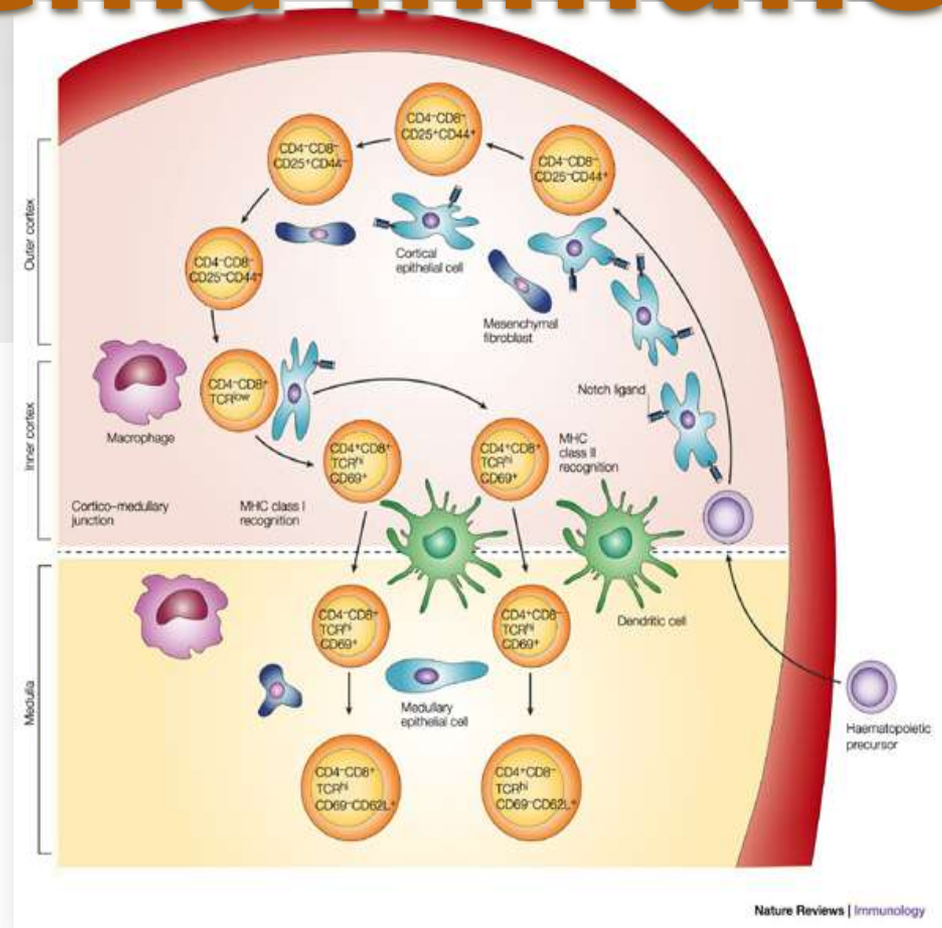


# Ontogenia y órganos del sistema inmune

Siham Salmen Halabi  
Instituto de Inmunología  
Clínica  
Curso de Post-grado 2017





- Preguntas a responder:
  - A partir de que célula se generan los diferentes linajes?
  - Donde maduran las células linfoides?
  - Que factores median este proceso?
  - Cuales son las decisiones que deben tomar los linfocitos?
  - Que factores condicionan la decisión hacia los diferentes linajes?

**“La inmunidad efectiva requiere de un balance entre la defensa contra los Ag extraños y la no respuesta contra los antígenos propios”**

- Cuál es la razón de la existencia de mecanismos complejos de regulación del desarrollo de los linfocitos



# **Ontogenia de linfocitos**

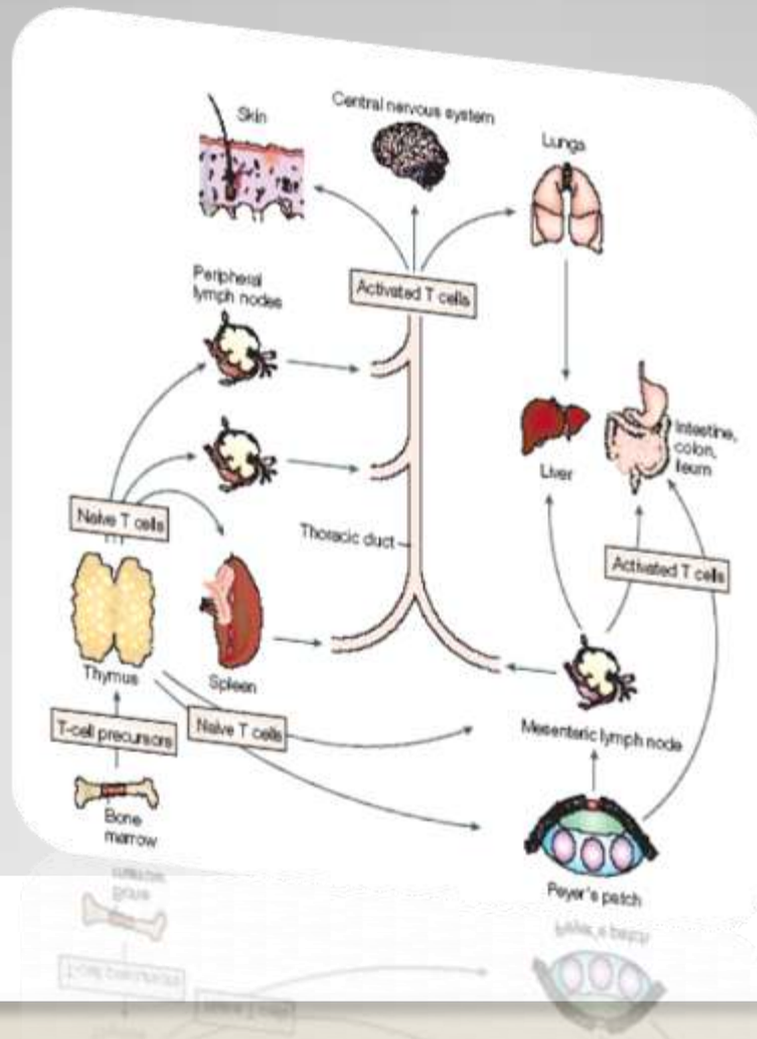
- Cuál es la razón de la existencia de mecanismos complejos de regulación del desarrollo de los linfocitos
  - **Asegurarse de contar con el repertorio de células capaces de reconocer a todos los Ag extraños presentes en la naturaleza**
  - **Asegurarse que el sistema inmune reconozca como propio a los Ag del individuo (TOLERANCIA)**
  - **Asegurarse que los linfocitos salgan a la periferia con las herramientas básicas para enfrentarse a los Ag extraños**

# **Ontogenia de linfocitos**

# Ontogenias de linfocitos

- Elementos que participan
  - **Célula progenitora pluripotencial**
  - **Microambientes adecuados**
  - **Mediadores solubles**
  - **Interacción entre las células linfoides y elementos del microambiente**

# Organos del sistema inmune





# Organos del sistema inmune

- Microambientes

- Órganos primarios

- Timo

- Médula ósea

- Epitelio intestinal

- Órganos secundarios

- Ganglios y amígdalas

- Bazo

- MALT



## Elementos de la respuesta inmune:

Inmunidad innata:

Células mieloides  
(Células dendríticas, Monocitos/macrófagos, PMN, mastocitos)

Células linfoides  
(células dendríticas plasmocitoides, NK, linfocitos  $T\gamma\delta$ ), linfocitos B1

Inmunidad adaptativa

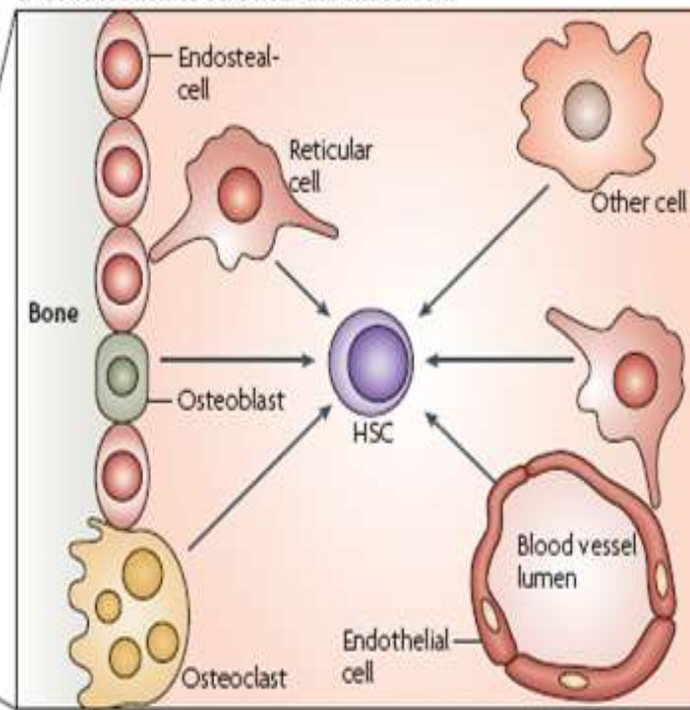
Linfocitos T (CD4, CD8, Treg, NKT) y B (B2)

# Órganos primarios y ontogenia

# Ontogenia: ORIGEN DE LAS HSCs

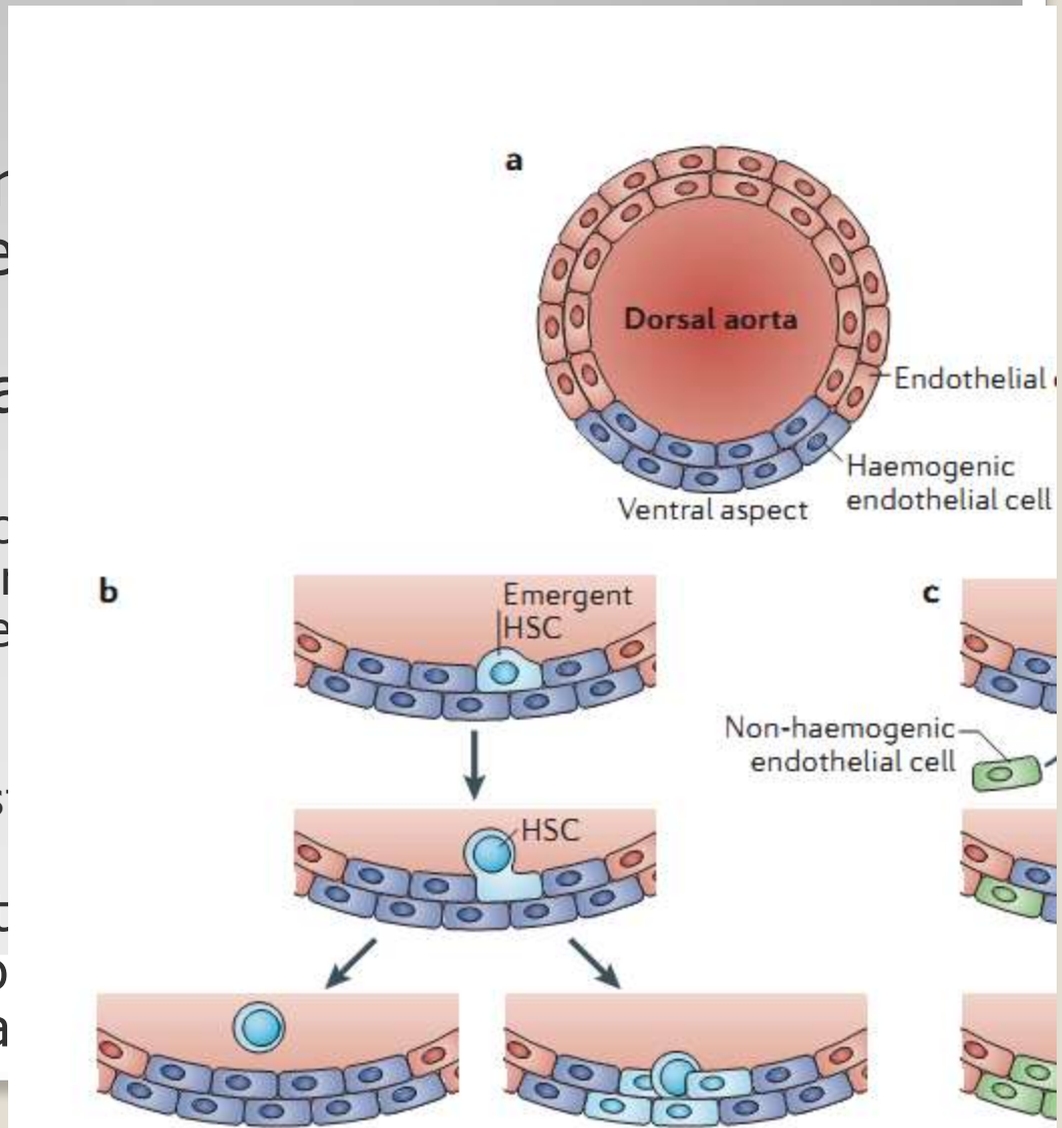
- Médula ósea
  - Nicho: combinación de HCS y células del estroma, median señales extrínsecas que mantienen a las HCS.
    - Sitios de contacto cel-cel, cel-ECM, concentración variable de citocinas y factores de crecimiento
    - Endostio
    - Formado por osteoblastos y osteoclasto
    - ECM: colágeno, elastina (estructurales); fibronectina y laminina, proteoglicanos (especializadas)

a Contribution of cells near the endosteum

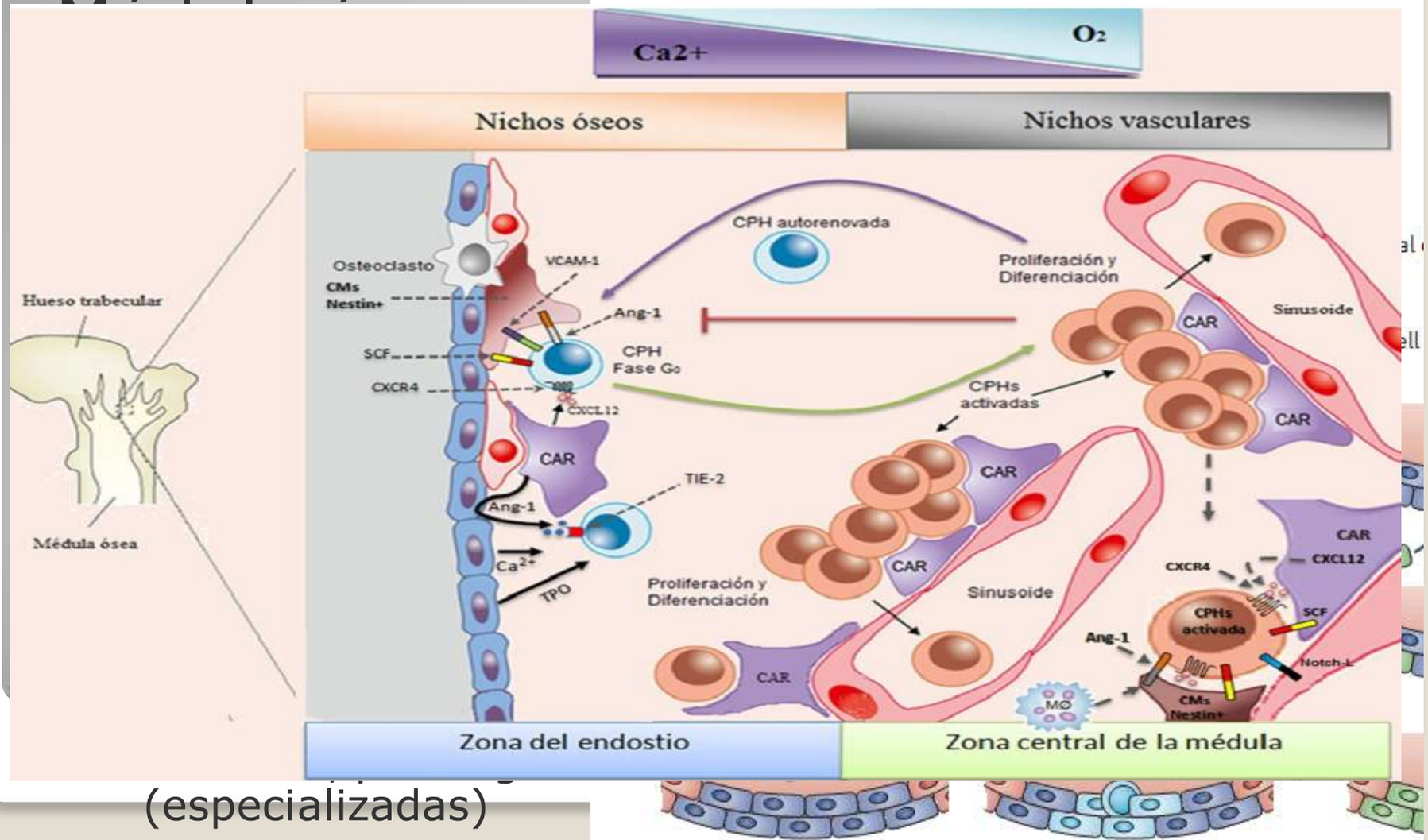


# Ontogenia: ORIGEN DE LAS HSCs

- Médula ósea
  - Nicho: combinación HCS y células del endostio que median señales extrínsecas que mantienen a las HCS.
    - Sitios de contacto cel-cel, ECM, concentración variable de citocinas y factores de crecimiento
    - Endostio
    - Formado por osteoblastos y osteoclastos
    - ECM: colágeno, elastina (estructurales); fibronectina, laminina, proteoglicanos (especializadas)



# Ontogenia: ORIGEN DE LAS HSCs

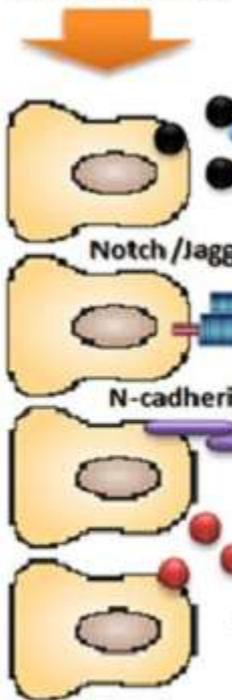


(especializadas)

# Ontogenia: ORIGEN DE LAS HSCs

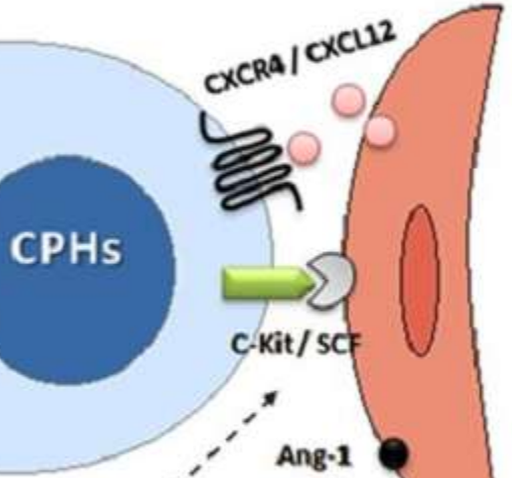


Osteoblastos



Ang-1/Tie-2  
Notch/Jagged-1 y 2  
N-cadherina  
TPO/MPL

Proteína ATG7, activa la mitofagia para mantener la función y cantidad de mitocondrias a un nivel mínimo



CXCR4 / CXCL12

C-Kit / SCF

Ang-1

Sobrevida  
Autorenovación  
Proliferación

Receptores expresados por las CPHs.  
CXCR4, c-Kit, Car, Tie-2, CD44, anexina II.

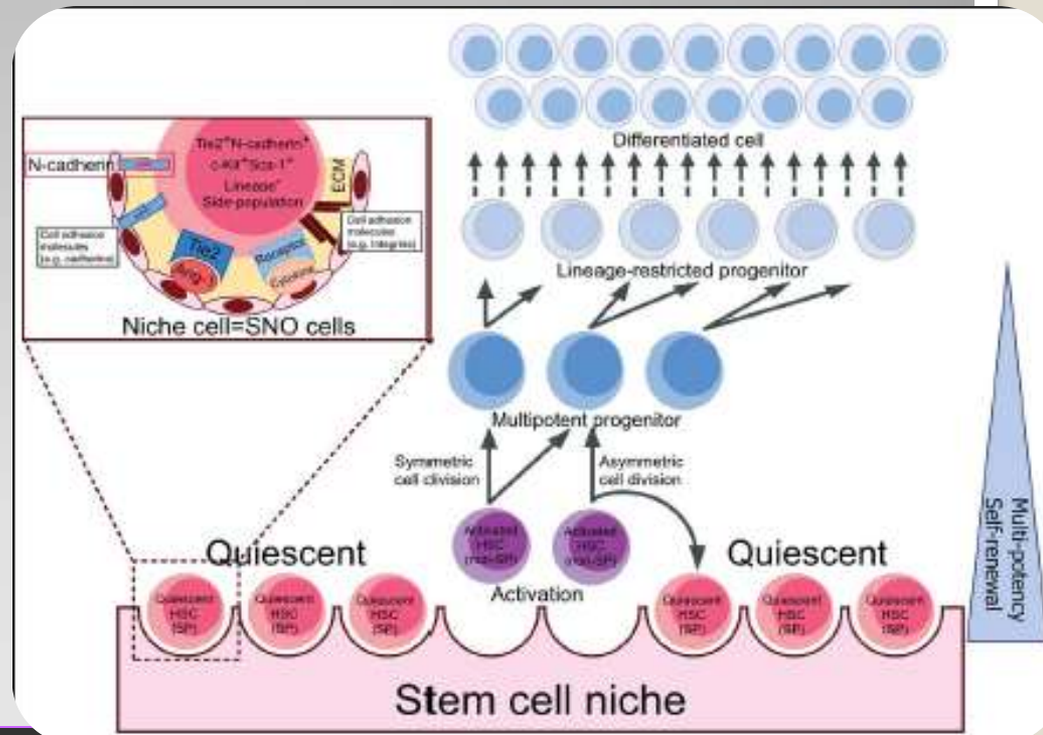
Ligandos para "Homing".  
Selectinas e y P, VCAM1, anexina II, CXCL12, Kit-L.

Ligandos nicho endosteal.  
Jagged 1 y 2, Delta 1 y 4, N-cadherina, anexina II, Osteopontin, Kit-L, CXCL12, Ang-1, Trombopoyetina.

MSCs  
Nestin+

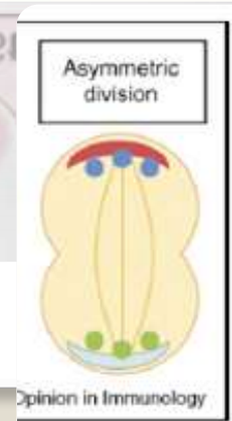
# Ontogenia: ORIGEN DE LAS HSCs

*Arresto en el ciclo celular y adhesión a los osteoblastos*

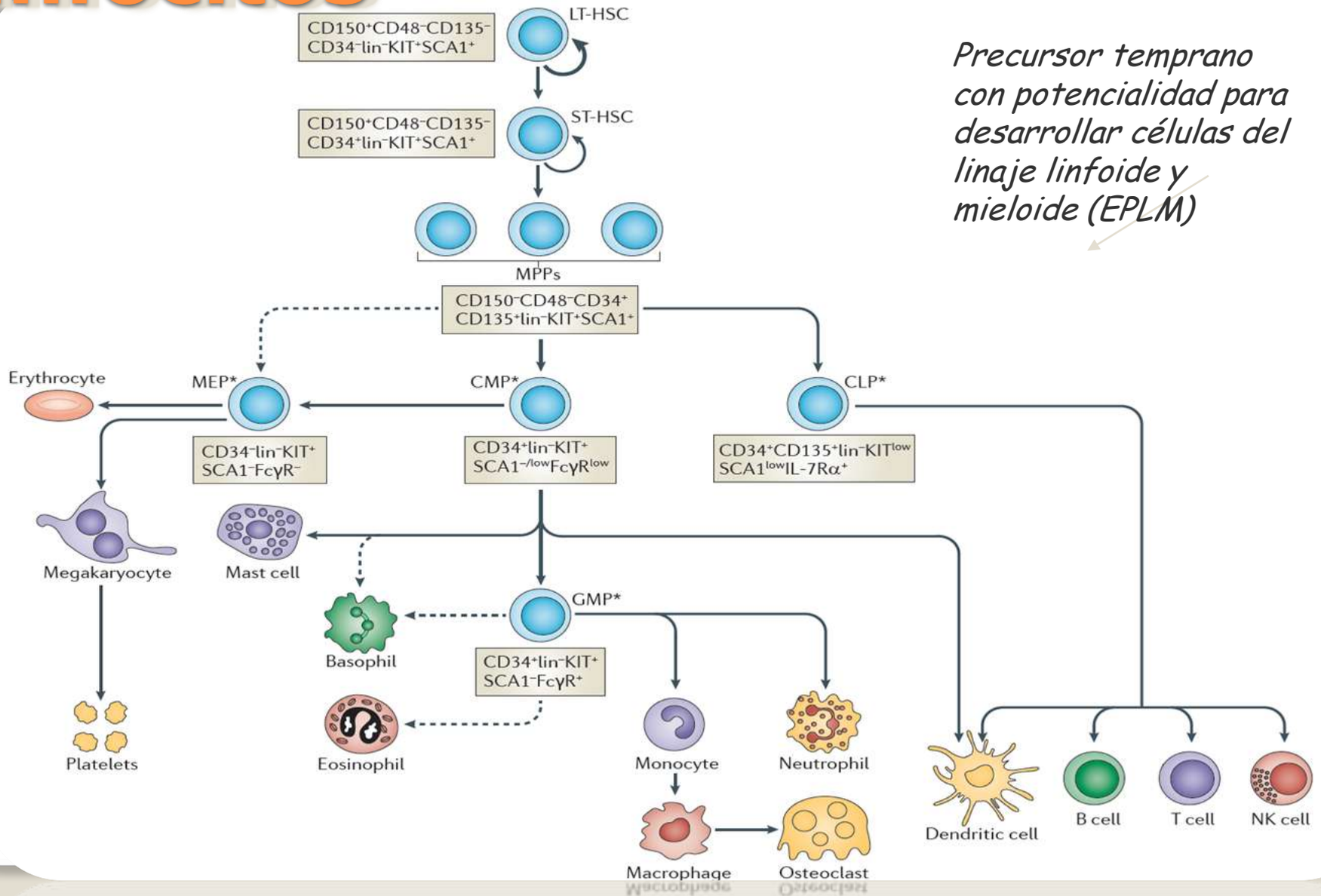


*Características de las HSCs en reposo*

1. *Protección contra el estrés*
  1. *Regulación de radicales libre, actividad de aldehído deshidrogenasa*
2. *Adhesión a los nichos*
  1. *Bajo requerimiento de factores de crecimiento, inhibición de la apoptosis, enlentecimiento del ciclo celular (tfe, y p21) y unión por N-cadherin a osteoblastos*
3. *Hipoxia en los nichos (1-6%)*

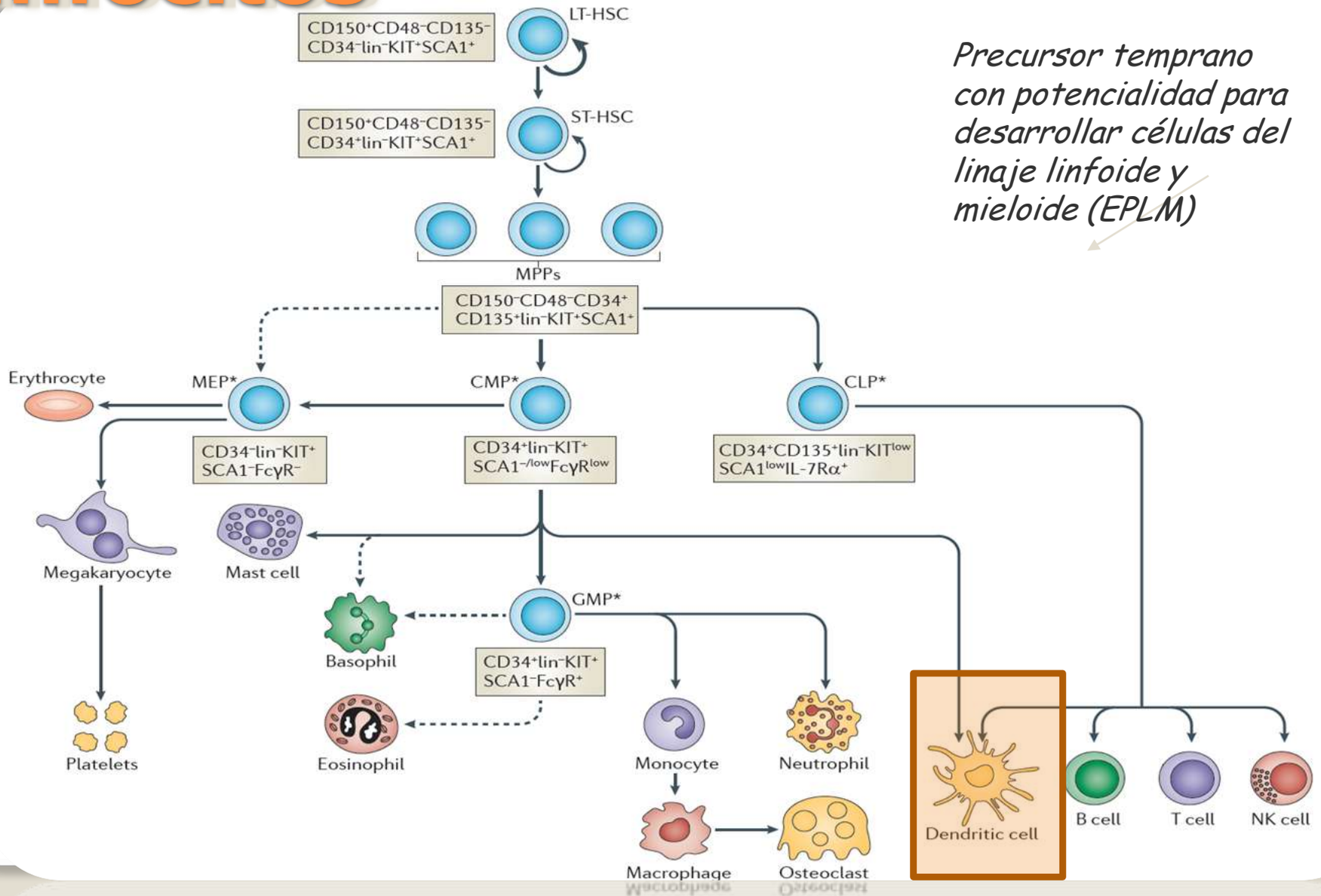


# Ontogenia de linfocitos

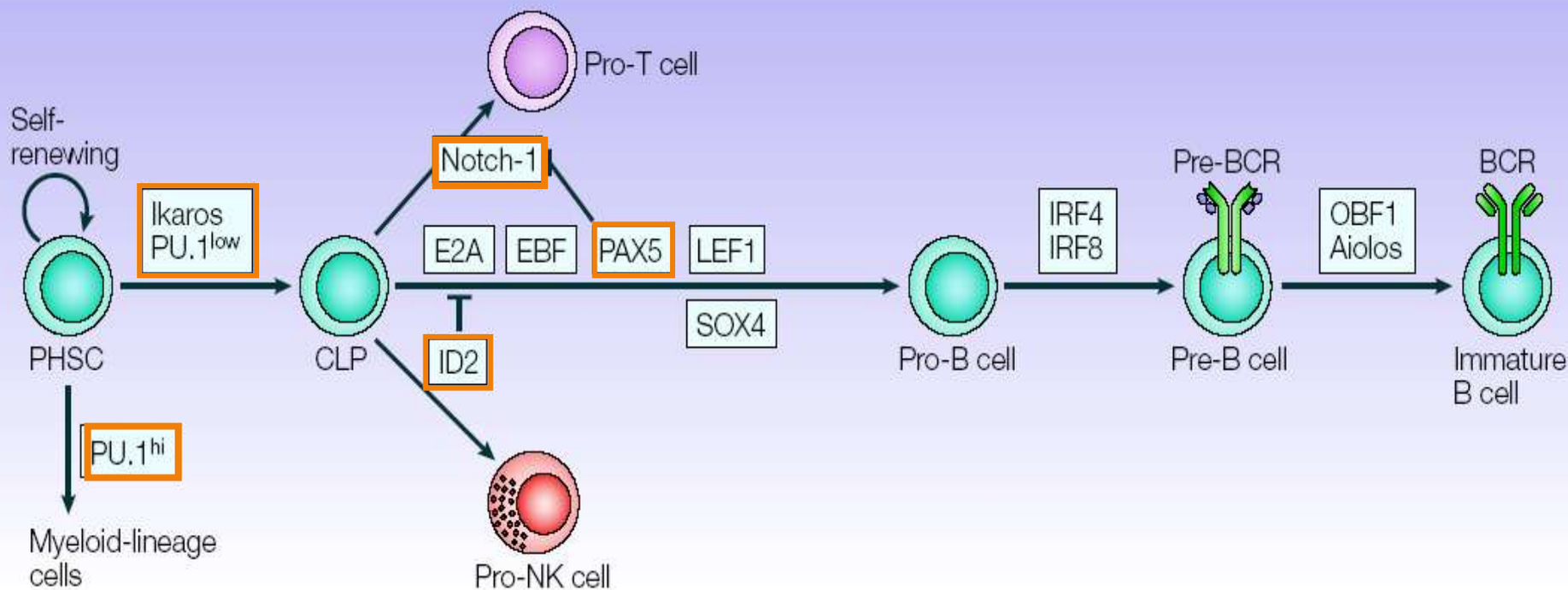


*Precursor temprano con potencialidad para desarrollar células del linaje linfoide y mieloide (EPLM)*

# Ontogenia de linfocitos

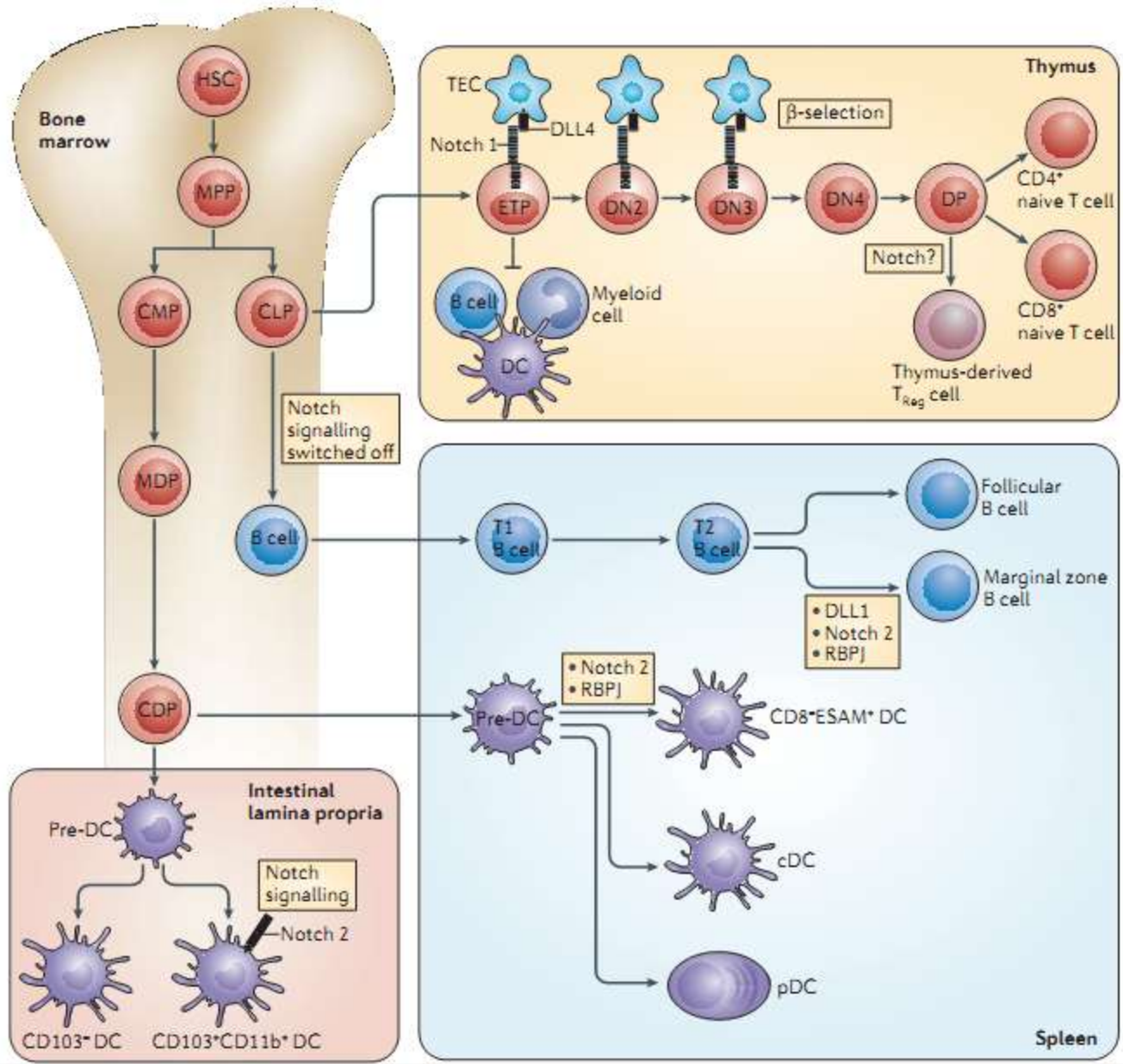
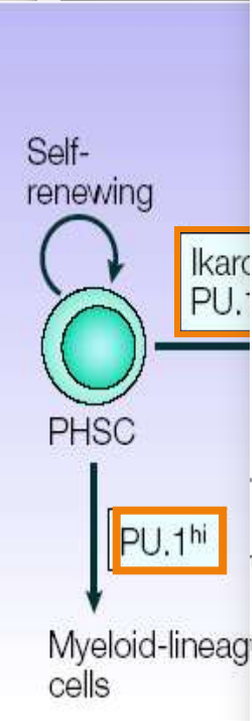


# Que elementos contribuyen con la decisión: Linaje mieloide vs. linfoide o Linfocito T vs. B

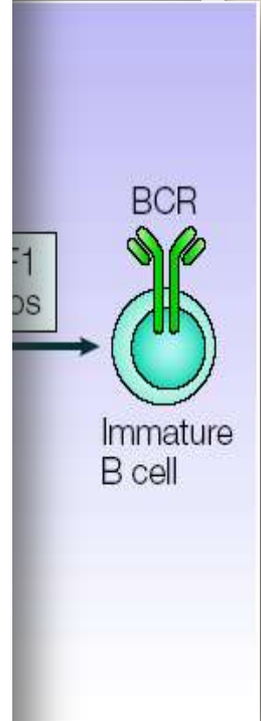


Factores de transcripción involucrados en el desarrollo

Que  
decisi  
o Lin

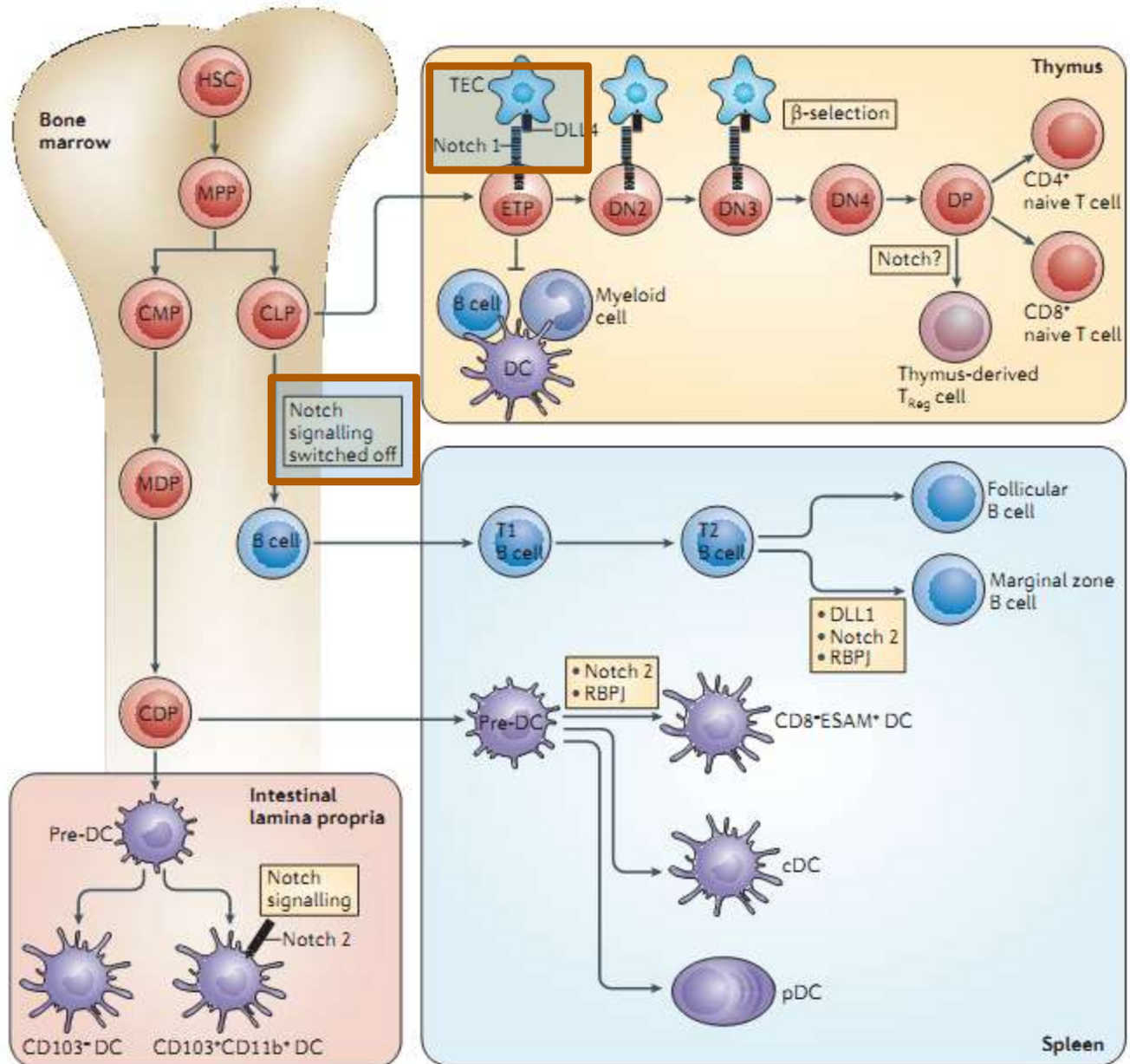
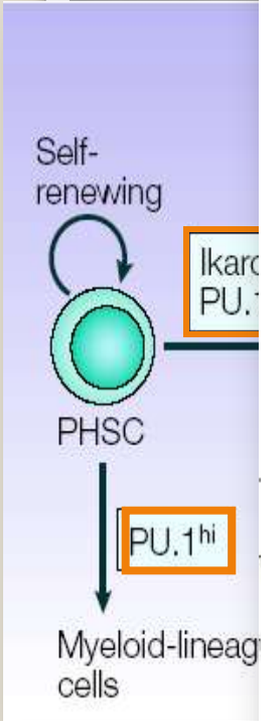


a  
side

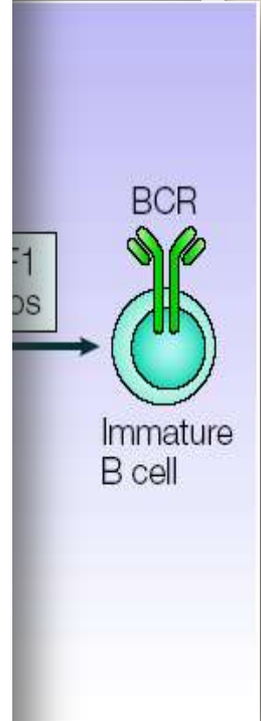


Factores  
involucra  
desarrollo

Que  
decisi  
o Lin



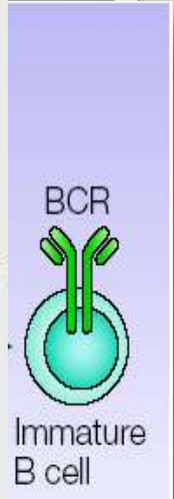
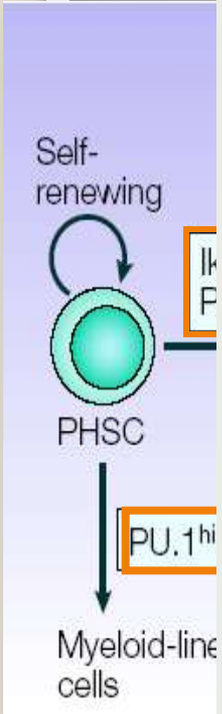
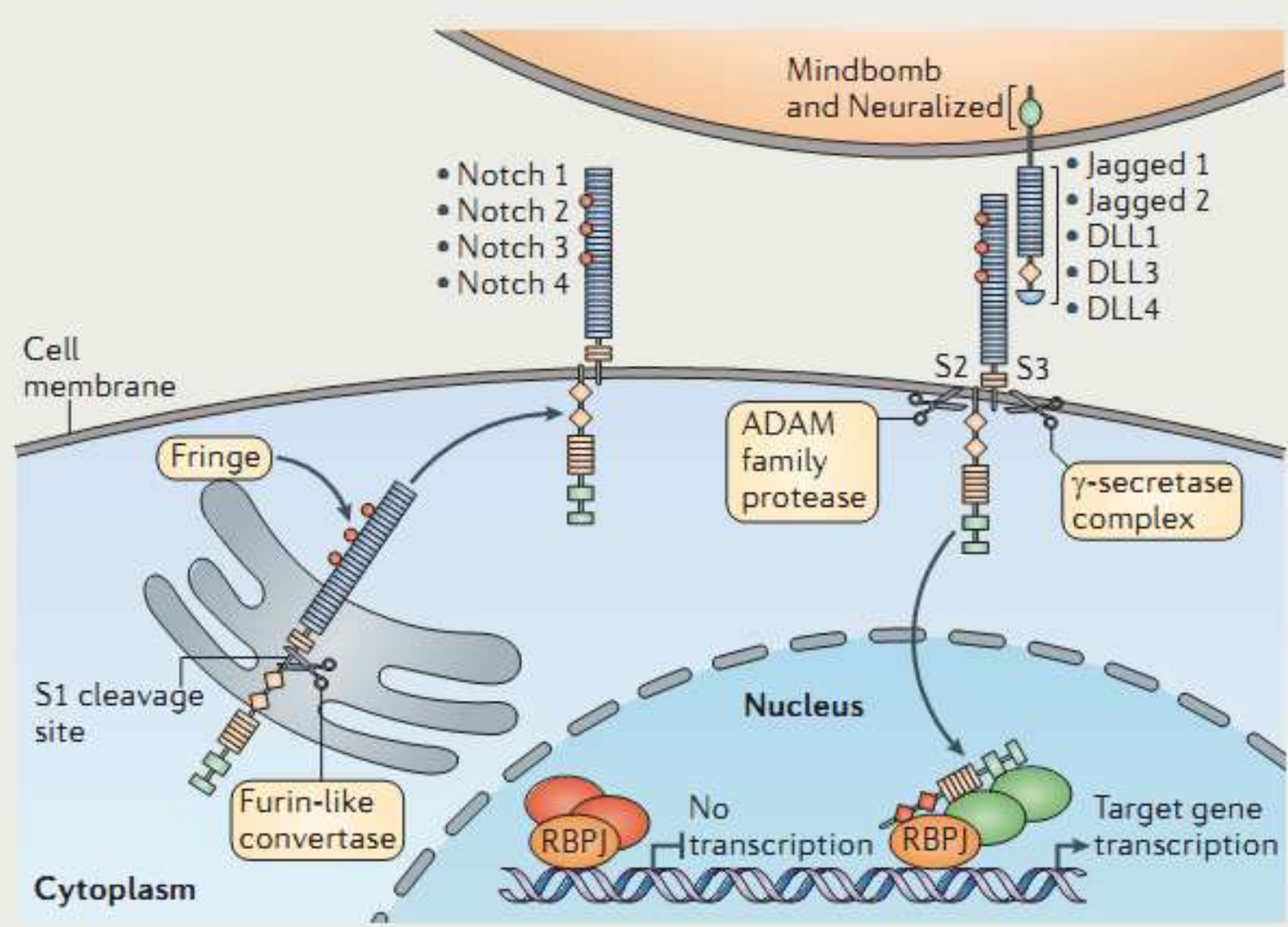
a  
side



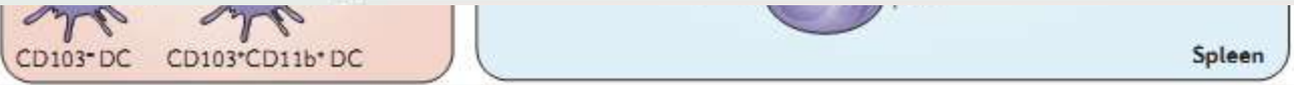
Factores  
involucra  
desarrollo

Que  
dec  
o Li

a  
le

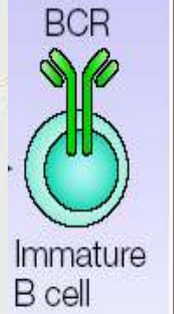
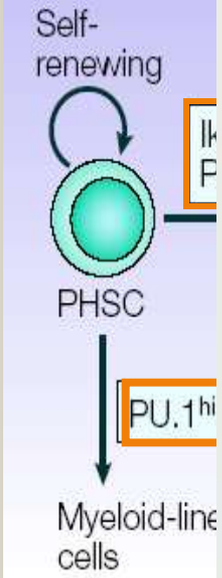
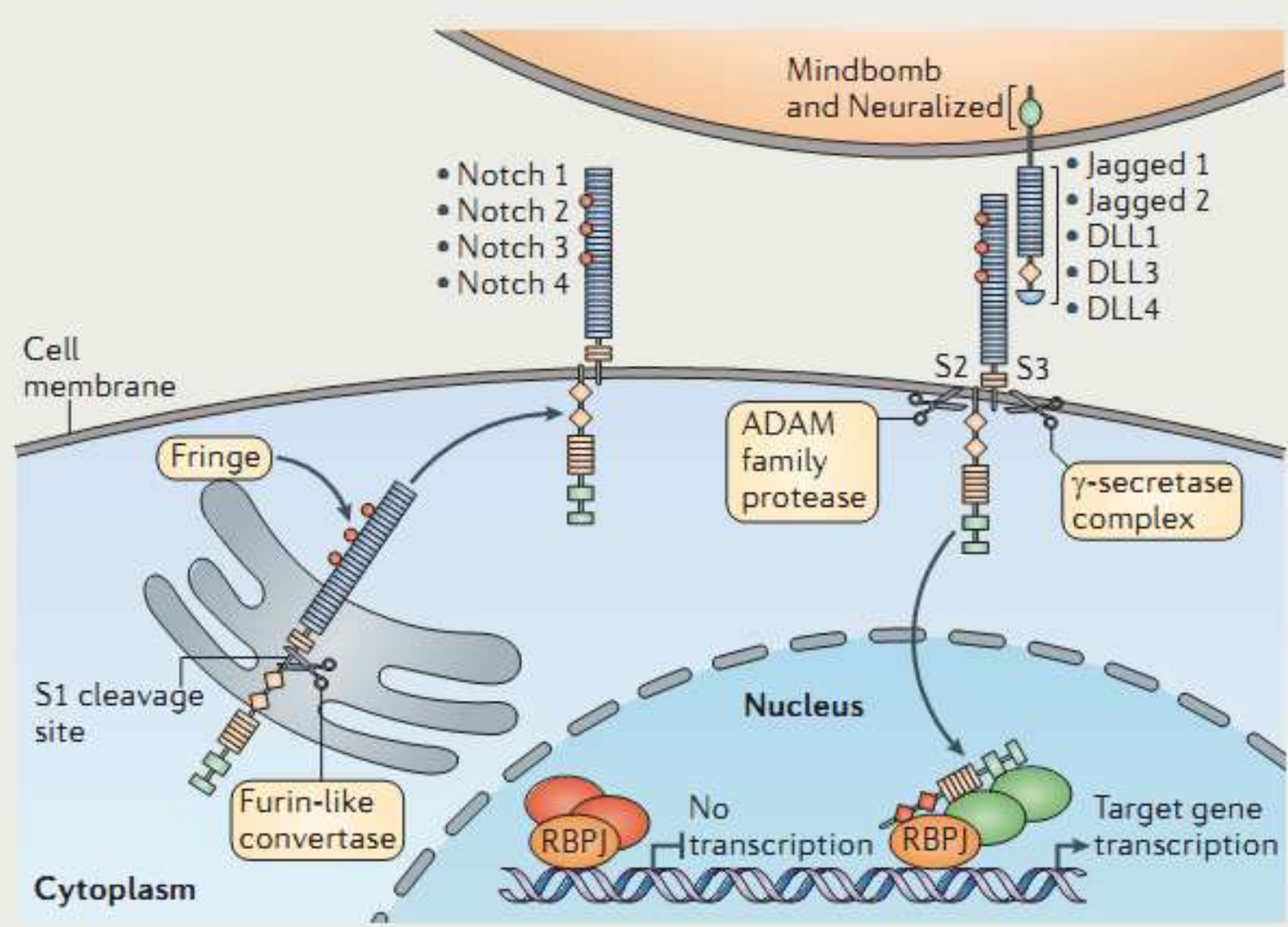


Factore  
involucra  
desarrollo



Que  
dec  
o Li

a  
le

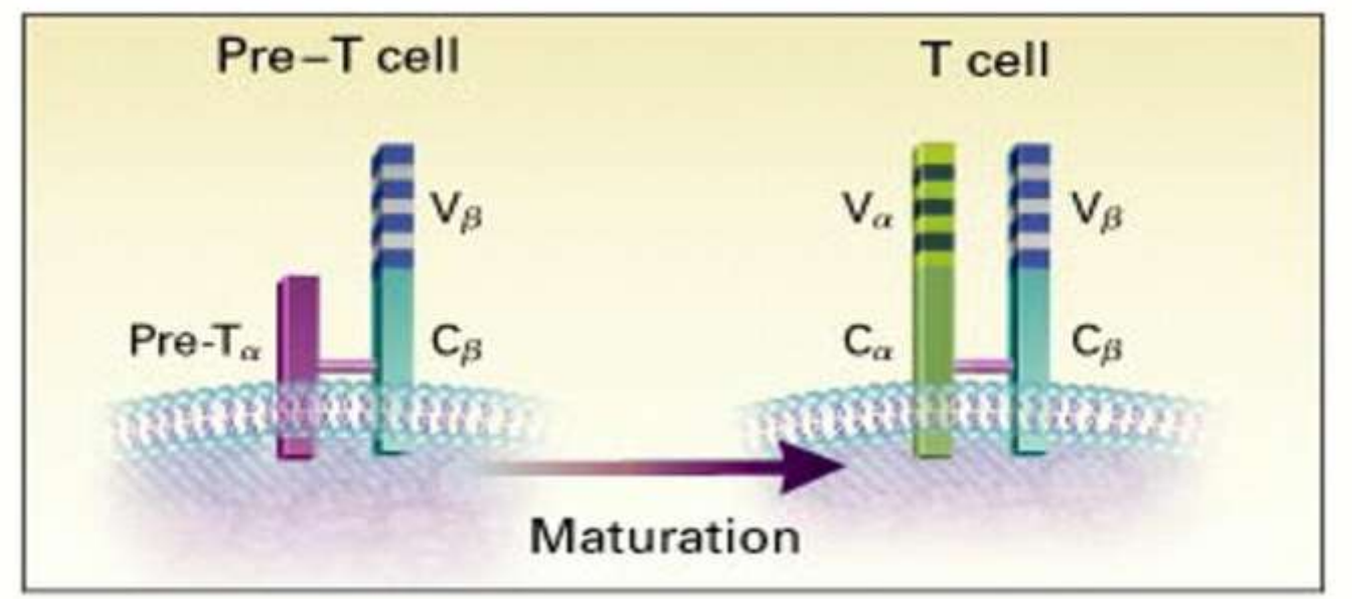
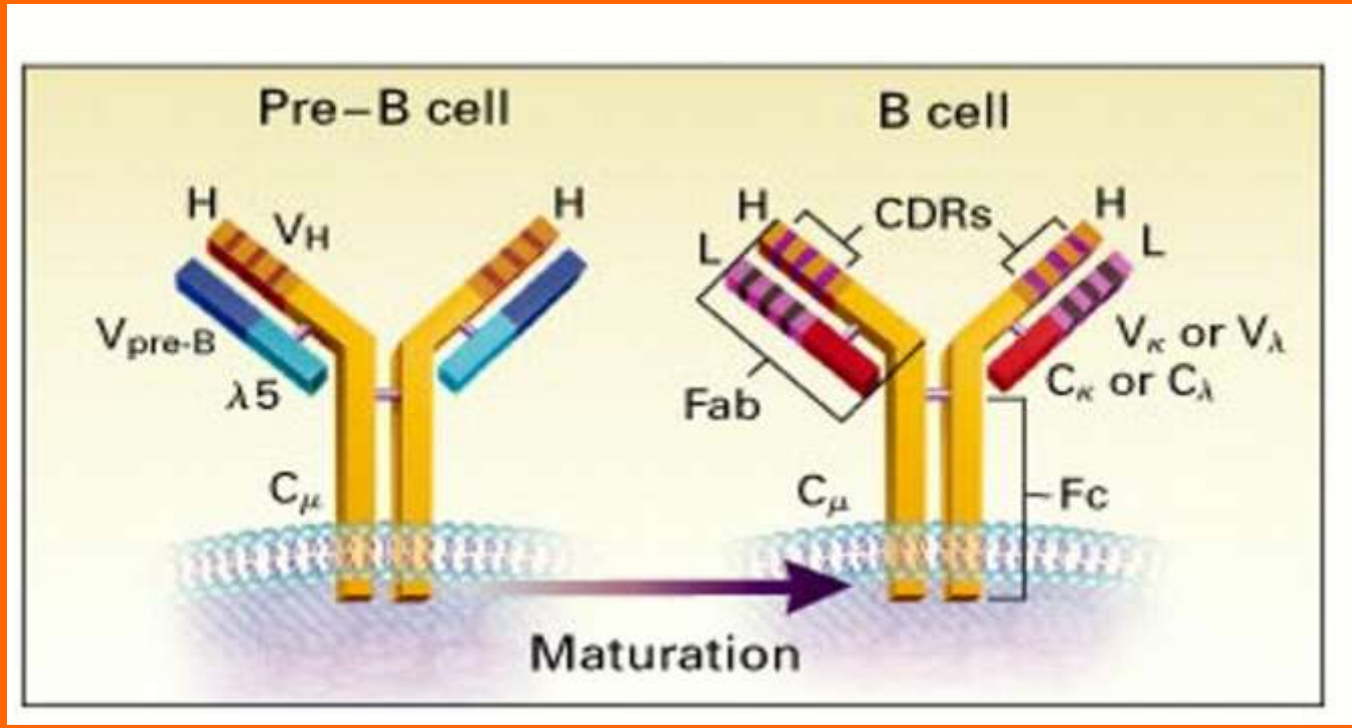


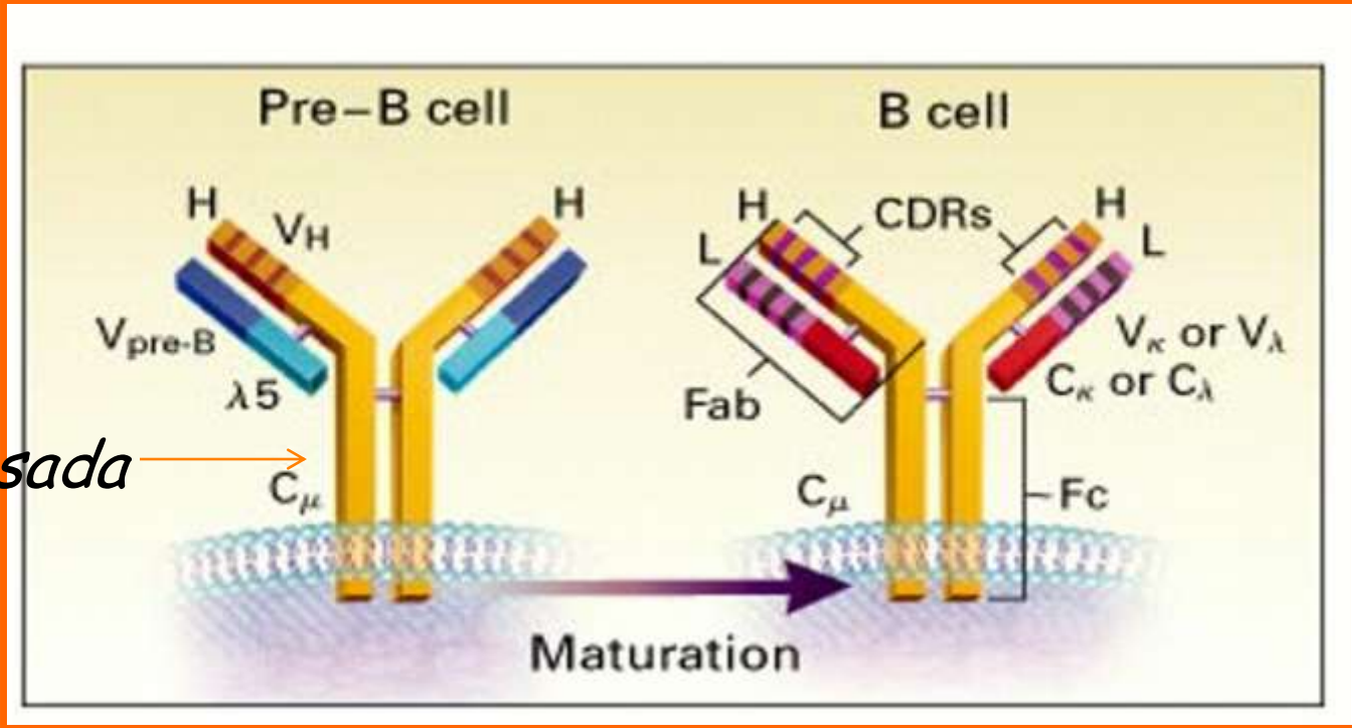
Factore  
involucra  
desarrollo



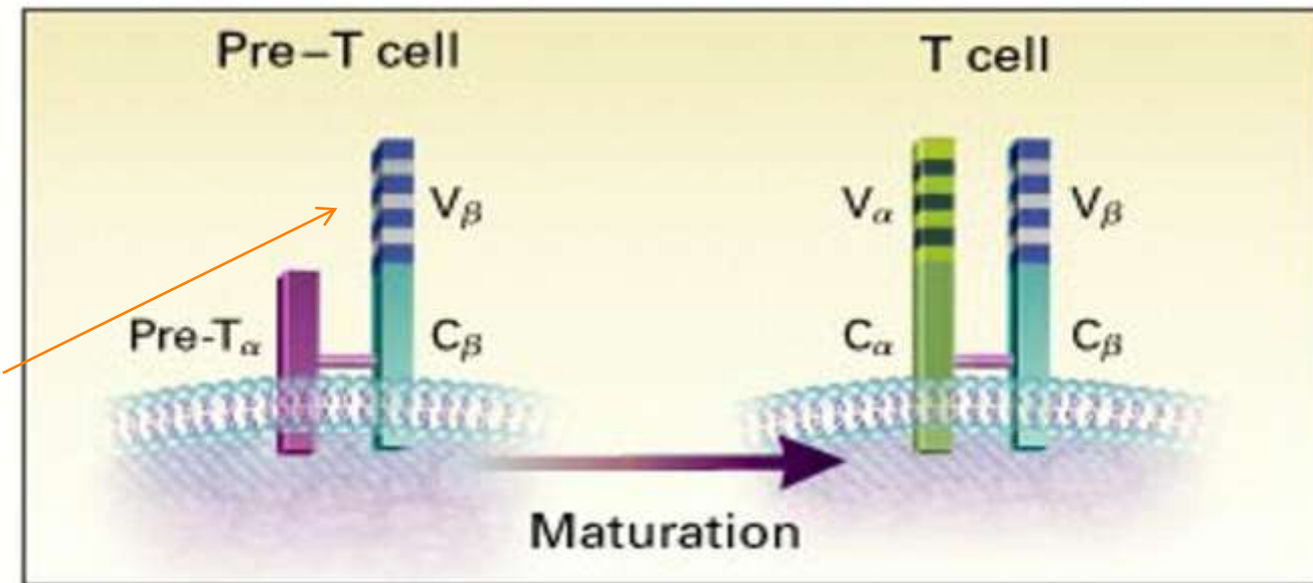
- El desarrollo de los linfocitos depende de tres procesos básicos:
  - Migración y proliferación
  - Diferenciación: adquisición de fenotipos maduros
  - Selección del repertorio: células específicas contra antígenos (Ag) extraños y restringidas por las moléculas de histocompatibilidad (MHC) propias.

## Ontogenia de los linfocitos

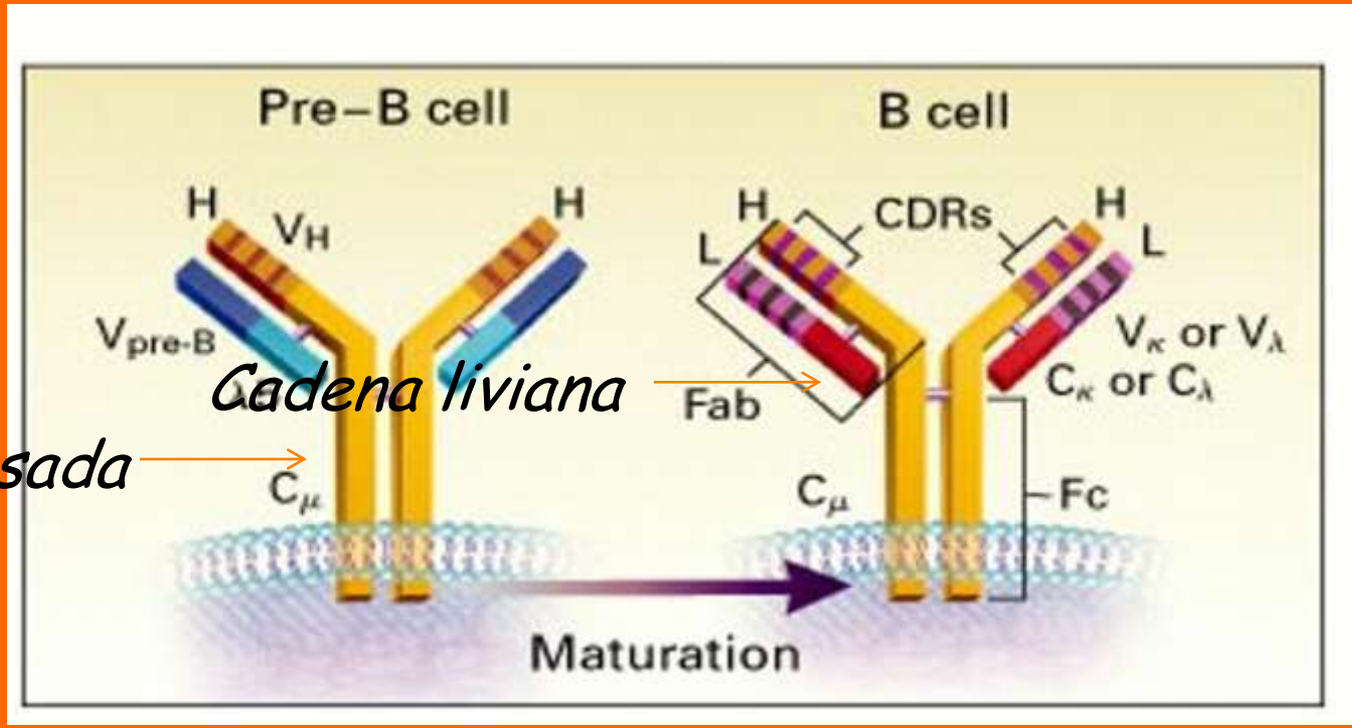




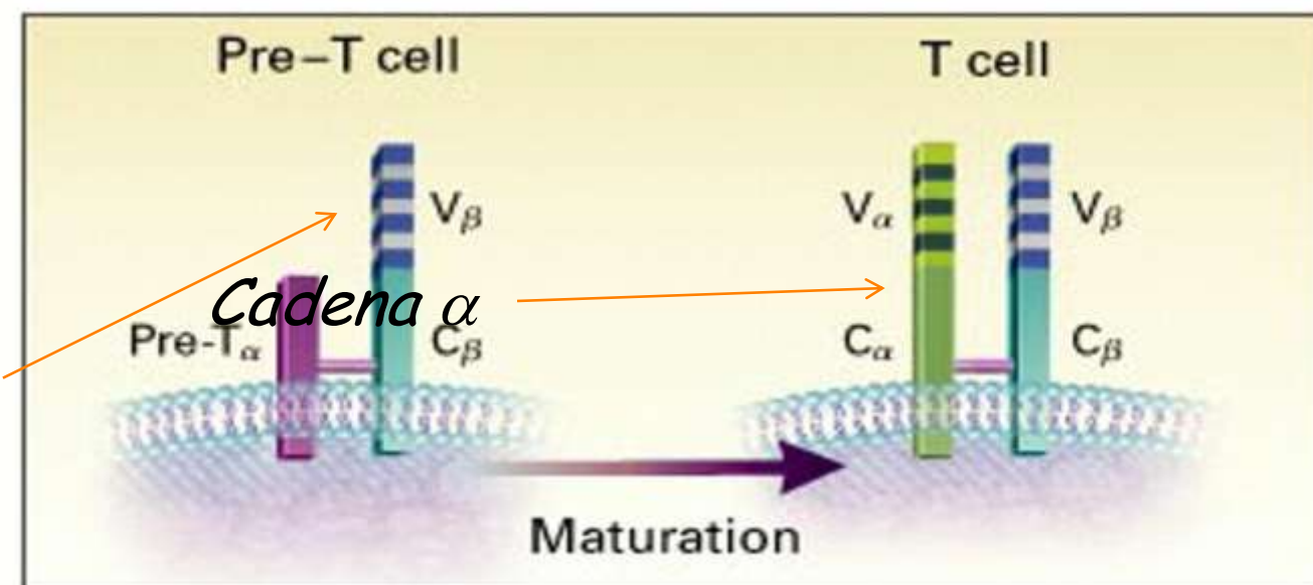
*Cadena pesada*



*Cadena β*

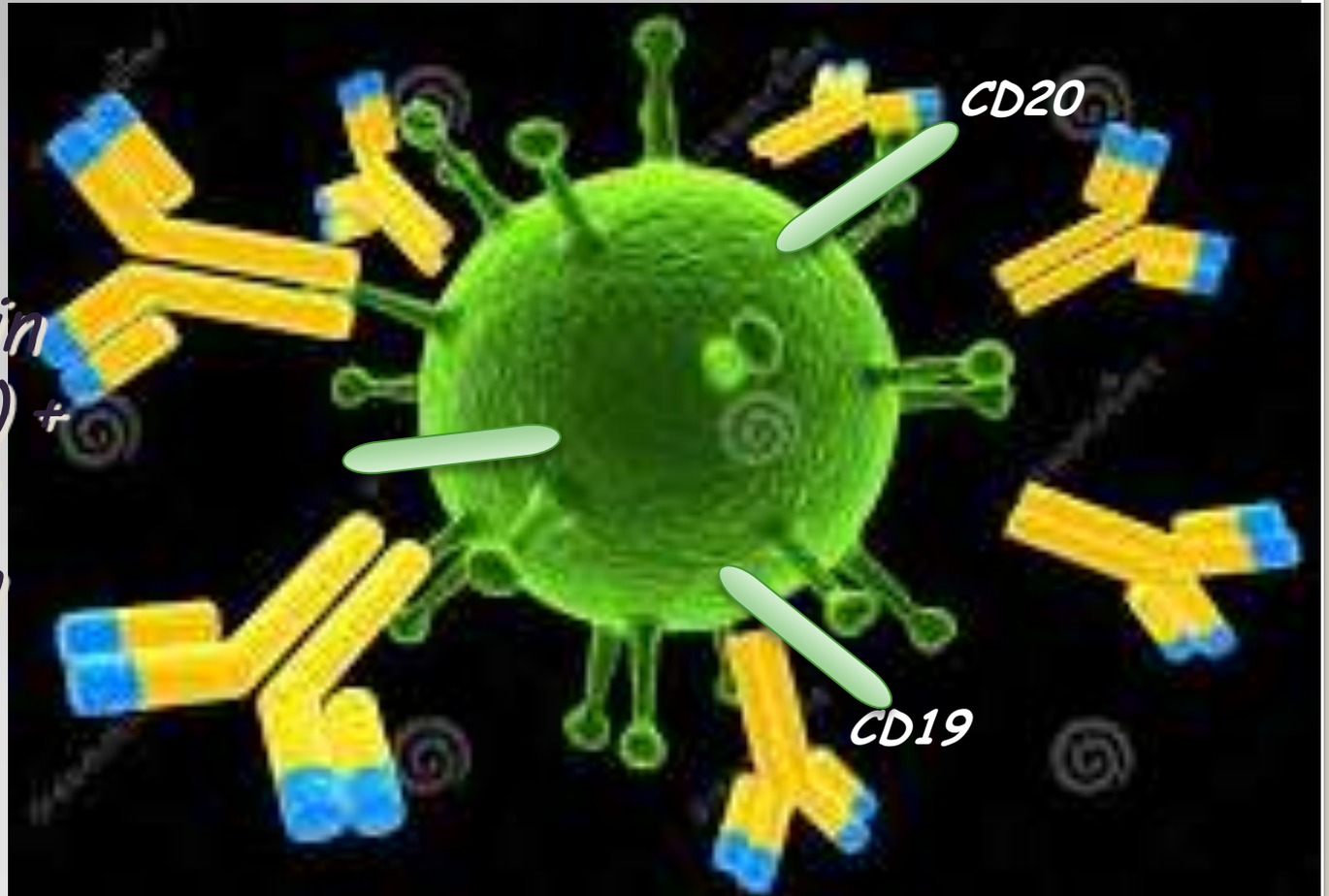


*Cadena pesada*



*Cadena β*

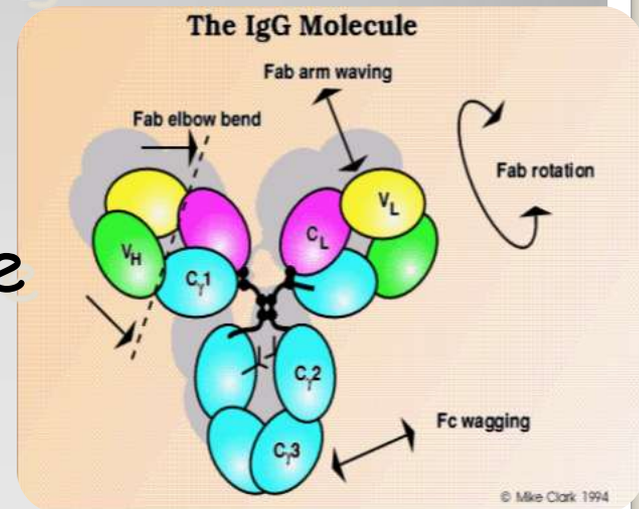
*BCR: Co-  
expresión de  
Inmunoglobulina  
a (IgM e IgD) +  
cadenas  $\alpha$  y  $\beta$   
(comunicación  
intracelular)*

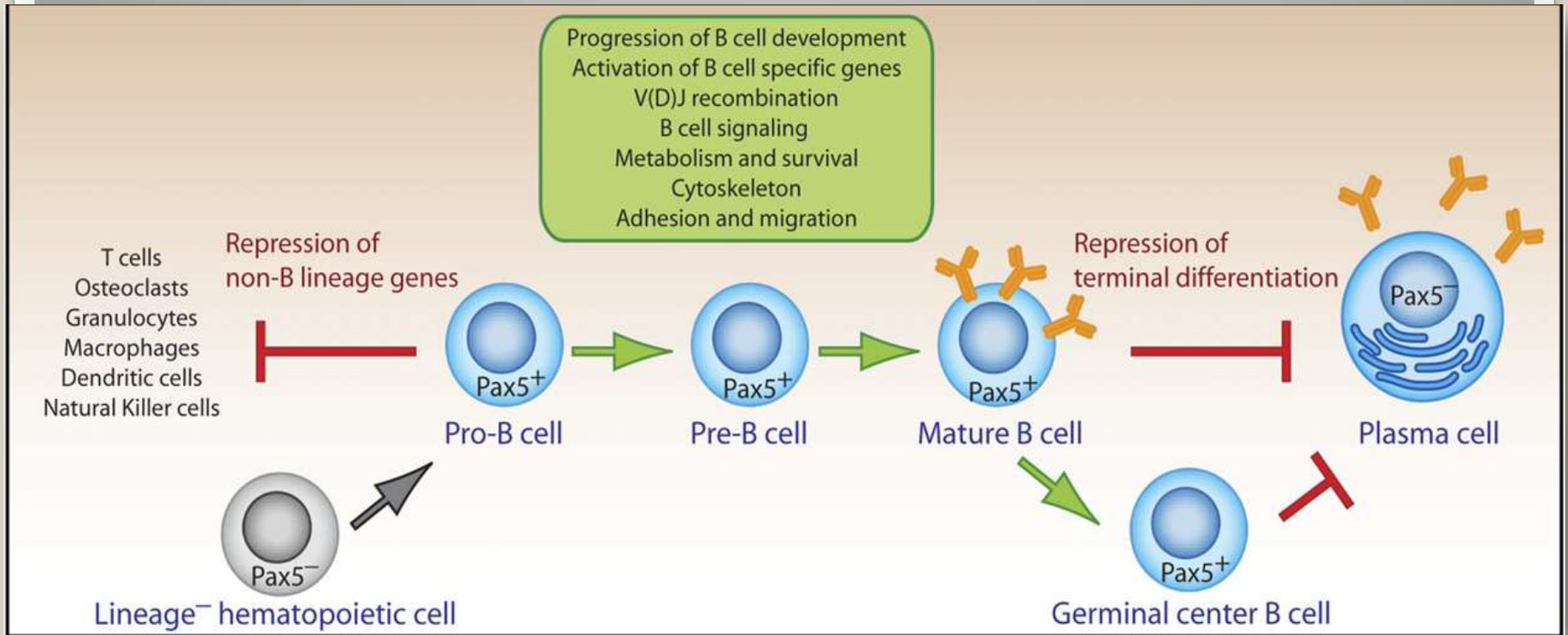


**Ontogenia de los linfocitos B**

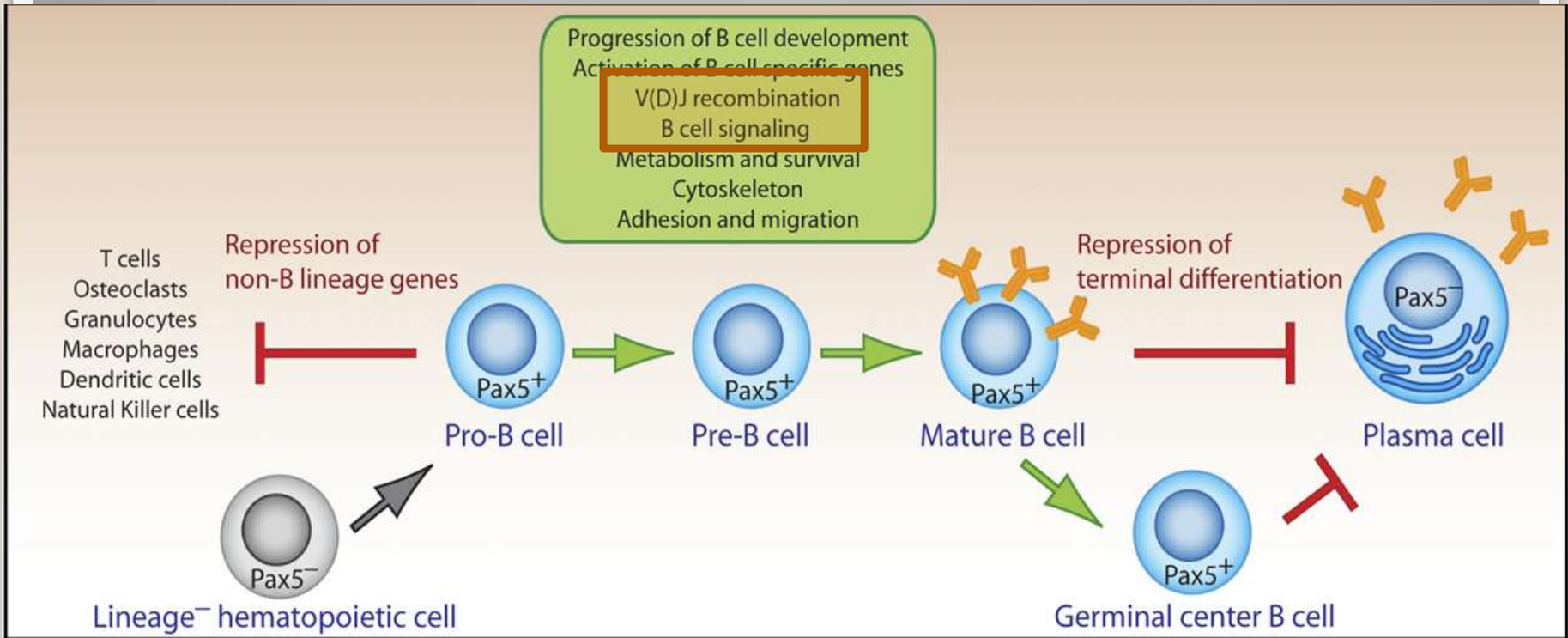
# Ontogenia de linfocitos B

- Su desarrollo se inicia en el hígado fetal 8-9 semanas y luego continúa en la médula ósea
- El repertorio de células se genera por recombinaciones de segmentos de los genes del receptor de linfocito B (BCR)
- Están sujetos a mecanismos de selección positiva y negativa





# Ontogenia de linfocitos B

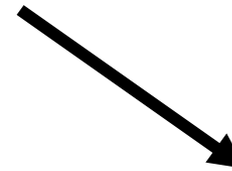
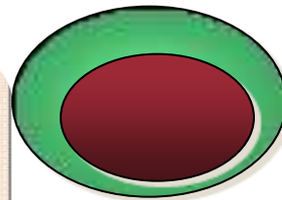
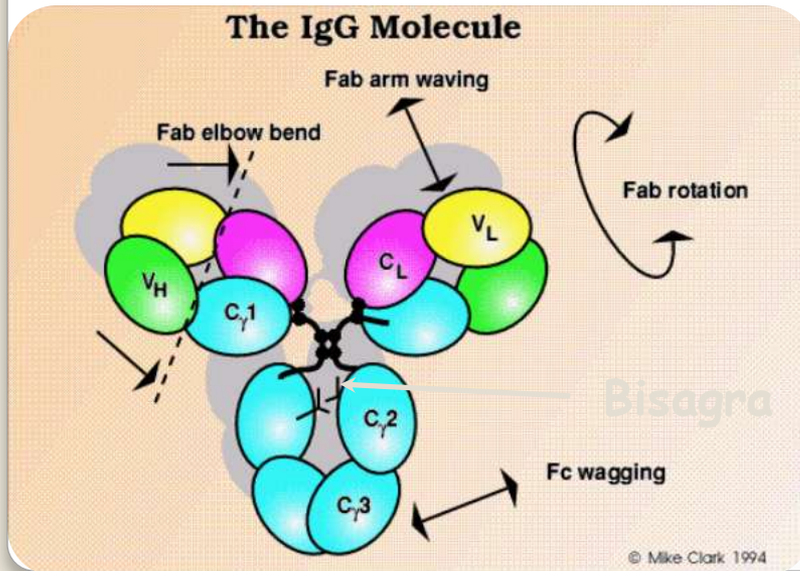


# Ontogenia de linfocitos B

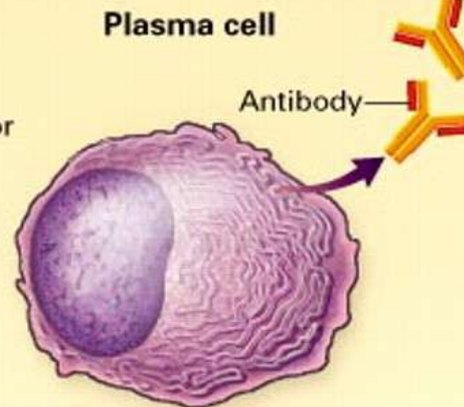
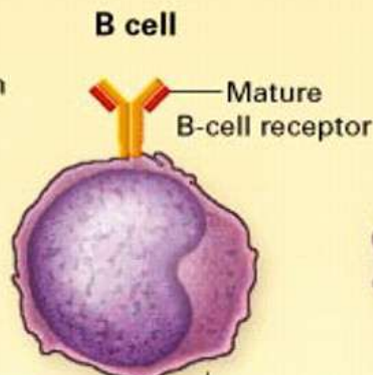
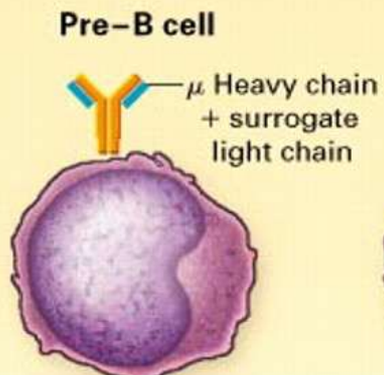
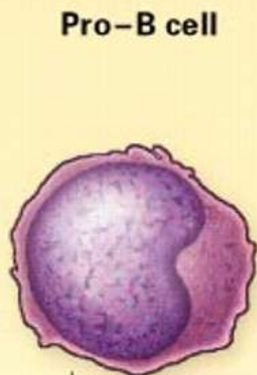
# Ontogenia de Linfocitos B

## Estadío I (pro-B):

Reordenamiento genético de las cadenas pesadas las inmunoglobulinas  $Ig\mu$

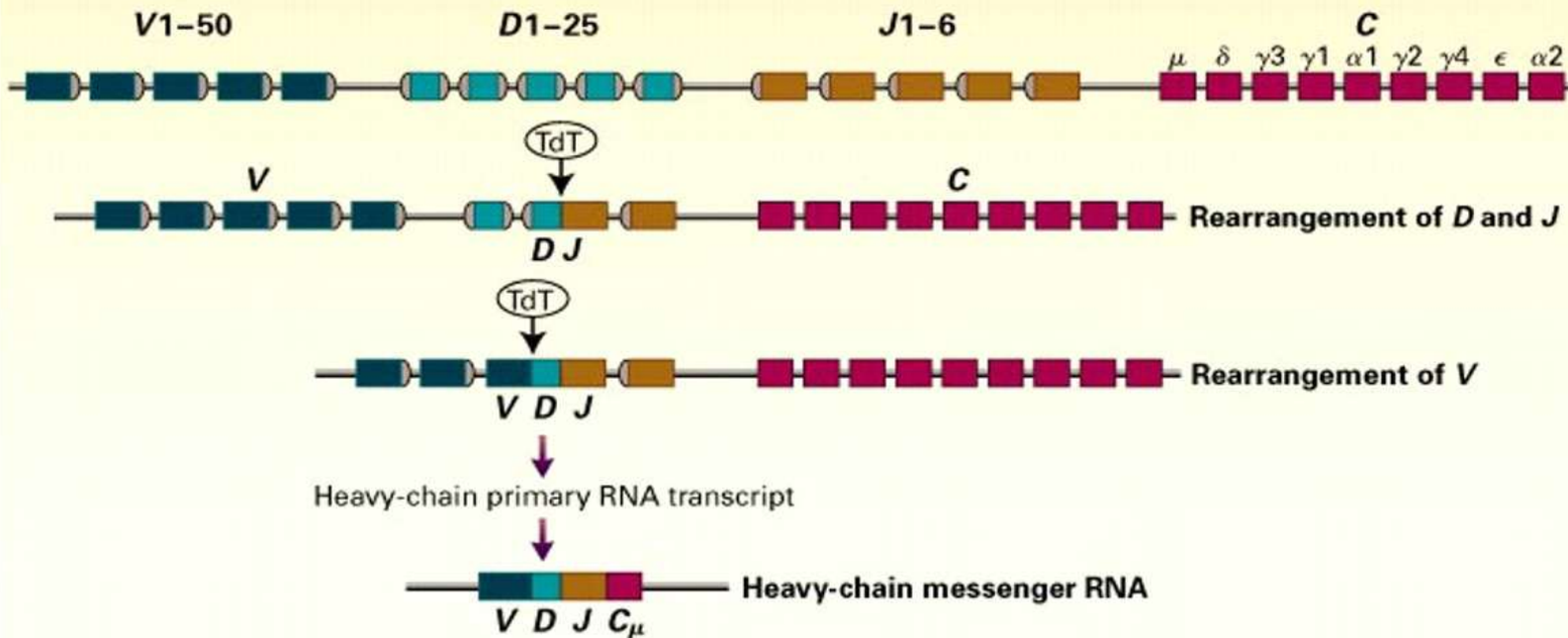


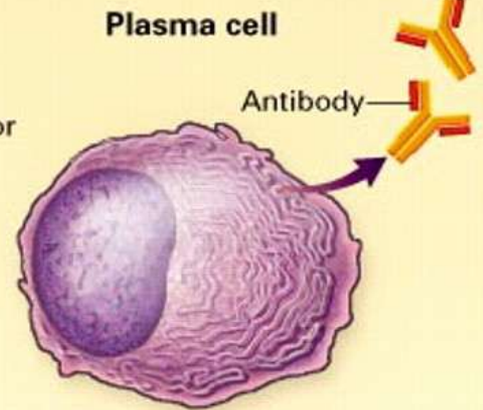
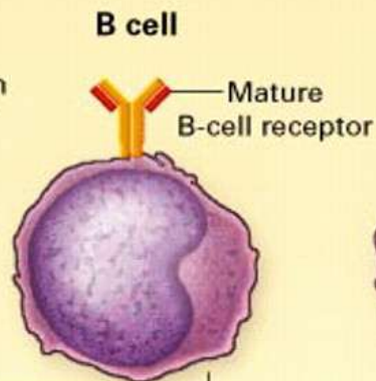
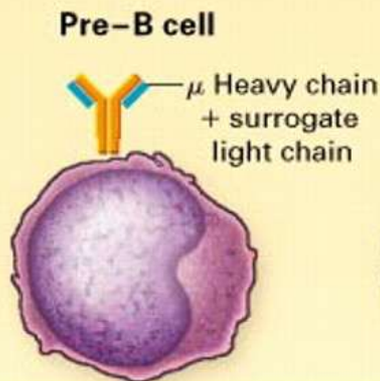
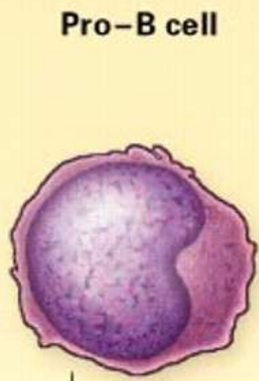
IL-7r  
IL-3r



Expression of *RAG1* and *RAG2*

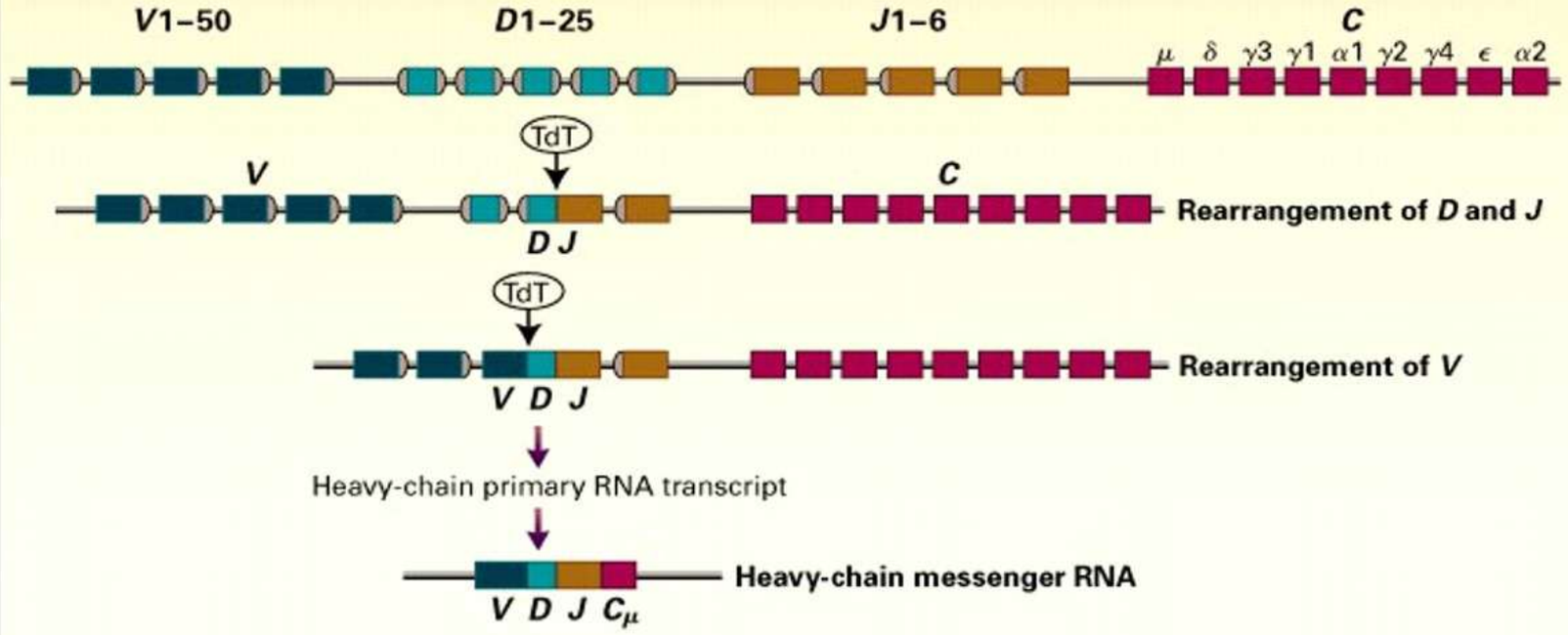
Immunoglobulin gene rearrangement





Expression of *RAG1* and *RAG2*

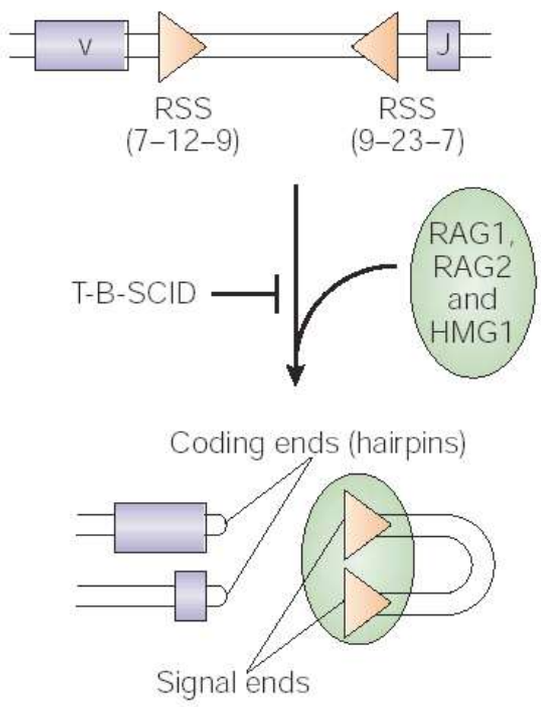
Immunoglobulin gene rearrangement



# Ontogenia: REORDENAMIENTO DEL TCR Y BCR

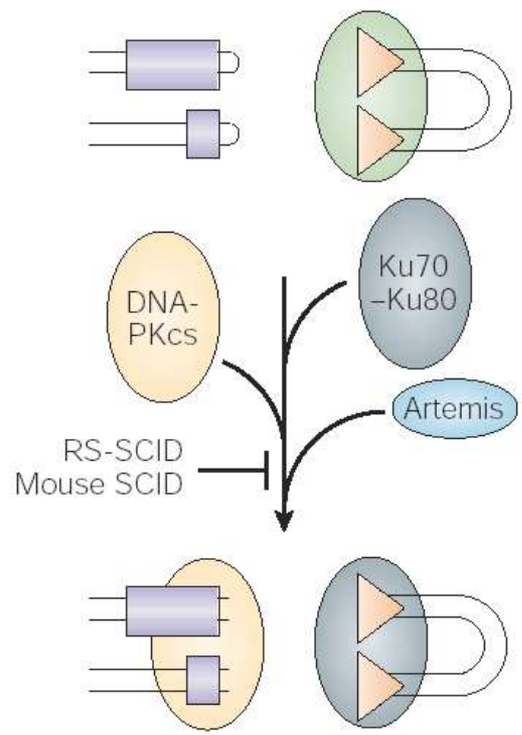
TdT añade nucleótidos a la unión V-D y D-J favoreciendo aun mas la diversidad (incrementa la diversidad de CDR3) o pérdida de nucleótidos

### a Initiation



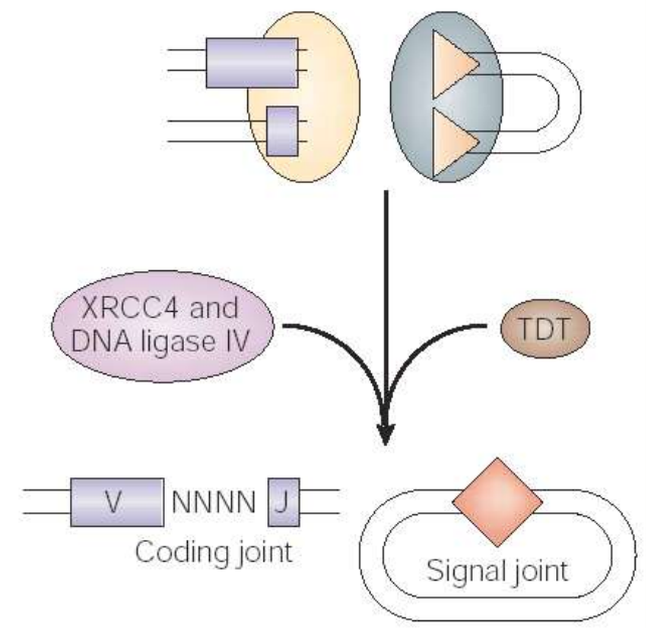
Lymphoid specific

### b DNA-damage recognition and hairpin opening



Ubiquitous DNA-repair machinery  
(non-homologous end joining)

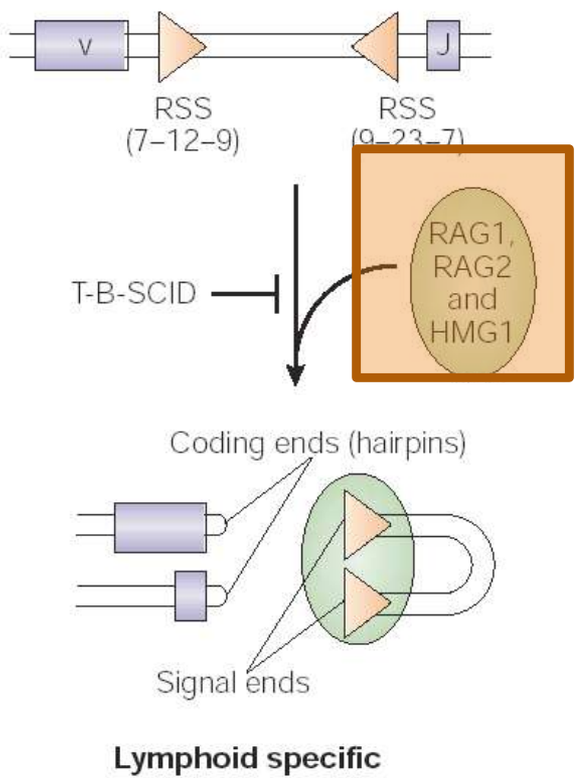
### c DNA repair



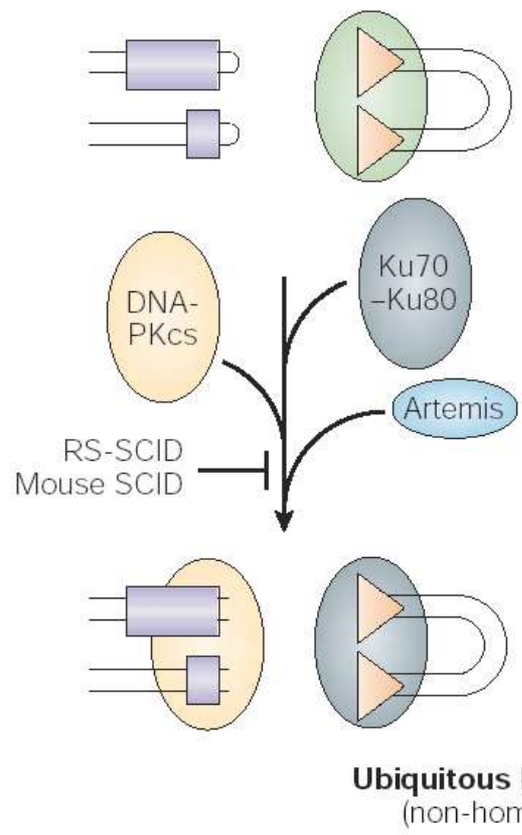
# Ontogenia: REORDENAMIENTO DEL TCR Y BCR

TdT añade nucleótidos a la unión V-D y D-J favoreciendo aun mas la diversidad (incrementa la diversidad de CDR3) o pérdida de nucleótidos

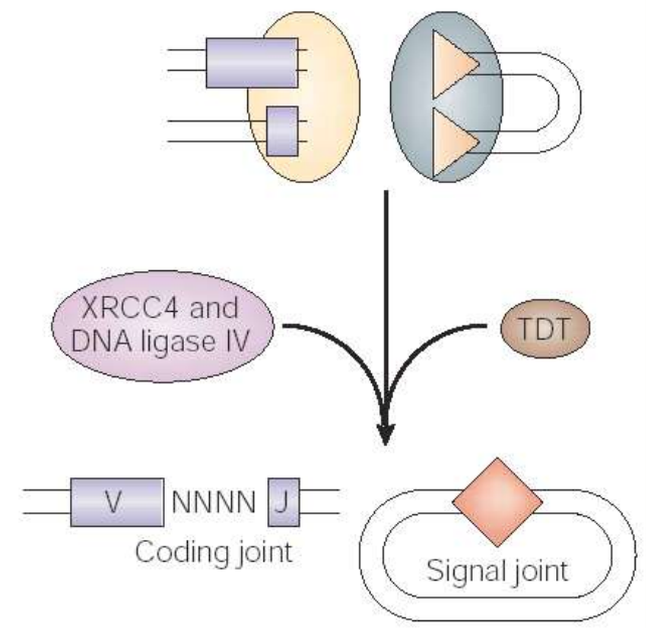
### a Initiation



### b DNA-damage recognition and hairpin opening

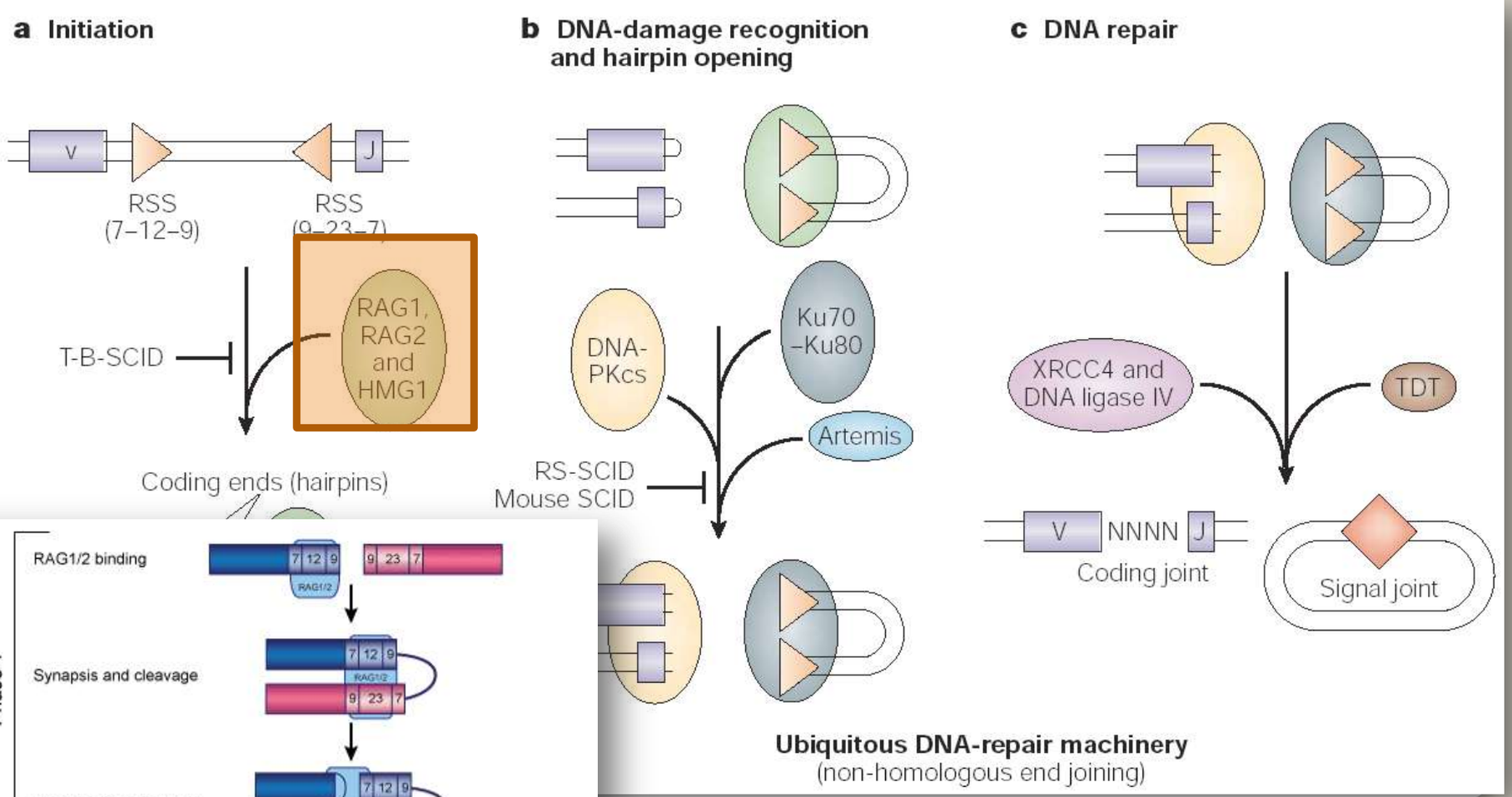


### c DNA repair



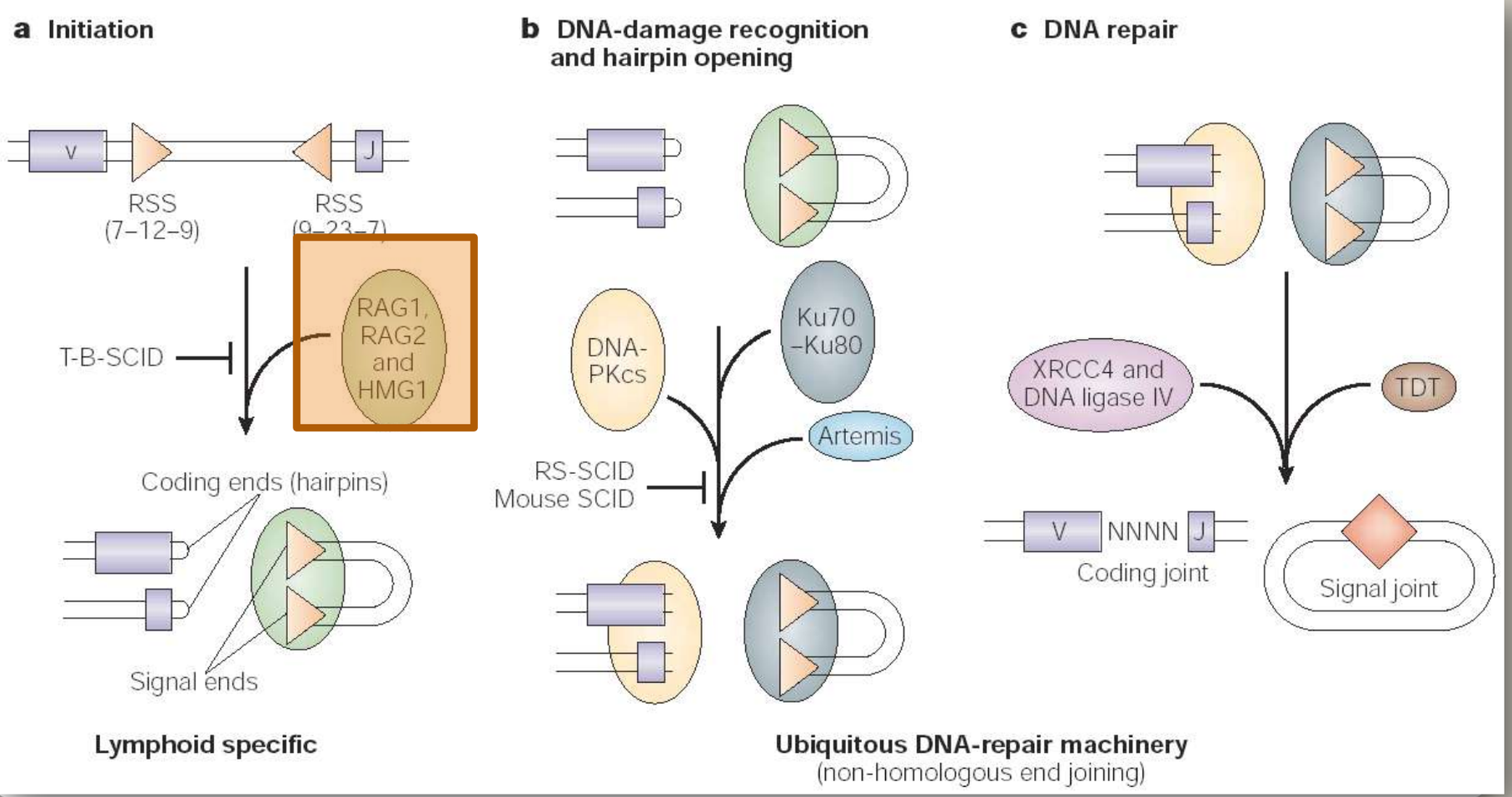
TdT añade nucleótidos a la unión V-D y D-J favoreciendo aun mas la diversidad (incrementa la diversidad de CDR3) o pérdida de nucleótidos

# Ontogenia: REORDENAMIENTO DEL TCR Y BCR



TdT añade nucleótidos a la unión V-D y D-J favoreciendo aun mas la diversidad (incrementa la diversidad de CDR3) o pérdida de nucleótidos

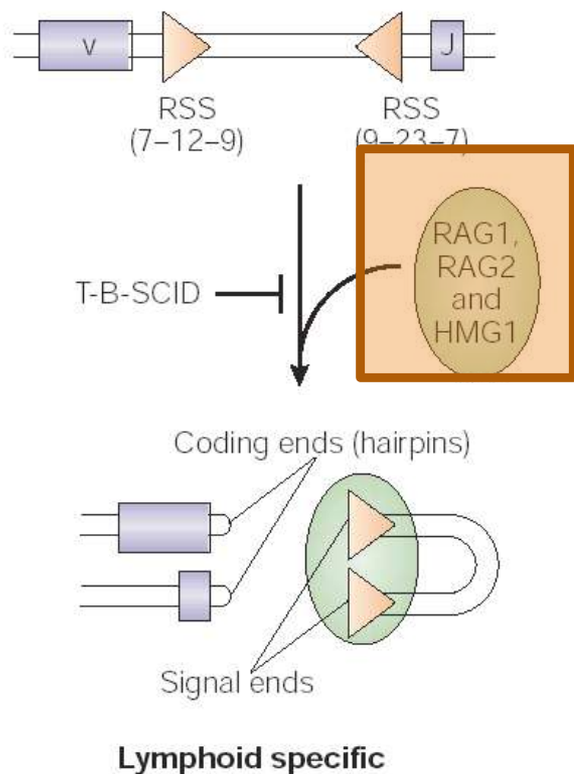
# Ontogenia: REORDENAMIENTO DEL TCR Y BCR



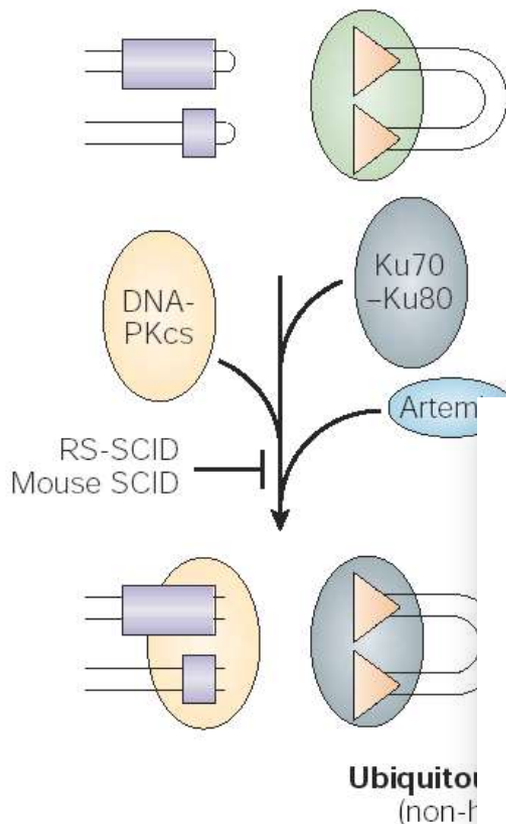
TdT añade nucleótidos a la unión V-D y D-J favoreciendo aun mas la diversidad (incrementa la diversidad de CDR3) o pérdida de nucleótidos

# Ontogenia: REORDENAMIENTO DEL TCR Y BCR

## a Initiation



## b DNA-damage recognition and hairpin opening



## c DNA repair

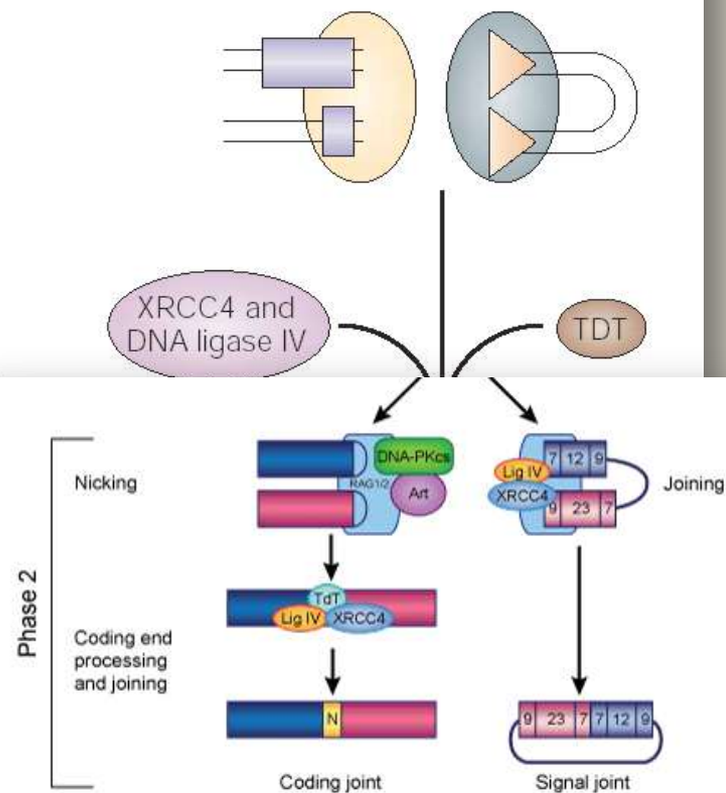


Figure 5. V(D)J Recombination. The two DNA coding segments to be joined are shown as dark blue and pink rectangles.

TdT añade nucleótidos a la unión V-D y D-J favoreciendo aun mas la diversidad (incrementa la diversidad de CDR3) o pérdida de nucleótidos

# Ontogenia: REORDENAMIENTO DEL TCR Y BCR

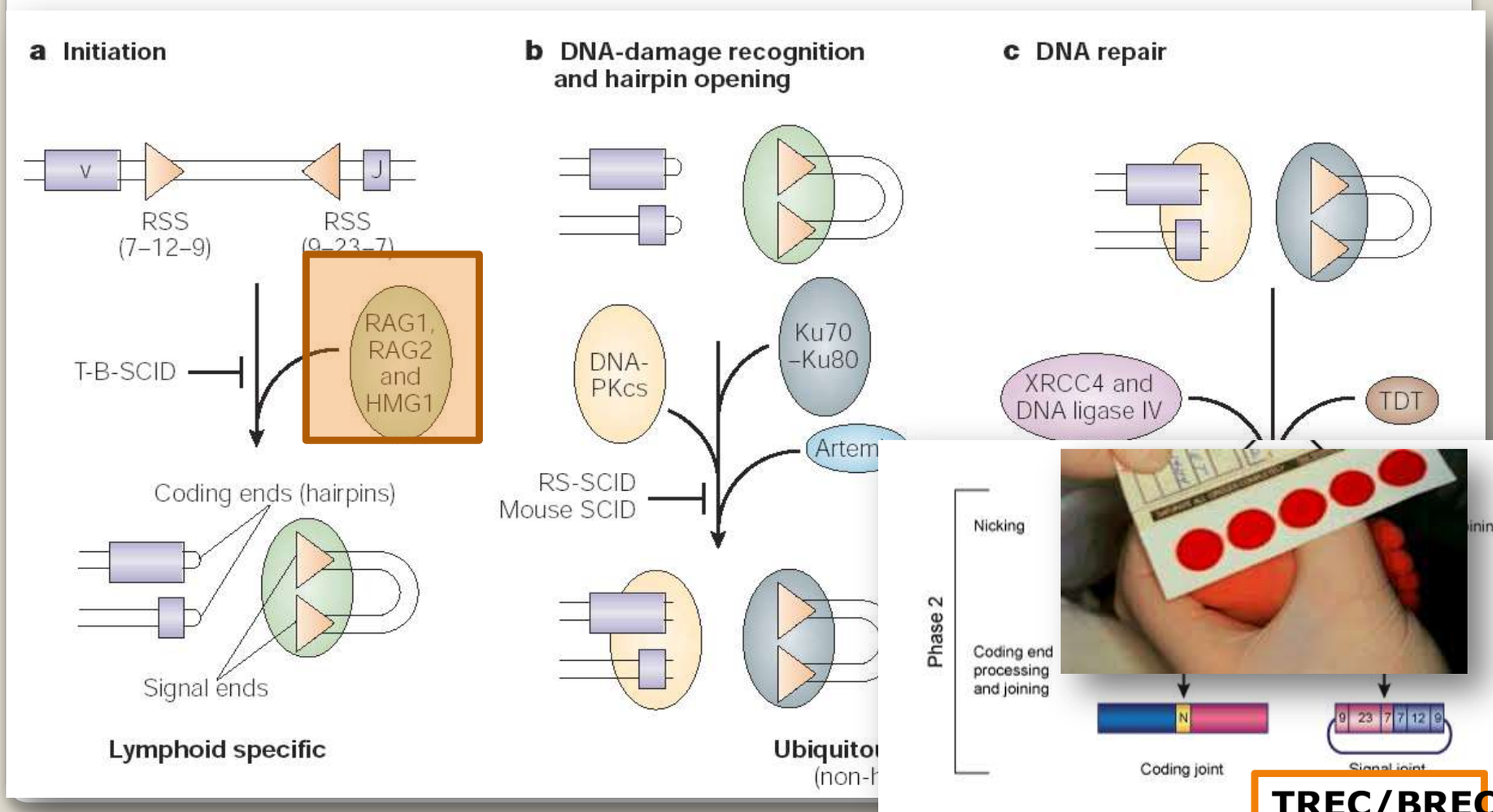


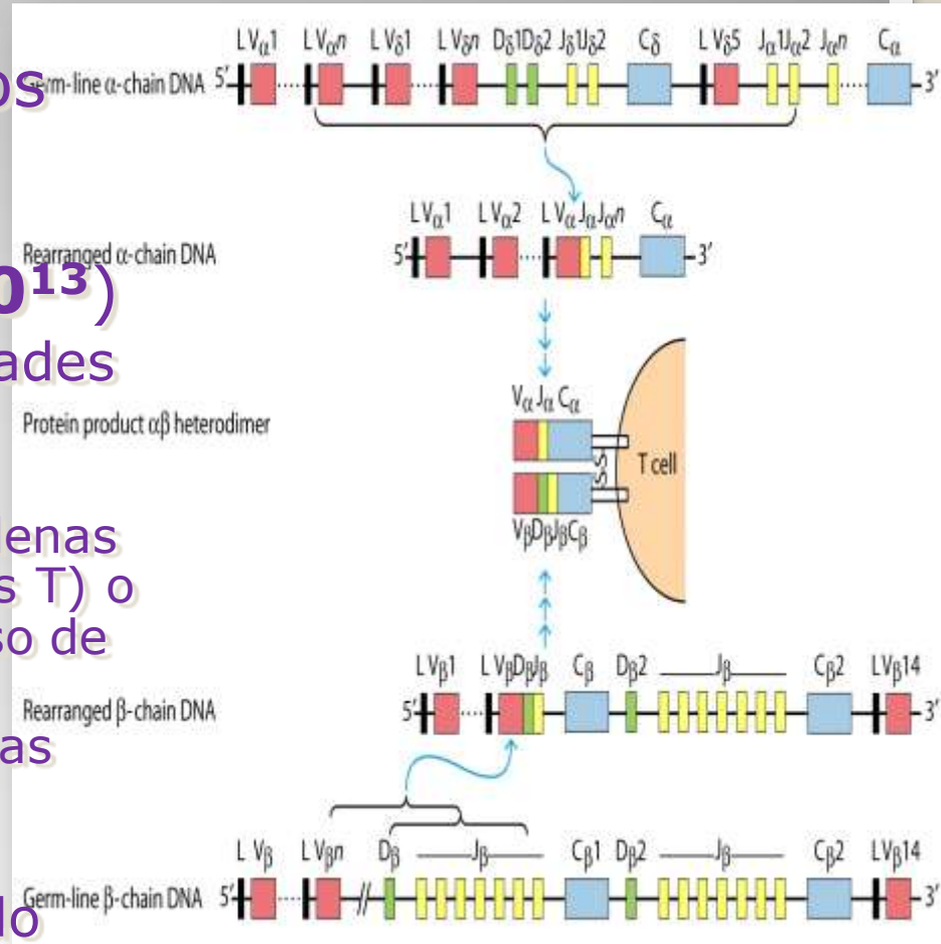
Figure 5. V(D)J Recombination. The two DNA coding segments to be joined are shown as dark blue and pink rectangles.



# Ontogenia de linfocitos

## Resumen

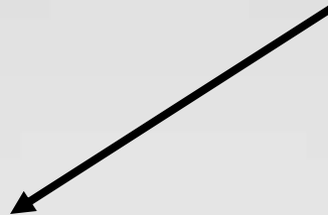
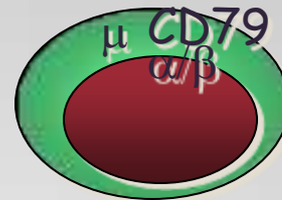
- Mecanismos involucrados en la generación de la diversidad (aproximadamente  $10^{13}$ )
  - Diversidad en las posibilidades de combinación
    - Familias de genes V, D y J
    - Combinaciones entre las cadenas  $\beta$  y  $\alpha$  (en el caso de linfocitos T) o pesadas y livianas (en el caso de linfocitos B)
  - Mediado por las Recombinasas (Rag1 y Rag2)
  - Diversidad en los sitios de unión de los genes mediado por la enzima deoxirribonucleotil transferasa terminal o TdT



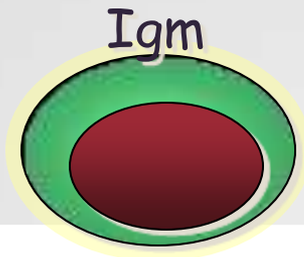
# Ontogenia de Linfocitos B

## Estadío II (pre-B):

Reordenamiento genético de las cadenas livianas Ig



Estadío III  
(linfocito B  
inmaduro):



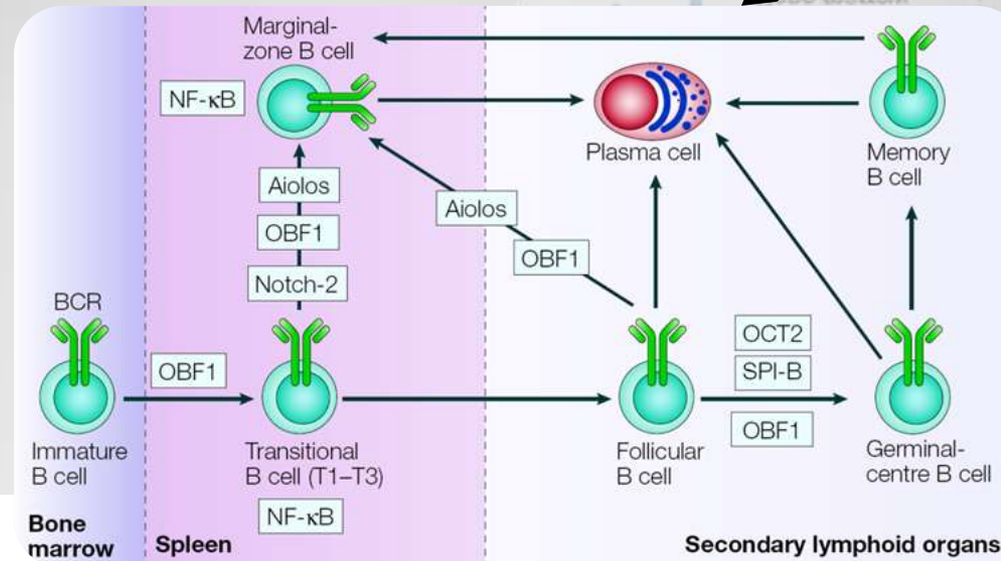
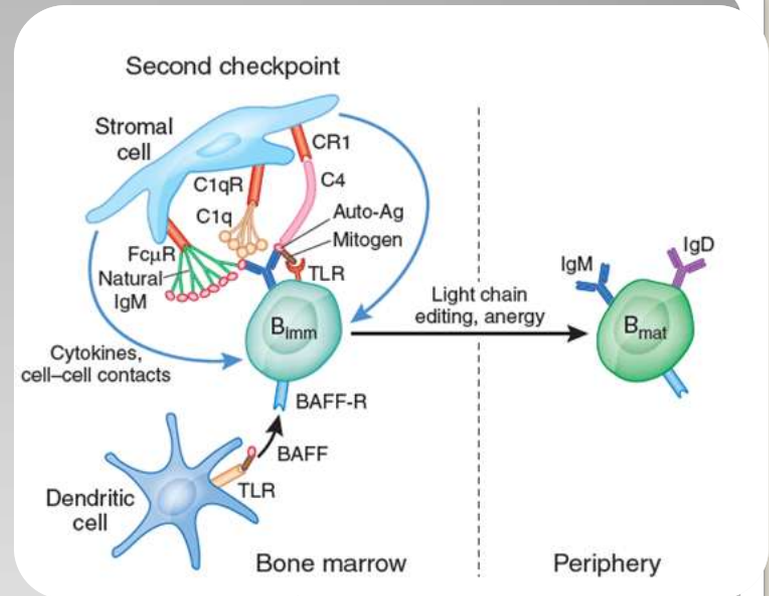
Estadío IV  
(linfocito B  
maduro):



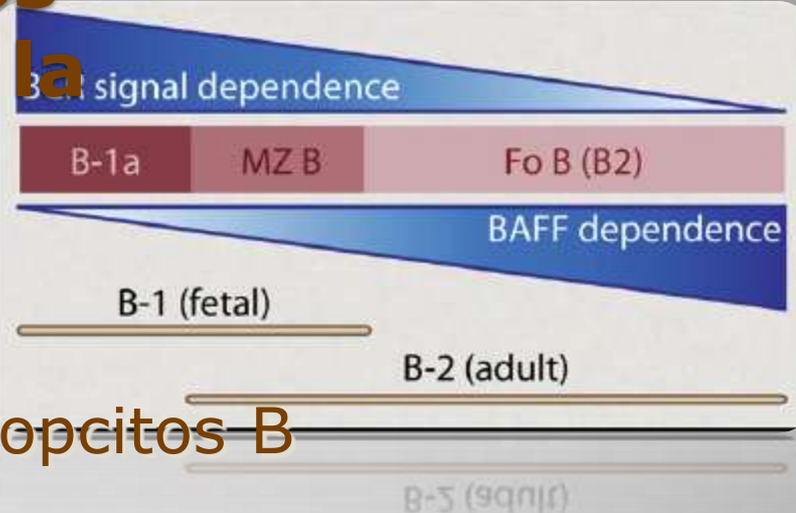


# Ontogenia: LINFOCITO B

- ▶ Emigran de la MO (ya evaluadas: selección positiva)



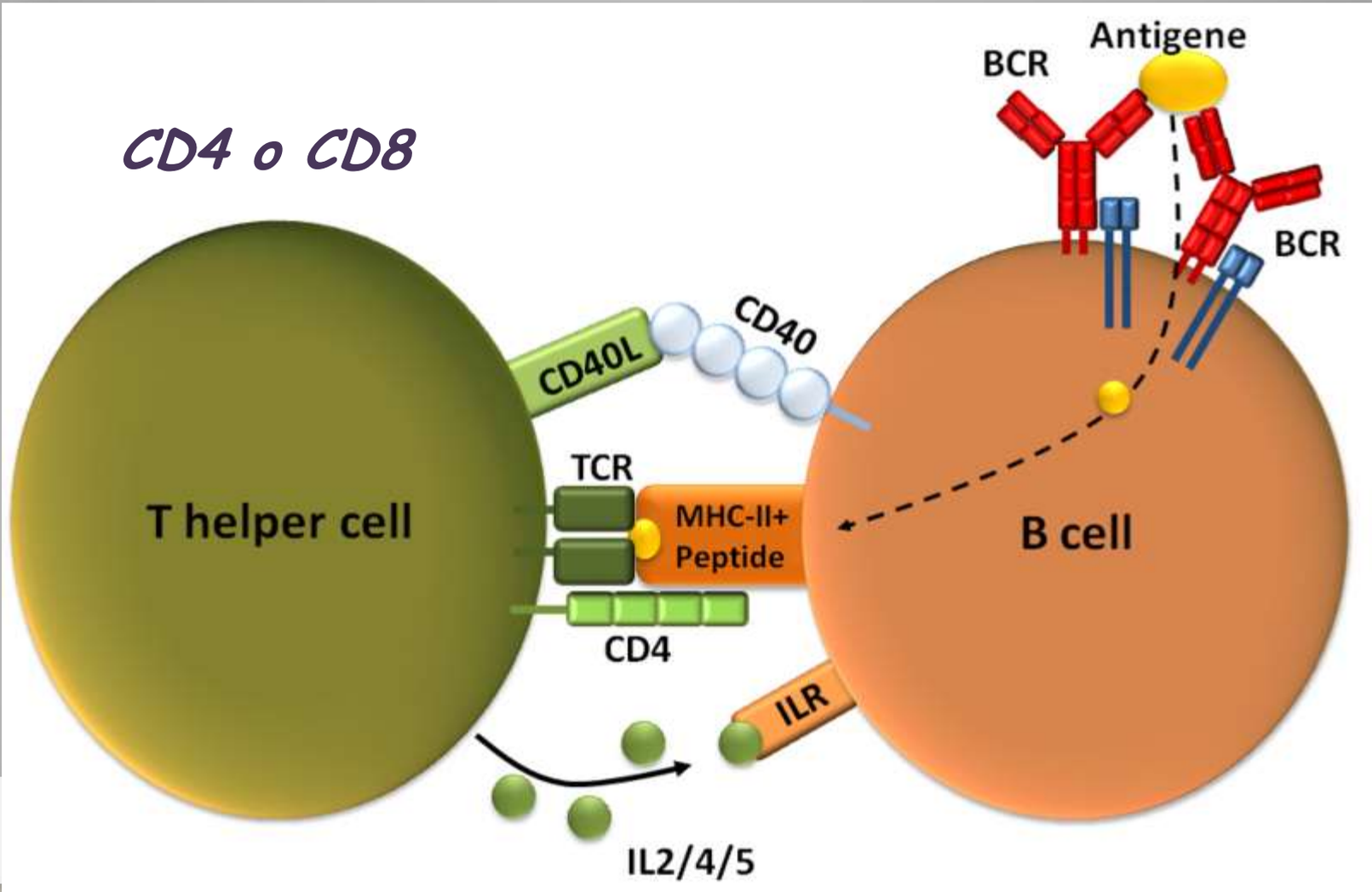
# Ontogenia de linfocitos B: Subpoblaciones en la periferia

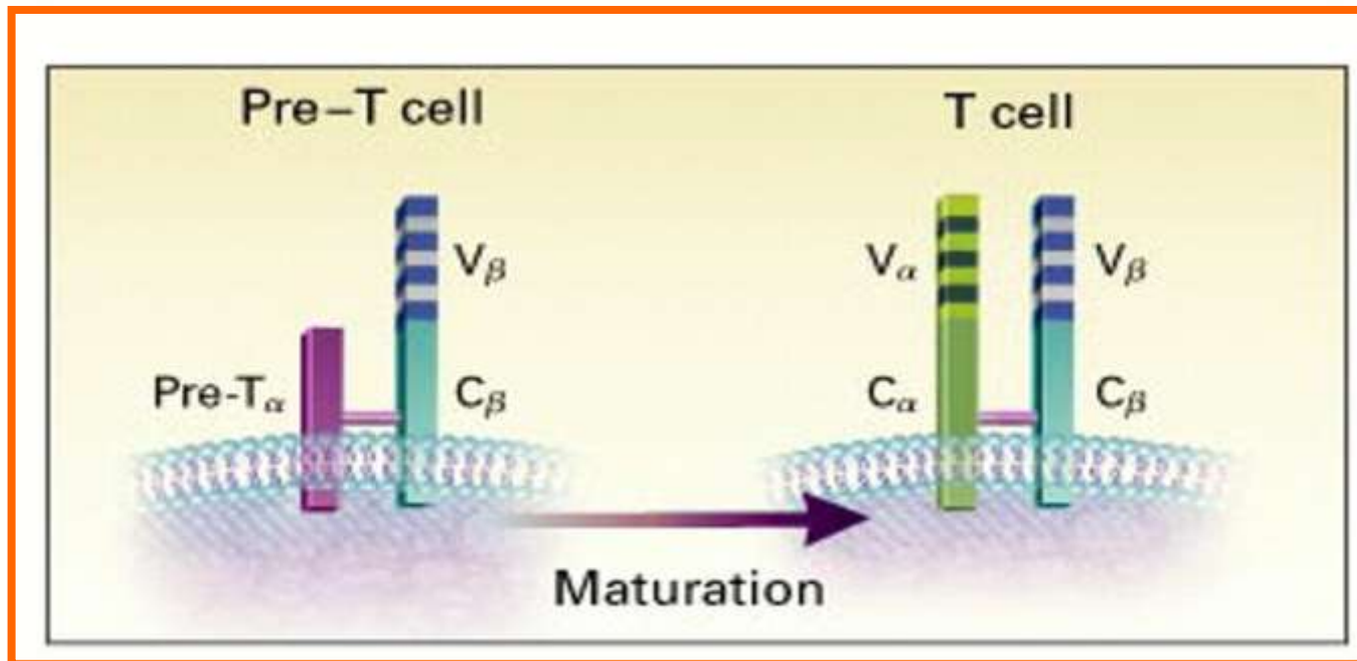
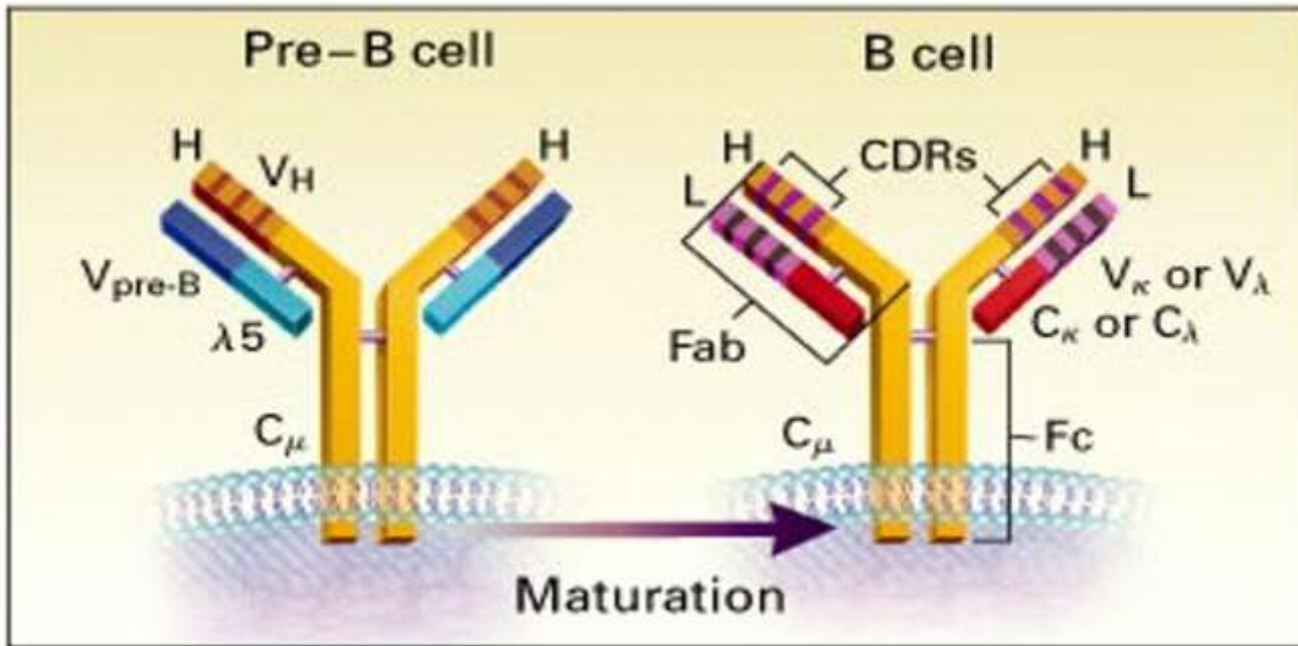


- ▶ Subpoblaciones de linfocitos B
- ▶ B-1:
  - CD5+
  - Ubicadas preferencialmente en cavidad peritoneal
  - Potencialmente autorreactivas
  - No son eliminadas por antígenos propios
  - Producción de anticuerpos naturales, producción de IgM contra streptococcus
- ▶ B-2
  - Predominan en la periferia
  - CD5-

# Ontogenia de los linfocitos T

TCR: cadenas  $\alpha$  y  $\beta$  ( $\gamma$  y  $\delta$ ) asociados con CD3 ( $\gamma, \delta, \epsilon$ ) y otras dos moléculas que permiten la comunicación intracelular





- Durante la ontogenia de linfocitos T se toman las siguientes decisiones:
  - Comisionar hacia el linaje linfoide y decidir hacia linfocito T o B
  - Reordenamiento del TCR
  - Escoger entre  $\text{TCR}_{\gamma\delta}$  o  $\text{TCR}_{\alpha\beta}$
  - Selección positiva y negativa
  - Escoger entre CD4 o CD8

## Ontogenia de linfocitos T

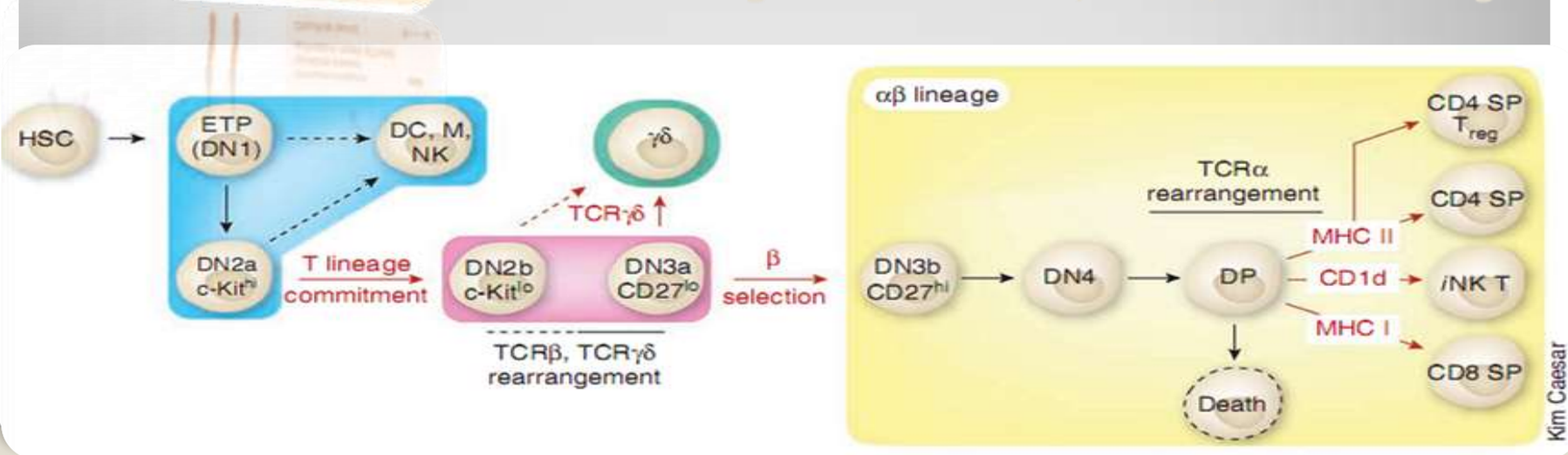
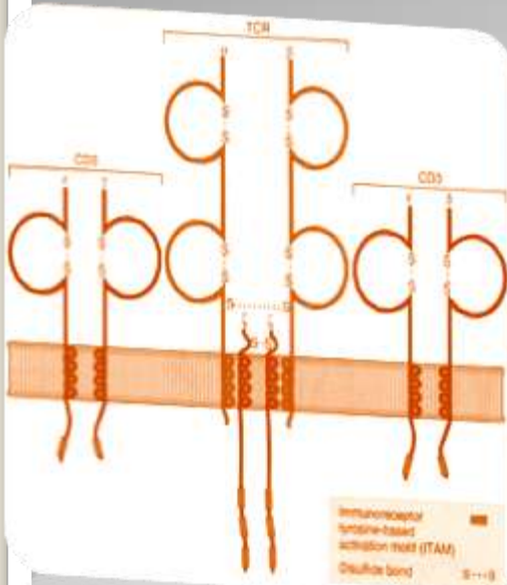
# Ontogenia de linfocitos T

- Se desarrollan en el timo
- Están sujetos a mecanismos de selección positiva y negativa
- El repertorio de células se genera por recombinaciones de segmentos de genes del TCR

# Ontogenia de linfocitos T

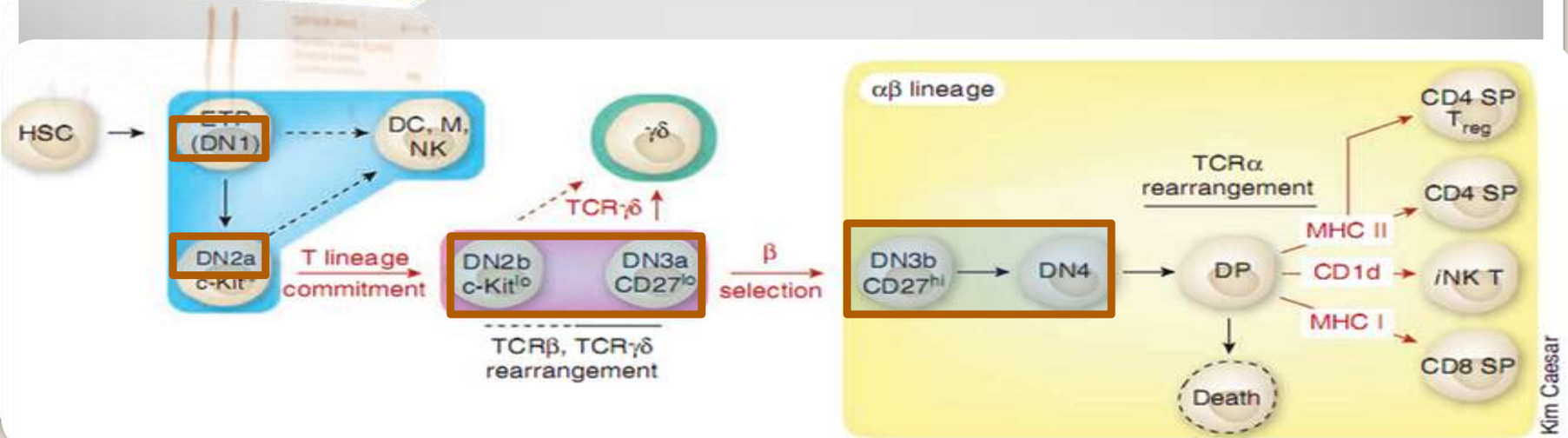
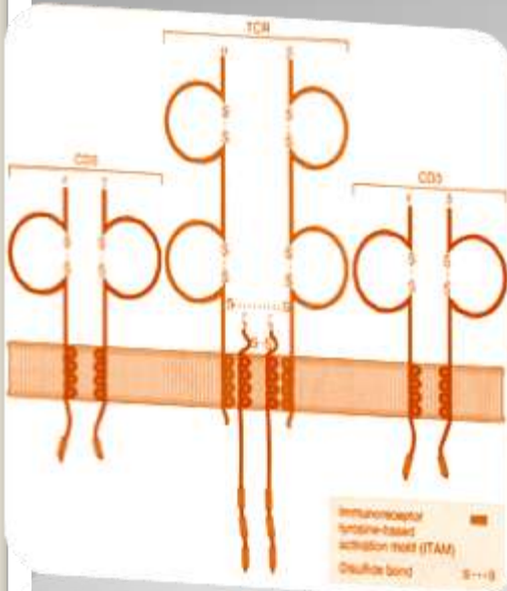
• Durante la ontogenia de linfocitos T se toman las siguientes decisiones:

- Comisionar hacia el linaje linfoide y decidir hacia linfocito T o B
- Reordenamiento del TCR
- Escoger entre  $TCR_{\gamma\delta}$  o  $TCR_{\alpha\beta}$
- Selección de la cadena  $\beta$ ,  $\alpha$
- Selección positiva y negativa
- Escoger entre CD4, CD8, NKT o Treg



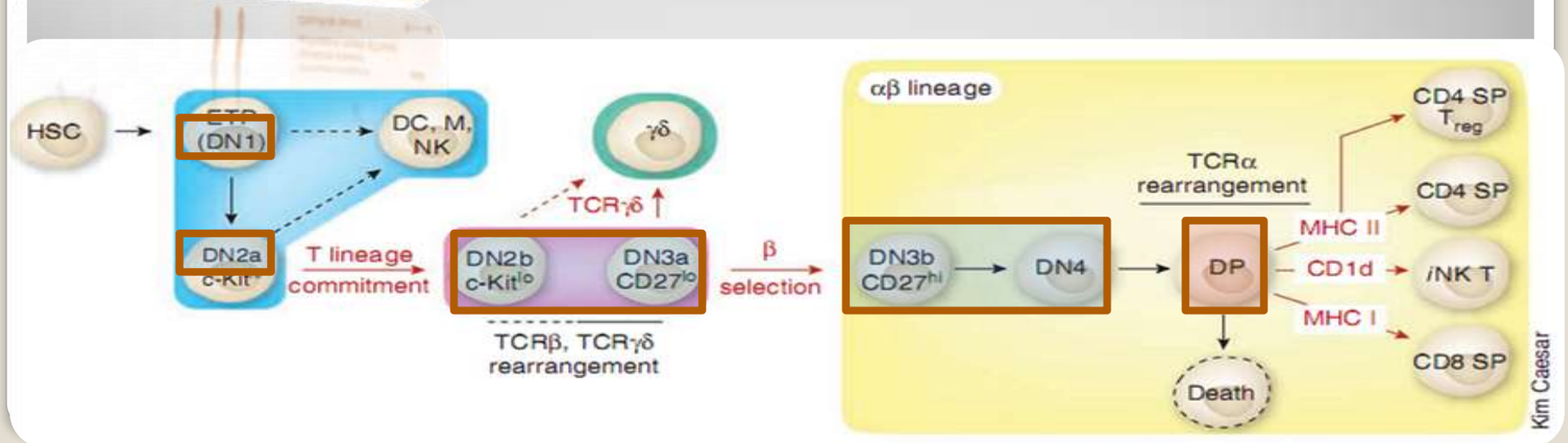
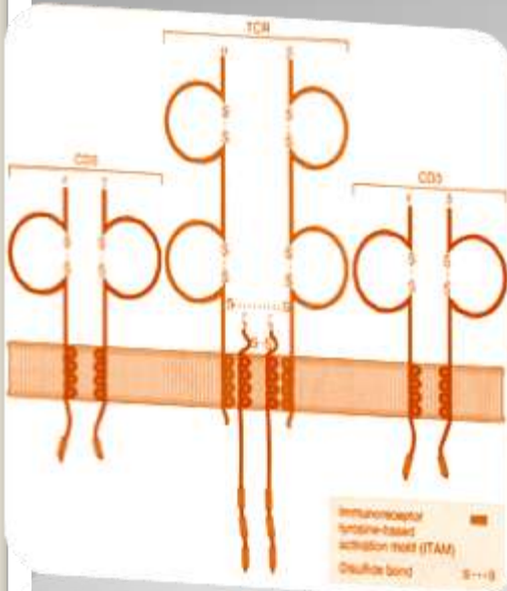
# Ontogenia de linfocitos T

- Durante la ontogenia de linfocitos T se toman las siguientes decisiones:
  - Comisionar hacia el linaje linfoide y decidir hacia linfocito T o B
  - Reordenamiento del TCR
  - Escoger entre  $TCR_{\gamma\delta}$  o  $TCR_{\alpha\beta}$
  - Selección de la cadena  $\beta$ ,  $\alpha$
  - Selección positiva y negativa
  - Escoger entre CD4, CD8, NKT o Treg



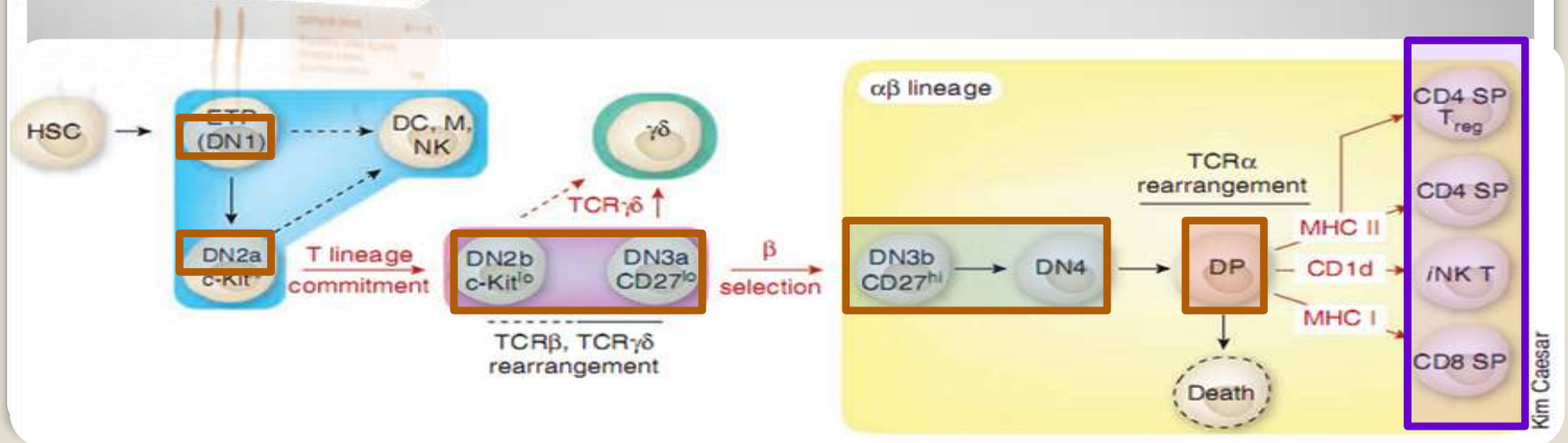
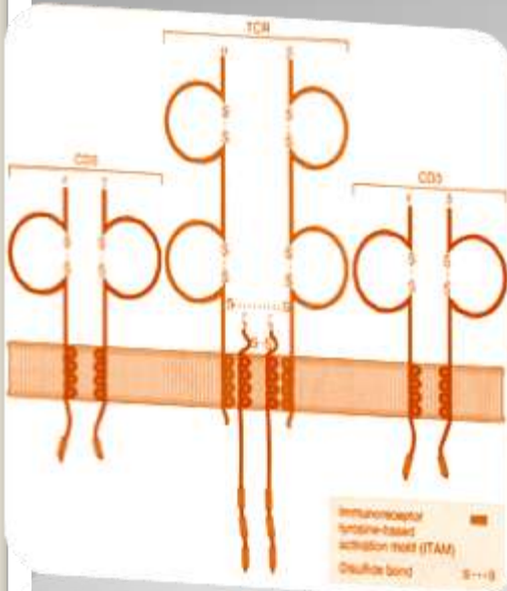
# Ontogenia de linfocitos T

- Durante la ontogenia de linfocitos T se toman las siguientes decisiones:
  - Comisionar hacia el linaje linfoide y decidir hacia linfocito T o B
  - Reordenamiento del TCR
  - Escoger entre  $TCR_{\gamma\delta}$  o  $TCR_{\alpha\beta}$
  - Selección de la cadena  $\beta$ ,  $\alpha$
  - Selección positiva y negativa
  - Escoger entre CD4, CD8, NKT o Treg



# Ontogenia de linfocitos T

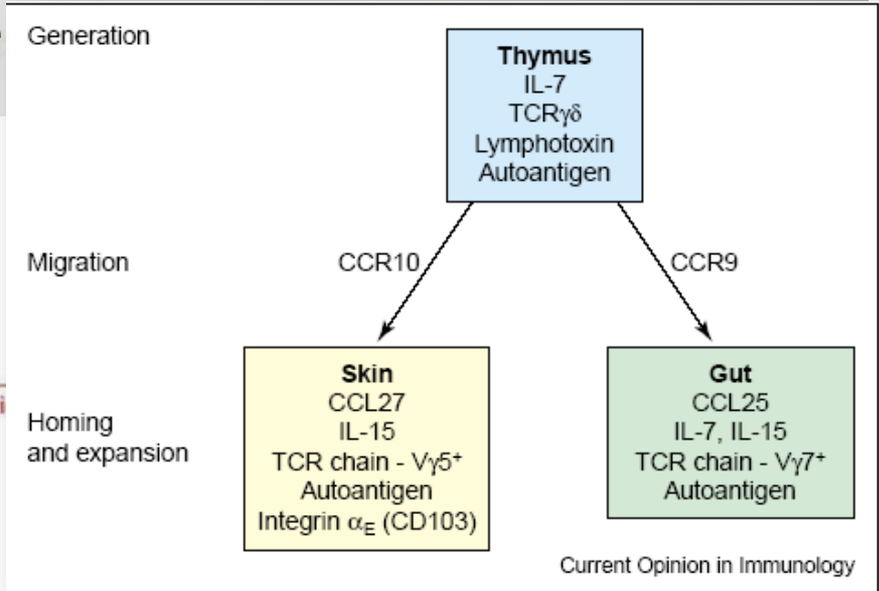
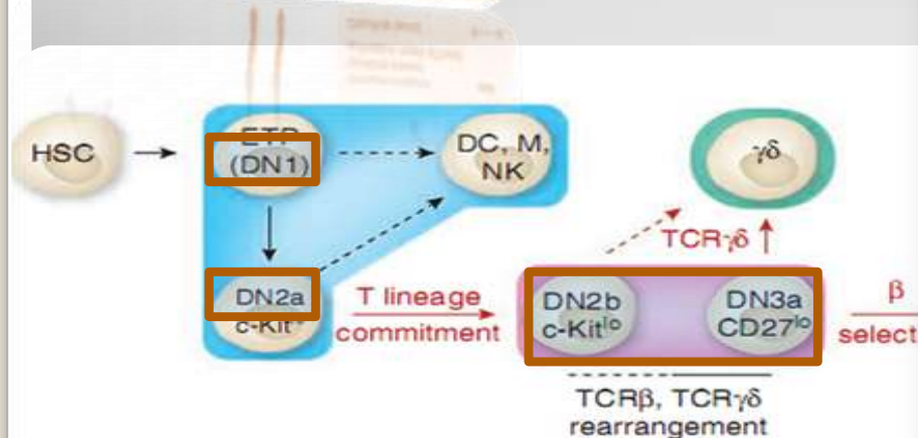
- Durante la ontogenia de linfocitos T se toman las siguientes decisiones:
  - Comisionar hacia el linaje linfoide y decidir hacia linfocito T o B
  - Reordenamiento del TCR
  - Escoger entre  $TCR_{\gamma\delta}$  o  $TCR_{\alpha\beta}$
  - Selección de la cadena  $\beta$ ,  $\alpha$
  - Selección positiva y negativa
  - Escoger entre CD4, CD8, NKT o Treg



# Ontogenia de linfocitos T

• Durante la ontogenia de linfocitos T se toman las siguientes decisiones:

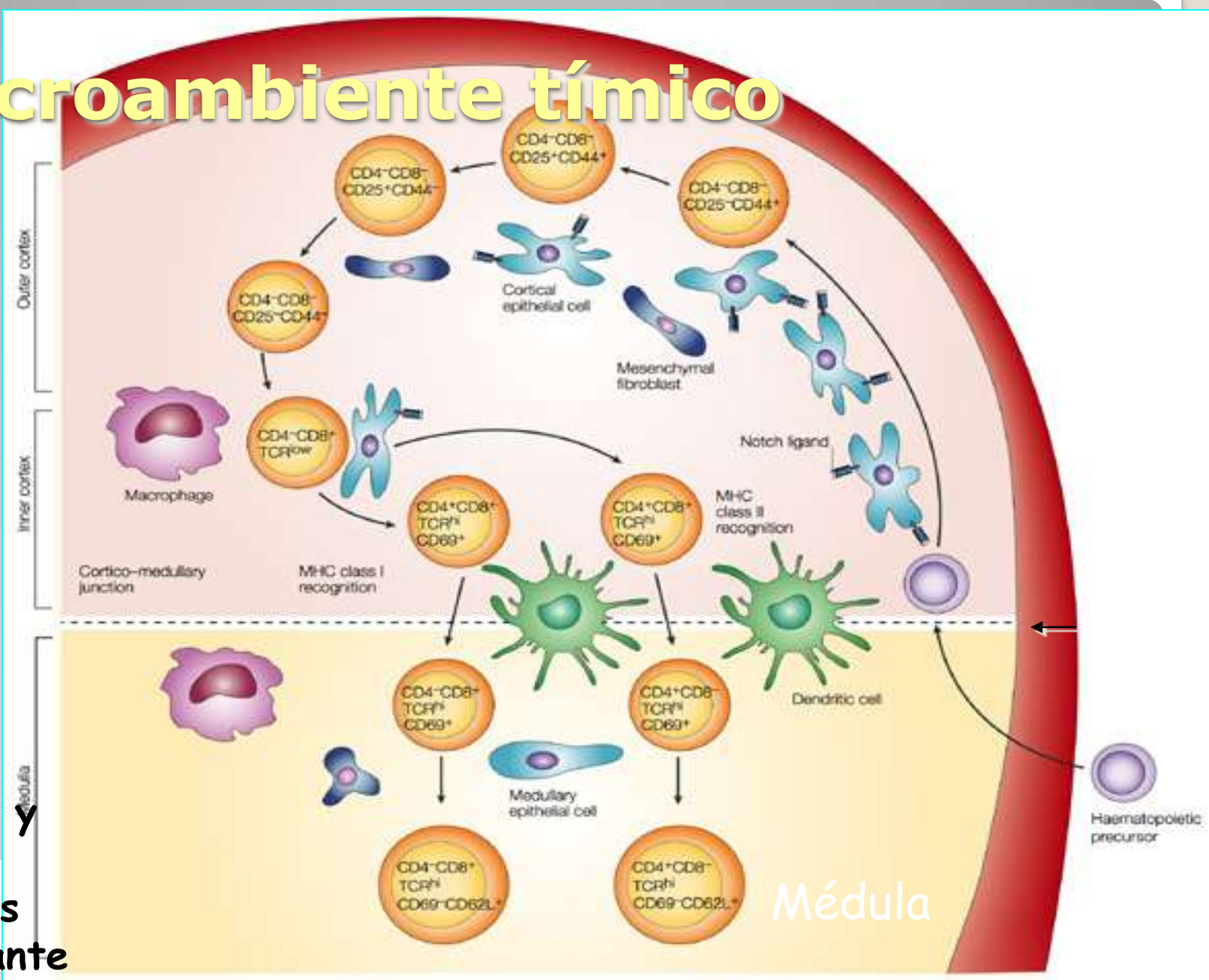
- Comisionar hacia el linaje linfoide y decidir hacia linfocito T o B
- Reordenamiento del TCR
- Escoger entre  $TCR_{\gamma\delta}$  o  $TCR_{\alpha\beta}$
- Selección de la cadena  $\beta$ ,  $\alpha$
- Selección positiva y negativa
- Escoger



# Microambiente tímico

Células  
epiteliales  
corticales

Células  
epiteliales  
medulares y  
células  
dendríticas  
interdigitante



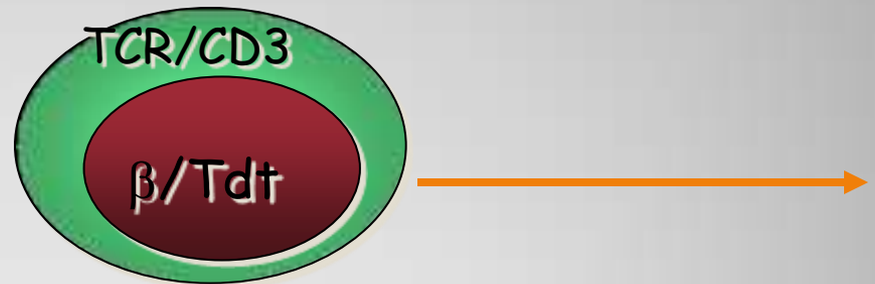
Médula

# Ontogenia de Linfocitos T

Estadío I (timocito temprano):

Reordenamiento de la Cadena  $\beta$  del TCR (receptor del linfocito T)  
Doble negativos (DN)

Pro-T a pre-T



Región variable, diversidad y unión

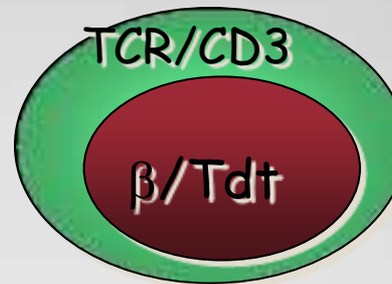
Región constante

# Ontogenia de Linfocitos T

Estadío I (timocito temprano):

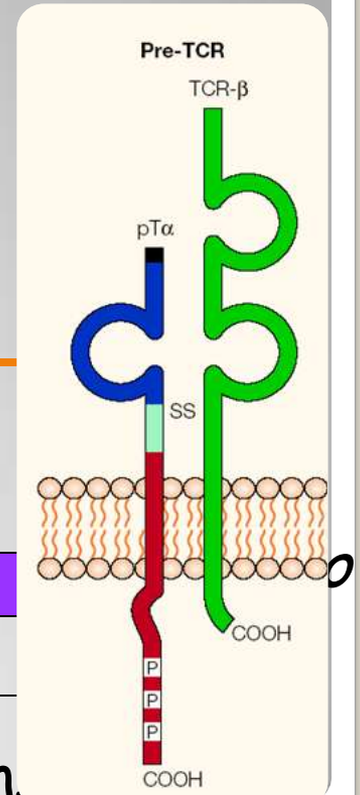
Reordenamiento de la Cadena  $\beta$  del TCR  
(receptor del linfocito T)  
Doble negativos (DN)

Pro-T a pre-T



Región variable, diversidad y unión

Región con.



# Ontogenia de Linfocitos T

Reordenamiento de la Cadena  $\alpha$  del TCR  
(receptor del linfocito T) Doble negativos (DN)

1 2 3 4 5 6 n

1 2 3 4 n

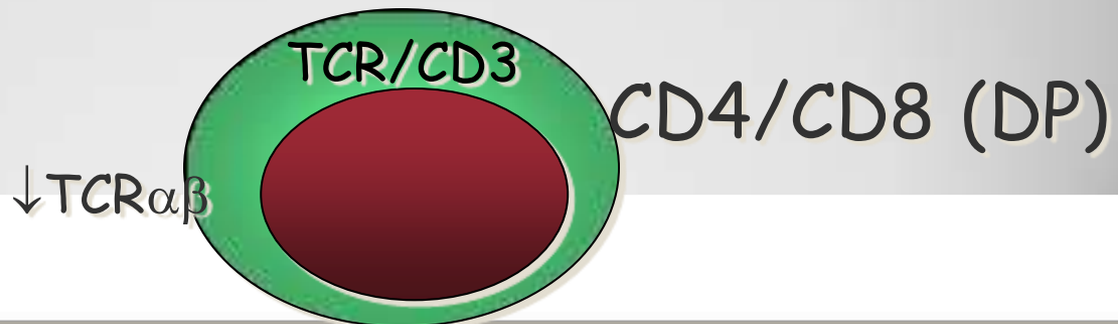


1er alelo

Región variable, diversidad  
y unión

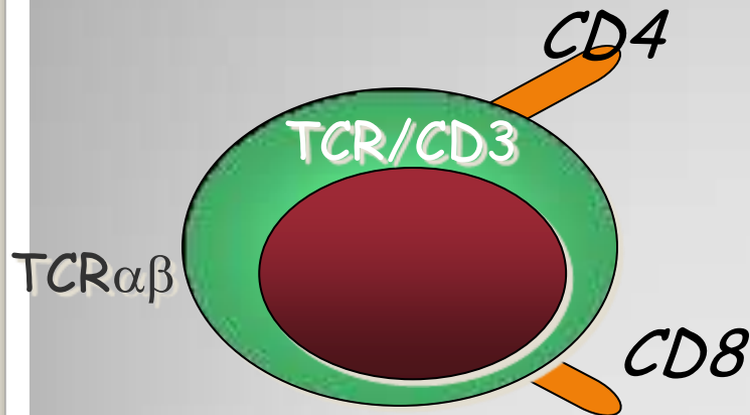
Región constante

Estadío II (timocito intermedio o común):

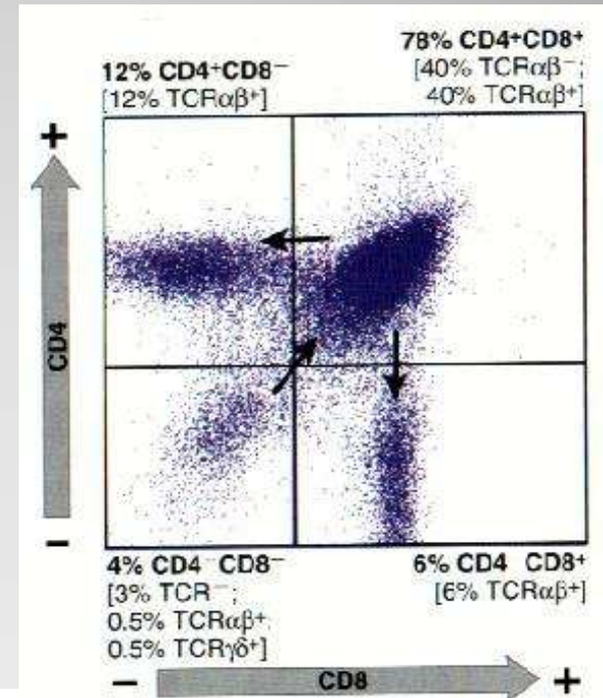


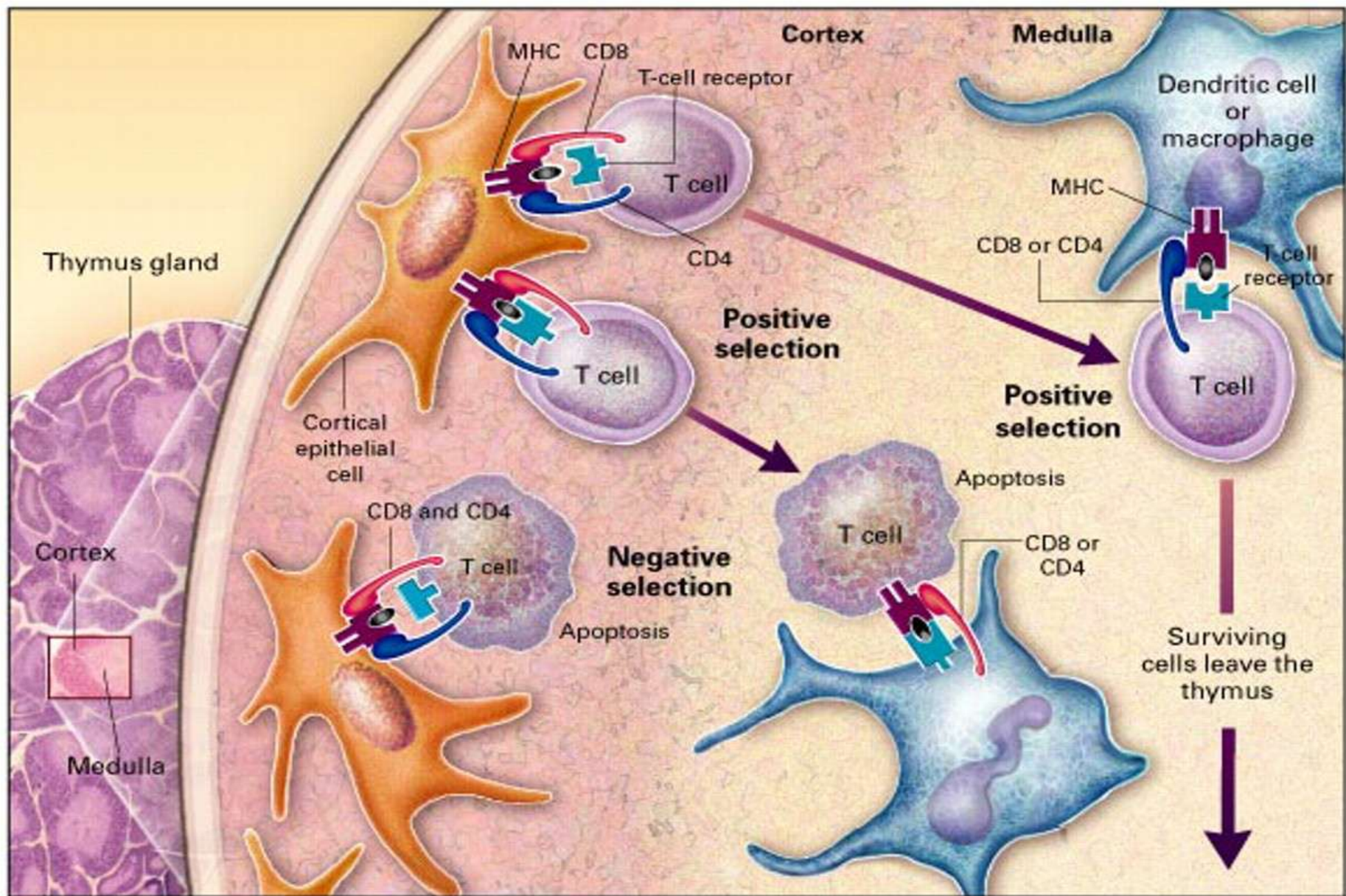
# Ontogenia de Linfocitos T

Timocito doble positivo:

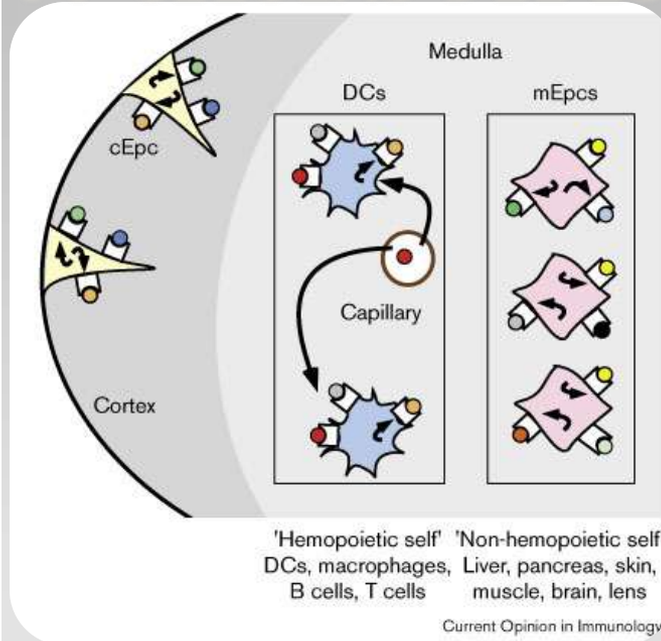
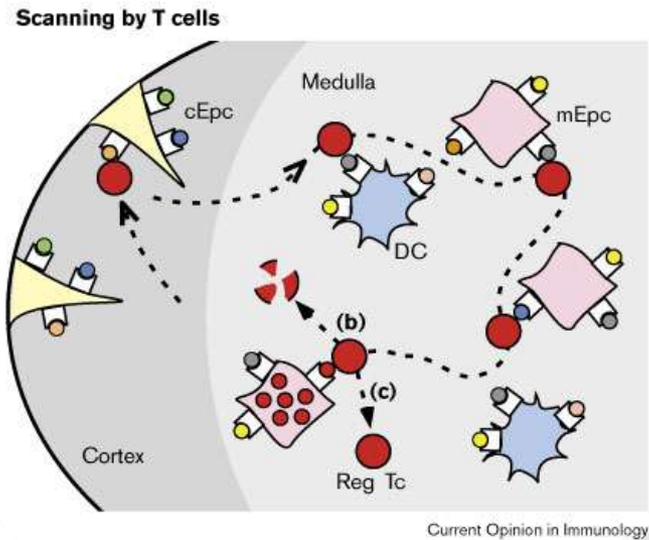
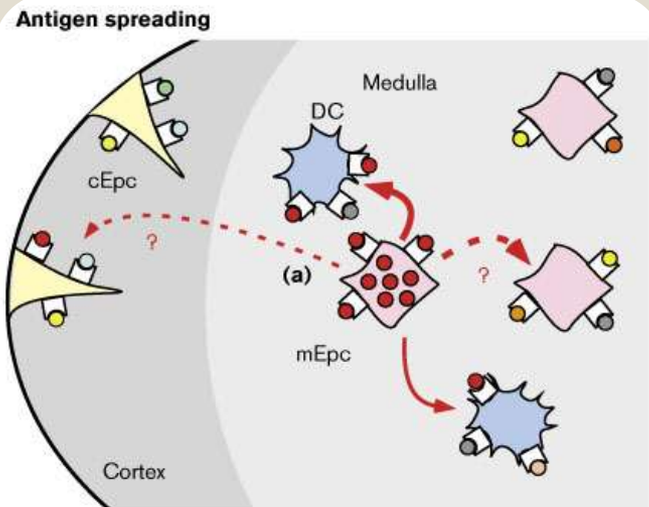


Expresan TCR y además CD4 y CD8 (DP) en la superficie: da paso a los mecanismos de selección positiva y negativa y se define el fenotipo





# Ontogenia de linfocitos T: CÉLULAS DEL ESTROMA TÍMICO



• Las DC expresan bajos niveles de **AIRE** y además tienen la capacidad transportar Ag propios directamente desde la periferia

## Funciones asociadas a las ETC

Desarrollo de las células DN a DP

La selección positiva regulada por las cEpc

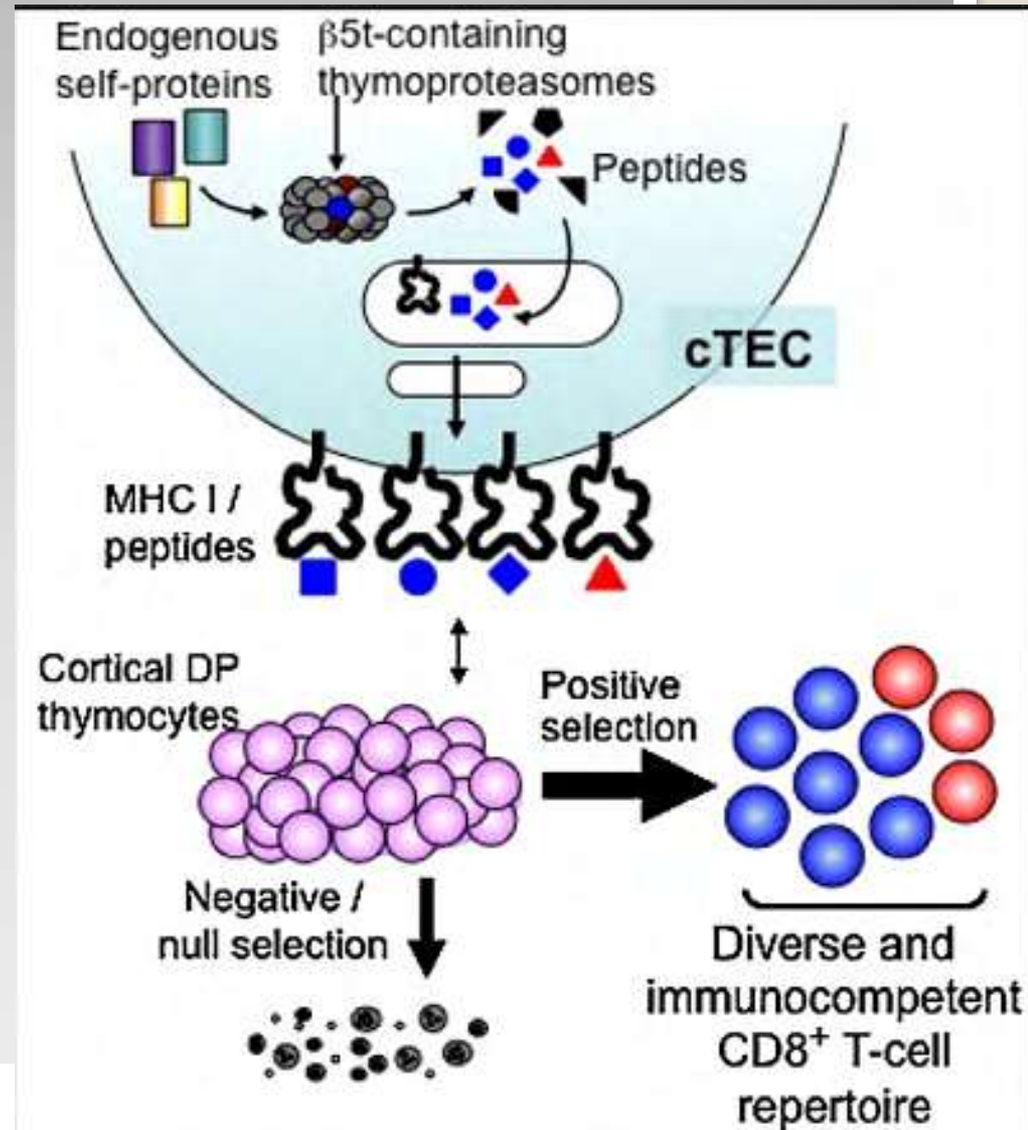
### Macroautofagia

Luego migran hacia la región córtico-medular y la médula, maduran a SP

La tolerancia central, es mediada principalmente por las mETC y células dendríticas tímicas residentes del timo

# Resumen

- cETC: macroautofagia
  - La selección positiva regulada por las cEpc
  - Selección positiva: evaluar TCR apropiadamente expresados
  - Timoproteosoma: supe de péptidos citoplasmáticos-MHC-I/CD8
  - Alta expresión de catepsin y serinproteasa timo-esprcifica, MHC-II/CD4
- mETC: AIRE/ macroautofagia
- CDm: transporte a Ag desde la periferia
  - La tolerancia central, es mediada principalmente por las mETC y *células dendríticas tímicas residentes del timo*

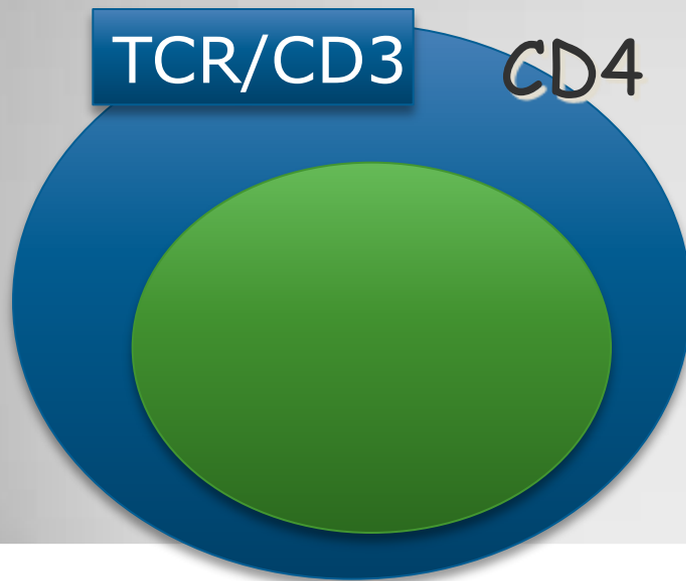


# Ontogenia de Linfocitos T

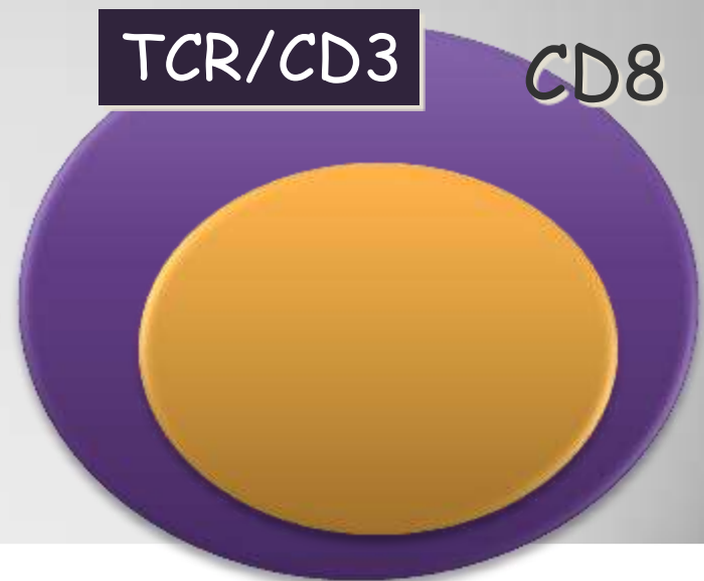
Estadío III (linfocito T maduro):

*MHC-II*

*MCH-I*



$\uparrow$ TCR $\alpha\beta$



# Ontogenia de linfocitos

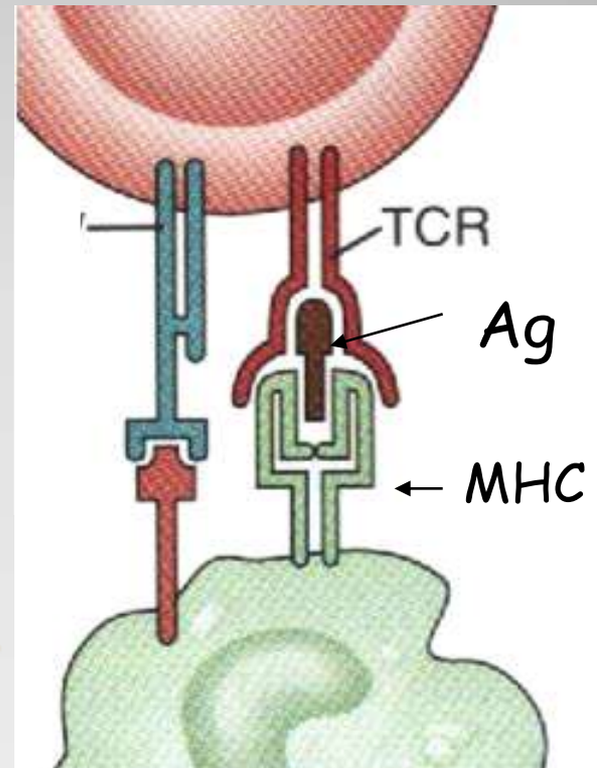
## T

- Selección positiva (rescate de la apoptosis):
  - TCR no reconozca a los Ag propios
- Selección negativa:
  - TCR con alta afinidad por el Ag propio
  - Corteza profunda, unión cortico-medular y medula
  - Células interdigitantes

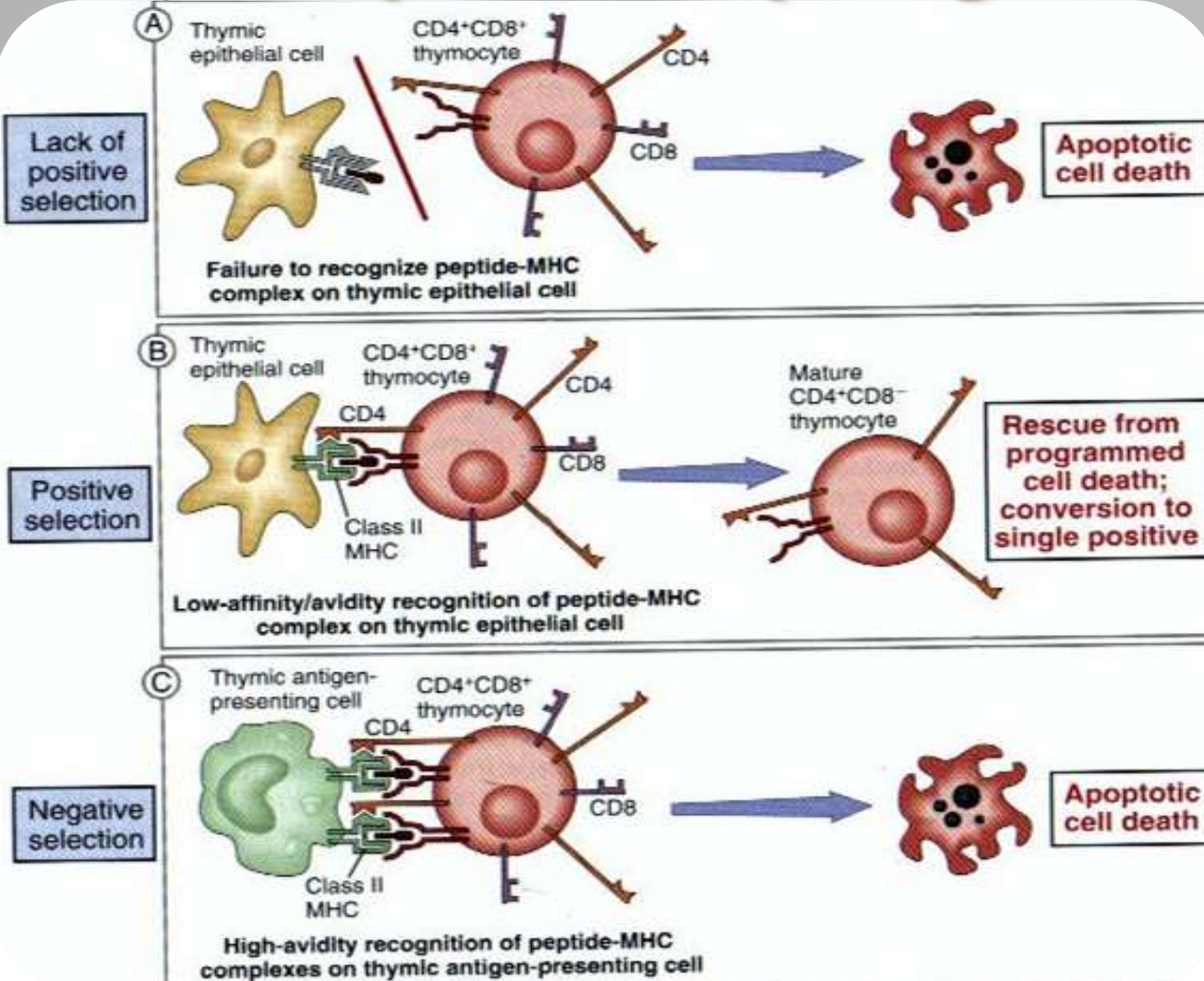
# Ontogenia de Linfocitos T

Control de calidad:

Capaz de interactuar con MHC propia (base de toda respuesta inmunológica) y de esta manera reconoce los antígenos presentados



# Ontogenia de Linfocitos T: Selección positiva y negativa

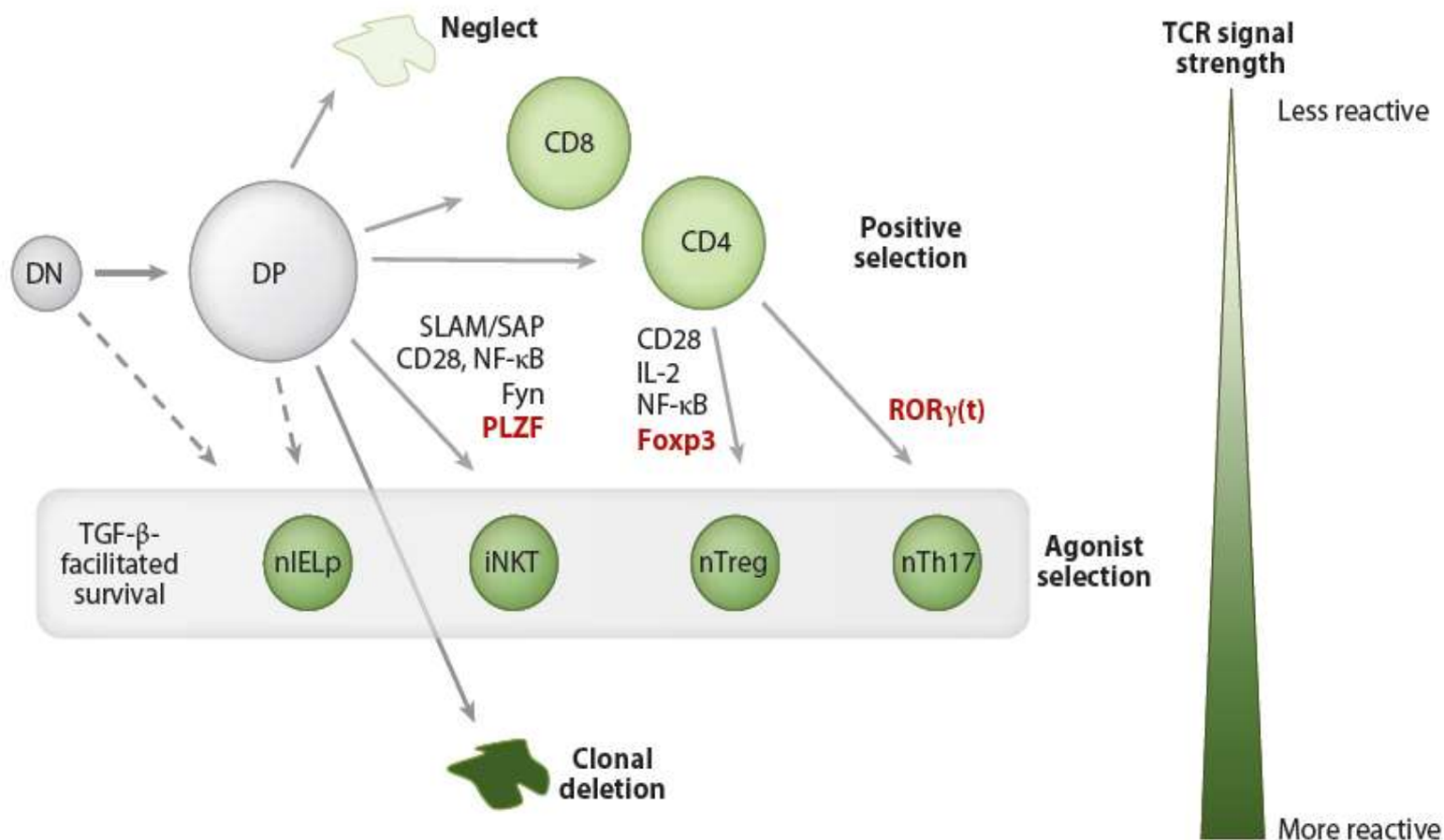


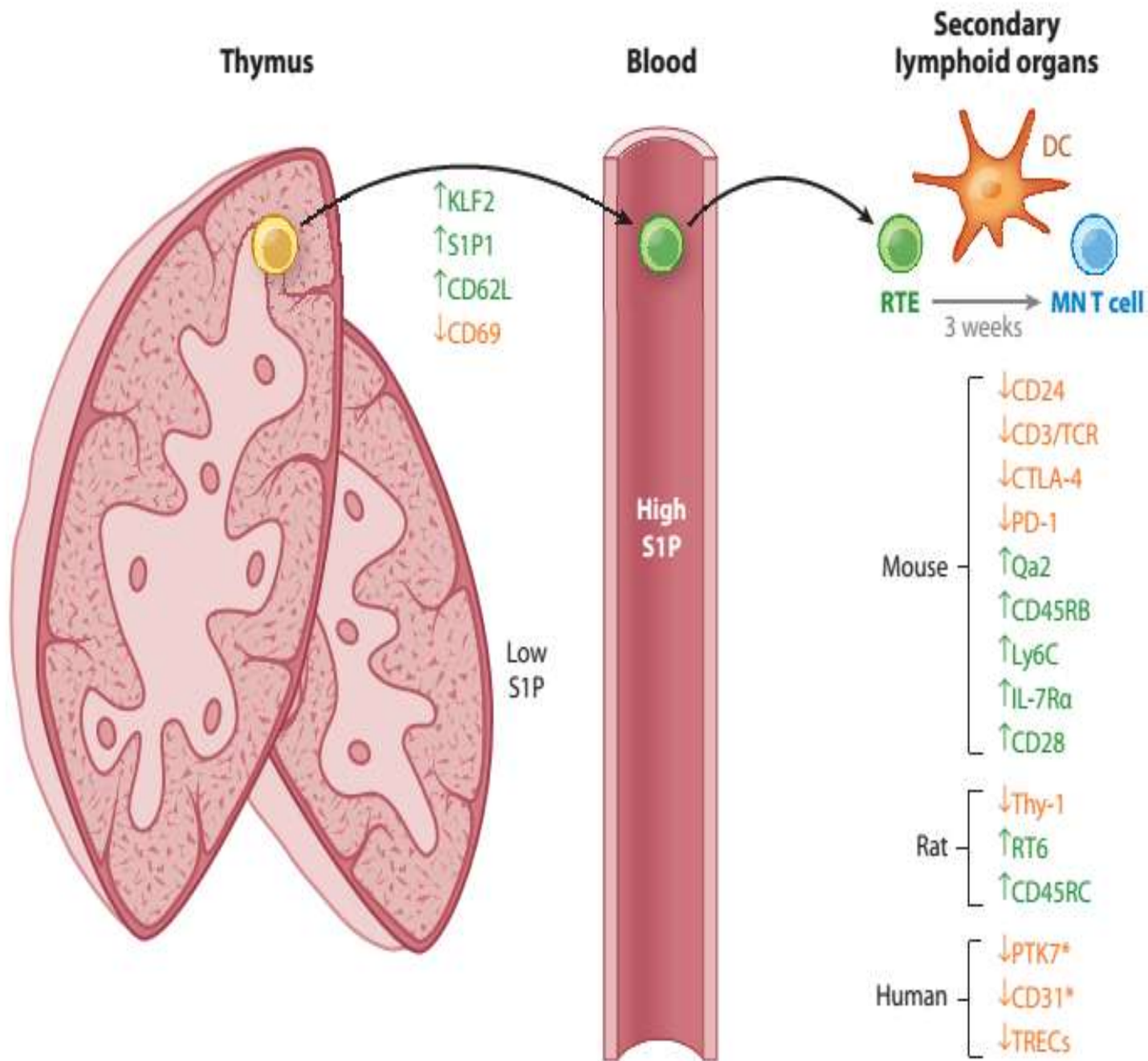
Muerte o  
anergia

# *Ontogenia de linfocitos T*

- *Selección negativa:*
  - *TCR con alta o muy baja (negligencia, no recibe señal de sobrevivencia) afinidad por el Ag (son CD24+)*
    - *90% mueren por negligencia*
    - *Muchos TCR se acoplan simultáneamente con su ligando y tiempo de unión al ligando?*
    - *Altas concentraciones de ligandos de alta afinidad*
    - *Mueren por apoptosis mediada por:*
      - *Fas, TNFR, CD30 (CD28 actúa como co-factor)*
  - *TCRs con alta afinidad pueden dar origen a células T reguladoras (CD4/CD25+)*

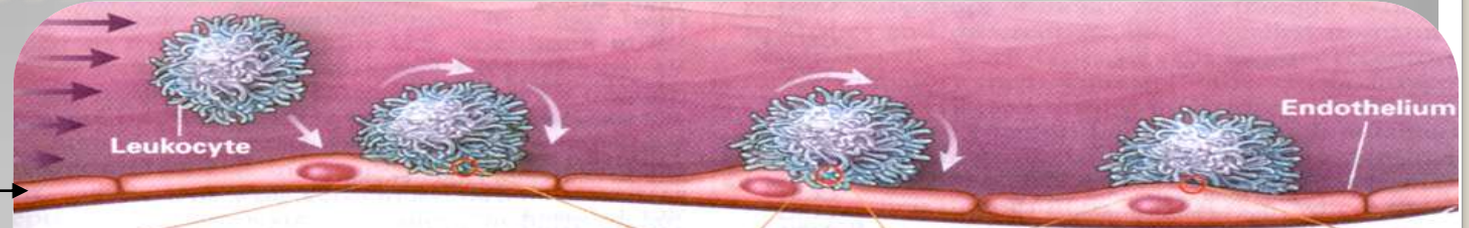
# Ontogenia de linfocitos T



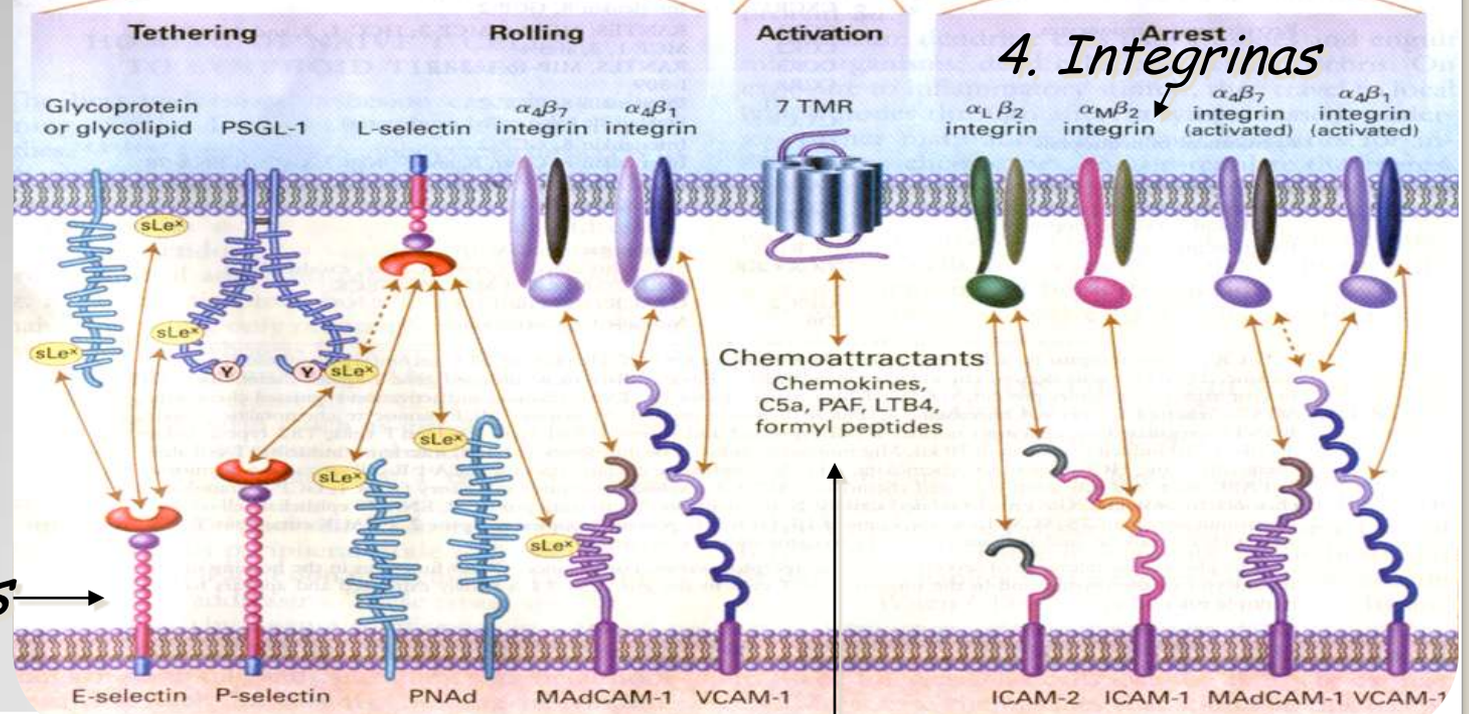


# Recirculación de linfocitos

1. HEV →



2. Selectinas →



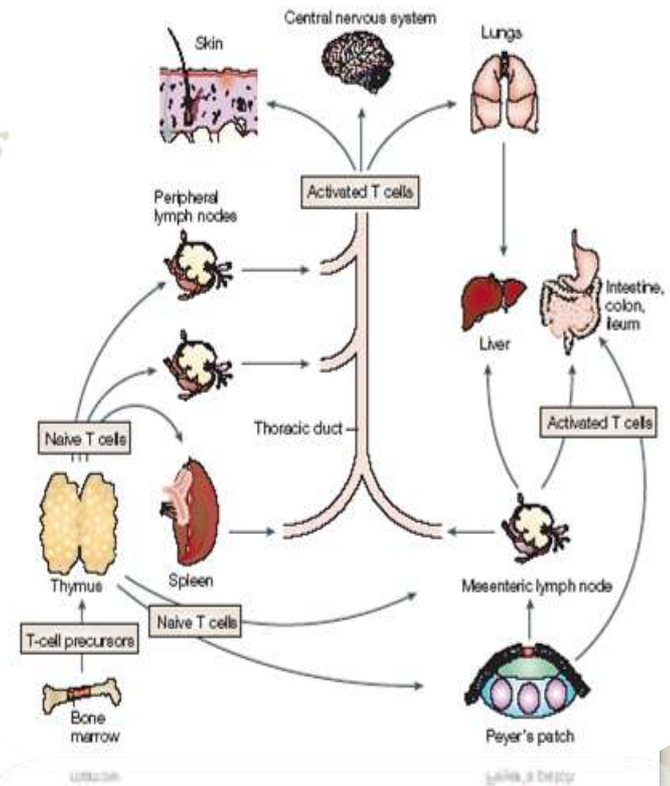
4. Integrinas

3. Quimiocinas

# Recirculación y alojamiento de los leucocitos

## Objetivos fundamentales de la recirculación y alojamiento:

- Balance en la distribución de linfocitos en los tejidos
- Selección de linfocitos Ag-específicos (órganos linfoides secundarios)
- Renovación continua de los microambientes
- Representantes en todo el cuerpo de linfocitos específicos para un determinado Ag
- Reclutamiento rápido a los sitios de inflamación



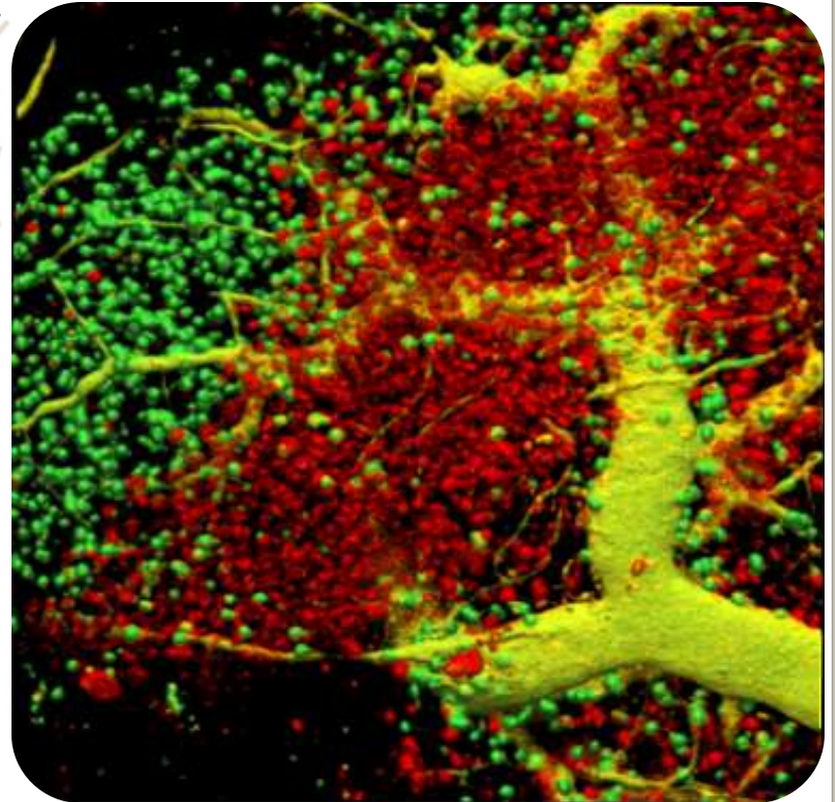
# Recirculación y alojamiento de los leucocitos

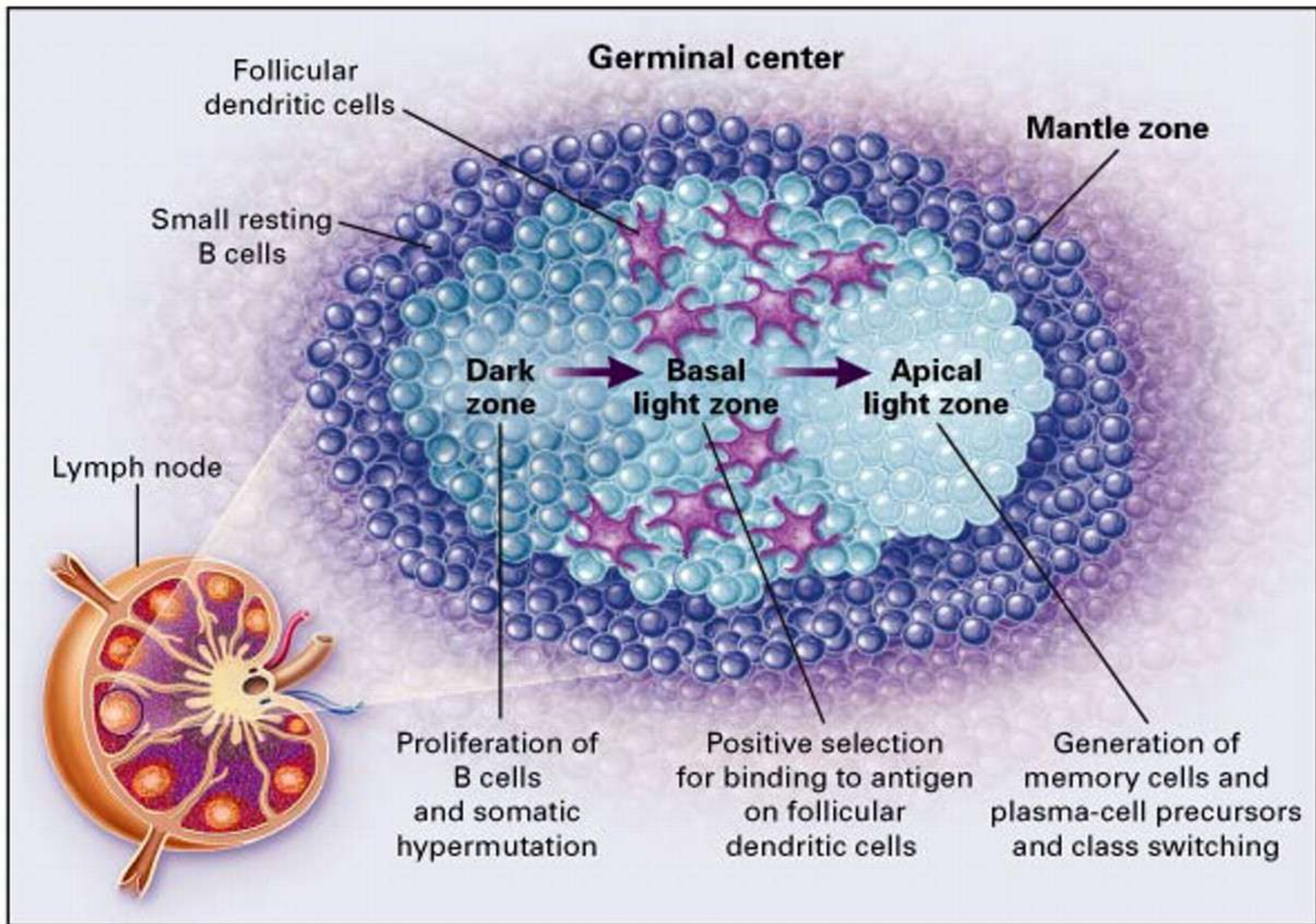
*Tráfico no es aleatorio*

*Qué determina la distribución y tráfico diferencial?*

*Expresión y activación diferencial de receptores de quimiocinas y de integrinas*

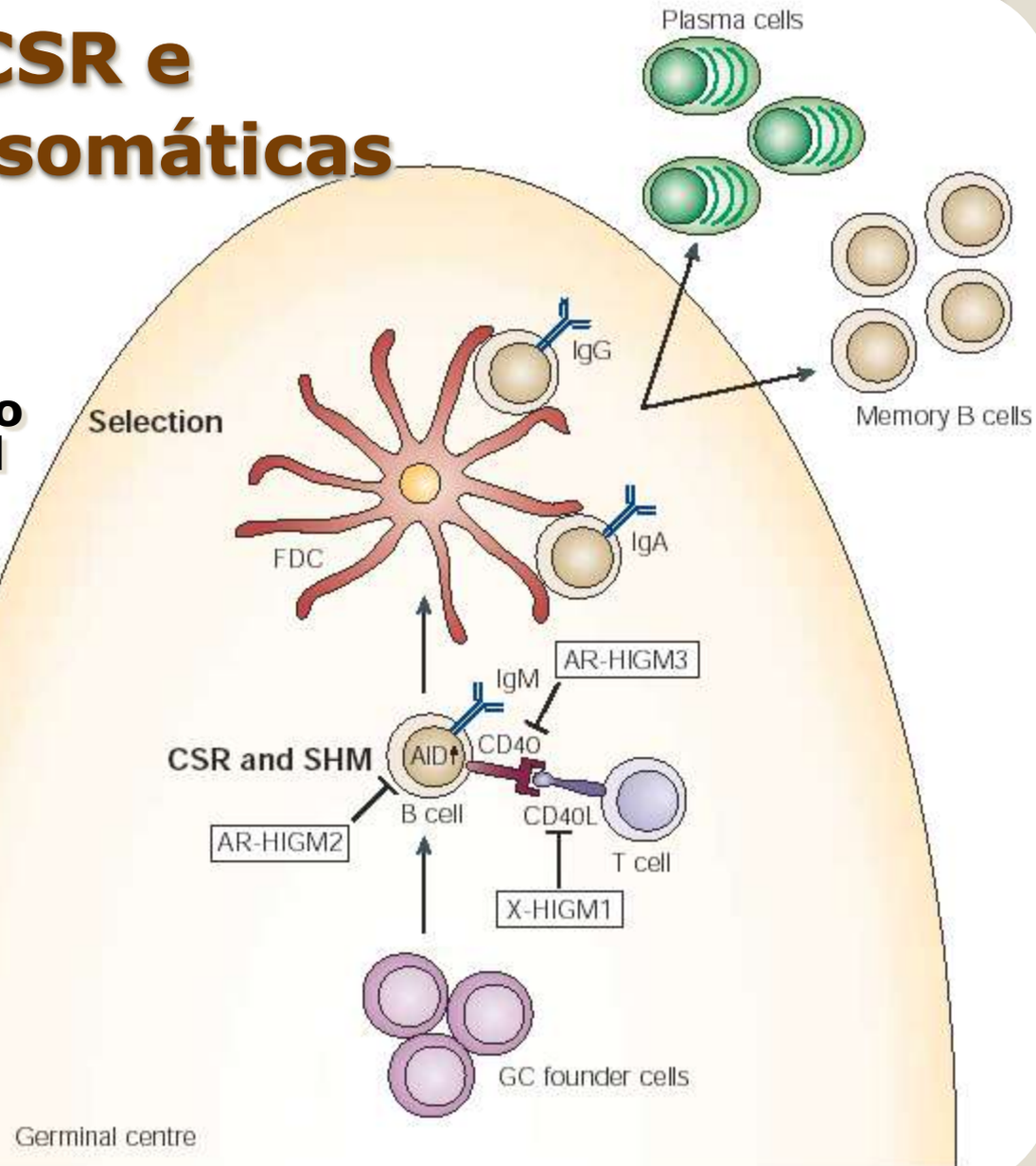
- *Células "naïve" migración restringida a los órganos secundarios*
- *Células efectoras y de memoria pueden trasladarse a órganos linfoides y no linfoides (virtualmente a cualquier órgano)*
  - *Tendencia a ubicarse en el sitio original de su activación*





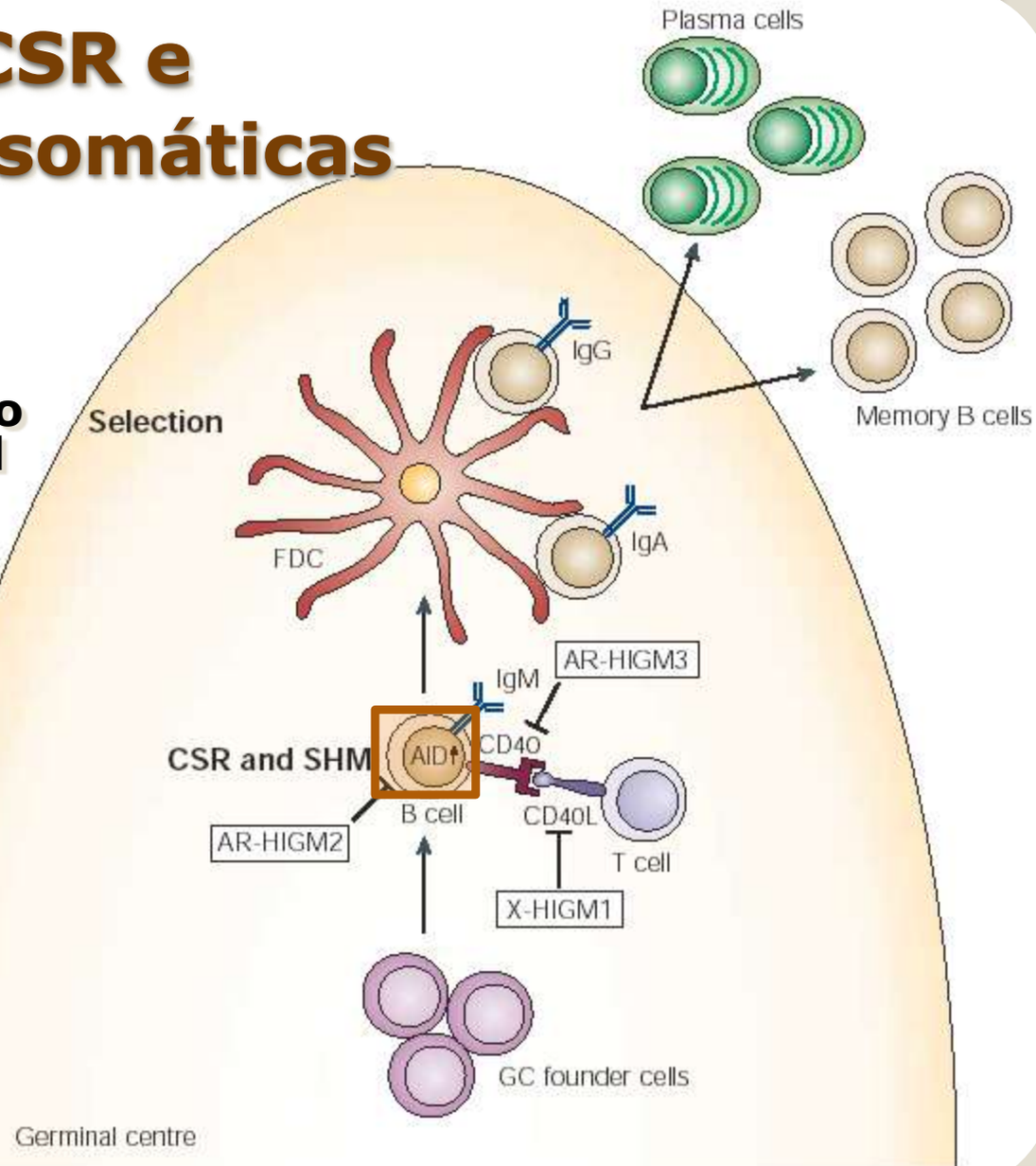
# Ontogenia: CSR e hipermutaciones somáticas

- ▶ **Cambio de isotipo (CSR)**
  - Cambio de la región constante conservando la misma especificidad antigénica
- ▶ **Hipermutaciones somáticas:**
  - Introduce mutaciones en la región variable, seguido de selección positiva o negativa
- ▶ **Ambos activados por la interacción entre BCR/CD40 en los centros germinales**



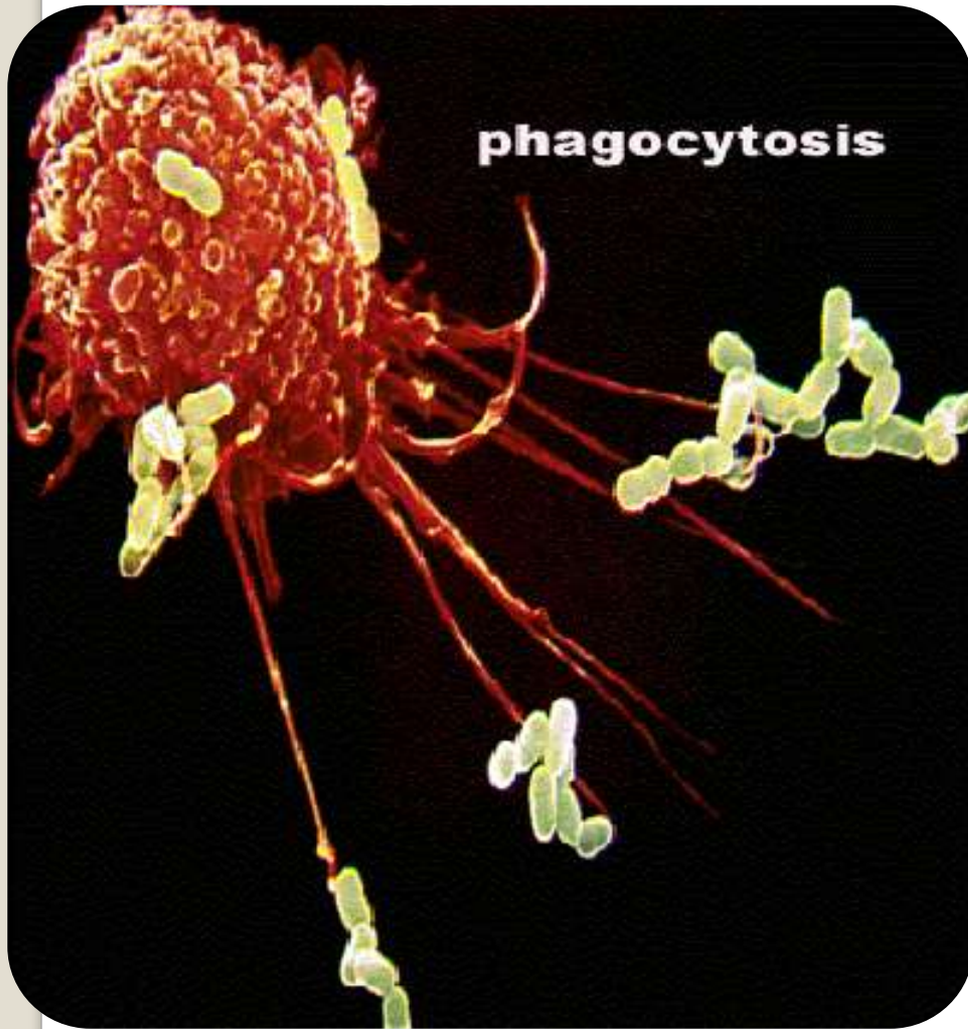
# Ontogenia: CSR e hipermutaciones somáticas

- ▶ **Cambio de isotipo (CSR)**
  - Cambio de la región constante conservando la misma especificidad antigénica
- ▶ **Hipermutaciones somáticas:**
  - Introduce mutaciones en la región variable, seguido de selección positiva o negativa
- ▶ **Ambos activados por la interacción entre BCR/CD40 en los centros germinales**



# Órganos secundarios y maduración final de los linfocitos

- *Función:*
  - *Facilitan el trabajo de los linfocitos*
  - *Sitios de encuentro entre células presentadoras de antígeno (APC) y linfocitos*
  - *Proveen el microambiente adecuado para la expansión de linfocitos T*
  - *Optimizan la activación de linfocitos B "naive"*



**Todo el proceso de ontogenia, recirculación y alojamiento le permite a los linfocitos estar preparados para reconocer de manera específica a los antígenos extraños**