы являются вторичными или периферическими лимфоидными органами, обладают специализированной анатомической архитектурой, которая регулирует взаимодействия В-клеток, Т-клеток, ДК, макрофагов и антигенов для максимизации индукции защитных иммунных ответов. Кроме того, лимфатические узлы выполняют функцию фильтрации, захватывая микроорганизмы и другие потенциально вредные компоненты тканевой жидкости и препятствуя их проникновению в кровь через лимфу.

Лимфоциты В-1. Субпопуляция В-лимфоцитов, которые во время онтогенеза развиваются раньше обычных (фолликулярных) В-клеток, экспрессируются с ограниченным репертуаром V-генов с небольшой множественностью J-сегментов и секретируют антитела IgM, которые связывают Т-независимые антигены. Многие В-1 клетки экспрессируют молекулу CD5.

Лимфоидная ткань, ассоциированная с кишечником (GALT). Скопления лимфоцитов и АПК в слизистой ЖКТ, где инициируются адаптивные иммунные ответы на микрофлору кишечника и поглощенные антигены (см. также Лимфоидные ткани, ассоциированные со слизистыми оболочками).

* Ферменты лизосом участвуют в процессах внутриклеточного расщепления органических соединений и относятся к классу гидролаз, включая эстеразы, пептид-гидролазы, нуклеазы, гликозидазы. Всего насчитывают 50 типов ферментов. *Примеч. научн. ред.*

** И уносятся продукты иммунных клеток через лимфатические сосуды в венозную систему. *Примеч. научн. ред.*

Лимфоидная ткань, ассоциированная со слизистыми оболочками (MALT). Скопления лимфоцитов, ДК и других типов клеток в слизистой ЖКТ и дыхательных путей, которые являются участками адаптивных иммунных ответов на антигены. Лимфоидные ткани, ассоциированные со слизистыми оболочками, содержат интраэпителиальные лимфоциты, главным образом Т-клетки, и организованные скопления лимфоцитов, зачастую богатые В-клетками, под эпителием слизистой, например в пейеровых бляшках кишечника и глоточных миндалинах.

Лимфоидный фолликул. Богатая В-клетками область лимфатического узла или селезенки, которая является участком индуцированной антигеном пролиферации и дифференциации В-клеток. При Т-клеточнозависимых В-клеточных ответах на белковые антигены в фолликулах образуется зародышевый центр.

Лимфокин. Старое название цитокина (растворимого белкового медиатора иммунных ответов), продуцируемого лимфоцитами.

Лимфома Беркитта. Злокачественная В-клеточная опухоль, которую диагностируют по гистологическим характеристикам, но которая почти всегда несет реципрокную хромосомную транслокацию с вовлечением локусов гена *Ig* клеточного гена *MYC* в хромосоме 8. Многие случаи лимфомы Беркитта в Африке ассоциированы с инфекцией ВЭБ.

Лимфома. Злокачественная опухоль В- и Т-лимфоцитов, как правило, возникающая и распространяющаяся в лимфоидных тканях; но может распространяться и на другие ткани. Лимфомы часто экспрессируют фенотипические характеристики нормальных лимфоцитов, из которых они произошли.

Лимфотоксин (LT, ФНО- β). Цитокин, продуцируемый Т-клетками, который гомологичен ФНО и связывается с теми же рецепторами, что и ФНО. Подобно ФНО, лимфотоксин оказывает провоспалительное действие, включая активацию эндотелия и нейтрофилов. Кроме того, лимфотоксин имеет решающее значение для нормального развития лимфоидных органов.

Лимфоциты памяти. В- и Т-клетки памяти вырабатываются посредством антигенной стимуляции наивных лимфоцитов и живут в состоянии функционального покоя в течение многих лет после элиминации антигена. Лимфоциты памяти опосредуют быстрые и усиленные ответы на второе и последующие воздействия антигена (иммунологическая память или вторичный ответ).

Липополисахарид. Синоним эндотоксина.

М

М-клетки. Специализированные эпителиальные клетки слизистой ЖКТ, располагающиеся выше пейеровых бляшек кишечника, которые принимают участие в доставке антигенов в пейеровы бляшки.

Молекулы классификации CD. Молекулы клеточной поверхности, экспрессируемые на различных типах клеток иммунной системы, которые обозначаются «кластером дифференцировки» или CD с номером. Список молекул CD приведен в приложении I.

Молекула H2. Молекула ГКГС мышей. Первоначально мышинный ГКГС назывался локусом H-2.

Молекула HLA-DM. Молекула обмена пептидами, которая играет решающую роль в путях презентации антигенов ГКГС II класса. HLA-DM присутствует в эндосомах, участвующих в ассоциированной со II классом презентации антигенов, где она способствует удалению пептида CLIP инвариантной цепи, и связыванию других пептидов с молекулами ГКГС II класса. HLA-DM кодируется геном ГКГС и структурно схожа с молекулами ГКГС II класса, но не является полиморфной.

β_2 -Микроглобулин. Легкая цепь молекулы ГКГС I класса. β_2 -микроглобулин — это внеклеточный белок, кодируемый непалиморфным геном вне ГКГС, структурно гомологичен Ig-домену и является инвариантным у всех молекул I класса.

Макрофаг. Фагоцит гемопоэтического происхождения, который играет важную роль во врожденных и адаптивных иммунных ответах.

Макрофаги активируются микробными продуктами, такими как эндотоксин, и цитокинами Т-клеток, например $IFN\gamma$. Активированные макрофаги фагоцитируют микроорганизмы и убивают их, секретируют провоспалительные цитокины и представляют антигены хелперным Т-клеткам. К макрофагам относятся клетки, полученные из недавно рекрутированных на участки воспаления моноцитов крови, и долгоживущие тканевые клетки, происходящие из фетальных гемопоэтических органов. Тканевым макрофагам даны разные названия, и они могут выполнять специфические функции; к ним относится микроглия центральной нервной системы, купферовские клетки печени, альвеолярные макрофаги легких и остеокласты костей.

Макрофаг M1. См. Классическая активация макрофагов.

Макрофаг M2. См. Альтернативная активация макрофагов.

Маннозо-связывающий лектин (MBL). Белок плазмы, который связывается с остатками маннозы в стенках бактериальных клеток и выполняет функцию опсонина, способствуя фагоцитозу бактерий макрофагами. Макрофаги экспрессируют поверхностный рецептор $CD1q$, который также связывает MBL и опосредует поглощение опсонизированных микроорганизмов.

Маннозный рецептор. Связывающий углеводы белок (лектин), экспрессируемый макрофагами, который связывает остатки маннозы и фукозы клеточной стенки микробов и опосредует фагоцитоз микроорганизмов.

Маргинальная зона. Периферический участок лимфоидных фолликулов селезенки, содержащий макрофаги, которые особенно эффективно захватывают полисахаридные антигены. Такие антигены могут длительное время сохраняться на поверхности макрофагов маргинальной зоны, где они распознаются специфическими В-клетками или могут быть транспортированы в фолликулы.

Масс-цитометрия. Метод одновременного обнаружения и анализа множества различных молекул, экспрессируемых на смешанных популяциях клеток, для выполнения которого

необходим специализированный прибор, работающий на основе анализа отдельных клеток проточным цитометром, соединенным с масс-спектрометром. При этом методе используют антитела, меченные ионами тяжелых металлов, а не флуорохромы, используемые в проточной цитометрии.

Мембраноатакующий комплекс (МАК). Липидный комплекс терминальных компонентов каскада комплемента, включая белки комплемента $C5$, $C6$, $C7$, $C8$ и множество копий $C9$, который образуется в мембранах клеток-мишеней. МАК вызывает летальные ионные и осмотические изменения в клетках.

Миграция лимфоцитов. Рециркуляция лимфоцитов из кровотока в периферические ткани и обратно.

Миелоидные клетки. Клетки, происходящие из миелоидной линии гемопоэтических предшественников, включая гранулоциты, моноциты и ДК. Миелоидные клетки отличаются от лимфоидных клеток, к которым относятся В-клетки, Т-клетки, ILC и NK, все они происходят от общего лимфоидного предшественника.

Микобактерии. Род аэробных бактерий, многие виды которого могут выживать в фагоцитах и вызывать заболевания. Основной иммунной защитой организма от *Mycobacterium tuberculosis* является клеточно-опосредованный иммунитет.

Миндалины. Частично инкапсулированные вторичные лимфоидные ткани, расположенные под эпителиальным барьером носоглотки и ротоглотки, в том числе аденоиды (носоглоточные миндалины), небные миндалины и язычные миндалины. Миндалины являются участками инициирования адаптивных иммунных ответов на микробы в верхних дыхательных путях.

Митоген-активируемый киназный каскад (МАР). Каскад передачи сигналов, инициируемый активной формой белка Ras и включающий последовательную активацию трех сериновых/треониновых киназ, последняя является МАР-киназой. МАР-киназа, в свою очередь, фосфорилирует и активирует другие ферменты и факторы транскрипции. Путь

MAP-киназы является одним из нескольких сигнальных путей, активируемых связыванием антигенов с ТКР и BCR.

Множественная миелома. Злокачественная опухоль из антитело-продуцирующих плазматических клеток, которые часто секретируют Ig или части молекул Ig. Моноклональные антитела, продуцируемые множественными миеломами, сыграли решающую роль при первых биохимических анализах структуры антител.

Молекула адгезии. Молекула клеточной поверхности, функция которой заключается в реализации адгезивных взаимодействий с другими клетками или внеклеточным матриксом. Лейкоциты экспрессируют различные типы молекул адгезии, таких как селектины, интегрины и представители суперсемейства Ig, и эти молекулы играют решающую роль в миграции клеток и клеточной активации при врожденных и адаптивных иммунных ответах.

Молекулярная мимикрия. Предполагаемый механизм аутоиммунитета, триггером которого является инфекция микробом, содержащим антигены, которые перекрестно схожи с аутоантигенами. Иммунные ответы на микроб приводят к реакциям против собственных тканей.

Молекулярные паттерны, ассоциированные с повреждением (DAMPs). Эндогенные молекулы, которые продуцируются или высвобождаются поврежденными и умирающими клетками, связываются с паттерн-распознающими рецепторами и стимулируют врожденные иммунные ответы. Примеры включают белок 1 высокомолекулярной группы (HMGB1), внеклеточный аденозинтрифосфат и мочевую кислоту.

Моноклональное антитело. Антитело, специфичное к одному антигену и продуцируемое В-клеточной гибридомой (клеточной линией, полученной посредством слияния одной нормальной В-клетки и иммортализованной линии опухолевых В-клеток). Моноклональные антитела широко используют в исследовательских целях, при клинической диагностике и терапии.

Мононуклеарные фагоциты. Клетки общей линии костного мозга, основной функцией

которых является фагоцитоз. Эти клетки выполняют функции эффекторных клеток врожденного и адаптивного иммунитета. Мононуклеарные фагоциты циркулируют в крови в виде не полностью дифференцированных клеток, называемых моноцитами, и после локализации в тканях они созревают до макрофагов.

Монопозитивный тимоцит. Предшественник созревающей в тимусе Т-клетки, который экспрессирует либо молекулы CD4, либо CD8. Монопозитивные тимоциты обнаруживаются преимущественно в медуллярной области тимуса и созревают после дважды позитивной стадии, во время которой тимоциты экспрессируют как молекулы CD4, так и молекулы CD8.

Моноциты. Тип происходящих из костного мозга циркулирующих клеток крови, которые являются предшественниками тканевых макрофагов. Моноциты активно рекрутируются на участки воспаления, где они дифференцируются в макрофаги.

Мукозная иммунная система. Часть иммунной системы, которая отвечает и защищает от микробов, проникающих в организм через слизистые поверхности, например, желудочно-кишечного тракта и дыхательных путей, а также поддерживает толерантность к комменсальным микроорганизмам, обитающим за пределами эпителия слизистых. Мукозная иммунная система состоит из организованных лимфоидных тканей, ассоциированных со слизистыми оболочками, таких как пейеровы бляшки, а также клетки, диффузно распределенные в собственной пластинке слизистой оболочки.

Мутации в генах, кодирующих цитидиндезаминазу. Приводят к В-клеточным дефектам, наблюдаемым при дефиците лиганда CD40, но не поражают макрофаги и характеризуются сбоем переключения изотипов тяжелых цепей В-клеток и клеточно-опосредованного иммунитета. У пациентов отмечаются как пиогенные бактериальные, так и протозойные инфекции.

Мышь с нокаутированным геном. Мышь с целенаправленным разрушением одного или нескольких генов, создаваемым с помо-

щью методов гомологической рекомбинации. Мыши с нокаутированным геном, у которых отсутствуют функциональные гены, кодирующие цитокины, рецепторы клеточной поверхности, сигнальные молекулы или факторы транскрипции, предоставляют ценную информацию о ролях этих молекул в иммунной системе.

Н

СрG-нуклеотиды. Неметилированные последовательности цитидин-гуанина, обнаруживаемые преимущественно в микробной ДНК, которые стимулируют врожденные иммунные ответы. Цепочки повторяющихся СрG-нуклеотидов распознаются TLR 9 и активируют врожденные иммунные ответы.

N-нуклеотиды. Название, которое было дано нуклеотидам, произвольно добавленным к соединениям между генными сегментами V, D и J в генах *Ig* или *ТКР* во время развития лимфоцитов. Добавление до 20 этих нуклеотидов, которое опосредовано ферментом терминальная дезоксирибонуклеотидилтрансфераза, способствует разнообразию репертуара антител и ТКР.

Р-нуклеотиды. Инвертированные повторы коротких нуклеотидных последовательностей в VDJ соединениях перестроенных генов *Ig* и ТКР, которые образуются посредством RAG-1- и RAG-2-опосредованного асимметрического расщепления шпилечных промежуточных форм ДНК во время событий соматической рекомбинации. Р-нуклеотиды обуславливают соединительное разнообразие антигенных рецепторов.

Наивный лимфоцит. Зрелый В- и Т-лимфоцит, который ранее не сталкивался с антигеном. Когда наивные лимфоциты стимулируются антигеном, они дифференцируются в эффекторные лимфоциты, такие как антитело-секретирующие В-клетки, цитокин-продуцирующие хелперные Т-клетки и ЦТЛ, способные к киллингу клеток-мишеней. Наивные лимфоциты обладают маркерами поверхности и паттернами рециркуляции, отличающимися от собственных ранее активированным лим-

фоцитам («наивным» также называют неиммунизированного индивида).

Негативная селекция. Процесс, посредством которого элиминируются развивающиеся лимфоциты, экспрессирующие аутореактивные антигенные рецепторы, что способствует поддержанию аутоотолерантности. Наиболее изучена негативная селекция развивающихся Т-лимфоцитов (timoцитов), которая включает высокоаффинное связывание тимоцитов с собственными молекулами ГКГС со связанными пептидами на АПК тимуса, что приводит к апоптозной гибели тимоцитов*.

Незрелый В-лимфоцит. Мембранная IgM^+ , IgD^- В-клетка, недавно сформировавшаяся из предшественников костного мозга, которая не пролиферирует и не дифференцируется в ответ на антигены, а скорее подвергается гибели в результате апоптоза или становится функционально невосприимчивой. Это свойство важно для негативной селекции В-клеток, специфичных к аутоантигенам, присутствующим в костном мозге.

Нейтрофил (также полиморфноядерный лейкоцит). Фагоцит, характеризующийся сегментированным дольчатым ядром и цитоплазматическими гранулами, заполненными деструктивными ферментами. Полиморфноядерные лейкоциты являются самым распространенным типом циркулирующих лейкоцитов и основным типом клеток, участвующих в острых воспалительных ответах на бактериальные инфекции.

Неоантиген. Только что измененная макромолекула либо посредством химической модификации, либо в случае белков — посредством мутации в кодирующем гене, в результате чего новая структура распознается антителами или Т-клетками. Неоантигены, кодируемые мутировавшими генами, являются основными индукторами опухоль-специфических Т-клеточных ответов.

* Тимоциты с высокоаффинным рецептором к аутоантигенам не уничтожаются, а дифференцируются в Т-регуляторные клетки с фенотипом $CD4^+CD25^+$ FoxP3⁺, которые на периферии поддерживают аутоотолерантность. *Примеч. научн. ред.*

Неонатальный Fc-рецептор (FcRn). IgG-специфический Fc-рецептор, который опосредует перенос материнских антител IgG через плаценту и неонатальный эпителий кишечника, а у взрослых обуславливает продолжительный период полужизни молекул IgG в крови, защищая их от катаболизма фагоцитами и эндотелиальными клетками.

Непосредственное аллогенное распознавание. Презентация аллогенных молекул ГКГС клеточной поверхности АПК трансплантата Т-клеткам реципиента трансплантата, что приводит к активации аллореактивных Т-клеток. При непосредственном распознавании аллогенных молекул ГКГС ТКР, которые были выбраны для распознавания собственных молекул ГКГС, плюс чужеродный пептид, перекрестно реагируют с аллогенными молекулами ГКГС, плюс пептид. Непосредственное распознавание частично отвечает за сильные Т-клеточные ответы на аллогraftы.

О

Область, определяющая комплементарность (CDR). Короткие сегменты белков Ig и ТКР, которые содержат большую часть различий между антителами и между ТКР, экспрессируемых различными клоонами В-клеток и Т-клеток, и вступают в контакт с антигеном; также называются гипервариабельными областями. В вариабельном домене каждой из полипептидных цепей антигенного рецептора присутствуют три, в интактной молекуле Ig или ТКР имеются по шесть CDRs. Эти гипервариабельные сегменты имеют петлеобразные структуры, которые совместно образуют поверхность, комплементарную по отношению к трехмерной структуре связанного антигена.

Оболочечный гликопротеин (Env). Гликопротеин мембраны, закодированный ретровирусом, который экспрессируется на цитоплазматической мембране инфицированных клеток и в мембранном покрытии вирусных частиц из материала клетки хозяина. Белки Env часто необходимы для инфекционности вируса. Белки Env ВИЧ включают gp41 и gp120,

которые связываются с CD4 хемокиновыми рецепторами, соответственно, человеческих Т-клеток и опосредуют слияние вирусных и Т-клеточных мембран.

Обратная транскриптаза. Фермент, кодируемый ретровирусами, такими как ВИЧ, который синтезирует копию ДНК генома вируса из геномной матрицы РНК. Очищенная обратная транскриптаза широко используется в исследованиях молекулярной биологии для клонирования комплементарных ДНК, кодирующих нужный ген, из информационной РНК. Ингибиторы обратной транскриптазы используют в качестве препаратов для лечения ВИЧ-1-инфекции.

Одноцепочечный вариабельный фрагмент (одноцепочечный Fv). Созданный методами генетической инженерии полипептид, включающий V-домены легких, или тяжелых цепей Ig, которые сворачиваются, образуя антителосвязывающий участок с известной специфичностью, используемый в качестве реагента для исследований, а также опухолевого антигенсвязывающего участка химерных антигенных рецепторов.

Оксид азота. Молекула широкого спектра действия, которая в макрофагах выполняет функцию сильного микробицидного агента, убивающего поглощенные микроорганизмы.

Онкофетальный антиген. Белки, в высоких уровнях экспрессирующиеся на некоторых типах раковых клеток и в нормальных развивающихся фетальных (но не взрослых) тканях. Антитела, специфичные к этим белкам, часто используют при гистопатологической идентификации опухолей и при мониторинге прогрессирования роста опухолей у пациентов. СЕА (CD66) и α -фетопротеин — это два онкофетальных антигена, которые обычно экспрессируются некоторыми карциномами.

Опсонизация. Процесс прикрепления опсонинных, таких как IgG и фрагменты комплемента, к поверхностям микробов для того, чтобы превратить микробы в мишень фагоцитоза.

Опсонин. Молекула, прикрепляющаяся к поверхности микроба и распознающаяся

поверхностными рецепторами нейтрофилов и макрофагов, увеличивает эффективность фагоцитоза. К опсонинам относятся антитела IgG, распознающиеся Fcγ-рецепторами фагоцитов, и фрагменты белков комплемента, которые распознаются CR1 (CD35) и интегрином лейкоцитов Mac-1*.

Опухолевый иммунитет. Защита от развития и прогрессирования опухолей с помощью иммунной системы. Несмотря на то что часто могут быть продемонстрированы иммунные ответы на встречающиеся в природе опухоли, опухоли зачастую уклоняются от этих ответов. Новые средства, которые нацелены на Т-клеточно-ингибирующие молекулы, такие как PD-1, оказались эффективными при усилении Т-клеточно-опосредованного противоопухолевого иммунитета.

Опухолеспецифический антиген. Антиген, экспрессия которого ограничена определенной опухолью, и который не экспрессируется нормальными клетками. Опухолеспецифические антигены могут выступать в качестве антигенов-мишеней для противоопухолевых иммунных ответов.

Опухолеспецифический трансплантационный антиген (TSTA). Антиген, экспрессируемый в опухолевых клетках экспериментальных животных, который можно обнаружить посредством индукции иммунологического отторжения опухолевых трансплантатов. Опухолеспецифические трансплантационные антигены были впервые определены в химически индуцированной саркоме грызунов, и оказалось, что они стимулируют ЦТЛ-опосредованное отторжение трансплантированных опухолей.

Опухоль-инфильтрирующие лимфоциты (TILs). Лимфоциты, изолированные из воспалительных инфильтратов, присутствующих в образцах хирургически удаленных солидных опухолях и вокруг них, которые богаты опухоль-специфическими ЦТЛ и НК. При экспе-

* К опсонинам относят также белки, связывающие углеводы микробов (маннозосвязывающий лектин, дектины, фиколины, коллектин). Они имеют рецепторы на фагоцитах. *Примеч. научн. ред.*

риментальном способе лечения рака опухоль-инфильтрирующие лимфоциты выращивают *in vitro* в присутствии высоких доз IL-2, а затем адаптивно переносят обратно в организм пациентов с опухолью.

Оральная толерантность. Подавление системных гуморальных и клеточно-опосредованных иммунных ответов на антиген после перорального введения этого антигена вследствие анергии антиген-специфических Т-клеток или выработки иммуносупрессивных цитокинов, таких как трансформирующий фактор роста-β. Оральная толерантность является возможным механизмом предотвращения иммунных ответов на антигены пищи и бактерии, которые в норме обитают в просвете кишечника в качестве комменсальных микроорганизмов.

Организация зародышевых генов. Наследственное расположение варибельных, дополнительных, соединительных и константных генных сегментов локусов антигенных рецепторов нелимфоидных клеток и незрелых лимфоцитов. В развивающихся В- и Т-лимфоцитах организация зародышевых генов модифицируется соматической рекомбинацией для формирования функциональных генов *Ig* и *ТКР*.

Оспа. Заболевание, вызванное вирусом натуральной оспы. Оспа была первым инфекционным заболеванием, которое, как было доказано, можно предотвратить посредством вакцинации, и первым заболеванием, полностью искорененным по всем миру с помощью программы вакцинации.

Острое отторжение. Тип отторжения трансплантата, включающего опосредованное Т-клетками, макрофагами и антителами повреждение сосудов и паренхимы, которое обычно происходит через несколько дней или недель после трансплантации, но может произойти и позже, если фармакологическая иммуносупрессия становится неадекватной.

Ответ острой фазы. Повышение концентрации нескольких белков в плазме, называемых реактантами острой фазы, которое происходит в рамках раннего этапа врожденного иммунного ответа на инфекции.

Отторжение трансплантата по типу вторичного ответа. Отторжение аллотрансплантата

у индивида, который ранее был сенсибилизирован аллоантигенам ткани донора при получении от этого донора другого трансплантата или переливания крови. В отличие от первичного отторжения, происходящее у индивида, который ранее не был сенсибилизирован аллоантигенам донора, отторжение трансплантата по типу вторичного ответа является быстрым и происходит в течение 3–7 дней благодаря иммунологической памяти.

Отторжение трансплантата. Специфический иммунный ответ на трансплантат органа или ткани, который приводит к воспалению, повреждению трансплантата и, возможно, к недостаточности трансплантата.

П

Паракринный фактор. Молекула, действующая на клетки, расположенные вблизи клеток, которые продуцируют этот фактор. Многие цитокины обладают паракринным эффектом.

Пассивный иммунитет. Форма иммунитета к антигену, который устанавливается у одного индивида посредством переноса ему антител или лимфоцитов другого индивида, обладающего иммунитетом к этому антигену. Реципиент такого переноса может стать иммунным к антигену, никогда не подвергаясь воздействию антигена и не отвечая на него. Примерами пассивного иммунитета являются перенос человеческой сыворотки, содержащей антитела, специфичные к определенным микробным токсинам или змеиному яду ранее неиммунизированному индивиду, а также перенос материнских IgG в организм плода через плаценту, что защищает новорожденных от инфекций в течение примерно 6 мес.

Патоген-ассоциированные молекулярные паттерны. Структуры, продуцируемые микроорганизмами, но не клетками организма млекопитающих (хозяина), которые распознаются врожденной иммунной системой и стимулируют ее. Примерами являются бактериальные ЛПС и двухцепочечные вирусные РНК*.

* ПАМПы — примерно 1000 консервативных и необходимых молекулярных структур, характерных для разных микроорганизмов. *Примеч. научн. ред.*

Патогенность. Способность микроорганизма вызывать заболевание. Патогенность может быть обусловлена множеством механизмов, включая выработку токсинов, стимуляцию воспалительных ответов организма хозяина и нарушение метаболизма клеток организма хозяина.

Паттерн-распознающие рецепторы. Сигнальные рецепторы врожденной иммунной системы, которые распознают патоген-ассоциированные молекулярные паттерны и DAMPs, активируют врожденные иммунные ответы. Примеры включают TLRs и NLRs**.

Пейеровы бляшки. Организованная лимфоидная ткань собственной пластинки слизистой оболочки тонкого кишечника, в которой могут быть инициированы иммунные ответы на кишечные патогены и другие поглощенные антигены. Пейеровы бляшки состоят в основном из В-клеток, с меньшим количеством Т-лимфоцитов и других клеток. В-клетки организованы в фолликулы, аналогичные фолликулам лимфатических узлов, часто с зародышевыми центрами***.

Пентраксины. Семейство белков плазмы, которые содержат пять идентичных сферических субъединиц; включает реактант острой фазы С-реактивный белок.

Пептид-связывающая щель. Участок молекулы ГКГС, который связывает пептиды для представления Т-клеткам. На молекулах ГКГС I класса щель сформирована из спаренных α -спиралей, расположенных на дне, образованных восьмичепочечной β -складчатой конформацией****. Полиморфные остатки, являющиеся аминокислотами, разными у разных аллелей ГКГС, локализованы на дне щели и вокруг ней.

** Около 100 рецепторов врожденного иммунитета распознают ПАМПы и ДАМПы (сигналы опасности) и индуцируют иммунную реакцию. *Примеч. научн. ред.*

*** В пейеровых бляшках синтезируется IgA, который выносится на слизистую оболочку и блокирует присоединение к ней патогенных микроорганизмов. *Примеч. научн. ред.*

**** В ГКГС II класса щель сформирована вариабельными участками α - и β -цепей. *Примеч. научн. ред.*

Первичное отторжение. Отторжение аллотрансплантата у индивида, которому ранее не проводили трансплантацию, и который не подвергался иным образом воздействию тканевых аллоантигенов того же донора. Обычно первичное отторжение происходит в течение 7–14 дней.

Первичный иммунный ответ. Адаптивный иммунный ответ, который происходит после первого воздействия чужеродного антигена на индивида. Первичные ответы характеризуются относительно медленной кинетикой и незначительной величиной в сравнении с ответами, вырабатываемыми после второго и последующих воздействий.

Первичный иммунодефицит. См. Врожденный иммунодефицит.

Передатчик сигналов и активатор транскрипции (STAT). Представитель семейства белков, которые выступают в качестве факторов транскрипции в ответ на связывание цитокиновых рецепторов I типа и II типа. STATs присутствуют в виде неактивных мономеров в цитозоле клеток и рекрутируются в цитоплазматические концевые сегменты поперечно связанных цитокиновых рецепторов, где подвергаются тирозиновому фосфорилированию посредством JAK. Фосфорилированные белки STAT димеризуются и перемещаются в ядро, где связываются со специфическими последовательностями в промоторных областях различных генов и стимулируют их транскрипцию. Разные STATs активируются разными цитокинами.

Переключение изотипов (классов) тяжелых цепей. Процесс, посредством которого В-лимфоцит изменяет изотип, или класс антител, которые он продуцирует, с IgM на IgG, IgE или IgA, без изменения специфичности антител к антигенам. Переключение изотипов тяжелых цепей стимулируется цитокинами и лигандами CD40, экспрессируемыми хелперными Т-клетками, и включает рекомбинацию VDJ-сегментов В-клеток с нижележащими генными сегментами тяжелых цепей.

Перекрестная презентация. Механизм, посредством которого ДК активируют (или прай-

мируют) наивные CD8⁺ ЦТЛ, специфичные к антигенам третьих клеток (например, инфицированной вирусом или опухолевой клетки). Перекрестная презентация происходит, например, когда белковые антигены инфицированной клетки поглощаются ДК, и микробные антигены подвергаются процессингу и презентуются в ассоциации с молекулами ГКГС I класса, в отличие от общего правила для фагоцитированных антигенов, которые презентуются в ассоциации с молекулами ГКГС II класса. ДК также обеспечивают костимуляцию Т-клеток. Также называется перекрестным праймированием.

Периартериолярная лимфоидная муфта. Скопление лимфоцитов, окружающих мелкие артериолы селезенки, прилегающие к лимфоидным фолликулам. Периартериолярная лимфоидная муфта содержит в основном Т-лимфоциты, примерно две трети из которых являются CD4⁺, а одна треть — CD8⁺ клетками. При гуморальных иммунных ответах на белковые антигены В-лимфоциты активируются, находясь на поверхности раздела между периартериолярной лимфоидной муфтой и фолликулами, а затем мигрируют в фолликулы, образуя зародышевые центры.

Периферическая толерантность. Невосприимчивость к аутоантигенам, которые присутствуют в периферических тканях и обычно не присутствуют в генеративных лимфоидных органах. Периферическая толерантность индуцирована распознаванием антигенов без адекватных уровней костимуляторов, необходимых для активации лимфоцитов, или стойкой и повторяющейся стимуляцией этими аутоантигенами.

Периферические лимфоидные органы и ткани. Организованные скопления лимфоцитов и вспомогательных клеток, в том числе селезенка, лимфатические узлы и ассоциированные со слизистыми оболочками лимфоидные ткани, в которых иницируются адаптивные иммунные ответы. Синоним вторичных лимфоидных органов.

Перфорин. Белок, присутствующий в гранулах ЦТЛ и НК. Когда перфорин высвобождается из гранул активированных ЦТЛ или НК,

он поступает в цитоплазматическую мембрану соседних инфицированных или опухолевых клеток и способствует проникновению гранзимов, что приводит к апоптической смерти клеток-мишеней.

Пиогенные бактерии. Бактерии, такие как грамположительные стафилококки и стрептококки, индуцирующие воспалительные ответы, богатые полиморфноядерными лейкоцитами (в результате чего образуется гной).

Пироптоз. Вид запрограммированной гибели макрофагов и ДК, индуцированной активацией в инфламмосомах каспазы-1, что характеризуется набуханием клеток, утратой целостности цитоплазматической мембраны и высвобождением медиаторов воспаления, таких как IL-1 α . Пироптоз приводит к гибели некоторых микробов, получивших доступ в цитозоль, усиливает воспалительный клиренс бактерий, но также способствует развитию септического шока.

Плазмобласты. Циркулирующие антителосекретирующие клетки, которые являются предшественниками плазмочитов и обитают в костном мозге и других тканях.

Плазмочит. Окончательно дифференцированный антитело-секретирующий В-лимфоцит с характерным гистологическим внешним видом плазматической клетки, включая овальную форму, эксцентричное ядро и перинуклеарный ореол.

Позитивная селекция. Процесс, посредством которого развивающиеся в тимусе Т-клетки (тимоциты), ТКР которых связываются с собственными молекулами ГКГС, спасаются от запрограммированной гибели клеток, тогда как тимоциты, рецепторы которых не распознают собственные молекулы ГКГС, погибают по умолчанию. Позитивная селекция гарантирует, что зрелые Т-клетки являются рестриктированными по собственному ГКГС, и что CD8⁺ Т-клетки специфичны к комплексам пептидов и молекул ГКГС I класса, а CD4⁺ Т-клетки — к комплексам пептидов и молекул ГКГС II класса.

Поли-Ig-рецептор. Fc-рецептор, экспрессируемый эпителиальными клетками слизистой, который опосредует транспорт IgA и IgM через эпителиальные клетки в просвет кишечника.

Поливалентность. Наличие множества идентичных копий эпитопа в одной молекуле антигена, на поверхности клетки или в частице. Поливалентные антигены, такие как бактериальные капсульные полисахариды, часто способны активировать В-лимфоциты независимо от хелперных Т-клеток. Синоним мультивалентности.

Поликлональные активаторы. Агенты, способные активировать многие клоны лимфоцитов, независимо от их специфичности к антигенам. Примерами поликлональных активаторов являются анти-IgM антитела В-клеток и анти-CD3 антитела, бактериальные суперантигены и фитогемоагглютинин Т-клеток.

Полимеразная цепная реакция (ПЦР). Быстрый метод копирования и амплификации специфических последовательностей ДНК небольшой длины длиной, который широко применяется в качестве препаративного, аналитического и диагностического метода во всех областях молекулярной биологии. Метод основан на применении коротких олигонуклеотидных праймеров, комплементарных по отношению к последовательностям на концах подлежащей амплификации ДНК и включает повторяющиеся циклы плавления, отжига и синтеза ДНК.

Полиморфизм. Существование двух и более альтернативных форм или вариантов гена, которые присутствуют в популяции со стабильной частотой. Каждый одинаковый вариант полиморфного гена называется аллелем, и один индивид может быть носителем двух разных аллелей гена, каждый из которых унаследован от одного из родителей. Гены ГКГС могут иметь тысячи аллелей и являются самыми полиморфными генами в геноме млекопитающих.

Последовательности сигналов рекомбинации. Специфические последовательности ДНК, отмечаемые вблизи V, D и J-сегментов локусов антигенных рецепторов, и распознаваемые комплексом RAG-1/RAG-2 во время V(D)J рекомбинации. Последовательности распознавания состоят из высококонсервативного участка из 7 нуклеотидов, называе-

мого гептамером, локализованного вблизи V, D или J-кодирующей последовательности, за которой следует спейсер точно из 12 или 23 неконсервативных нуклеотидов и высококонсервативного участка из 9 нуклеотидов, называемого нонамером.

Пре-В-клетка. Развивающаяся В-клетка, присутствующая только в гемопоэтических тканях, которая находится на стадии созревания, характеризующейся экспрессией цитоплазматических μ -тяжелых цепей Ig и суррогатных легких цепей, но не легких цепей Ig. Пре-В-клеточные рецепторы, состоящие из μ -цепей и суррогатных легких цепей, передают сигналы, которые стимулируют дальнейшее созревание пре-В-клетки в незрелую В-клетку.

Пре-В-клеточный рецептор. Рецептор, экспрессируемый в развивающихся В-лимфоцитах на стадии пре-В-клетки, который состоит из μ -тяжелых цепей Ig и инвариантных суррогатных легких цепей. Пре-В-клеточный рецептор связывается с белками передачи сигналов Ig α и Ig β , образуя пре-В-клеточный рецепторный комплекс. Пре-В-клеточные рецепторы необходимы для стимуляции пролиферации и продолжения созревания развивающихся В-клеток, выступая в качестве контрольной точки, которая обеспечивает продуктивную VDJ μ -тяжелых цепей. Неизвестно, связываются ли пре-В-клеточные рецепторы со специфическим лигандом.

Пре-Т α . Инвариантный трансмембранный белок с одним внеклеточным Ig-подобным доменом, который связывается с β -цепью ТКР пре-Т-клеток, образуя пре-ТКР.

Пре-Т-клетка. Развивающийся в тимусе Т-лимфоцит на стадии созревания, характеризующийся экспрессией β -цепи ТКР, но не α -цепи CD4 или CD8. В пре-Т-клетках β -цепь ТКР находится на клеточной поверхности как часть пре-Т-клеточного рецептора.

Презентация антигенов. Представление антигенов на поверхности клеток для распознавания лимфоцитами, чаще всего относится к представлению пептидов, связанных молекулами ГКС на поверхности АПК, что обеспечивает специфическое распознавание посредством ТКР и активацию Т-клеток.

Приобретенный иммунодефицит. Дефицит иммунной системы, который приобретен после рождения, как правило, вследствие инфекции (например, СПИД), и не связан с генетическим дефектом. Синоним вторичного иммунодефицита.

Про-В-клетка. Развивающаяся в костном мозге В-клетка, которая находится на самой ранней стадии коммитирования в линию В-лимфоцитов. Про-В-клетки не продуцируют Ig, но их можно отличить от других незрелых клеток по экспрессии рестриктированных по В-линии поверхностных молекул, таких как CD19.

Про-Т-клетка. Развивающаяся в корковом слое тимуса Т-клетка, которая недавно поступила из костного мозга и не экспрессирует ТКР, CD3, ζ -цепи и молекулы CD4 и CD8. Про-Т-клетки называют также дважды негативными тимоцитами.

Проба на перекрестную совместимость. Скрининг-тест, проводимый для минимизации вероятности нежелательных трансфузионных реакций и отторжения трансплантата, при котором пациента, нуждающегося в переливании крови или пересадке органа, исследуют на наличие преформированных антител к поверхностным антигенам клеток донора (обычно к антигенам групп крови и антигенам ГКС). Тест заключается в смешивании сыворотки реципиента с лейкоцитами или эритроцитами потенциальных доноров и анализе на агглютинацию и комплементзависимый лизис клеток.

Провирус. Копия ДНК генома ретровируса, которая интегрирована в геном клетки организма хозяина, откуда транскрибируются вирусные гены, и воспроизводится геном вируса. Провирусы ВИЧ могут оставаться неактивными в течение длительного времени и представляют латентную форму ВИЧ-инфекции, которая недостижима для иммунной защиты организма.

Программируемая гибель клеток. См. Апоптоз.

Промотор. Последовательность ДНК непосредственно 5' к сайту начала транскрипции гена, где связываются белки, которые инициируют транскрипцию. Термин *промотор* часто

используют, имея в виду весь 5' регуляторный участок гена, включая энхансеры, которые являются дополнительными последовательностями, связывающими факторы транскрипции и взаимодействующими с комплексом базальной транскрипции для увеличения скорости инициации транскрипции. Другие энхансеры могут быть локализованы на значительном расстоянии от промотора, 5' гена, в интронах, либо 3' гена.

Простагландины. Класс липидных медиаторов воспаления, которые образуются из арахидоновой кислоты во многих типах клеток посредством циклооксигеназного пути и оказывают сосудорасширяющее, бронхоконстрикторное и хемотаксическое действие. Простагландины, вырабатываемые тучными клетками, являются важными медиаторами аллергических реакций.

Простейшие. Одноклеточные эукариотные организмы, многие из которых являются паразитами человека и вызывают заболевания. Примерами патогенных простейших являются *Entamoeba histolytica*, вызывающая амёбную дизентерию; *плазмодий*, вызывающий малярию; и *лейшмании*, которые вызывают лейшманиоз. Простейшие стимулируют как врожденные, так и адаптивные иммунные ответы.

Протеасома. Большой мультибелковый ферментный комплекс, обладающий широким спектром протеолитической активности, обнаруживаемый в цитоплазме большинства клеток и образующий пептиды цитозольных белков, которые связываются с молекулами ГКГС I класса. Белки направлены на протеасомальное разрушение посредством ковалентного связывания молекул убиквитина.

Протеинкиназа С (PKC). Какая-либо из изоформ фермента, который опосредует фосфорилирование остатков серина и треонина во многих белковых субстратах и способствует распространению различных путей передачи сигналов, что приводит к активации факторов транскрипции. В Т- и В-лимфоцитах протеинкиназа активируется диацилглицерином, который образуется в ответ на лигирование антигенных рецепторов.

Протеин-тирозин киназы (PTKs). Ферменты, которые опосредуют фосфорилирование тирозиновых остатков белков и способствуют фосфотирозин-зависимым межбелковым взаимодействиям. Протеин-тирозин киназы участвуют в многочисленных путях передачи сигналов в клетках иммунной системы.

Проточная цитометрия. Метод анализа фенотипа популяций клеток, для которого необходим специальный прибор (проточный цитометр), способный обнаруживать флуоресценцию в отдельных клетках суспензии. С помощью этого метода определяют количество клеток, экспрессирующих молекулы, с которыми связывается флуоресцентный зонд, а также относительную величину экспрессируемых молекул. Суспензии клеток инкубируют с флуоресцентно мечеными антителами или другими зондами, а количество зонда, связанного каждой клеткой популяции, измеряют по поочередному прохождению клеток через флуорометр с лазер-сгенерированным падающим лучом.

Профессиональные антигенпрезентирующие клетки (профессиональные АПК). Термин, иногда используемый для названия АПК, которые активируют Т-лимфоциты; к ним относятся ДК, мононуклеарные фагоциты и В-лимфоциты, все они способны экспрессировать молекулы ГКГС II класса и коstimуляторы. Самыми важными профессиональными АПК при иницировании первичных Т-клеточных ответов являются ДК.

Процессинг антигенов. Внутриклеточная конверсия белковых и других антигенов, происходящих из внеклеточного пространства или цитозоля, в пептиды и загрузка этих пептидов в молекулы ГКГС для представления Т-лимфоцитам.

Р

Рецептор В-клеточный (BCR). Рецептор на поверхности В лимфоцитов для связывания антигена, представлен мембраносвязанной молекулой Ig.

Fas-рецептор (CD95). Рецептор смерти семейства рецепторов ФНО, который экспрессируется на поверхности Т-клеток и многих других типов клеток и инициирует сигнальный каскад, что приводит к апоптической гибели клетки. Путь смерти инициируется, когда Fas связывается с лигандом Fas, экспрессируемым в активированных Т-клетках. Fas-опосредованный киллинг лимфоцитов важен для сохранения аутоотолерантности. Мутации в гене *FAS* вызывают системные аутоиммунные заболевания (см. также рецепторы смерти).

Fcγ-рецептор (FcγR). Рецептор клеточной поверхности, специфичный к карбоксил-терминальной константной области молекул IgG*. Существует несколько типов Fcγ-рецепторов, включая высокоаффинный рецептор FcγRI, который опосредует фагоцитоз макрофагами и нейтрофилами, низкоаффинный рецептор FcγRIIB, преобразующий ингибирующие сигналы в В-клетках и миелоидных клетках, и низкоаффинный рецептор FcγRIIA, опосредующий распознавание опсонизированных клеток NK и активацию NK.

FcεRI-рецептор. Высокоаффинный рецептор карбоксил-терминальной константной области молекул IgE, который экспрессируется на тучных клетках, базофилах и эозинофилах**. Обычно молекулы FcεRI в тучных клетках заняты IgE, и антиген-индуцированное перекрестное сшивание этих IgE-FcεRI комплексов активирует тучные клетки и инициирует реакции гиперчувствительности немедленно-го типа.

Fc-рецептор. Рецептор клеточной поверхности, специфичный к карбоксил-терминальной константной области молекулы Ig. Fc-рецепторы, как правило, являются многоцепочечными белковыми комплексами, в составе которых есть сигнальные компоненты и Ig-связывающие компоненты. Существует несколько типов Fc-рецепторов, в том числе рецепторы, специфичные к различным изо-

типам IgG, IgE и IgA. Fc-рецепторы опосредуют многие клеточно-зависимые эффекторные функции антител, включая фагоцитоз антигенов, связанных с антителами, антиген-индуцированную активацию тучных клеток и целенаправленное воздействие на NK и их активацию.

NOD-подобные рецепторы (NLRs). Семейство цитозольных мультидоменных белков, которые воспринимают проникшие в цитозоль патоген-ассоциированных молекулярных паттерны и DAMPs и рекрутируют другие белки, образуя сигнальные комплексы, способствующие воспалению***.

Notch 1. Сигнальный рецептор клеточной поверхности, который протеолитически расщепляется после связывания лиганда, а расщепленный внутриклеточный участок транслоцируется в ядро и регулирует экспрессию гена. Сигнальный путь Notch-1 необходим для коммитирования развивающихся предшественников Т-клеток в αβ Т-клеточную линию.

PD-1-рецептор. Ингибирующий рецептор, гомологичный CD28, который экспрессируется в активированных Т-клетках и связывается с PD-L1 или PD-L2, членами семейства белков B7, экспрессируемых в различных типах клеток. Экспрессия PD-1 повышается в Т-клетках после повторной или длительной стимуляции, например, на фоне хронических инфекций или опухолей, а блокада PD-1 с помощью моноклональных антител усиливает противоопухолевые иммунные ответы.

RIG-подобные рецепторы (RLRs). Цитозольные рецепторы врожденной иммунной системы, которые распознают вирусную РНК и индуцируют выработку IFN I типа. Наиболее изученными RIG-подобными рецепторами являются RIG-I (ген 1, индуцируемый ретиноевой кислотой) и MDA5 (ген 5, ассоциированный с дифференцировкой меланомы).

Рецептор орфанный γT, связанный с ретиноевой кислотой (RORγT). Фактор транскрипции, экспрессируемый в Th17-клетках и врожден-

* Fcγ взаимодействует только с антителом, соединенным с антигеном. *Примеч. научн. ред.*

** Этот рецептор способен присоединять нативную молекулу IgE до ее контакта с антигеном (аллергеном). *Примеч. научн. ред.*

*** После соединения с лигандом NLRs формируют инфламмосомы (см.), каспазы которых активируют провоспалительные цитокины IL-1, IL-18 и IL-33 для их секреции. *Примеч. научн. ред.*

ных лимфоидных клетках 3-й группы, необходимый для дифференциации этих клеток.

Toll-подобные рецепторы. Семейство паттерн-распознающих рецепторов врожденной иммунной системы, которые экспрессируются на поверхности и в эндосомах многих типов клеток и распознают микробные структуры, такие как эндотоксины и РНК вирусов, передают сигналы, приводящие к экспрессии воспалительных и противовирусных генов.

Т-клеточные рецепторы (ТКР). Клонально распределенные антигенные рецепторы Т-лимфоцитов. Самая распространенная форма ТКР состоит из гетеродимера из двух, соединенных дисульфидной связью трансмембранных полипептидных цепей, обозначенных α и β , каждая из которых содержит один N-терминальный Ig-подобный переменный (V) домен, один Ig-подобный константный (C) домен, гидрофобную трансмембранную область и короткую цитоплазматическую область. $\alpha\beta$ ТКР экспрессируются в $CD4^+$ and $CD8^+$ Т-клетках и распознают комплексы чужеродных пептидов, связанных с собственными молекулами ГКГС на поверхности АПК (другой, менее распространенный тип ТКР, состоящих из γ и δ -цепей, встречается в небольшой субпопуляции Т-клеток и распознает различные формы антигенов).

V(D)J рекомбиназа. Комплекс белков RAG1 и RAG2, который катализирует рекомбинацию генов антигенных рецепторов лимфоцитов.

$\alpha\beta$ Т-клеточный рецептор ($\alpha\beta$ ТКР). Самый распространенный вид ТКР, экспрессируемый как в $CD4^+$, так и в $CD8^+$ Т-клетках. $\alpha\beta$ ТКР распознают пептидные антигены, связанные с молекулами ГКГС (HLA). И α , и β -цепи содержат высоковариабельные (V) области, которые совместно образуют участок связывания антигена, а также константные (C) области. V- и C-области ТКР структурно гомологичны V- и C-областям молекул Ig.

$\gamma\delta$ Т-клеточный рецептор. Вид ТКР, который отличается от более распространенного $\alpha\beta$ ТКР и экспрессируется в субпопуляции Т-клеток, обнаруживаемых преимущественно в тканях эпителиального барьера. Несмотря на то что $\gamma\delta$ ТКР структурно схож с $\alpha\beta$ ТКР, виды

антигенов, распознаваемых $\gamma\delta$ ТКР, не до конца изучены; они не распознают пептидные комплексы, связанные с полиморфными молекулами ГКГС.

Радиоиммунологический анализ. Высокочувствительный и специфический иммунологический метод количественного определения концентрации антигена в растворе, основанный на применении радиоактивно меченых антител, специфичных к антигену. Обычно используют два антитела, специфичных к антигену. Первое антитело не мечено, а прикреплено к твердой подложке, где оно связывает и иммобилизует антиген, концентрацию которого определяют. Количество второго, меченого антитела, связывается с иммобилизованным антигеном, определенным с помощью детекторов радиоактивного распада, пропорционально концентрации антигена в исследуемом растворе.

Разнообразие. Наличие у любого индивида большого количества лимфоцитов с различной антигенной специфичностью. Разнообразие — это фундаментальное свойство адаптивной иммунной системы, которое является следствием вариабельности структур антиген-связывающих участков антигенных рецепторов лимфоцитов (антител и ТКР).

Рапамицин. Иммуносупрессивный препарат (называемый также сиролимусом), используемый в клинической практике для предотвращения отторжения аллотрансплантата. Рапамицин ингибирует активацию белка, называемого мишенью рапамицина в клетках млекопитающих (mTOR), который является ключевой сигнальной молекулой ряда метаболических путей и путей клеточного роста, включая путь, необходимый для опосредованной IL-2 пролиферации Т-клеток.

Распространения эпитопа. При аутоиммунитете прогрессирует развитие иммунных ответов на множество эпитопов, первоначально нацеленных на один эпитоп в виде аутоиммунного заболевания, что вероятно, вызвано дополнительным нарушением толерантности и высвобождением дополнительных тканевых антигенов вследствие воспалительного ответа, стимулированного первоначальным ответом.

Рассеянный склероз. Хроническое прогрессирующее аутоиммунное заболевание центральной нервной системы, характеризующееся воспалительным повреждением миелиновой оболочки нейронов, опосредованном аутореактивными CD4⁺ Т-клетками, что приводит к нарушению сенсорных и моторных функций.

Реагин. Антитело IgE, которое опосредует реакцию гиперчувствительности немедленного типа.

Реакция поздней фазы. Компонент реакции гиперчувствительности немедленного типа, который наблюдается через 2–4 ч после дегрануляции тучных клеток и характеризуется воспалительным инфильтратом из эозинофилов, базофилов, нейтрофилов и лимфоцитов. Повторные приступы этой воспалительной реакции поздней фазы могут вызвать повреждение тканей.

Реакция Шварцмана. Экспериментальная модель патологических эффектов бактериальных ЛПС и ФНО, когда кроликам проводят две внутривенные инъекции ЛПС с интервалом в 24 ч. После второй инъекции у кроликов отмечается диссеминированное внутрисосудистое свертывание крови и закупорка мелких кровеносных сосудов нейтрофилами и тромбоцитами.

Ревматоидный артрит. Аутоиммунное заболевание, характеризующееся, главным образом, воспалительным повреждением суставов, а иногда — воспалением кровеносных сосудов, легких и других тканей. В воспаленной выстилке суставов (синовиальной оболочке) обнаруживаются CD4⁺ Т-клетки, активированные В-лимфоциты и плазмоциты, а в синовиальной (суставной) жидкости присутствуют многочисленные провоспалительные цитокины, в том числе IL-1 и ФНО.

Регуляторные Т-клетки. Популяция Т-клеток, которые ингибируют активацию других Т-клеток и необходимы для сохранения периферической толерантности к аутоантигенам. Большинство регуляторных Т-клеток являются CD4⁺ клетками и экспрессируют α-цепь рецептора IL-2 (CD25), CTLA-4 и фактора транскрипции FoxP3.

Регуляторные факторы интерферонов (IRFs). Семейство факторов транскрипции, активируемые сигналами TLR и стимулирующие секрецию IFN I типа, которые являются цитокинами, ингибирующими репликацию вирусов.

Редактирование рецептора. Процесс, посредством которого в некоторых незрелых В-клетках, распознающих аутоантигены в костном мозге, может быть индуцировано изменение специфичности их Ig. Редактирование рецептора включает реактивацию генов, дополнительные VJ-рекомбинации легких цепей и выработку новых легких цепей Ig, что позволяет клетке экспрессировать другой Ig-рецептор, который не является аутореактивным.

Рекомбинация на этапе переключения. Молекулярный механизм, лежащий в основе переключения изотипов Ig, при котором перестроенный VDJ-генный сегмент антитело-продуцирующей В-клетки рекомбинируется с соседним С-геном. События ДНК-рекомбинации на этапе переключения запускаются CD40 и цитокинами, а также цитидиндезаминазой, индуцируемой активацией, и включают нуклеотидные последовательности, называемые областями переключения, которые расположены в интронах 5' конца каждого локуса СН.

Репертуар лимфоцитов. Вся совокупность антигенных рецепторов и антигенной специфичности, экспрессируемых В- и Т-лимфоцитами индивида.

Респираторный взрыв. Процесс, посредством которого в фагосомах нейтрофилов и макрофагов продуцируются активные формы кислорода, такие как супероксид-анион, гидроксильный радикал и пероксид водорода. Респираторный взрыв опосредуется ферментом оксидазой фагоцитов и обычно запускается медиаторами воспаления, такими как цитокины IFNγ и ФНО, или бактериальными продуктами, такими как ЛПС.

Рестрикция по собственному ГКГС. Ограничение (или рестрикция) Т-клеток к распознаванию антигенов, представленных молекулами ГКГС, которые обнаруживает Т-клетка во

время созревания в тимусе (и, таким образом, распознает как собственный ГКГС).

Рецептор комплемента 1-го типа (CR1). Рецептор фрагментов C3b и C4b комплемента. Фагоциты используют CR1 для опосредования интернализации частиц, покрытых C3b или C4b. CR1 эритроцитов служит для клиренса иммунных комплексов из кровотока. CR1 является также регулятором активации комплемента.

Рецептор комплемента 2-го типа (CR2). Рецептор, экспрессируемый на В-клетках и ФДК, который связывает протеолитические фрагменты белка комплемента C3, в том числе C3d, C3dg и iC3b. Функция CR2 (называемого также CD21) заключается в стимуляции гуморальных иммунных ответов посредством усиления активации В-клеток антигеном и способствуя захвату комплексов антиген-антитело в зародышевых центрах. CR2 является также рецептором ВЭБ.

Рецепторы смерти. Рецепторы цитоплазматической мембраны, экспрессируемые в различных типах клеток, которые после связывания лиганда преобразуют сигналы, что приводит к рекрутингу Fas-ассоциированного адаптерного белка с доменом смерти (FADD), который активирует каспазу-8, что приводит к гибели клеток в результате апоптоза. Все рецепторы смерти, в том числе FAS, TRAIL и TNFR, относятся к суперсемейству рецепторов ФНО.

Рециркуляция лимфоцитов. Постоянное движение лимфоцитов из крови во вторичные лимфоидные органы и обратно в кровь.

С

Соединительная J-цепь. Низкомолекулярный полипептид, который с помощью дисульфидного мостика связан с секреторными компонентами антител IgA и соединяет молекулы антител, образуя пентамеры IgM и димеры IgA. J-цепь также способствует трансэпителиальному транспорту этих Ig.

Саркома Капоши. Опухоль клеток сосудов, которая часто возникает у пациентов со

СПИДом. Саркома Капоши ассоциирована с инфекцией, вызванной герпесвирусом, связанным с саркомой Капоши (вирус герпеса человека 8-го типа).

Сахарный диабет 1-го типа. Заболевание, характеризующееся недостатком инсулина, который приводит к различным метаболическим и сосудистым аномалиям. Дефицит инсулина является следствием аутоиммунного разрушения продуцирующих инсулин β -клеток островков Лангерганса поджелудочной железы, обычно в детском возрасте. В повреждении островковых клеток участвуют $CD4^+$ и $CD8^+$ Т-клетки, антитела и цитокины.

Сверхострое отторжение. Форма отторжения алло- и ксенотрансплантатов, которая начинается спустя несколько минут или часов после трансплантации и характеризуется тромботической окклюзией сосудов трансплантатов. Сверхострое отторжение опосредовано предсуществующими антителами в кровотоке хозяина, которые связываются с аллоантигенами эндотелия доноров, такими как антигены групп крови и молекулы ГКГС, и активируют систему комплемента.

Сегменты разнообразия (D). Короткие кодирующие последовательности между вариационными (V) и константными (C) генными сегментами в локусах тяжелых цепей Ig, β и γ -цепей ТКР, которые вместе с J-сегментами соматически рекомбинируются с V-сегментами во время развития лимфоцитов. Образующаяся рекомбинированная VDJ-ДНК кодирует карбоксил-терминальные окончания V-областей антигенных рецепторов, включая третьи гипервариационные (CDR) области. Случайное использование D-сегментов способствует разнообразию репертуара антигенных рецепторов.

Секреторный компонент. Протеолитически расщепленный участок внеклеточного домена поли-Ig-рецептора, который остается связанным с молекулой IgA слизистых секретов.

Селезенка. Вторичный лимфоидный орган в левом верхнем квадранте живота. Селезенка является основным участком адаптивных иммунных ответов на переносимые с кровью

антигены. Красная пульпа селезенки состоит из заполненных кровью сосудистых синусоид, выстланных активными фагоцитами, которые поглощают опсонизированные антигены и поврежденные эритроциты. Белая пульпа селезенки содержит лимфоциты и лимфоидные фолликулы, где активируются В-клетки.

Селективный дефицит Ig. Иммунодефицит, характеризующийся отсутствием только одного или нескольких классов или подклассов Ig. Самым распространенным селективным дефицитом является дефицит IgA, после чего идут дефициты IgG3 и IgG2. Пациенты с этими нарушениями могут быть подвержены повышенному риску развития бактериальных инфекций, но многие являются здоровыми.

Селектин. Какой-либо из трех отдельных, но близкородственных белков, связывающих углеводы, которые опосредуют адгезию лейкоцитов к эндотелиальным клеткам. Каждая из молекул селектина представляет собой одноцепочечный трансмембранный гликопротеин с одинаковой модульной структурой, включая внеклеточный кальций-зависимый домен лектина. К селектинам относятся L-селектин (CD62L), экспрессируемый в лейкоцитах; P-селектин (CD62P), экспрессируемый в тромбоцитах и активированном эндотелии; и E-селектин (CD62E), экспрессируемый в активированном эндотелии.

Семейство рецепторов, связанных с G-белками. Разнообразное семейство рецепторов, гормонов, липидных медиаторов воспаления и хемокинов, которые используют связанные трехмерные G-белки для внутриклеточной передачи сигналов.

Септический шок. Тяжелое осложнение бактериальных инфекций, которые распространяются через кровоток (сепсис), характеризующееся сосудистым коллапсом, диссеминированным внутрисосудистым свертыванием крови и нарушением обмена веществ. Чаше всего этот синдром обусловлен эффектами компонентов клеточной стенки бактерий, такими как ЛПС и пептидогликан, которые связываются с TLR различных типов клеток и индуцируют экспрессию провоспалительных цитокинов, в том числе ФНО и IL-12.

Сероконверсия. Наличие в сыворотке антител, специфичных к микроорганизму, в ходе инфекции или в ответ на иммунизацию.

Серология. Исследование антител крови (сыворотки) и их реакций с антигенами. Термин *серология* часто применяют в отношении диагностики инфекционных заболеваний посредством обнаружения в сыворотке специфичных к микробу антител.

Серотип. Антигенно различимая подгруппа видов инфекционного микроорганизма, которая отличается от других подгрупп посредством серологических тестов (то есть исследования с помощью сывороточных антител). Гуморальные иммунные ответы на один серотип микроорганизмов (например, вируса гриппа) могут не быть защитными от другого серотипа вируса.

Сигнальный путь JAK-STAT-киназ. Сигнальный путь, инициируемый связыванием цитокинов с цитокиновыми рецепторами I типа и II типа. Этот путь включает последовательную активацию рецептор-ассоциированных тирозинкиназ JAK, JAK-опосредованное тирозинное фосфорилирование цитоплазматических концевых сегментов цитокиновых рецепторов, причаливание преобразователей сигналов и активаторов транскрипции (STATs) к фосфорилированным рецепторным цепям, JAK-опосредованное тирозинное фосфорилирование ассоциированных STATs, димеризацию и ядерную транслокацию STATs и связывание STAT с регуляторными участками генов-мишеней, что вызывает транскрипционную активацию этих генов.

Сингенный. Генетически идентичный. Сингенными являются все животные инбредного штамма и однойцевые близнецы.

Сингенный трансплантат. Трансплантат от донора, который генетически идентичен реципиенту. Сингенные трансплантаты не отторгаются.

Синдром «голых» лимфоцитов. Иммунодефицитное заболевание, характеризующееся отсутствием экспрессии молекул ГКГС II класса, что приводит к дефектам созревания и активации CD4⁺ Т-клеток и клеточно-опосредованного иммунитета. Это заболевание обусловлено мутациями в генах, кодирующих

факторы, которые регулируют транскрипцию генов ГКГС II класса.

Синдром Вискотта—Олдрича. X-сцепленное заболевание, характеризующееся экземой, тромбоцитопенией и иммунодефицитом, который проявляется восприимчивостью к бактериальным инфекциям. Ген в норме кодирует цитозольный белок, участвующий в сигнальных каскадах и в регуляции актинового цитоскелета.

Синдром Ди Джорджи. Селективный Т-клеточный дефицит, вызванный врожденным пороком развития, который приводит к дефектному развитию тимуса, парашитовидных желез и других структур, происходящих из третьего и четвертого глоточных карманов.

Синдром приобретенного иммунодефицита (СПИД). Заболевание, вызванное инфицированием ВИЧ, которое характеризуется истощением CD4⁺ Т-клеток, что приводит к сильному дефекту клеточно-опосредованного иммунитета. Клинически СПИД проявляется оппортунистическими инфекциями, злокачественными опухолями, истощением и энцефалопатией.

Синдром системного воспалительного ответа. Системные изменения, отмечаемые у пациентов с диссеминированными бактериальными инфекциями и другими заболеваниями, которые индуцируют распространенное воспаление, например с ожогами. При легкой форме синдрома системного воспалительного ответа наблюдается нейтрофилия, лихорадка и повышение уровней реактантов острой фазы в плазме. Эти изменения стимулируются бактериальными продуктами, такими как ЛПС, и опосредованы цитокинами врожденной иммунной системы. В тяжелых случаях при синдроме системного воспалительного ответа может наблюдаться диссеминированное внутрисосудистое свертывание крови, респираторный дистресс-синдром взрослых и шок.

Синдром токсического шока. Острое осложнение инфекции, вызванной *Staphylococcus aureus*, характеризующееся шоком, шелушением кожи, конъюнктивитом и диареей, которое связано с применением влагалищных тампонов и послеоперационными инфекция-

ми. Причиной являются бактериальные эндотоксины, называемые суперантигенами, способные активировать многие клоны Т-клеток, что приводит к избыточному высвобождению цитокинов.

Синдром Чедиака-Хигаси. Редкое ауточомно-рецессивное иммунодефицитное заболевание, вызванное дефектом цитоплазматических гранул различных типов клеток, который поражает лизосомы нейтрофилов и макрофагов, а также гранулы ЦТЛ и НК. У пациентов отмечается снижение резистентности к инфекциям, вызванным пиогенными бактериями.

Синтаза оксида азота. Представитель семейства ферментов, который синтезирует вазоактивное и микробицидное соединение оксид азота из L-аргинина. Макрофаги экспрессируют индуцибельную форму этого фермента после активации различными микробными и цитокиновыми стимуляторами.

Синтетические вакцины. Вакцины, состоящие из антигенов, полученных из рекомбинантной ДНК. В настоящее время применяются синтетические вакцины вируса гепатита В и вируса простого герпеса.

Системная красная волчанка (СКВ). Хроническое системное аутоиммунное заболевание, которое поражает преимущественно женщин и характеризуется сыпью, артритом, гломерулонефритом, гемолитической анемией, тромбоцитопенией и вовлечением центральной нервной системы. У пациентов с СКВ обнаруживается много разных аутоантител, в частности антитела к ДНК. Многие проявления СКВ обусловлены образованием иммунных комплексов, состоящих из аутоантител и их специфических антигенов, с отложением этих комплексов в мелких кровеносных сосудах различных тканей. Механизм, лежащий в основе аутоотолерантности при СКВ, не изучен.

Скавенджер-рецепторы. Семейство рецепторов клеточной поверхности, экспрессируемых на макрофагах, которые изначально были определены как рецепторы, опосредующие эндоцитоз окисленных или ацетилированных частиц липопротеинов низкой плотности, но которые также связываются с различными микробами и опосредуют их фагоцитоз.

Смешанная реакция лимфоцитов. Отмечаемая *in vitro* реакция аллореактивных Т-клеток одного индивида на антигены ГКГС клеток крови другого индивида. Смешанная реакция лимфоцитов включает пролиферацию и секрецию цитокинов как CD4⁺, так и CD8⁺ Т-клетками.

Собственная пластинка слизистой оболочки. Слой рыхлой соединительной ткани, расположенный под эпителием слизистых тканей, таких как кишечник и дыхательные пути, где ДК, тучные клетки, лимфоциты и макрофаги опосредуют иммунные ответы на инвазивные патогены.

Соединительное разнообразие. Разнообразие репертуаров антител и ТКР, которое создает посредством случайного добавления или удаления нуклеотидных последовательностей в соединениях между V, D и J-генными сегментами.

Соединительные (J) сегменты. Короткие кодирующие последовательности между переменными (V) и константными (C) генными сегментами всех локусов Ig и ТКР, которые вместе с D-сегментами соматически рекомбинируются с V-сегментами во время созревания лимфоцитов. Образующаяся в результате этого рекомбинированная ДНК кодирует карбоксил-терминальные окончания V-областей антигенных рецепторов, включая третьи гипервариабельные области (CDR3). Случайное использование различных J-сегментов способствует разнообразию репертуара антигенных рецепторов.

Созревание аффинности. Процесс, приводящий к повышению аффинности антител к определенному антигену по мере того, как прогрессирует Т-клеточнозависимый антительный ответ. Созревание аффинности происходит в зародышевых центрах лимфоидных тканей и является следствием соматической мутации генов Ig, сопровождаемой селективным выживанием В-клеток, продуцирующих антитела с самой высокой аффинностью.

Созревание лимфоцитов. Процесс, посредством которого плюрипотентные гемопоэтические стволовые клетки развиваются в зрелые, экспрессирующие антигенные

рецепторы, наивные В- или Т-лимфоциты, которые обитают в периферических лимфоидных тканях. Этот процесс происходит в специализированной среде костного мозга (для В-клеток) и тимуса (для Т-клеток). Синоним развития лимфоцитов.

Соматическая гипермутация. Отмечаемые с высокой частотой точечные мутации в генах тяжелых и легких цепях Ig, которые возникают в В-клетках зародышевого центра и отвечают на сигналы Tfh-клеток. Мутации, которые приводят к повышению аффинности антител к антигену, придают селективное преимущество выживания В-клеткам, продуцирующим эти антитела, следствием чего является созревание аффинности гуморального иммунного ответа.

Соматическая рекомбинация. Процесс ДНК-рекомбинации, посредством которого во время развития лимфоцитов формируются функциональные гены, кодирующие переменные области антигенных рецепторов. Относительно ограниченная группа наследуемых или зародышевых последовательностей ДНК, которые вначале отделяются друг от друга, а затем сближаются посредством ферментативной делеции вставочных последовательностей и повторного лигирования. Этот процесс происходит только в развивающихся В- и Т-лимфоцитах и опосредован белками RAG-1 и RAG-2, называется также V(D)J рекомбинацией.

Специфичность. Главная характеристика адаптивной иммунной системы, состоящая в том, что иммунные ответы направлены против конкретных антигенов и способны различать отдельные антигены или небольшие части макромолекулярных антигенов. Эта высокая специфичность обусловлена антигенными рецепторами лимфоцитов, которые связываются с одной молекулой, но не связываются с другой, даже близкородственной молекулой.

Стволовая клетка. Недифференцированная клетка, которая постоянно делится и приводит к образованию дополнительных стволовых клеток и клеток множества различных линий. Например, все клетки крови образуются из общей гемопоэтической стволовой клетки.

Стимулятор генов интерферона (STING). Адаптерный белок, локализованный в мембране эндоплазматического ретикулума, который используется несколькими сенсорными молекулами цитоплазматической ДНК для передачи сигналов, активирующих фактор транскрипции IRF3, что приводит к экспрессии генов IFN 1-го типа.

Субъединичная вакцина на основе очищенных антигенов. Вакцина, состоящая из очищенных антигенов или субъединиц микробов. Примерами этого типа вакцин являются дифтерийный и столбнячный анатоксины, пневмококковая и гемофильной палочки типа b полисахаридные вакцины, а также очищенные полипептидные вакцины против гепатита В и вируса гриппа. Вакцины на основе очищенных антигенов могут стимулировать антительные и хелперные Т-клеточные ответы, но, как правило, они не вызывают ЦТЛ-ответы.

Суперантигены. Белки, которые связывают и активируют все Т-клетки индивида, экспрессирующие определенный набор или семейство генов V β ТКР. Суперантигены представляются Т-клеткам посредством связывания с неполморфными участками молекул ГКГС II класса в АПК и взаимодействуют с консервативными областями V β -доменов ТКР. Суперантигенами являются некоторые стафилококковые энтеротоксины. Их важность заключается в способности активировать многие Т-клетки, что приводит к выработке избыточного количества цитокинов и к клиническому синдрому, аналогичному септическому шоку.

Суперсемейство Ig. Большое семейство белков, которые содержат сферический структурный мотив, называемый Ig-доменом, или Ig-складкой, первоначально описанных в антителах. Многие белки, важные для иммунной системы, в том числе антитела, ТКР, молекулы ГКГС, CD4 и CD8, являются членами этого суперсемейства.

Суперсемейство рецепторов фактора некроза опухолей (TNFRSF). Большое семейство структурно гомологичных трансмембранных белков, которые связывают белки суперсемейства ФНО и генерируют сигналы, регулирующие пролиферацию, дифференциацию,

апоптоз и экспрессию воспалительных генов (см. приложение II).

Суперсемейство фактора некроза опухолей (TNFSF). Большое семейство структурно гомологичных трансмембранных белков, которые регулируют различные функции реагирующих клеток, в том числе пролиферацию, дифференциацию, апоптоз и экспрессию воспалительных генов. Обычно представители суперсемейства TNFSF образуют гомотримеры либо в цитоплазматической мембране, либо после протеолитического высвобождения из мембраны, и связываются с гомотримерными молекулами суперсемейства рецепторов TNF (TNFRSF), которые затем иницируют разнообразные сигнальные пути (см. приложение II).

Супрессорные Т-клетки. Т-клетки, которые блокируют активацию и функции других Т-лимфоцитов. Нелегко четко идентифицировать супрессорные Т-клетки, и в настоящее время этот термин широко не используется. Гораздо более изученными Т-клетками, функция которых заключается в контроле иммунных ответов, являются регуляторные Т-клетки.

Супрессорные клетки миелоидного происхождения. Неоднородная группа незрелых миелоидных предшественников, которые подавляют противоопухолевые иммунные ответы и обнаруживаются в лимфоидных тканях, крови и опухолях опухоленесущих животных и пациентов с раком. Клетки экспрессируют Ly6C или Ly6G и CD11b у мышей и CD33, CD11b и CD15 у людей.

Суррогатные легкие цепи. Два невариабельных белка, которые связываются с μ -тяжелыми цепями Ig пре-В-клеток, образуя пре-В-клеточные рецепторы. К двум белкам суррогатных легких цепей относятся V-пре-В-белок, который гомологичен V-домену легких цепей, и $\lambda 5$, который ковалентно связан с μ -тяжелой цепью посредством дисульфидного мостика.

Сыворотка. Бесклеточная жидкость, которая остается, когда кровь или плазма образует сгусток. В сывороточной фракции обнаруживаются антитела крови.

Сывороточная болезнь. Заболевание, вызванное введением в кровь больших доз белкового антигена и характеризующееся отложением комплексов антиген-антитело (иммунных комплексов) в стенках кровеносных сосудов, особенно почек и суставов. Отложение иммунных комплексов приводит к связыванию комплемента и рекрутингу лейкоцитов, а впоследствии — гломерулонефриту и артриту. Сывороточная болезнь была первоначально описана как расстройство, возникающее у пациентов, которым вводили сыворотку животных (лошадей или коз), содержащую антитела к токсинам для предотвращения дифтерии.

Сывороточный амилоид А. Белок острой фазы, концентрация которого в сыворотке значительно повышается при инфекции и воспалении вследствие синтеза в печени, индуцированного IL-1 и ФНО. Сывороточный амилоид А активирует хемотаксис лейкоцитов, фагоцитоз и адгезию к эндотелиальным клеткам.

Т

Т-лимфоцит. Ключевой компонент клеточно-опосредованных иммунных ответов адаптивной иммунной системы. Т-лимфоциты созревают в тимусе, циркулируют в крови, населяют вторичные лимфоидные ткани и рекрутируются на периферические участки воздействия антигена. Они экспрессируют антигенные рецепторы (ТКР), которые распознают пептидные фрагменты чужеродных белков, связанные с собственными молекулами ГКГС. К функциональным субпопуляциям Т-лимфоцитов относятся CD4⁺ хелперные Т-клетки и CD8⁺ ЦТЛ.

Транскрипционный репрессор BLIM v1. Транскрипционный репрессор, который необходим для образования плазмочитов.

Т-хелперы Th17. Субпопуляция CD4⁺ хелперных Т-клеток, которые секретируют определенную группу воспалительных цитокинов, в том числе IL-17 и IL-22, защищающих от бактериальных и грибковых инфекций, а также опосредуют воспалительные реакции

при аутоиммунных и воспалительных заболеваниях.

Т-хелперы Th1. Субпопуляция CD4⁺ хелперных Т-клеток, которые секретируют определенные группы цитокинов, в том числе IFN γ , и основная функция которых заключается в стимуляции опосредованной фагоцитами защиты от инфекций, особенно вызванных внутриклеточными микроорганизмами.

Т-хелперы Th2. Субпопуляция CD4⁺ хелперных Т-клеток, которые секретируют определенные группы цитокинов, в том числе IL-4, IL-5, и IL-13, и основная функция которых заключается в стимуляции иммунных реакций, опосредованных антителами IgE и эозинофилами/тучными клетками.

Bcl-6. Транскрипционный репрессор, который необходим для развития В-клеток зародышевого центра и для развития Tfh-клеток.

Тирозинкиназа нерецепторная Lck. Относится к семейству Src, которая нековалентно связана с цитоплазматическими концевыми сегментами молекул CD4 и CD8 Т-клеток и участвует в ранних сигнальных событиях индуцированной антигеном активации Т-клеток. Lck опосредует тирозиновое фосфорилирование цитоплазматических концевых сегментов CD3 и ζ белков комплекса ТКР.

Такролимус. Иммуносупрессивный препарат (называемый также FK506) класса ингибиторов кальциневрина, применяемый для предотвращения отторжения аллотрансплантатов, который блокирует транскрипцию генов цитокинов Т-клеток, аналогично циклоспорину. Такролимус связывается с цитозольным белком под названием FK506-связывающий белок, а образующийся комплекс связывается с фосфатазой — кальциневрином, ингибируя активацию и ядерную транслокацию фактора транскрипции NFAT.

Твердофазный иммуноферментный анализ. Метод количественного определения антигенов, иммобилизованных на твердой поверхности, с помощью специфических антител с ковалентно связанным ферментом. Количество антител, которые связываются с антигенами, пропорционально количеству присутствующих антигенов и определяется

посредством спектрофотометрического измерения превращения прозрачного субстрата в окрашенный продукт под действием связанного фермента.

Тетрамер ГКГС. Реагент, используемый для идентификации и подсчета Т-клеток, которые специфически распознают определенный комплекс ГКГС-пептид. Реагент состоит из четырех рекомбинантных, биотинированных молекул ГКГС (обычно I класса), загруженных пептидом и связанных с молекулой авидина, меченной флуорохромом. Т-клетки, которые связывают тетрамер ГКГС, можно обнаружить с помощью проточной цитометрии.

Тимоциты. Предшественники зрелых Т-лимфоцитов, присутствующие в тимусе.

Тимус. Состоящий из двух долек орган в переднем средостении, который является участком созревания Т-лимфоцитов из предшественников костномозгового происхождения. Ткань тимуса разделена на наружный корковый и внутренний мозговой слой и содержит эпителиальные клетки стромы тимуса, ДК и множество предшественников Т-клеток (timoцитов), находящихся на разных стадиях созревания.

Типирование тканей. Определение конкретных аллелей ГКГС, экспрессируемых индивидом, для установления совместимости аллотрансплантатов доноров и реципиентов. Типирование тканей, называемое также HLA-типированием, обычно проводят посредством молекулярного (основанного на ПЦР) секвенирования HLA-аллелей или с помощью серологических методов (лизиса клеток индивида антителами из панели анти-HLA).

Тимоцит дважды негативный. Субпопуляция развивающихся Т-клеток тимуса (timoцитов), которые не экспрессируют ни CD4, ни CD8. Большинство дважды негативных тимоцитов находятся на ранней стадии развития и не экспрессируют антигенные рецепторы. Позже они будут экспрессировать корецепторы CD4, и CD8 во время промежуточной дважды позитивной стадии перед дальнейшим созреванием до однопозитивных Т-клеток, экспрессирующих только CD4 или CD8.

Тимоцит дважды позитивный. Субпопуляция развивающихся Т-клеток тимуса (timoцитов), которые экспрессируют как CD4, так и CD8 и находятся на промежуточной стадии развития. Дважды позитивные тимоциты также экспрессируют ТКР и подвергаются процессам селекции, и они созревают до однопозитивных Т-клеток, экспрессирующих только CD4 или CD8.

Тирозинкиназа Брутона (Btk). Тирозинкиназа семейства Тес, которая важна для созревания В-клеток. Мутации в гене, кодирующем Btk, вызывают X-сцепленную агаммаглобулинемию, заболевание, характеризующееся неспособностью В-клеток созреванию далее стадии пре-В-клеток.

Тирозинкиназа Syk. Цитоплазматический белок тирозинкиназа, аналогичный белку ZAP-70 Т-клеток, который имеет решающее значение для ранних сигнальных этапов индуцируемой антигеном активации В-клеток. Syk связывается с фосфорилированными тирозинами в цитоплазматических концевых сегментах цепей Igα и Igβ комплекса BCR и последовательно фосфорилирует адаптерные белки, рекрутирующие другие компоненты сигнального каскада.

ТКИД-мыши. Штамм мышей, у которых отсутствуют В- и Т-клетки вследствие раннего блокирования созревания из предшественников костного мозга. ТКИД-мыши несут мутацию в компоненте фермента ДНК-зависимой протеинкиназы, необходимого для репарации разрывов двухцепочечной ДНК. Дефицит этого фермента приводит к аномальному соединению Ig или ТКР генных сегментов во время рекомбинации и к неспособности экспрессировать антигенные рецепторы.

Толерантность. Отсутствие реакции адаптивной иммунной системы на свои и чужеродные антигены. Толерантность к аутоантигенам является нормальным свойством иммунной системы, но толерантность к чужеродным антигенам может быть индуцирована при некоторых условиях воздействия антигенов.

Толероген. Антиген, который индуцирует иммунологическую толерантность, в отличие

от иммуногена, который индуцирует иммунный ответ. Многие антигены могут быть либо толерогенами, либо иммуногенами, в зависимости от того, как они вводятся. Все аутоантигены являются толерогенными. К толерогенным формам чужеродных антигенов относятся большие дозы белков, вводимых без адьювантов, и перорально вводимые антигены.

Трансгенная мышь. Мышь, которая экспрессирует экзогенный ген, введенный в геном посредством инъекции ДНК со специфической последовательностью в пронуклеус оплодотворенных яйцеклеток мыши. Трансгены произвольно вводят в точки разрыва хромосом, и впоследствии они наследуются как обычные менделевские признаки. Посредством разработки трансгенов с ткань-специфическими регуляторными последовательностями можно вывести мышь, которая экспрессирует конкретный ген только в определенных тканях. Трансгенные мыши широко используются при иммунологических исследованиях для изучения функций различных цитокинов, молекул клеточной поверхности и внутриклеточных сигнальных молекул.

Трансгенные по Т-клеточным рецепторам (ТКР) мыши. Генетически модифицированный штамм мышей, которые экспрессируют трансгенно закодированные α - и β -гены ТКР, кодирующие ТКР с одной определенной специфичностью. Вследствие аллельного исключения эндогенных генов ТКР, большинство или все Т-клетки у трансгенных по ТКР мышей обладают одной и той же специфичностью к антигену, что является полезным свойством для различных исследовательских целей.

Трансплантат. Ткань или орган, которые удаляют из одного участка и помещают обычно в организм другого индивида.

Трансплантация гемопоэтических стволовых клеток. Трансплантация гемопоэтических стволовых клеток, взятых из крови или костного мозга; клинически проводится для лечения врожденных дефектов и рака клеток крови, а также используется при различных иммунологических экспериментах на животных.

Трансплантация костного мозга. См. **Трансплантация гемопоэтических стволовых клеток.**

Трансплантация. Процесс пересадки клеток, тканей и органов (то есть трансплантатов) от одного индивида другому или с одного участка на другой у одного и того же индивида. Трансплантацию проводят при лечении ряда заболеваний, при которых отмечается нарушение функций ткани или органа. Основным препятствием для успешной трансплантации между индивидами являются иммунологические реакции на пересаженный трансплантат (отторжение).

Транспортер, связанный с процессингом антигенов (ТАР). Аденозинтрифосфат-зависимый транспортер пептидов, который опосредует активный перенос пептидов из цитозоля на участок сборки молекул ГКГС I класса в эндоплазматическом ретикулууме. ТАР представляет собой гетеродимерную молекулу, состоящую из полипептидов ТАР-1 и ТАР-2, оба из которых кодируются генами ГКГС. Поскольку антигенные пептиды необходимы для стабильной сборки молекул ГКГС I, животные с дефицитом ТАР экспрессируют мало молекул ГКГС I, что приводит к ослаблению развития и активации $CD8^+$ Т-клеток.

Трансфузионные реакции. Иммунологическая реакция на переливаемые компоненты крови, обычно опосредованная преформированными антителами реципиента, которые связываются с антигенами клеток крови донора, такими как антигены групп крови АВО и антигены гистосовместимости. Трансфузионные реакции могут привести к внутрисосудистому лизису эритроцитов, а в тяжелых случаях — к повреждению почек, лихорадке, шоку и диссеминированному внутрисосудистому свертыванию крови.

Трансфузия. Переливание циркулирующих клеток крови, тромбоцитов и плазмы от одного индивида другому. Трансфузии проводят для восполнения кровопотери в результате кровотечения и для лечения дефицита одного или нескольких типов клеток крови, являющегося следствием неадекватной выработки или чрезмерного разрушения.

Третичные лимфоидные органы. Скопления лимфоцитов и АПК, организованных в В-клеточные фолликулы и Т-клеточные зоны, которые развиваются на участках хронического иммуно-опосредованного воспаления, как, например, воспаление синовиальной оболочки у пациентов с ревматоидным артритом.

Тучные клетки. Основные эффекторныe клетки реакций гиперчувствительности немедленного типа (аллергических реакций). Тучные клетки происходят из костного мозга, обитают в большинстве тканей, прилежащих к кровеносным сосудам, экспрессируют высокоаффинные Fc-рецепторы IgE и содержат множество гранул, заполненных медиаторами. Индуцированное антигеном перекрестное сшивание антител IgE, связанных с Fcε-рецепторами тучных клеток, вызывает высвобождение содержимого их гранул, а также новый синтез и секрецию других медиаторов, что приводит к реакции гиперчувствительности немедленного типа.

Тяжелая цепь Ig. Один из двух типов полипептидных цепей в молекуле антитела. Базисная структурная единица антитела включает две идентичные, связанные дисульфидным мостиком, тяжелые цепи и две идентичные легкие цепи. Каждая тяжелая цепь состоит из вариабельного (V) Ig-домена и трех или четырех константных (C) Ig-доменов. Разные изотипы антител, включая IgM, IgD, IgG, IgA и IgE, отличаются по структурным различиям константных областей тяжелой цепи. Константные области тяжелой цепи опосредуют эффекторные функции, такие как активация комплемента и привлечение фагоцитов.

Тяжелый комбинированный иммунодефицит (ТКИД). Иммунодефицитные заболевания, при которых В- и Т-лимфоциты не развиваются или не функционируют должным образом, вследствие чего нарушается как гуморальный иммунитет, так и клеточно-опосредованный иммунитет. Обычно у детей с ТКИД в первый год жизни развиваются инфекции, и при отсутствии лечения иммунодефицита они умирают от этих инфекций. ТКИД обусловлен несколькими генетическими причинами.

У

Убиквитинирование. Ковалентное связывание нескольких копий низкомолекулярного пептида, называемого убиквитином, с белком. Убиквитинирование часто способствует протеолитическому расщеплению белков протеасомами, что является важным этапом процессинга и презентации антигенов пути ГКГС I класса.

Урацил-N-гликозилаза. Фермент, который удаляет остатки урацила из ДНК, оставляя участок с удаленными азотистыми основаниями. Урацил-N-гликозилаза является ключевым участником переключения изотипов, а гомозиготные мутации Урацил-N-гликозилазы приводят к гипер-IgM-синдрому.

Ф

Fc-фрагмент. Область молекулы антитела, которую можно изолировать посредством протеолиза IgG и которая содержит только связанные дисульфидными мостиками карбоксил-терминальные области двух тяжелых цепей. Fc-область молекул Ig опосредует эффекторные функции путем связывания с рецепторами клеточной поверхности или с белком комплемента C1q (Fc-фрагменты называются так, потому что они, как правило, выкристаллизовываются из раствора).

Фактор транскрипционный FoxP3. Входит в семейство Forkhead, экспрессируется для развития и функционирования CD4⁺ регуляторных Т-клеток. Мутации в гене *FoxP3* у мышей и людей приводят к отсутствию CD25⁺ регуляторных Т-клеток и к мультисистемным аутоиммунным заболеваниям.

Фактор транскрипционный GATA-3. Фактор транскрипции, который способствует дифференциации Th2-клеток из наивных Т-клеток.

Фактор транскрипционный T-bet. Фактор транскрипции семейства T-box, который способствует дифференциации Th1-клеток из наивных Т-клеток.

Фагосома. Имеющая мембрану внутриклеточная везикула, содержащая микробы или материал в виде частиц, поглощенных из вне-

клеточного пространства. Фагосомы образуются в процессе фагоцитоза. Они сливаются с другими везикулами, такими как лизосомы, что приводит к ферментативному расщеплению поглощенного материала.

Фагоцитоз. Процесс, посредством которого некоторые клетки врожденной иммунной системы, включая макрофаги и нейтрофилы, поглощают крупные частицы ($>0,5$ мкм в диаметре), такие как интактные микробы. Клетка окружает частицу отростками своей цитоплазматической мембраны в ходе зависящего от энергии и изменений цитоскелета; этот процесс приводит к образованию внутриклеточной везикулы, называемой фагосомой, содержащей поглощенную частицу.

Фактор активации тромбоцитов. Липидный медиатор, полученный из фосфолипидов мембраны нескольких типов клеток, включая тучные клетки и эндотелиальные клетки. Фактор активации тромбоцитов может вызывать бронхоспазм и протекание жидкости из сосудов и может быть важным медиатором бронхиальной астмы.

Факторы, ассоциированные с рецепторами ФНО (TRAFs). Семейство адаптерных молекул, которые взаимодействуют с цитоплазматическими доменами различных рецепторов семейства рецепторов ФНО, включая TNF-RII, рецептор LT- β и CD40. Каждый из этих рецепторов содержит цитоплазматический мотив, связывающий различные TRAFs, которые, в свою очередь, привлекают другие сигнальные молекулы, что приводит к активации факторов транскрипции AP-1 и NF- κ B.

Фактор транскрипции AP-1 (белок активации 1). Семейство ДНК-связывающих факторов транскрипции, состоящих из димеров двух белков, которые связываются друг с другом посредством общего структурного мотива, называемого лейциновой застёжкой. Наиболее изученный фактор AP-1 состоит из белков Fos и Jun. AP-1 участвует в транскрипционной регуляции множества разных генов, которые важны для иммунной системы, таких как гены цитокинов.

Фиколины. Гексамерные белки плазмы врожденной иммунной системы, содержащие

коллагеноподобные и фибриноген-подобные домены, распознающие углеводы, которые связываются с компонентами клеточной стенки грамположительных бактерий, опсонизируя их и активируя комплемент.

Фитогемоагглютинин. Углевод-связывающий белок лектин, продуцируемый растениями, который перекрестно сшивает поверхностные молекулы человеческих Т-клеток, в том числе Т-клеточных рецепторов, тем самым активируя поликлональную активацию и агрегацию Т-клеток. Фитогемоагглютинин применяют в экспериментальной иммунологии для изучения активации Т-клеток. В клинической медицине фитогемоагглютинин применяют для оценки функциональности Т-клеток пациента и для индукции митоза Т-клеток с целью получения кариотипических данных.

Фолликулы. См. Лимфоидные фолликулы.

Фолликулярные дендритные клетки (ФДК). Клетки лимфоидных фолликулов вторичных лимфоидных органов, которые экспрессируют рецепторы комплемента и Fc-рецепторы и имеют длинные цитоплазматические отростки, формирующие ячеистый интеграл архитектуры фолликулов. ФДК представляют комплексы антиген-антитело на своей поверхности для распознавания В-клетками и участвуют в селекции и активации В-клеток, которые экспрессируют высокоаффинные мембранные Ig в процессе созревания аффинности. Они являются негемопоэтическими клетками (не костномозгового происхождения).

Фолликулярные хелперные Т-клетки (Tfh). Субпопуляция CD4⁺ хелперных Т-клеток, присутствующих в лимфоидных фолликулах, которые имеют решающее значение в передаче сигналов В-клеткам в зародышевом центре, стимулирующей соматическую гипермутацию, переключение изотипов Ig и формирование В-клеток памяти, а также долгоживущих плазматических клеток. Tfh-клетки экспрессируют CXCR5, ICOS, IL-21 и Bcl-6.

Фосфатаза (протеинфосфатаза). Фермент, удаляющий фосфатные группы из боковых це-

пей некоторых аминокислотных остатков белков. Протеинфосфатазы лимфоцитов, такие как SHP-1 and SHP-2, CD45 и кальциневрин, регулируют активность различных молекул передачи сигналов и факторов транскрипции. Некоторые протеинфосфатазы могут быть специфичными к остаткам фосфотирозина, а другие — к остаткам фосфосерина и фосфотреонина.

Фосфолипаза C γ (PLC γ). Фермент, который катализирует гидролиз фосфолипида цитоплазматической мембраны PIP₂, образуя две сигнальные молекулы, IP₃ и DAG. PLC γ становится активированной в лимфоцитах посредством связывания антигена с антигенным рецептором.

Фрагмент Fab. Часть молекулы Ig (в первую очередь продуцируемая при протеолизе IgG), которая включает две полные легкие цепи, но только один вариабельный домен, первый константный домен и шарнирную область двух тяжелых цепей. Fab-фрагменты сохраняют весь двухвалентный антиген-связывающий участок интактной молекулы Ig, но не могут связывать комплемент и Fc-рецепторы. Их используют в исследовательских и терапевтических целях, когда нужно связать антиген без активации эффекторных функций антител.

Fab-фрагмент (антиген-связывающий домен). Часть антитела, продуцируемая при протеолизе IgG, которая включает одну полную легкую цепь, спаренную с одним фрагментом тяжелой цепи, содержащим вариабельный домен и только первый константный домен. Fab-фрагменты, которые могут образовываться из всех антител, сохраняют способность к одновалентному связыванию антигена, но не могут взаимодействовать с рецепторами IgG Fc клеток или с комплементом.

Х

Хелперные Т-клетки. Класс Т-лимфоцитов, основная функция которых заключается в активации макрофагов, стимуляции воспаления при клеточно-опосредованных иммунных ответах и в стимуляции выработки антител В-клетками при гуморальных иммун-

ных ответах. Эти функции опосредованы секретлируемыми цитокинами и связыванием Т-клеточного лиганда CD40 с макрофагами и В-клеточным CD40. Большинство хелперных Т-клеток распознают комплексы пептид–ГКГС II класса и экспрессируют молекулу CD4.

Хемокиновые рецепторы. Рецепторы клеточной поверхности хемокинов, которые преобразуют сигналы, стимулирующие миграцию лейкоцитов. У млекопитающих есть не менее 19 разных хемокиновых рецепторов, каждый из которых связывает различные группы цитокинов; все они являются представителями семейства α -семиспиральных трансмембранных рецепторов, связанный с G-белком.

Хемокины. Большое семейство структурно гомологичных низкомолекулярных цитокинов, которые стимулируют хемотаксис лейкоцитов, регулируют миграцию лейкоцитов из кровеносных сосудов посредством активации интегринов лейкоцитов и сохраняют пространственную организацию различных субпопуляций лимфоцитов и антигенпрезентирующих клеток лимфоидных органов.

Хемотаксис. Движение клетки, направляемое химическим градиентом концентрации. Движение лейкоцитов в различных тканях часто управляется градиентами низкомолекулярных цитокинов, называемых хемокинами.

Химерный антигенный рецептор (CAR). Генетически модифицированные рецепторы с участками связывания, специфичными к опухолевым антигенам, закодированные рекомбинантными генами и цитоплазматическими концевыми сегментами, содержащими сигнальные домены как ТКР, так и костимулирующих рецепторов. Когда Т-клетки генетически модифицируют для экспрессии химерных антигенных рецепторов, эти клетки могут распознавать и убивать клетки, которые распознает внеклеточный домен. Адоптивный перенос CAR-экспрессирующих Т-клеток успешно применяют при лечении некоторых типов гематологических злокачественных опухолей.

Хоминг лимфоцитов. Направленная миграция субпопуляций циркулирующих лимфоци-

тов в определенные участки тканей. Хоминг лимфоцитов регулируется посредством селективной экспрессии эндотелиальных молекул адгезии и хемокинов в различных тканях. Например, некоторые лимфоциты направляются преимущественно в слизистые кишечника, где хоминг регулируется с помощью хемокина CCL25 и эндотелиальных молекул адгезии MadCAM, экспрессируемых в кишечнике, которые связываются, соответственно, с хемокиновыми рецепторами CCR9 и интегрином $\alpha_4\beta_1$ направляющихся в кишечник лимфоцитов.

Хоминг-рецепторы. Молекулы адгезии, экспрессируемые на поверхности лимфоцитов, которые отвечают за различные пути рециркуляции лимфоцитов и хоминг тканей. Хоминг-рецепторы связываются с лигандами (адрессинами), экспрессируемыми в эндотелиальных клетках отдельных сосудов.

Хромосомная транслокация. Хромосомная аномалия, при которой сегмент одной хромосомы переносится в другую. Многие злокачественные заболевания лимфоцитов ассоциированы с хромосомными транслокациями, вовлекающими локус Ig или ТКР в хромосомный сегмент, содержащий клеточный онкоген.

Хроническая гранулематозная болезнь. Редкое врожденное иммунодефицитное заболевание, вызванное мутациями в генах, кодирующих компоненты оксидазного комплекса фагоцитов, необходимого для киллинга микробов полиморфноядерными лейкоцитами и макрофагами. Это заболевание характеризуется рецидивирующими внутриклеточными бактериальными и грибковыми инфекциями, часто сопровождаемыми хроническими клеточно-опосредованными иммунными ответами и образованием гранулем.

Хроническое отторжение. Форма отторжения трансплантата, характеризующаяся фиброзом с утратой нормальной структуры органа, происходящая в течение длительного периода времени. Во многих случаях основным патологическим явлением при хроническом отторжении является закупорка артерий трансплантата, вызванная пролиферацией гладкомышечных клеток интимы, что называется атеросклерозом трансплантата.

Х-сцепленный синдром иммунной дисрегуляции, полиэндокринопатии и энтеропатии (IPEX). Редкое аутоиммунное заболевание, вызванное мутациями фактора транскрипции FOXP3, что приводит к неспособности продуцировать регуляторные Т-клетки. У пациентов с IPEX наблюдается иммуно-опосредованное разрушение множества эндокринных органов, а также аллергии и воспаление кожи и желудочно-кишечного тракта.

Ц

ξ-Цепь. Трансмембранный белок, экспрессируемый в Т-клетках как часть комплекса ТКР, в цитоплазматических концевых сегментах которого содержатся ITAMs, и который связывает протеин-тирозинкиназу белка ZAP-70 во время активации Т-клеток.

Центральная толерантность. Форма аутоотолерантности, индуцируемая в генеративных (центральных) лимфоидных органах вследствие распознавания аутоантигенов незрелыми аутореактивными лимфоцитами, что в последующем приводит к их гибели или инактивации. Центральная толерантность препятствует функционированию лимфоцитов с высокоаффинными рецепторами к аутоантигенам, которые экспрессируются в костном мозге и тимусе.

Центробласты. Быстро пролиферирующие В-клетки в темной зоне зародышевых центров вторичных лимфоидных тканей, которые дают начало тысячам потомков, экспрессируют AID и подвергаются соматической мутации V-генов. Центробласты становятся центроцитами светлой зоны зародышевых центров.

Центроциты. В-клетки светлой зоны зародышевых центров вторичных лимфоидных органов, которые являются потомками пролиферирующих центробластов темной зоны. Центроциты, которые экспрессируют высокоаффинный Ig, проходят позитивную селекцию, выживая и подвергаясь переключению изотипов и последующей дифференциации в долгоживущие плазмциты и В-клетки памяти.

Цикло-ГМФ-АМФ-синтаза. Цитозольный ДНК-сенсор, который генерирует цикло-

ГМФ-АМФ в качестве вторичного мессенджера, взаимодействующего с адаптером STING для индуцирования синтеза IFN I типа.

Циклоспорин. Ингибитор кальциневрина, широко применяемый в качестве иммуносупрессивного препарата для предотвращения отторжения трансплантата посредством блокирования активации Т-клеток. Циклоспорин (называемый также циклоспорином А) связывается с цитозольным белком, называемым циклофилином, и комплексы циклоспорин-циклофилин связываются с кальциневрином и ингибируют его, подавляя активацию и ядерную транслокацию фактора транскрипции NFAT.

Цитидиндезаминаза, индуцируемая активацией (AID). Фермент, экспрессируемый в В-клетках, который катализирует превращение цитозина в урацил в ДНК, что является этапом, необходимым для соматической гипермутации и созревания аффинности антител и переключения классов Ig.

Цитозольные ДНК-сенсоры (CDSs). Молекулы, которые обнаруживают микробные двухцепочечные ДНК в цитозоле и активируют сигнальные пути, инициирующие микробицидные ответы, включая выработку IFN I типа и аутофагию.

Цитокины. Белки, которые продуцируются и секретируются многими различными типами клеток и опосредуют воспалительные и иммунные реакции. Цитокины являются главными медиаторами коммуникации между клетками иммунной системы (см. приложение II).

Цитотоксичный (или цитолитический) Т-лимфоцит (ЦТЛ). Тип Т-лимфоцитов, основная эффекторная функция которых заключается в распознавании и киллинге клеток организма, инфицированных вирусами и другими внутриклеточными микроорганизмами, а также опухолевых клеток. ЦТЛ обычно экспрессируют CD8 и распознают пептиды, полученные из цитозольных микробных и опухолевых антигенов, представленных молекулами ГКГС I класса. Киллинг инфицированных и опухолевых клеток посредством ЦТЛ включает доставку содержимого цитоплазматиче-

ских гранул в цитозоль клеток, что приводит к их гибели в результате апоптоза.

Ч

Человеческие лейкоцитарные антигены (HLA). Молекулы ГКГС, расположенные на поверхности всех ядросодержащих клеток организма.

Ш

Шарнирная область. Область тяжелых цепей Ig между первыми двумя константными доменами, которые могут принимать множество конформаций, придавая гибкость ориентации двум антиген-связывающим участкам. Благодаря шарнирной области молекула антитела может одновременно связывать два эпитопа, находящихся на некотором расстоянии друг от друга.

Э

Экспериментальный аутоиммунный энцефаломиелит. Животная модель рассеянного склероза — аутоиммунного демиелинизирующего заболевания центральной нервной системы. Экспериментальный аутоиммунный энцефаломиелит индуцируют у грызунов посредством иммунизации компонентами миелиновой оболочки (например, основным белком миелина) нервов, смешанными с адъювантом. Заболевание опосредовано преимущественно секретирующими цитокины CD4⁺ Т-клетками, специфичными к белкам миелиновой оболочки.

Эктопаразиты. Паразиты, которые живут на поверхности животного, такие как клещи. В защите от эктопаразитов могут участвовать как врожденная, так и адаптивная иммунные системы, зачастую посредством разрушения этих существ на личиночных стадиях.

Эндосома. Окруженная мембраной внутриклеточная везикула, в которую интернализируются внеклеточные белки во время процессинга антигенов. pH эндосом кислый,

и они содержат протеолитические ферменты, которые расщепляют белки до пептидов, связывающиеся с молекулами ГКГС II класса. Подгруппа эндосом, богатых ГКГС II класса, называемая МПС, играет особую роль в процессинге антигенов и их презентации посредством пути II класса (эндосомы присутствуют во всех клетках и принимают участие в событиях интернализации, которые не связаны с презентацией антигенов).

Эндотоксин. Компонент клеточной стенки грамотрицательных бактерий, называемый также ЛПС, который высвобождается из погибающих бактерий и стимулирует врожденные иммунные воспалительные ответы посредством связывания с TLR4 множества различных типов клеток, включая фагоциты, эндотелиальные клетки, ДК и клетки эпителиальных барьеров. Эндотоксины содержат как липидные компоненты, так и углеводные (полисахаридные) фрагменты.

Энхансер. Регуляторная нуклеотидная последовательность в гене, который локализован либо выше, либо ниже промотора, связывает факторы транскрипции и усиливает активность промотора. В клетках иммунной системы энхансеры отвечают за интеграцию сигналов клеточной поверхности, что приводит к индуцированию транскрипции генов, кодирующих многие эффекторные белки иммунной системы, такие как цитокины.

Эозинофилы. Происходящие из костного мозга гранулоциты, в изобилии присутствующие в воспалительных инфильтратах реакций поздней фазы гиперчувствительности немедленного типа и способствующие многим патологическим процессам при аллергических заболеваниях. Эозинофилы важны для защиты от внеклеточных паразитов, в том числе гельминтов.

Эпителиальные клетки тимуса. Эпителиальные клетки, в большом количестве присутствующие в корковой и мозговой строме тимуса и играющие решающую роль в развитии Т-клеток. В процессе позитивной селекции созревающие Т-клетки, которые слабо распознают аутоантигены, связанные с молекулами ГКГС на поверхности эпителиальных клеток

тимуса, спасаются от запрограммированной гибели клеток.

Эпитоп. Специфический участок макромолекулярного антигена, с которым связываются антитела или Т-клеточные рецепторы. В том случае, когда белковый антиген распознается Т-клеткой, эпитопом является участок пептида, который связывается с молекулой ГКГС для распознавания посредством ТКР. Является синонимом детерминанты.

Эффекторная фаза. Фаза иммунного ответа, во время которой разрушается или инактивируется чужеродный антиген. Например, при гуморальном иммунном ответе может характеризоваться антитело-зависимой активацией комплемента и фагоцитозом бактерий, опсонизированных антителами и комплементом.

Эффекторные клетки. Клетки, которые выполняют эффекторные функции во время иммунных ответов, таких как секреция цитокинов (например, хелперными Т-клетками), киллинга (например, макрофагами), киллинга клеток организма, инфицированных микробами (например, посредством ЦТЛ) и секреции антител (например, дифференцированными В-клетками).

Я

Ядерный фактор κ B (NF- κ B). Семейство факторов транскрипции, состоящих из гомодимеров и гетеродимеров белков, гомологичных белку c-Rel. Белки NF- κ B необходимы для индуцибельной транскрипции многих генов, важных как для врожденных, так и адаптивных иммунных ответов.

Ядерный фактор активированных Т-клеток (NFAT). Фактор транскрипции, необходимый для экспрессии генов IL-2, IL-4 и генов других цитокинов. Каждый из четырех различных NFATs закодирован отдельными генами; NFATp и NFATc обнаруживаются в Т-клетках. Цитоплазматические NFAT активируются посредством кальций/кальмодулин-зависимого, кальциневрин-опосредованного дефосфорилирования, позволяющего NFAT транслицироваться в ядро и связываться с консенсусными связывающими последовательностями

регуляторных участков генов IL-2, IL-4 и генов других цитокинов, как правило, в ассоциации с другими факторами транскрипции, такими как AP-1.

Якорные остатки. Аминокислотные остатки пептида, боковые цепи которых встраиваются в карманы пептид-связывающей щели молекулы ГКГС. Боковые цепи связываются с комплементарными аминокислотами молекулы ГКГС и, таким образом, служат якорем пептида в углублении молекулы ГКГС.

Янус-киназы (JAKs). Семейство тирозинкиназ, связывающихся с цитоплазматическими

концевыми сегментами нескольких различных цитокиновых рецепторов, включая рецепторы IL-2, IL-3, IL-4, IFN γ , IL-12 и другие. В ответ на связывание цитокинов и димеризацию рецепторов JAKs фосфорилируют цитокиновые рецепторы, что дает возможность связывания STATs, а затем фосфорилируют JAKs и активируют STATs. Различные JAK-киназы ассоциируются с разными цитокиновыми рецепторами.

ОСНОВНЫЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ НЕКОТОРЫХ МОЛЕКУЛ CD

В представленном ниже перечне представлены некоторые молекулы CD (номенклатура дифференцировочных антигенов лейкоцитов человека), которые упоминаются в тексте. Номера CD были присвоены многим цитокинам и цитокиновым рецепторам (см. также приложение II). Полный и обновленный перечень молекул CD можно найти на сайте <http://www.hcdm.org>.

Номер CD (другие названия)	Молекулярная структура, семейство	Основная клеточная экспрессия	Известные или предполагаемые функции
CD1a-d	49 кДа; подобное ГКГС I класса суперсемейство иммуноглобулинов; ассоциированный с $\beta 2$ микроглобулином	Тимоциты, дендритные клетки (в том числе клетки Лангерганса)	Презентация непептидных (липидных и гликолипидных) антигенов некоторым Т-клеткам
CD1e	28 кДа; подобный ГКГС I класса; ассоциированный с $\beta 2$ микроглобулином	Дендритные клетки	Аналогичен CD1a
CD2 (LFA-2)	50 кДа суперсемейство иммуноглобулинов	Т-клетки, естественные клетки-киллеры	Молекулы адгезии (связывают CD58); активация Т-клеток; лизис, опосредованный цитотоксичными Т-лимфоцитами (ЦТЛ) и естественными клетками-киллерами (NK)
CD3g (CD3 γ)	25-28 кДа; ассоциирован с CD3 δ и CD3 ϵ в комплексе ТКР; суперсемейство иммуноглобулинов; ITAM (иммунорецепторный тирозиновый активирующий мотив) в цитоплазматическом концевом сегменте	Т-клетки	Экспрессия на клеточной поверхности и передача сигналов Т-клеточными антигенными рецепторами
CD3d (CD3 δ)	20 кДа; ассоциирован с CD3 γ и CD3 ϵ в комплексе ТКР; суперсемейство иммуноглобулинов; ITAM (иммунорецепторный тирозиновый активирующий мотив) в цитоплазматическом концевом сегменте	Т-клетки	Экспрессия на клеточной поверхности и передача сигналов Т-клеточными антигенными рецепторами
CD3e (CD3 ϵ)	20 кДа; ассоциирован с CD3 δ и CD3 γ в комплексе ТКР; суперсемейство иммуноглобулинов; ITAM (иммунорецепторный тирозиновый активирующий мотив) в цитоплазматическом концевом сегменте	Т-клетки	Экспрессия на клеточной поверхности и передача сигналов Т-клеточными антигенными рецепторами
CD4	55 кДа; суперсемейство иммуноглобулинов	Т-клетки, рестриктированные по ГКГС II класса; некоторые макрофаги	Корецепторы индуцированной антигеном активации Т-клеток, рестриктированных по ГКГС II класса (связываются с молекулами ГКГС II класса); развитие тимоцитов; рецепторы ВИЧ
CD5	67 кДа; семейство скавенджер-рецепторов	Т-клетки; субпопуляция В-1 В-клеток	Сигнальная молекула, связывает CD72
CD8a	34 кДа; экспрессирует гомодимер или гетеродимер с цепью CD8b	Т-клетки, рестриктированные по ГКГС I класса; субпопуляция дендритных клеток	Корецепторы индуцированной антигеном активации Т-клеток, рестриктированных по ГКГС I класса (связываются с молекулами ГКГС I класса); развитие тимоцитов

Номер CD (другие названия)	Молекулярная структура, семейство	Основная клеточная экспрессия	Известные или предполагаемые функции
CD8b	34 кДа; экспрессирует гетеродимер с цепью CD8a суперсемейства иммуноглобулинов	Т-клетки, рестриктивные по ГКГС I класса	Аналогичны CD8a
CD10	100 кДа; мембранный белок II типа	Незрелые и некоторые зрелые В-клетки; лимфоидные предшественники, гранулоциты	Металлопротеиназа, функция в иммунной системе неизвестна
CD11a (α-цепь LFA-1)	180 кДа; нековалентно связан с CD18, образуя интегрин LFA-1	Лейкоциты	Межклеточная адгезия; связывается с ICAM-1 (CD54), ICAM-2 (CD102) и ICAM-3 (CD50)
CD11b (Mac-1; CR3)	165 кДа; нековалентно связан с CD18, образуя интегрин Mac-1	Гранулоциты, моноциты, макрофаги, дендритные клетки, естественные клетки-киллеры	Фагоцитоз частиц, покрытых iC3b; адгезия нейтрофилов и моноцитов к эндотелию (связывает (CD54) и белкам внеклеточного матрикса
CD11c (p150,95; CR4a цепь)	145 кДа; нековалентно связан с CD18, образуя интегрин p150,95	Моноциты, макрофаги, гранулоциты, естественные клетки-киллеры	Те же функции, что и CD11b
CD14	53 кДа; связан с ГФИ	Дендритные клетки, моноциты, макрофаги, гранулоциты	Связывает комплекс ЛПС и ЛПС-связывающих белков и представляет ЛПС для TLR4; необходим для ЛПС-индуцированной активации макрофагов
CD16a (FcγRIIIA)	50–70 кДа; трансмембранный белок; суперсемейство иммуноглобулинов	Естественные клетки-киллеры, макрофаги	Связывает Fc-участок IgG; фагоцитоз и антителозависимая клеточная цитотоксичность
CD16b (FcγRIIIB)	50–70 кДа; связан с ГФИ; суперсемейство иммуноглобулинов	Нейтрофилы	Связывает Fc-участок IgG; синергия с Fcγ RII при активации нейтрофилов, опосредованной иммунными комплексами
CD18	95 кДа; нековалентно связан с CD11a, CD11b и CD11c, образуя β2 интегрины	Лейкоциты	См. CD11a, CD11b, CD11c
CD19	95 кДа; суперсемейство иммуноглобулинов	Большинство В-клеток	Активация В-клеток; образуется комплекс корецепторов с CD21 и CD81, который передает сигналы, синергичные сигналам комплекса В-клеточных антигенных рецепторов
CD20	35–37 кДа; семейство тетраспанинов (TM4SF)	В-клетки	Возможно участие в активации и регуляции В-клеток; кальциевый ионный канал
CD21 (рецептор CR2; C3d)	145 кДа; регуляторы активации комплемента	Зрелые В-клетки; фолликулярные дендритные клетки	Рецептор фрагмента комплемента C3d; образует комплекс корецепторов с CD19 и CD81, который передает сигналы В-клеткам; рецепторы вируса Эпштейна-Барр
CD22 (Siglec-2)	130–140 кДа; суперсемейство иммуноглобулинов семейство Siglec; ITIM в цитоплазматических концевых сегментах	В-клетки	Регуляция активации В-клеток; молекула адгезии

Номер CD (другие названия)	Молекулярная структура, семейство	Основная клеточная экспрессия	Известные или предполагаемые функции
CD23 (FcεRIIB)	45 кДа; лектин C-типа	Активированные В-клетки, моноциты, макрофаги	Низкоаффинные Fcε-рецепторы, индуцируемый посредством IL-4; функция неясна
CD25 (α-цепь рецептора IL-2)	55 кДа; нековалентно связан с цепями IL-2Rββ (CD122) и IL-2Rγ (CD132), образуя высокоаффинный рецептор IL-2	Активированные Т- и В-клетки, регуляторные Т-клетки (Treg)	Связывает IL-2 и стимулирует ответы на низкие концентрации IL-2
CD28	Гомодимер 44 кДа цепей, суперсемейство иммуноглобулинов	Т-клетки (все CD4 ⁺ и >50% CD8 ⁺ клеток у людей; все зрелые Т-клетки у мышей)	Т-клеточный рецептор для костимулирующих молекул CD80 (B7-1) и CD86 (B7-2)
CD29	130 кДа; нековалентно связан с цепями CD49a-d, образуя интегрины VLA (β1)	Т-, В-клетки, моноциты, гранулоциты	Адгезия лейкоцитов к белкам внеклеточного матрикса и эндотелию (см. CD49)
CD30 [рецептор 8 суперсемейства TNF T (TNFRSF8)]	120 кДа; суперсемейство TNFR	Активированные Т- и В-клетки, естественные клетки-киллеры, моноциты, клетки Reed-Sternberg при болезни Ходжкина	Не установлено
CD31 [молекула адгезии тромбоцитов/эндотелиальных клеток 1 (PECAM-1)]	130–140 кДа; суперсемейство иммуноглобулинов	Тромбоциты, моноциты гранулоциты, В-клетки, эндотелиальные клетки	Молекулы адгезии, участвующие в трансмиграции лейкоцитов через эндотелий
CD32 (FcγRII)	40 кДа; суперсемейство иммуноглобулинов; формы А, В и С являются продуктами различных, но гомологичных генов; ITAM в цитоплазматическом хвостовом сегменте формы А; ITIM в цитоплазматическом хвостовом сегменте формы В.	В-клетки, макрофаги, дендритные клетки, гранулоциты	Fc-рецепторы агрегированного IgG; форма В выступает в качестве ингибирующего рецептора, который блокирует сигналы активации в В-клетках и других клетках
CD34	105–120 кДа; сиаломуцин	Предшественники гемопоэтических клеток; эндотелиальные клетки наружных эндотелиальных венул	Связывает стволовые клетки со стромальными клетками в костном мозге
CD35 (рецептор комплемента 1 типа, CR1)	190–285 кДа (четыре продукта полиморфных аллелей); регулятор семейства активации комплемента	Гранулоциты, моноциты, эритроциты, В-клетки, фолликулярные дендритные клетки некоторые Т-клетки	Связывает C3b и C4b; способствует фагоцитозу частиц, покрытых C3b и C4b, и иммунных комплексов, регулирует активацию комплемента
CD36	85–90 кДа	Тромбоциты, моноциты, макрофаги, эндотелиальные клетки	Скавенджер-рецептор окисленного липопротеина низкой плотности; адгезия тромбоцитов; фагоцитоз апоптотических клеток
CD40	Гомодимер 44–48 кДа цепей; суперсемейство TNFR	В-клетки, макрофаги, дендритные клетки, эндотелиальные клетки	Связывает CD154 (CD40L); Т-зависимо активирует макрофаги, дендритные и В-клетки
CD43	95–135 кДа; сиаломуцин	Лейкоциты (кроме циркулирующих В-клеток)	Участие в межклеточной адгезии

Номер CD (другие названия)	Молекулярная структура, семейство	Основная клеточная экспрессия	Известные или предполагаемые функции
CD44	80> 100 кДа; высокогликозилированный	Лейкоциты, эритроциты	Связывает гиалуронан; участвует в адгезии лейкоцитов к эндотелиальным клеткам и внеклеточному матриксу
CD45 [общий лейкоцитарный антиген (LCA)]	Множественные изоформы, 180–220 кДа (см. CD45R); семейство рецепторов протенириозинфосфатазы; семейство фибронектина III типа	Гемопоэтические клетки	Тирозинфосфатаза, которая регулирует активацию Т- и В-клеток
CD45R	CD45RO: изоформы 180 кДа CD45RA: 220 кДа CD45RB: 190–, 205– и 220– кДа	CD45RO: Т-клетки памяти; субпопуляция В-клеток, моноциты, макрофаги CD45RA: наивные Т-клетки, В-клетки, моноциты CD45RB: В-клетки, субпопуляция Т-клеток	См. CD45
CD46 [мембранный кофакторный белок (MCP)]	52–58 кДа; регуляторы семейства активации комплемента	Лейкоциты, эпителиальные клетки, фибробласты	Регуляция активации комплемента
CD47	47–52 кДа; суперсемейство иммуноглобулинов	Все гемопоэтические, эпителиальные, эндотелиальные клетки, фибробласты	Адгезия, миграция, активация лейкоцитов; лиганд сигнального регуляторного белка α (SIRPα); сигнал фагоцитам «не ешь меня»
CD49d	150 кДа; нековалентно связан с CD29, образуя VLA-4 (интегрин α4β1)	Т-клетки, моноциты, В-клетки, естественные клетки-киллеры, эозинофилы, дендритные клетки, тимоциты	Адгезия лейкоцитов к эндотелию и внеклеточному матриксу; связывается с VCAM-1 и MadCAM-1; связывает фибронектин и коллагены
CD54 (ICAM-1)	75–114 кДа; суперсемейство иммуноглобулинов	Т-клетки, В-клетки, моноциты, эндотелиальные клетки (цитокин-индуцибельные)	Межклеточная адгезия; лиганд CD11aCD18 (LFA-1) и CD11bCD18 (Mac-1); рецептор риновируса
CD55 [фактор ускорения распада (DAF)]	55–70 кДа; связан с GPI ; регуляторы семейства активации комплемента	Широкий	Регуляция активации комплемента
CD58 [антиген, связанный с функцией лейкоцитов 3 (LFA-3)]	55–70 кДа; связанный с GPI или интегральный мембранный белок	Широкий	Адгезия лейкоцитов, связывает CD2
CD59	18–20 кДа; связанный с GPI	Широкий	Связывает C9; ингибирует образование мембраноатакующего комплекса комплемента
CD62E (E-селектин)	115 кДа; семейство селектинов	Эндотелиальные клетки	Адгезия лейкоциты-эндотелий
CD62L (L-селектин)	74–95 кДа; семейство селектинов	В-, Т-клетки, моноциты, гранулоциты, некоторые естественные клетки-киллеры	Адгезия лейкоциты-эндотелий; хоминг наивных Т-клеток в периферические лимфатические узлы

Номер CD (другие названия)	Молекулярная структура, семейство	Основная клеточная экспрессия	Известные или предполагаемые функции
CD62P (P-селектин)	140 кДа; семейство селектинов	Тромбоциты, эндотелиальные клетки (присутствуют в гранулах, транслоцированных на клеточную поверхность после активации)	Адгезия лейкоцитов к эндотелию, тромбоцитам; связывается с CD162 (PSGL-1)
CD64 (FcγRI)	72 кДа; суперсемейство иммуноглобулинов; нековалентно связан с общей γ-цепью FcR	Моноциты, макрофаги, активированные нейтрофилы	Высокоаффинный FcR-рецептор; участие в фагоцитозе, ADCC (антителозависимая клеточная цитотоксичность), активации макрофагов
CD66e (карцино-эмбриональный антиген [CEA])	180–220 кДа; суперсемейство иммуноглобулинов; семейство CEA	Эпителиальные клетки толстой кишки и другие эпителиальные клетки	Адгезия; клинический маркер тяжести карциномы
CD69	23 кДа; лектин C-типа	Активированные В-клетки, Т-клетки, естественные клетки-киллеры, нейтрофилы	Связывается и нарушает поверхностную экспрессию S1PR1, тем самым способствуя задержке лимфоцитов в лимфоидных тканях
CD74 [инвариантная цепь ГКГС II класса (Ii)]	33–41 кДа изоформы	В-клетки, дендритные клетки, моноциты, макрофаги, другие клетки, экспрессирующие ГКГС II Класса	Связывается и направляет внутриклеточный сортинг вновь синтезированных молекул ГКГС II класса
CD79a (Igα)	33–45 кДа; образует димер с CD79b; суперсемейство иммуноглобулинов; ITAM в цитоплазматических концевых сегментах	Зрелые В-клетки	Необходим для экспрессии на клеточной поверхности и передачи сигналов комплексом В-клеточных антигенных рецепторов
CD79b (Igβ)	37–39 кДа; образует димер с CD79a; суперсемейство иммуноглобулинов; ITAM в цитоплазматических концевых сегментах	Зрелые В-клетки	Необходим для экспрессии на клеточной поверхности и передачи сигналов комплексом В-клеточных антигенных рецепторов
CD80 (B7-1)	60 кДа; суперсемейство иммуноглобулинов	Дендритные клетки, активированные В-клетки и макрофаги	Костимулятор активации Т-лимфоцитов; лиганд CD28 и CD152 (CTLA-4)
CD81 [мишень антипролиферативного антигена 1(TAPA-1)]	26 кДа; тетраспан (TM4SF)	Т-клетки, В-клетки, естественные клетки-киллеры, дендритные клетки, тимоциты, эндотелиальные клетки	Активация В-клеток; образует комплекс корецепторов с CD19 и CD21, который передает сигналы, синергичные сигналам комплекса В-клеточных рецепторов
CD86 (B7-2)	80 кДа; суперсемейство иммуноглобулинов	В-клетки, моноциты, дендритные клетки, некоторые Т-клетки	Костимулятор активации Т-лимфоцитов; лиганд CD28 и CD152 (CTLA-4)
CD88 (рецептор C5a)	43 кДа; Трансмембранный рецептор, связанный с G-белком, из семейства семикратно пронизывающих мембрану рецепторов	Гранулоциты, моноциты, дендритные клетки, тучные клетки	Рецептор фрагмента комплемента C5a; участие в индуцированном комплементом воспалении
CD89 [Fcα-рецептор (FcαR)Fαcr]	55–75 кДа; суперсемейство иммуноглобулинов; нековалентно связан с общей цепью γ FcR	Гранулоциты, моноциты, макрофаги, субпопуляция Т-клеток, субпопуляция В-клеток	Связывает IgA; опосредует IgA-зависимую клеточную цитотоксичность

Номер CD (другие названия)	Молекулярная структура, семейство	Основная клеточная экспрессия	Известные или предполагаемые функции
CD90 (Thy-1)	25–35 кДа; связанный с ГФИ, суперсемейство иммуноглобулинов	Тимоциты, периферические Т-клетки (у мышей), CD34 ⁺ гемопоэтические клетки-предшественники, нейроны	Маркер Т-клеток; неизвестная функция
CD94	43 кДа; лектин С-типа; в естественных клетках-киллерах ковалентно связывается с другими молекулами лектина С-типа (NKG2)	Естественные клетки-киллеры; субпопуляция CD8 ⁺ Т-клеток	Комплекс CD94/NKG2 выступает в качестве ингибирующего рецептора естественных клеток-киллеров; связывает молекулы ГКГС I класса человеческого лейкоцитарного антигена Е (HLA-E)
CD95 (Fas)	Гомотример 45 кДа цепей; суперсемейство TNFR	Широкий	Связывает лиганд Fas; передает сигналы, приводящие к гибели в результате апоптоза
CD102 (ICAM-2)	55–65 кДа; суперсемейство иммуноглобулинов	Эндотелиальные клетки, лимфоциты, моноциты, тромбоциты	Лиганд CD11aCD18 (LFA-1); межклеточная адгезия
CD103 (субъединица интегрин αЕ)	Димер 150 и 25 кДа субъединиц; нековалентно связан с субъединицей β7 интегрин, образуя интегрин αЕβ7	Интраэпителиальные лимфоциты, другие типы клеток	Роль в хоминге Т-клеток и задержке в слизи; связывает Е-кадгерин
CD106 (VCAM-1)	100–110 кДа; суперсемейство иммуноглобулинов	Эндотелиальные клетки, макрофаги, фолликулярные дендритные клетки, стромальные клетки костного мозга	Адгезия клеток к эндотелию; рецептор интегрин CD49dCD29 (VLA-4); роль в миграции, активации лимфоцитов
CD134 (OX40, TNFRSF4)	29 кДа; суперсемейство TNFR	Активированные Т-клетки	Рецептор CD252 Т-клеток; стимуляция Т-клеток
CD141 (BDCA-3, тромбомодулин)	60 кДа; EGF-подобные домены	Перекрестно презентующие дендритные клетки, моноциты, эндотелиальные клетки	Связывает тромбин и предотвращает свертывание крови
CD150 [сигнальная молекула активации лимфоцитов (SLAM)]	37 кДа; суперсемейство иммуноглобулинов	Тимоциты, активированные лимфоциты, дендритные клетки, эндотелиальные клетки	Регуляция взаимодействий В- и Т-клеток и активация лимфоцитов
CD152 [ассоциированный с Т-лимфоцитами белок 4(CTLA-4)]	33, 50 кДа; суперсемейство иммуноглобулинов	Активированные Т-лимфоциты, регуляторные Т-клетки	Опосредует супрессивную функцию регуляторных Т-клеток; ингибирует Т-клеточные ответы; связывает CD86 (B7-2) на антиген-презентирующих клетках
CD154 [лиганд CD40 (CD40L)]	Гомотример 32–39 кДа цепей; суперсемейство TNFR	Активированные CD4 ⁺ Т-клетки	Активация В-клеток, макрофагов и эндотелиальных клеток; лиганд CD40
CD158 [иммуноглобулиноподобные рецепторы киллерных клеток (KIR)]	50, 58 кДа; суперсемейство иммуноглобулинов; семейство KIR; ITIMs или ITAMs в цитоплазматических концевых сегментах	Естественные клетки-киллеры, субпопуляция Т-клеток	Ингибирование или активация естественных клеток-киллеров после взаимодействия с соответствующими HLA-молекулами I класса

Номер CD (другие названия)	Молекулярная структура, семейство	Основная клеточная экспрессия	Известные или предполагаемые функции
CD159a (NKG2A)	43 кДа; лектин C-типа; образует гетеродимер с CD94	Естественные клетки-киллеры, субпопуляция Т-клеток	Ингибирование или активация естественных клеток-киллеров после взаимодействия с HLA-молекулами I класса
CD159c (NKG2C)	40 кДа; лектин C-типа; образует гетеродимер с CD94	Естественные клетки-киллеры	Активация естественных клеток-киллеров после взаимодействия с соответствующими молекулами HLA I класса
CD162 [лиганд 1 гликопротеина Р-селектина (PSGL-1)]	Гомодимер 120 кДа цепей; сиаломуцин	Т-клетки, моноциты, гранулоциты, некоторые В-клетки	Лиганд селектинов (CD62P, CD62L); адгезия лейкоцитов к эндотелию
CD178 [лиганд Fas (FasL)]	Гомотример 31 кДа субъединиц; суперсемейство TNF	Активированные Т-клетки	Лиганд CD95 (Fas); триггер гибели при апоптозе
CD206 (маннозный рецептор)	166 кДа; лектин C-типа	Макрофаги	Связывает гликопротеины патогенов с высоким содержанием маннозы; опосредует эндоцитоз гликопротеинов макрофагами и фагоцитоз бактерий, грибов и других патогенов
CD223 [ген 3 активации лимфоцитов (LAG3)]	57,4 кДа; суперсемейство иммуноглобулинов	Т-клетки, естественные клетки-киллеры, В-клетки, плазматоидные дендритные клетки	Связывает молекулы ГКГС II класса; ингибирует активацию Т-клеток
CD244 (2B4)	41 кДа; суперсемейство иммуноглобулинов; семейство CD2/ CD48/CD58; семейство SLAM	Естественные клетки-киллеры CD8 Т-клетки, $\gamma\delta$ Т-клетки,	Рецептор CD148, модулирует цитотоксическую активность естественных клеток-киллеров
CD247 (цепь ТКР)	18 кДа; ITAMs в цитоплазматических концевых сегментах	Т-клетки, естественные клетки-киллеры	Сигнальная цепь активирующих рецепторов комплекса ТКР и естественных клеток-киллеров
CD252 (лиганд OX40)	21 кДа; суперсемейство TNF	Дендритные клетки, макрофаги, В-клетки	Лиганд CD134 (OX40, TNFRSF4); костимулирует Т-клетки
CD267 (TACI)	31 кДа; суперсемейство TNFR	В-клетки	Рецептор цитокинов BAFF и APRIL; опосредует Т-независимые В-клеточные ответы и выживание В-клеток
CD268 (рецептор BAFF)	19 кДа; суперсемейство TNFR	В-клетки	Рецептор BAFF опосредует выживание В-клеток
CD269 (антиген созревания В-клеток)	20 кДа; суперсемейство TNFR	В-клетки	Рецептор BAFF и APRIL; опосредует выживание плазмочитов
CD273 (PD-L2)	25 кДа; суперсемейство иммуноглобулинов; структурно гомологичен B7	Дендритные клетки, моноциты макрофаги,	Лиганд PD-1; ингибирует активацию Т-клеток
CD274 (PD-L1)	33 кДа; суперсемейство иммуноглобулинов; структурно гомологичен B7	Лейкоциты, другие клетки	Лиганд PD-1; ингибирует активацию Т-клеток
CD275 (лиганд ICOS)	60 кДа; суперсемейство иммуноглобулинов; структурно гомологичен B7	В-клетки, дендритные клетки, моноциты	Связывает ICOS (CD278); костимуляция Т-клеток

Номер CD (другие названия)	Молекулярная структура, семейство	Основная клеточная экспрессия	Известные или предполагаемые функции
CD278 [индукцибельный костимулятор (ICOS)]	55–60 кДа; суперсемейство иммуноглобулинов; структурно гомологичен CD28	Активированные Т-клетки	Связывает ICOS-L (CD275); костимуляция Т-клеток и Tfh-дифференциация
CD279 (PD1)	55 кДа; суперсемейство иммуноглобулинов; структурно гомологичен CD28; ITIM и ITSM в цитоплазматических концевых сегментах	Активированные Т- и В-клетки	Связывает PD-L1 и PD-L2; ингибирует активацию Т-клеток
CD303 [BDCA2, лектин С-типа доменный элемент С семейства 4 (CLEC4C)]	25 кДа; суперсемейство лектина С-типа	Плазмоцитоидные дендритные клетки	Связывается с микробными углеводами; ингибирует активацию дендритных клеток (DC)
CD304 (BDCA4, Нейропилин)	103 кДа; домены связывания комплемента, фактора коагуляции V/VIII и меприна	Плазмоцитоидные дендритные клетки, многие другие типы клеток	Рецептор фактора роста сосудистого эндотелия А
CD314 (NKG2D)	42 кДа; лектин С-типа	Естественные клетки-киллеры, активированные CD8 ⁺ Т-клетки, естественные киллерные Т-клетки, некоторые миелоидные клетки	Связывает подобные ГКГС I класса и подобные им молекулы MIC-A, MIC-B, Rael и ULBP4; участие в активации естественных клеток-киллеров и ЦТЛ
CD357 (GITR, TNFRSF18)	26 кДа; суперсемейство TNFR	CD4 ⁺ и CD8 ⁺ Т-клетки, регуляторные Т-клетки	Участие в функции Т-клеток/регуляторных Т-клеток
CD363 [рецептор сфингозин-1-фосфата 1 типа (S1PR1)]	48 кДа; G-белок, сопряженный с семейством рецепторов, семикратно пронизывающих мембрану клетки	Лимфоциты, эндотелиальные клетки	Связывает сфингозин-1-фосфат и опосредует хемотаксис лимфоцитов из лимфоидных органов
CD365 [клеточный рецептор 1 для вируса гепатита А (HAVCR1), TIM-1]	38,7 кДа; суперсемейство иммуноглобулинов, семейство Т-клеточных трансмембранных белков, иммуноглобулинов и муцина	Т-клетки, почки и семенники	Рецептор для нескольких вирусов
CD366 [рецептор 2 вируса гепатита А (HAVCR2), TIM-3]	33,4 кДа; суперсемейство иммуноглобулинов, семейство Т-клеточных трансмембранных белков, иммуноглобулинов и муцина	Т-клетки, макрофаги, дендритные клетки, естественные клетки-киллеры	Рецептор нескольких вирусов; связывает фосфатидилсерин в апоптотных клетках; ингибирует Т-клеточные ответы
CD369 (CLEC7A, Дектин 1)	27,6 кДа; лектин С-типа	Дендритные клетки, моноциты, макрофаги, В-клетки	Паттерн-распознающий рецептор, специфичный к гликанам клеточной стенки грибов и бактерий

Строчные буквы, приписанные к некоторым номерам, обозначают молекулы, которые закодированы множеством генов или относятся к семействам структурно родственных белков.

ADCC — антителозависимая клеточно-опосредованная цитотоксичность; APRIL — лиганд, индуцирующий пролиферацию; BAFF — фактор активации В-клеток, относящийся к семейству ФНО; ЦТЛ, цитотоксический Т-лимфоцит; гр — гликопротеин; GITR — глюкокортикоид-индуцированный, связанный с рецептором ФНО; GPI — гликозилфосфатидилинозитол; ICAM — молекула межклеточной адгезии; Ig — иммуноглобулин; IL — интерлейкин; ITAM — иммунорецепторный тирозиновый активирующий мотив; ITIM — иммунорецепторный тирозиновый ингибирующий мотив; LFA — функционально-связанный антиген лимфоцитов.

ЦИТОКИНЫ

Цитокин и субъединицы	Главный источник клеток	Цитокиновый рецептор и субъединицы	Главные клеточные мишени и биологические эффекты
Представители семейства цитокинов I типа			
Интерлейкин-2 (IL-2)	Т-клетки	CD25 (IL 2R α) CD122 (IL-2R β) CD132 (γ c)	Т-клетки: пролиферация и дифференцировка в эффекторные клетки и клетки памяти; способствует развитию регуляторных Т-клеток, их выживанию и функционированию
Интерлейкин-3 (IL-3)	Т-клетки	CD123 (IL Л-3R α) CD131 (β c)	Незрелые гемопоэтические предшественники: созревание всех гемопоэтических линий
Интерлейкин-4 (IL-4)	CD4 ⁺ Т-клетки (Th2, Tfh), тучные клетки	CD124 (IL-4R α) CD132 (γ c)	В-клетки: переключение изотипов на IgE, IgG4 (у людей; IgG1 у мышей) Т-клетки: Th2-дифференцировка, пролиферация. Макрофаги: альтернативная активация и ингибирование классической активации, опосредованной IFN γ
Интерлейкин-5 (IL-5)	CD4 ⁺ Т-клетки (Th2), врожденные лимфоидные клетки 2-й группы	CD125 (IL-5R α) CD131 (β c)	Эозинофилы: активация, повышенная выработка
Интерлейкин-6 (IL-6)	Макрофаги, эндотелиальные клетки, Т-клетки	CD126 (IL-6R α) CD130 (gp130)	Печень: синтез белков острой фазы В-клетки: пролиферация антитело-продуцирующих клеток Т-клетки: Th17 дифференцировка
Интерлейкин-7 (IL-7)	Фибробласты, стромальные клетки костного мозга	CD127 (IL-7R) CD132 (γ c)	Незрелые лимфоидные предшественники: пролиферация ранних предшественников Т- и В-клеток. Т-лимфоциты: выживание наивных клеток и клеток памяти
Интерлейкин-9 (IL-9)	CD4 ⁺ Т-клетки	CD129 (IL-9R) CD132 (γ c)	Тучные клетки, В-клетки, Т-клетки и эпителиальные клетки: выживание и активация
Интерлейкин-11 (IL-11)	Стромальные клетки костного мозга	IL-11R α CD130 (gp130)	Выработка тромбоцитов
Интерлейкин-12 (IL-12), IL-12A (p35), IL-12B (p40)	Макрофаги, дендритные клетки	CD212 (IL-12R β 1) IL-12R β 2	Т-клетки: Th1-дифференцировка, пролиферация Естественные клетки-киллеры и Т-клетки: синтез IFN γ , повышение цитотоксической активности
Интерлейкин-13 (IL-13)	CD4 ⁺ Т-клетки (Th2), киллерные Т-клетки, Врожденные лимфоидные клетки 2 группы (ILC), тучные клетки	CD213a1 (IL-13R α 1) CD213a2 (IL-13R α 2) CD132 (γ c)	В-клетки: переключение изотипов на IgE Эпителиальные клетки: повышенная выработка слизи Макрофаги: альтернативная активация
Интерлейкин-15 (IL-15)	Макрофаги, другие типы клеток	IL-15R α CD122 (IL-2R β) CD132 (γ c)	Естественные клетки-киллеры: пролиферация Т-клетки: выживание и пролиферация CD8 ⁺ клеток памяти

Цитокин и субъединицы	Главный источник клеток	Цитокиновый рецептор и субъединицы	Главные клеточные мишени и биологические эффекты
Интерлейкин-17A (IL-17A). Интерлейкин-17F (IL-17F)	CD4 ⁺ Т-клетки (Th172), врожденные лимфоидные клетки (ILC) 3-й группы	CD217 (IL-17RA) IL-17RC	Эпителиальные клетки, макрофаги и другие типы клеток: повышенная выработка хемокинов и цитокинов; выработка GM-CSF и G-CSF
Интерлейкин-21 (IL-21)	Tfh-клетки	CD360 (IL-21R) CD132 (γс)	В-клетки: активация, пролиферация, дифференциация
Интерлейкин-23 (IL-23): IL-23A (p19), IL-12B (p40)	Макрофаги, дендритные клетки	IL-23R, CD212 (IL-12Rβ1)	Т-клетки: дифференцировка и пролиферация Th17-клеток
Интерлейкин-25 (IL-25; IL-17E)	Т-клетки, тучные клетки, эозинофилы, макрофаги, эпителиальные клетки слизистой	IL-17RB	Т-клетки и другие типы клеток: экспрессия IL-4, IL-5, IL-13
Интерлейкин-27 (IL-27): IL-27 (p28), EB1-3	Макрофаги, дендритные клетки	IL-27Ra CD130 (gp130)	Т-клетки: усиление дифференцировки Th1; ингибирование дифференцировки Th17 Естественные клетки-киллеры: синтез IFNγ?
Интерлейкин-35 (IL-25)	Регуляторные Т-клетки	IL-12Rβ2 CD130 (gp130)	Т-клетки: ингибирование пролиферации
Фактор стволовых клеток (лиганд c-Kit)	Стромальные клетки костного мозга	CD117 (KIT)	Плюрипотентные гемопоэтические стволовые клетки: созревание всех гемопоэтических линий
Гранулоцитарно-моноцитарные CSF (GM-CSF) КСФ (ГМ-КСФ)	Т-клетки, макрофаги, эндотелиальные клетки, фибробласты	CD116 (GM-CSFRα) CD131 (βс)	Незрелые и коммитированные предшественники, зрелые макрофаги: созревание гранулоцитов и моноцитов, активация макрофагов
Моноцитарные КСФ (М-КСФ, КСФ1)	Макрофаги, эндотелиальные клетки, клетки костного мозга фибробласты	CD115 (CSF1R)	Коммитированные гемопоэтические предшественники: созревание моноцитов
Гранулоцитарные CSF (G-CSF, CSF3)	Макрофаги, фибробласты, эндотелиальные клетки	CD114 (CSF3R)	Коммитированные гемопоэтические предшественники: созревание гранулоцитов
Тимусный стромальный лимфопоэтин (TSLP)	Кератиноциты, эпителиальные клетки бронхов, фибробласты, гладкомышечные клетки, эндотелиальные клетки, тучные клетки, макрофаги, гранулоциты и дендритные клетки	Рецептор TSLP CD127 (IL-7R)	Дендритные клетки: активация. Эозинофилы: активация. Тучные клетки: выработка цитокинов. Т-клетки: Th2-дифференцировка
Представители семейства цитокинов II типа			
Интерферон α (IFNα) (множество белков)	Плазматоидные дендритные клетки, все клетки	IFNAR1, CD118 (IFNAR2)	Все клетки: противовирусное состояние, увеличение экспрессии ГКГС I класса Естественные клетки-киллеры: активация
Интерферон β (IFNβ)	Фибробласты, плазматоидные дендритные клетки	IFNAR1, CD118 (IFNAR2)	Все клетки: противовирусное состояние, увеличение экспрессии ГКГС I класса. Естественные клетки-киллеры: активация
Интерферон γ (IFNγ)	Т-клетки (Th1, CD8 ⁺ Т-клетки), естественные клетки-киллеры, макрофаги	CD119 (IFNGR1), IFNGR2	Макрофаги: классическая активация (усиление микробицидных функций). В-клетки: переключение изотипов на опсонизирующие и связывающие комплемент подклассы IgG (установлено у мышей, но не у людей). Т-клетки: Th1-дифференцировка. Разные клетки: увеличение экспрессии молекул ГКГС I и II класса, увеличение процессинга антигенов и презентации Т-клеткам

Цитокин и субъединицы	Главный источник клеток	Цитокиновый рецептор и субъединицы	Главные клеточные мишени и биологические эффекты
Интерлейкин-10 (IL-10)	Макрофаги, Т-клетки (преимущественно регуляторные Т-клетки)	CD210 (IL-10Ra) IL-10R β	Макрофаги, дендритные клетки: ингибирование экспрессии IL-12, костимуляторов и молекул ГКГС II класса
Интерлейкин-22 (IL-22)	Th17-клетки	IL-22Ra1 или IL-22Ra2, IL 10R β 2	Эпителиальные клетки: выработка дефензинов, усиление барьерной функции. Гепатоциты: выживание
Интерлейкин-26 (IL-26)	Т-клетки, моноциты	IL-20R1IL-10R2	Не установлено
Интерферон λ s (интерфероны III типа)	Дендритные клетки	IFNLR1 (IL-28Ra), CD210B (IL-10R β 2)	Эпителиальные клетки: противовирусное состояние
Фактор ингибирования лейкоза (LIF)	Эмбриональная трофоблеста, стромальные клетки костного мозга	CD118 (LIFR), CD130 (gp130)	Стволовые клетки: блокирование дифференцировки
Онкостатин М	Стромальные клетки костного мозга	OSMR, CD130 (gp130)	Эндотелиальные клетки: регуляция выработки гемопоэтических цитокинов. Раковые клетки: ингибирование пролиферации

Цитокины суперсемейства TNF

APRIL (CD256, TNFSF13)	Т-клетки, дендритные клетки, фолликулярные дендритные клетки	TACI (TNFRSF13B) или BCMA (TNFRSF17)	В-клетки: выживание, пролиферация
BAFF (CD257, TNFSF13B)	Дендритные клетки, моноциты, фолликулярные дендритные клетки, В-клетки	BAFF-R (TNFRSF13C) или TACI (TNFRSF13B) или BCMA (TNFRSF17)	В-клетки: выживание, пролиферация
Лимфотоксин- α (LT α , TNFSF1)	Т-клетки, В-клетки	CD120a (TNFRSF1) или CD120b (TNFRSF2)	То же, что TNF
Лимфотоксин- $\alpha\beta$ (LT $\alpha\beta$)	Т-клетки, естественные клетки-киллеры, фолликулярные В-клетки, лимфоидные индукторные клетки	LT β R	Стромальные клетки лимфоидной ткани и фолликулярные дендритные клетки: экспрессия хемокинов и органогенез лимфоидной ткани
Фактор некроза опухолей (TNF, TNF SF1)	Макрофаги, естественные клетки-киллеры, Т-клетки	CD120a (TNFRSF1) или CD120b (TNFRSF2)	Эндотелиальные клетки: активация (воспаление, коагуляция) Нейтрофилы: активация Гипоталамус: лихорадка Мышцы, жировая ткань: катаболизм (кахексия)
Остеопротегерин (OPG, TNFRSF11B)	Остеобласты	RANKL	Клетки-предшественники остеокластов: ингибирование дифференцировки остеокластов

Цитокины семейства IL-1

Интерлейкин-1 α (IL-1 α)	Макрофаги, дендритные клетки, фибробласты, эндотелиальные клетки, кератиноциты, гепатоциты	CD121a (IL-1R1) IL-1RAP или CD121b (IL-1R2)	Эндотелиальные клетки: активация (воспаление, свертывание крови). Гипоталамус: лихорадка
Интерлейкин-1 β (IL-1 β)	Макрофаги, дендритные клетки, фибробласты, эндотелиальные клетки, кератиноциты	CD121a (IL-1R1) IL-1RAP или CD121b (IL-1R2)	Эндотелиальные клетки активации (воспаление, свертывание крови). Гипоталамус: лихорадка. Печень: синтез белков острой фазы
Антагонист рецептора интерлейкина-1 (IL-1RA)	Макрофаги	CD121a (IL-1R1), IL-1RAP	Разные клетки: конкурентный антагонист IL-1

Цитокин и субъединицы	Главный источник клеток	Цитокиновый рецептор и субъединицы	Главные клеточные мишени и биологические эффекты
Интерлейкин-18 (IL-18)	Моноциты, макрофаги, дендритные клетки, купферовские клетки, кератиноциты, хондроциты, синовиальные фибробласты, остеобласты	CD218a (IL-18R α), CD218b (IL-18R β)	Естественные клетки-киллеры и Т-клетки: синтез IFN γ . Моноциты: экспрессия GM-CSF, TNF, IL-1 β . Нейтрофилы: активация, секреция цитокинов
Интерлейкин-33 (IL-33)	Эндотелиальные клетки, гладкомышечные клетки, кератиноциты, фибробласты	ST2 (IL1RL1), Рецептор IL-1, Вспомогательный белок (IL1RAP)	Т-клетки: развитие Th2. Врожденные лимфоидные клетки: активация ILC 2-й группы
Другие цитокины			
Трансформирующий фактор роста- β (TGF- β)	Т-клетки (преимущественно регуляторные Т-клетки), макрофаги, другие типы клеток	TGF- β R1, TGF- β R2, TGF- β R3	Т-клетки: ингибирование пролиферации и эффекторных функций; дифференцировка Th17 и регуляторных Т-клеток. В-клетки: ингибирование пролиферации; выработка IgA. Макрофаги: ингибирование пролиферации; стимуляция ангиогенных факторов. Фибробласты: увеличение синтеза коллагена

*Большинство цитокиновых рецепторов являются димерами или тримерами, состоящими из различных полипептидных цепей, некоторые из них общие для рецепторов разных цитокинов. Приведен ряд полипептидов, которые составляют функциональный рецептор (связывание цитокинов, плюс цитокиновые сигналы) каждого цитокина. Не перечислены функции каждого субъединичного полипептида.

[†]Все представители суперсемейства TNFSF — экспрессируются в виде трансмембранных белков клеточной поверхности, но в таблице перечислены только те подгруппы, которые являются преимущественно активными в качестве протеолитически высвобождаемых растворимых цитокинов. Другие представители TNFSF, которые функционируют преимущественно в мембраносвязанной форме и, строго говоря, не являются цитокинами, в таблице не приведены. К этим мембраносвязанным белкам и рецепторам TNFRSF, с которыми они связываются, относятся OX40L (CD252, TNFSF4):OX40 (CD134, TNFRSF4); CD40L (CD154, TNFSF5):CD40 (TNFRSF5); FasL (CD178, TNFSF6):Fas (CD95, TNFRSF6); CD70 (TNFSF7):CD27 (TNFRSF27); CD153 (TNFSF8):CD30 (TNFRSF8); TRAIL (CD253, TNFSF10):TRAIL-R (TNFRSF10A-D); RANKL (TNFSF11):RANK (TNFRSF11); TWEAK (CD257, TNFSF12):TWEAKR (CD266, TNFRSF12); LIGHT (CD258, TNFSF14):HVEM (TNFRSF14); GITR (TNFSF18):GITR (CD357 TNFRSF18); и 4-1BBL:4-1BB (CD137). APRIL, лиганд, индуцирующий пролиферацию; BAFF, фактор активации В-клеток, относящийся к семейству ФНО; BCMA, белок созревания В-клеток; KCF, колониестимулирующий фактор; IFN, интерферон; IgE, иммуноглобулин E; ILCs, врожденные лимфоидные клетки (ВЛК); *ГКТС*, главный комплекс гистосовместимости; *НК* клетки, естественные клетки-киллеры; *НКТ* клетки, естественные киллерные Т-клетки; OSMR, рецептор онкостатина М; *RANK*, активатор рецептора лиганда ядерного фактора κ B; *RANKL*, лиганд RANK; *TACI*, трансмембранный активатор и партнер кальциевого модулятора и лиганда циклофилина; *Th*, Т-хелпер; *Tfh*, фолликулярная хелперная Т-клетка; *TNF*, фактор некроза опухолей (TNF); *TNFSF*, суперсемейство TNF; *TNFRSF*, суперсемейство рецепторов TNF; *Treg*, регуляторная Т-клетка.

В этом приложении представлено пять клинических случаев, иллюстрирующих различные заболевания, поражающие иммунную систему. Эти случаи не предназначены для обучения клиническим навыкам, скорее, показывают, как фундаментальная наука иммунология способствует нашему пониманию болезней человека. В каждом случае показаны типичные способы проявления заболевания, какие тесты применяют при диагностике и общие режимы лечения. Это приложение было составлено с помощью доктора Ричарда Митчелла и доктора Джона Астера, отделение патологии, объединенный Бостонский медицинский центр, Бостон; доктора Робина Колгров, Гарвардская медицинская школа, Бостон; доктора Джорджа Тсокоса, терапевтическое отделение, Бет Исраэль Диакониса Медицинский Центр, Бостон; доктора Дэвида Эрла и доктора Лоуренса Ченга, медицинский факультет, Калифорнийский университет Сан-Франциско; и доктора Джеймса Фейкса, отделение патологии, медицинская школа Стэнфордского университета, Пало-Альто.

СЛУЧАЙ 1: ЛИМФОМА

Е.В. 58-летний инженер-химик, который никогда не жаловался на здоровье. Однажды утром, принимая душ, он заметил уплотнение в паховой области, с левой стороны. Оно было безболезненным, а покрывающая его кожа выглядела нормально. Через несколько недель он стал испытывать беспокойство по поводу того, что уплотнение не исчезает и, наконец, через 2 мес. записался на прием к врачу. При физикальном обследовании врач заметил в левой паховой области подкожный твердый подвижный узел, приблизительно 3 см в диаметре. Врач спросил Е.В., отмечались ли у него в недавнем времени инфекции левой стопы или голени; Е.В. ответил, что нет. Е.В. пожаловался, что часто просыпается по ночам, взмокнувший от пота. Врач также обнаружил на шее Е.В. с правой стороны несколько немного увеличенных лимфатических узлов. В остальном результаты

физикального обследования были нормальными. Врач объяснил, что припухлость в паховой области, вероятно, является лимфатическим узлом, который увеличился вследствие ответа на какую-то инфекцию. Однако он взял кровь на анализ и направил Е.В. к хирургу, который провел тонкоигольную аспирационную биопсию клеток лимфатического узла. Исследование мазков, приготовленных из аспиратов клеток, выявило преимущественно небольшие лимфоциты неправильной формы. Анализ этих клеток с помощью проточной цитометрии показал, что количество В-клеток, экспрессирующих λ -легкие цепи Ig, в 10 раз превышает количество клеток, экспрессирующих κ -легкие цепи Ig.

В связи с подозрением на В-клеточную лимфому, злокачественную опухоль линии В-лимфоцитов, хирург решил удалить весь лимфатический узел. Гистологическое исследование выявило расширение узла фолликулярными структурами, состоящими преимущественно из лимфоцитов небольшого или среднего размера с контурами ядра неправильной «расщепленной» формы, смешанных с небольшим количеством крупных лимфоцитов с четко выраженными ядрышками (рис. А.1). Анализ этих клеток с помощью проточной цитометрии показал преобладающую популяцию В-клеток, экспрессирующих легкие цепи λ -Ig, CD10 и CD20, а иммуногистохимическое окрашивание препаратов указало на сильное цитоплазматическое окрашивание BCL-2. Исходя из этого была диагностирована фолликулярная лимфома с низкой гистологической степенью злокачественности.

1. Почему присутствие В-клеточной популяции, в которой большинство клеток экспрессируют λ -легкие цепи, указывает скорее на новообразование, а не на инфекцию?
2. Если бы клетки лимфатического узла были проанализированы с помощью ПЦР для оценки перестроек тяжелых цепей Ig, каких патологических результатов следовало бы ожидать?

3. Нормальные В-клетки фолликулярного центра не способны экспрессировать белок BCL-2. Почему опухолевые клетки могут экспрессировать BCL-2?

Результаты анализа крови Е.В. указали на наличие у него анемии (низкое количество эритроцитов). Для определения степени лимфомы ему были проведены тесты по установлению стадии заболевания. Позитронно-эмиссионная и компьютерная томография выявили увеличенные прикорневые и средостенные лимфатические узлы, увеличение селезенки и поражения в печени. Биопсия костного мозга также указала на наличие лимфомы. Е.В. лечили инъекциями препарата ритуксимаб на основе мышиных/человеческих химерных моноклональных антител IgG; эти антитела специфичны к CD20 человека. Визуализирующие исследования, проведенные через 6 мес после начала лечения ритуксимабом, продемонстрировали регрессию размера поражений, и Е.В. почувствовал себя достаточно хорошо, чтобы продолжить работу.

4. Посредством каких механизмов анти-CD20 антитела помогают этому пациенту?

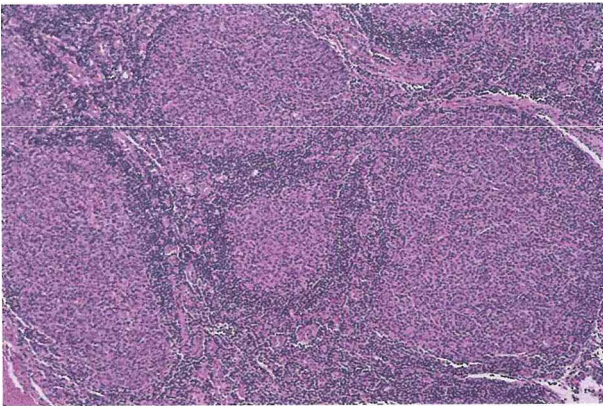


Рис. А.1. Биопсия лимфатического узла с фолликулярной лимфомой.

Показана микроскопическая картина пахового лимфатического узла пациента. Фолликулярные структуры аномальные, состоят из однообразных скоплений неопластических клеток. Напротив, в лимфатическом узле с реактивной гиперплазией должны отмечаться фолликулы с образованием зародышевых центров, содержащих неоднородную смесь клеток

5. В чем заключаются преимущества применения «гуманизированных» антител, таких как препарат ритуксимаб, вместо мышиных антител?

Ответы на вопросы к случаю 1

1. Во время созревания В-клеток клетки вначале экспрессируют перестроенный ген μ тяжелых цепей, который ассоциируется с суррогатной легкой цепью, образуя пре-В-клеточный рецептор (см. главу 4). Затем клетки перестраивают ген легких цепей, вначале κ , затем λ . Если продуцируется белок κ , ген λ не перестраивается; перестройка λ происходит только в том случае, если она оказывается безуспешной или если молекула Ig является сильно аутореактивной. Поэтому любая В-клетка может продуцировать только одну из двух легких цепей. У людей примерно 50–60% зрелых В-клеток экспрессируют κ , 40–50% экспрессируют λ . При поликлональном ответе на инфекцию или иной стимулятор отвечают много В-клеток, и это соотношение сохраняется. Однако если наблюдается выраженное чрезмерное представление одной легкой цепи (в этом случае λ), это указывает на массивную пролиферацию λ -продуцирующих В-клеток, что характерно для В-клеточной опухоли (лимфомы), которая развивается из одной В-клетки.
2. В каждом клоне В-клеток отмечается уникальная перестройка V, (D) и J генных сегментов, образующая ген, который кодирует V-области тяжелых и легких цепей. В-клеточные лимфомы являются моноклональными и состоят из клеток, содержащих одинаковые перестройки тяжелых и легких цепей Ig. Такие опухоли можно достоверно отличить с помощью ПЦР амплификации перестроенных генных сегментов тяжелых цепей Ig (IgH). При этом методе используют консенсусные праймеры для ПЦР, которые гибридизируются практически со всеми вариabельными (V) и соединительными (J) генными сегментами IgH. Эти праймеры используются при

ПЦР для амплификации по существу всех перестроек генов тяжелых цепей образца (например, ДНК, приготовленной из увеличенного лимфатического узла). Затем размер амплифицированных продуктов анализируют с помощью капиллярного электрофореза, который может отделить продукты ПЦР, отличающиеся по размеру всего лишь одного нуклеотида. Когда V, D, J сегменты генов *IgH* (а также других генов антигенных рецепторов) соединяются во время перестройки антигенных рецепторов в пре-В-клетках, перестроенные сегменты имеют разную длину благодаря действию ферментов, которые удаляют нуклеотиды (нуклеазы) и добавляют основания (специализированная ДНК-полимераза под названием терминальная дезоксирибонуклеотидилтрансфераза). В нормальной популяции В-клеток образуется много ПЦР-продуктов разного размера, и это выглядит как широкое распределение фрагментов, различающихся по величине. В случае В-клеточной лимфомы во всех В-клетках отмечается одинаковая VDJ перестройка, а ПЦР продукты — одного размера в виде одиночного острого пика.

3. Во многих лимфомах отмечаются характерные первопричинные приобретенные хромосомные транслокации, или мутации, которые нарушают регуляцию специфических онкогенов. Более чем в 90% случаев фолликулярных лимфом наблюдается хромосомная транслокация 14;18, при которой происходит слияние кодирующей последовательности *BCL2* гена в хромосоме 18, кодирующего белок, который ингибирует запрограммированную гибель клеток (апоптоз), с усиливающими элементами локуса тяжелых цепей *Ig*, локализованного в хромосоме 14. В результате этого отмечается сверхэкспрессия *BCL-2* в клетках фолликулярной лимфомы. Следует отметить, что в большинстве случаев хромосомный разрыв в гене *IgH*, участвующем в транслокации, локализован в точке, где в норме

белки RAG разрезают ДНК В-клеток, которые подвергаются перестройке генов *Ig*; это указывает на то, что транслокация обусловлена ошибкой, которая происходит во время нормальной перестройки гена антигенных рецепторов. Клинически наличие гибридного гена *BCL-2/IgH*, следствия t(14;18), можно определить с помощью флуоресцентной гибридизации *in situ* с использованием зондов различных цветов, специфичных к *IgH* и *BCL-2*. Эти зонды гибридизируют со срезами, приготовленными из тканей, пораженных фолликулярной лимфомой, и пространственное совмещение этих зондов в ядрах опухолевых клеток указывает на существование гибридного гена *IgH/BCL-2*. Или же можно провести ПЦР в ДНК, изолированной из опухоли, с парами праймеров, в которых один праймер специфичен к *IgH*, а другой специфичен к *BCL-2*. Эти праймеры образуют продукт только тогда, когда гены *IgH* и *BCL-2* соединяются друг с другом, что воспринимается как косвенное доказательство t(14;18).

4. CD20 экспрессируются в большинстве зрелых В-клеток, а также однородно экспрессируются всеми опухолевыми клетками фолликулярных лимфом. Поэтому инъецируемый ритуксимаб (Ритуксан) связывается с клетками лимфомы и способствует их разрушению, вероятно, посредством механизмов, аналогичных тем, посредством которых антитела обычно разрушают микробы. Эти механизмы включают связывание Fc-участка ритуксимаба с различными белками пациента, включая Fc-рецепторы макрофагов, что приводит к фагоцитарному клиренсу клеток лимфомы и к белкам комплемента, приводящим к опосредованному компонентом киллингу клеток лимфомы (см. главу 8). Ритуксимабом будут разрушены также многие нормальные В-клетки, однако антитело-секретирующие плазмциты, которые не экспрессируют CD20, не поражаются. Иммунодефицит, вызванный потерей нормальных

В-клеток, можно скорректировать введением объединенных в пул антител IgG здоровых доноров, что является формой пассивного иммунитета.

5. Моноклональные антитела (mAbs), изготовленные из В-клеток нечеловеческого происхождения (например, мышиных), кажутся чужеродными для иммунной системы человека. При многократных инъекциях этих моноклональных антител у людей вырабатываются гуморальные иммунные ответы и продуцируются антитела, специфичные к инъецируемым чужеродным моноклональным антителам. Эти анти-антительные ответы способствуют клиренсу моноклональных антител из кровотока и поэтому уменьшают терапевтическую пользу моноклональных антител. Кроме того, Fc-участки человеческих IgG лучше связываются с человеческими Fc-рецепторами и белками комплемента, чем Fc-участки мышиных IgG, оба из которых важны для эффективности препаратов на основе моноклональных антител (см. ответ 3). По этой причине большинство недавно разработанных моноклональных антител, используемых в качестве лекарственных препаратов, были генетически модифицированы таким образом, что они содержат преимущественно человеческие аминокислотные последовательности Ig. Как правило, у пациентов не отмечается реакций против этих препаратов, точно так же, как они не реагируют на свои собственные антитела. Ритуксимаб является химерным моноклональным антителом, в котором CD20-связывающие вариабельные области происходят из мышиных IgG, а остальная часть антитела, в том числе Fc-участок, происходит из человеческих антител IgG. По-видимому, небольшое количество мышиных последовательностей ритуксимаба не индуцирует у пациентов анти-антительные ответы, возможно, потому что потенциально реагирующие В-клетки разрушаются препаратом.

СЛУЧАЙ 2: ТРАНСПЛАНТАЦИЯ СЕРДЦА, ОСЛОЖНЕННАЯ ОТТОРЖЕНИЕМ АЛЛОТРАНСПЛАНТАТА

С.М., продавцу компьютерного программного обеспечения, было 48 лет, когда он обратился к своему лечащему врачу общей практики по причине утомляемости и одышки. До этого визита он не обращался к врачу на регулярной основе и чувствовал себя хорошо, однако 1 год назад ему стало трудно подниматься по лестнице и играть в баскетбол со своими детьми. В течение последних 6 мес в положении лежа у него отмечалось затрудненное дыхание. Он не помнил, что когда-либо испытывал значительную боль в груди, и в семейном анамнезе пациента не было заболеваний сердца. Он вспомнил, что примерно 18 мес назад ему пришлось на 2 дня отпроситься с работы по причине тяжелого гриппоподобного заболевания.

При обследовании пульс пациента составлял 105 ударов в минуту, частота дыхания 32 вдоха в минуту, а артериальное давление 100/60 мм рт.ст., лихорадки не было. Врач прослушал хрипы (признак аномального накопления жидкости) у основания обоих легких. Стопы и голени больного были отекавшими. Рентгенограмма органов грудной клетки показала отек легких и плевральный выпот, а также значительно увеличенный левый желудочек. Эти данные соответствовали застойной сердечной недостаточности правого и левого желудочков, которая представляет собой снижение способности сердца накачивать нормальные объемы крови, что приводит к накоплению жидкости в различных тканях. С.М. был направлен в кардиологическое отделение университетской клиники. На основании дополнительных исследований, включающих коронароангиографию и эхокардиографию, у С.М. была диагностирована дилатационная кардиомиопатия (прогрессирующая и фатальная форма сердечной недостаточности, при которой камеры сердца становятся расширенными и неспособными накачивать кровь).

Врач сказал пациенту, что ему может быть полезна агрессивная медикаментозная терапия, включающая препараты, которые усиливают сокращение сердечной мышцы, уменьшают нагрузку на сердце и усиливают выведение скопившейся жидкости; однако если основное заболевание сердца продолжит прогрессировать, лучшим перспективным выбором будет проведение трансплантации сердца. К сожалению, несмотря на оптимальное медикаментозное лечение, отмечавшиеся у пациента симптомы застойной сердечной недостаточности продолжали ухудшаться до тех пор, пока он уже был не в состоянии осуществлять рутинные повседневные действия и был занесен в список трансплантаций сердца.

Был проведен анализ сыворотки С.М. на антитела в панели (PRA тест), чтобы определить, был ли он ранее сенсибилизирован аллоантигенами. Этот тест (проводимый ежемесячно) показал, что у пациента не было циркулирующих антител к молекулам HLA, и в тот момент не проводилось дополнительное иммунологическое тестирование. Через 2 нед в соседнем городе у жертвы несчастного случая на строительном объекте взяли донорское сердце.

У донора был тот же тип группы крови ABO, что и у С.М. Операция по трансплантации, проведенная через 4 ч после извлечения донорского сердца, прошла успешно, и в послеоперационный период аллотрансплантат функционировал надлежащим образом.

1. Какие проблемы могут возникнуть, если у реципиента и донора разные группы крови, или если у реципиента отмечаются высокие уровни анти-HLA антител?

Через день после трансплантации С.М. назначили иммуносупрессивную терапию, которая включала ежедневный прием такролимуса, микофеноловой кислоты и преднизона. Через 1 нед после операции была проведена эндомикардиальная биопсия, которая не выявила признаков повреждения миокарда и наличия воспалительных клеток. Через 10 дней после операции его отправили домой, и в течение 1 мес он мог без проблем выполнять

легкие упражнения. Проводимая в течение первых 3 мес после трансплантации плановая эндомикардиальная биопсия была нормальной, но биопсия, проведенная через 14 нед после операции, выявила наличие в миокарде многочисленных лимфоцитов и несколько некротических мышечных волокон (рис. А.2). Эти данные были интерпретированы как признак острого отторжения аллотрансплантата.

2. На что отвечала иммунная система пациента и каковы были эффекторный механизмы эпизода острого отторжения?

Уровень креатинина в сыворотке С.М., показатель функции почек, был высоким (2,2 мг/дл; норма: <1,5 мг/дл). Поэтому врачи не хотели увеличивать дозу такролимуса, поскольку этот препарат может быть токсичным для почек. Пациенту дали три дополнительные дозы метилпреднизона (стероидного препарата) в течение 18 ч, и повторная эндомикардиальная биопсия, проведенная через 1 нед, показала лишь небольшое число рассеянных макрофагов и маленький очаг рубцовой ткани. С.М. отправился домой в хорошем самочувствии и мог вести относительно нормальную жизнь, ежедневно прини-

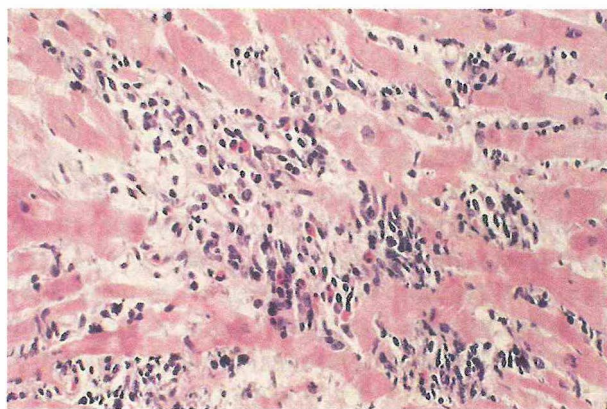


Рис. А.2. Эндомикардиальная биопсия, отражающая острое клеточное отторжение.

Сердечная мышца инфильтрирована лимфоцитами, отмечаются некротические мышечные волокна (с разрешения Dr. Richard Mitchell, Department of Pathology, Brigham and Women's Hospital, Boston.)

мая такролимус, микофеноловую кислоту и преднизон.

3. В чем заключается задача иммуносупрессивной медикаментозной терапии?

Коронарография, проводимая ежегодно после трансплантации, указывала на постепенное диффузное сужение просветов коронарных артерий. На шестой год после трансплантации у С.М. после легких упражнений стала появляться одышка, а при рентгенографическом исследовании была выявлена дилатация желудочков. Внутрисосудистое ультразвуковое исследование продемонстрировало значительное диффузное утолщение стенок коронарных артерий и сужение просветов (рис. А.3). Эндомиокардиальная биопсия выявила участки микроскопического субэндокардиального инфаркта, а также признаки сублетальной ишемии (вакуолизации миоцитов). В настоящее время С.М. и его врачи рассматривают возможность второй трансплантации сердца.

4. Какой процесс привел к недостаточности трансплантата спустя 6 лет?

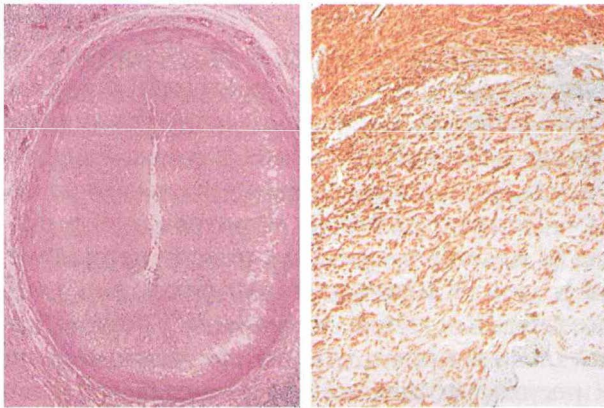


Рис. А.3. Коронарная артерия с атеросклерозом, возникшим в трансплантате.

Этот гистологический срез был взят из коронарной артерии сердечного аллотрансплантата, который был удален у пациента через 5 лет после трансплантации по причине недостаточности трансплантата. Просвет очень сужен в связи с наличием гладкомышечных клеток интимы (с разрешения Dr. Richard Mitchell, Department of Pathology, Brigham and Women's Hospital, Boston)

Ответы на вопросы к случаю 2

1. Если бы у реципиента и донора сердца были разные группы крови или если бы у реципиента были высокие уровни анти-HLA антител, после трансплантации могло произойти сверхострое отторжение (см. главу 10). У людей с группой крови типа А, В или О есть преформированные циркулирующие антитела IgM к эритроцитарным антигенам, которыми они не обладают (к В, А или обоим). У людей, которым ранее проводили переливания крови или трансплантацию, и у женщин с предшествующей беременностью могут отмечаться циркулирующие анти-HLA антитела. В эндотелиальных клетках присутствуют антигены группы крови и HLA. Если в момент трансплантации у реципиента уже присутствуют эти антитела, они могут связаться с антигенами эндотелиальных клеток трансплантата, что приводит к активации комплемента, рекрутингу лейкоцитов и тромбозу. В результате этого нарушается кровоснабжение трансплантата, и орган быстро подвергается ишемическому некрозу. Обычно проводят PRA-тест, чтобы определить, есть ли у пациента, нуждающегося в трансплантации, предсуществующие антитела, специфичные к широкой панели HLA-антигенов. Тест проводят, смешивая сыворотку пациента с микрогранулами, покрытыми HLA; связывание антител обнаруживают с помощью проточной цитометрии гранул, после добавления флуоресцентно-меченых антител к человеческим Ig. Результаты выражают в виде процента (0–100%) разных гранул, покрытых HLA, которые связались с антителами сыворотки пациента. Чем выше полученная величина PRA, тем больше вероятность того, что у реципиента есть антитела, которые могут потенциально реагировать с трансплантатом и вызывать сверхострое отторжение. Обычно тест проводят ежемесячно, пока пациент находится в ожидании сердца. Это обусловлено тем, что индуцировать новые анти-HLA антитела могут многие события,

в том числе переливание крови, а также новое воздействие микробов и лекарственных препаратов, что, возможно, приведет к выработке антител, которые случайно перекрестно реагируют с HLA донора.

2. При эпизоде острого отторжения иммунная система пациента отвечает на аллоантигены трансплантата. Главными антигенами являются молекулы ГКГС донора, кодируемые аллелями, которые не являются общими с реципиентом; слабо выраженные реакции могут также возникнуть против неразделяемых аллельных вариантов других белков (минорные антигены гистосовместимости). Эти аллоантигены могут экспрессироваться в эндотелиальных клетках донора, лейкоцитах и клетках паренхимы сердца донора. Эффекторный механизм эпизода острого отторжения включает как клеточно- так и антителоопосредованные реакции. $CD4^+$ Т-клетки реципиента секретируют цитокины, которые способствуют активации макрофагов и воспалению и могут вызвать повреждение и дисфункцию миоцитов и эндотелиальных клеток, а $CD8^+$ цитотоксичные Т-лимфоциты могут непосредственно убивать клетки трансплантата. Антитела реципиента, продуцируемые в ответ на антигены трансплантата, могут связываться с клетками трансплантата (особенно с эндотелием), что приводит к активации комплемента и к рекрутингу лейкоцитов.
3. Задача иммуносупрессивной медикаментозной терапии заключается в подавлении иммунного ответа реципиента на аллоантигены, присутствующие в трансплантате, что предотвращает отторжение. Действие препаратов направлено на истощение Т-клеток (антитимоцитарный глобулин) и блокирование активации Т-клеток (такролимус, циклоспорин и рапамицин), пролиферации лимфоцитов (микофеноловая кислота) и/или выработку воспалительных цитокинов (преднизон). Предпринимаются попытки сохранения

некоторых иммунных функций для борьбы с инфекциями.

4. Недостаточность трансплантата явилась следствием утолщения стенок и сужения просветов артерий трансплантата (см. главу 10). Изменения сосудов, называемые атеросклерозом трансплантата, или трансплантат-ассоциированным атеросклерозом, диффузно поражают коронарную сосудистую систему и приводят к ишемическому поражению сердца; это самая частая причина долгосрочной недостаточности трансплантата. Она может быть вызвана Т-клеточно-опосредованной воспалительной реакцией, направленной против аллоантигенов сосудистой стенки, что впоследствии переходит в хроническое опосредованное макрофагами поражение, которое приводит к стимулированной цитокинами миграции гладкомышечных клеток в интиму, с пролиферацией мышечных клеток и увеличением матричного синтеза.

СЛУЧАЙ 3: АЛЛЕРГИЧЕСКАЯ БРОНХИАЛЬНАЯ АСТМА

В ноябре десятилетнюю И.Е. привели к педиатру в связи с тем, что последние 2 дня она часто кашляла, у нее наблюдались слышимые хрипы и чувство стеснения в груди. Симптомы у девочки были особенно тяжелыми по ночам. Помимо плановых осмотров, она в прошлом посещала врача по поводу периодических ушных инфекций и инфекций верхних дыхательных путей, но раньше у нее не выявлялось хрипов и чувства стеснения в груди. У нее отмечалась экзема, но в остальном она была здорова и нормально развивалась. Прививки проводились своевременно. Она жила дома со своей матерью, отцом, двумя сестрами в возрасте 12 лет и 4 года и домашней кошкой. Оба родителя курили сигареты, а отец девочки страдал аллергическим ринитом. Во время физического обследования температура тела И.Е. составляла 37°C ($98,6^\circ\text{F}$), артериальное давление 105/65 мм рт.ст., а частота дыхания

40 вдохов в минуту. У нее не было одышки, но наблюдались слабовыраженные подреберные ретракции. Не было признаков ушной инфекции и фарингита. Аускультация грудной клетки выявила диффузные хрипы в обоих легких. Не было признаков пневмонии. Врач поставил предварительный диагноз «бронхоспазм» и направил И.Е. к детскому аллергологу-иммунологу. В то же время ей был назначен ингаляционный β_2 -адренергический агонист короткого действия с тем, чтобы она принимала препарат каждые 4 ч для облегчения симптомов. Этот препарат связывается с β_2 -адренергическими рецепторами гладкомышечных клеток бронхов и расслабляет их, что приводит к расширению бронхиол. Семье также порекомендовали использовать спейсерный ингалятор, устройство для оптимизации доставки препарата, и обучили, как пользоваться ингалятором.

1. Бронхиальная астма часто является *атопическим* заболеванием, особенно у пациентов старше 6–8 лет. В чем заключаются разные пути клинического проявления атопии?

Через 1 нед аллерголог вновь осмотрел И.Е. Он прослушал ее легкие и подтвердил наличие хрипов. И.Е. проинструктировали, как дышать в спирометр, и врач определил, что объем форсированного выдоха пациентки за 1 с (FEV_1), составляет 65% общего количества выдыхаемого воздуха или форсированной жизненной емкости легких (FVC), что указывает на нарушение проходимости дыхательных путей. Затем врач ввел аэрозольный бронходилататор и через 10 мин снова провел тест. Повторный FEV_1 составлял 85% FVC, что указывало на восстановление проходимости дыхательных путей. У девочки взяли кровь на определение общего количества лейкоцитов, лейкоцитарной формулы и уровней IgE. Кроме того, была проведена кожная проба для определения гиперчувствительности к различным антигенам, которая дала положительный результат на кошачью перхоть и домашнюю пыль (рис. А.4). Пациентке предписали назначили ингаляционный глюкокортикоид и рекомен-

довали использовать бронходилататор только при необходимости для снятия респираторных симптомов. Родителям девочки порекомендовали через 2 нед снова привести ее к врачу для повторного осмотра и обсуждения результатов анализа крови.

2. В чем заключается иммунологическая основа положительной кожной пробы?

При повторном визите И.Е. через 2 нед лабораторные анализы показали, что уровень IgE в сыворотке пациентки составляет 1200 МЕ/мл (диапазон нормальных значений: 0–180 МЕ/мл), а общее количество лейкоцитов составляет 7000/мм³ (норма: 4300–10 800/мм³), абсолютное количество эозинофилов 700/мм³ (норма: <500). Когда через 1 нед девочку снова привели к аллергологу, ее респираторный статус при физикальном обследовании значительно улучшился, хрипы не прослушивались. FEV_1 пациентки улучшился до 75% FVC. Семье

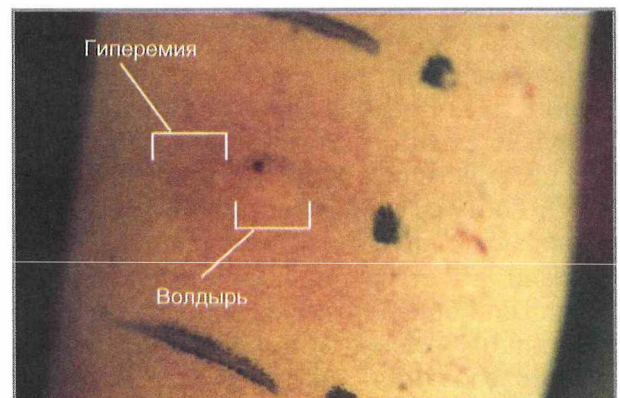


Рис. А.4. Положительный результат кожной скарификационной пробы на антигены окружающей среды.

Небольшое количество антигенов вводят внутрикожно, используя короткую иглу для прокола кожи. Если присутствуют тучные клетки со связанным иммуноглобулином Е, специфичным к исследуемому антигену, произойдет перекрестное сшивание антигеном Fc-рецепторов, с которыми связан иммуноглобулин Е. Это индуцирует дегрануляцию тучных клеток и высвобождение медиаторов, которые вызывают локальную кожную воспалительную реакцию. Гранулярные отложения иммуноглобулина и комплемента в базальной мембране

было сказано, что у И.Е. обратимая непроходимость дыхательных путей, триггером которой, вероятно, явилась вирусная инфекция и, возможно, она связана с аллергией на кошачью перхоть и домашнюю пыль. Врач порекомендовал переселить кошку в другую семью или по крайней мере держать ее подальше от спальни И.Е. Матери сказали, что, возможно, симптомы заболевания девочки были обусловлены тем, что в доме курят. Врач порекомендовал И.Е. продолжать использовать ингаляционный препарат короткого действия при острых эпизодах хрипов и одышки. Родителям предложили снова обратиться к врачу через 3 мес или раньше, если девочка будет использовать ингаляционный препарат чаще 2 раз в месяц, особенно при ночных симптомах.

3. В чем заключается механизм повышения уровней IgE у пациентов с аллергическими симптомами?

Живущую в семье кошку отдали соседям, а И.Е. чувствовала себя хорошо на фоне терапии, продолжавшейся примерно 6 мес, у нее несколько раз отмечались только слабые хрипы. Следующей весной у нее участились эпизоды кашля и хрипов. В субботу во время игры в футбол у нее появилась сильная одышка, родители привезли ее в отделение неотложной помощи местной больницы. После подтверждения наличия у девочки хрипов и признаков использования вспомогательных дыхательных мышц врач отделения неотложной помощи провел лечение аэрозольным бронходилататором β_2 -агонистом и пероральным глюкокортикоидом. Через 6 ч симптомы были устранены, и девочку отправили домой. На следующей неделе И.Е. привели к аллергологу, который увеличил поддерживающую дозу ингаляционного глюкокортикоида. Впоследствии она чувствовала себя хорошо, отмечались периодические слабые приступы, которые устранялись с помощью ингаляционного бронходилататора.

4. В чем заключаются терапевтические методы лечения аллергической бронхиальной астмы?

Ответы на вопросы к случаю 3

1. Атопические реакции на безвредные антигены окружающей среды (аллергены) опосредованы антителами IgE тучных клеток, но могут проявляться различными путями (см. главу 11). Обычно признаки и симптомы отражают участок проникновения аллергена. Сенная лихорадка (аллергический ринит) и бронхиальная астма обычно являются ответами на вдыхаемые аллергены, тогда как крапивница и экзема чаще возникают при воздействии на кожу и проглатывании. Пищевые аллергии могут также вызвать желудочно-кишечные или респираторные симптомы. Самым сильным проявлением аллергии на яд насекомых, пищу или лекарственные препараты является анафилаксия — реакция, характеризующаяся системным расширением сосудов, повышением проницаемости сосудов и непроходимостью дыхательных путей (отеком гортани или бронхоспазмом). При отсутствии вмешательства анафилаксия у пациентов может прогрессировать до асфиксии и сердечно-сосудистого коллапса.
2. Если индивид с аллергией сенсибилизируется небольшой дозой аллергена, вводимого подкожно, происходит немедленное высвобождение гистамина из стимулированных тучных клеток, что приводит к образованию центрального отека (вследствие просачивания плазмы) и к окружающей застойной сосудистой гиперемии (вследствие расширения сосудов). Инъектируемый антиген связывается с ранее выработанными антителами IgE, которые покрывают тучные клетки, прикрепляясь к Fcε-рецепторам. Кожную пробу на аллергию не следует путать с кожной пробой, применяемой для оценки предшествующей сенсибилизации к некоторым инфекционным агентам, таким как *Mycobacterium tuberculosis*. Положительная туберкулино-

вая кожная проба является примером реакции ГЗТ, опосредованной стимулированными антигеном хелперными Т-клетками, которые высвобождают цитокины, такие как $IFN\gamma$, что приводит к активации макрофагов и к воспалению (см. главу 6). Кроме того, проводят рутинный анализ сыворотки на аллерген-специфические IgE, который дает информацию, дополняющую традиционную кожную инъекционную пробу на аллергию.

3. По неизвестным причинам у пациентов с атопией вырабатываются ответы Т-хелперов 2-го типа на различные, по существу безвредные белковые антигены, при которых Th2-клетки продуцируют IL-4, IL-5 и IL-13, а Tfh-клетки продуцируют IL-4. IL-4 индуцирует синтез IgE В-клетками, IL-5 активирует эозинофилы, а IL-13 стимулирует выработку слизи (см. главу 11). По-видимому, атопия передается по наследству, и явно прослеживается генетическая предрасположенность. Внимание сконцентрировано особенно на генах длинного плеча 5 хромосомы (5q), которые кодируют несколько цитокинов Th2; на 11q, где локализован ген α -цепи рецептора IgE; и на генах 2 и 9 хромосом, которые кодируют рецепторы IL-33 (ST2) и IL-33 соответственно. IL-33 — это цитокин, секретируемый эпителиальными клетками, считается что он активирует ILC2, которые могут играть роль в индуцировании Th2-клеточных ответов.
4. Основным терапевтическим подходом при аллергиях является предотвращение воздействия преципитирующих аллергенов, идентифицированных либо с помощью кожной пробы на аллергены, либо посредством измерения уровней IgE в сыворотке. Несмотря на то что ранее медикаментозная терапия была сосредоточена на лечении симптомов бронхоспазма посредством повышения внутриклеточных уровней циклического аденозинмонофосфата (с помощью β_2 -адренергических препаратов и ингибиторов распада циклического аденозинмонофосфата), баланс терапии

сместился на применение противовоспалительных средств. К ним относятся глюкокортикоиды (которые блокируют высвобождение цитокинов) и антагонисты рецепторов липидных медиаторов (например, лейкотриенов). Были разработаны новые методы лечения бронхиальной астмы и других аллергических заболеваний, основанные на применении моноклональных антител, мишенями которых являются рецепторы IgE, IL-5 и IL-4/IL-13. Самым эффективным способом лечения анафилаксии является внутримышечная инъекция адреналина. Адреналин вызывает сужение кровеносных сосудов, расширение бронхов и увеличение сердечного выброса, что компенсирует падение артериального давления и непроходимость дыхательных путей.

СЛУЧАЙ 4: СИСТЕМНАЯ КРАСНАЯ ВОЛЧАНКА

N.Z., 25-летняя женщина обратилась к своему лечащему врачу общей практики с жалобой на боль в суставах запястий, пальцев и голеней. При осмотре у N.Z. были нормальными температура тела, частота сердечных сокращений, артериальное давление и частота дыхания. На щеках пациентки была заметная красная сыпь, особенно выраженная вокруг носа, менее выраженная на носогубных складках, и при опросе она сказала, что сыпь ухудшается после пребывания на солнце в течение 1–2 ч. Суставы кистей и запястий пациентки были припухшими и болезненными. Другие результаты физикального обследования были непримечательными. Врач взял у нее кровь для проведения различных анализов. Гематокрит пациентки составлял 35% (норма: 37–48%). Общее количество лейкоцитов составляло $9800/\text{мм}^3$ (в пределах нормального диапазона), лейкоцитарная формула нормальная. Скорость оседания эритроцитов была равна 40 мм/ч (норма: 1–20). Тест на антинуклеарные антитела сыворотки был положительным в разведении 1:2560 (в норме отрицательный

в разведении 1:40). Другие результаты лабораторного исследования были непримечательными. Исходя из этих данных, был поставлен диагноз СКВ. Врач назначил N.Z. пероральный глюкокортикоид преднизон, и при лечении этим препаратом боль в суставах уменьшилась.

1. В чем значение положительного результата теста на антинуклеарные антитела сыворотки?

Через 3 мес N.Z. стала испытывать необычную усталость и подумала, что заболела гриппом. Примерно в течение 1 нед она замечала, что у нее отекают голени, ей также было трудно надевать обувь. Она снова обратилась к своему лечащему врачу. У нее наблюдался сильный отек голеней и стоп (припухлость в результате накопления в тканях избытка жидкости). Живот выглядел немного вздутым, с мигрирующей тупостью при перкуссии (признак аномально большого количества жидкости в брюшной полости). Врач назначил несколько лабораторных тестов. Тест на антинуклеарные антитела сыворотки все еще был положительным, с титром 1:256, а скорость оседания эритроцитов составляла 120 мм/ч. Альбумин сыворотки был равен 0,8 г/дл (норма: 3,5–5,0). Измерение белков комплемента сыворотки показало, что уровень С3 составляет 42 мг/дл (норма: 80–180), а С4 5 мг/дл (норма: 15–45). Анализ мочи показал протеинурию 4⁺, наличие лейкоцитов и эритроцитов и множества гиалиновых и зернистых цилиндров. В суточной пробе мочи содержалось 4 г белка.

2. В чем заключается вероятная причина уменьшения уровней комплемента и аномалий белков крови и мочи?

В связи с аномальными результатами анализа мочи врач порекомендовал биопсию почки, которая была проведена через 1 нед. Образец биопсии был исследован с помощью рутинных гистологических методов, иммунофлуоресценции и электронной микроскопии (рис. А.5)

3. Чем объясняются патологические изменения, отмечаемые в почках?

Врач диагностировал пролиферативный волчаночный гломерулонефрит, назначил вы-

сокую дозу преднизона и порекомендовал лечение цитотоксичным препаратом (микофенолатом). Через 2 нед протеинурия и отек N.Z. были устранены, а уровни С3 сыворотки вернулись к норме. Доза глюкокортикоида была постепенно снижена. В течение нескольких последующих лет у нее отмечались периодические обострения болезни, сопровождаемые болью в суставах и отеком тканей, а также показателями лабораторных исследований, указывающими на снижение уровней С3 и протеинурию. Они эффективно поддавались лечению глюкокортикоидами, и N.Z. могла вести активную жизнь.

Ответы на вопросы к случаю 4

1. Положительный тест на антинуклеарные антитела сыворотки выявляет наличие в сыворотке антител, которые связываются с компонентами клеточных ядер. Тест проводят, нанося разные разведения сыворотки пациента на поверхность монослойной культуры человеческих клеток на предметном стекле. Затем добавляют вторые флуоресцентно-меченые анти-Ig антитела, и клетки исследуют с помощью флуоресцентного микроскопа для определения связывания каких-либо антител сыворотки с ядрами. Титр антинуклеарных антител сыворотки — это максимальное ее разведение, которое все еще дает обнаружимое окрашивание ядер. Почти у всех пациентов с СКВ отмечают антинуклеарные антитела сыворотки, которые могут быть специфичными к гистонам, другим ядерным белкам или к двухцепочечной ДНК. Они являются аутоанти телами, и их выработка служит признаком аутоиммунитета. Антинуклеарные антитела сыворотки неспецифичны к СКВ, и этот тест постепенно замещают или дополняют более специфическим тестом на антитела к двухцепочечной ДНК, которые считаются диагностическими при СКВ. Аутоантитела могут также продуцироваться к различным белковым антигенам клеточной мембраны. Обычно продукция

аутоантител предшествует клиническому началу СКВ не менее чем на 9–10 лет. Титры аутоантител не отражают активность заболевания, и их не следует использовать для коррекции лечения.

2. Некоторые аутоантитела образуют циркулирующие иммунные комплексы, связываясь с антигенами крови. В кровотоке пациентов с СКВ могут быть повышены уровни ядерных антигенов вследствие увеличения апоптоза некоторых типов клеток (например, лейкоцитов, кератиноцитов) и нарушения клиренса апоптотических клеток. Когда эти иммунные комплексы откладываются в базальной мембране стенок сосудов, они могут активировать классический путь комплемента, что приводит к воспалению и истощению белков комплемента посредством их потребления. Воспаление, вызванное иммунными комплексами в почках, приводит к просачиванию белков и эритроцитов в мочу. Потеря белков с мочой вызывает уменьшение уровней альбумина в плазме, снижение осмотического давления плазмы и накопление жидкости в тканях. Это объясняет отеки ног и вздутие живота.

3. Патологические изменения в почках возникают вследствие отложения циркулирующих иммунных комплексов в базальной мембране почечных клубочков. Кроме того, аутоантитела могут непосредственно связываться с тканевыми антигенами и образовывать иммунные комплексы *in situ*. Эти отложения можно увидеть с помощью иммунофлуоресцентной микроскопии (указывающей на тип отложенных антител) и электронной микроскопии (показывающей точную локализацию). Иммунные комплексы активируют комплемент, и лейкоциты рекрутируются побочными продуктами комплемента (C3a, C5a) и посредством связывания Fc-рецепторов лейкоцитов с молекулами IgG комплексов. Эти лейкоциты становятся активированными, и они продуцируют активные формы кислорода и лизосомальные ферменты, которые повреждают базальную мембрану клубочков. Эти данные характерны для повреждения тканей, опосредованного иммунными комплексами, и комплексы могут откладываться в суставах и мелких кровеносных сосудах всего организма, а также в почках. СКВ — это прототип болезни иммунных комплексов (см. главу 11).



Рис. А.5. Гломерулонефрит с отложением иммунных комплексов при системной красной волчанке. А. Световая микрофотография образца биопсии почки, на которой можно увидеть нейтрофильную инфильтрацию клубочка. Б. Иммунофлуоресцентная микрофотография, на которой видны гранулярные отложения иммуноглобулина G вдоль базальной мембраны (при этом методе, называемом иммунофлуоресцентной микроскопией, замороженный срез почки инкубируют с антителами к иммуноглобулину G, конъюгированными с флуоресцеином изотиацианатом, и участок отложения иммуноглобулина G определяют по локализации флуоресценции) В. Электронный микрофотоснимок той же ткани, выявляющий отложение комплексов (с разрешения Dr. Helmut Rennke, Department of Pathology, Brigham and Women's Hospital, Boston)

СЛУЧАЙ 5: ИНФЕКЦИЯ, ВЫЗВАННАЯ ВИРУСОМ ИММУНОДЕФИЦИТА ЧЕЛОВЕКА: СИНДРОМ ПРИОБРЕТЕННОГО ИММУНОДЕФИЦИТА

И.С. 28-летний помощник плотника. При первичном обследовании врачом клиники была отмечена продолжавшаяся на протяжении 3 нед субфебрильная лихорадка, боль в горле и лимфаденопатия. Физикальное обследование выявило «следы» от уколов, и пациент сказал, что за 2 мес до посещения врача он начал употреблять героин, пользуясь общими иглами, поскольку больше не мог оплачивать стоимость возрастающих доз уличного оксикодона. Другие данные физикального обследования включали лимфаденопатию, кандидозный стоматит (грибковая инфекция ротоглотки) и слабую диффузную сыпь. Тесты на инфекцию ВЭБ (реакция агглютинации) и стрептококковую инфекцию ротоглотки (быстрый стрептококковый тест) были отрицательными, так же как и посев крови на бактерии и грибы. Пациента выписали с предполагаемым вирусным синдромом, назначив нистатин местно и пероральное противогрибковое средство для лечения сыпи.

1. В чем значение трехнедельной субфебрильной лихорадки и лимфаденопатии? На следующей неделе И.С. обследовали в клинике инфекционных заболеваний, где его кровь исследовали с помощью твердофазного иммуноферментного анализа, который был отрицательным в отношении к человеческим антителам против ВИЧ, но положительным в отношении нуклеокапсида p24 ВИЧ. Было установлено, что концентрация вирусных геномов ВИЧ в крови пациента (вирусная нагрузка) составляет 700 000/мл, а количество CD4⁺ Т-клеток в крови равно 300/мм³ (рис. А.6). Анализы иммуноферментного анализа (ИФА) на вирус гепатита В (HBV) были отрицательными в отношении анти-HBV поверхностного антигена и поверхностного антигена вируса гепатита В. Генотипирование ВИЧ

показало мутацию замены лизина на аспарагин в кодоне 103 (K103N) гена обратной транскриптазы ВИЧ. Была рекомендована антиретровирусная терапия, но пациент выбыл из наблюдения.

2. В чем заключается основной риск заражения ВИЧ? Каковы другие факторы риска ВИЧ-инфекции?
3. Почему исследования на ВИЧ включают тестирование как на наличие антител к ВИЧ, так и белка p24? Через 6 мес И.С. находился в общественной больнице по поводу абсцесса на участке инъекции. После вскрытия абсцесса и дренирования он покинул больницу вопреки медицинским рекомендациям. На тот момент количество CD4⁺ Т-клеток составляло 200, а вирусная нагрузка — 15 000. Он по-прежнему отказывался от антиретровирусной терапии. Через 6 лет И.С. был госпитализирован после продолжавшейся в течение 1 нед лихорадки и одышки. Рентгенография органов грудной клетки показала небольшие диффузные инфильтраты, а насыщение кислородом составляло 90%. Первоначальное микроскопическое исследование мокроты, окрашенной на грибы (окрашивание серебром), ничего не выявило, но его начали лечить антибиотиками плюс преднизон. ПЦР исследование мокроты было положительным на *Pneumocystis jirovecii*. Вначале состояние И.С. ухудшилось, но по прошествии времени ему стало лучше. При повторном анализе количество CD4⁺ Т-клеток составляло 150, а вирусная нагрузка 50 000/мл. В этот момент И.С. был согласен на антиретровирусную терапию, и его начали лечить элвитегравиром/кобициклатом (ингибитор интегразы ВИЧ с усиливающим препаратом) плюс два аналога ингибиторов нуклеозидных/нуклеотидных ингибиторов обратной транскриптазы ВИЧ [аналоги ингибиторов нуклеозидных/нуклеотидных ингибиторов обратной транскриптазы (NRTIs)], тенофовиром/эмтрицитабином. Кроме того, он продолжал лечение антибиотиками триме-

топрим + сульфаметоксазол. Ему порекомендовали бросить курить.

4. Почему антиретровирусная терапия ВИЧ обычно включает три различных противовирусных препарата?
5. Что вызвало постепенное снижение количества $CD4^+$ Т-клеток у J.C.?
6. Почему пациента начали лечить антибиотиками и преднизоном до того как с помощью ПЦР была диагностирована инфекция, вызванная *P. jirovecii*?
7. Спустя один год количество $CD4$ клеток пациента составляло 800, а вирусная нагрузка не определялась, но у него развилась инфекция митрального клапана, вызванная метициллин-устойчивым золотистым стафилококком (стафилококковый эндокардит), потребовавшая хирургического замещения биопротезом клапана. Предоперационная катетеризация сердца выявила значимую ишемическую болезнь

сердца. После операции он смог бросить потребление героина при метадоновой поддержке. Его продолжали лечить антиретровирусными препаратами, но три-метоприм + сульфаметоксазол отменили. С тех пор он оставался здоровым. Его долговременный партнер оставался ВИЧ-отрицательным.

8. В чем состоят главные риски в жизни J.C. в этот момент?

Ответы на вопросы к случаю 5

1. Эта картина называется острым ВИЧ-синдромом. Несмотря на то что острый вирусный синдром, продолжающийся в течение нескольких дней, может вызвать большое количество инфекционных агентов, персистенция в этом случае указывает на одну из относительно небольшого количества причин у молодого, ранее здорового человека, включая ВИЧ-инфекцию.

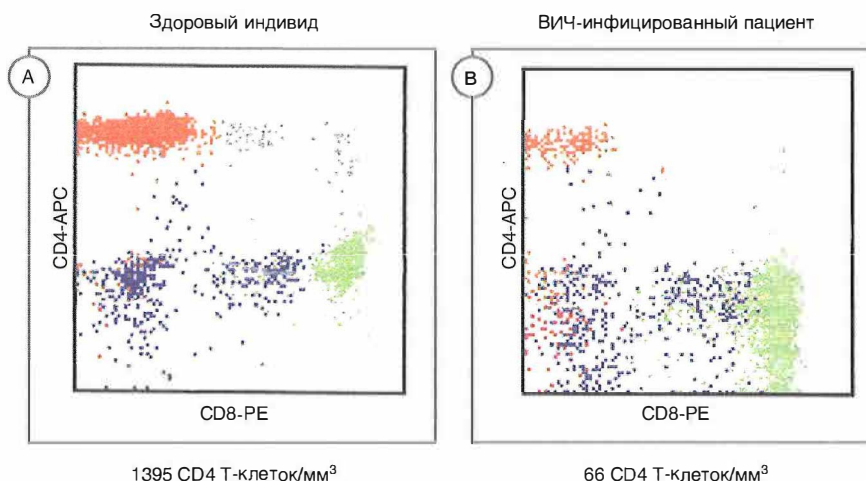


Рис. А.6. Проточная цитометрия $CD4^+$ и $CD8^+$ Т-клеток крови пациента с ВИЧ-инфекцией.

Суспензию лейкоцитов пациента инкубировали с моноклональными антителами, специфичными к $CD4$ и $CD8$. Анти- $CD4$ антитела были мечены флуорохромом аллофикоцианином (APC), а анти- $CD8$ антитела были мечены флуорохромом фикоэритрином (PE). Эти два флуорохрома при возбуждении соответствующими длинами волн излучают свет разных цветов. Суспензии клеток были проанализированы с помощью проточного цитометра, который может подсчитывать количество клеток, окрашенных каждым из этих поразному меченых антител. С помощью этого метода можно определить количество $CD4^+$ и $CD8^+$ Т-клеток. На этом рисунке представлены окрашенные в два цвета диаграммы контрольного образца крови (А) и образца крови пациента (Б). $CD4^+$ Т-клетки окрашены в оранжевый цвет (левый верхний квадрант), а $CD8^+$ Т-клетки окрашены в зеленый цвет (правый нижний квадрант) (отметим, что это не цвета света, излучаемого флуорохромами APC и PE)

2. Основным фактором риска ВИЧ-инфекции у этого пациента является употребление внутривенных наркотиков. Общие иглы наркозависимых передают переносимые с кровью вирусные частицы от одного инфицированного человека другому. Другими существенными факторами риска ВИЧ-инфекции являются половые контакты с инфицированным лицом, трансфузия контаминированных препаратов крови и рождение у инфицированной матери (см. главу 12). На долю потребителей внутривенных наркотиков приходится менее 10% случаев ВИЧ в США. Большинство (70%) инфицированных — это мужчины, имеющие половые контакты с другими мужчинами, а остальные являются гетеросексуалами (~25%). В мировом масштабе больше 90% новых случаев инфекций отмечается у гетеросексуалов. За последние несколько десятилетий демографические характеристики эпидемии изменились.
3. При острой инфекции часто не хватает времени для развития антительного ответа, но уровни вируса высокие, поэтому легко могут быть обнаружены вирусные белки. Это скрининговый тест, для широкого распространения которого необходимо, чтобы он был высокочувствительным, но одновременно простым и недорогим. Новые, так называемые тесты четвертого поколения, были одобрены в США в 2010 г., а спустя несколько лет — и в других странах. Если скрининговый тест положительный, после него должны быть проведены более специфические (но и более сложные) анализы на уровни и генотип вирусных нуклеиновых кислот.
4. ВИЧ обладает очень высокой частотой мутаций. Мутации в гене обратной транскриптазы, которые делают фермент резистентным к ингибиторам нуклеозидов, часто возникают у пациентов, получающих эти препараты. Резистентность к ингибиторам протеаз может возникать посредством аналогичных механизмов. Тройная комплексная терапия в значительной степени снижает вероятность развития лекарственной резистентности вируса, но плохая приверженность лечению способствует появлению мутантных штаммов, резистентных к нескольким препаратам. Ненуклеозидные аналоги ингибиторов обратной транскриптазы (NNRTIs) также являются эффективными анти-ВИЧ препаратами, но мутация замещения лизина на аспарагин в кодоне 103 (K103N) гена обратной транскриптазы ВИЧ, обнаруженная на момент постановки диагноза, делает пациента резистентным к NNRTIs. Ингибиторы интегразы — это еще один важный класс анти-ВИЧ препаратов, применяемых при комбинированной терапии. К другим препаратам относятся ингибиторы проникновения и слияние ВИЧ с клетками.
5. После первоначальной инфекции, которая часто начинается в слизистых тканях, ВИЧ быстро проникает в разные типы клеток организма, преимущественно в CD4⁺ Т-лимфоциты, а также в ДК и мононуклеарные фагоциты. Постепенное снижение количества CD4⁺ Т-клеток у этого пациента было вызвано повторяющимися циклами ВИЧ-инфекции CD4⁺ Т-клеток в лимфоидных органах, приводящих к гибели клеток. Симптомы СПИД обычно не возникают до тех пор, пока количество CD4⁺ Т-клеток крови не станет меньше 200/мм³, что отражает тяжелое истощение Т-клеток в лимфоидных органах.
6. Это проявление у человека с известной ВИЧ-инфекцией настолько в высшей степени показательно для пневмонии, вызванной *P. jirovecii* (PJP), что не было необходимости ждать подтверждающего диагноза. Дефицит Т-клеточно-опосредованного иммунитета у пациентов со СПИДом приводит к нарушению иммунитета к вирусам, грибам и простейшим, которые в других случаях легко контролируются нормальной иммунной системой и поэтому называются оппортунистическими инфекциями. *P. jirovecii* — это грибковый микроорганизм, который может жить в фагоцитах, но

обычно искореняется под действием активированных CD4⁺ Т-клеток. В первые дни противогрибкового лечения сильный воспалительный ответ на погибающие микроорганизмы может вызвать опасное клиническое ухудшение, поэтому в тяжелых случаях сразу назначают противовоспалительные стероиды.

7. При хорошо контролируемой ВИЧ-инфекции у пациентов может быть почти нормальная вероятная продолжительность жизни, и в большинстве случаев смерть наступает по причинам, не связанным с ВИЧ-инфекцией. Как сама ВИЧ-инфекция, так и некоторые антиретро-

вирусные препараты ускоряют развитие ишемической болезни сердца; поэтому инфицированные лица, которых эффективно лечат антиретровирусными препаратами, как правило, часто умирают от заболеваний, напрямую не связанных с вирусной инфекцией. У этого пациента самым высоким риском было внутривенное потребление наркотиков, от которых он отказался в настоящее время. Кроме того, люди с хорошо подавленной ВИЧ-инфекцией очень редко передают вирус другим лицам, поэтому лечение как предотвращает, так и контролирует инфекцию.

ПРЕДМЕТНЫЙ УКАЗАТЕЛЬ

- Аллергены 162, 273, 274, 276, 288, 322
Аллергия 12, 162, 270, 272, 276, 288, 322, 326
Аллоантигены 259, 261, 262, 321, 322, 324, 352
Аллотрансплантат 259, 261, 265, 323, 324, 352, 353, 360, 362, 367, 368
Анафилаксия 276, 277
Анергия 224, 232, 240
Антигены 15, 72, 108, 133, 162, 182, 223, 231, 239, 242, 244, 255, 256, 258, 272
 трансплантационные 257
 человеческие лейкоцитарные 78, 374
Антитела 13, 16, 22, 33, 56, 100, 104, 105, 144, 173, 174, 175, 185, 187, 190, 193, 197, 198, 200, 201, 204, 218, 227, 249, 253, 264, 270, 273, 279, 281, 286, 288, 307, 335
Апоптоз 119, 149, 167, 175, 222, 229, 240, 325, 328, 340, 341, 345, 393, 403
Астма бронхиальная 273, 276
Аутоантигены 20, 121, 123, 135, 219, 220, 223, 225, 229, 231, 234, 238, 240, 244, 254, 269, 279, 288, 326, 368, 373
Аутоантитела 231, 240, 279, 281, 326, 328, 364, 402
Аутоиммунитет 122, 219, 234, 235, 240, 269, 326
Аутоотолерантность 122, 220, 222, 229, 234, 236, 238, 240, 279, 292, 326, 373
Белок С-реактивный 58, 327, 328, 353
Вакцинация 13, 18, 216, 254, 255
Вирус
 иммунодефицита человека 301
 Эпштейна—Барр 290, 306, 307, 330, 346, 403
Воспаление 38, 58, 60, 63, 164, 209, 279, 330, 337, 403
Гемотрансфузия 265
Гиперчувствительность типа
 замедленного 159, 284, 332
 немедленного 270, 272, 273, 276, 277, 288, 332
 реакция фазы поздней 272
Гомеостаз 20, 149, 288
Делеция 135, 232, 240, 244, 342
Заболевание
 аллергическое 52, 204, 205, 270, 273, 288, 332, 375
 аутоиммунное 223, 229, 234, 235, 236, 238, 240, 269, 279, 284, 285, 286, 326
 аутосомно-рецессивное 42, 291
 воспалительное 13
 иммунодефицитное 290
Защита противовирусная 65, 69
Изменчивость антигенная 216
Иммунитет 12, 337
 адаптивный 14, 56
 активный 18
 врожденный 14, 15, 37, 38, 40, 58, 238
 гуморальный 16, 22, 173, 175, 197, 213, 217, 334
 естественный 14
 клеточно-опосредованный 17, 22, 125, 152, 153, 154, 156, 170, 217, 342
 муконазальный 213
 новорожденных 215
 опухоль-специфический 249, 250
 пассивный 18
 приобретенный 14, 16, 20
 экспансия клональная 20
 специфический 14
Иммунодефицит
 врожденный 290, 291, 292, 294, 296, 299, 300
 комбинированный тяжелый 292, 294, 300, 308, 370
 приобретенный 290, 300
Иммунология 12, 13
 трансплантационная 256
 аллогraft 256
 донор 256
 ксенографт 256
 реципиент 256
Иммуносупрессия 263, 264, 301
Иммунотерапия рака 249
Интерлейкины 44
Интерфероны 38, 54, 158
Инфламмосомы 44, 46
Киллинг 27, 38, 48, 50, 53, 60, 64, 92, 125, 136, 145, 148, 158, 160, 165, 166, 170, 190, 204, 243, 246, 251, 267, 284, 292, 299, 304, 307, 334, 336, 338, 358, 373, 374
Кластер дифференциации 21, 347
Клетки
 антиген-презентирующие 15, 21, 27, 75, 94
 дендритные 16, 27, 51, 73, 90
 фолликулярные 28
 киллерные натуральные 52, 53, 54, 55, 204, 336
 лейкоциты 16
 лимфоидные 16
 врожденные 15, 52
 макрофаги 16
 миелоидные 16

- памяти 27, 192
- плазматические 25
- регуляторные 228
- селекция
 - негативная 122, 222, 350
 - позитивная 122, 355
- тучные 16, 51, 164, 270, 273, 274
- эффекторные 145, 148, 155
- Комплекс
 - гистосовместимости главный 22, 71, 77, 78, 80, 82
 - иммунный 281, 283, 328, 337, 403
 - рецепторный В-клеточный 100, 118, 119, 178, 193
- Костимуляция 130, 133, 136, 166, 223
- Ксенотрансплантация 264
- Лимфоциты 16, 19, 21, 24, 28, 40, 48, 111, 116, 121, 127, 145, 222
 - аутореактивные 229, 235, 238
 - наивные 25, 33, 349
 - памяти 149
 - селекция 111
 - эффекторные 25
- Макрофаги 50, 158
 - активация
 - альтернативная 50
 - классическая 50, 158
- Механизмы уклонения микроорганизмов 215
- Мимикрия молекулярная 238
- Молекулы адгезии 132
- Надзор иммунологический 243, 338
- Нейроиммунология 286
- Неоантигены 244, 255
- Ответ
 - иммунный 12, 16, 19, 28, 47, 66, 93, 105, 116, 128, 130, 149, 156, 164, 174, 178, 179, 181, 183, 184, 186, 187, 190, 193, 204, 225, 228, 229, 234, 242, 248, 257, 288, 290, 307, 337
 - адаптивный 14, 18, 19, 28, 70, 97, 154
 - аномальный 13
 - вторичный 19
 - индукция 71
 - первичный 19
 - противоопухолевый 242, 246, 249, 252
 - регулирование 66
 - трансплантация 13, 242, 256, 257, 259
 - клеточный аномальный 279
- Отторжение трансплантатов 77, 261, 263, 352
- Паттерн молекулярный 39, 41
- Пептиды противомикробные 48
- Пироптоз 46
- Полиморфизм 78, 81, 92, 193, 211, 235, 238, 307, 326
- Презентация антигенов трансплантатов 259
 - косвенная 260
 - непосредственная 259
- Процессинг антигенов белковых 85, 87, 88, 90, 91
- Путь передачи сигнала 54, 137, 139, 140, 141, 175, 178
- Реакция
 - культуры лимфоцитов смешанной 261
 - трансфузионная 266
- Репертуар иммунный 97
- Рецепторы
 - NOD-подобные 42
 - RIG-подобные 46
 - Toll-подобные 41, 359
 - антигенные 19, 22, 48, 70, 92, 97, 98, 100, 102, 110, 112, 115, 119, 120, 175, 178, 192, 251, 322, 359
 - ингибирующие 135
 - паттерн-распознающие 40
 - редактирование 120, 231, 360
- Ринит аллергический 276
- Связь антител обратная 193
- Сенсоры цитозольные 46
- Синдром
 - аутовоспалительный 46
 - аутоиммунный лимфопролиферативный 229
 - Вискотта—Олдрича 299, 363
 - высвобождения цитокинов 252
 - Ди Джорджи 296, 363
 - иммунодефицита приобретенного 301, 303, 306, 307, 363
 - истощения 307
 - Чедиака—Хигаси 293, 364
- Система
 - иммунная 12, 337
 - адаптивная 15, 21, 40, 67, 243
 - память иммунологическая 19
 - специфичность 18
 - врожденная 37, 38, 40, 41, 46, 47, 60
 - гуморальная 98
 - лимфа 29
 - органы лимфоидные периферические 28
 - селезенка 29
 - ткани 28, 29
 - узлы лимфатические 29
- комплемента 41, 56, 178, 205, 218
- активация 56, 205, 208, 211
- путь 56

- комплекс мембраноатакующий 208
- функции 56, 208, 210
 - лизис клеток 58, 208
 - опсонизация 56, 208
- Созревание аффинности 104, 190, 192, 200
- Суперантигены 284
- Терапия
 - адаптивная 250
 - блокадой контрольных точек 227, 254
 - заболеваний антитело-опосредованных 281
 - таргетная 286
- Толерантность иммунологическая 21, 219, 220, 223, 231, 232, 233, 240
- Трансплантат против хозяина 267
- Трансплантация клеток стволовых гемопоэтических 266, 369
- Устойчивость микроорганизмов патогенных 167
- Фагоцитоз 63, 279, 325
- Фагоциты 16, 38, 47, 48, 154, 165
 - моноциты 50
 - нейтрофилы 48
- Фактор
 - некроза опухолей 201
 - транскрипции 160, 359, 370, 376
- Феномен Артюса 283, 325
- Хемоаттрактанты 58, 60, 61, 63, 69
- Хемокины 32, 34, 74, 164, 372
- Цитокины 25, 46, 58, 60, 127, 130, 154, 156, 161, 162, 165, 169, 185, 186, 189, 205, 228, 275, 284
- Цитотоксичность антителозависимая клеточно-опосредованная 54
- Шок септический 60, 354, 362
- Экспансия клональная 72, 127, 142, 143
- Эрадикация инфекции 12, 18, 25, 35, 53, 127, 143, 149, 150, 152, 154, 161, 162, 167, 170