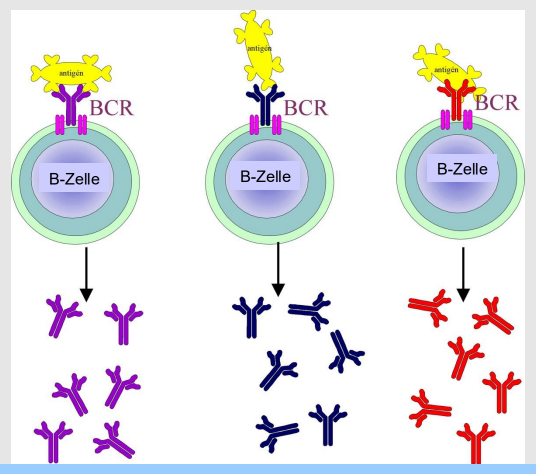
## Grundlagen der Immunologie

#### 7-8. Vorlesung

- Genetik der Immunglobuline, Organisation und Exprimierung der Antigenrezeptorgene
- Zentrale B-Zell-Differenzierungsprozesse
- Die zentrale (thymische) T-Zell-Entwicklung.

#### Antikörper – B-Zell-Repertoire: 1011



#### Tonegawa (Nobelpreis:1987)

Bei der B-Zellreifung werden die somatischen Immunglobulingene umgeordnet und führen somatische Hypermutation durch.

Im Verhältnis zum großen Repertoire werden relativ wenige Ig-V Gene vererbt.

#### Ziel der Lymphozytenreifung

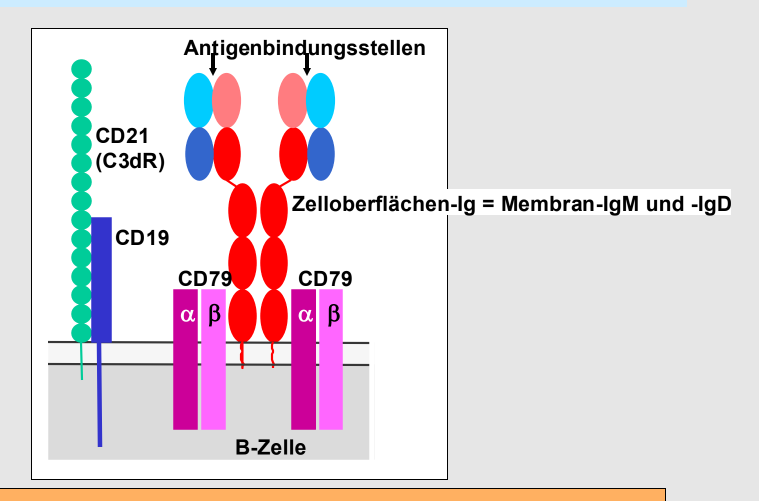
- Exprimierung von Antigenrezeptoren mit unterschiedlicher Spezifität
- Herausbildung des B- und T-Zell-Repertoires = Anzahl der Antigenerkennungsmoleküle: 10<sup>9</sup>-10<sup>11</sup> BcR, 10<sup>15</sup>-10<sup>16</sup> TcR;

"Lymphozytenbildung = Handschuhfabrik" – <u>Jan Klein</u>.

Das Immunsystem produziert viele verschiedene Antigenrezeptor-Moleküle im voraus, dann "wählt" das Antigen den entsprechenden Rezeptor aus. Deshalb ist das Immunsystem auf alle möglichen Antigene vorbereitet.

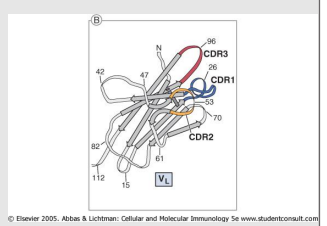
Der genetische Hintergrund der B- und T-Zell-Rezeptorproduktion ist die Umordnung der Immunglobulinund T-Zell-Rezeptorgene in den Vorläuferzellen.

## B-Zell-Antigenrezeptor (BcR) = Zelloberflächen-Ig



Jede einzelne B-Zelle kann ausschließlich Antikörper (BcR) einer einzigen Spezifität synthetisieren.

## Die Antigenbindungsstellen der Immunglobuline enthalten die hypervariablen (CDR) Regionen



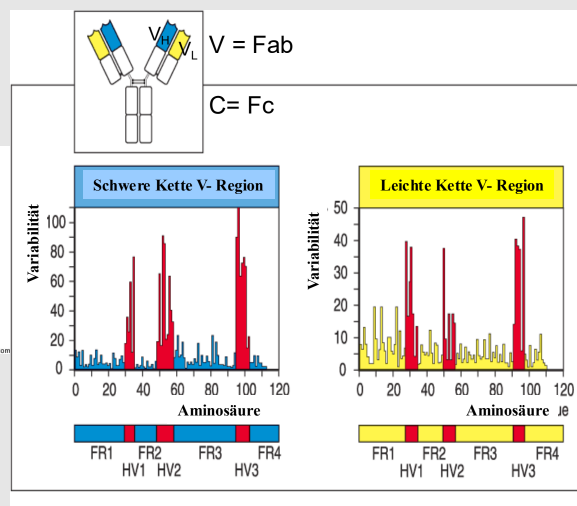
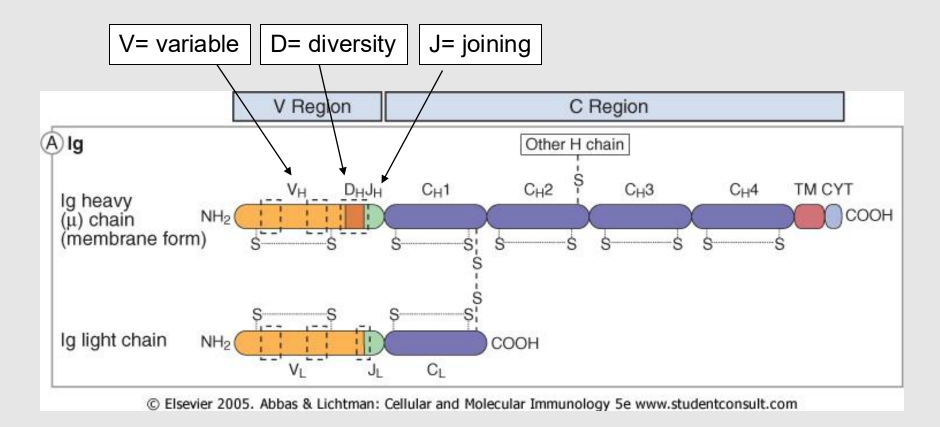


Fig 3.6 © 2001 Garland Science

#### Domänen der schweren und leichten Ig-Ketten



- Sowohl die <u>variablen (V)</u> als auch die <u>konstanten (C)</u> <u>Domänen</u> (Abschnitte) der schweren und leichten Polypeptidketten werden durch verschiedene <u>Genabschnitte</u> kodiert.
- Die Gene der schweren- und leichten Polypeptidketten sind auf unterschiedlichen Chromosomen lokalisiert.

## Genenorganisation des Lokus für die schwere und leichte Immunglobulinkette



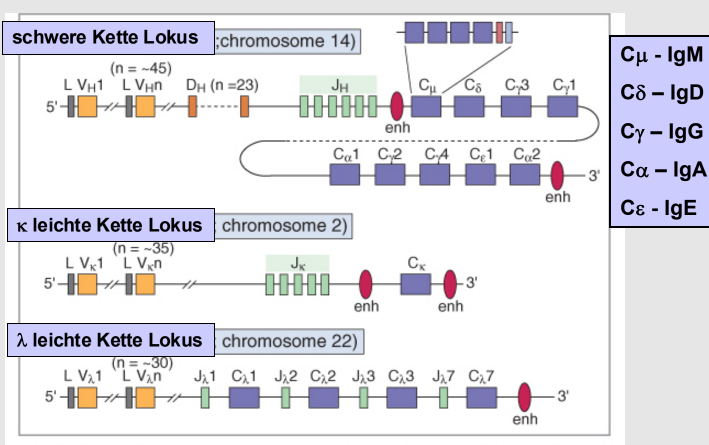
V = Variable

D = Diversity

J = Joining Gensegmente

#### **C-Region:**

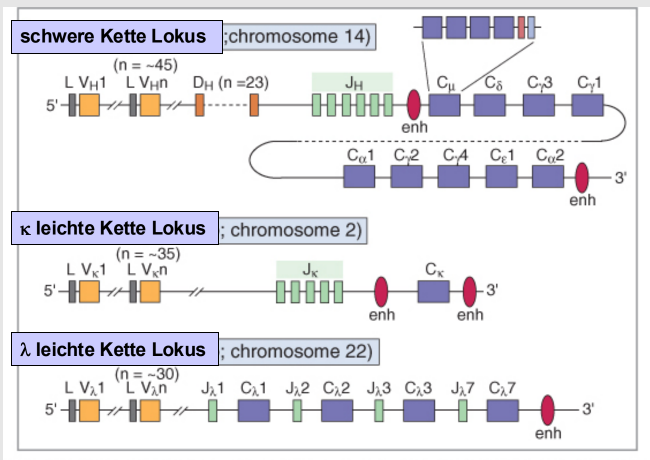
C = Konstant Gensegmente



© Elsevier 2005. Abbas & Lichtman: Cellular and Molecular Immunology 5e www.studentconsult.com

Die **Keimbahn-DNA** → die Immunglubulingene werden in einem nicht-rekombinierten Zustand vererbt

#### Die Keimbahn-DNA: Anzahl von V-D-J-Gensegmenten



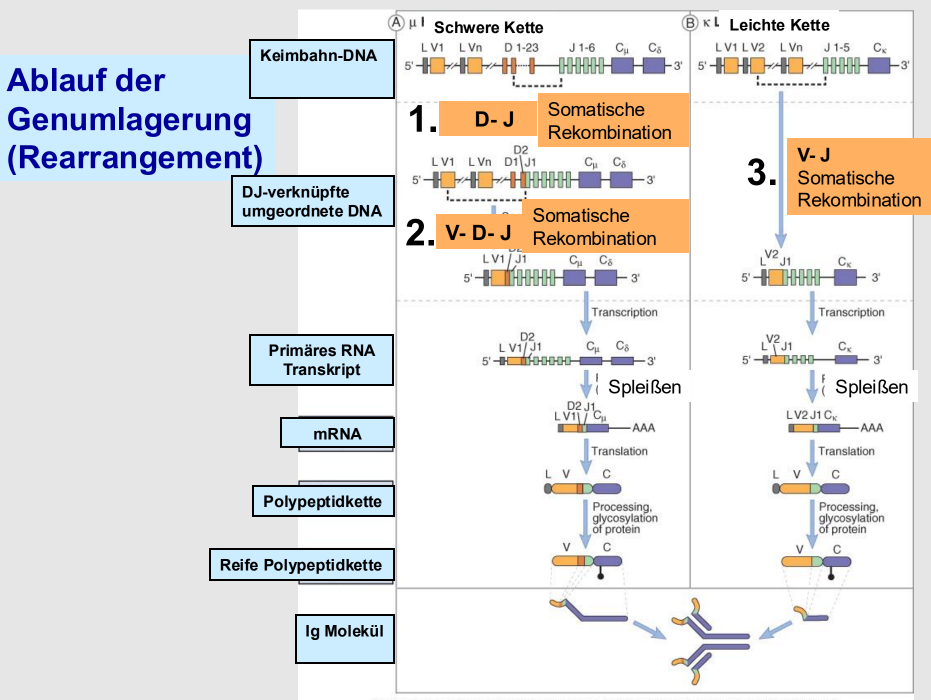
V- Segment: 45 D- Segment: 23 J - Segment: 6 C - Segment (8):  $C\mu$ ,  $C\delta$ ,  $C\gamma$ 1-4,  $C\alpha$ ,  $C\epsilon$ 

V- Segment: 35 J - Segment: 5 C - Segment: 1

V-Segment: 30 J - Segment: 4 C - Segment: 4

© Elsevier 2005. Abbas & Lichtman: Cellular and Molecular Immunology 5e www.studentconsult.com

Die Keimbahn-DNA wird durch **somatische Rekombination** umgelagert = Rearrangement



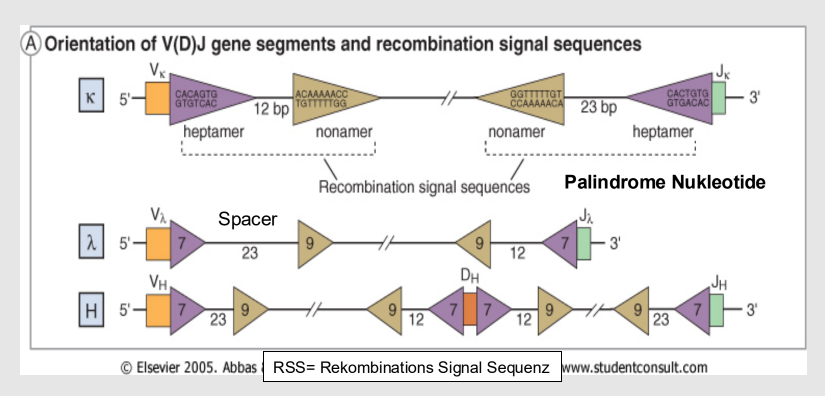
#### Molekularer Mechanismus der Genumlagerung

- 1. Schlaufenbildung
- 2. Spaltung der DNA Deletion
- 3. Ligation der freien DNA-Enden

#### Beteiligte Enzyme:

- VDJ-Rekombinase: **RAG1 und -2**
- Heteromerer Proteinkomplex: **DNA-Ligase**, **DNA-PK**, **Artemis- Proteine**
- Terminale Deoxynukleotidyl-Transferase (**TdT**): →
- N-Nukleotide-Einbau zufällig eingefügte Nukleinsäuren

## Die 12/23-Paar-Regel zur Rekombination der Gensegmente:

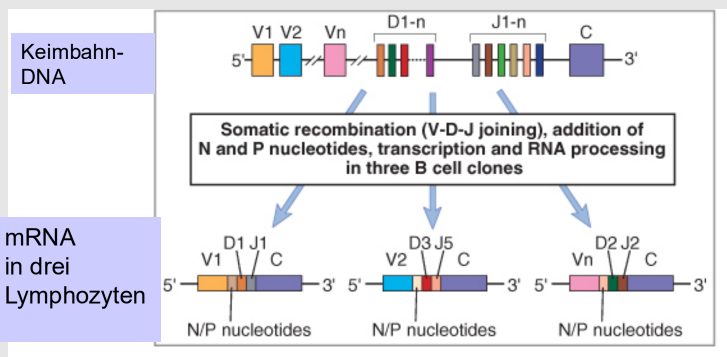


#### Rekombinations-Signal-Sequenz (RSS):

ist aus einem konservierten Heptamer und Nonamer zusammengesetzt, welche durch einen nicht-konservierten Abstandshalter (Spacer) von entweder 12 oder 23 Basenpaaren getrennt werden.

Dieser Abstand entspricht einer (12) bzw. zweier (23) Drehungen der DNA-Helix.

## Schwere-Kette-Genumlagerung in drei Pro-B-Zellen



© Elsevier 2005. Abbas & Lichtman: Cellular and Molecular Immunology 5e www.studentconsult.com

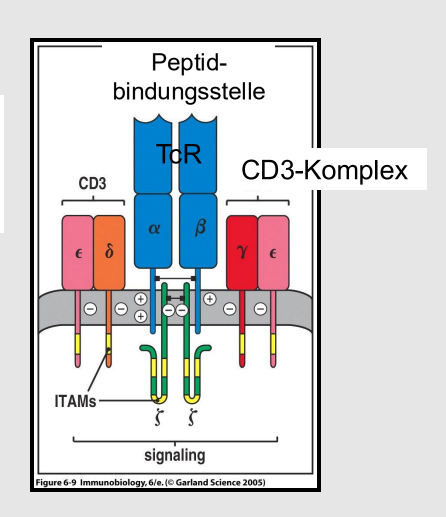
zufällige Umlagerung — Diversität

#### **T-Zell-Rezeptor**

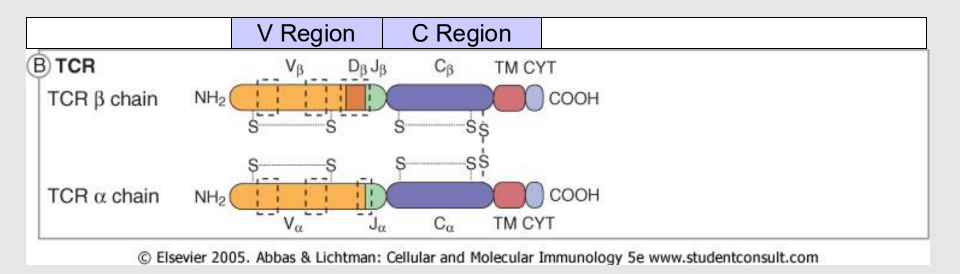
T-Zell-Typen:

1.  $\alpha\beta$  TcR+

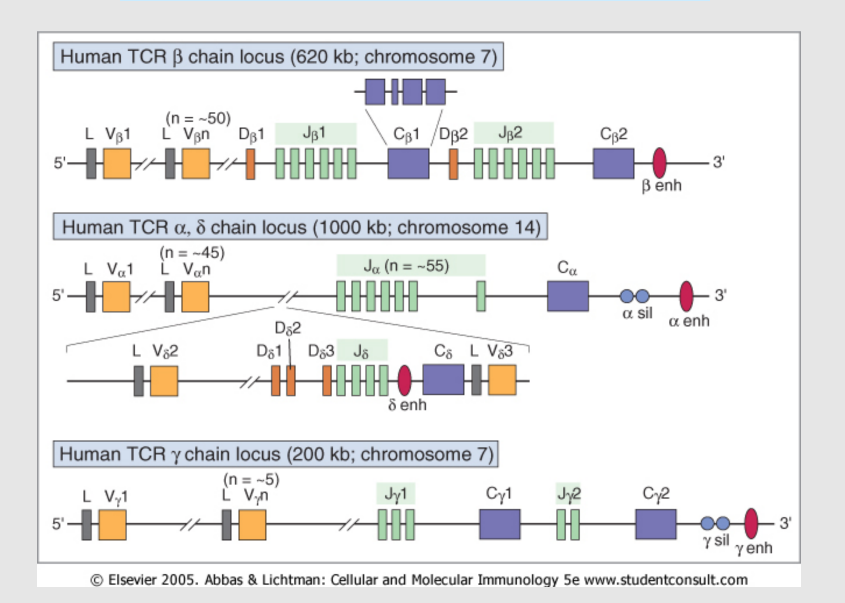
2.  $\gamma\delta$  TcR+



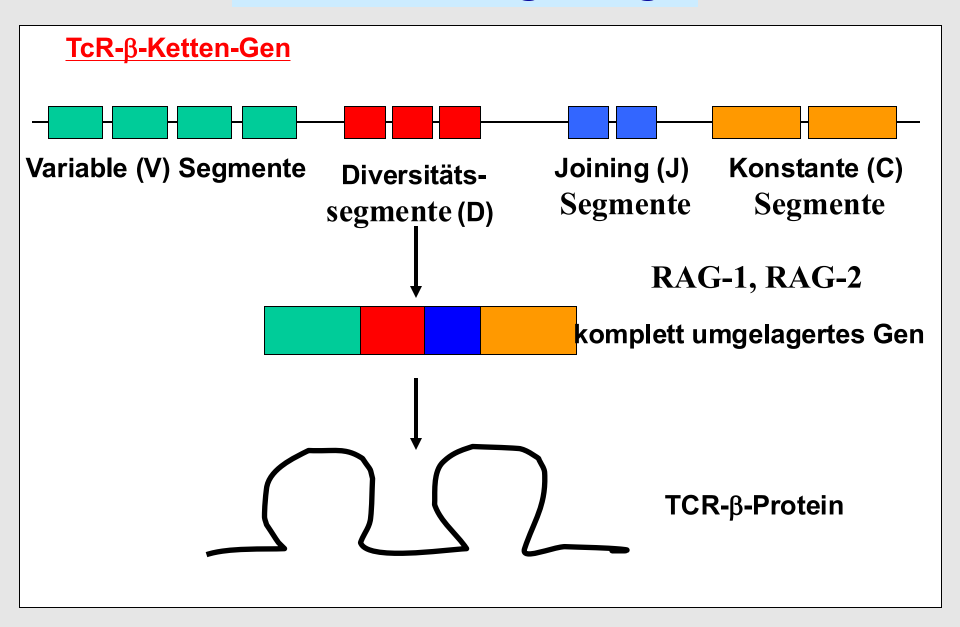
#### Domänen der TcR αβ-Ketten



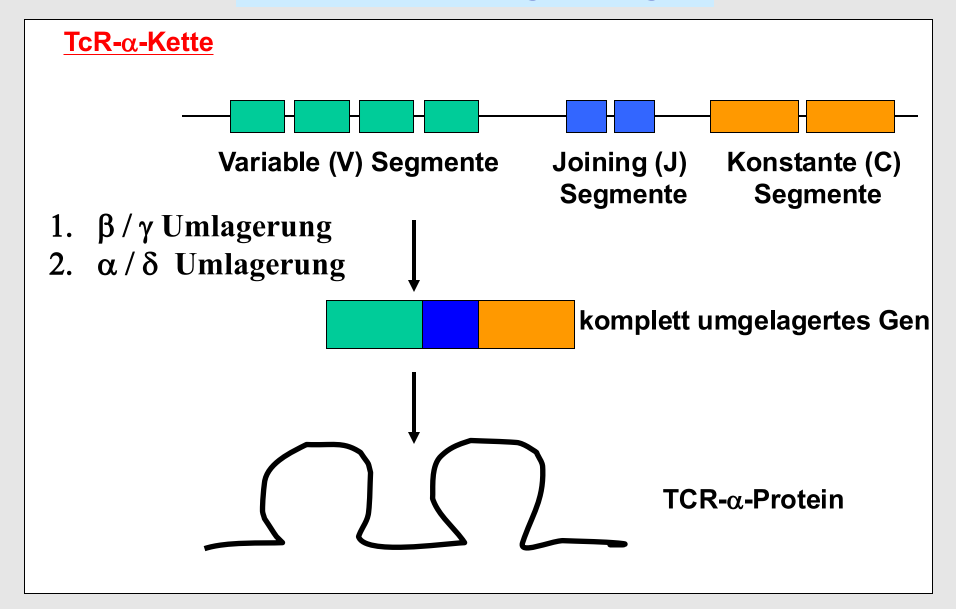
#### TcR-Gene – Keimbahn-DNA



#### TcR-Genumlagerung I



#### **TcR-Genumlagerung II**



#### **TcR-Diversität**

Tabelle 23. Faktoren, die an der Entstehung der TCR-Diversität beteiligt sind

	ΤCRαβ		TCRγδ	
am amanow "hanking	α	β	γ	δ
V-Gensegmente	100	25	7	10
D-Gensegmente	0	2	0	2
Offene Leseraster N-Region-Diversität	0 V-J	viele V-D D-J	0 V-J	viele V-D1 D1-D2 D1-J
J-Gensegmente	50	12	2	2
Kombinatorische Diversität der V-Region	2500		old season 70	
Vollständiges Repertoire	10 <sup>15</sup>		10 <sup>16</sup>	

In: Gergely-Erdei: Immunbiologie in Bildern

#### Die Herausbildung der Diversität

- Zahl der V- D- und J-Segmente und ihre freie Rekombination
- TdT (Terminale Deoxynucleotidyl-Transferase).
- Freie Verknüpfung der Untereinheiten

(IgH / IgL, TcR  $\alpha$  /  $\beta$  bzw.  $\gamma$  /  $\delta$ ).

# Allgemeine Eigenschaften der Lymphozytendifferenzierung

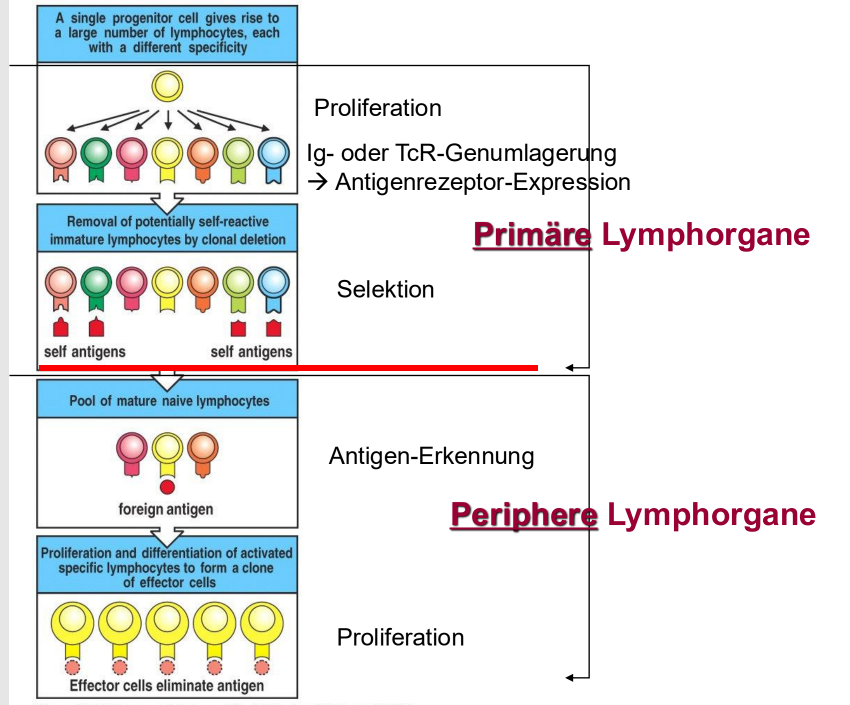


Figure 1-14 Immunobiology, 6/e. (© Garland Science 2005)

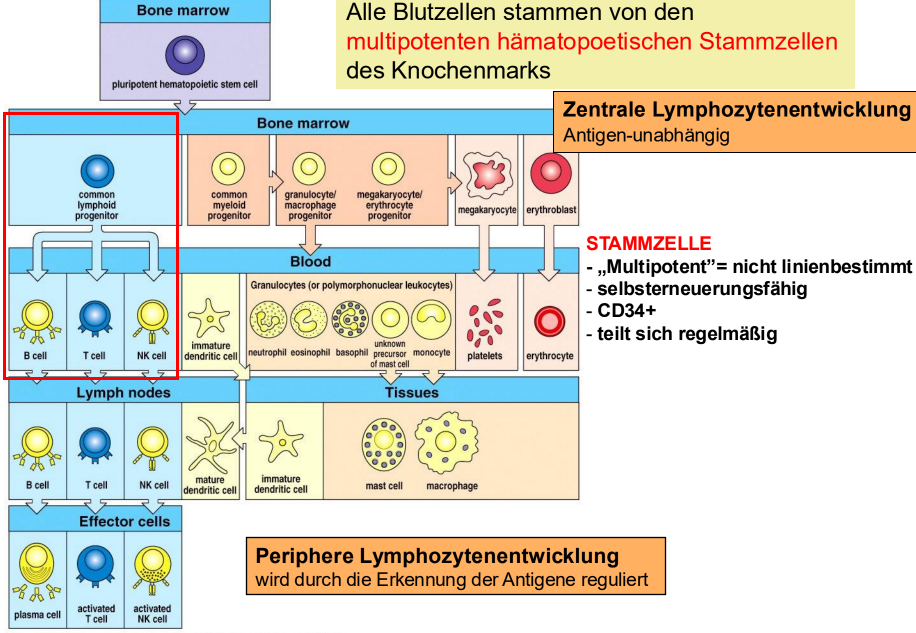
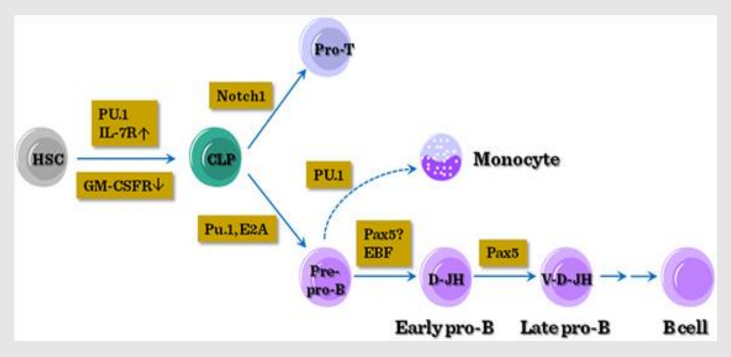


Figure 1-3 Immunobiology, 6/e. (© Garland Science 2005)

# Allgemeine Eigenschaften der Lymphozytendifferenzierung

- 1. Proliferation
- 2. Rezeptor-Genumordnung, Exprimierung von funktionellen Antigenrezeptoren (Antikörpern) auf der Zelloberfläche
- 3. Wanderung (Migration) Knochenmarksstroma (Adhäsion, Chemokinproduktion)
- 4. Selektion der potenziellen autoreaktiven Zellen
- 5. Apoptose

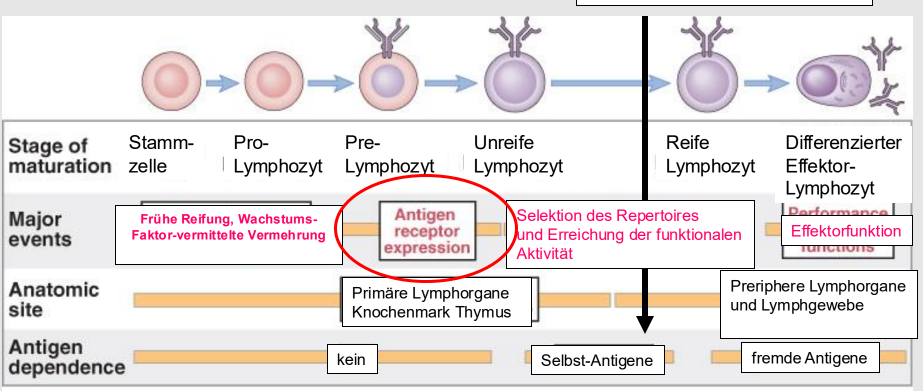
### Lymphatische Verpflichtung - Transkriptionsfaktoren



von: Transdifferentiation and regenerative medicine (Prof. Dr. Péter Balogh, Dr. Péter Engelmann (2011); University of Pécs)

#### Stadien der Lymphozytenreifung

Wanderung in die peripheren Lymphorgane



© Elsevier 2005. Abbas & Lichtman: Cellular and Molecular Immunology 5e www.studentconsult.com

#### Die B-Zell-Entwicklung

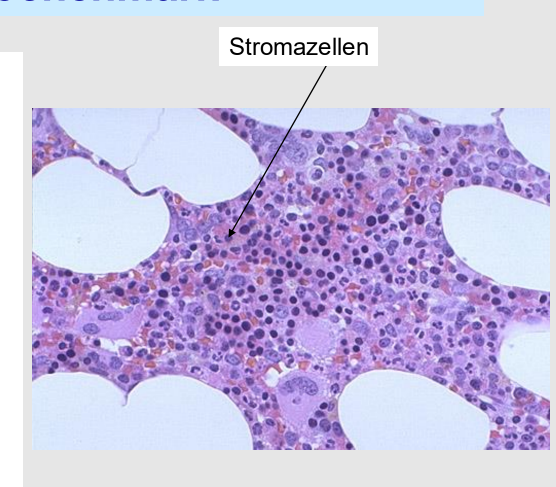
1. Zentrale: Antigen-unabhängig - im Knochenmark

2. Peripherie: von Antigen reguliert - in sekundären lymphatischen Geweben

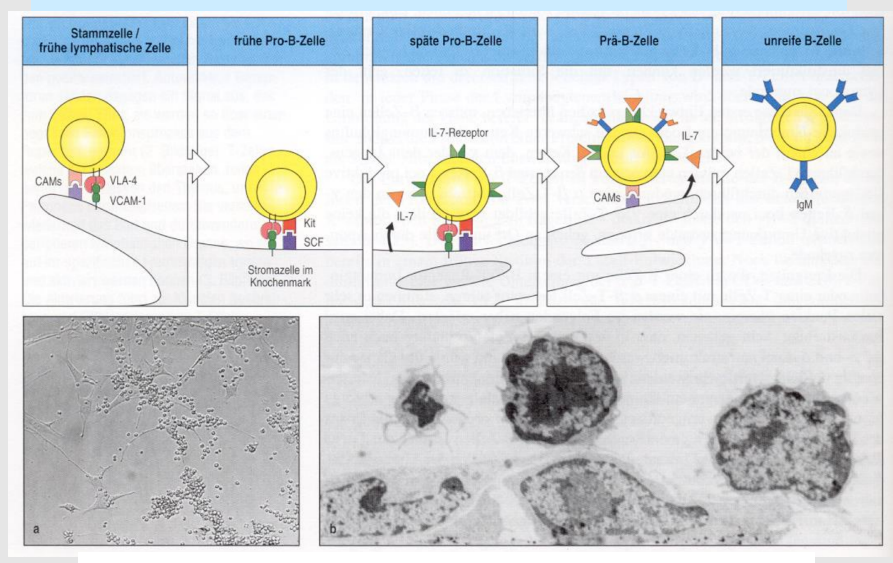
#### **Knochenmark**

#### **Stromazellen:**

- nicht-lymphoid
- haben Fortsätze
- exprimieren Adhäsionsmoleküle (CD44, VCAM-1)
- produzieren Zytokine (IL-7, IL-3, SCF)
- -produzieren Modifikatoren (Wnt-Faktoren, IL-4, extrazelluläre Matrixkomponenten)
- -produzieren Chemokine (SDF1/CXCR4-Ligand)
- -Selektion



#### **Knochenmark-Stromazelle**



Die Entwicklung von Stammzellen zu reifen B-Zellen kann auf Grund von phänotypischen und genetischen Merkmalen in funktionell unterschiedliche Stadien eingeteilt werden.

#### Knochenmark I: Stammzelle > "große prä-B-Zelle"

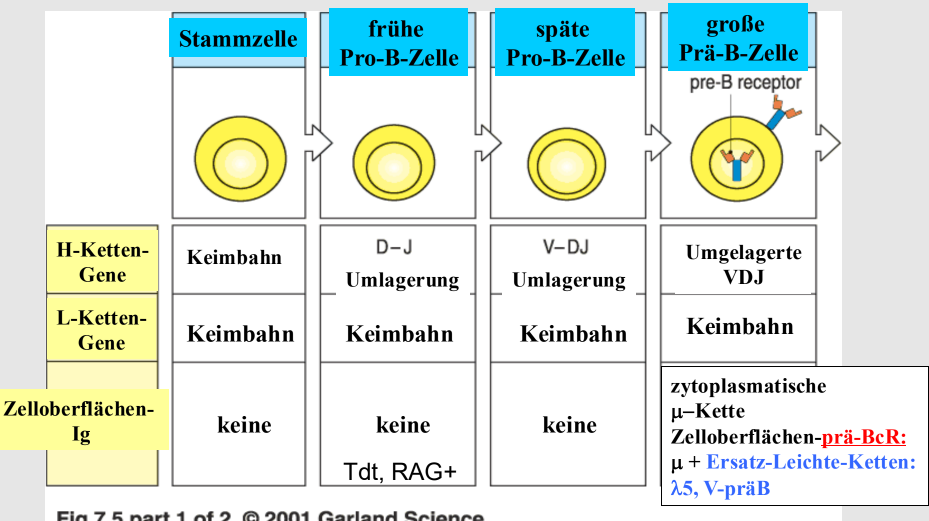


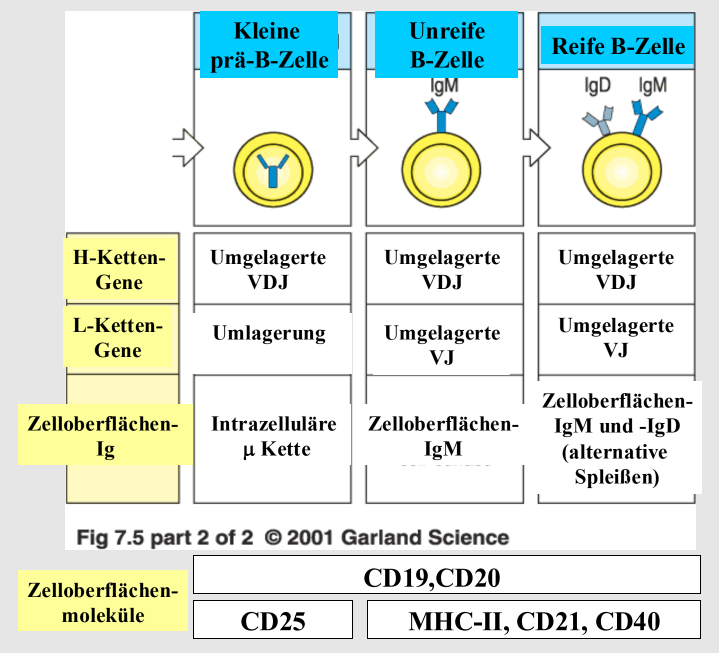
Fig 7.5 part 1 of 2 © 2001 Garland Science

Zelloberflächenmoleküle

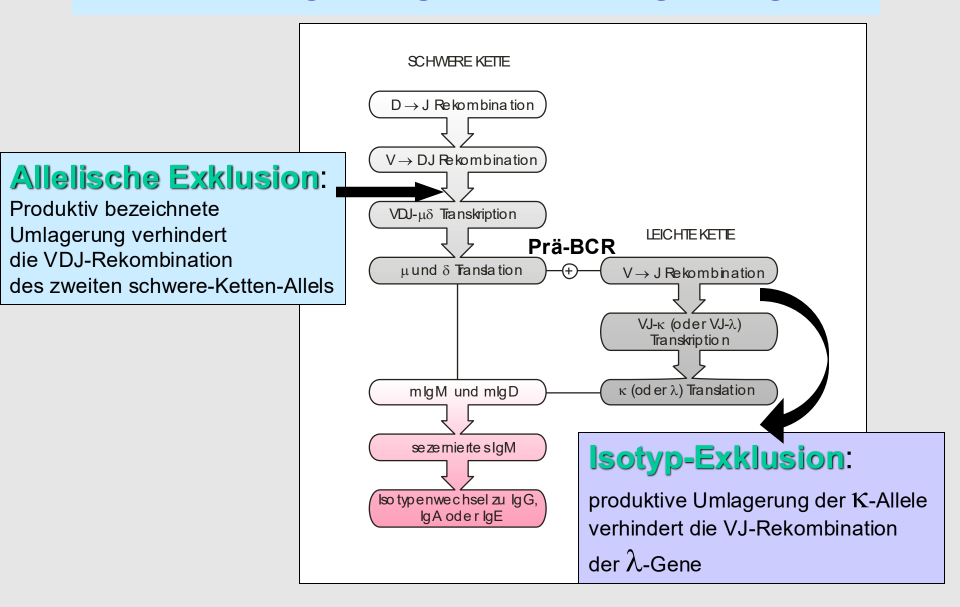
c-kit, CD43, CD45 CD34, CD19, CD10, CD20

**CD22, CD25** 

#### Knochenmark II: "kleine prä-B-Zelle" > "reife B-Zelle"

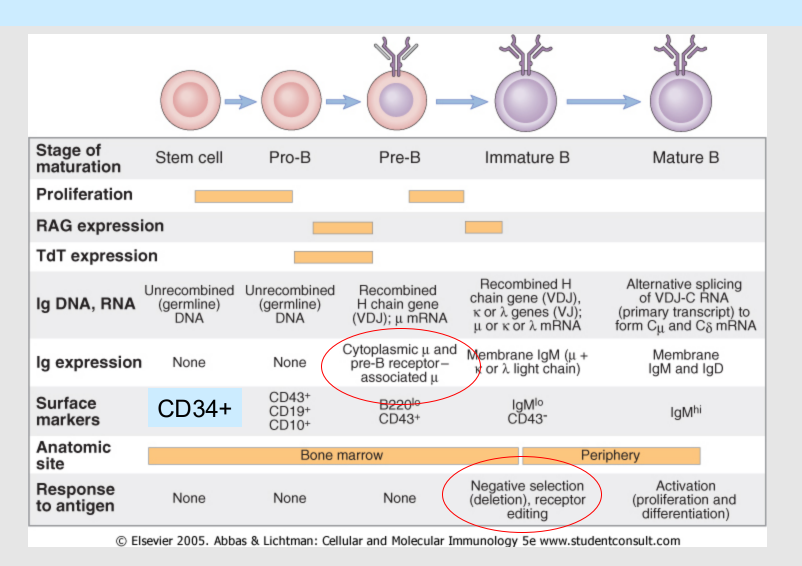


#### Ordnung der Ig-Genrearrangierung

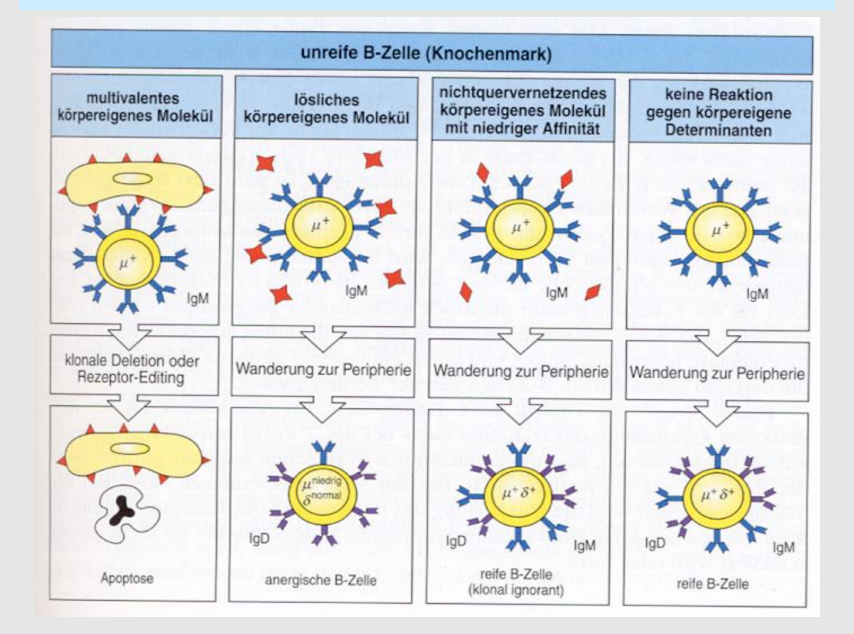


Jede lymphoide Zelle besitzt nur eine einzige Rezeptorspezifität.

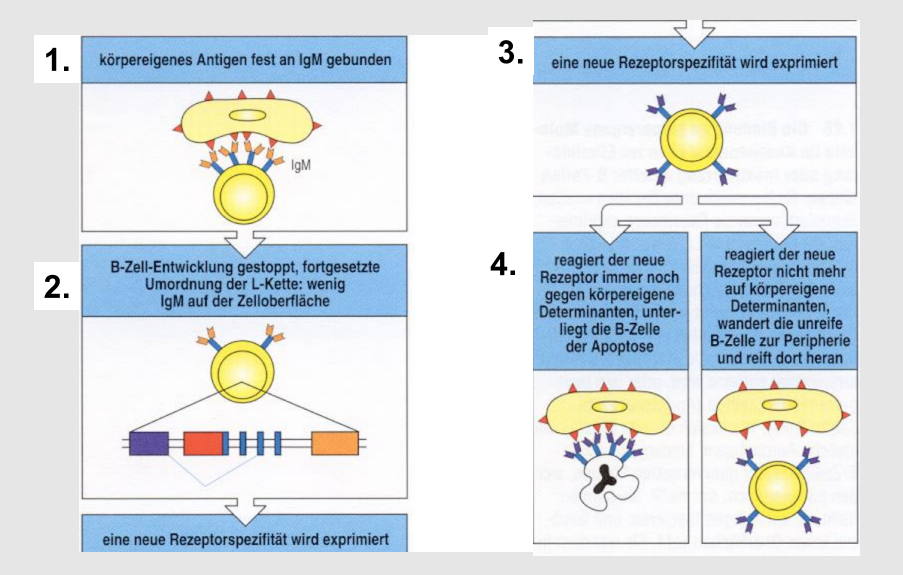
#### Selektionsprozesse im Knochenmark



#### Selektionsprozesse im Knochenmark



### "Receptor editing"



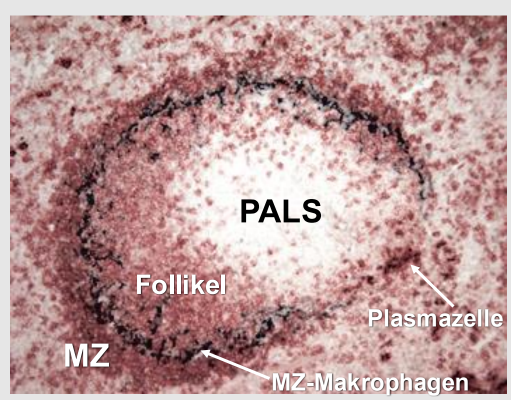
# Ontogenetische Differenz von peripheren B-Zellklassen

 Konventionelle follikuläre B-Zellen (B2): (IgM+/IgD++, CD21+, CD23++, Rezirkulation)

B-1 B-Zellen: Selbsterneuerung, niedrige Affinität
 Autoantikörperproduktion, Ansiedlung im Brust- und Bauchbereich, relatives Gewicht bei Neugeborenen (und in B-CLL); (CD5+, CD43+,

IgM++/IgD+)

 Marginale-Zonen-B-Zellen: ähnlich dem B1-Zellen-Ig-Phenotyp, Differenzierung in der Milz, keine Migration (IgM++/IgD+, CD21++, CD23+/-)

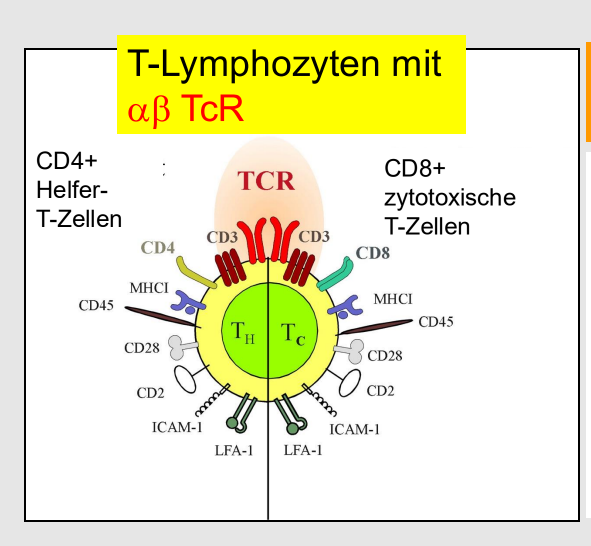


#### Eigenschaften der B1- und B2-Zellen

Eigenschaft	B-1-Zellen	konventionelle B-2-Zellen	
zum ersten Mal produziert	Fetus	nach der Geburt	
N-Bereiche in VDJ-Verbindungen	wenige	zahlreiche	
Repertoire des V-Bereichs	eingeschränkt	vielfältig	
primäre Lokalisation	Körperhöhlen (peritoneal, pleural)	sekundäre lymphatische Organe	
Art der Erneuerung	selbsterneuernd	ersetzt aus dem Knochenmark	
spontane Immunglobulinproduktion	stark	schwach	
sezernierte Isotypen	IgM >> IgG	IgG > IgM	
Reaktion auf Kohlenhydratantigen	ja	unter Umständen	
Reaktion auf Proteinantigen	unter Umständen	ja	
Hilfe von T-Zellen erforderlich	nein	ja	
somatische Hypermutation	niedrig bis überhaupt nicht	stark	
Gedächtnisentwicklung	Wenig bis überhaupt nicht	ja	

## Die zentrale (thymische) T-Zell-Entwicklung

# Zwei verschiedene T-Zell-Linien mit unterschiedlichen Rezeptortypen (TcR)



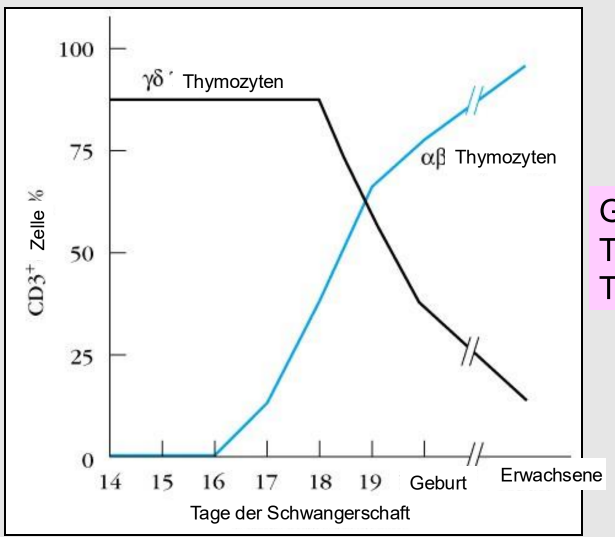
## T-Lymphozyten mit $\gamma\delta$ TcR

- CD4-CD8- zytotoxische T-Zellen

Intraepitheliale – mit geringer TcR-Diversität

Lymphatische Organe stark diversifizierte Rezeptoren Regulatorische Zytokinproduktion

## Zahl der T-Zellgruppen während der Entwicklung des Individuums



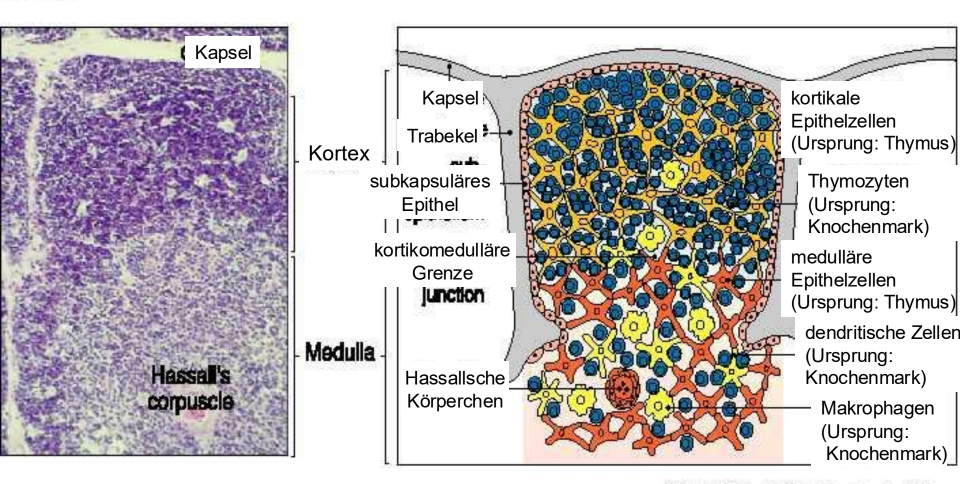
Ganzes Repertoire:

TCR  $\alpha$ ,  $\beta$ :  $10^{15}$ 

TCR  $\gamma$ ,  $\delta$ :  $10^{16}$ 

### Struktur des Thymus

Figure 5.3



© 2000 Garland Publishing/Elsevier Science

#### Funktion der Stromazellen

#### Kortikale Epithelzellen:

- chemotaktische Signale für hämatopoetische Vorläuferzellen zu bilden
- Überlebens und Differenzierungssignalen zu bilden
- Sie präsentieren Selbst-Antigenen zur positiven Selektion

#### Medulläre Epithelzellen, Dendritische Zellen und Makrophagen:

- Sie präsentieren Selbst-Antigenen zur negative Selektion
- Sie beseitigen die bei der Apoptose entstandenen Zellfragmente

## Thymozyten-Subpopulationen

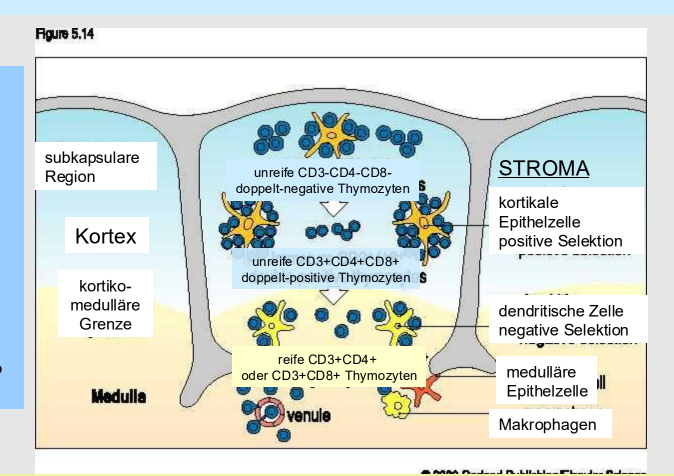
#### Thymozyten:

doppelt-negative DN: 2-5 %

doppelt-positive DP: 75-80%

einfach-positive CD4 SP: 10-15%

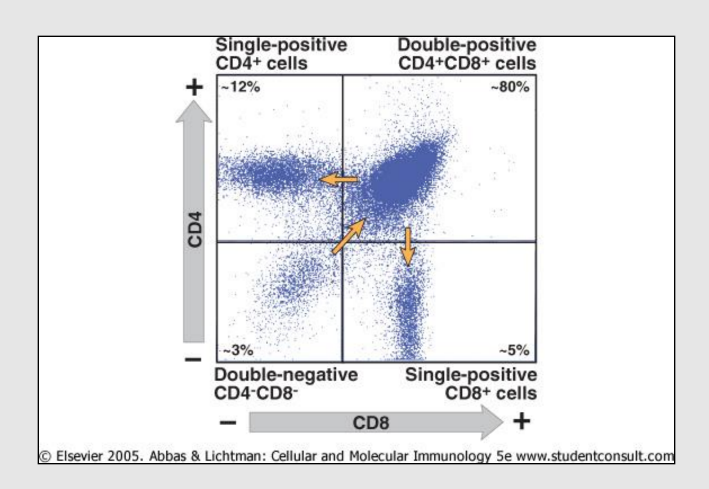
CD8 SP: 5-8%

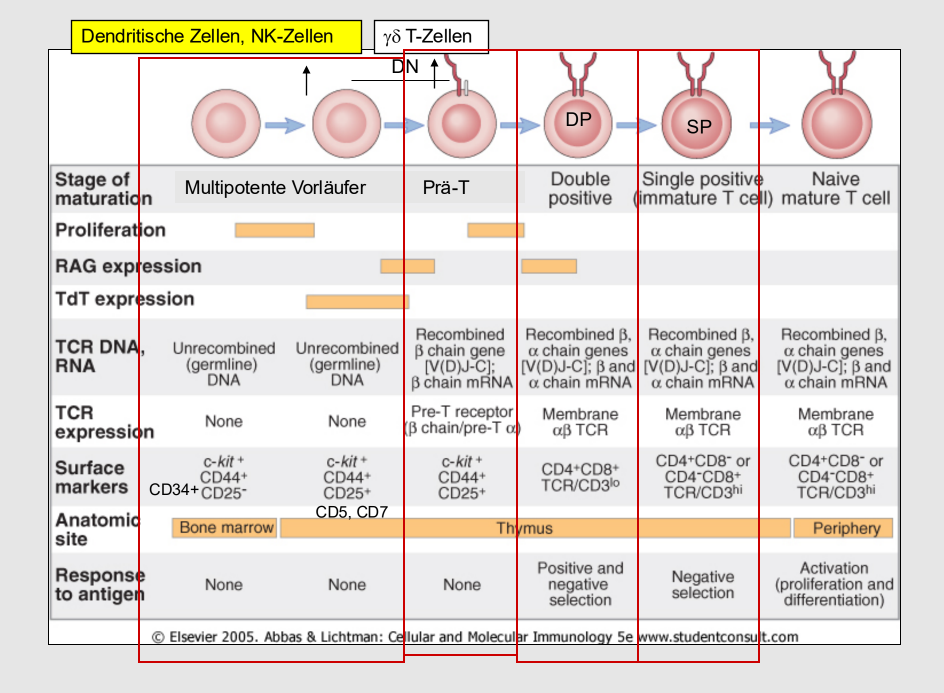


*In jungen Mäusen* bilden sich täglich 5x10<sup>7</sup> T-Zellen heraus (25% von allen Thymozyten). Während der Selektionsprozesse sterben 98 % von Thymozyten durch Apoptose ab.

1-2 x 10<sup>6</sup> reife T-Zellen wandern täglich zur Peripherie.

## Thymozytengruppen



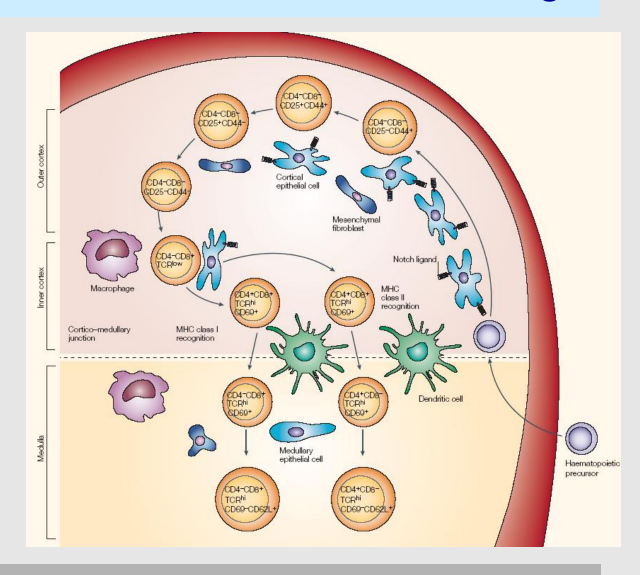


## Regulation von Thymozyten-Reifungsprozessen

- Zelloberflächenmoleküle Adhäsionsmoleküle (CD44), CD28 – B7.1/7.2, Notch – Notch-Ligand-Wechselwirkungen, Chemokinrezeptoren
- Humorale Faktoren Zytokine (IL-7), Chemokine, Thymozine, Prothymozin-α, Thymulin (FTS-Zn), Thymopoietin, Thymostimulin (TP-1), thymisch humoraler Faktor (THF) und THF-g2, Glukokortikoid-Hormone (GC)

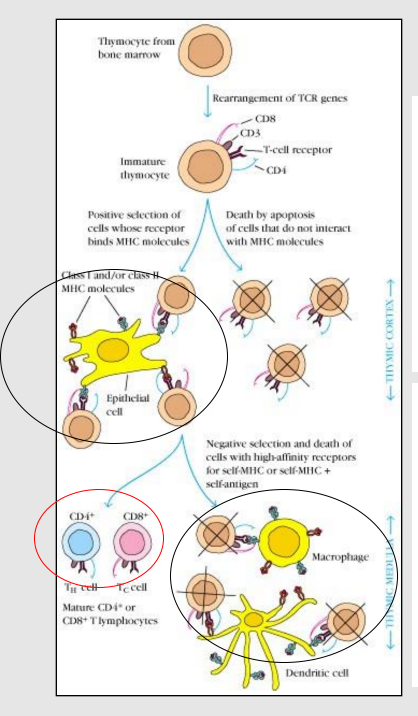
### Stromazellen induzieren T-Zell-Reifung

- 1. Wanderung: Chemokine
- 2. <u>Proliferation</u> IL-7
- 3. <u>Differenzierung</u>
- TcR-Genumordnung
- Phenotyp-Veränderungen
- 4. <u>Selektion</u> Apoptose



FOXN1: - kontrolliert Thymusepithelzell-differenzierung, Hautzellen

- Defizienz: "Nacktmaus" (T-Zell-Mangel & Alopezie)



## Thymische Selektionsprozesse

#### Positive Selektion:

Epithelzelle – DP-Thymozyten-Wechselwirkung im Thymus-Kortex

DP-Zellen, die Selbst-MHC-Moleküle erkennen können, werden überleben → MHC-RESTRIKTION

#### **Negative Selektion:**

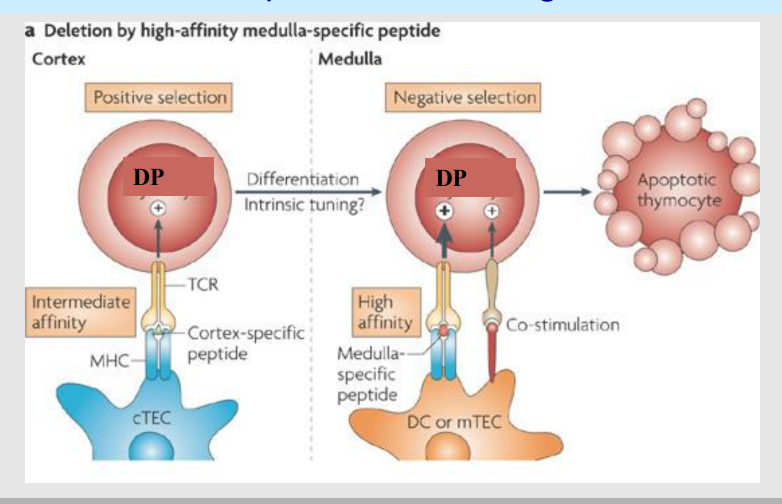
APC (Makrophage oder DC) – DP-Thymozyten-Wechselwirkung im Thymus-Medulla

Apoptose von Zellen mit hoher TcR-Affinität gegen Selbst-Antigene

→ TOLERANZ

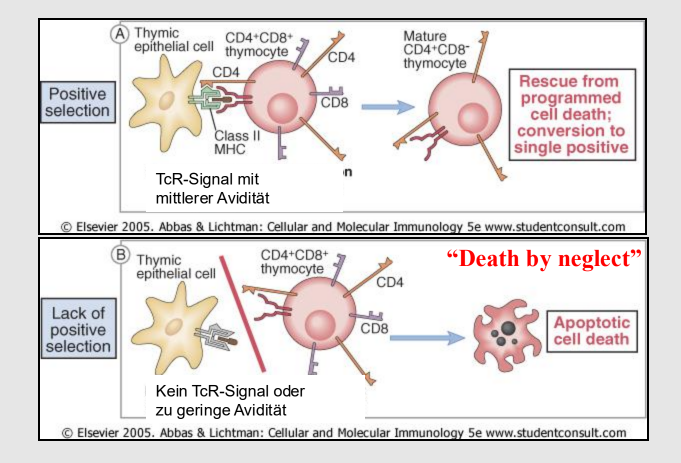
Differenzierung zu reifen T-Zellen

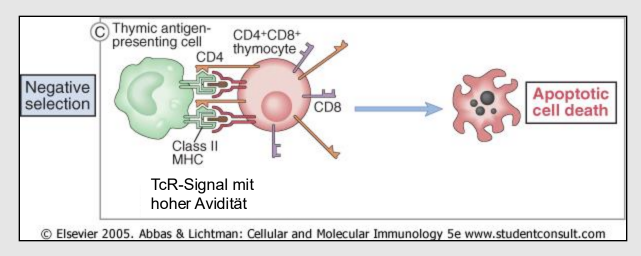
### Affinitätsmodel der positiven und negativen Selektion



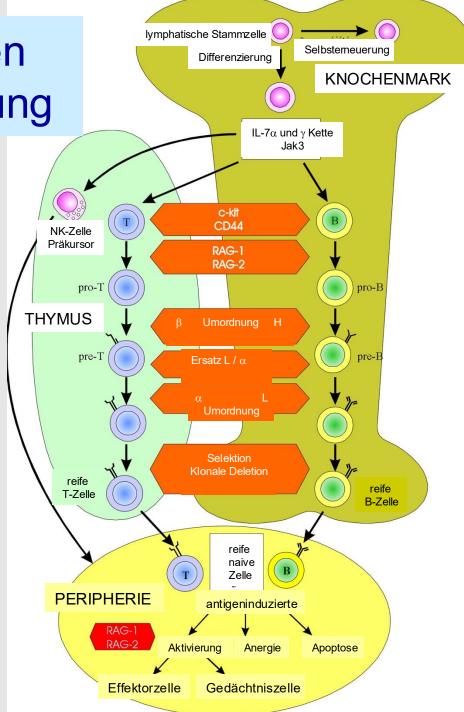
#### AIRE (=Autoimmune regulator):

- Promiskuitiven Genexpression von Epithelzellen (Expression von extrathymischen Antigenen)
- Defizienz: multiplen Autoimmunpathologien in Mäuse und Menschen





Gleiche Eigenschaften der B-und T-Zell-Reifung



## "Checkpoints" der zentralen B/T-Lymphozytenreifung

