

- **Profesores y personal de apoyo :**

- Prof. Lisbeth Berrueta, Profesor titular
 - Médico Cirujano
 - Maestría y Doctorado mención en Inmunología
- Prof. Siham Salmen H. Profesor Asociado
 - Médico Cirujano
 - Maestría y Doctorado mención Inmunología
- Prof. Morella Bouchard, Profesor Asistente
 - Médico Cirujano
 - Especialista en Medicina Interna
 - Maestría en Inmunología Clínica
- Prof. Luisa Barboza
 - Licenciada en Bionalisis
 - Maestría en inmunología, Estudiante de Doctorado
- Prof. José Ángel Cova, Profesor Titular
 - Médico Cirujano
 - Especialista en Medicina Interna
- Secretaria: Yeadira Rojo

- **Inmunopatogenia de la infección por virus hepatotropos**
 - Responsable: Lisbeth Berrueta, corresponible: Siham Salmen. Estudiantes: Luisa Barboza (PhD), Masyely Rojas (MsC), Danely Velázquez (MsC)
- **Inmunopatogenia de las inmunodeficiencia primaria y secundarias (Infección por VIH)**
 - Responsable: Siham Salmen, corresponible: Lisbeth Berrueta. Estudiantes: Guillermo Teran (MsC)
- **Diagnóstico por PCR de *Toxoplasma Gondii***
 - Responsable: Morella Bouchard, colaboradores: Nacarid Alfonso, Estudiantes: Maryuri London (MSc)

Líneas de Investigación en curso:

- **Colaboraciones con otros grupos de investigación:**
 - **Autoinmunidad en Chagas**, coordinador: Diego Dávila, colaboradores: Lisbeth Berrueta, Siham Salmen
 - **Infertilidad Masculina: Estudio de la integridad de la cromatina espermática**, coordinador: Jesús A Osuna, colaboradores: Lisbeth Berrueta, Siham Salmen
 - **Harina de lombrices para alimento de truchas.** Responsable: Ana Luisa Medina, colaboradores: José Cova, Lérida Borges

Líneas de Investigación en curso:

- **EVALUACIÓN I (1 al 6)** **26/03/10**
-
- **EVALUACIÓN II (7 al 12)** **21/05/10**
- **EVALUACIÓN III (13 al 17)** **25/06/10**

EL HORARIO DE LAS EVALUACIONES 2:30 PM

- No se permitirá la entrada de estudiantes con 10 o más minutos de retraso una vez cerrada la puerta
- Prueba: 30 preguntas de selección simple
 - NO TIENE FACTOR DE CORRECCIÓN

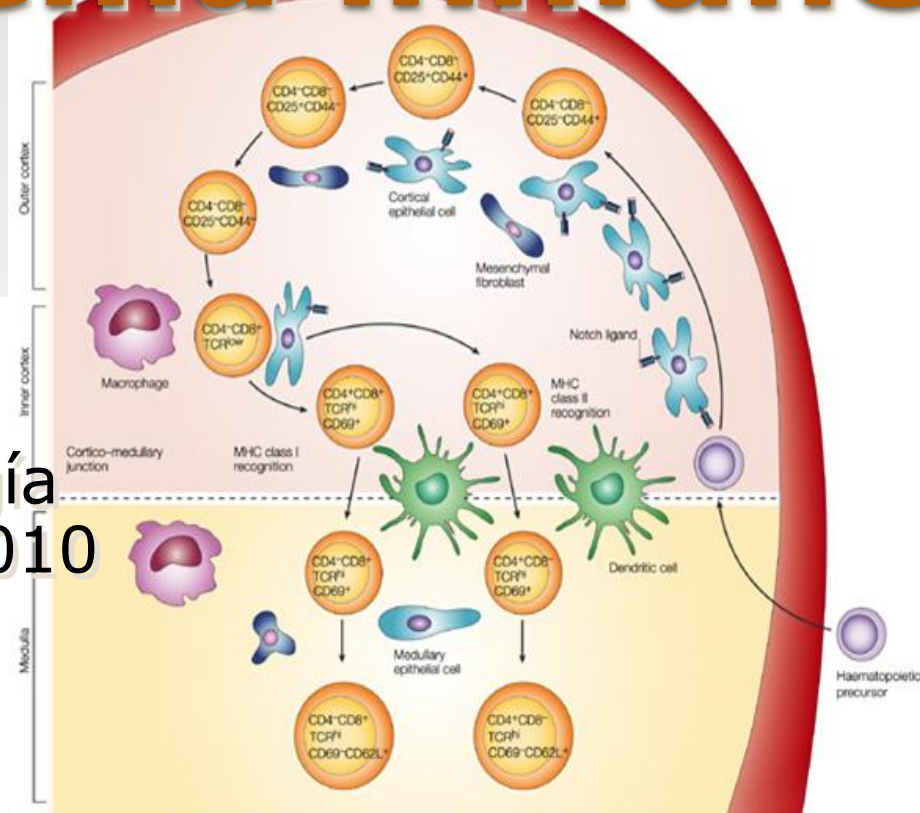
**Evaluaciones de las
actividades teóricas**

- **Examen diferido y de reparación:**
 - 60 preguntas, toda la materia
 - Examen diferido:
 - Todos aquellos que no pudieron asistir a 1 evaluación
 - Todos aquellos que deseen recuperar un examen que consideren con baja calificación
 - Se tomará en cuenta la mejor calificación
 - Previa solicitud a través del correo: sihamsa@ula.ve.
 - Se recibirán solicitudes de este tipo, hasta 1 semana previa a su realización

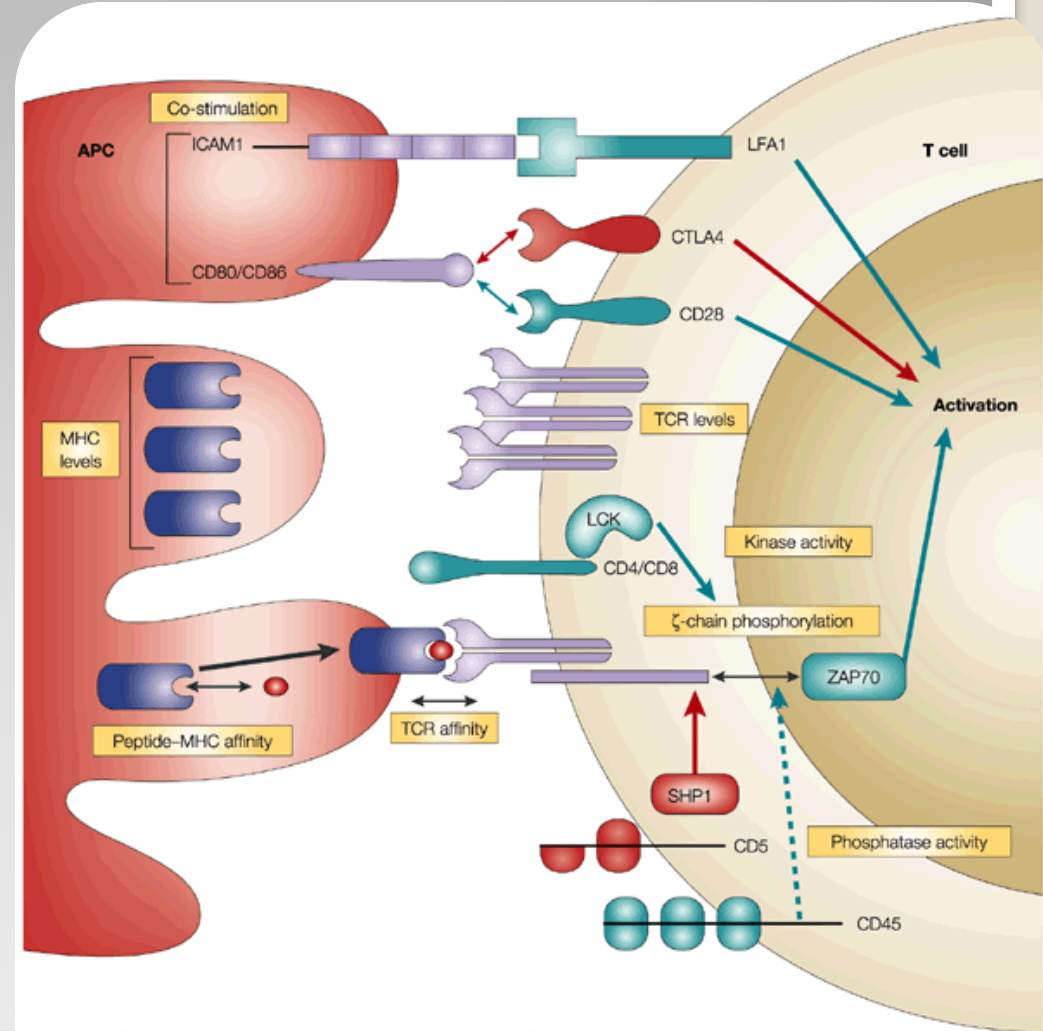
Evaluaciones de las actividades teóricas

Ontogenia y órganos del sistema inmune

Siham Salmen Halabi
Instituto de Inmunología
Curso de Post-grado 2010



- Responder frente a los agentes extraños, con alta especificidad (respetando la integridad de los tejidos propios) y preservando la tolerancia



Funciones del sistema inmune

- 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
 - 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 linfoideas y elementos del microambiente

- Células linfoides:
 - Linfocitos T
 - CD4+
 - CD8+
 - Células NK (natural killer o asesinas naturales)
 - Linfocitos B
- Células mieloides:
 - Células dendríticas
 - Monocitos/macrófagos
 - Polimorfonucleares

Elementos del sistema inmune

- Órganos primarios
 - Timo
 - Médula ósea
 - Epitelio intestinal
- Órganos secundarios
 - Ganglios y amígdalas
 - Bazo
 - MALT

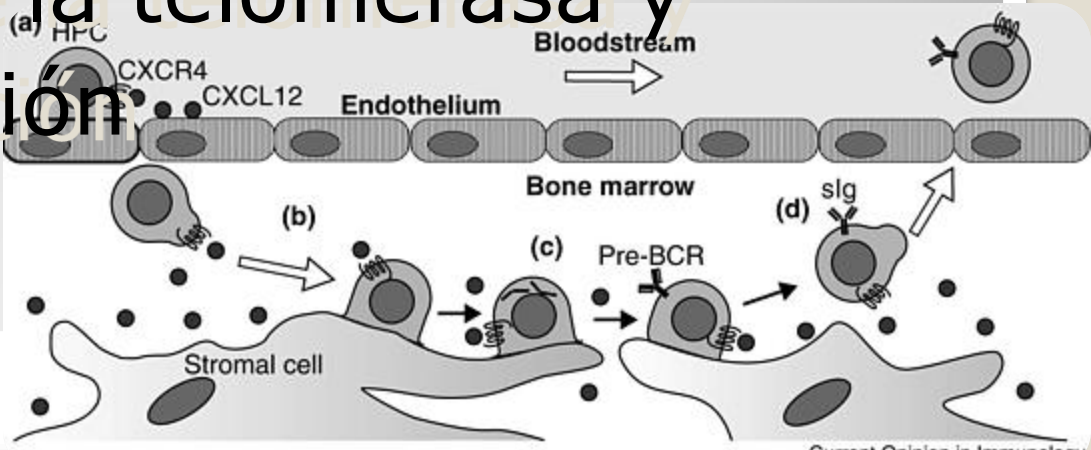
Órganos del sistema inmune

Órganos primarios y ontogenia

Ontogenia de linfocitos

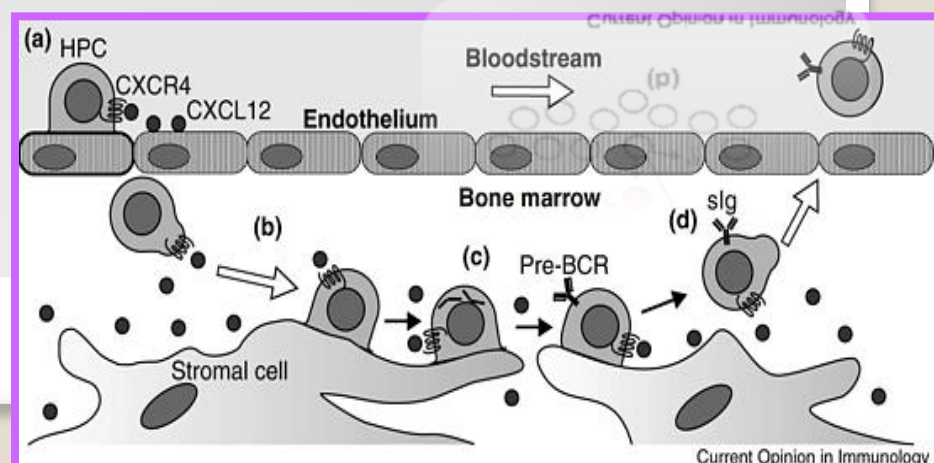
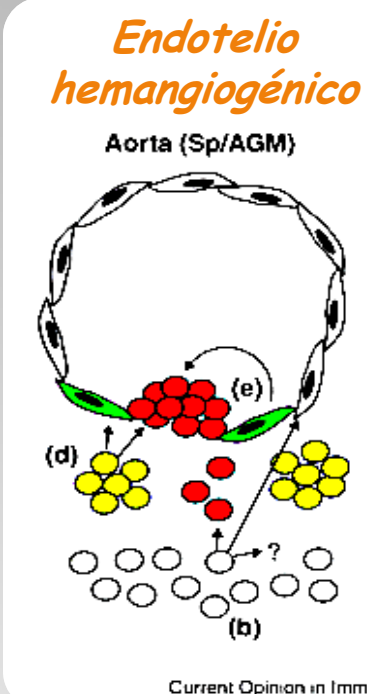
- Células hematopoyéticas (HSC):

- Se alojan en la médula ósea
- Actividad de la telomerasa y autorenovación



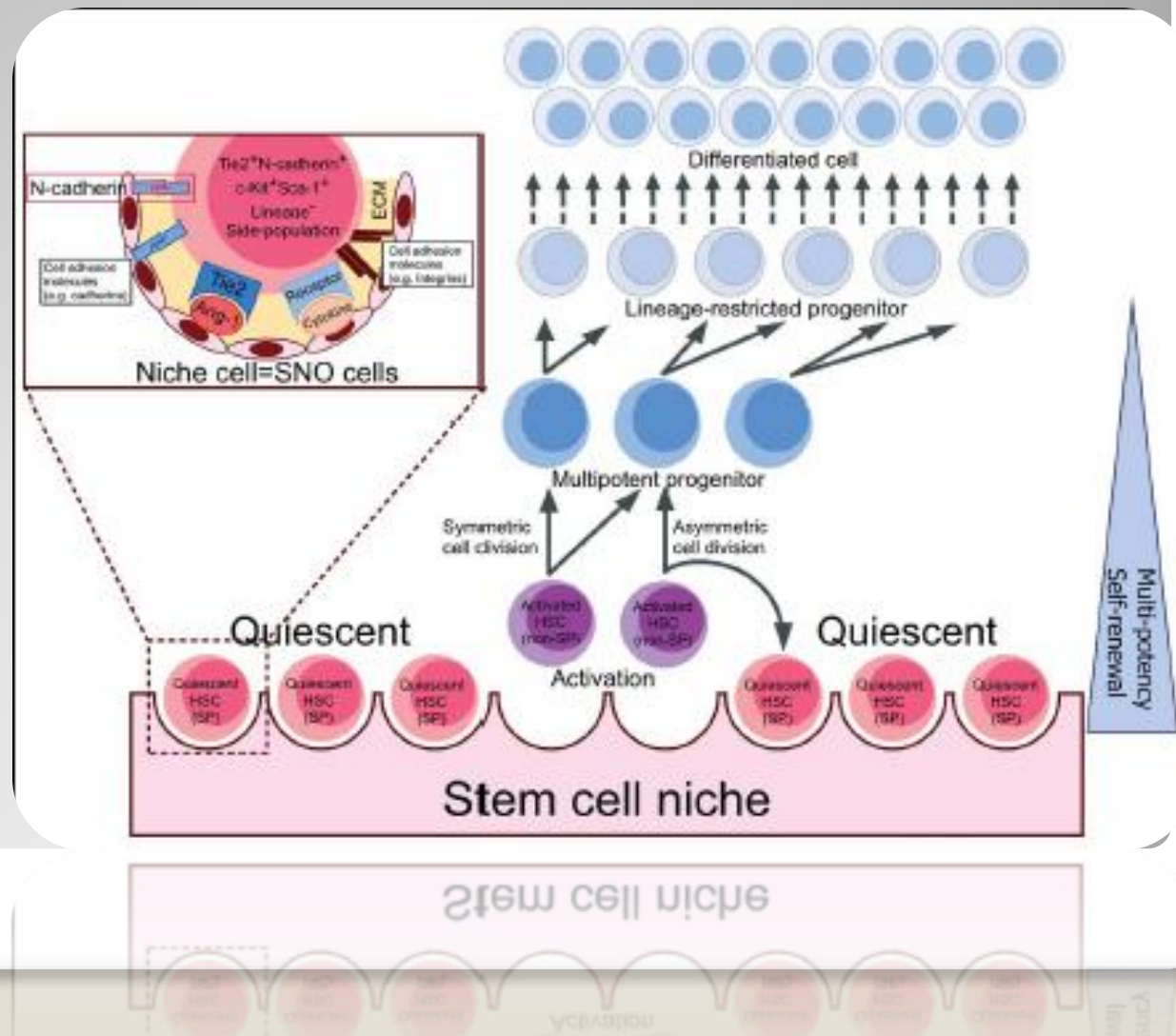
Ontogenia: ORIGEN DE LAS HSCs

- Origen:
 - Alrededor de la aorta, del mesenquima subyacente a la arteria umbilical y arteria vitelina
 - Expresan características que comparten con células endoteliales (probable precursor común)
 - Fenotípicamente son CD34+CD38^{low} y HLA-DR

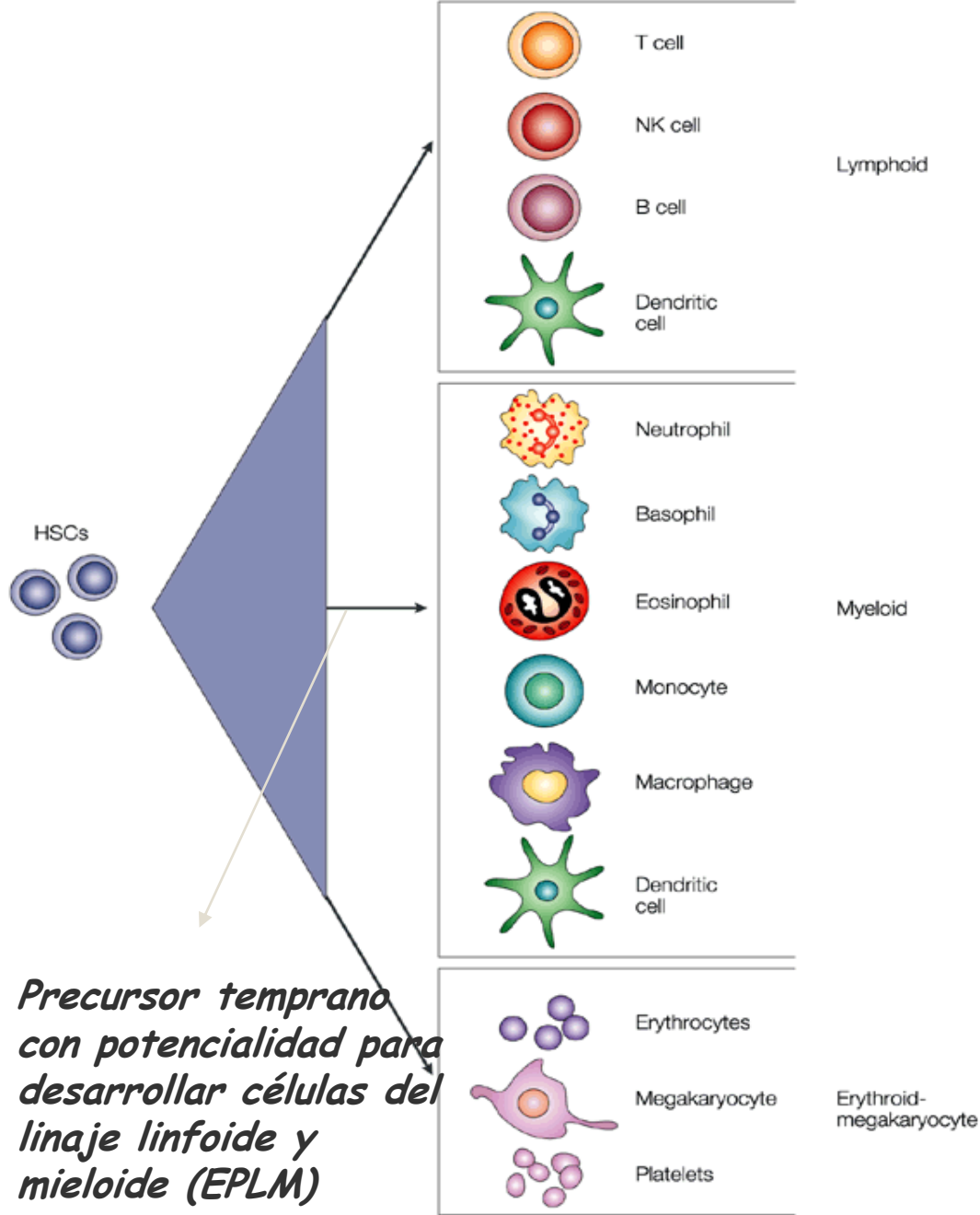


Ontogenia: ORIGEN DE LAS HSCs

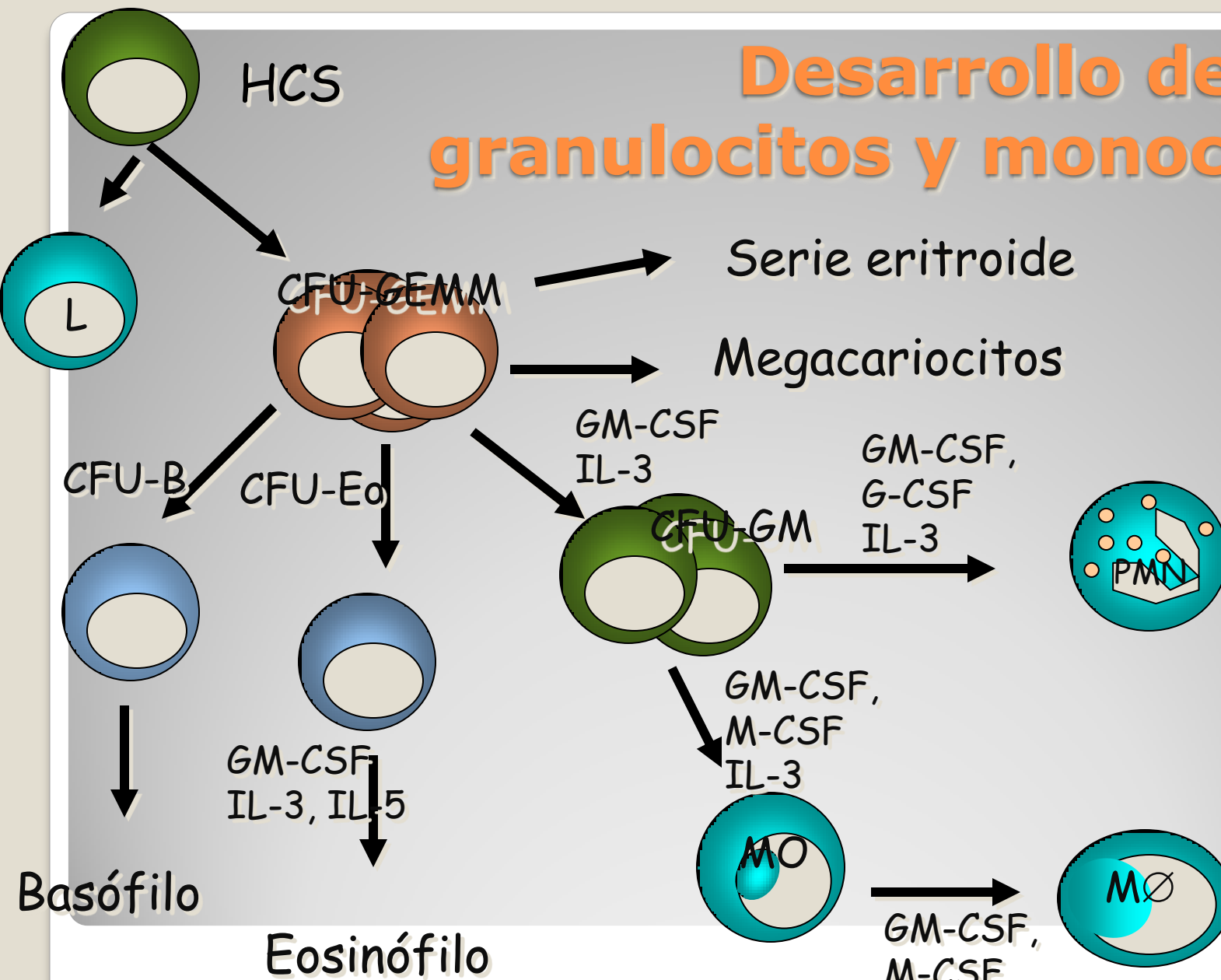
Arresto en el
ciclo celular
y adhesión a
los
osteoblastos



Ontogenia de los linfocitos



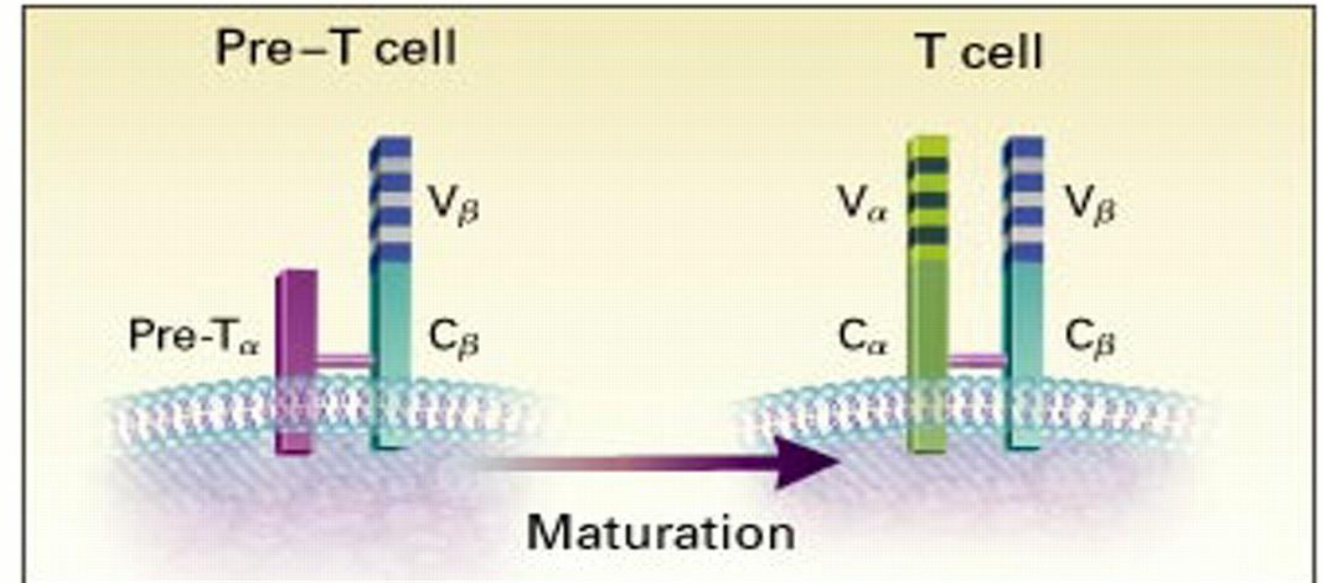
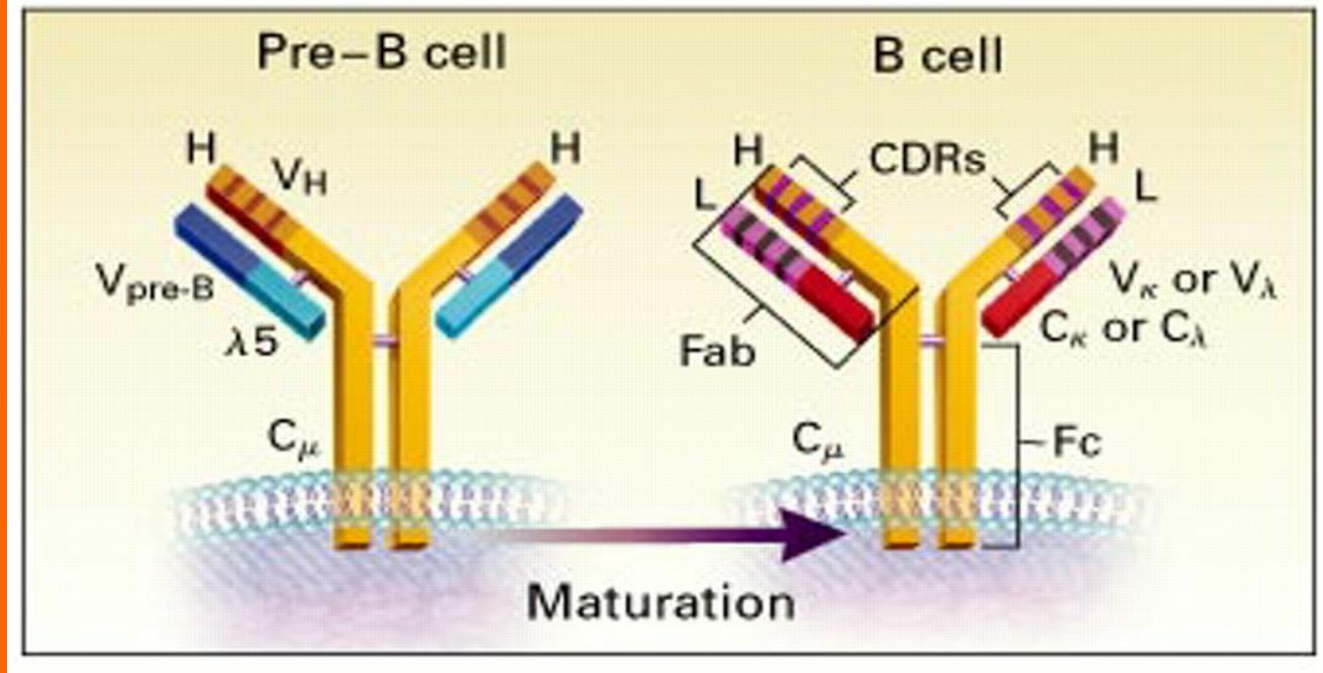
Desarrollo de los granulocitos y monocitos



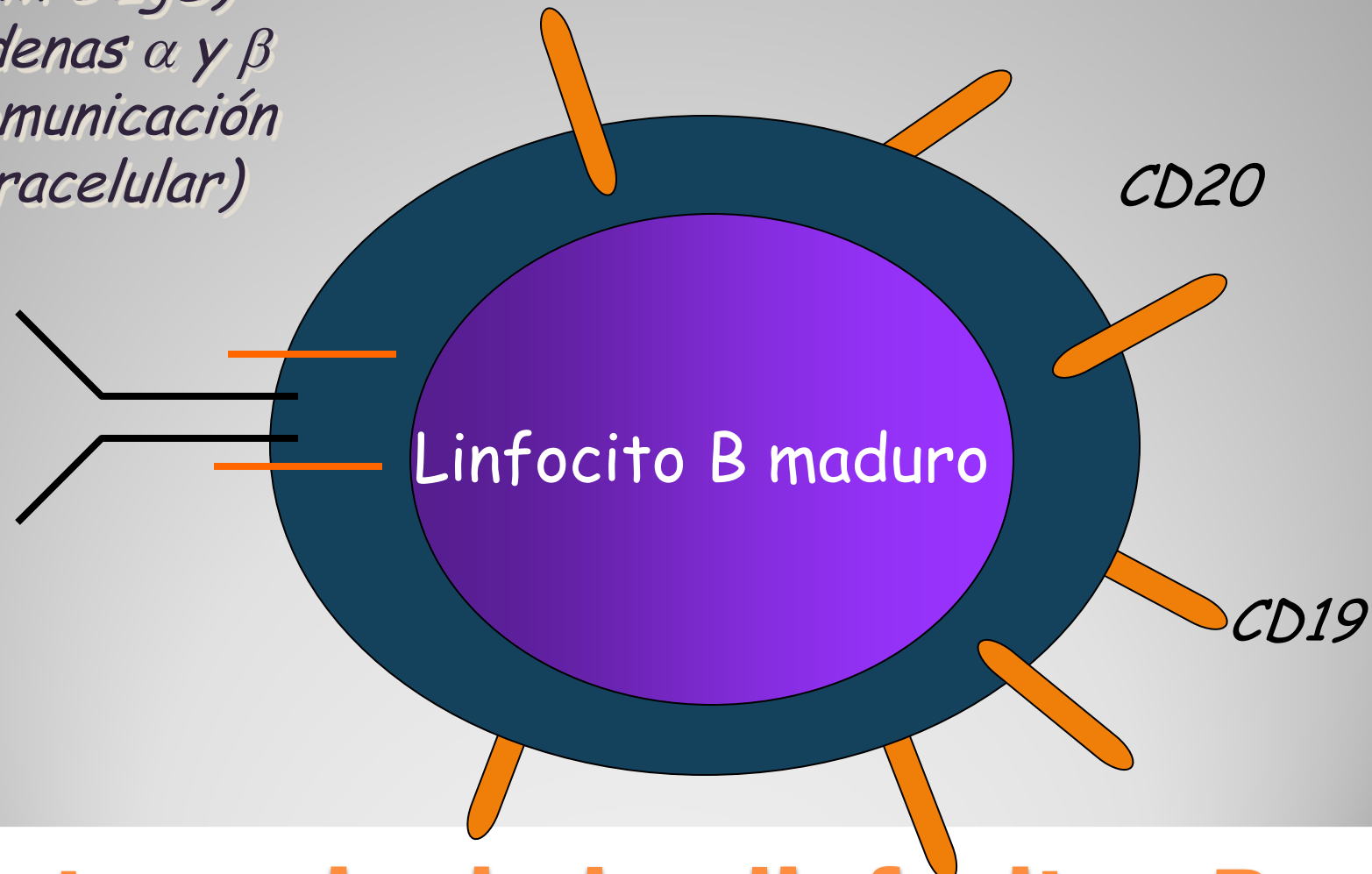
Factores solubles involucrados: *IL-1, IL-3, IL-4, IL-5, IL-6, TGF-β* y *CSF*

- 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.

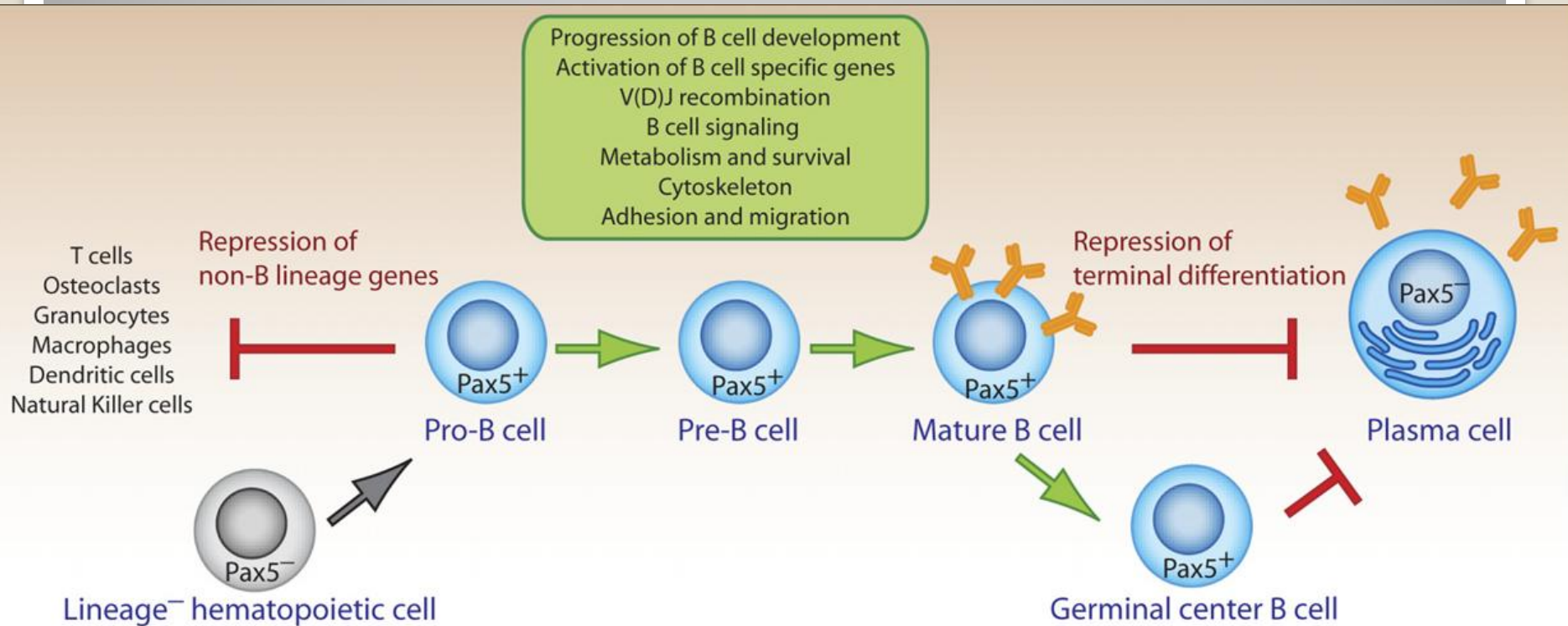
Ontogenia de los linfocitos



*BCR: Co-expresión
de Inmunoglobulina
(IgM e IgD) +
cadenas α y β
(comunicación
intracelular)*



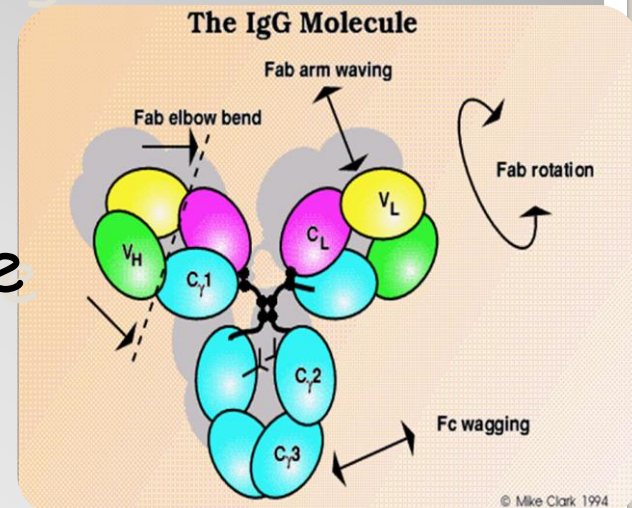
Ontogenia de los linfocitos B



Ontogenia de 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



© Mike Clark 1994

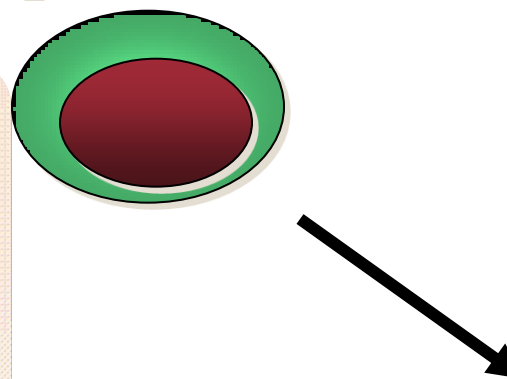
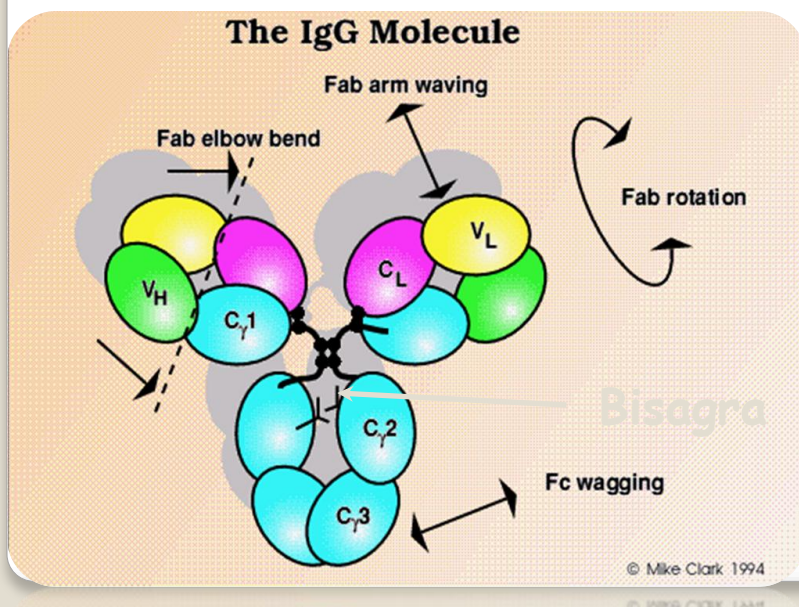


© Mike Clark 1994

Ontogenia de Linfocitos B

Estadio I (pro-B):

Reordenamiento genético
de las cadenas pesadas las
inmunoglobulinas Igμ



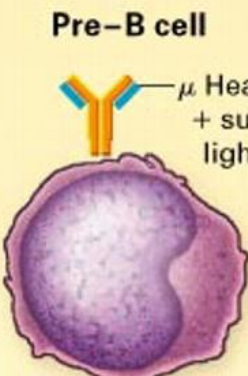
IL-7r
IL-3r

Pro-B cell



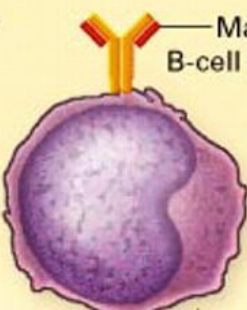
Pre-B cell

μ Heavy chain
+ surrogate light chain

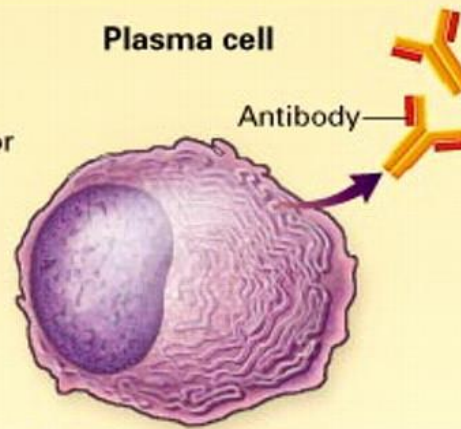


B cell

Mature B-cell receptor



Plasma cell



Expression of *RAG1* and *RAG2*

Immunoglobulin gene rearrangement

*V*1–50

*D*1–25

*J*1–6

C

μ δ γ_3 γ_1 α_1 γ_2 γ_4 ϵ α_2

V

TdT

D J

C

Rearrangement of *D* and *J*

TdT

V D J

Rearrangement of *V*

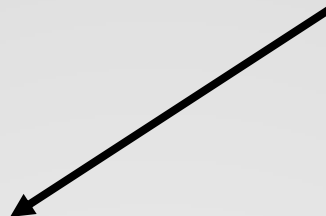
Heavy-chain primary RNA transcript

V D J C_μ
Heavy-chain messenger RNA

Ontogenia de Linfocitos B

Estadio II (pre-B):

Reordenamiento
genético de las
cadenas livianas Ig



Estadio III (linfocito B inmaduro):

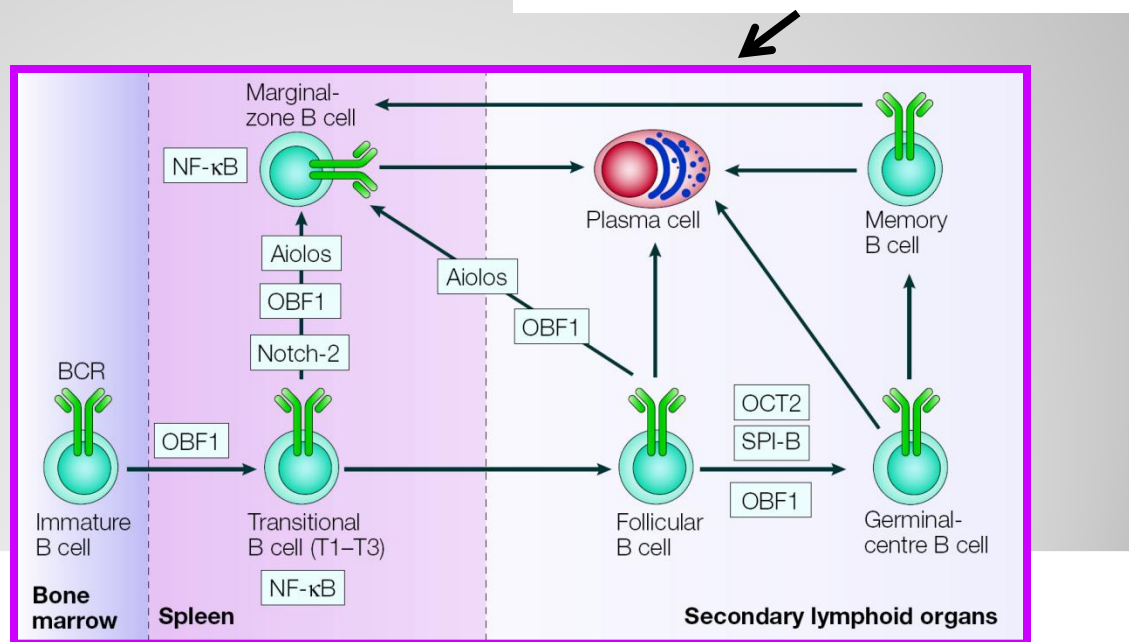
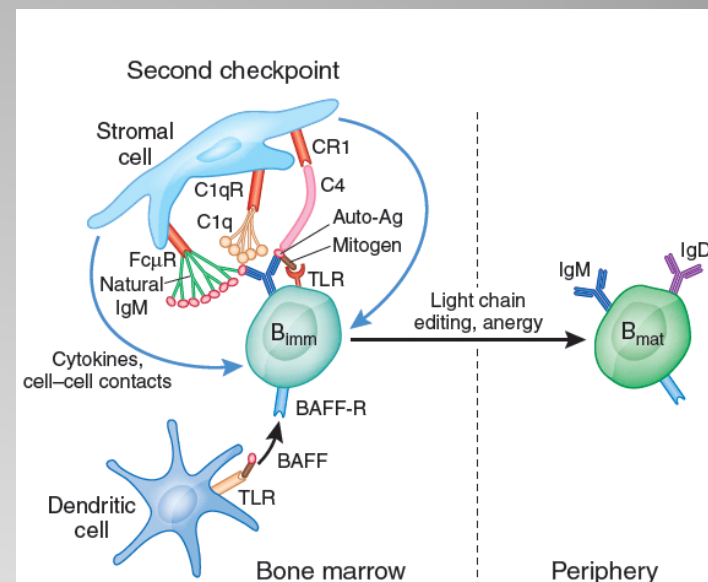


Estadio IV (linfocito B maduro):

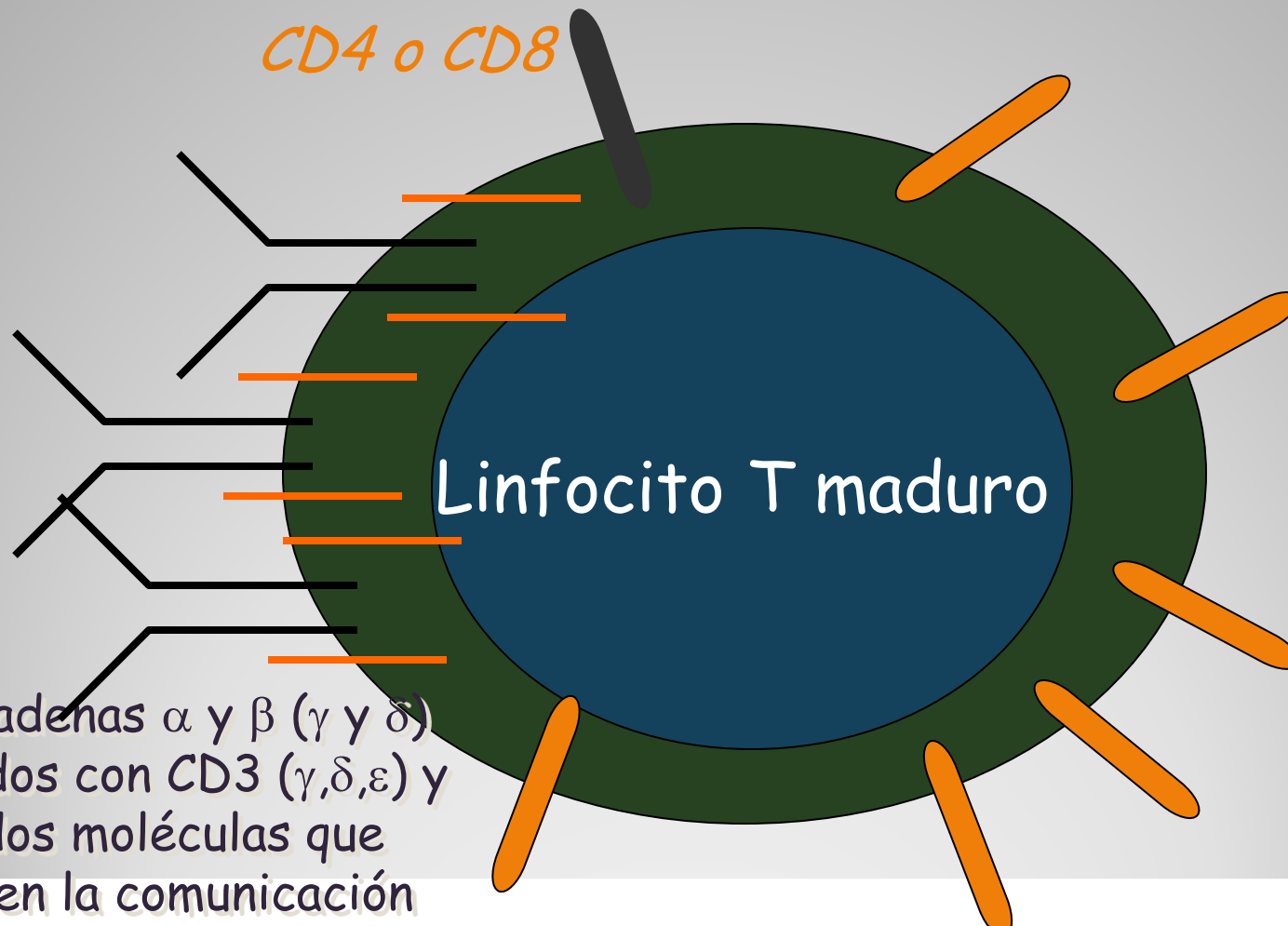


Ontogenia: LINFOCITO B

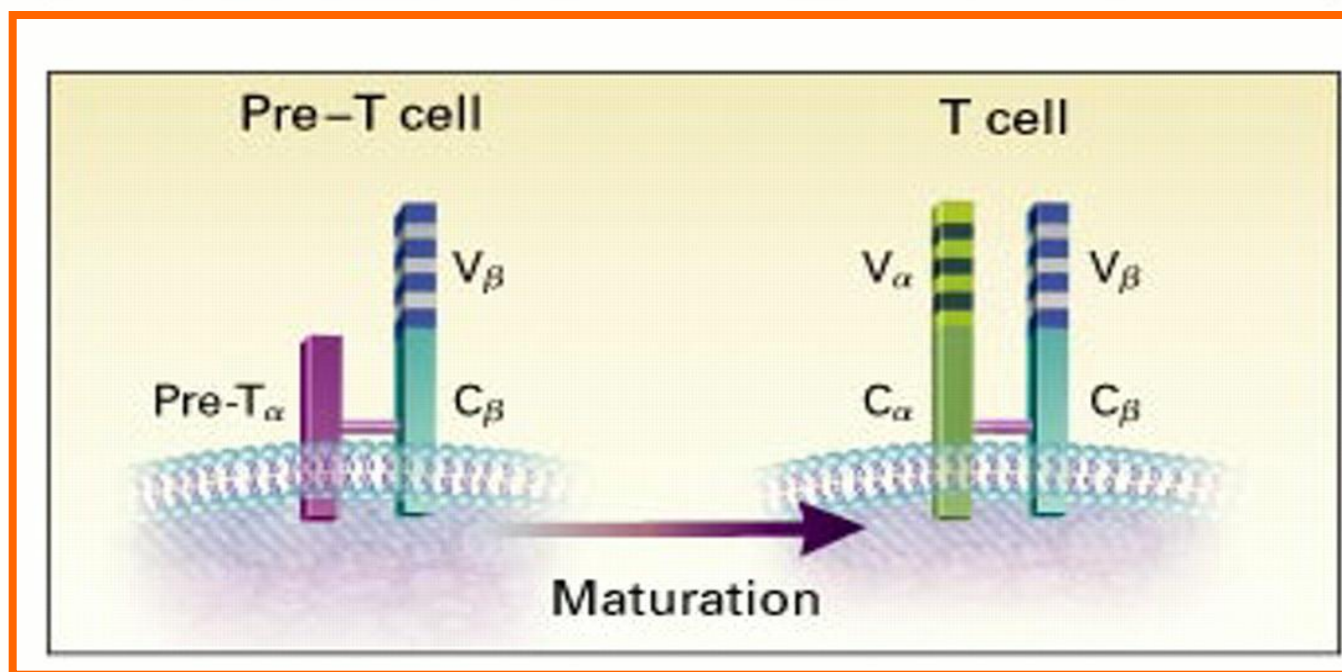
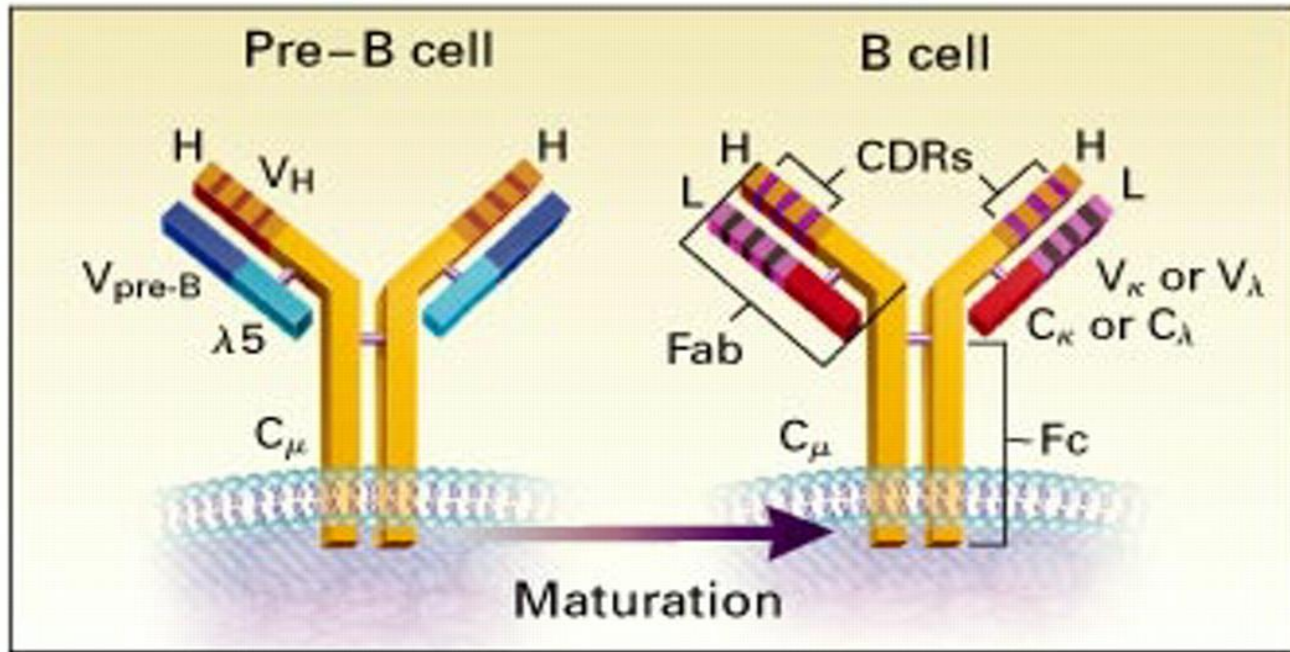
► Emigran de la
MO (ya
evaluadas:
selección
positiva)



Ontogenia de los linfocitos T



TCR: cadenas α y β (γ y δ)
asociados con CD3 ($\gamma, \delta, \varepsilon$) 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 $TCR\gamma\delta$ o $TCR\alpha\beta$
 - Selección positiva y negativa
 - Escoger entre CD4 o CD8

Ontogenia de linfocitos T

Ontogenia de linfocitos T

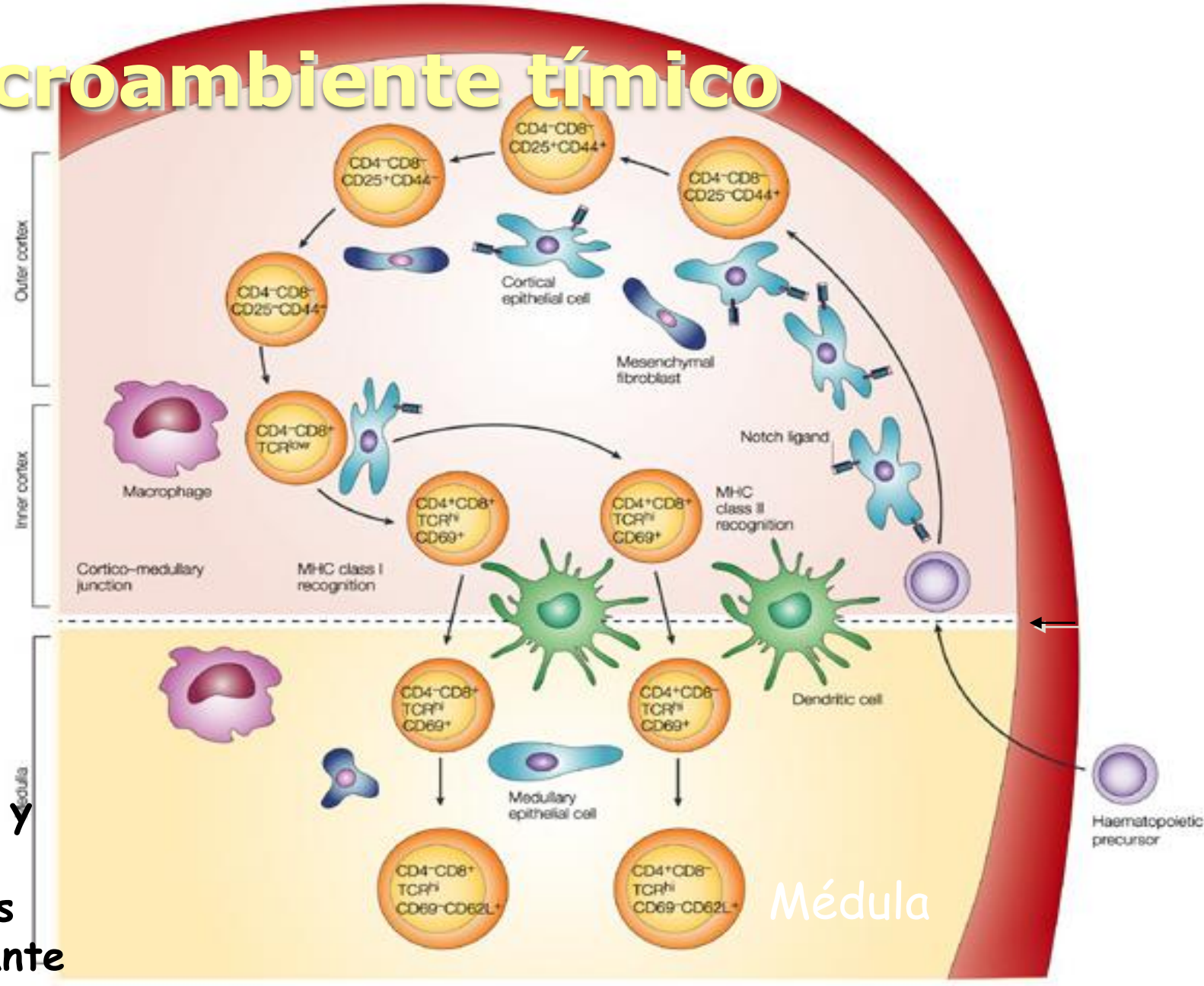
- Se desarrollan en el timo
- Están sujetos a mecanismos de selección positiva y negativa
- El repertorio de células se genera por recombinaciones de segmentos de genes del TCR

- En el timo ocurre la maduración de linfocitos T
- El desarrollo de los linfocitos T genera dos subpoblaciones
 - Linfocitos T CD4+
 - Linfocitos T CD8+

Ontogenia de linfocitos T

Microambiente tímico

Células epiteliales corticales



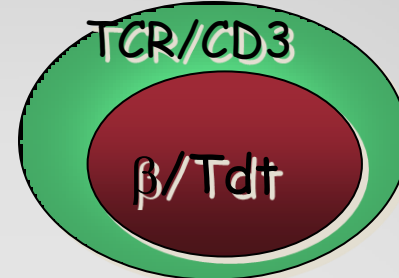
Células epiteliales medulares y células dendríticas interdigitante

Ontogenia de Linfocitos T

Estadio I (timocito temprano):

Reordenamiento de la Cadena β del TCR (receptor del linfocito T)
Doble negativos (DN)

proT a preT



Región variable, diversidad
y unión

Región constante

Ontogenia de Linfocitos T

Reordenamiento de la Cadena α del TCR
(receptor del linfocito T) Doble negativos (DN)

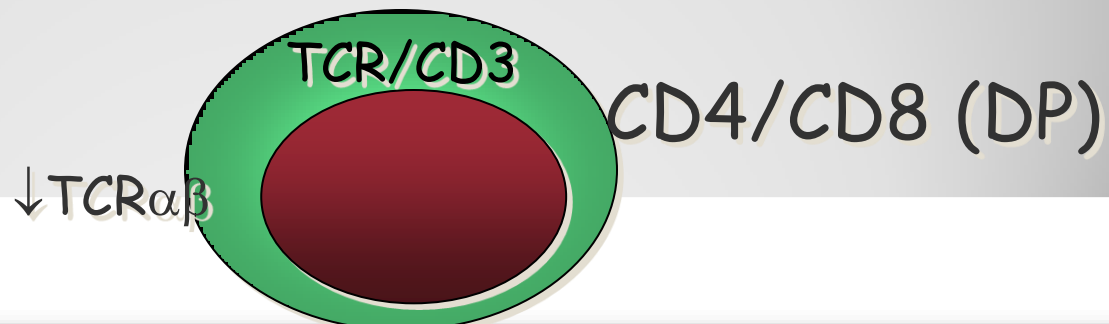


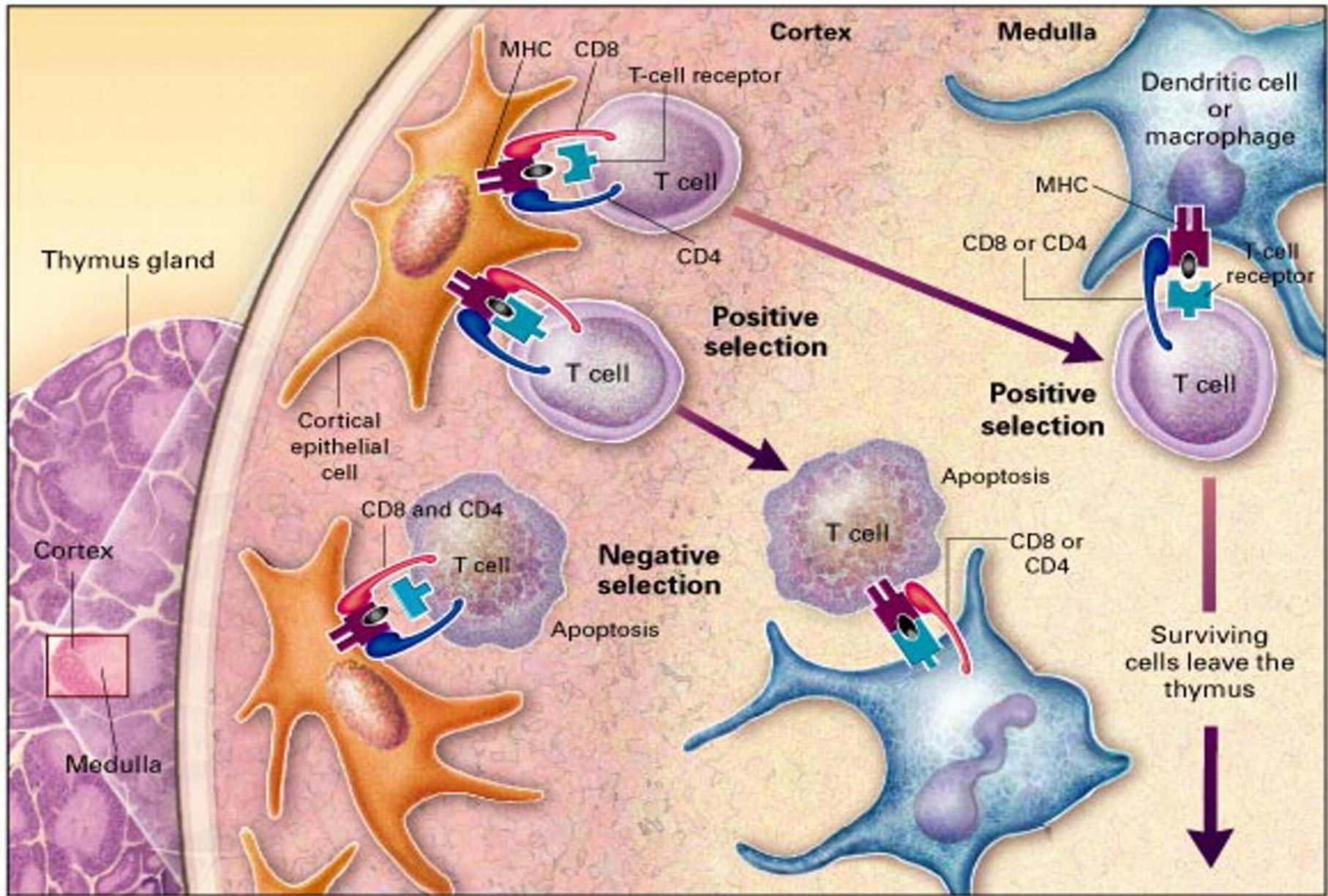
1er alelo

Región variable, diversidad
y unión

Región constante

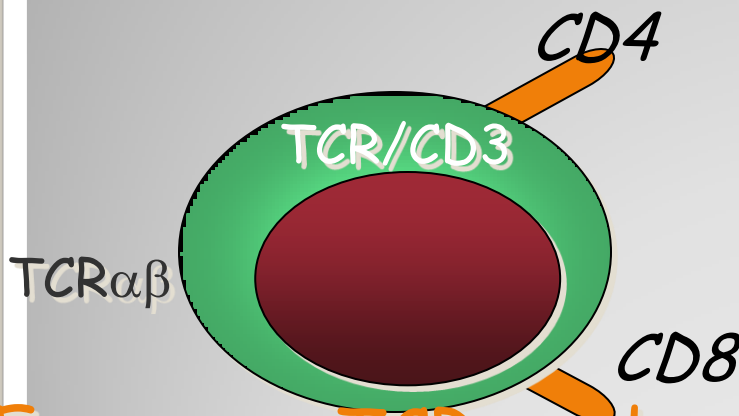
Estadio II (timocito intermedio o común):



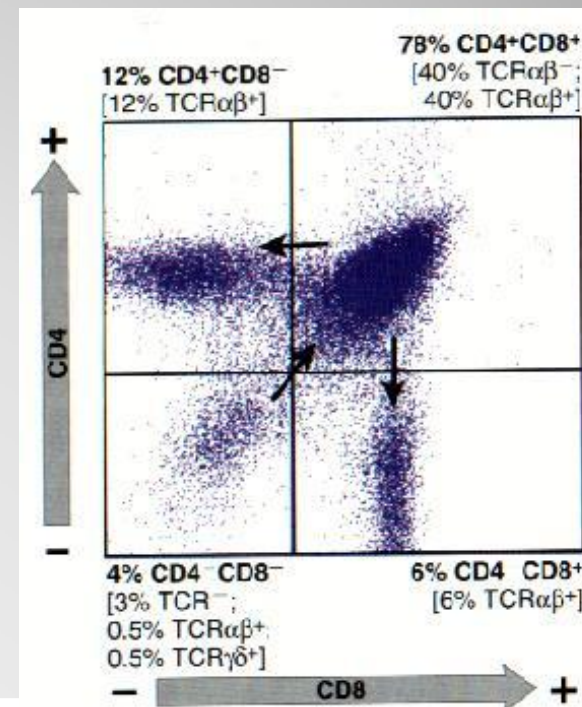


Ontogenia de Linfocitos T

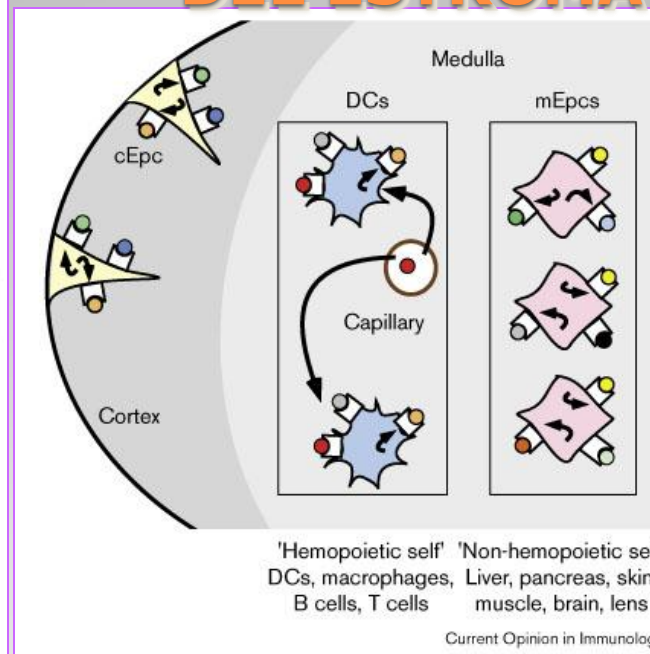
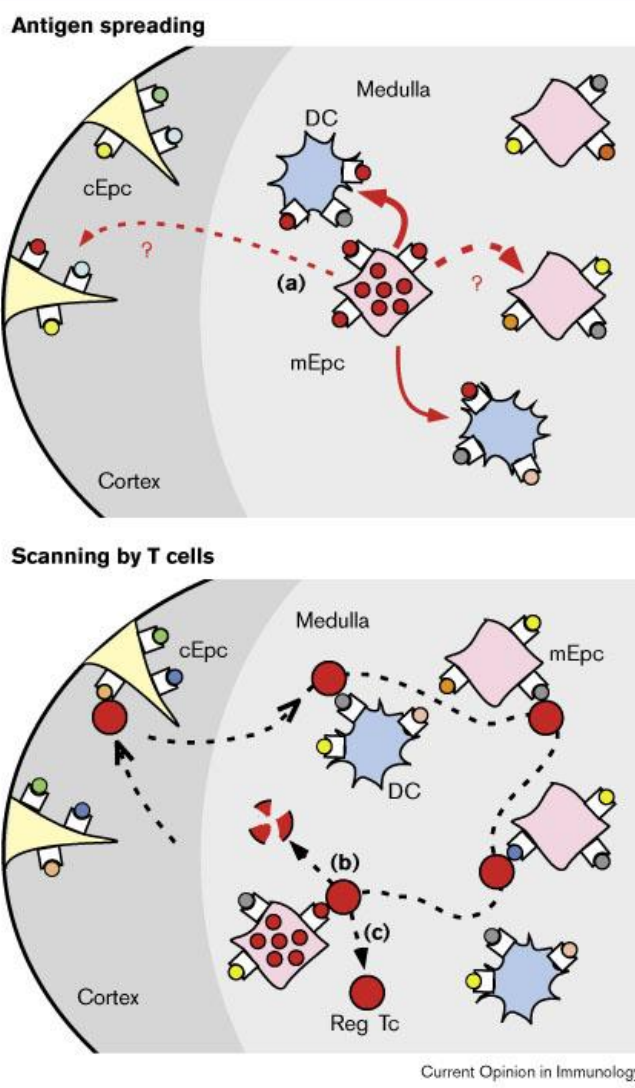
Timocito doble positivo:



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 cEpcs

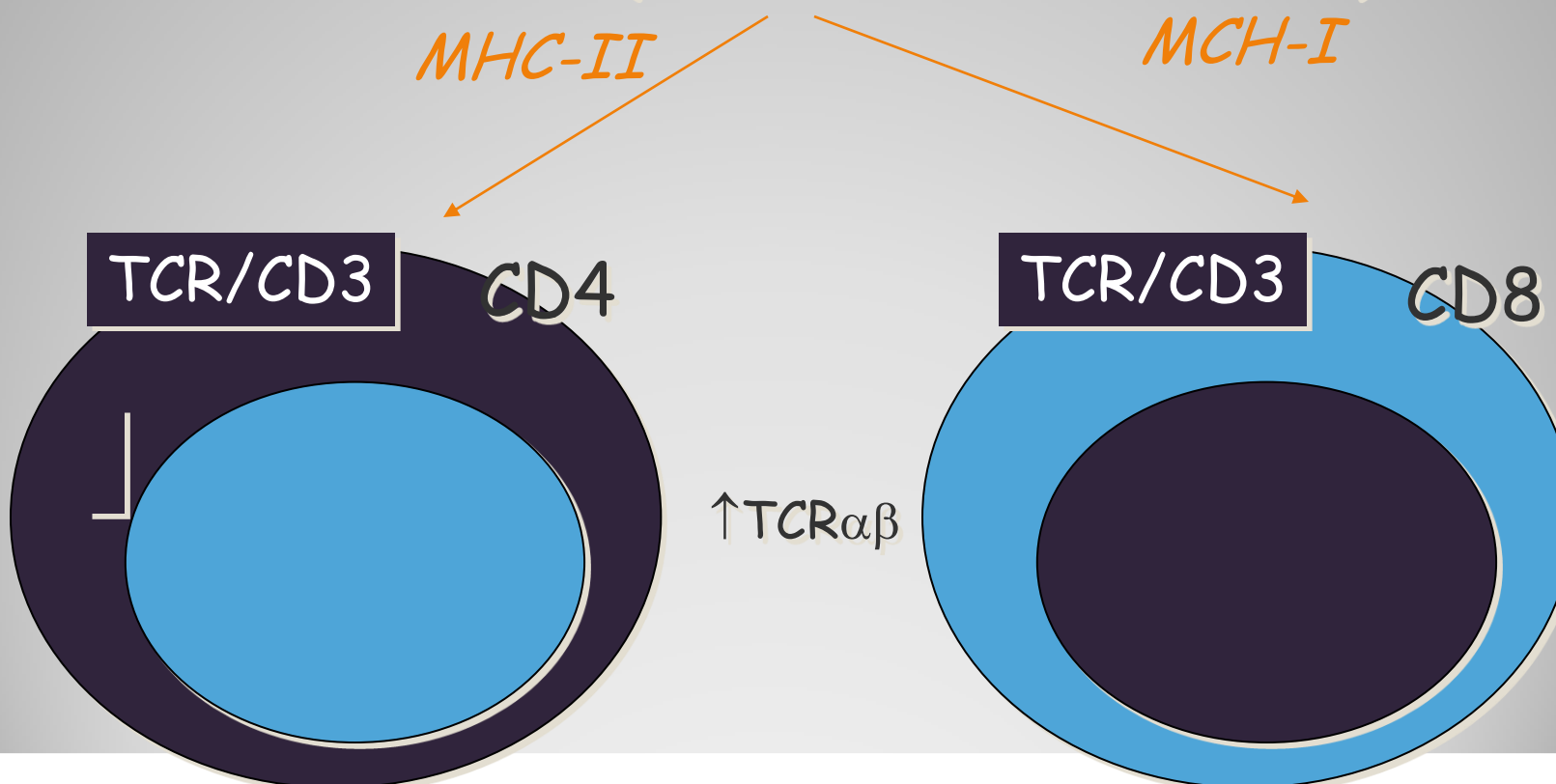
Macroautofagia

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

Ontogenia de Linfocitos T

Estadio III (linfocito T maduro):



Ontogenia de linfocitos

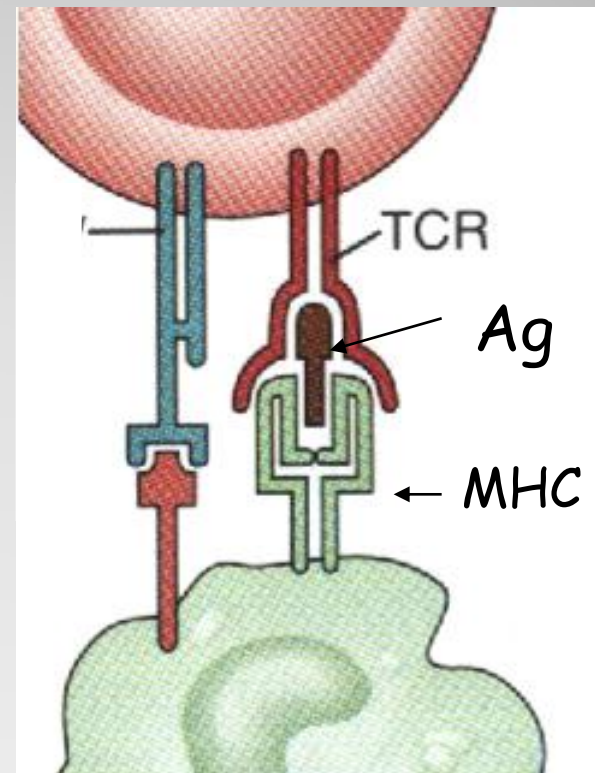
T

- 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

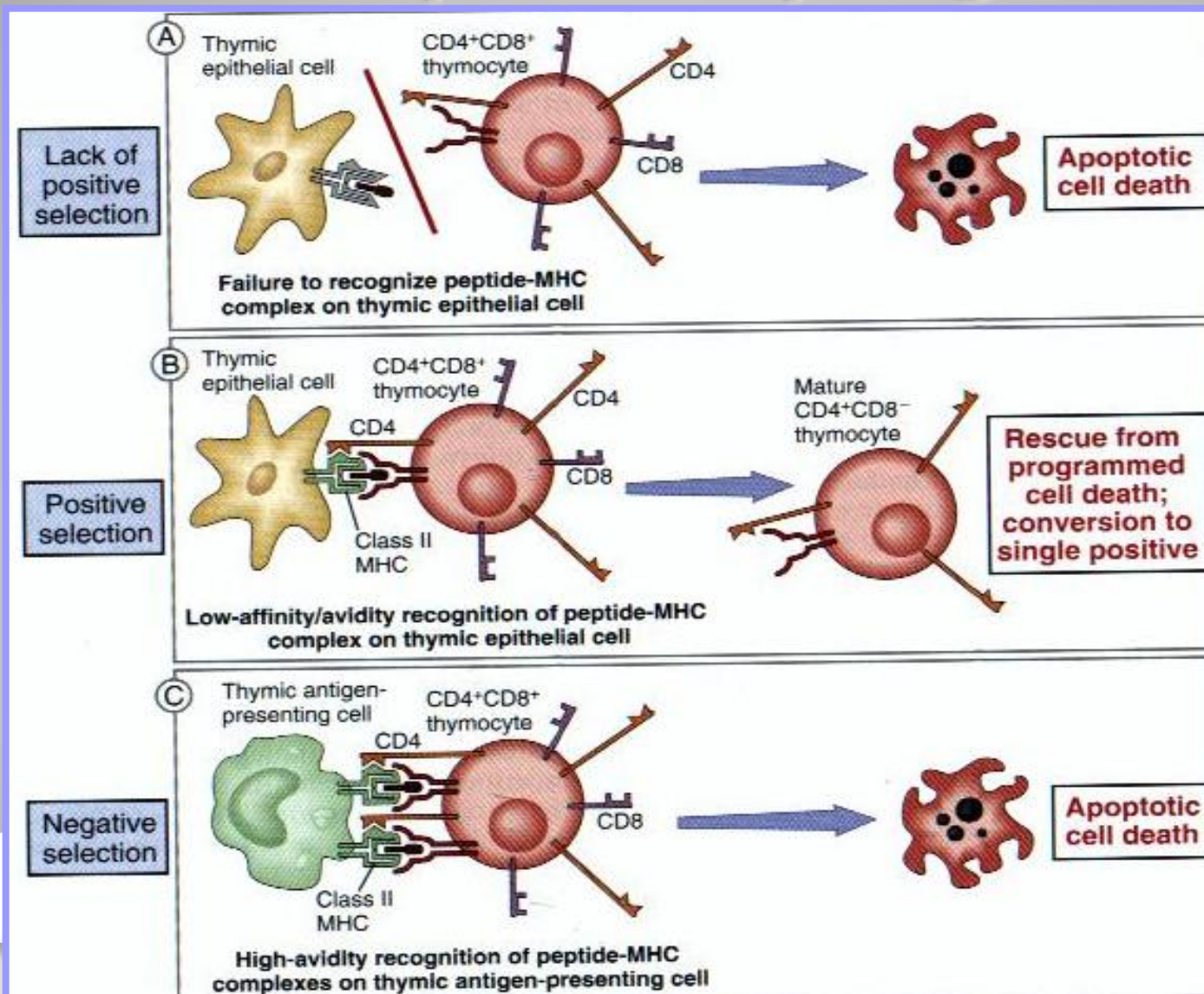
Ontogenia de Linfocitos T

Control de calidad:

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

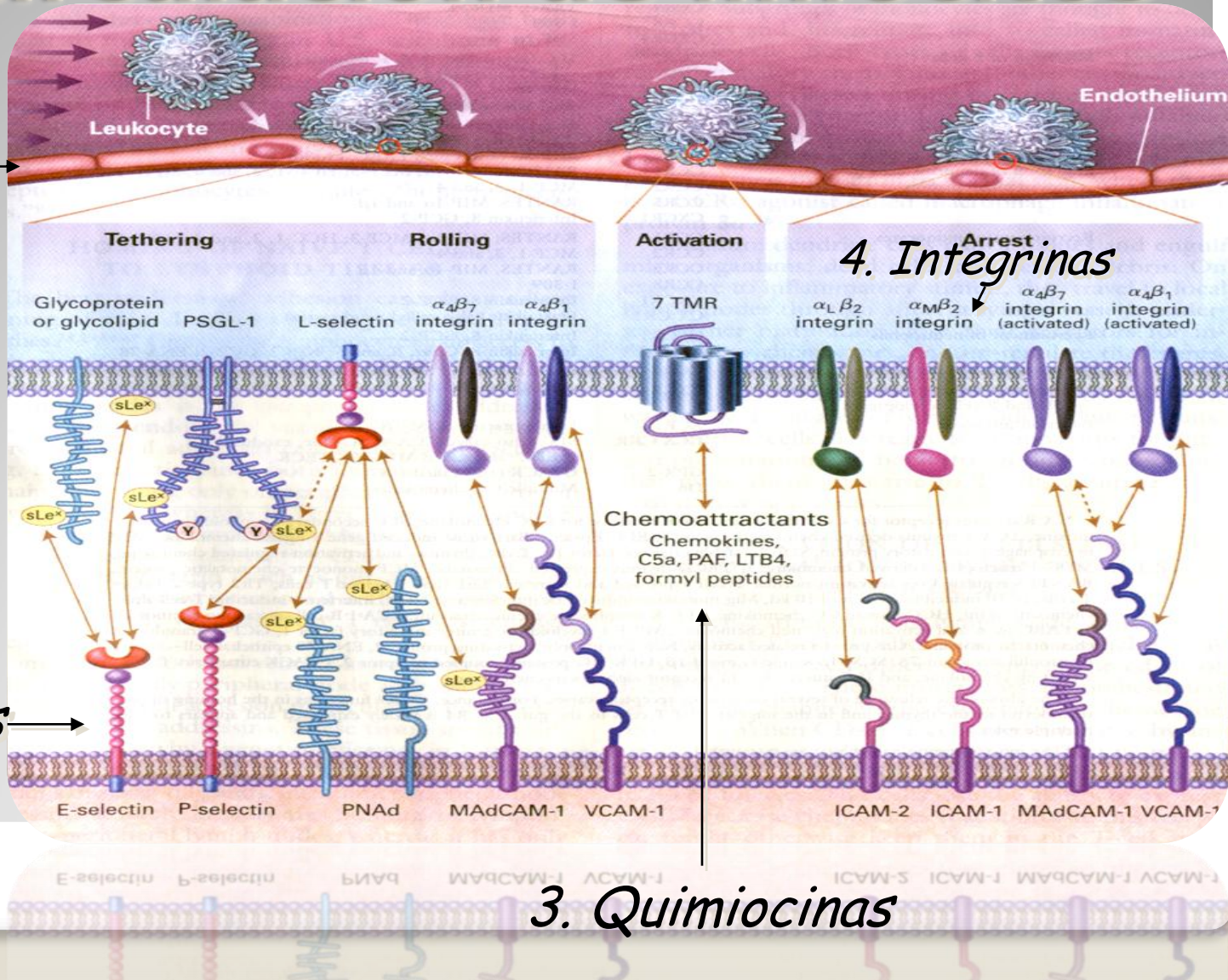


Ontogenia de Linfocitos T: Selección positiva y negativa



Recirculación de linfocitos

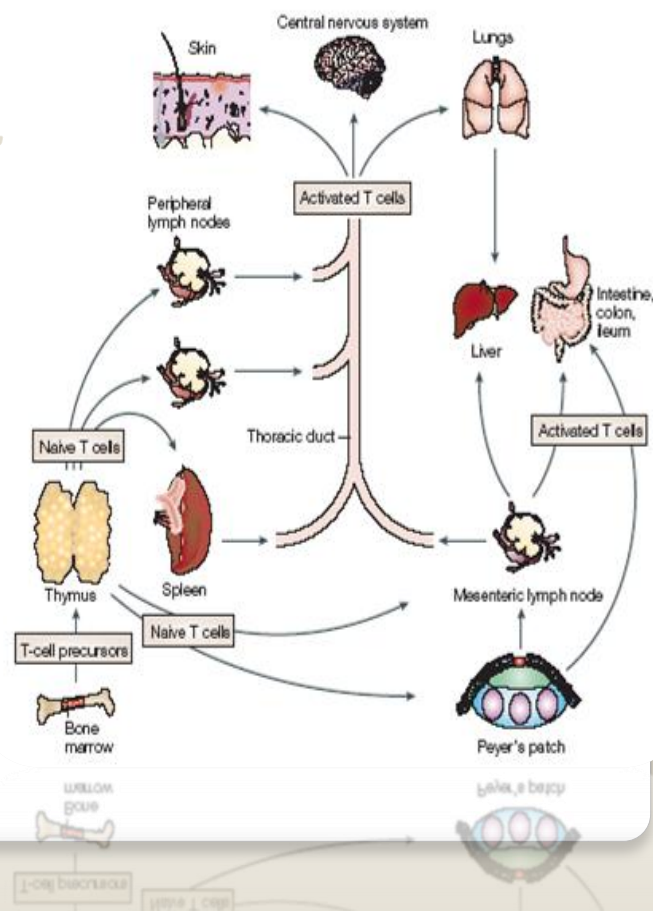
1. HEV →



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 linfoideos 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



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"

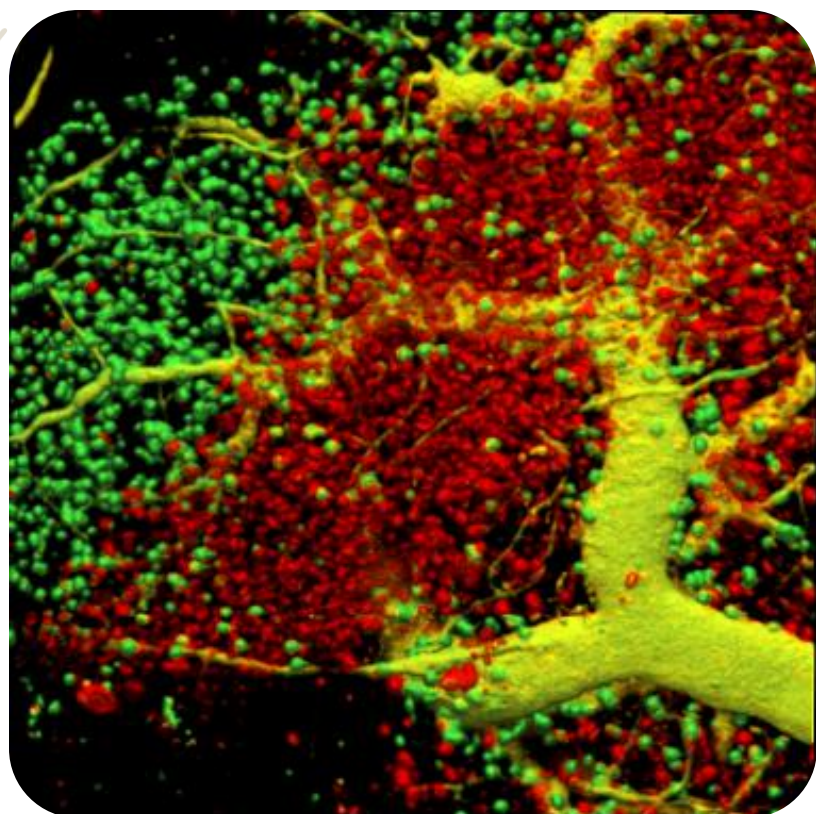
Recirculación y alojamiento de los leucocitos

Tráfico no es aleatorio

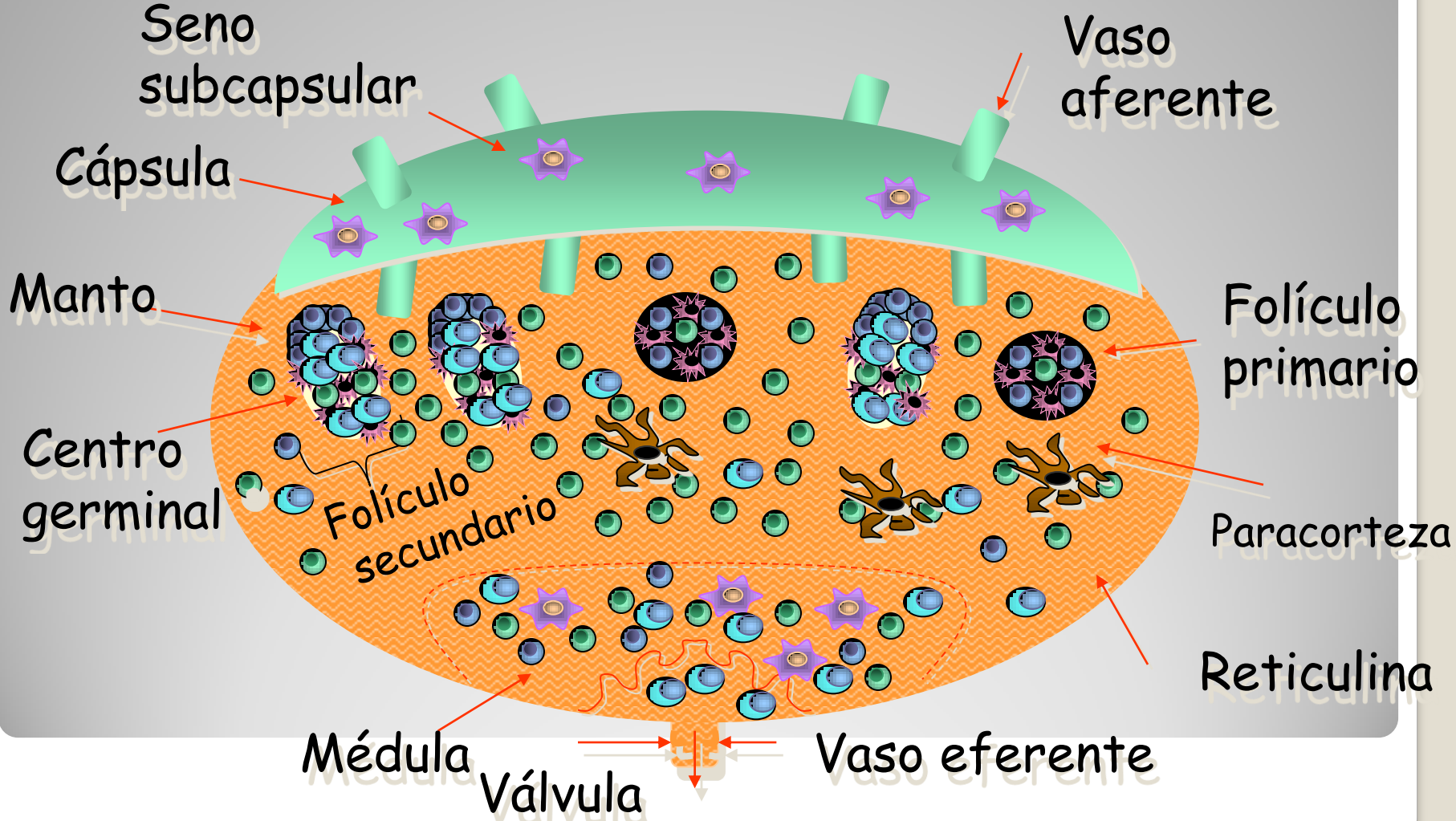
Qué determina la distribución y tráfico diferencial?

Expresión y activación diferencial de receptores de quimiocinas y de integrinas

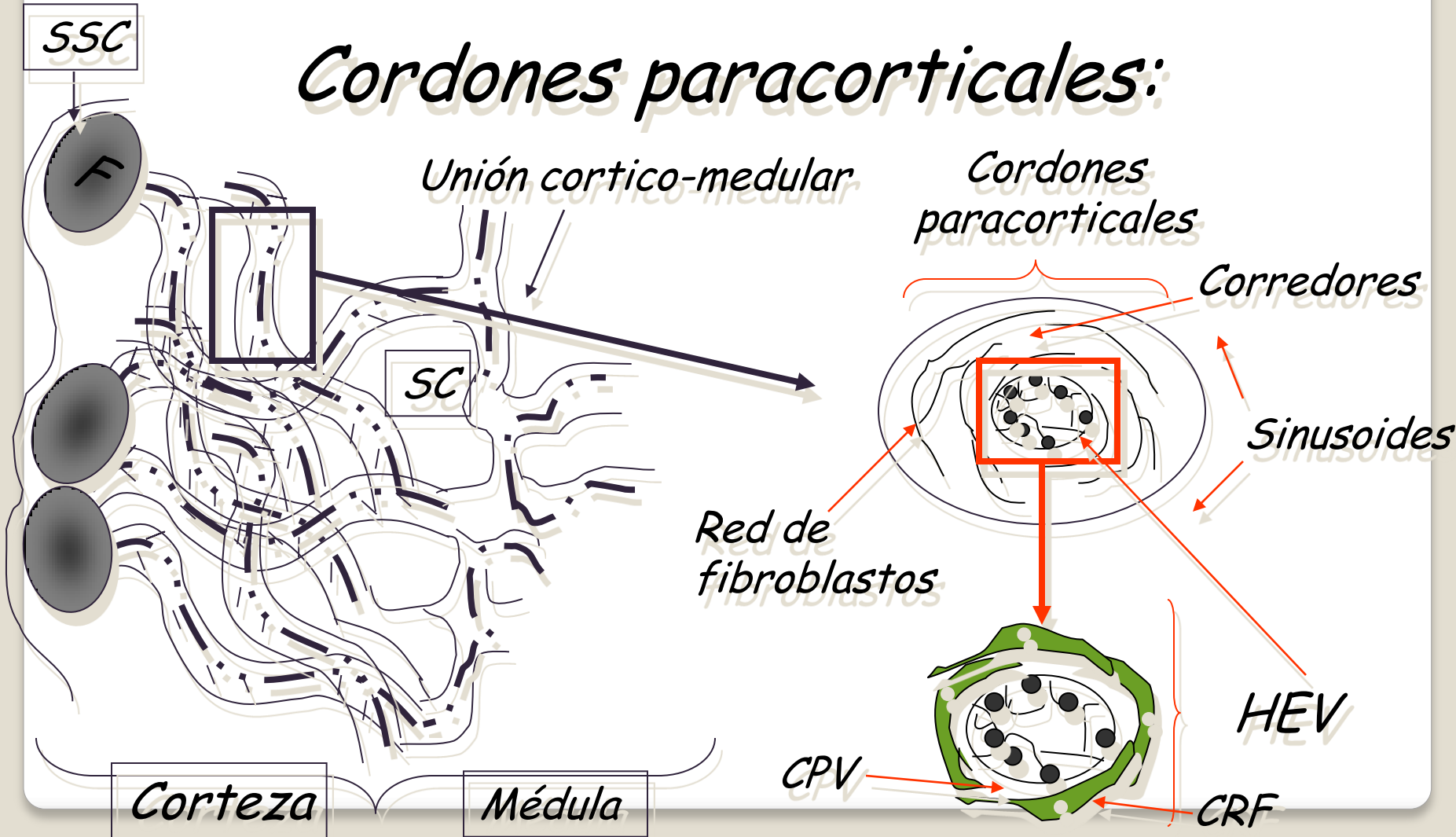
- Células "naïve" migración restringida a los órganos secundarios
- Células efectoras y de memoria pueden trasladarse a órganos linfoideos y no linfoideos (virtualmente a cualquier órgano)
 - Tendencia a ubicarse en el sitio original de su activación

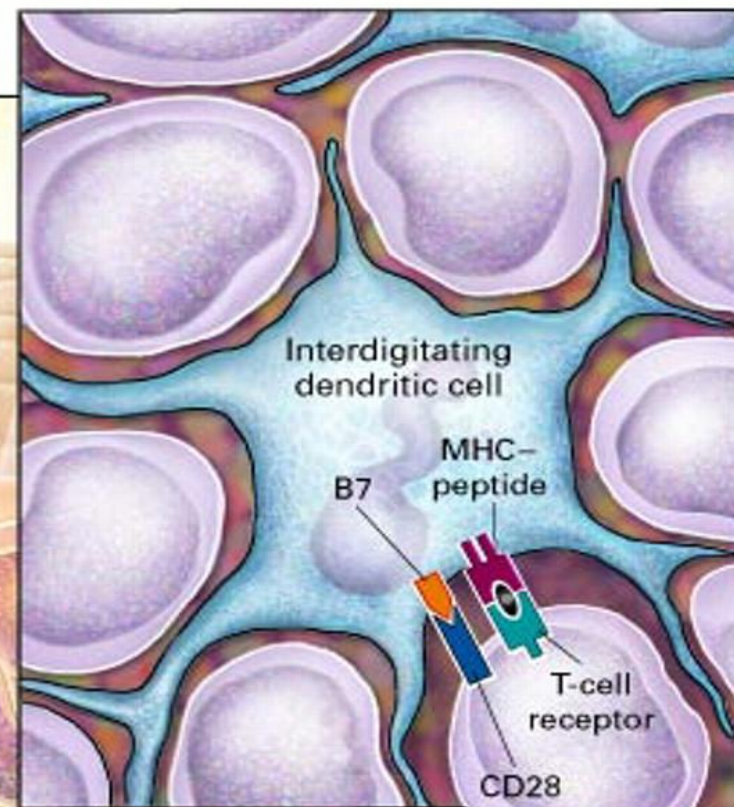
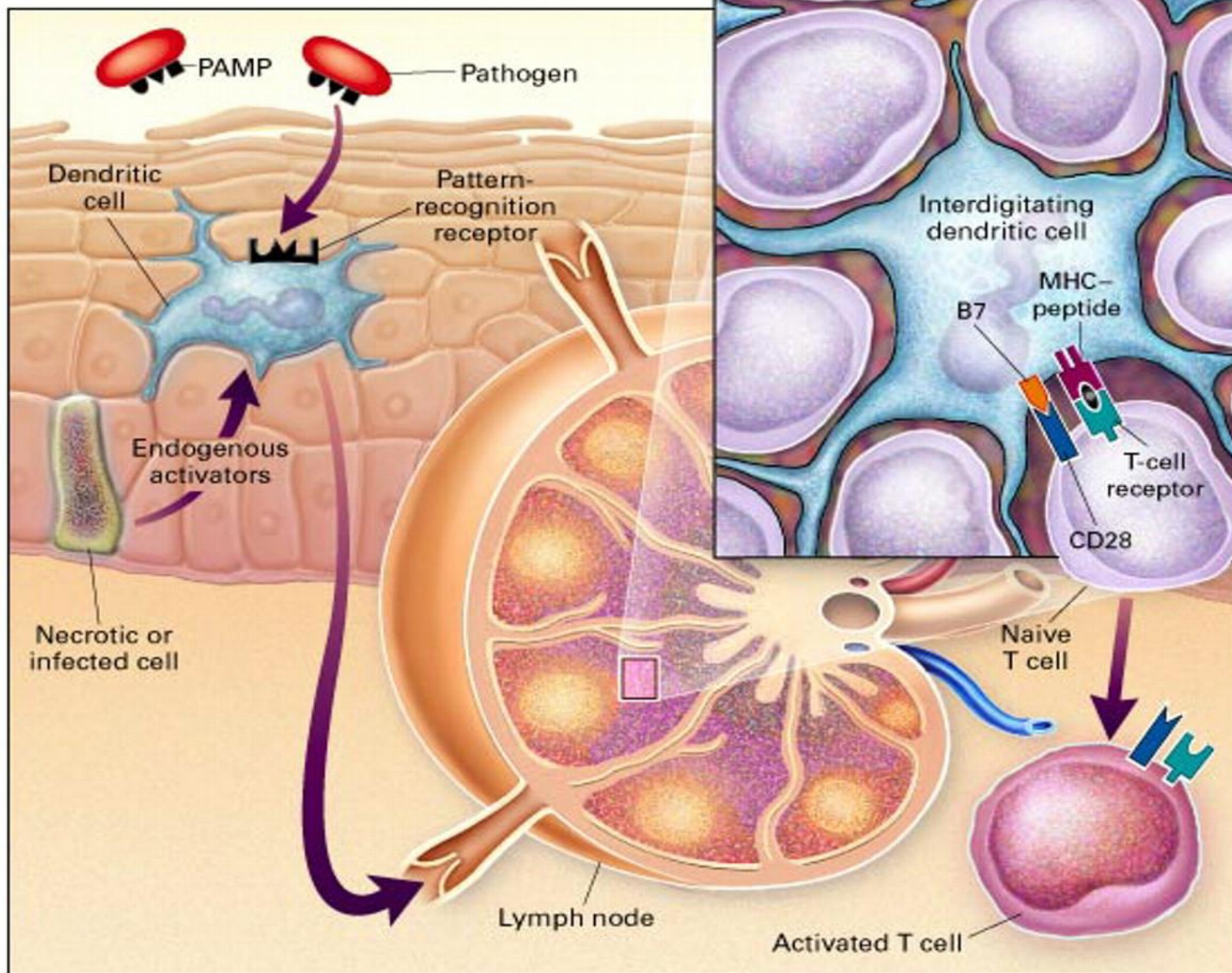


Órganos secundarios: ganglios linfáticos

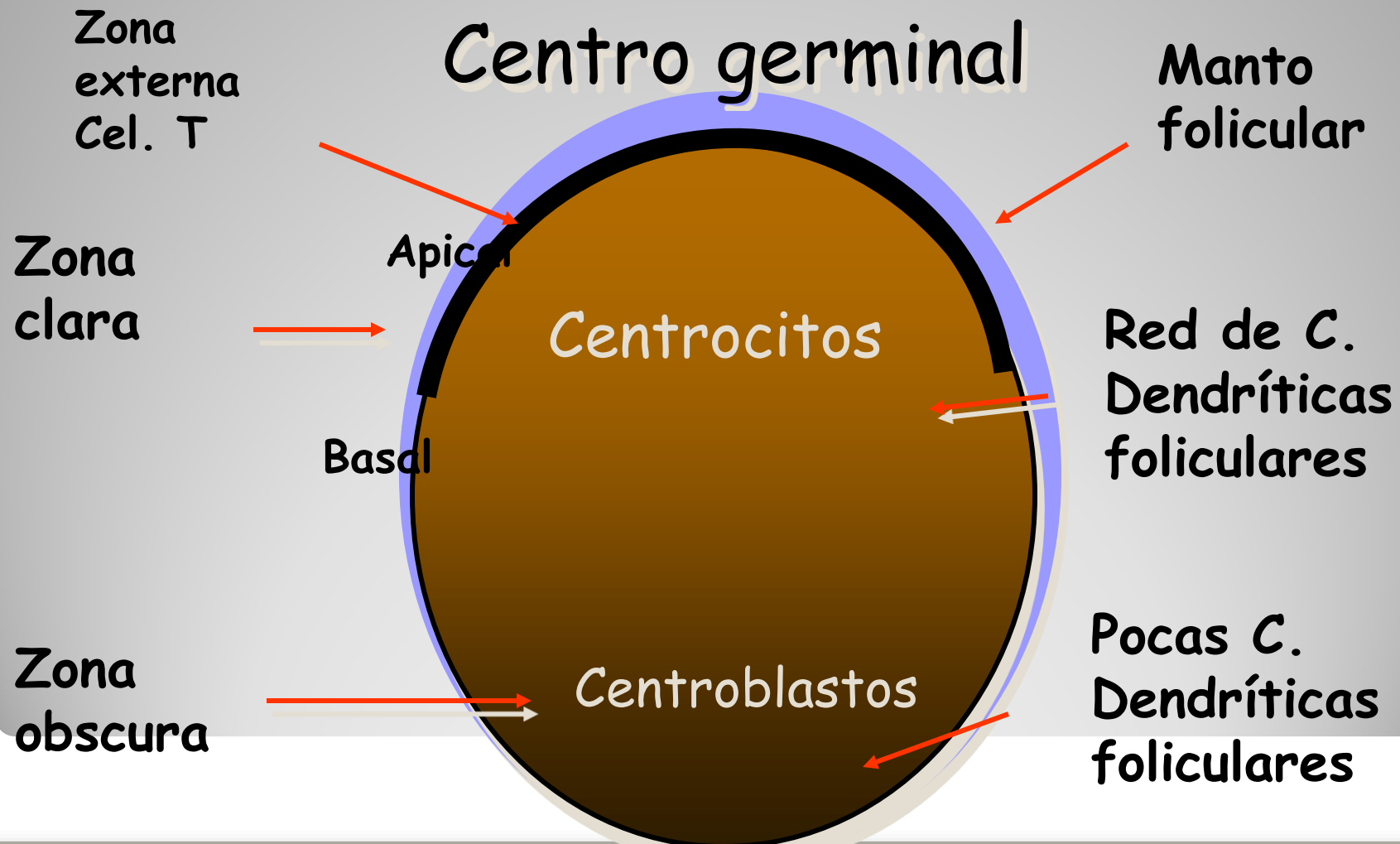


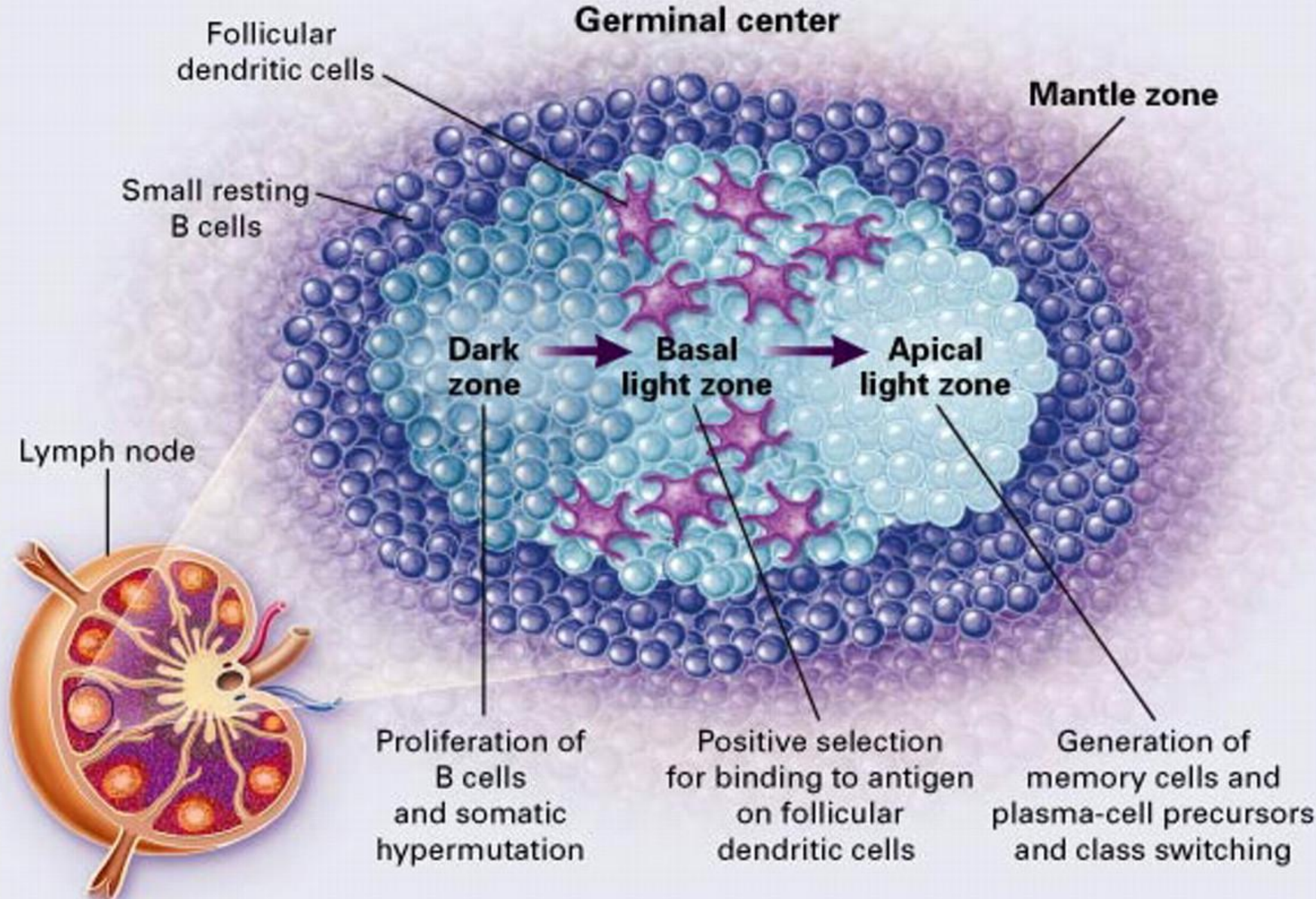
Órganos secundarios: ganglios linfáticos





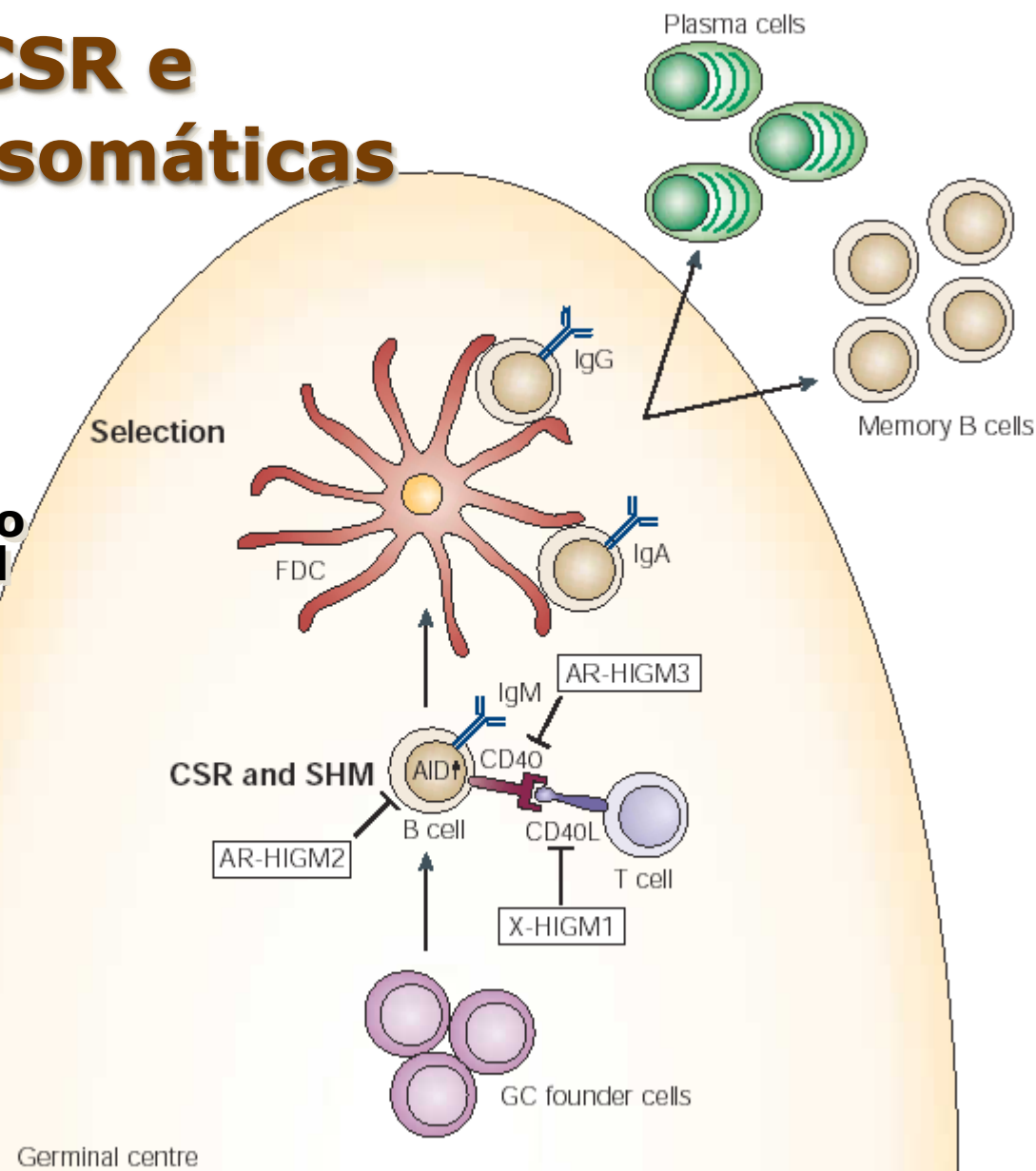
Órganos secundarios: Folículo secundario

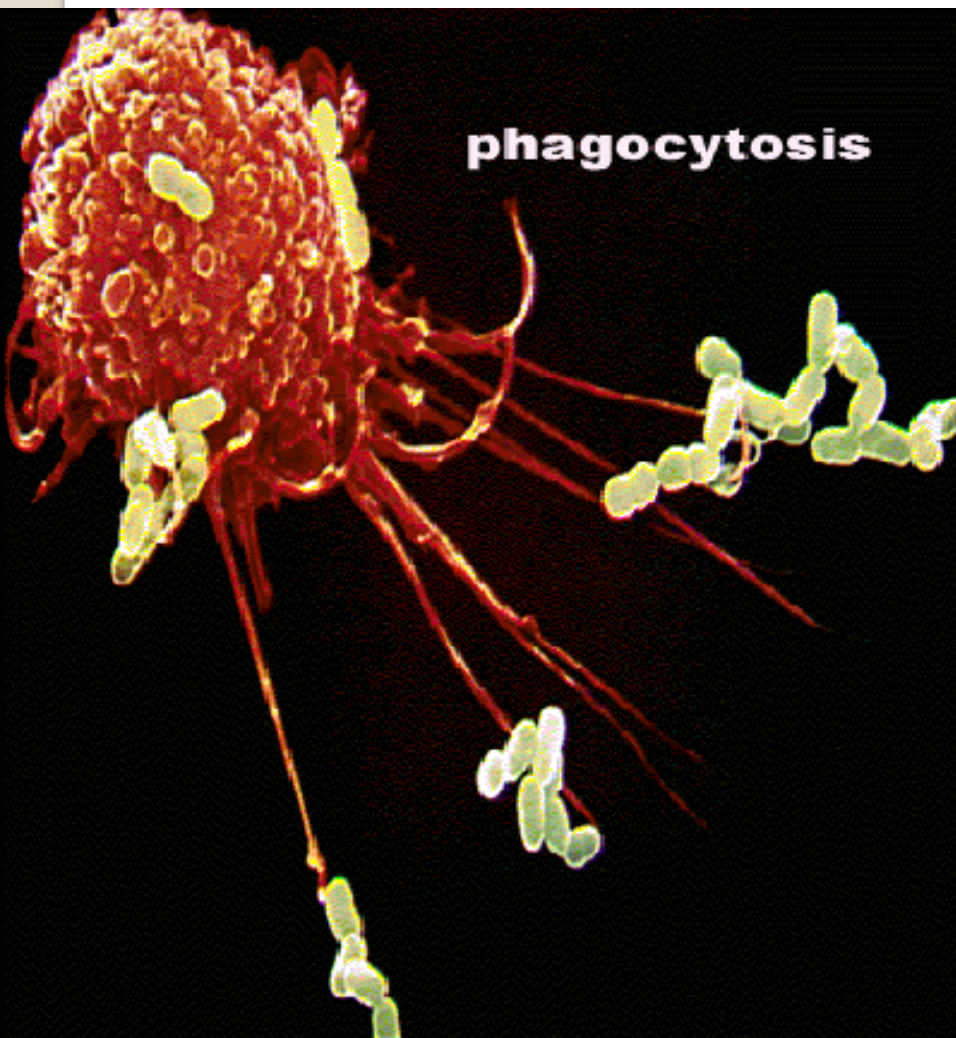




Ontogenia: CSR e hipermutaciones somáticas

- ▶ Cambio de isotipo (CSR)
 - Cambio de la región constante conservando la misma especificidad antigenica
- ▶ 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





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