

**6<sup>to</sup> módulo:**

**Fisiología de la respuesta**

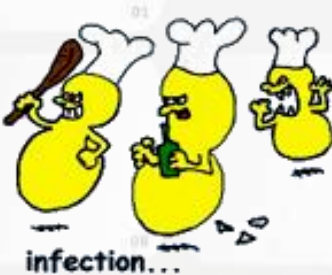
**Inmune adaptativa.**

**Activación de linfocitos B**

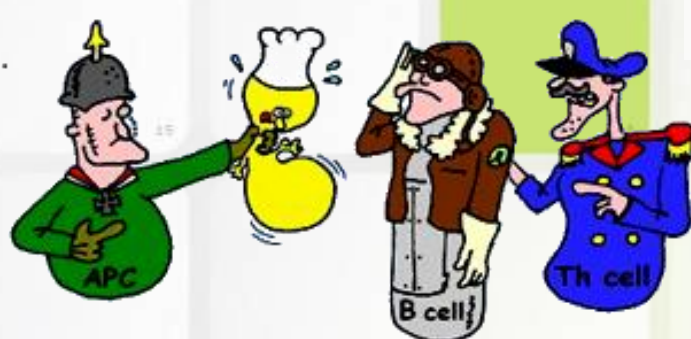


# ¿De que hablaremos hoy?

- La respuesta inmune humoral específica



- Respuesta primaria y respuesta secundaria



- Activación del linfocito B

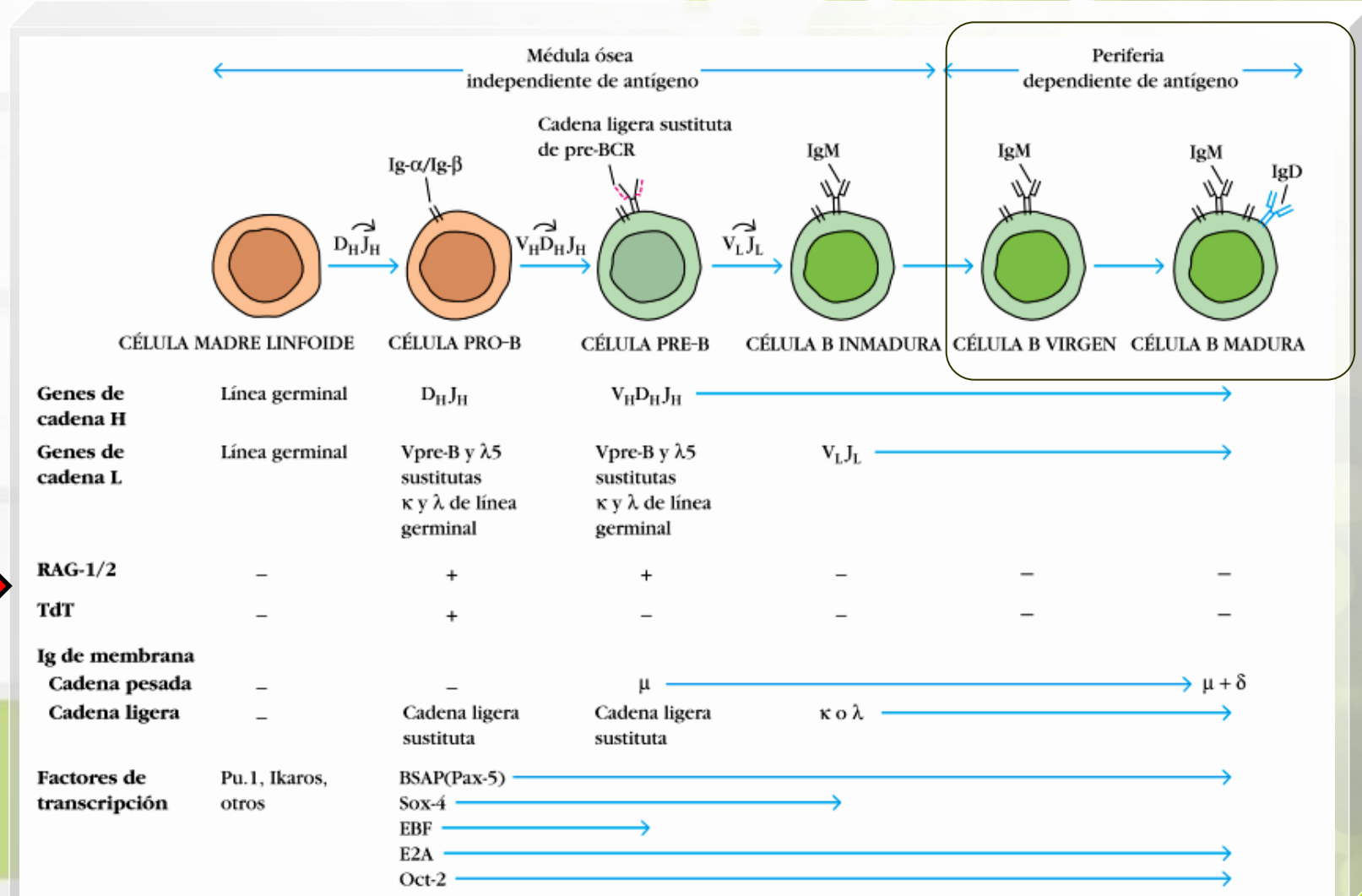
- Fases de la inducción de la respuesta humoral frente a antígenos timo-dependientes



- Respuesta frente a antígenos timo-independientes

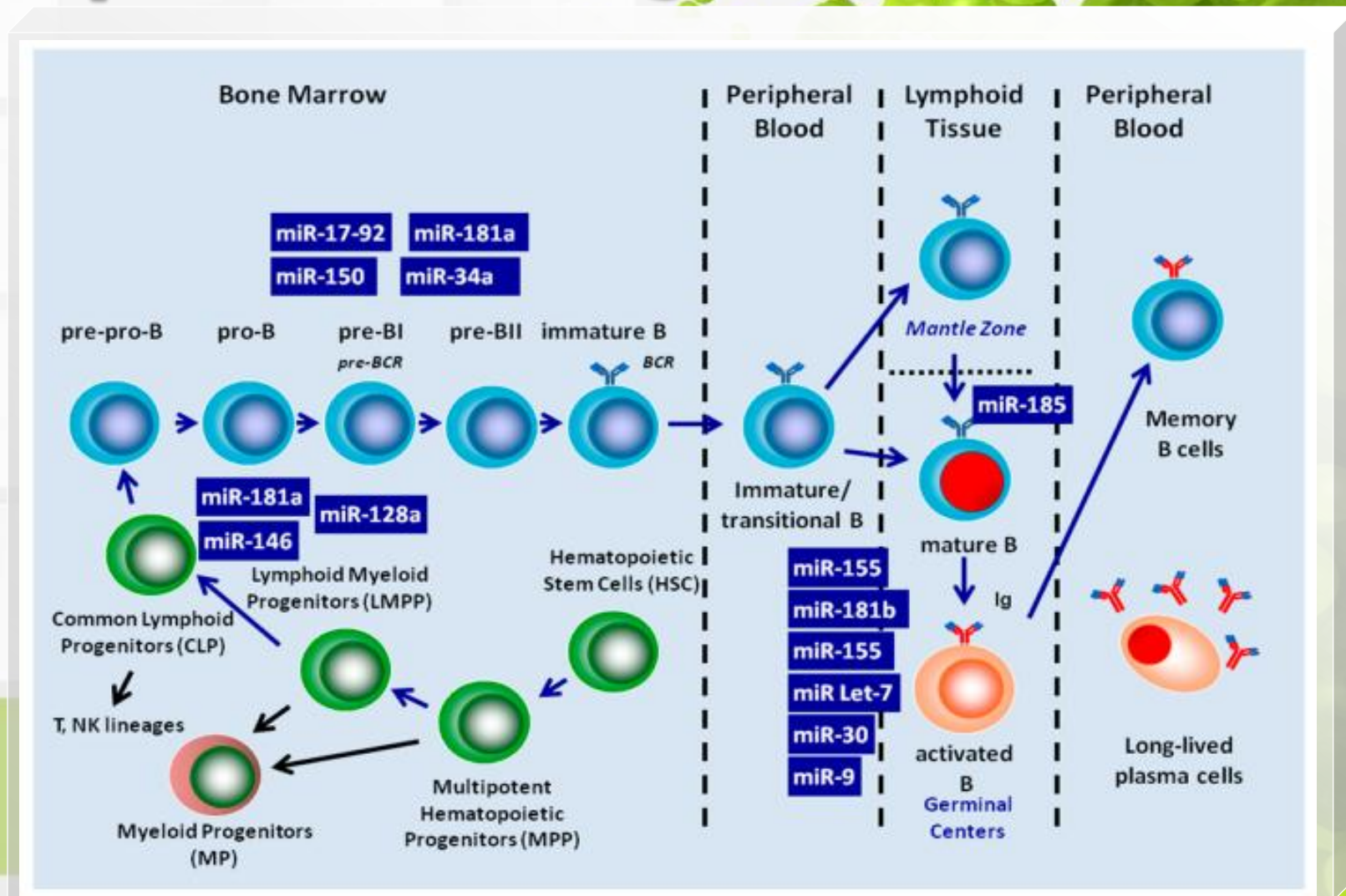
- Generalidades sobre las inmunoglobulinas

# Un repaso sobre ontogenia



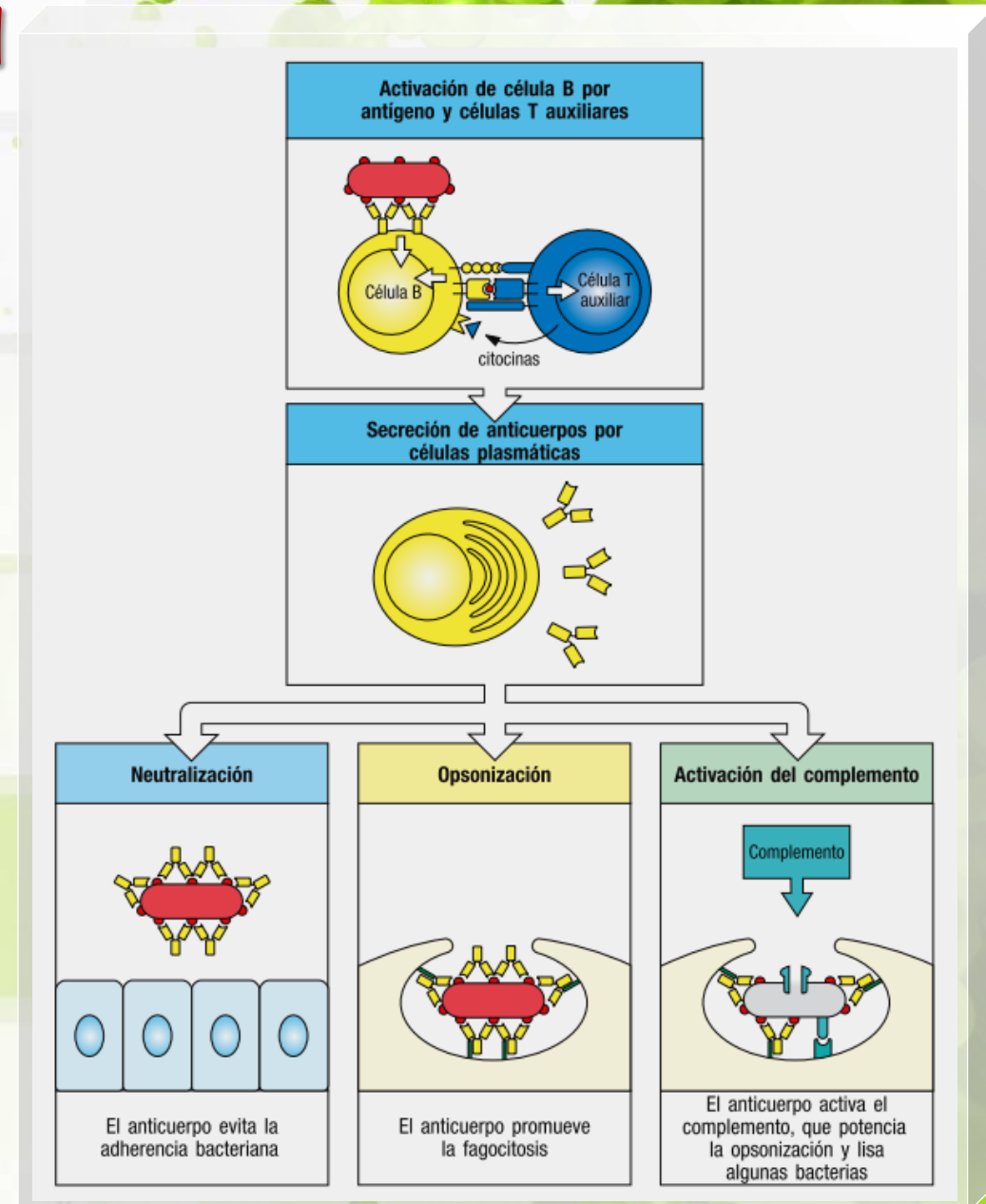
- ❖ La deficiencia de cualquier molécula puede traducirse en una inmunodeficiencia primaria
- ❖ La expresión diferencial no canónica de estos marcadores indican la presencia de aberraciones del desarrollo

# Un repaso sobre ontogenia

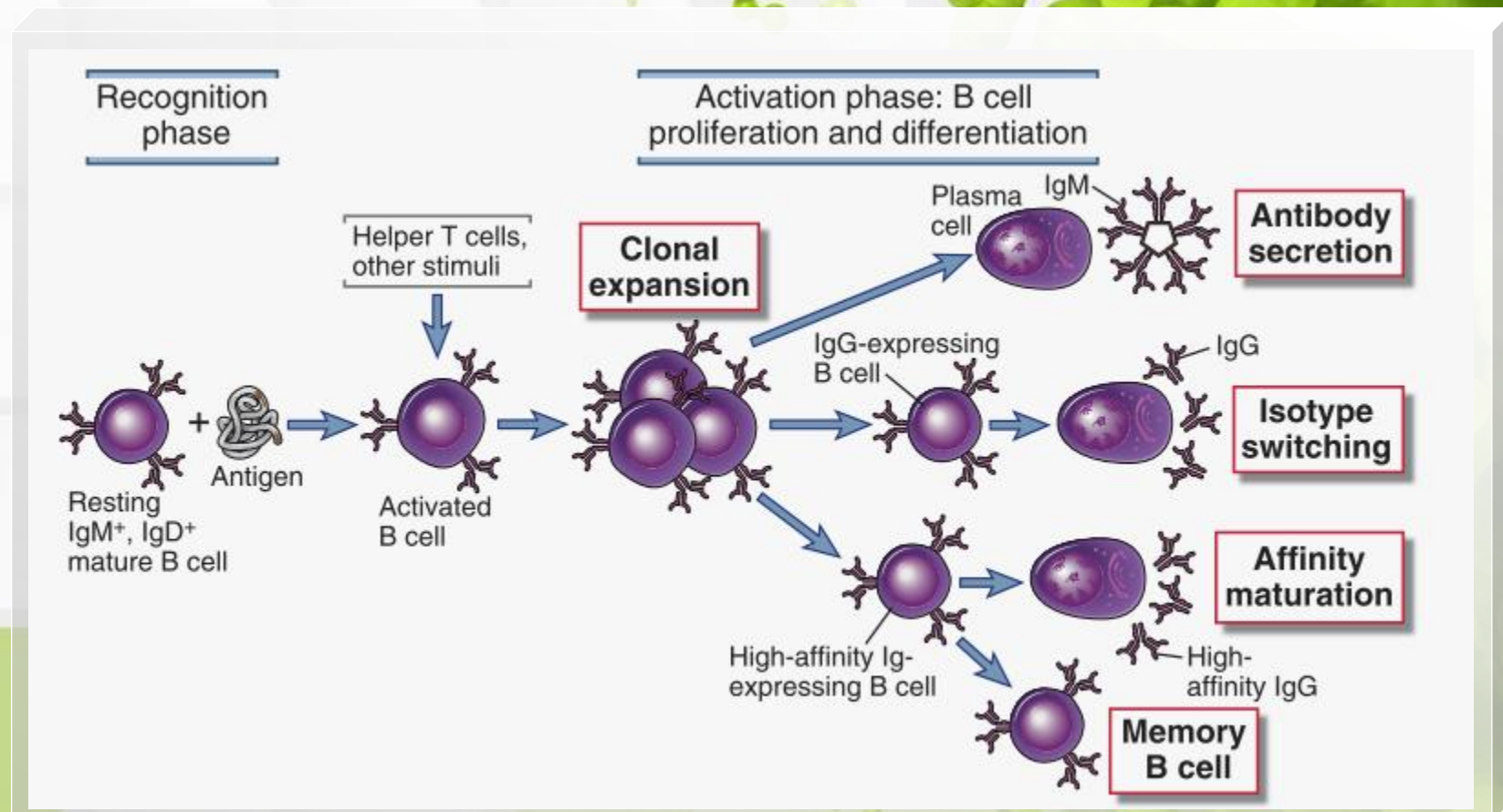


# Células B y anticuerpos como mediadores de la respuesta humoral

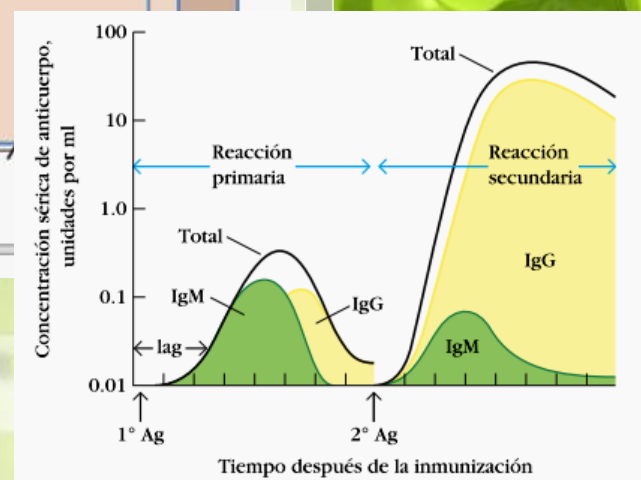
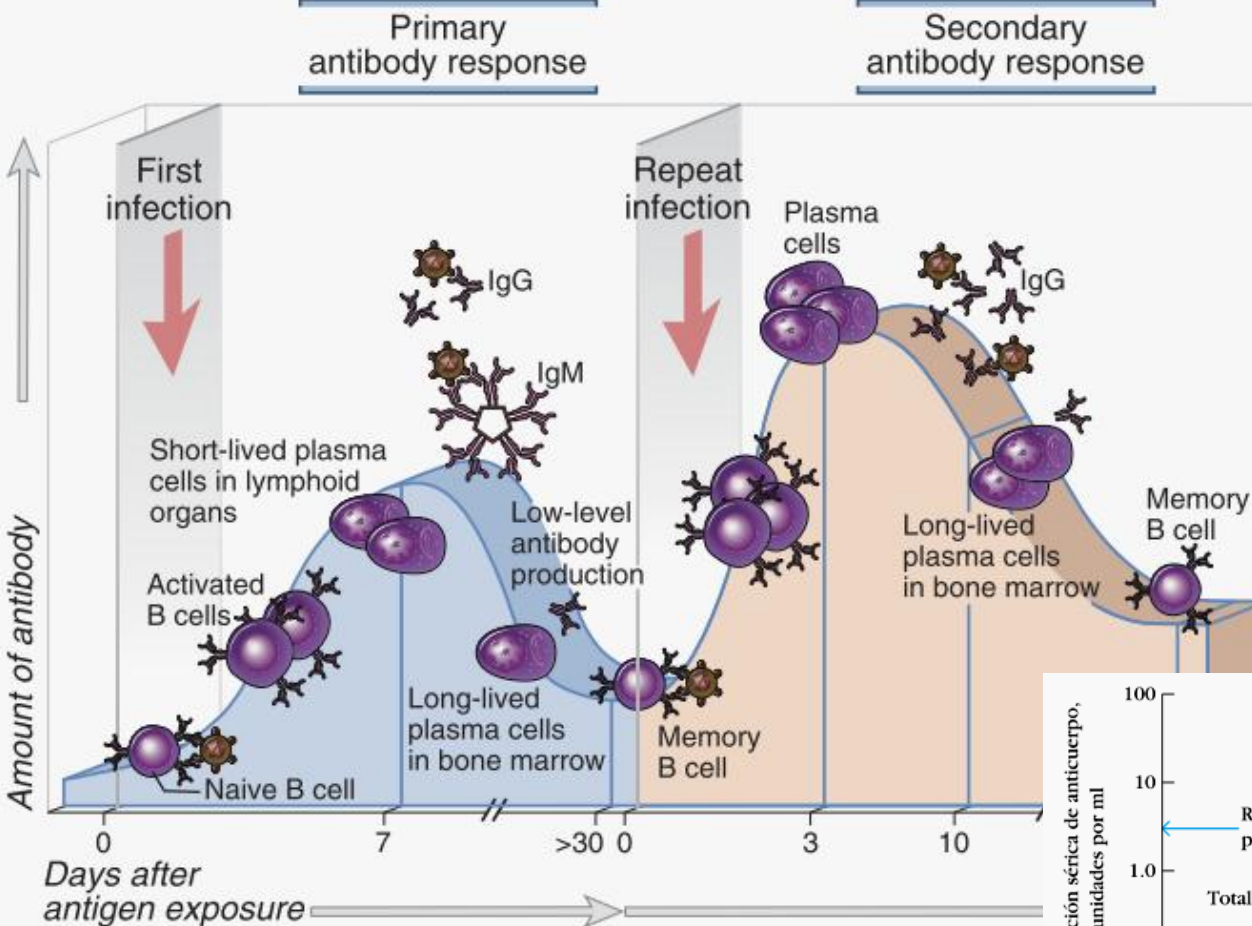
- ❖ Las señales provenientes del antígeno unido y de la célula T auxiliar inducen a la célula B para que prolifere y se diferencie en células plasmáticas que secretan anticuerpos específicos
- ❖ Estos anticuerpos protegen al hospedador contra infecciones de tres modos principales: neutralizando, opsonizando y activando el complemento



# Fases de la respuesta inmunitaria humoral



# Tipos de respuestas humorales



- ❖ Este fenómeno es la piedra angular de la vacunación

# En resumen

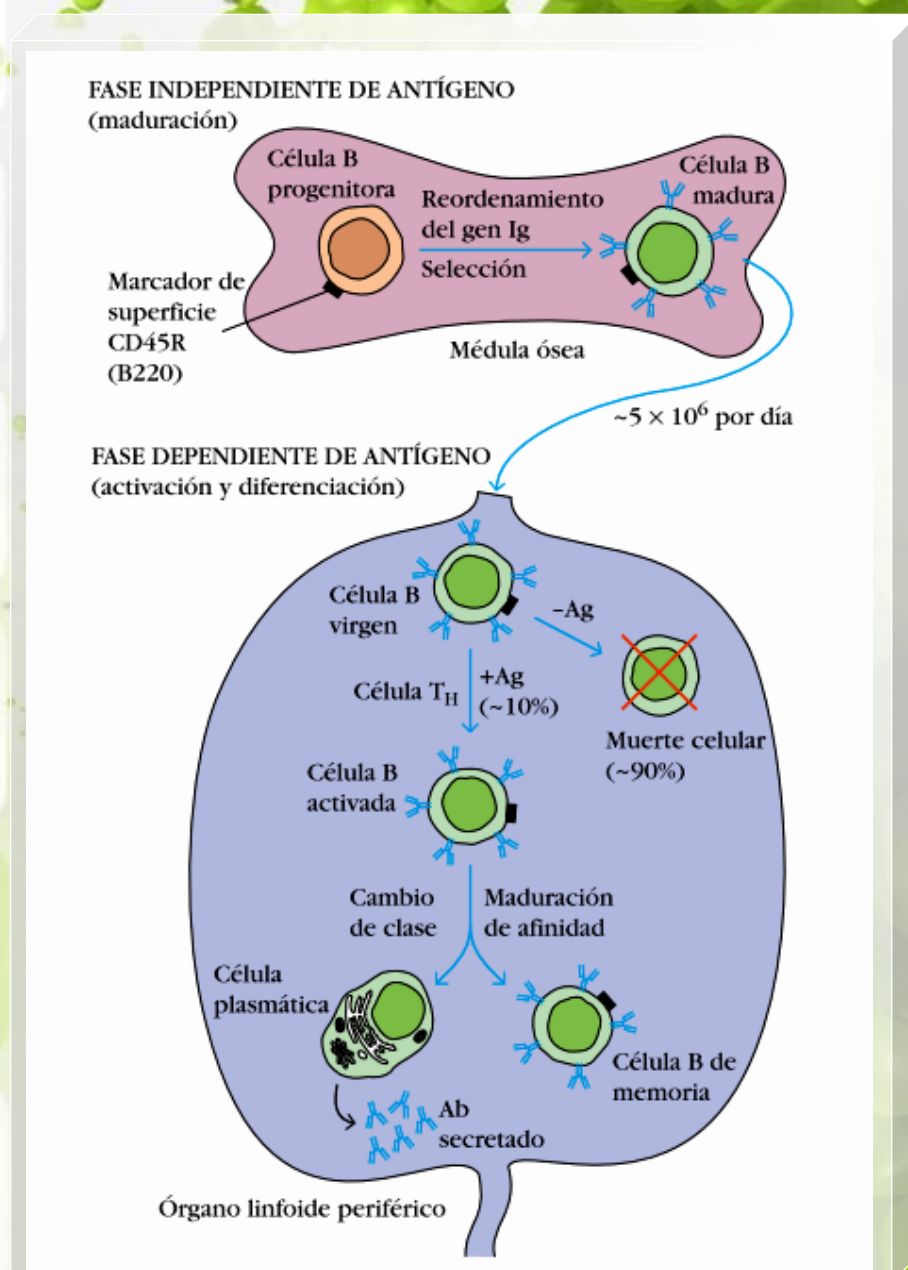
**CUADRO 11-4**

Comparación de las reacciones de anticuerpos primaria y secundaria

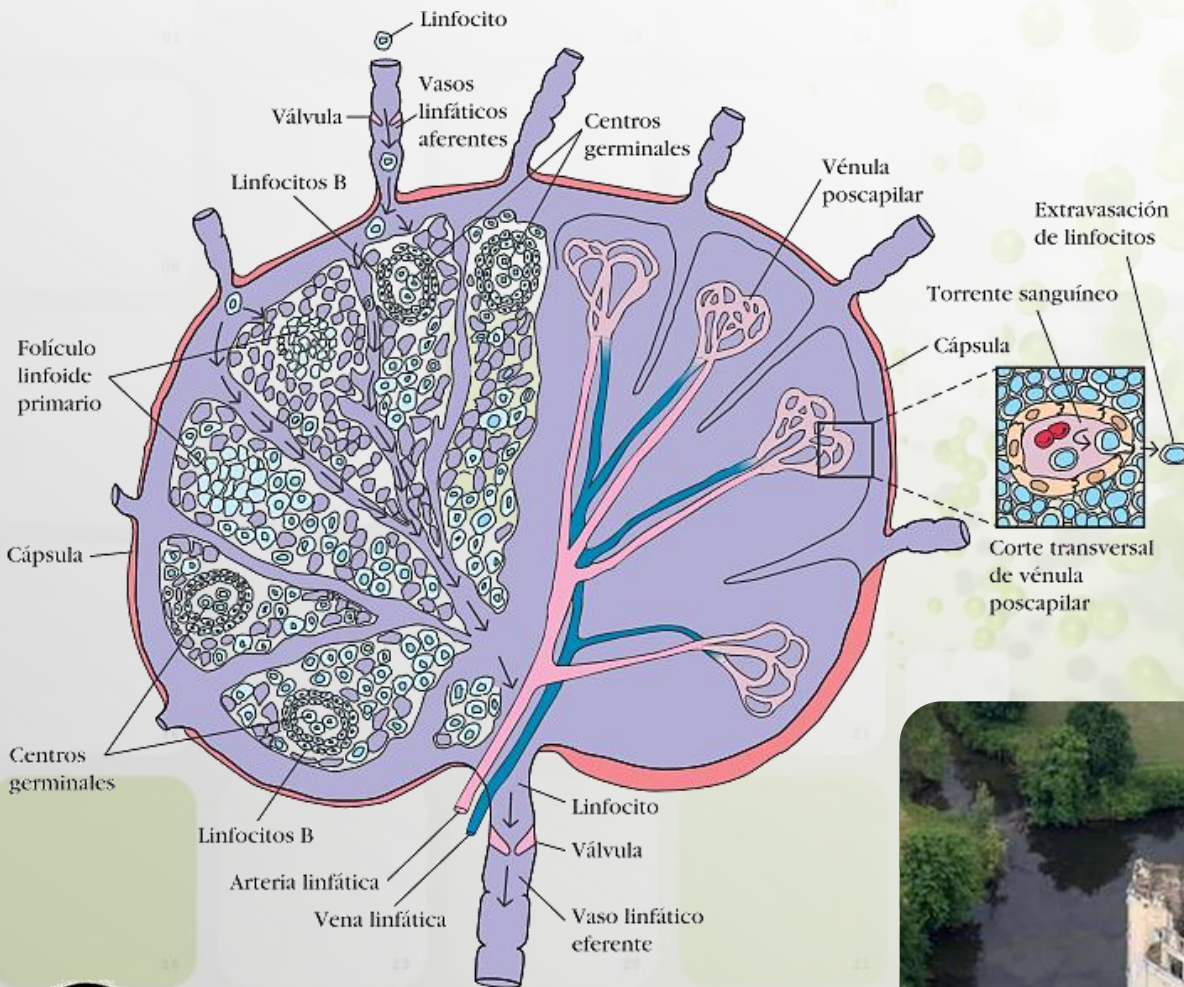
Propiedad	Reacción primaria	Reacción secundaria
Célula B que reacciona	Célula B virgen	Célula B de memoria
Período de atraso después de administrar antígeno	Por lo general 4-7 días	Por lo general 1-3 días
Tiempo para la reacción máxima	7-10 días	3-5 días
Magnitud de la reacción máxima de anticuerpo	Varía según sea el antígeno	Por lo regular 100 a 1 000 veces más alta que la reacción primaria
Isotipo producido	Predomina IgM pronto en la reacción	Predomina IgG
Antígenos	Dependiente e independiente del timo	Dependiente del timo
Afinidad de anticuerpo	Más baja	Más alta

# Compartimentación de la respuesta

- ❖ Una vez que las células B abandonan la médula ósea, ocurren activación, proliferación y diferenciación en la periferia y se requiere antígeno
- ❖ La activación impulsada por antígeno y la selección clonal de células B vírgenes conducen a la generación de células plasmáticas y células B de memoria
- ❖ Cuando no existe activación inducida por antígeno, las células B vírgenes periféricas tienen vida corta y mueren en el transcurso de unas cuantas semanas por apoptosis



# ¡La periferia! ¿Cuál periferia?



## ❖ Ganglios linfáticos

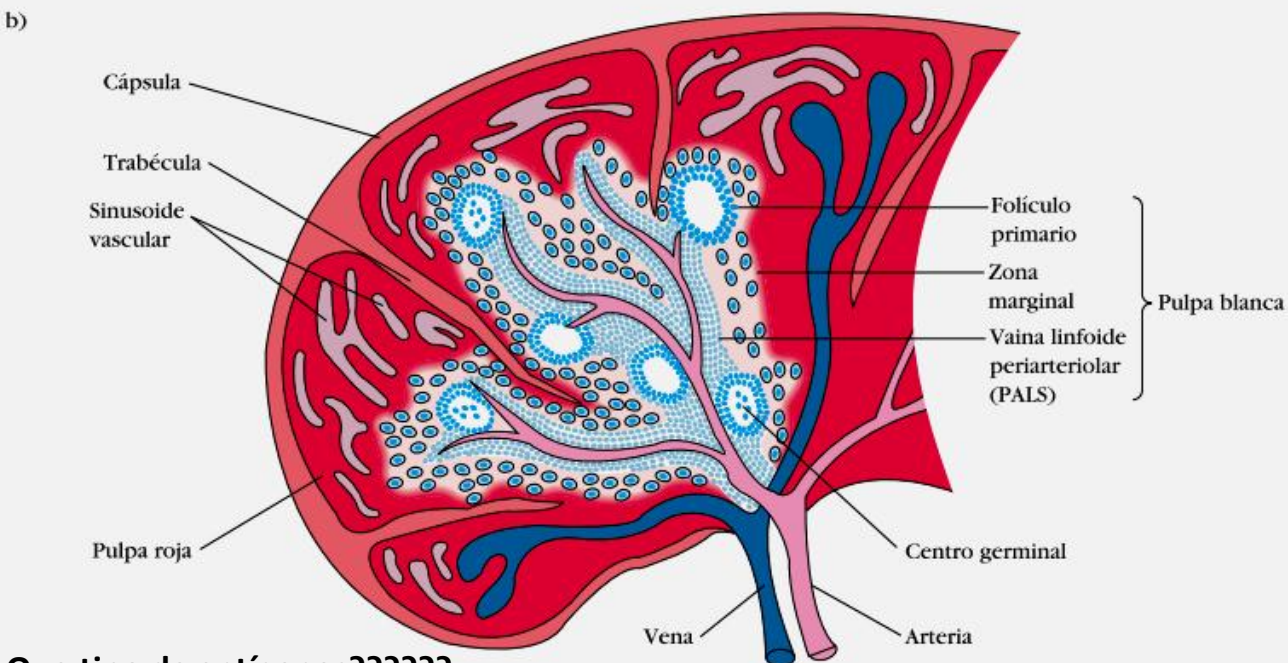
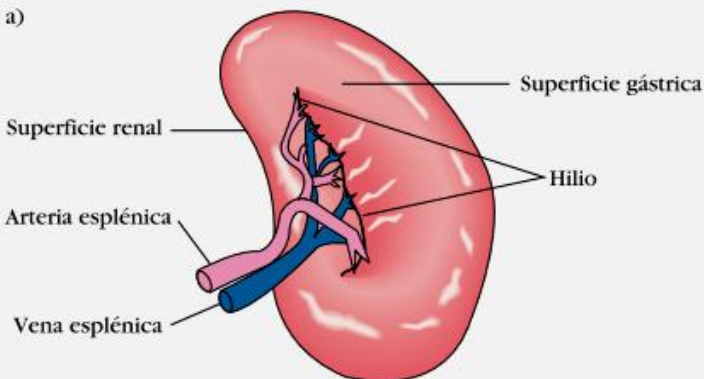


❖ Que tipo de antígenos??????



# ¡La periferia! ¿Cuál periferia?

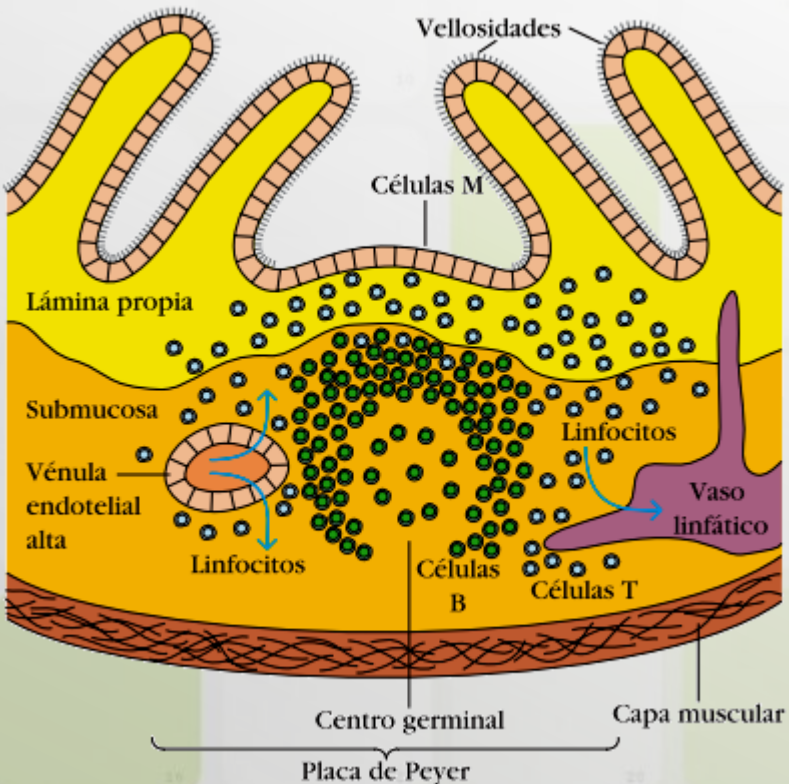
❖ Bazo



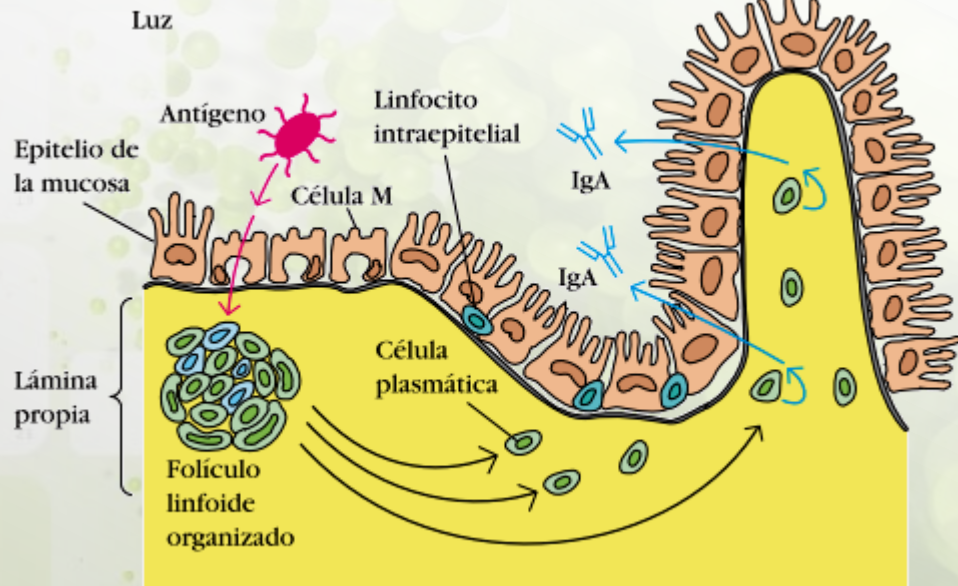
❖ Que tipo de antígenos??????



# ¡La periferia! ¿Cuál periferia?



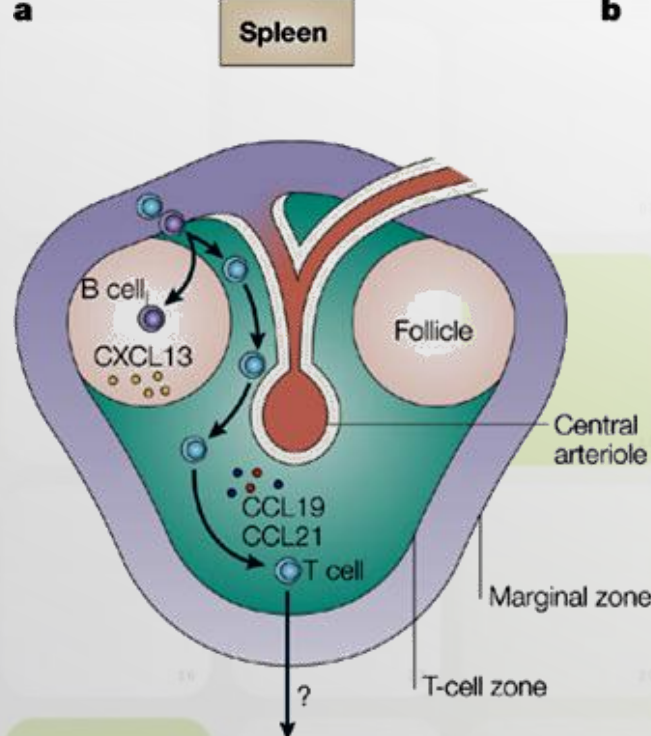
b)



## ❖ Placas de Peyer

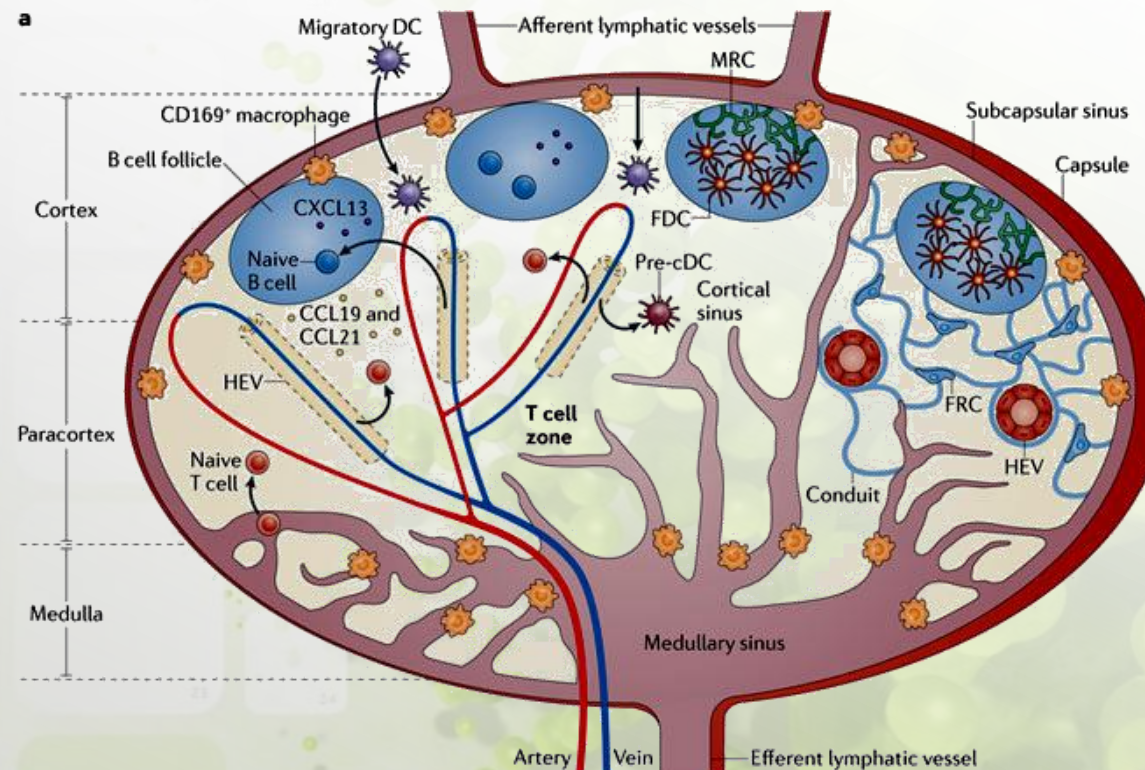
# ¡Cada quien a su puesto!

a



b

a

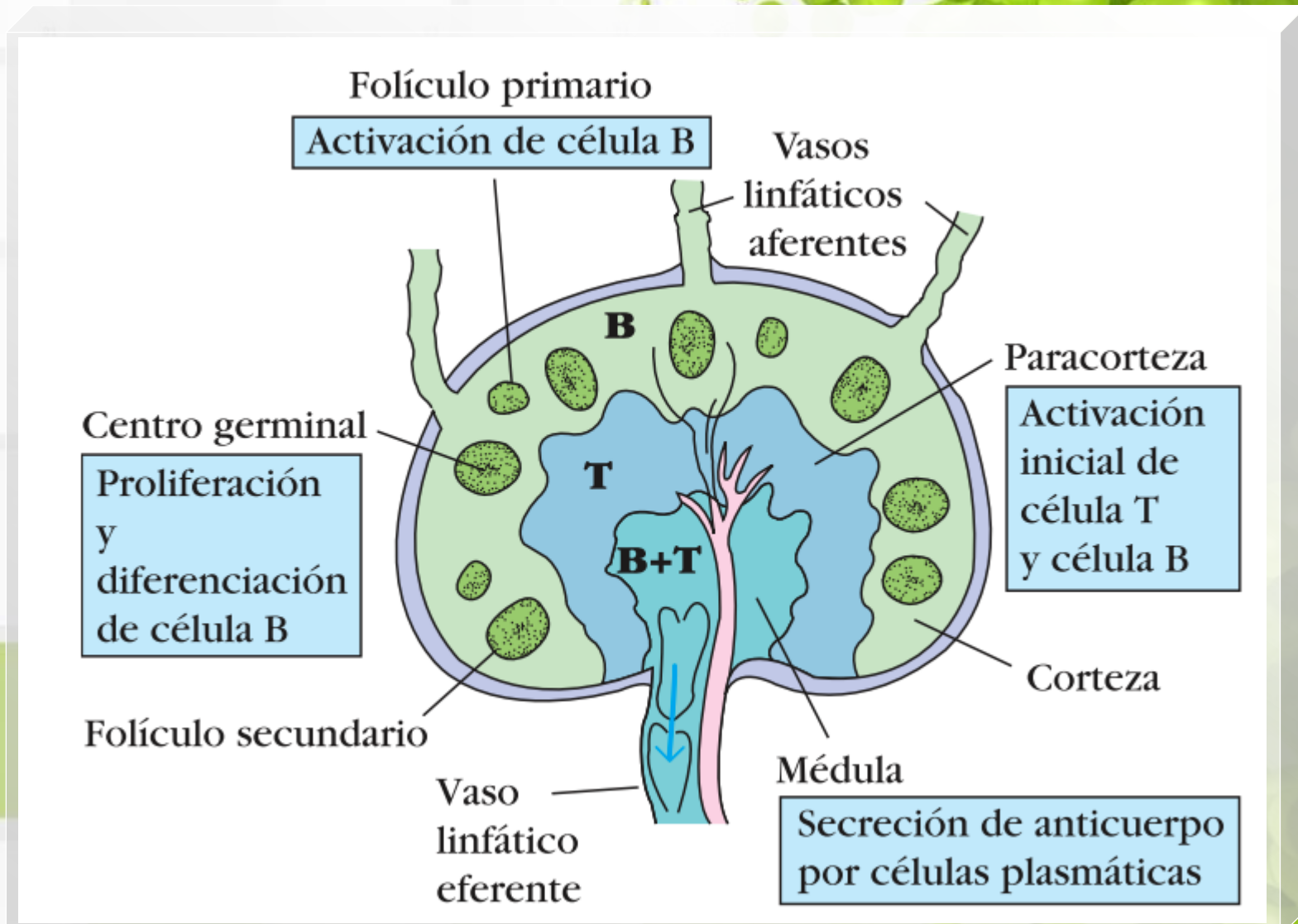


- ❖ Los receptores de homming son cruciales en el alojamiento de las células B, principalmente las combinaciones CCR7 y CCL19/CCL21 y también CXCR5 y CXCL13

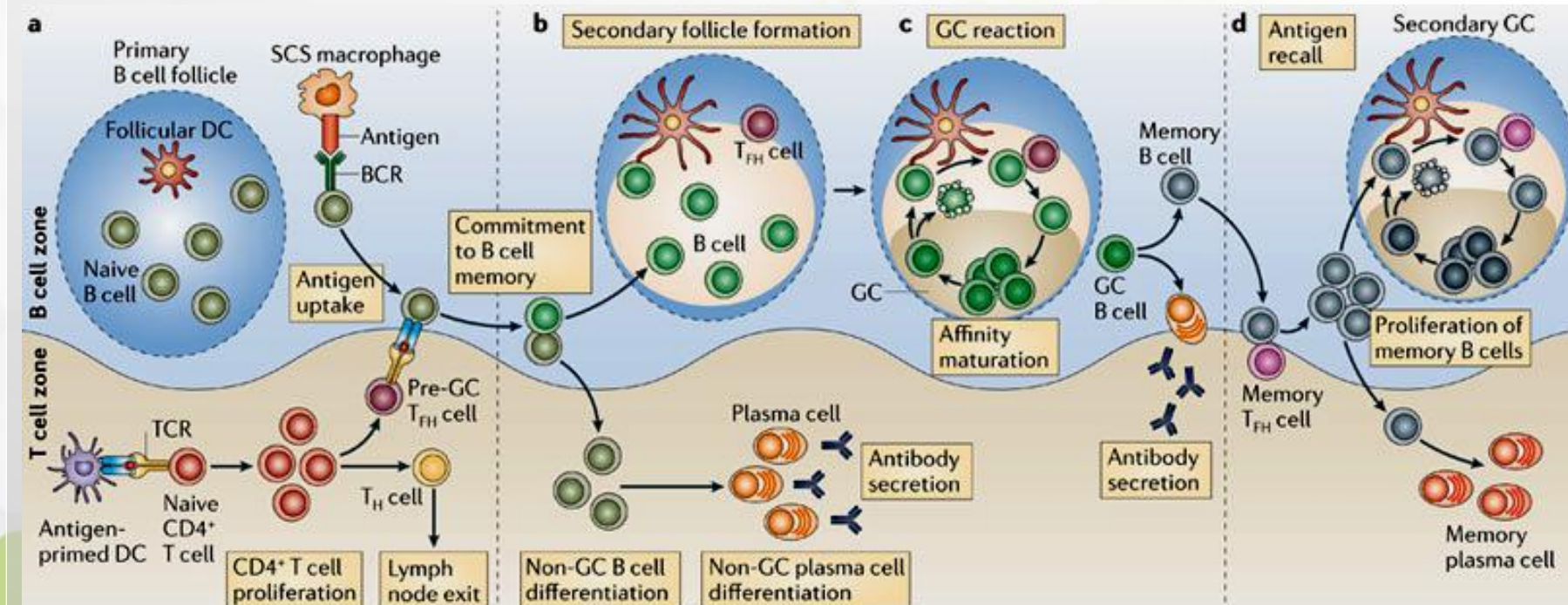
Nature Reviews Immunology 12, 762-773 (November 2012)

Nature Reviews Immunology 5, 606-616 (August 2005)

# ¿Aja y ahora que hacemos?

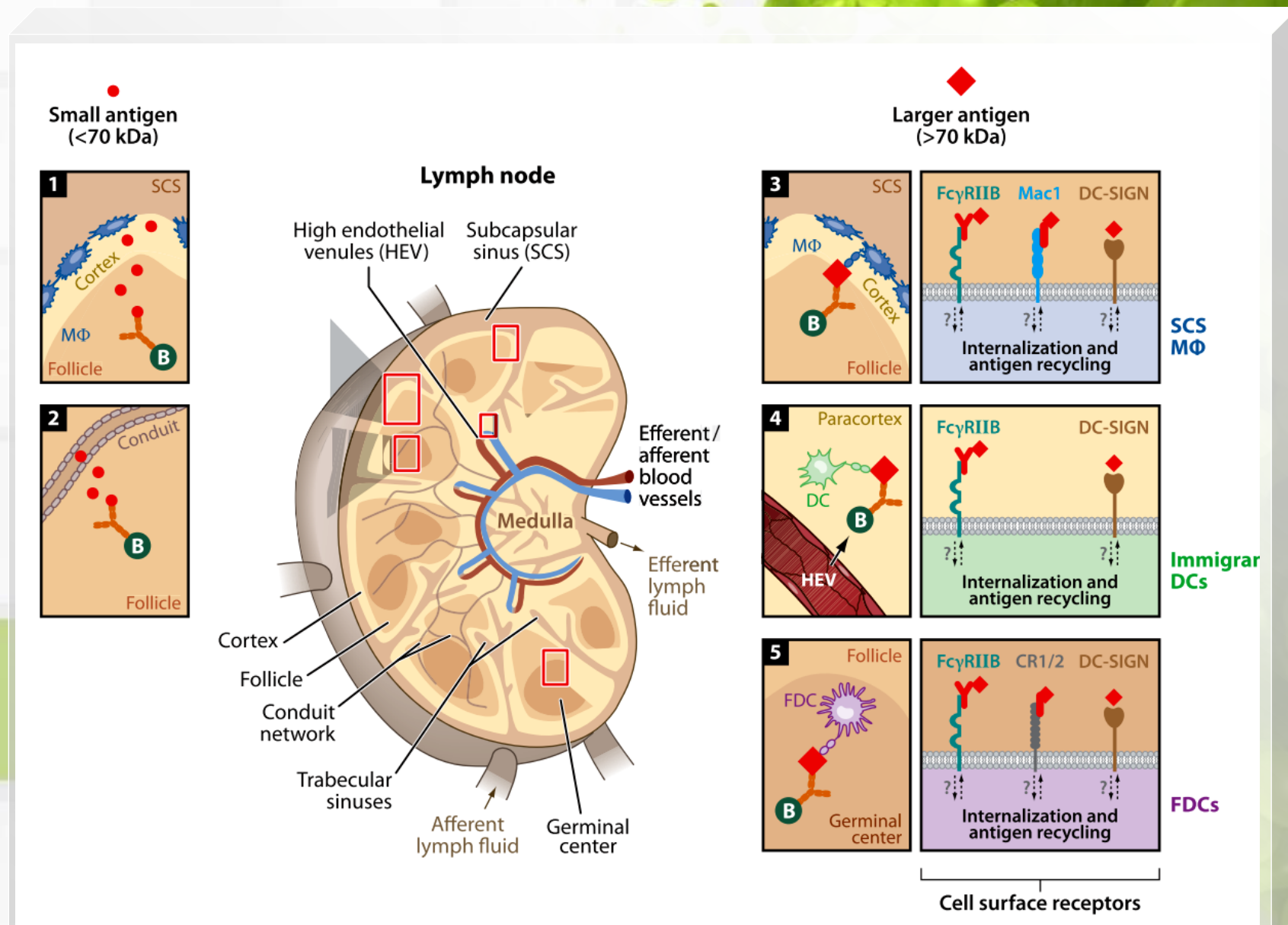


# La respuesta humoral en resumen!

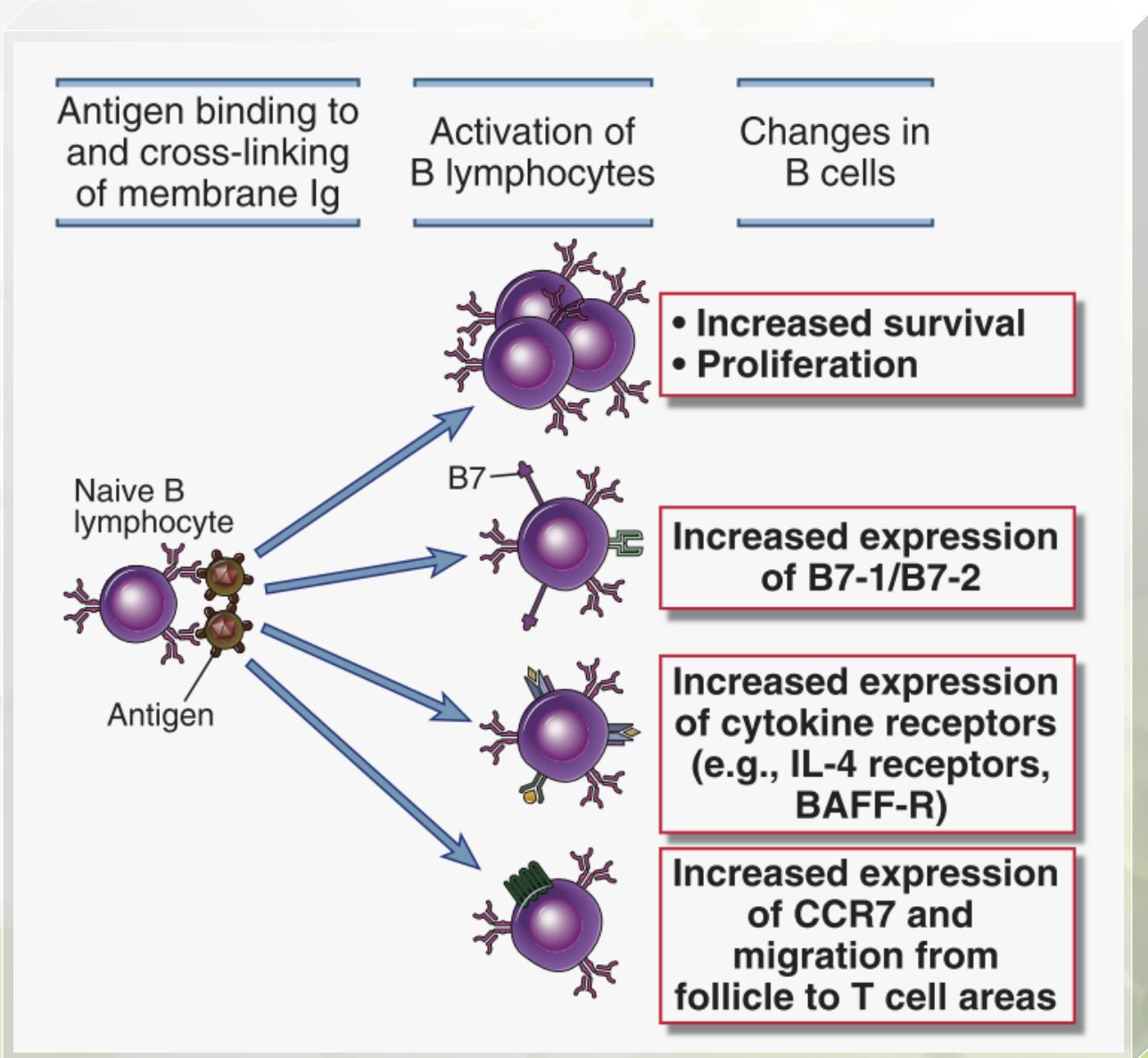


Nature Reviews | Immunology

# ¡La captura del antígeno!



# Consecuencias del entrecruzamiento con el BCR!



# ¡Consecuencias del entrecruzamiento con el BCR!

01

23

08

19

07

- ❖ IDP: agammaglobulinemia ligada al sexo o enfermedad de Bruton

15

27

31

- ❖ La mutación de Btk genera una falla en la transducción de señales y una inhibición del desarrollo de la célula B en los órganos generadores

30

23

20

26

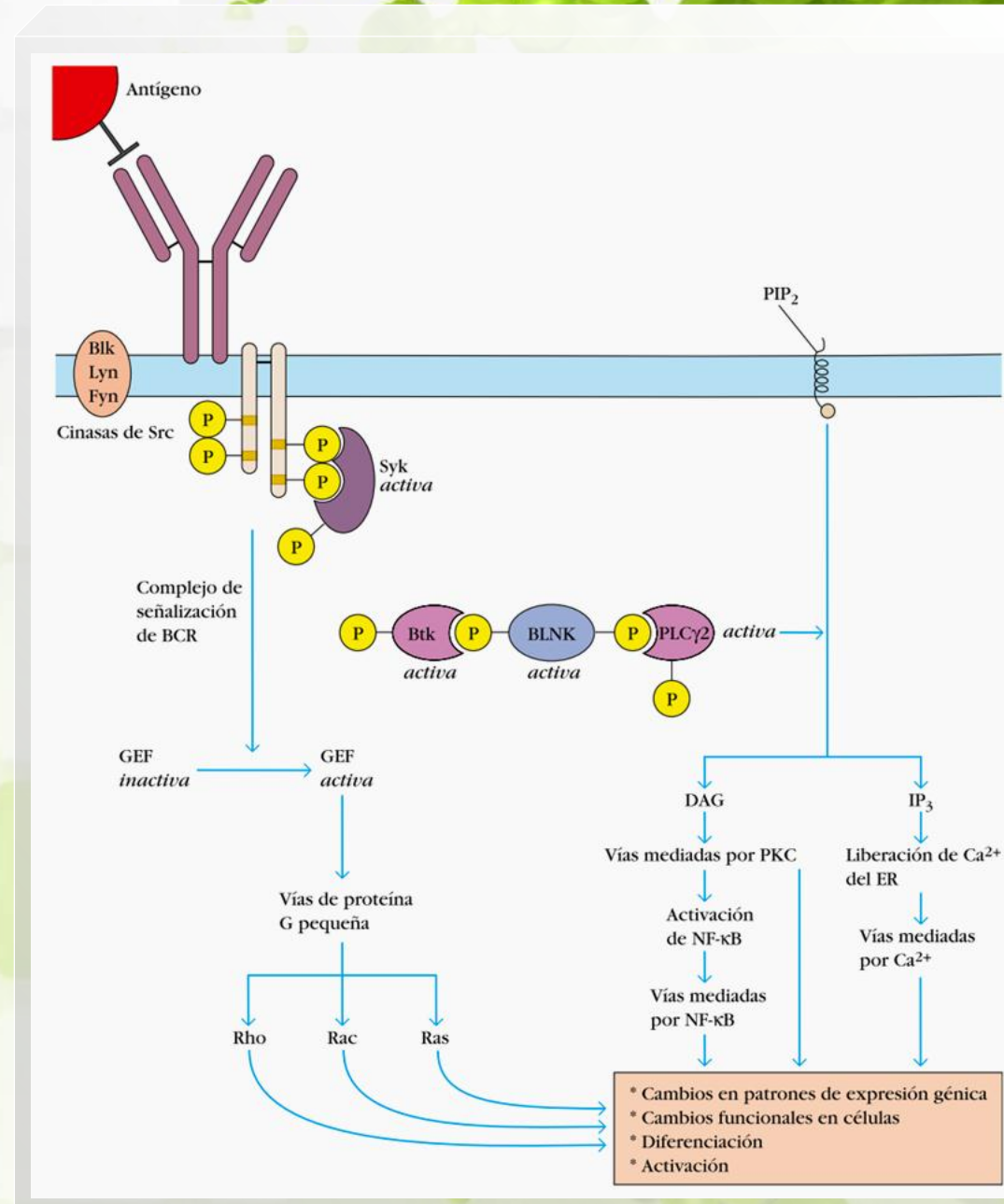
25

29

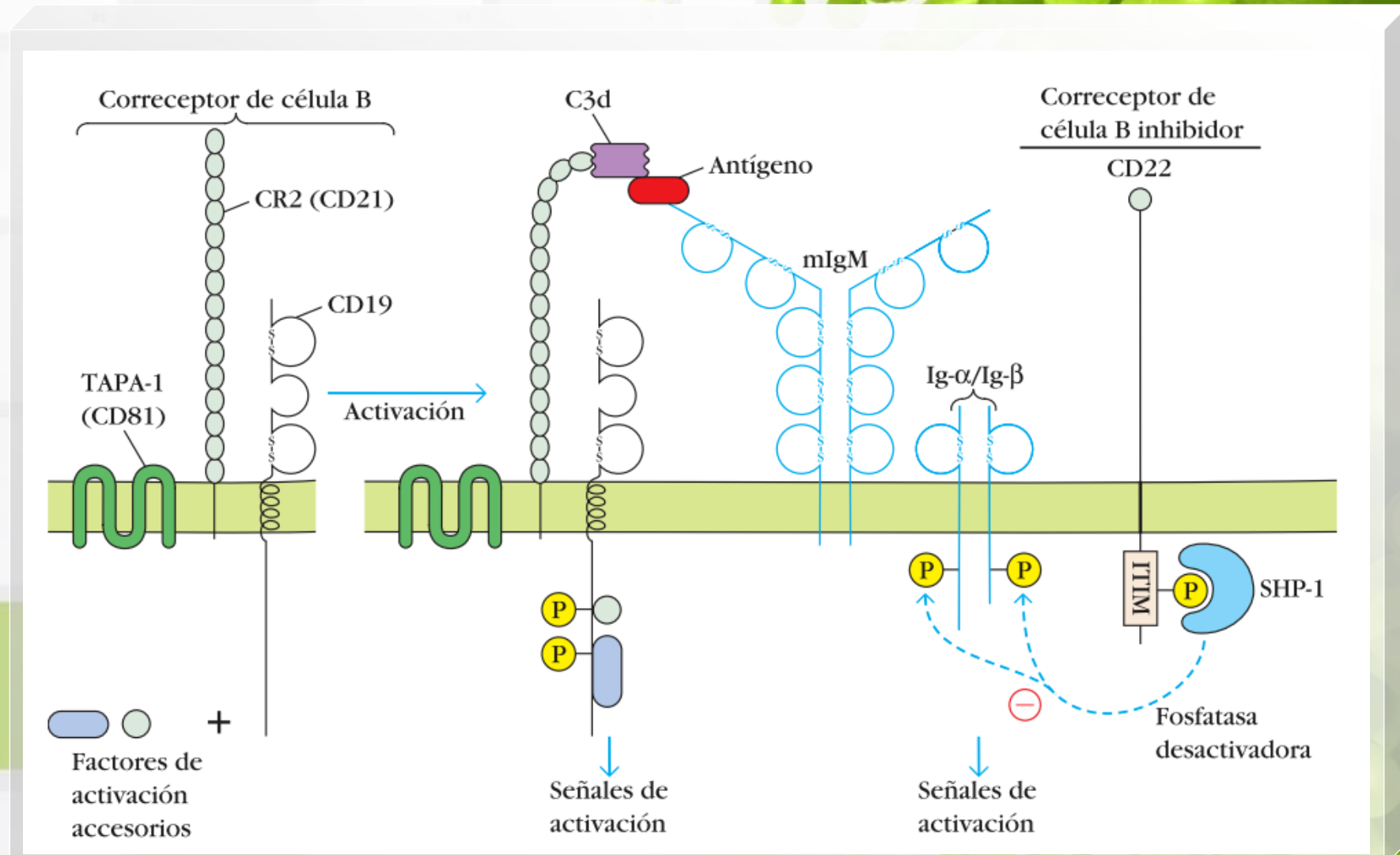
27

30

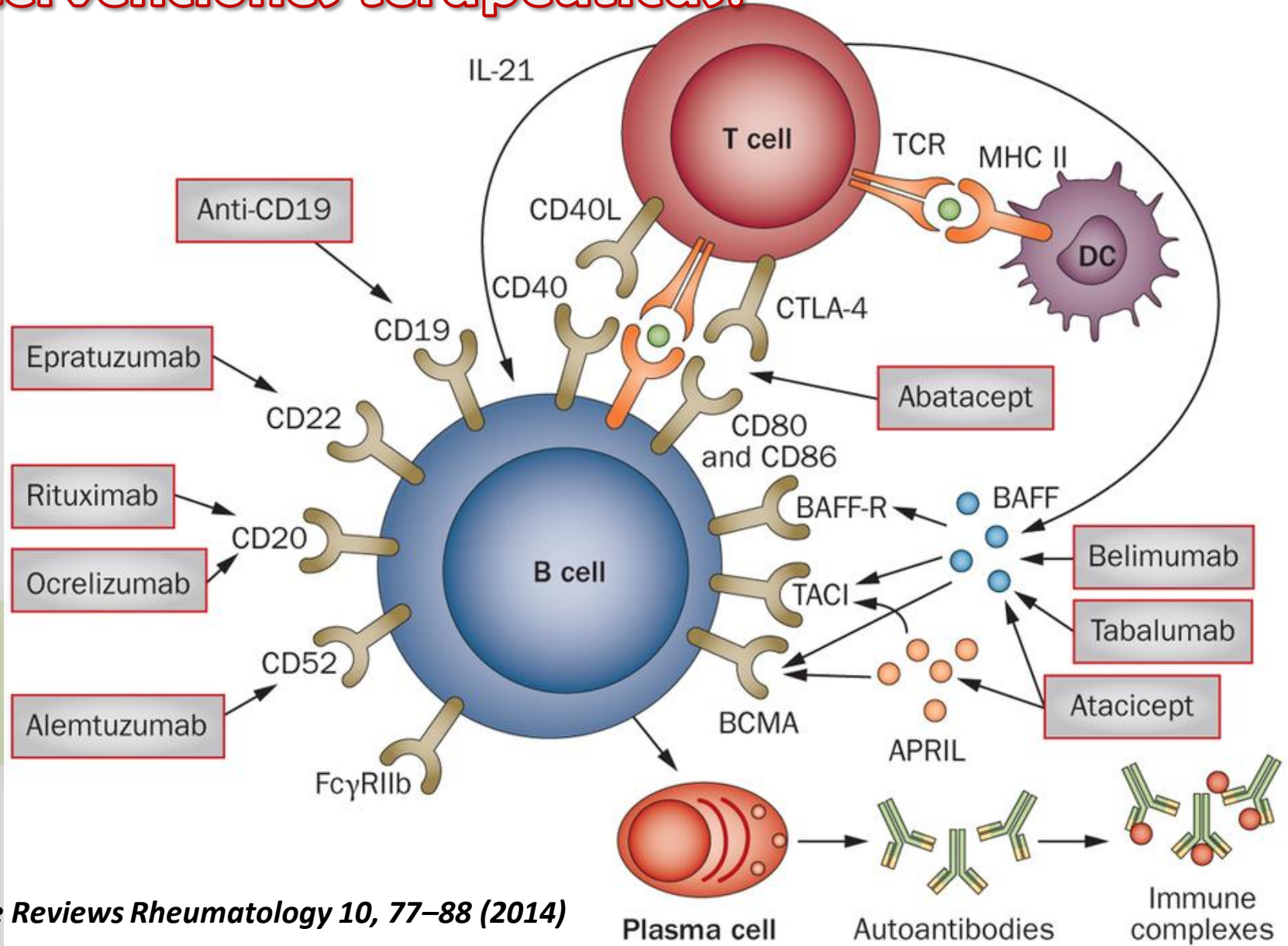
29



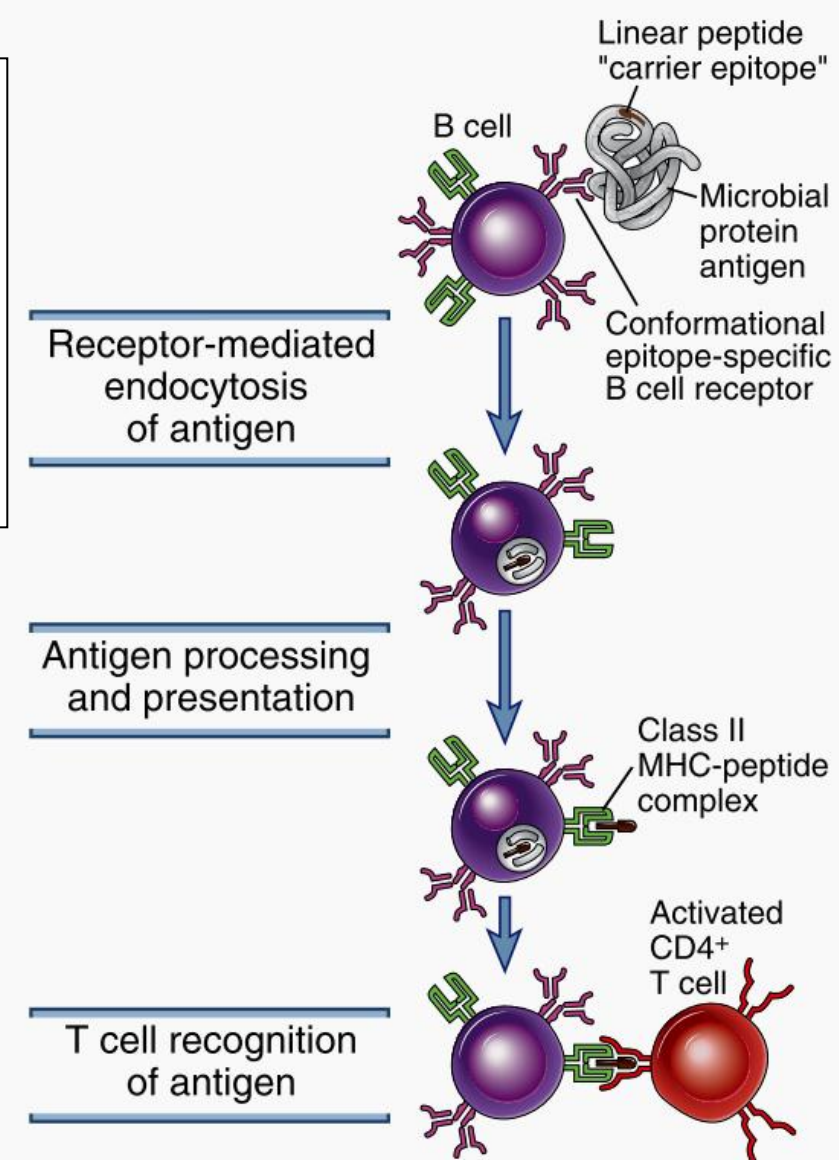
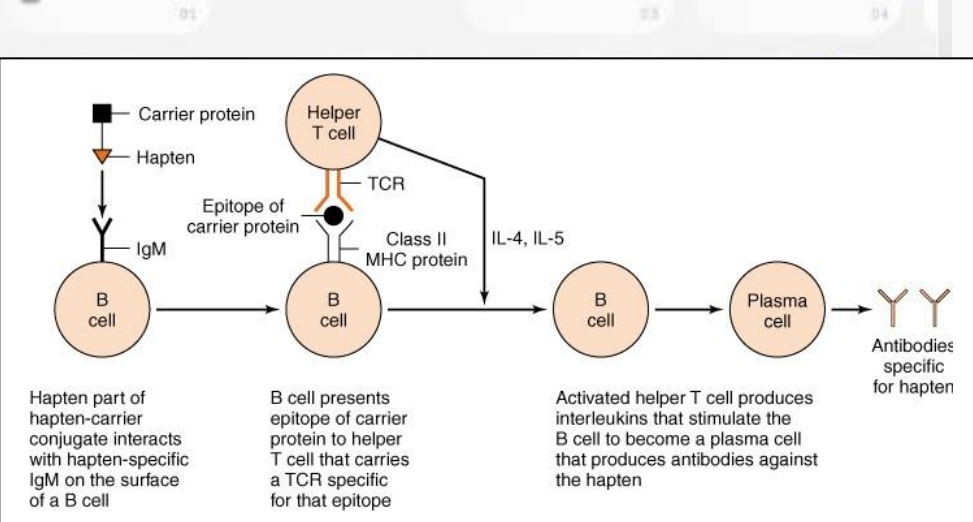
# ¡Participación de los correceptores!



# ¡Amplio espectro de posibilidades de intervenciones terapéuticas!



# ¡Aja, ya te reconoci, ahora te voy a presentar a los demás!



- ❖ La respuesta se genera contra dos epítopes diferentes del mismo antígeno

- ❖ La célula B responde contra determinantes tridimensionales, mientras que la célula T responde contra determinantes lineales

- ❖ Ofrece la posibilidad de generar respuestas de anticuerpos "sólidas" a antígenos no proteicos

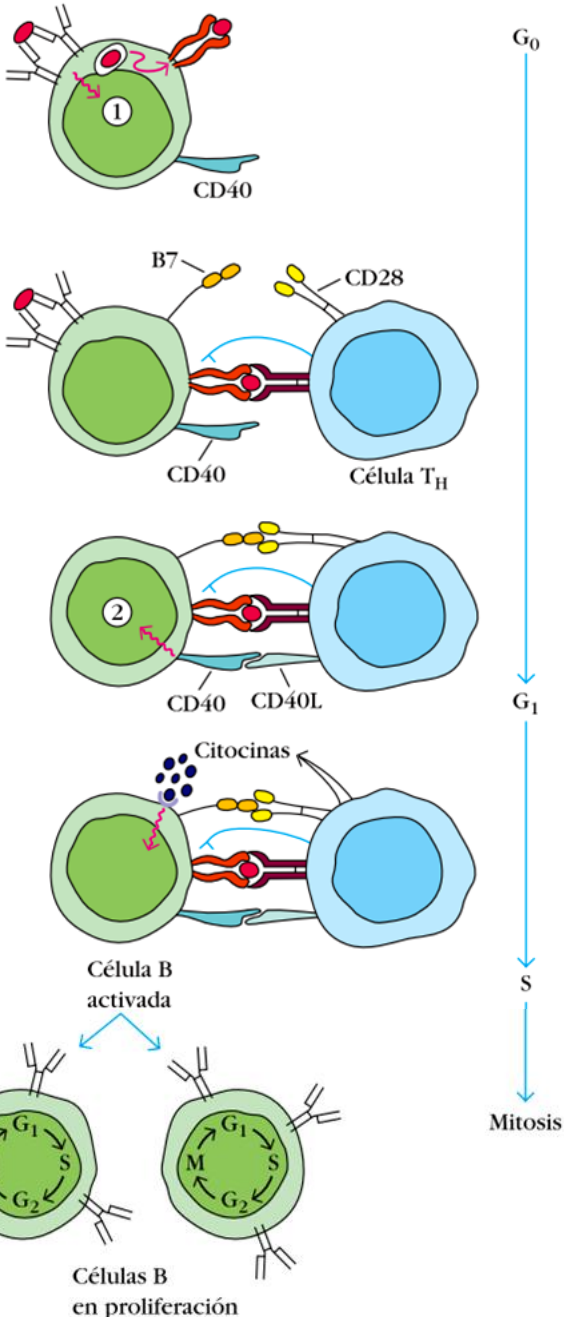
a) El antígeno enlaza en forma cruzada mIg y genera la señal ①, que conduce a un incremento de la expresión de MHC clase II y B7 coestimulador. El complejo de antígeno y anticuerpo se internaliza por endocitosis mediada por receptor y se degrada en péptidos, algunos de los cuales son unidos por MHC clase II y presentados en la membrana como complejos de péptidos y MHC.

b) La célula  $T_H$  reconoce antígeno-MHC clase II en la membrana de la célula B. Esta señal coestimuladora adicional activa las células  $T_H$ .

c) 1. La célula  $T_H$  comienza a expresar CD40L.  
 2. La interacción de CD40 y CD40L proporciona la señal ②.  
 3. Las interacciones B7-CD28 proporcionan coestimulación a la célula  $T_H$ .

d) 1. La célula B comienza a expresar receptores para diversas citocinas.  
 2. La unión de citocinas liberadas de la célula  $T_H$  en una forma dirigida envía señales que apoyan la progresión de la célula B a la síntesis de DNA y la diferenciación.

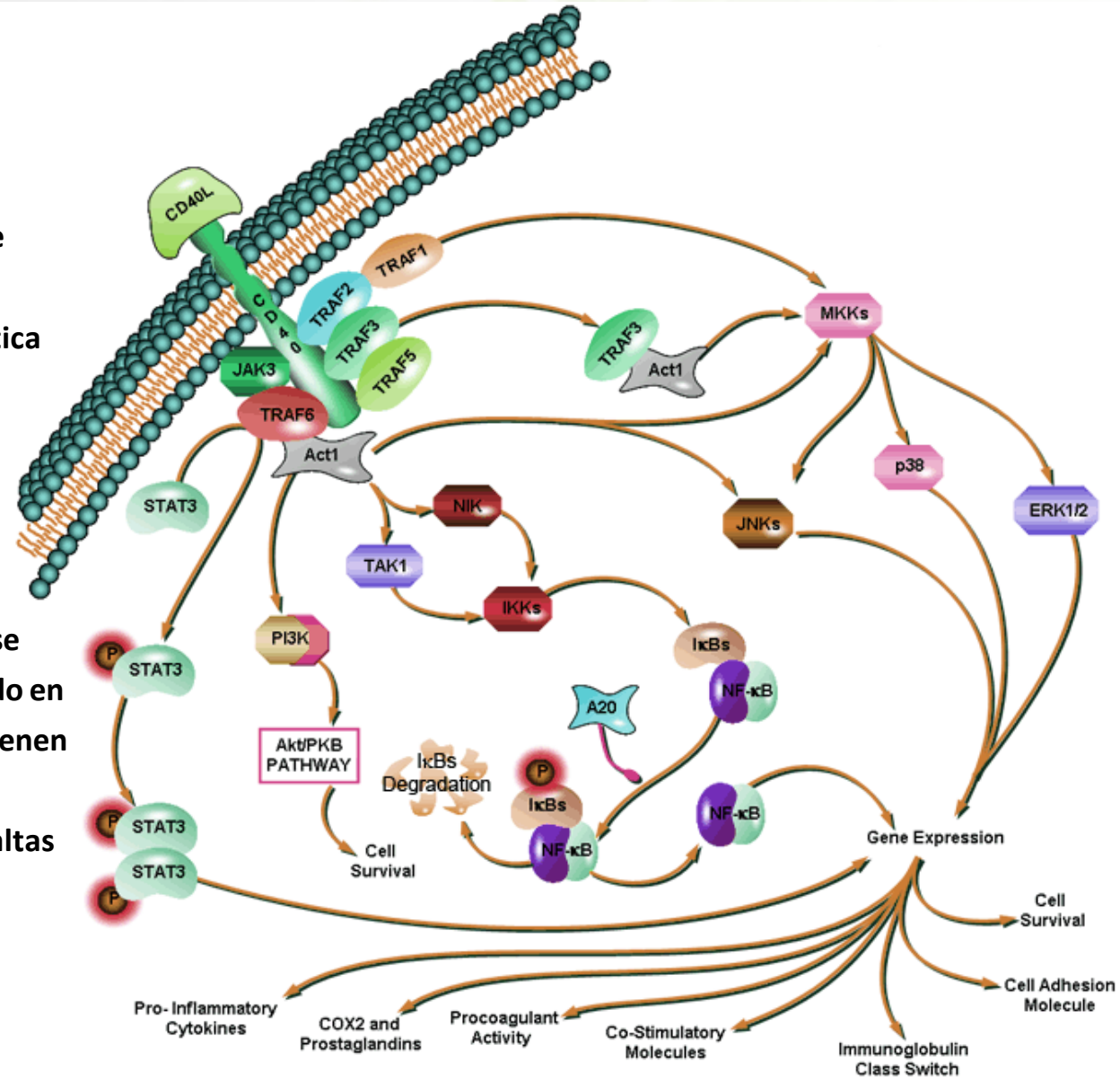
## El gran encuentro



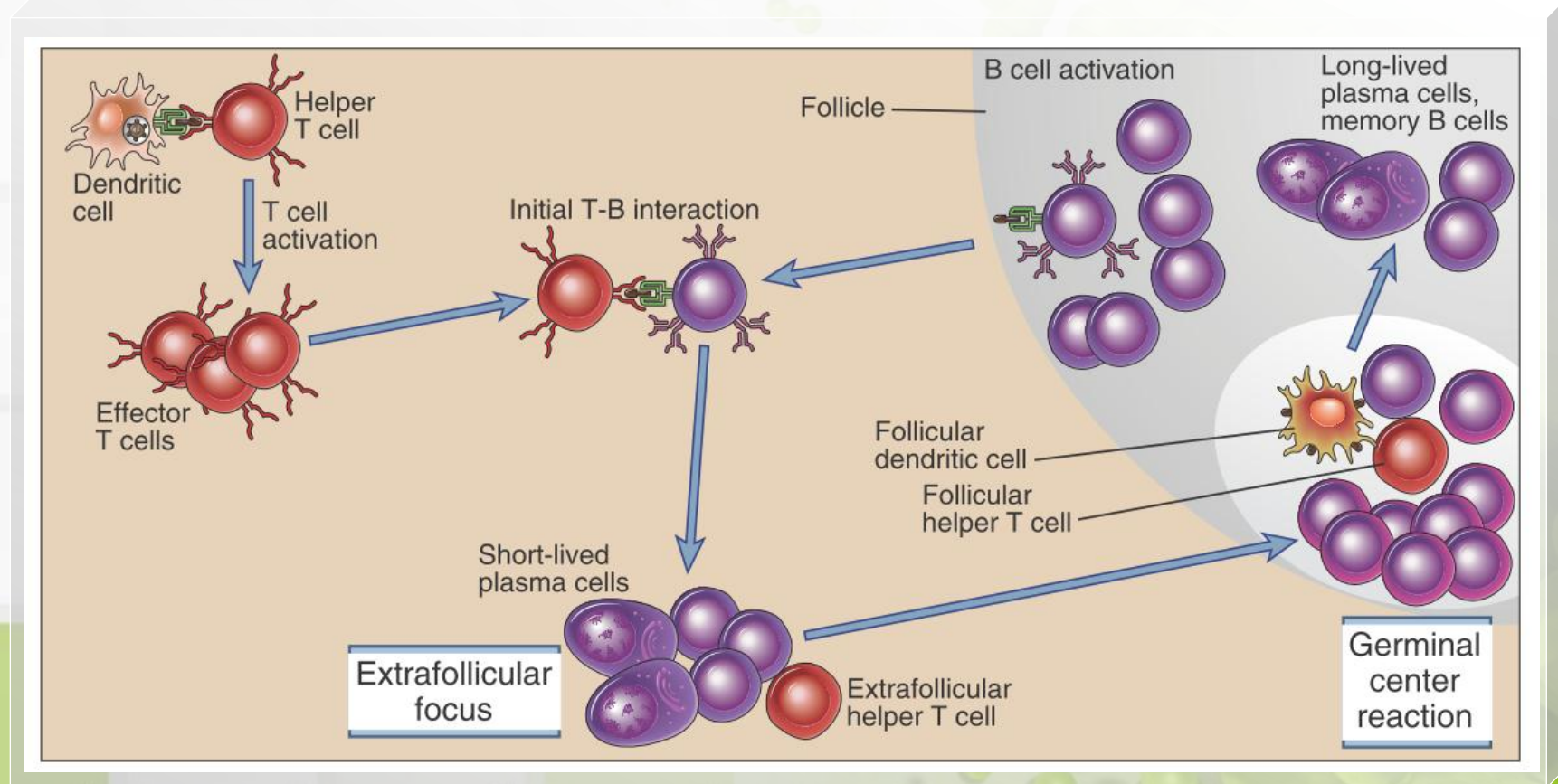
# iCD40/CD40L!

- ❖ IDP: síndrome de hiper-IgM por deficiencia genética del ligando CD40

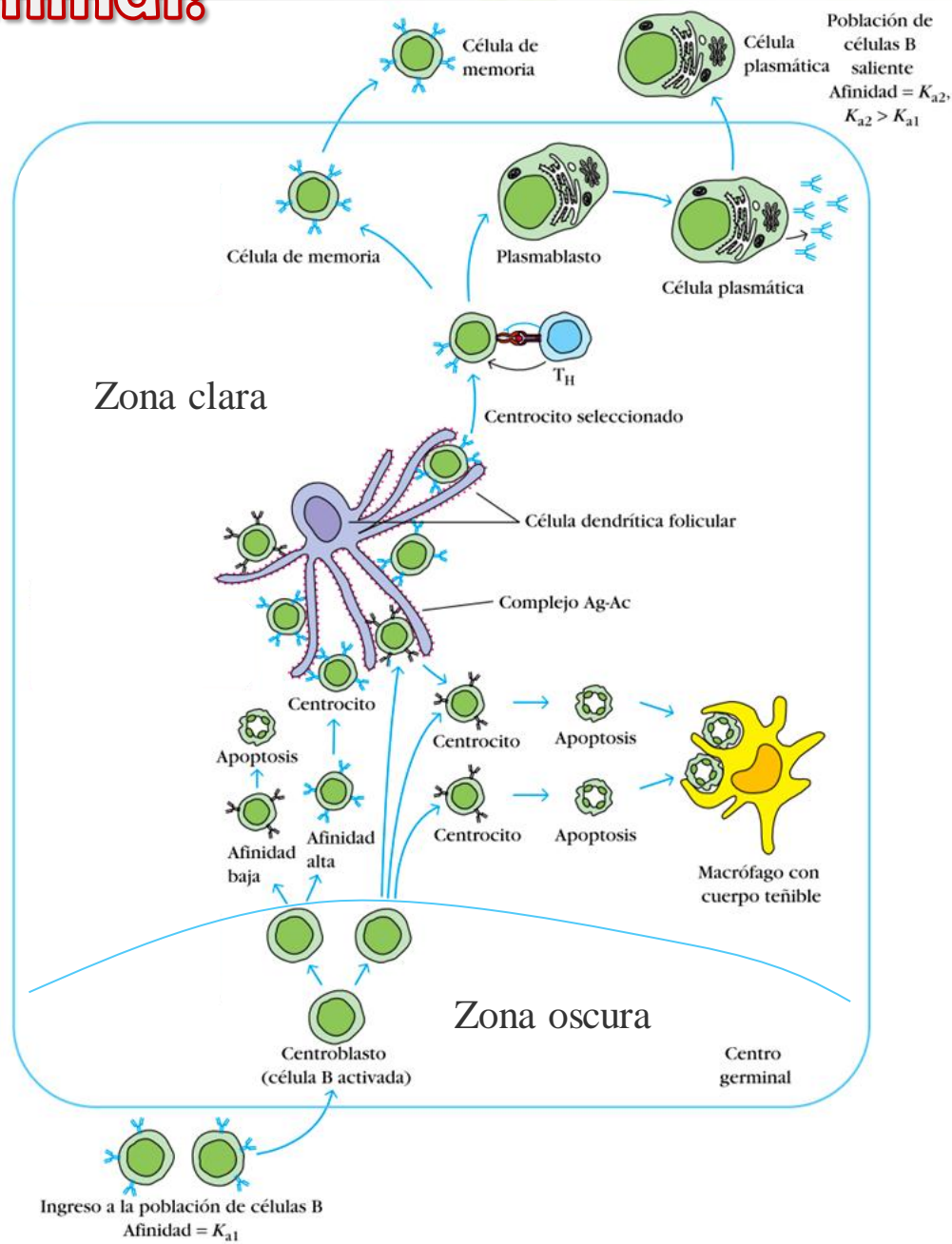
- ❖ El cambio de clase está muy reducido en los afectados y tienen concentraciones anormalmente altas de IgM en el plasma



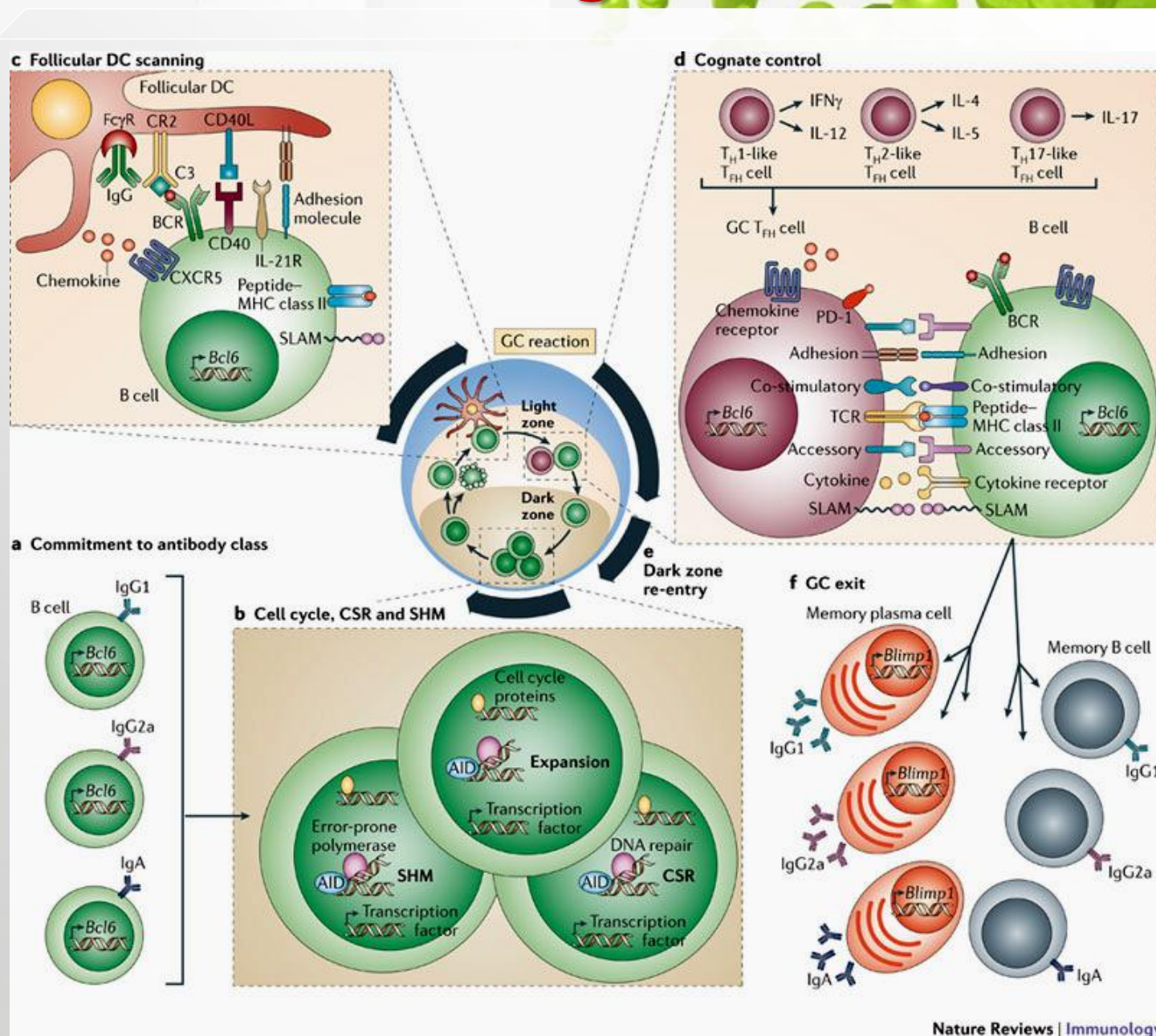
# ¿Por donde vamos?



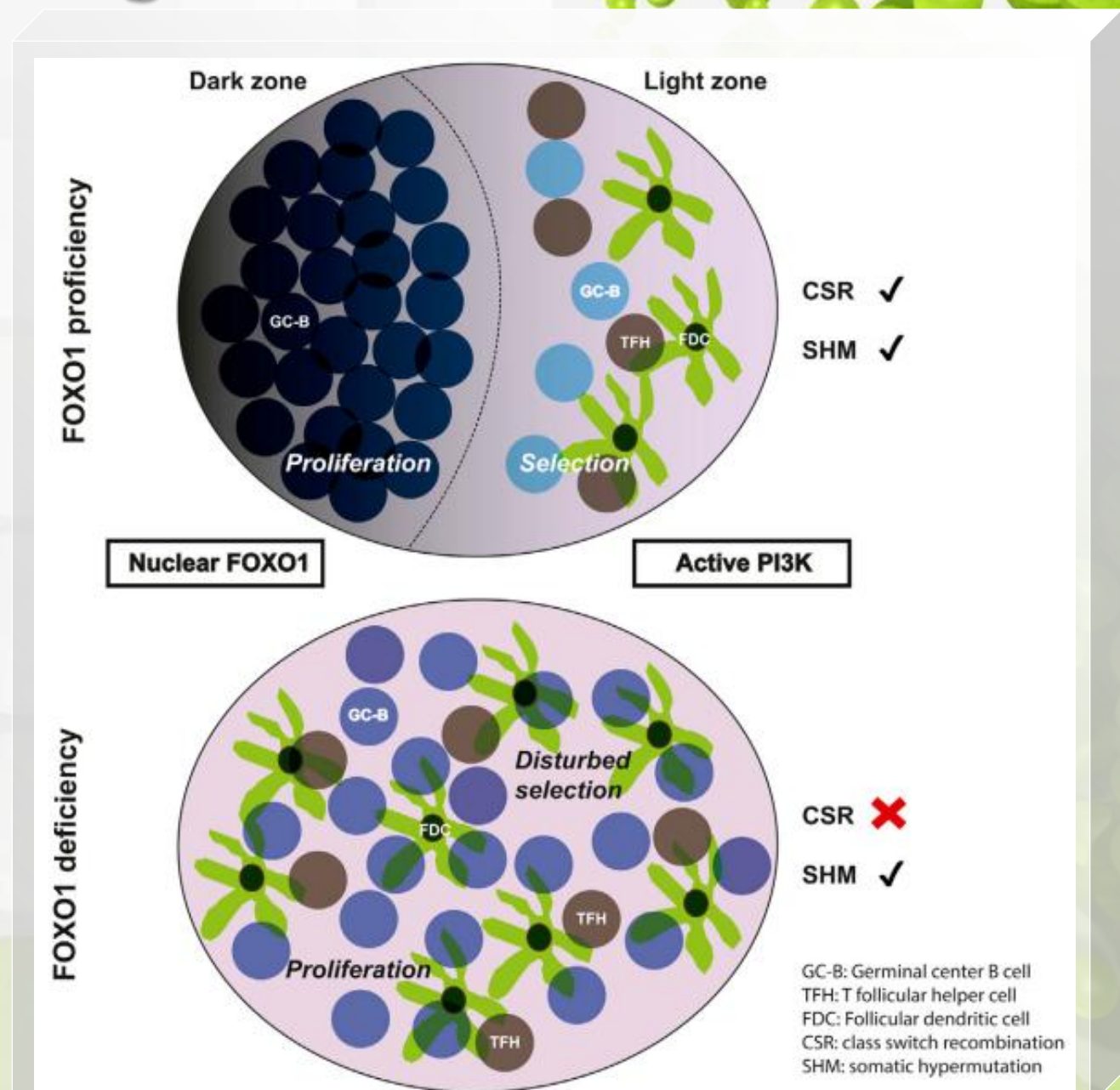
# ¡Centro germinal!



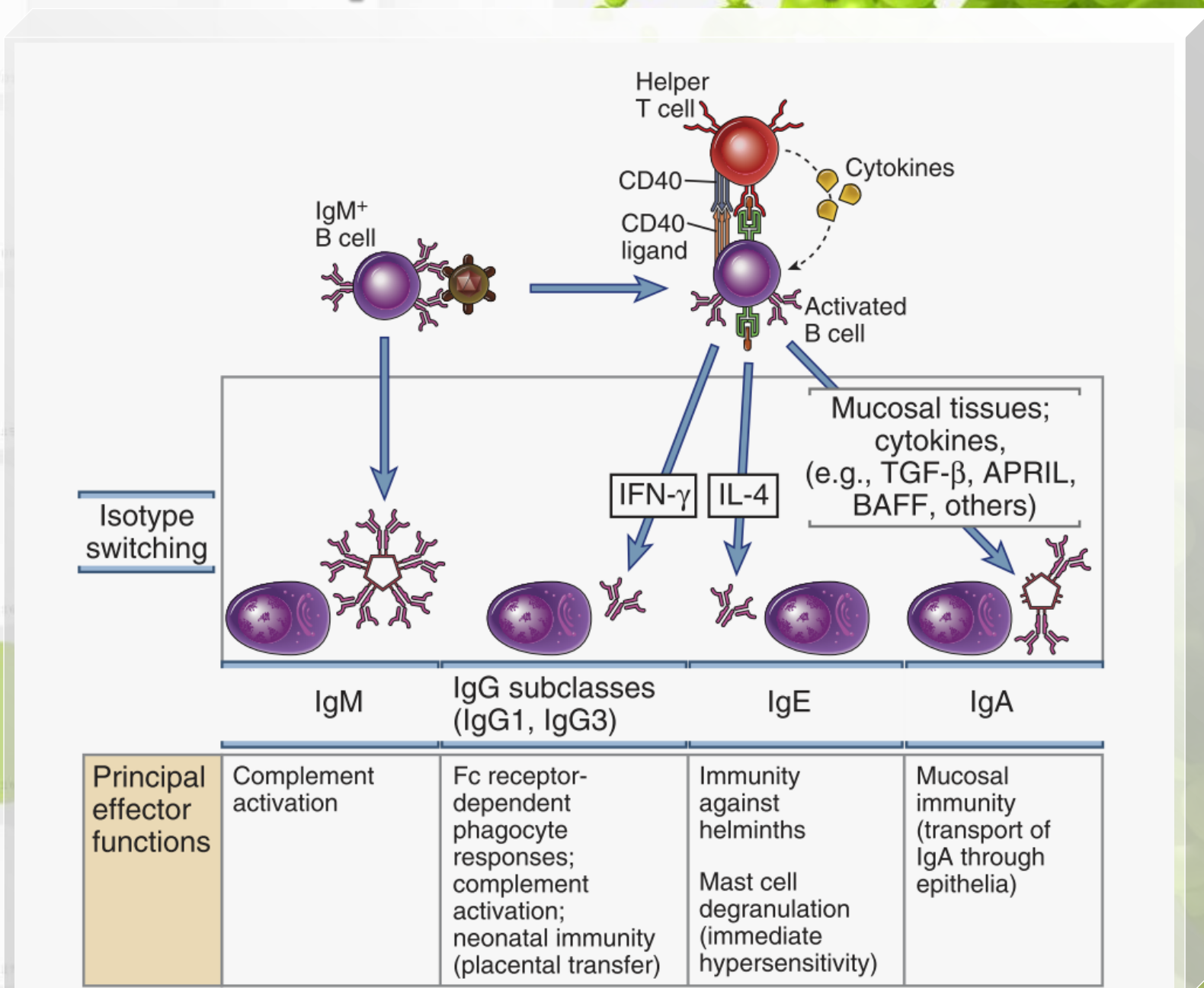
# ¡La reacción en el centro germinal!



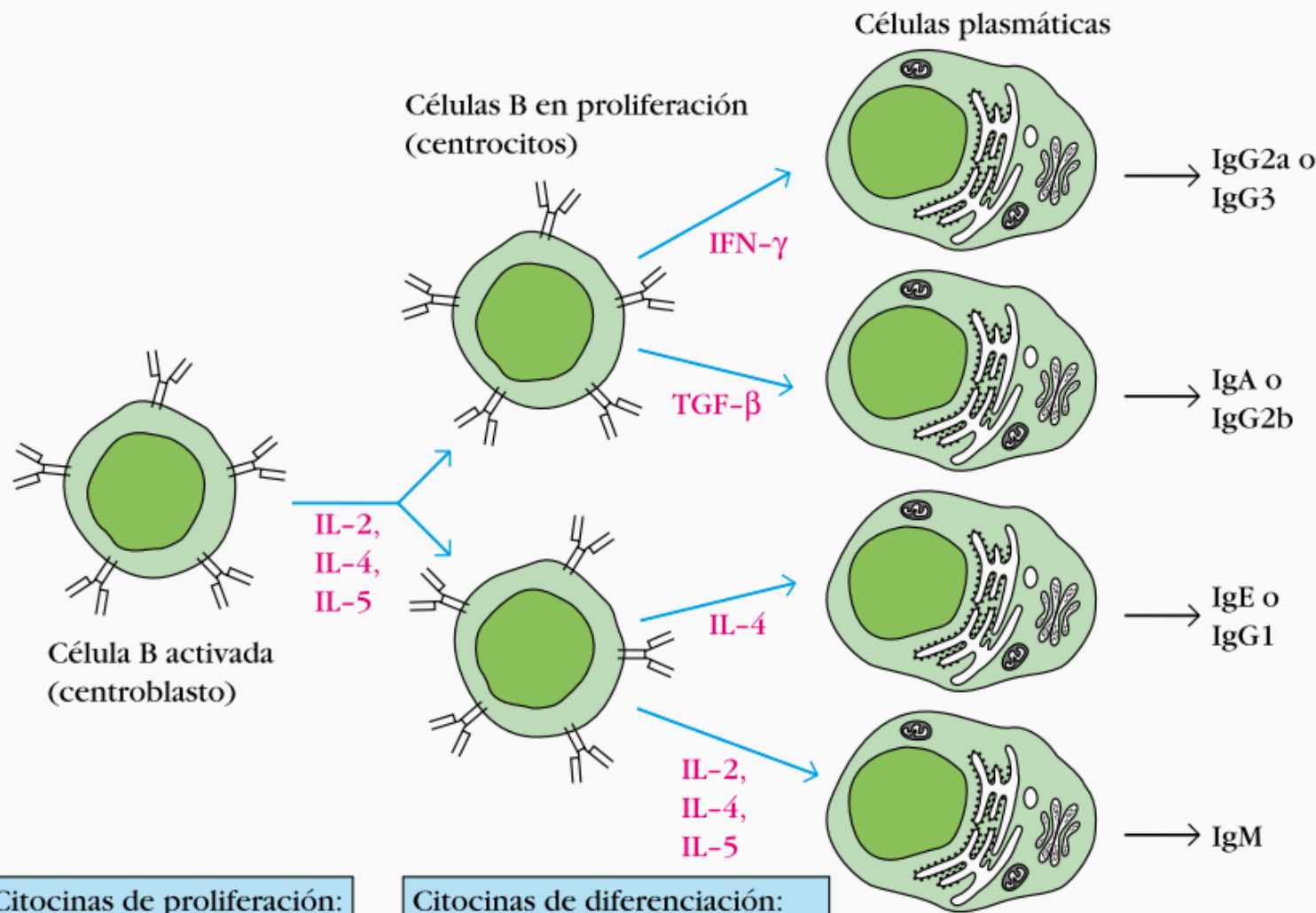
# iNuevos reguladores!



# ¡Cambio de isotipo de la cadena pesada!

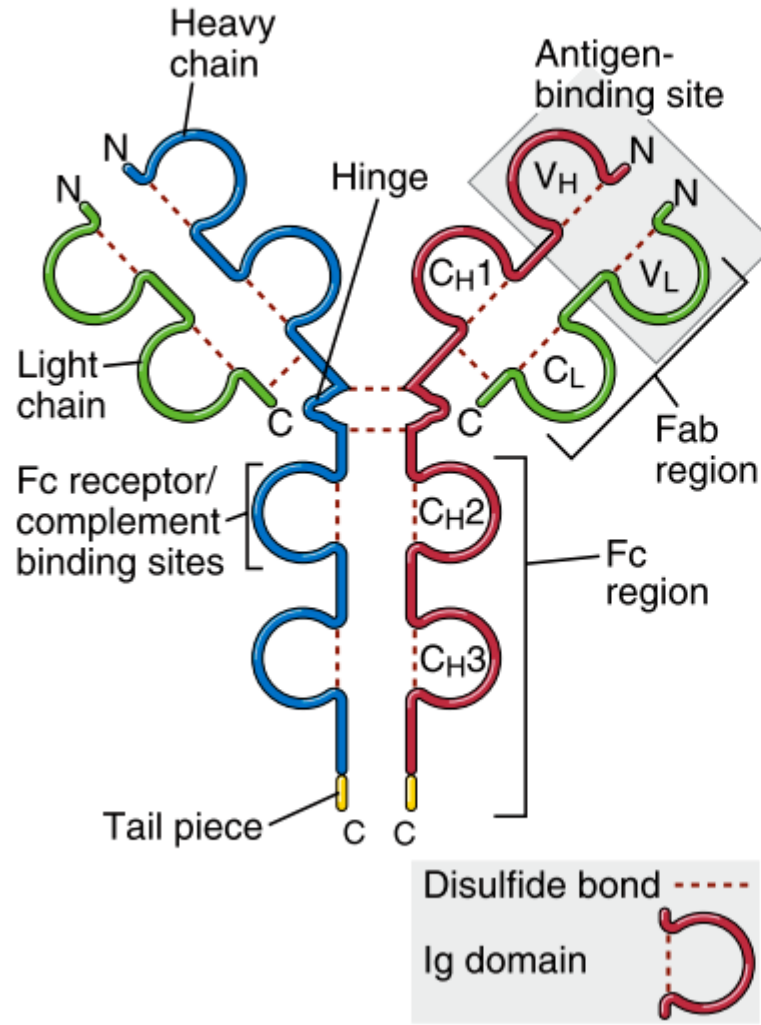


# ¡El switching condicionado por el microambiente!

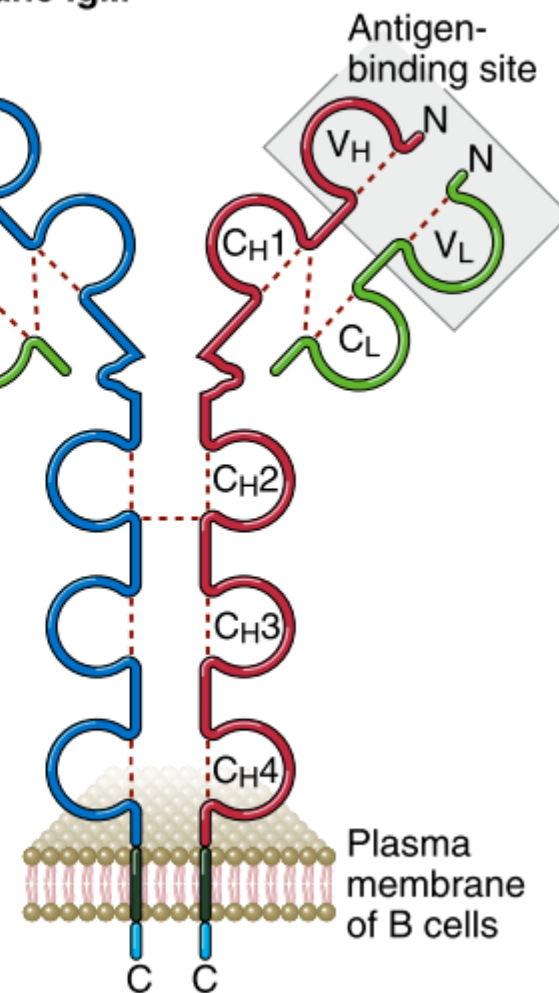


# ¡Pero entendamos de quien estamos hablando!

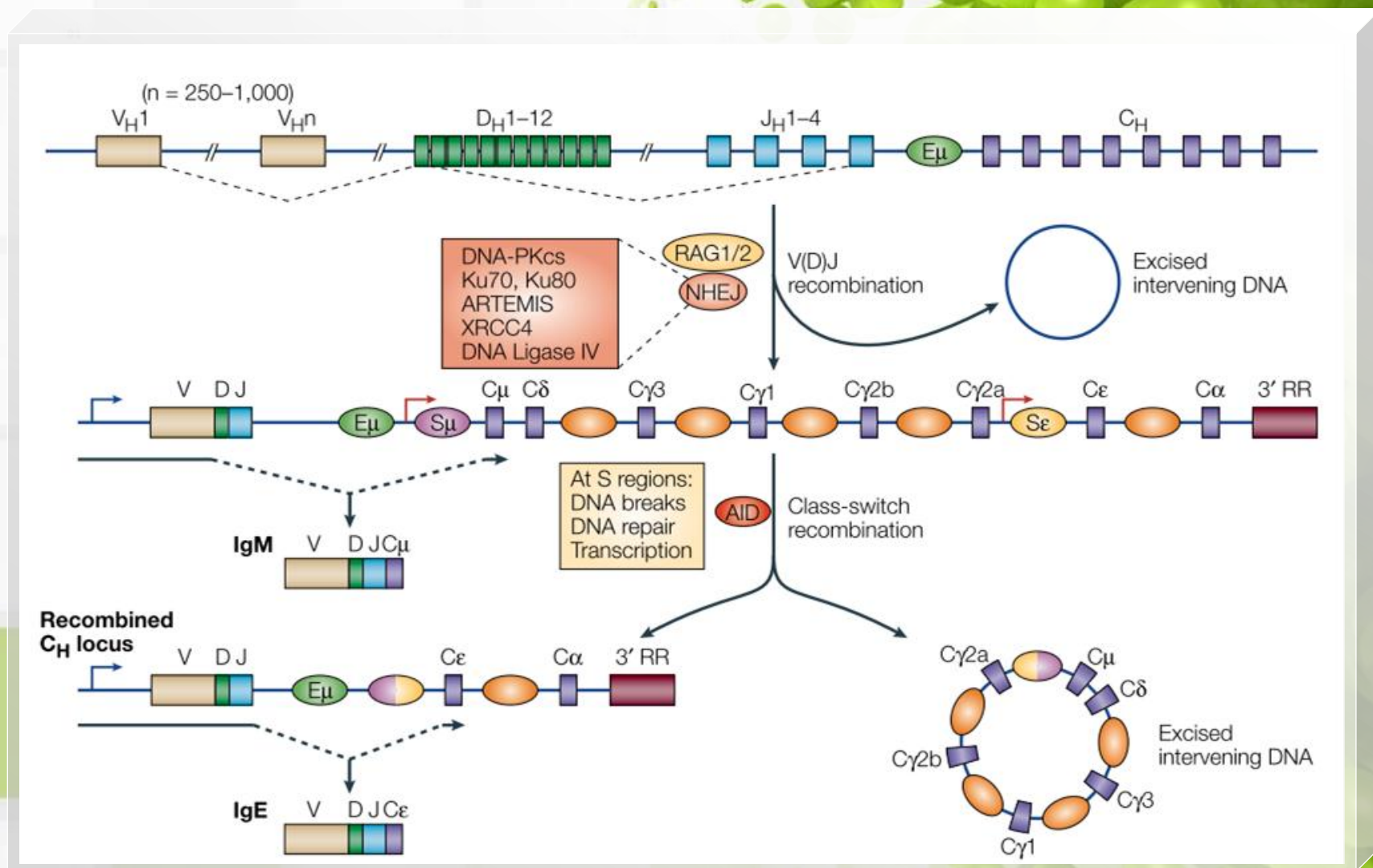
A Secreted IgG



B Membrane IgM

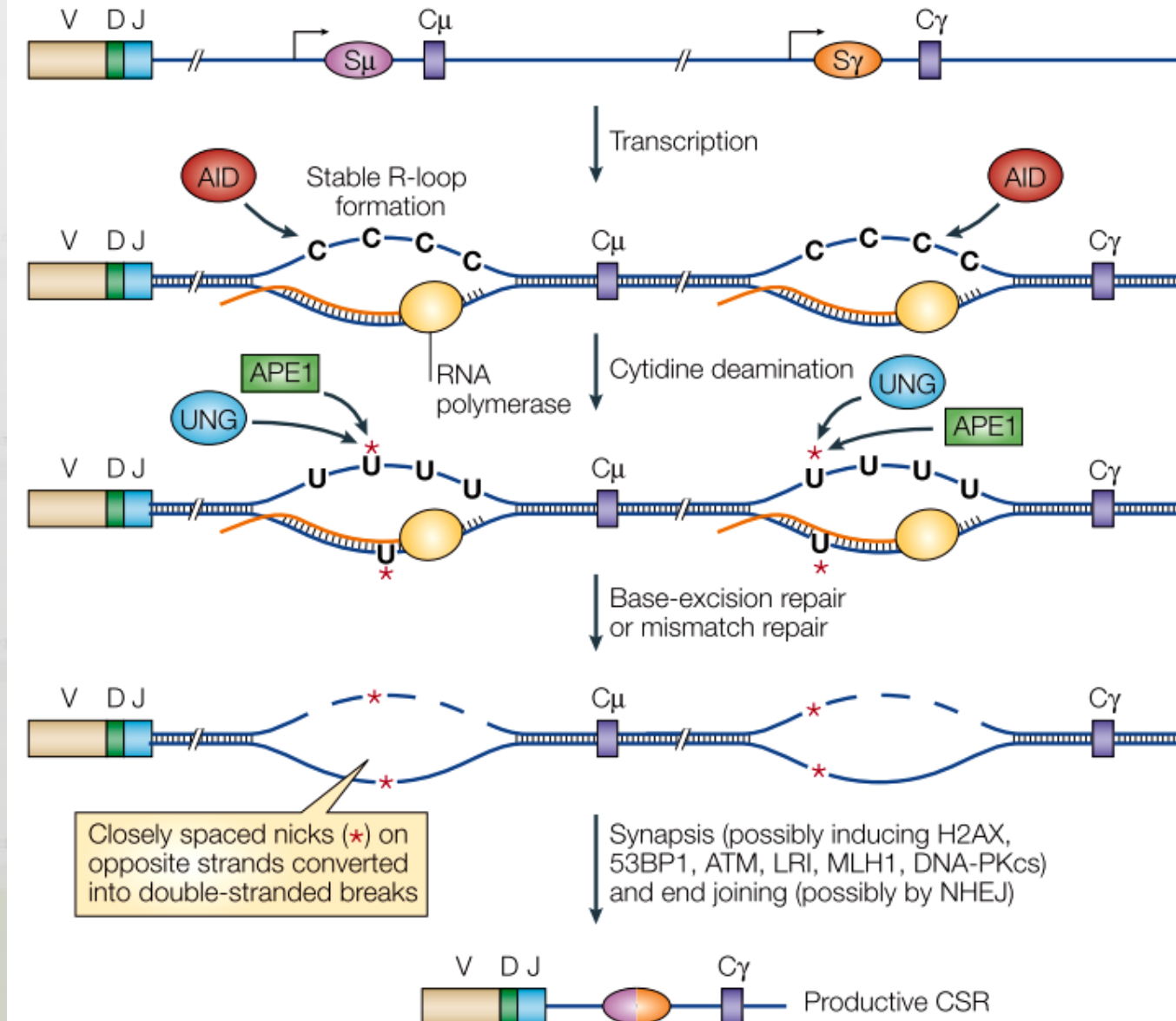


# ¡Cambio de isotipo de la cadena pesada!

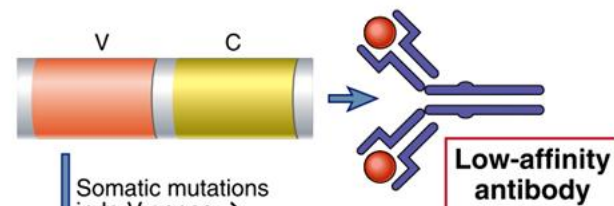


# ¡Con mas detalle!

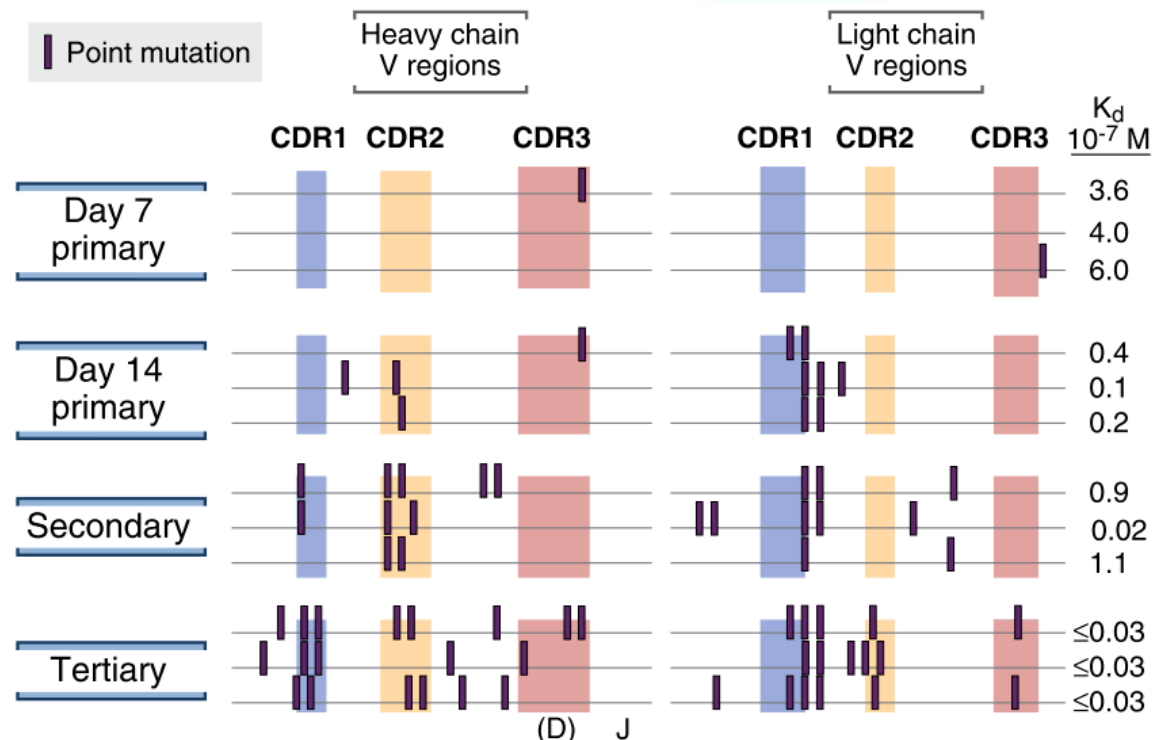
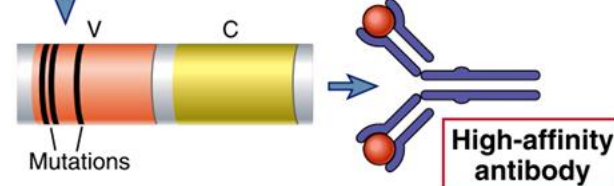
- ❖ IDP: la deficiencia de citidin deaminasa inducida por activación AID esta implicada en el síndrome de hiper-IgM tipo 2 y también en la inmunodeficiencia común variable CVID



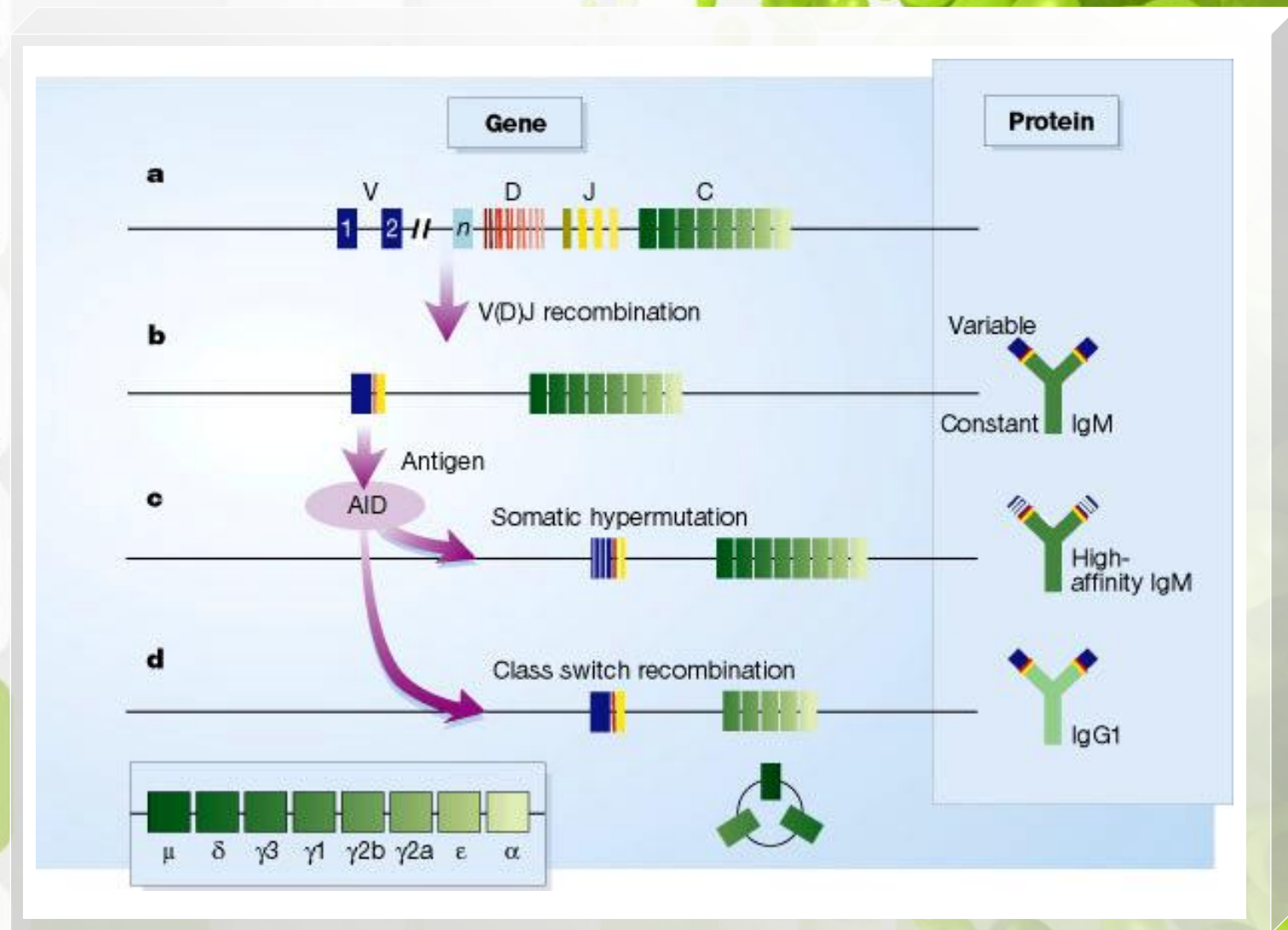
# iY adicionalmente hay mutaciones somáticas!



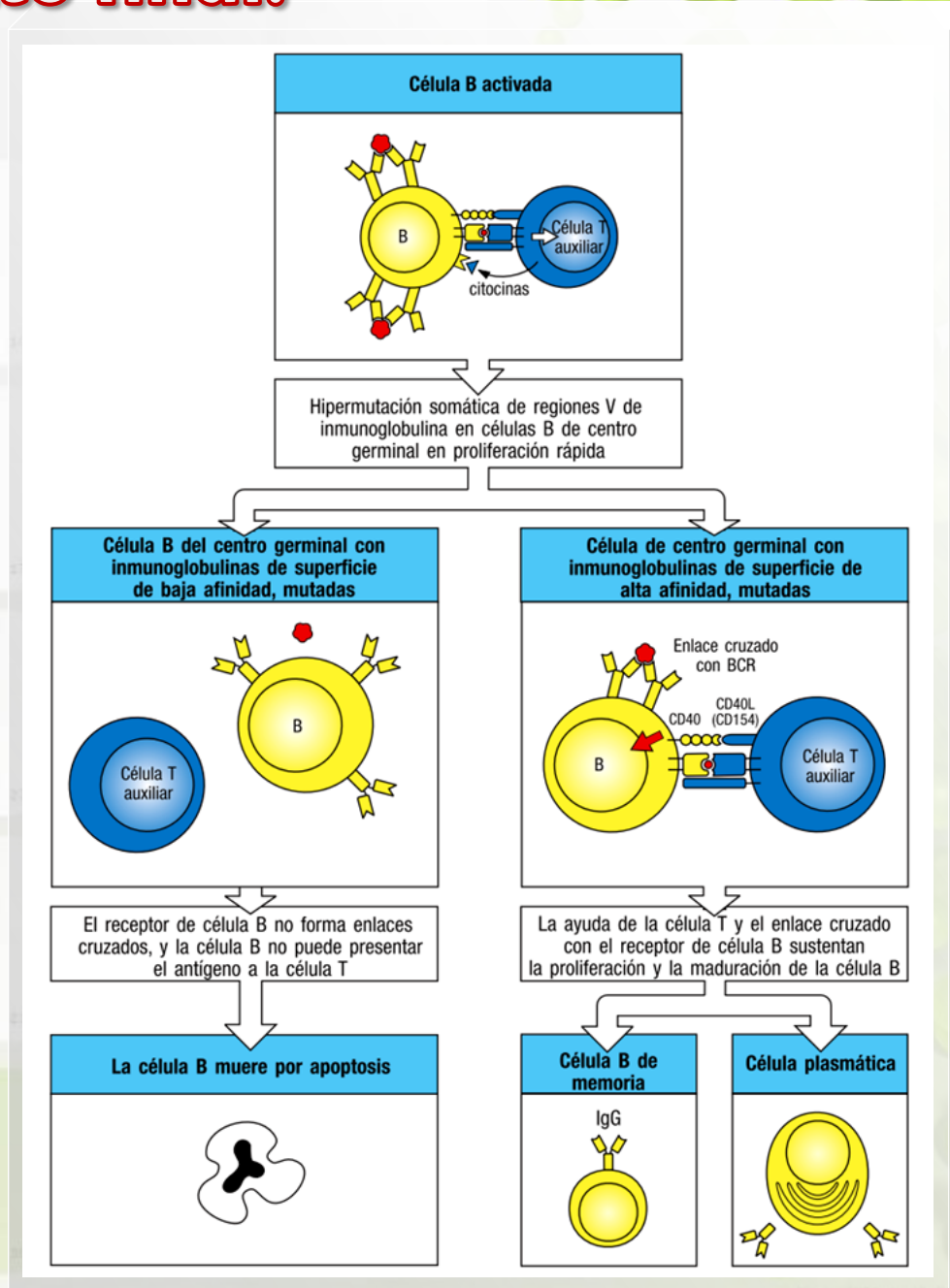
Somatic mutations in Ig V genes  $\Rightarrow$   
Selection of high-affinity B cells



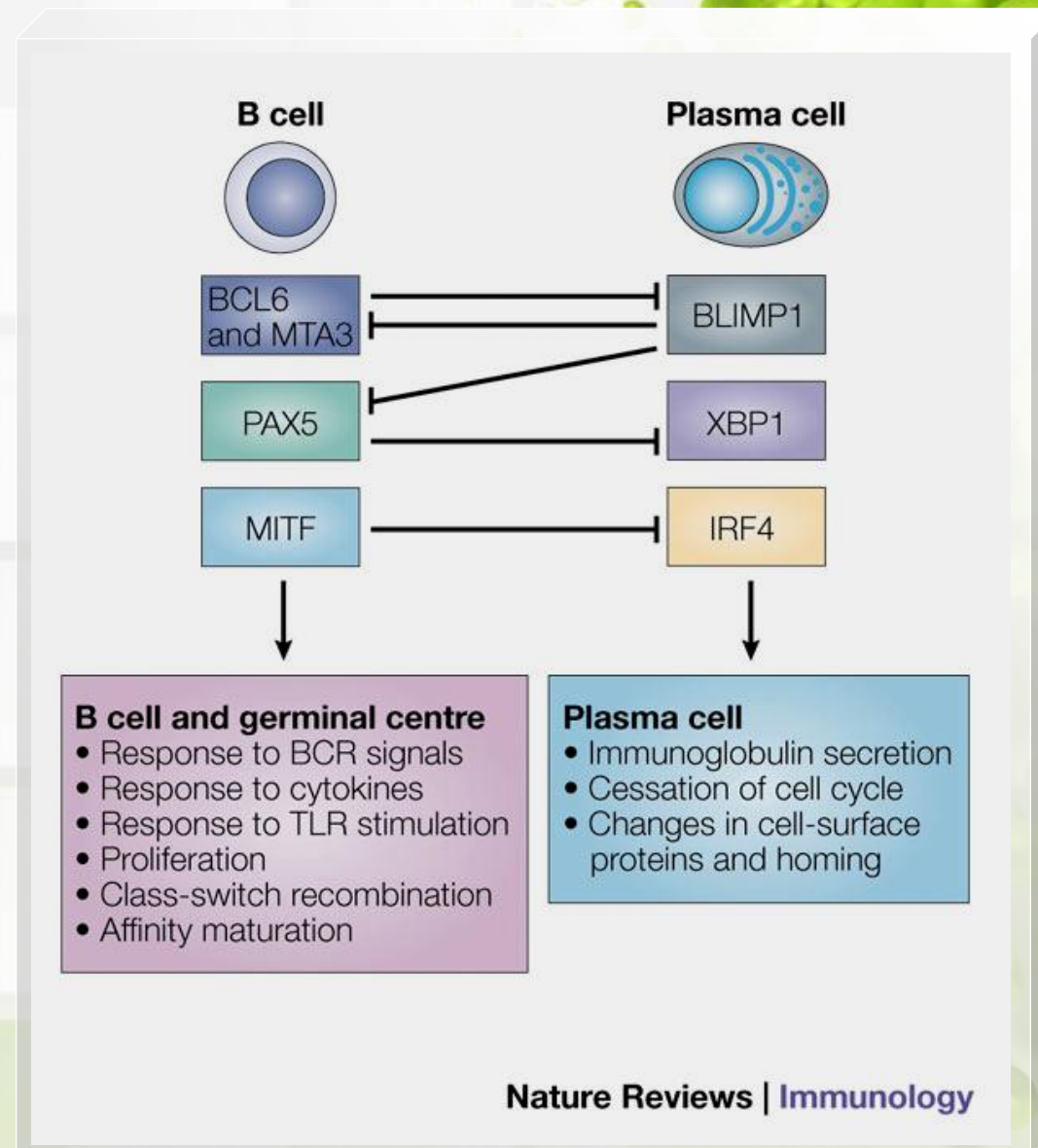
# iNuevamente AID!



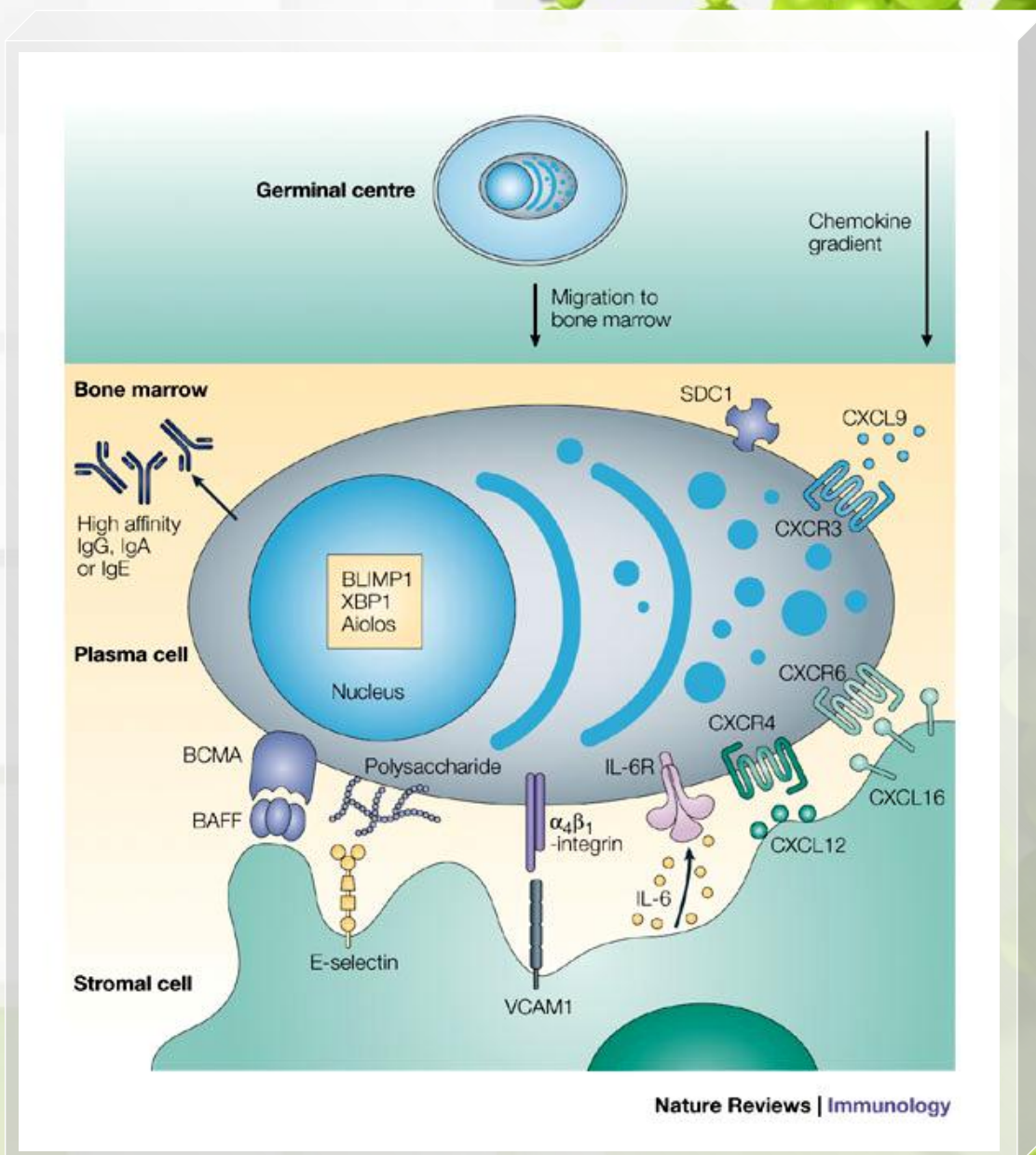
# ¡El producto final!



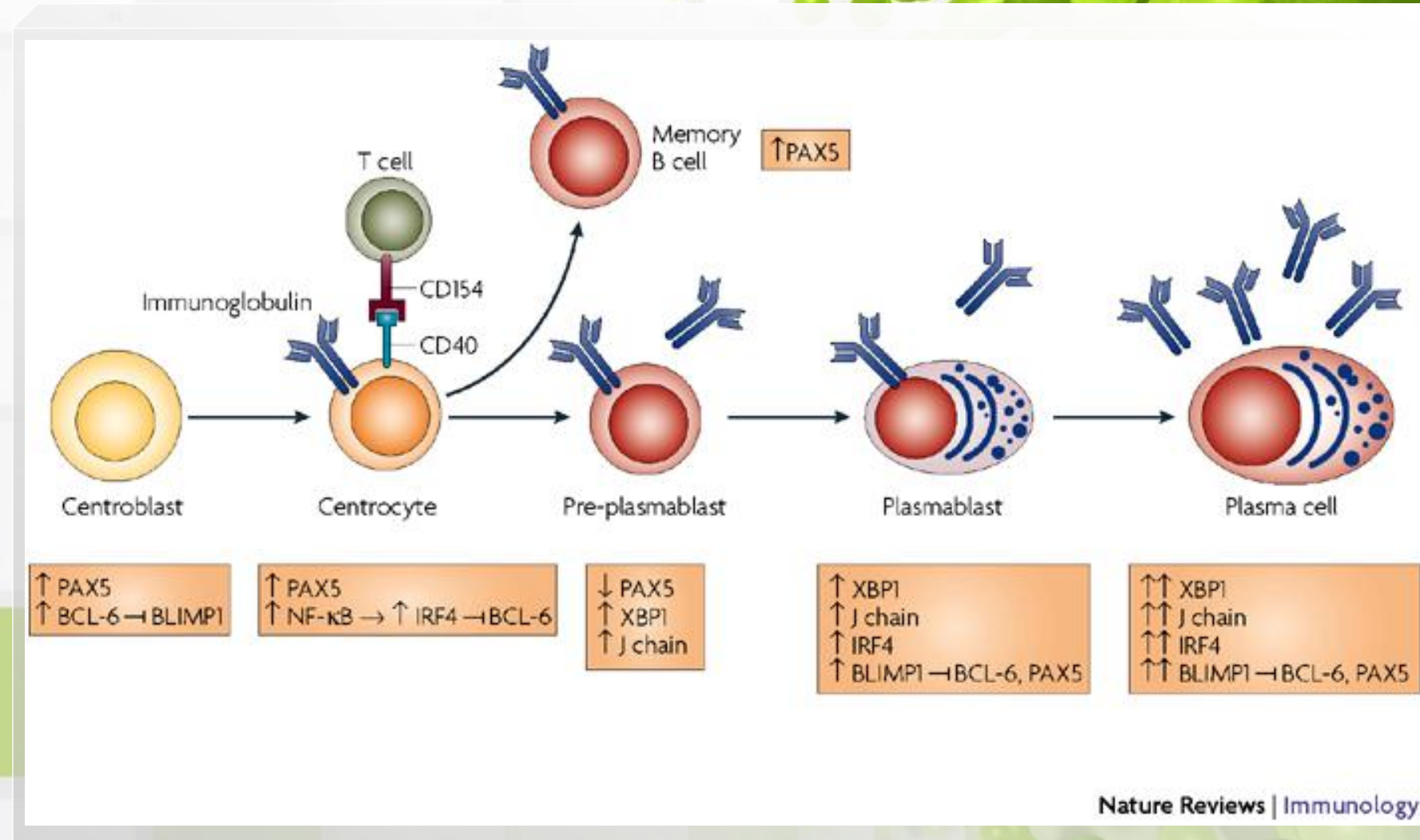
# ¡Generación de la célula plasmática!



# ¡Generación de la célula plasmática!



# ¡Generación de la célula de memoria!

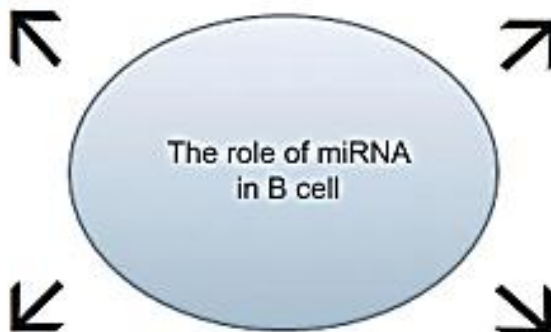
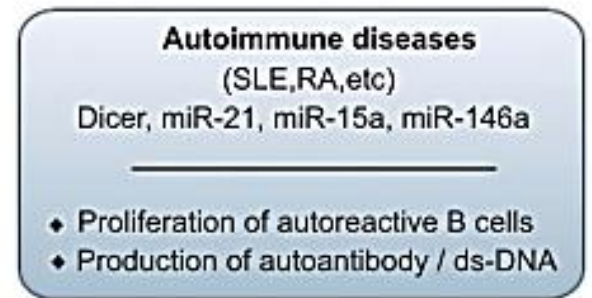
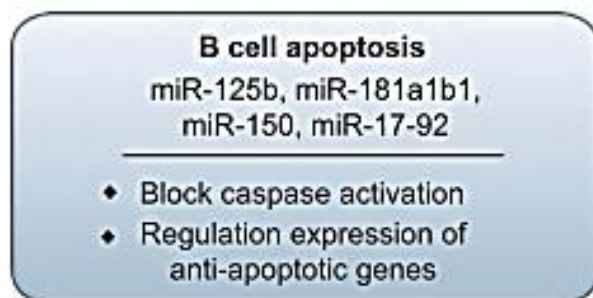
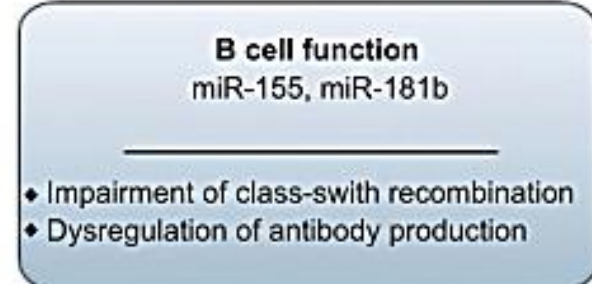
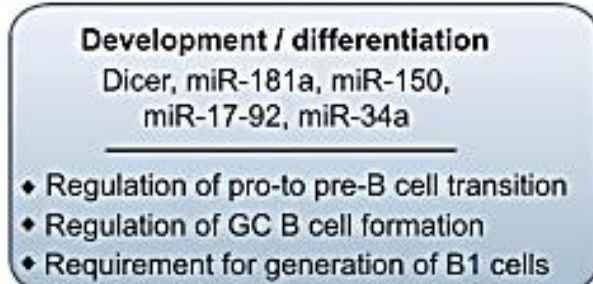


# Control epigenético!!!

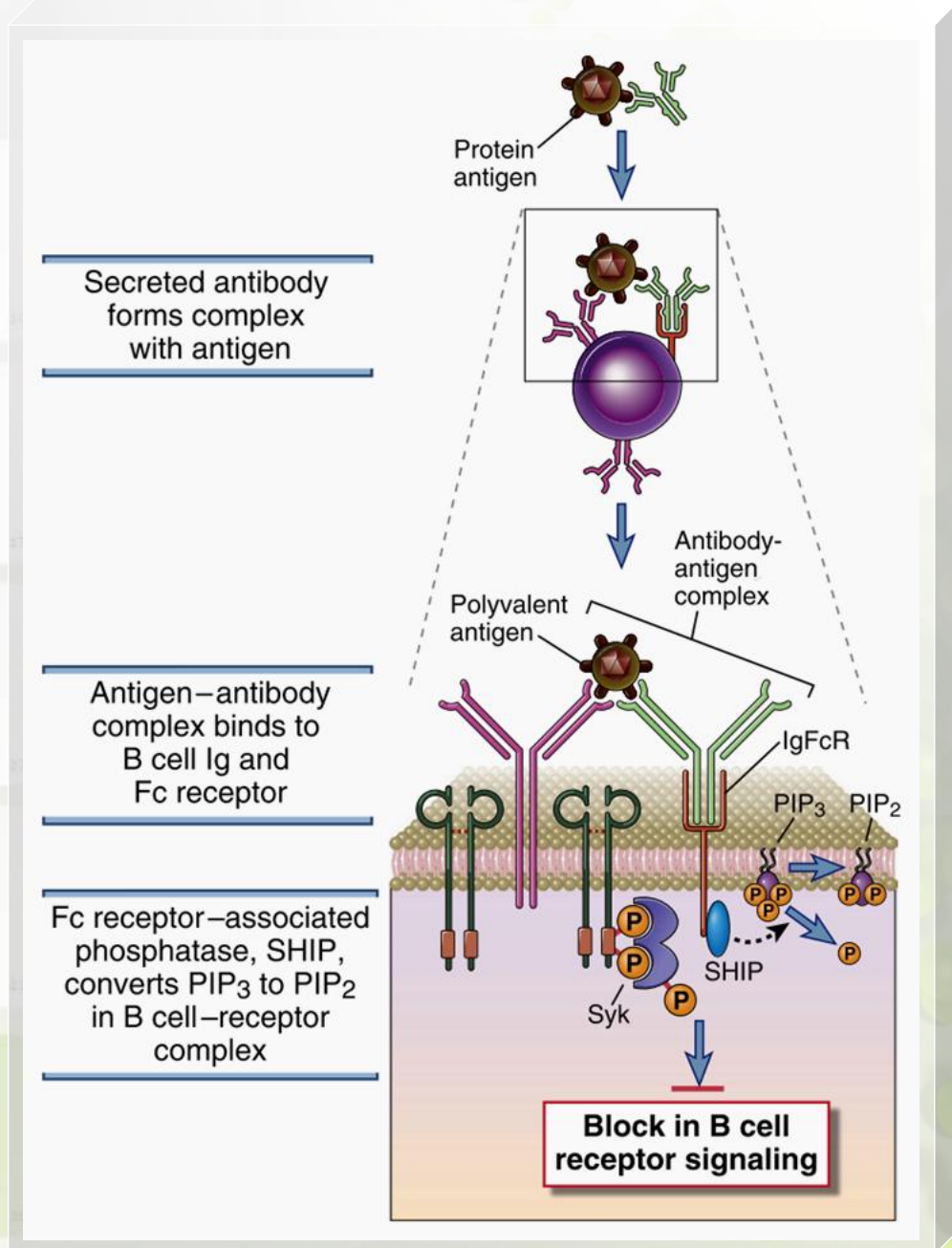
MicroRNAs	Intracellular membrane-associated protein target	Specific factor target	Relevant B cell function
miR-17-92	TBC1D2, Atg7	Bim, Pten	B cell development, Germinal center reaction
miR-23b	Atg12, Atg2B <sup>a</sup> , RAB11FIP2 <sup>a</sup>	Blimp-1	Plasma cell differentiation
miR-30 <sup>b</sup>	Rab7 <sup>a</sup> Atg5, Beclin 1, Atg12 <sup>a</sup>	AID <sup>a</sup> Blimp-1	CSR Plasma cell differentiation
miR-155	Rheb, Rictor	AID SHIP-1	CSR, SHM, Germinal center reaction
miR-181b	Atg5	AID	CSR
miR-93	Atg16L1, SQSTM1, Atg14 <sup>a</sup> , RB1CC1 <sup>a</sup> , ULK1 <sup>a</sup>	AID	CSR
miR-302b	Rab7 <sup>a</sup> , RABGAP1 <sup>a</sup> , Rab9A <sup>a</sup>	IRAK4	NF-κB activation
miR-9	Atg14 <sup>a</sup> , ULK2 <sup>a</sup>	NF-κB	CSR
miR-10a	RB1CC1	BCL6	Germinal center reaction
miR-146a	SQSTM1 <sup>a</sup>	TRAF6	NF-κB activation



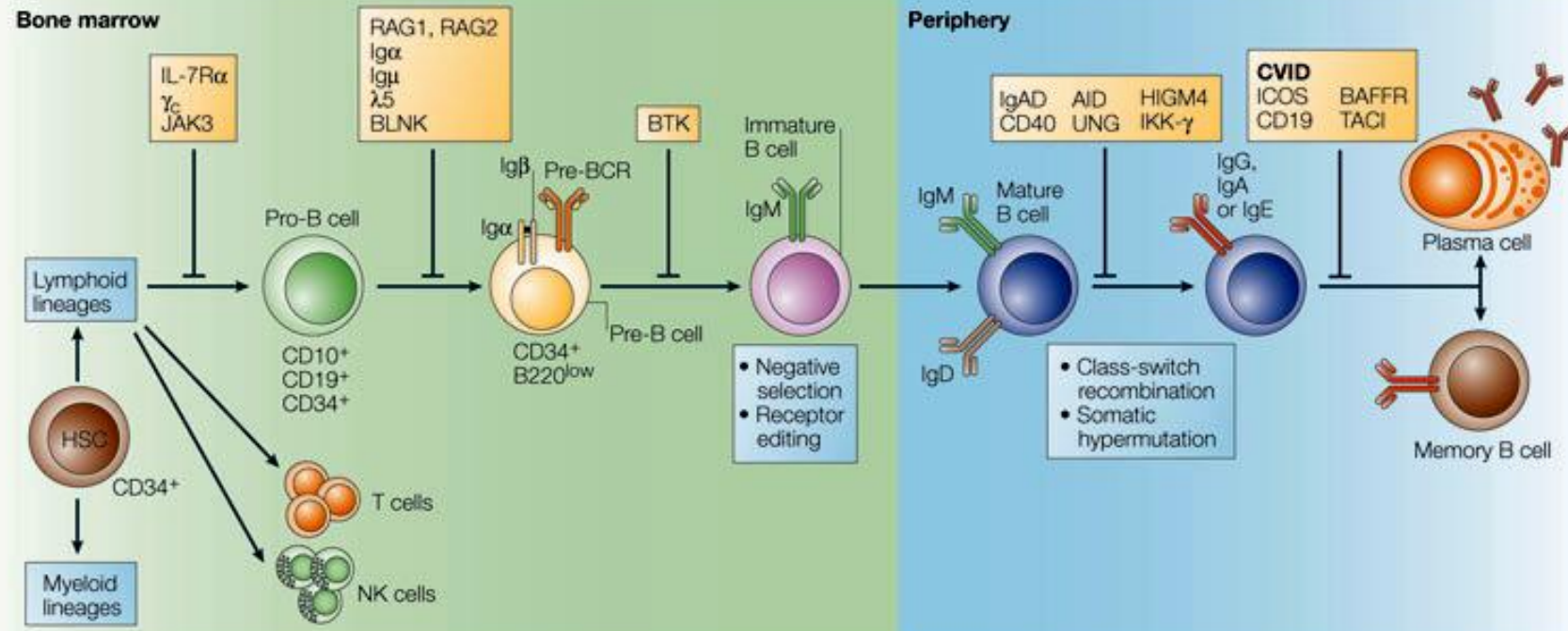
# Control epigenético!!!



# ¡Todo el proceso debe regularse!



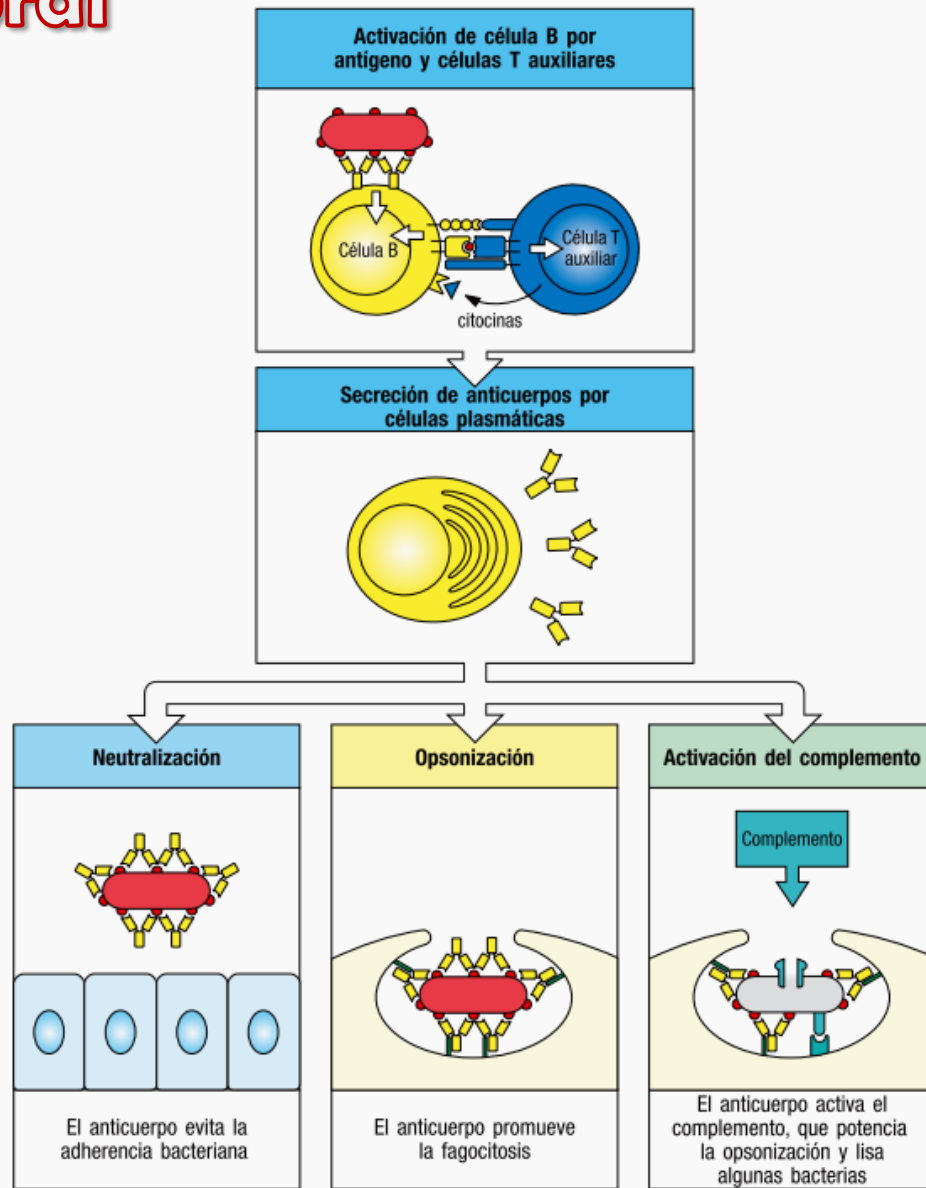
# ¡No fue un proceso fácil, cualquier error o deficiencia es fatal!



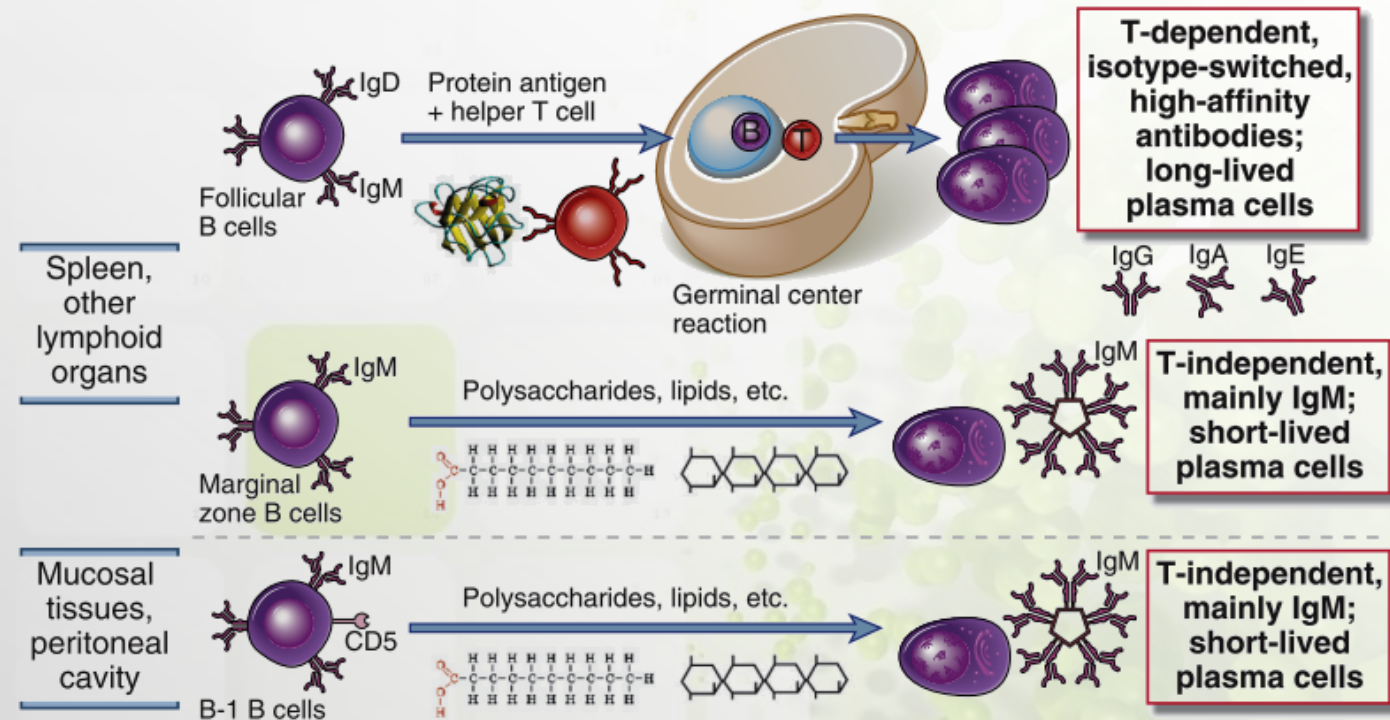
Copyright © 2005 Nature Publishing Group  
Nature Reviews | Immunology

# Células B y anticuerpos como mediadores de la respuesta humoral

- ❖ NO es un *deja vu*  
es repetida la imagen



# iNo siempre ocurre así!

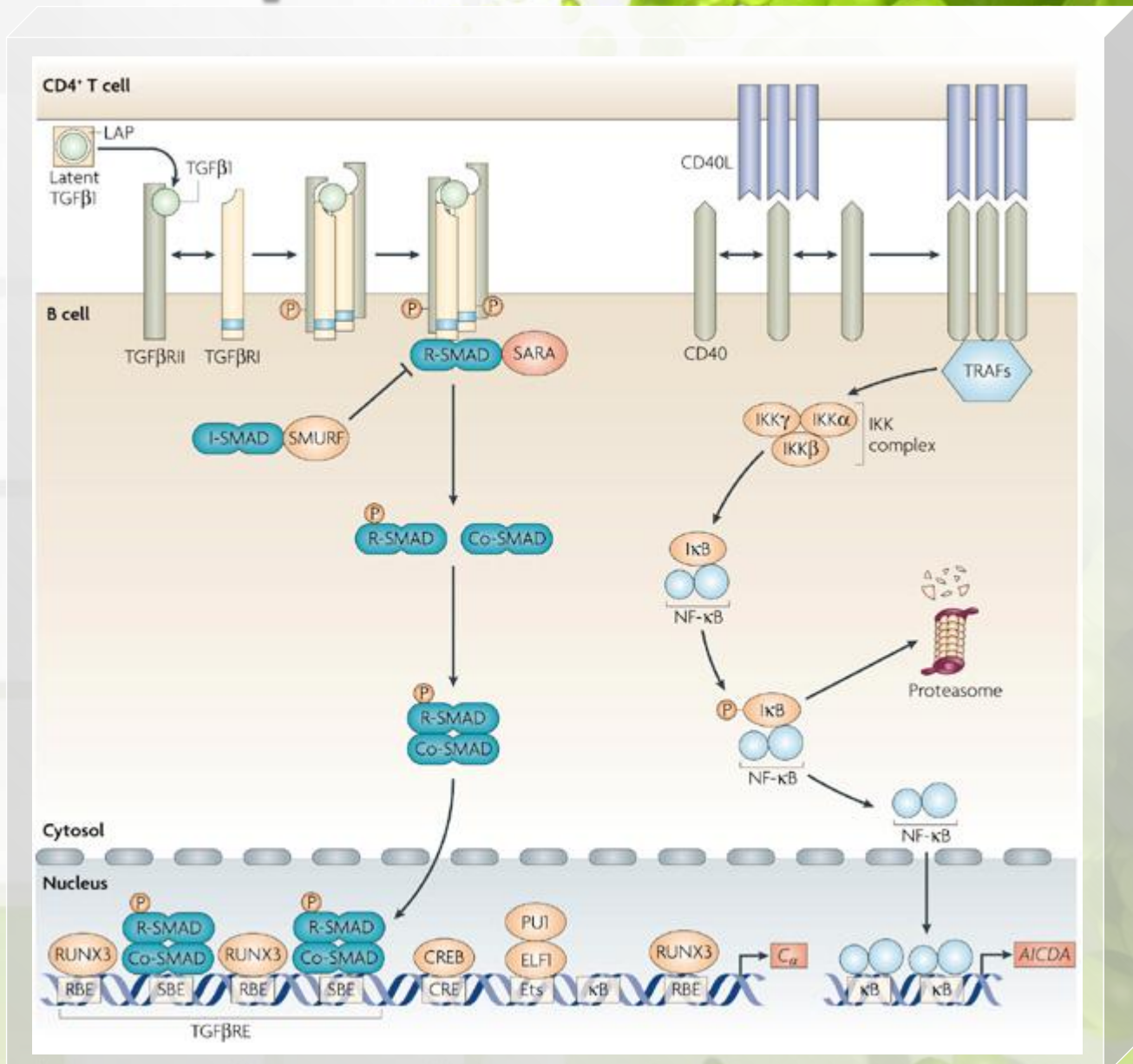


**CUADRO 11-2**

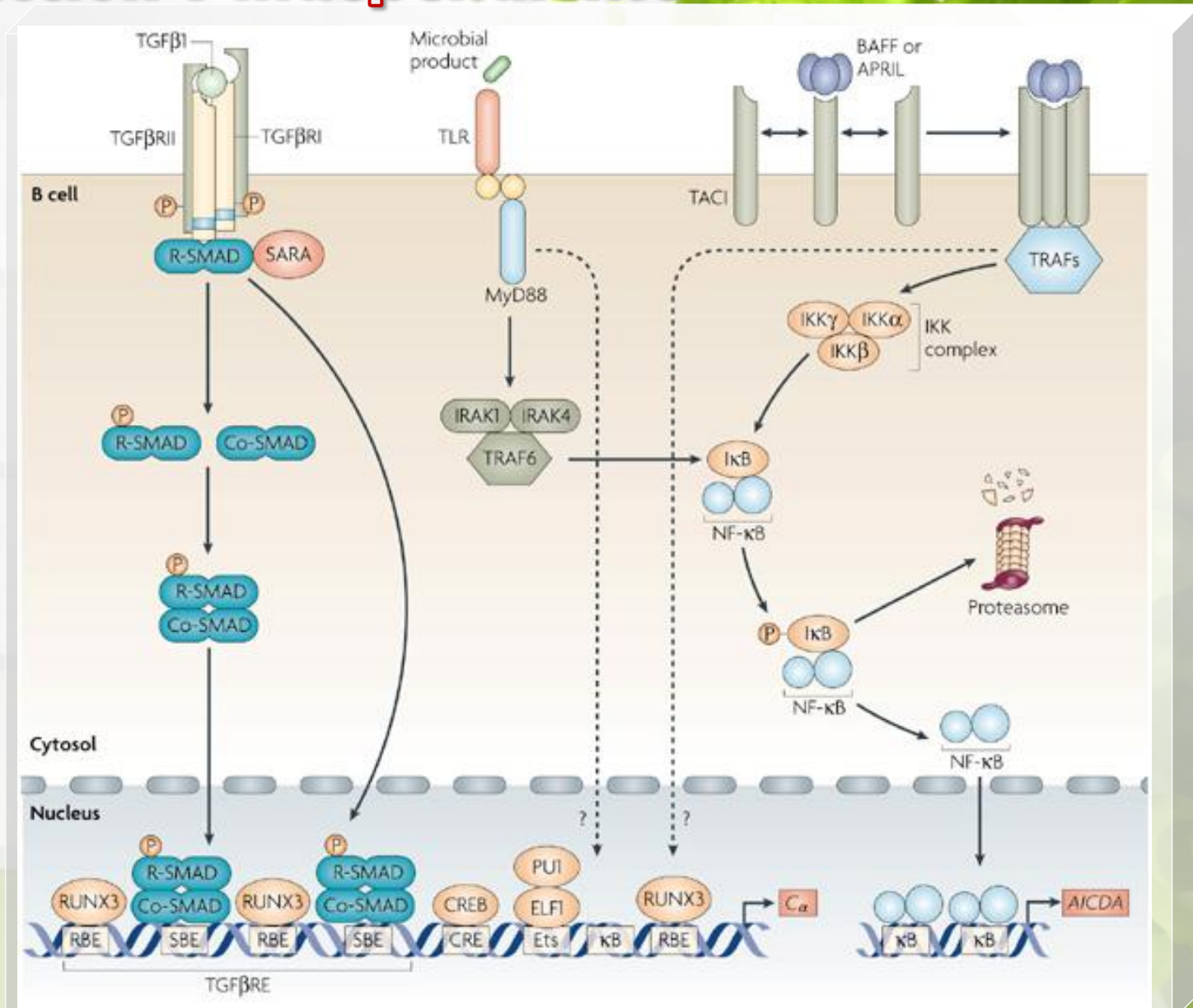
Propiedades de antígenos dependientes e independientes del timo

Propiedad	Antígenos TD	ANTÍGENOS TI	
		Tipo 1	Tipo 2
Naturaleza química	Proteína soluble	Componentes de la pared celular bacteriana (p. ej., LPS)	Antígenos proteicos poliméricos; polisacáridos capsulares
Reacción humoral			
Cambio de isótipo	Sí	No	Limitada
Maduración de afinidad	Sí	No	No
Memoria inmunitaria	Sí	No	No
Activación policlonal	No	Sí (dosis altas)	No

# Producción T dependiente



# Producción T independiente



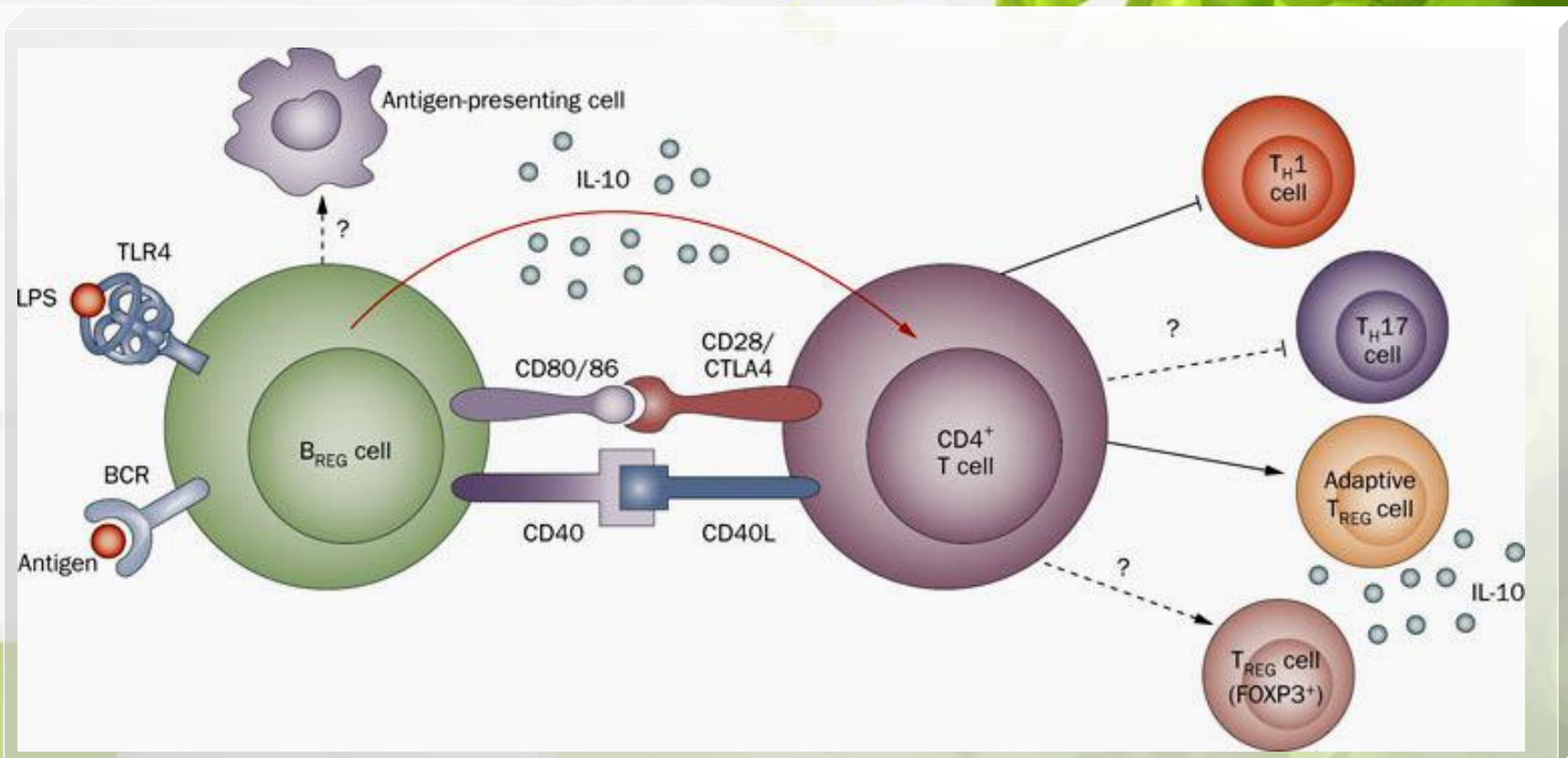
# ¡Diferencias entre los grupos de antígenos!

	Antígeno TD	Antígeno TI-1	Antígeno TI-2
Respuesta de anticuerpo en lactantes	Sí	Sí	No
Producción de anticuerpo en individuos con atimia congénita	No	Sí	Sí
Respuesta de anticuerpo en ausencia de todas las células T	No	Sí	No
Ceba células T	Sí	No	No
Activación de célula B policlonal	No	Sí	No
Requiere epítopos repetitivos	No	No	Sí
Ejemplos de antígenos	Toxina diftérica Hemaglutinina vírica Derivado proteínico purificado (PPD) de <i>Mycobacterium tuberculosis</i>	Lipopolisacárido bacteriano <i>Brucella abortus</i>	Polisacárido neumocócico Flagelina polimerizada de <i>Salmonella</i> Dextrano Ficoll conjugado con hapteno (polisacarosa)

# ¡Aja y las Células B-1!

Propiedad	Células B-1	Células B-2 convencionales
Cuándo se produce por vez primera	Feto	Después del nacimiento
Regiones N en uniones VDJ	Pocas	Extensas
Repertorio de región V	Restringido	Diverso
Localización primaria	Cavidades corporales (peritoneal, pleural)	Órganos linfoides secundarios
Modo de renovación	Autorrenovación	Reemplazado desde médula ósea
Producción espontánea de inmunoglobulina	Alta	Baja
Isotipos secretados	IgM >> IgG	IgG > IgM
Respuesta a antígeno carbohidrato	Sí	Tal vez
Respuesta a antígeno proteínico	Quizá	Sí
Requerimiento de ayuda de célula T	No	Sí
Hipermutación somática	Baja a nula	Alta
Desarrollo de memoria	Poco o nulo	Sí

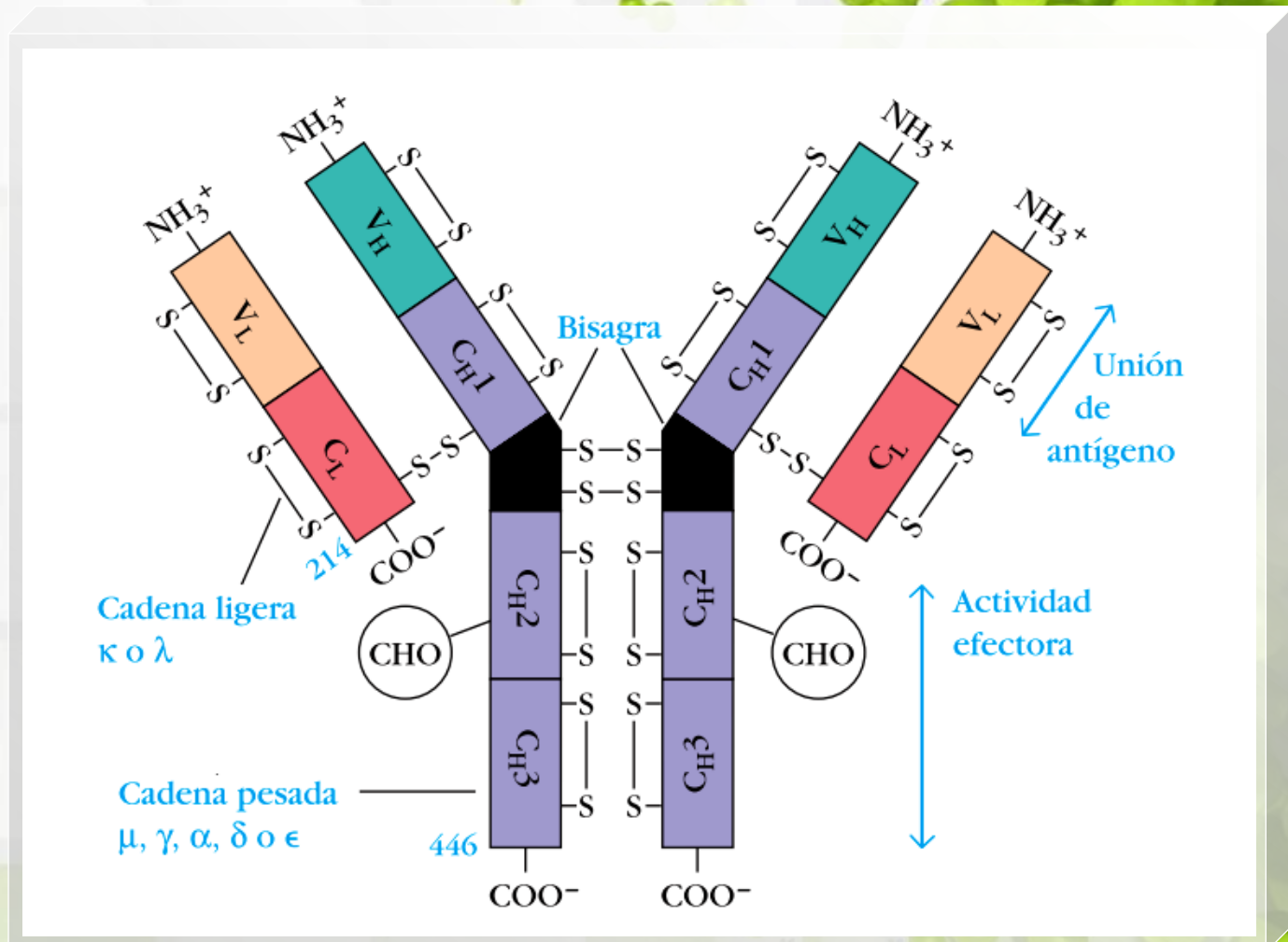
# iY también Breg!



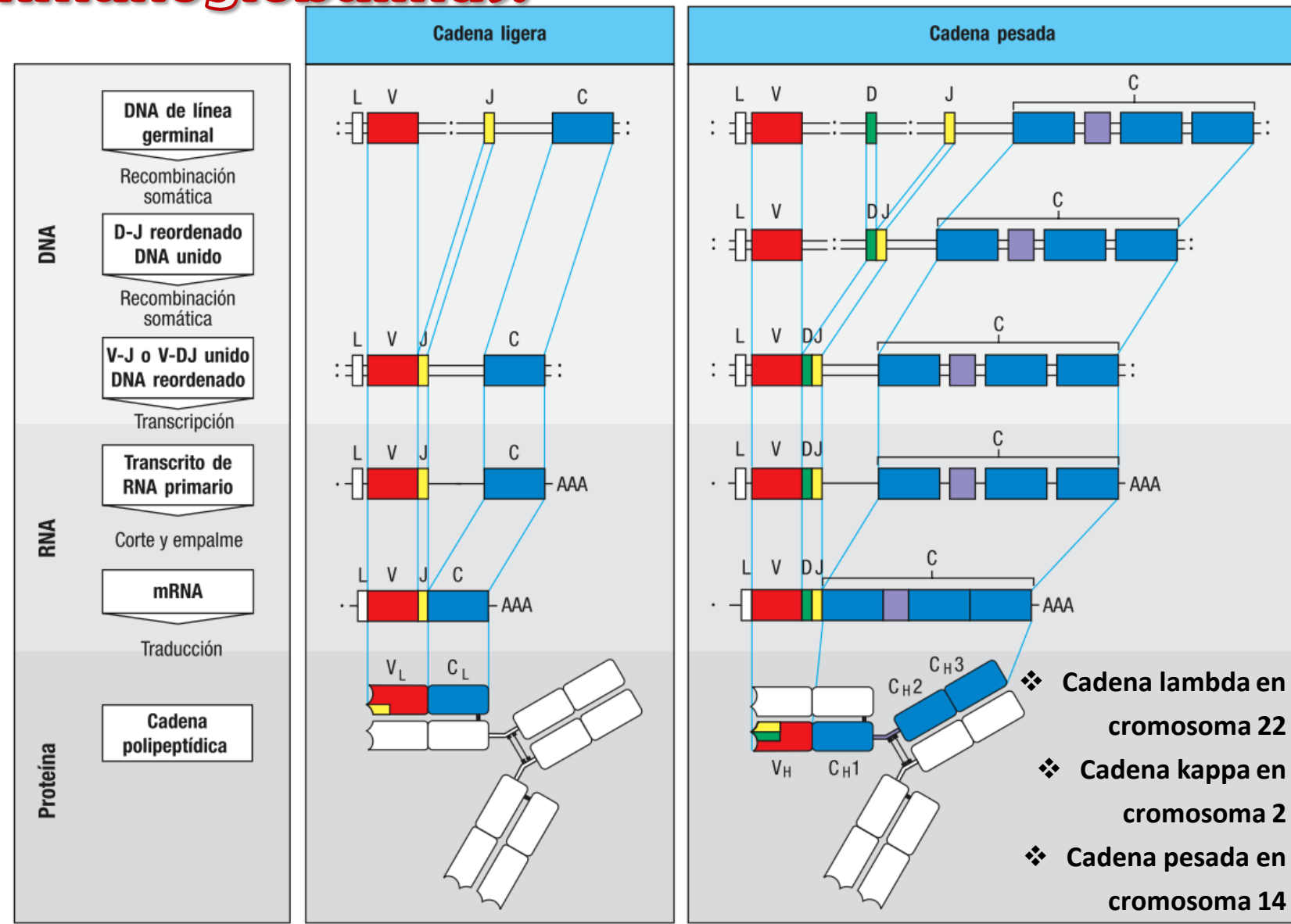
# ¡Conozcamos ahora un poco mejor a las inmunoglobulinas!



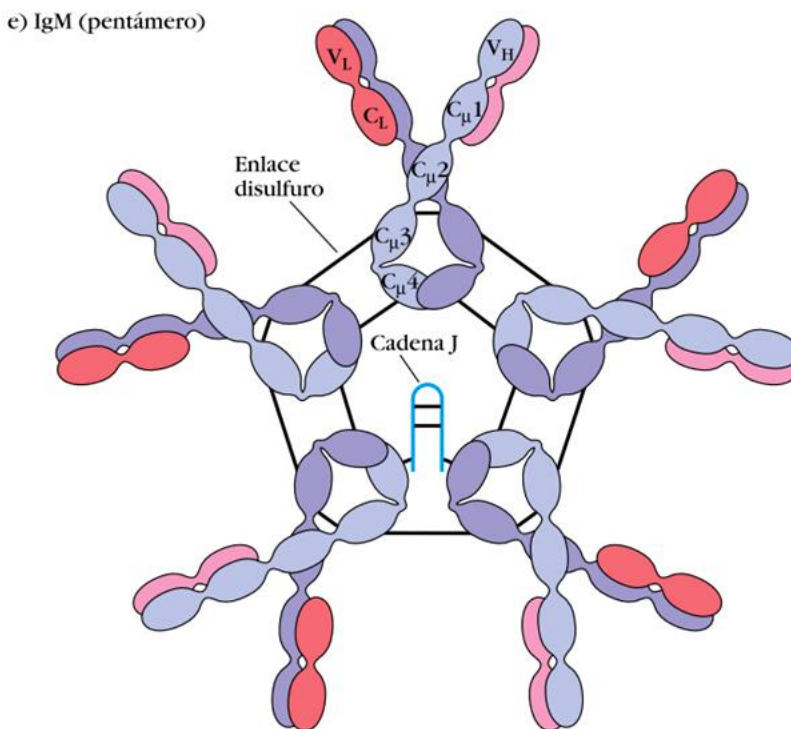
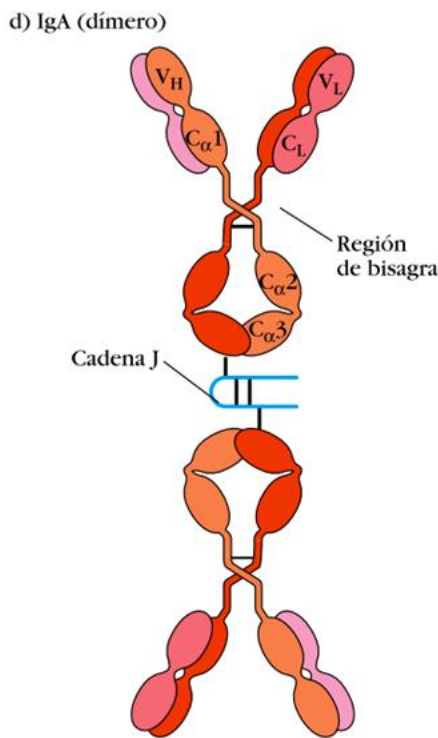
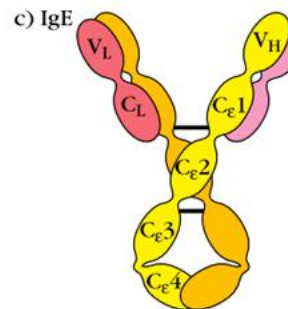
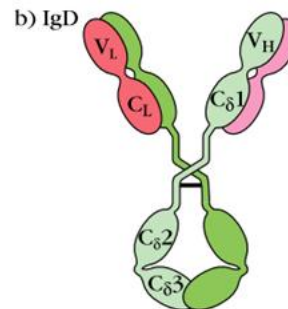
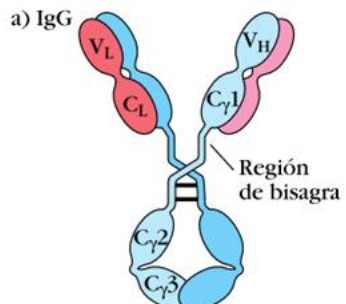
# ¡Conozcamos ahora un poco mejor a las inmunoglobulinas!



# iOrganización genética de las inmunoglobulinas!



# ¡Diversas clases de inmunoglobulinas!

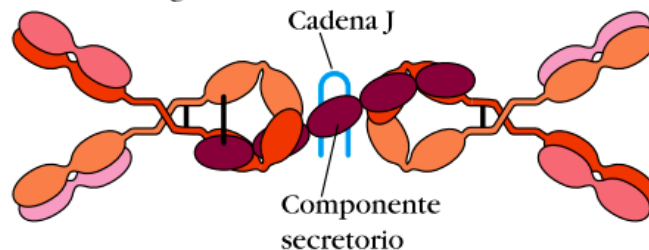


# ¡Funcionalidad de las diversas clases de inmunoglobulinas!

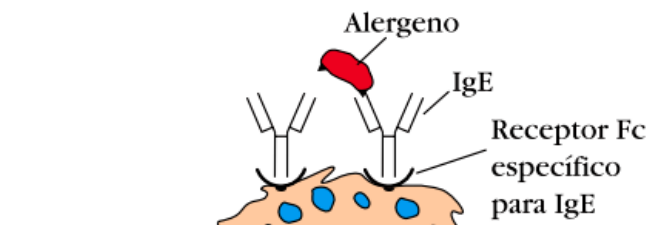
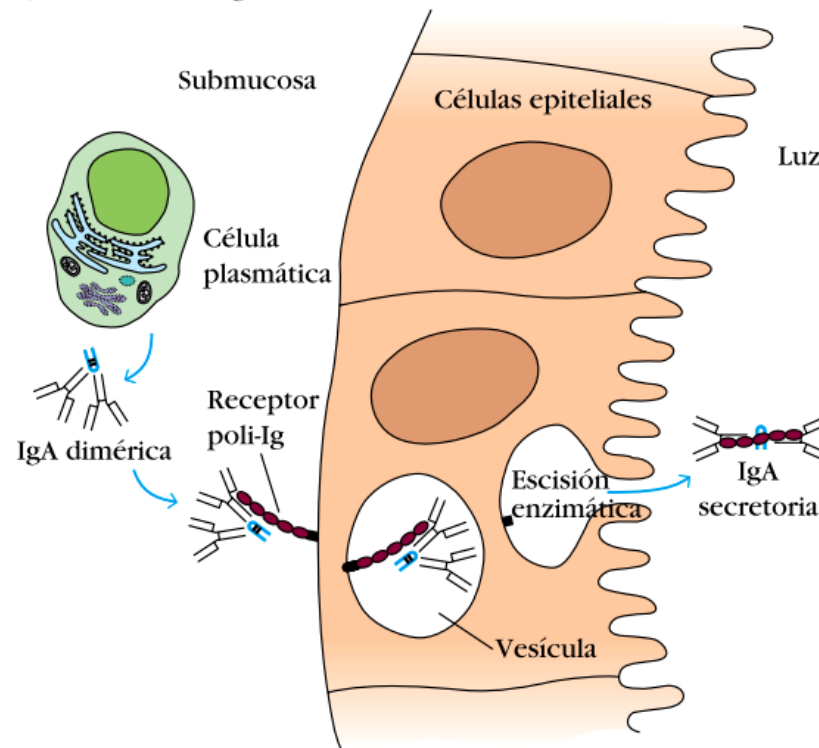
Actividad funcional	IgM	IgD	IgG1	IgG2	IgG3	IgG4	IgA	IgE
Neutralización	+	-	++	++	++	++	++	-
Opsonización	+	-	+++	*	++	+	+	-
Sensibilización para muerte por linfocitos NK	-	-	++	-	++	-	-	-
Sensibilización de células cebadas	-	-	+	-	+	-	-	+++
Activa el sistema de complemento	+++	-	++	+	+++	-	+	-
Distribución	IgM	IgD	IgG1	IgG2	IgG3	IgG4	IgA	IgE
Transporte a través del epitelio	+	-	-	-	-	-	+++ (dímero)	-
Transporte a través de la placenta	-	-	+++	+	++	+/-	-	-
Difusión hacia sitios extravasculares	+/-	-	+++	+++	+++	+++	++ (monómero)	+
Concentración sérica media ( $\text{mg ml}^{-1}$ )	1.5	0.04	9	3	1	0.5	2.1	$3 \times 10^{-5}$

# ¡Particularidades de la IgA e IgE!

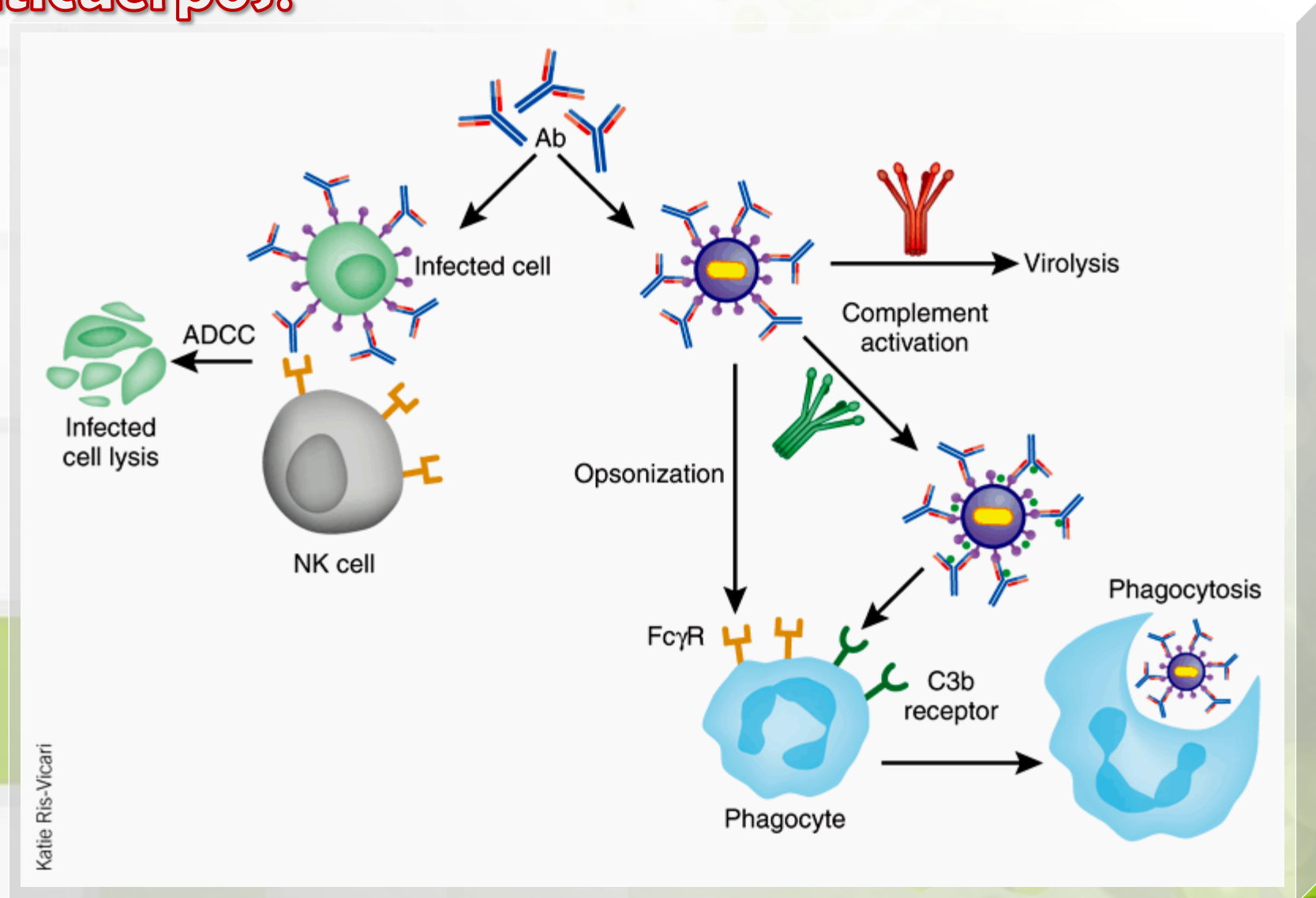
a) Estructura de la IgA secretoria



b) Formación de IgA secretoria



# Principales mecanismos de acción de los anticuerpos!



# ¡Papel fundamental de los receptores!

Receptor	Fc $\gamma$ RI (CD64)	Fc $\gamma$ RII-A (CD32)	Fc $\gamma$ RII-B2 (CD32)	Fc $\gamma$ RIII-B1 (CD32)	Fc $\gamma$ RIII (CD16)	Fc $\epsilon$ RI	Fc $\alpha$ RI (CD89)	Fc $\alpha/\mu$ R
<b>Estructura</b>								
<b>Unión</b>	IgG1 $10^8 \text{ M}^{-1}$	IgG1 $2 \times 10^6 \text{ M}^{-1}$	IgG1 $2 \times 10^6 \text{ M}^{-1}$	IgG1 $2 \times 10^6 \text{ M}^{-1}$	IgG1 $5 \times 10^5 \text{ M}^{-1}$	IgE $10^{10} \text{ M}^{-1}$	IgA1, IgA2 $10^7 \text{ M}^{-1}$	IgA, IgM $3 \times 10^9 \text{ M}^{-1}$
<b>Orden de afinidad</b>	1) IgG1=IgG3 2) IgG4 3) IgG2	1) IgG1 2) IgG3=IgG2* 3) IgG4	1) IgG1=IgG3 2) IgG4 3) IgG2	1) IgG1=IgG3 2) IgG4 3) IgG2	IgG1=IgG3		IgA1=IgA2	1) IgM 2) IgA
<b>Tipo de célula</b>	Macrófagos Neutrófilos† Eosinófilos† Células dendríticas	Macrófagos Neutrófilos Eosinófilos Plaquetas Células de Langerhans	Macrófagos Neutrófilos Eosinófilos	Células B Células cebadas	Linfocitos NK Eosinófilos Macrófagos Neutrófilos Células cebadas	Células cebadas Eosinófilos† Basófilos	Macrófagos Eosinófilos‡ Neutrófilos	Macrófagos Células B
<b>Efecto de ligadura</b>	Captación Estimulación Activación de la explosión respiratoria Inducción de muerte	Captación Liberación de gránulo (eosinófilos)	Captación Inhibición de estimulación	Captación nula Inhibición de la estimulación	Inducción de muerte (linfocitos NK)	Secreción de gránulos	Captación Inducción de muerte	Captación

# Tarea



La activación y diferenciación de células B en respuesta a antígenos dependientes del timo (TD) requiere células TH, en tanto que la respuesta de las células B a antígenos independientes del timo (TI) no la requiere

## Preguntas:

- Explique la diferencia en la estructura de antígenos TD, TI-1 y TI-2 y las características de las respuestas humorales inducidas por ellos.
- ¿La unión de qué clase de antígenos a mlg proporciona una señal de competencia eficaz para la activación de la célula B?
- ¿De qué manera es posible obtener respuestas de anticuerpos sólidas frente a antígenos TI?

# Víctimas

## Sección 01:

- a) Hevia Jose
- b) Mendez Gilmar
- c) Ivanna
- d) Herrera Marieury
- e) Ibarra Gisbel
- f) Garcia Skarlet

## Sección 02:

- a) Ramirez Andreina
- b) Sanchez Andreina
- c) Rivas Carolina
- d) Uzcategui Valera
- e) Omaña Francisco
- f) Rojas Andres
- g) Peña Gerardo



Entrega 07 días

*Martes 24:00 h*

**¡Pregunten Ahora o Callen Para Siempre!**



*Guillermo Teran-Angel  
guillermondi@gmail.com*