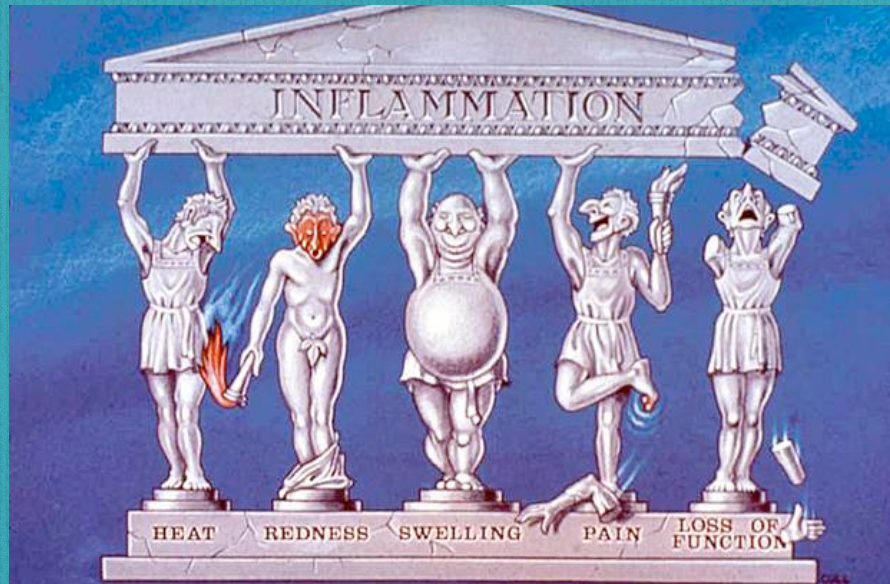


**Curso de Ciencias Biologicas
Disciplina BMI-296 – Imunologia basica**



Aula 5 – Inflamação

Alessandra Pontillo

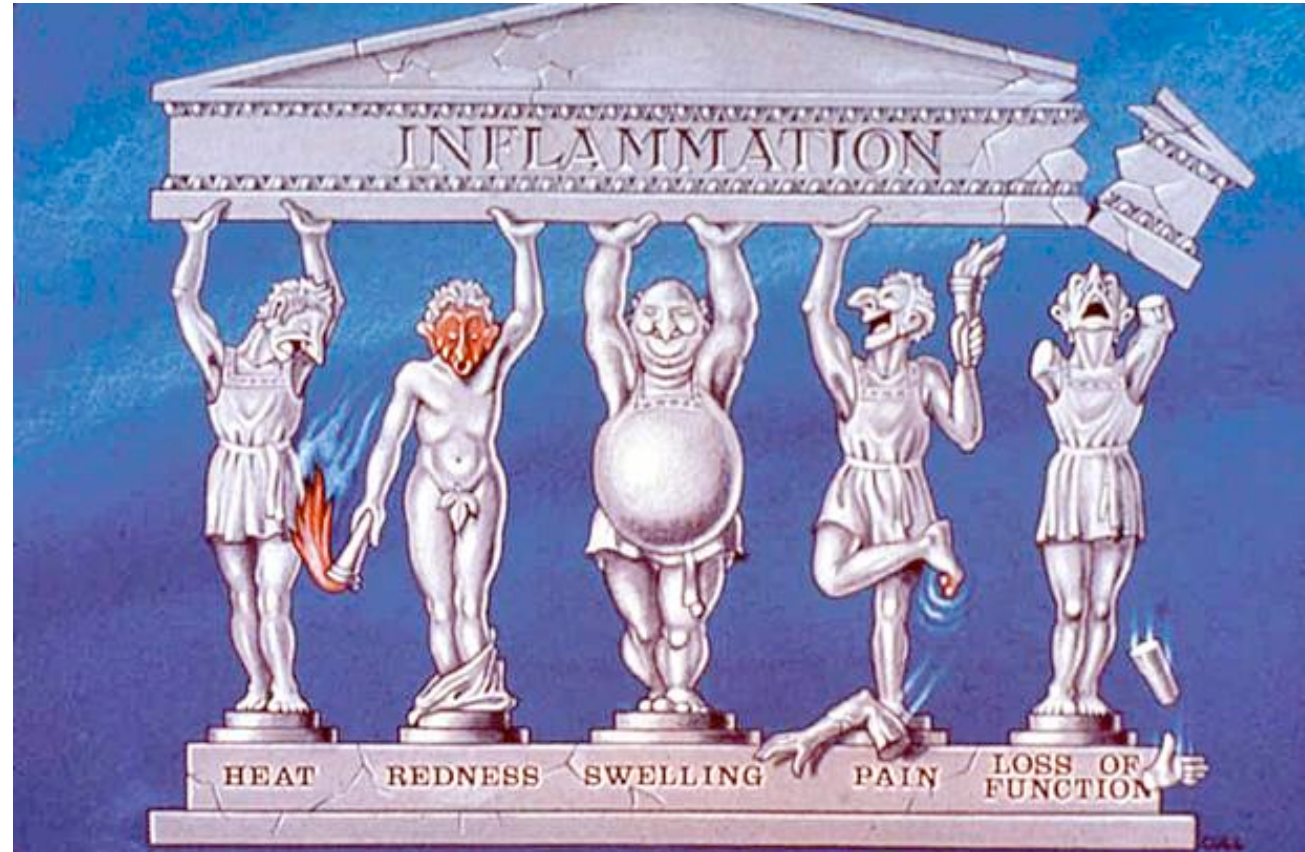
Lab. Imunogenetica/Dep.Imunologia/ICB/USP

Inflamação

Quando as barreiras epiteliais (primeira linha de defesa) são danificadas, ativam-se mecanismos da resposta imune inata contra patógenos e/ou dano tecidual que podem levar a uma cascata complexa de eventos conhecida como **RESPOSTA INFLAMATÓRIA**

- ✓ Iniciada **dentro de poucas horas** após a infecção ou ferimento/dano
- ✓ Tem a **função** de combater a infecção ou reestabelecer a homeostase:
 1. levar leucócitos e moléculas efetoras do sangue para o local (aumentar os mecanismos de destruição dos invasores)
 2. induzir a coagulação sanguínea local (impede a perda de sangue; coágulo de fibrina cobre o patógeno e previne a sua propagação na corrente sanguínea)
 3. promover o reparo do tecido danificado
- AGUDA (breve, contribui para a eliminação do patógeno/dano, seguida da reparação do tecido)

Inflamação - sintomas

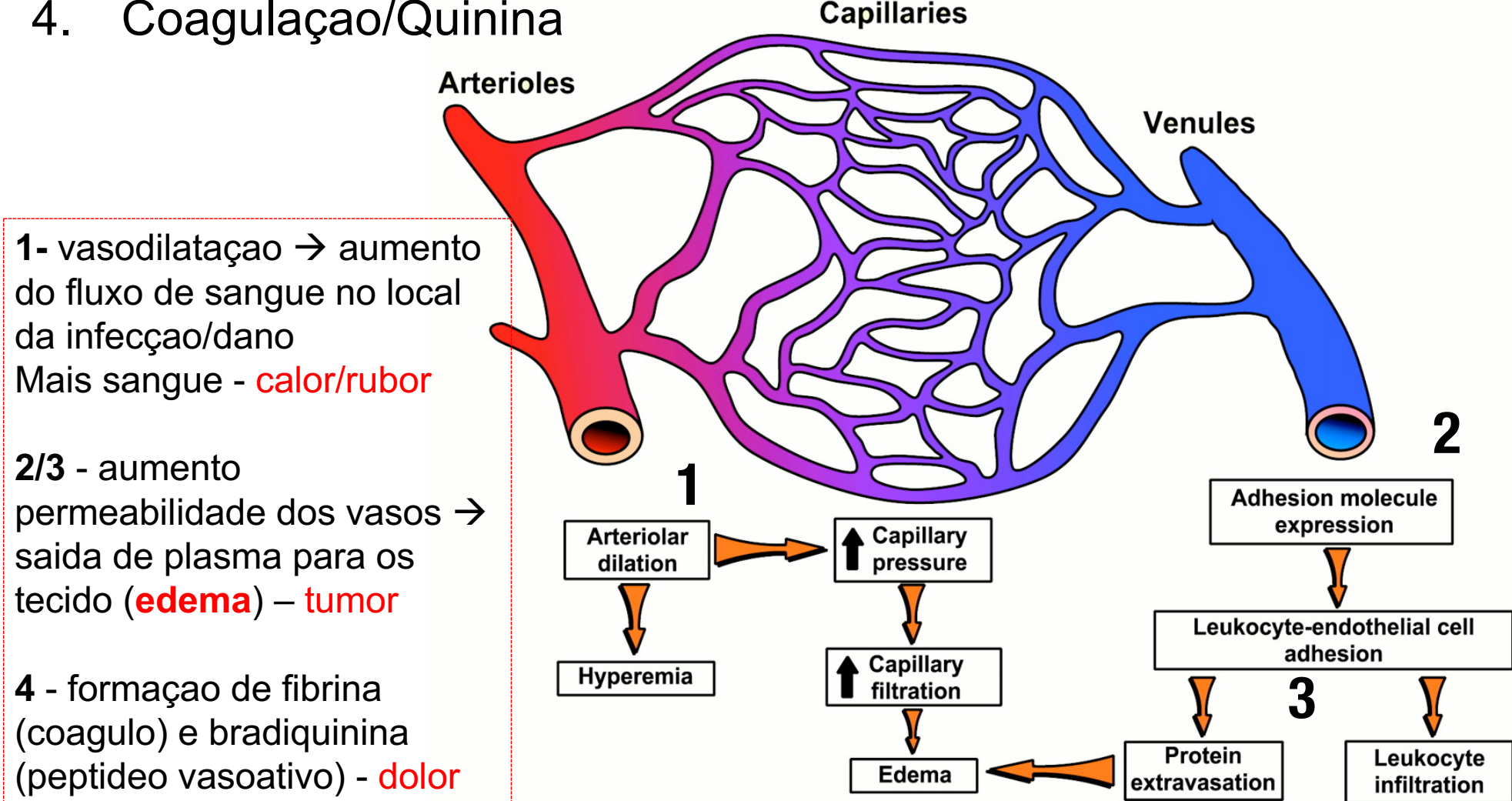


Calor Rubor Tumor Dolor Functio laesa

Esses sintomas refletem 4 tipos de mudanças
nos vasos sanguíneos locais

Modificação da microcirculação

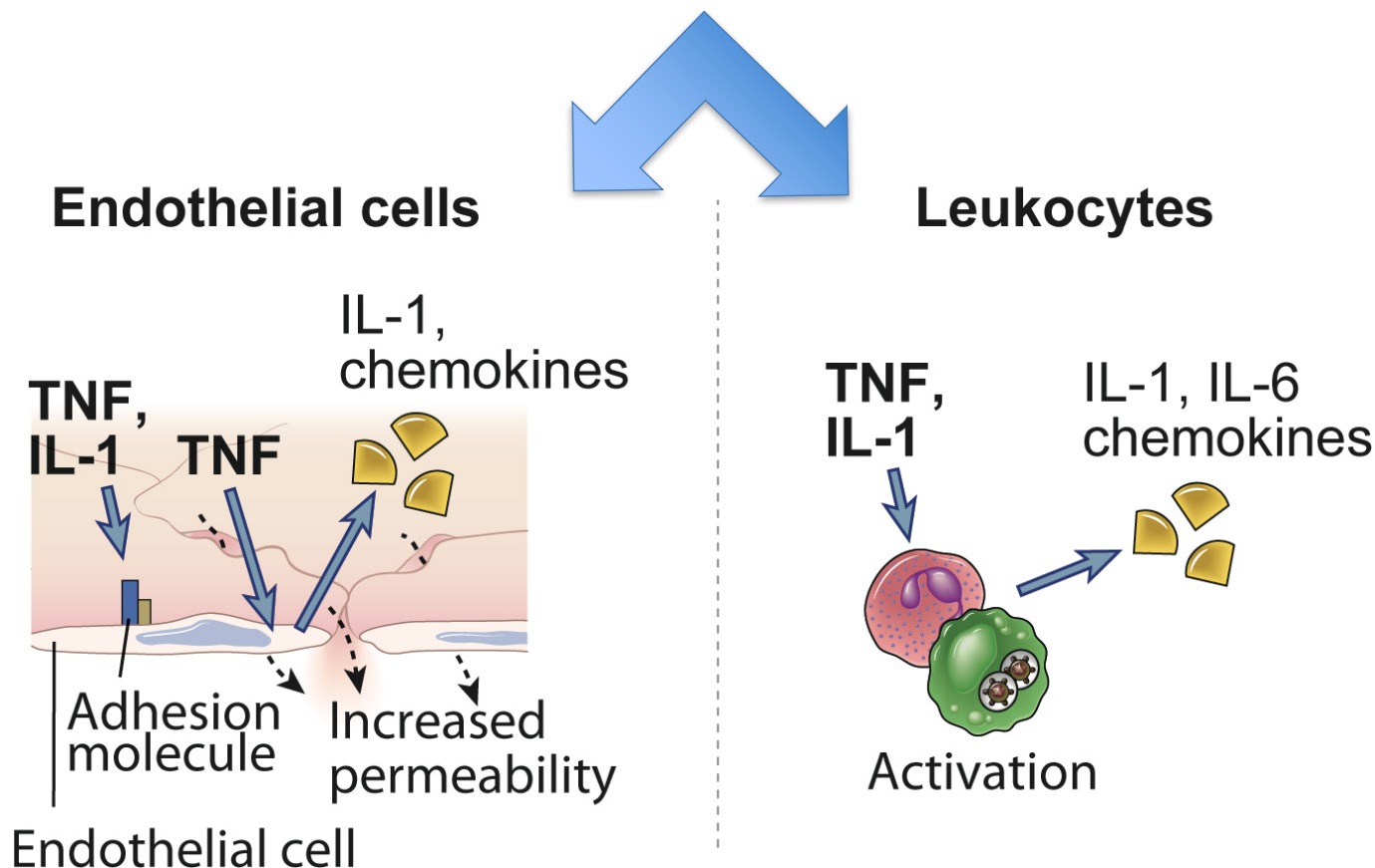
1. Aumento diâmetro vascular
2. Ativação do endotélio
3. Aumento permeabilidade vascular
4. Coagulação/Quinina



Inflamação

A resposta inflamatória é originada pela **ativação das células residentes** no tecido infectado/leso (M ϕ , DC, mastócitos, células epiteliais)

- PAMPs/DAMPs
- citocinas (IL-1 β , TNF, IL-6)
 - quimiocinas (IL-8, MIP1 β)
 - mediadores solúveis (prostaglandinas, histamina)



Moleculas induzidas pelos PRRs

citocinas

<i>IL-6</i>	Monocytes, macrophages, dendritic cells, NK cells, epithelial cells, vascular endothelial cells	Lymphocytes Bone marrow Vascular endothelium Liver Hypothalamus	Regulates activity Promotes hematopoiesis → neutrophils Activates; increases vascular permeability Induces acute-phase response Fever
	Monocytes, macrophages, dendritic cells, mast cells, NK cells, epithelial cells	Macrophages Vascular endothelium Liver Hypothalamus	Activates Activates, increases vascular permeability, fluid loss, local blood clotting Induces acute-phase response Fever
		Tumors	Cytotoxic for many tumor cells
<i>TNF</i>	Monocytes, macrophages, dendritic cells, mast cells, NK cells, epithelial cells	Bone marrow	Stimulates hematopoiesis → myeloid cells
<i>GM-CSF</i>	Macrophages, vascular endothelial cells		

Moleculas induzidas pelos PRRs

citocinas

IL-1 β

Monocytes, macrophages, dendritic cells, keratinocytes, epithelial cells, vascular endothelial cells	Lymphocytes Bone marrow Vascular endothelium Liver Hypothalamus	Enhances activity Promotes neutrophil production Activates; increases vascular permeability Induces acute-phase response Fever
--	---	---

IL12, IL-18

Monocytes, macrophages, dendritic cells	Naïve CD4 T cells Naïve CD8 T cells, NK cells	Induce T_H1 phenotype, IFN- γ production Activate
---	---	--

quimiocinas

IL-8/CXCL-8

Macrophages, dendritic cells, vascular endothelial cells	Neutrophils, basophils, immature dendritic cells, T cells	Chemoattracts cells to infection site
---	---	---------------------------------------

Moleculas induzidas pelos PRRs

antimicrobial

Defensinas Catelicidina

Epithelia (e.g., oro/nasal, respiratory, intestinal, reproductive tracts; skin keratinocytes, kidney); NK cells	Pathogens	Inhibit, kill
Monocytes, immature dendritic cells, T cells	Mast cells	Chemoattractant; activate cytokine production Activate degranulation

IFN- α , - β

Virus-infected cells, macrophages, dendritic cells, NK cells	Virus-infected cells NK cells Macrophages, T cells	Inhibit virus replication Activate Regulate activity
---	--	--

iNOS

Phagocytes, epithelia Pathogens NO production, killing

COX2

Phagocytes, mast cells Leukocytes, endothelial cells
Epithelial cells Converting arachidonic acid into prostaglandins (inflammation)

Inflamação local

Alteração microcirculação sanguínea local (histamina, PGs e LTs)

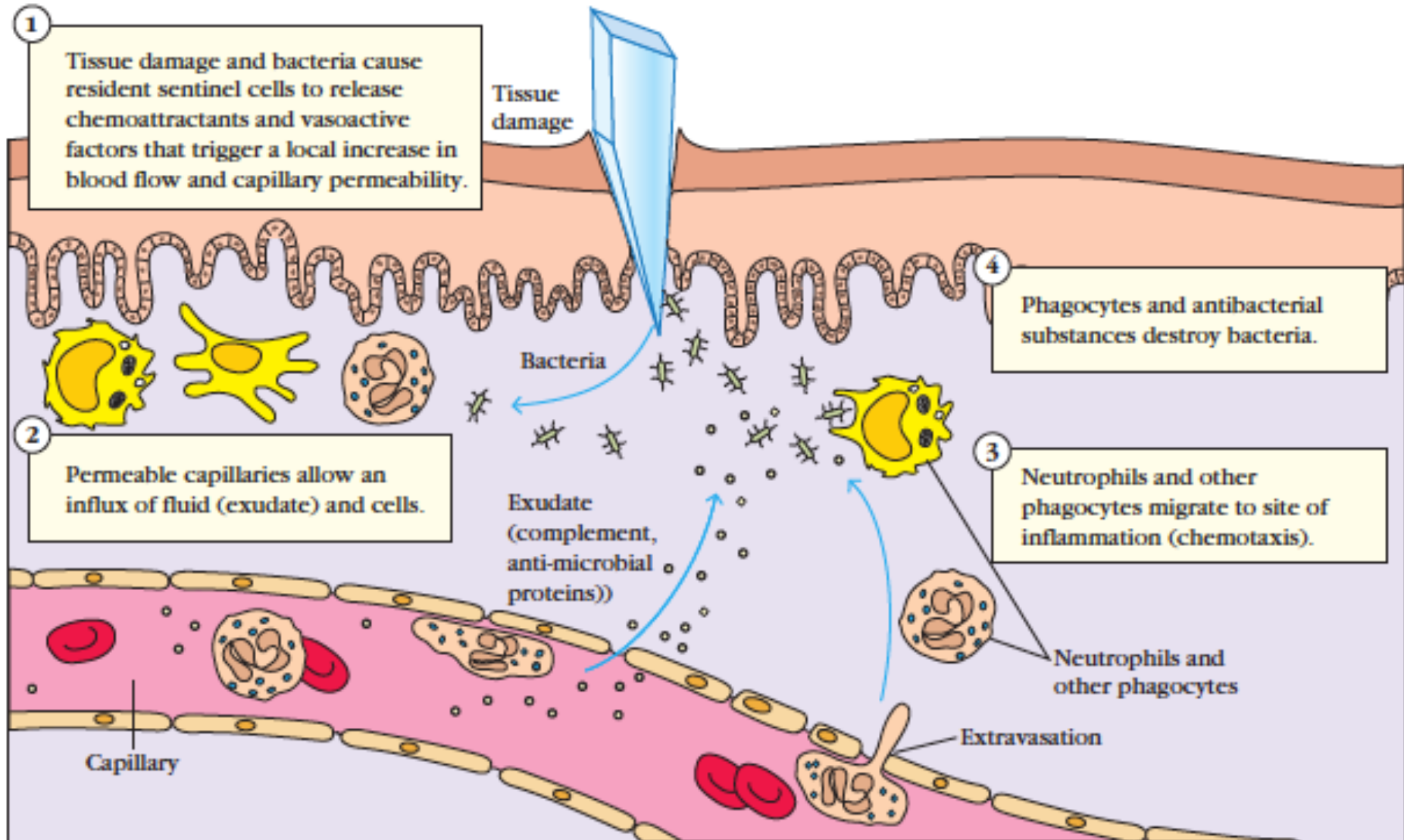
Ativação endotélio dos vasos sanguíneos locais

- Aumento permeabilidade vascular
- Indução da expressão de moléculas de adesão celular
- Quimiocinas (IL-8)

Recrutamento (**extravasação**) e ativação dos leucócitos do sangue para o local para ajudar a eliminar o patógeno e/ou o dano

- Fagocitose de bactéria/debris
- Amplificação da resposta produzindo outros mediadores
- Chegada de PRMs e complemento tbm

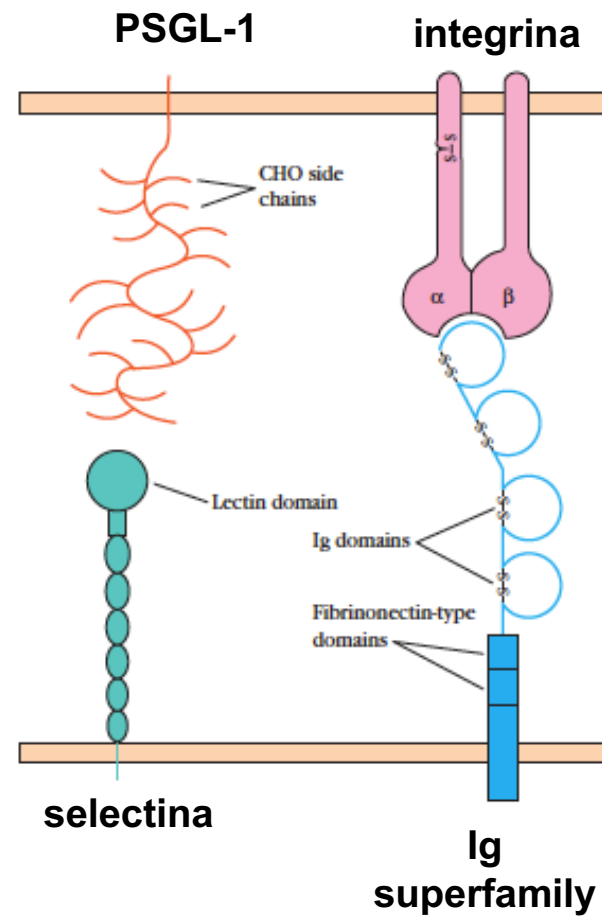
Inflamação local



Adesao e migração dos leucocitos

Moleculas de adesao celular (CAM)

- ✓ Presentes tanto na superficie dos leucocitos que nas celulas endoteliais
- ✓ Medeiam a adesao celula/celula e celula/ECM (**MIGRACAO**)

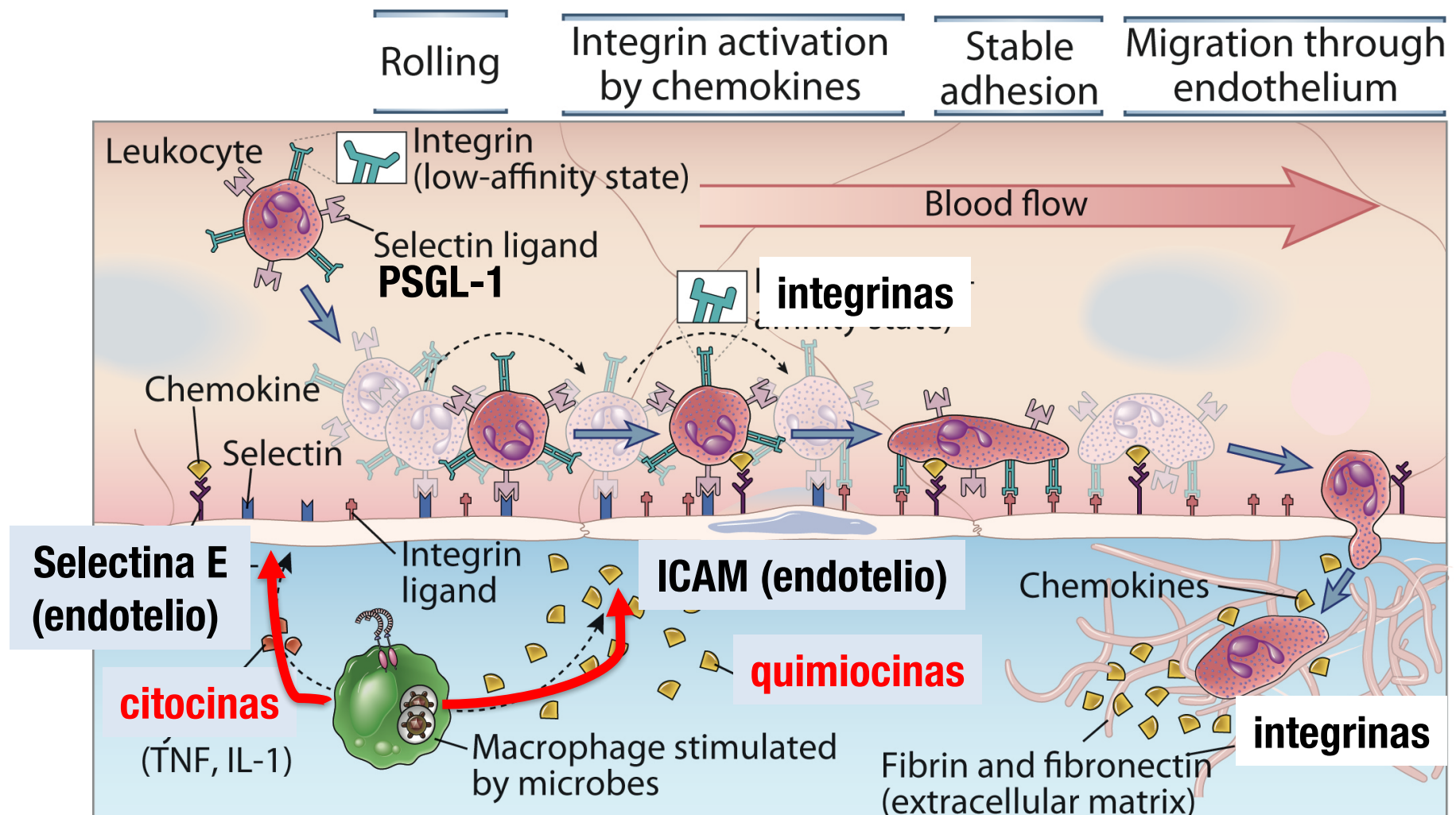


Familia CAM	CAM	Ligando
selectinas	L-selectina	Residuos de carboidrados (PSGL-1)
Integrinas	VLA-4	VCAM-1, FN
	LFA-1	ICAM-1
	Mac-1	ICAM-1

Leucocitos	Moleculas (rolling)	Moleculas (adesao)
Neutrofilos	L-sel, PSGL-1	LFA-1, Mac-1
Monocitos	selectina L-sel	VLA-4
Linfocitos	L-sel, LFA-1, VLA-4	LFA-1, VLA-4

Adesao e migração dos leucocitos

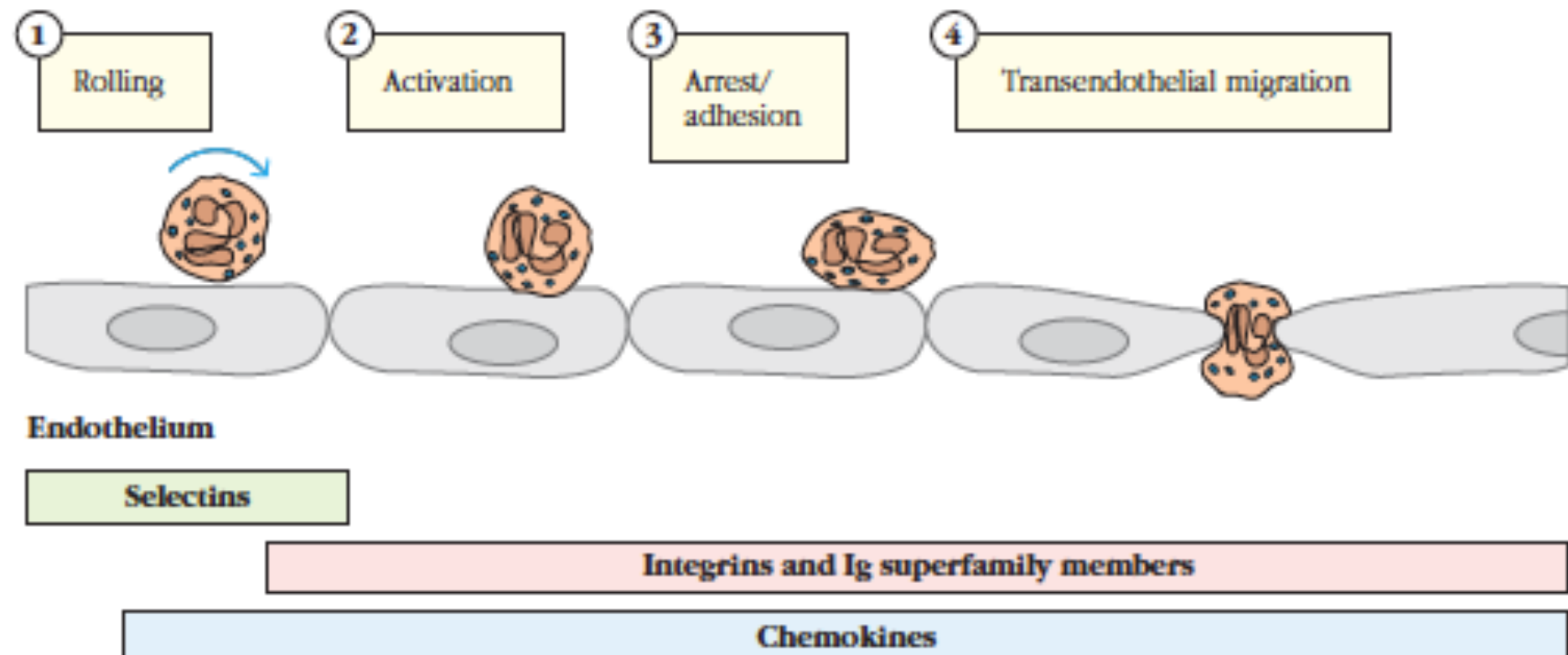
Ativação leucocitos residentes → citocinas+quimiocinas →
→ ativação endoteliu (sel+ICAM)
→ ativação leucocitos circulantes (PSGL1+integrinas)



Adesao e migração dos leucocitos

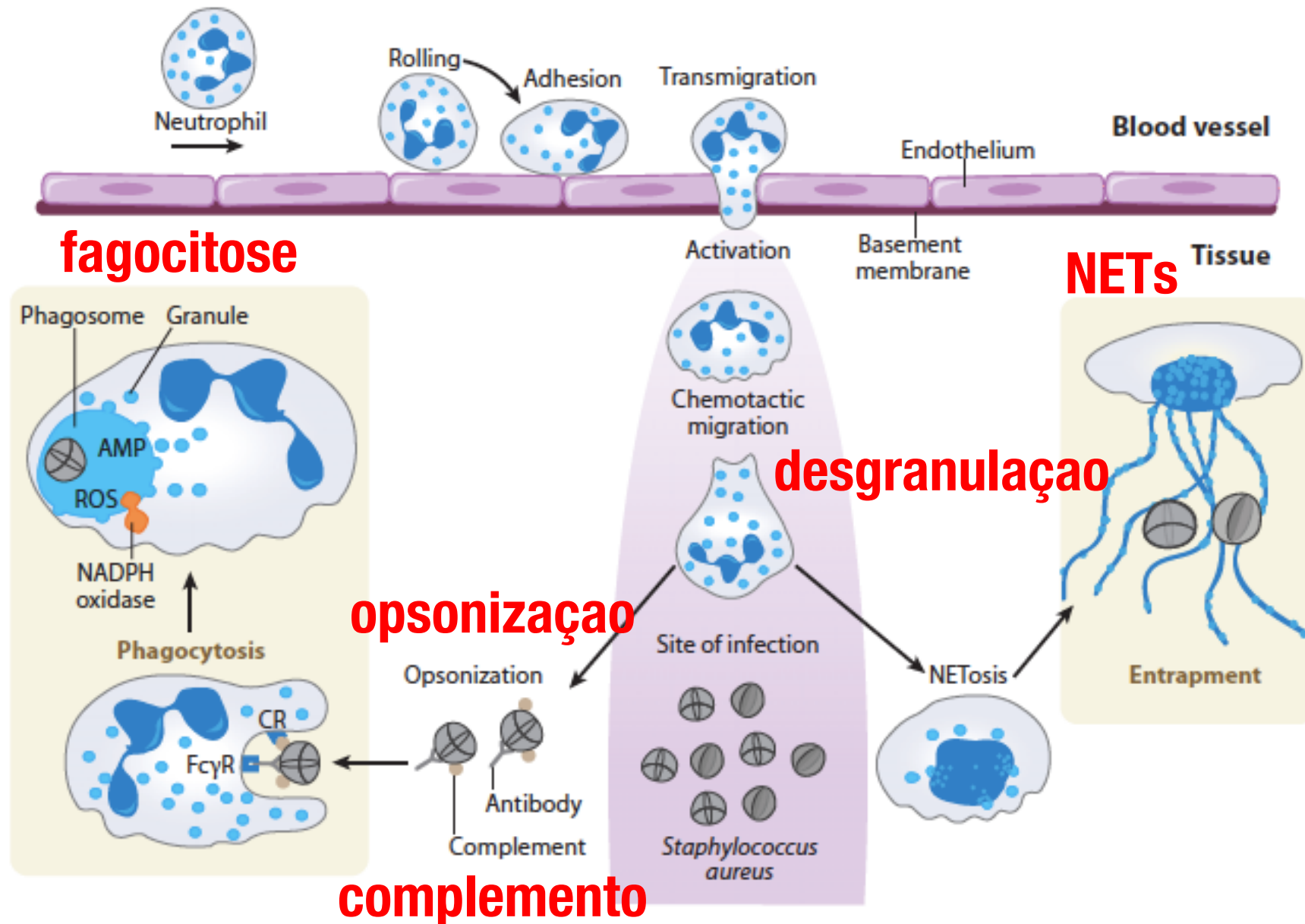
Moleculas de adesao e quimiocinas sao responsaveis pela migração dos leucocitos

Rolling and extravasation



→Extravasaçao de leucocitos
(neutrofilos>monocitos>linfocitos)

Ação local dos leucocitos recrutados



Inflamação sistêmica

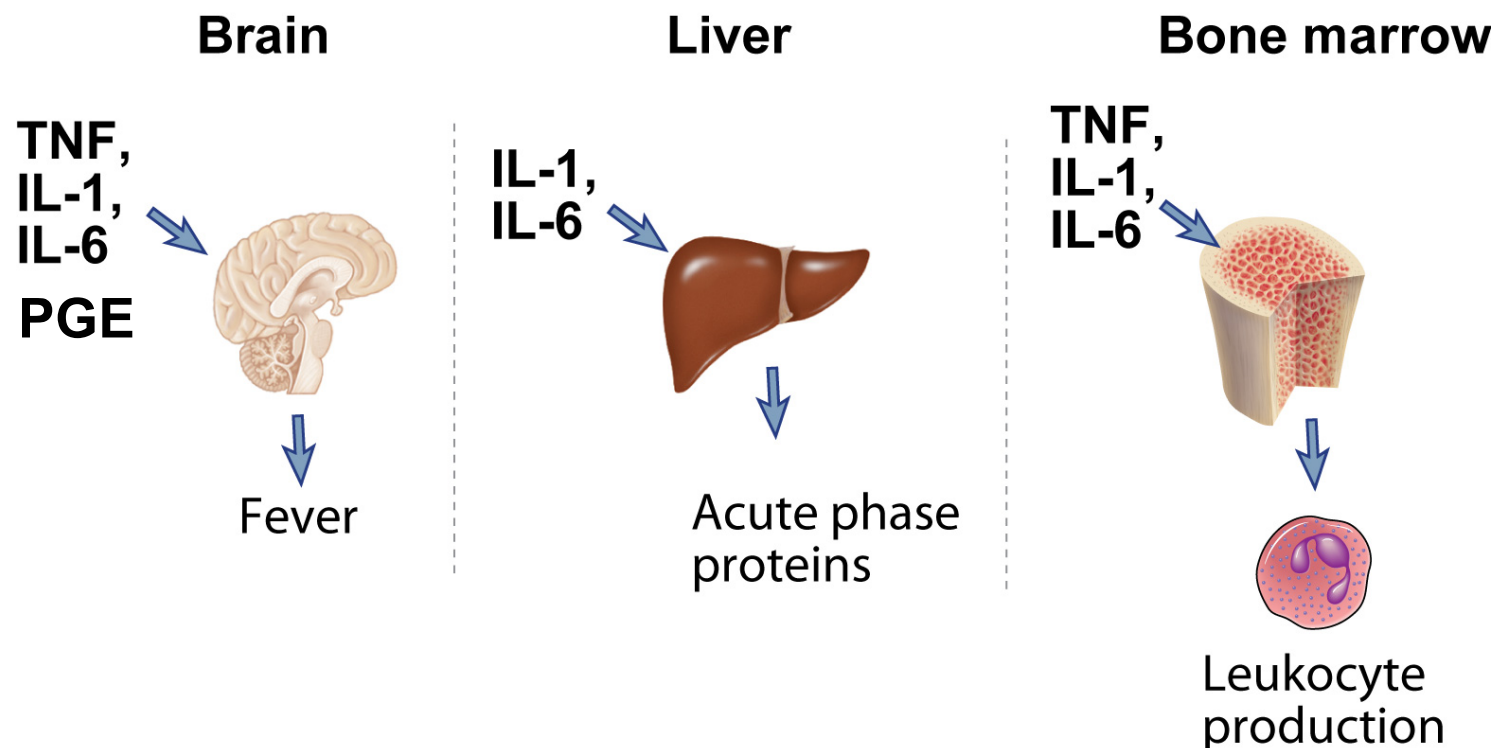
A resposta inflamatória é originada pela **ativação das células residentes** no tecido infectado/leso (M ϕ , DC, mastocitos, células epiteliais)

PAMPs/DAMPs – citocinas (IL-1 β , TNF, IL-6)

- quimiocinas (IL-8, MIP1 β)

- mediadores solúveis (prostaglandinas, histamina)

ATIVAÇÃO SISTEMICA



Inflamação sistêmica

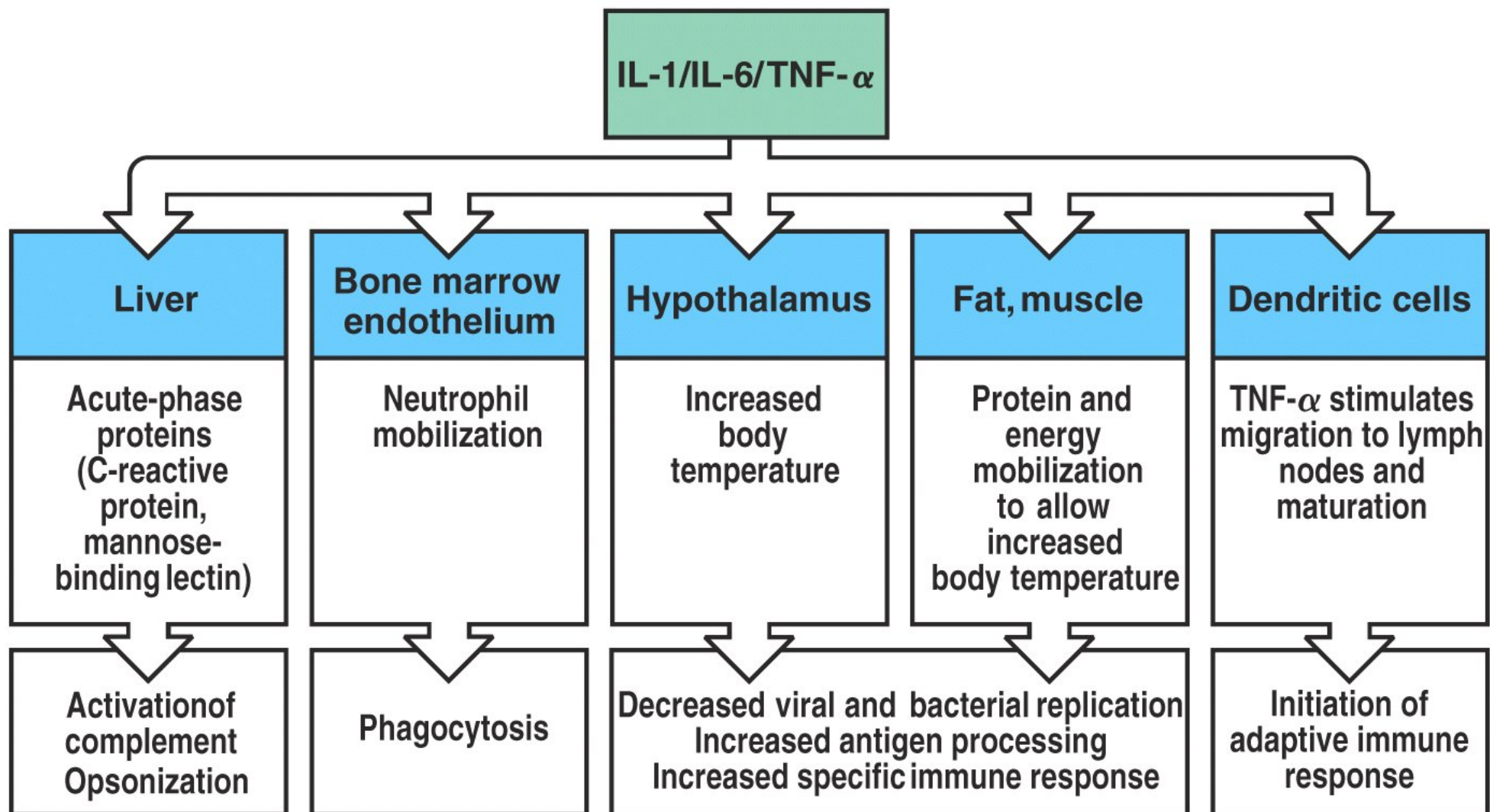
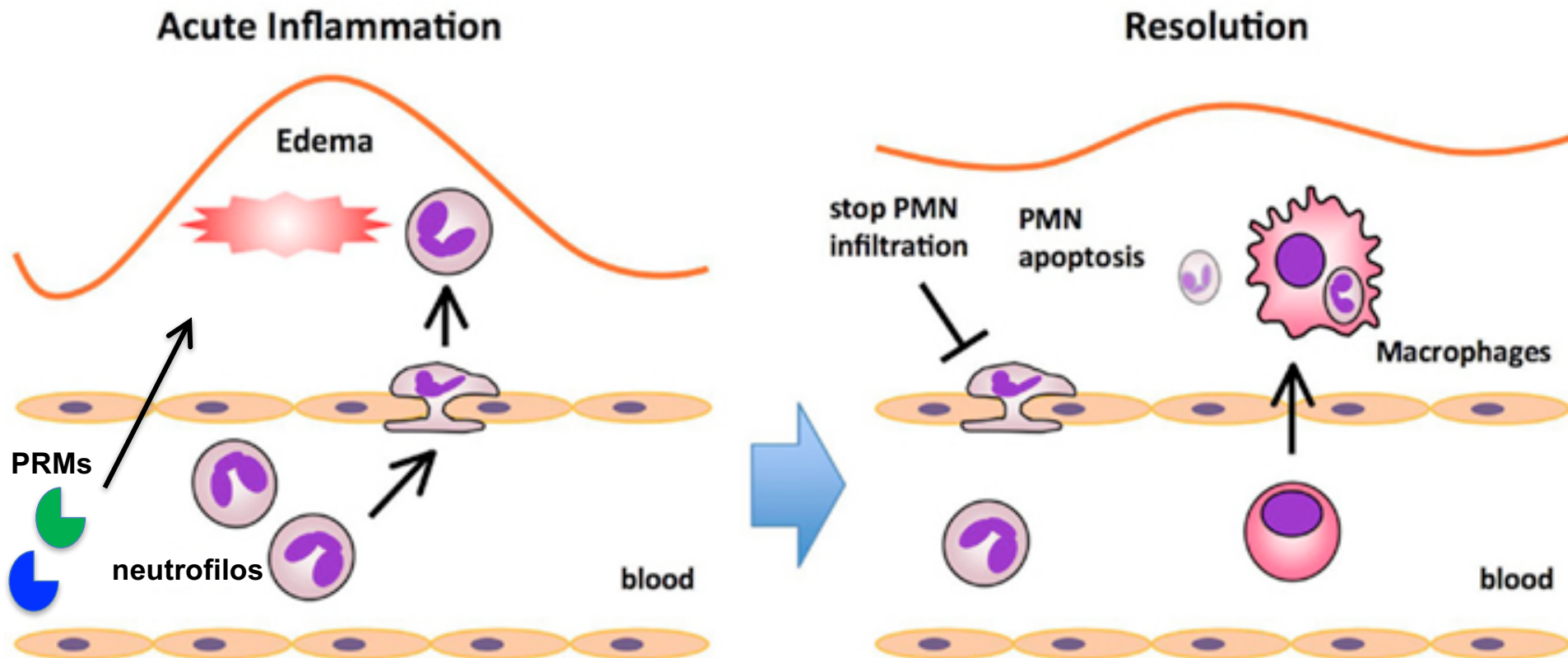


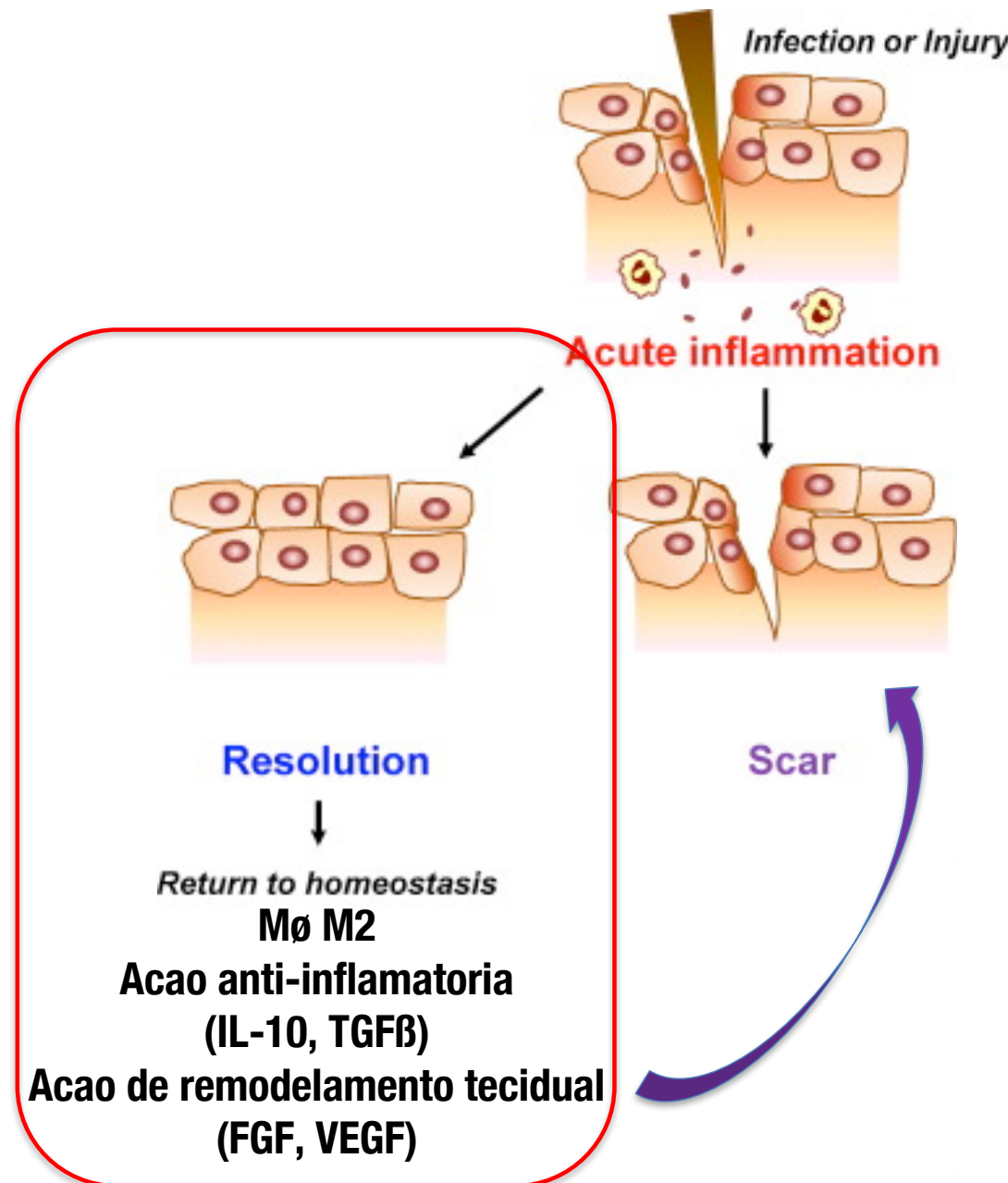
Figure 2-46 Immunobiology, 6/e. (© Garland Science 2005)

Resolução da Inflamação

Eliminação do patogeno/dano
Volta a normalidade a micro-circulação
Para a infiltração de leucocitos e plasma
PMN apoptóticos, “debris” são removidos por MØ



Resolução da Inflamação



Resolução da Inflamação

Citocinas da fase “tardia” (late) da inflamação

IL-10

- Produzida por Mø, linfocitos T (principalmente Tregs)
- Atua em Mø e DC (inibição da produção de IL-12, MHC-II e mol cost.)

TGFβ

- Produzida por Mø, linfocitos T (principalmente Tregs)
- Atua em Mø (inibe a ativação clássica, estimula a ativação alternativa)
Fibroblastos e Mø (reparo tecidual, angiogênese)

Mecanismos de feed-back negativo dos mediadores solúveis

IL-1 RA, IL-18 BP, TNFRS

Produção de hormônios imunomoduladores

Hipófise → adrenal → cortisol

Fases da Inflamação

