



IMMUNOLÓGIAI ÉS
BIOTECHNOLÓGIAI
INTÉZET



12. gyakorlat: A szervátültetés immunológiai vonatkozásai. HLA tipizálás.

Az immunológia alapjai

PTE-KK, Immunológiai és Biotechnológiai Intézet

Pécs, 2025

Alapfogalmak

- **autológ, allogén, xenogén graft**
- **auto-, allo-, xeno-transzplantáció**

Szaruhártya:

Elhunytból
Immunszuppresszióra nem szükséges
Évente 40 000 transzplantáció

Bőr:

Leginkább autológ (égés után)
Életképtelen szövet átmeneti graftként
Az allogén graftok ritkák,
immunszuppressziót igényelnek

Tüdő:

Az agyhalott donorból
A közelmúltban kidolgozott eljárás
Kevés adat áll rendelkezésre
845 transzplantáció 1998-ban
Gyakran szív / tüdő transzplantáció (1998-ban 45)

Vér:

Élő donortól transzfúzió
ABO és Rh egyeztetés szükséges
Komplikációk rendkívül ritkák
Becslések szerint évente 14 millió egység kerül felhasználásra

Szív:

Az agyhalott donortól
HLA egyezés hasznos, de gyakran lehetetlen
Koszorúér károsodásának kockázata, amelyet valószínűleg a recipiens antitestje közvetít
2340 transzplantáció 1998-ban

Hasnyálmirigy:

Elhunytból
A szervből származó szigetsejtek elegendőek
253 transzplantáció 1998-ban
Egyre inkább hasnyálmirigy / veseátültetés előrehaladott cukorbetegségből (965 1998-ban)

Máj:

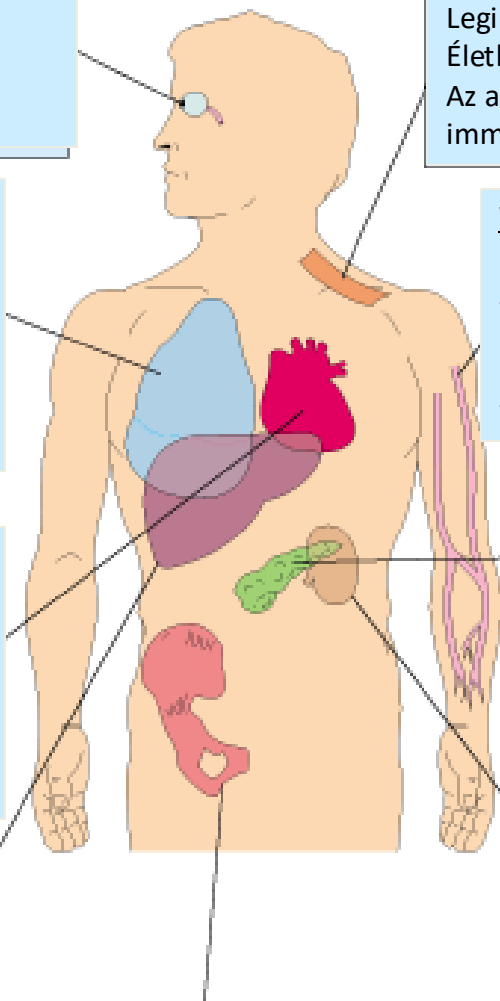
Elhunytból
Sebészeti implantációs komplex
Ellenáll a hiperakut kilökődésnek
GVHD kockázat
4450 transzplantáció 1998-ban

Vese:

Élő donortól vagy elhunytból
Hasznos az ABO és a HLA egyezés
Általában immunszuppresszió szükséges
A GVDH kockázata nagyon alacsony
11900 transzplantáció 1998-ban

Csontvelő:

Tú aspiráció az élő donorból
IV injekcióval beültetve
ABO és HLA egyezés szükséges
Az kilökődés ritka, de a GVHD kockázatot jelent

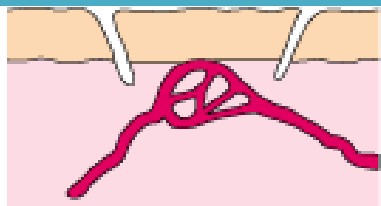


Graft befogadása és kilökődése

(a) Autograft befogadása
Bőr graft



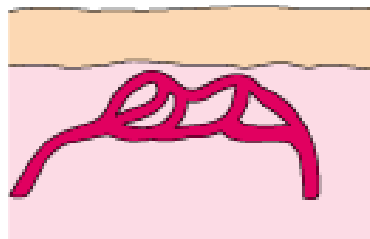
3-7. nap: revaszkularizáció



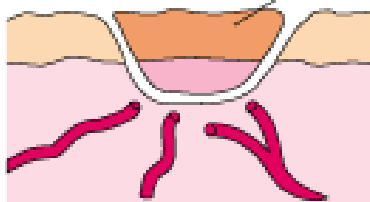
7-10. nap: gyógyulás



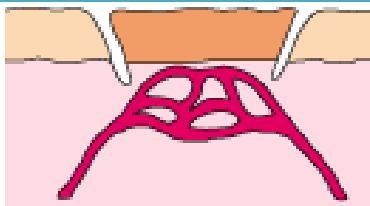
12-14. nap: Graft befogadása



(b) Első kilökődés
Bőr graft



3-7. nap: revaszkularizáció



7-10. nap: sejt infiltráció

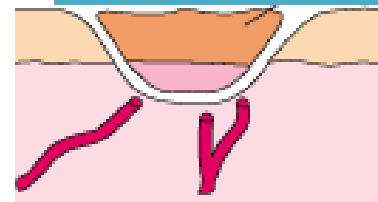


10-14. nap: Trombózis és nekrosis

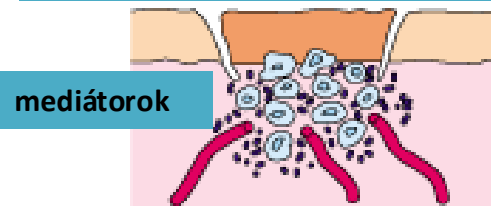


Károsodott vérerek

(c) Második kilökődés
Bőr graft



3-4. nap: sejt infiltráció



5-6. nap: trombózis és nekrosis



nekrotikus szövet

Vérrögök

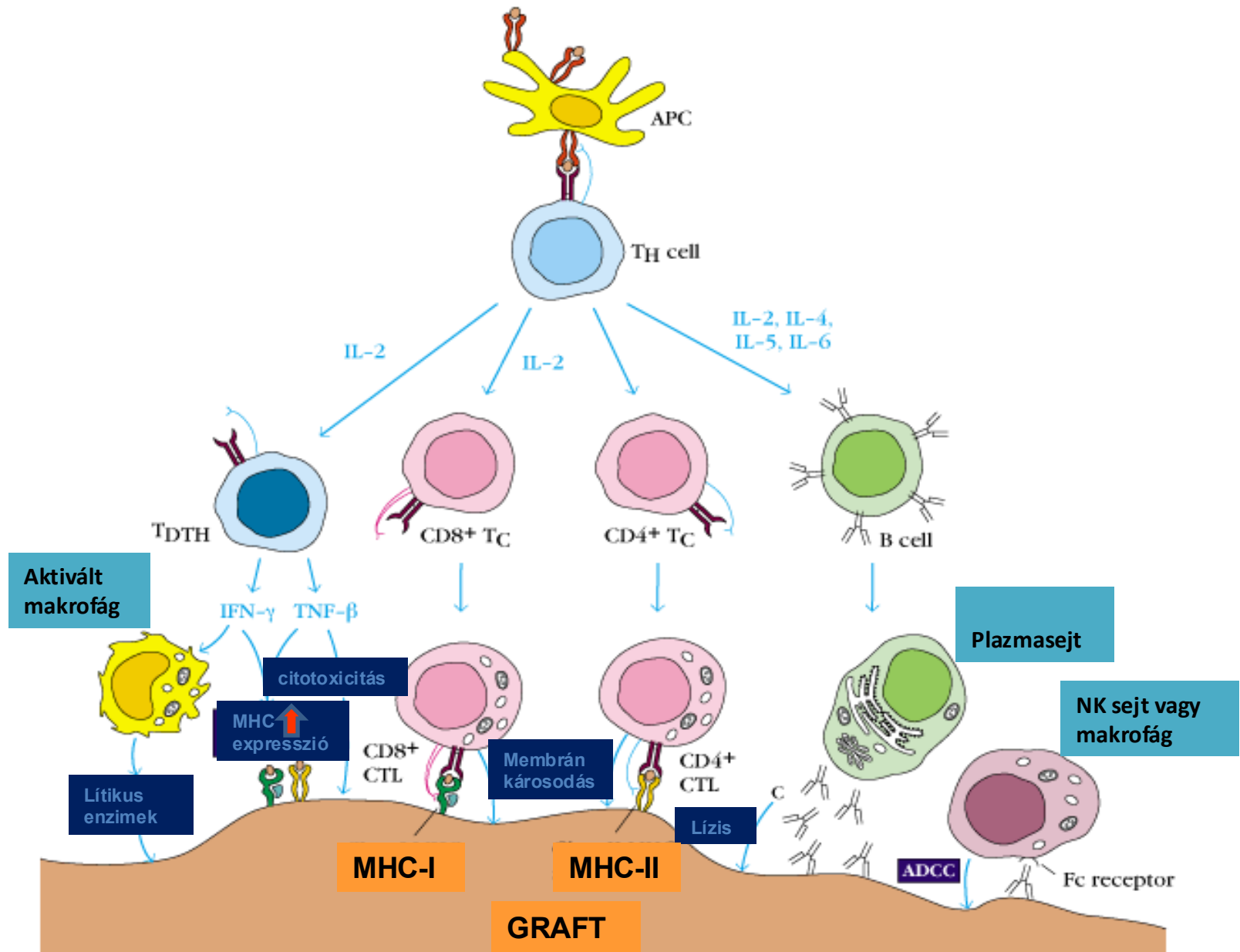
nekrotikus szövet

Vérrögök

Host versus graft reakció

- hiperakut kilökődés, amelyet már meglévő antitestek okoznak
- a T-sejtek, az ADCC és a DTH által közvetített akut kilökődés
- krónikus kilökődés, amelyet állandó endotheliális sérülések és komplement aktiváció vált ki

A host versus graft reakció mechanizmusa



Graft versus host reakció – csontvelő/hemopoetikus őssejt transzplantáció után

- **akut GVHD (a megtámadott szervek akut szöveti nekrozisa)**



- **krónikus GVHD (autoimmun-szerű megjelenés)**

Csontvelő transzplantáció

Előnyök	Hátrányok
Autológ	Allogén
Nincs GVH Nincs kilökődés Nem kell HLA egyezés	GVH Kilökődés HLA egyezés Tumorsejt a donorból
Allogén	Autológ
Nincs tumor átvitel graft vs. tumor hatás myeloszuppresszió elkerülhető	Tumorsejt átvitel (myeloszuppresszió lehetséges)

A HLA-rendszer felfedezése

- **George Snell** egereken végzett vizsgálatokat.
Egérdagánatok átoltását végezte különböző egyedekbe.
A kilökődést vagy a megtapadást a sejtekre jellemző, genetikailag meghatározott különbségek vagy azonosságok határozzák meg.
Genetikai rendszer: MHC (Major Histocompatibility Complex-Fő Hisztokompatibilitási Komplex)
- **Jean Dausset** emberben ugyanez a rendszer (1950-es évek):
HLA-rendszer: Humán Leukocita Antigén
- **Baruj Benacerraf**: a kilökődési reakció erősségét a donor és a recipiens közötti hisztokompatibilitás mértéke határozza meg.

➤ **Nobel-díj (1980)**



Baruj Benacerraf Jean Dausset George D. Snell
(1920 - 2011) (1916 - 2009) (1903 - 1996)

HLA tipizálás orvosi jelentősége

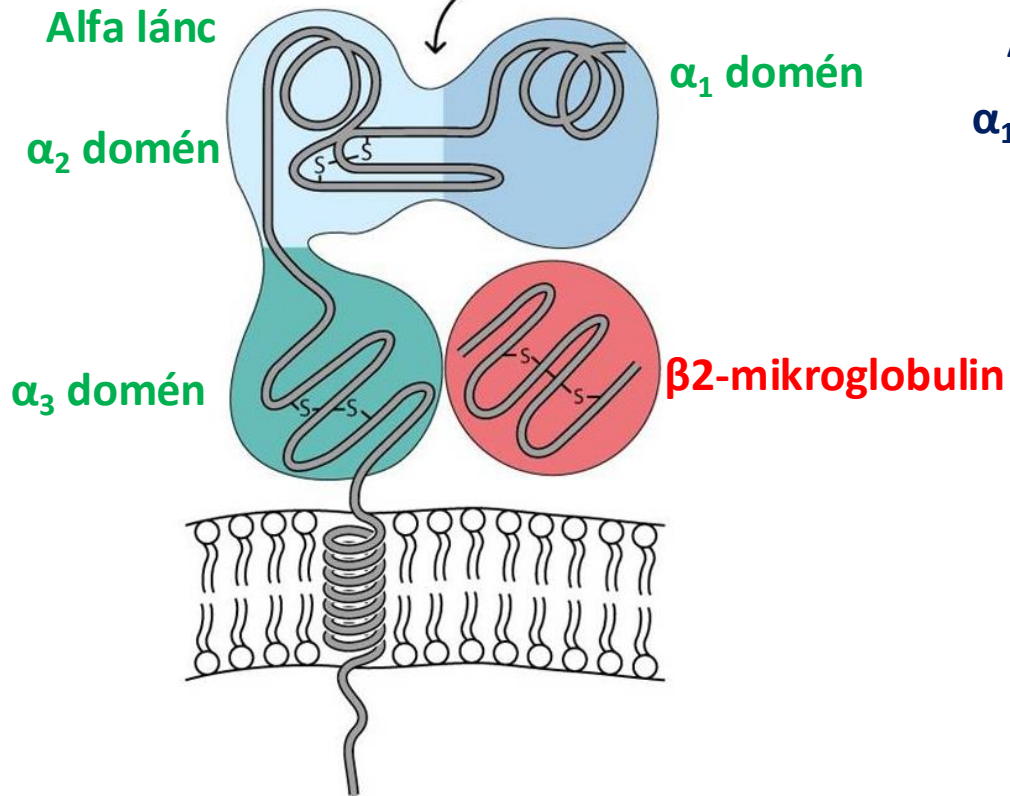
- **Transzplantációknál** a donor és a recipiens immunológiai kompatibilitásának vizsgálata (megfelelő donort kell találni)
- **Autoimmun kórképek** gyanújának megerősítése vagy kizárása, bizonyos HLA típusok gyakrabban fordulnak elő autoimmun kórképekben, pl.:
 - **HLA-B27**: Bechterew-kór, gyulladásos bélbetegségek (IBD), Psoriasis
 - HLA-DR1: Rheumatoid arthritis, Colitis ulcerosa
 - HLA-DR3: I-es típusú diabetes mellitus, Myasthenia gravis, Hashimoto thyreoiditis
 - HLA-DR4: Rheumatoid arthritis, SLE
 - **HLA-DQ2**: Coeliakia, I-es típusú diabetes mellitus
 - **HLA-DQ8**: Coeliakia, I-es típusú diabetes mellitus

HLA tipizálás alapok I.

HLA (Human leukocyte antigen)

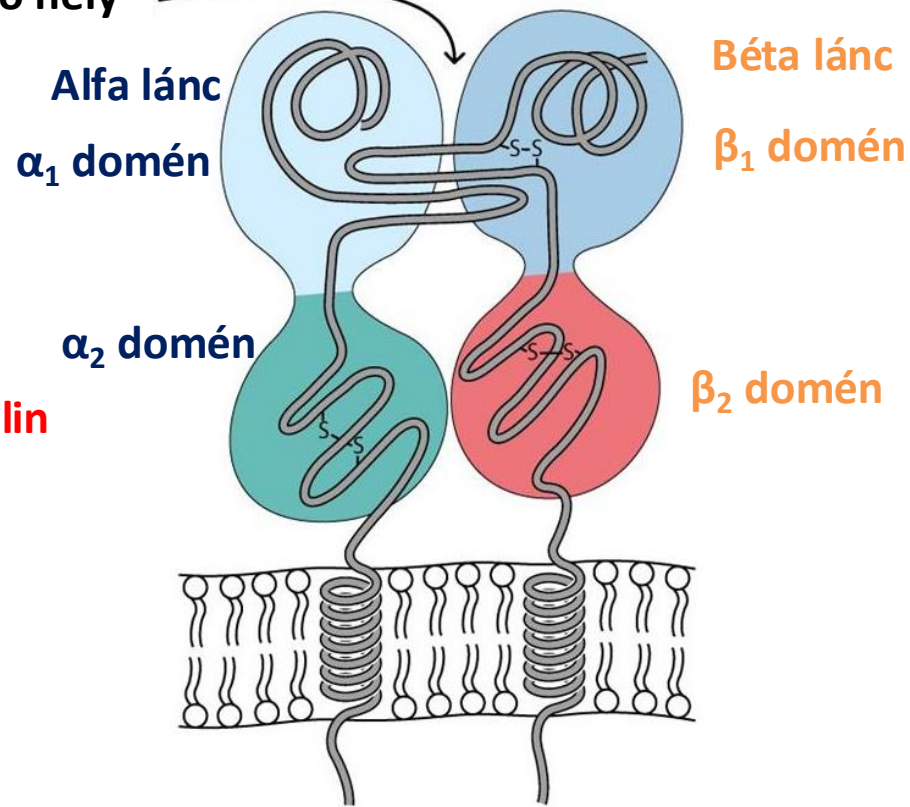
MHC (Major histocompatibility complex)

MHC I



Minden magvas sejten és trombocitákon!

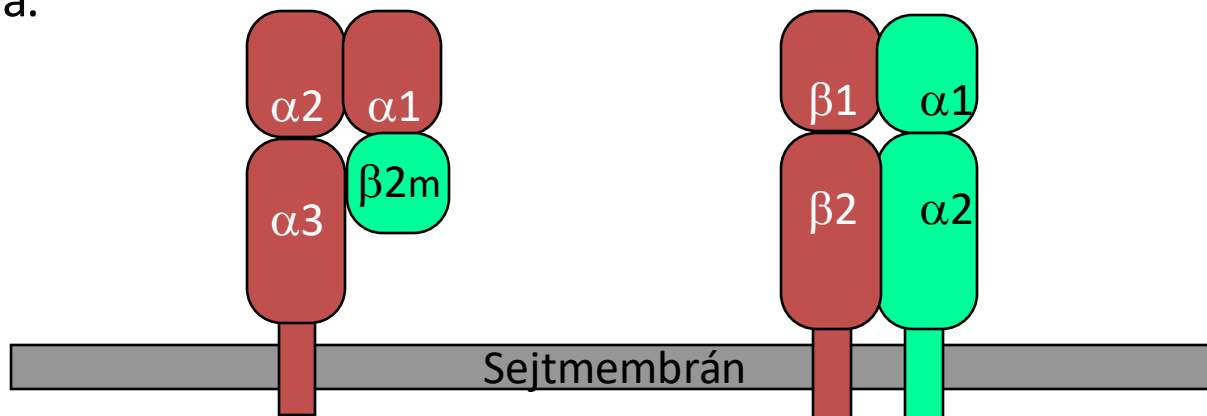
MHC II



Antigén-prezentáló sejteken!
(pl. makrofág, dendritikus sejt, B-sejt)

HLA I. osztály

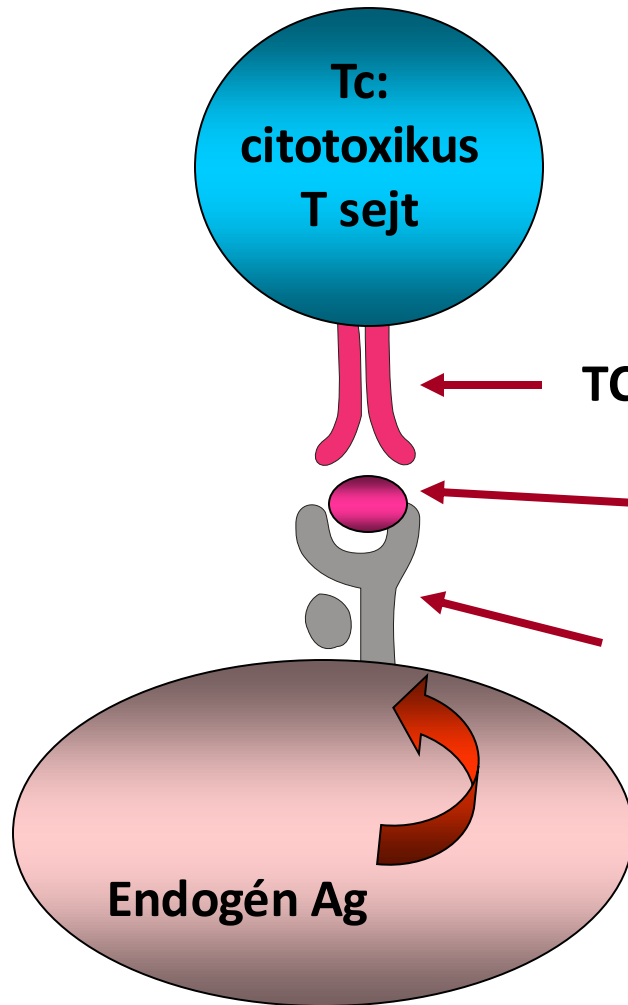
- HLA-A, B, C gének
- Minden magvas sejt felszínén és a TCT is megtalálható.
- A kifejeződés szintje eltérő:
 - erőteljes az immunrendszer sejtjein;
 - alacsony pl. az idegsejteken, szívizomsejteken
 - alfa lánc és $\beta 2$ microglobulin alkotja.



HLA II. osztály

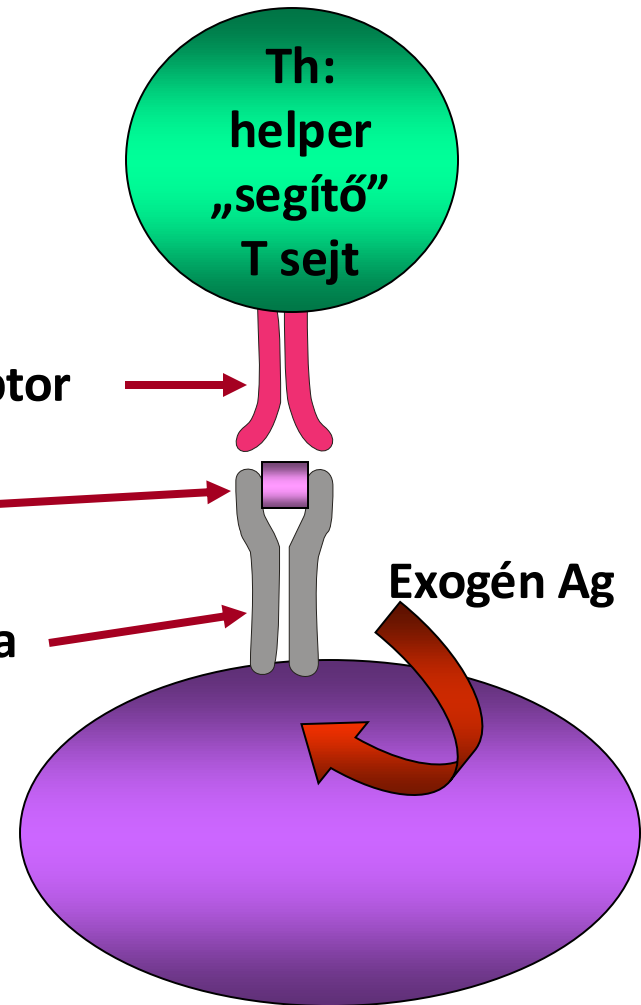
- HLA-DR, DQ, DP gének
- Az immunrendszer sejtjeinek felszínén található (hivatásos antigén prezentáló sejtek):
 - B limfociták
 - dendritikus sejtek
 - makrofágok
- Indukálhatók: endotélén.
- Alfa és béta lánc alkotja.

HLA I. osztály



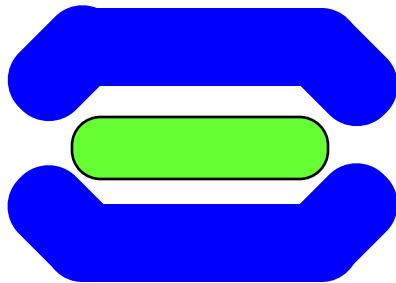
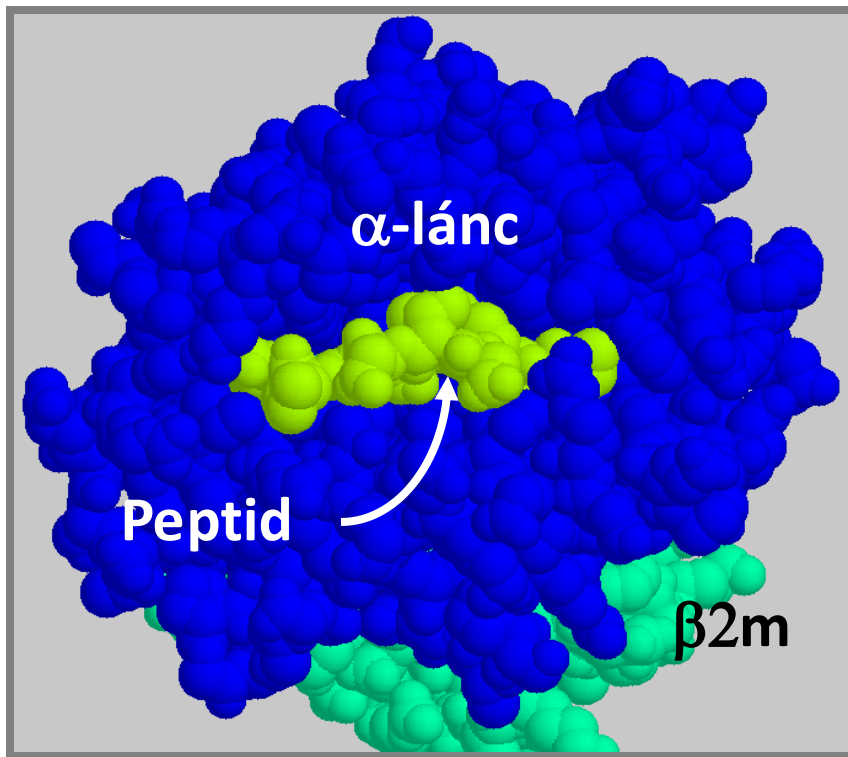
Endogén fehérjékből származó peptidek
(saját, vírus, intracelluláris baktérium, tumor)

HLA II. osztály



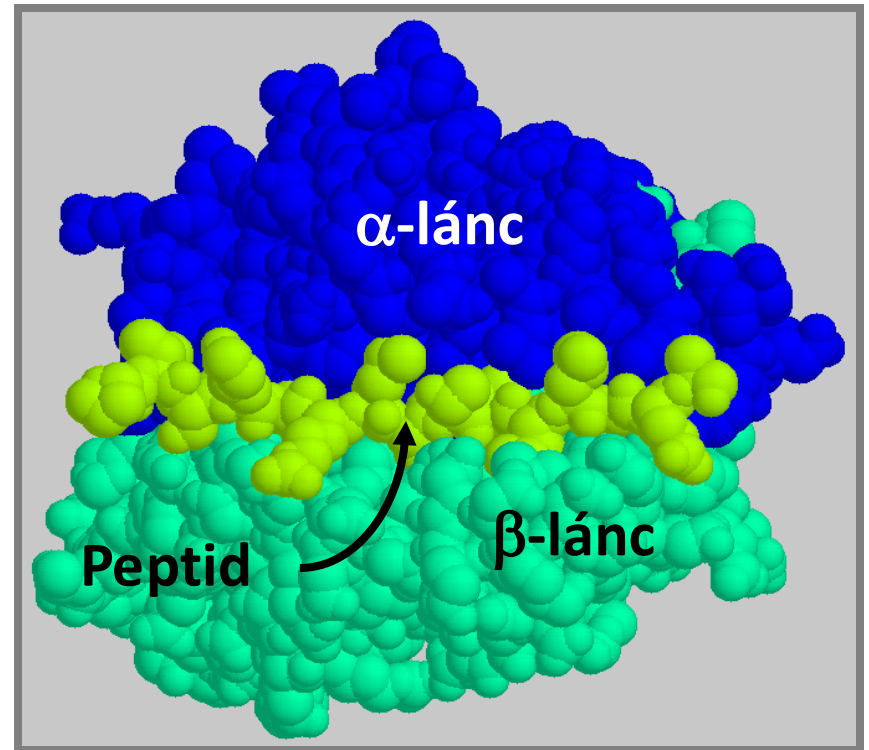
Exogén fehérjékből származó peptidek
(extracelluláris patogén, allergén)

HLA I. osztály



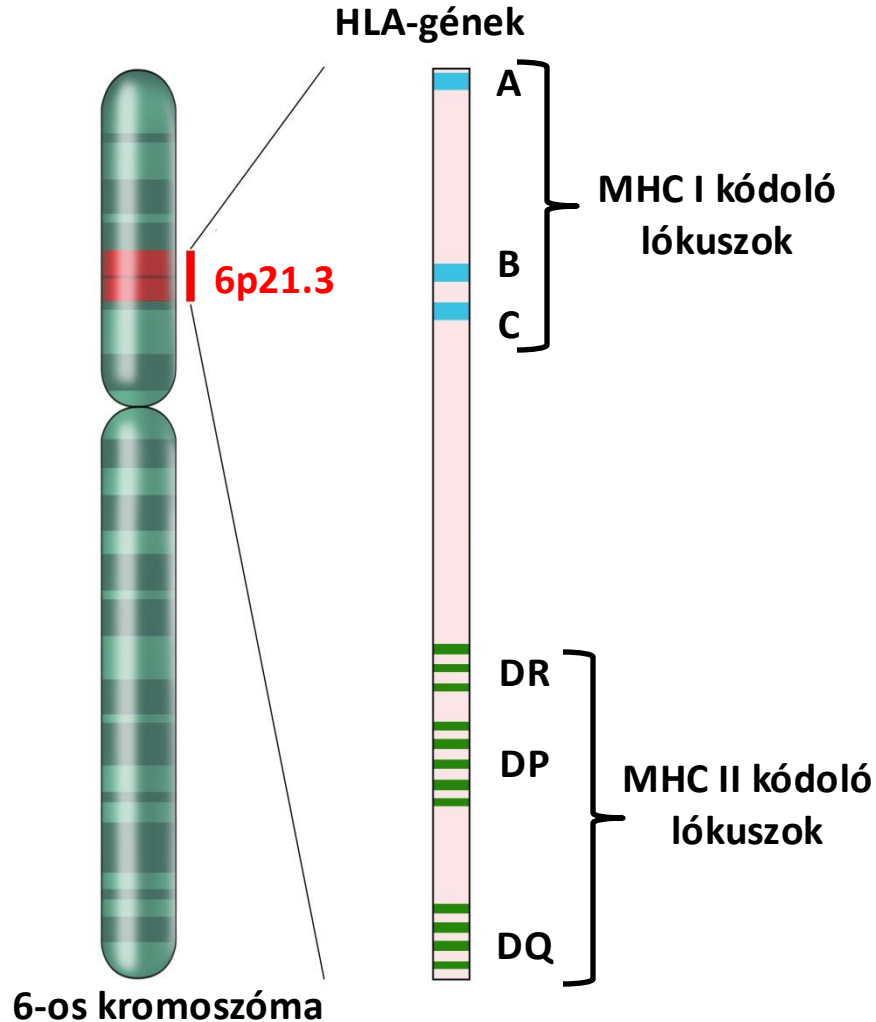
8-10 aminosav
hosszúságú peptideket köt

HLA II. osztály



>13 aminosav
hosszúságú peptideket köt

HLA öröklődés: MHC lókuszok



Az emberben kifejeződik a HLA-A, B, C és a DR, DP és DQ is, ráadásul mind az anyai, mind az apai kromoszómáról. → **Sokféle MHC** van egyidejűleg jelen a sejteken!

A HLA nevezéktan alapjai

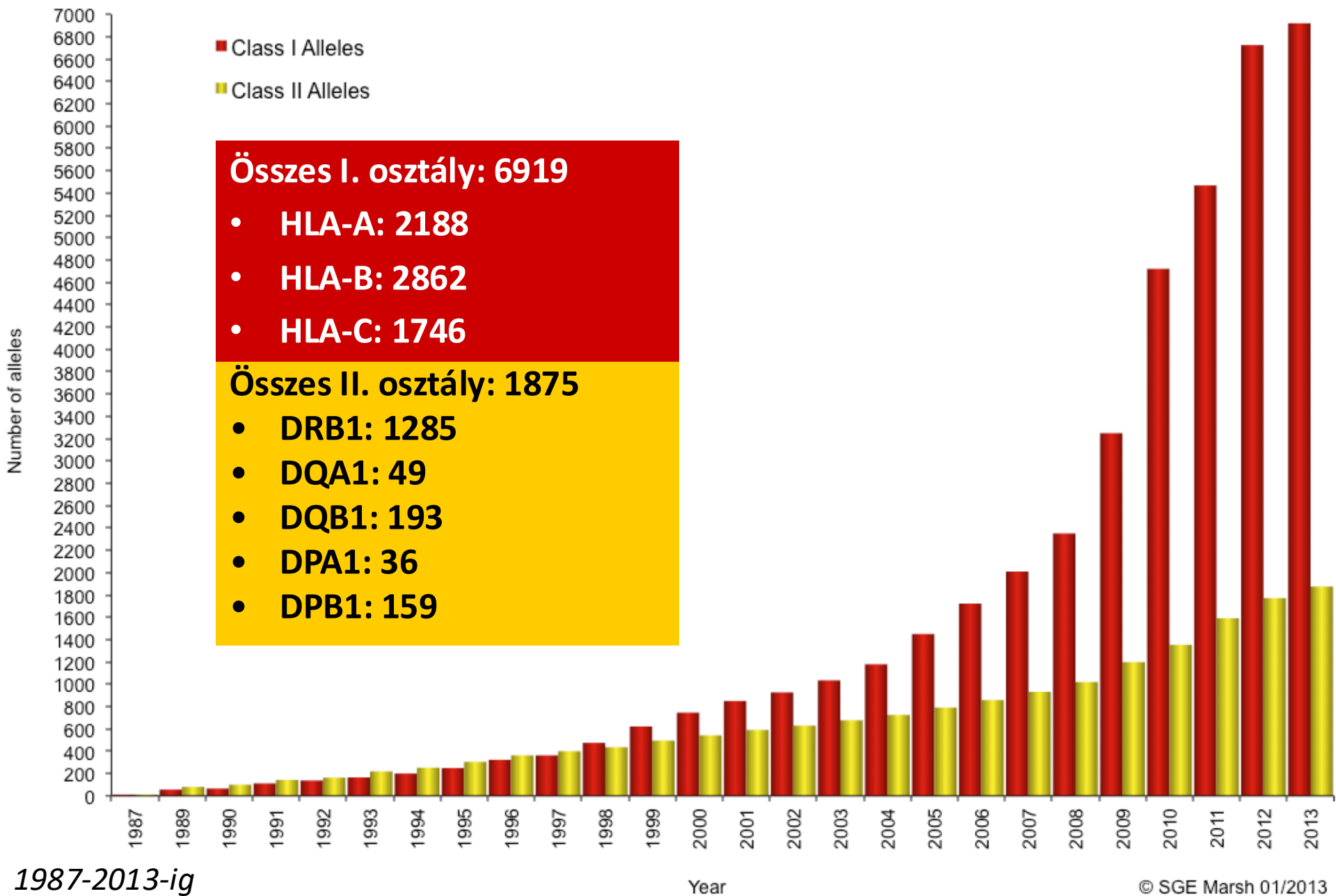
- **MHC I**-nél csak **egy lánc** van, pl: **HLA-B*27:01** → 27-es szerológiai csoportú B típusú MHC I
- Az **MHC II** két fehérjeláncból álló **heterodimer**.

HLA-DQA1:05:01

1. Milyen típusú MHC gént kódol?
PI: A, B, C, DQ, DR, DP
2. Lókusz (A1 = alfa láncot kódoló szakasz, B1= béta láncot kódoló szakasz)
3. Milyen szerológiai csoportba tartozó láncot kódol? (05 = α^5 típusú láncot eredményező allélcsoport)
4. Konkrét allél a csoporton belül

Figyelem! Szemléltető dia, nem fogunk HLA nevezéktant kérdezni.

Azonosított HLA allélek száma



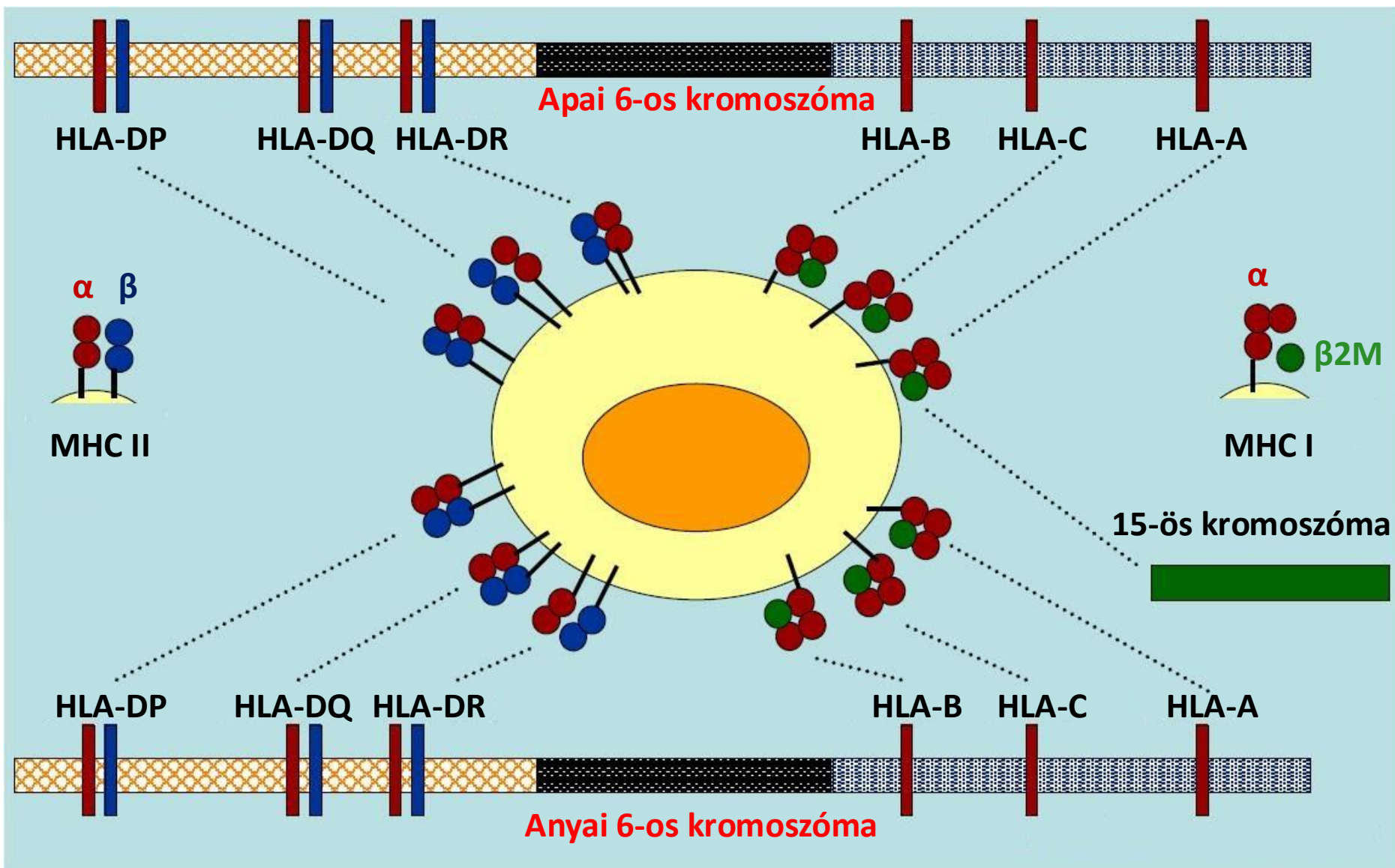
HLA-k öröklődése

- **Poligénes:** Több gén is kódol MHC I és MHC II láncokat. (pl. HLA-A, B és C típusú MHC I és DP, DQ és DR típusú MHC II)
- **Polimorf:** A népességben az egyes allélok tekintetében nagyfokú a változatosság. (sokféle variáció van mindegyik allélból)
- **Kodomináns:** Az egyénben kifejeződik mind az anyai, mind az apai kromoszómán található allél.



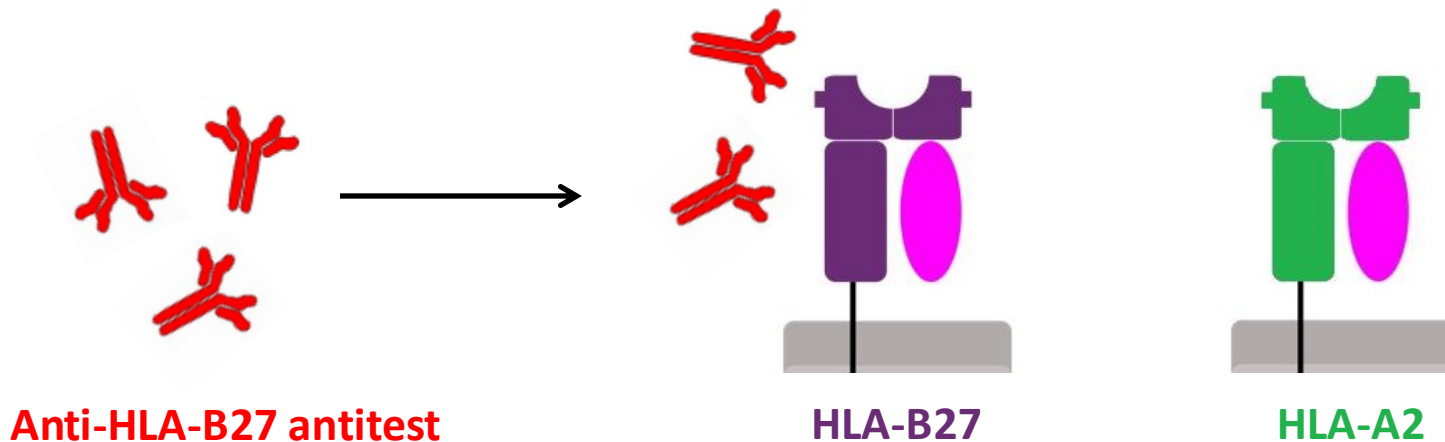
Mindenki egy rá jellemző **MHC készlettel** rendelkezik, eltérő peptid-kötő tulajdonságokkal.

Kodomináns expresszió



HLA szerotípus vs genotípus

- HLA **szerotípus**: Az MHC fehérjét **antigenitás alapján** különböztetik meg. Pl.:



- HLA **genotípus**: Az MHC fehérjét az őket kódoló HLA **allélok azonosításán keresztül** különböztetik meg. Eltérő genotípus nem feltétlenül eredményez eltérő antigenitást, HLA **allélból sokkal több változat van**, mint HLA szerotípusból. (2010-ben 6959 HLA allél volt ismeretes, a szám azóta is növekszik. → Polimorf)

HLA tipizálás módszerei

- **Szerológiai módszerek:**
 - **Mikrocitotoxicitási teszt (MCA: Microcytotoxicity assay)**
 - Kevert limfocita kultúra (MLC: Mixed lymphocyte culture)
- **Molekuláris biológiai módszerek:** (→ lásd molekuláris sejtbiológiából)
 - Restrikciós fragment hossz polimorfizmus (RFLP)
 - Szekvencia-specifikus oligonukleotid próbák (SSOP) → DNS hibridizáció
 - **Szekvencia-specifikus primerek → SSP-PCR**
 - **DNS szekvenálás**

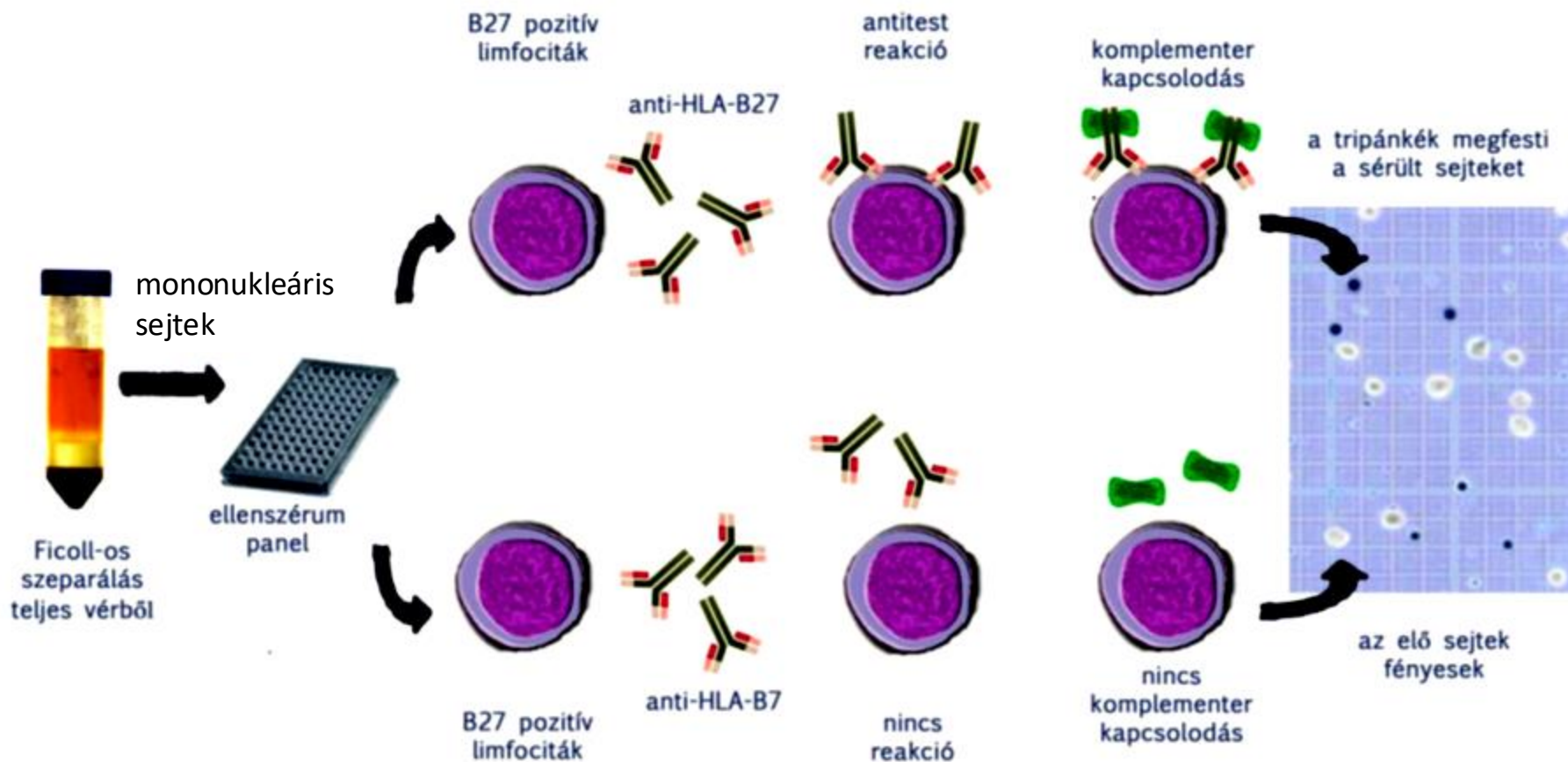
Többszörre a molekuláris **biológiai módszereket részesítik előnyben**, mert:

- **Specifikusabbak** (jól definiált szekvenciájú primereket és próbákat használnak)
- **Rugalmasabbak** (új oligonukleotidok tervezhetők szinte azonnal, amint egy új allélt leírnak)
- **Megbízhatóbbak** (Nem szükséges hozzájuk specifikus sejttípus, és a beteg állapota vagy a sejtek életképessége kevésbé befolyásolja a vizsgálatokat)

HLA szerológia

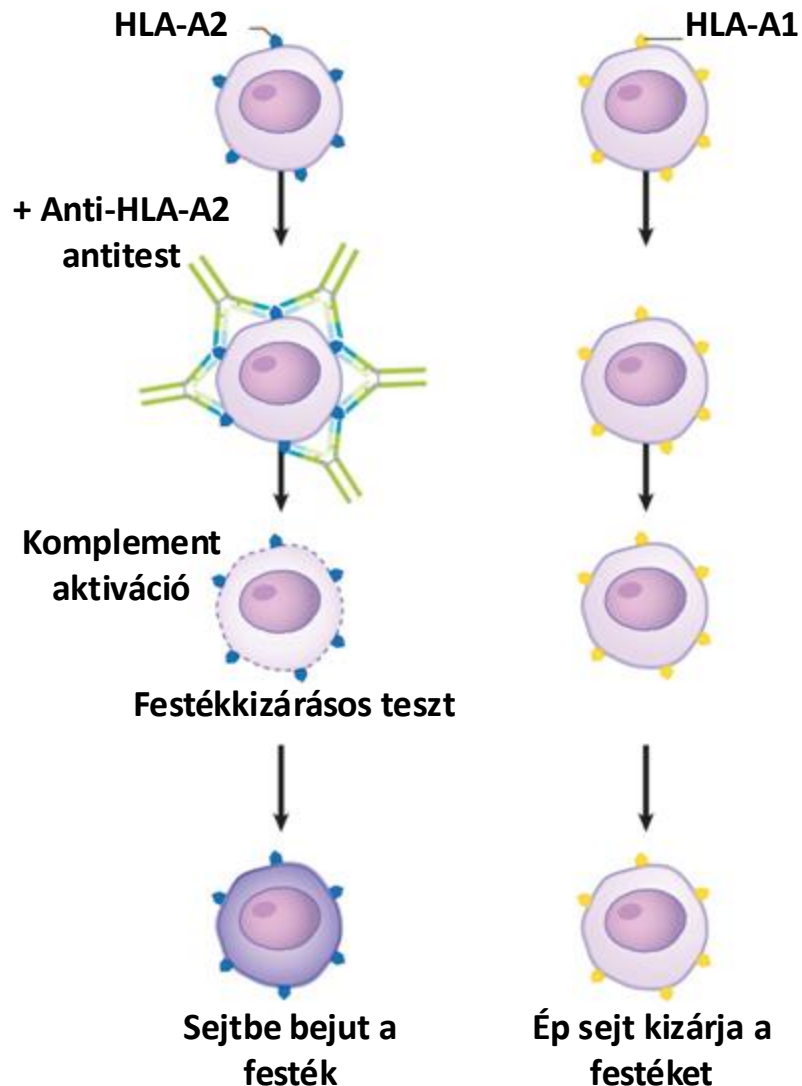
1. **Tipizálás** - HLA antigének polimorfizmusának vizsgálata: ismert specificitású ellenanyagokhoz adunk ismeretlen antigenitású limfocitákat.
2. **Antitestszűrés - PRA** (panel reaktív antitest) vizsgálat - HLA antigénekkel szemben képződő ellenanyagok kimutatása: ismert antigenitású sejtpanelhez adunk kivizsgálandó szérumot.
3. **Keresztpróba**: in vitro modellezi a transzplantáció során esetlegesen kialakuló antigén-antitest reakciót, melynek in vivo következménye a szervkilökődés lehet.

Mikrocitotoxiciási teszt (Terasaki)



Mikrocitotoxiciási teszt (MCA)

Terasaki tálcán

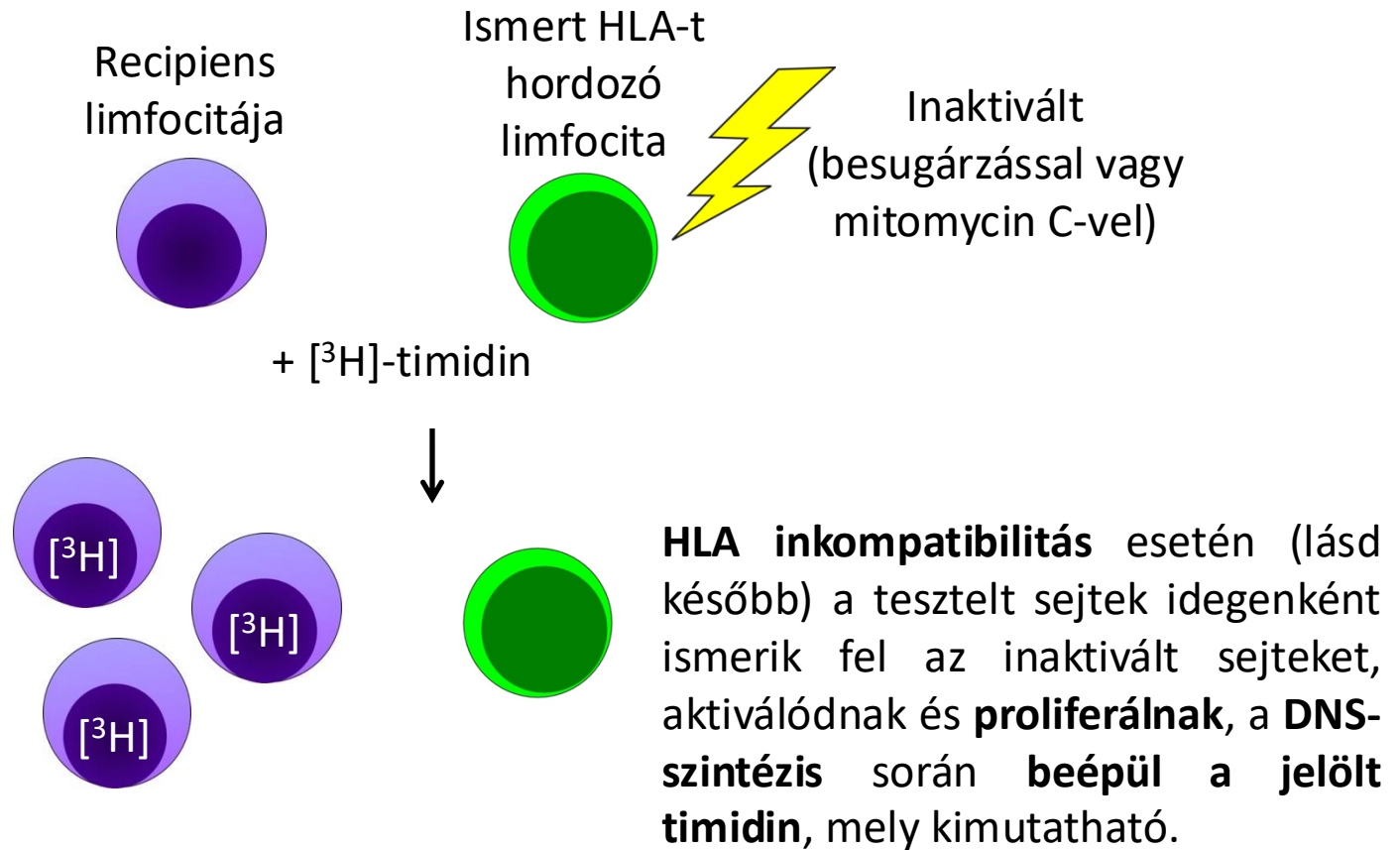


Transzplantációk előtt a donor és a recipiens kompatibilitásának vizsgálatára használják. Pl.:

	1	2	3	4	5	6	7	8	9
Donor	●	○	○	○	○	○	●	○	○
Recipiens 1	●	○	○	○	○	○	●	○	○
Recipiens 2	○	●	●	○	○	○	○	○	○

Donor és az 1-es recipiens egyezik a szerológiai teszt alapján

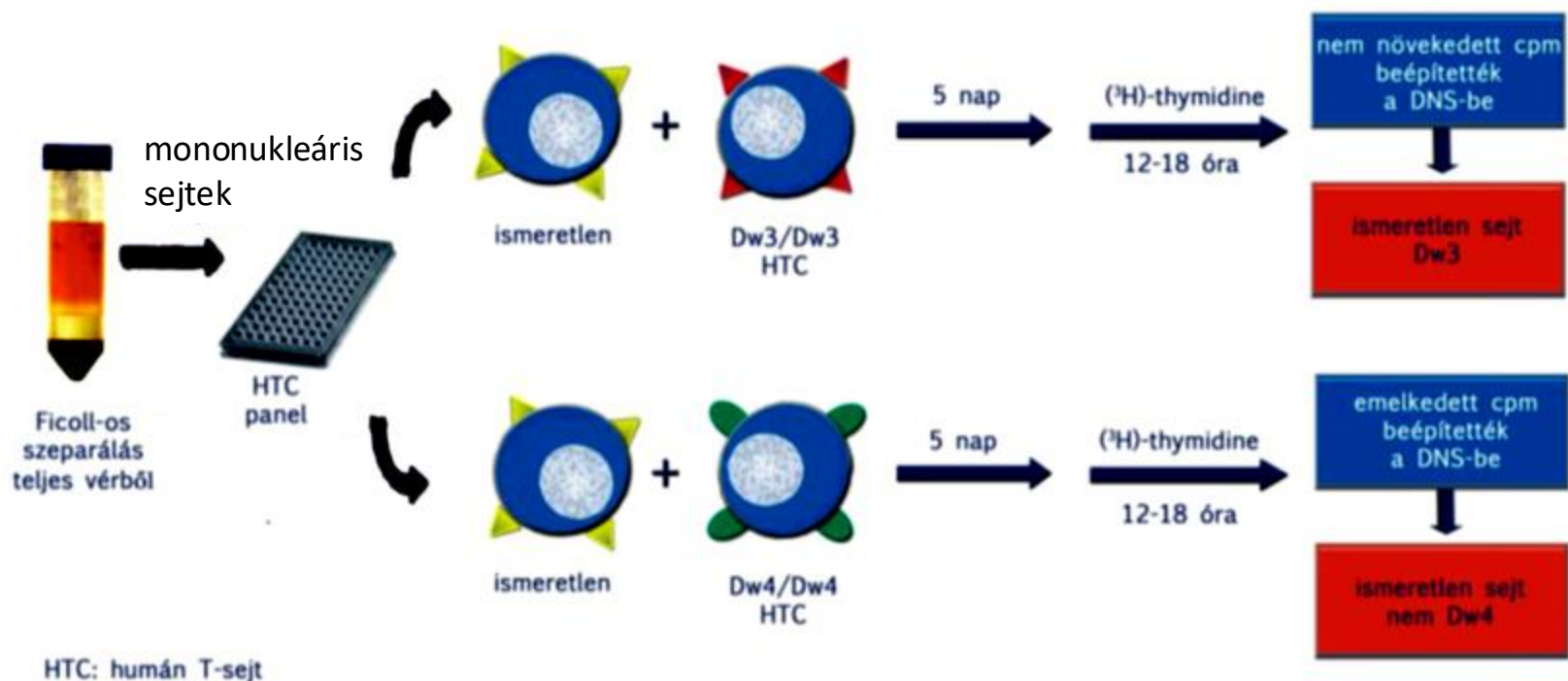
Kevert limfocita kultúra



Felhasználás:

Transzplantációk előtt a donor és a recipiens immunológiai inkompatibilitásának vizsgálata.

Kevert limfocita kultúra (MLC)



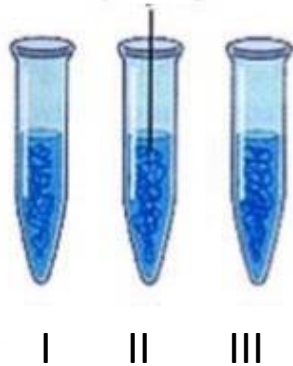
Kevert limfocita kultúra (Mixed Lymphocyte Culture): Két egyén (pl. a beteg illetve egy laboratóriumban fenntartott, ismert, pl. HLA-Dw-t expresszáló) limfocitáit összekeverik egy Petri csészébe és pár napig együtt inkubálják őket sejtenyészetben. Amennyiben az ismeretlen (pl. a betegből származó) limfocita nem hordoz HLA-Dw-t, ami a teszt limfocitán megtalálható, akkor a limfocita stimulált állapotba kerül, proliferálni fog, melyet timidin inkorporáció alapján mérnek.

Csak MHCII meghatározására alkalmazzák, transzplantáció esetén helye van a klinikai gyakorlatban. Homogén tipizáló sejt populáció fenntartását igényli szövettenyésztő laboratóriumokban. Izotópos vizsgálat.

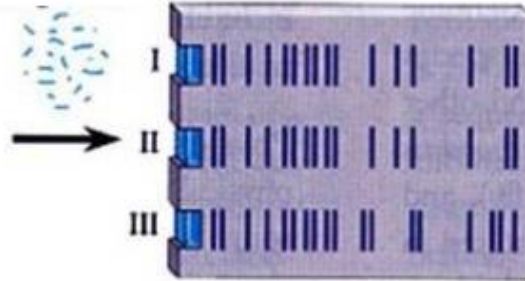
RFLP

(Restriction fragment length polymorphism)

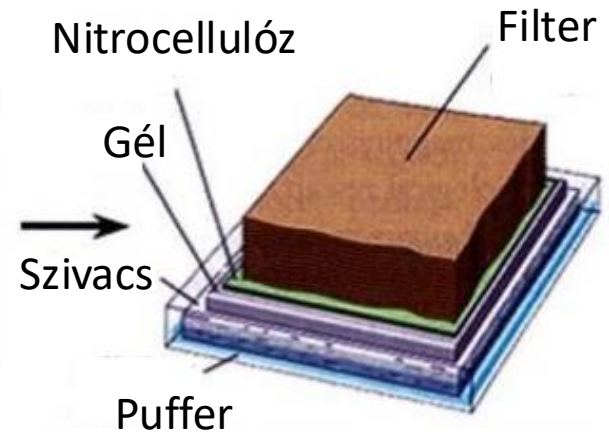
**DNS + Restrikciós
endonukleáz**



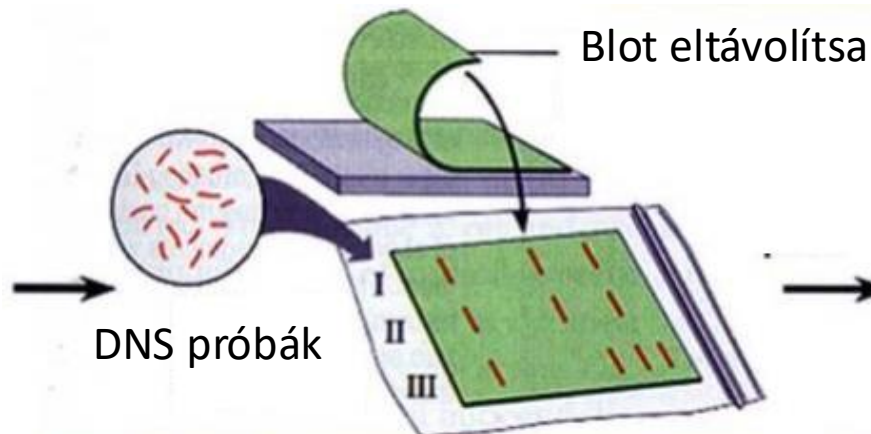
Elektroforézis



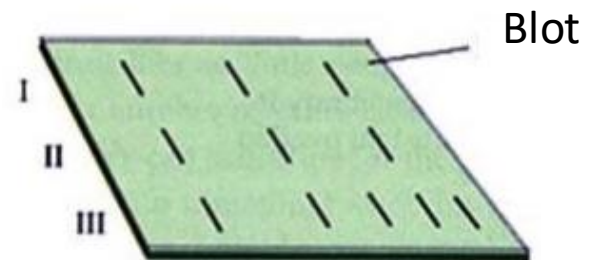
Blottolás



Hibridizáció

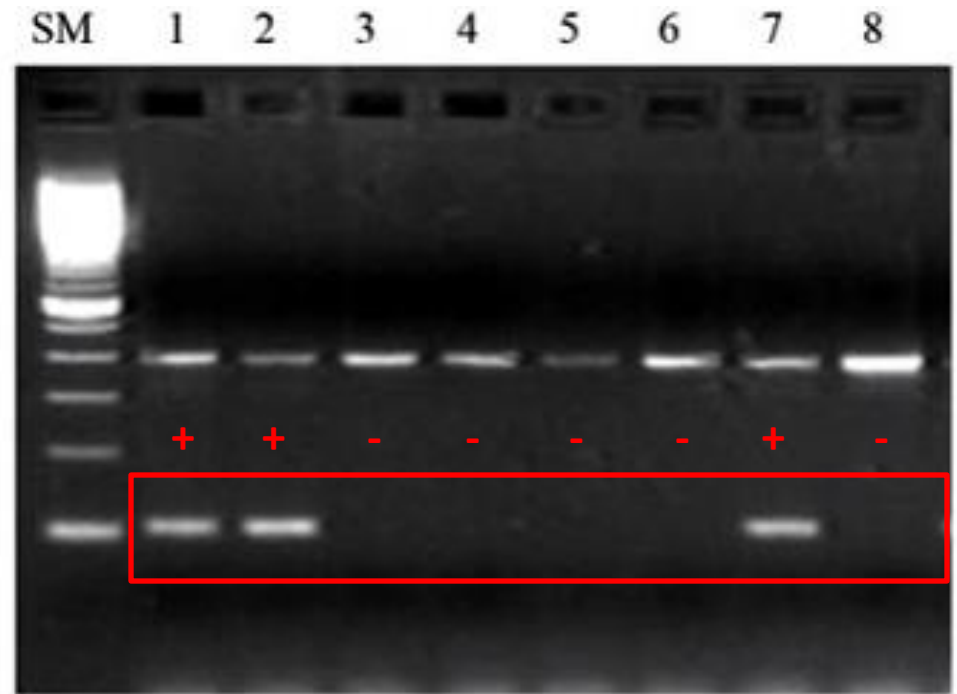
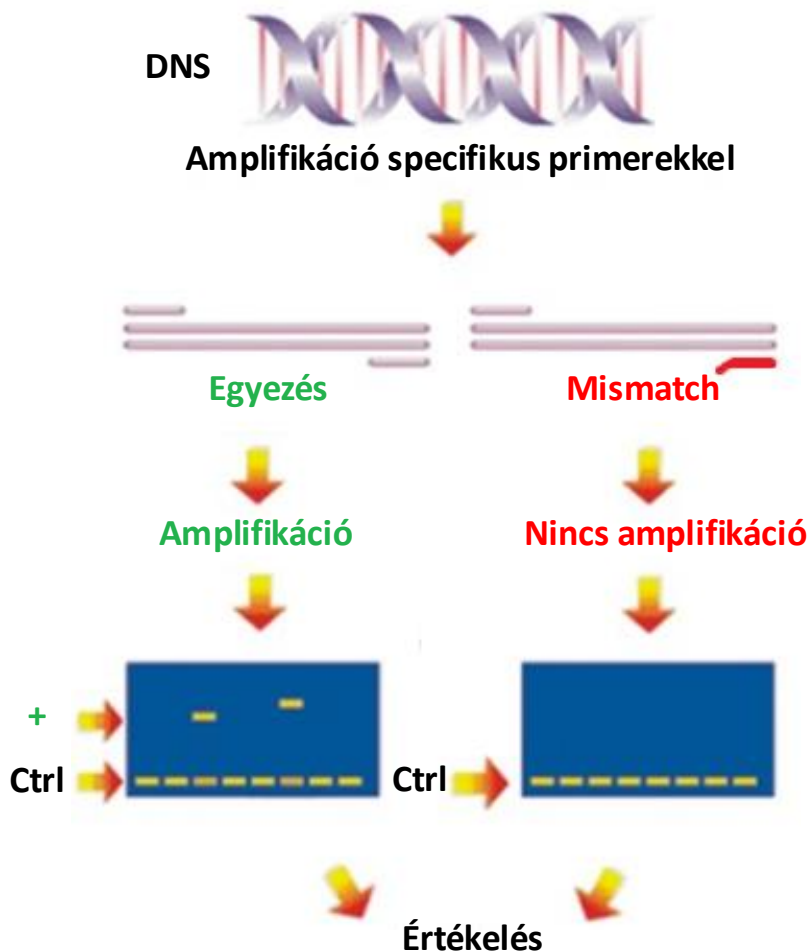


Detektálás



Nem-kötődött próbák kimosása

PCR szekvencia-specifikus primerrel



HLA-A*01 genotipizálás: az 1-es, 2-es és 7-es mintákban a pozitív csíkok HLA-A*01 allélt jeleznek.

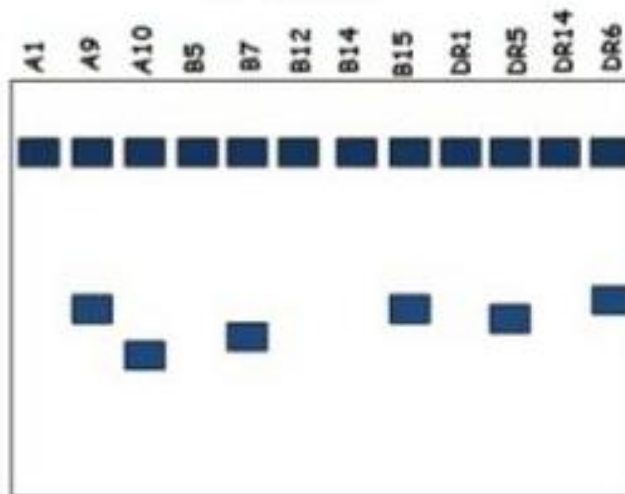
Szervtranszplantációs riadó lépései

- Beérkezik a donor vérmintája
- A lehetséges recipiensek kiválasztása a regiszterből
- DNS izolálás, SSP PCR HLA-A, B és DRB1 génekre, gél elektroforézis, értékelés
- Keresztpróba → a donor sejtjeit a lehetséges recipiensek szérumával komplement jelenlétében vizsgáljuk. A recipiens szenzitizációját ellenőrizzük

Vizsgált HLA-k vesetranszplantációk előtt

Vese átültetéskor a graft túlélése szempontjából a **HLA-A**, **HLA-B** és a **HLA-DRB** egyezésének van jelentősége, ezeket vizsgálják a donor és a recipiens esetében is.

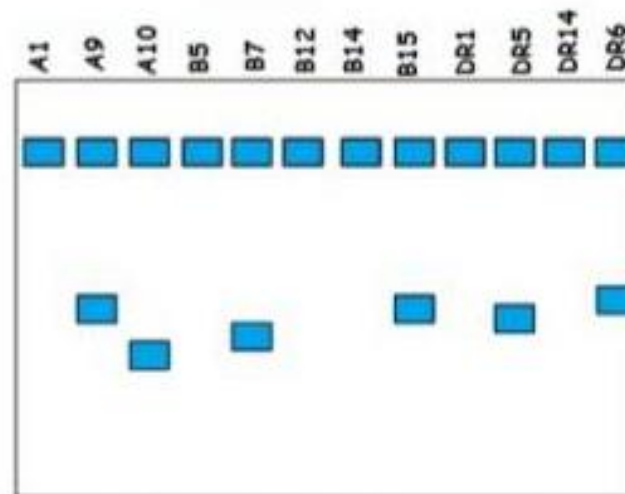
Recipiens



HLA genotípus:

- A9, A10
- B7, B15
- DRB5, DRB6

Donor



HLA genotípus:

- A9, A10
- B7, B15
- DRB5, DRB6

12/12 egyezés ✓

Graft versus host betegség 1. (GVHD)

- **Allogén hemopoetikus őssejt transzplantációt (HSCT)** követően alakulhat ki.
- Lényeg: A donorból származó immunsejtek megtámadják a recipiens szöveteit.
- Fő rizikótényező: **HLA-mismatch** a donor és a recipiens között.
- Fő terápiás lehetőség: szteroidok (immunszuppresszió), halálozás kb. 15%, de a szteroid-rezisztens akut GVHD halálozása 90%.

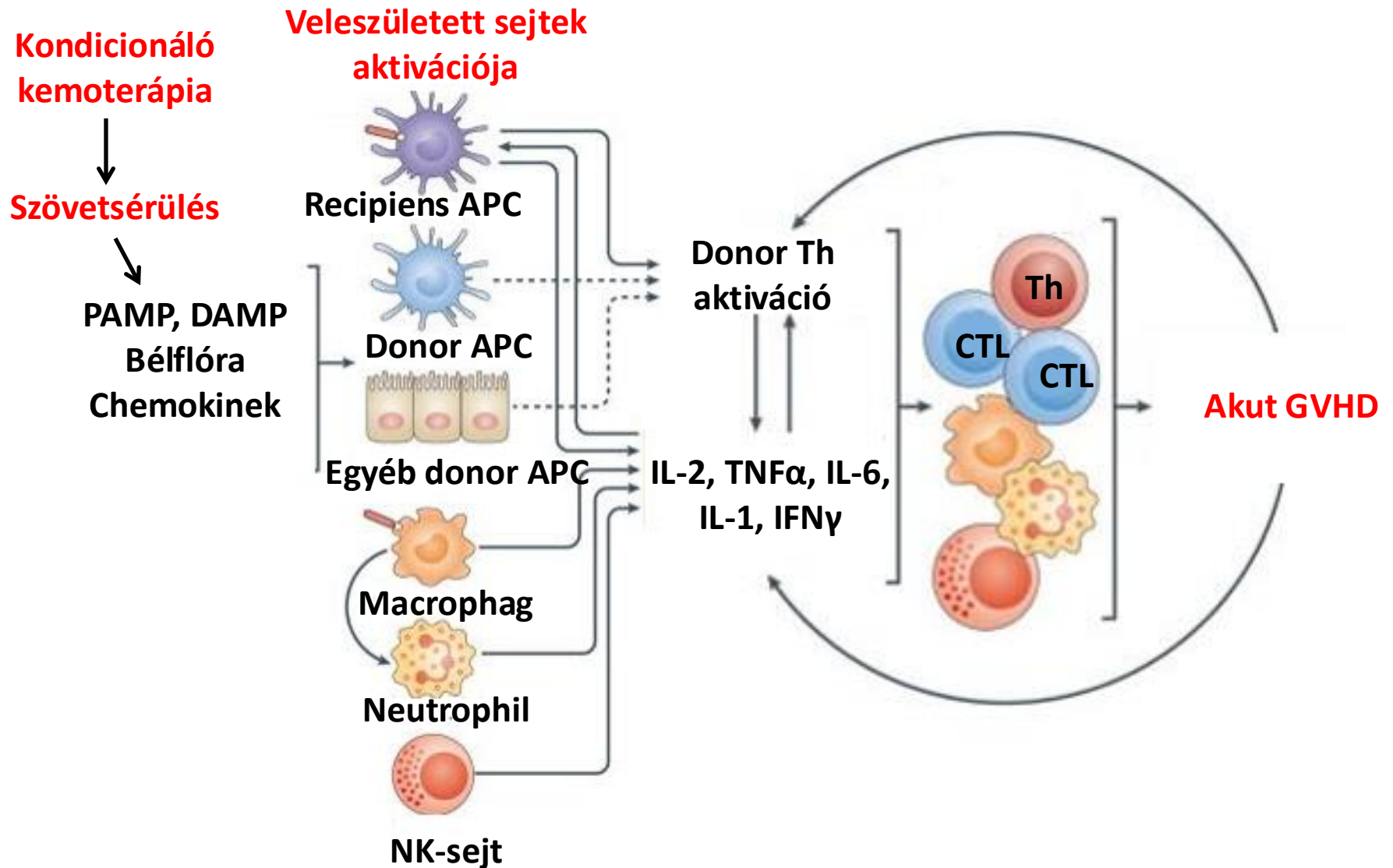


Súlyos bőr GVHD



Akut intesztinális GVHD
(endoszkópos felvétel)

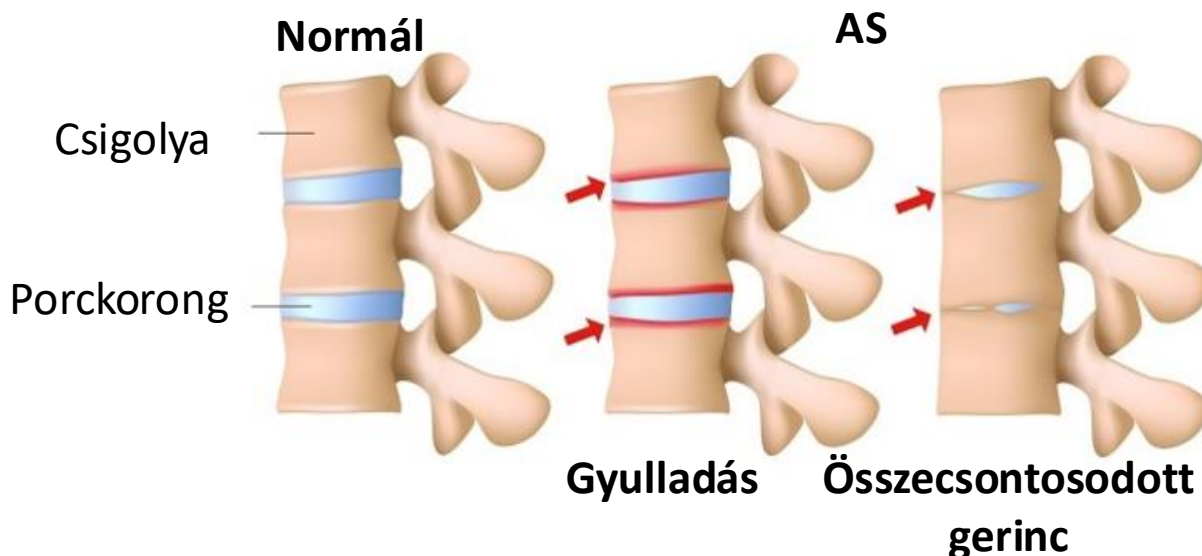
Graft versus host betegség 2. (GVHD)



HLA betegség-asszociációk 1.

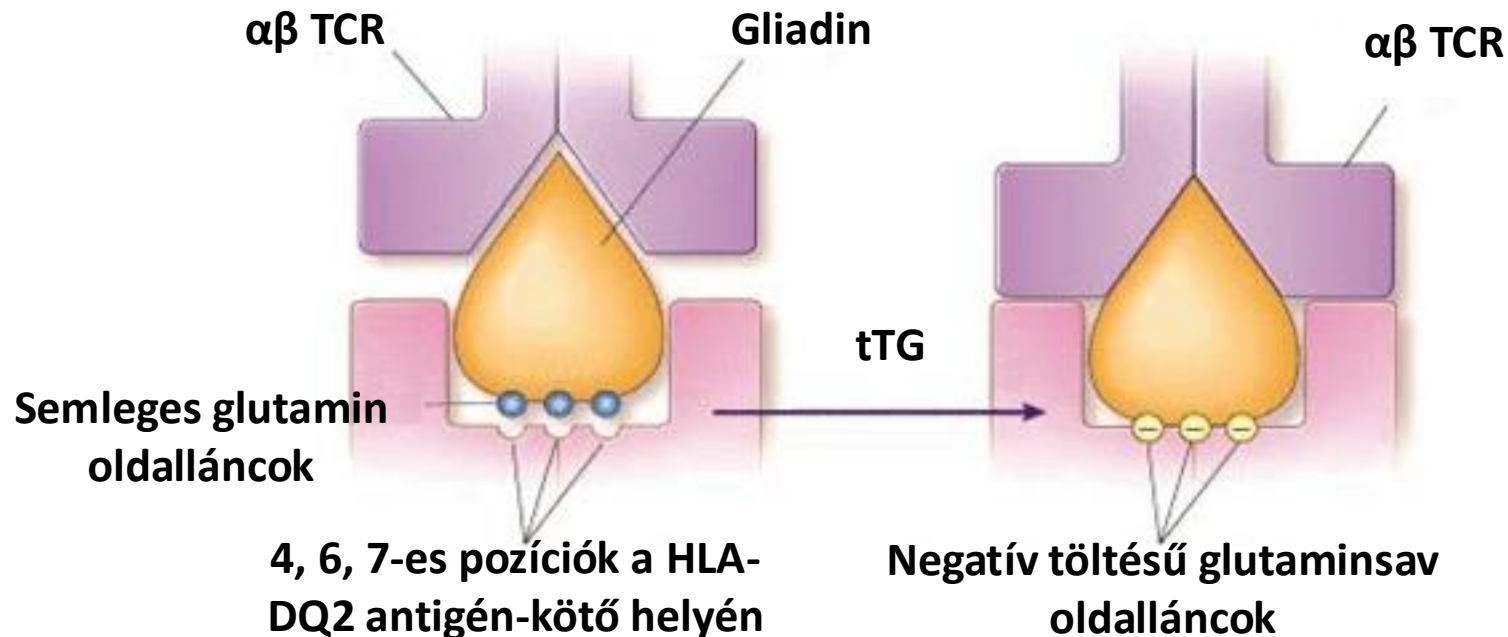
- **Bechterew-kór** (Spondylitis ankylopoetica, AS): **HLA-B27**
- Az AS-es betegek kb. **90%-a** HLA-B27 pozitív.
- A kaukázusi emberrasszban a HLA-B27 gyakorisága 8%, de Skandináviában már 24%.
- A HLA-B27 pozitív emberek kb. 1,8%-ában jelentkezik manifeszt AS.

A HLA-B27 pozitivitás **csak növeli a valószínűségét** a betegségnek, de **önmagában nem elégséges** annak kialakulásához! (Ez a megállapítás igaz valamennyi HLA-asszociált betegség esetében.)



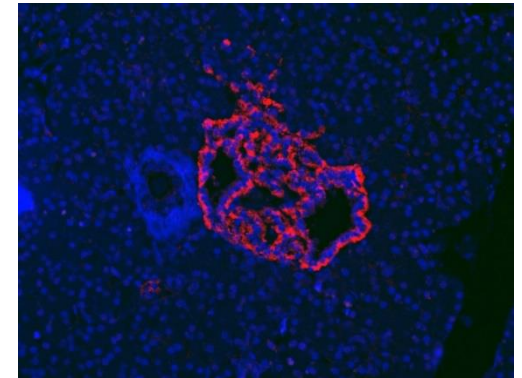
HLA betegség-asszociációk 2.

- **Lisztérzékenység** (Coeliakia, glutén-szenzitív enteropathia): **HLA-DQ2** és **HLA-DQ8**
- A lisztérzékeny betegek kb. **98%-ában** jelen van legalább az egyik. (legerősebb ismert HLA-asszociáció, és a legjobban értett szerep a patogenezisben)
- A kaukázusi emberrasszban a HLA-DQ2 gyakorisága 30%, a betegség prevalenciája viszont csak 1%. → Önmagában nem elégséges a betegséghez.
- A többi MHC-hez képest ezek **erősebben képesek megkötni a gliadint**, különösen a deamidált formát.



HLA betegség-asszociációk 3.

- **I-es típusú diabetes mellitus (IDDM): HLA-DR3, HLA-DR4**
- HLA-DR3-DQ2 → 3X kockázat
- HLA-DR4-DQ8 → 10X kockázat
- **HLA-DR3-DR4 heterozigóta → 25X kockázat**
- HLA-DQ6.2 → 0,1X kockázat (védőszerep)



Direkt IF: Humán Langerhans sziget (IDDM-es beteg)

Zöld: Inzulin (hiányzik)

Piros: glukagon

Kék: sejtmagok

TDK

- Intézetünk főbb kutatási profiljai röviden:
 - A **nyirokszövetek szerveződésének** és az **immunsejtek recirkulációjának** vizsgálata
 - A **T-sejtek** szerepének vizsgálata **rheumatoid arthritis egérmodellen**
 - **Regulatórikus T-sejtek** jelátvitel, szerepük autoimmun kórképekben (főleg SSc-ben)
 - **Glükortikoidok** hatásmechanizmusai, hatásuk T-sejtekre
 - Az **immunrendszer evolúciójának** vizsgálata **gerinctelen állatmodellen**
 - A **védőoltások hatékonyságának** monitorozása **immunszerológiai** módszerekkel
- A pontos témák az alábbi linken érhetők el, érdeklődni a témavezetőknél lehet. **Saját ötlettel** is elő lehet állni, ha immunológiai szempontból érdekes és intézetünkben vizsgálható is. <http://www.immbio.hu/hu/tdk-temak>



**I WANT YOU
FOR STUDENT RESEARCH!**

Hivatkozások (nincs sorban)

- Nunes E¹, et al.: **Definitions of histocompatibility typing terms.** *Blood*. 2011 Dec 1;118(23):e180-3. doi: 10.1182/blood-2011-05-353490. Epub 2011 Oct 14.
- Petersdorf EW¹: **The major histocompatibility complex: a model for understanding graft-versus-host disease.** *Blood*. 2013 Sep 12;122(11):1863-72. doi: 10.1182/blood-2013-05-355982. Epub 2013 Jul 22.
- Bontadini A¹: **HLA techniques: typing and antibody detection in the laboratory of immunogenetics.** *Methods*. 2012 Apr;56(4):471-6. doi: 10.1016/j.ymeth.2012.03.025. Epub 2012 Mar 28.
- Marsh SG¹, et al.: **An update to HLA nomenclature, 2010.** *Bone Marrow Transplant*. 2010 May;45(5):846-8. doi: 10.1038/bmt.2010.79. Epub 2010 Mar 29.
- Dunn PP¹: **Human leucocyte antigen typing: techniques and technology, a critical appraisal.** *Int J Immunogenet*. 2011 Dec;38(6):463-73. doi: 10.1111/j.1744-313X.2011.01040.x.
- Erlich H¹: **HLA DNA typing: past, present, and future.** *Tissue Antigens*. 2012 Jul;80(1):1-11. doi: 10.1111/j.1399-0039.2012.01881.x.
- Sanchez-Mazas A¹, Meyer D²: **The relevance of HLA sequencing in population genetics studies.** *J Immunol Res*. 2014;2014:971818. doi: 10.1155/2014/971818. Epub 2014 Jul 15.
- Lim WH¹, et al.: **Human leukocyte antigen mismatches associated with increased risk of rejection, graft failure, and death independent of initial immunosuppression in renal transplant recipients.** *Clin Transplant*. 2012 Jul-Aug;26(4):E428-37. doi: 10.1111/j.1399-0012.2012.01654.x. Epub 2012 Jun 4.
- Becker LE¹, Morath C², Suesal C³: **Immune mechanisms of acute and chronic rejection.** *Clin Biochem*. 2016 Mar;49(4-5):320-3. doi: 10.1016/j.clinbiochem.2016.02.001. Epub 2016 Feb 3.
- Shlomchik WD¹: **Graft-versus-host disease.** *Nat Rev Immunol*. 2007 May;7(5):340-52.
- Blazar BR¹, Murphy WJ, Abedi M: **Advances in graft-versus-host disease biology and therapy.** *Nat Rev Immunol*. 2012 May 11;12(6):443-58. doi: 10.1038/nri3212.

Hivatkozások

- Nunes E¹, et al.: **Definitions of histocompatibility typing terms.** *Blood*. 2011 Dec 1;118(23):e180-3. doi: 10.1182/blood-2011-05-353490. Epub 2011 Oct 14.
- Kanda J¹: **Effect of HLA mismatch on acute graft-versus-host disease.** *Int J Hematol*. 2013 Sep;98(3):300-8. doi: 10.1007/s12185-013-1405-x. Epub 2013 Jul 28.
- Brown MA¹, Kenna T¹, Wordsworth BP²: **Genetics of ankylosing spondylitis-insights into pathogenesis.** *Nat Rev Rheumatol*. 2016 Feb;12(2):81-91. doi: 10.1038/nrrheum.2015.133. Epub 2015 Oct 6.
- Sheehan NJ¹: **The ramifications of HLA-B27.** *J R Soc Med*. 2004 Jan;97(1):10-4.
- Karell K¹, et al.: **HLA types in celiac disease patients not carrying the DQA1*05-DQB1*02 (DQ2) heterodimer: results from the European Genetics Cluster on Celiac Disease.** *Hum Immunol*. 2003 Apr;64(4):469-77.
- Schuppan D¹, Junker Y, Barisani D: **Celiac disease: from pathogenesis to novel therapies.** *Gastroenterology*. 2009 Dec;137(6):1912-33. doi: 10.1053/j.gastro.2009.09.008. Epub 2009 Sep 18.
- Noble JA¹, Valdes AM: **Genetics of the HLA region in the prediction of type 1 diabetes.** *Curr Diab Rep*. 2011 Dec;11(6):533-42. doi: 10.1007/s11892-011-0223-x.
- Rayner ML¹, et al.: **Sequencing of the second exon of the MHC class II DQ6 alleles in patients with type 1 diabetes.** *Autoimmunity*. 2002 Mar;35(2):155-7.