

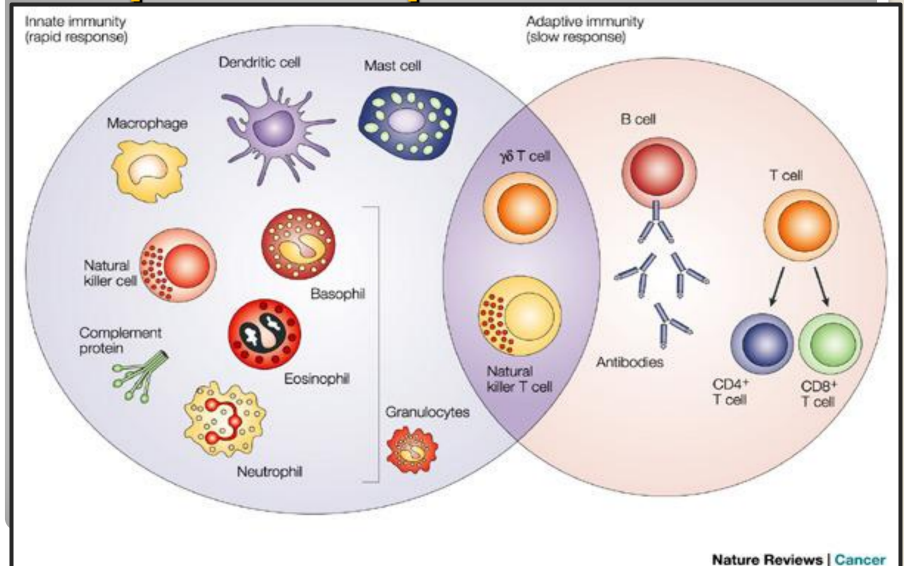
Lisbeth Berrueta, IDIC-ULA 2011

CONTENIDO

- Definición y características del sistema inmune innato
- Componentes del sistema inmune innato: barreras, sustancias solubles, células
- Reconocimiento de patrones asociados a patógenos
- Receptores de reconocimiento: descripción, señalización,regulación y modulación de respuesta inmune adaptativa
- Reconocimiento por elementos solubles
- Otros elementos de la defensa innata

e<u>numni sizeugee</u>S Respiratory tract Mediastinal nodes Axillary lymph nodes Gastrointestinal Lymphatic tract vessel Mesenteric nodes Spleen Arterial circulation Skin Antigen

enumni steeuqeer eb eoqiT



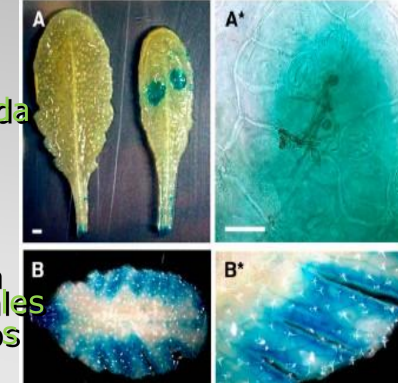
Sistema muy conservado y evolucionado presente en plantas y animales

Tiene como lecho una respuesta inflamatoria iniciada por macrófagos, polimorfonucleares y mastocitos a través de receptores de la immunidad

Los defectos en este sistema
son raros y casi siempre letales

Paccapacitaiento de patáganas

Reconocimiento de patógenos mediado por receptores: PAMPs (LPS y CpG de ADN bacteriano)



Sistema inmune innato

Propiedad	Sistema Inmune innato	Sistema inmune adaptativo	
Receptores	Sin rearreglo	Rearreglo implícito	
Distribución	No clonal Clonal		
Reconocimiento	Patrones moleculares conservados	Detalles de la estructura molecular	
Discriminación entre lo propio y lo extraño	Perfecta, seleccionado Ancestralmente	Imperfecto: seleccionado a nivel celular	
Tiempo de acción	Inmediato	Retardado	
Respuesta	Moléculas co- estimuladoras, citocinas y quimiocinas	Expansión clonal o anergia IL-2, citokinas efectoras	

Componente	s de la inmunidad innata	
Componente	Función	
Barreras		
Capas del epitelio	Prevenir la entrada de microorganismos	
Defensinas, linfocitos intraepiteliales	Muerte de microorganismos	
Células efectoras circulantes		
Neotrófilos	Fagocitosis temprana, muerte de microorganismos	
Macrófagos	Fagocitosis, muerte de microorganismos, activación de respuesta inflamatoria	
Células NK	Muerte de células infectadas, activación de macrófagos	
Proteínas efectoras circulantes		
Complemento	Muerte de microorganismos, opsonización, activación de leucocitos	
Lectina de unión a manosa (colectinas)	Opsonización, activación del complemento	
Proteína C reactiva (pentraxina)	Opsonización, activación del complemento	
Factores de coagulación	Compartalización de tejidos infectados	
Citocinas		
TNF, IL-1, quimiocinas	Inflamación	
IFN-α y β	Resistencia a infecciones virales	
IFN- γ	Activación de macrófagos	
IL-12, !L-18, IL-23	Producción de IFN-γ por NK y células T	
IL-15	Proliferación de células NK	
IL-10, TGF- β	C Control de la inflamación	

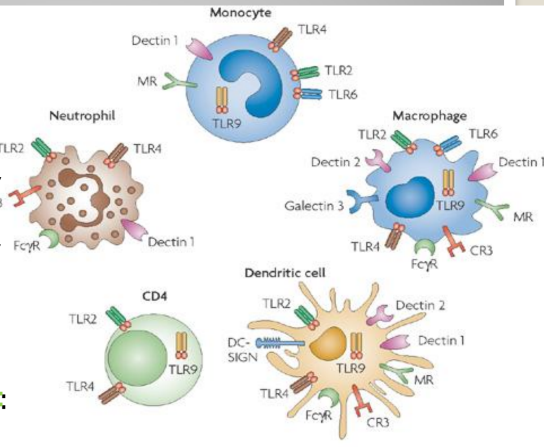
Cienni enumi cimiconcessi nuato

Basado en el reconocimiento de productos constitutivos conservados

Pertenecientes a vías rnetabólicas únicas a los rnicroorganismos y ausentes del hospedador, esenciales para la sobrevivencia del rnicroorganismo, Ej: LPS, FC/R lipoproteínas.

peptidoglicano y ácido lipoteicoico

 Permite la identificación de "huellas dejadas por los microorganismos", ausentes del hospedador: sensores de la presencia de infección



Nature Reviews | Microbiology

Mihai G. Netea, Gordon D. Brown, Bart Jan Kullberg & Neil A. R. Gow *Nature Reviews Microbiology* **6**, 67-78 (January 2008)

Receptores para el reconocimiento de patógenos y sus ligandos

Family	Member (major ligand)		
TLRs	TLR1 (triacyl lipopeptides), TLR2 (LTA ^a , zymosan, lipopeptides), TLR3 (dsRNA, polyI:C), TLR4 (LPS), TLR5 (flagellin), TLR6 (diacyl lipopeptides), TLR7 (ssRNA, R848), TLR8 (ssRNA, R848), TLR9 (CpG-DNA), TLR11 (profillin-like molecule)		
C-type lectin receptors	Mannose receptor (ligands bearing mannose, fucose, or N-acetyl glucosamine), DC-SIGN (ICAM-2/3, HIV gp120, <i>Mycobacterium tuberculosis</i> ManLAM), Dectin-1 (zymosan, β-glucans from fungi)		
Scavenger receptors	Scavenger receptor A (modified LDL, apoptotic cells), CD36 (oxidized LDL, apoptotic cells), MARCO (modified LDL)		
Complement receptors	ment receptors Integrins [CR3 (iC3b, β-glucan, fibrinogen), CR4 (iC3b, β-glucan, fibrinogen)], gC1qR (C1q), (C5a)		
IFN-inducible proteins	PKR (dsRNA), OASs (dsRNA)		
CARD helicases	RIG-I (uncapped 5'-triphosphate RNA), MDA5 (polyI:C, dsRNA from EMCV)		
NOD-like receptors	NOD1 (iE-DAP), NOD2 (MDP), 14 NALPs [NALP1 (cell rupture), NALP1b (anthrax lethal toxin), NALP3 (bacterial mRNA, R848, extracellular ATP, uric acid crystals)], IPAF (Salmonella flagellin), NAIP5 (Legionella flagellin)		
Complement	mplement C3 (carbohydrates and proteins on microbial surfaces), C1q (immune complexes, apoptotic cells)		
Pentraxins	SAP (LPS, C1q, apoptotic cells), CRP (PC, C1q, apoptotic cells), PTX3 (galactomannan, C1q, zymosan, apoptotic cells)		
Collectins	MBL (LPS, LTA, HIV gp120)		
	PRR citoplasma, PRR membrana		

Myeong Sup Lee and Young-Joon Kim Mol. Cells, Vol. 23, No. 1, pp. 1-10

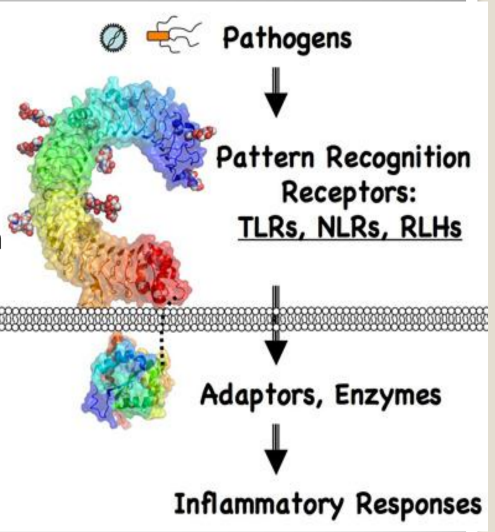
PRR solubles

 Distintas clases de PRR dentro de ellos están los receptores Toll

Funciones de activación de la cascada del complemento y fagocitosis. Iniciación de cascada de señalización que conduce a activación de la inmunidad innata

Activación de inmunidad adaptativa

 Control mediante la participación de moléculas coestimuladoras, citocinas y quimiocinas (células dendríticas)



Receptores de la inmunidad Innata

Akira Shizuo. Curr Opin Immunol, 2003, 15:5-11.

Pasare C. And Medzhitov R. Curr OpinImmunol, 2003, 15:1-6.

Goldstein DR. Curr Opin Immunol. 2004)

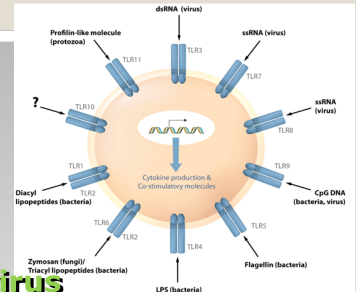
Takeda K and Akira S. International Immunol. 2005. 17:1, 1-14
Takeda K and Akira S. International Immunol. 2005. 17:1, 1-14
Beuiler B. Blood 2009

Receptores Toll (TLR)

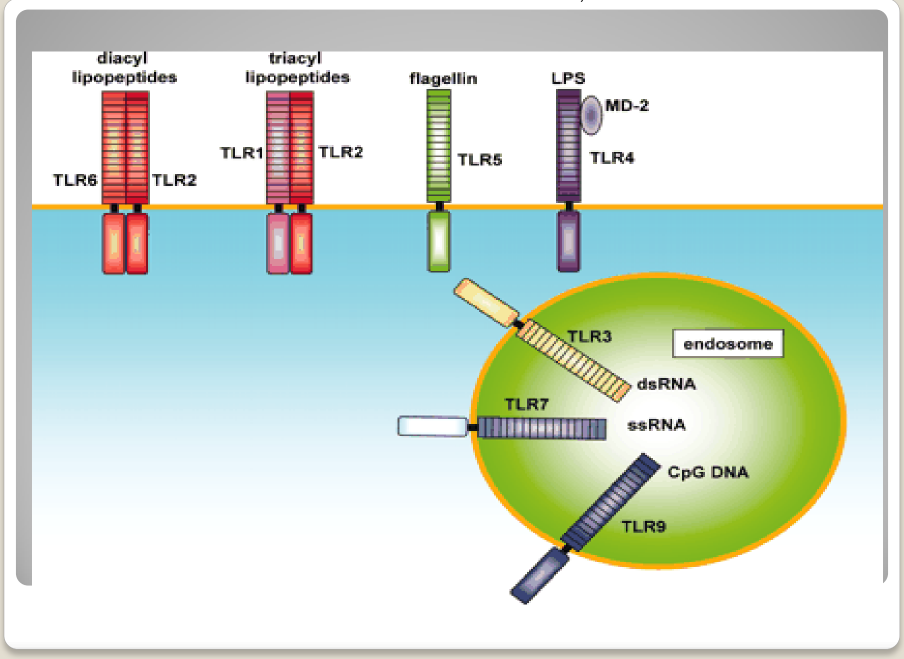
Reconocen bacterias, hongos y virus

 Reconocimiento de motivos altamente conservados: patrones moleculares asociados a patógenos (PAMPS)

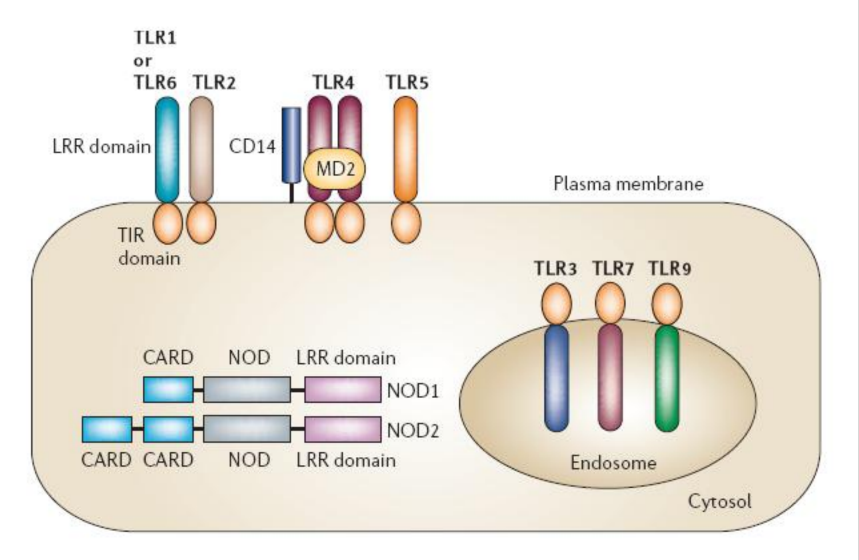
- 13 receptores Toll hasta ahora descritos
- Dominio extracelular rico en leucina
- Dominio intracitoplasmático similar al receptor de IL-1 (TIR)
- > Señalización a través de: MyD33, kinasa asociada al receptor de IL-1 (IRAK), factor asociado al receptor del TNF (TRAF), Map kinasas y (NF)-κB



Takeda K and Akira S. International Immunol. 2005. 17:1, 1-14

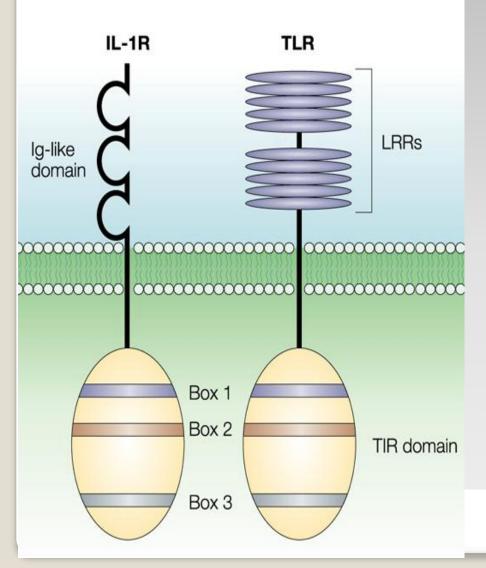


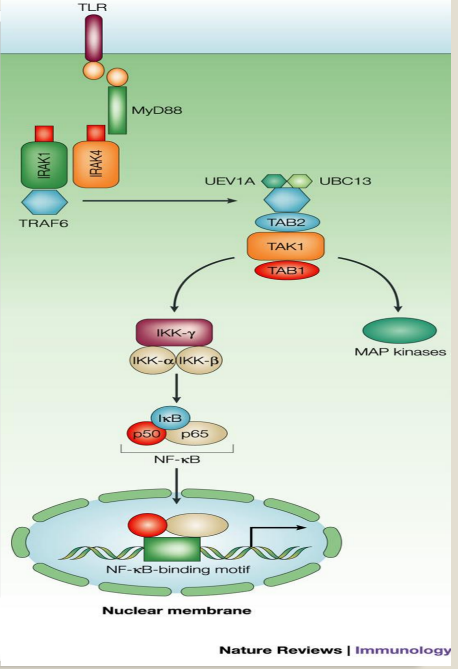
Estructura y localización celular de TLRs y NOD



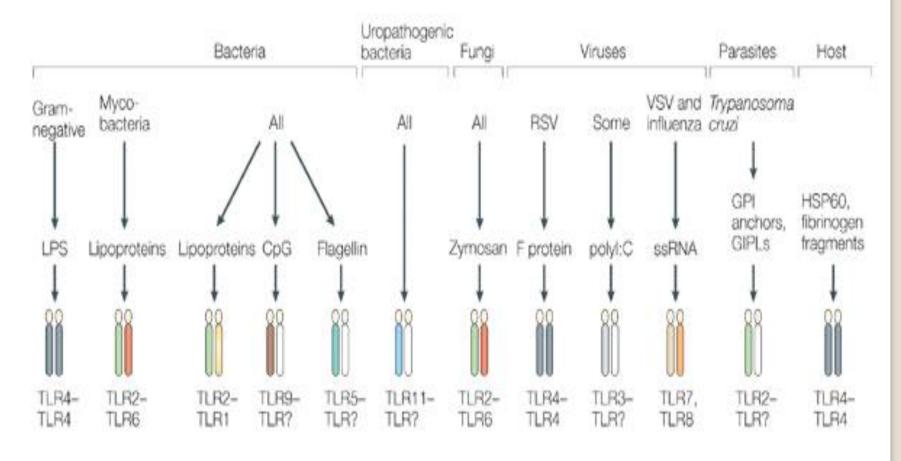
Warren Strober*, Peter J. Murray‡, Atsushi Kitani* and Tomohiro Watanabe, volumen 6, Enero 2006

Estructura y señalización vía TLR





Especificidad de los receptores Toll



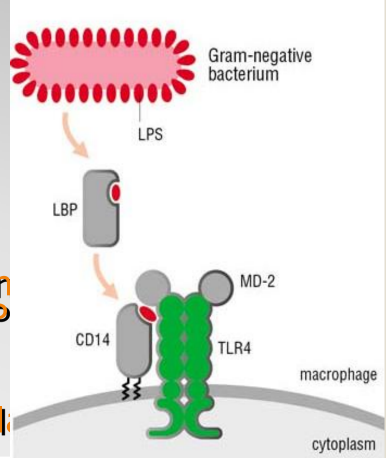
Nature Reviews | Immunology

Akira Shizuo, Curr Opin Immunol, 2003, 15:5-11.

Medzhitov R, Nature review in Immunoogy, 2001

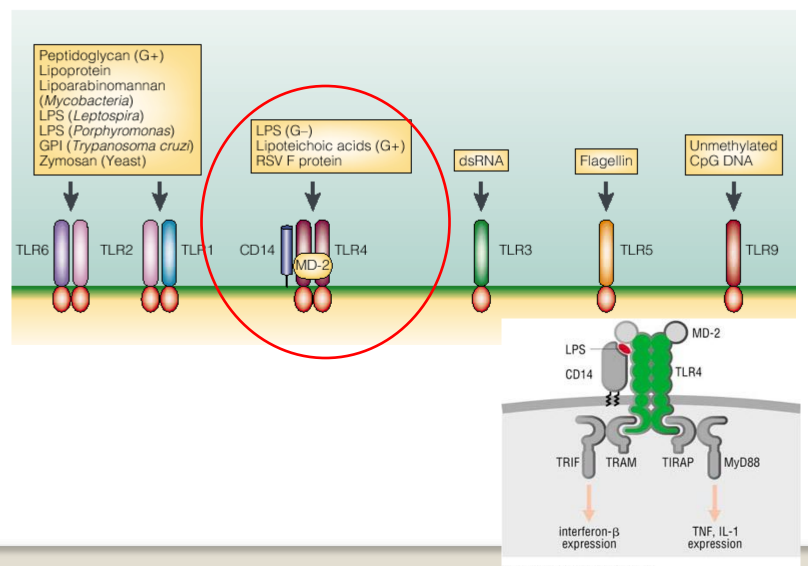
Reconocimiento de PAMPS mediado por TLR

TLR4: Primer receptor Toll reconocido, expresado en macrófagos y células dendríticas El LPS en circulación es capturado por LBP (proteín de unión de LPS). LPS-LBP transferido a CD14 en la superficie de fagocitos. Participación de la molécula MD2, asociada a TLR4

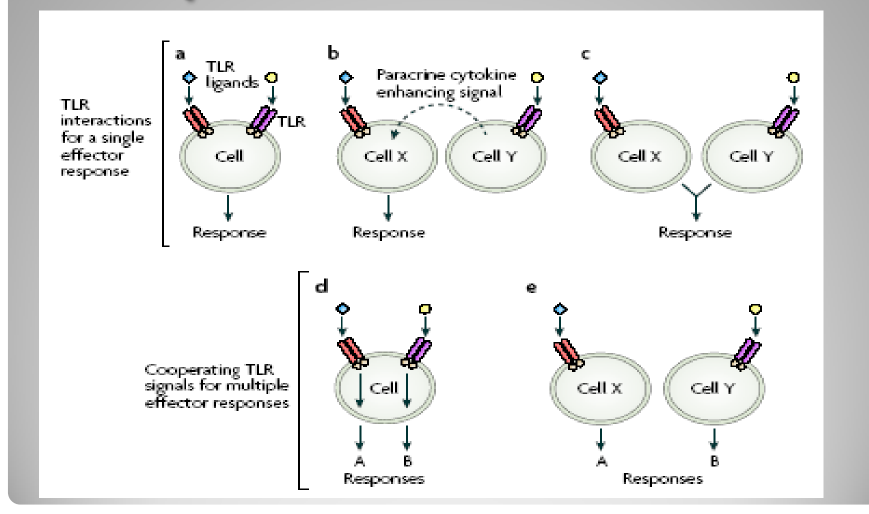


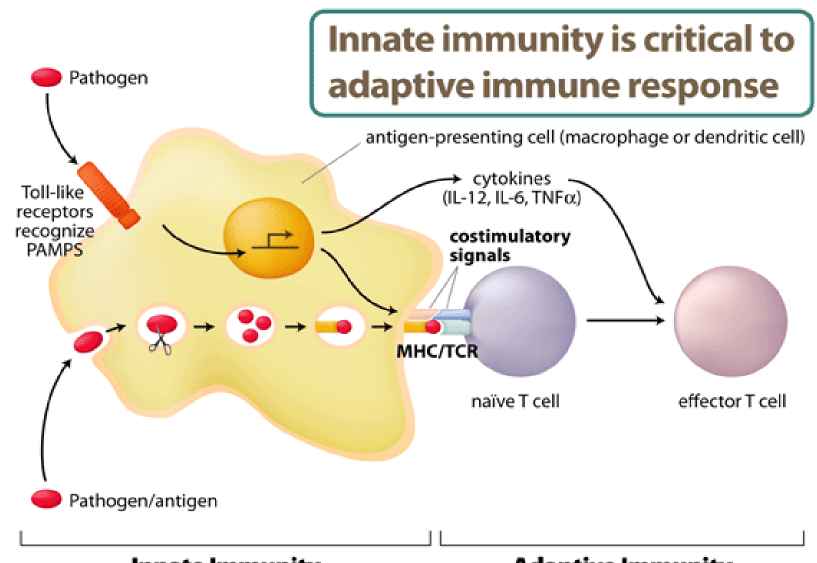
© 1999-2007 New Science Press

Señalización vía TLR4



Mecanismos básicos de cooperación entre TLRs para resistencia a la infección

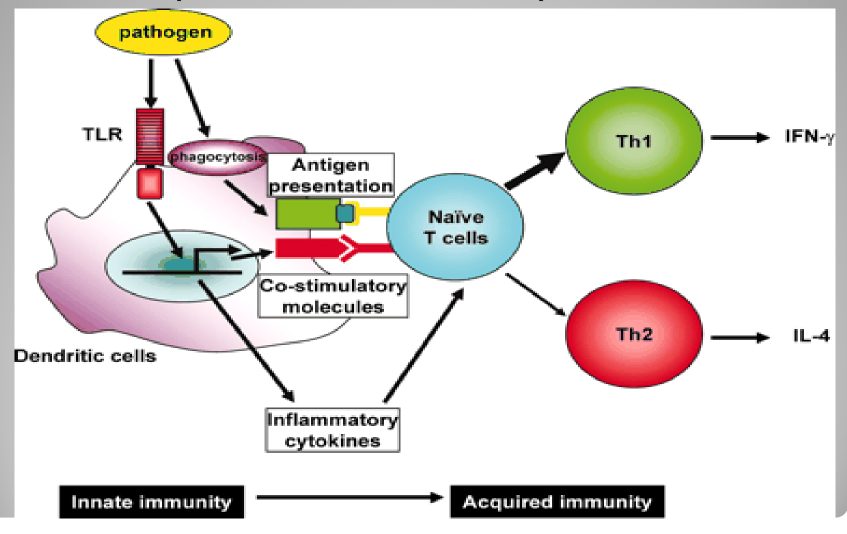




Innate Immunity

Adaptive Immunity

Papel de los receptores Toll en la respuesta inmune adaptativa



Papel de los receptores Toll en la respuesta inmune adaptativa

PAMP Antigen

Dendritic cell

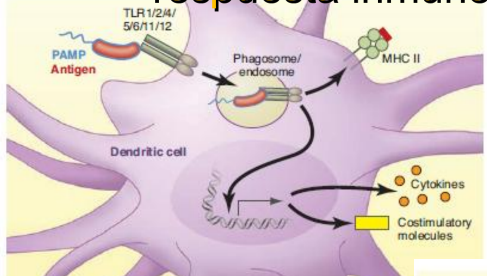
RIG-I

MHC II

Cytokines

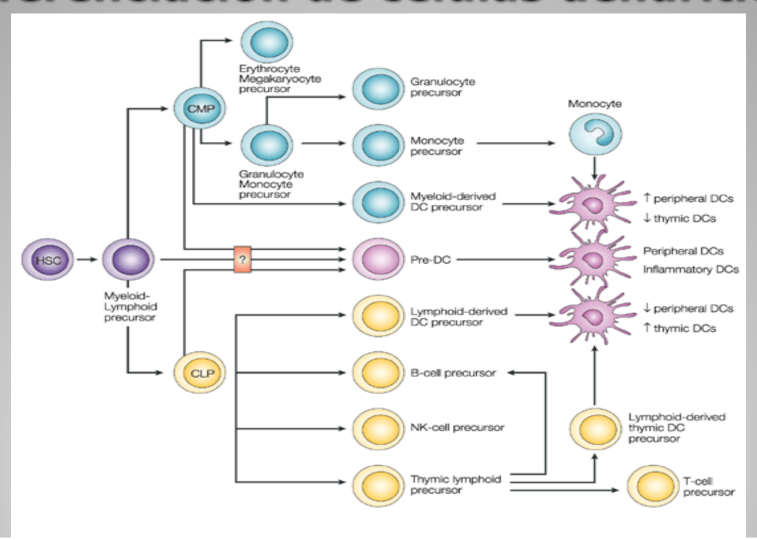
Costimulatory molecules

phagosome



Akiko Iwasaki et al, Science 2010

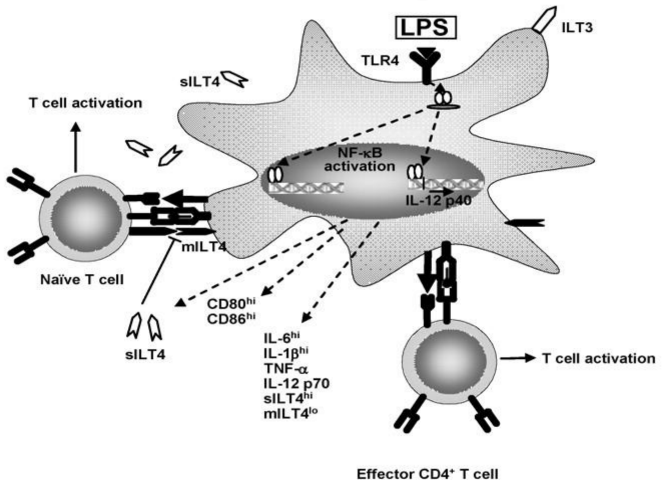
Diferenciación de células dendríticas



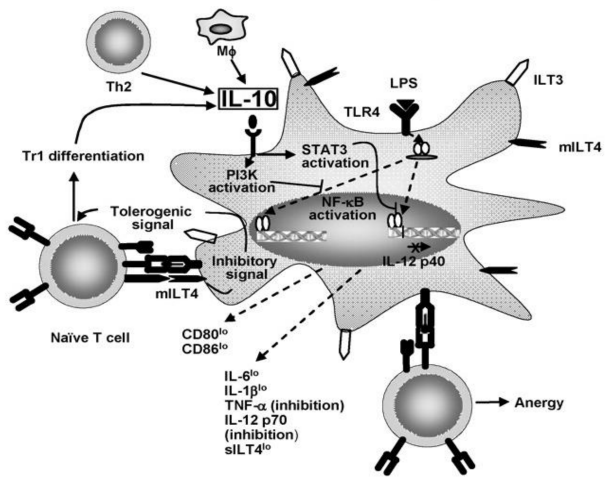
SUBPOBLACIONES DE CÉLULAS DENDRÍTICAS

Dendritic cell subset	Markers	Function			
Myeloid	CD11c+CD205- CD11b+ CD8 -CD4+/-	Located in splenic marginal zones. Efficient stimulation of CD4 ⁺ and CD8 ⁺ T cells. Favor Th2 differentiation			
Lymphoid	CD11c+CD205+CD11b - CD8 +CD4-	Efficiently cross-present exogenous antigens to CD8+ CTL. Favor Th1 differentiation Maintain cross-tolerance to self antigens.			
Plasmacytoid	CD11c+CD11b-B220+ GR1+/-	Possibly contribute to peripheral self-tolerance. Mediate anti-viral responses through production of IFN- α .			

Inmunorregulación de las células dendríticas por IL-10



Inmunoregulación de las células dendríticas por IL-10



Effector CD4+ T cell

Péptidos antimicrobianos: Las defensinas

- Son polipéptidos de menos de 100 aa con actividad antimicrobiana a concentraciones fisiológicas. Dos miembros principales: defensinas y catelicidinas (LL37)
- A, β, θ defensinas: Hoja plegada beta, estructura de cisteínas con puentes disulfuro
 Distribución: mayor concentración presente en gránulos de almacenamiento. Células de Paneth en el intestino delgado. leucocitos

Actividad contra bacterias, hongos y virus

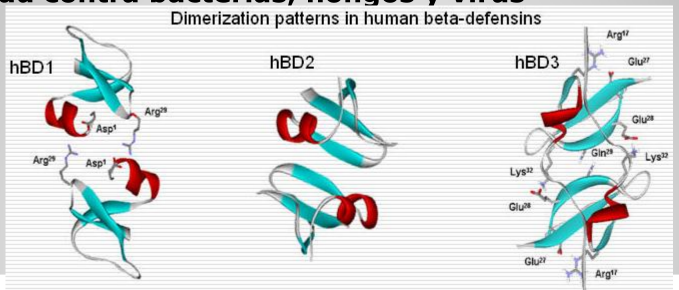
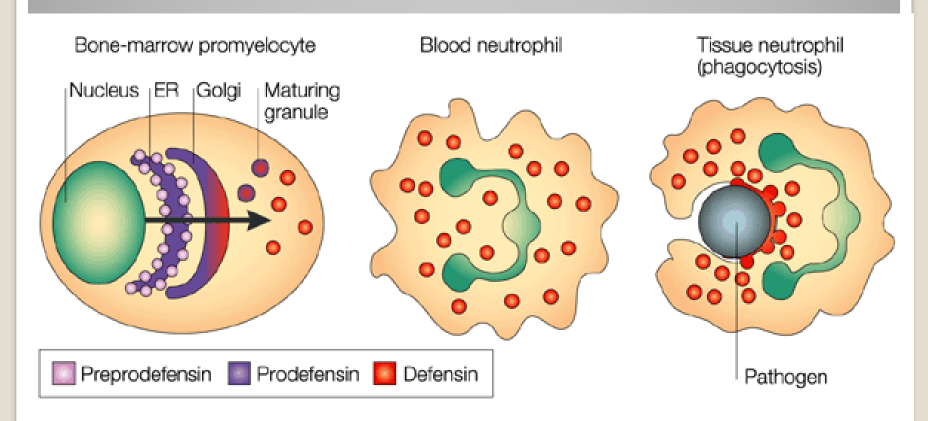


Table 1 Distribution and source of defensins					
Defensin	Tissue distribution	Cell source	Synthesis and regulation		
HNP1, HNP2 and HNP3	Placenta, intestinal mucosa and cervical mucus plug	Neutrophils* monocytes, macrophages, natural killer cells, B cells and $\gamma\delta$ T cells	Constitutive		
HNP4	Not determined	Neutrophils*	Constitutive		
HD5 and HD6	Salivary glands, small bowel, inflamed large bowel, stomach, eye, female genital tract (HD5 only), breast milk and inflamed urethral lumen	Intestinal paneth cells* and vaginal epithelial cells (HD5 only)	Constitutive or inducible, such as by sexually transmitted infection		
HBD1	Oral and nasal mucosa, lungs, plasma, salivary glands, small and large bowel, stomach, skin, eyes, mammary glands, urogenital tract and kidneys	Epithelial cells*, monocytes, macrophages, monocyte-derived dendritic cells and keratinocytes	Constitutive or inducible in response to interferon-γ, lipopolysaccharide and peptidoglycan		
HBD2 and HBD3	Oral and nasal mucosa, lungs, plasma, salivary glands, small and large bowel, stomach, skin, eyes, mammary glands, urogenital tract and kidneys	Epithelial cells*, monocytes, macrophages, monocyte-derived dendritic cells and keratinocytes	Inducible in response to viruses, bacteria, lipopolysaccharide, peptidoglycan, lipoproteins, cytokines (IL-1β, TNF) and growth factors		
HBD4	Gastric antrum and testes	Epithelial cells*	Constitutive or inducible in response to PMA and bacteria		

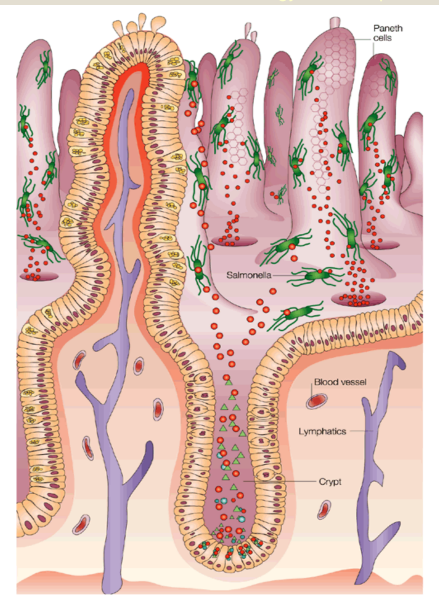
^{*}Main cellular source. HBD, human β -defensin; HD, human α -defensin; HNP, human neutrophil peptide; IL-1 β , interleukin-1 β ; PMA, phorbol 12-myristate 13-acetate; TNF, tumour-necrosis factor.

Sintesis y liberación de defensinas



Nature Reviews | Immunology

HNP: defensina α , péptido de los neutrófilos humanos



Acción
bactericida
de las
de las
defensinas:
papel de la
prodefensina 5,
defensina 5 y
tripsina a nivel de
las criptas

Nature Reviews | Immunology

Papel de las defensinas en la infección contra el HIV Infected CD4+T cell HBD2 and HBD3 000 Mucosal epithelial **HNPs** cell Nucleus Neutrophil **PBMC** Macrophage Chemokines and cytokines HBD₂ and Recruitment of adaptive immune HBD3 Immature ↓ CXCR4 dendritic cell response

Mary E. Klotman and Theresa L. Chang, Junio 2006

Defensinas: inducción de respuesta inmune adaptativa

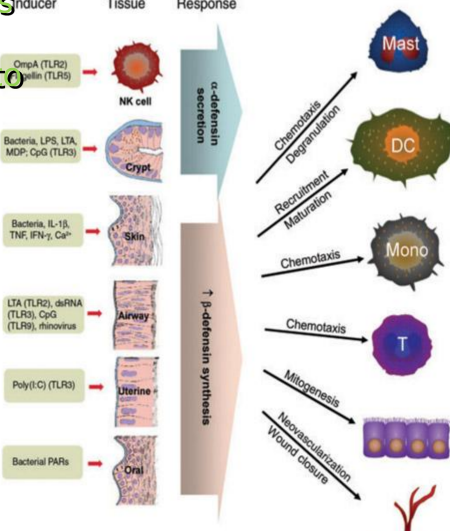
Reclutamiento de neutrófilos ricos en α-defensina

Efecto antimicrobiano directo di la Efecto antimicrobiano di ecto di esta con la constituzza di esta c

Facilitan y amplifican RI adaptativa

Aumentan la proliferación de los linfocitos, aumentan la producción de citocinas, aumenta la respuesta de anticuerpos (IgG1, IgG2a y IgG2b)

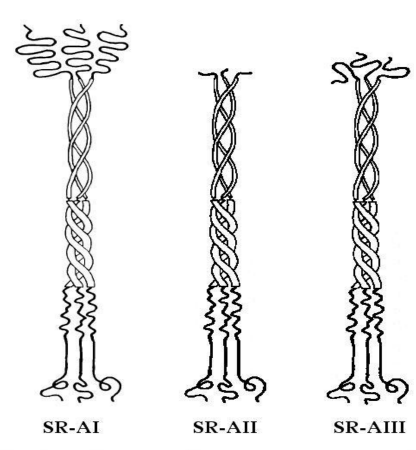
Reclutamiento de células dendríticas inmaduras



Lehrer R., et al. Curr Opin Immunol, 2002

Receptores "Scavenger" en Inmunidad Innata

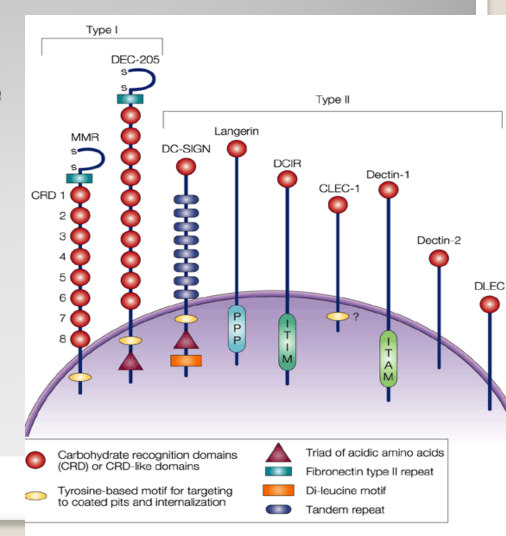
- PRR, expresados en células mieloides y células endoteliales
- Captura y eliminación de elementos propios transformados (ej: cel apoptóticas)
- Interacciones con bacterias
 - SR-AI y SR-AII: Expresados en la mayoría de macrófago tisulares (no neutrófilos ni monocitos).



The class A macrophage scavenger receptor

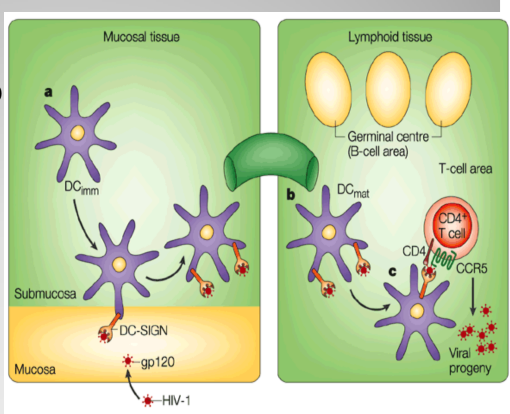
Receptores lectinas tipo C en la inmunidad innata

- Lectinas de tipo C se unen a azúcares en una manera dependiente de Ca utilizando residuos de carbohidratos altamente conservados (CRDs).
- Ejemplos de tipo solubles: Surfactante pulmonar (SPA y SPD), llamadas colectinas (colágeno+lectina).
- Al unirse a sus ligandos, las colectinas se asocian a receptores en la membrana promoviendo la fagocitosis

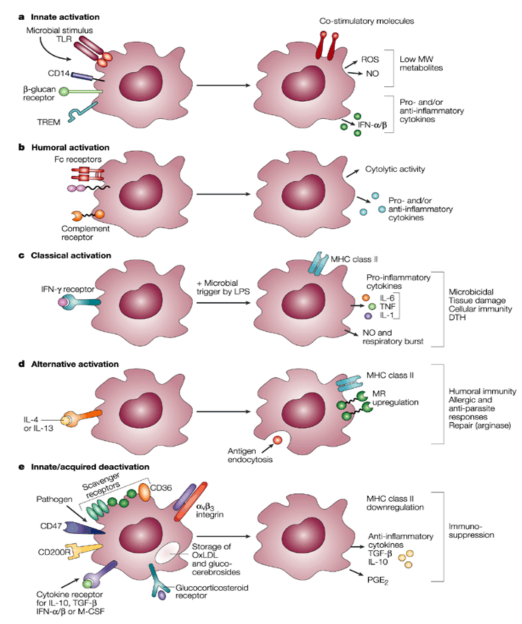


Rerceptores lectinas tipo C en la innunidad innata

- Familia de receptores unidos a la membrana del tipo lectina: de tipo I (posee varios CRDs) y de tipo II (un solo dominio CRD)
- De tipo I: MMr, DEC 205
- De tipo II: Langerina, DC-Sign, induce proliferación de células T mediada por DC.



Nature Reviews | Immunology

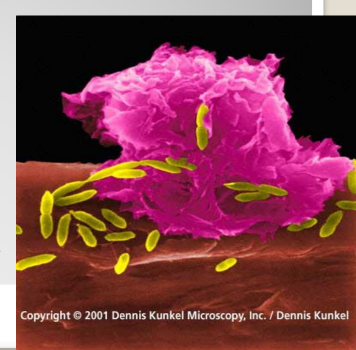


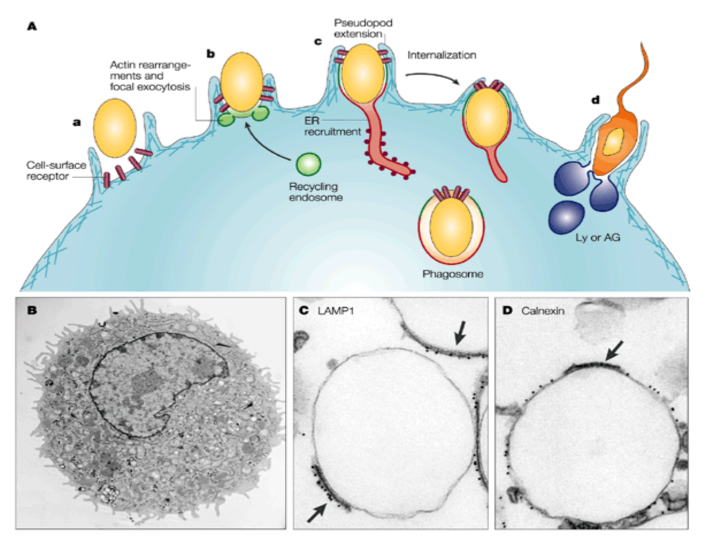
Papel de los macrófagos en la Inmunidad Innata

Nature Reviews | Immunology

Inmunidad innata: Fagocitosis

- Principalmente por PMN y monocitos/macrófagos
 - Migración y llegada al sitio de la injuria
 - Comienzan a ingerir detritus celulares, bacterias y partículas extrañas
 - Reconocimiento en parte por PRR o receptores de patrón de reconocimiento
 - <100 nm endocitosis, mediada por clatrina
 - >100 nm y multivalentes por fagocitosis
 - Una vez ingeridas forman los fagosomas, los gránulos citoplasmáticos comienzan a fusionarse generando degranulación y formación de fagolisosoma



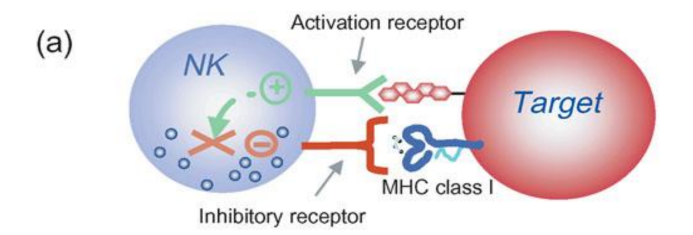


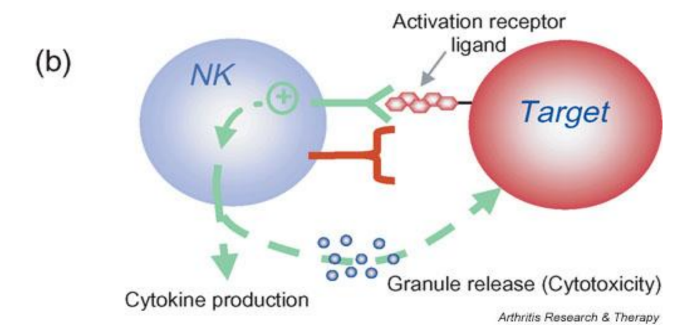
Nature Reviews | Immunology

- Representan entre 5-20% de los linfocitos circulantes, 5% de los linfocitos esplénicos
- Expresión de CD56 y CD16, ausencia de CD3
- Producen citokinas: INF-γ, TNF-α, Linfotoxina, IL-3, GM-CSF, IL-5, IL-13, IL-10, IL-8, MIP-1α, MIP-1β, entre otras.
- Deficiencia de NK, infecciones virales severas
- Resistencia contra: L. monocitogenes, malaria, T. gondii, Leishmania.

Origen y funciones de las células NK

Activación de NK



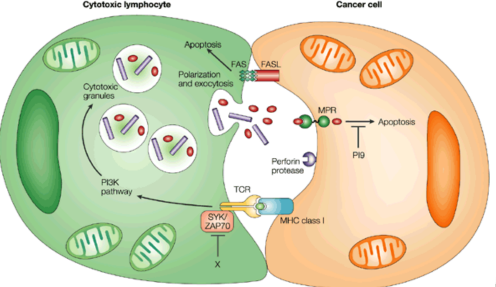


CD8 citotóxicas

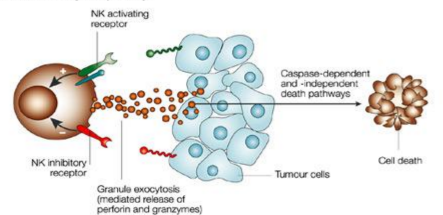
- Educadas para <u>Lebioixoxicidad</u> reconocer péptidos
- Gránulos citolíticos formadores de poros
- Poseen perforina análogo al C9, gramzime (neoformada)
- Citotóxicidad vía FasL
- Pico máximo de activación 5-8 días

Células NK

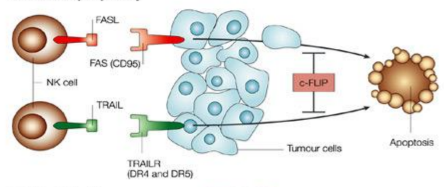
- Reconocen MHC propias
- Gránulos citolíticos formadores de poros
- Poseen perforina análogo al C9, gramzime (constitutivamente)
- Citotóxicidad vía FasL
- Pico máximo de activación 1-3 días

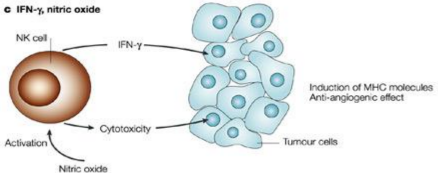


a Granule exocytosis pathway



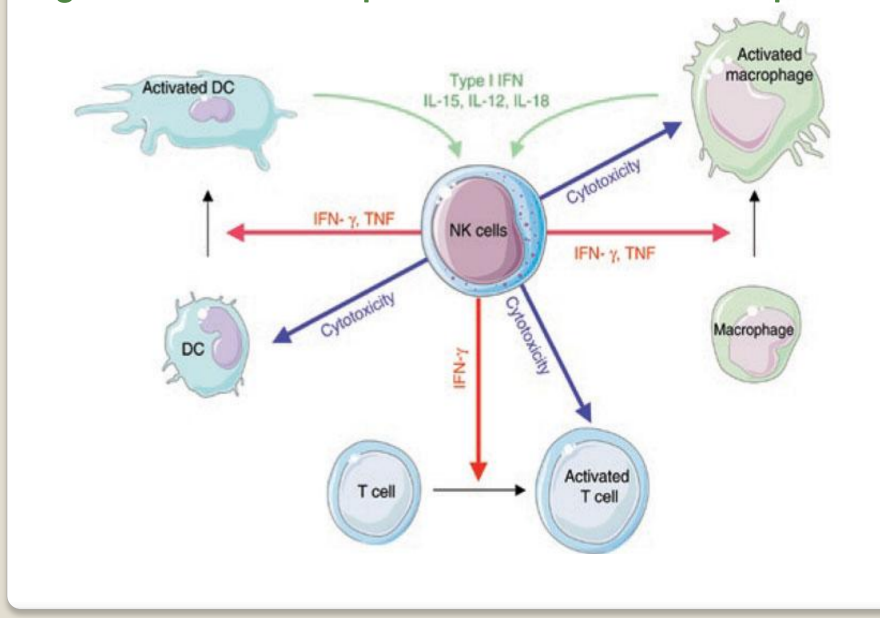
b Death-receptor pathway





Lisis mediada por NK

Regulación de la Respuesta Inmune mediada por NK



Papel de las Quimiocinas en la conexión: inmunidad innata/inmunidad adquirida

- Eventos mediados por TLRs, reclutamiento de células dendríticas inmaduras hacia los sitios de entrada de los patógenos, traslado de estos a los nódulos linfáticos en donde activarán a células T vírgenes.
- La activación mediada por TLR induce la liberación de quimiocinas a partir de los macrófagos residentes y células dendríticas, reclutando diferentes grupos de leucocitos

Tráfico de CD mediado por quimiocinas

