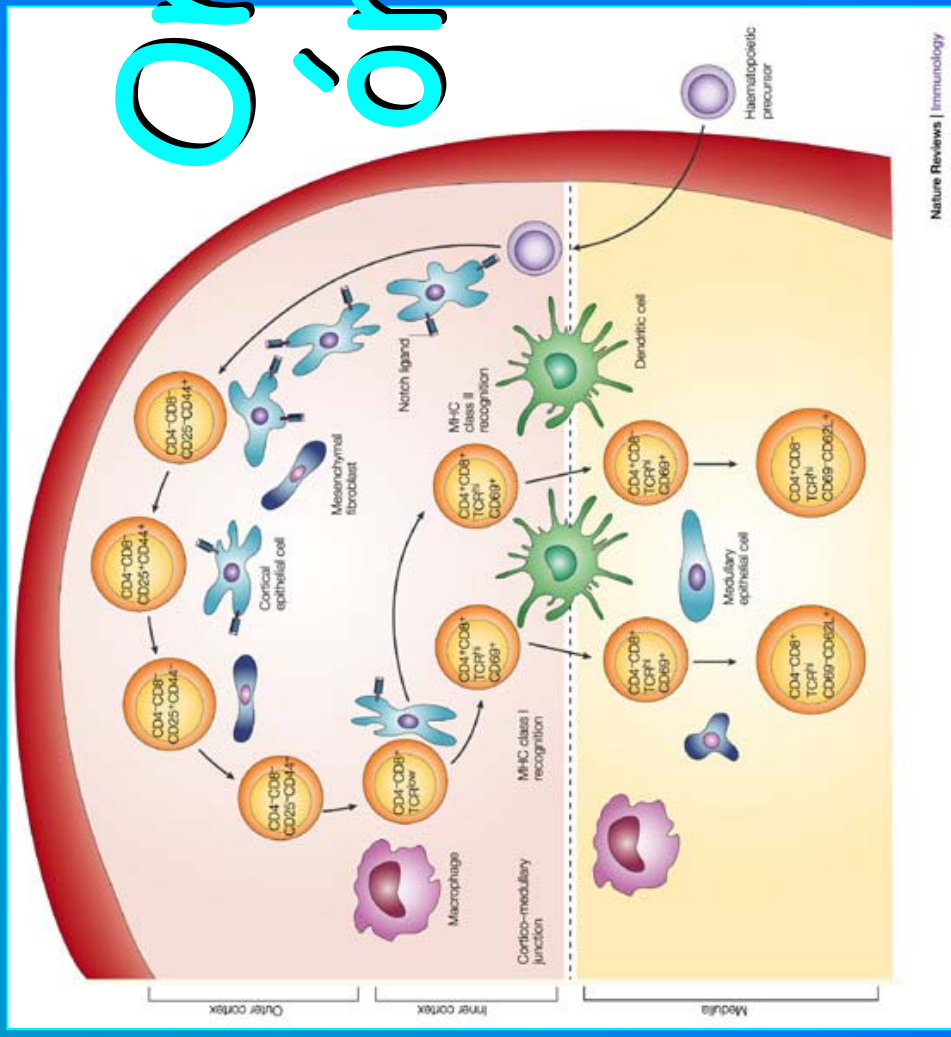


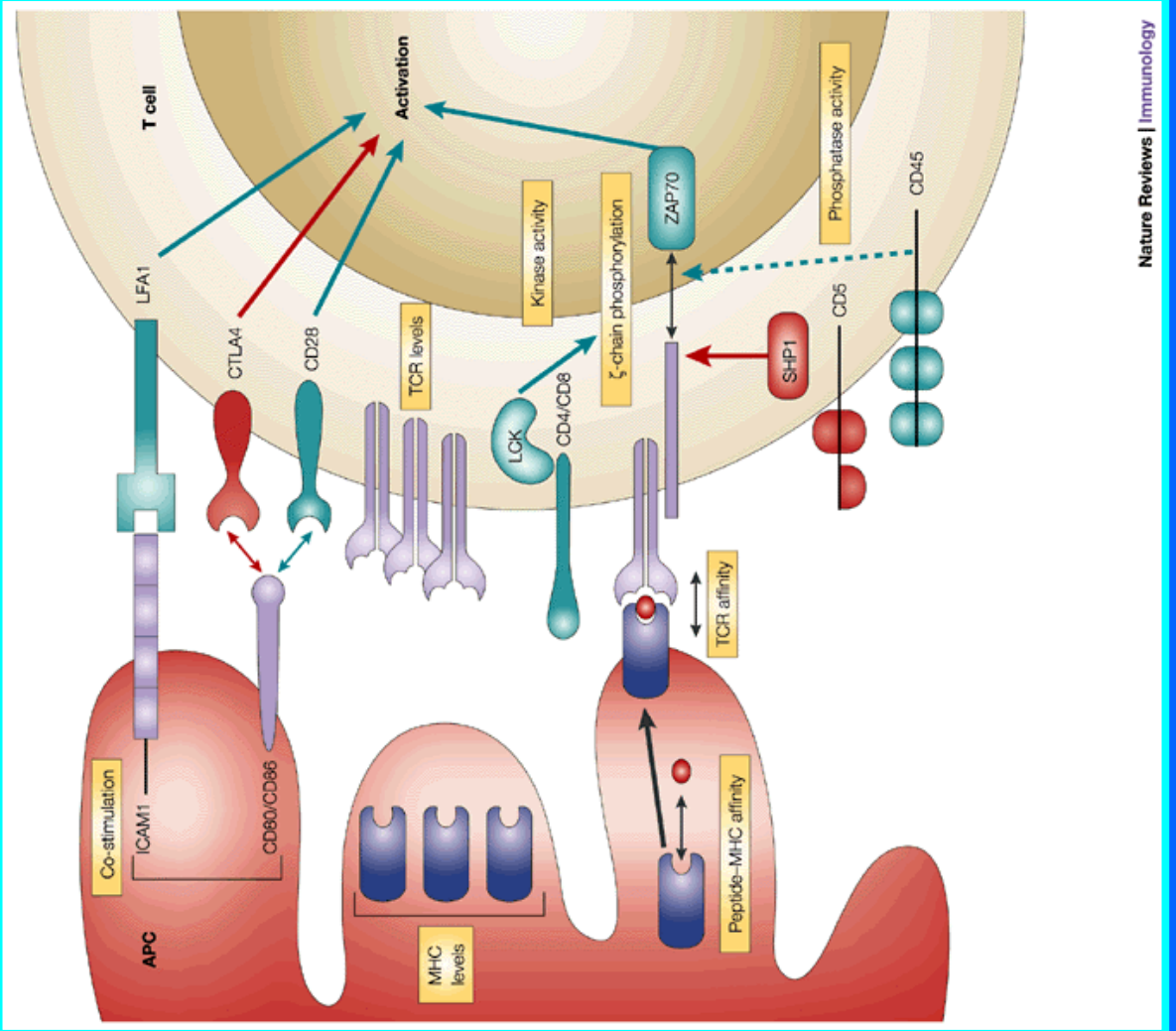
# Ontogenia y órganos del sistema inmune



MSc. Luisa Barboza  
Instituto de Immunología Clínica (IdiC-ULA)  
Curso de Pre-grado 2007-2008

# Ontogenia de linfocitos

- Linfocitos son las únicas células del cuerpo con una alta diversidad de receptores, capaces de reconocer a una amplia variedad de antígenos
- Diversidad generada durante el desarrollo
- Responder frente a los agentes extraños, con alta **especificidad** (respetando la integridad de los tejidos propios) y preservando la **tolerancia**



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

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

# Ontogenia de linfocitos

- ¿Cuál es la razón de la existencia de finos mecanismos 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 migren hacia la periferia con las herramientas básicas para enfrentarse a los Ag extraños

# Ontogenia de linfocitos

- ¿Cuál es la razón de la existencia de mecanismos finos de regulación del desarrollo de los linfocitos?
  - Asegurarse que el receptor antígenico (BCR, TCR) sean útiles (selección positiva) y los receptores potencialmente peligrosos y autorreactivos sean eliminados (selección negativa)
  - Asegurarse que los linfocitos puedan comunicarse con las células accesorias (aquellas que no lo hacen sufren muerte por negligencia)

# Ontogenias de linfocitos

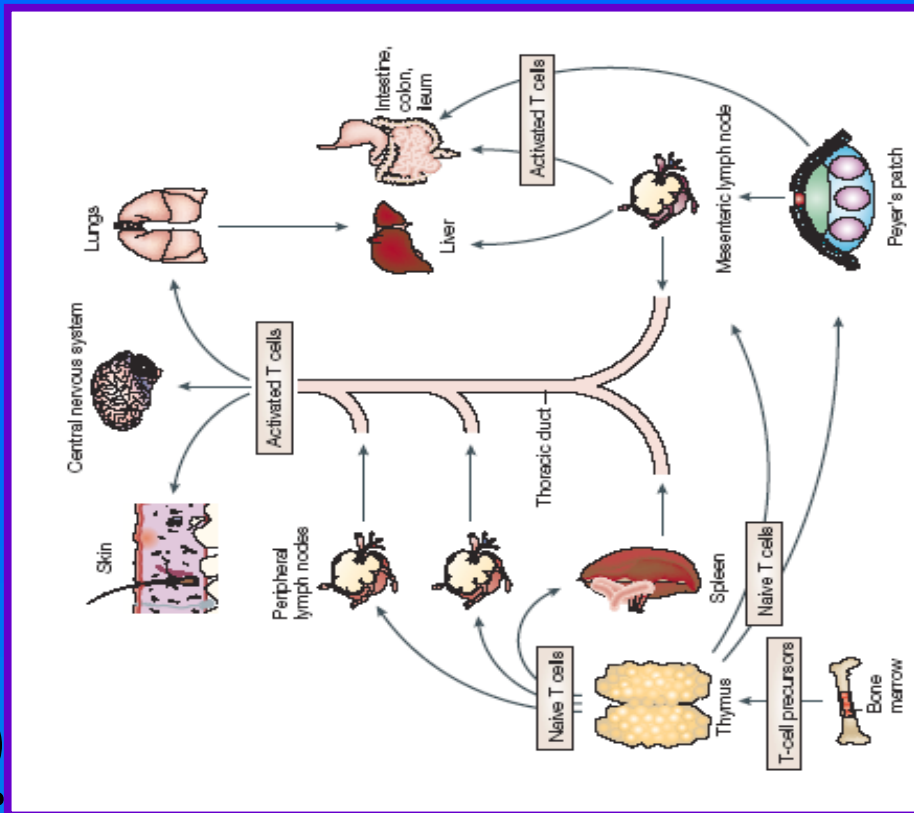
- Elementos que participan
  - Célula progenitora pluripotencial
  - Mediadores solubles
  - Interacción entre las células linfoides con elementos del microambiente

# Elementos del sistema inmune

- Microambiente dado por los órganos linfoides primarios y secundarios MHC-I y MHC-II
  - Moléculas del complejo mayor de histocompatibilidad de clase I y II
- Receptor de linfocitos T (TCR)
- Receptor de linfocitos B (BCR)
- Mediadores solubles (Ej. Interleukinas)

# Órganos del sistema inmune

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

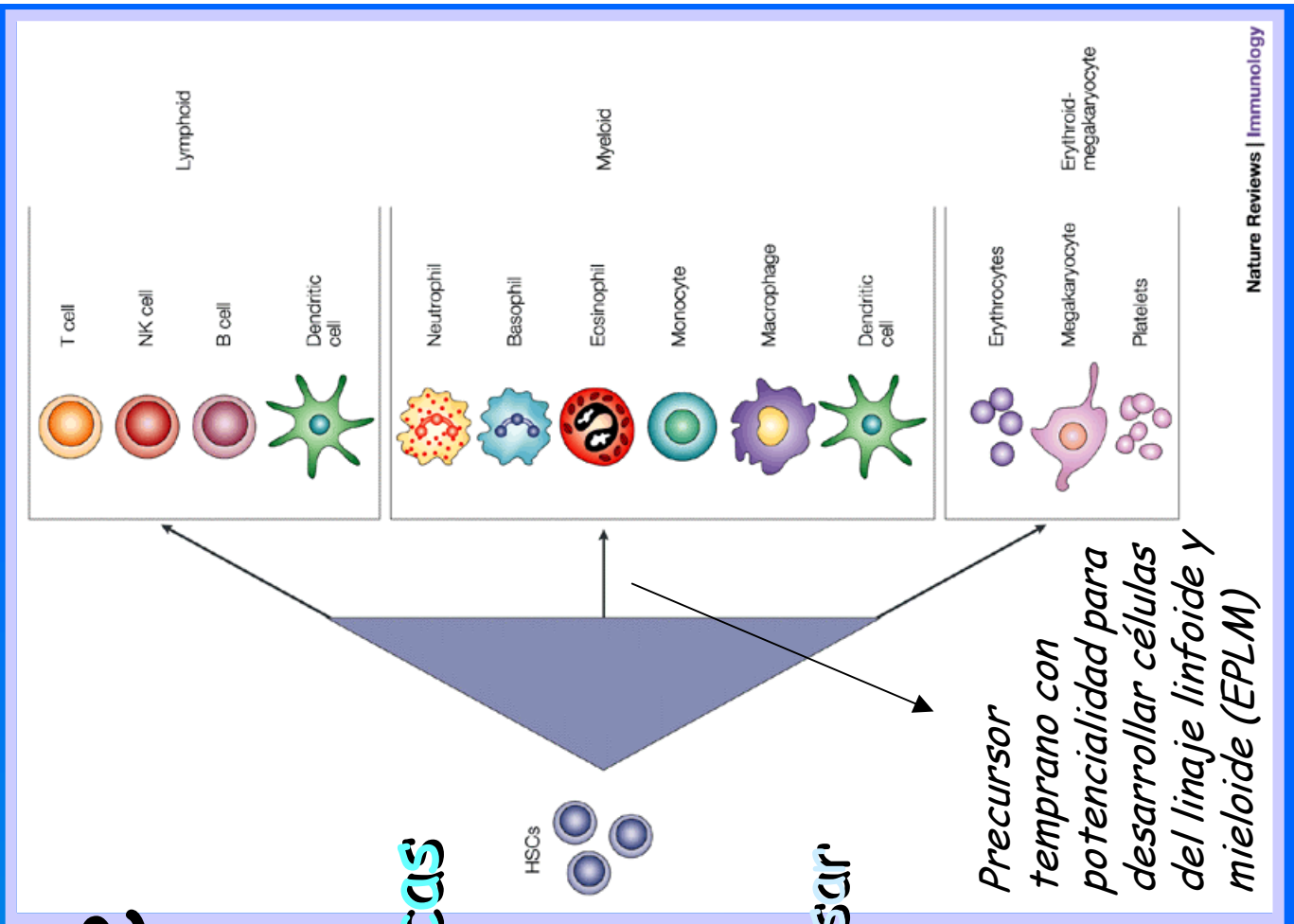


# Órganos primarios y ontogenia

# Oncogenia de linfocitos

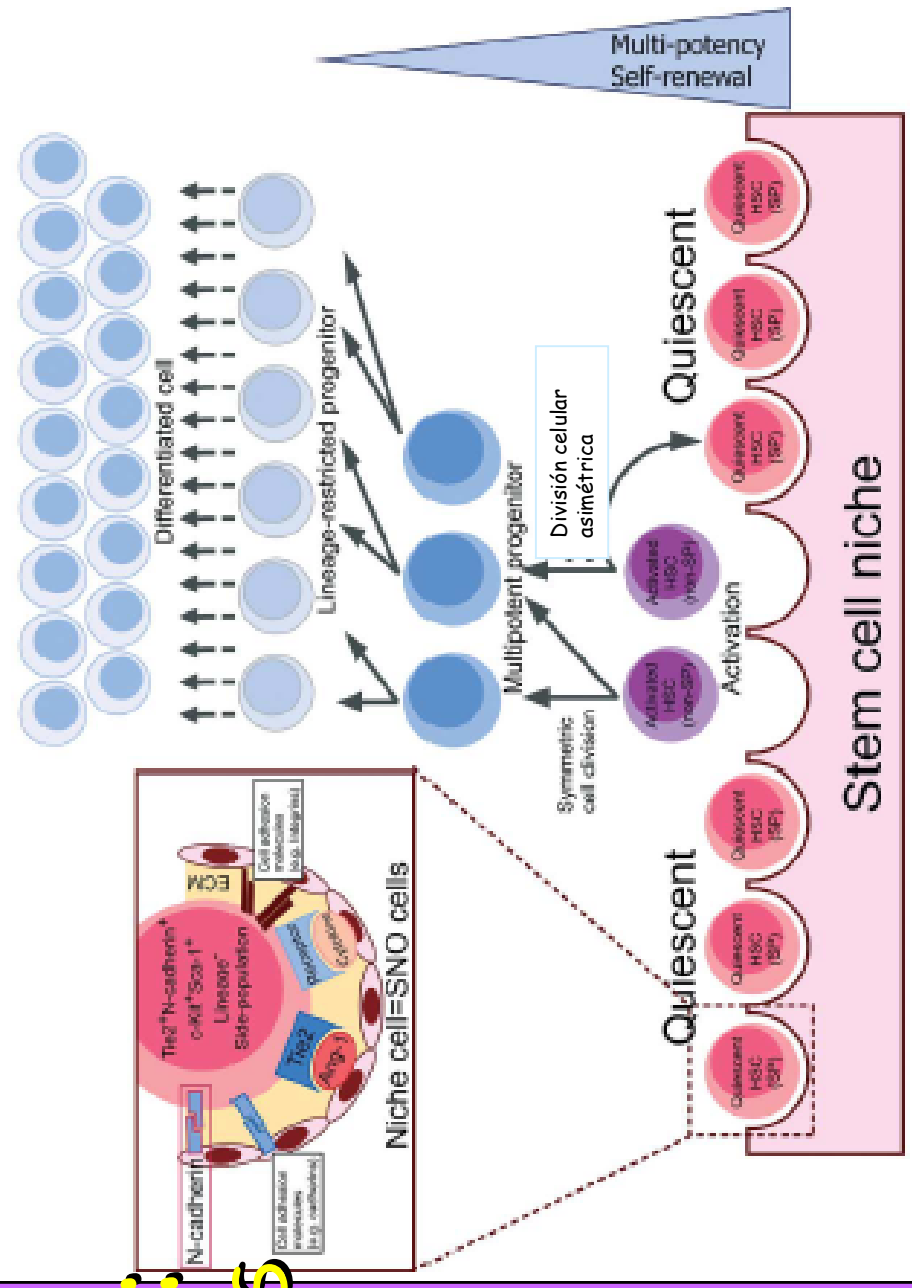
## • Células hematopoyéticas (HSC):

- Se alojan en la médula ósea
- Fenotípicamente son reconocidas por expresar CD34
- Actividad de la telomerasa y autorenovación



# Ontogenia: ORIGEN DE LAS HSCs

Arresto en el  
ciclo celular y  
adhesión a los  
osteoblastos



Inicio de la diferenciación  
requiere de activación de la  
c-Myc, pérdida de N-caderina  
e integrinas

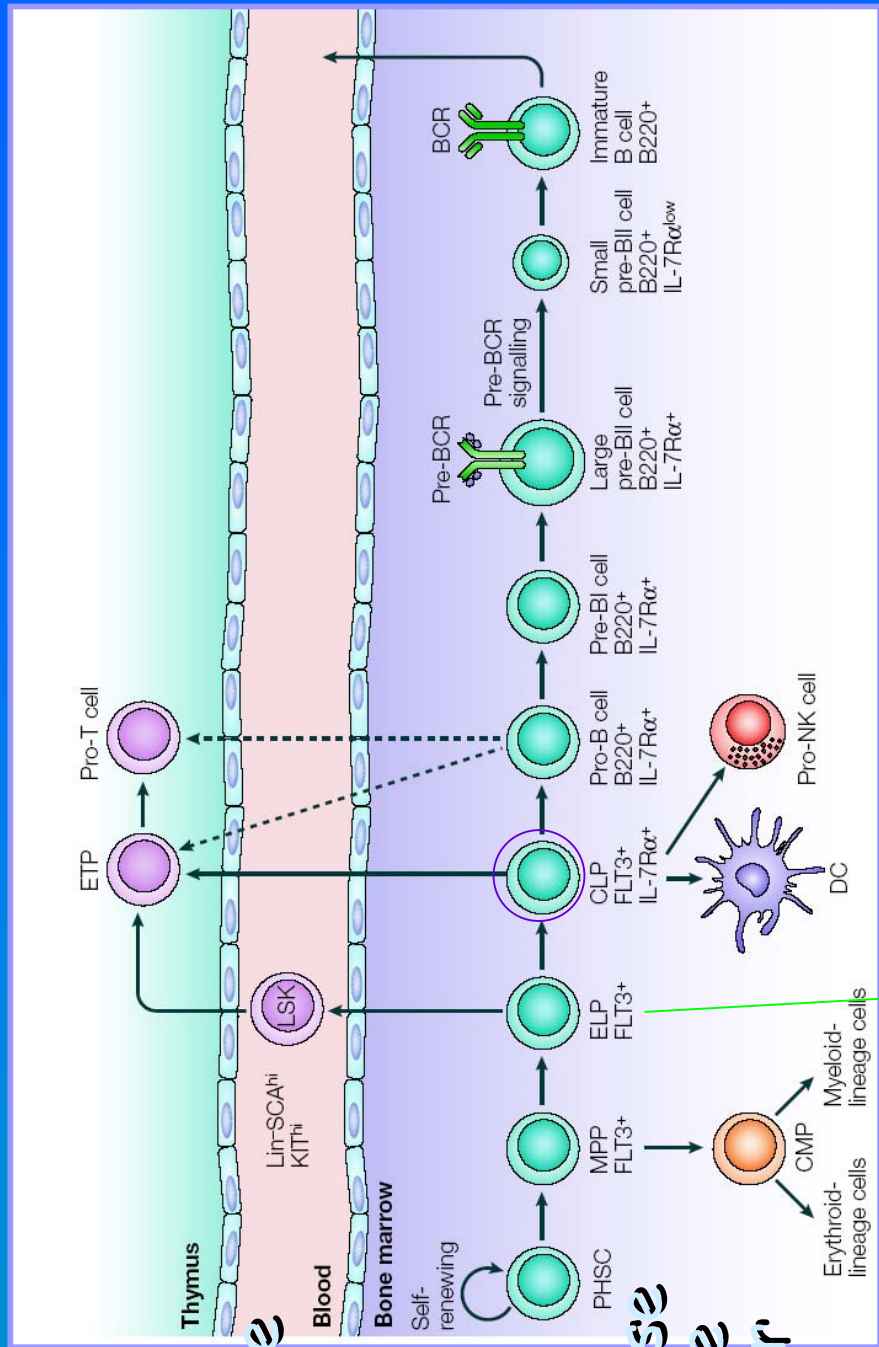
Características de las HSCs en reposo

1. Protección contra el estrés
  - a) Regulación de radicales libres, actividad de aldehído deshidrogenasa
2. Adhesión a los nichos
  - a) Bajo requerimiento de factores de crecimiento, inhibición de la apoptosis, enlentecimiento del ciclo celular y unión por N-caderina a osteoblastos
3. Hipoxia en los nichos

# Ontogenia de linfocitos

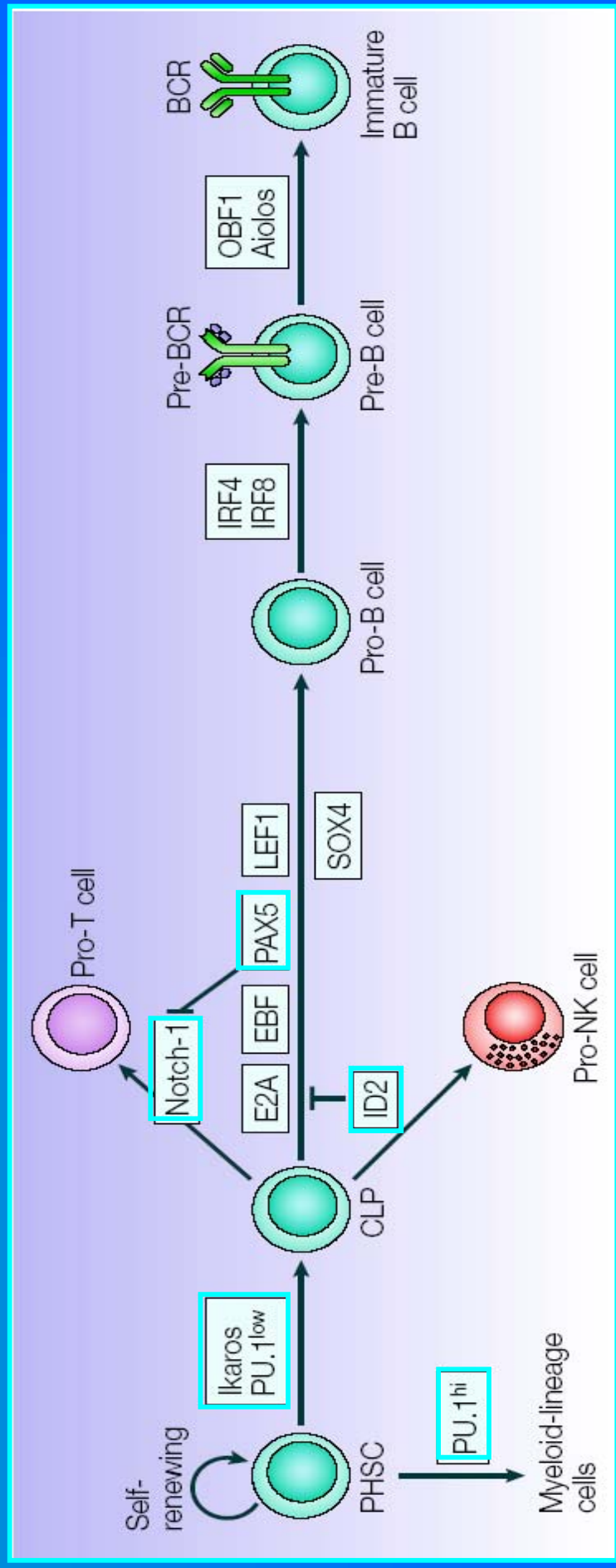
CLP: precursor linfoide común  
CMP: precursor mieloide común

- **Primer paso:**  
Progenitor multipotencial origena el linaje linfoide y mieloide
- En ciertos estadios de maduración puede revertirse el desarrollo de un linaje celular



Comienza a expresar Rag (recombinas)

# Que elementos contribuyen con la decisión: Linaje mieloide vs linfocito o Lin T vs B

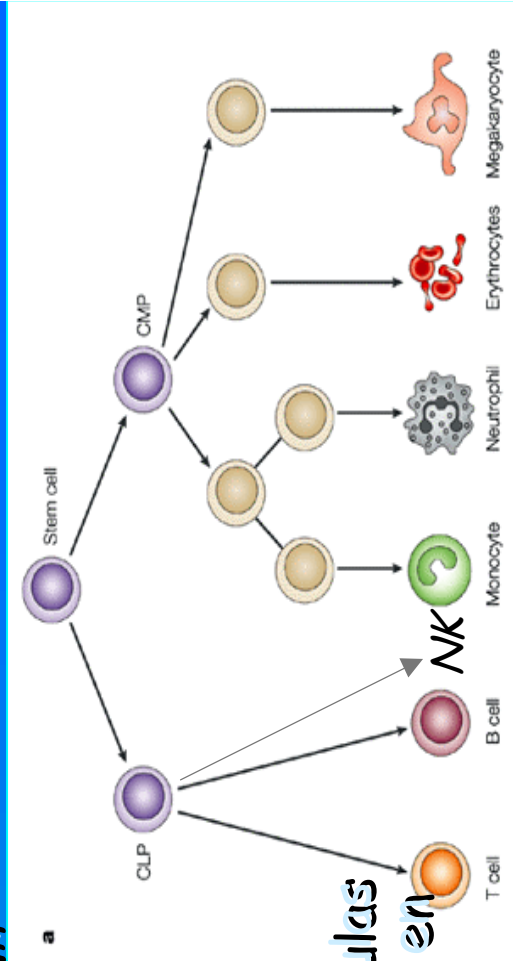


Factores de transcripción involucrados en el desarrollo

# Ontogenia: SERIE LINFOIDE

- Los linfocitos T, B y NK se originan de un precursor

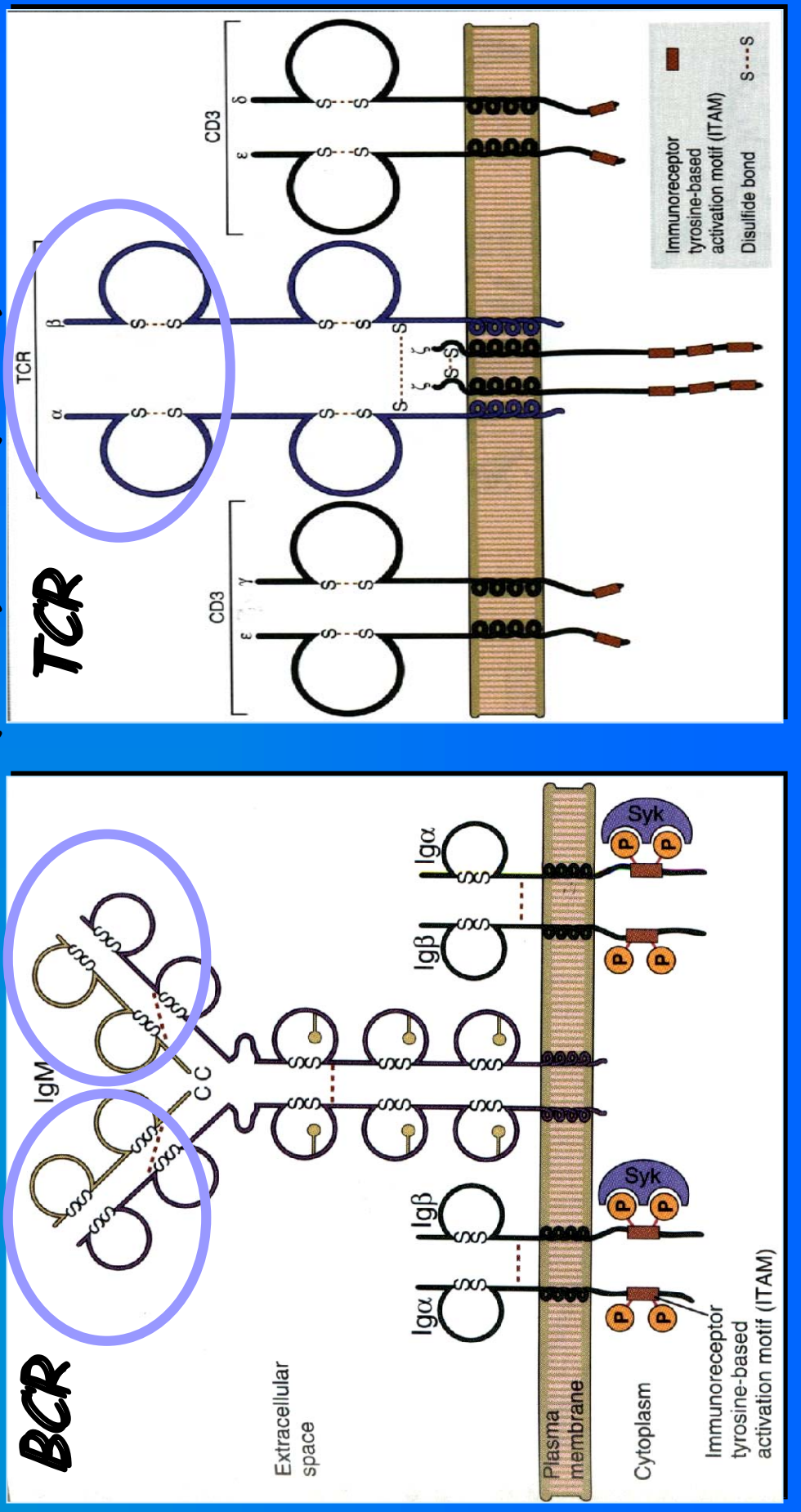
- El primer evento es ubicarse en estadio precursor linfóide común (CLP), dará origen a: T, B, NK y células dendríticas de origen linfóide (plasmocitoïdes)
- Destinados a originar células B permanecen en la MO
- Destinados a madurar como células T egrasan de la MO y se ubican en el timo
- IL-7 indispensable para el desarrollo de linfocitos T y B
- Mientras IL-15 es requerida para el desarrollo de NK



# Ontogenia de los linfocitos

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

# Uno de los objetivos fundamentales de la ontogenia: Generación del receptor antígenico funcional en linfocitos B (BCR) y T (TCR)



# Ontogenia de los linfocitos T

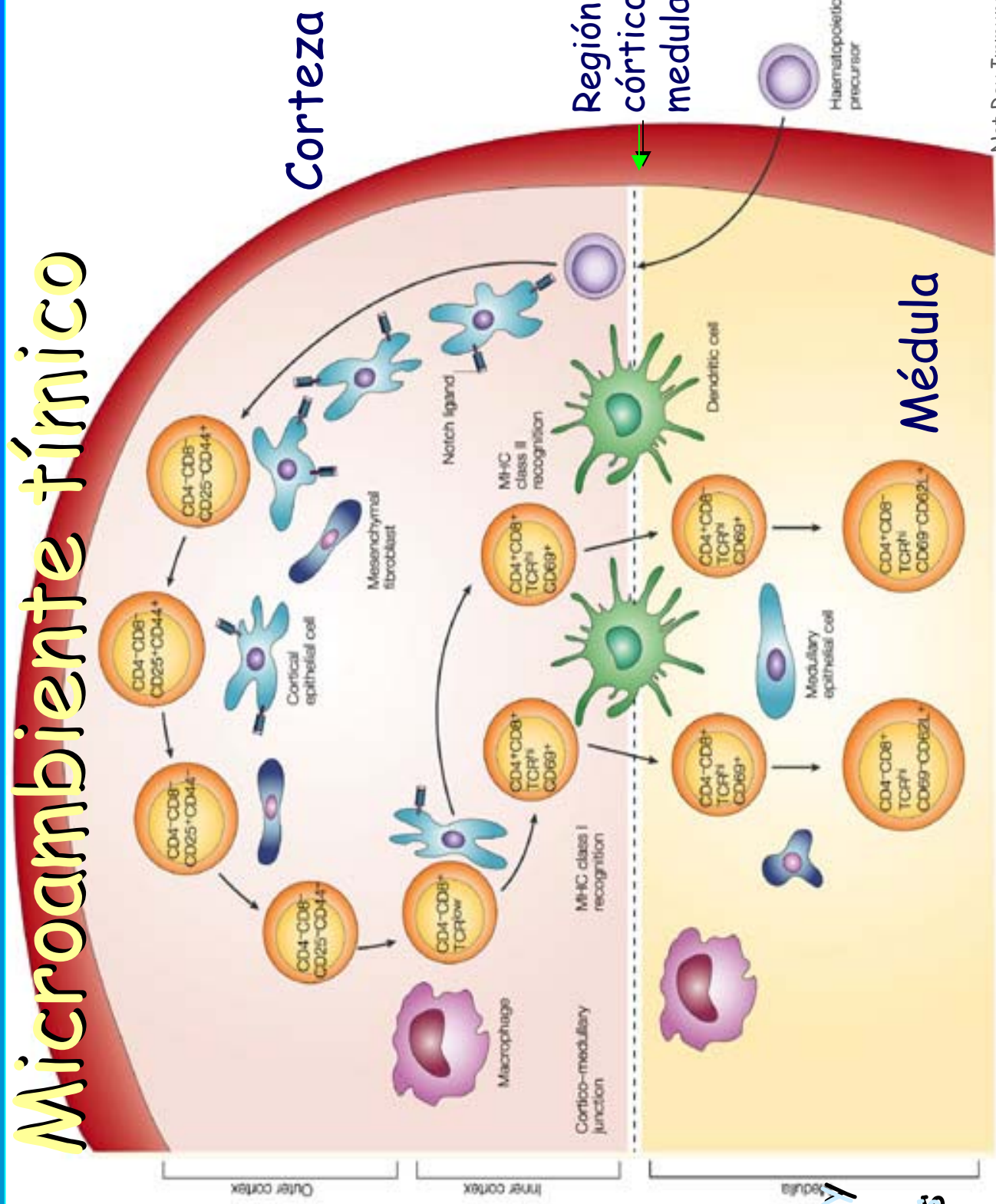
TCR: cadenas  $\alpha$  y  $\beta$  ( $\gamma$  y  $\delta$ ) asociados con CD3 ( $\gamma, \delta, \epsilon$ , y  $\zeta$ ) Moléculas que permiten la comunicación intracelular



# Ontogenia de linfocitos T

- Durante la ontogenia de linfocitos T se toman las siguientes decisiones:
  - Comisionar hacia el linaje linfoides 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

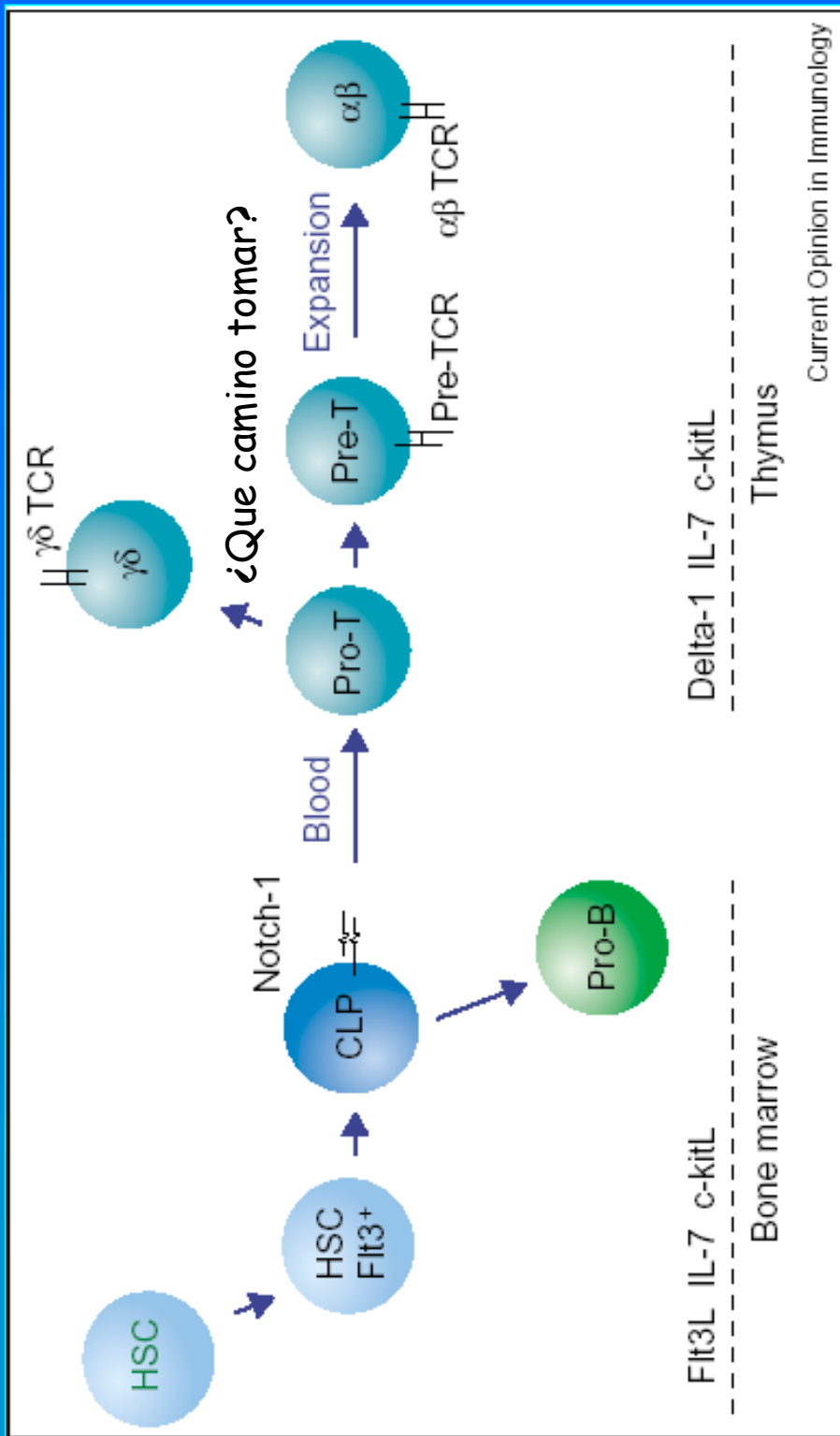
# Microambiente tímico



Células  
epiteliales  
corticales

Células  
epiteliales  
medulares y  
células  
dendríticas

# Ontogenia: SERIE LINFOIDE



Ligando de Notch está presente en las células epiteliales corticales tímicas

# Ontogenia de Linfocitos T

## • Decisión $T\gamma\delta$ vs $T\alpha\beta$

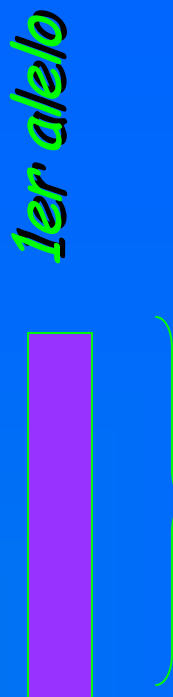
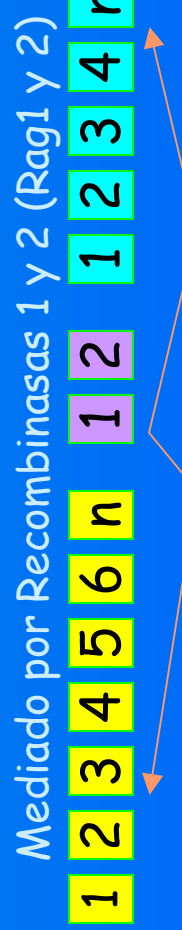
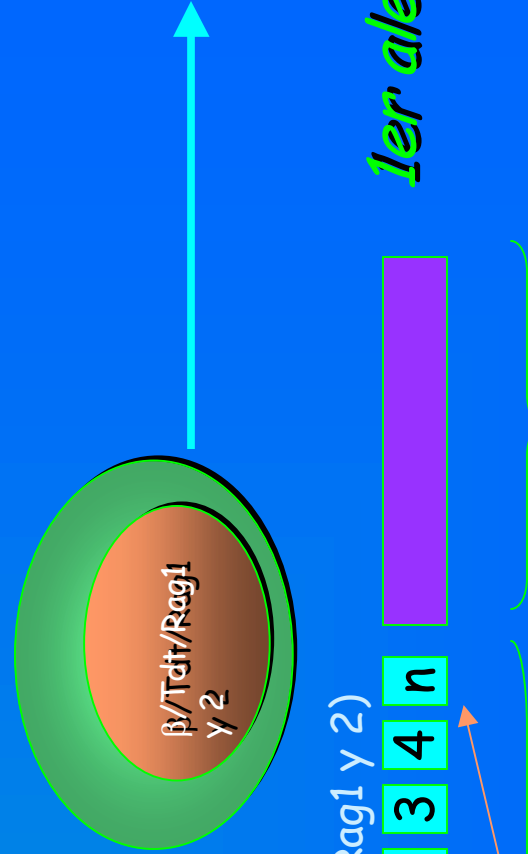
### - Células $T\gamma\delta$

- Comienzan a desarrollarse primero que los precursores de linfocitos  $T\alpha\beta$
- Sin embargo, predomina desarrollo de  $T\alpha\beta$
- Su desarrollo en el timo es inhibido por la expresión del **pre-TCR**
- Emigran del timo, para ubicarse en las barreras epiteliales, donde culminan su desarrollo

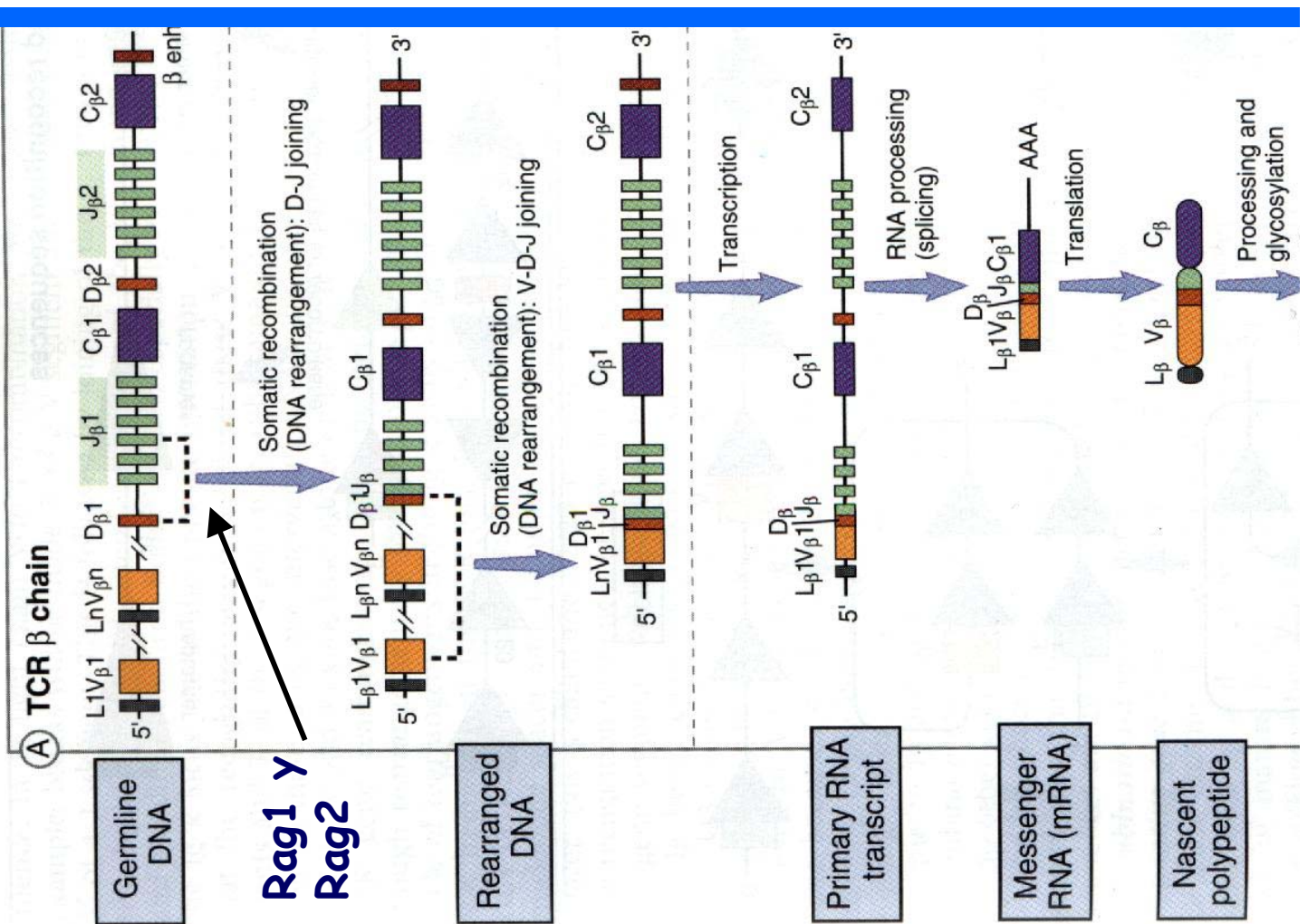
# Ontogenia de Linfocitos T

## Timocito temprano: Pro-T:

Reordenamiento de la  
Cadena  $\beta$  del TCR (receptor  
del linfocito T)  
Doble negativo (DN=CD4-  
/CD8-)



Región constante  
Familia de genes de la región  
variable, diversidad  
y unión



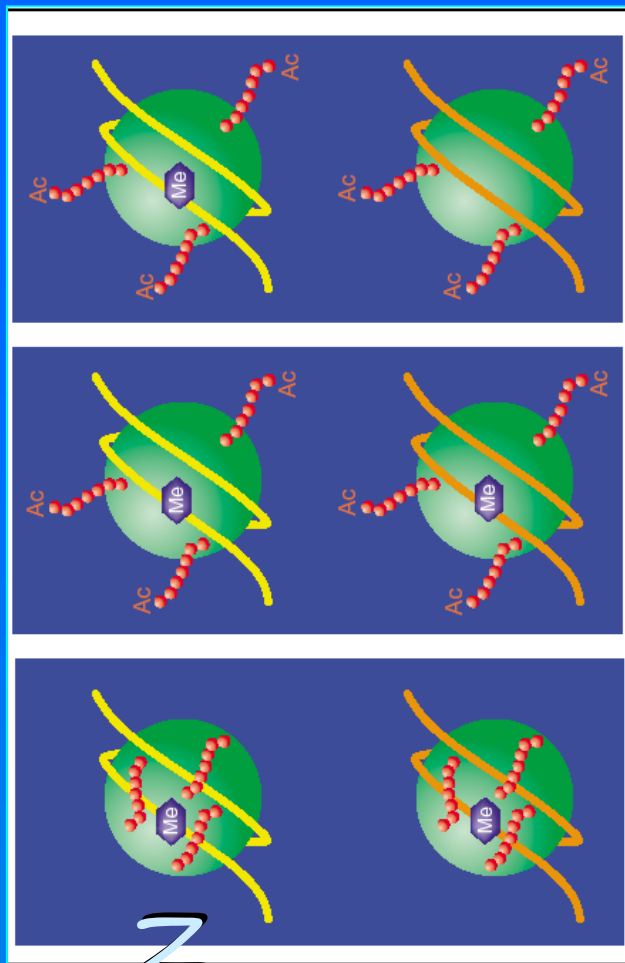
**Reordenamiento de los genes que codifican para la cadena  $\beta$**

**Dos alelos:** el reordenamiento exitoso de uno de ellos inhibe el reordenamiento del otro: **EXCLUSIÓN ALÉITICA**

# Ontogenia: REORDENAMIENTO DEL TCR Y BCR

## Modificaciones de las histonas

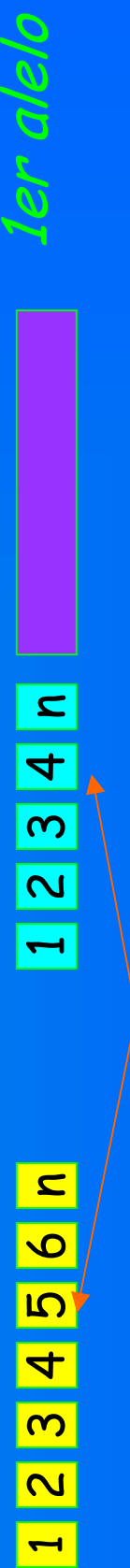
- **Acetilación:** accesibilidad a la cromatina
- **Demetilación del ADN**
  - Un solo alelo
  - Exclusión alélica



# Ontogenia de Linfocitos T

Pre-T: expresión de la cadena  $\beta$  y formación de pre-TCR

La expresión del pre-TCR determina (cadena  $\beta + pT\alpha$ ): reordenamiento de la cadena  $\alpha$  del TCR (receptor del linfocito T) Doble negativos (DN= CD4-/CD8-)



Región variable, diversidad y unión  
Región constante

# Ontogenia: LINFOCITOS T

**preTCR:**

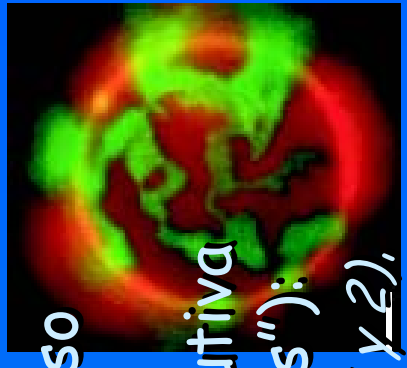
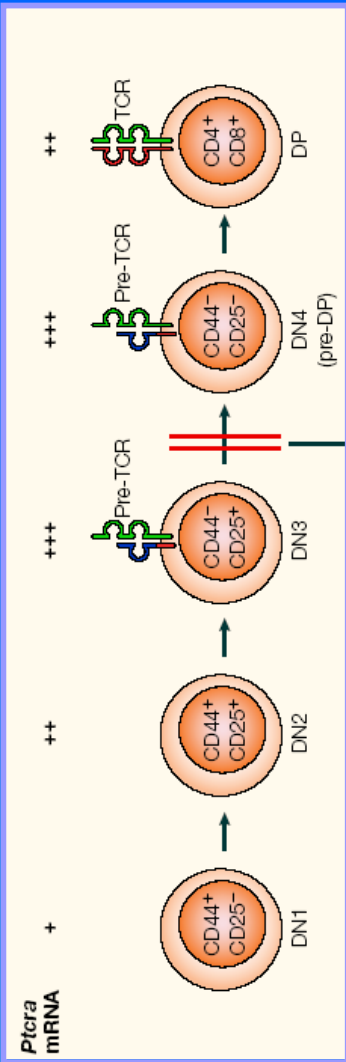
- Es expresado seguido al reordenamiento exitoso de TCR $\beta$ .

• Media señales debido a su localización constitutiva en microdominios de membrana ("rafts lipídicos");

- Fosforilación y degradación de recombinasas ( $RAG1$  y  $2$ ), asegura que no ocurra mas reordenamiento de  $\beta$  (*exclusión alélica*)

• Favorece reordenamiento de la cadena  $\alpha$

- Proliferación y da paso a timocitos Doble Positivos (*co-expresión de CD4 y CD8*)



DN4 (pre-DP)

DN1

DN2

DN3

CD44<sup>+</sup> CD25<sup>-</sup>

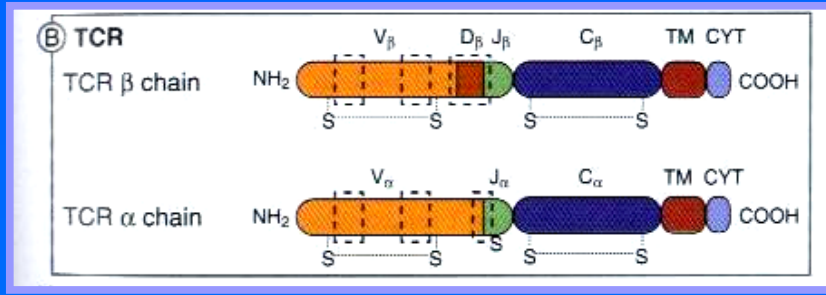
CD44<sup>-</sup> CD25<sup>+</sup>

CD44<sup>-</sup> CD25<sup>-</sup>

CD4<sup>+</sup> CD8<sup>+</sup>

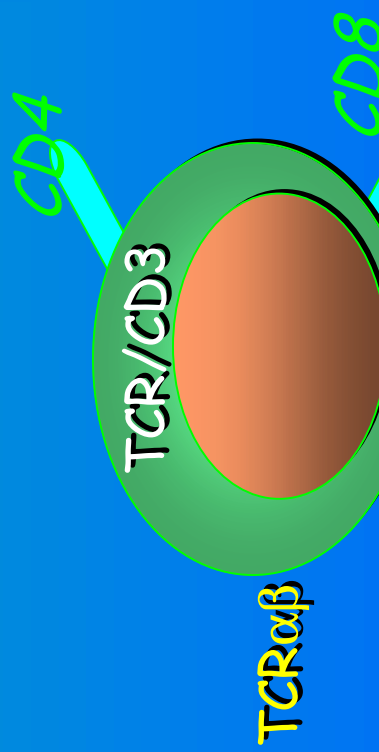
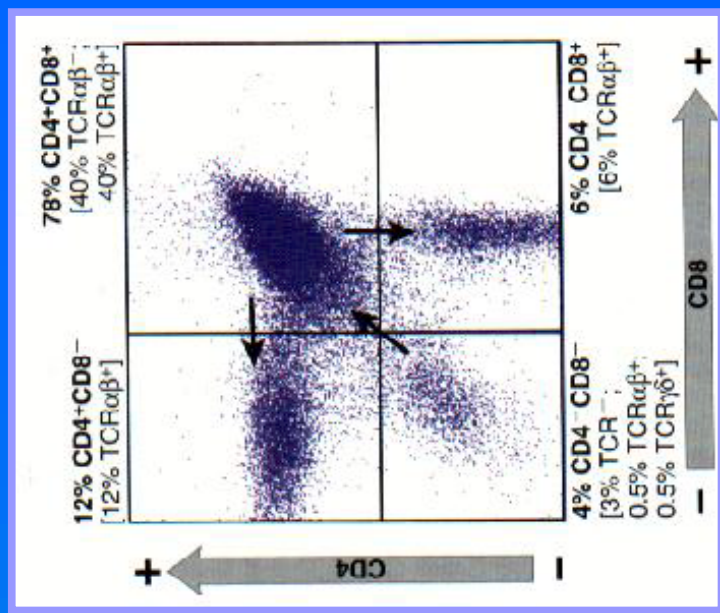
# Ontogenia de linfocitos

- Mecanismos involucrados en la generación de la diversidad
  - 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**



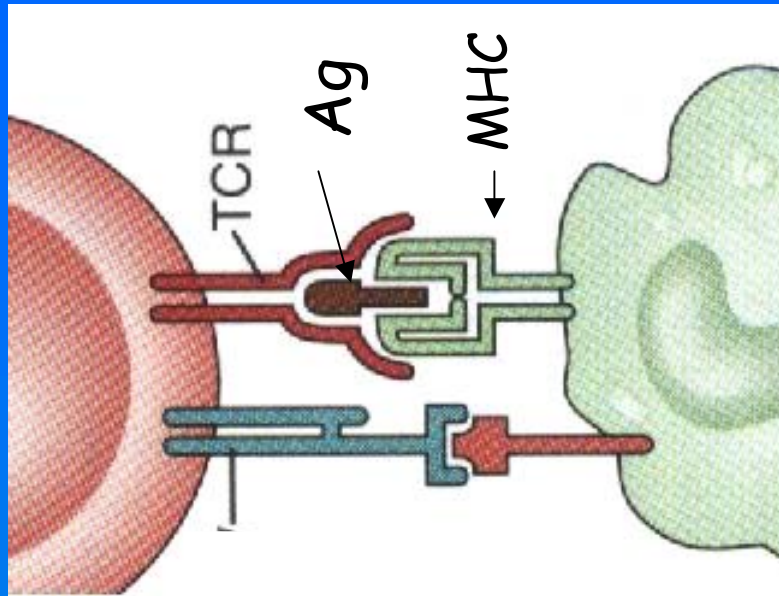
# Ontogenia de Linfocitos T

## Timocito doble positivo (DP):



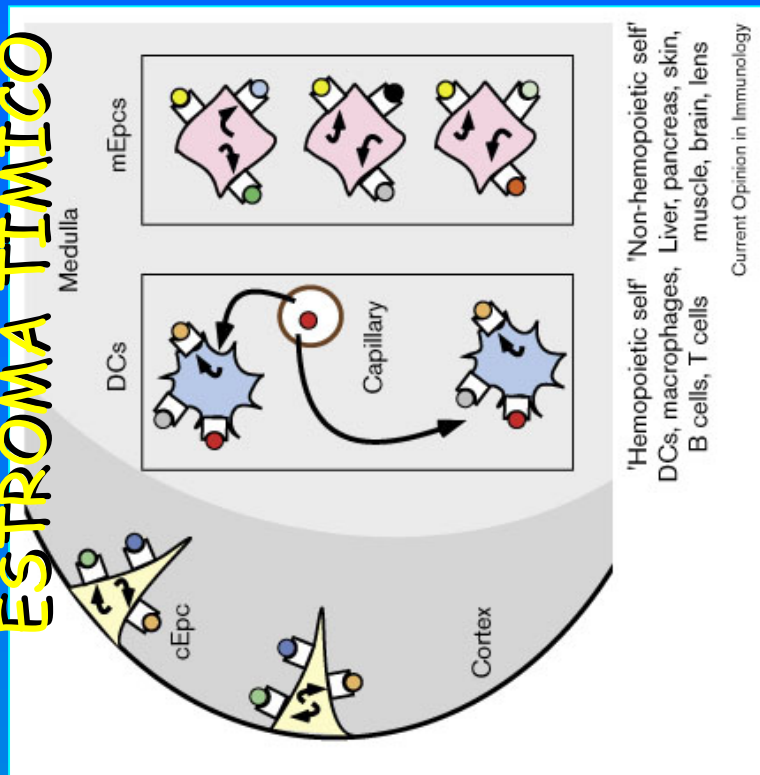
Expressan TCR y además CD4 y CD8 (Doble Positivas) en la superficie; da paso a los mecanismos de selección positiva y negativa y se define el fenotípo

# Ontogenia de Linfocitos T

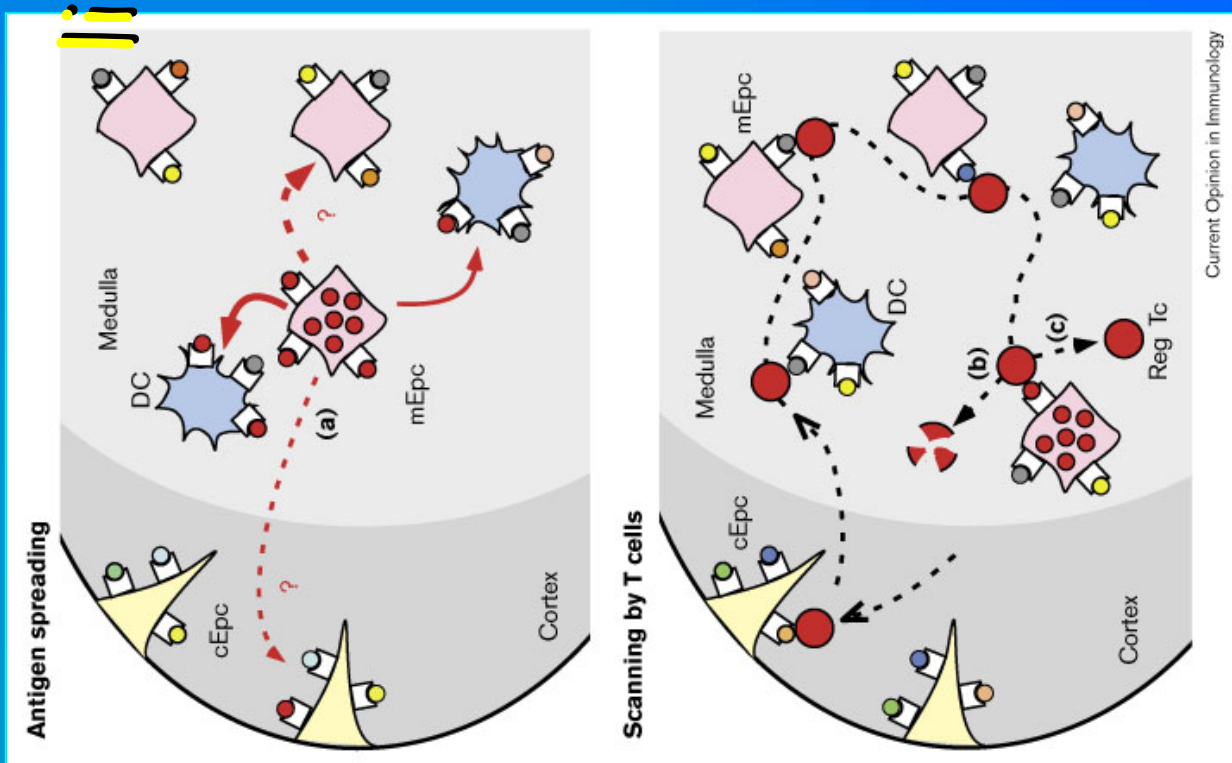


Control de calidad:  
Capaz de interactuar  
con MHC propia (base  
de toda respuesta  
inmune) y de esta  
manera reconoce los  
antígenos presentados

# Ontogenia de los linfocitos T: CÉLULAS DEL ESTROMA TÍMICO

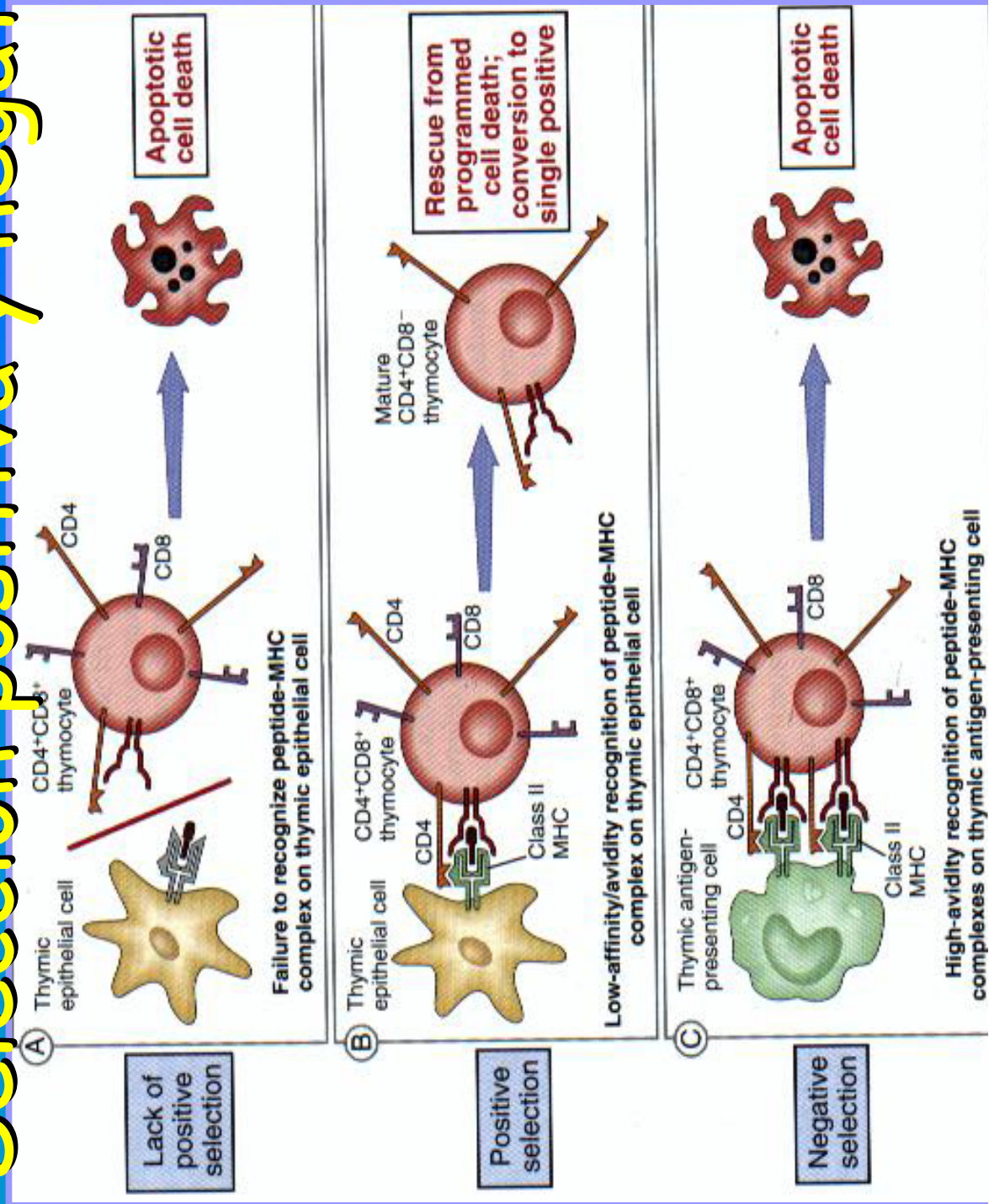


- Tienen la capacidad de expresar diversas proteínas de los tejidos periféricos por vía endógena presentarlos a los timocitos Y transferirlas a las DCs. Mediado por AIRE (autoimmunity regulator) que es un activador transcripcional expresado en TEC
- Otra vía las DC traen Ag periféricos)



Klein et al. *Curr Opin Immunol* 2000; 12:179

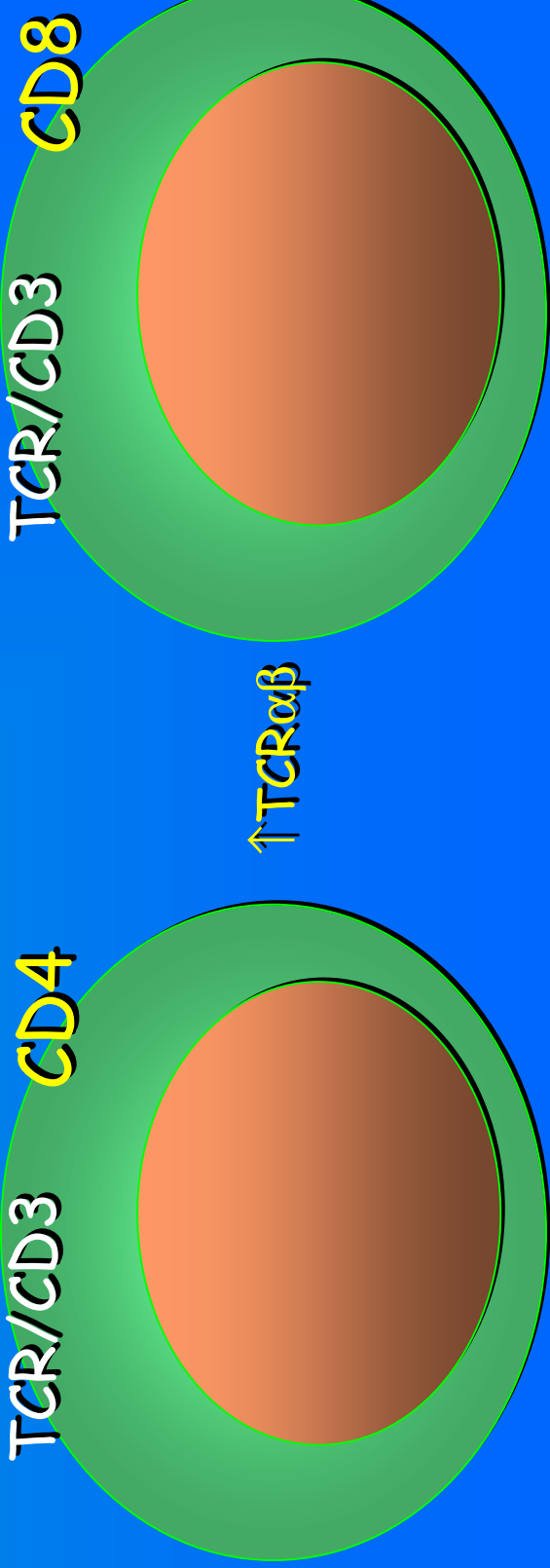
# Ontogenia de Linfocitos T: Selección positiva y negativa



# Ontogenia de Linfocitos T

Linfocito T maduro:

*MHC-II*

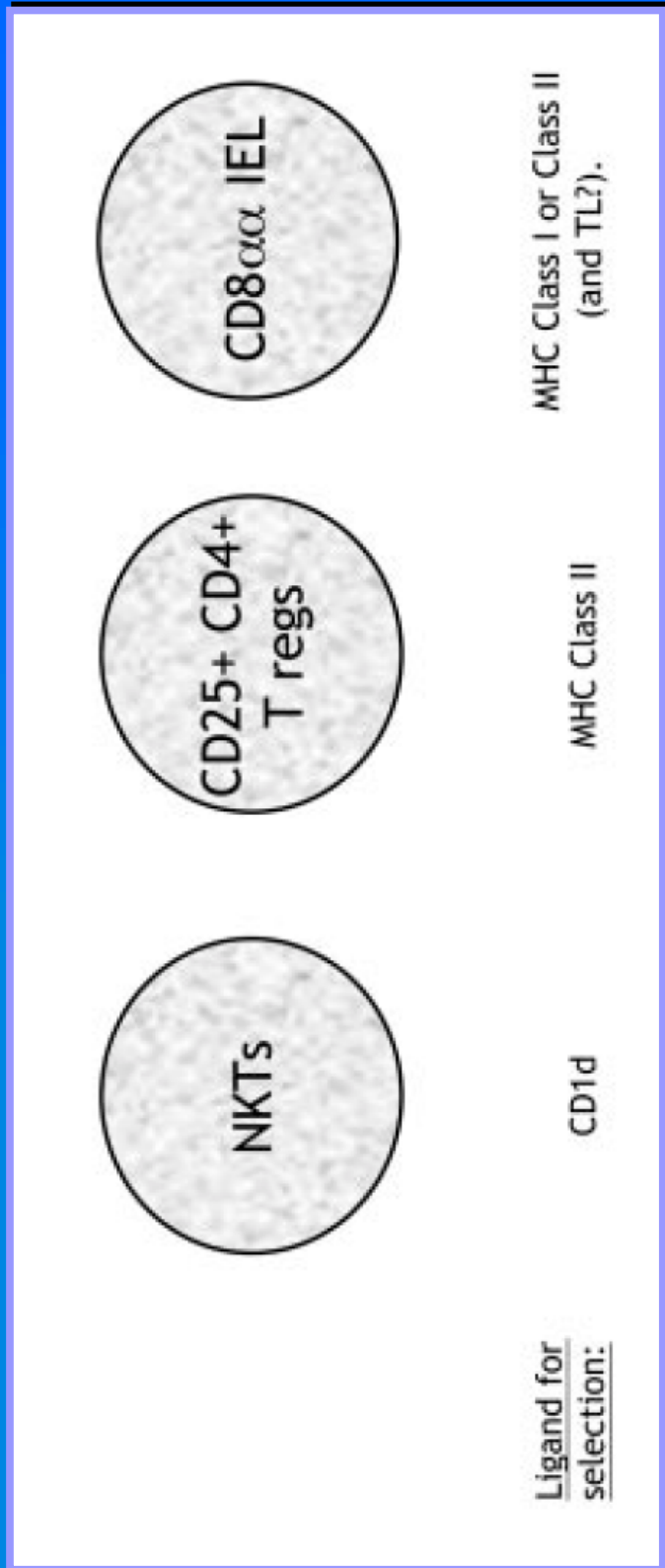


# Ontogenia de linfocitos T

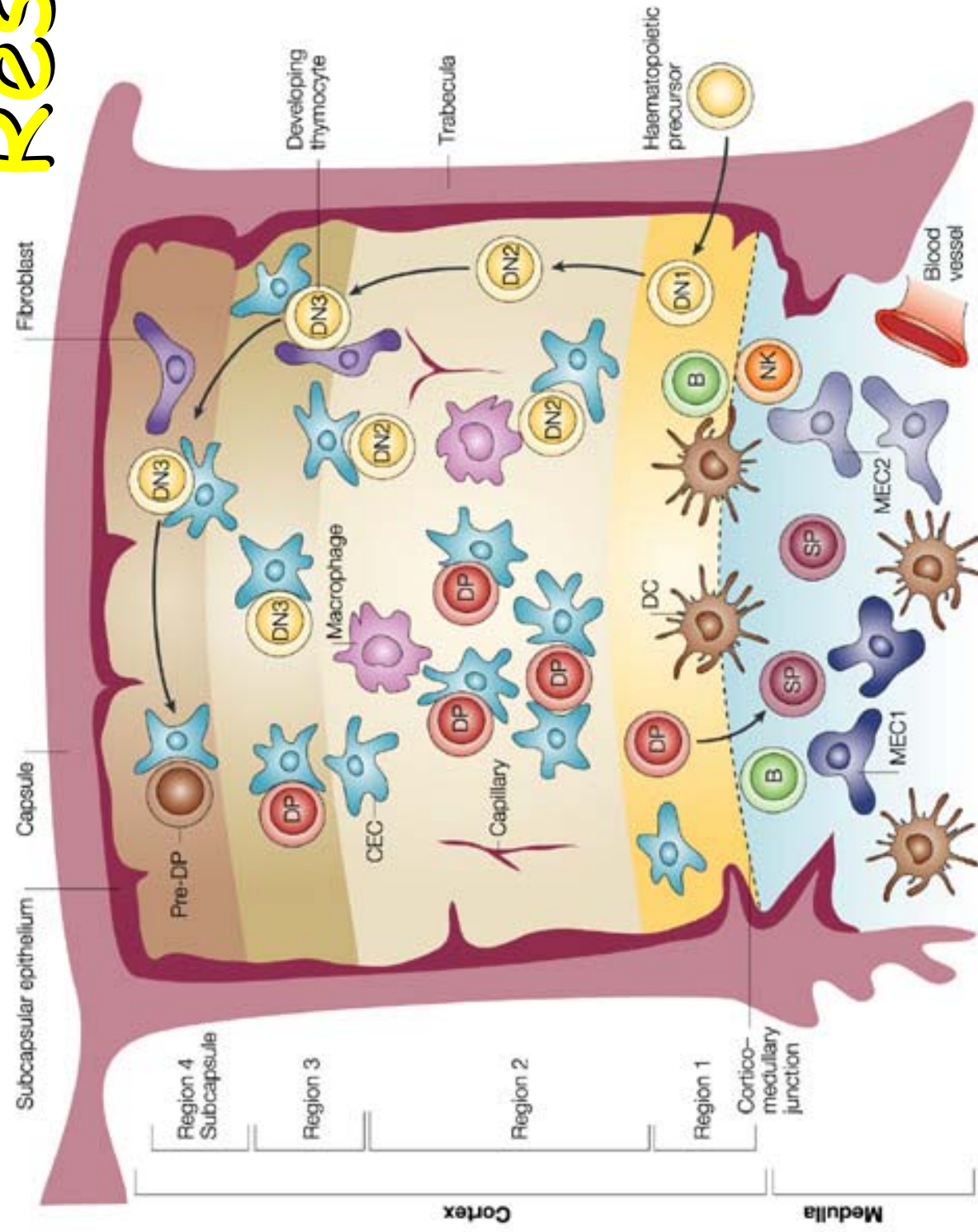
- **Selección positiva (rescate de la apoptosis):**
  - TCR tenga baja afinidad por los Ag propios
  - Células epiteliales tímicas
- **Selección negativa:**
  - TCR con alta afinidad por el Ag propio o incapaz de interactuar con MHC (I y II)
  - Corteza profunda, unión córtico-medular y médula
  - Células interdigitantes

# Ontogenia de linfocitos: DESARROLLO DE CÉLULAS T REGULADORAS

- Selección positiva por agonista



# Resumen



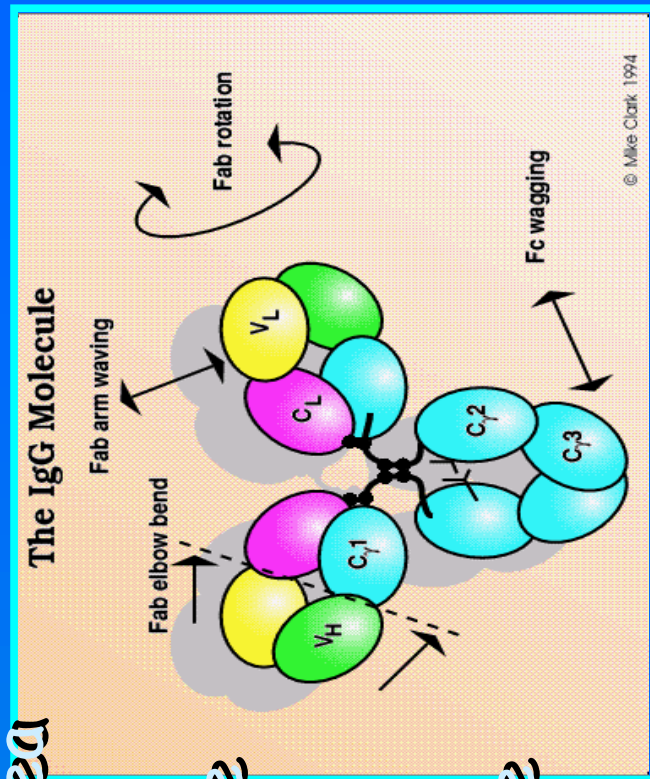
# Ontogenia de los linfocitos B



BCR:  
Immunoglobulina  
(IgM e IgD) +  
cadenas α y β  
(comunicación  
intracelular)

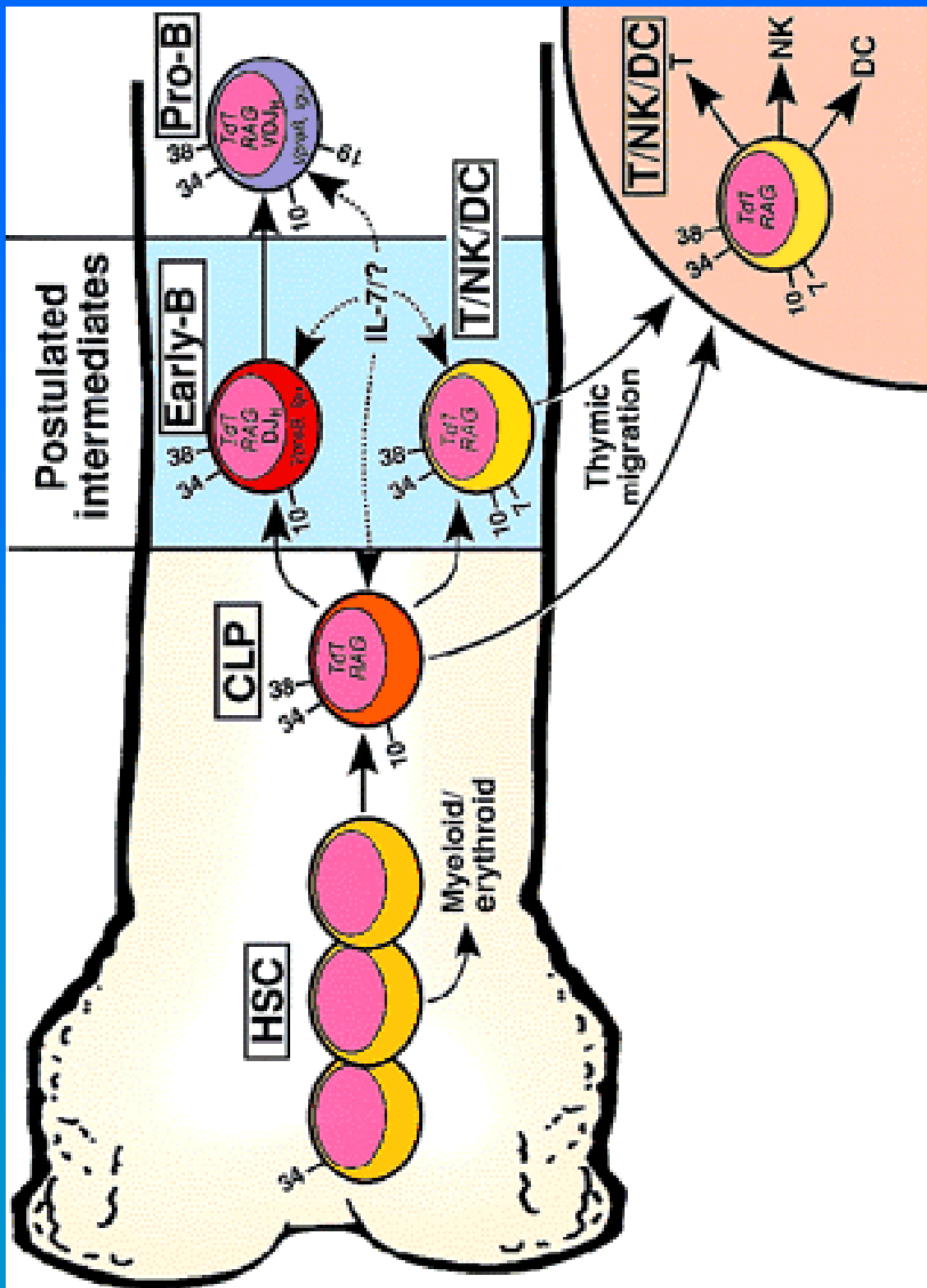
# Ontogenia de linfocitos B

- Su desarrollo se inicia en el hígado fetal 8va-9na semana 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

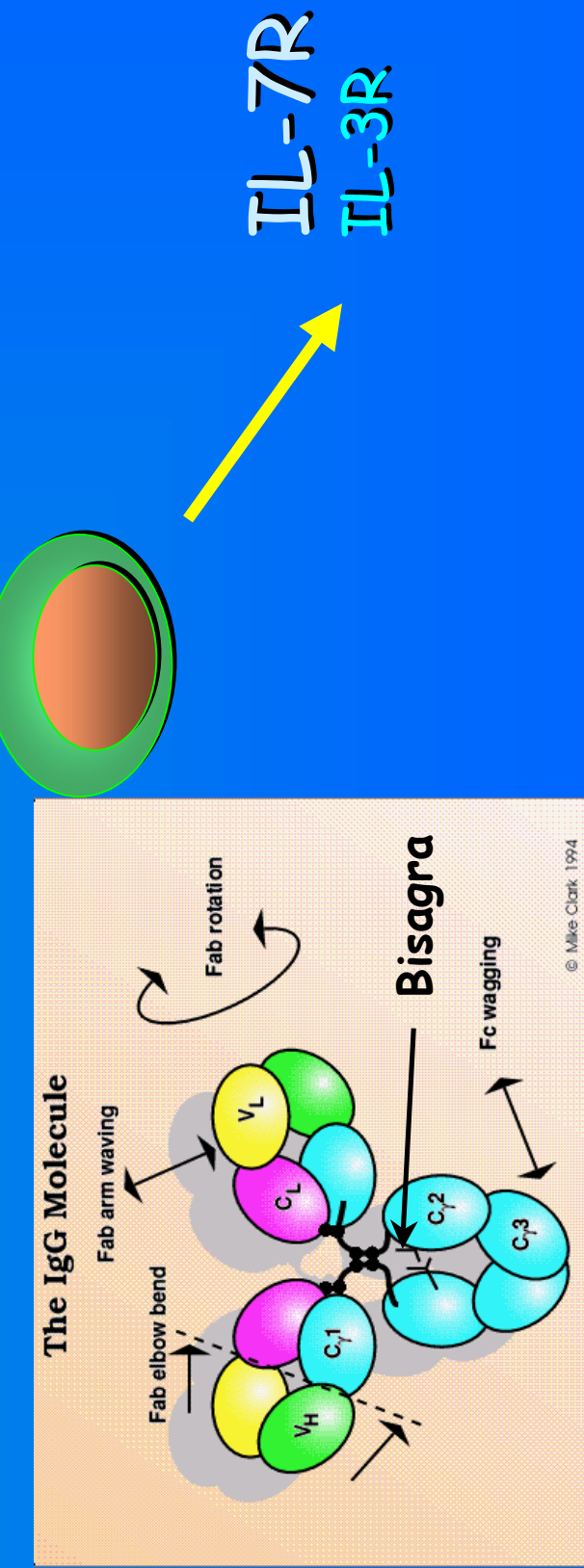
# Ontogenia: INFECTOS B



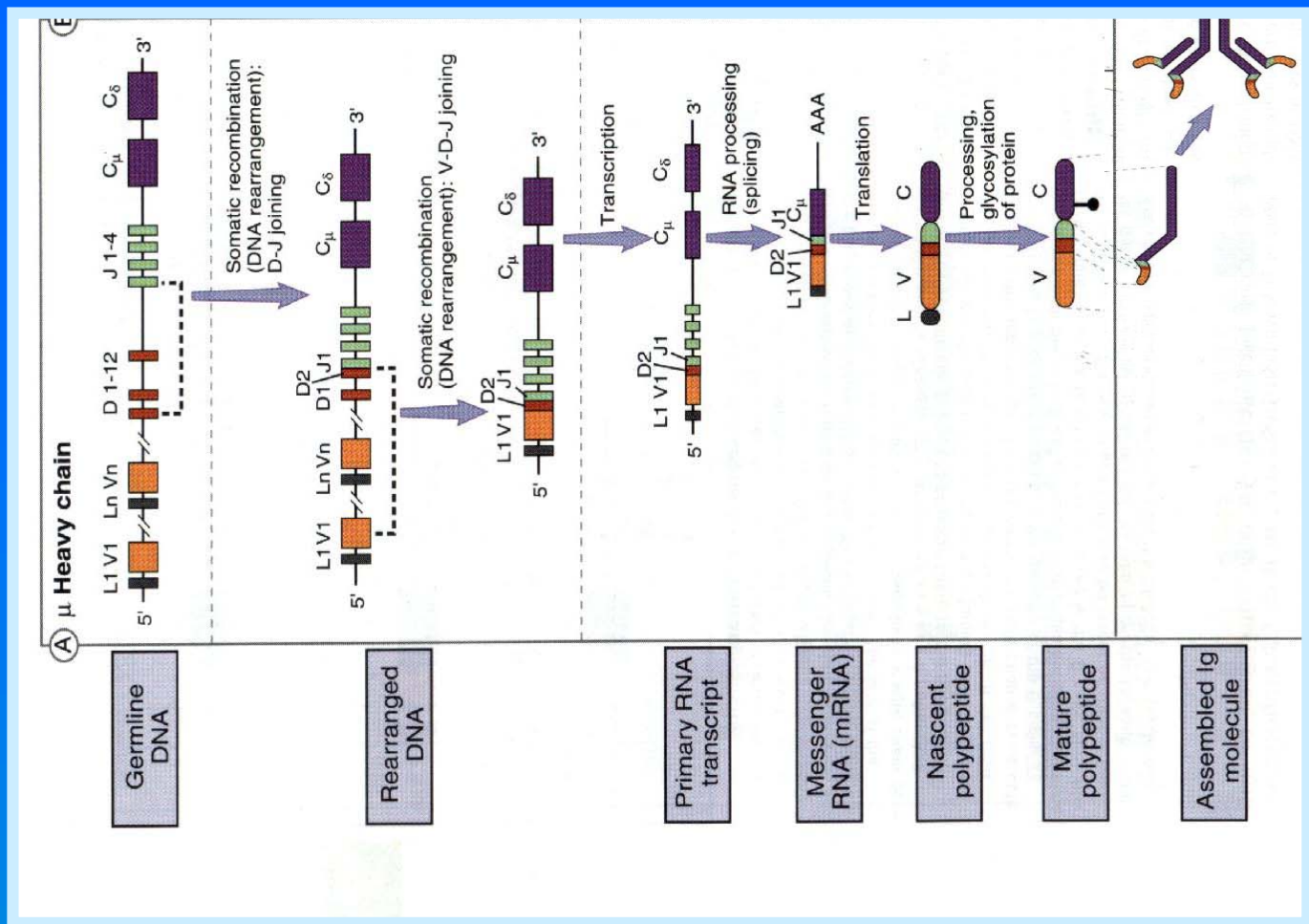
# Ontogenia de Linfocitos B

pro-B:

Reordenamiento genético  
de la cadena pesada de las  
immunoglobulinas : cadena  $\mu$



© Mike Clark 1994



# Reordenamiento de los genes que codifican para las inmunoglobulinas

Dos alelos:

el reordenamiento exitoso de uno de ellos inhibe el reordenamiento del otro:  
**EXCLUSIÓN ALÉLICA**

# Ontogenia de Linfocitos B

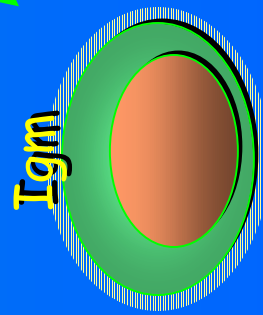
## pre-B:



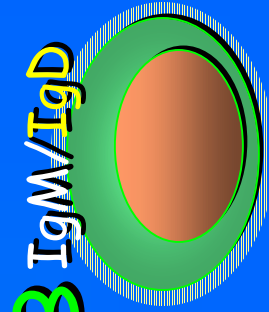
-Expresión de la cadena pesada de la Ig ( $\mu$ ), en el citoplasma y membrana (pre-BCR) asociado con las cadenas sustitutivas (SL) (V<sub>preB</sub> y  $\lambda 5$ )

Las señales del pre-BCR median la exclusión alélica del locus de la cadena pesada  
-Reordenamiento genético de las cadenas livianas Ig

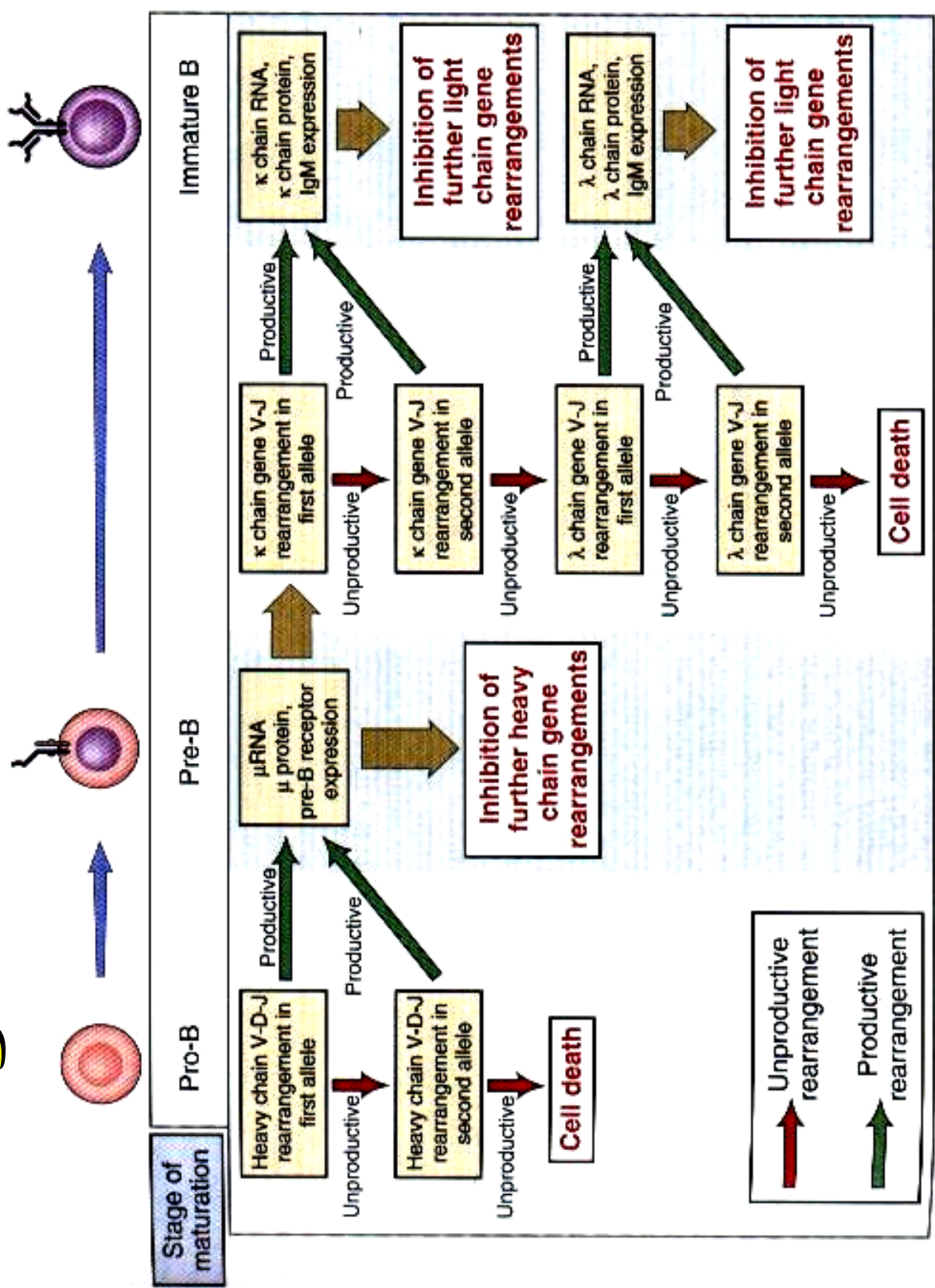
Linfocito B inmaduro:



Linfocito B IgM/IgD maduro:

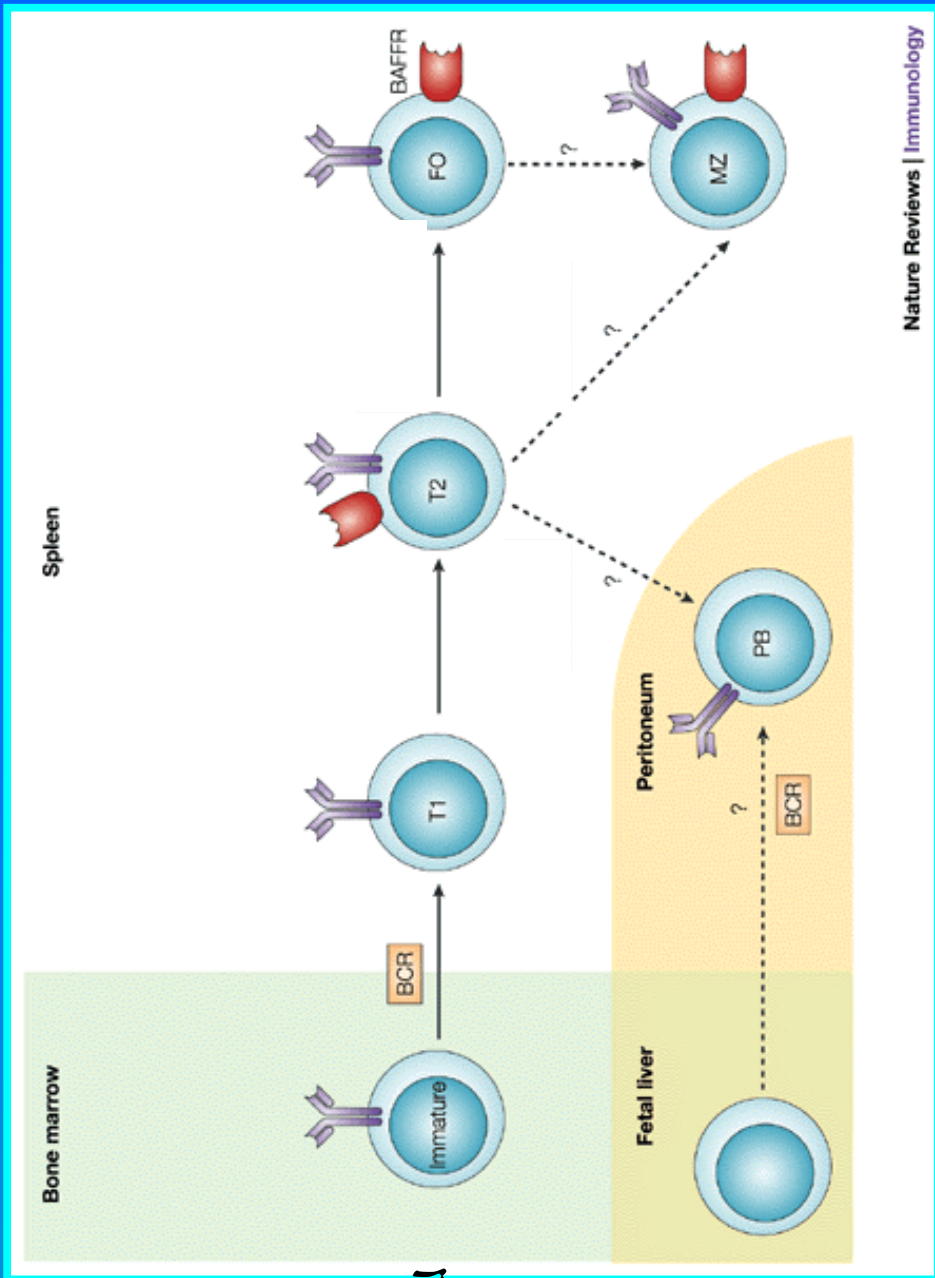


# Ontogenia de Linfocitos B



# Ontogenia: Linfocito B

- Enigran de la MO
- Tres poblaciones: Folículares, Zona marginal y peritoneales



# Ontogenia: LINFOCITOS, mecanismos de selección

Selección positiva

Selección negativa:

- Muerte

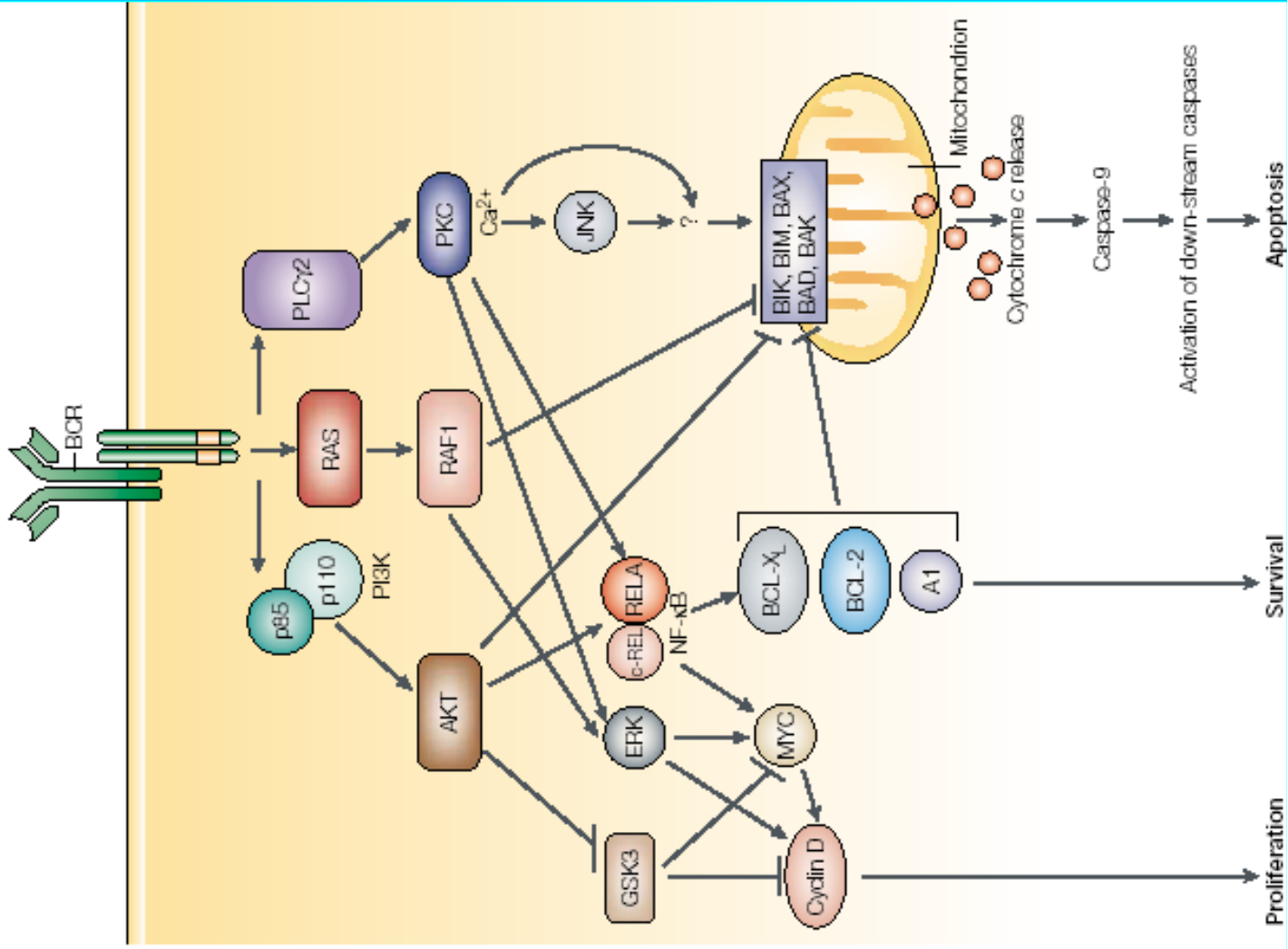
- Anergia

- Re-edición del BCR

Escape de la  
selección

negativa por  
cambio de la  
especificidad  
antigénica

- No es exclusivo de B,  
también se ha  
demonstrado en T



# Ontogenia de linfocitos B: Subpoblaciones en la periferia

- B-1:
  - CD5+
  - Ubicadas preferencialmente en cavidad peritoneal
  - Potencialmente autorreactivas
  - No son eliminadas por antígenos propios
- B-2
  - Predominan en la periferia
  - CD5-

Surface marker	Peripheral B cell subset				
	T1	T2	MR/B-2	B-1a	B-1b
IgM	+++	++	+	+++	+++
IgD	+/-	+	+++	+/-	+/-
493/AA4.1	++	+	-	-	-
B220(6B2)	+	++	+++	+/-	+/-
CD21	+/-	+	++	+/-	+/-
CD23	-	+	++	++/- <sup>a</sup>	++/- <sup>a</sup>
HSA(J11d/30F1)	+++	++	+	++	++
CD43	+/-	-	-	++/- <sup>a</sup>	++/- <sup>a</sup>
CD5	-	-	-	+	-
CD11b/Mac-1	-	-	-	+ <sup>b</sup>	+ <sup>b</sup>

<sup>a</sup> part are ++ and part are -.

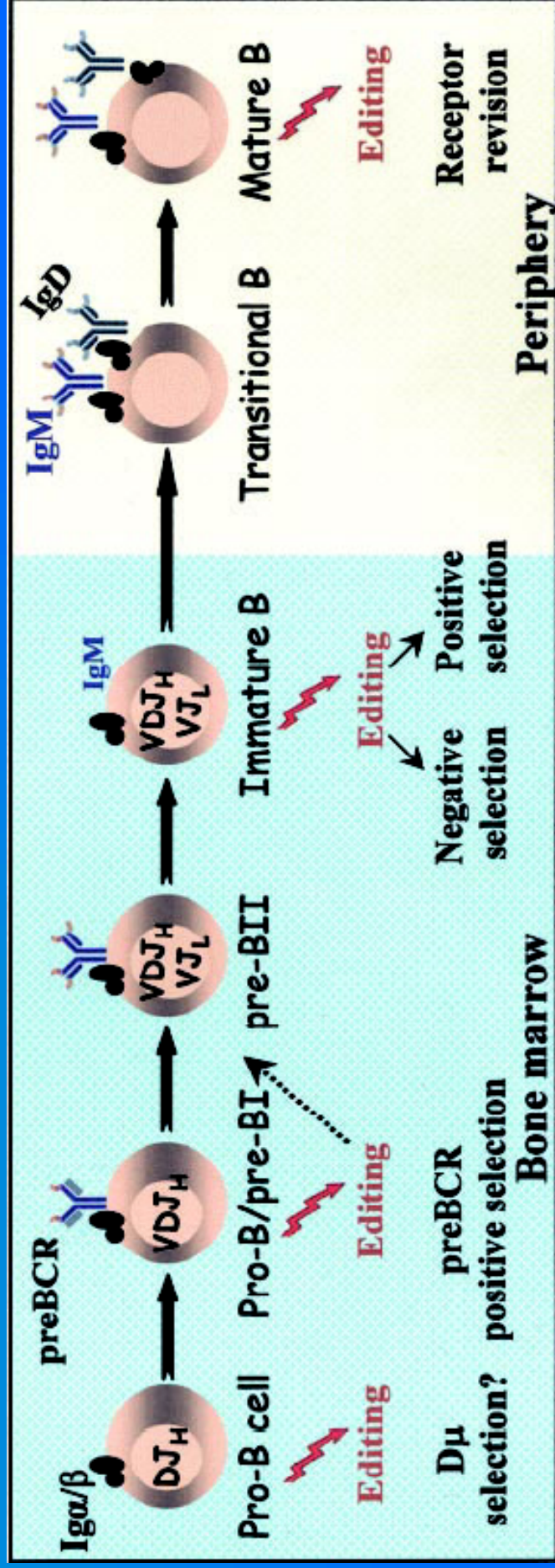
<sup>b</sup> Only in peritoneal cavity; B-1 cells are CD11b/Mac-1<sup>-</sup> in spleen.

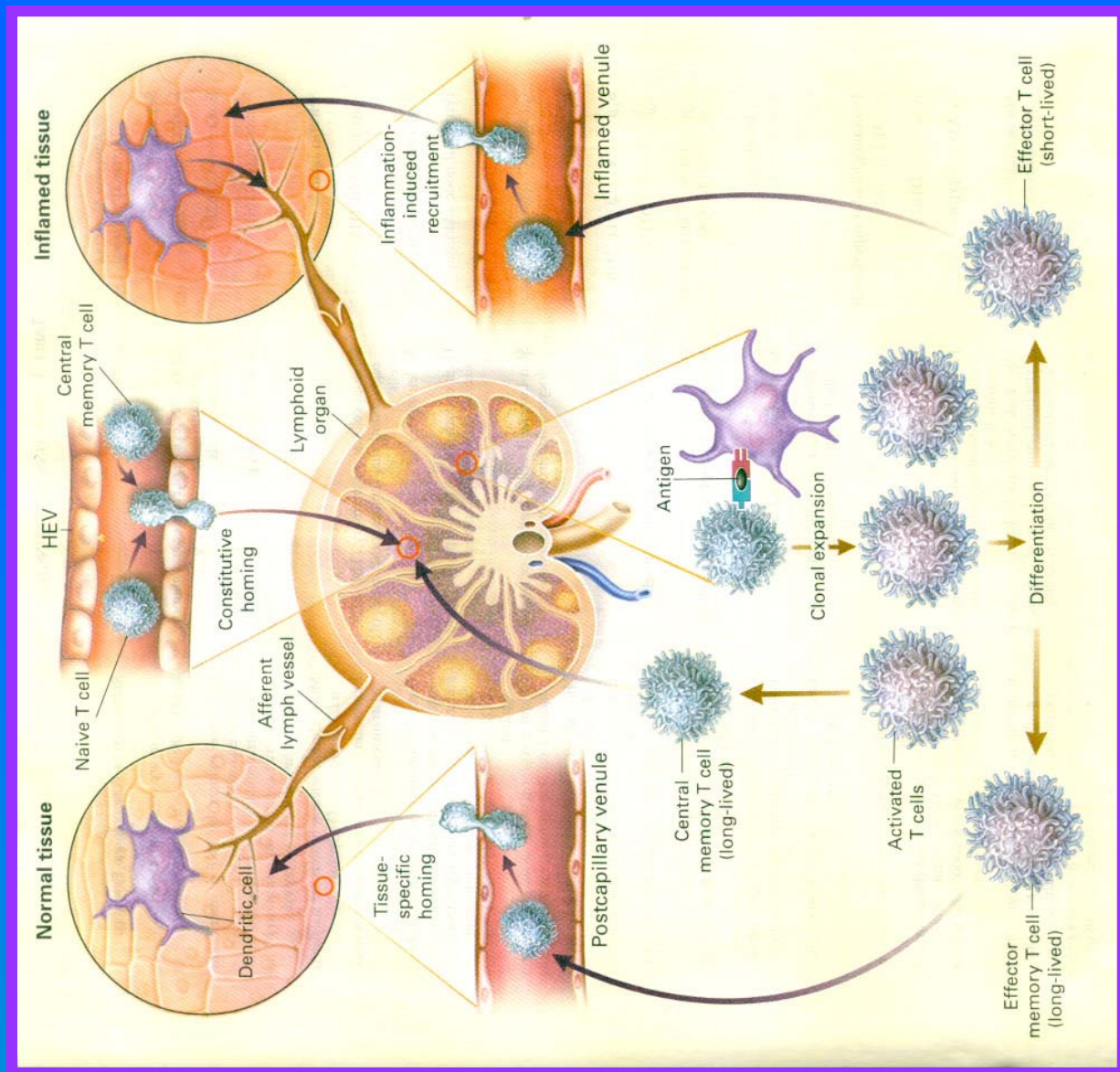
T1, T2 = transitional (maturing) B cells.

MR = mature recirculating B cells.

MZ = marginal zone B cells.

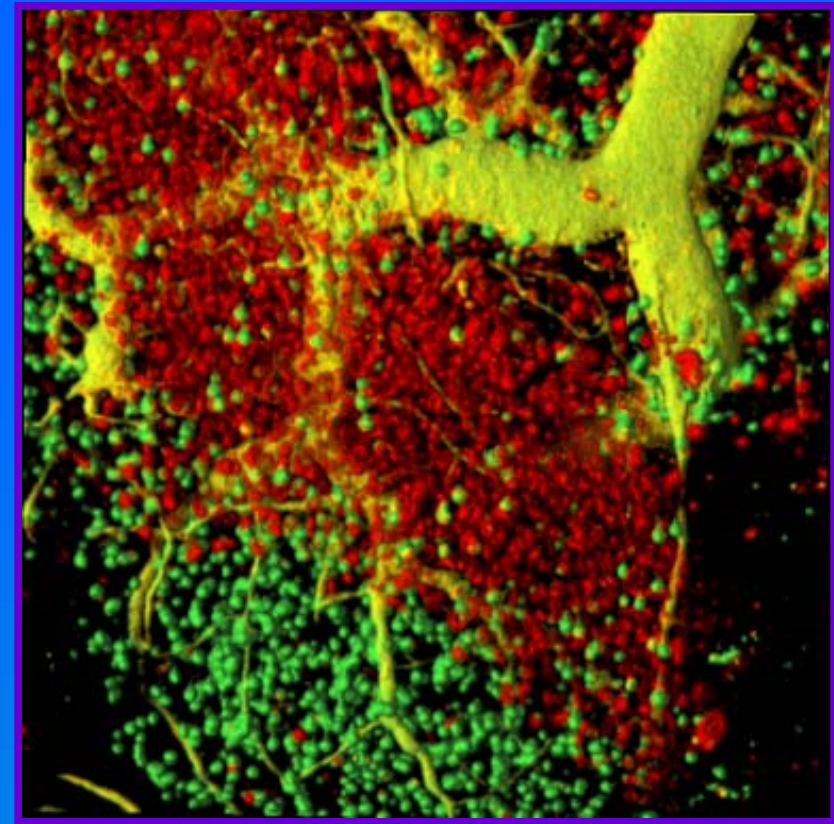
# Resumen





¿Qué eventos regulan la migración y alojamiento dentro de un tejido o de un tejido a otro?

# Recirculación y alojamiento de los leucocitos: ¿De qué depende?

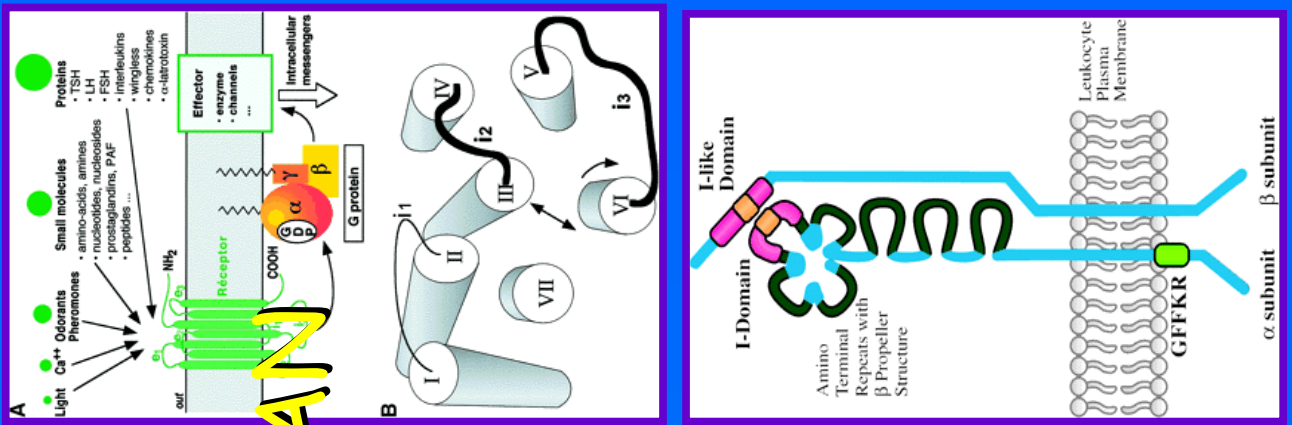


- Qué determina esta distribución y tráfico diferencial?
  - Expresión y activación diferencial de receptores de quimioquinas y de integrinas
- Interacciones entre las células endoteliales, la matriz extracelular, quimokinas y las moléculas de adhesión

# Migración de leucocitos: ELEMENTOS QUE PARTICIPAN

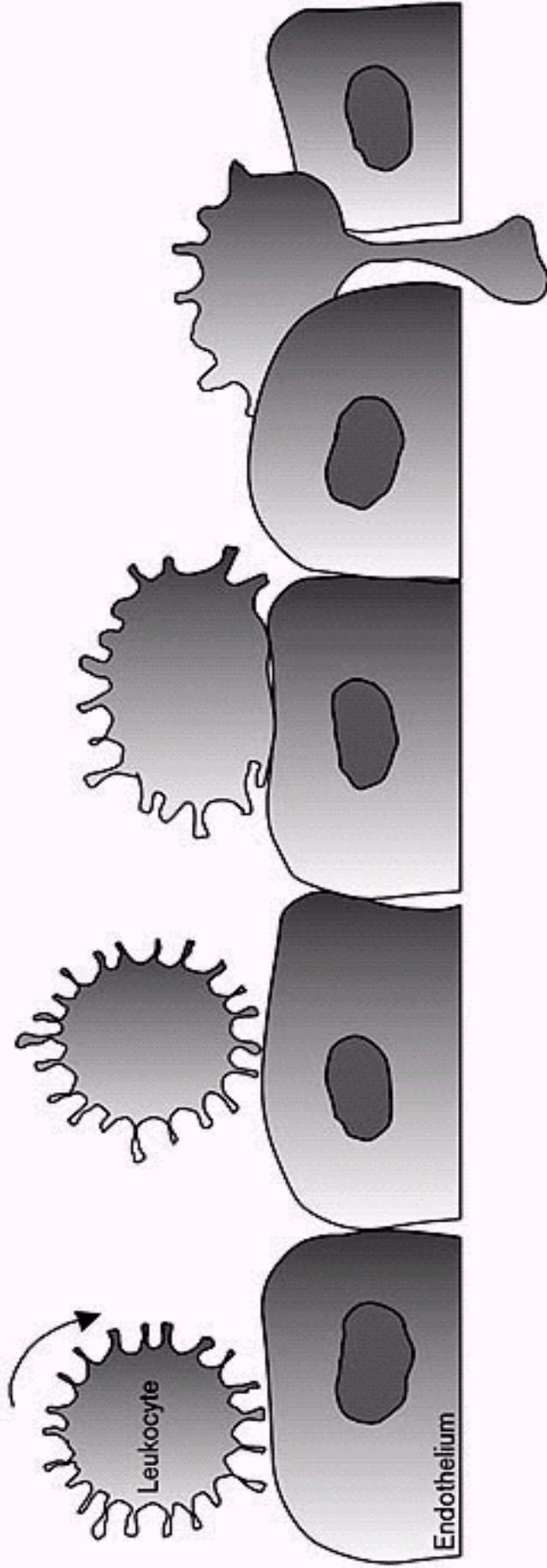
- Quemokinas Y sus receptores
  - Interleukinas con capacidad quimiotáctica

- Integrinas
- Cachierinas
- Selectinas
- ICAM



**Una vez maduras las células migran a través de las vérulas endoteliales altas hacia los órganos linfoides secundarios**

- (a) Rolling
- (b) Triggering
- (c) Tight adhesion
- (d) Migration



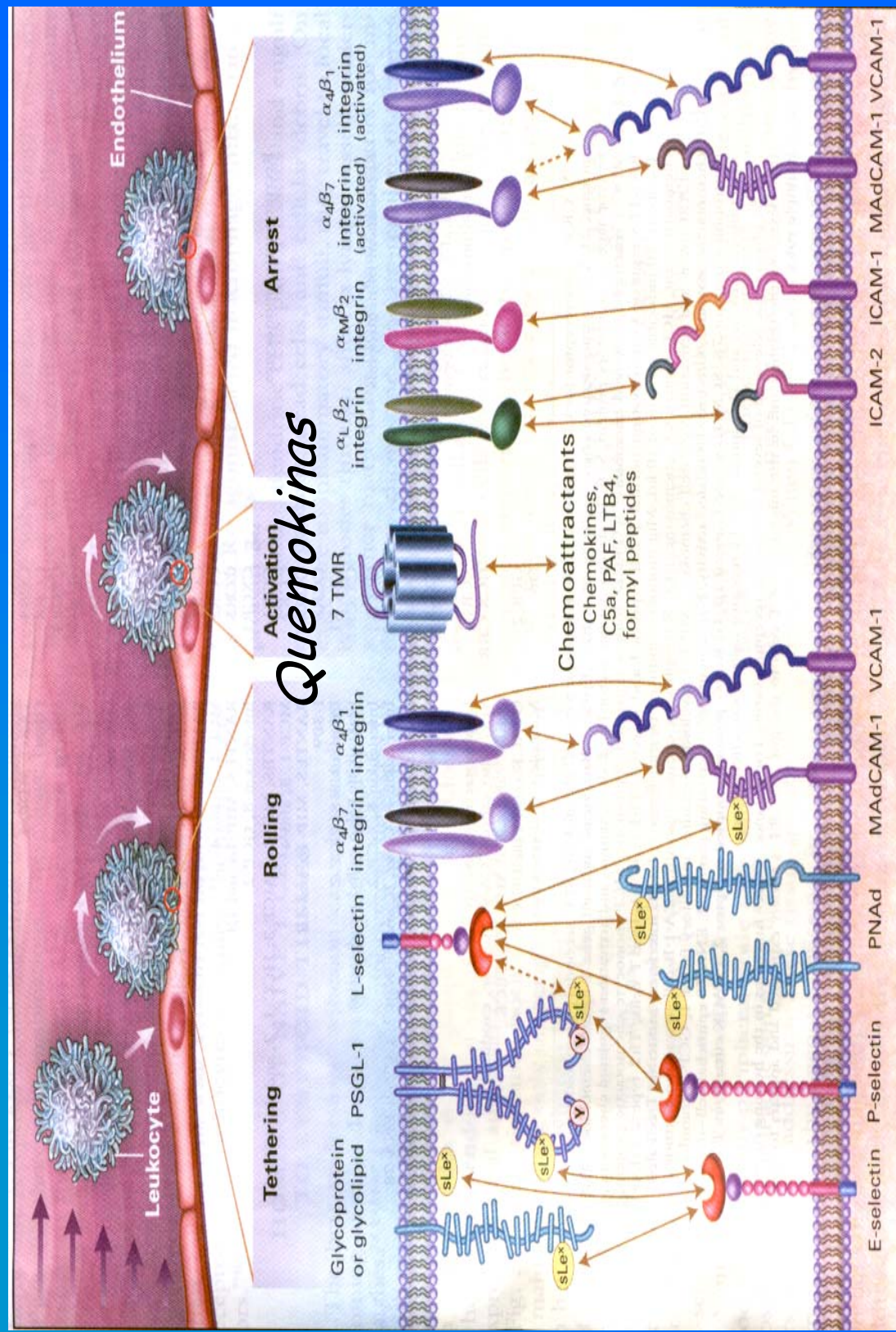
**3 selectins/4 selectin ligands**  
Integrin  $\alpha 4\beta 7$ /MAdCAM-1  
Integrin  $\alpha 4\beta 1$ /VCAM-1  
CD44/HA

**11 receptors/29 chemokines**  
PECAM-1/PECAM-1

**LFA-1/ICAM-1, -2**  
Mac-1/ICAM-1  
Integrin  $\alpha 4\beta 1$ /VCAM-1  
Integrin  $\alpha 4\beta 7$ /MAdCAM-1

**LFA-1/ICAM-1, -2**  
Mac-1/ICAM-1  
Integrin  $\alpha 4\beta 1$ /VCAM-1  
Integrin  $\alpha v\beta 3$ /PECAM-1

# Recirculación de linfocitos



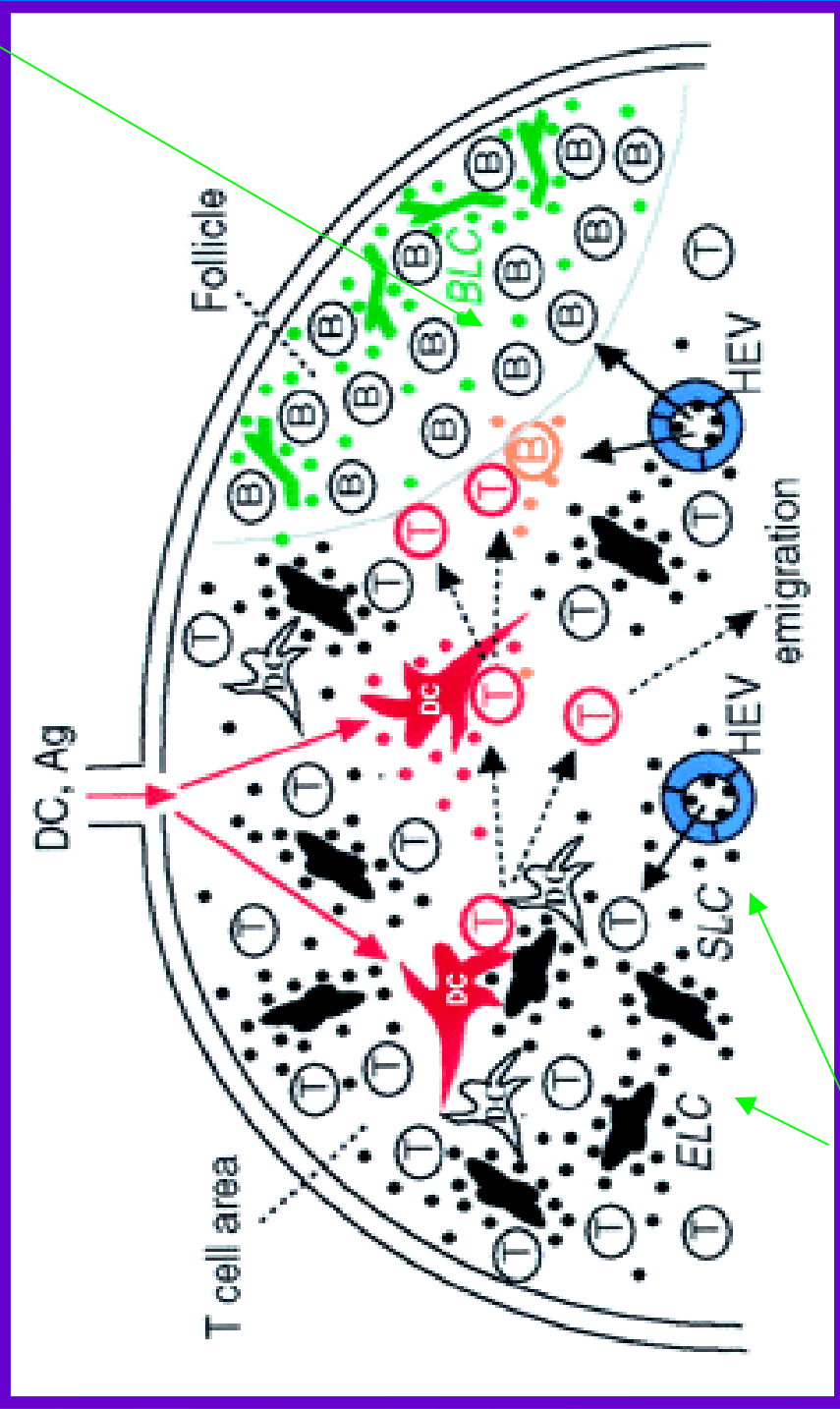
Integrinas/ICAM  
Selectinas

# Migración celular: QUEMOKINAS

CXCR5: expresado sobre Th, permitir interacción con células B

•Durante la activación inicial los linfocitos pierden el receptor CXCR5 y adquieren otros, lo que les permite salir hacia los tejidos inflamados

CCR7: Expressado sobre los linfocitos T "naïve" y DC maduras



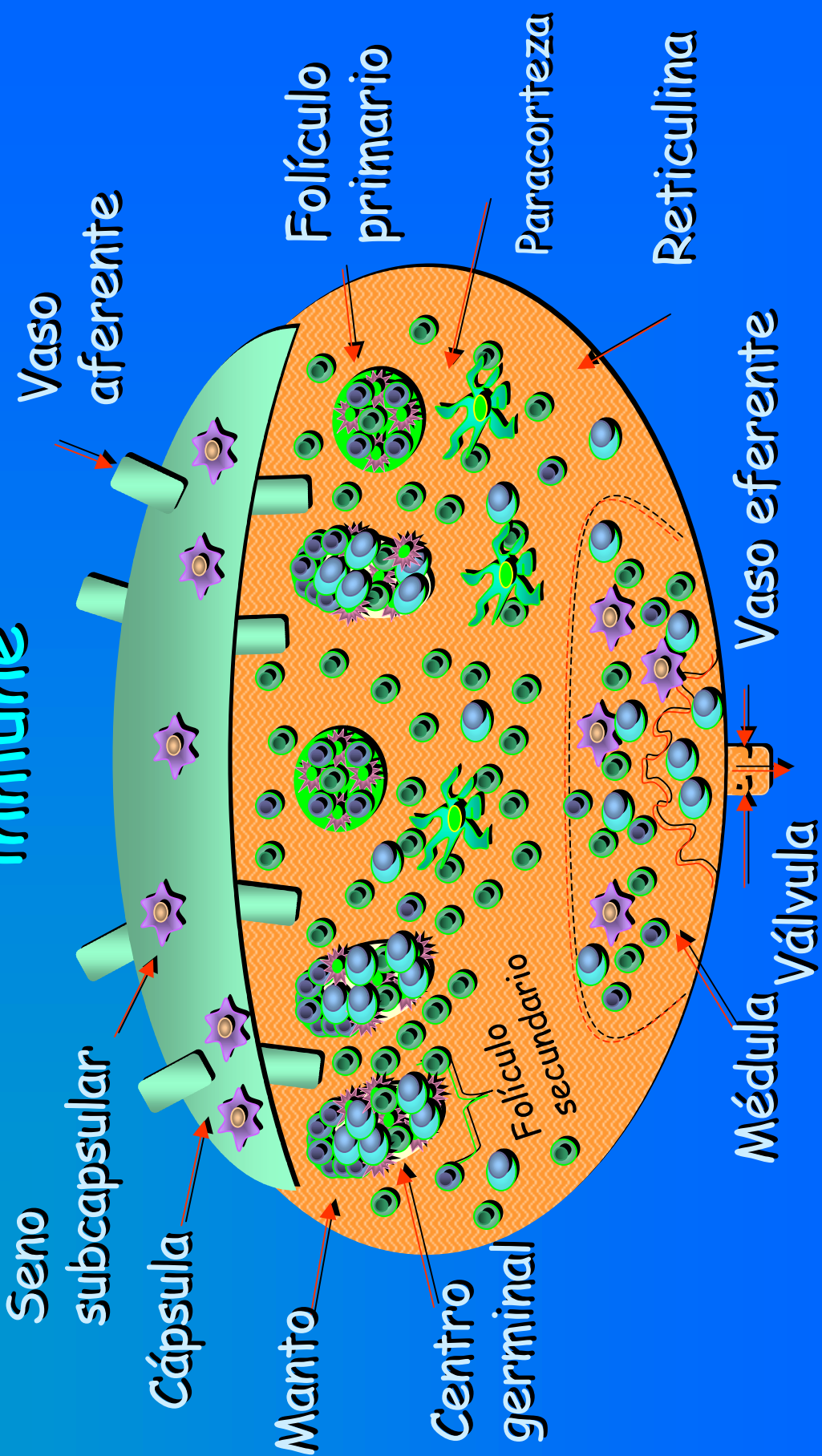
**Órganos secundarios y  
maduración final de los  
linfocitos**

# Órganos secundarios

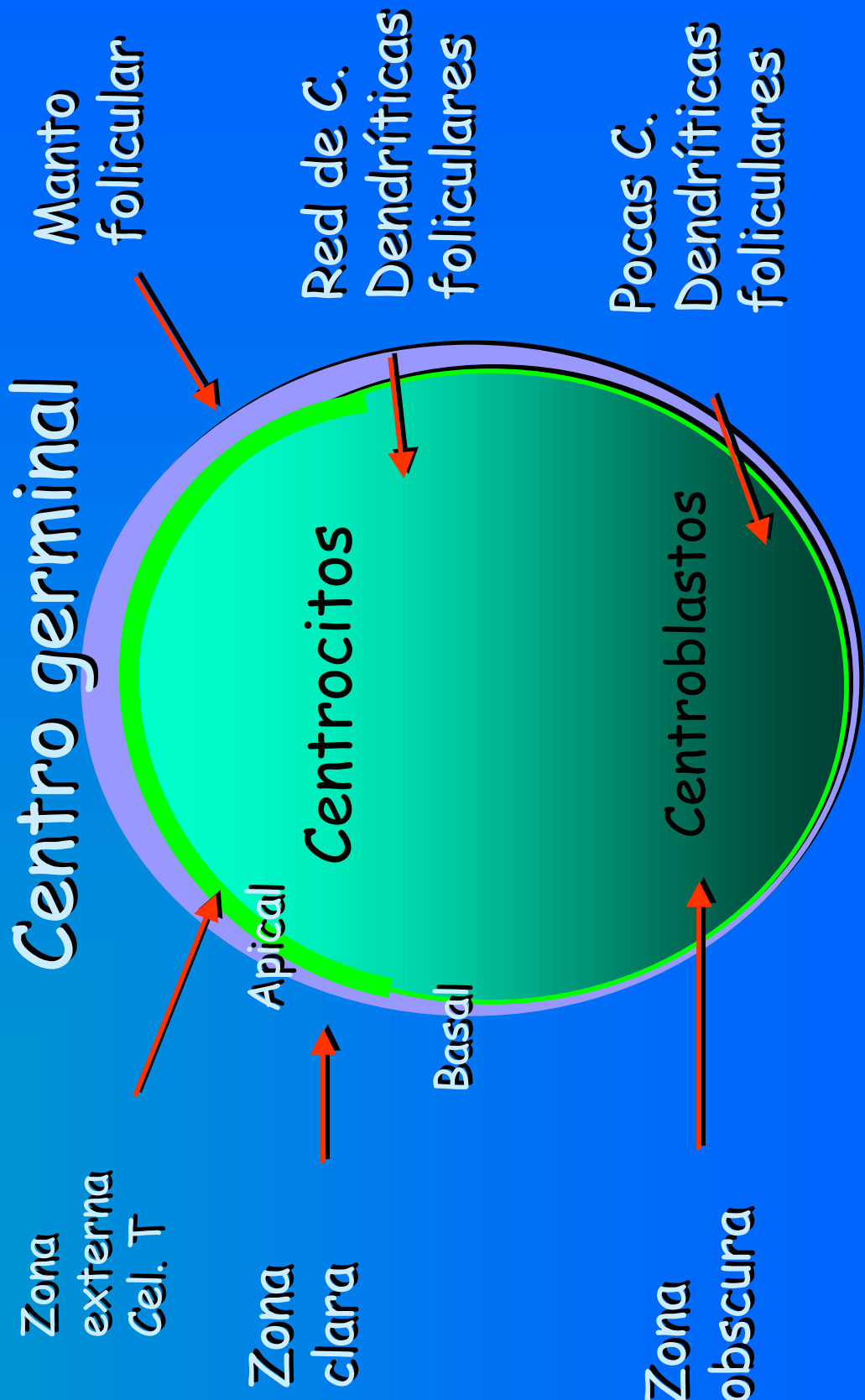
- Función:

- = 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 “naïve”

# Órganos secundarios: nódulos linfáticos, sitio de activación de la respuesta inmune

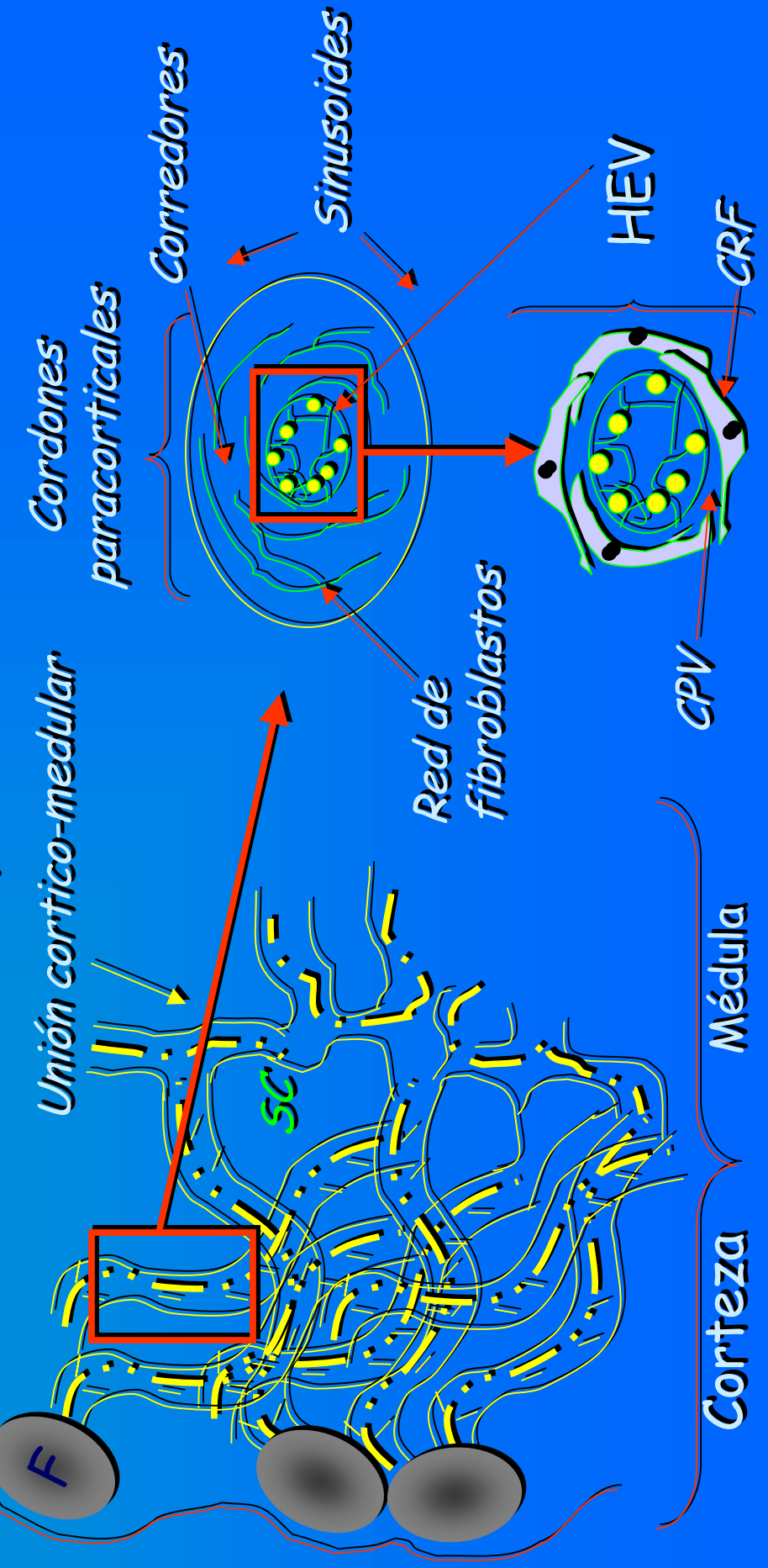


# Órganos secundarios: Folículo secundario



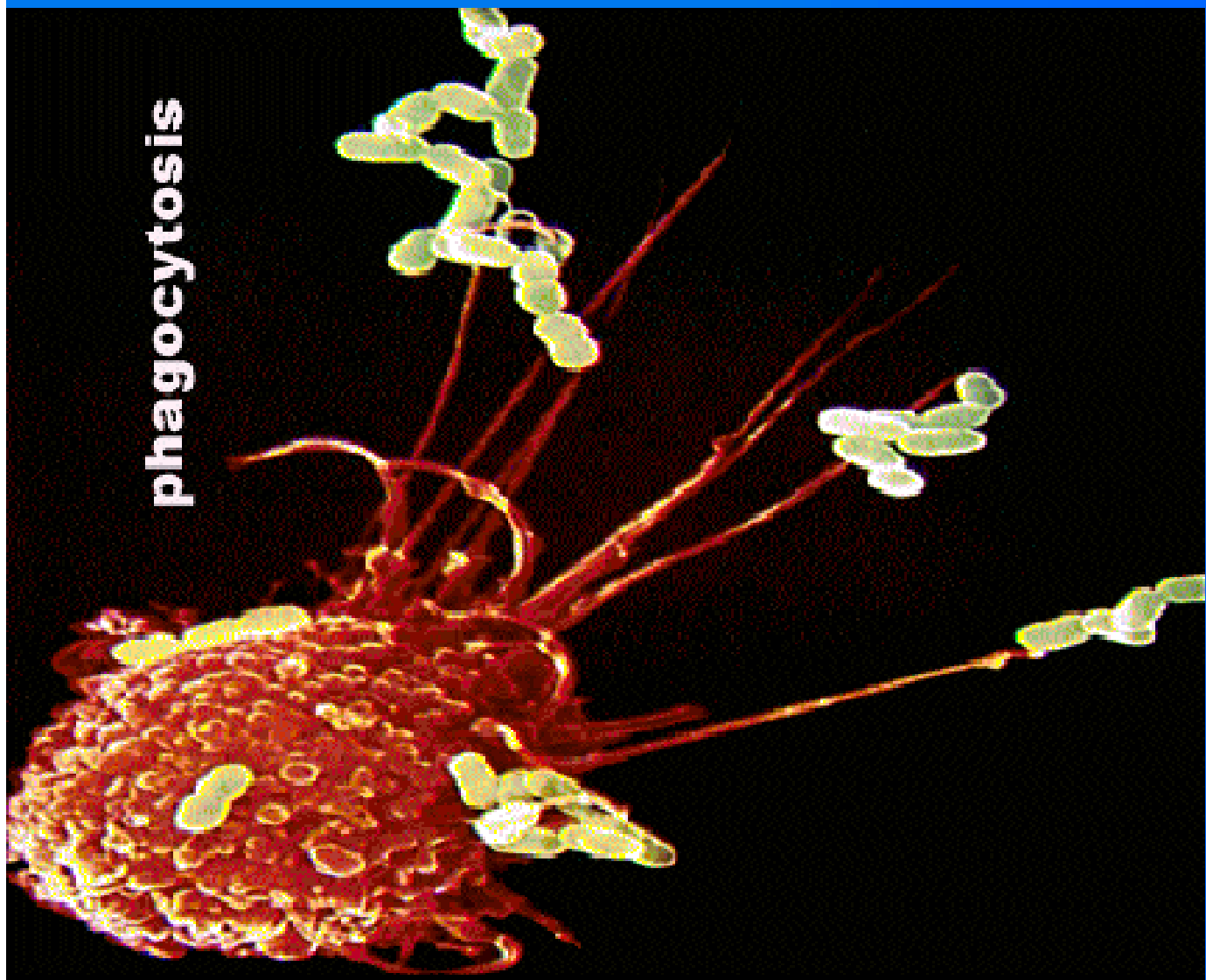
# Órganos secundarios: nódulos linfáticos

## Cordones paracorticales:



**Todo el proceso de ontogenia permite a los linfocitos estar preparados para reconocer de manera específica a los antígenos extraños**

## phagocytosis



# Problema

- La proteína BTK (una tirosin kinase de los linfocitos B), involucrada en la ontogenia de los linfocitos B, media la transición de células pro-B a pre-B y participa en la activación de los linfocitos B maduros. Ciertas mutaciones en el gen que codifica para esta proteína conducen a fallas en su expresión originando un síndrome conocido como Agammaglobulinemia ligada al cromosoma X o Síndrome de Bruton.

# Interrogantes

- a) ¿Cuál elemento del sistema inmunológico se encuentra alterado en estos pacientes?
- b) Explique la ontogenia de los linfocitos B
- c) Si se realiza post-mortem una biopsia de los nódulos linfáticos, ¿Qué modificaciones en el microambiente esperaría encontrar?
- d) Uno de los productos finales de la activación de los linfocitos B es la secreción de anticuerpos (imunoglobulinas). ¿Qué niveles de imunoglobulinas esperaría encontrar en el suero del paciente?

## Problema 2

- La falta de expresión de la molécula de histocompatibilidad de clase II (MHC-II) en la superficie de las células presentadoras de antígeno profesionales, es debida mutaciones en los factores de transcripción responsables de activar la transcripción del gen que codifica para MHC-II (RFX5, CITA). Este trastorno molecular conduce a un cuadro de inmunodeficiencia severa causado por alteración en el desarrollo de los linfocitos T.

# Interrogantes

- a) Explique cual es el papel de la presentación de antígenos en el contexto de MHC-II y MHC-I a nivel de los órganos linfoideos primarios.
- b) Explique como se genera el proceso de selección positiva y negativa durante la ontogenia de los linfocitos y cual es el papel de las moléculas de histocompatibilidad en este proceso.
- c) ¿Que consecuencia tiene sobre la tolerancia a los tejidos propios la alteración de los mecanismos de selección positiva o negativa?