Departament de Biologia Cel·lular i de Fisiologia

Programa de Inmunología

Profesores:

Ricardo Pujol-Borrell Dolores Jaraquemada Paz Martínez

1. El Sistema Inmune: Introducción

<u>Definición</u>: sistema responsable de la defensa del organismo frente a los insultos e intentos de invasión por micro-organismos de orden filogénico inferior.

Hitos históricos:

Elementos del sistema inmune:

Organos: Médula ósea (higado en el feto), timo, ganglios linfaticos,MALT, BALT, pool circulante, SRE, cels dendrítica e histiocitos

Células: linfocitos B y T, cels. NK, monocitos, macrófagos, cels. dendríticas, polimorfonucleares, cels. endoteliales.

Moléculas:

Variables/clonales : lgs y TCR.

Con variación alélica: HLA y C.

Constantes: Complemento, citoquinas, moleculas de adhesion, receptores Fc y citoquinas.

Adaptativa, específica, dotada de memoria,con capacidad de distinguir lo propio de lo ajeno variable según el individuo, más lenta, filogenicamente posterior.

Conceptos Inmunogeno. Antígeno. Hápteno.

Determinantes de la inmunogenicidad:

vía, adyuvantes continuidad.

Hipótesis de la selección clonal

2. INMUNIDAD NATURAL O INNATA

elementos, carece de memoria, es similar en todos los individuos de la Definición: Está presente desde el nacimiento, incluye numerosos

Barreras fisicas y quimicas: Capa cornea de la piel, pH y moco en las mucosas. Epitelio ciliado. Lisozima: localización, funciones

Sistema fagocitico

Via alterna del complemento

Proteina C reactiva

Fagocitosis por polimorfonucleares neutrófilos y macrófagos Fagocitos especializados y del sistema reticulo endotelial

Otros sistemas:

<u>interferones</u>: alfa y beta: genes, moleculas, receptores, estimulos, acciones antivirales y antimitógeniccas

IFN-gamma: acciones antiviral e inmunomoduladora

cels NK: fenotipo, actividad, regulación

Perspectiva filógenica y ontogénica producción de radicales libres. Formas de valorar el la función de la por agranulocitosis, defectos de fagocitosis, quimiotáxis y de la fagocitaria no inmune Consecuencias de los fallos de la inmunidad natural: inmunodeficiencias

3. INMUNOGLOBINAS (Ig) I

Introducción

- Nomenclatura: Anticuerpos (Ac). Antisueros. γ globulinas
- Mediadores de inmunidad humoral : Secreción por linfocitos B. Forma secretora. Forma ligada a membrana (Receptores de células B).
- Utilización de células de mieloma para producción de anticuerpos

Estructura molecular

- Fragmentos obtenidos por hidrolisis enzimática Fab y Fc
- Cadenas pesadas (H) y cadenas ligeras (L) de Ig. Pesos moleculares
- Secuencias de L. Kappa (κ) y lambda (λ).
- Secuencias de H: $\gamma_{\!\!H}$ α $\mu_{\!\!H}$ δ , ϵ . Definición de clases y subclases de Ig
- tridimensionales. Modelos moleculares Dominios estructurales . Region constante (C), región variable (V) . Funciones. Superfamilia de la inmunoglobulinas: Comparación de sus estructuras
- Determinantes antigenicos:
- Isotopos- Especie y subclase
 Alotipos- Diferencias alélicas
- determining region) · Idiotipos- VH-VL- Región hipervariable: CDR (Complementary

Propiedades y actividades biológicas de las clases y subclases de

- Opsonizacion
- Neutralización
- Fijación de Complemento
- Citotoxicidad mediada por anticuerpos
- Funciones via receptores de Fc.

INMUNOGLOBULINAS (Ig) II

nteracciones antígeno (Ag) -anticuerpo (Ac)

- Concepto de determinante antigénico. Antigenicidad. Hapteno
- Valencia de la lg. Afinidad de la unión Ag-Ac. Tipos de enlace
- Avidez del antisuero. Reactividad cruzada
- Amplia aplicabilidad de la unión Ag-Ac en diagnóstico

rganización y expresión de los genes de las Ig

- Recombinación de los genes de las cadenas L: V-J
- Recombinación de los genes de las cadenas H : V-D-J
- Expresión génica de las Ig
- Ig de membrana Ig secretada
 Cambio de clase de Ig ("switching")
- Diferenciación del linfocito B. Recombinación génica. Procesamiento
- Generación de diversidad
- •Múltiples segmentos génicos (V) de la línea germinal
 •Recombinaciones VJ y VDJ
- Imprecisiones de las recombinaciones
- Mutaciones somáticas
- Combinación H-L

COMPLEMENTO

Introducción

- Esquema general. Funciones. Presentación de las dos vias de activación Papel central de C3
- Via común: complejo de ataque a membrana

Via clásica

 Activación de C1. Asociación con el complejo Ag-Ac. Activación de C4
 Activación de C2- C3 convertasa. Ruptura de C3: C3a y C3b; funciones biológicas.

Via alternativa

C3bB/C3bBb (C3 convertasa). Amplificación. - Activación. Factores implicados en generación de C3b. Complejos

Complejo de ataque a membrana

- Formación del complejo C5b-8 en membrana plasmática
- Polimerización de C9 y formación de canales transmembrana

Regulación del sistema de complemento

- Proteinas reguladoras y nivel de actuación: (via clásica, alternativa, complejo de ataque)

Receptores para fragmentos del complemento

CR1 (Complement receptor 1). CR2. CR3. CR4. Receptores para C3a, C3a

Actividades biológicas de los componentes del complemento

- Anafilotoximas y respuestas inflamatorias
- Citolisis mediada por complemento
 Opsonización /Fagocitosis de microorganismos
 Solubilización de complejos inmunes

Deficiencias del complemento

3. CITOCINAS

introducción

Nomenclatura y propiedades: Citocinas (Citoquinas). Linfocinas. Monocinas. Interleucinas

Estructura y función de citocinas

- Mediadores de inmunidad natural
 Interferon tipo 1 (IFN-I). Receptor de IL-1
 Factor de necrosis tumoral (TNF)

- Interleucina-1 (IL-1)
 Interleucina-6 (IL-6)
- Familia de interleucina-8 (IL-8)

Reguladores de activación, crecimiento y diferenciación de linfocitos:
• Interleucina 2 (IL-2). Receptor de IL-2
• Interleucina-4 (IL-4)

- Factor de crecimiento transformante -β

Activadores de células inflamatorias

- Interferon gamma (IFN-γ)
- Linfotoxina (LT) α
- Interleucina-5 (IL-5)
 Factor inhibitorio de la migración (MIF)

Estimuladores de hematopoyesis • Interleucina-3 (IL-3)

- Factor de estimulación de granulocitos-monocitos
 Factor de estimulación de monocitos-macrófagos
 Interleucina-7 (IL7)

Papel de las citocinas en la activación de linfocitos

- Activación de linfocitos B
 Activación de linfocitos T

Papel de las citocinas en la respuesta inflamatoria

7. RECEPTOR DE CELULA T (TcR)

Introducción

inmunoglobulinas (lg) Especificidad. Reconocimiento del antigeno y de MHC. Homología con

Estructura bioquímica del receptor

- Receptor α β $(\alpha\beta\text{--}$ TcR) Estructura y función de reconocimiento
- Receptor γδ (γδ-TcR) Diferencias de estructura y función respecto a μβ.-TcR
- Distribución de αβ y γδ TcRs

Complejo CD3

Componentes y funciones. Asociación con TcR

Organización y recombinación de los genes de TcR

- Familia multigénica. Organización de los genes para las cadenas $\alpha, \beta, \gamma, \delta$
- Recombinación de los genes que codifican para la región variable
- Generación de diversidad de los TcR. Comparación con diversidad de lg

COMPLEJO PRINCIPAL DE HISTOCOMPATIBILIDAD (MHC) I.

Introducción.

- Definición del MHC
- Definición de antígenos de Histocompatibilidad
- Historia
- Función de las moléculas del MHC
- Concepto de restriccion

Proteinas codificadas en el MHC

- Estructura de las moléculas de MHC de clase I.
- Estructura tridimensional de las moléculas MHC de clase I.

Características de los péptidos antigénicos que se unen a MHC

e clase l

- Estructura de las moléculas de MHC de clase II.
- = Estructura tridimensional de las moléculas de clase II.
- ≈ Características de los péptidos antigénicos que se unen a MHC

Organización genética del MHC.

e clase II.

- Localización.
- Mapa del MHC humano (HLA).
- Definición de haplotipo.
- Descripción de la región de clase II.
- ≈ Subregiones HLA-DR, DP, DQ
- ≈ HLA-DNA y DOB
- Características de los genes de clase II.
- Regulación de la expresión de los genes de clase II.
- ≅ Genes asociados: TAP y LPR
- Otros genes no clásicos localizados en la región de clase II

- Descripción de la región de clase l.
- Loci "clásicos" de clase I: HLA-A, B, C
- Genes "no clásicos": HLA-E, H, G, F
- Características de los genes de clase l.
- Regulación de la expresión de los genes de clase I
- Región intermedia o región de clase III.
- Descripción de los genes que la componen
- Posible relevancia inmunológica

9. COMPLEJO PRINCIPAL DE HISTOCOMPATIBILIDAD (MHC) II.

Función de las moléculas del MHC: bases moleculares

- · Características diferenciales de las moléculas de MHC de clase i y II
- Procesos fundamentales en los que intervienen las moléculas de MHC
- Vía biosintética de MHC de clase I y de clase II. Vía/s de procesamiento en que están involucradas

Productos del MHC: ANTIGENOS HLA

- Detección de antigenos HLA: tipaje
- Concepto de tipaje Serologia: "Genotyping". Tipaje celular Cultivo mixto de linfocitos. Crossmatch
- Distribución celular de los antígenos HLA

Aloreactividad. HLA y trasplante. Otros usos del tipaje HLA

- Evolución del MHC
- Definición del polimorfismo
- Ventajas del polimorfismo

Polimorfismo genético, serológico y celular

Conceptos de alelo, genotipo, haplotipo, haplotipos extendidos

- Desequilibrio de ligamiento
- Estudios de genética de poblaciones: cálculo de fecuencias génicas y frecuencias fenotípicas

Distribución de frecuencias de alelos HLA en distintas poblaciones

HLA y enfermedad. Genes IR

Asociación de HLA y enfermedades

Hipótesis sobre la asociación HLA y enfermedad

- Enfermedades asociadas a HLA clase I
- Enfermedades asociadas a HLA clase II
- HLA y Autoinmunidad

Defectos funcionales del MHC. Genes Ir

· HLA y transplante. Graft-versus-host disease. Rechazo y autoinmunidad

10. OTRAS PROTEINAS DEL SISTEMA INMUNE

Introducción

- Antígenos CD (cluster de diferenciación). Definición, marcadores celulares

CD4 y CD8: Moléculas accesorias

- Estructura y función de CD4. Afinidad: MHC II
- Estructura y función de CD8: Afinidad: MHC I

Otras moléculas accesorias

- Molécula de adhesión (Superfamilia de las Ig) : CD2. Ligando LFA-3 (leukocyte function -associated antigen-3)
- Molécula de adhesión (superfamilia de las integrinas): LFA-1. Ligando ICAM-1 (intercellular adhesion molecule-1), ICAM-2, VLA4 (-Fibronectina, VCAM-1); VLA5 (-Fibronectina); VLA6 (-laminina)
- -"Homing receptors" de los linfocitos. Unión con moléculas de adhesión de las vénulas del endotelio alto (HEV). Papel en la recirculación de los infocitos
- CD45: Estructura y función

. LINFOCITOS T (I)

Definición, marcadores y morfología

- Relación con otras células del sistema hematopoyético
- Funciones de los linfocitos T

Ontogenia y maduración de los linfocitos T

- Estadíos de diferenciación de las células precursoras T
- Antígenos de diferenciación expresados durante la ontogenia T
- Maduración de los linfocitos T
- Selección tímica: selección positiva y selección negativa
- Migración a periferia

Los linfocitos T en la periferia

- Expansión clonal, células T de memoria.
- Subpoblaciones T: CD4+, CD8+ y dobles negativas
- TCR1 y TCR2
- · Células efectoras: T helper, citotóxicas, DTH, supresoras

Activación de los linfocitos T

- Marcadores de activación de los linfocitos T: IL2R, Clase II, TfR, 4F2.
- Señales de activación intracelulares: Ca++, PI, fosforilación
- Expresión de genes de activación: oncogenes, citoquinas, receptores
- Proliferación de células T
- Ensayos de activación y proliferación de los linfocitos T

12. LINFOCITOS T (II)

Reconocimiento de antígeno por linfocitos T

- Moléculas accesorias de los linfocitos T
- · La interacción TCR, MHC y moléculas accesorias
- Concepto de restricción genética
- Comparación con el reconocimiento por células B
- Distintas vías de procesamiento de antígeno para el reconocimiento T

Mecanismos efectores de células T

- Linfocitos T CD4+
- Células efectoras de DTH
- Células citotóxicas: perforinas y otros mecanismos efectores
- Células supresoras

Patología de la células T

- Tumores de células T: linfomas, leucemias
- Inmunodeficiencias de las células T
- · Las células T en el AIDS. HTLV-1

3. LINFOCITOS B Y OTRAS CÉLULAS DEL SISTEMA INMUNE

Definición, marcadores y morfología

Relación con otras células del sistema hematopoyético

Ontogenia de los linfocitos B

- Estadíos de diferenciación de las células precursoras B
- · Antígenos de diferenciación expresados durante la ontogenia B
- Subpoblaciones de linfocitos B

Maduración y activación de los linfocitos B

- Estadíos de maduración de los linfocitos B
- Cambios morfológicos asociados con la activación
- · Antigenos de diferenciación expresados durante la maduración y activación B
- Ensayos de activación de los linfocitos B
- Citoquinas que regulan la activación y diferenciación de células B

Expresión de Inmunoglobulinas

- Secreción de Ig
- Isotype switching
- Exclusión alélica
- Regulación de la expresión de genes de lg

Patología de la células B

- Tumores de células B: linfomas, leucemias, plasmocitomas
- Inmunodeficiencias de las células B
- Efectos del virus de Epstein Barr sobre las células B.

Otras células del sistema inmune.

Células presentadoras de antígeno

- Los macrótagos: definición.
- Localización anatómica: características funcionales y marcadores
- Las células dendríticas: definición.
- Localización anatómica, características funcionales y marcadores

Las células NK

- ⇒ Definición de natural killer cells.
- Células LAK

Los mastocitos

1. ORGANIZACION DE LA RESPUESTA INMUNE NORMAL

Introducción: esquema de la respuesta inmune

Procesamiento y presentación de antígeno

- Diferentes vías de procesamiento
- exógena
- endógena
- excepciones: nuevas vías
- ≈ Presentación y reconocimiento de antígeno
- requerimientos
- moléculas accesorias
- segundas señales
- Interacción B-T: Presentación por células B
- características de los epítopos T y B
- Expansión clonal y su regulación: células memoria

Citoquinas

≈ mediadores de los distintos pasos de la respuesta inmune

Mecanismos efectores de la respuesta inmune

- ≈ Células Th o ayudadoras
- Th1 y Th2. Linfoquinas involucradas
- Células Ts o supresoras
- Factores supresores
- Células citotóxicas
- Mecanismos efectores

15. REGULACION DE LA RESPUESTA INMUNE NORMAL

Propiedades de la respuesta inmune específica

pprox Definición de especificidad, memoria y tolerancia a lo propio

Regulación de la respuesta inmune

- ⇒ Función de las citoquinas
- ≈ Función de las moléculas HLA
- ≈ Repertorio
- ∓ Feedback
- Células supresoras
- Malla idiotipo anti-idiotipo.

Propiedades de la tolerancia inmunológica

- específica, adquirida, inducible
- Características de la tolerancia T y B

Mecanismos de tolerancia

- Delección clonal
- Anergia
- Mecanismos supresores
- Apoptosis o muerte programada
- ≈ El caso de la tolerancia a antígenos periféricos

Posibilidades de inducir tolerancia

- Formas tolerogénicas de antígenos
- Dosis tolerogénicas de antígenos
- Inducción de tolerancia con superantígenos

16. RELACION ANATOMIA-FUNCION EN EL SISTEMA INMUNE

Timo: Corteza, yunción córtico medular y medula timica

Principales tipos celulares presentes en timo y su función

Cronología de la colonización tímica.

Experimentos con quimeras demuestran el papel de las células dendríticas

Experimentos en animales transgénicos demuestran la deleccion clonal

Efecto de la timectomia en el animal inmaduro y adulto

endotelio alto. Ganglios linfáticos: Areas, folículo primario, centro germinal, la vena de

Asiento morfológico de la colaboración B-T: el manto

Proliferación B y mutación somática, el centro germinal

Memoria B, los los de las celulas centrofoliculares. Icosomas

Flujo de las células a través del ganglio linfático.

El bazo. Analogías con la los ganglios linfáticos

hematies envejecidos Diferencias, la pulpa roja : función depuradora de celulas opsonizadas y

La supervicencia sin bazo: riesgos y medidas que se toman

El sistema linfoide asociado a mucosas (MALT)

Estructuras linfáticas del intestino.

Diferencias en moléculas de homing y de pérfil de producción de citoquinas

Localización de las célula productoras de IgA

Concepto de BALT, analogías y diferencias con el MALT

Los macrófagos alveolares

Sistema linfatico asociado al aparato reproductor

Tráfico linfocitario global, concepto de "homing"

Vida media y tiempos de paso de los diferentes tipos linfocitarios

Concepto de SRE. El experimento original

Los macrótagos tisulares especializados, células dendríticas y mastocitos

17. FILOGENIA Y ONTOGENIA DEL SISTEMA INMUNE

Filogenia

- Inmunidad en Invertebrados
- Inmunidad humoral y complemento
- Fagocitosis
- Transplante de tejidos
- Inmunidad en Vertebrados
- Tejidos linfoides en Vertebrados inferiores
- Origen del complejo mayor de histocompatibilidad
- Superfamilia de las inmunoglobulinas
- Citocinas primitivas

Ontogenia

- Célula madre ("stem cell") del sistema hematopoyético
- Ontogenia del linfocito B
- Células pre-B. Células plasmáticas. Células de memoria Marcadores de células B
- Repertorio de células B: Red idiotipo anti-idiotipo
- Ontogenia del linfocito T
- Desarrollo en el timo
- Marcadores de células T (selección negativa, selección positiva)

Sistema inmunitario del feto y del recien nacido

- Respuesta de anticuerpos
- Regulación de la producción de anticuerpos mediante linfocitos T.
- Función de los linfocitos T en el feto y el recien nacido
- Función de los macrótagos

18. METODOLOGIA EXPERIMENTAL EN INMUNOLOGIA (I).

Introducción

- Detección de interacciones antigenos anticuerpo
- Anticuerpos policionales y anticuerpos monocionales

Reacciones de precipitación

- Curva de precipitación con antigeno soluble

- Precipitación en geles
 Inmunodifusión simple (Mancini)
 Inmunodifusión doble (Ouchterlony)
- Inmunoelectroforesis

Reacciones de aglutinación

- Hemaglutinación
 Hemaglutinación pasiva

Fijación del Complemento

Estandarización del método. Elementos que participan

Inmunohistoquímica

- Marcajes fluorescentes: Inmunofluorescencia
- Marcajes con ferritina, oro coloidal : Inmunomicroscopía electrónica

Métodos de marcaje con enzimas y con isótopos radiactivos

- ELISA (Enzyme-linked immunosorbent assay)
- RIA (Radioimmunoassay)

Western blotting

Electroforesis. Transferencia a membranas de nitrocelulosa. Inmunodetección

Inmunoprecipitación : fria y con marcaje metabólico readioactivo

Tecnología de hibridomas y anticuerpos monoclonales (MAb)

- Producción de MAbs
- Utilización de los MAbs. Ventajas y desventajas
- Anticuerpos quiméricos

TECNICAS CELULARES 19. METODOLOGIA EXPERIMENTAL EN INMUNOLOGIA (II).

Ensayos de función linfocitaria in vitro

Aıslamiento de células mononucleares

Separación y análisis de poblaciones linfocitarias

Adherencia a plástico y nylon

Rosetas

Tratamiento con anticuerpos y complemento

Panning

Separación inmunomagnética

Análisis por citometría de poblaciones no separadas

Sorting (FACS)

Monitonzación de la respuesta celular: proliferación y citotoxicidad

Proliferación trente a mitógenos

Citotoxicidad NK y LAK y antígeno-específica. ADCC

Caracterización de la especificidad antigénica de células T

Análisis de producción de citoquinas

Cooperación T-B

Ensayos de producción de anticuerpos por células B

Inmortalización de células y clones

Aislamiento y mantenimiento de clones de células T estudios de

recuencia de precursores

- Generación de hibridomas I
- · Inmortalización de linfocitos B mediante infeccion con EBV

Ensayos de función lintocitaria in vivo

- Inmunosupresión in vivo
- ≈ por irradiación
- ≈ por timectomía
- Depleción de subpoblaciones linfocitarias in vivo.
- Hipersensibilidad de contacto
- Estudios de trasplante in vivo:
- ≈ trasplante de piel
- ≈ médula, timo
- GVHD (graft-versus-host disease)
- Modelos animales de enfermedades humanas

20. METODOLOGIA EXPERIMENTAL EN INMUNOLOGIA (III) -

genética de poblaciones - Estudios moleculares a nivel genómico: estudios estructurales y de

- Southern blots
- genes que codifican proteínas relevantes. Estudis del sistema HLA
- Reordenamiento de lg y TCR: Uso de segmentos variables y

junción

- Estudios de regiones reguladoras
- Polimorfismo genético: RFLP

- Aplicación de las técnicas moleculares al estudio fenotipico

- ≅ Estudios de expresión de proteínas y su regulación
- Expresión diferencial de genes en distintos tejidos o estirpes celulares
- ≈ Expresión diferencial de genes en distintos estados de activación o

diferenciación

- Northern blots
- ≈ RT-PCR
- ⇒ genotecas de substracción

Estudios funcionales

- ≈ expresión de genes in vitro (transfección)
- expresión de genes células que no lo expresan
- inhibición de expresión de genes (transfección con anti-sense

DNA)

- ≈ expresión de genes in vivo (animales transgénicos)
- expresión en tejidos seleccionados: promotores específicos
- inhibición de expresión: knock-out
- otros estudios funcionales
- exon shuffling
- mutagénesis in vitro
- Producción de proteínas recombinantes

- Insulina

- Factores de crecimientoVacunasAnticuerpos recombinantes

21. Hipersensibilidad, concepto y tipo I, II y V

Diferencias entre enfermedades por hipersensibilidad y por autoinmunidad

Tipos de reacciones de hipersensibilidad.

Hipersensibilidad tipo 1.

Predisposición genética. Concepto de Atopia.

Propiedades y niveles de IgE.

Bases moleculares y bioquímicas de la respuesta alérgica.

Receptores Fce.

Pruebas clínicas de alergia, base inmunológica.

Hiposensibilización.

Reacciones tipo II

Definición.

Ejemplos: reacciones transfusionales, enfermedad hemolítica del recién nacido.

Anemias hemolíticas autoinmunes.

Reacciones contra la membrana basal del glomérulo renal

Miastenia gravis

Posibles terapéuticas

Citotoxicidad celular dependiente de Ac.

Hipersensibilidad tipo V. Enfermedades por anticuerpos anti-receptor: anticuerpos bloqueantes y estimulantes.

22. Hipersensibilidad tipo III, IV y V.

Hipersensibilidad tipo III

Definición.

Modelos experimentales de lesiones por complejos inmunes

Tipos de complejos inmunes.

Reacción de Arthus.

Detección de complejos inmunes.

Ejemplos de enfermedades producidas por complejos inmunes: las vasculitis asociadas al virus de la hepatitis B.

Hipersensibilidad tipo IV

Definición.

Hipersensibilidad por contacto.

Hipersensibilidad con formación de granulomas

Enfermedades que cursan con hipersensibilidad retardada: tuberculosis, lepra, esquistosomiasis.

Enfermedades autoinmune e idiopáticas cuyo mecanismo lesional es de tipo IV: esclerosis múltiple, sarcoidosis

23. LA RESPUESTA INMUNE A VIRUS

Inmunidad natural. Posibles mecanismos

- Interferones
- Falta de receptores específicos
- Fagocitosis
- Activación no específica del complemento
- Estimulación directa de la producción de IFN α y β por células

infectadas

Activación de las células NK

Inmunidad específica. Respuesta humoral

- Anticuerpos: anticuerpos opsonizantes y neutralizantes
- Importancia de la respuesta humoral
- Vacunas que inducen una respuesta humoral

Inmunidad específica. Respuesta celular

- Características y requerimientos de la respuesta T
- Células T virus-especificas
- Células helper CD4+: tipos de efectoras CD4+
- Células T citotóxicas CD8+: Características.
- Células T citotóxicas CD8+: Importancia en la respuesta global
- Células T supresoras CD8+: existen realmente?

Sistemas de evasión de la respuesta inmune

- Variabilidad antigénica
- Supresión de la respuesta inmune:
- infección de células inmunológicamente activas
- Crosreactividad
- Modulación de la expresión de clase I en células infectadas

Inmunopatología de la respuesta inmune anti-virus

- Anticuerpos
- Células T
- Citoquinas

24. INMUNIDAD FRENTE A BACTERIAS

Introducción

Respuesta inmune frente a bacterias extracelulares e intracelulares

Bacterias extracelulares

- Papel de la pared bacteriana. Clasificación bacteriana
- Inmunidad natural e inmunidad específica
- Toxinas bacterianas- Superantígenos
- Papel de los anticuerpos y del complemento
- Papel de los macrófagos
- Ejemplos de enfermedades

Tétanos (<u>Clostridium tetani</u>) Difteria (<u>Corynebacteria diphteriae</u>)

Bacterias intracelulares

- Inmunidad específica
- Inmunidad mediada por células (CMI). Activación de macrófagos
- Ejemplos de enfermedades

Meningitis (<u>Listeria monocytogenes</u>) (<u>Haemophilus influenzae</u>) Tuberculosis (Mycobacterium tuberculosis)

Estrategias de evasión del sistema inmunitario por parte de las bacterias extracelulares e intracelulares

INMUNIDAD FRENTE PARASITOS Y HONGOS

Introducción

Ciclos de algunos protozoos y helmintos y estadios en los que aparece respuesta inmune.

Enfermedades causadas por protozoos

- Malaria (<u>Plasmodium</u>)
- Respuesta inmune
- Evasión hacia la respuesta inmune. Variación antigénica
- Diseño de la vacuna anti-malaria.
- Entermedad del sueño (<u>Trypanosoma</u>)

Enfermedades causadas por gusanos (helmintos)

- Ascaris. Schistosoma. Respuesta inmune específica

Enfermedades causadas por hongos

Mecanismos de respuesta en las infecciones micóticas; Grupos de hongos y lugares de infección.

25. AUTOINMUNIDAD.

Concepto. Tipos de enfermedades autoinmunes Organo-específicas y no organo-específicas.

Inmunopatología de la Diabetes insulino-dependiente

Inmunopatologia de las tiroiditis autoinmunes

Inmunopatologia de la esclerosis múltiple

Inmunopatologia del lupus eritematoso diseminado

Inmunopatologia de la artritis reumatoide

Otros ejemplos de enfermedades autoinmune.

Hipótesis patogénicas.

A nivel del antígeno. 2) A nivel de procesamiento y presentacion 3) A nivel de selección timica. 4) Por fallo de tolerancia periférica.

Ejemplos de autoinmunidad de causa conocida: reacciones autoinmunes a fármacos, infecciones y neoplasías.

Mecanismos de daño tisular en las enfermedades autoinmunes: Autoanticuerpos, ICs, CTLs

Etiología:

factores genéticos y ambientales

Autoinmunidad y HLA

Detección de la autoinmunidad en el laboratorio:

Pruebas diagnósticas

26. INMUNOTERAPIA E INMUNOSUPRESION

Formas de intervención sobre la respuesta inmune:

Vacunas

Inmunosupresión inespecifica:

Mecanismos de acción de los corticoides, citostáticos y la Ciclosporina A.

Suero anti-linfocítico y Monoclonales.

Otras formas de inmunosupresión: prevención de la enfermedad hemolítica del recién nacido.

Potenciación de la respuesta inmune:

Administración de Ig endovenosas.

Inmunoterapia experimental en enfermedades autoinmunes.

Uso de citocinas como tratamiento

Tratamiento con cels. LAK

Trasplante de medula ósea