# Grundlagen der Immunologie

6. Vorlesung

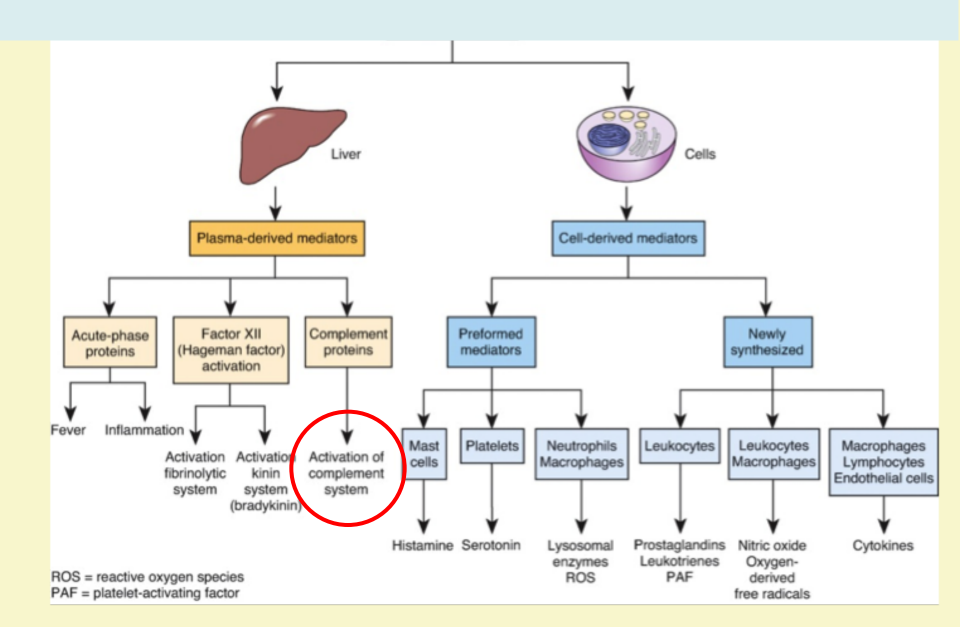
Das Komplementsystem

### **Humorale Effektor-Mechanismen**

Komplement-vermittelte – angeborene

Immunglobulin-vermittelte – spezifische

### Mediatoren der Entzündungsreaktion



### Lösliche Bestandteile der Entzündungsreaktion

### Plasma-Enzyme

- Kininsystem
- Koagulationssystem
- Fibrinolytisches System
- Komplementsystem

### **Lipidmediatoren**

### Chemokine:

- IL-8, MIP-1β
- Komplement-Produkte (C5a, C3a)
- PAF (Platelet Activating Factor)

### Entzündliche Zytokine

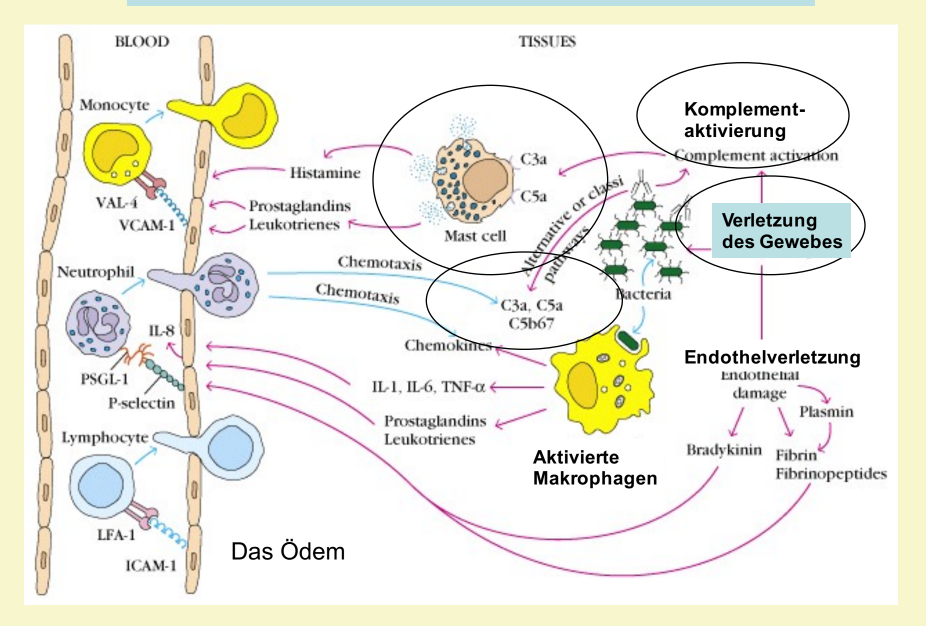
# Komplementfaktoren

- Inaktive Enzym-Prekursoren = Serin-Protease im Serum und Körperflüssigkeiten, die wiederum die Entstehung anderer Enzyme katalysieren: → Enzym-Kaskade
- Zelloberflächrezeptoren <u>Komplementrezeptoren (CR)</u> zur Bindung aktivierter Komplementfaktoren (C3b)
- Regulatorische Proteine: lösliche Moleküle und Zelloberflächmoleküle

# Warum ist Komplementaktivierung wichtig?

- Es gehört zur angeborenen (unspezifischen) Immunantwort
- Es ist eine sofortige Antwort
- Es ist das erste und wichtigste Effektorsystem der humoralen Immunantwort → es ist eines der Serum-Enzymsysteme
- Es beeinflusst gleichzeitig die spezifische Immunantwort
- Es ist das während der Evolution am frühesten erschienene, älteste Element des Abwehrsystems von verschiedenen Organismen

# Rolle von Komplementaktivierung in der Entstehung der Entzündungsreaktion



### Entdeckung des Komplementsystems

### 1890: Jules Bordet's Experiment:

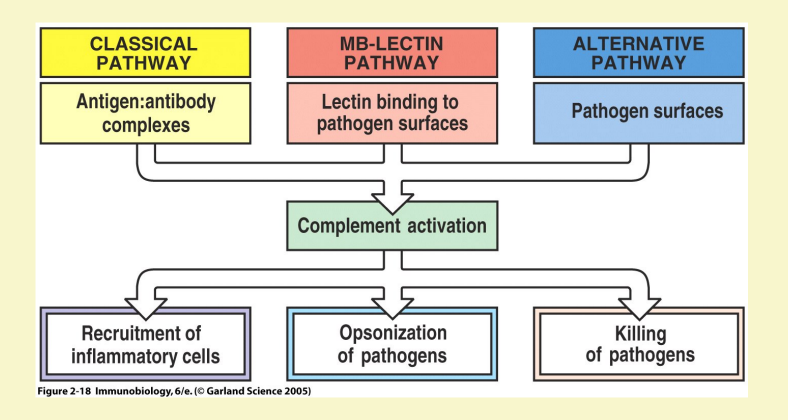
- Immunserum gegen Vibrio cholerae führt zur Lyse der Bakterien in vitro
- Aufwärmung dieses Immunserums führt zur Inaktivierung des Serums
- Wenn zu diesem Serum ein "Nicht-immun"-Serum zugegeben wird, wird seine bakteriumtötende Fähigkeit wiederhergestellt.
- → Es gibt Plasmaproteine, die Antikörper an ihrer antibakteriellen Wirkung "komplementieren" können

### Paul Ehrlich

Es gibt zwei Komponenten des ANTISERUMs:

- → hitzestabil: spezifische Antikörper → Erkennung, Spezifität
- → wärmeempfindliche Komponente: → Lyse → KOMPLEMENT

## Komplementaktivierungswege



# Komplementaktivierungs-Signale

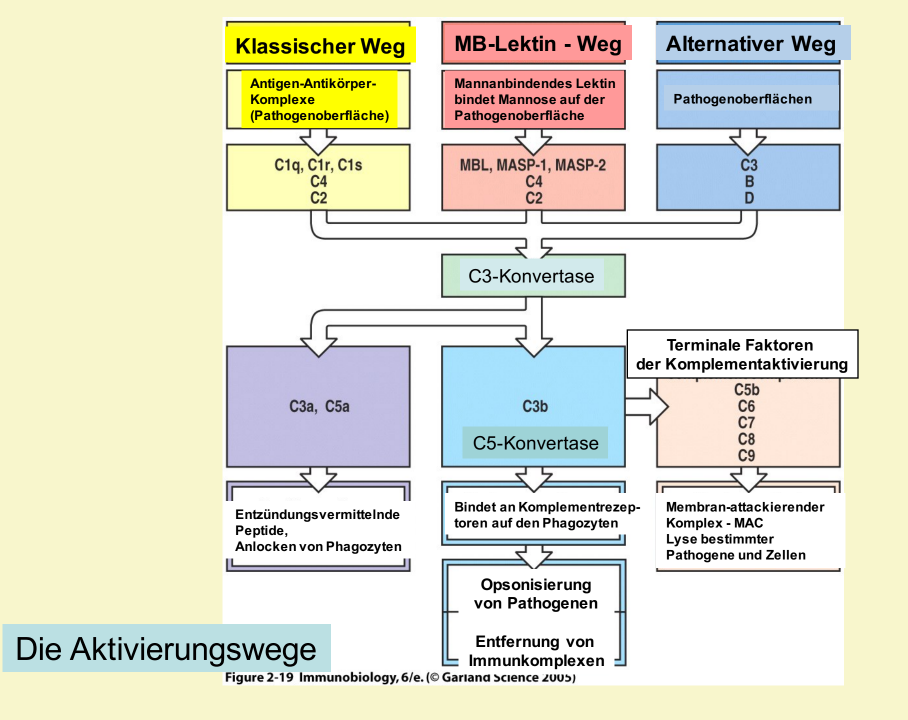
Klassischer Aktivierungsweg: IgM-, IgG1-, IgG2-, IgG3-haltige Immunkomplexe

Oberflächen von Bakterien (E.coli, Salmonelle), Viren (Parainfluenza, HIV)

Trypsin-ähnliche Enzyme, Plasmin, C-reaktives Protein (CRP), Hagemann-Faktor, denaturiertes DNA, Uratkristalle

Lektin-Aktivierungsweg: Kohlenhydrate der bakteriellen Zellwand (Acetylglykosamine, Mannose)

Alternativer Aktivierungsweg: Pathogene, deren Membran an Syalinsäure arm ist, Endotoxine (LPS), Viren, Pilze, Parasiten, IgG-, IgA- und IgE-haltige Immunkomplexe



### Seine Funktionen

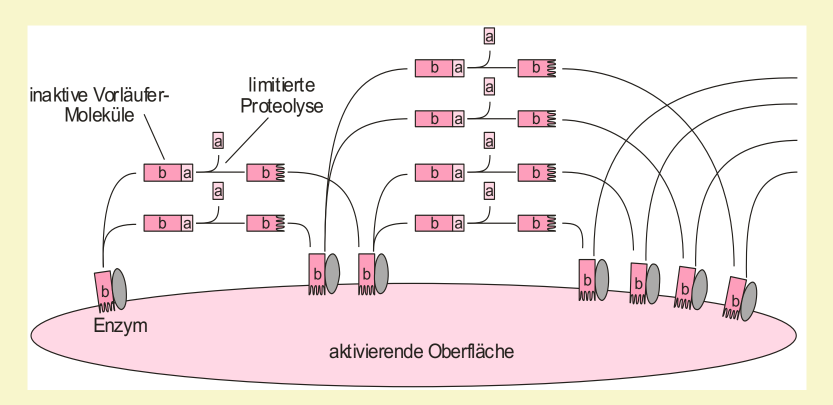
#### 1. Infektabwehr:

- Antikörper an ihrer antibakteriellen Wirkung "komplementieren"
- Die Opsonisierung der Antigenpartikel (Mikroorganismen) → Phagozytose
- Die Membranzerstörung (Lyse) von Pathogenen und Ig-markierten Zellen
- Die Regulation von Entzündungsprozessen: Chemotaxis und Aktivierung von Leukozyten

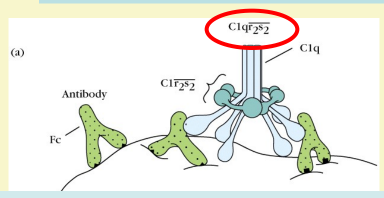
- 2. Interaktion zwischen natürlichem und erworbenen Immunsystem
- 3. Beseitigung von Immunkomplexen und apoptotischen Zellen

### Enzymkaskade der Komplementaktivierung

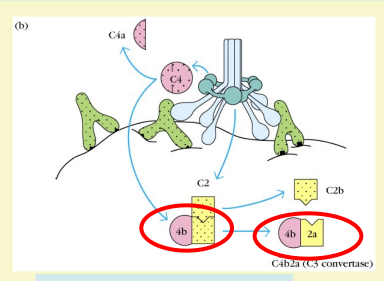
- Zellmambrangebundenes Enzym → limitierte Proteolysis
- Inaktive Prekursoren spalten: C3 → C3a + C3b
- abgespaltene kleine Peptide: C3a
- C3b bindet an die Zelloberfläche Opsonisierung
- Verstärkungseffekte



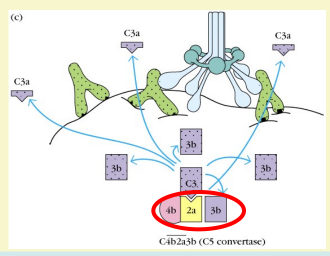
### Komponenten des klassichen Weges



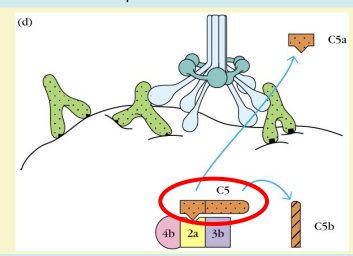
C1q setzt sich aus sechs Untereinheiten mit globulären Köpfen und kollagenähnlichen Schwänzen zusammen.
C1q bindet direkt an Pathogenoberfläche oder indirekt an Pathogen-gebundenen Antikörper, ermöglicht so Autoaktivierung von C1r und C1s



Aktiviertes C1s spaltet C4 und C2



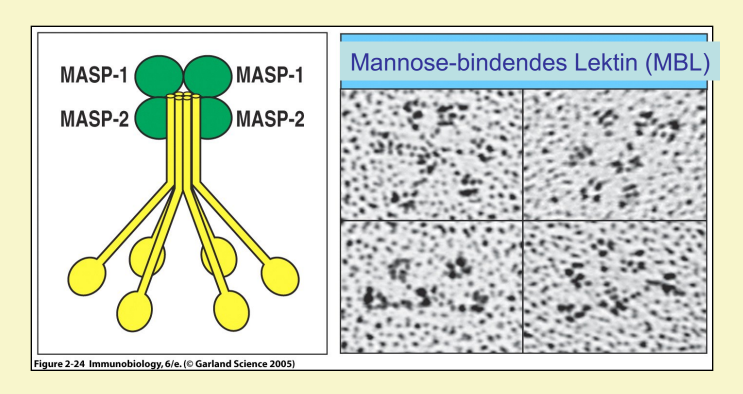
C4b2a ist eine aktive **C3-Konvertase**, die C3 in C3a und C3b spaltet. C3b bindet an Mikroben



C3b bindet an C4b2a und bildet die **aktive C5-Konvertase**, die C5 in C5a und C5b spaltet.

C5b bindet an die Zelloberfläche und führt zum Zusammenfügen der terminalen Komplementkomponenten

MBL-Lektin-Weg: das Mannose-bindende Lektin (MBL) bildet einen Komplex mit MBL-assoziierten Serinproteasen (MASP-1,2) die dem C1qrs-Komplex ähnlich sind und nach der Bindung an bakterielle Oberflächen C4 und C2 spalten

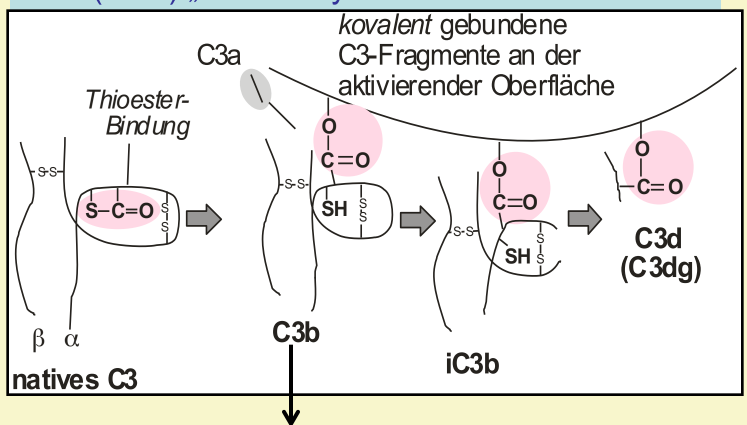


**Collectins** (collagen-containing C-type lectins) :

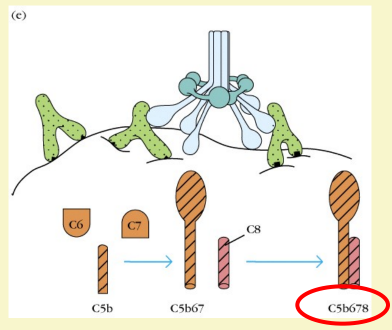
MBL, Surfactant Protein-A, D (SP-A, SP-D)

# Alternativer Weg: C3, Faktor B, Faktor D und Faktor P (Properdin)

spontane Hydrolyse von C3-Molekül →C3(H2O) "Autokatalyse"



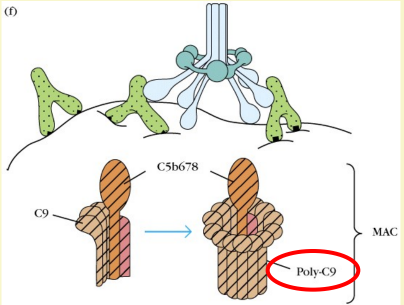
Faktor B bindung
Serinprotease Faktor D spaltet Faktor B → C3bBb3b: C5-Konvertase



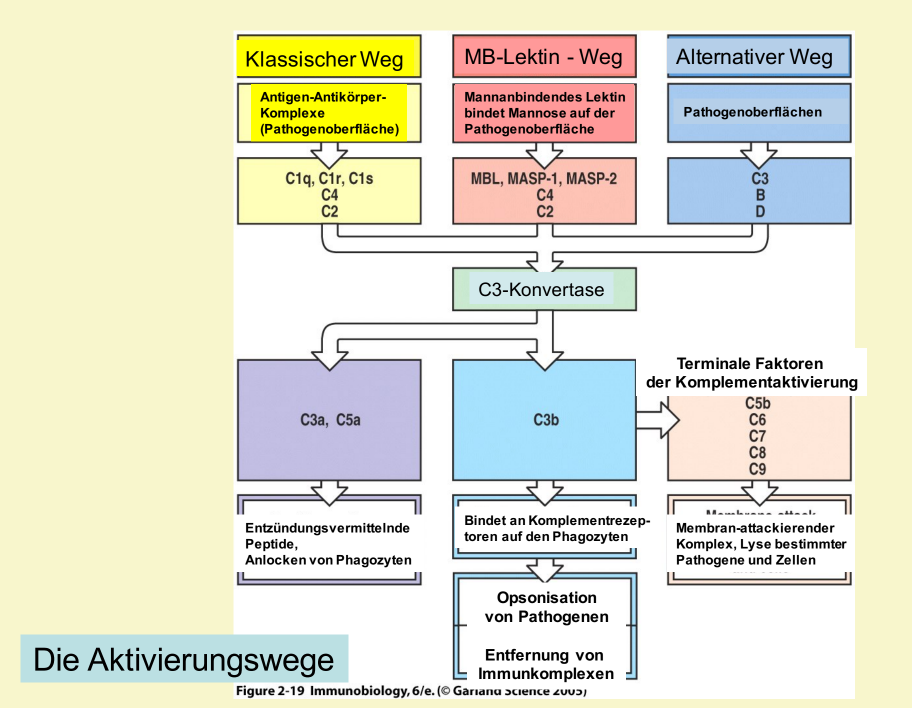
### Terminale Komponenten:

Membran-attackierender Komplex: = "Membrane Attack Complex"

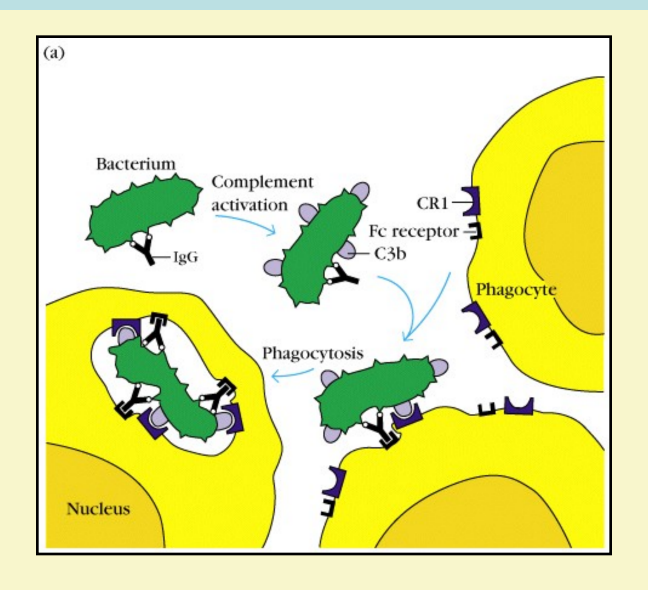
MAC: C5b C6, C7, C8, C9



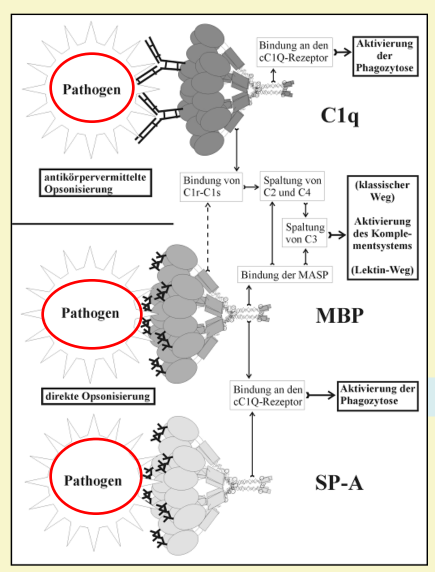
10-16 C9 Moleküle bilden zusammen eine Pore in der Membran und töten das Bakterium



### OPSONISIERUNG: C3b und IgG sind OPSONINS



## Opsonine



**IgG** 

**MBL** 

**SP-A: Surfactant Protein-A** 

CRP, Serum-Amyloid

Komplementfragmente: C3b

## Die Mustererkennugsmoleküle (PRR)

- Toll-ähnliche Rezeptoren TLR1-10 → stimulieren die Zelle zur antimikrobiellen Abwehr
- Phagozytäre Rezeptoren → Makrophagen-Rezeptoren mit Kollagen-Struktur (MARCO) und der Makrophagen-Mannose-Rezeptor
- Sezernierte Moleküle, Opsonine
   → C1q, Mannan-bindende Lektin
   (MBL), C-reaktives Protein (CRP) Serum-Amyloid (SAM), → aktiviert
   das Komplementsystem

# Funktion der Mustererkennugsmoleküle (PRR)

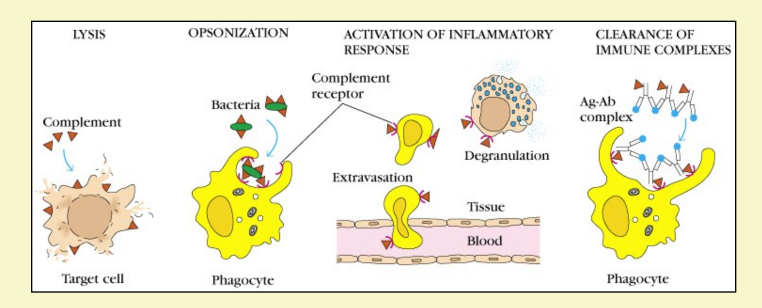
- Opsonisation von Fremdpartikeln
- Aktivierung der Komplement-, und Koagulationskaskade
- Aktivierung der Phagozytose

# Komplementrezeptoren

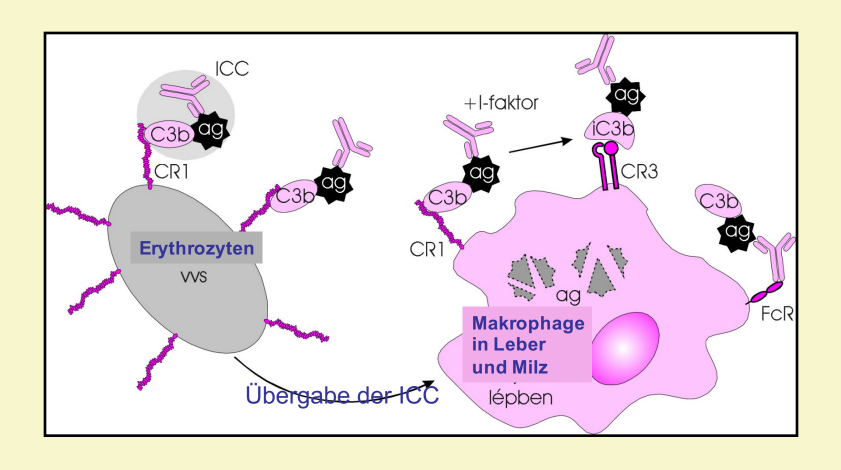
Rezeptor	Liganden	Funktion	Vorkommen
C1qR	C1q, MBL	-Die Phagozytose von Fremdmaterial induzieren, die Bildung von antibakteriellen Saurstoffradikalen fördern, - weitere Komplementaktivierung hemmen	Monozyten, Mekrophagen, B-Zellen, Granulozyten, Thrombozyten
CR1 (CD35)	C3b> C4b	- Hemmt die Komplementaktivierung  - Bindet Immunkomplexe und beschleunigt deren Eliminierung	Erythrozyten Neutrophile Monozyten/Makrophage Endothelzellen B-Lymphozyten FDC
CR2 (CD21)	C3d, iC3b EBV, INFα, CD23	- B-Zell-Korezeptor→ Aktivierung - Bindet Epstein-Barr-Viren	B-Zellen, einige T-Zellen FDC
CR3 (CD11b/CD18) CR4 CD11c/CD18	iC3b, C3dg C3d, ICAM-1, LPS Fibrinogen	<ul> <li>Binden Zelladhäsionsmoleküle der Neutrophile und helfen bei der Extravasation</li> <li>Binden Immunkomplexe und beschleunigen die Phagozytose</li> </ul>	Monozyten/Makrophage Neutrophile NK-Zellen einige T-Zellen DC, FDC
C3aR und C5aR	C3a C5a	- Induzieren Aktivierung und Degranulation der Basophile und Mastzellen	Mastzellen, Basophile Neutrophile Monozyten/Makrophage

### Funktionen des Komplementsystems:

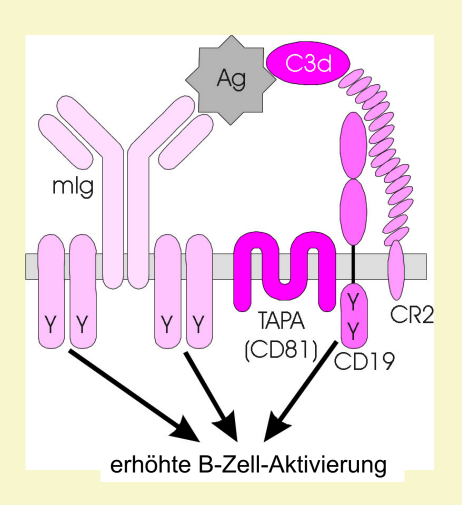
- 1. Lyse: Zellen, Bakterien, Pilze, Viren
- 2. Opsonisierung: hilft bei der Phagozytose und der Antigen-Eliminierung
- 3. Komplementrezeptor-Bindung der Immunkomplexe:
  - an CR1 der Erythrozyten → Transport in die Leber und Milz
  - B-Lymphozyten-Aktivierung
  - Mastzellen- und Basophilen-Aktivierung → Entzündung
- 4. Kleine Komplementfragmente C3a, C5a können lokale Entzündungreaktionen induzieren



### Entfernung der mit C3b-Fragmenten assoziierten Immunkomplexe (ICC) aus dem Blut: Antigen + Antikörper + C3-Fragmente: ICC



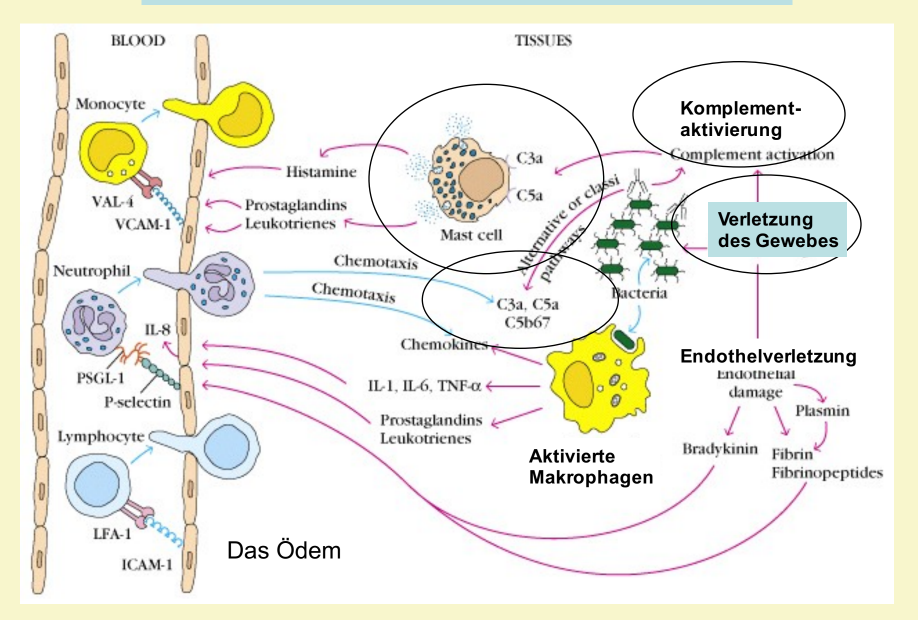
### Aktivierung der B-Lymphozyten



Viele Erreger können das Komplementsystem auch in Abwesenheit von spezifischen Antikörpern aktivieren.

- → Antigen + C3b-Komplex
- →BcR mit CR2-Molekülen quervernetzt
- →erhöhte B-Zell-Aktivierung
- → Steigerung der Menge der spezifischen Antikörper

# Rolle von C3a und C5a in der Entstehung der Entzündungsreaktion



## Regulierung der Komplementkaskade

#### Lösliche Moleküle:

#### C1-Inhibitor und $\alpha$ 2-Makroglobulin

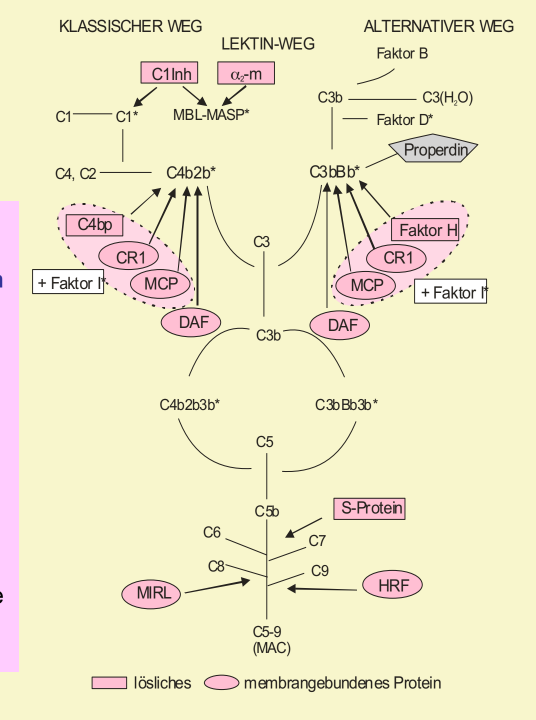
→ hemmen den ersten Schritt des klassischen und lektinabhängigen Weges

#### Faktor-H, Faktor-I:

→ hemmen den alternativen Weg

# Membrangebundene Proteine: CR1, MCP, DAF

- → hemmen C3-Konvertase-Enzyme
- → verhindern die reaktive Lyse der k\u00f6rpereigenen Zellen



### C1-Esterase-Inhibitor (C1-INH)

 C1-INH ist ein <u>Serin-Protease-Inhibitor</u>, der die Aktivierung des <u>Komplementfaktors</u>
 C1 kontrolliert





- C1-INH besitzt eine regulierende Funktion in zwei lebenswichtigen Systemen des Körpers: im <u>Kontaktsystem</u> der Blutgerinnung und im <u>Komplementsystem</u> der Immunabwehr
- Ein Mangel an diesem Protein wird als <u>hereditäres Angioödem</u> (oder <u>hereditäres angioneurotisches Ödem - HAE</u>) bezeichnet
- Im Falle des HAE kann ein C1-INH-Mangel in beiden Systemen zur Ödembildung beitragen, die zentrale Rolle scheint jedoch das Peptid <u>Bradykinin</u> im Kontaktssystem zu spielen
- Meistens präsentiert es sich mit wiederkehrenden Schwellungen (<u>Ödemen</u>) der Haut, Schleimhäute und der inneren Organe, die unter Umständen lebensbedrohlich sein können