Curso de Farmácia Disciplina 0420136 - Integrado MIP (Noturno)

Mecanismos Efetores da Resposta Imune Adquirida

Prof. Dr. Anderson de Sá Nunes

Departamento de Imunologia Instituto de Ciências Biomédicas Universidade de São Paulo

Respostas Imunes: Divisão entre os Mecanismos Efetores

RESPOSTA IMUNE HUMORAL Mediada por moléculas solúveis presentes nos fluídos corporais

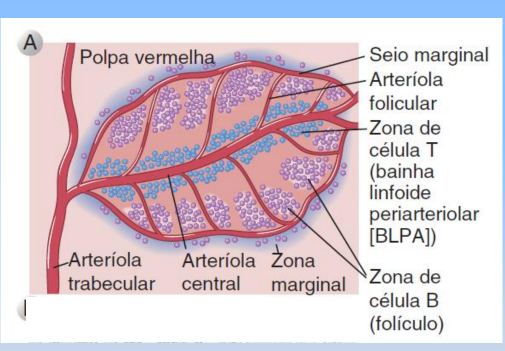
RESPOSTA IMUNE CELULAR Mediada por Células

Tópicos Essenciais da Aula

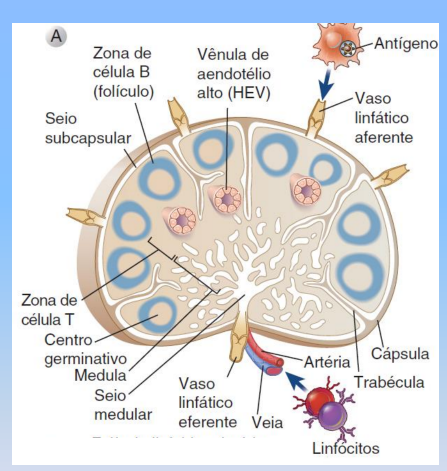
Discutir os mecanismos efetores humorais e celulares das respostas imunes adaptativas (adquiridas):

- 1. Entender como ocorrem as atividades auxiliares e citotóxicas das células T.
- 2. Revisar a via clássica de ativação do sistema complemento e seus mecanismos efetores.
- 3. Conhecer as funções efetoras dos anticorpos.
- 4. Discutir o mecanismo de fagocitose e as formas de potencializá-lo.

Órgãos Linfóides Secundários (Periféricos)

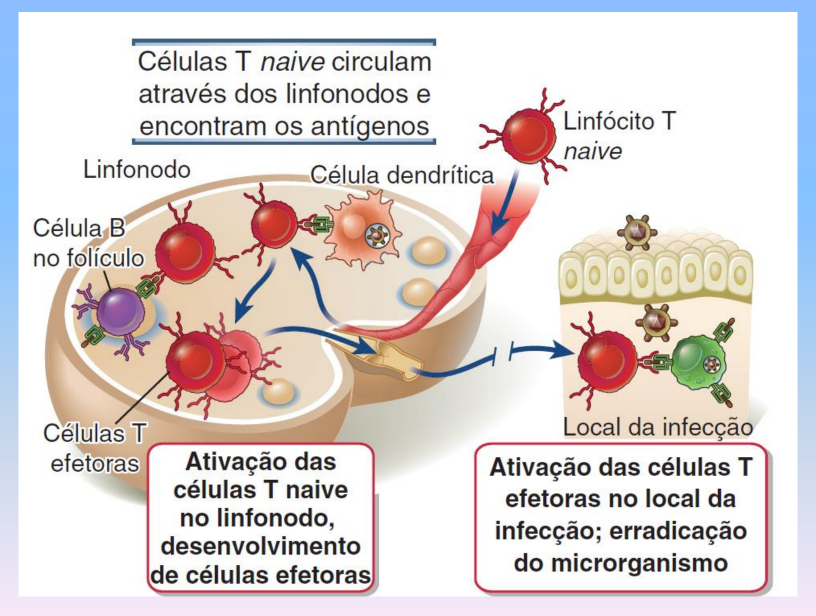


Polpa branca do baço

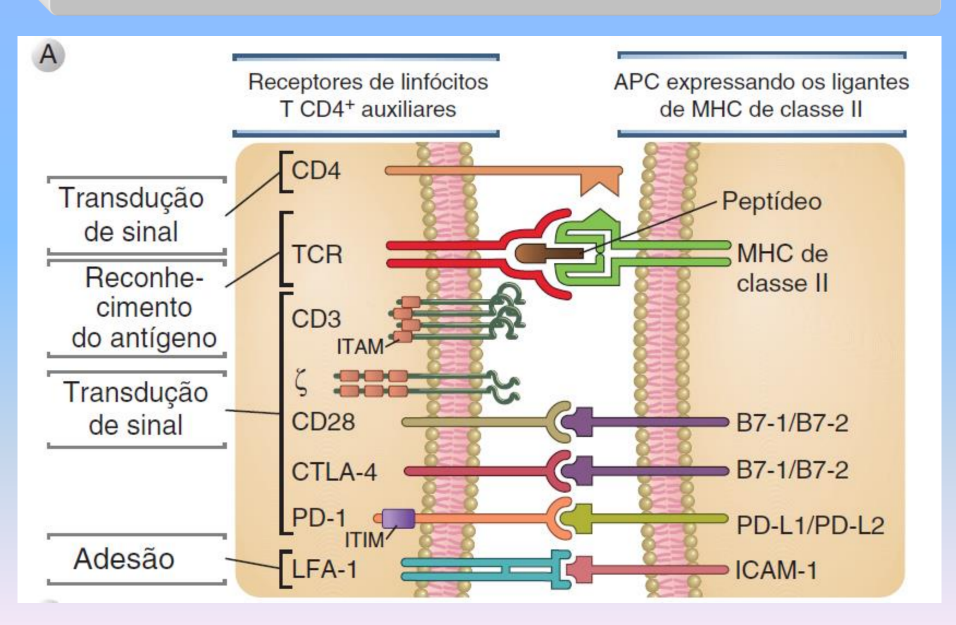


Linfonodos

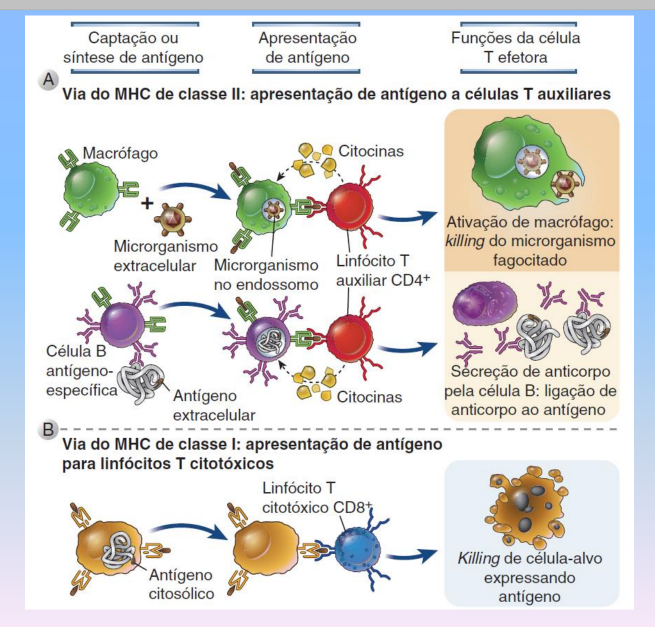
Ativação dos Linfócitos T nos Linfonodos



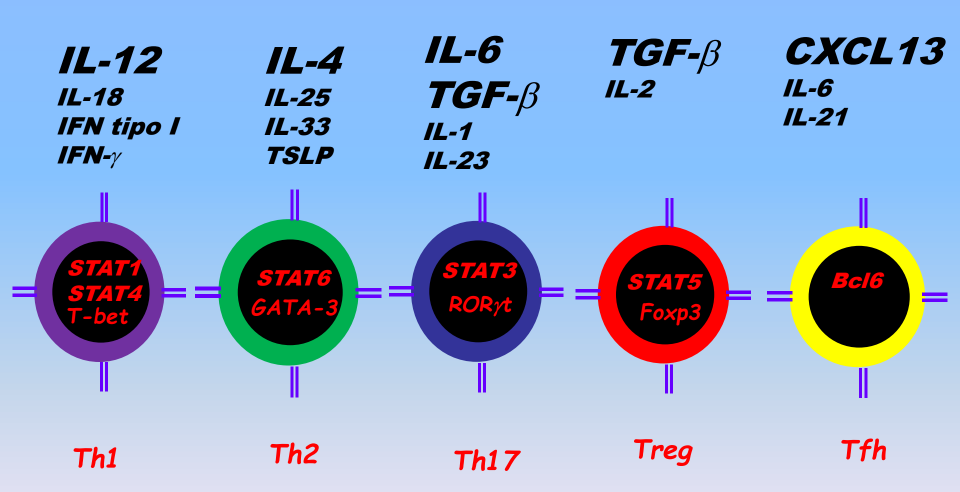
TCR e Moléculas Acessórias



Funções Efetoras das Células T Ativadas

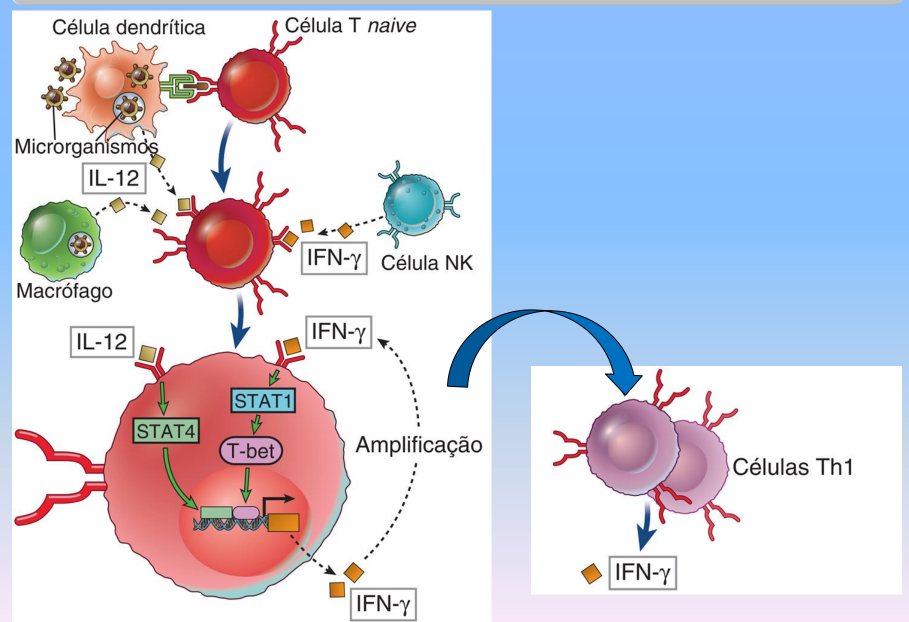


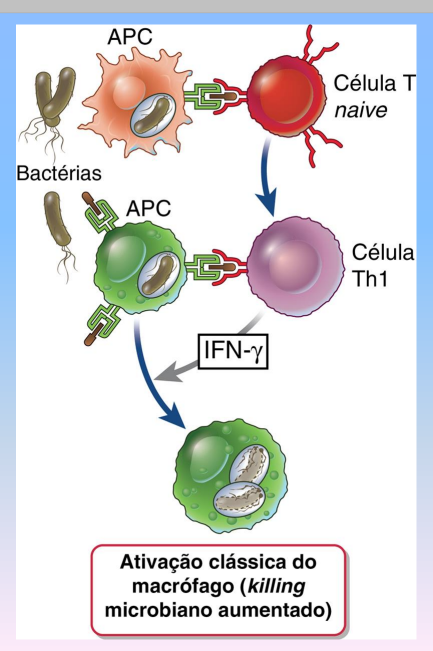
Diferenciação de Células T CD4+: Fatores de Transcrição

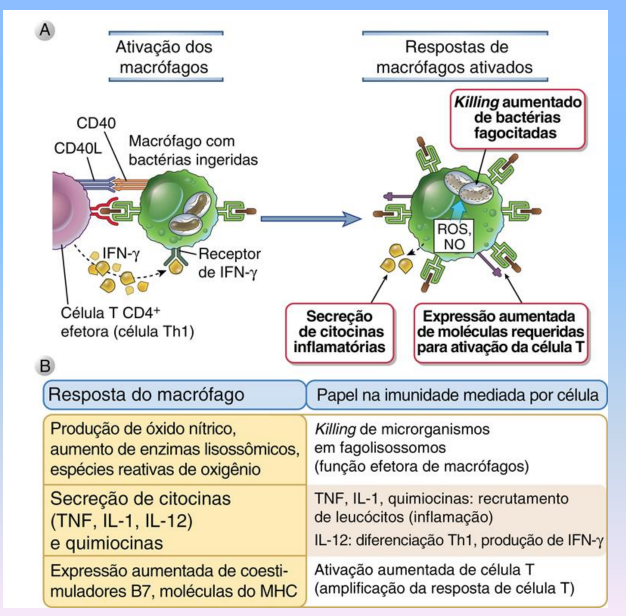


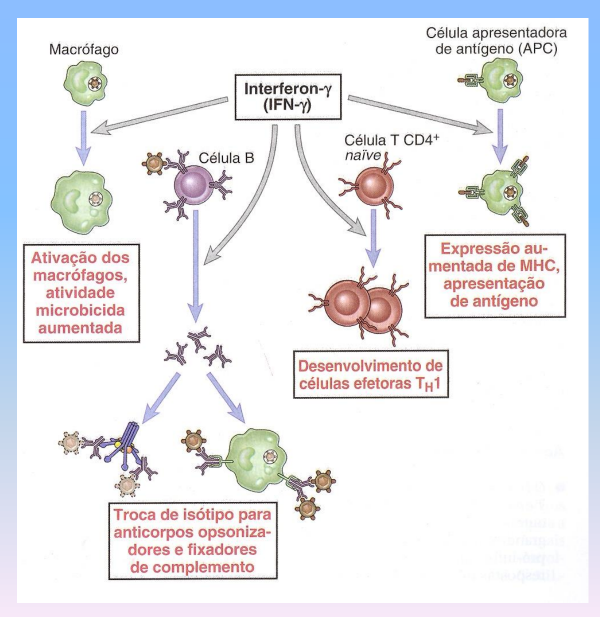
Subpopulações de Células CD4+ (T helper)

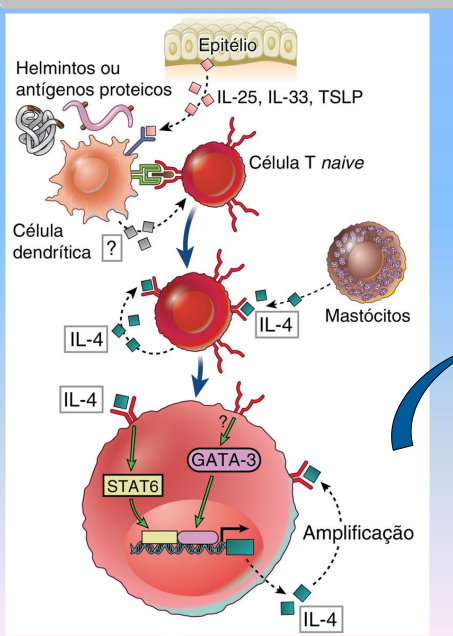
| Células T efetoras | Citocinas definidoras | Principais células-alvo | Principais reações imunes | Defesa do hospedeiro | Papel na doença |
|-----------------------|------------------------------|----------------------------|--|---|---|
| Th1 | IFN-γ | Macrófagos | Ativação de macrófago | Patógenos intracelulares | Autoimunidade; inflamação crônica |
| Th2 | IL-4 IL-5 IL-13 | Eosinófilos | Ativação de eosinófilos e mastócitos; ativação alternativa de macrófagos | Helmintos | Alergia |
| Th17 > | IL-17 IL-22 | Neutrófilos | Recrutamento e ativação de neutrófilos | Bactérias e fungos extracelulares | Autoimunidade; inflamação |
| Tfh | IL-21 (e IFN-γ ou IL-4 | Células B | Produção de anticorpos | Patógenos extracelulares | Autoimunidade (autoanticorpos) |

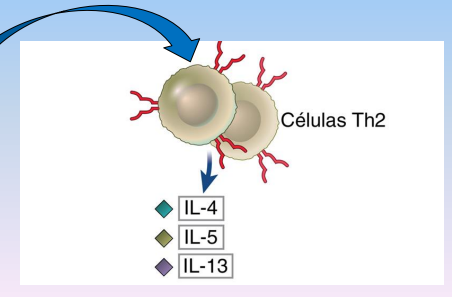


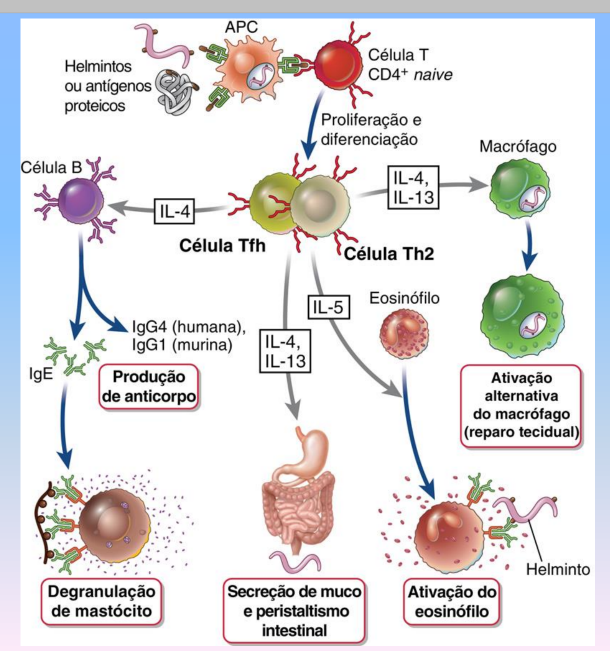


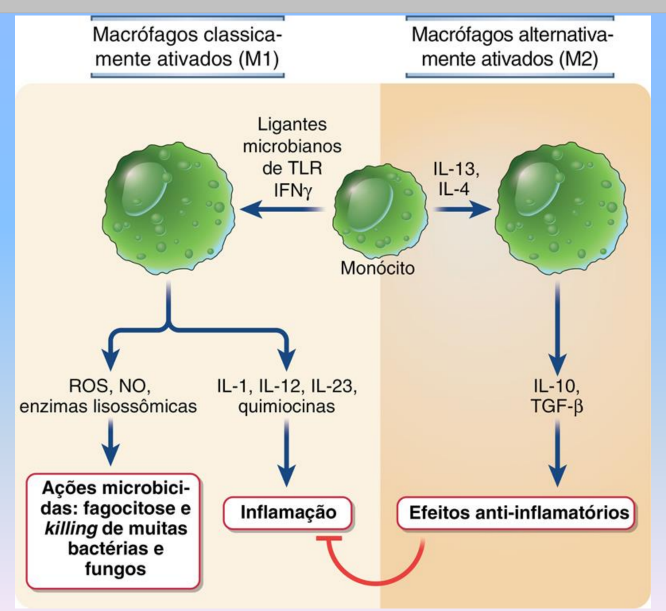


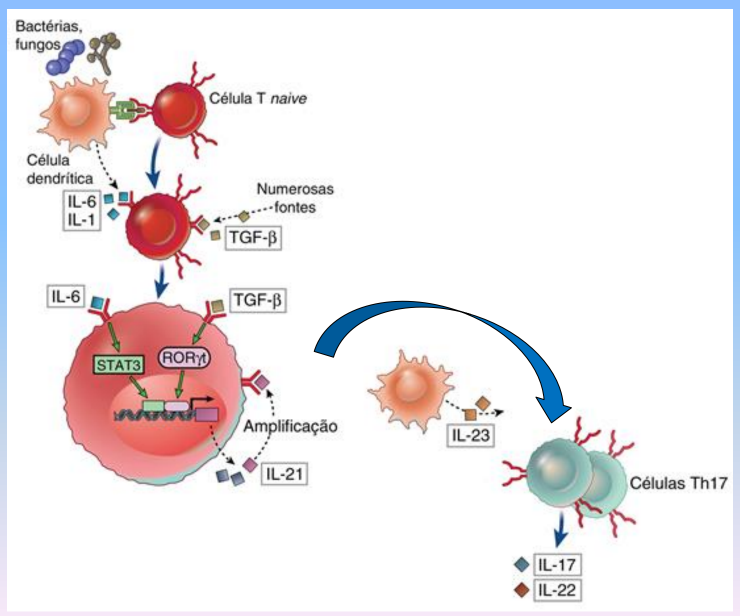


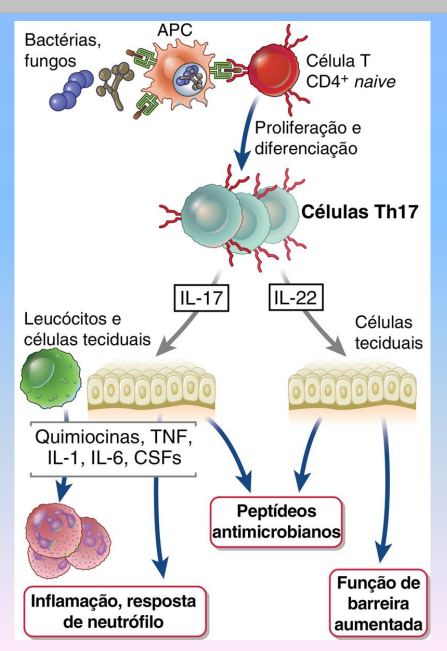




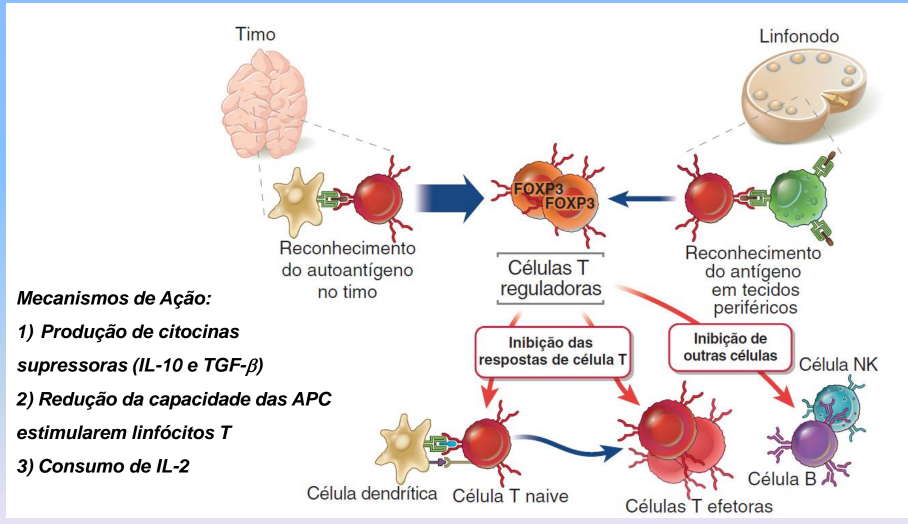








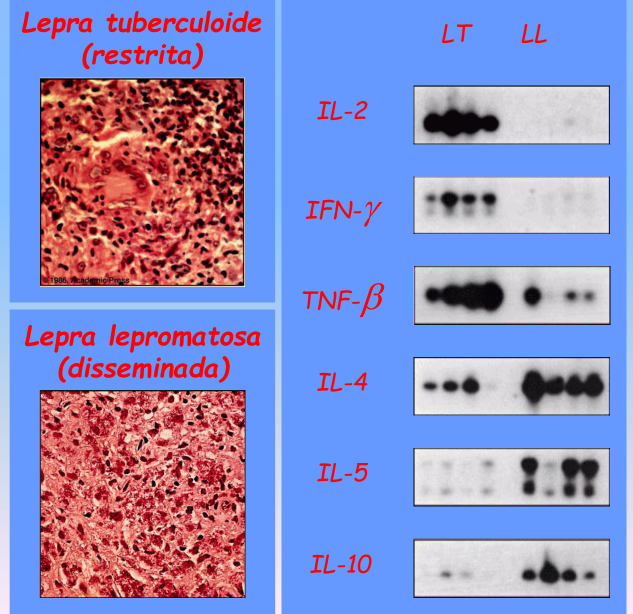
Subpopulação de Células T reguladoras



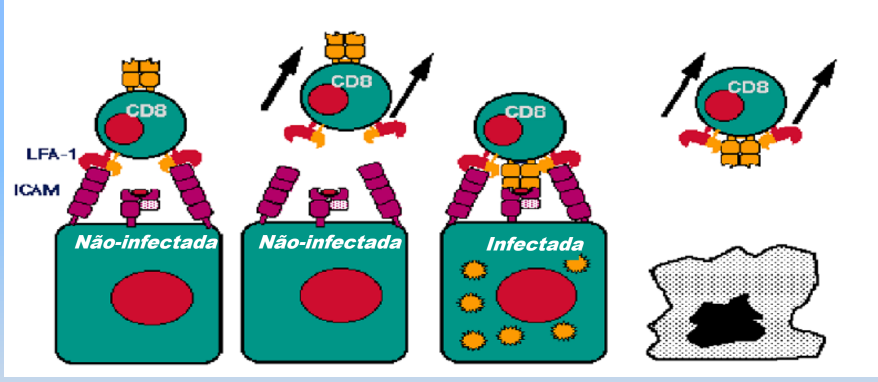
Mutações em FoxP3:

- Síndrome de desregulação imune (IPEX)

Diferenciação de Células T auxiliares: Balanço Th1 e Th2 pode influenciar infecções



Interações Celulares: Células T Citotóxicas (CTL)



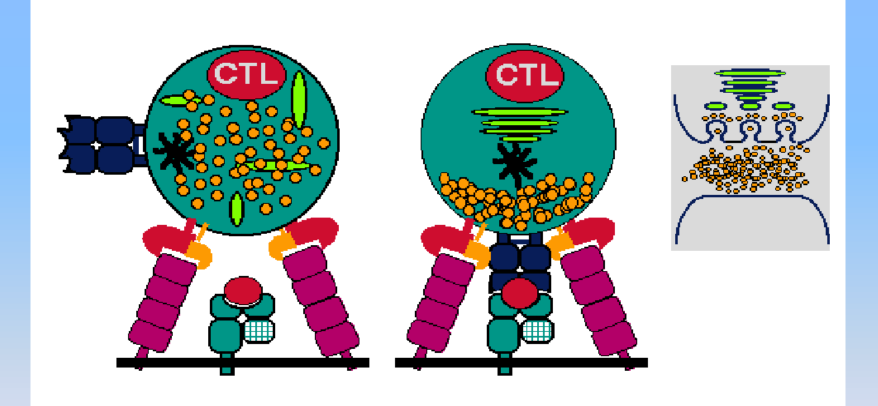
Adesão nãoespecífica

Ausência do 1o. sinal

Presença do 1o. sinal: adesão prolongada

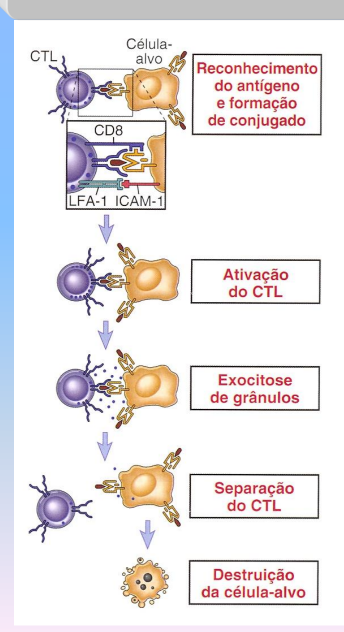
Liberação de moléculas efetoras: lise da célula alvo

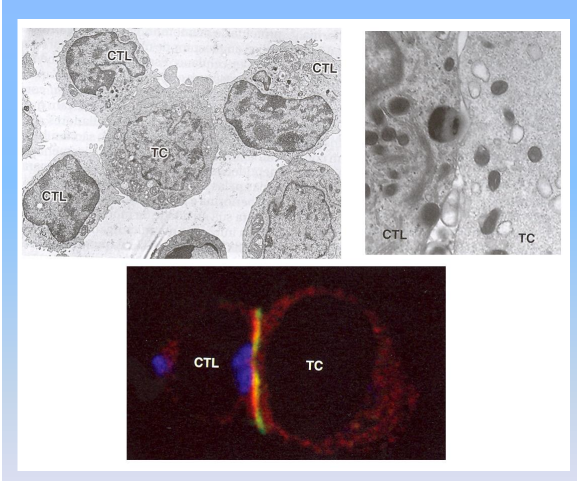
Interações Celulares: Células T Citotóxicas e Células Alvo



Reorganização do citoesqueleto (microtubulos) e das organelas para direcionar os grânulos citotóxicos para a célula alvo e não para as células vizinhas

"Beijo da Morte"

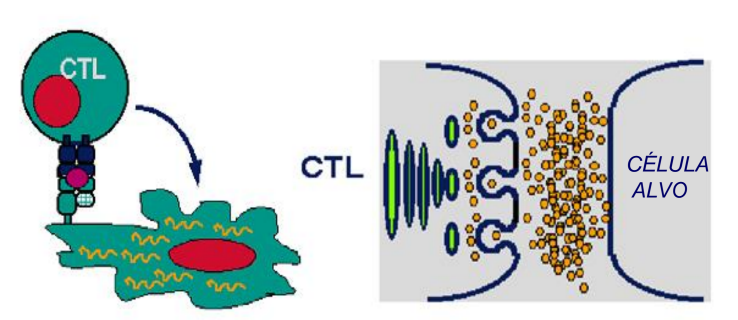


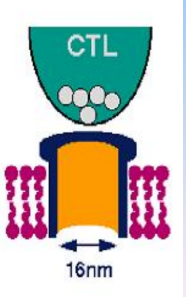


Grânulos das Células T Citotóxicas (CTL)

Grânulos citolíticos são lisossomos modificados que estocam citotoxinas numa forma inativa e que são liberados após um aumento do cálcio intracitoplasmático:

- Perforinas: polimerizam-se para formar poros na membrana
- Granzimas A, B e C: serino-proteases que induzem apoptose quando no citoplasma
- Serglicina: proteoglicano sulfatado forma complexos com perforinas e granzimas
- Catepsina B: protege o CTL





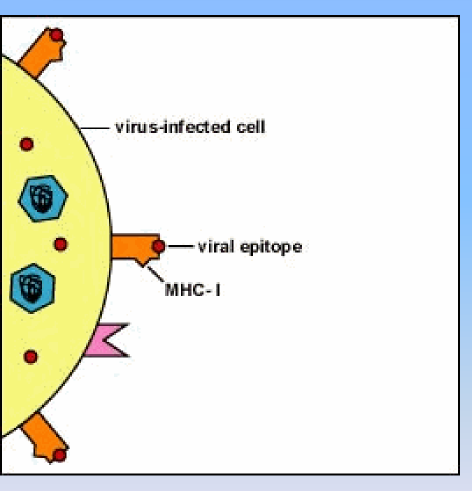
Indução de Apoptose via Fas-Fas L

Interação Fas-Fas ligante induz morte por apoptose nas células que expressam Fas



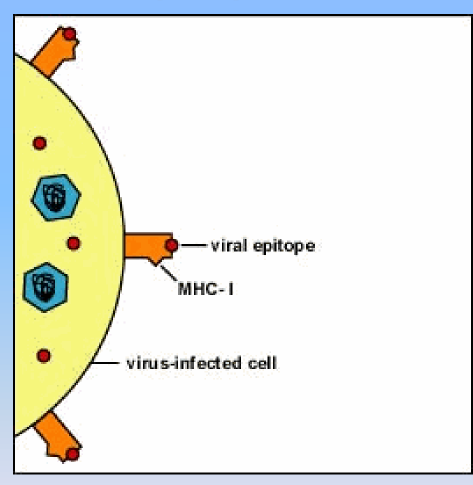
Célula infectada por vírus

Mecanismos Efetores das Células T Citotóxicas (CTL)



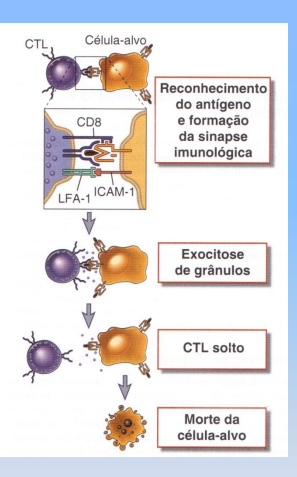
INDUÇÃO DE APOPTOSE VIA INTERAÇÃO FAS-FAS L

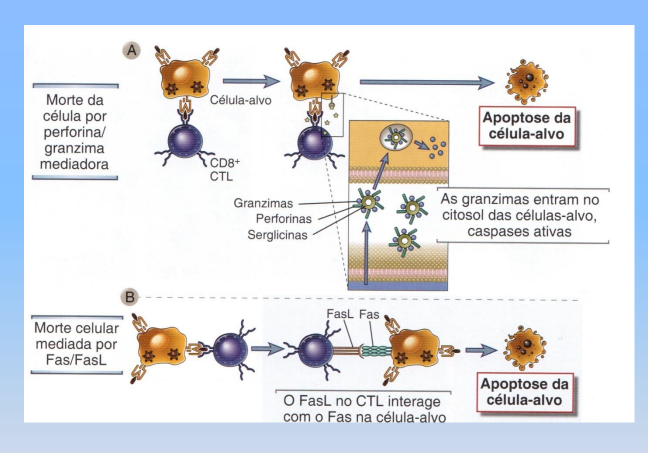
Mecanismos Efetores das Células T Citotóxicas (CTL)



INDUÇÃO DE APOPTOSE POR AÇÃO DOS GRÂNULOS CITOTÓXICOS

Células T citotóxicas (T CD8+)

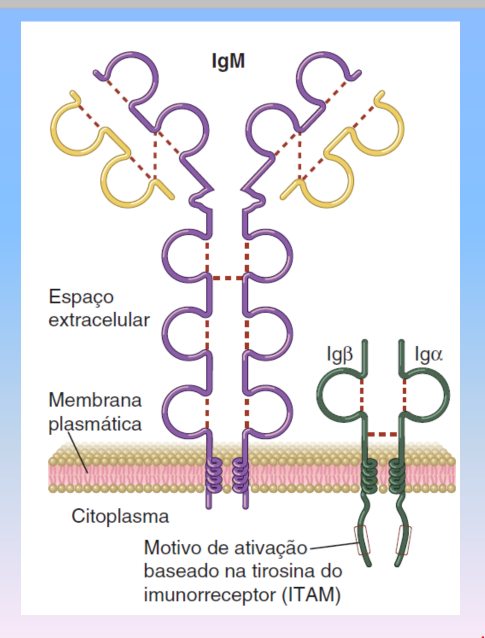




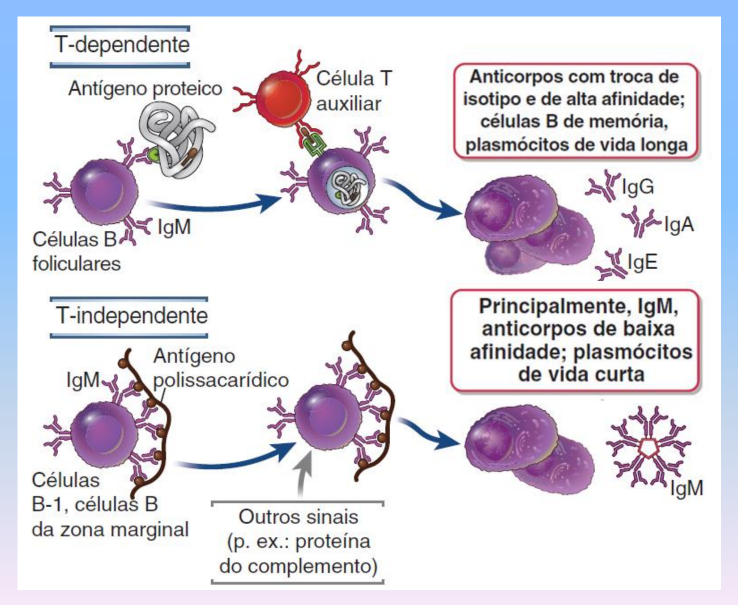


Cytotoxic T cells killing cervical cancer cells.mp4

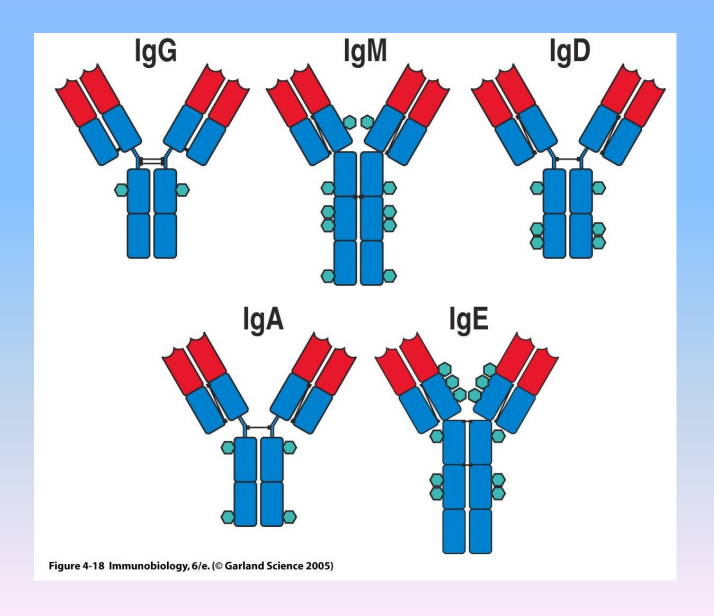
Linfócitos B : complexo BCR / $Ig\alpha$ / $Ig\beta$



Subpopulações de Linfócitos B são Ativados de Maneiras Diferentes



Isotipos/Classes de Imunoglobulinas

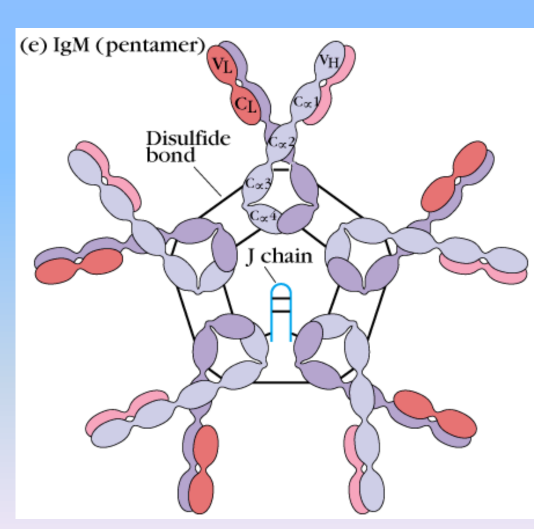


IgM

- Pentâmero e Hexâmero (monômero na membrana)
- cadeia pesada μ
- concentração serica: 0,5-2 mg/mL
- receptor de células B virgens (naïve)
- 1º isotipo secretado

Funções:

- neutralização
- agregação
- ativação do complemento



IgD

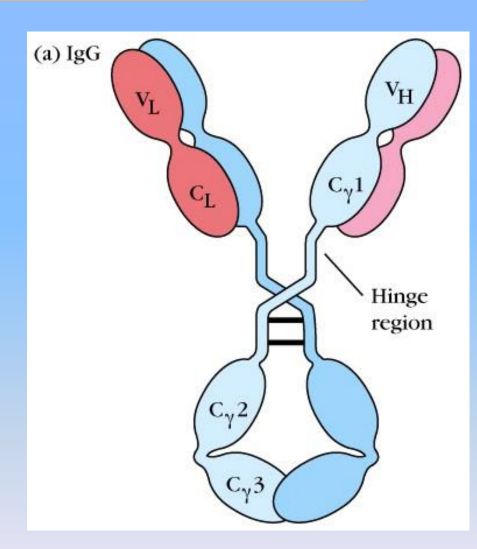
- monômero não secretado
- cadeia pesada δ
- concentração sérica: 0-0.4 mg/mL
- receptor de células B virgens (naïve)

IgG

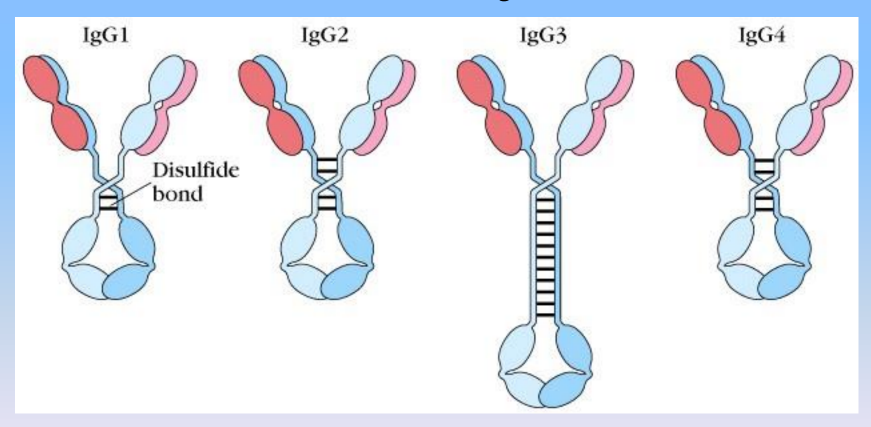
- Monômero
- *IgG1*, *IgG2*, *IgG3*, *IgG4*
- cadeia pesada γ (1 a 4)
- *IFN* γ e *IL*-4
- concentração sérica: 8-16 mg/mL
- secretado em respostas secundárias
- Funções:

opsonização
ativação do complemento
citotoxicidade celular dependente
de anticorpo (ADCC)

imunidade neonatal inibição por feedback das células B

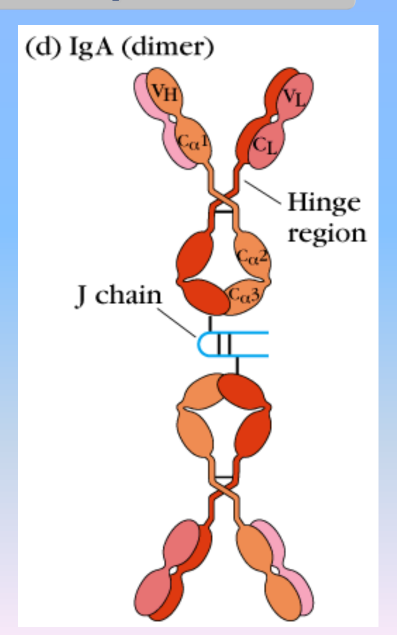


Subclasses de IgG

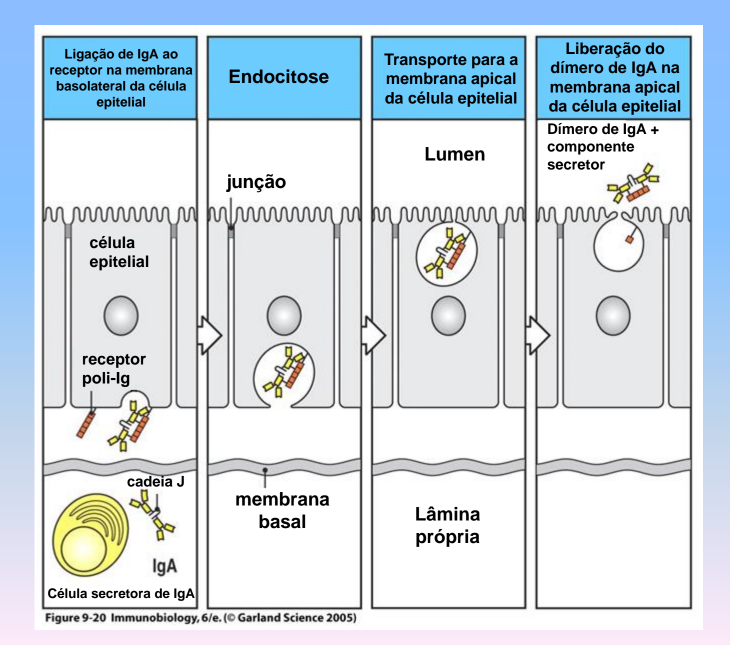


IgA

- -monômero, dímero, trímero
- *IgA1*, *IgA2*
- cadeia pesada α (1 ou 2)
- TGF-β, BAFF e outras
- concentração sérica: 1-4 mg/mL
- fluídos biológicos (imunidade mucosa)



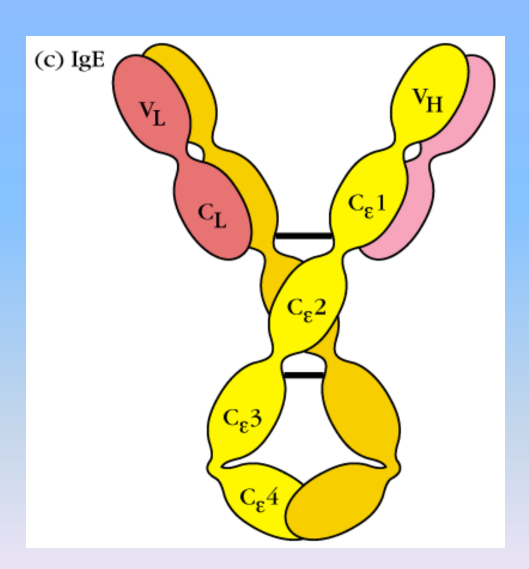
Secreção de IgA



Anticorpos: isotipos

IgE

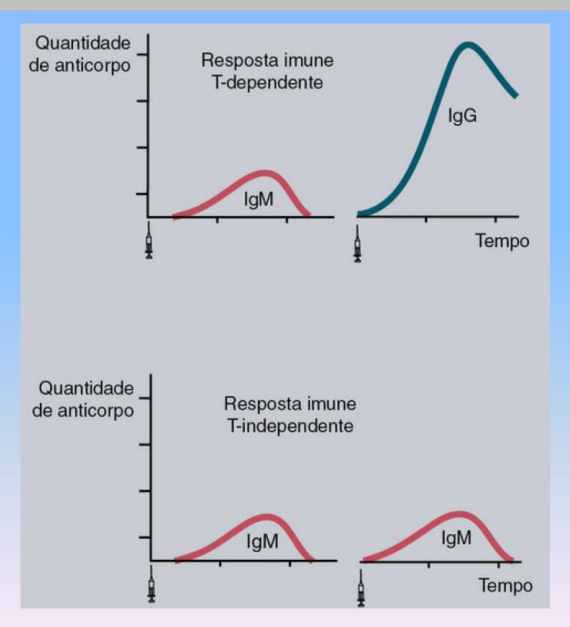
- -monômero
- cadeia pesada arepsilon
- IL-4
- concentração sérica: 10-400 ng/mL
- imunidade contra parasitas (?), hipersensibilidade imediata



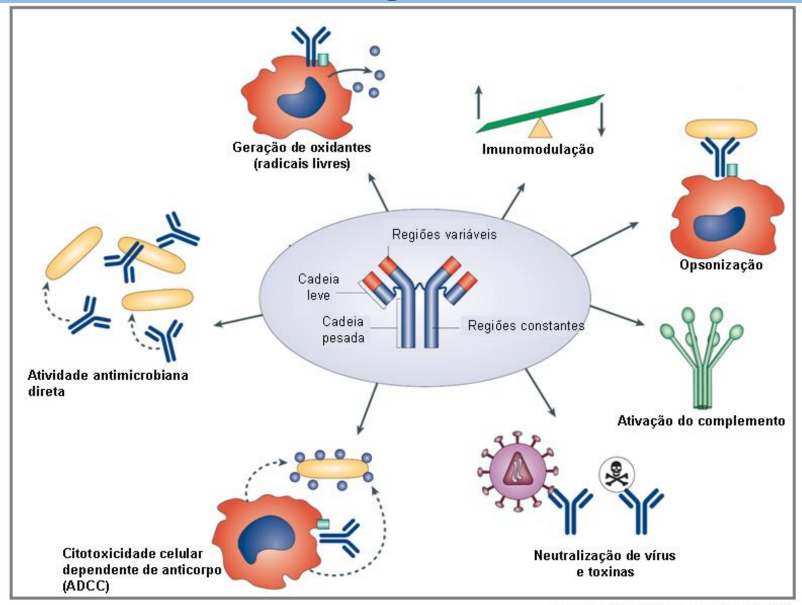
Propriedades dos Antígenos Timo-Dependentes e Timo-Independentes

| | Respostas Timo- Independentes | Respostas Timo- Dependentes | |
|-------------------------------------|---|--------------------------------|--|
| Natureza química do antígeno | Antígenos poliméricos, especialmente polissacarídeos, também glicolipídeos e ácidos nucleicos | Proteínas | |
| Troca de isotipo do anticorpo | Pouca ou nenhuma | Sim (IgG, IgE e IgA) | |
| Maturação de afinidade do anticorpo | Não | Sim | |
| Resposta de memória de células B | Pouca ou nenhuma (observada apenas com alguns antígenos polissacarídicos) | Sim | |

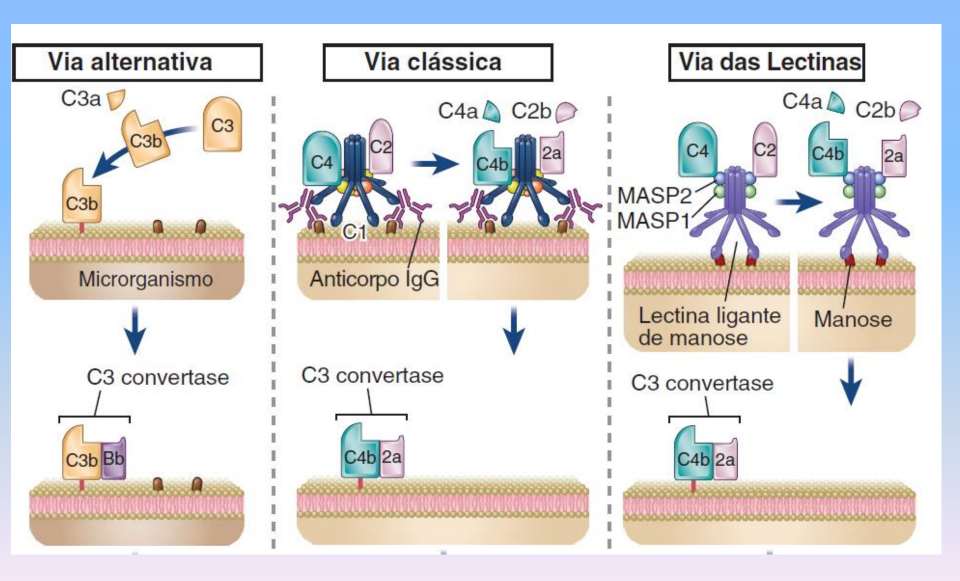
Ativação T-independente e T-dependente



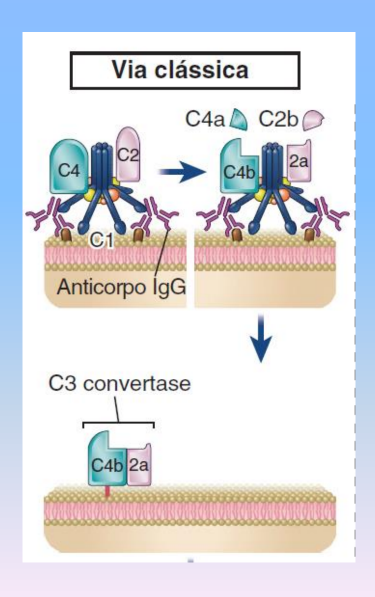
Mecanismos Efetores Humorais: Imunoglobulinas



Mecanismos Efetores Humorais: Sistema Complemento



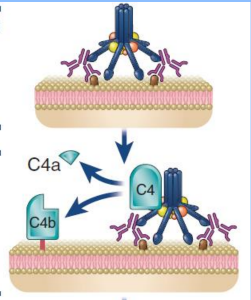
Mecanismos Efetores Humorais: Sistema Complemento



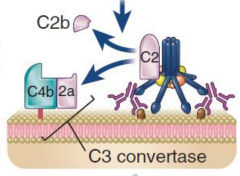
Anticorpos: Ativação da Via Clássica

Ligação de anticorpos a antígenos multivalentes; ligação da C1 a anticorpos

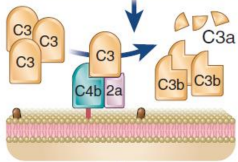
Clivagem de C4 pela enzima C1r₂s₂; ligação covalente de C4b a superfície antigênica e a anticorpos



Clivagem de C2; ligação de C2a a C4b para formar o complexo C4b2a (C3 convertase)

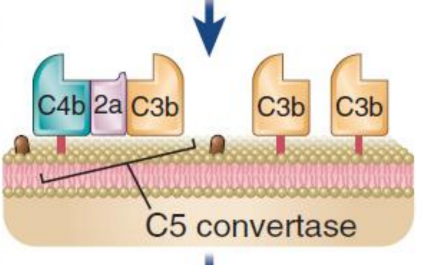


Clivagem de C3 pela C3 convertase

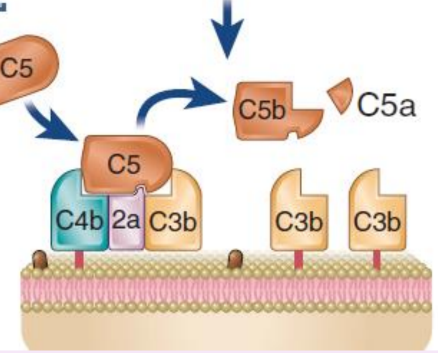


Ativação da Via Clássica

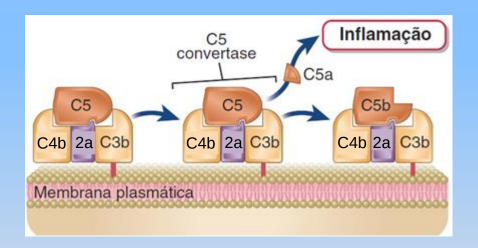
Ligação de C3b a superfície antigênica e a C4b2a para formar o complexo C4b2a3b (C5 convertase)

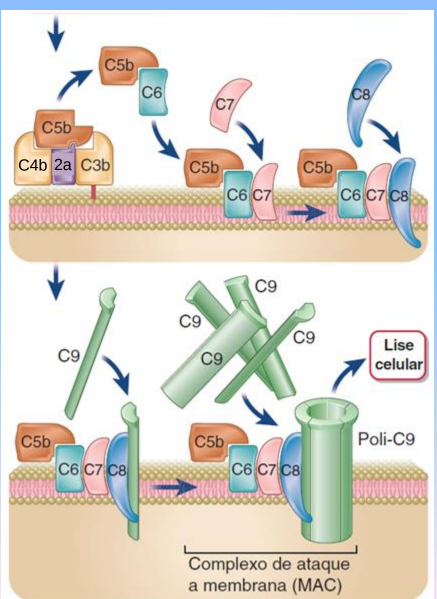


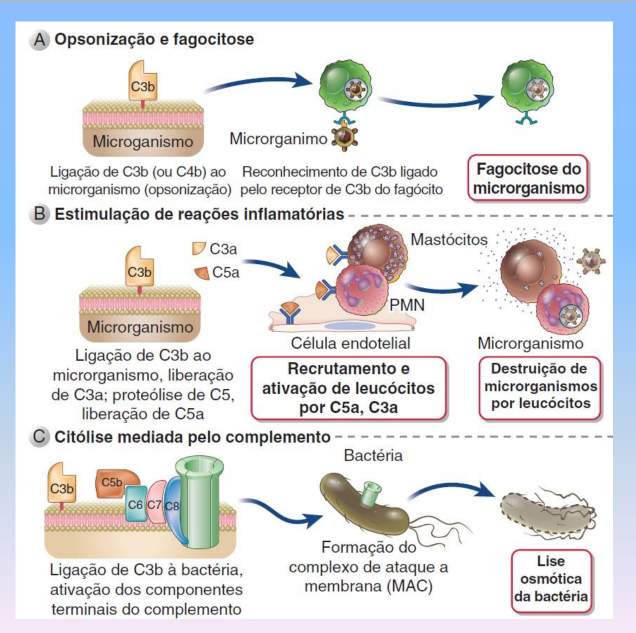
Clivagem de C5; iniciação das etapas terminais de ativação do complemento



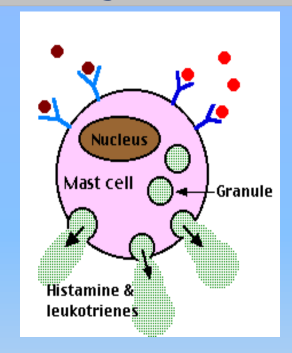
Etapa Terminal (Comum) da Ativação do Complemento

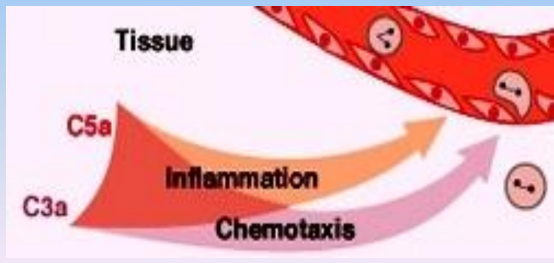


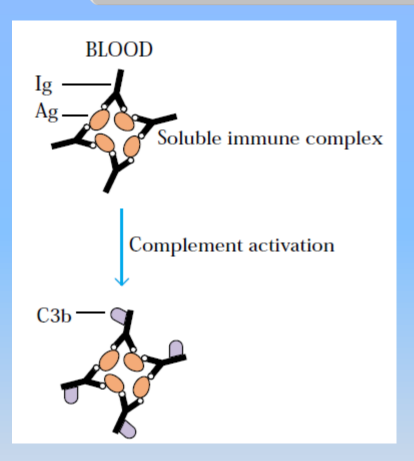


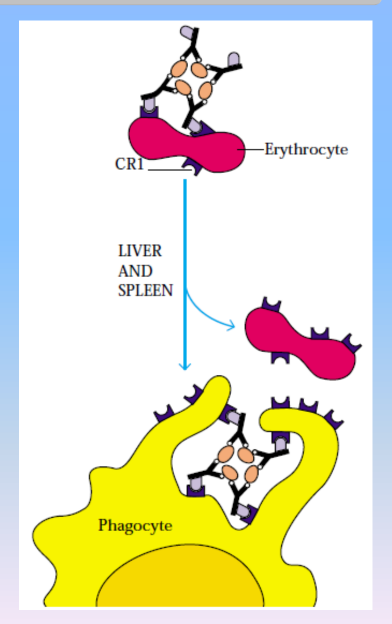


C3a, C5a : Anafilotoxinas C3a: Quimiotaxia de neutrófilos

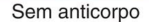








Anticorpos: Neutralização e Agregação



A Entrada do microrganismo através da barreira epitelial





B Infecção da célula por microrganismo



Célula tecidual

Célula tecidual infectada

C Efeito patológico da toxina

Receptor de superfície celular para toxina

Efeito patológico da toxina (p. ex.: necrose celular)



Com anticorpo

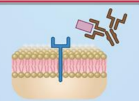
Anticorpo bloqueia a penetração do microrganismo através da barreira epitelial



Anticorpo bloqueia a ligação do microrganismo e a infecção da célula



Anticorpo bloqueia a ligação da toxina ao receptor celular



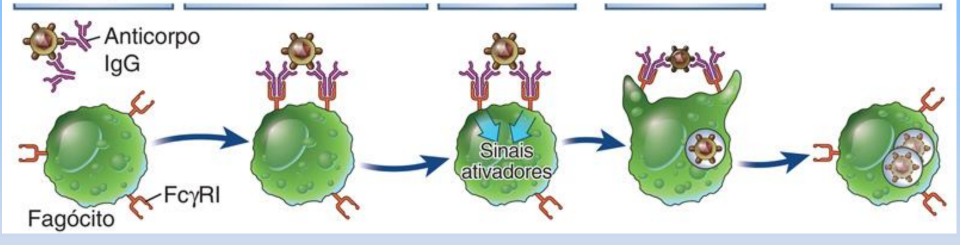


Anticorpos: Opsonização e Fagocitose

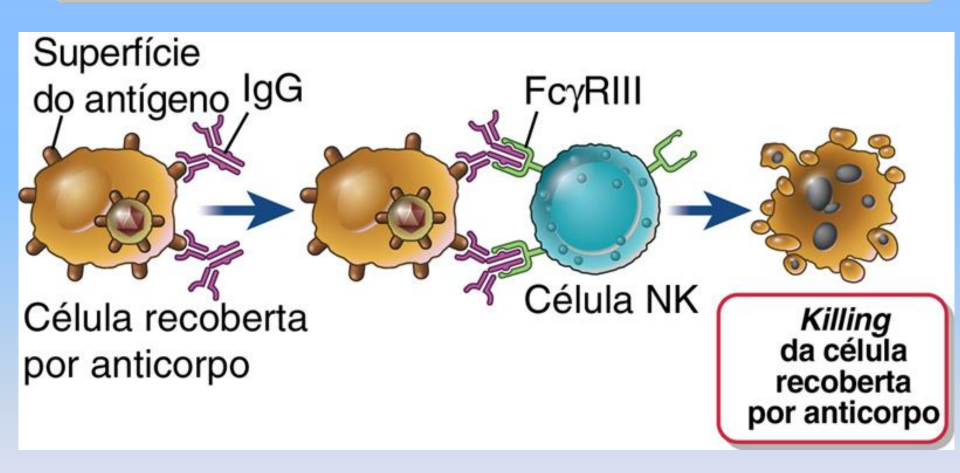
Opsonização de microrganismo por IgG Ligação de microrganismos opsonizados a receptores Fc de fagócitos (FcγRI)

Sinais do receptor Fc ativam o fagócito

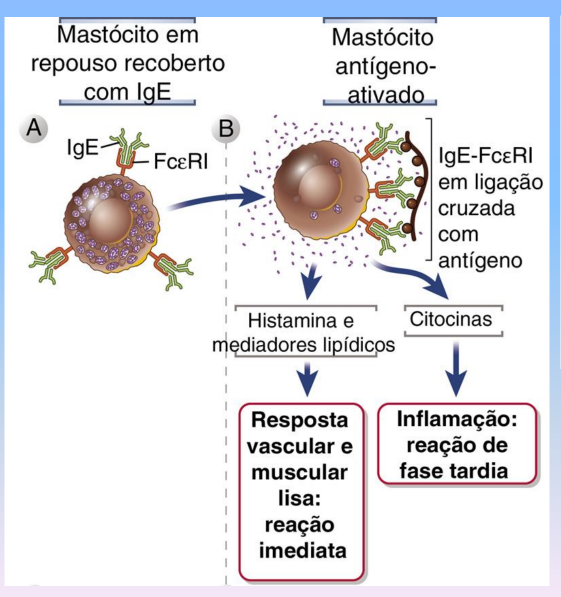
Fagocitose do microrganismo Morte do microrganismo ingerido

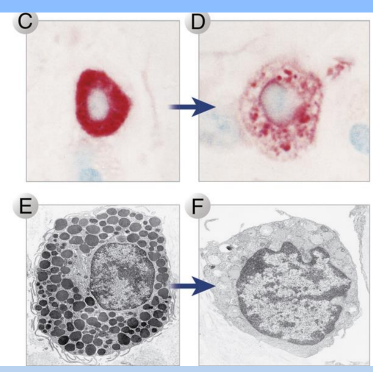


Anticorpos: Citotoxicidade Celular Dependente de Anticorpo (ADCC)



Anticorpos: Desgranulação de Mastócitos

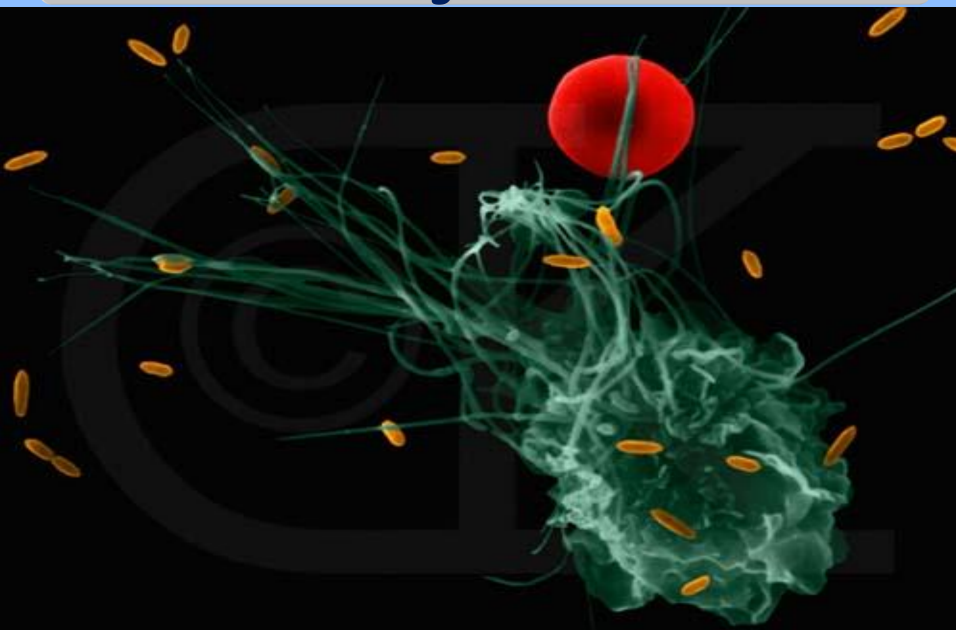




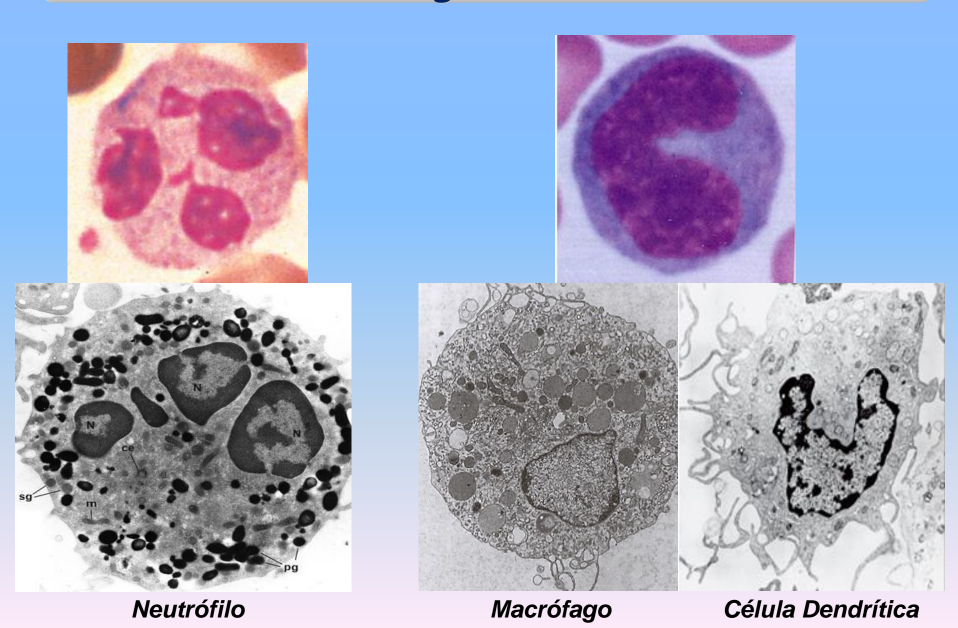
Mecanismos Efetores Humorais: Imunoglobulinas dos Seres Humanos

| Atividade funcional dos anticorpos no homem | ₩ IgM | IgG1 | IgG2 | IgG3 | IgG4 | IgA | IgE |
|--|-------------|------------|-------------------|---------------|------------|------------|-----------------|
| Neutralização | * | * * | -fo-fo | * * | ナ ナ | * * | - |
| Opsonização | - | サナナ | - | ママ | * | + | - |
| Citotoxicidade | - | テナ | - | すす | - | - | ÷÷ |
| Degranulação de mastócitos | - | - | - | - | - | - | **** |
| Ativação de complemento | ナナナナ | ナ ナ | + | サ チ | - | + | - |

Mecanismos Efetores Celulares: Fagocitose



Mecanismos Efetores Celulares: Fagocitose



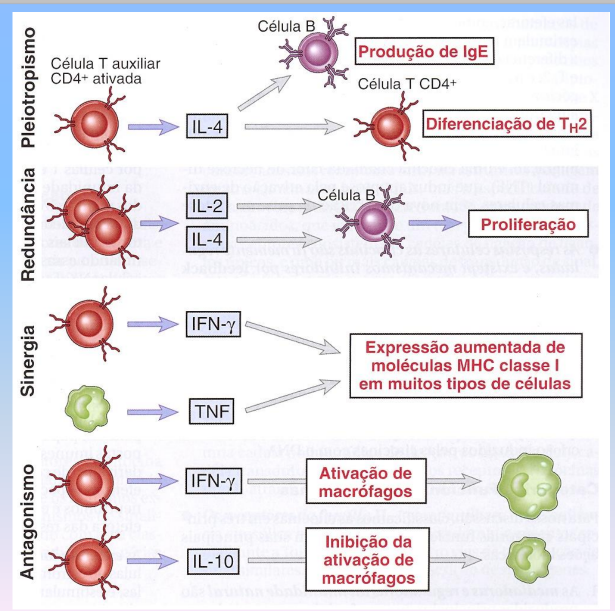
Mecanismos Efetores Humorais Potencializam a Fagocitose

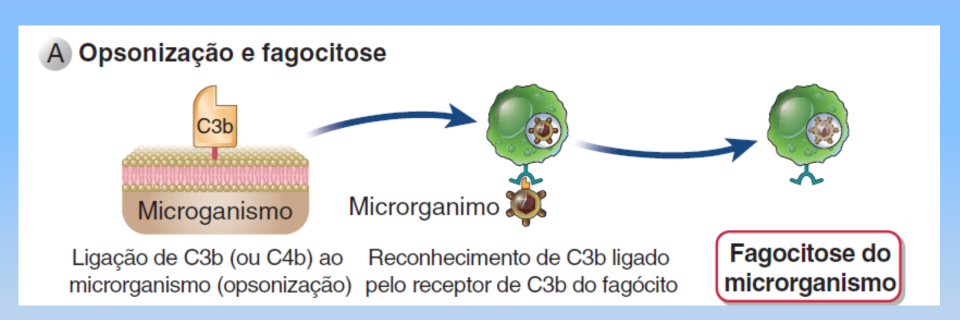
Citocinas

Sistema Complemento

Anticorpos

Propriedades das Citocinas





Mecanismos Efetores Celulares: Fagocitose

