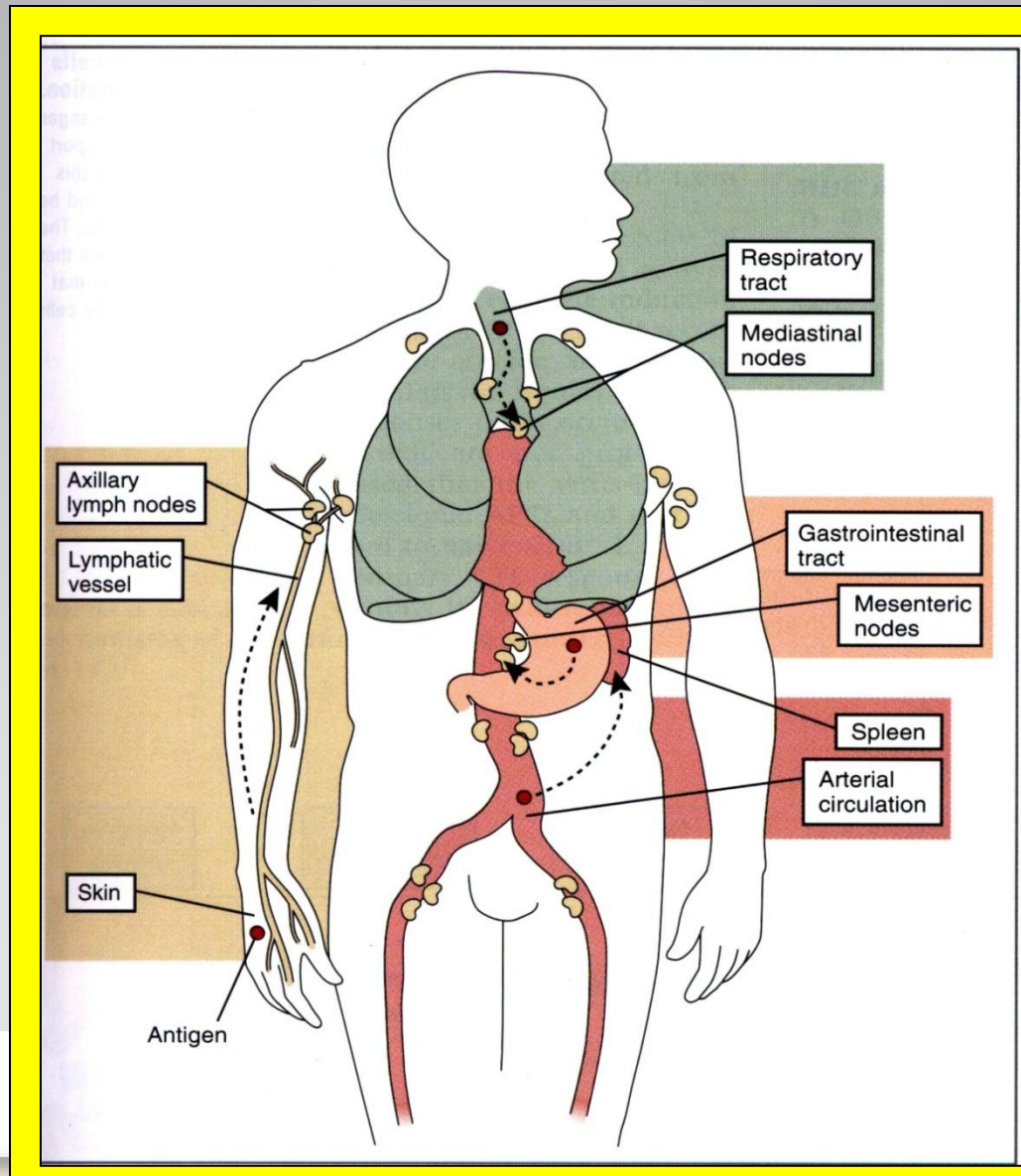


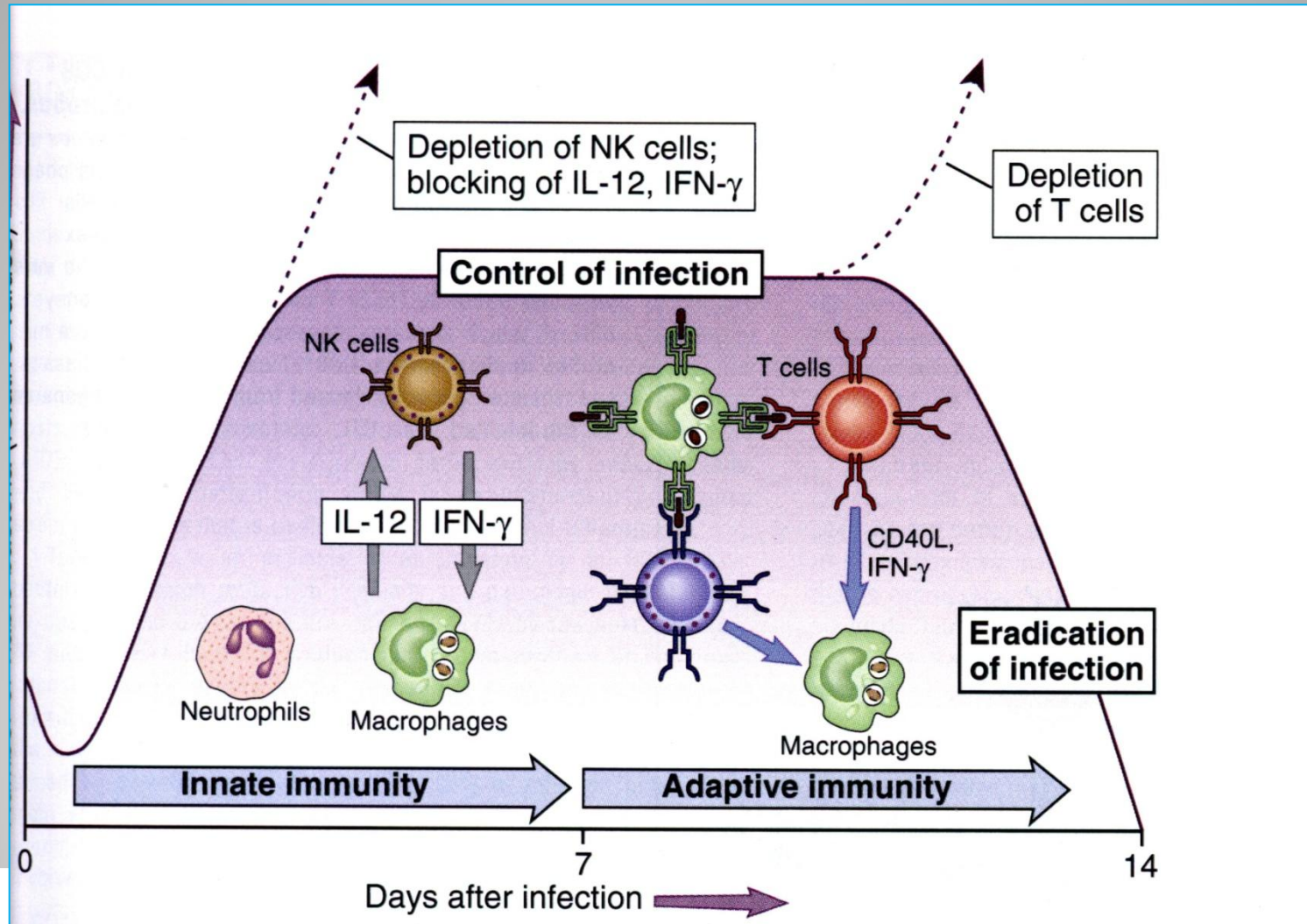
# Fisiología de la RI: Inmunidad Innata

**Lisbeth  
Berrueta,  
IDIC-ULA 2009**

# Respuesta inmune



# Tipos de respuesta inmune



- ▶ 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 inmunidad innata
- ▶ Los defectos en este sistema son raros y casi siempre letales
- ▶ Reconocimiento de patógenos mediado por receptores: PAMPs (LPS y CpG de ADN bacteriano)

## Sistema inmune innato

Propiedad	<b>Sistema Inmune innato</b>	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

# Componentes de la inmunidad innata

Componente	Función
<b>Barreras</b>	
Capas del epitelio	Prevenir la entrada de microorganismos
Defensinas, linfocitos intraepiteliales	Muerte de microorganismos
<b>Células efectoras circulantes</b>	
Neutrófilos	Fagocitosis temprana, muerte de microorganismos
Macrófagos	Fagocitosis, muerte de microorganismos, activación de respuesta inflamatoria
Células NK	Muerte de células infectadas, activación de macrófagos
<b>Proteínas efectoras circulantes</b>	
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
<b>Citocinas</b>	
TNF, IL-1, quimiocinas	Inflamación
IFN- $\alpha$ y $\beta$	Resistencia a infecciones virales
IFN- $\gamma$	Activación de macrófagos
IL-12, IL-18, IL-23	Producción de IFN- $\gamma$ por NK y células T
IL-15	Proliferación de células NK
IL-10, TGF- $\beta$	Control de la inflamación

# Reconocimiento inmune innato

- ▶ Basado en el reconocimiento de productos constitutivos conservados
- ▶ Pertenecientes a vías metabólicas únicas a los microorganismos y ausentes del hospedador, esenciales para la sobrevivencia del microorganismo, Ej: LPS, lipoproteínas, peptidoglicano y ácido lipoteílico
- ▶ Permite la identificación de “huellas dejadas por los microorganismos”, ausentes del hospedador: sensores de la presencia de infección

- ▶ 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**

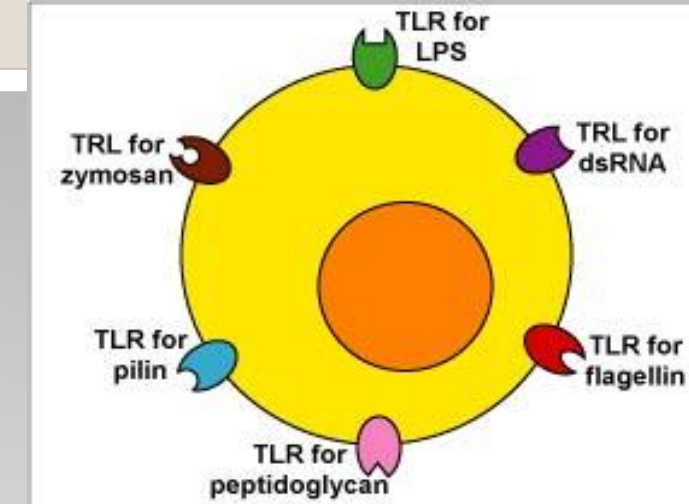
Akira Shizuo. Curr Opin Immunol. 2003; 15:5-11.

Pasare C. And Medzhitov R. Curr Opin Immunol. 2003; 15:1-6.

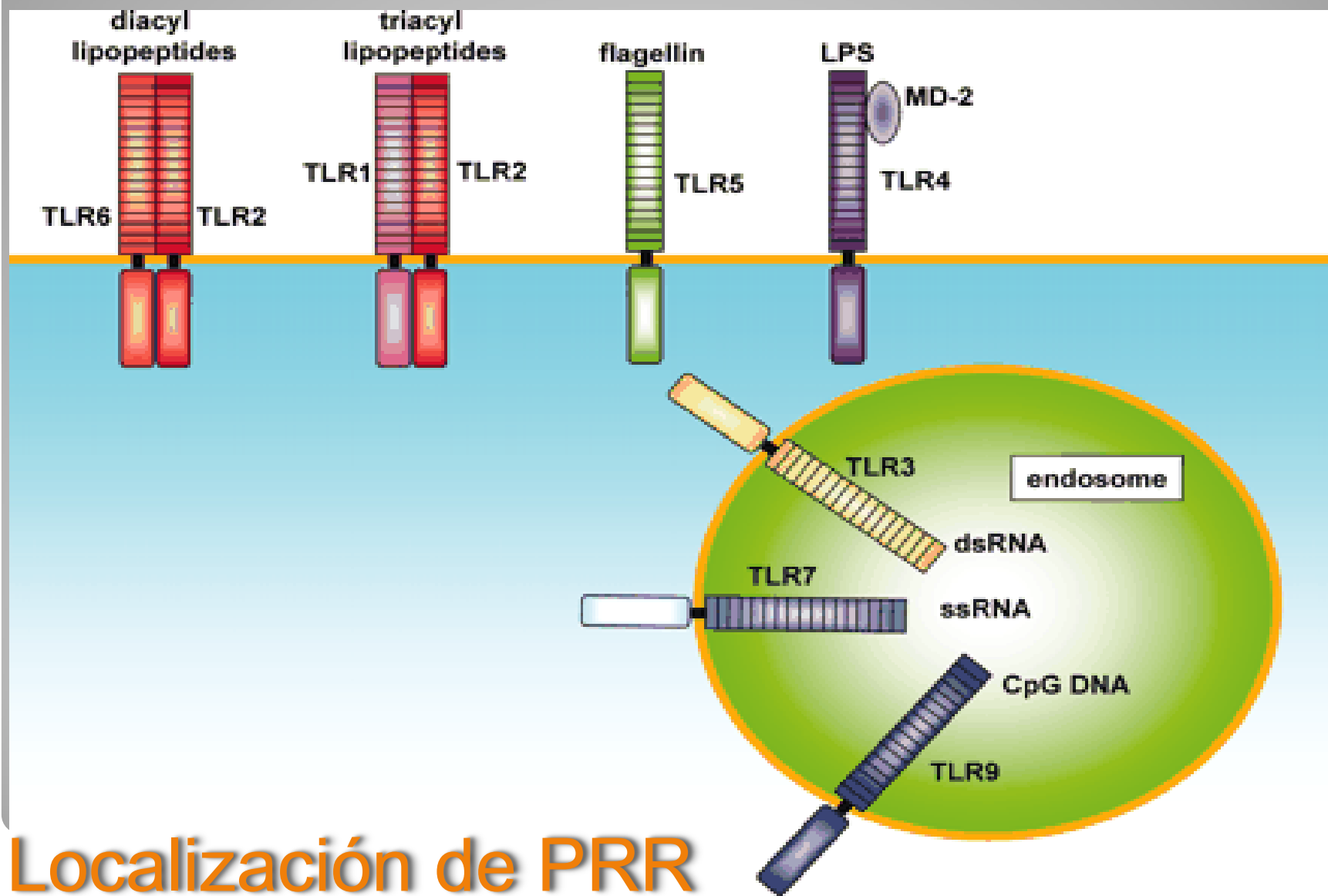
Goldstein DR. Curr Opin Immunol. 2004)

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

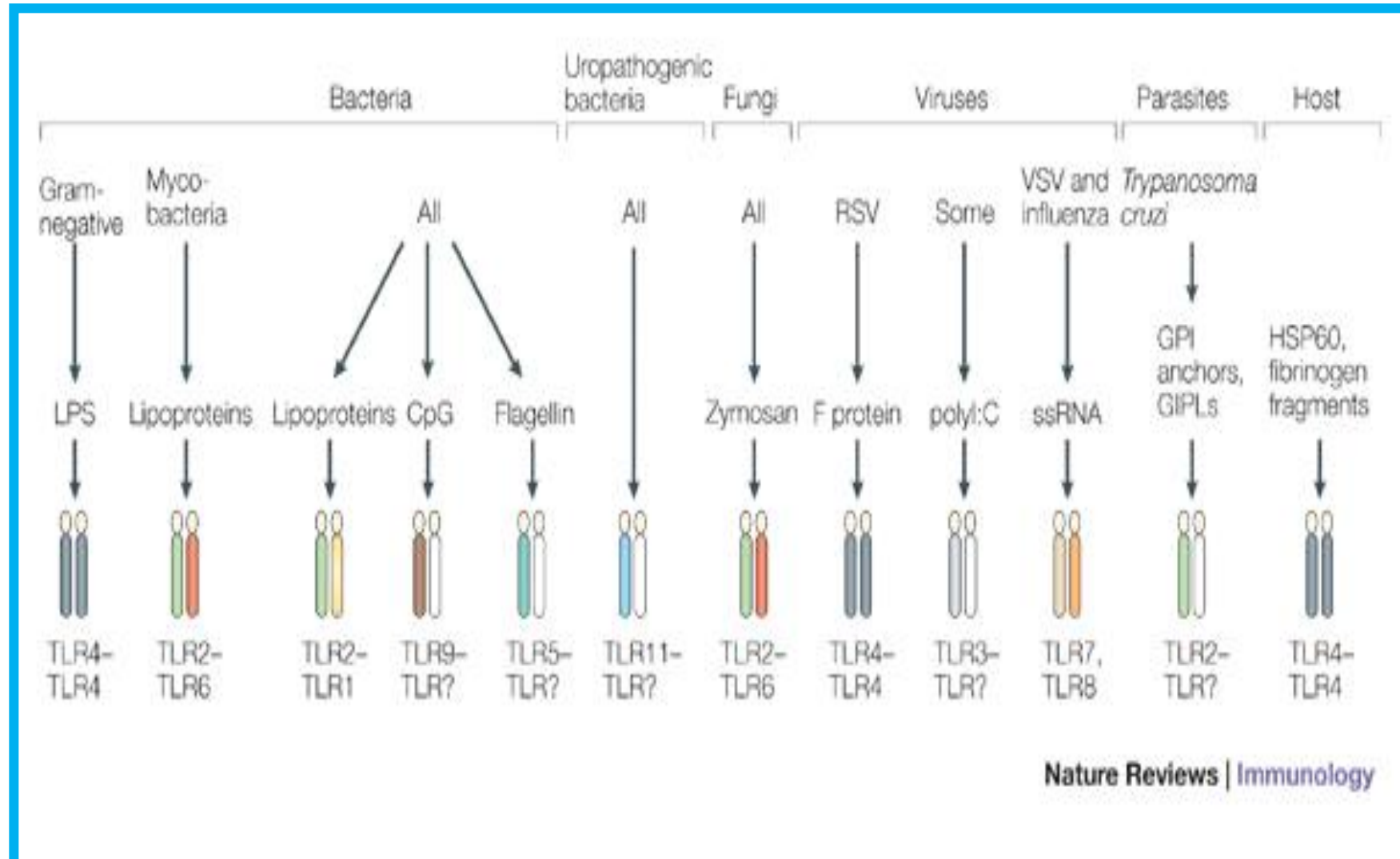
# Receptores Toll (TLR)



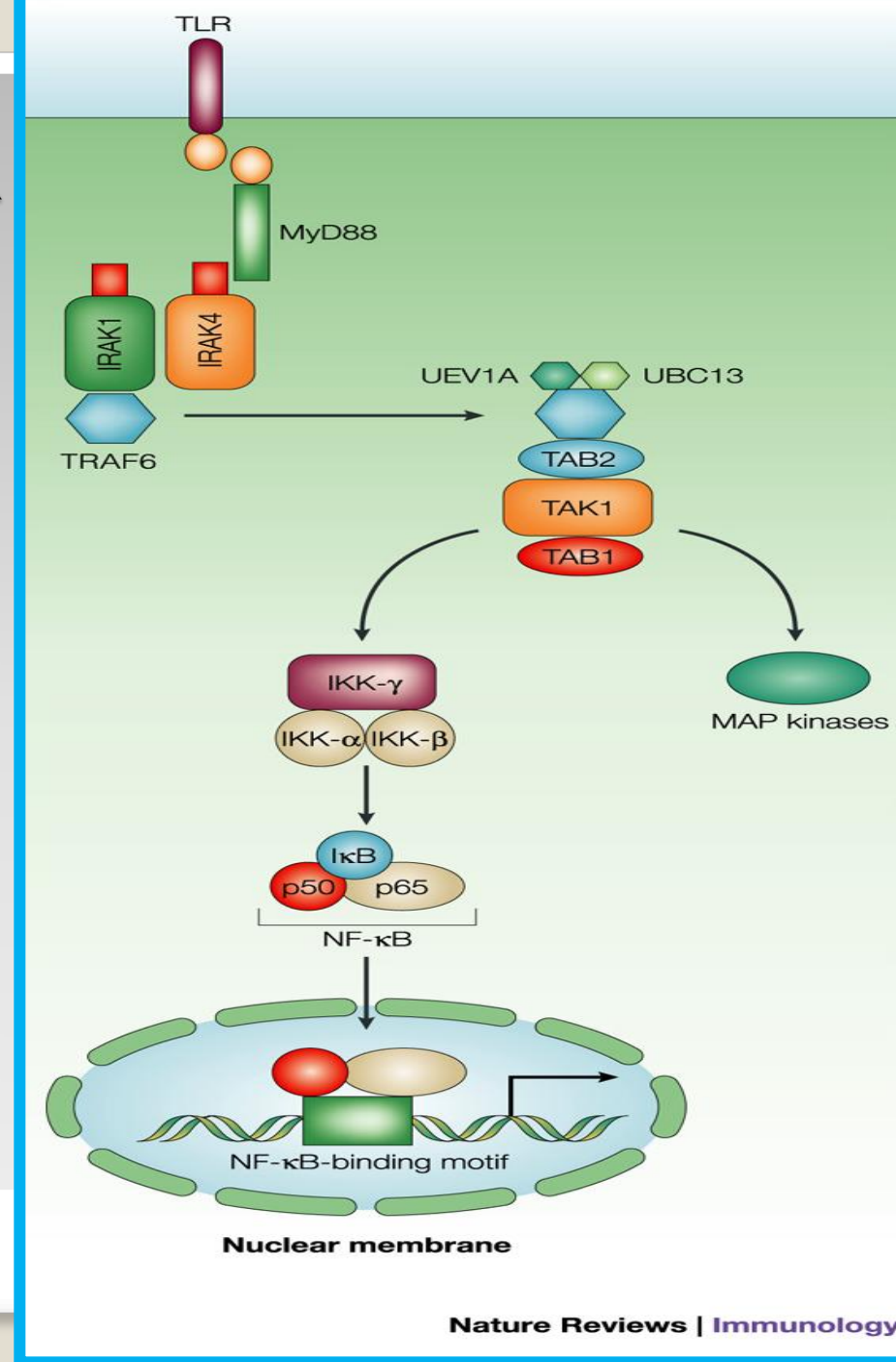
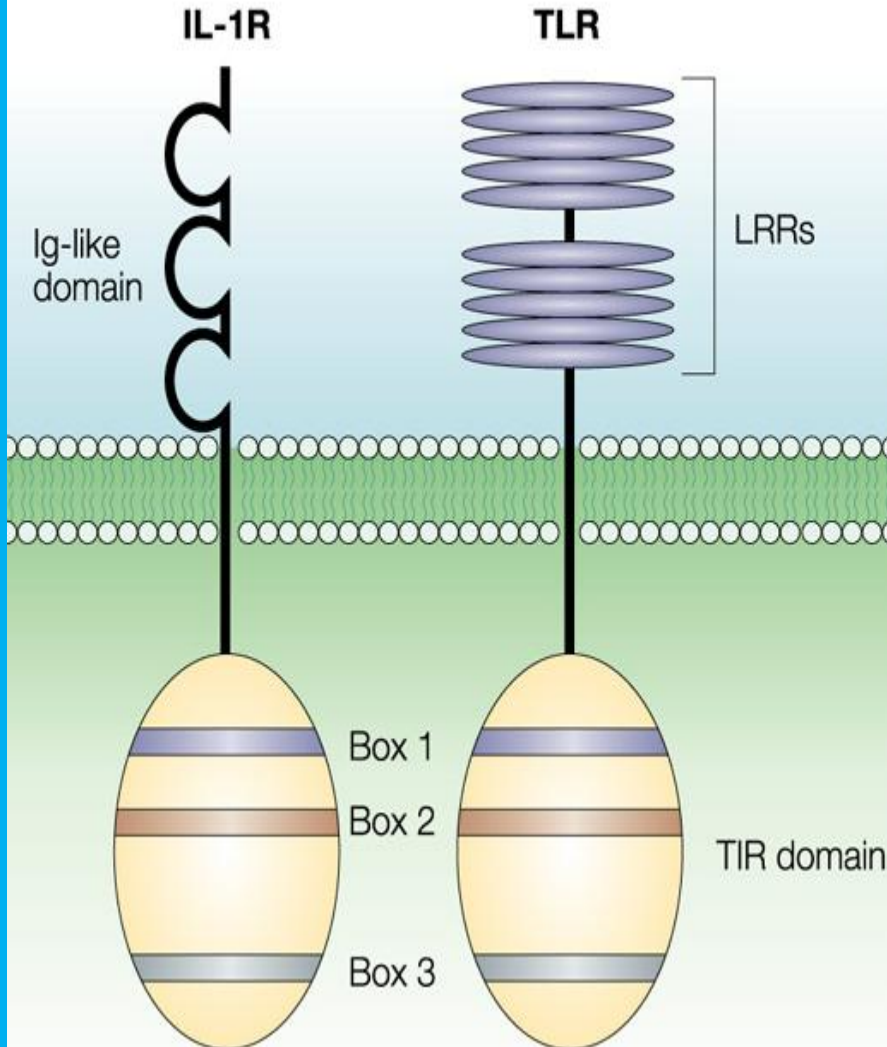
- ▶ Reconocen bacterias, hongos y virus
- ▶ Reconocimiento de motivos altamente conservados: patrones moleculares asociados a patógenos (PAMPs)
- ▶ 12 receptores Toll hasta ahora descritos
- ▶ Dominio extracelular rico en leucina
- ▶ Dominio intracitoplasmático similar al receptor de IL-1 (TIR)
- ▶ Señalización a través de: MyD88, kinasa asociada al receptor de IL-1 (IRAK), factor asociado al receptor del TNF (TRAF), Map kinasas y (NF)- $\kappa$ B



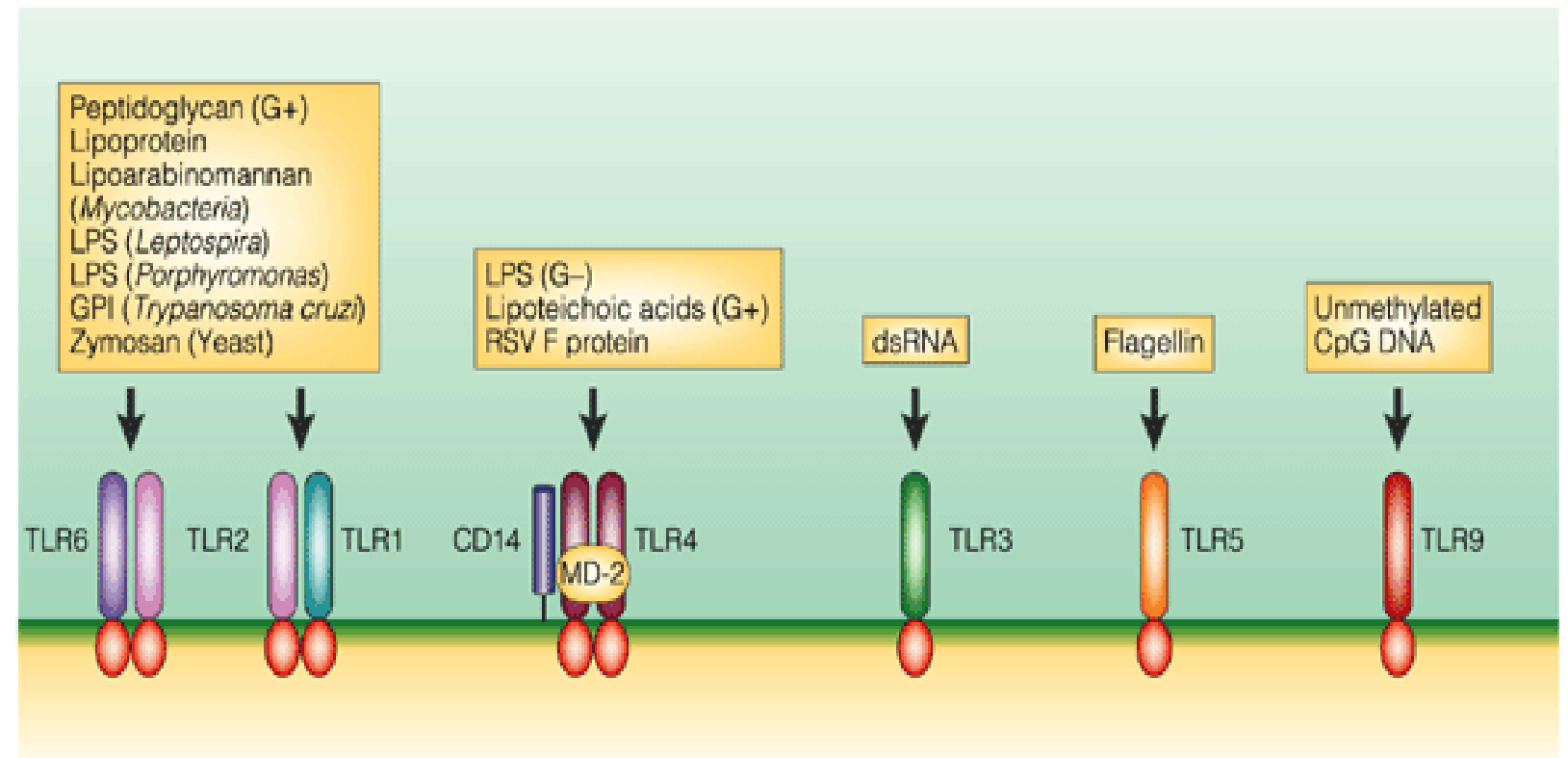
# Especificidad de los receptores Toll



# Estructura y señalización vía TLR



# Especificidad de los receptores Toll



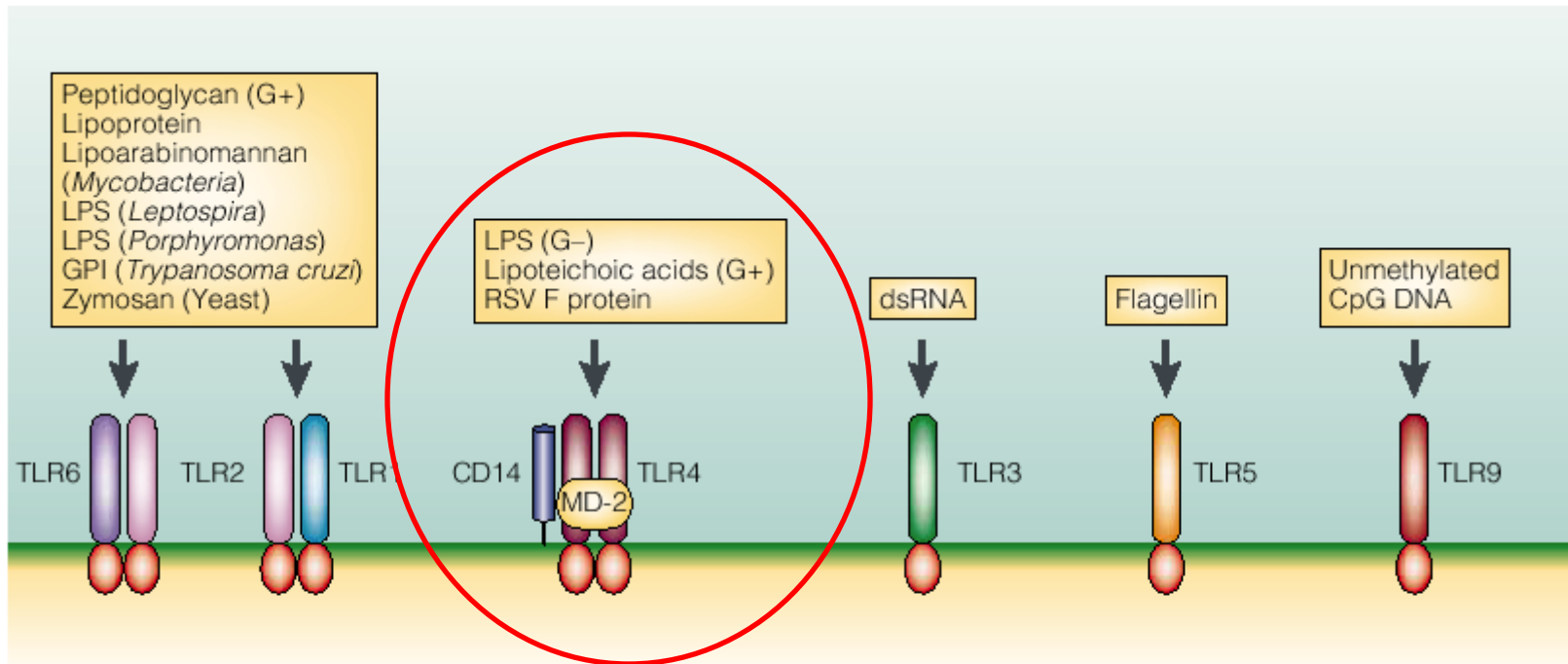
## Reconocimiento de PAMPS mediado por TLR

► **TLR4:** Primer receptor Toll reconocido, expresado en macrófagos y células dendríticas

El LPS en circulación es capturado por LBP (proteína de unión de LPS). LPS-LBP es transferido a CD14 en la superficie de fagocitos.

Participación de la molécula MD2, asociada a TLR4

# Señalización vía TLR4



**Figure 3 | Ligand specificities of TLRs.** Toll-like receptors (TLRs) recognize a variety of pathogen-associated molecular patterns (PAMPs). Recognition of lipopolysaccharide (LPS) by TLR4 is aided by two accessory proteins: CD14 and MD-2. TLR2 recognizes a broad range of structurally unrelated ligands and functions in combination with several (but not all) other TLRs, including TLR1 and TLR6. TLR3 is involved in recognition of double-stranded (dsRNA). TLR5 is specific for bacterial flagellin, whereas TLR9 is a receptor for unmethylated CpG motifs, which are abundant in bacterial DNA. G+, Gram-positive; G-, Gram-negative; GPI, glycoprophosphoinositol; RSV, respiratory syncytial virus.

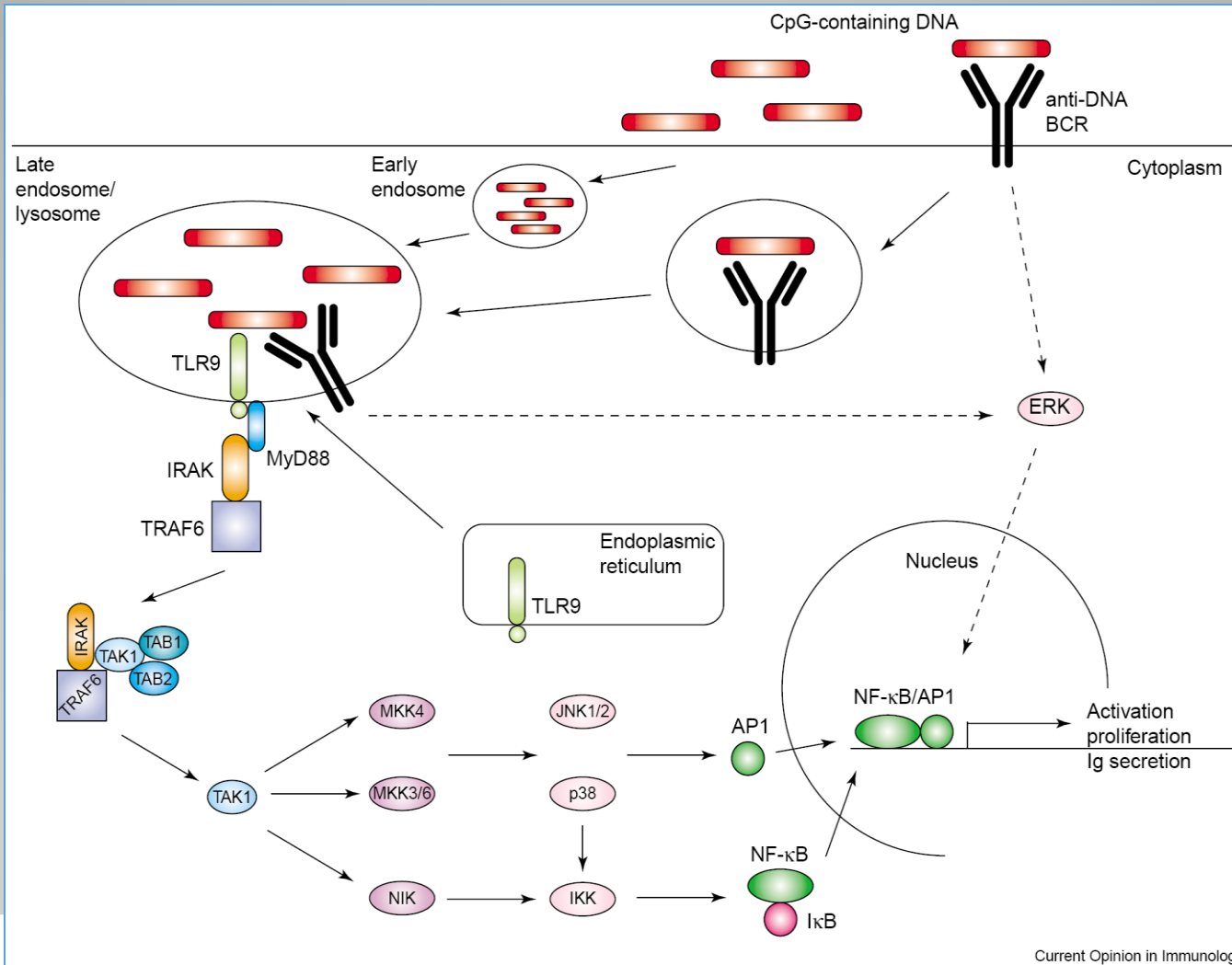
# Reconocimiento de PAMPS mediado por TLR

- ▶ **TLR2**  
Reconoce, peptidoglicano de las bacterias gram+, zímosan, glicofosfatidilinositol de *T. Cruzi*. Reconoce LPS atípico proveniente de leptospira. Cooperación con TLR1 y TLR6
- ▶ **TLR5**  
La flagelina es un poderoso inflamatorio cuya señal está mediada por TLR5. Es expresado en la cara basolateral mas no en la apical de la superficie intestinal
- ▶ **TLR9** respuesta a ADN bacteriano y viral y oligonucleótidos sintéticos que contienen dinucleótidos CpG no metilados.
- ▶ **TLR3**. Expresado casi exclusivamente en células dendríticas. Funciona como receptor para RNA de doble cadena

- Expresión significativa de TLR7 y TLR9 en linfocitos B y en células dendríticas plasmocitoides
- TLR presentes en endosomas y reconocen ácidos nucleicos bacterianos y de origen endógeno
- Los complejos de Ig que contienen ADN activan linf B autorreactivos para producir antiIgG propia (Factor Reumatoide) en una cascada BCR-TLR9 intracelular
- Los complejos inmunes son captados por las células dendríticas activando la producción de IFN lo que conlleva a incrementar la expresión de TLR7

## Señalización vía receptores Toll en linfocitos B

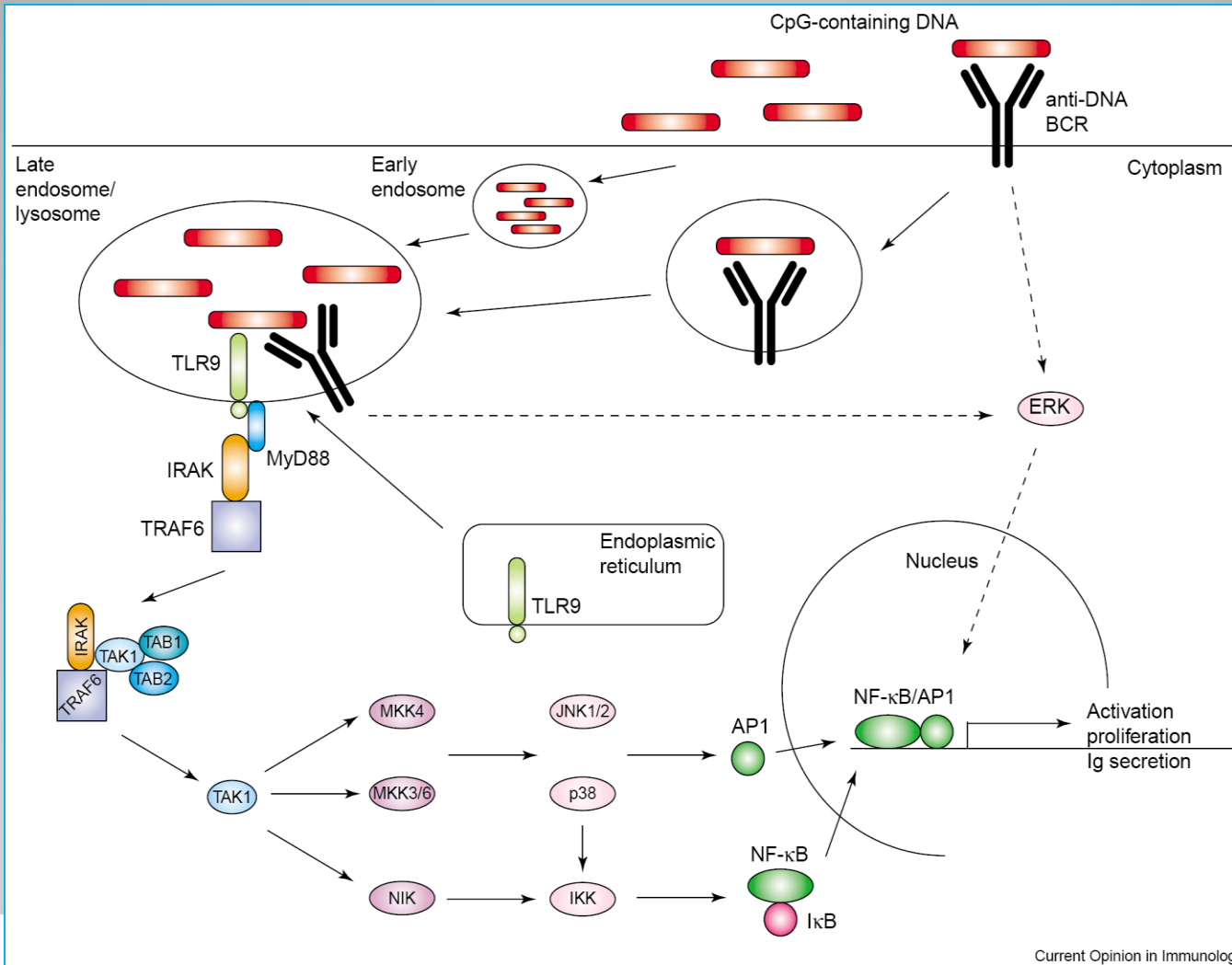
# Señalización vía receptores Toll en linfocitos B



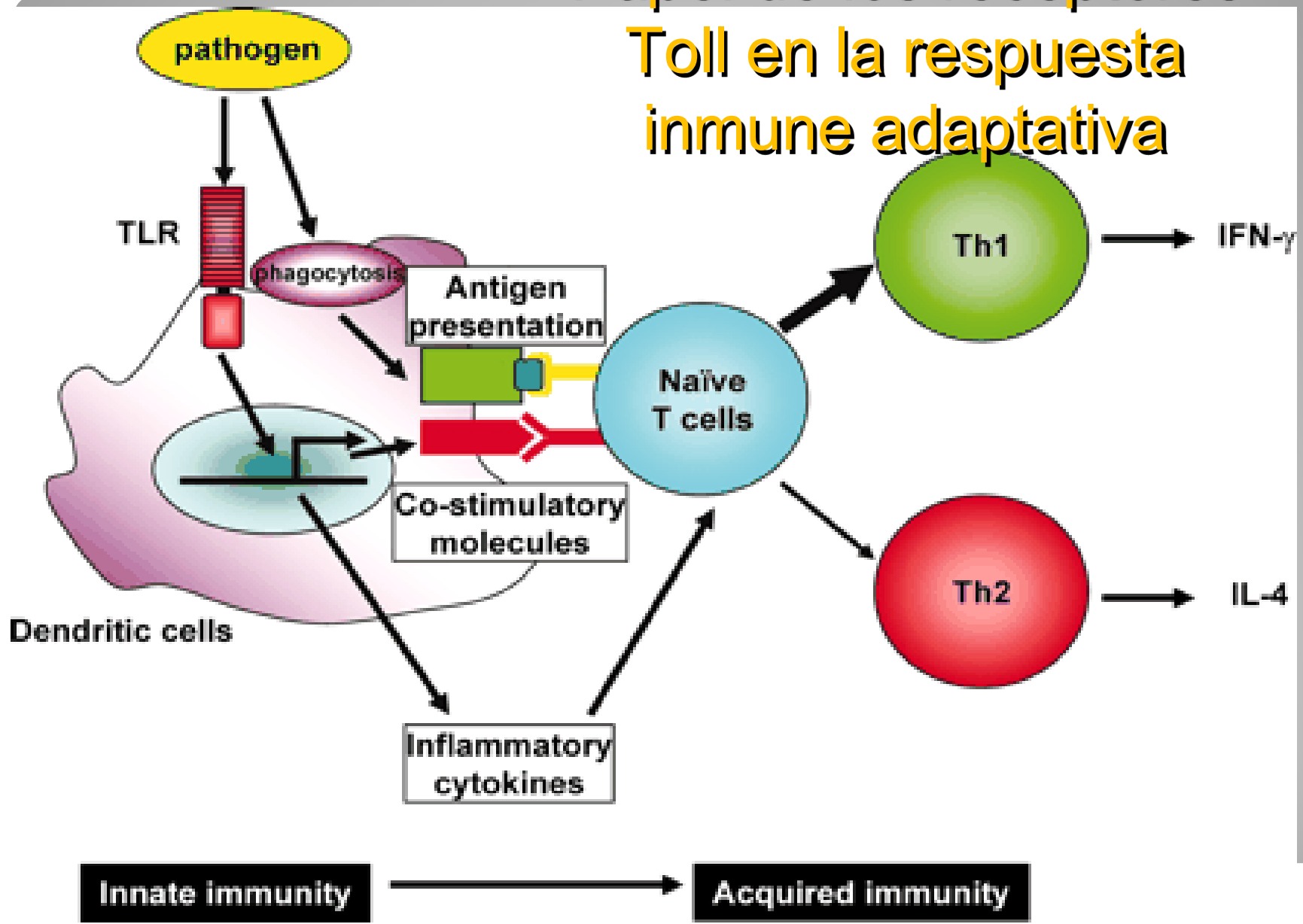
- Expresión significativa de TLR7 y TLR9 en linfocitos B y en células dendríticas plasmocitoides
- TLR presentes en endosomas y reconocen ácidos nucleicos bacterianos y de origen endógeno
- Los complejos de Ig que contienen ADN activan linf B autorreactivos para producir antiIgG propia (Factor Reumatoide) en una cascada BCR-TLR9 intracelular
- Los complejos inmunes son captados por las células dendríticas activando la producción de IFN lo que conlleva a incrementar la expresión de TLR7

## **Señalización vía receptores Toll en linfocitos B**

# Señalización vía receptores Toll en linfocitos B



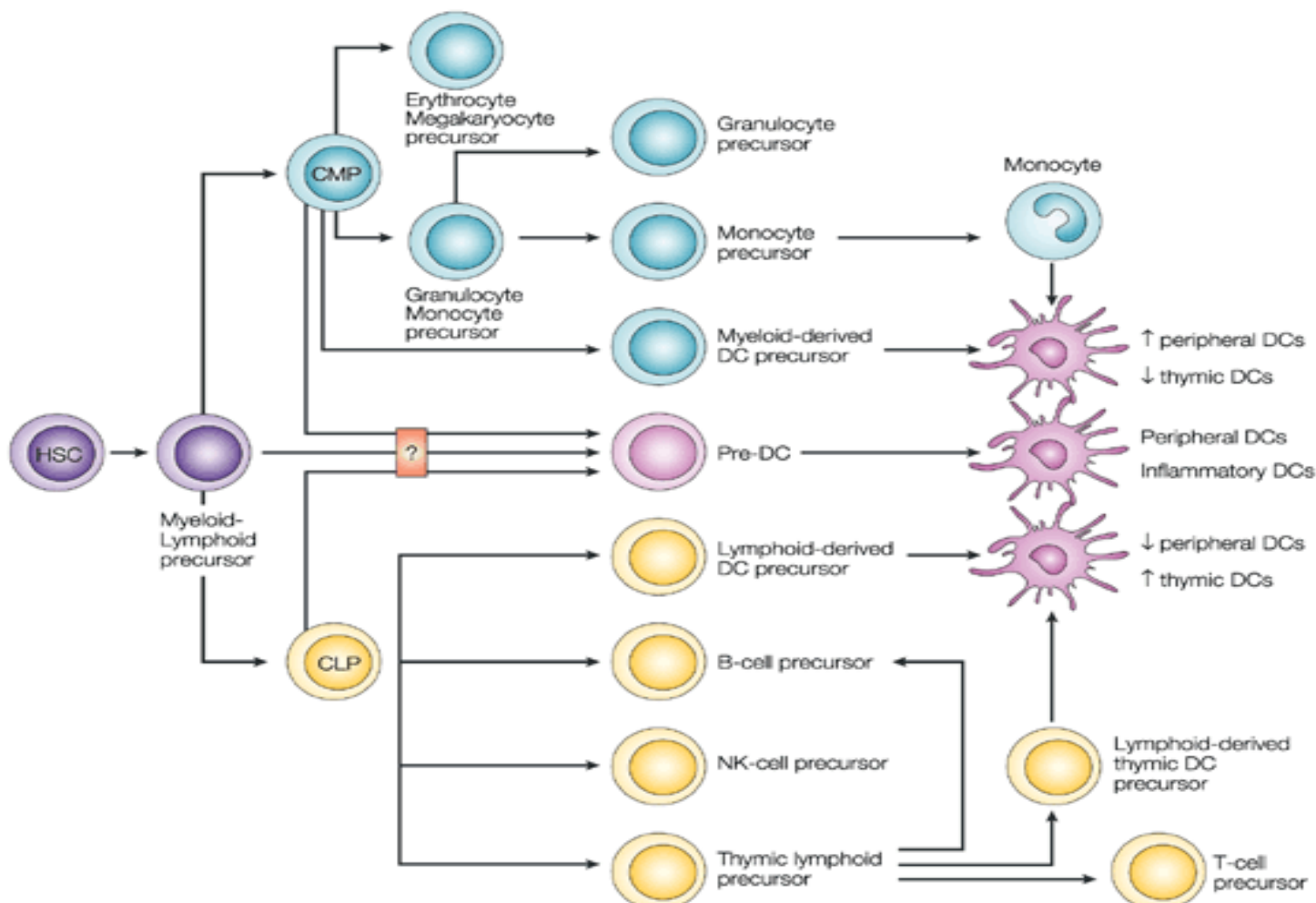
# Papel de los receptores Toll en la respuesta inmune adaptativa



- ▶ La expresión de diferentes grupos de receptores Toll en diferentes poblaciones de células dendríticas programadas para desencadenar repuestas Th1 o Th2 puede facilitar la función de la respuesta inmune específica
- ▶ Ratones deficientes en MyD88 no generan respuesta celular a LPS, se desvía la respuesta Th1 hacia un patrón Th2

**Papel de la señalización vía Toll en la respuesta inmune adaptativa**

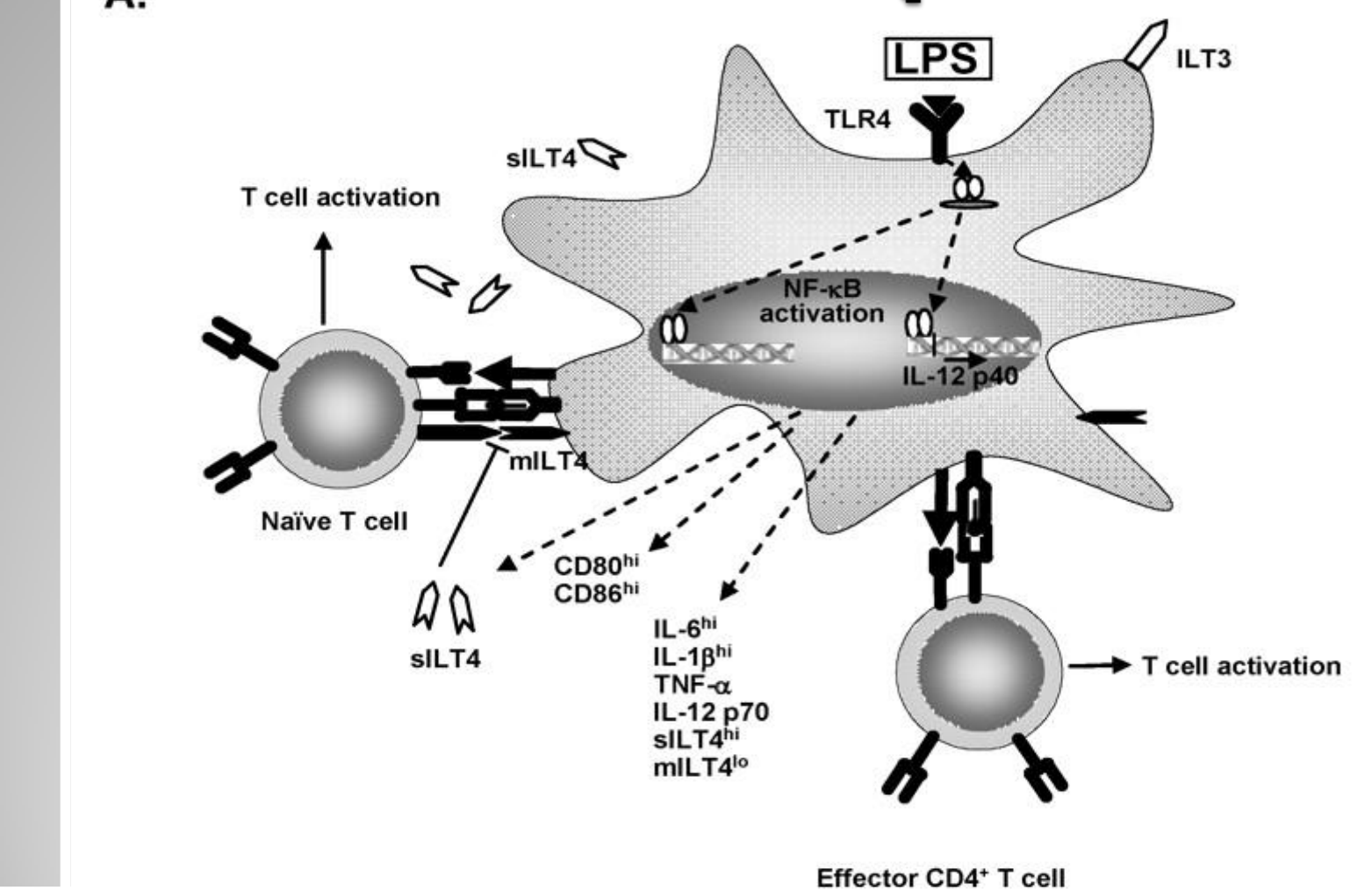
# Diferenciación de células dendríticas



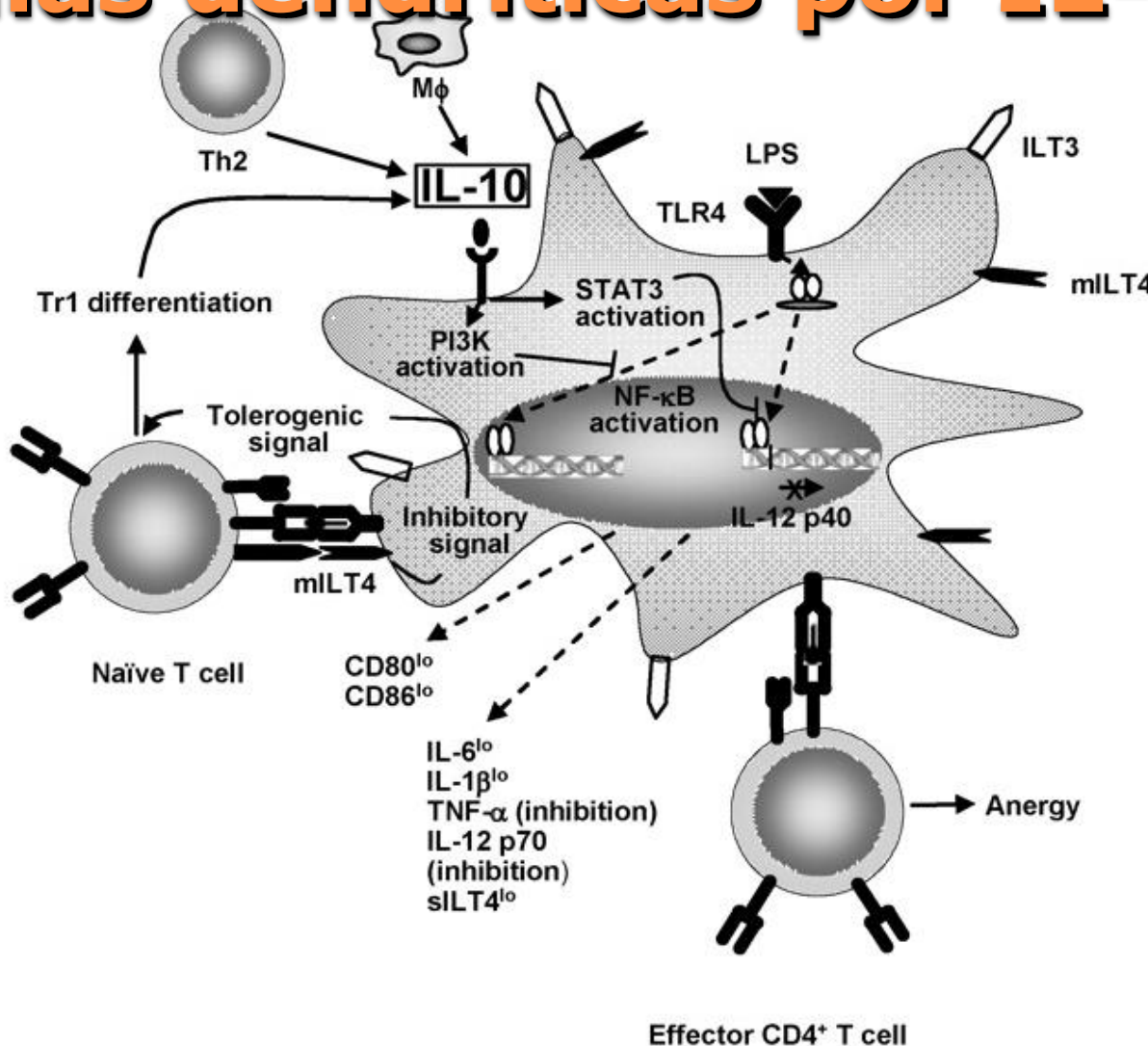
# SUBPOBLACIONES DE CÉLULAS DENDRÍTICAS

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

# Inmunoregulación de las células dendríticas por IL-10



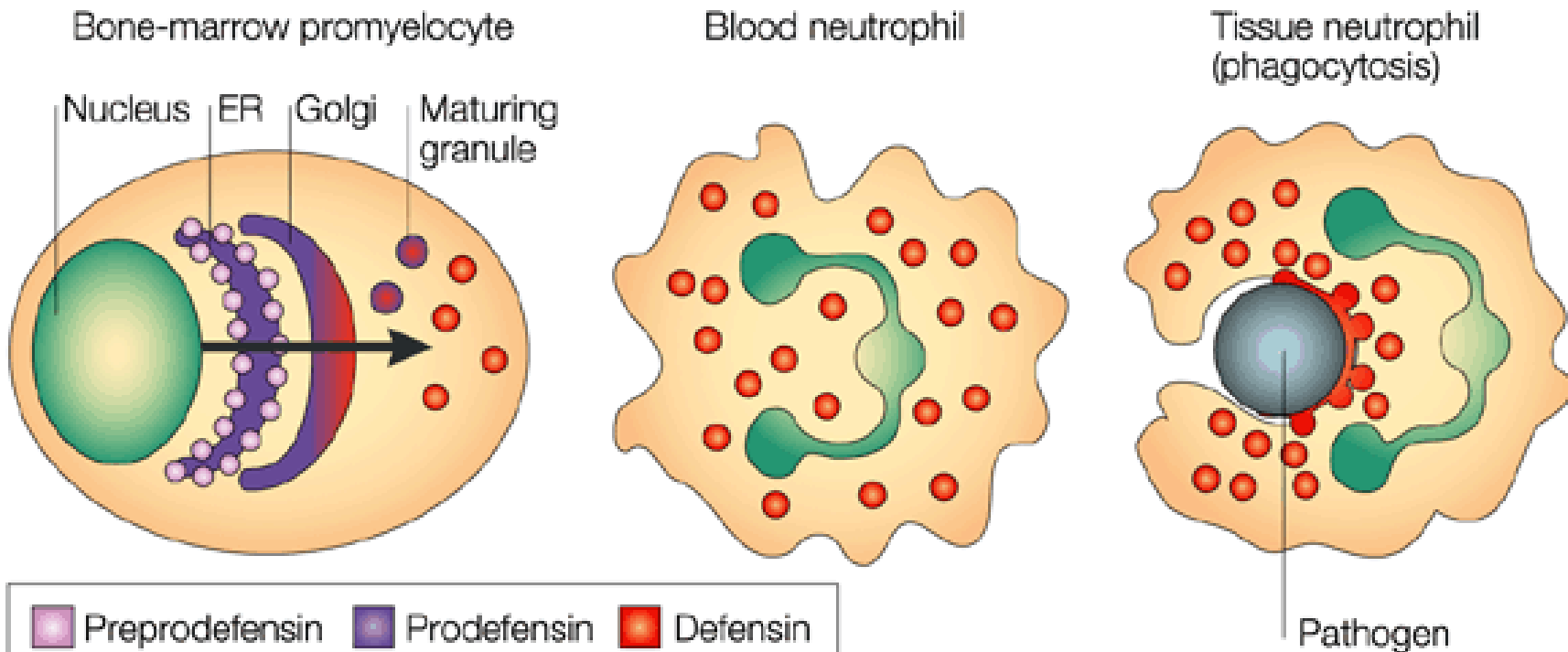
# Inmunoregulación de las células dendríticas por IL-10



# Péptidos antimicrobianos: Las defensinas

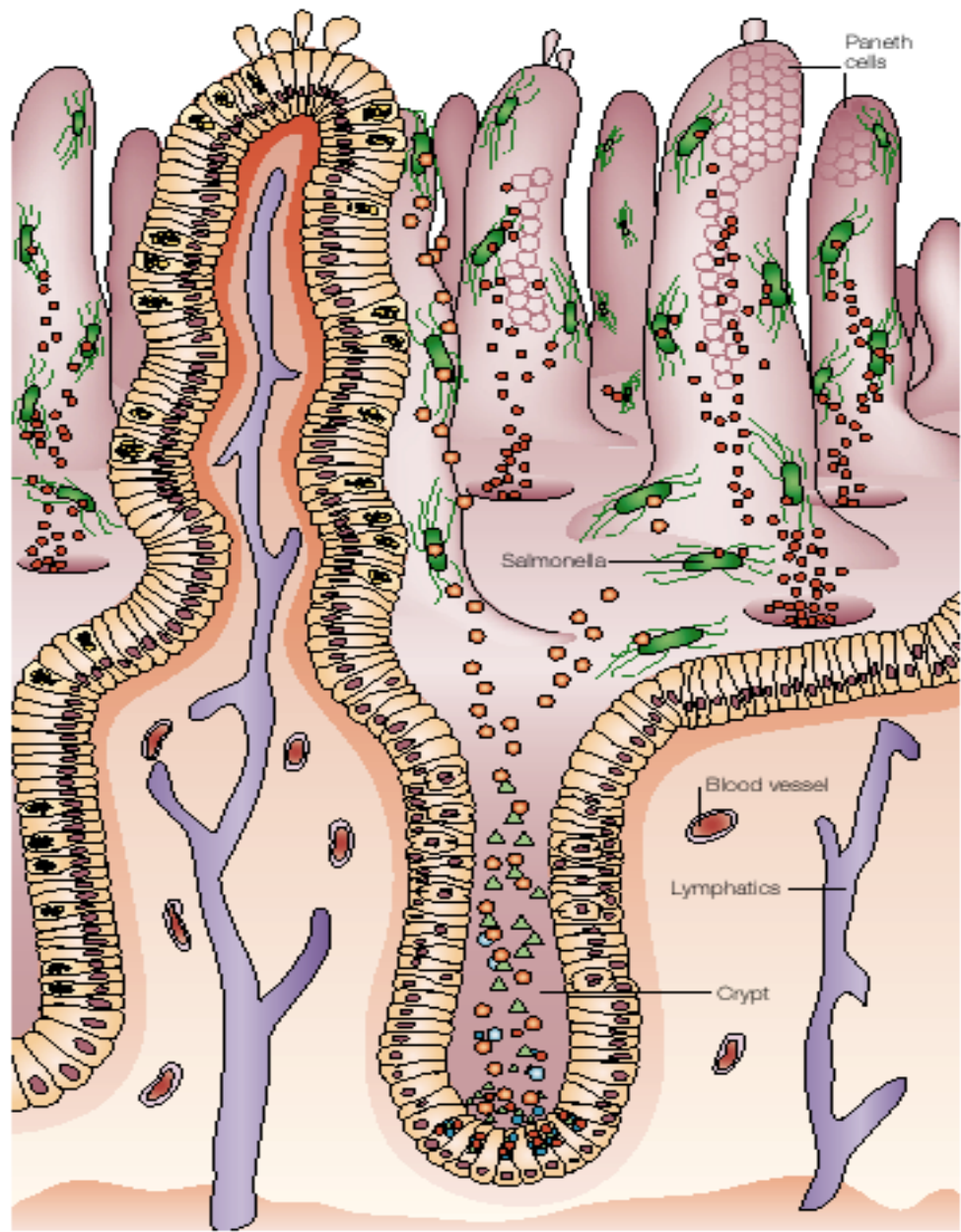
- Son polipéptidos de menos de 100 aa con actividad antimicrobiana a concentraciones fisiológicas. Dos miembros principales: defensinas y catellicidinas (LL37)
- A,  $\beta$ ,  $\theta$  defensinas: Hoja plegada beta, estructura de cisteínas con puentes disulfuro  
Distribución: mayor concentración presente en gránulos de almacenamiento. Células de Paneth en el intestino delgado. leucocitos
- Actividad contra bacterias, hongos y virus

# Síntesis y liberación de defensinas



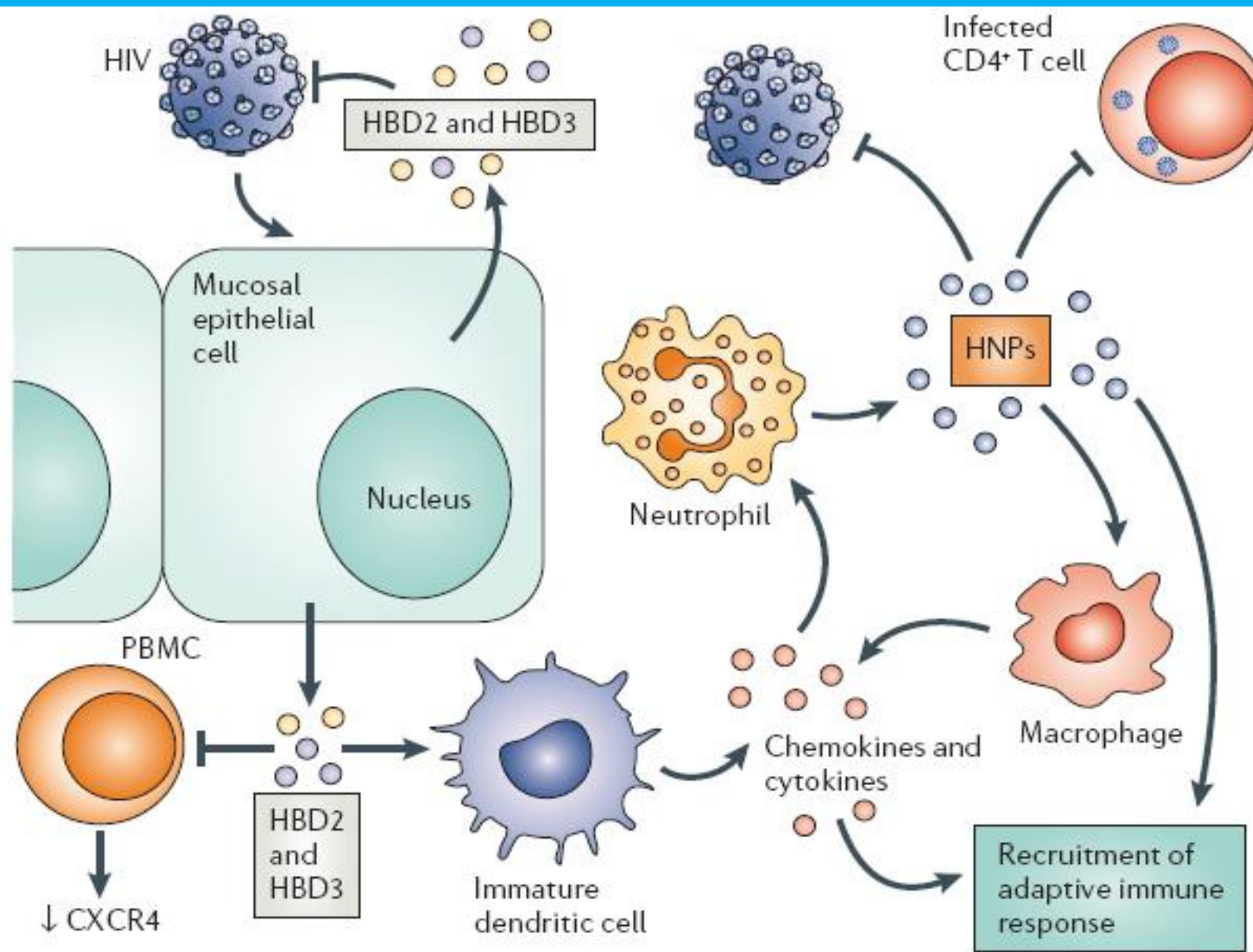
**HNPs: defensina  $\alpha$ , péptido de los neutrófilos humanos**

Nature Reviews | Immunology



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

# Papel de las defensinas en la infección contra el HIV



- ▶ Pertenecen al grupo 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 macrófagos tisulares (no neutrófilos ni monocitos).
  - La eliminación de estos receptores en ratones conduce a susceptibilidad a *L. monocitogenes* y *S. Aureus*

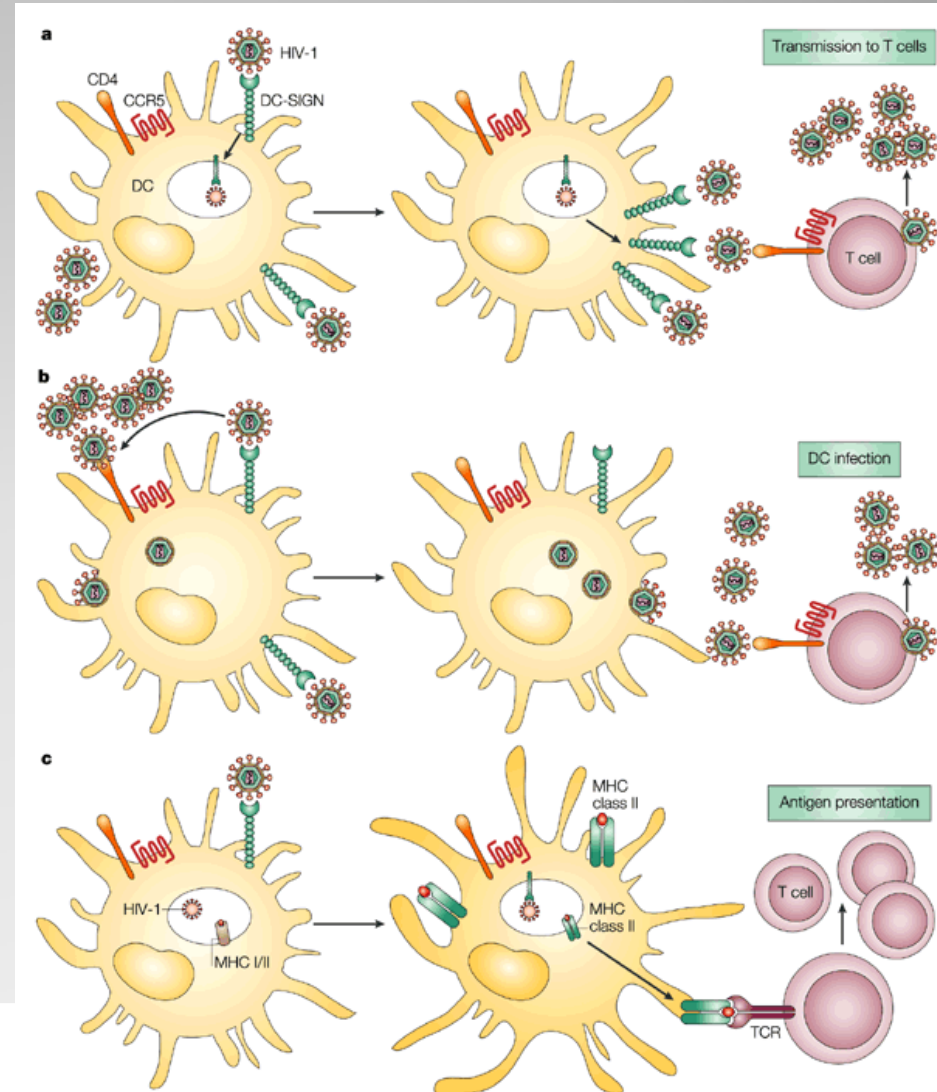
## Receptores Scavenger en Inmunidad Innata

# 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). Proteína de unión a manosa (MBP)
- ▶ Al unirse a sus ligandos, las colectinas se asocian a receptores en la membrana promoviendo la fagocitosis

# Rerceptores lectinas tipo C en la inmunidad innata

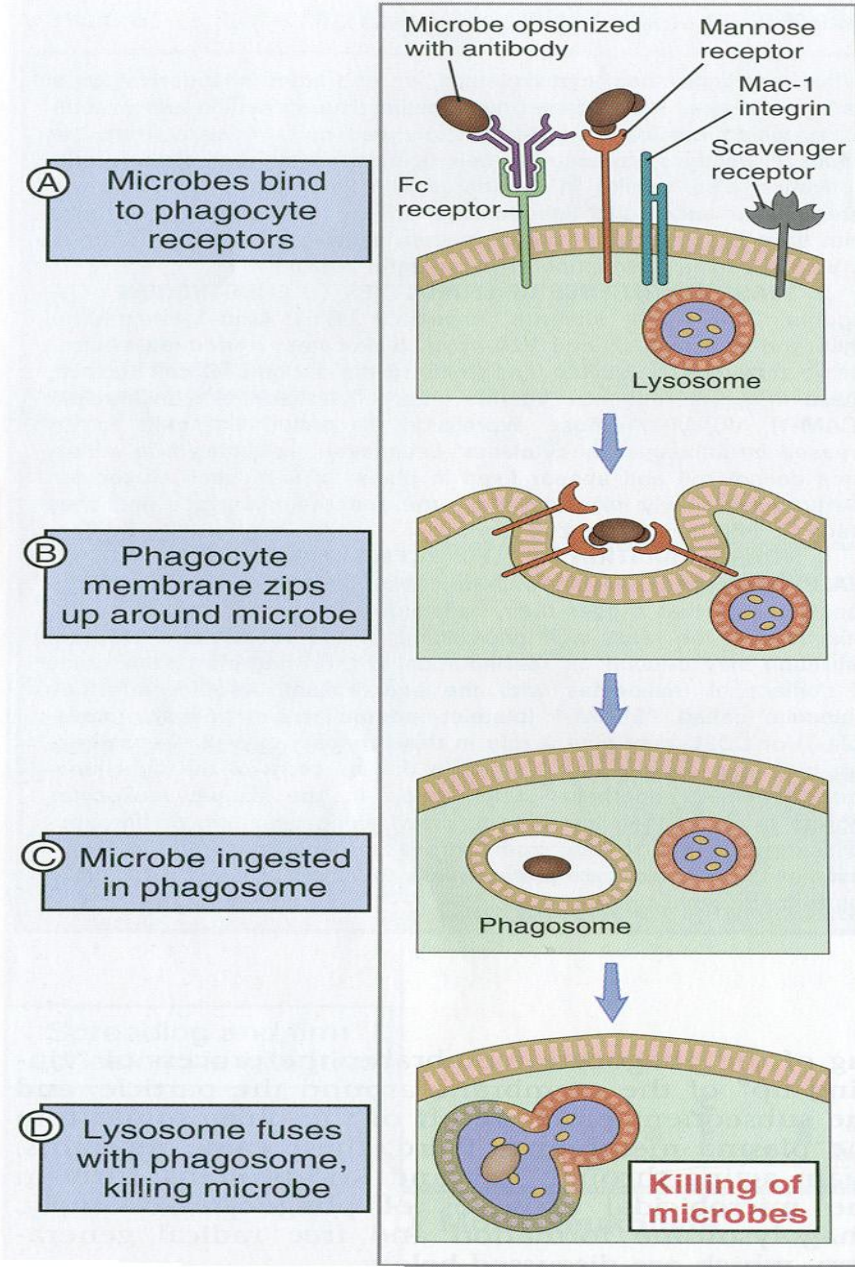
- Familia de receptores unidos a la membrana del tipo lectina: de tipo I (posee varios CRDs) y de tipo II (un solo dominio CRD)
- De tipo I: MMR, DEC 205
- De tipo II: Langerina, DC-Sign, induce proliferación de células T mediada por DC.



# 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
    - Mas abundantes: defensinas, lisosinas, lactoferrina

# Fagocitosis: Mecanismo



# Origen y funciones de las células NK

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

# Citotoxicidad

## ► CD8 citotóxicas

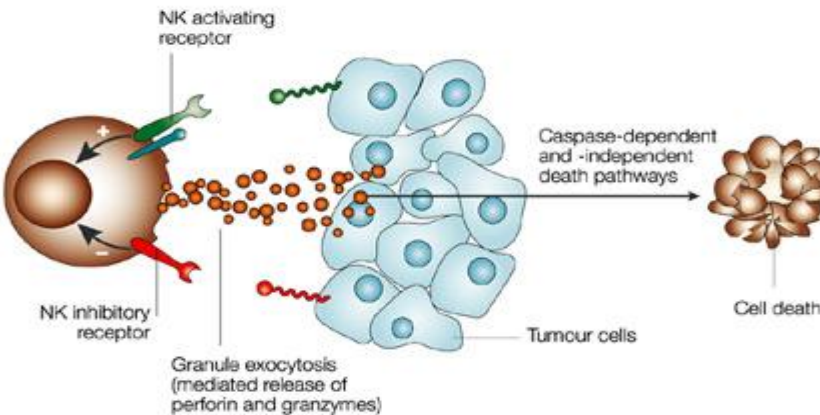
- Educadas para reconocer péptidos
- Gránulos citolíticos formadores de poros
- Poseen perforina análogo al C9, gramzime (neoformada)
- Citotoxicidad vía FasL
- Pico máximo de activación 5-8 días

## ► Células NK

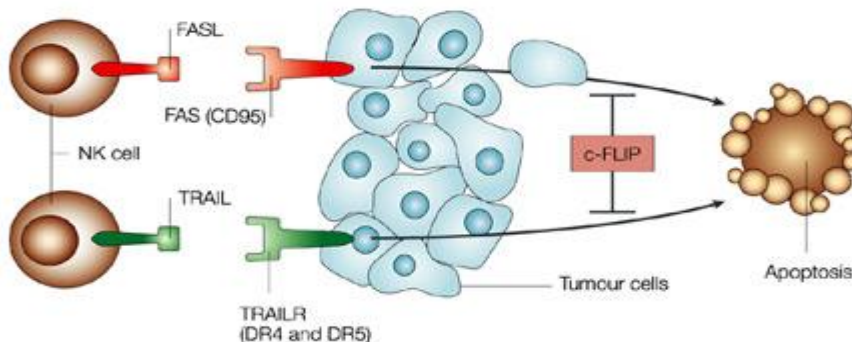
- Reconocen MHC propias
- Gránulos citolíticos formadores de poros
- Poseen perforina análogo al C9, gramzime (constitutivamente)
- Citotoxicidad vía FasL
- Pico máximo de activación 1-3 días

# Lisis mediada por NK

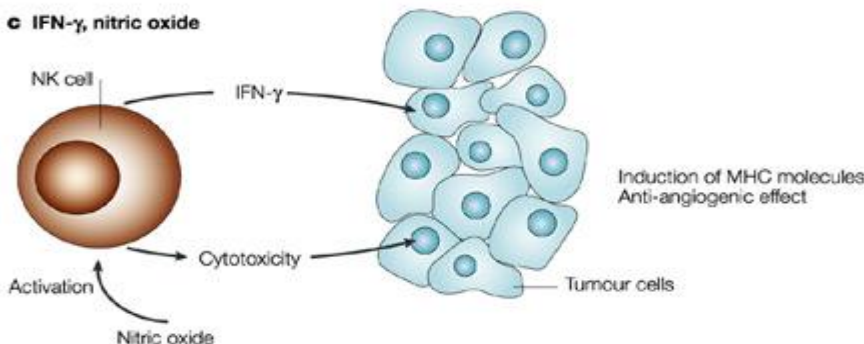
## a Granule exocytosis pathway



## b Death-receptor pathway



## c IFN- $\gamma$ , nitric oxide



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

- ▶ Eventos mediados por TLRs para el reclutamiento de células dendríticas inmaduras hacia los sitios de entrada de los patógenos, y el 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
- ▶ Asociación entre la activación de respuesta TH2 y la eosinofilia tisular

# Tráfico de CD mediado por quimiocinas

