



دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی شهید بهشتی  
دانشگاه پزشکی



## مقدمات علوم پایه ۲ ایمونولوژی

irMed.ir  
سایت جامع علوم پزشکی ایران



مؤلفین:

دکتر پرویز پاکزاد، دکتر ربابه (ضائی) پور، دکتر نریمان مصفا، دکتر ماندان استادی

مهر ۱۴۰۰

بِسْمِ اللّٰهِ الرَّحْمٰنِ الرَّحِيْمِ

## فهرست مطالب

صفحه	عنوان
۵	پیشگفتار.
۲	فصل اول: مقدمه ای بر ایمونولوژی
۵	فصل دوم : آنتی ژن-ایمونوزن-پادگن
۶	انواع اپی توپها از نظر ویژگی
۶	الف- اپی توپهای اختصاصی
۶	ب - اپی توپهای اشتراکی
۷	عواملی که در قدرت ایمنی زائی یک آنتی ژن دخالت دارند
۱۱	فصل سوم : آنتی بادی - آنتی کر - ایمونوگلوبولین - پادتن
۱۲	ساختمان اولیه ایمونوگلوبولینها (Primary Structure of Immunoglobulins)
۱۳	قدرت اتصال پاراتوپ به اپی توب (Affinity)
۱۴	تأثیر آنزیمهای بر مولکول ایمونوگلوبولین
۱۵	خواص بیولوژیکی قطعه Fc مولکول های ایمونوگلوبولین
۱۶	ایمونوگلوبولین « جی » (Ig G)
۱۸	ایمونوگلوبولین « آ » (Ig A)
۱۸	: (Secretory (S) IgA
۱۸	ساختمان مولکولی IgA ترشحی
۱۹	نقش بیولوژیکی قطعه ترشحی
۲۰	ایمونوگلوبولین « ام » (Ig M)
۲۱	ایمونوگلوبولین « دی » (Ig D)
۲۱	ایمونوگلوبولین « ئی » (Ig E)
۲۱	تاریخچه:
۲۳	آنتی بادی IgE و اهمیت آن در بیماریهای مختلف
۲۴	شاخص های نشانه های آنتی ژنیک در مولکولهای ایمونوگلوبولین (Antigenic Markers on Immunoglobulin)
۲۴	شاخص های ایزووتیپیک (Isotypic determinants)
۲۴	شاخص های آلوتیپیک (Allotypic determinants)
۲۵	شاخصهای ایدیوتیپیک (Idiotypic determinants)
۲۶	فصل چهارم : پروتئینهای سیستم کمپلمان
۲۶	سیستم کمپلمان (The Complement System)
۲۶	نامگذاری پروتئینهای سیستم کمپلمان
۲۸	راههای فعال شدن پروتئینهای سیستم کمپلمان
۲۸	مراحل فعال شدن پروتئین های سیستم کمپلمان
۲۹	مکانیسمهای فعال کننده سیستم کمپلمان از راه کلاسیک یا اصلی
۳۰	فعال کننده های سیستم کمپلمان از مسیر آلتراستاتیو یا پروپردین یا فرعی
۳۰	خواص بیولوژیکی قطعات کمپلمان
۳۲	نقش کمپلمان در سلامتی و بیماریها و اهمیت بالینی آن

الف

۳۴.....	فصل پنجم : اعضای لنفاوی
۳۴.....	بافت‌های لنفاوی
۳۶.....	تیموس
۳۷.....	مغز استخوان (Bone Marrow)
۳۸.....	بورسا فابریسیوس
۳۸.....	طحال
۳۹.....	گره‌های لنفاوی (Lymph Nodes)
۴۰.....	سیستم ایمنی مخاطی
۴۲.....	سیستم ایمنی پوست
۴۲.....	سایتوکاین‌ها
۴۳.....	خصوصیات کلی سایتوکاین‌ها
۴۳.....	انواع سایتوکاین‌ها
۴۴.....	سایتوکاین‌های التهابی
۴۷.....	سایتوکاین‌های دخیل در هماتوبیوز
۴۸.....	سایتوکاین‌های ضد التهابی
۴۸.....	سایتوکاین‌های دخیل در ترمیم بافت
۴۸.....	استفاده درمانی از سایتوکاین‌ها
۵۱.....	فصل ششم : کمپلکس اصلی سازگاری نسجی (MHC)
۵۱.....	مقدمه
۵۱.....	کلیات در مورد MHC
۵۲.....	خصوصیات زنی MHC
۵۲.....	مولکول‌های کمپلکس سازگاری نسجی اصلی کلاس I
۵۵.....	نکاتی که لازم‌ست در مورد MHC بدانیم
۵۷.....	فصل هفتم : سلولهای سیستم ایمنی
۵۷.....	مقدمه
۵۸.....	معرفی چند سلولهای صلاحیت دار ایمنی
۵۹.....	منشاء سلولهای صلاحیت دار ایمنی
۶۰.....	اجزاء سلولی و ساختار بنیادین دفاع طبیعی
۶۲.....	اُئوزینوفیل‌ها
۶۲.....	سایر گرانولوسيت‌ها
۶۳.....	جمعیت سلولهای لنفوئیدی که در پاسخهای اختصاصی مؤثرند
۶۴.....	لنفوسيت‌های T
۶۵.....	لنفوسيت‌های B :
۶۶.....	سلولهای لنفوسيتی رده سوم
۶۷.....	سلولهای عرضه کننده آنتیژن
۷۰.....	فصل هشتم : ژنتیک پاسخهای ایمنی
۷۰.....	مقایسه ایمنی ذاتی (غیراختصاصی) و ایمنی Adaptive (اختصاصی):
۷۷.....	حذف آللی (Allelic Exclusion)
۸۳.....	ژنتیک لنفوسيت‌های T

۸۵.....	تفاوت‌های موجود بین بازارایی ژنهای سازنده Ig و ژنهای سازنده TCR
۸۵.....	مکانیسم‌های ایجاد تنوع در ایمونوگلوبولینها و TCR
۹۰.....	<b>فصل نهم : انواع لنفوسيت‌ها و پاسخ‌های ايمني.</b>
۹۰.....	Killer cell
۹۰.....	كمپلکس ايمني تشكيل شده به طرق مختلف ممکن است حذف شود که عبارتند از
۹۲.....	لنفوسيت‌های B و پاسخ‌های ايمني هومورال
۹۴.....	افزايش قدرت اتصال (Affinity maturation)
۹۵.....	Somatic mutation (جهش‌های سوماتيك)
۹۶.....	پاسخ ايمني هومورال
۹۶.....	نقش Ig هاي $\alpha$ و $\beta$
۹۷.....	تکامل لنفوسيت‌های B
۹۸.....	فاز تکامل مستقل از آنتي زن
۹۸.....	رسپتور موقت
۱۰۰.....	فاز تکاملی و ایسته به آنتي زن
۱۰۰.....	تکامل سلول خاطرهای
۱۰۱.....	فاز تکثیر و تمایز
۱۰۲.....	Zيرگروه‌های سلول B
۱۰۳.....	مقایسه پاسخ‌های ايمني هومورال در برخورد اوليه و مجدد با آنتي زن T dependent
۱۰۵.....	اثرات آنتي زنها بر لنفوسيت‌های B
۱۰۷.....	پاسخ ايمني سلولی (Cell Mediated Immunity)
۱۰۷.....	معرفی برخی از مارکرهای مهم در سطح سلول T
۱۰۹.....	MHC (Major Histo-Compatibility Complex) با كمپلکس اصلی سازگاري بافتی
۱۱۳.....	چگونگی بروز CD4 و CD8 بر سطح Tcell ها
۱۱۴.....	سلول‌های TCR <sub>1+</sub>
۱۱۵.....	سلول‌های TCR <sub>2</sub> <sup>+</sup>
۱۱۷.....	(MHC-Restriction)MHC محدوديت به
۱۱۸.....	(Antige Presenting Cell) APC
۱۱۹.....	ساير شرایط لازم برای فعال شدن T cell ها
۱۲۰.....	نقش مولکول‌های چسبنده
۱۲۲.....	ساير مولکول‌های چسبنده سطح B cell
۱۲۴.....	منابع

## پیشگفتار

خداآوند سبحان را شکر که به ما توفيق عطا کرد تا نوشتاري که در پيش رو داريد تهيه شود.  
ایمونولوژي یکی از رشته های بسیار مهم علوم پایه پزشکی و بیولوژی می باشد که اهمیت آن روزبروز با کشف مسائل جدید بیشتر می گردد. هیچ موجود زنده ای بدون داشتن یک سیستم ایمنی مناسب و کارآمد نمی تواند به زندگی در محیط خود ادامه دهد. کار سیستم ایمنی در بدن هر موجود مانند وظیفه ارتش در یک کشور است. همانطوریکه یک کشور بدون داشتن یک ارتش قدرتمند قادر به تأمین امنیت نیست و دشمنان در کمین حمله به آن هستند، انسان و جانداران هم بدون داشتن یک سیستم ایمنی سالم و خوب قادر به ادامه حیات نمی باشند.  
محیطی که ما زندگی می کنیم استریل نیست و انباسته از میکروبهاي مختلف، آلرژنها، سمها، مواد سرطانزا و غیره می باشد. بنابراین سیستم ایمنی مانند یک ارتش قدرتمند وظیفه از بین بدن عوامل زیانبار که وارد بدن شده اند را دارند. ارتش سیستم ایمنی پیشرفتی ترین ارتش جهان است که تاکنون به مانند آن هیچ کشوری در دنیا نتوانسته است به پای آن برسد و هرگز هم نخواهد رسید. هر گونه اختلال و بی نظمی در سیستم ایمنی موجب بروز یک سری از بیماریها می گردد.

در این نوشتار ابتدا مقدمات یا الفبای ایمونولوژی شرح داده شده است و در درسنامه های بعدی به مباحث ایمونولوژی بالینی خواهیم پرداخت.

از تمام عزیزان دانشجو خواهشمندیم با مطالعه این نوشتار هرگونه پیشنهادی دارند به گروه منعکس نمایند تا انشا... در چاپ های بعدی استفاده شود. توفيق همگی عزیزان را در خدمت به جامعه اسلامی از خداوند متعال مسئلت داریم.

گروه ایمونولوژی  
دانشکده پزشکی  
دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی  
۱۳۸۳

# فصل اول

## مقدمه ای بر ایمونولوژی

## مقدمه ای بر ایمونولوژی

### mekanisem-hay-dafavi-sistem-aimni

سیستم ایمنی توسط مکانیسم های مختلف میزان را در برابر هجوم میکرو اورگانیسم ها ، سمهای ، انگل ها ، عوامل سرطان زا ، آلرژیها و غیره محافظت می کند . مکانیسم های دفاعی سیستم ایمنی را به دو دسته کلی می توان تقسیم کرد .

- الف - ایمنی ذاتی Innate Immunity یا طبیعی Natural
- ب - ایمنی اکتسابی Acquired Immunity یا تطبیقی Adaptive

#### الف - ایمنی ذاتی یا طبیعی توسط عوامل زیر صورت می گیرد ::

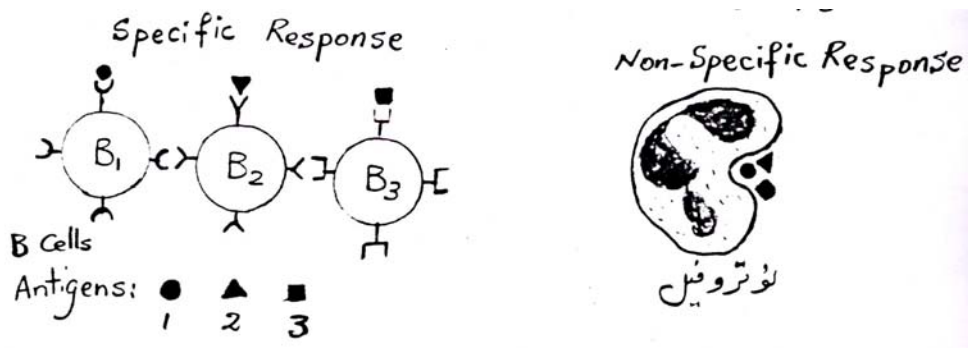
- ۱ - عوامل فیزیکی شامل پوست و مخاط
- ۲ - عوامل سلولی شامل سلولهای نوتروفیل ، مونوسیت ، ماکروفاژ ، افیزینوفیل و سلول های کشنده طبیعی Natural Killer (NK) cell
- ۳ - عوامل شیمایی : این عوامل بسیارند مانند لیزوزیم اشک چشم ، بعضی از پروتئین های سیستم کمپلمان ، چربی پوست ، محیط اسیدی معده و دستگاه ادراری ، ایترفرونها و غیره .

#### ب - ایمنی اکتسابی یا تطبیقی به دو صورت انجام می شود :

- ۱ - ایمنی هومورال Humoral Immunity یا سرمی . این مکانیسم توسط لمفوسيتهای B یا Plasma cell صورت می گیرد . این سلول پس از تماس با آنتی زن تکامل یافته و تبدیل به سلولهای پلاسما یا پلاسموسیت شده و تولید آنتی بادی می گردد .
- ۲ - ایمنی سلولی Cellular Immunity . این مکانیسم توسط لمفوسيتهای کمکی T نوع یک یا Helper T cells - انجام می گیرد . این سلول پس از تماس با آنتی زن تکامل یافته و مواد واسطه ای بنام لمفوکین ها Lymphokines را ترشح می کند . این مواد سلولهای ماکروفاژ را فعال نموده تا علیه آنتی زنها عمل می کند . در بدو ورود یک آنتی زن به بدنه ابتدا ایمنی ذاتی عمل می کند . در صورتیکه ایمنی ذاتی نتواند آنتی زن را از بین ببرد ، در آن صورت آنتی زن از راه کانال های لنفاوی به نزدیکترین گره لنفاوی یا از راه خون وارد طحال شده و لمفوسيتهای ایمنی اکتسابی مستقر در این اعضاء را تحریک می کند . لمفوسيتها ابتدا تکثیر یافته و موجب متورم شدن این اعضاء می گردد . سرانجام لمفوسيتهای B cell و T cell تکامل یافته و کار خود را انجام می دهند .  
ایمنی اکتسابی با ایمنی ذاتی در ارتباط مستقیم هستند . بدین صورت که آنتی بادی تولید شده به آنتی زن متصل شده و سپس پروتئین های کمپیمان که بطور طبیعی در خون و مایعات بدن هستند به آنها پیوسته و تشکیل مجموعه ایمنی Immune Complex را می دهند . این مجموعه سریعاً توسط سلولهای نوتروفیل بلعیده شده و از بین می رود . در سطح سلولهای نوتروفیل گیرنده برای آنتی زن ، آنتی بادی و کمپلمان می باشد که موجب تسریع و تسهیل عمل بیگانه خواری می گویند . این مکانیسم را اپسونیزاسیون Opsonization می نامند . اپسونین را اپسونین Opsonin می گویند . اپسونین به معنی آماده کردن برای خوردن می باشد . از طرف دیگر لمفوکین های مترشحه از T cell کمکی نیز سلولهای ماکروفاژ ایمنی ذاتی را فعال نموده تا با ترشح آنزیمهها و مواد کشنده و سمی ، آنتی زن بلعیده شده یا سلول بیگانه و سرطانی را از بین ببرد .

#### تفاوت ایمنی ذاتی و اکتسابی :

- ۱ - ایمنی ذاتی بطور غیر اختصاصی Non Specific علیه آنتی زنها عمل می کند . در صورتیکه ایمنی اکتسابی بطور اختصاصی Specific علیه آنتی زنها عمل می نماید . در سطح لمفوسيتهای T cell و B cell گیرنده اختصاصی برای آنتی زن می باشد که پس از تماس ، واکنش ویژه همان آنتی زن را پاسخ می دهد . ( شکل ۱ )



۲- اینی ذاتی فاقد خاطره است در صورتیکه لمفوسيتهای B cell و T cell اینی اكتسابی دارای سلولهای خاطره هستند . بر همین اساس اگر یک میکروبی اینی اكتسابی را تحریک کند ، خاطره آن باقی مانده و دوباره این فرد به همان میکروب دچار نمی شود . برای ایجاد مصنونیت در برابر یک بیماری نیز با تزریق واکسن های یاد آوری ، تعداد سلولهای خاطره ای را افزایش می دهند . تا طول دوام مصنونیت افزایش یابد .

## فصل دوم

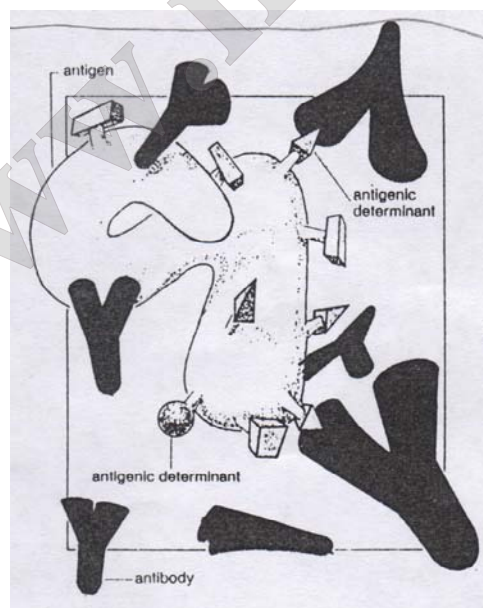
آنتی ژن ، ایمونوژن ، پادگن

## آنتی ژن-ایمونوژن-پادگن

آنتی ژناها (Antigens) موادی هستند که در نتیجه ورود به بدن قادرند سیستم ایمنی را برعلیه خودشان بطور اختصاصی Specific تحریک کنند و اصطلاح آنتی ژنیستی (Antigenicity) به معنی توانایی بالقوه یک آنتی ژن در ایجاد عکس العمل می باشد. کلمه آنتی ژن ریشه یونانی دارد و از پیشوند anti=against و پسوند gen=producing درست شده است. بفارسی چنین موادی را «پادگن» می گویند.

ایمونوژن (Immunogen) عبارتست از مناطقی از یک آنتی ژن که تحت تاثیر عواملی می توانند سیستم ایمنی را بطور اختصاصی تحریک کنند. بنابراین اصطلاح Immunogenicity به معنی قدرت ایمنی زائی یک ماده که بستگی به عوامل زیادی از قبیل ساختمان ژنتیکی میزبان، چگونگی و راه تزریق آنتی ژن و عوامل دیگر دارد. در اکثر موارد ایمونوژن، آنتی ژن و پادگن یک مفهوم را می رسانند. بعضی عقیده دارند که در بعضی موارد ممکن است یک آنتی ژن نتواند سیستم ایمنی را تحریک کند ولی به طور اختصاصی به آنتی بادی و گیرنده های آنتی ژن در سطح لمفوسيتهای B-cells و T-cells متصل می شود، در صورتیکه ایمونوژن حتماً سیستم ایمنی را تحریک می کند.

آنتی ژن ها از ترکیب مولکولهای مختلف مانند پروتئین، پلی ساکارید، لیپید، اسید نوکلئیک و یا مواد دیگر تشکیل شده اند مانند میکروارگانیسمها و ترشحات آنها، سلولها و گلبولهای قرمز بیگانه، دانه های گرده گل و غیره. بعضی از آنتی ژنهای را ممکن است برای تحقیقات بطور مصنوعی یا سنتیک درست کنند. ترکیب و شکل مولکولهای هر آنتی ژن از نظر ساختمان آن اختصاصی، مشخص و معین می باشد. اگر چه آنتی ژنهای قوی مولکولهای درشتی هستند ولی فقط قسمتهای از هر مولکول قادر است سیستم ایمنی را تحریک یا به آنتی کر متصل شود. این قسمتها را در اصطلاح نشانه های آنتی ژنی یا شاخصهای آنتی ژنی (Antigenic determinants) یا اپی توپ (Epitope) می گویند که از نظر قدرت ایمنی زایی در یک مولکول آنتی ژن با یکدیگر متفاوتند. یک اپی توپ موجب تحریک یک سلول لمفوسيت که اختصاصاً برای آن نشانه است می شود. بنابر این پاسخ ایمنی بدن بر علیه یک آنتی ژن، مجموعه ای از عکس العمل های سلولهای اختصاصی لمفوسيت علیه اپی توپها می باشد (شکل ۱-۱).



شکل ۱-۱: شاخص های آنتی ژنی و آنتی بادی اختصاصی ضد آنها

در سالهای اخیر سعی بر آن است که برعلیه بیماریهای فاقد واکسن و یا واکسن مناسب و بدون عوارض، از راههای مختلف واکسن مناسب تهیه کنند. یکی از راههای اخیر برای تهیه واکسن در حال انجام می باشد، سنتر اپی توپهای مصنوبیت

زای میکروبها است که به آنها واکسن های سنتیک می گویند. بعلاوه برای تهیه نسل جدید این واکسن ها، توانسته اند با فنون مهندسی ژنتیک، ژن این پیتیدها را در میکروب شناسائی و سپس با جدا کردن ژن و وارد کردن آن در یک میکرو اوور گانیسم دیگر مانند *E.coli*، بقدار زیاد از این نوع واکسن را تهیه کنند. این واکسن ها را نوترکیب (Recombinant DNA) می گویند، مانند واکسن هپاتیت B که برای انسان استفاده می شود. بعلاوه امروزه داروهای بیولوژیکی مانند آنسولین انسانی و اکثر هورمونها را نیز با روش نوترکیبی درست می کنند.

### انواع اپی توپهای از نظر ویژگی:

الف- اختصاصی (Specific)

ب- اشتراکی (Cross-reacting)

**الف- اپی توپهای اختصاصی:** به اپی توپهایی گفته می شود که فقط در یک آنتی ژن مشخص وجود دارد و مخصوص همان آنتی ژن است. مثلا در میکروب بروسلا عامل بیماری تب مالت اپی توپهای وجود دارند که فقط مخصوص این میکروب است و در میکروبها دیگر دیده نمی شوند.

**ب- اپی توپهای اشتراکی:** اپی توپهایی هستند که در چند آنتی ژن مشترک می باشند. شناختن اپی توپهای اشتراکی بین آنتی ژنهای مختلف در تفسیر آزمایش‌های سرولوژی و ایمونولوژی اهمیت زیادی دارد. بطورمثال میکروب های بروسلا، ویریون کلرا، Francisella و Yersinia enterocolitica دارای اپی توپهای اشتراکی هستند. بنابراین اگر فردی به این بیماریها مبتلا شده و یا واکسن آنها را تزریق کرده باشد، آزمایش رایت (wright) او برای تب مالت نیز مثبت می شود. در چنین مواردی با راقیق کردن سرم بیمار می توان جواب قابل قبولی از تیتر یک سرم برای یک بیماری بدست آورد.

### سرنوشت ورود یک ماده به بدن

هنگامی که یک ماده وارد بدن می شود، یکی از سه حالت زیر ممکن است اتفاق افتد:

۱- سیستم ایمنی بدن علیه ماده تحریک می شود و بصورت تولید آنتی بادی یا واکنش‌های سلوی یا هر دو عکس العمل

نشان می دهد. به چنین ماده ای همانطوریکه گفته شد، آنتی ژن یا ایمونوژن می گویند (جدول ۱-۱). اگر آنتی ژن سبب

بروز ازدیاد حساسیت Hypersensitivity شود، آنرا الرژن Allergen می‌گویند.

گاهی ممکن است یک ماده بطور غیراختصاصی سیستم ایمنی را تحریک نماید که در اینصورت چنین ماده ای میتوزن Mitogen نامیده می شود مانند عصاره گیاهی pokeweed که تمام لمفوسیت ها را تحریک می کند.

۲- ماده ای پس از ورود به بدن ممکن است سیستم ایمنی را بر علیه خود مهار (Suppress) کند. به این حالت اصطلاحا

تحمل ایمونولوژیکی (Immunological tolerance) یا عدم پاسخ ایمونولوژیکی (Immunological tolerance)

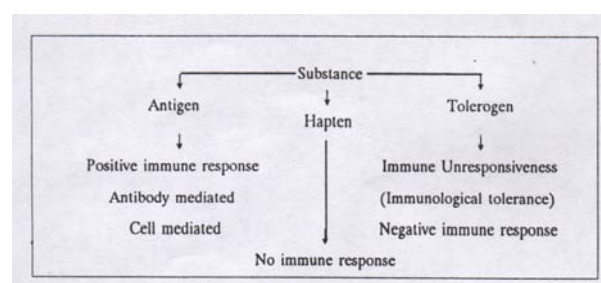
(unresponsiveness) می گویند و به این ماده تحمل زا (Tolerogen) گفته می شود. در حقیقت تولرانس

ایمونولوژیکی یک وضعیت فعل ایمونولوژیکی در جهت منفی است که توسط سلولهای خاص سیستم ایمنی هدایت و

صورت می گیرد. در انسان مانند تحمل نسبت به پروتئین های خودی که اگر از بین بروند ایجاد بیماریهای خود ایمنی

یا اتوایمنی (Autoimmune disease) می گردد.

جدول ۱-۱: سرنوشت ورود یک ماده به بدن



-۳-

یک ماده ممکن است بخودی خود قدرت تحریک سلولهای سیستم ایمنی را نداشته باشد و بعبارت دیگر نه آنتی ژن باشد و نه تولروژن. به چنین ماده ای هاپتن (Hapten) میگویند مانند اکثر داروها، فلزات، مواد شیمیائی و غیره. هاپتن از کلمه یونانی Haptein بمعنی چسبیدن و پیوستن (fasten) گرفته شده است. هاپتن ها یک اپی توپ و آنتی ژنها چندین اپی توپ دارند. اگر چندین مولکول یک هاپتن را به ایمونوژن مانند پروتئین با پیوند اشتراکی (Covalent bonds) متصل کرده و سپس به حیوان آزمایشگاهی تزریق کنید، سیستم ایمنی حیوان بر علیه هاپتن و پروتئین تحریک شده و تولید آنتی بادی میکند. به این پروتئین در اصطلاح حامل (Carrier) کفته میشود. آنتی بادی که با این طریق بر علیه هاپتنها ایجاد میشود برای اندازه گیری مقادیر بسیار جزئی داروها، هورمونها و غیره به روش رادیوایمونواسی Enzyme linked immunosorbent assay(ELISA) یا الیزا Radioimmunoassay(RIA) استفاده می شود.

گاهی ممکن است ورود یک هاپتن به بدن مانند پنی سیلین یا آسپرین یا تماس یک فلز مانند انگشتتر با پوست بدن، سیستم ایمنی بدن را علیه آن هاپتن تحریک نماید. در چنین مواردی هاپتن به پروتئین خودی بدن متصل شده و سیستم ایمنی را تحریک کرده است.

### عواملی که در قدرت ایمنی زائی یک آنتی ژن دخالت دارند

عوامل زیر در قدرت ایمنی زائی یک ماده دخالت دارند، ولی عوامل دیگری نیز احتمالا وجود داشته که هنوز ناشناخته اند و احتیاج به تحقیقات بیشتری در این زمینه می باشد:

**۱- بیگانه بودن ماده برای بدن (Foreignness):** هرچه یک ماده برای بدن بیگانه تر باشد و از لحاظ ساختمانی با ترکیبات ساختانی بدن اختلاف بیشتری داشته باشد آن ماده برای بدن قدرت ایمنی زائی بیشتری دارد. بعبارت دیگر هرچه منبع آن ماده از لحاظ تکاملی رده جانداران یا زیستی (phylogenetically) با میزان فاصله بیشتری داشته باشد، قدرت ایمنی زائی آن بیشتر است. بعنوان مثال قدرت ایمنی زائی آلبومین مرغ برای گوسفند بیشتر است تا آلبومین گاو یا بز برای گوسفند.

**۲- ساختمان ژنتیکی میزبان (Genetic make up):** با استفاده از موش‌های نسلدار یا هموزیگوت (Inbred) و آنتی ژنهای سنتیک، نشان داده اند که پاسخهای ایمنی تولید آنتی بادی بر علیه یک اپی توپ در نژادهای مختلف موش با یکدیگر متفاوت و تحت کنترل ساختمان ژنتیکی میزبان است.

بطور مثال موش سویه (H-2<sup>d</sup>) Balb/c نسبت به بیماری سالک مرطوب گونه لیشمانا مازور (L.major) بسیار حساس است و پس از ابتلا از بین می رود، در صورتی که اکثر سویه های دیگر موش مانند CBA/H و C3H/He که هر دو (H-2<sup>k</sup>) هستند، مستعد این بیماری نمی باشند و چند ماه پس از ابتلا بهبود می یابند. ژنهایکه واکنشهای ایمنی را تحت کنترل دارند در کلاس دو مجموعه ژنهای سازگاری نسبی (MHC-II)\* قرار دارند. مثال دیگر اینکه، پلی ساکاریدهای خالص برای انسان و موش ایمونوژن هستند ولی در خرگوش و خوکچه هندی نمی باشد. تحقیقات نقش ژنتیک در پاسخهای ایمنی در انسان نیز به نتایج جالبی رسیده است. بهمنین دلیل پاسخهای افراد در برابر بیماریها با یکدیگر متفاوت است.

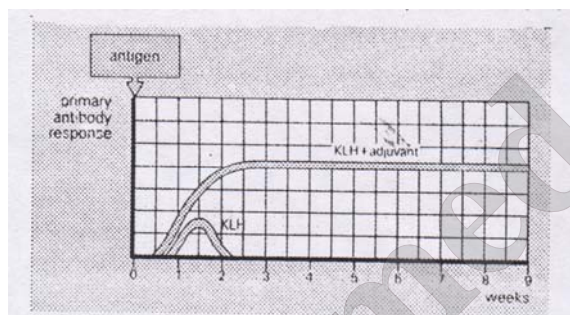
**۳- مصرف مواد همراه یا آدجوانت (Adjuvant):** آدجوانت ها در لاتین به معنی کمک (to help)، موادی هستند که بهمراه آنتی ژن، واکسن و یا موادی که ایمونوژن ضعیفی هستند تزریق می شوند تا پاسخ ایمنی بدن را بر علیه آنتی ژن، واکسن و یا آن مواد، افزایش دهند. اکثر آدجوانت ها شامل باکتریها و یا عصاره آنها می باشند مانند میکروب کشته شده سیاه سرفه در واکسن ثالث (دیفتی - سیاه سرفه - کزار) و اندوتوکسین (Endotoxin) میکروبهای گرم منفی. گاهی نیز از مواد شیمیایی بعنوان آدجوانت استفاده می شود مانند فسفات یا ئیدروکسید آلمینیم که در واکسن کزار و همچنین اکثر واکنشهای انسانی به کار می روند.

یکی از قویترین آدجوانتهایی که در حیوانات آزمایشگاهی برای تحقیقات ویا برای تهیه آنتی بادی با قدرت زیاد از آن استفاده میشود بنام آدجوانت کامل فروند (Complete Freund's adjuvant) میباشد که از مخلوط میکروب کشته شده سل

\* MHC=Major Histocompatibility Complex

انسانی، روغن معدنی و آب درست شده است و اگر فاقد میکروب سل باشد به آن فروند ناکامل (Incomplete Freund's adjuvant) گویند.

- مکانیزم عمل آدجوانتها بر حسب نوع آنها اندکی با هم فرق دارند ولی به طور کلی به قرار زیر است:
- حفاظت آنتی ژن و جلوگیری از تخریب و تجزیه سریع و آزاد کردن آن به تدریج در بدن.
  - افزایش فعالیت و ارتباط ماکروفاژها، لمفوسيت های کمکی (Helper T-cells)، B-cells و NK cells با آنتی ژن.
  - ایجاد التهاب موضعی، فراخوانی سلولهای سیستم ایمنی و افزایش ترشح سیتوکینها و لمفوکینها.
  - افزایش تیتر آنتی بادی و یا ایمنی سلولی (شکل ۱-۲). بعلاوه بر حسب نوع آدجوان، بیشتر یک کلاس خاص ایمونوگلبولین علیه آنتی ژن تولید می شود. بطور مثال ادجوانت کامل فروند بیشتر تولید IgG در حیوان آزمایشگاهی می کنند.

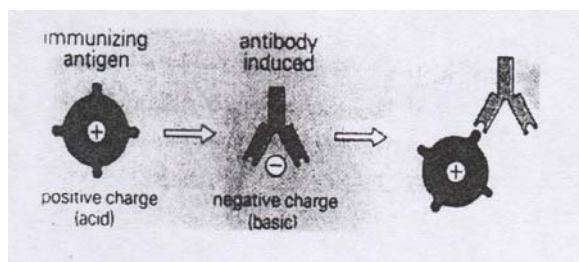


شکل ۱-۲: نقش آدجوانت در افزایش واکنشهای ایمنی علیه آنتی ژن  
(KLH=Keyhole limpet haemocyanin)

- افزایش دوام آنتی بادی در خون و یا ایمنی سلولی.
- کاهش مقدار آنتی ژن تزریقی.

امروزه برای تهییه واکسنها خوارکی یا استنشاقی از میکروکپسول به عنوان آدجوان استفاده میکنند. یکی از این نوع میکروکپسولها، Immunostimulating complex (ISCOMs) نام دارد که شامل گلیکوزیدی است بنام Quill A که از عصاره پوست درخت Quillaja Saponaria Molina در آمریکای جنوبی استخراج می شود.

**۴- بار الکتریکی آنتی ژن (Charges):** بار الکتریکی هر آنتی ژن در قدرت ایمنی زائی و خصوصیات آن نقش دارد. بار الکتریکی مطلق (Net charge) یک آنتی ژن با آنتی بادی ضد آن نسبت عکس دارد. مثلاً چنانچه پروتئینی را که بار الکتریکی مطلق آن مثبت است به حیوان آزمایشگاهی تزریق کیم، آنتی بادی ضد آن، بار الکتریکی مطلق منفی خواهد داشت. در این رابطه اگر هاپتن را به مولکول پروتئین متصل کنیم، هیچ تغییری در بار الکتریکی مطلق آنتی بادی علیه پروتئین آن بوجود نخواهد آمد (شکل ۳)



شکل ۳: رابطه بار الکتریکی مطلق آنتی ژن و آنتی کر

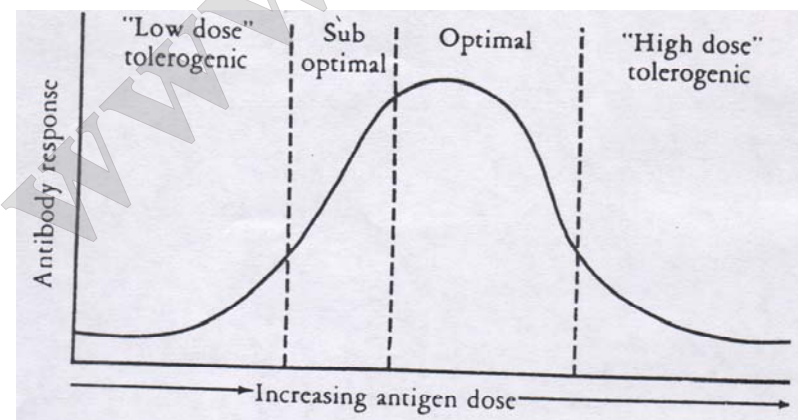
**۵- چرخش نوری (Optical configuration):** اسیدهای آمینه موجود در طبیعت اکثراً از نوع (L.amino acid) هستند و آنژیمهایی که در بدن وجود دارند این دسته پروتئینها را متابولیزه کرده و بر علیه آنها عکس العمل نشان می‌دهند. حال اگر بطور مصنوعی پلی پپتیدی را از اسیدهای آمینه نوع (D.amino acid) درست کرده و به حیوانی تزریق کنیم، سیستم ایمنی حیوان را تحریک نخواهد کرد و تا مدت‌ها در بدن حیوان دست نخورده باقی خواهد ماند. در طبیعت، کپسول باسیل شارین از پلی مر-D-اسید گلوتامیک درست شده است.

**۶- ترکیب شیمیایی یا ماهیت آنتی ژن (Chemical composition or nature):** بطور کلی پروتئینها مانند سرم و پلی ساکاریدها مانند کپسول باکتریها، اگر همراه با ادجوانت بکار روند آنتی ژنهای قوی هستند. بر عکس استروئیدها مانند هورمونها آنتی ژنهای ضعیفی هستند و در بعضی موارد قادر به ایجاد عکس العمل ایمنی در بدن نمی‌باشد.

**۷- اندازه مولکولی آنتی ژن (Molecular Size):** اگر چه نمی‌توان حد نصابی را از وزن مولکولی برای یک ماده در نظر گرفت تا بتوان آن ماده را آنتی ژن نامید ولی بدیهی است که هر چه یک ماده بزرگتر باشد، ساختمان آن نیز پیچیده تر است و در نتیجه ایمونوژن قویتری می‌باشد. بطور کلی موادی با وزن مولکولی کمتر از ۱۰۰۰۰ دالتون یا اصلًا ایمونوژن نیستند و یا خیلی ضعیف اند. قویترین ایمونوژنها، پروتئینهای با وزن مولکولی بیش از ۱۰۰۰۰۰ دالتون می‌باشند. بطور مثال باکتریها، ویروسها و گلوبولهای قرمز آنتی ژنهای قوی هستند.

یکی از فاکتورهای مهمی که در قدرت ایمنی زائی یک ماده حتی با وزن مولکولی کم نقش مهمی را ایفاء می‌کند، وجود اسیدهای آمینه حلقوی (Aromatic amino acid) بخصوص تیروزین در ساختمان مولکول آنتی ژن است.

**۸- مقدار آنتی ژن (Dose):** مقدار آنتی ژنی که تزریق می‌شود در نوع پاسخهای ایمنی بر علیه آن نقش مهمی دارد. اگر یک آنتی ژن را به مقدار بسیار جزئی متواالی<sup>۱</sup> و یا به مقدار بسیار زیاد یکباره تزریق کنید، سیستم ایمنی برخوبی عکس العمل نشان نمی‌دهد و حتی ممکن است مهار (Suppress) شود. از همین اصل استفاده می‌شود و در سروتراپی اگر بیمار مارگزیده نسبت به سرم حیوان (پادزهر) حساسیت داشته باشد و برای نجات او حتماً باید سرم تزریق شود، می‌توان حساسیت فرد را با تزریق متواالی مقادیر بسیار جزئی پادزهر برطرف کرد. به این روش بسردکا (Besredka) و امروزه کاهش حساسیت یا حساسیت زدایی (Desensitization) می‌گویند. علاوه برای درمان ایمونولوژیکی بیماریهای آلرژی ارثی و خانوادگی (Atopy) نیز از همین روش استفاده می‌شود. تزریق مقدار مناسب یک آنتی ژن (Optimal dose) بهترین عکس العمل ایمنی بدن را بر علیه آن بهمراه دارد (شکل ۴-۴).



شکل ۴-۱: رابطه مقدار آنتی ژن و آنتی بادی

**۹- راه ورود آنتی ژن (Route):** راه ورود یک آنتی ژن در نوع و شدت عکس العمل ایمنی بدن بر علیه آن دخالت دارد. بطور مثال اگر آنتی ژنی داخل درم تزریق شود، بکندی جذب می‌شود و سیستم ایمنی بدن را به آرامی تحریک می‌کند و در نتیجه دوام آنتی بادی علیه آن در سرم بیشتر است. هیچوقت نباید واکسن‌ها از راه وریدی تزریق کرد.

**۱۰- جدول تزریقات (Immunization Schedule):** فاصله و تعداد دفعات ورود یک آنتی ژن به بدن در درجه اینمی زائی دخالت دارند. اگر فاصله تزریقات با یکدیگر بسیار نزدیک باشند، اینمی زائی خوبی بر علیه آنتی ژن وجود نخواهد آمد. بهمین دلیل فاصله تزریقات یادآوری در واکسیناسیون رعایت شده است. هیچوقت نباید زودتر از موعد مقرر واکسن های یادآوری را تزریق کرد.

**۱۱- جنسیت میزبان (Gendr):** سنتر آنتی بادی در جنس مونث بیشتر از مذکور و بر عکس شدت واکنش های ازدیاد حساسیت تأخیری (Delayed typed hypersensitivity)، کمتر است. برهمین اساس، زنان نسبت به مردان، مقاومت بیشتری علیه عفونتهای چرک زا دارند ولی از طرف دیگر، بیشتر به بیماریهای اتوایمنی دچار می شوند و در برابر بیماریهای نظیر سل از مردان حساس ترند. احتمالاً هورمونهای زنانه در این رابطه نقش دارند.

**۱۲- عوامل روانی- تنی (Psychosomatic):** عوامل روانی- تنی مانند خوشی و خوشحالی و بر عکس ناخوشی مانند اضطراب، افسردگی و عصبانیت اثرات متفاوت و متضادی روی سیستم اینمی از طریق فعل شدن محور غدد- هیپوپافتالاموس- هیپوفیز و فوق کلیوی دارند.

#### پندهایی از رسول خدا محمد مصطفی (ص)

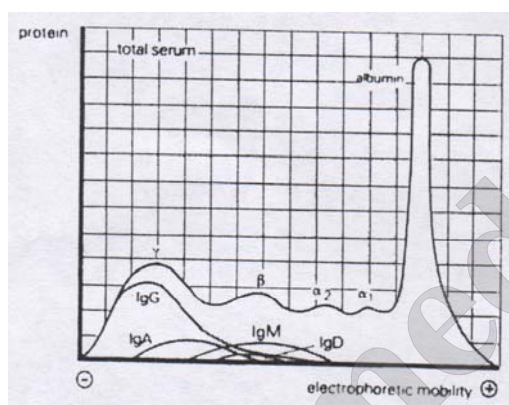
- تقوی شریفترین عمل است.
- ذکر نعمتهای خدا شکر است .
- روزه سپر (أتش) است.
- کردار نیک خوش خوئی است .
- قناعت سرمایه تمام نشدنی است.
- خیانت موجب فقر است.
- خواب صحیح مانع روزی است.
- آفت علم فراموشی است.
- آفت سخن دروغ است.
- سرآمد حکمتها ترس از خدا است.
- نماز نور مؤمن است.
- تحصیل علم بر هر مسلمان واجب است.
- علمی که سود ندهد چون گنجی است که خرج نشود.

## فصل سوم

آنتی بادی ، آنتی کر ، ایمونو گلبولین ، پادتن

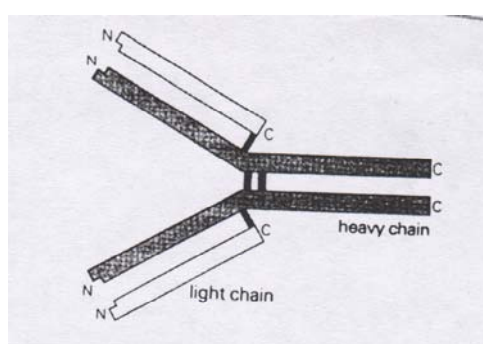
آنتي بادي - آنتي كر - ايمونو گلوبولين - يادتن

پروتئینهایی که می‌توانند بطور اختصاصی به آنتی ژن متصل شوند، آنتی بادی (به انگلیسی)، آنتی کر (به فرانسه) یا پادتن (به فارسی) می‌خوانند. این دسته پروتئینها که دارای فعالیت آنتی بادی هستند بنام ایمونوگلوبولین (Immunoglobulin=Ig) نیز نامیده می‌شوند، زیرا نقش مهمی در ایمنی بدن دارند و جزء پروتئین‌های کروی یا گلوبولین‌ها هستند. از آنجایی که اکثر ایمونوگلوبولینهای سرم در هنگام الکتروفورز در منطقه گاما قرار می‌گیرند، بنابراین در قدیم به ایمونوگلوبولین‌ها، «گاماگلوبولین» می‌گفتند که این نام هنوز هم گاهی بکار می‌رود (شکل ۲-۱). ایمونوگلوبولینها در حقیقت گلیکوپروتئینهایی هستند که از ۹۶ تا ۸۲ درصد پلی پپتید و بر حسب نوع ایمونوگلوبولین بین ۴ تا ۱۸ درصد قند تشکیل یافته‌اند. ایمونوگلوبولینها در سرم خون و مایعات بافت، تمام سیستانداران، یافت می‌شوند و حدود بیست درصد پروتئینهای، بالا اسما دار، انسان، شامام، مم، شوند.



شكل ١-٢: منحنى الـکتروفورز سرم طبیعی انسان

ایمونوگلوبولینها متنوع هستند ولی واحد ساختمانی (Subunit) در تمام آنها یکسان و شیوه حروف (T و Y) از دو زنجیره یکسان پلی پپتیدی باند یا سنگین (Heavy H chain) و دو زنجیره یکسان پلی پپتیدی کوتاه یا سبک (L chain) (Light chain) درست شده اند (شکل ۲-۲). ایمونوگلوبولینها براساس ساختمان اولیه ردیف اسیدهای آمینه زنجیره سنگین و همچنین اختلافات سرولوژیک آنها، به پنج دسته یا کلاس (Class) یا آیزوتوپ (Isotype) تقسیم می شوند. برهمنین اساس ایمونوگلوبولینها را IgG IgA IgM IgD IgE زنجیره سنگین آنها را بترتیپ گاما ( $\gamma$ )، آلفا ( $\alpha$ )، میو ( $\mu$ )، دلتا ( $\delta$ ) و اپسیلون ( $\epsilon$ ) نامگذاری کرده اند. زنجیره گاما انسان دارای چهار زیرکلاس  $\gamma_1$ ،  $\gamma_2$ ،  $\gamma_3$  و  $\gamma_4$  و زنجیره آلفا دارای دو زیرکلاس  $\alpha_1$  و  $\alpha_2$  می باشند. زنجیره های سبک ایمونوگلوبولینها نیز بر همین اساس به دو نوع کاپا (K) و لامبدا ( $\lambda$ ) تقسیم شده اند. باید دانست که زنجیره های سبک در هر مولکول ایمونوگلوبولین همگی از یک نوع کاپا یا لامبدا می باشند. در سرم یک انسان سالم ۶۵ درصد زنجیره های سبک از نوع کاپا و ۳۵ درصد آن از نوع لامبدا می باشد.



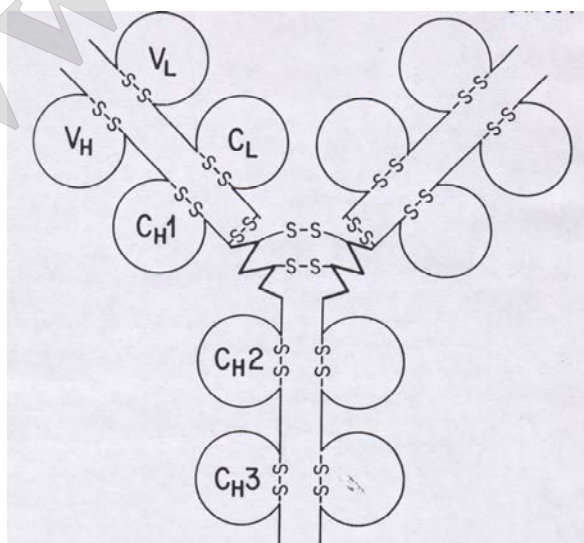
شکل ۲-۲: واحد ساختمانی، ایمونو گلوبولین

### (Primary Structure of Immunoglobulins) ساختمان اولیه ایمونوگلوبولینها

زنجبیره های پلی پپتیدی سنگین و سبک مولکولهای ایمونوگلوبولین بصورت حلقه های در مناطقی بنام حوزه(Domain) بر روی خود بطور فشرده و کروی مانند (Golbular) چن خورده اند بطوری که این حوزه ها بواسیله قطعات کوتاه اسیدهای آمینه از یکدیگر محزا شده اند. یکطرف این زنجبیره ها که به عامل آمین (NH<sup>+</sup><sub>3</sub>) اسید آمینه ختم می شوند بنام ازت انتهایی (N-Terminal) و طرف دیگر که به عامل کربوکسیل (COO<sup>-</sup>) منتهی میشوند بنام کربن انتهایی (C-Terminal) نامگذاری شده است. زنجبیره های سنگین و سبک مولکول ایمونوگلوبولین بواسیله پیوندهای اشتراکی (Covalence) دارای دو عامل سولفیدی (Interchain S-S bonds) و همچنین پیوندهای غیراشتراکی به یکدیگر محکم متصل میباشند. پیوندهای دوگانه سولفیدی (Intrachain) بعلاوه تشکیل حلقه های پپتیدی (Loop) در هر حوزه (Domain) مولکول ایمونوگلوبولین را میدهند. حوزه های پپتیدی زنجبیره های سنگین و سبک که درناجیه ازت انتهایی واقع شده اند و در ارتباط و یا تماس مستقیم با آنتی زن هستند، مناطق متغیر (Variable regions) یا V نامگذاری شده اند. علت این نام اینست که مناطقی از اسیدهای آمینه این حوزه ها در مولکول ایمونوگلوبولین ثابت نیستند و برای هر آنتی زن متغیر میباشند. این مناطق بسیار کوچک پپتیدی در این حوزه را که اسیدهای آمینه آن ثابت نیستند را صلطاج بسیار متغیر (Hypervariable regions(HV)) یا مناطق مکمل (Complementarity determining region (CDR) می گویند.

بوسیله روش کریستالوگرافی یا اشعه ایکس نشان داده اند که این مناطق بسیار متغیر در تماس مستقیم با آنتی زن هستند. از آنجائی که هر واحد ساختمانی (Subunit) مولکولهای ایمونوگلوبولین از دو زنجبیره سنگین و دو زنجبیره سبک درست شده است، بنابراین هر واحد دارای دو حوزه متغیر در زنجبیره های سنگین (V<sub>H</sub>) و دو حوزه متغیر در زنجبیره های سبک (V<sub>L</sub>) که هر جفت V<sub>H</sub> و V<sub>L</sub> روبروی هم قرار دارند (شکل شماره ۲-۳). از طرف دیگر، اسیدهای آمینه سایر حوزه های مولکولهای ایمونوگلوبولین کمتر متغیر و نسبتاً ثابت هستند و به همین دلیل آنها را مناطق ثابت (Constant regions) یا C می گویند. تعداد حوزه های این مناطق در زنجبیره سنگین هر واحد ساختمانی مولکولهای IgE و IgM و IgD و IgA و IgG سه جفت و در مولکولهای IgE و چهار جفت که هر حوزه را بصورت CH<sub>1</sub>, CH<sub>2</sub>, CH<sub>3</sub> و CH<sub>4</sub> نشان می دهند. حوزه های ثابت (C) در زنجبیره های سبک کاپا و لامبدای هر واحد ساختمانی ایمونوگلوبولین یک جفت می باشد که هر کدام را بصورت C<sub>L</sub> نشان می دهند. در هر واحد ساختمانی ایمونوگلوبولین حوزه ثابت C<sub>H1</sub> در مقابل C<sub>L</sub> قرار دارد ولی بقیه حوزه های زنجبیره سنگین، قرینه یکدیگر قرار گرفته اند. محلی را که ناحیه متغیر (V) به ناحیه ثابت (C) متصل میشود منطقه کلید (Switch region) میگویند. هر حلقه پلی پپتیدی (Loop) این دسته پروتئینها را بنام خانواده ابر زن ایمونوگلوبولین (Ig-Supergene family) نامگذاری کرده اند.

زنجبیره های سنگین و یا سبک از ۶۰ تا ۱۱۰ اسید آمینه و هر حوزه (Domain) از حدود ۷۰ تا ۱۱۰ اسید آمینه تشکیل شده است. تشابه ساختمانی بین مولکولهای ایمونوگلوبولین و همچنین گیرنده های آنتی زن در سطح T-cells، کلاس ۱ و ۲ آنتی زنهای اصلی سازگاری نسجی (MHC) و همچنین بسیاری از مولکولهای چسبنده و گیرنده های سطحی سلولهای سیستم ایمنی وجود دارد. ساختمان این مولکولها، همگی از به هم پیوستن اسیدهای آمینه بصورت حلقه هایی مانند ایمونوگلوبولین تشکیل شده است. بنابراین این دسته پروتئینها را بنام خانواده ابر زن ایمونوگلوبولین (Ig-Supergene family) نامگذاری کرده اند.



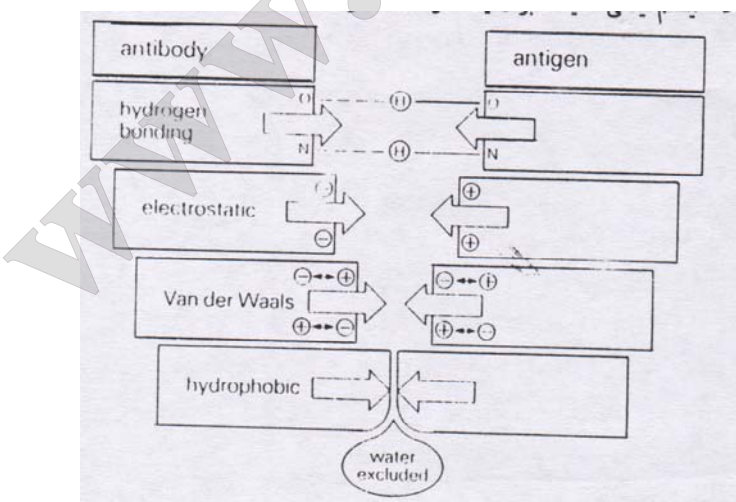
شکل ۲-۳: ساختمان مولکولی ردیف اسیدهای آمینه ایمونوگلوبولین

حوزه های متغیر زنجیره های سنگین و سبک مولکول آنتی بادی، روبروی یکدیگر حفره یا شکافی (Pocket) را درست می کنند که قالبی برای یک اپی توب آنتی ژن است. گنجایش این حفره به اندازه یک اولیگوساکارید ۶ تا ۷ قندی و یا پیتیدی از ۴ تا ۷ اسید آمینه می باشد. مناطق بسیار متغیر یا مکمل (CDR) در زنجیره سنگین و سبک بنحوی روبروی یکدیگر قرار دارند که کاملاً در تماس مستقیم با آنتی ژن هستند و یک اپی توب را در بر می گیرند. بعلاوه شکل فضائی کروی مانند (Globular) مولکول ایمونوگلبولین و چین خودگیهای فشرده حوزه ها در بودجود آمدن این حفره کمک می کنند. از آنجایی که هر واحد ساختمانی مولکول آنتی بادی از دو زنجیره سنگین و دو زنجیره سبک تشکیل شده، بنابراین تعداد این حفره ها (Antigen-combining sites) در هر واحد ساختمانی ایمونوگلبولین، دو تا می باشد که هر دو یکسان و برای یک اپی توب معین اختصاصی (Specific) است. به این حفره ها در اصطلاح پاراتوب (Paratope) نیز می گویند و مانند قفلی برای کلید آنتی ژن اختصاصی می باشند. چین خودگیهای فشرده زنجیره های پلی پیتیدی مولکول آنتی بادی در فاصله بین دو حوزه کمتر است و بهمین علت حد فاصل بین حوزه ها حساسیت بیشتری نسبت به آنزیمهای هضم کننده دارند.

### قدرت اتصال پاراتوب به اپی توب (Affinity)

قدرت اتصال یک پاراتوب به اپی توب آنتی ژن را در اصطلاح افینیتی Affinity (معنی وابستگی و کشش) و قدرت اتصال بین مولکولهای آنتی کروآنتی ژن را در یک مجموعه ایمنی اصطلاحاً اویدیتی Avidity می گویند. قدرت اتصال به دو عامل زیر بستگی دارد:

- ۱- مکمل فضائی (Geometric complementarity): این عامل بستگی به شکل فضائی حفره پاراتوب دارد که به آن فرضیه قفل و کلید (lock and key) هم می گویند. عبارت دیگر این حفره را می توان بمانند لباسی که سیستم ایمنی، خیاط، برای یک فرد، که آنتی ژن باشد، دوخته است، تشبيه کرد.
- ۲- اتصالات غیراشتراکی (Noncovalent interactions): این اتصالات بین مولکول آنتی ژن و اسیدهای آمینه منطقه پاراتوب آنتی بادی، که در تماس مستقیم با آنتی ژن هستند برقرار است و شامل پیوندهای هیدروژنی، پیوندهای یونی بین گروههای مثبت و منفی، نیروی الکتریکی و اندروالس (Vander Waals) و پیوندهای هیدروفوبی (Hydrophobic) می باشند (شکل ۴).



شکل ۴-۲: اتصالات غیر اشتراکی بین آنتی کروآنتی ژن

فاصله بین حوزه های  $\text{CH}_1$  و  $\text{CH}_2$  زنجیره سنگین مولکولهای IgD، IgG، IgA و IgM بجز  $\text{IgE}$  نامیده می شود. این منطقه دارای اسیدهای آمینه سیستئین (Cysteine) است که در تشکیل منطقه لولا (Hinge Region) است.

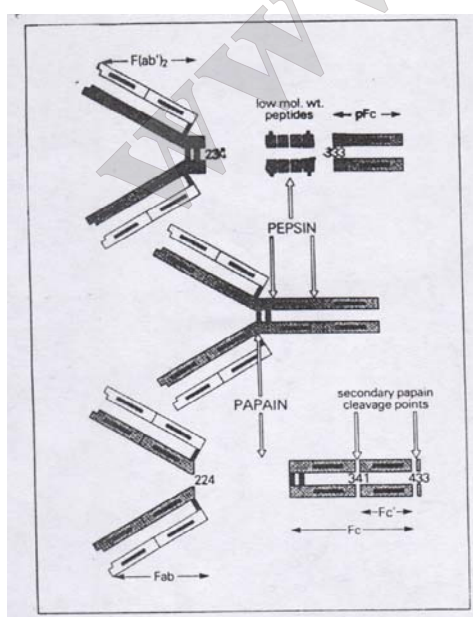
پیوندهای دوسولفیدی بین دو زنجیره سنگین شرکت دارند. همچنین دارای اسیدهای آمینه پرولین(Proline) می باشد که مانع تابیدن مولکول و ساختار کروی پروتئین در منطقه لولا می شود. منطقه لولا در هر کلاس و زیر کلاس ایمونوگلبولین، از نظر تعداد اسیدهای آمینه، متفاوت است و قدرت مانور مولکول آنتی بادی، هنگام اتصال به آنتی ژن، مربوط به این ناحیه می باشد. این منطقه نسبت به آنزیمهای هضمی مانند پاپائین و پیپسین بسیار حساس است.

در انتهای زنجیره سنگین میو، آلفا و دلتا، یک قطعه پیتیدی اضافی (Tail) باحدود ۱۸ اسید آمینه وجود دارد که این قطعه در زنجیره های گاما و اپسیلون وجود ندارد.

### تأثیر آنزیمهای پاپائین و پیپسین بر مولکول ایمونوگلبولین

اولین و بیشترین اطلاعاتی که درباره ساختمان ایمونوگلبولینها داریم از روی مطالعه بر روی مولکول IgG حاصل شده است. اولین بار پورتر(Porter) در سال ۱۹۵۹ مولکول IgG را بوسیله آنزیم گیاهی پاپائین (Papain) در مجاورت سیستین از ناحیه لولا به سه قسم تقسیم نمود. بنظر میرسد که سیستین علاوه بر فعل کردن پاپائین، بعضی پیوندهای دوگانه سولفیدی را بین دو زنجیره سنگین شکسته و احیاء می کند. این محقق یک قسمت مولکول آنتی بادی که خاصیت اتصال به آنتی ژن را دارد و از دو قطعه قرینه یکدیگر تشکیل میشود قطعه متصل شونده به آنتی ژن (Fragment of antigen binding) یا Fab نامید و قسمت دیگر که به آسانی به صورت کریستال درمیآید قطعه کریستالیزه شونده(Fragment of crystallizable) یا Fc میباشد. نامگذاری کرد. هر قطعه Fab شامل یک زنجیره سبک و نیمی از زنجیره سنگین بنام Fd (Fragment of difficult) میباشد که بوسیله پیوندهای دوگانه سولفیدی بهم متصلند و می تواند به یک اپی توپ آنتی ژن متصل شود. قطعه Fc نیمی دیگر از زنجیره سنگین و شامل دو قطعه پلی پیتیدی است که بوسیله پیوندهای دوگانه سولفیدی بهم متصلند. خواص بیولوژیکی مولکول آنتی بادی مربوط به قطعه Fc آن می باشد.

پورتر همچنین مولکول IgG را تحت تأثیر آنزیم پیپسین (Pepsin) قرار داد. این آنزیم در قسمت پائیتری از تأثیر آنزیم پاپائین در منطقه لولا روی زنجیره سنگین اثر کرده و آنرا می شکند. در این حالت طول زنجیره Fd کمی بزرگتر است و دو قطعه Fab بوسیله پیوندهای دوگانه سولفیدی بهم متصلند و آنرا بصورت  $F(ab)_2$  نشان می دهند. در نتیجه تاثیر پیپسین بر روی مولکول IgG دو قطعه پلی پیتیدی مولکول Fc دیگر بهم متصل نیستند و بصورت قطعات کوچک پیتیدی و مجزا جدا می شوند (شکل ۲-۵). مولکولهای  $F(ab)_2$  دارای ضریب رسوب برابر S<sub>50</sub> و بعلاوه می توانند واکنشهای سروولوژی مانند آگلوتی ناسیون را انجام دهند ولی مولکولهای Fab اگر چه به آنتی ژن متصل می شوند ولی قادر به انجام این واکنشها نیستند، زیرا که فقط یک طرفیت دارند و نمی توانند بین مولکولهای آنتی ژن ارتباط و شبکه برقرار نمایند.



شکل ۲-۵: تأثیر آنزیمهای پاپائین و پیپسین روی مولکول IgG1.

## خواص بیولوژیکی قطعه Fc مولکول های ایمونوگلوبولین

- فعال کردن کمپلمان از راه کلاسیک(Activation Classical Complement pathway)؛ اولین جزء کمپلمان در سیستم کلاسیک  $C_{1q}$  دارای شش گیرنده برای حوزه  $C_{H2}$  ناجیه Fc مولکول IgG است. برای فعال شدن اولین جزء کمپلمان، کمپلکس آنتی بادی با آنتی ژن و یا پلیمر آنتی بادی لازم است، زیرا که مولکول IgG بنتهای و بصورت منomer قادر به این کار نمی باشد(جدول شماره ۲-۱).
- از بین پنج کلاس ایمونوگلوبولین فقط IgG<sub>1</sub>, IgG<sub>2</sub>, IgG<sub>3</sub> و IgG<sub>4</sub> بجز IgM قادرند که از راه کلاسیک پروتئینهای سیستم کمپلمان را فعال نمایند. اگرچه این خاصیت در از بین بردن میکروارگانیسم ها و بعضی از اعمال بیولوژیکی به نفع میزان است ولی در مواردی که کمپلمان زیادی فعال شود، ایجاد صدمات بافتی تیپ دو و سه از دیدار حساسیت میکند.
- عبور از پلاستتا یا جفت: از بین پنج کلاس ایمونوگلوبولین فقط IgG قادر است از پلاستتا عبور کند و وارد خون جنین شود. این خاصیت IgG در انتقال اینمی از مادر به نوزاد بسیار مهم است. از طرف دیگر، در مواردی می تواند به جنین نیز صدمه بزند، مانند ناسازگاری گروه خونی سیستم Rh که سبب بروز بیماری اریتروبلاستوز جنینی می گردد.
- اتصال به گیرندهای FC در سطح سلولها: خاصیت اتصال ناجیه Fc ایمونوگلوبولینها به سطح سلولها، در بعضی از موارد به نفع میزان است مانند عمل اوپسونیزاسیون در بیگانه خوارها توسط IgG و در موارد دیگر بضرر میزان است، مانند اتصال IgE به سطح سلولهای بازو فیل و ماست سل در بیماریهای آرثی آتوفیک که سبب ترشح هیستامین می شود.

جدول ۱-۲: خصوصیات عمده بیولوژیکی ایمونوگلوبولینها

Properties of human immunoglobulins								
Immunoglobulin	IgG1	IgG2	IgG3	IgG4	IgM	IgA	IgD	IgE
Complement fixation	++	+	+++	-	+++	-	-	-
Placental transfer	+	±	+	+	-	-	-	-
Reactivity with Staphylococcal protein A	+	+	-	+	-	-	-	-

## ایمونوگلوبولین « جی » (Ig G)

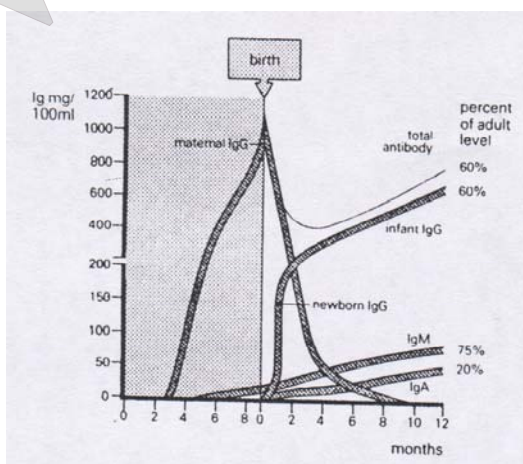
بیشترین مقدار ایمونوگلوبولین بدن IgG می باشد و حدود ۵۰ تا ۷۵ درصد کل ایمونوگلوبولینها را تشکیل می دهد. مقدار طبیعی IgG در یک شخص بالغ حدود ۱۲۵۰ میلی گرم در هر یک صد میلی لیتر سرم است. وزن مولکولی IgG حدود ۱۵۰۰۰ دالتون و ضریب رسوب (Sedimentation coefficient) یا واحد سودبرگ (Svedberg unit) آن حدود ۷S است. ساختمان مولکولی این ایمونوگلوبولین از دو زنجیره سنگین کاپا یا لامبدا و دو زنجیره سنگین گاما درست شده است. براساس تقاوتهایی که در زنجیره سنگین IgG دیده شده است، در انسان به چهار زیر کلاس IgG<sub>1</sub>, IgG<sub>2</sub>, IgG<sub>3</sub> و IgG<sub>4</sub> تقسیم شده است که زنجیره سنگین آنها را بترتیب ۷۱, ۷۳, ۷۴ و ۷۶ می گویند.

خصوصیات بیولوژیکی ایمونوگلوبولین ها در جدول شماره (۲-۱) نشان داده شده است. به نظر میرسد که درصد مقدار هر یک از زیر کلاس های IgG در افراد مختلف اندکی متفاوت است و سنتر هر کدام تحت کنترل ساختمان ژنتیکی فرد می باشد. مقدار درصد زیر کلاس های IgG نسبت به کل آن به قرار زیر است:

۶۰-۷۰ درصد	IgG <sub>1</sub>
۱۴-۲۸ درصد	IgG <sub>2</sub>
۴-۸ درصد	IgG <sub>3</sub>
۰/۷-۴ درصد	IgG <sub>4</sub>

نیمه عمر IgG<sub>1</sub> و IgG<sub>2</sub> حدود ۲۱ تا ۲۳ روز و IgG<sub>3</sub> حدود ۷ تا ۹ روز در افراد سالم می باشد. در بیماران مبتلا به کاهش یا نقص گاما گلوبولین، نیمه عمر IgG افزایش یافته و به حدود ۳۵ تا ۴۰ روز و برعکس در بیماران مبتلا به میلوم مولتیپل کاهش می باید و به حدود ۱۸ روز تنزل می باید، بنابراین نیمه عمر IgG با مقدار آن در خون، نسبت عکس دارد.

تولید IgG برضد یک آنتی ژن، معمولاً از هر چهار زیر کلاس IgG به نسبت طبیعی آنها میباشد ولی گاهی در موارد پاتولوژیک یکی از زیر کلاس ها زیادتر سنتر می شود. بطور مثال آنتی بادی بر علیه فاکتورهای انعقادی که بطور ناگهانی ممکن است در سرم پیدا شود بیشتر از زیر کلاس IgG<sub>4</sub>, آنتی بادی بر ضد هسته بیشتر از زیر کلاس IgG<sub>1</sub>, IgG<sub>3</sub> و IgG<sub>2</sub> و آنتی بادی بر ضد بعضی از قندها مانند دکسترین IgG<sub>2</sub> می باشد. نوزادن پس از تولد، اولین آنتی بادی که بطور طبیعی در سرمان می باشد، IgG مادری (Maternal) است که از پلاستنا عور کرده و مقدارش برابر IgG مادر میباشد. مقدار این آنتی بادی سرعت کاهش می باید چون نیمه عمر آن حدود ۲۳ روز است، ولی پس از آن بتدربیج سیستم ایمنی نوزاد شروع به ساختن آنتی بادی خواهد کرد. در شکل (۲-۶) تغییرات مقادیر مختلف ایمونوگلوبولینها را از قبل از تولد تا دوران کودکی نشان می دهد. از بین زیر کلاس های این ایمونوگلوبولین، IgG<sub>4</sub> قدرت فعال کردن کمپلمان را ندارد ولی IgG<sub>3</sub> از همه زیر کلاس ها پرقدرت تر و بتدربیج و ضعیفتر می شوند.



شکل ۲-۶: مقادیر ایمونوگلوبولین های سرم جنین و نوزاد

آنتی بادی IgG علاوه بر سرم در ترشحات داخلی بدن مانند مایع نخاعی، مایع داخل خفره چشم، مایع آمنیوتیک، مایع سینوویال، مایع جنب و مایع صفاق نیز بیشترین است. مقدار آنتی بادی IgG در دوره نقاہت بیماریها، بیماریهای مزمن، التهابات، بیماریهای کبدی و همچنین در واکنشهای ایمنی بدن بعد از IgM در سرم مقدارش بالا می رود. افزایش IgG اختصاصی علیه یک آنتی زن بدون وجود IgM دلالت بر مصنونیت قبلی می باشد. به عنوان نمونه اگر مادر بارداری با بیمار سرخجه ای تماس داشته باشد و در مدت یک هفته آزمایش سرخجه نماید، وجود IgG ضد سرخجه در سرم این مادر، دلالت بر مصنونیت قبلی بر علیه این ویروس است و جای نگرانی نیست.

کاهش مقدار IgG توتال و زیر کلاسهای آن به طور ژنتیکی یا اکتسابی، سبب بروز عفونتهای مکرر چرکی و ویروسی می شود.

کاهش IgG و سایر کلاسهای ایمونوگلبولین در سرم، ممکن است به دلیل نقص در سنتز یک یا چند کلاس ایمونوگلبولین صورت گیرد، یا به دلیل از دست رفتن پروتئینهای خون باشد.

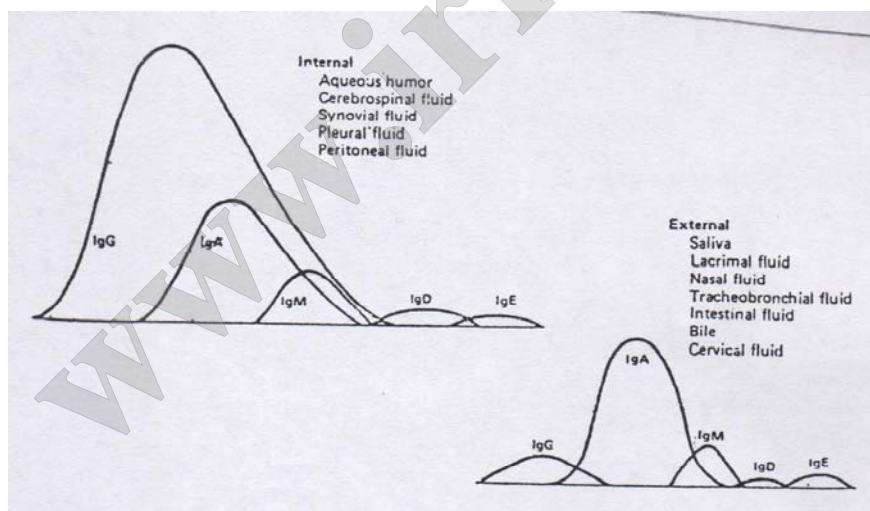
بهترین فرصتی که شیطان با تو خلوت می کند، زمانی است که جامسه نخوت و تکبر پوشی و از نفس خویش خرسند و شاداب گردی. پس مبادا که در مدت عمر بهر وضعیت که می گذرانی، خود را موجودی برتر و بالاتر نشناشی .  
حضرت علی (ع)

## ایمونوگلوبولین «آ» Immunoglobulin (Ig) A

مولکولهای IgA بصورت منومر در سرم به وزن مولکولی حدود ۱۶۰۰۰ دالتون می‌باشد. ساختمان مولکولی آن از دو زنجیره سنگین آلفا و دو زنجیره سبک کاپا یا لامبدا درست شده است. پلیمرهای IgA در ترشحات خارجی بدن میباشند و بمقدار بیشتری از دو و کمتری از سه و چهار مولکول تشکیل شده اند. حدود ۱۵ تا ۲۰ درصد کل ایمونوگلوبولینهای سرم را IgA تشکیل میدهد و بعد از IgG بیشترین مقدار را در سرم شامل می‌شود. اگرچه بیشترین ایمونوگلوبولین سرم و ترشحات داخلی بدن IgG است ولی بیشترین ایمونوگلوبولینی که در شبانه روز تولید می‌شود، IgA می‌باشد. مقدار این ایمونوگلوبولین در افراد بالغ در هر یکصد میلی متر سرم حدود ۲۵۰ میلی گرم و نیمه عمر آن شش تا هفت روز می‌باشد.

براساس ساختمان زنجیره سنگین آلفا، دو زیرکلاس IgA<sub>1</sub> و IgA<sub>2</sub> در انسان یافت شده است. زیر کلاس IgA<sub>2</sub> براساس نشانه‌های ظنتیکی به دو دسته IgA<sub>2m(1)</sub> و IgA<sub>2m(2)</sub> تقسیم می‌شود. بکی از تفاوت‌های اساسی مولکول IgA<sub>2m(1)</sub> با سایر کلاسهای ایمونوگلوبولین در اینست که این مولکول پیوند دوگانه سولفیدی بین زنجیره سنگین و سبک ندارد و بجائی آن، پیوند دوگانه سولفیدی بین دو زنجیره سبک دارد. بنابراین زنجیره‌های سبک و سنگین فقط توسط اتصالات غیراشتراکی در این مولکول به یکدیگر متصلند.

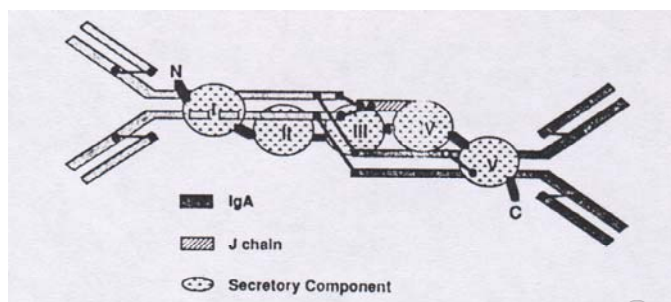
**IgA ترشحی (Secretory IgA):** همانطوری که IgG بیشترین مقدار ایمونوگلوبولین سرم و ترشحات داخلی بدن را تشکیل می‌دهد، SIgA بالاترین مقدار، در ترشحات خارجی بدن می‌باشد. در شکل (۲-۷) نسبت مقدار کلاسهای مختلف ایمونوگلوبولین؛ در ترشحات داخلی و خارجی بدن مقایسه شده اند. مقدار ایمونوگلوبولین SIgA در مایعات اشک، بینی، بزاق، نای، برونشیا، کلسترول، شیر، عرق بدن، روده کوچک، صفراء، ادرار، ترشحات واژن و پروستات بیشتر از سایر کلاسهای می‌باشد. بنظر می‌رسد نقش اساسی وجود مقدار زیاد SIgA در ترشحات خارجی بدن بخاطر ممانعت از هجوم میکرواورگانیسمها و عوامل خارجی به داخل بدن از طریق مخاطط می‌باشد که به آن «دفع ایمنی» (Immune exclusion) می‌گویند.



شکل ۷-۷: نسبت ایمونوگلوبولین‌ها در ترشحات داخلی و خارجی بدن.

**ساختمان مولکولی IgA ترشحی :** بیشتر SIgA در ترشحات خارجی بدن از دو مولکول منومر Dimer IgA درست شده که دارای دو قطعه گلیکوپیتیدی اضافی بنام زنجیره اتصال (J-Chain)Joining (J-Chain) و قطعه ترشحی (Secretory component=SC) می‌باشد. زنجیره‌های سنگین یک مولکول SIgA همگی آلفا و زنجیره‌های سبک آنها تماماً کاپا یا لامبدا می‌باشند. زنجیره اتصال در این مولکول اگرچه کاملاً مانند IgM نیست ولی شبیه به آن است. زنجیره اتصال

و قطعه ترشحی بوسیله پیوندهای اشتراکی دوگانه سولفیدی و غیراشتراکی به مولکول متصل شده اند. قطعه ترشحی مانند فنری اطراف منطقه Fc در مولکول SIgA را بشکل استوانه دور زده و آن را در بر می گیرد. وزن مولکولی SIgA دایمر، ۳۹۰۰۰ دالتون و ضریب رسوب آن ۱۱S می باشد (شکل ۲-۸).



شکل ۲-۸: ساختمان مولکول IgA ترشحی. دو مولکول منومر IgA به همراه زنجیره اتصال و قطعه ترشحی، تشکیل IgA ترشحی را می دهند. دو انتهای کربوکسیل زنجیره های آلفا دو مولکول IgA بوسیله پیوندهای دوسولفیدی به دو انتهای زنجیره آلفا، به یک مولکول IgA متصل است. قطعه ترشحی از ۵ حوزه (Domain) تشکیل شده است.

**نقش بیولوژیکی قطعه ترشحی:** شواهد موجود نشان می دهد که کار قطعه ترشحی حفاظت مولکولهای پلی مر IgA از تاثیر آنزیمهای هضم کننده در ترشحات خارجی بدن مانند دستگاه گوارش و آنزیمهای مترشحه از باکتریهای مستقر در مخاط بدن می باشد. کار دیگر قطعه ترشحی، حفاظت و تثبیت ساختمان مولکولی زیر کلاس (1) SIgA<sub>2m</sub>(1) در ترشحات خارجی بدن می باشد، زیرا که این ایمونوگلبولین قادر پیوندهای دوگانه سولفیدی بین زنجیره سنتگین و سبک است و بدون قطعه ترشحی براحتی توسط آنزیمهای هضم کننده تجزیه میشود.

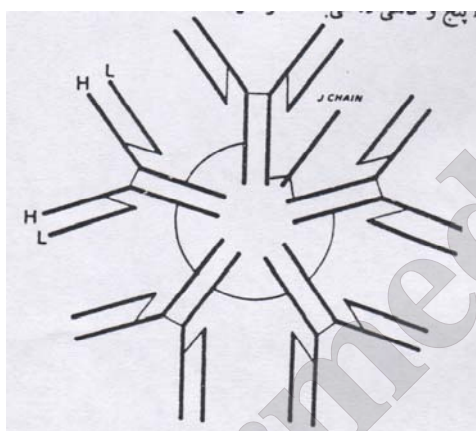
تحقیقات نشان داده است که بعضی از باکتریهای بیماریزا در سطح مخاط، آنزیمی بنام «پروتئاز A» را ترشح می کنند که بطور اختصاصی بر روی پیوندهای ناحیه لولای مولکول IgA اثر کرده و آن را تجزیه می کند. این پیوندها در مولکول IgA<sub>2</sub> وجود ندارد و در نتیجه بنظر می رسد که این آنزیم بر روی این مولکول اثر نداشته باشد. از نمونه باکتریهایی که این آنزیم را ترشح می کنند میکروب عامل سوزاک (Neisseria gonorrhoeae)، استرپتوکوک سانگویس (S.sanguis) عامل پوسیدگی دندانها، میکروبهای عامل ذات الربه (Haemophilus influenzae, Strp.pneumoniae) و میکروب عامل منزیت (N.meningitidis) را می توان نام برد. احتمالاً علت هجوم این میکروبها به مخاط بدن علی رغم وجود آنتی بادی SIgA در سطح مخاط، وجود همین آنزیم باشد. بعلاوه وجود نسبت کمتر IgA<sub>1</sub> به IgA<sub>2</sub> در ترشحات در مقایسه با سرم، ممکن است بدلیل وجود همین میکروبها در ترشحات باشد که مقداری از IgA<sub>1</sub> را تجزیه میکنند.

- نومید مباش، زیرا آفریدگار جهان مصلحت همه را از همه بهتر می داند. صلاح زندگی تو آن بود که حاجت تو دیرتر برآورده شود.
- هرچه عشق است گناه نیست و هر عاشقی سزاوار ملامت نیاشد.
- آنچنان کن که همی خواهی و اگر بدلخواه نیائی، بهرچه پیش آید خوش باش.

حضرت علی (ع)

## ایمونوگلوبولین « ام » IgM

مولکول IgM بزرگترین ایمونوگلوبولین بدن است که وزن مولکولی آن حدود ۹۷۰۰۰۰ دالتون و ضریب رسوب آن ۱۹S می باشد. حدود ده درصد کل ایمونوگلوبولینهای سرم را IgM تشکیل می دهد. این ایمونوگلوبولین، دارای نامهای ۱۹S گاماگلوبولین و گاماگروگلوبولین می باشد. هر مولکول IgM متشکل از ۵ واحد ساختمانی منomer کاملاً شبیه بهم می باشد که هر کدام به وزن مولکولی حدود ۱۸۰۰۰ دالتون است. بنابراین هر مولکول IgM از ده زنجیره سنگین بنام میو ( $\mu$ ) و ده زنجیره سبک کاپا یا لامیدا تشکیل شده است. این پنج واحد ساختمانی باهم حلقه ای را بوجود می آورند که بوسیله پیوندهای دوگانه سولفیدی بین زنجیره های سنگین بهم متصلند و تشکیل یک واحد پنج تائی (Pentamer) را می دهند. مولکول IgM علاوه دارای یک زنجیره پلی پپتیدی اضافی بنام زنجیره اتصال (Joining chain) یا (J-chain) می باشد (شکل ۲-۹).



شکل ۲-۹: ساختمان مولکول IgM.

اخیراً نوعی IgM در انسان و موش کشف شده که توسط B-cell سنتر می شود و از ۶ واحد ساختمانی تشکیل یافته و آنرا هگزامر IgM نامگذاری نموده اند. ظاهراً این نوع IgM قادر زنجیره اتصال (J-chain) می باشد و قدرت آن در فعال کردن پروتئینهای راه کلاسیک سیستم کمپلمان، ۲۰ برابر IgM پنتامر می باشد.

مولکول پنتامر IgM نسبت به مواد احیاء کننده مانند ۲-مرکاپتواتانول (2-ME) از IgG حساسیت بیشتری دارد و در غلظت ممیزی از این ماده تجزیه شده و قدرت تشکیل کمپلکس با آنتی ژن را از دست می دهد. از این خاصیت برای جداسازی IgM از IgG در آزمایشات سروولوژی استفاده می شود مانند آزمایش 2ME-Wright برای تشخیص بیماری تب مالت مزمن. مولکولهای IgM در ترشحات علاوه بر زنجیره اتصال دارای قطعه ترشحی نیز می باشد که مانند SIgA ترشحی تولید می شود. مقدار طبیعی IgM در یک شخص بالغ حدود یکصد میلی گرم در هر یکصد میلی لیتر سرم و نیمه عمر آن حدود پنج روز می باشد. زنجیره اتصال (J-chain) فقط در مولکولهای پنتامر IgM و پلیمر IgA وجود دارد. وزن مولکولی این گلیکوبروتئین حدود ۱۵۰۰۰ دالتون و توسط پلاسموسیتھائی که IgA یا IgM پلیمر را درست می کنند ساخته شده و قبل از خارج شدن مولکول از سلول به آن متصل می شود. زنجیره اتصال بوسیله پیوندهای اشتراکی دوگانه سولفیدی، و همچنین غیر اشتراکی به ناحیه Fc مولکول IgM متصل است. بنظر می رسد زنجیره اتصال، پلیمریزاسیون مولکول را تسهیل کرده و ساختمان مولکولی ایمونوگلوبولین را ثابت می کند. اگر چه ظاهراً زنجیره اتصال برای پلیمر شدن IgA و IgM لازم است ولی ایمونوگلوبولینهای پلیمر در بعضی آبزیان و IgM هگزامر در انسان قادر زنجیره اتصال است.

اولین آنتی بادی که برعلیه هر آنتی ژن در بدن ساخته میشود IgM است، بنابراین اندازه گیری IgM در بیماریها اهمیت بسیار دارد، زیرا افزایش و یا ظهور IgM اختصاصی در سرم دلالت بر یک بیماری تازه می کند.

ایمونوگلوبولین IgM از جفت یا پلاستتا عبور نمی کند و بطور طبیعی معمولاً پنج روز پس از تولد در سرم نوزاد قابل اندازه گیری می باشد. مقدار IgM خون بند ناف نوزادانی که با عفونتهای مادرزادی متولد می شوند افزایش قابل ملاحظه ای در مقایسه با خون نوزادان طبیعی دارد. مقدار طبیعی IgM خون بند ناف نوزاد طبیعی در حدود ۱۶ میلی گرم در هر صد میلی لیتر سرم است که بین ۱۳ تا ۲۲ میلی گرم نوسان دارد. اگر مقدار IgM خون بند ناف نوزادی از این مقادیر بیشتر باشد، باید احتمال وجود یک عفونت داخل رحمی نوزاد را مطرح کرد. عفونتهایی که از مادر به جنین منتقل می شوند بنام سندروم تورج (Toxoplasma) Syndrome خوانده می شوند. کلمه تورج از حروف اول کلمات زیر درست شده است: توکسپوپلاسما (Toxoplasma) سرخجه (Rubella)، ویروس سیتومگال (Cytomegalovirus)، هرپس (Herpes) و سایر (Others) عفونتهای ویروسی و همچنین سیفیلیس و لیستریا. اگر در سرم نوزاد فقط IgG برضد یکی از عفونتهای بالا دیده شود، نوزاد سالم است و این آنتی بادی IgG مادری است که از پلاستتا عبور کرده است ولی در صورتی که علاوه بر IgG، آنتی بادی IgM و یا IgA نیز بر ضد عفونت دیده شود نوزاد مبتلا می باشد. ایمونوگلوبولین IgM و IgA از جفت عبور نمی کنند و جنین در صورت تماس با آنتی ژن، می تواند این دو ایمونوگلوبولین را تولید کند.

### ایمونوگلوبولین «D» Immunoglobulin (Ig) D

اولین بار در سال ۱۹۶۵ ایمونوگلوبولین کلاس Rowe and Fahey IgD توسط از سرم مبتلا به میلوما کشف شد. مقدار این ایمونوگلوبولین در سرم بسیار کم و حدود ۰/۲ درصد کل ایمونوگلوبولینهای سرم را تشکیل می دهد. جدا کردن و مطالعه ساختمان مولکولی IgD از سرم طبیعی بسیار مشکل است زیرا اولاً- مقدار طبیعی آن در سرم بسیار کم است. ثانیاً این گلیکوپروتئین نسبت به آنزیم پلاسمین که هنگام انقاد خون بوجود می آید بسیار حساس است، ثالثاً مولکولهای این ایمونوگلوبولین هنگام جداسازی و خالص کردن، بهم چسبیده و بصورت متراکم (Aggregation) در می آیند، رابعاً IgD مانند IgE نسبت به حرارت، اسید و مواد احیاء کننده در مقایسه با سایر کلاسها ایمونوگلوبولین بسیار حساستر است.

مولکولهای IgD بصورت منومر از دو زنجیره سنگین دلتا و دو زنجیره سبک کاپا یا لا مبدی درست شده است. وزن مولکولی آن حدود ۱۷۰۰۰۰-۲۰۰۰۰۰ دالتون و ضربی رسوب آن ۷-۸S می باشد. مقدار طبیعی IgD در سرم افراد بالغ متفاوت است: حدود ۷۰ درصد ۵۰-۲۰  $\mu\text{g}$  IgD/ml حدود ۱۵ درصد کمتر از  $3\mu\text{g}$  IgD/ml و حدود ۱۵ درصد  $100-400 \mu\text{g}$  IgD/ml یا بیشتر دارند. تاکنون علت این تفاوت در مقدار IgD سرم افراد طبیعی و اهمیت بیولوژیکی آن شناخته نشده است. نیمه عمر IgD حدود سه روز در سرم است. مولکولهای IgD بصورت کمپلکس با آنتی ژن و یا بصورت متراکم قادر به فعال کردن سیستم کمپلمان از طریق کلاسیک نمی باشند. در سطح سلولهای لمفوسيت B بالغ مولکولهای IgD و منومر IgM (7S IgM) بعنوان گیرنده آنتی ژن می باشند.

### ایمونوگلوبولین «E» Immunoglobulin (Ig) E

تاریخچه:

پس از کشف پاذهر دیفتری و کزان توسط فون بہرینگ (Von Behring) و کیتاساتو (Kitasato) در سال ۱۸۹۰ در موسسه کخ برلین و نجات مبتلایان به این بیماریها از مرگ حتمی، در سال ۱۹۰۲ پورتیه (Richet) و ریشه (portier) (برای تهییه پاذهر بر ضد سم شقایق دریائی (Sea Anemone)، مقدار بسیار جزئی از سم این گیاه را بدفعات متعدد به سگ تزریق نمودند. این محققین متوجه شدند نه تنها در حیوان مصنونیت بر ضد سم ایجاد نمی شود بلکه وضعیتی در حیوان بوجود می آید که ممکن است سبب مرگ حیوان شود. این محققین این حالت را آنتی فیلاکسی (Antiphylaxis) یا آنافیلاکسی (Anaphylaxis) (معنی ضد مصنونیت نامگذاری نمودند. سپس در سال ۱۹۰۶ فون پیر که (Von pirquet) اصطلاح آرژی را بجای اصطلاح افزایش حساسیت (Hypersensitivity) بکار برد و آنرا حالتی که عکس العمل بدن تغییر یافته است (A state of change reactivity) معنی نمود.

در سال ۱۹۲۱ کوستر (Kustner) که به ماهی حساسیت داشت، مقدار جزئی از سرمش را به زیر پوست همکارش پروزنتز (Prausnitz) که به ماهی حساسیت نداشت تزریق نمود و پس از ۲۴ تا ۴۸ ساعت در محل تزریق سرم، عصاره ماهی را تزریق کرد. این دانشمندان متوجه شدند که در محل تزریق در پوست ایجاد تورم (Wheal) و قرمزی (Flare) می‌شود. این مشاهده اساس آزمایشی بنام P.K. skin test شد که برای تشخیص حساسیت یک فرد به آرژنها، تا مدت‌های انجام می‌شد (امروزه این آزمون بدلیل احتمال انتقال بعضی از بیماریها منوع است). این تست پوستی برای اولین بار نشان داد، در سرم افراد آرژیک ماده‌ای می‌باشد که اصطلاحاً آنرا آرژین (Reagin) نامیدند و این ماده قادر است بطور اختصاصی حساسیت را به افراد سالم منتقل نماید. در سال ۱۹۲۳ دو نفر از محققین بنامهای کوکا (Coca) و کوکه (Coke) به افرادی که زمینه ارثی بیماری‌های آرژی را داشتند اصطلاح آرژی آتوپیک (Atopic Allergy) را اطلاق نمودند.

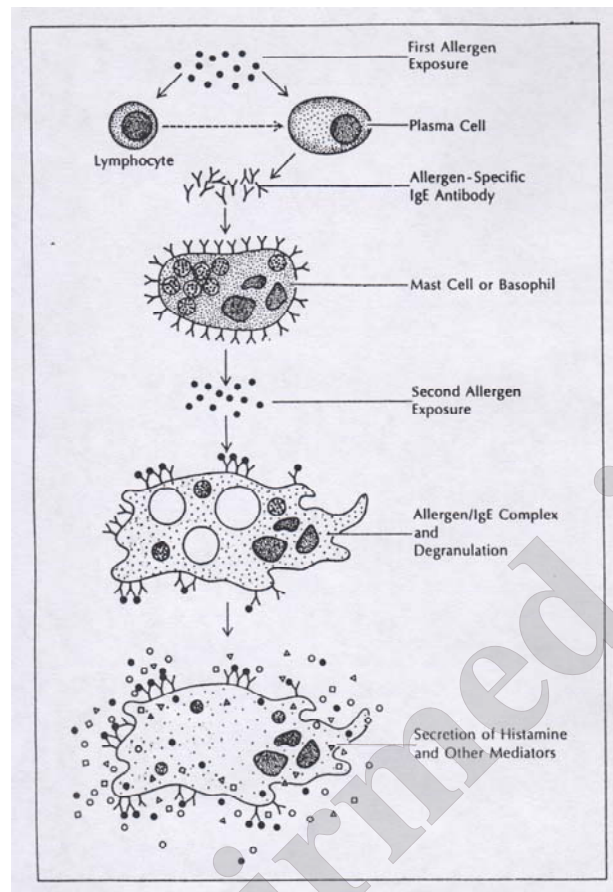
اولین بار در سال ۱۹۶۱ موتا (Mota) در موش صحرائی (Rat) نشان داد که رآژین در حقیقت چیزی جز یک نوع ایمونوگلبولین نیست و این آنتی بادی قادر است به سلولهای زیر پوست متصل شود (Tissue-Fixing antibody) و تظاهرات آرژی را بوجود آورد. البته این محقق متوجه نگردید که این ایمونوگلبولین یک کلاس جدید است که تا آنروز هنوز کشف نشده بود.

در سال ۱۹۶۶ ایشی زاکا (K.Ishizaka) و همسرش که ژاپنی الاصل می‌باشد و در آمریکا به تحقیق مشغول بودند موفق شدند که ثابت کنند ایمونوگلبولینی که عامل اصلی بروز بیماری‌های آرژی فوری و واکنشهای خطرناک آنافلักیست است، IgA و سایر ایمونوگلبولینهایی که تا آنروز کشف شده بودند، نمی‌باشد و در واقع یک کلاس جدید از آنتی بادی است. از آنجایی که این ایمونوگلبولین قادر است به سطح سلولهای ماستوسمیت (Mast cell) در زیر پوست متصل شده و ایجاد قرمزی (Erythema) نماید این محققین این آنتی بادی را «گاما گلبولین E» نامگذاری نمودند. از طرف دیگر در همان سالها در سوئد دو نفر از پژوهشگران بنامهای بینیخ (Bennich) و جوهانسون (Johansson) مستقلان گزارش نمودند که در سرم بیمار مبتلا به میلوما (Myeloma) ایمونوگلبولینی را کشف کرده اند که با ایمونوگلبولینهای شناخته شده تا آنروز متفاوت است. نام این ایمونوگلبولین IgND نام بیمار بود.

تحقیقات بعدی نشان داد که گاما گلبولین E و IgND یکی می‌باشدند و در سال ۱۹۶۸ سازمان بهداشت جهانی رسماً وجود این آنتی بادی را تأیید نمود و نام IgE را برای آن انتخاب کرد. در سالهای بعد بینخ موفق شد تا ساختمان و ردیف اسیدهای آمینه IgE را مشخص نماید. تاکنون IgE نه فقط در انسان بلکه در سایر گونه‌های حیوانات نیز کشف شده است. خواص بیولوژیکی و فیزیکوشیمیایی IgE در تمام این گونه‌ها تقریباً یکسان می‌باشد.

لازم به تذکر است که آنتی بادی رآژین در بیماری‌های آرژی تیپ یک از دیاد حساسیت از کلاس IgE یا گاهی IgG<sub>4</sub> می‌باشد و به آن رآژین آتوپیک (Atopic reaginic antibody) نیز می‌گویند، در صورتیکه آنتی بادی رآژین در بیماری سیفیلیس (Syphilitic reaginic antibody) و سایر بیماری‌های کلاژنی، از کلاس IgM یا گاهی IgG و یا گاهی IgA می‌باشد.

کمترین مقدار ایمونوگلبولین بدن مربوط به IgE می‌باشد که حدود ۰/۰۰۴ درصد کل ایمونوگلبولینهای سرم را تشکیل می‌دهد. وزن مولکولی این ایمونوگلبولین ۱۹۰۰۰ دالتون، ضریب رسوب آن برابر ۸S و بصورت منomer در سرم و ترشحات بدن دیده می‌شود. نیمه عمر IgE در سرم حدود ۲/۵ روز و در سطح سلولهای ماست سل و بازووفیل ۲ تا ۳ هفته ولی تا ۱۲ هفته در سطح این سلولها باقی مانده و شخص حساس است. ساختمان مولکولی آن از دو زنجیره سنگین اپسیلون و دو زنجیره سبک کاپا یا لامبدا درست شده است. مولکولهای IgE و همچنین IgD بر عکس سایر کلاسهای ایمونوگلبولین نسبت به حرارت ۵۶ درجه سانتی گراد به مدت ۳۰ دقیقه، رقت معینی از اسیدها و مواد احیاء کننده مانند ۲-مرکاپتوانانول (2-Mercaptoethanol) حساس هستند و خواص بیولوژیکی خود را بطور غیر قابل برگشت (Irreversible) از دست می‌دهند. در سطح سلولهای بازووفیل و ماست سل (Mast cell) گیرنده‌های اختصاصی با قدرت اتصال زیاد (High Affinity) برای ناحیه Fc مولکول IgE بنام Fc<sub>ε</sub>RII وجود دارند که پس از تشکیل کمپلکس این آنتی بادی با آرژن در سطح آنها، گرانولهای حاوی هیستامین و سایر مواد وازاکتیو (Vasoactive amine) از این سلولها به خارج ترشح می‌شوند و تظاهرات آرژی را بوجود می‌آورند. به همین دلیل IgE را آنتی بادی هموسیتوتروپیک (Homocytotropic) نیز می‌گویند (شکل ۲-۱۰).



شکل ۲-۱۰ : مکانیسم واکنش ازدیاد حساسیت فوری در نتیجه IgE

### آنتی بادی IgE و اهمیت آن در بیماریهای مختلف

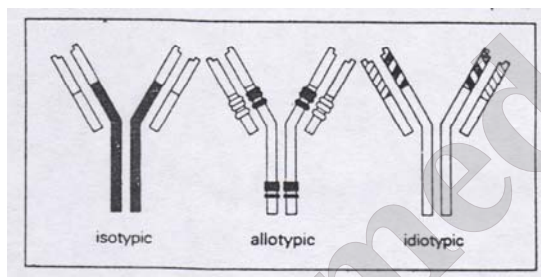
مقدار IgE سرمه را معمولاً بصورت واحد بین المللی (International Units=IU) (یابان میکنند و هر واحد بین المللی برابر با  $\frac{2}{3}$  نانوگرم (ng) از مولکولهای IgE می‌باشد. این ایمونوگلبولین از پلاستتا عبور نمیکند و بنابر این نوزادان معمولاً فاقد IgE می‌باشند ولی بتدریج در سرم آنها پیدا شده و مقدارش بالا می‌رود، بطوری که مقدار طبیعی IgE در سن سه سالگی حدود ۳۲ واحد بین المللی در یک سانتیمتر مکعب سرم می‌رسد. مقدار طبیعی IgE افراد بالغ بسیار جزئی و بطور نسبی حدود ۹۰ واحد بین المللی در یک سانتیمتر مکعب سرم میباشد، که البته این مقدار بین ۲۹ تا ۸۰۰ واحد بین المللی متغیر است. اندازه گیری IgE روشهای معمولی مانند ایمونوالکتروفورز و رادیال ایمونویفوژن که معمولاً IgG، IgA و IgM میباشند، ایمونوگلوبولین G (IgG)، A (IgA) و M (IgM) را شناسائی و اندازه گیری مینمایند امکان پذیر نمی‌باشد. بنابراین با روش حساستری بنام Radioimmunosorbent (RIST) test مقدار توtal IgE و با روش Radioallergosorbent(RAST) test مقدار IgE اختصاصی و همچنین نوع آلرژنی که شخص به آن حساسیت دارد، اندازه گیری و مشخص می‌شود. در این روشهای مواد رادیواکتیو مثل  $^{125}\text{I}$  را برای نشاندار کردن آنتی بادی ضد IgE بکار می‌برند.

در سالهای اخیر روش دیگری توسعه یافته که بجای مواد رادیواکتیو از آنزیم برای نشاندار کردن ایمونوگلبولین استفاده می‌شود. این روش Enzyme linked immuosorbent assay(ELISA) نامیده میشود و بجای دستگاه گاماکانتر در روشهای قبلی از اسپکتروفوتومتر استفاده میشود. مقدار IgE معمولاً در بیماریهای آلرژی آتوپیک (Atopic allergy) مانند آسم، تب یونجه (Hay fever) یا آبریزش آلرژیک بینی (Allergic rhinitis)، اگزما، کهیز (Urticaria)، و عکس العملهای

آنافیلاکسی نسبت به مواد غذائی، داروها وغیره افزایش میابد. اولین بار ابوبکر محمد بن زکریای رازی، طبیب بزرگ ایرانی در قرن چهارم هـ ق، در یکی از مقالات خود، علت زکامهای بهاری را پراکنده شدن عطر گلهای سرخ در هوا و بوئیدن آن دانسته و عوارض ناشی از آن را توصیف نموده است. این بیماری نهصد سال پس از رازی، بنام تب یونجه، در طبقه بندی بیماریهای آلرژیک قرار داده شد.

### شاخص‌ها یا نشانه‌های آنتی‌زنیک در مولکولهای ایمونوگلبولین (Antigenic Markers on Immunoglobulin)

ایمونوگلبولینها مولکولهای گلیکوپروتئینی هستند که می‌توانند بصورت آنتی ژن عمل نمایند. بنابراین اگر ایمونوگلبولینهای یک گونه به گونه دیگری تزریق شوند، مثلاً گاماگلبولین حیوان به انسان یا تزریق بهمان گونه ولی از نظر ژنتیکی متفاوت، مانند تزریق گاماگلبولین انسان به انسان، منجر به ایجاد آنتی بادی بر ضد شاخصهای آنتی ژنیک روی ایمونوگلبولین خواهد شد. نشانه‌های آنتی ژنیک بر روی مولکولهای ایمونوگلبولین سه نوع می‌باشند(شکل ۲-۱۱).



شکل ۲-۱۱: انواع شاخص‌های آنتی ژنیک ایمونوگلبولین

**۱- شاخص‌های ایزوتیپیک (Isotypic determinants):** این شاخصها شامل توالی اسیدهای آمینه نواحی ثابت زنجیره‌های سبک و سنگین ایمونوگلبولین‌ها هستند که در هر کلاس و زیرکلاس و در هر گونه از جانداران منحصر بفرد است. این شاخص‌ها موجب شناسائی و تمایز شدن زنجیره‌های سنگین گاما، الfa، میو، دلتا و اپسیلون و همچنین زنجیره‌های سبک کاپا و لامدا و زیرکلاسهای (Subclass) زنجیره سنگین و زیر نوعهای (Phylogenetic) زنجیره سبک در گونه‌های مختلف جانداران از یکدیگر می‌باشند. این شاخصها، شاخصهای تکامل زیستی (Phylogenetic) نیز می‌گویند. بطور مثال اگر زنجیره گاما ای انسان را به خرگوشی تزریق کنیم، حیوان ایجاد آنتی بادی بر علیه زنجیره گاما ای انسان می‌کند که فقط با این زنجیره پروتئینی واکنش نشان می‌دهد. بنابراین برای تهیه آنتی بادی بر علیه شاخص‌های ایزوتیپیک یک زنجیره ایمونوگلبولین، باید از یک گونه دیگر بعنوان میزبان استفاده کرد. کاربرد آزمایشگاهی آنتی بادی بر علیه شاخص‌های ایزوتیپیک ایمونوگلبولینهای انسان، شناسائی و اندازه گیری مقادیر مختلف کلاسهای ایمونوگلبولین با روش‌های ایمونوالتکتروفورز، رادیال ایمونودیفیوژن، الیزا، نفلومتری، رادیوایمونونوسی وغیره می‌باشد. ضایعات بافتی که در نتیجه تولید آنتی بادی علیه این شاخص‌ها در انسان ممکن است ایجاد شود، پس از سروترایپ با سرم هترولوج مانند سرم اسب می‌باشد. بطور مثال در نتیجه تزریق سرم ضد سرمه ای انسان، سیستم ایمنی بدن بر علیه شاخصهای ایزوتیپ گاماگلبولین اسب، عکس العمل نشان داده و ایجاد بیماری سرمی (Serum sickness) می‌شود.

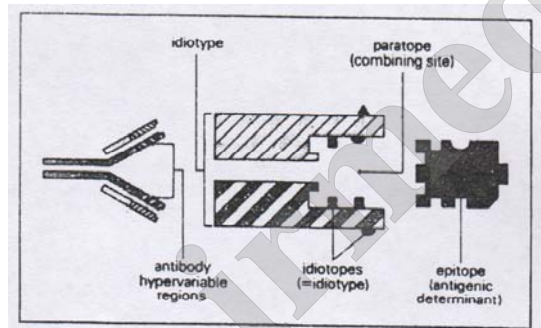
**۲- شاخص‌های آلوتیپیک (Allotypic determinants):** نشانه‌های آلوتیپیک مولکولهای ایمونوگلبولین در حقیقت شاخص‌های ژنتیکی (Genetic markers) می‌باشند. کلمه آلوتیپ ریشه یونانی دارد که آلو (Allo) به معنی «دیگری» (other) و تیپ (Type) از ریشه Typos به معنی «نوع» گرفته شده است. این شاخص‌ها در منطقه ثابت (C) بعضی از زنجیره‌های سنگین و سبک ایمونوگلبولینها قرار دارند و در حقیقت شامل تفاوتی است که در اسید آمینه یک یا چند محل (Locus) از زنجیره‌های سنگین و یا سبک مشاهده می‌شود و تابع و تحت کنترل قوانین ژنتیکی مندل (Mendel)

میباشدند. تاکنون نشانه های آلتیپیک ایمونوگلوبولینهای انسانی فقط بر روی زنجیره های سنتگین گاما ( $\gamma_1$  و  $\gamma_2$  و  $\gamma_3$ )، آلفا ( $\alpha_1$ )، اپسیلون و زنجیره سیک کاپا کشف شده و بترتیب Km، Em، Am، Gm و Inv نامگذاری شده اند.

#### آنٹی - آلتیپ آنتی بادی در انسان به صورتهای زیر تولید میشود:

- ۱) در طول دوران حاملگی ، مادران ممکن است در صورت تفاوت با آلتیپهای ایمونوگلوبولین شوهر از طریق ایمونوگلوبولین جنین حساس شده و آنتی بادی علیه آلتیپهای ایمونوگلوبولین شوهر و جنین درست کنند.
- ۲) پس از انتقال خون کامل یا تزریق گاما گلبولین همولوگ در چند نوبت به انسان ممکن است شخص گیرنده بر علیه شاخص های آلتیپی ایمونوگلوبولینهای دریافتی حساس شده و برعلیه آنها تولید آنتی آلتیپ آنتی بادی نماید.

**۳-شاخصهای ایدیوپاتیک (Idiotypic determinants)** : حفره پاراتوپ ، خصوصاً در مناطق بسیار متغیر یا CDR در هر مولکول آنتی بادی، برعلیه یک اپی توب معین، شکل سه بعدی (Thri-dimentional) خاصی دارد که آنها را شاخصهای ایدیوپاتیپ میگویند(شکل ۱۲-۲). توالی اسیدهای آمنه در مناطق CDR در هر کلون (Clone) یا دسته یکجور آنتی بادی بر علیه یک اپی توب معین، منحصر بفرد می باشد و به آن ایدیوپاتیپ اختصاصی(Private idiotype) می گویند. سیستم ایمنی هر فرد نیز علیه شاخصهای ایدیوپاتیپ خود واکنش داده و با تولید آنتی - ایدیوپاتیپ، سنتز آنتی بادی را تحت کنترل و تنظیم می کند.



شکل ۱۲-۲: شاخص های آنتی زنی ایدیوپاتیپ ایمونوگلوبولین

## فصل چهارم

پروتئین های سبیستهم کمپلمان

## سیستم کمپلمان (The Complement System)

### مقدمه :

در سال ۱۸۹۴ فایفر و ایساف (Pfeiffer and Isaeff) پدیده فایفر را گزارش کردند. این دانشمندان مشاهده کردند که مایع صفاق تازه خوکچه هندی مصنوبیت یافته علیه بیماری وبا می تواند میکروب ویربیون کلرا را از بین ببرد ولی اگر آنرا حرارت دهنند، این خاصیت را از دست خواهد داد. این دانشمندان علت این مسئله را پیدا نکردند و آنرا پدیده فایفر نامگذاری کردند. سپس یکسال بعد، برده (J. Bordet) نشان داد که برای کشتن باکتریها و متلاشی شدن یا لیز گلبولهای قرمز، نیاز به دو پروتئین است. یکی مقاوم به حرارت ۵۶ درجه سانتی گراد و فقط در سرم انسان و حیوانات مصنوبیت یافته موجود است و دیگری حساس به این حرارت و در خون تمام پستانداران یافت می شود. ماده مقاوم به حرارت را بعدها آمبوسپتور(معنی دو گیرنده) و سپس ایمونوگلبولین نامیدند. پروتئین حساس به حرارت را بوختر (Buchner)، الکسین (Alexin) و سپس ارلیخ (Ehrlich) در سال ۱۸۹۹ کمپلمان نامگذاری کرد. الکسین به زبان یونانی معنی بدون نام (With out a name) می باشد. کمپلمان به فارسی، مکمل خوانده می شود و در آزمایشات فیکسایسیون کمپلمان یا ثبوت مکمل به دلائل تاریخی، آنتی بادی ضد گلبولهای قرمز گوسفند را آمبوسپتور و کمپلمان را الکسین می گویند.

### پروتئینهای سیستم کمپلمان :

سیستم کمپلمان از مجموعه پروتئینهای تشکیل شده است که از نظر ساختمان شیمیایی و اعمال بیولوژیکی با یکدیگر متفاوتند. این پروتئینها از دو یا سه زنجیره پلی پپتیدی تشکیل یافته که بوسیله پیوندهای دی سولفیدی به یکدیگر متصلند. زنجیره بزرگتر آلفا، زنجیره کوچکتر بتا و اگر زنجیره سومی هم وجود داشه باشد کاما نامگذاری می شود. حداقل ۲۵ نوع پروتئین مختلف در سیستم کمپلمان تاکنون شناخته شده که حدود ۱۵ درصد (W/W) وزن گلبولینهای پلاسمما را تشکیل می دهند. پروتئینهای سیستم کمپلمان توسط سلولهای متفاوتی ساخته می شوند که در این رابطه مونوستیها یا ماکروفازها، فیبروبلاستها، سلولهای رibe، بافت چربی، سلولهای اپی تلیال روده و دستگاه تناسلی - ادراری (به جز کلیه ها) و به ویژه سلولهای پارانشیم کبدی تاکنون شناخته شده اند.

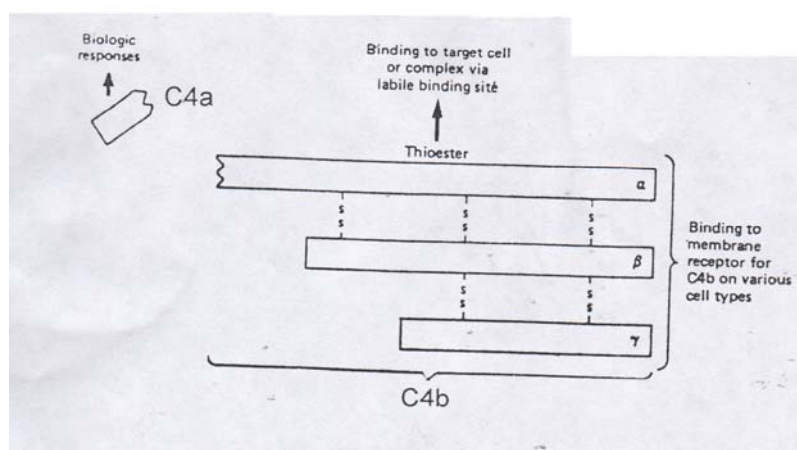
به طور کلی پروتئینهای سیستم کمپلمان را به دو دسته می توان تقسیم کرد:

**الف )** دسته ای که در ابتدا غیرفعال و پس از فعال شدن قادر به انجام وظیفه خود می باشد. این گروه ۱۲ عددند و آنها را پروتئینهای عملکردی (Functional) می گویند.

**ب )** دسته دیگری از پروتئینهای سیستم کمپلمان نقش کنترل کننده یا بازارنده (Inhibitor) دارند و در حقیقت از فعالیت بیش از حد پروتئینهای فعال شده دسته اول جلوگیری میکنند. این دسته را پروتئینهای تنظیم کننده (Regulator) مینامند.

### نامگذاری پروتئینهای سیستم کمپلمان :

هریک از پروتئینهای سیستم کمپلمان را به صورتی نمایش می دهند. دسته ای از پروتئینهای غیرفعال را با حروف «C» بزرگ نشان می دهند. این دسته از پروتئینها ۹ نوع مختلف می باشند که هر کدام با شماره مربوطه مانند C1، C2، C3، C4، C5، C6، C7، C8، C9 مشخص می شود. بعضی دیگر را با کلمه فاکتور و حروف بزرگ الفباء لاتین نشان می دهند. مانند فاکتور B فاکتور H وغیره. دسته دیگری از پروتئینهای سیستم کمپلمان را بر حسب کاری که انجام می دهند نامگذاری کرده اند، مانند C1 inhibitor یا C1 inactivator . بعضی از پروتئینهای سیستم کمپلمان را اصطلاحی نامگذاری کرده اند مانند S " Protein ". بعد از فعال شدن اولین پروتئین سیستم کمپلمان که توسط مواد فعال کننده خاصی (Activator) صورت می گیرد، سایر پروتئینهای سیستم کمپلمان پشت سرهم مانند آشمار (Cascade) تا آخرین جزء فعال می شوند. فعال شدن این مولکولها پس از شکسته شدن و جدا شدن یک قطعه کوچک پپتیدی که معمولاً بر روی زنجیره بلند آلفا قرار دارد صورت می گیرد. پس از فعال شدن مولکول، پیوند داخلی تیواستر در این زنجیره آزاد می شود. پیوندهای تیواستر یک پیوند اشتراکی بین کربن و گوگرد اسیدهای آمینه گلوتامین و سیستئین (-S-C=O) بر روی زنجیره های پلی پپتیدی آلفا است. قطعه فعال شده کمپلمان بوسیله پیوند تیواستر تشکیل پیوند اشتراکی با عامل آمین یا یائیدروکسیل در ایمیون کمپلکس می دهد و بدینوسیله به آن متصل می شود.



شکل ۱-۳: شکل مولکولی پروتئین C4 کمپلمان

پروتئینهای فعال شده سیستم کمپلمان به صورت آنزیم عمل کرده و بطور اختصاصی بر روی یکدیگر موثرند. این آنزیمهای را با یک خط کوچکی که بالای آن قرار می دهدند مشخص می کنند مانند  $C4b2b$  یا  $C42$  و فاکتور  $B$  وغیره. در نتیجه فعال شدن پروتئینهای سیستم کمپلمان و بوجود آمدن آنزیمهایی که باعث شکسته شدن و فعال شدن پروتئینهای دیگر این سیستم می شوند، قطعاتی بوجود می آید که خصوصیات بیولوژیکی خاصی دارند و با حروف کوچک الفباء لاتین در کنار پروتئینی که از آن مشتق شده است می نویسند مانند  $C3b$  و  $C3a$ . معمولاً قطعات شکسته شده بزرگتر را با حروف «b» و «a» و «e»، «d»، «c»، «g» نشان می دهند. بنابراین پس از فعال شدن پروتئینهای سیستم کمپلمان دو محل فعال کوچکتر را با حروف «a»، «b»، «c»، «d»، «e» نشان می دهند. بنابراین پس از فعال شدن پروتئینهای سیستم کمپلمان دو محل فعال (Active Sites) روی اکثر این مولکولها ظاهر می شوند، یکی محلی است که خاصیت آنزیمی برای پروتئین بعدی شرکت کننده در این مسیر را دارد و دیگری مکانی است که به عنوان گیرنده برای قطعه شکسته شده کمپلمان عمل می کند. در جدول ۱-۳ پروتئینهای سیستم کمپلمان را ملاحظه می نمایید.

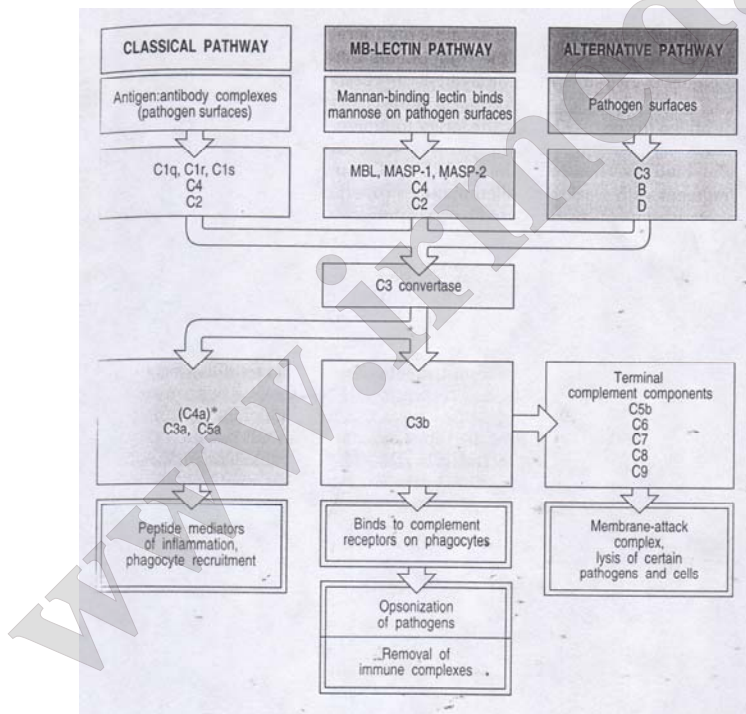
Functional protein classes in the complement system	
Binding to antigen:antibody complexes and pathogen surfaces	C1q
Binding to mannose on bacteria	MBL
Activating enzymes	C1r C1s C2b Bb D MASP-1 MASP-2
Membrane-binding proteins and opsonins	C4b C3b
Peptide mediators of inflammation	C5a C3a C4a
Membrane-attack proteins	C5b C6 C7 C8 C9
Complement receptors	CR1 CR2 CR3 CR4 C1qR
Complement-regulatory proteins	C1INH C4bp CR1 MCP DAF H I P CD59

جدول ۱-۳: پروتئینهای سیستم کمپلمان

## راههای فعال شدن پروتئینهای سیستم کمپلمان:

پروتئینهای سیستم کمپلمان از سه مسیر (Pathways) کاملاً مجزا از یکدیگر فعال شده و سرانجام عامل بیماریزا یا سلول هدف (Target cell) را از بین برده و لیز (Cytolysis) میکنند. این سه مسیر در نیمه راه یا ابتدا یکدیگر پیوسته و تا آخر یک مسیر را طی میکنند. این سه مسیر عبارتنداز: ۱) راه کلاسیک (Classical) یا اصلی (Alternative) ۲) راه آلترناتیو (Alternative) یا پروپرдин (Properdin) یا فرعی (Frust); ۳) راه لکتین متصل شونده به مانون (Mannose-binding lectin) (MBL). انتخاب هریک از این سه مسیر بستگی به نوع ماده فعال کننده ای (Activator) دارد که در سطح میکروب یا سلول می‌تواند پروتئینهای اولیه را در هر یک از این راهها فعال نماید.

راه کلاسیک با فعل شدن C1q آغاز گشته و به C9 ختم می‌شود ولی برای فعال شدن راه آلترناتیو قطعه C3b لازم است. راه آلترناتیو در نیمه مسیر، یعنی از C5 به راه کلاسیک می‌پیوندد و در نتیجه مابقی مسیر یعنی از C5 تا C9 در هر دو راه مشترک است. علاوه بر دو مسیر فوق راه سومی نیز برای فعال شدن سیستم کمپلمان کامپلمان وجود دارد. این مسیر را لکتین متصل شونده به مانون می‌گویند که توسط پروتئینی به همین نام در سرم آغاز می‌شود. این پروتئین شیبه C1q مسیر کلاسیک است که پس از اتصال به قند مانوز در سطح کپسول بعضی باکتریها و ویروسها موجب فعال شدن سایر پروتئینهای کمپلمان مانند راه کلاسیک می‌شود (شکل ۲-۳).



شکل ۲-۳: مسیرهای فعال شدن پروتئینهای کمپلمان و نتایج آن

## مراحل فعال شدن پروتئینهای سیستم کمپلمان

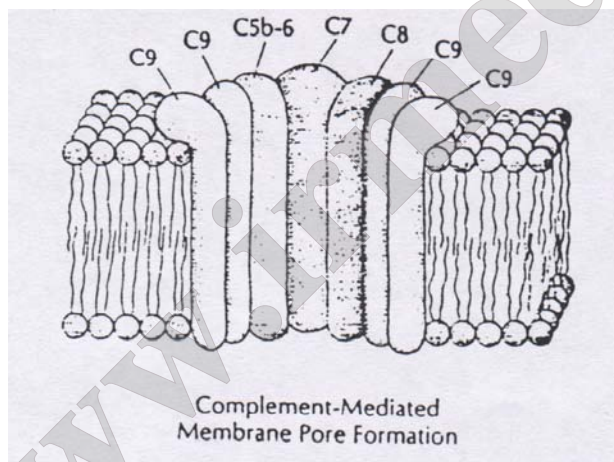
به طور کلی فعال شدن پروتئینهای سیستم کمپلمان را به سه مرحله می‌توان تقسیم کرد:

- (۱) مرحله شناسائی (Recognition) – این مرحله در راه کلاسیک با همکاری پروتئین C1 و در راه آلترناتیو با همکاری پروتئین C3b انجام می‌گیرد. اولین پروتئین راه کلاسیک سیستم کمپلمان C1 می‌باشد که از سه جزء یکدیگر متصل می‌باشد و بصورت C1s و C1r تشکیل شده است. بطور طبیعی و در افاد سالم این سه جزء محکم به یکدیگر متصل می‌باشند و بصورت جداگانه دیده نمی‌شوند ولی در موارد پاتولوژیک می‌توان جداگانه آنها را در سرم شناسائی کرد. اتصال مولکولهای C1q و C1s به یکدیگر احتیاج به یون کلسیم دارد و اگر یون کلسیم را از این اجتماع خارج کنید، سه جزء پروتئینی این

ماکرومولکول از هم جدا خواهد شد. مرحله شناسائی در مسیر لکتین متصل شونده به مانون با اتصال پروتئینی به همین نام در سرم به قند مانوز در سطح کپسول بعضی باکتریها و ویروسها آغاز می‌گردد. سپس دو پروتئین دیگر سرم بنامهای Mannose-binding lectin associated serine protease(MASP) دو پروتئین شبیه C1s و C1r راه کلاسیک هستند. بعلاوه ساختمان مولکولی C1q و لکتین متصل شونده به مانون شبیه بهم است و از خانواده پروتئین‌های کولکتین collection هستند. این پروتئین‌ها دارای مناطقی شبیه کلژن و لکتین هستند.

(۲) مرحله فعال شدن آنزیمی (Enzymatic activation) – این مرحله در راه کلاسیک و راه لکتین متصل شونده به مانون با همکاری پروتئینهای C4، C2 و C3 بترتیب صورت می‌گیرد. در راه آلترباتیو قطعه C3b و فاکتورهای B، D و P بترتیب شرکت دارند. در این مرحله آنزیم‌های کانورتاز C5، از بهم پیوستن قطعات شکسته شده بزرگتر (b) کمپلمان تشکیل می‌گردند.

(۳) مرحله حمله به غشاء سلول (Membrane attack Complex, MAC) – در آخرین مرحله هر سه مسیر، مجموعه پروتئینهای C5b6789n(MAC) بترتیب شرکت می‌کنند و در غشاء میکروب یا سلول تشکیل ناودانی را می‌دهند که موجب از بین رفتن میکروب یا سلول (Cytolysis) مورد هدف خواهد شد(شکل ۳-۳). تعداد مولکولهای C9 بین ۱۰ تا ۱۶ می‌باشد.



شکل ۳-۳: مکانیسم منهدم شدن سلول در مرحله حمله و تشکیل ناودان در غشاء سلول C5b6789

### مکانیسمهای فعال کننده سیستم کمپلمان از راه کلاسیک یا اصلی

فعال کننده‌ها (Activators) یا موادی که سیستم کمپلمان را از راه کلاسیک فعال می‌کنند شامل دو دسته هستند:

الف: فعال کننده‌هایی که منشاء ایمونولوژیک دارند.

ب: فعال کننده‌هایی که منشاء غیر ایمونولوژیک دارند.

(الف) فعال کننده‌هایی که منشاء ایمونولوژیک دارند- مهمترین راه فعال شدن سیستم کمپلمان از راه کلاسیک و توسط ایمونوگلبولین‌های کلاسیک IgG و IgM صورت می‌گیرد. این ایمونوگلبولین‌ها به دو شکل از ناحیه Fc به C1q متصل می‌شوند:

- (۱) کمپلکس میکروب یا آنتی ژن با IgG و یا IgM بصورت مجموعه های ایمنی (Immune Complexes) که در نتیجه واکنشهای ایمنی بوجود می آیند.
- (۲) مولکولهای پلیمر و بهم متصل ایمونوگلبولین های IgG و یا IgM (Aggregated Ig) – این مولکولها در گاماگلبولینهای تزریقی یافت می شوند. هنگام تهییه گاماگلبولینها، به علت غلظت زیاد این پروتئین، مقداری از مولکولهای ایمونوگلبولین به یکدیگر می چسبند. به علاوه اگر آمپول گاماگلبولین در شرایط نامساعد و خارج از یخچال نگهداری شود، باعث افزایش مولکولهای پلیمر آن خواهد شد. اگر گاماگلبولینهای عضلانی از راه وریدی تزریق شوند موجب فعال شدن سیستمیک راه کلاسیک کمپلمان و در نتیجه شوک آنافیلاکسی می شود.
- (ب) فعال کننده هایی که منشاء غیر ایمونولوژیک دارند- مواد غیر ایمونولوژیک مختلفی می توانند سیستم کمپلمان را از راه کلاسیک فعال نمایند. به عنوان مثال پروتئین سی - راکتیو (C-Ractive Protein) (CRP)، پروتئین A میکروب استافیلوکوک، DNA دنا توره، آنزیمهای شبیه تریپسین، بعضی ویروسها (پاراآنفلونزا)، غشای میتوکندری در بافت قلبی، کریستالهای اورات، لیپوپلی ساکارید برخی باکتریها، میلین (Myelin) و هپارین. درد و التهاب همراه بیماری نقرس به دلیل فعال شدن راه کلاسیک کمپلمان توسط اسید اوریک است.

### فعال کننده های سیستم کمپلمان از مسیر آلترناتیو یا پروپردین یا فرعی

از نظر تکامل زیستی (Phylogeny)، پروتئینهای راه آلترناتیو قبل از راه کلاسیک در جانداران بوجود آمده اند. فعال شدن راه آلترناتیو سیستم کمپلمان، بدون دخالت آنتی بادی بصورت دفاع غیر اختصاصی یا ذاتی (Innate) می تواند بعضی از باکتریها، ویروسها و سلولهای سرطانی را از بین برد.

فعال کننده ها (Activators) یا موادی که راه آلترناتیو سیستم کمپلمان را فعال می کنند مانند راه کلاسیک شامل دو دسته اند:

- الف - فعال کننده هایی که منشاء ایمونولوژیک دارند.
- ب - فعال کننده هایی که منشاء غیر ایمونولوژیک دارند.

الف- فعال کننده هایی که منشاء ایمونولوژیک دارند به دو شکل سیستم کمپلمان را از راه آلترناتیو فعال می کنند. این ایمونوگلبولینها شامل IgA، IgG4 و IgE می باشند.

۱. کمپلکسهای میکروب یا آنتی ژن با آنتی بادی کلاسیک IgA، IgG4 و IgE بصورت مجموعه های ایمنی که در نتیجه واکنشهای ایمنی میزان تشکیل می شوند.
  ۲. مولکولهای پلیمر و بهم متصل این ایمونوگلبولین ها (Aggregated).
- قطعه FC این ایمونوگلبولین ها نقشی در فعال شدن راه آلترناتیو ندارد ولی وجود قطعه  $F(ab)^2$  لازم است. یاد آوری می شود که شدت واکنشهای راه آلترناتیو از کلاسیک بسیار کمتر است.

ب - فعال کننده هایی که دارای منشاء غیر ایمونولوژیک هستند. مانند آنزیمهای شبیه تریپسین، لیپوپلی ساکاریدها، پلی ساکاریدهای گیاهی و باکتریایی، اندوتوكسین باکتریهای گرم منفی، فاکتور سم مارکبری (Cobra Venum Factor) (CVF)، فاکتور نفریتیک (C3Nef)، زیموزان دیواره سلولی مخمرها، برخی از انگلها و ویروسها، سلولهای آلوده به ویروس و سلولهای سرطانی.

### خواص بیولوژیکی قطعات کمپلمان

پروتئینهای سیستم کمپلمان در حالت طبیعی و دست نخورده فعالیت بیولوژیکی ندارند. با فعال شدن اولین پروتئین سیستم کمپلمان و شکسته شدن آن، علاوه بر این رفتن میکروب یا سلول مورد هدف، یک سری اعمال بیولوژیکی نیز توسط این قطعات صورت می پذیرد. مهمترین خواص بیولوژیکی قطعات فعال شده کمپلمان عبارتند از:

**۱- فاکتورهای آنافیلاتوکسین (Anaphylatoxin Factors):** قطعات کوچک پیتیدی C5a، C4a، C3a و desArg شبیه هورمون می باشند. این قطعات به گیرنده های اختصاصی در سطح سلولها متصل می شوند و سلول را وادار به انجام اعمال بیولوژیکی خود می کنند. خواص بیولوژیکی قطعات آنافیلاتوکسین شامل موارد زیر می باشند:

الف - انقباض ماهیچه های صاف.

ب - افزایش نفوذپذیری مویرگها.

ج - وادار کردن سلولهای ماست سل (Mast cell) و بازو菲尔 به ترشح آمینهای وازوآکتیو (Vasoactive amines) مانند هیستامین و لوکوتربینها.

د - وادار کردن سلولهای گرانولوسیت به ترشح آنزیم لیزوزوم (Lysosomal) قوی ترین آنافیلاتوکسین C5a و ضعیف ترین آن C4a می باشد. قدرت آنافیلاتوکسین C5a desArg حدود ۲۰۰۰ بار کمتر از C5a می باشد ولی نسبت به سایر آنافیلاتوکسین ها پایدارتر و برخلاف سایر قطعات، قادر است در نسوج بدن نفوذ کرده و تظاهرات آنافیلاکسی سیستمیک را ایجاد نماید.

**۲- فاکتورهای شیموتاکتیک (Chemotactic Factors)- قطعات C5a، C3a و مجموعه C5b67 دارای خاصیت شیموتاکتیک می باشند. این فاکتورها سبب جلب و فراخوانی لوکوسیتها به محلی که سیستم کمپلمان فعال گردیده و این فاکتورها تولید شده اند، می شوند. مهمترین و قوی ترین فاکتور شیموتاکتیک C5a می باشد که برای نوتروفیلهای بسیار موثر است و ایجاد یک کاهش موقتی نوتروفیل در خون (Neutropeina) بعلت مهاجرت این سلولها از جریان خون به بافتی که این فاکتور در آن بوجود آمده می شود. قطعه C5a همچنین باعث تشدید عمل بیگانه خواری و ترشح لکوتربینها خصوصاً لکوتربین B4 از نوتروفیلهای و تجمع گرانولوسیتها از جمله بازو菲尔 می شود. C5a باعث چسبندگی غشای فاگوسیتها و تمرکز آنها در بافتها شده که در نتیجه با ترشح آنزیمهای مختلف، بافت را تخریب می کنند**

**۳- فاکتور بسیج کننده لکوسیتها (Leukocyte mobilizing factor):** یکی از خصوصیات وضعیت التهابی ، بالا رفتن تعداد گلوبولهای سفید در خون یا لکوسیتوز و همچنین در محل بافت ملتهد شده، می باشد. قطعات شکسته شده C3 کمپلمان خصوصاً C3e نقش مهمی در این افزایش دارند. لکوسیتوز در بیماران و حیوانات فاقد C3 مشاهده نمی شود. در سطح نوتروفیل ها گیرنده برای قطعه C3e وجود دارد.

**۴- فاکتورهای شبیه کینین (Kinin-like fragments):** به نظر می رسد که قطعه کوچک شکسته شده C2a خواص شبیه کینین دارد. این قطعه نفوذ پذیری مویرگها را افزایش می دهد و ماهیچه های صاف را منقضی می کند. ولی برخلاف فاکتورهای آنافیلاتوکسین، نمی تواند سلولهای بازو菲尔 و ماست سل را وادار به ترشح واسطه های شبیه کینین ایجاد کند. فاکتورهای شبیه کینین عامل درد و التهاب هستند. به نظر می رسد، تورمی که در بیماری ارثیوادم ارثی (Hereditary angioedema) ظاهر می شود، در نتیجه فعل شدن قطعه C2 باشد. این بیماران بصورت زیستیک فاقد ممانعت کننده C1 Inhibitor (C1) می باشند.

**۵- خاصیت سیتولیتیک: مجموعه قطعات فعل شده C9taC5b MAC (MAC) سیستم کمپلمان، موجب پاره شدن غشای سلولی (Lipid bilayer) در اکترسلولها شده که در نتیجه سلول هدف از بین میرود. از جمله این سلولها میتوان گلوبولهای قرمز، لمفوسیت ها، پلاکتها، باکتریها و ویروسهایی که دارای پوشش لیپوپروتئینی (Lipoprotein envelope) می باشند را نام برد. مجموعه MAC علاوه بر از بین سلول هدف، در سطح سلول میزان نیز ممکن است رسوب کرده (Innocent bystander effect) و ضایعاتی را ایجاد نماید.**

**۶- تجزیه مجموعه های بزرگ ایمیون کمپلکس:** اگر چه پروتئینهای سیستم کمپلمان پس از فعل شدن در ایجاد التهاب نقش مهمی دارند ولی از طرف دیگر یکی از خصوصیات بسیار مهم آنها تجزیه و جلوگیری از تشکیل ایمیون کمپلکسهای بزرگ و سنگیتر از ضریب رسوب ۲۵S می باشد. به نظر می رسد این کار بواسیله اتصال شبه استری (Ester-like linkage) قطعه C3b به آنتی بادی در ایمیون کمپلکس صورت میگیرد. قطعه C3b با ایجاد ممانعت فضائی (Steric hindrance) از اتصال بیشتر مولکولهای آنتی بادی به آنتی ژن جلوگیری می کند. در بعضی بیماریها مانند (Systemic Lupus Erythematosus) SLE

جداسازی و تجزیه ایمیون کمپلکسها متوقف می شود. در نتیجه ایمیون کمپلکسها بزرگ تشکیل می شوند و در بافت‌های مختلف رسوب می کنند و ضایعات شدیدی را در نتیجه فعالیت بیگانه خوارها و ترشح آنژیمهای هضمی بوجود می آورند.

۷- **خاصیت اتصال قطعات کمپلمان به غشاء سلولها:** در سطح اکثر سلولهای گردش خون گیرنده برای یک یا تعدادی از قطعات شکسته شده کمپلمان وجود دارد. بعلاوه بعضی از بافت‌ها نیز مانند کلیه، مفاصل و شبکه مشیبیه (Choroid plexus)، دارای گیرنده برای بعضی از این قطعات می باشند. بنظر می رسد که تظاهرات روانی در بیماران مبتلا به SLE، بعلت رسوب ایمیون کمپلکس‌ها در ناجیه شبکه مشیبیه صورت می گیرد. پس از اتصال قطعه فعال کمپلمان به سلول، معمولاً یکسری از فعالیتها در سطح سلول آغاز می شود که در نتیجه سلول اعمالی را انجام خواهد داد. لازم به توضیح است که پروتئینهای غیر فعال و دست نخوره کمپلمان، معمولاً نمی توانند به گیرنده‌های سلولی متصل شوند ولی پس از فعال شدن سیستم کمپلمان و شکسته شدن پروتئینهای این سیستم، قطعات حاصل شده به سلولها متصل می شوند.

گیرنده‌های مختلف قطعات شکسته شده کمپلمان را به نام CR (Complement receptor) و یا یک عدد مشخص می کنند. مانند گیرنده CR1 برای قطعات C3b, C3c, C4b, C3b و iC3b می باشد. این گیرنده بیشترین پراکندگی را در سطح سلولهای بدن دارد. از جمله در سطح لمفوسیت‌های B، بعضی از لمفوسیت‌های T، نوتروفیل‌ها، مونوپلیت‌ها، ماکروفازها، کلیولهای قرمز انسان، سلولهای دندربیتیک، سلولهای لانگرهاں (Langerhans)، اوزیبوفیلهای، سلولهای شوآن روده (Scheann's cells gut) و سلولهای پودوسیت (Podocyte) گلومرول کلیه قرار دارد. وجود این گیرنده در سطح سلولهای بیگانه خوار باعث تسهیل عمل بیگانه خواری می شود و به همین دلیل به قطعات C4b, iC3b, C3b و C4b اصطلاحاً اوپسونین (Opsonin) (معنی آماده کردن برای خوردن و به این عمل اوپسونیزاسیون یا چسیندگی اینمی Immune adhesion می گویند. بنابراین سلولهای بیگانه خوار از طریق سه گیرنده (آنتی ژن، FC آنتی بادی و CR1 کمپلمان) به ایمیون کمپلکس حمله می کند و بسرعت و سهولت آنرا بلغ و از بین می برد.

### نقش کمپلمان در سلامتی و بیماریها و اهمیت بالینی آن

مهمترین نقش کمپلمان شامل دفاع در برابر عفونتهای میکروبی و از بین بردن آنهاست. پروتئینهای شکسته شده و فعال کمپلمان، ایجاد التهاب می کنند که این مکانیزم نیز بونیه خود در از بین بردن عوامل بیماریزا نقش عمده ای دارند. فاکتورهای آنافیلاتوکسین و شیمیوتاکتیک هریک عامل یکسری از واکنشهای ثانویه هستند که با همکاری سلولهای ماست سل، نوتروفیل، مونوپلیت و ماکروفاز انجام می شود. بنابر این اگر فردی بطور مادرزادی فاقد بعضی از پروتئینهای سیستم کمپلمان باشد در برابر عفونتها بسیار حساس می شود. از طرف دیگر، اگر سیستم کمپلمان از کنترل خارج شده و یا مرتباً فعال شود، ایجاد ضایعات التهابی و تخریب بافتی می کند که به آنها بیماریهای ایمیون کمپلکس یا روماتیسمی می گویند. ضایعاتی که در اکثر بیماریهای خود ایمی (Autoimmune diseases) بوجود می آید، در نتیجه تشکیل و رسوب ایمیون کمپلکس در بافت‌ها و فعال شدن سیستم کمپلمان می باشد.

بطورتجربی اگریه یک خرگوش آنتی بادی ضد کلیه اش anti-Glomerular basement membrane تزریق شود، ایجاد بیماری Nephrotoxic nephritis می شود. حال اگر بوسیله فاکتور سه مارکبری (CVF)، پروتئینهای سیستم کمپلمان حیوان را مصرف کرده و از بین ببرند و سپس آنتی بادی را تزریق کنند، دیگر ضایعه ای در کلیه خرگوش بوجود نخواهد آمد. با این آزمایش اهمیت سیستم کمپلمان در ایجاد ضایعات تخریبی ایمیون کمپلکس معلوم می شود.

- در تحصیل علم بکوشید که فرا گرفتن آن حسن و گفتگویش تسبیح و کاوش
- در آن جهاد و آموختن او به جاهل صدقه و نشرش موجب قربت است.
- اولین وظیفه ای که به حسابش در روز قیامت می رستند، نماز است.
- سرآمد حکمت‌ها، ترس از خداست.
- دانش را با نوشتمن محفوظ بدارید.
- بخیل ترین مردم آنکس است که از سلام دادن بخل ورزد.

سخنان گهربار بیامبر اکرم حضرت محمد (ص)

# فصل پنجم

## اعضای لنفاوی

## اعضای لنفاوی

جهت هرچه مطلوب‌تر ساختن تداخلات سلولی مورد نیاز چهت آغاز پاسخ‌های دفاعی اختصاصی، سلول‌های دفاعی در بافت‌های خاص، تجمع یافته‌اند. نظریه‌سایر اعضای بدن، واحد سازنده اعضای لنفاوی نیز سلول‌ها می‌باشند. عمدترين سلول‌های موجود در اين اعضا عبارتند از:

۱. لنفوسيت‌ها که عمدتاً مشتمل بر لنفوسيت‌های T و لنفوسيت‌های B هستند که اين سلول‌ها قادر به شناسایي اختصاصی عوامل محرك بیگانه يا همان آنتیزن‌ها<sup>۱</sup> می‌باشند. لنفوسيت‌های T در تقويت پاسخ‌های سلولی و لنفوسيت‌های B پس از تمایز یافتن به پلاسماسيل در تولید پادتن يا آنتی‌بادی<sup>۲</sup> نقش دارند.
۲. ماکروفازها که مرحله نهایی تکامل منوسيت‌ها هستند. در واقع، منوسيت‌ها پس از ورود به بافت‌های بدن به ماکروفازها تمایزمی‌يابند. وظيفه اصلی ماکروفازها، بلع عوامل محرك و نابودسازی آنهاست. ضمن آنکه با عرضه عوامل بیگانه به لنفوسيت‌های T به آنها کمک می‌نمایند تا عوامل بیگانه راشناسایي نمایند.
۳. سلول‌های دندريتيك<sup>۳</sup>؛ اين سلول‌ها به لحاظ زوائد سيتوبلاسمی خود، سلول‌های دندريتيك نامیده می‌شوند. دو نوع اصلی از سلول‌های دندريتيك در اعضای لنفاوی حضور دارند که يكی از آنها در ارتباط با لنفوسيت‌های T است و ديگری در فوليکول‌های<sup>۴</sup> لنفاوی موجود بوده و در ارتباط با لنفوسيت‌های B می‌باشد.

## بافت‌های لنفاوی

بافت‌های لنفاوی که عمدتاً مشتمل بر تجمعات متراكم لنفوسيت‌ها هستند. به طور گسترده‌ای در سراسر بدن انتشار دارند. اين تجمعات ممکن است به صورت منتشر<sup>۵</sup> و يا اينکه به صورت تجمعات کروی يا تخم مرغی شکل تحت عنوان فوليکول لنفاوی باشند. در بافت لنفاوی منتشر، لنفوسيت‌های T و در فوليکول‌های لنفاوی ، لنفوسيت‌های B غالباً هستند. اگر فوليکول‌ها سابقه برخورد با عامل بیگانه را داشته باشند دارای مرکزی به نام مرکر زايا خواهند بود. به بافت‌های لنفاوی بطور مشخص در مناطقی که در معرض عوامل آسيب رسان هستند، برخورد می‌شود. از آنجايي که اپي‌تيليوم باعث جدا ساختن تقريرياً تمامی بافت‌ها از محيط خارج می‌شود، لذا مجاورت اغلب بافت‌های لنفاوی با اپي‌تيليوم، چندان تعجب آور نیست، تمامی اين بافت‌های لنفاوی را در گروهی تحت عنوان «بافت‌های لنفاوی وابسته به اپي‌تيليوم»<sup>۶</sup>، طبقه بندی کرده‌اند که برحسب موقعیت دقیق آنها، ممکن است به صورت بافت‌های لنفاوی وابسته به مخاط<sup>۷</sup> باشند يا آنکه مربوط به پوست بوده و سیستم ایمنی پوست<sup>۸</sup> را تشکیل دهند. لوزه‌ها يا پلاک‌های پریر<sup>۹</sup> روده از جمله بافت‌های لنفاوی وابسته به مخاط هستند. بافت‌های لنفاوی وابسته به مخاط نیز برحسب موقعیت مکانی به سه زیرگروه تقسیم می‌شوند:

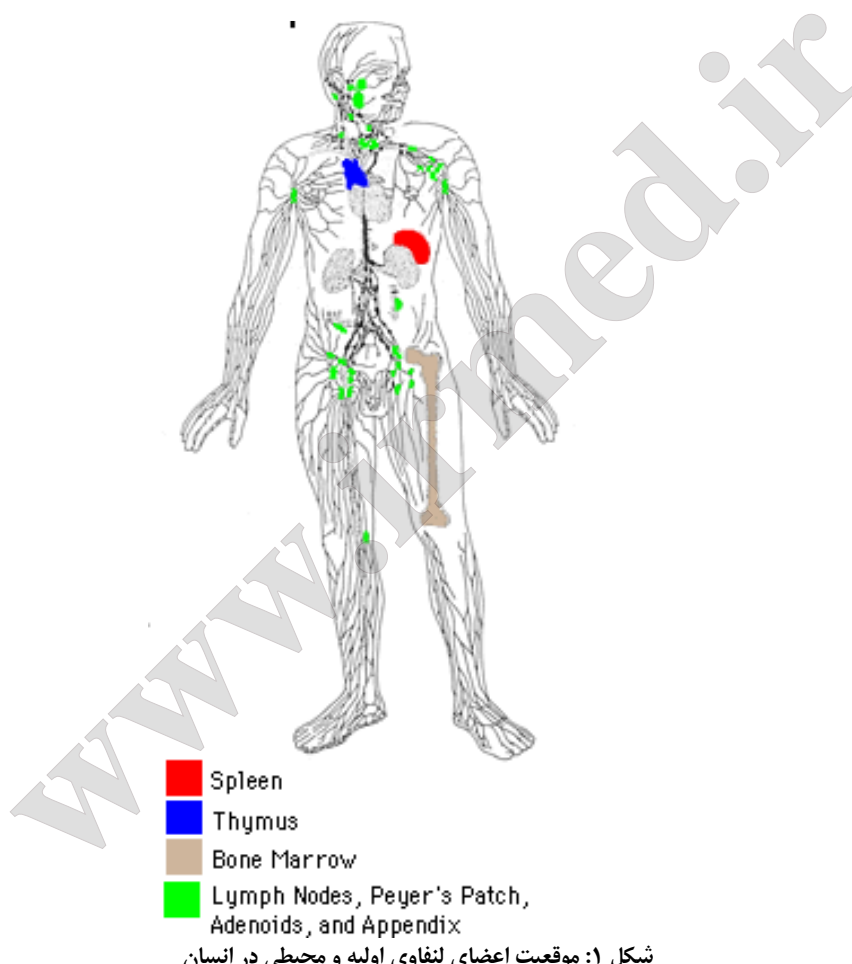
- بافت‌های لنفاوی وابسته به روده<sup>۱۰</sup> (نظریه پلاک‌های په بیرونی و آپاندیس)  
بافت‌های لنفاوی وابسته به برونش<sup>۱۱</sup> که در مجاری تحتانی تنفسی به آنها برخورد می‌شود.  
بافت‌های لنفاوی وابسته به حلق بینی يا نازوفارنکس<sup>۱۲</sup>

تمامی بافت‌های لنفاوی به عنوان مناطقی برای تکثیر و تمایز لنفوسيت‌ها به حساب می‌آيند.

- 
1. Antigens
  2. Antibody
  3. Dendritic cell
  4. Follicles
  5. Diffused
  6. Epithelium-Associated Lymphoid Tissues
  7. Mucosa-Associated Lymphoid Tissues (MALT)
  8. Skin Immune System (SIS)
  9. Peyer's Patches
  10. Gut-Associated Lymphoid Tissues (GALT)
  11. Bronchial-Associated Lymphoid Tissues (BALT)
  12. Nasopharyngeal-Associated Lymphoid Tissues (NALT)

اعضای لنفاوی عمدها” مشتمل بر بافت‌های لنفاوی هستند. اعضای لنفاوی به دو دسته تقسیم می‌شوند:

- اعضای لنفاوی اولیه یا مرکزی<sup>۱۳</sup> یا زایا-دراین اعضاء تکامل لنفوسيت‌هارخ می‌دهد. به عبارت دیگر، این اعضاء به عنوان مراکزی چهت زایش لنفوسيت‌هابه حساب می‌آیند. از جمله این اعضاء می‌توان به تیموس، مغز استخوان، کبدجنبینی و کیسه زرد<sup>۱۴</sup> جنین اشاره کرد.
  - اعضای لنفاوی ثانویه یا محیطی<sup>۱۵</sup>- لنفوسيت‌ها پس از تکامل، به این اعضاء مهاجرت نموده و منتظر برخورد با عوامل بیگانه (نفیر آنتی‌زن) می‌شوند. نمونه این اعضاء طحال و گره‌های لنفاوی<sup>۱۶</sup> می‌باشد. شایان ذکر است که در اکثر موارد، بافت‌های لنفاوی وابسته به مخاط و پوست را نیز جزو اعضای لنفاوی ثانویه طبقه بندی می‌کنند.
- در شکل ۱، انواع اعضای لنفاوی اولیه و محیطی را مشاهده می‌کنید. در زیر به معرفی اعضای لنفاوی اولیه و محیطی پرداخته شده است.



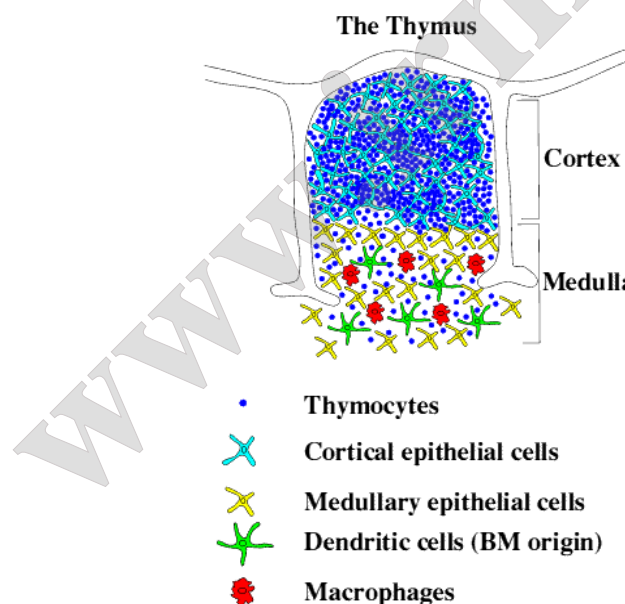
شکل ۱: موقعیت اعضای لنفاوی اولیه و محیطی در انسان

- 
13. Central  
14. Yolk Sac  
15. Peripheral  
16. Lymph nodes

## تیموس

تیموس، محل تکامل لنفوسيت‌های T است. این عضو در ناحیه پشت و فوقانی استخوان جناغ<sup>۱۷</sup> واقع شده است. اندازه تیموس در طول زندگی متغیر می‌باشد، به طوری که در زمان تولد، حدود ۱۰–۱۵ گرم وزن داشته و حداکثر وزن را در هنگام بلوغ دارد (حدود ۳۰–۴۰ گرم). البته اگر نسبت وزن تیموس به وزن بدن در نظر گرفته شود، باید عنوان کرد که بالاترین رقم این نسبت، به هنگام تولد است، پس از بلوغ، تیموس دچار تحلیل تدریجی می‌گردد، به طوری که به تدریج توسط بافت چربی جایگزین می‌شود و در یک فرد میانسال، وزن آن به حدود ۱۰ گرم می‌رسد. تحلیل تیموس تحت کنترل هormون‌های استروئیدی است (هم هورمون‌های جنسی و هم کورتیزول). در مورد سایر بافت‌های لنفاوی نیز به تحلیل تدریجی آنها برخورد می‌شود، اما این امر در مورد تیموس، قابل توجه‌تر از سایر بافت‌ها و اعضاست.

تیموس، واجد دو لوب<sup>۱۸</sup> راست و چپ است که توسط بافت همبندی به یکدیگر متصل شده‌اند. اطراف تیموس را کپسول ظرفی از بافت همبندی احاطه کرده که از این کپسول، تیغه‌های<sup>۱۹</sup> متعددی جدا شده و به درون تیموس امتداد می‌یابند، هر لوب، به وسیله این تیغه‌های فیبروزه، به لب‌های<sup>۲۰</sup> متعددی تقسیم می‌شود که هر لbul، قطعی بین ۰/۵ تا ۲ میلی‌متر داشته و مشتمل بر یک قسمت قشری یا کورتکس<sup>۲۱</sup> و یک قسمت مرکزی یا درونی به نام مdalas<sup>۲۲</sup> می‌باشد. قسمت قشری یا کورتکس، واجد مجموعه متراکمی از لنفوسيت‌های T است، در حالی که در قسمت مdalas، تعداد کمتری از لنفوسيت‌ها حضور دارند. در سرتاسر تیموس، به سلول‌های اپی‌تیال نیز برخورد می‌شود که در تولید هormون‌های تیموسی نقش مهمی دارند. در قسمت مdalas، ساختمان‌هایی به نام جسم هاسل<sup>۲۳</sup> وجود دارند که مشتمل بر حلقه‌های فشرده از سلول‌های اپی‌تیال بوده که احتمالاً در حال مرگ هستند. شایان ذکر است که تیغه‌ها فقط تا انتهای ناحیه کورتکس امتداد یافته‌اند، بنابراین لbul‌ها، فقط از ناحیه کورتکس از یکدیگر مجزا می‌باشند و قسمت مdalas ایا مرکزی آنها به یکدیگر پیوسته است (شکل ۲).



شکل ۲: قسمتها و سلولهای مختلف تیموس

- 
17. Sternum
  18. Bilobed
  19. Septa
  20. Lobules
  21. Cortex
  22. Medulla
  23. Hassal's Corpuscle

تیموس از لحاظ جریان خون، غنی بوده، همچنین دارای عروق لنفاوی وابران نیز می‌باشد که لف تیموس را به داخل گرههای لنفاوی مدیاستن<sup>۲۴</sup> حمل می‌نمایند. محل ورود و خروج عروق از طریق تیغه‌هاست.

همانطور که در ابتداء اشاره شد، تیموس محل تکامل لنفوسيت‌های T است که سلول‌های اصلی جهت ایجاد پاسخ‌های ایمنی سلولی به حساب می‌آیند. منشأ سلول‌هایی که قرار است تا در تیموس به صورت لنفوسيت‌های T تکامل پیدا کنند، از مغز استخوان است. این سلول‌های اجدادی، از طریق کورتکس وارد تیموس می‌شوند. در آنجا، دستخوش تقسیم شده و از بین سلول‌های تکثیر یافته، تنها درصد کمی از آنها (حدود ۱۰-۳۰ درصد) به صورت لنفوسيت‌های T بالغ، تیموس را ترک می‌کنند، گاه از لنفوسيت‌های T موجود در تیموس، به عنوان تیموسیت<sup>۲۵</sup> یاد می‌شود. جهت خروج از تیموس، از طریق مدارا وارد جریان خون شده وسپس به سمت اعضای لنفاوی ثانویه یا محیطی مهاجرت می‌نمایند.

شایان ذکر است که در خلال تکامل لنفوسيت‌های T در کورتکس، در ابتداء، لنفوسيت‌های T یاد می‌گیرند تا در آینده، آنتیژن را در کنار مولکول MHC<sup>۲۶</sup> (مجموعه اصلی سازگاری بافتی) شناسایی کنند. سپس آنسته از لنفوسيت‌هایی که قویاً آنتیژن‌های خود را شناسایی می‌کند، توسط ماکروفازهای قسمت کورتکس حذف می‌شوند تا در آینده، خطری متوجه فرد نگردد. لنفوسيت‌های T، ضمن تکامل خود در تیموس، مولکول‌های لازم جهت فعالیت‌های آتی خود (نظیر CD3، CD4 یا CD8) را نیز کسب می‌نمایند تا به شکلی کاملاً تکامل یافته، تیموس را ترک کنند.

### مغز استخوان (Bone Marrow)

مغز استخوان، مشتمل بر بافت نرمی است که درون بسیاری از استخوان‌های بدن حضور داشته و محل تشکیل تمام سلول‌های خونی و لنفوسيت‌های T نابالغ در بزرگسالان می‌باشد. ضمن آنکه به عنوان مکانی جهت تکامل لنفوسيت‌های B نیز به حساب می‌آید.

طی تکامل جنبینی، تولید تمام سلول‌های خونی که از آن، تحت عنوان هماتوپویز<sup>۲۷</sup> یاد می‌شود، ابتدا در جزایر خونی کیسه‌زده و سپس در کبد و طحال اتفاق می‌افتد. این وظیفه، به تدریج به عهده مغز استخوان، به ویژه مغز مریبوط به استخوان‌های پهن، گذاشته می‌شود. به طوری که در زمان بلوغ، هماتوپویز غالباً در استخوان جاناغ، مهره‌ها، دندنه‌ها و استخوان‌های ایلیاک<sup>۲۸</sup> روی می‌دهد. مغز قرمز موجود در این استخوان‌ها، مشتمل بر یک شبکه اسفنج مانند است که فضاهای خالی موجود در این شبکه، توسط سلول‌های چربی، فیبروبلاست‌ها و سلول‌های اجدادی سلول‌های خونی، اشغال شده است. اما مغز زرد استخوان، صرفًاً شامل سلول‌های چربی است. بدین خاطر، هیچ نقشی در هماتوپویز ندارد و فقط مغز قرمز استخوان به عنوان عضو (بافت) لنفاوی اولیه به حساب می‌آید.

در مغز قرمز، سلول‌های نابالغ، پس از طی مراحل تکامل، از سینوس‌های عروقی موجود در مغز استخوان عبور نموده، سپس وارد گردنش خون می‌شوند. در صورت آسیب دیدگی مغز استخوان، کبد و طحال می‌توانند وظیفه هماتوپویز را به عهده گیرند.

تمام سلول‌های خونی از یک سلول بنیادی<sup>۲۹</sup> مشترک نشأت می‌گیرند که این سلول، برحسب اینکه تحت اثر کدامیک از مولکول‌های دخیل در هماتوپویز قرار گیرد، می‌تواند به یکی از رده‌های اریتروئید (برای تولید گلبول قرمز)، مگاکاریوسیتیک (برای تولید پلاکت)، گرانولوسیتیک (برای تولید نوترووفیل، بازووفیل یا افوزیونوفیل)، منوسیتیک (برای تولید منوسیت‌ها) و لنفوسيتیک (برای تولید لنفوسيت B، T و یا سلول‌های NK) تمایز یابند.

24. Mediastinum

25. Thymocyte

26. Major Histocompatibility Complex

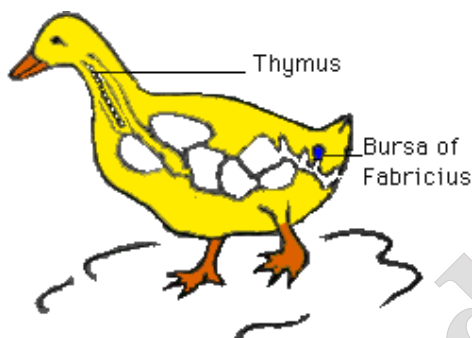
27. Hematopoiesis

28. Iliac

29. Stem cell

### بورسا فابریسیوس<sup>۳۰</sup>

در پرنده‌گان، یک عضو لنفاوی به نام بورسا فابریسیوس وجود دارد که از جمله بافت‌های لنفاوی وابسته به روده (GALT) بوده (شکل ۳) و محل اصلی تکامل لنفوسيت‌های B در پرنده‌گان می‌باشد. در پستانداران، به این عضو برخورد نمی‌شود، ضمن آنکه هیچ عضوی معادل یا مشابه بورسا در این جانوران، یافت نمی‌گردد.



شکل ۳: موقعیت بورسا فابریسیوس در پرنده‌گان

### طحال

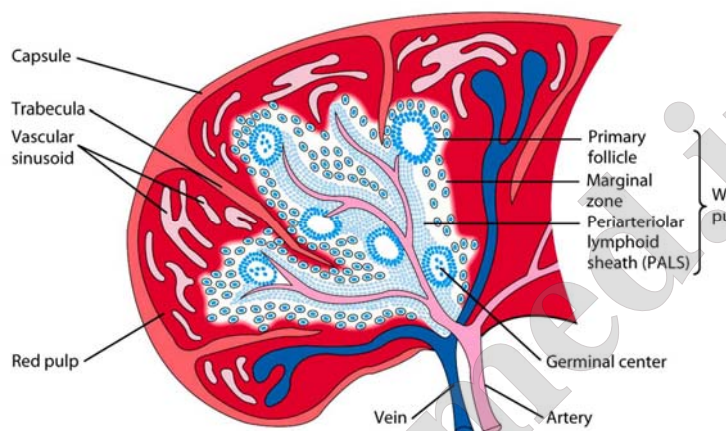
طحال یک عضو لنفاوی بزرگ و تخم مرغی شکل و عضو اصلی جهت شکل گیری پاسخ ایمنی علیه آنتی‌ژن‌های است که توسط خون حمل می‌شوند. در افراد بالغ، وزن این عضو، حدود ۱۵۰ گرم است و در ربع فوقانی و چپ شکم واقع شده است. برخلاف گره‌های لنفاوی، طحال فاقد رگ‌های لنفاوی آوران است. طحال، توسط یک شریان طحالی، خون رسانی می‌شود که در ناحیه ناف (hilum) وارد این عضو می‌شود و پس از ورود، به شاخه‌های کوچکتر منشعب می‌شود در حالیکه همچنان دورتا دور آن را ترابکولای فیروزه حفاظتی احاطه کرده است که این ترابکولاهای شاخه‌هایی هستند که از کپسول فیروزه دور طحال، بداخل طحال منشعب شده‌اند. آرتربیول‌های کوچک، توسط پوششی از لنفوسيت‌ها احاطه شده‌اند که این قسمت‌ها به عنوان نواحی مربوط به سلوهای T در طحال محسوب می‌شوند. به لحاظ موقعیت آناتومیک این نواحی مرغولزیست‌ها آنها را غلاف‌های لنفاوی دور آرتربیول‌ها<sup>۳۱</sup> نامگذاری کرده‌اند.

همچنین می‌توان در اطراف غلاف لنفاوی دور آرتربیول، فولیکول‌های لنفاوی را ملاحظه کرد که برخی از آنها دارای مراکز زایا هستند. نظیر گره‌های لنفاوی، این فولیکول‌ها به عنوان نواحی مربوط به سلوهای B به حساب می‌آیند. فولیکول‌ها توسط حلقه‌ای از لنفوسيت‌ها و ماکروفازها احاطه شده‌اند، که از این حلقه به عنوان ناحیه حاشیه‌ای<sup>۳۲</sup> یاد می‌شود.

این بافت‌های لنفاوی متراکم (نواحی مربوط به سلوهای T و B و نواحی حاشیه‌ای)، در مجموع، پالپ سفید طحال را تشکیل می‌دهند. آرتربیول‌ها در نهایت به سینوزوئیدهای عروقی ختم می‌شوند که در آنها به تعداد بالایی از گلکول‌های قرمز، ماکروفازها، سلوهای دندریتیک، لنفوسيت‌های پراکنده و پلاسماسل‌ها برخورد می‌شود که به این قسمت پالپ قرمز گفته می‌شود (شکل ۴). سینوزوئیدها به نوبه خود به ونول‌ها یا وریدچه‌ها ختم می‌شوند که این وریدچه‌ها با پیوستن به یکدیگر، ورید طحالی را بوجود می‌آورند که خون را از طحال خارج نموده و وارد جریان باب<sup>۳۳</sup> می‌شود.

- 
- 30. Bursa of Fabricius
  - 31. Periarteriolar lymphoid sheaths
  - 32. Marginal zone
  - 33. Portal

نظیر گره‌های لنفاوی، در طحال نیز انواع مختلف لنفوسيت‌ها در بخش‌های متفاوتی مستقر شده‌اند و مکانیسم استقرار آنها در هر دو این اعضا مشابه یکدیگر است. آنتی‌زن‌ها و لنفوسيت‌ها از طریق سینوزوئیدهای عروقی وارد طحال می‌شوند. در پاسخ به عوامل کموتاکتیک، سلول‌های T جذب نواحی مربوط به غلاف دور آرتربول‌ها و سلول‌های B وارد فولیکول‌های لنفاوی می‌شوند. طحال همچنین به عنوان یک صافی مهم جهت تصفیه خون به حساب می‌آید. ماکروفازهای پالپ قرمز طحال، خون را از وجود میکروب‌ها و سایر ذرات پاکسازی می‌کنند. در ضمن، طحال، مهمترین منطقه جهت فاگوسیتوz میکروب‌های پوشیده از آنتی‌بادی است. افراد فاقد طحال، نسبت به عفونت توسط میکروب‌های کپسول‌دار نظیر پنوموکوک‌ها و مننگوکوک‌ها حساس هستند، چرا که این میکروب‌ها در افراد طبیعی، پس از پوشیده شدن توسط آنتی‌بادی از طریق فاگوسیتوz در طحال نابود می‌شوند.



شکل ۴: پالپ سفید و قرمز طحال

### گره‌های لنفاوی (Lymph Nodes)

گره‌های لنفاوی، اعصابی هستند که در آنها شاهد شکل گیری پاسخ‌های دفاعی اختصاصی بر علیه عوامل محرك یا آنتی‌زن‌های موجود در لف هستیم چرا که دارای رگ‌های لنفاوی آوران هستند<sup>۳۴</sup>. بدین خاطر به عنوان مهمترین عضو جهت شکل گیری پاسخ‌های اختصاصی علیه آنتی‌زن‌های وارد شده به بافت‌های بدن به حساب می‌آید.

گره‌های لنفاوی مشتمل بر تجمعات کوچک کروی یا لوبيایی شکل و غنی از لنفوسيت‌ها هستند که در طول رگ‌های لنفاوی سراسر بدن واقع شده‌اند. اندازه آنها از چند میلی‌متر تا بیش از دو سانتی متر متغیر است.

یک گره لنفاوی را می‌توان به سه بخش مختلف تقسیم کرد که عبارتند از قسمت قشری یا کورتکس، قسمت پاراکورتکس<sup>۳۵</sup> یا قسمت عمیق کورتکس و قسمت مرکزی یا مدلای. این سه قسمت از لحاظ جمعیت‌های سلولی با یکدیگر تفاوت دارند، بطوریکه در خارجی‌ترین قسمت که همان قسمت قشری یا کورتکس است، عمدتاً به لنفوسيت‌های B، ماکروفازها و سلول‌های دندریتیک فولیکولی برخورد می‌شود که فولیکول‌های لنفاوی را تشکیل داده‌اند که برحسب سابقه برخورد آنتی‌زنیک، بعضی از فولیکول‌ها اولیه و برخی دیگر ثانویه (دارای مرکز زایا) هستند.

در قسمت پاراکورتکس که در زیر ناحیه کورتکس قرار گرفته، عمدتاً به لنفوسيت‌های T و همچنین به سلول‌های دندریتیک معمولی برخورد می‌شود. در موش‌های فاقد تیموس قسمت پاراکورتکس دچار تحلیل شده است.

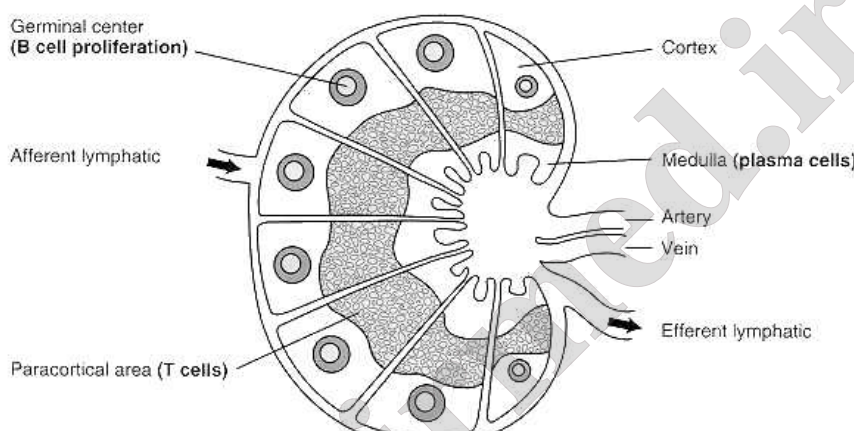
34. Afferent

35. Paracortex

عمقی ترین ناحیه، مدارا می‌باشد که شامل جمعیت پراکنده‌ای از لنفوцит‌ها و به ویژه، پلاسماسل‌هایی که در حال تولید آنتی‌بادی می‌باشند (شکل ۵).

هر گره لنفاوی، توسط کپسولی از جنس بافت همبندی غنی از کلائز احاطه شده که توسط تعداد زیادی از رگ‌های لنفاوی آوران، در نقاط مختلف سوراخ می‌گردد. رگ‌های لنفاوی، لف را بداخل فضای موجود در زیر کپسول، تخلیه می‌نمایند. لف از طریق کورتکس، وارد قسمت مدارا شده و گره لنفاوی را در قسمت ناف<sup>۳۶</sup> گره لنفاوی و از طریق رگ‌های لنفاوی وابران<sup>۳۷</sup> ترک می‌نماید.

جریان خون، توسط یک شریان از قسمت ناف وارد گره لنفاوی می‌شود. این شریان در ناحیه کورتکس، انشعاب یافته و مویرگ‌ها را تشکیل می‌دهد. مویرگ‌ها به ونول‌ها ختم شده و در نهایت، از طریق وریدی که از ناف گره خارج می‌شود، گره لنفاوی را ترک می‌کند.



شکل ۵: نمایی از قسمتهای مختلف (کورتکس، پاراکورتکس و مدارا)، عروق خونی و لنفاوی یک عقدۀ لنفاوی

### سیستم ایمنی مخاطی

نظیر پوست، در سطوح مخاطی دستگاه‌های گوارش و تنفس نیز به لنفوцит‌ها و سلول‌های عرضه کننده Ag ، برخورد می‌شود که باعث آغاز پاسخ‌های ایمنی علیه عوامل بیگانه بلع شده و یا استنشاقی می‌شوند. همانند پوست، اپی‌تیلیوم مخاط به عنوان سد فیزیکی بین محیط خارج و داخل بدن به حساب می‌آید. بیشتر دانش ما در مورد ایمنی مخاطی براساس مطالعاتی است که روی دستگاه گوارش انجام شده است. در مقابل ، اطلاعات چندانی در زمینه پاسخ‌های ایمنی در دستگاه تنفس در اختیار نمی‌باشد، گو اینکه مجاری تنفسی، یک راه اصلی برای ورود عوامل بیگانه به حساب می‌آیند. به نظر می‌رسد که ویژگی‌های پاسخ‌های ایمنی در انواع مخاطات بدن ، احتمالاً "مشابه یکدیگر باشند.

اکثر لنفوцит‌های موجود در اپی‌تیلیوم، سلول‌های T هستند. در انسان، اکثریت این سلول‌ها را سلول‌های CD8<sup>+</sup>T تشکیل می‌دهند. در انسان ، تنها حدود ۱۰٪ از سلول‌های T داخل اپی‌تیلیوم واجد گیرنده‌های γδ (گاما و دلتا) هستند، البته این رقم از درصد این سلول‌ها در سایر بافت‌ها بالاتر است. سلول‌های T داخل اپی‌تیلیوم، تنوع بالایی از گیرنده‌های شناسایی کننده آنتی‌ژن را از خود نشان نمی‌دهند چرا که احتمالاً "صرفاً" در پاسخ به Ag های متداول وارد واکنش می‌شوند.

36. Hilum  
37. Efferent

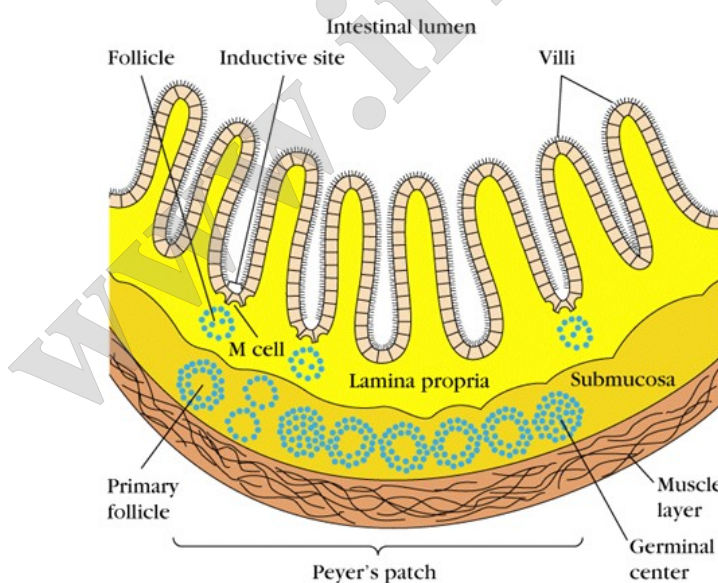
لامینا پروپریا روده واجد جمعیت مختلطی از سلول‌های عبارتنداز : لنفوцит‌های T که اکثر آنها  $CD4^+$  بوده و به صورت فعال در آمده‌اند، تعداد بالایی از سلول‌های B و پلاسماسل‌های فعال، ماکروفازها، سلول‌های دندربیتیک، ائوزینوفیل‌ها و مستسل‌ها.

علاوه بر بافت لنفاوی منتشر، سیستم ایمنی مخاطی واجد بافت‌های لنفاوی سازمان یافته نیز می‌باشد که مهمترین آنها پلاک‌های پهیر در روده کوچک است نظیر فولیکول‌های لنفاوی طحال و گره‌های لنفاوی، نواحی مرکزی این فولیکول‌ها غنی از سلول‌های B بوده و غالباً "دارای مراکز زیا" هستند. پلاک‌های پهیر، همچنین واجد تعداد اندکی از سلول‌های  $CD4^+ T$  نیز می‌باشند که عمدتاً در فضای بین فولیکول‌ها قرار گرفته‌اند. در موش، ۷۰-۵۰٪ از کل لنفوцит‌های موجود درپلاک‌های پهیر را سلول‌های B و ۳۰-۱۰٪ را نیز لنفوцит‌های T تشکیل می‌دهند.

بعضی از سلول‌های ایتیلیال که روی پلاک‌های پهیر قرار گرفته‌اند، سلول‌های تخصصی M (غشاپی<sup>۲۸</sup>) هستند. این سلول‌ها فاقد میکرو ویلی (برزه‌های کوچک) بوده و از لاحاظ پینوسیتوز، فعال می‌باشند به طوری که باعث انتقال مولکول‌های بزرگ از لومن روده بداخل بافت‌های زیر اپیتیلیوم روده می‌گردند. به نظر می‌رسد که سلول‌های M، نقش مهمی در تحويل Ag به پلاک‌های پهیر داشته باشند. البته شایان ذکر است که سلول‌های M، فقط نقش حامل داشته و هیچ وظیفه‌ای در زمینه عرضه آنتیژن ندارند (شکل ۶).

در آپاندیس نیز به فولیکول‌های مشابه پلاک‌های پهیر، به فراوانی بروخورد می‌شود ضمن آنکه می‌توان تعداد پایینی از این فولیکول‌ها را در بخش اعظم دستگاه‌های گوارش و تنفس ملاحظه کرد. لوزه‌ها نیز از جمله بافت‌های لنفاوی مخاطی می‌باشند که به پلاک‌های پهیر شباهت دارند.

پاسخ‌های ایمنی نسبت به آنتیژن‌های خوراکی از چند جنبه اصلی با پاسخ به آنتیژن‌های وارد شده به سایر مناطق بدن تفاوت دارد. دو تفاوت اصلی عبارتند از مقادیر بالای IgA در سطوح مخاطی و القای تحمل در سلول‌های T اختصاصی آنتیژن به جای فعال شدن این سلول‌ها.



شکل ۶- اجزای یک پلاک پهیر به عنوان یکی از اعضای لنفاوی وابسته به مخاط (MALT)

## سیستم ایمنی پوست

پوست، واجد یک سیستم ایمنی خاص است که مشتمل بر لنفوسيت‌ها و سلول‌های عرضه کننده آنتی‌ژن (APC‌ها) می‌باشد. پوست، بزرگترین عضو بدن بوده و به عنوان یک سد فیزیکی مهم در برابر ورود عوامل خارجی به بدن به حساب می‌آید. علاوه بر این، پوست، نقش مهمی در شکل گیری پاسخ‌های ایمنی دارد. بسیاری از آنتی‌ژن‌های بیگانه از طریق پوست وارد بدن می‌شوند، لذا شاهد بروز بسیاری از پاسخ‌های ایمنی در این بافت می‌باشیم.

اصلی‌ترین جمعیت سلولی موجود در پوست، کراتینوسیت‌ها<sup>۳۹</sup>، سلول‌های لانگرهانس و لنفوسيت‌های T داخل اپی‌تلیوم هستند. به نظر نمی‌رسد که کراتینوسیت‌ها و ملانوسیت‌ها نقش مهمی در پاسخ‌های دفاعی اختصاصی داشته باشند. البته کراتینوسیت‌های از طریق تولید انواع مولکول‌های التهابی نظیر سایتوکاین‌هادر پاسخ‌های غیراختصاصی والتهاب پوست نقش مهمی دارند. سلول‌های لانگرهانس که در بالای سلول‌های لایه بازال واقع شده‌اند، به عنوان سلول‌های دندربیتیک نایاب به شمار می‌آیند. سلول‌های لانگرهانس، شبکه‌ای را در پوست تشکیل می‌دهند که آنها را قادر می‌سازد تا آنتی‌ژن‌هایی را که وارد پوست شده‌اند، به دام اندازند. این سلول‌ها به مجرد تحریک توسط سایتوکاین‌های التهابی، زوائد خود را جمع نموده و چسبنده‌گی خود را به سلول‌های اپیدرم، از دست می‌دهند که این امر، آنها را قادر به مهاجرت به درم می‌سازد. سپس از طریق جریان لنف، خود را به گره‌های لنفاوی می‌رسانند.

لنفوسيت‌های موجود در اپیدرم، تنها حدود ۲٪ از کل لنفوسيت‌های موجود در پوست را تشکیل می‌دهند و اکثر آنها از جمله سلول‌های CD8<sup>+</sup> T هستند. درم نیز دارای لنفوسيت‌های T است که هم CD8<sup>+</sup> و هم CD4<sup>+</sup> بوده و عمدتاً در اطراف عروق خونی مستقر می‌باشند که از این لحاظ، مشابه بافت همبندی سایر اعضاء است. لنفوسيت‌های T موجود در درم معمولاً<sup>۴۰</sup> به صورت فعال هستند. بسیاری از این لنفوسيت‌های T واجد یک کربوهیدرات سطحی هستند که نقش مهمی در جذب اختصاصی این سلول‌ها به داخل پوست دارد.

## سایتوکاین‌ها

سایتوکاین‌ها<sup>۴۱</sup>، پروتئین‌هایی هستند که توسط سلول‌های ایمنی آزاد می‌شوند و در بروز بسیاری از اثرات این سلول‌ها، نقش دارند. سایتوکاین‌ها در پاسخ به میکروب‌ها و سایر عوامل محرك آزاد می‌شوند. شایان ذکر است که سایتوکاین‌های مختلف در تحریک پاسخ‌های گوناگونی از سلول‌های سیستم ایمنی نقش دارند. سایتوکاین‌ها باعث رشد، تمایز و فعال ساختن سلول‌ها می‌شوند. بدین خاطر، در بعضی موارد از این عوامل، استفاده درمانی می‌شود ولی گاهی بدلیل تولید زیاده از حد این عوامل، ناگزیر به خشی‌سازی آنها هستیم.

طبقه‌بندی سایتوکاین‌ها در ابتدا براساس منشأ سلولی آنها بوده است. سایتوکاین‌هایی را که توسط فاگوسیت‌های منونوکلئر تولید می‌شوند، را منوکاین<sup>۴۲</sup> و سایتوکاین‌هایی را که توسط لنفوسيت‌ها تولید می‌شوند، لنفوکاین<sup>۴۳</sup> می‌نامیدند. با پیشرفت علم، مشخص شد که یک پروتئین، ممکن است هم توسط لنفوسيت و هم توسط منوسیت و حتی توسط انواعی از سلول‌های بافتی (نظیر سلول‌های اندوتیال و بعضی از سلول‌های اپی‌تلیال) نیز تولید شود. لذا نام ژنریک سایتوکاین به این پروتئین‌ها داده شد. از آنجایی که اکثر سایتوکاین‌های توسط لکوسیت‌ها تولید شده و روی سایر لکوسیت‌ها اثر می‌گذارند، لذا این سایتوکاین‌ها را ایتنرلوکین<sup>۴۴</sup> نیز می‌نامند.

البته این نامگذاری چندان هم ایده‌آل نیست، چرا که سایتوکاین‌هایی داریم که با وجود آنکه فقط توسط لکوسیت‌ها تولید شده و فقط روی لکوسیت‌ها نیز تأثیر می‌گذارند ایتنرلوکین نامیده نمی‌شوند. در مقابل، سایتوکاین‌هایی داریم که ایتنرلوکین خوانده می‌شوند، در حالیکه یا توسط سلول‌هایی به غیر از لکوسیت تولید می‌شوند و یا اینکه روی سلول‌هایی به غیر از لکوسیت‌ها اثر می‌گذارند، البته این نامگذاری تا حدی سودمند نیز بوده است، چرا که هر سایتوکاین جدید به مجرد مشخص شدن ساختمان

- 
- 39. Keratinocytes
  - 40. Melanocytes
  - 41. cytokines
  - 42. Monokine
  - 43. Lymphokine
  - 44. Interleukin

مولکولی آن به عنوان ایترلوکین نامیده می‌شود و ترتیب شماره‌گذاری ایترلوکین‌ها براساس ترتیب زمان کشف آنها می‌باشد، به عنوان مثال، ایترلوکین یک (IL-1) اولین ایترلوکینی است که کشف گردیده است.

### خصوصیات کلی سایتوکاین‌ها

همانگونه که قبلاً نیز اشاره شد، سایتوکاین‌ها پلیپپتیدهایی هستند که در پاسخ به میکروب‌ها و سایر آنتیژن‌ها تولید شده و باعث هدایت و تنظیم واکنش‌های ایمنی یا التهابی می‌شوند. با وجود آنکه سایتوکاین‌ها از لحاظ ساختمانی متنوع می‌باشند، اما واحد خصوصیات مشترکی با یکدیگر می‌باشند:

(۱) ترشح سایتوکاین، یک روند گذرا بوده و خود به خود محدود می‌شود، سایتوکاین‌ها معمولاً<sup>۴۳</sup> به صورت مولکول‌های پیش ساخته و ذخیره وجود ندارند و تولید آنها به مجرد فعل شدن سلول، آغاز می‌شود. سایتوکاین‌ها، به محض تولید شدن، سریعاً<sup>۴۴</sup> ترشح می‌شوند.

(۲) هر سایتوکاین قادر به اثر بر چند نوع سلول بوده و برخی اثرات بین چند سایتوکاین، مشترک می‌باشند. به توانایی یک سایتوکاین جهت اثر بر چند سلول مختلف، پلیوتروپیسم<sup>۴۵</sup> گفته می‌شود. این خاصیت به سایتوکاین این اجازه را می‌دهد تا اثرات بیولوژیک متنوعی را به جا گذارد. به اثری که بین چند سایتوکاین مشترک است، redundancy گفته می‌شود.

(۳) سایتوکاین‌ها غالباً<sup>۴۶</sup> روی تولید و اثر سایر سایتوکاین‌ها اثر می‌گذارند. گاه این اثر در جهت تقابل با اثر سایتوکاین دیگر است مثلاً<sup>۴۷</sup> ایترفرون گاما<sup>۴۸</sup>، قادر به مقابله با ایترلوکین ۴-۶ می‌باشد. و گاه در جهت تقویت اثر سایتوکاین دیگر است (مثالاً<sup>۴۹</sup>) ایترلوکین یک قادر به تقویت اثر فاکتور نکروز تومور<sup>۵۰</sup> جهت تشدید التهاب است.

(۴) اثرات سایتوکاین ممکن است یا به صورت سیستمیک و یا به صورت موضعی باشد. اثرات سیستمیک تنها در مردم می‌توانند در غلظت‌های بالا تولید شوند، توانایی به جا گذاشتن اثرات سیستمیک را خواهند داشت، همانند ایترلوکین ۱-۶ TNF<sup>۵۱</sup> که در بروز تب، لرز، تعریق، بالا رفتن میزان کورتیزول و کوسویتوز در جریان التهاب حاد و شدید نقش دارند. البته، اثر سایتوکاین‌ها اکثراً<sup>۵۲</sup> به صورت پاراکرین<sup>۵۳</sup> است، یعنی از یک سلول تولید شده و روی سلول مجاور اثر می‌گذارند و یا اینکه به صورت اتوکرین<sup>۵۴</sup> است که از یک سلول تولید شده و روی همان سلول اثر می‌گذارند، بدین خاطر عمده اثراتی که به سایتوکاین‌ها نسبت داده می‌شود، به صورت موضعی است.

(۵) سایتوکاین‌ها جهت القای اثرات خود می‌باشند به گیرنده مربوطه بر سطح سلول متصل شوند. اتصال سایتوکاین به گیرنده خود، معمولاً<sup>۵۵</sup> از میل ترکیبی بالایی برخوردار است.

### انواع سایتوکاین‌ها

طبقه‌بندی سایتوکاین‌ها به صورت‌های مختلف صورت پذیرفته است. ما در این قسمت، سایتوکاین‌ها را براساس اثرات آنها تقسیم بندی می‌نماییم که عبارتند از:

۱. سایتوکاین‌های التهابی

۲. سایتوکاین‌های دخیل در هماتوپویز<sup>۵۶</sup> یا ایجاد سلول‌های خونی

۳. سایتوکاین‌های ضد التهابی

۴. سایتوکاین‌های دخیل در ترمیم بافت.

البته باید توجه داشت که یک سایتوکاین ممکن است دارای دو اثر مختلف باشد.

45. Pleiotropism

46. Interferon-gamma

47. Tumour Necrosis Factor (TNF)

48. Endocrine

49. Paracrine

50. Autocrine

51. Hematopoiesis

## ۱- سایتوکاین‌های التهابی

سایتوکاین‌های این گروه، یا از طریق تحریک عوامل دفاع ذاتی و یا عوامل دفاع اختصاصی و یا هر دو عمل می‌نمایند. در زیر به معرفی مهمترین سایتوکاین‌های این گروه پرداخته شده است:

- **اینترلوکین-۱ (IL-1)**: شاید بتوان آن را به عنوان مهمترین سایتوکاین التهابی به حساب آورد. غالباً به همراه فاکتور نکروز تومور (TNF) اثر می‌نماید.

مهترین سلول‌های تولید کننده IL-1، منوسيت‌ها و ماکروفازها می‌باشد. البته این سایتوکاین توسط بسیاری از سلول‌های دیگر نیز تولید می‌شود نظیر نوتوفیل‌هاسلول‌های اپی‌تیلیال، سلول‌های اندوتیلیال، لنفوسيت‌ها، مستسل‌ها و سلول‌های دندریتیک. دو نوع از اینترلوکین-۱ موجود می‌باشد که عبارتند از: اینترلوکین-۱-آلفا (IL-1 $\alpha$ ) و اینترلوکین-۱-بتا (IL-1 $\beta$ ). اینترلوکین-۱ در صورتی که در غلظت‌های پایین، ترشح شود باعث التهاب موضعی می‌شود، به عنوان مثال باعث القای بروز مولکول‌های چسبندگی بر سطح اندوتیلیوم عروق خونی موضع التهاب می‌شود تا باعث جذب لکوسیت‌ها به منطقه آزاده شوند. IL-1، قادر به تحریک انواع مختلف از سایر سلول‌ها نیز می‌باشد. به عنوان مثال، می‌تواند باعث تحریک لنفوسيت‌های T، به دنبال شناسایی با آنتی‌ژن شود. همچنین سبب القای تکثیر لنفوسيت‌های B، تحریک ماکروفازها و فعال ساختن سلول‌های NK شود. این سایتوکاین می‌تواند از طریق القای آزاد سازی کلائزناز موجبات تحریک بافت نرم و از طریق همکاری در فعال ساختن استوکلاست، موجبات تحریک بافت سخت استخوان را فراهم آورد.

اما در صورتی که IL-1 در غلظت‌های بالا اثر نماید، اثرات آن به صورت سیستمیک خواهد بود. چرا که وارد گردش خون شده و باعث القای پاسخ فاز حاد<sup>۵۰</sup> می‌شود که درنتیجه آن، شاهد بروز تب و لرز، تعریق، بالا رفتن میزان کورتیزول خون، لکوسیتوز و افزایش تولید پروتئین‌های فاز حاد (نظیر سروولپلاسمین، فیبرینوژن، پروتئین‌های سیستم کمپلمان و CRP<sup>۵۱</sup>) خواهیم بود.

- **فاکتور نکروز تومور (TNF)**: سایتوکاین اصلی در پاسخ التهابی حاد نسبت به باکتری‌های گرم منفی و سایر عوامل عغونی است. در ابتداء TNF به عنوان ماده‌ای توصیف گردید که در سرم حیوانات تحریک شده با اندوتکسین باکتریایی، موجود بوده و باعث نکروز سلول‌های توموری می‌گردید. البته در حال حاضر مشخص شده که این اثر TNF، یکی از اثرات سوء حاصل از غلظت‌های بالای این سایتوکاین است.

TNF نیز همانند IL-1، به دو شکل آلفا (TNF- $\alpha$ ) و بتا (TNF- $\beta$ ) وجود دارد، ضمن آنکه از لحاظ اثرات التهابی، شباهت بسیاری به IL-1 دارد. مهمترین سلول‌های تولید کننده آن نیز همانند IL-1، منوسيت‌ها و ماکروفازها هستند. البته برخی دیگر از سلول‌ها نیز نظیر لنفوسيت‌های T، سلول‌های NK و مستسل قادر به ترشح TNF می‌باشند. مهمترین عامل محرك تولید TNF توسط ماکروفاز، اندوتکسین باکتریایی است. از جمله اثرات مهم این سایتوکاین می‌توان به موارد زیر اشاره کرد:

- نظیر IL-1، اندوتیلیوم عروق را وادر به بروز مولکول‌های چسبندگی می‌نماید.
- TNF، ماکروفازها و سلول‌های اندوتیلیال را وادر به ترشح کموکاین‌ها<sup>۵۲</sup> می‌نماید که این عوامل، خود به عنوان زیرگروهی از سایتوکاین‌های التهابی می‌باشند که باعث تحریک حرکت جهت‌دار یا کمتوکسی<sup>۵۳</sup> لکوسیت‌ها به سمت موضع آسیب دیدگی می‌شوند.
- TNF همانند IL-1 در صورتیکه در غلظت‌های بالا اثر نماید، موجب بروز پاسخ فاز حاد التهاب می‌شود.
- تولید طولانی مدت TNF، از طریق کاهش اشتها و کاهش تولید لیپوپروتئین لیپاز که آنزیم مورد نیاز جهت آزادسازی اسیدهای چرب از لیپوپروتئین‌های خون است سبب تحلیل عضلات و سلول‌های چربی یا لاغری می‌شود که از آن، تحت عنوان کاشکسی<sup>۵۴</sup> یاد می‌شود.

52. Acute Phase Response

53. C. Reactive Protein

54. Chemokines

55. Chemotaxis

56. Cachexia

- حضور غلظت‌های بالای TNF در گردش خون، باعث بروز اختلالات متابولیک شدید می‌شود نظیر کاهش قند خون که علت آن، افزایش مصرف گلوکز توسط سلول‌های عضلانی و عدم توانایی کبد جهت جایگزین ساختن گلوکز می‌باشد.

- TNF نیز همانند IL-1 قادر به مشارکت در تخریب بافت‌های نرم و سخت در جریان التهاب است.
- یکی از عوارض ناشی از عفونت‌های شدید توسط باکتری‌های گرم منفی، شوک سپتیک<sup>۵۷</sup> است که به صورت انعقاد منتشر داخل عروقی<sup>۵۸</sup>، کالاپس عروق و اختلالات متابولیک ظاهر می‌یابد که علت اصلی آن، تولید مقادیر بالایی از TNF است.

- **اینترلوکین-۶ (IL-6)**: این سایتوکاین توسط منوسیت‌ها، ماکروفازها، سلول‌های اندوتیال، فیبروبلاست‌ها و سایر سلول‌ها در پاسخ به تحریکات التهابی ترشح می‌شود. اثرات التهابی آن مشابه IL-1 و TNF است. از جمله اثرات آن، می‌توان به موارد زیر اشاره کرد:

- در غلظت‌های بالا، نظیر IL-1 و TNF باعث القای پاسخ فاز حاد می‌شود.
- تحریک تولید نوتروفیل‌ها در مغز استخوان
- تحریک رشد و تکثیر لنفوسیت‌های
- همکاری در تخریب بافت سخت استخوان

در زیر به معرفی سایتوکاین‌هایی پرداخته می‌شود که در جریان التهاب، باعث تحریک فعالیت سلول‌های دفاع اختصاصی یا لنفوسیت‌ها می‌شوند:

- **اینترلوکین-۲ (IL-2)**: در ابتدا، IL-2 را به عنوان فاکتور رشد لنفوسیت T معرفی کردند، اما بعداً مشخص شد که این سایتوکاین دارای سایر اثرات مهم بر پاسخ‌های دفاع اختصاصی نیز می‌باشد.
- IL-2 توسط لنفوسیت‌های T تولید می‌شود. لنفوسیت‌های T بعد از شناسایی آنتیژن و دریافت پیام دوم تحریکی خود، شروع به تولید IL-2 و گیرنده آن می‌نمایند تولید IL-2، به صورت گذرا می‌باشد، از جمله اثرات مهم IL-2، می‌توان به موارد زیر اشاره کرد:

- تحریک تکثیر لنفوسیت‌های T
- تحریک تکثیر و تمایز سایر سلول‌های ایمنی نظیر سلول‌های NK، حاصل اثر IL-2 بر سلول‌های NK، ایجاد سلول‌هایی است که اصطلاحاً "از آنها تحت عنوان سلول‌های کشنده فعال شده توسط لنفوکاین"<sup>۵۹</sup> یاد می‌شود.
- 2 همچنین باعث تحریک رشد و تکثیر لنفوسیت B و تحریک تولید آنتی‌بادی توسط این سلول می‌شود.
- تحریک مکرر لنفوسیت‌های T توسط IL-2 باعث القای مرگ لنفوسیت‌های T می‌شود.

- **اینترلوکین-۴ (IL-4)**: مهمترین سلول تولید کننده این سایتوکاین، لنفوسیت‌های CD4<sup>+</sup> T و مستسل‌ها می‌باشد. عمدترين اثرات IL-4 عبارتند از:

- تحریک رشد و تکثیر لنفوسیت‌های B
- تحریک تولید IgE و تکثیر مستسل‌ها، به عنوان مهمترین عوامل دخیل در آرژی
- تحریک تمایز لنفوسیت‌های Th2 که پاسخ‌های ایمنی را به سمت ایمنی هومورال سوق می‌دهند.
- مقابله با اثرات ایترفرون گاما (IFN-γ).

- **اینترلوکین-۵ (IL-5)**: نظیر IL-4 مهمترین سلول‌های تولید کننده این سایتوکاین، لنفوسیت‌های T CD4<sup>+</sup> و مستسل‌ها می‌باشند.

اثرات عمدۀ IL-5 مشتمل بر موارد زیر می‌باشند:

- فعال ساختن و تحریک رشد و تمایز انوزینوفیل‌ها که از جمله اثرات بسیار مهم این سایتوکاین می‌باشد.

57. Septic Shock

58. Disseminated Intravascular Coagulation (DIC)

59. Lymphokine Activated Killer (LAK) cells

- تحریک رشد و تمایز لنفوسيت‌ها و تحریک تولید IgA.

- اینترلوکین-12(IL-12): نقش کلیدی در القای پاسخ‌های ایمنی سلولی دارد. البته در دفاع غیراختصاصی علیه میکرب‌های داخل سلولی نیز به عنوان یک سایتوکاین مهم به حساب می‌آید. مهمترین سلول‌های تولید کننده این سایتوکاین، ماکروفافرهای فعال و سلول‌های دندربیتیک هستند. اثرات عمده IL-12، عبارتند از:

- تحریک تولید اینترفرون گاما (IFN- $\gamma$ ) توسط لنفوسيت‌های T و سلول‌های NK
- تحریک تمایز لنفوسيت‌های CD4 $^{+}$  T به سمت لنفوسيت‌های Th1 تولید کننده IFN- $\gamma$
- تقویت لیز سلول‌ها توسط لنفوسيت‌های CD8 $^{+}$  T و سلول‌های NK

- اینترفرون گاما (IFN- $\gamma$ ): IFN- $\gamma$  به سایتوکاين‌های دسته اینترفرون‌ها تعلق دارد. در ابتداء، به لحاظ مداخله (interference) این گروه از سایتوکاين‌ها در تکثیر ویروس‌ها، از آنها تحت عنوان اینترفرون یاد کردند. اینترفرون‌ها مشتمل بر دو نوع می‌باشند: نوع I (type I) و نوع II (type II). اینترفرون‌های نوع I مشتمل بر اینترفرون-آلfa (IFN- $\alpha$ ) و اینترفرون-بیتا (IFN- $\beta$ ) می‌باشند که مداخله در رشد ویروس‌ها، در اصل، مربوط به این نوع از اینترفرون‌ها می‌باشد. مهمترین سلول‌های تولید کننده IFN- $\alpha$  و IFN- $\beta$  به ترتیب عبارت از لکوسیت‌ها و فیبروبلاست‌ها می‌باشند.

- اینترفرون نوع II است که اثرات قابل توجهی را روی پاسخ‌های دفاع اختصاصی به جا می‌گذارد. مهمترین سلول‌های تولید کننده IFN- $\gamma$ ، عبارت از سلول‌های NK، لنفوسيت‌های Th1 و سلول‌های T سایتوکوکسیک (CD8 $^{+}$ ) می‌باشند.

مهمترین اثرات IFN- $\gamma$  عبارتند از:

- فعال ساختن ماکروفافر، یکی از نام‌های قدیمی IFN- $\gamma$ ، فاکتور فعال کننده ماکروفافر.<sup>۶۰</sup> می‌باشد که دلالت بر همین اثر دارد که قبل از سایر اثرات این سایتوکاين، کشف گردیده بود.
- تحریک بروز مولکول‌های MHC کلاس یک (I) و دو (II) و مولکول‌های کمک تحریکی<sup>۶۱</sup> بر سطح سلول‌های عرضه کننده آنتیژن (APC)
- تحریک تمایز سلول‌های CD4 $^{+}$  T به سمت سلول‌های Th1 و مهار تکثیر سلول‌های Th2
- تحریک تولید بعضی از زیر کلاس‌های G (Mثل IgG2a در موش) و مهار تولید E (IgE در موش) و IgG1
- فعال ساختن نوتروفیل‌ها
- تحریک فعالیت سیتولیتیک یا نابودسازی سلول هدف توسط سلول NK
- بروز نابجای مولکول‌های MHC کلاس دو بر سطح سلول‌هایی که در شرایط طبیعی، قادر این مولکول بر سطح خود می‌باشند.

دسته دیگر از سایتوکاين‌های التهابی، مشتمل بر خانواده بزرگی از سایتوکاين‌های شبیه یکدیگر هستند که باعث تحریک حرکت چهت‌دار یا کموتاکسی لکوسیت‌ها از خون به سمت بافت آسیب دیده می‌شوند. به لحاظ اثر فوق، نام این خانواده را کموکاين<sup>۶۲</sup> گزارده‌اند که «کمو» از ابتدای واژه «کموتاکتیک» و «کاین» از انتهای واژه «سایتوکاين» گرفته شده است. در واقع این عوامل، سایتوکاين‌های کموتاکتیک<sup>۶۳</sup> هستند که اختصار از آنها تحت عنوان کموکاين می‌شود. در زیر به معرفی کموکاين‌ها پرداخته شده است.

- کموکاين‌ها: مشتمل بر پليپتیدهای کوچک هستند. حدود ۵۰ کموکاين مختلف، تاکنون شناسایي شده است. کموکاين‌ها را براساس تعداد و موقعیت اسید آmine سیستئین<sup>۶۴</sup> واقع در انتهای آmine<sup>۶۵</sup> مولکول، به دو دسته عمده طبقه‌بندی کرده‌اند. این دو

60. Macrophage Activating Factor (MAF)

61. Costimulatory

62. Chemokine

63. Chemotactic Cytokine

64. Cysteine

خانواده عبارتند از : ۱) کموکاین‌های CC ، که سیستئین‌های آنها مجاور یکدیگر می‌باشند و ۲) کموکاین‌های CXC ، که در آنها، دو اسید آمینه سیستئین توسط یک اسید آمینه دیگر از یکدیگر جدا شده‌اند. در جریان التهاب، کموکاین‌های CXC، عمدها "روی نوتروفیل‌ها و کموکاین‌های CC، عمدها" روی متونسیت‌ها، لنفوسیت‌ها و اتوژینوفیل‌ها اثر گذاشته و باعث تحریک مهاجرت این سلول‌ها می‌شوند.

البته ، تعداد اندکی از کموکاین‌ها نیز وجود دارند که یا واجد یک سیستئین بود( C ) یا اینکه دارای دو اسید آمینه سیستئین هستند که توسط سه اسید آمینه دیگر، از هم جدا شده‌اند (CX3C).

کموکاین‌های CC و CXC "عمدها" توسط لکوسیت‌ها و انواع چندی از سلول‌های باقی نظیر سلول‌های اندوتیال ، اپیتلیال و فیبروبلاست‌ها در پاسخ به تحریکات التهابی، همانند میکروب‌ها، IL-1 و TNF ، تولید می‌شوند.

از جمله کموکاین‌های خانواده CXC ، می‌توان به ایترلوکین-۸(IL-8) و از جمله کموکاین‌های خانواده CC ، می‌توان به MIP-1 Eotaxin. RANTES اشاره کرد.

اثرات مهم کموکاین‌ها عبارتند از:

- جذب سلول‌های دفاعی به موضع عفونت

- تنظیم ترافیک لنفوسیت‌ها و سایر لکوسیت‌ها در بافت‌های لنفاوی ثانویه که باعث می‌شوند تا لنفوسیت‌های T و B و سلول‌های دندریتیک به نواحی مختلف از بافت‌های لنفاوی مهاجرت نمایند، به عنوان مثال، استقرار لنفوسیت‌های B در فولیکول‌ها به واسطه اثر کموکاین‌ها می‌باشد.

## ۲- سایتوکاین‌های دخیل در هماتوپویز

در تمايز سلول‌های خونی از سلول‌های بنیادی مغز استخوان، برخی سایتوکاین‌ها نقش دارند که از آنها تحت عنوان فاکتورهای محرک کولونی<sup>۶۷</sup> یاد می‌شود، چراکه باعث تحریک پیدایش کولونی‌های سلولی در کشت مغز استخوان می‌شوند. حروفی که در سمت چپ واژه CSF، گذاشته می‌شود، دلالت بر نوع کولونی‌های سلولی دارد که تحت اثر آن سایتوکاین، به وجود می‌آیند، نظیر GM-CSF<sup>۶۸</sup> که باعث تحریک تولید کولونی‌های گرانولوسیت‌ها و ماکروفاژها می‌گردد. البته تمام سایتوکاین‌های دخیل در هماتوپویز به صورت CSF نامگذاری نشده‌اند.

از جمله CSF‌ها می‌توان به GM-CSF ، M-CSF<sup>۶۹</sup> و G-CSF<sup>۷۰</sup> اشاره کرد که به ترتیب در تحریک تولید گرانولوسیت‌ها- ماکروفاژها، ماکروفاژها و گرانولوسیت‌ها نقش دارند. سایر سایتوکاین‌های محرک هماتوپویز عبارتند از:

- **فاکتور سلول بنیادی (Stem Cell Factor)** : پس از تولید توسط سلول‌های استرومای مغز استخوان، با اثر روی سلول‌های نابالغ بنیادی موجود در مغز استخوان، آنها را جهت اثر CSF‌ها آماده می‌سازد.
- **ایترلوکین-۳(IL-3)** : از آن تحت عنوان CSF چند رده‌ای<sup>۷۱</sup> نیز یاد می‌شود، چرا که باعث تحریک تمايز سلول‌های بنیادی و پیش ساز<sup>۷۲</sup> مغز استخوان به سمت تمامی انواع سلول‌های خونی می‌شود. مهمترین تولید کننده IL-3، سلول‌های CD4<sup>+</sup> T است.

- **ایترلوکین-۷(IL-7)**: توسط سلول‌های استرومای مغز استخوان تولید می‌گردد و سبب تحریک تمايز سلول‌های پیش ساز به سمت لنفوسیت‌های B و T می‌شود.
- **سایر سایتوکاین‌های هماتوپویتیک :**

- ایترلوکین-۹(IL-9) که در پیدایش بعضی از رده‌های سلول T و مستسل‌ها نقش دارد.

65. N-terminal

66. Macrophage Inflammatory Protein-1

67. Colony Stimulating Factors (CSFs)

68. Granulocyte Macrophage-CSF

69. Macrophage- CSF

70. Granulocyte-CSF

71. Multilineage-CSF

72. Progenitor cells

- اینترلوکین-۱۱(IL-11): که توسط سلول‌های استرومای مغز استخوان تولید شده و در تحریک تولید مگاکاربوسیت‌ها نقش دارد. بدین خاطر، در بیماران دچار نقص پلاکت‌ها، از این سایتوکاین، استفاده درمانی می‌شود.

### ۳- سایتوکاین‌های ضد التهابی

• مهمترین سایتوکاین این دسته، TGF- $\beta$  یا فاکتور رشد ترانسفورم کننده<sup>۷۳</sup> است که اثر اصلی آن، مهار تکثیر و فعالیت لنفوسیت‌ها و سایر لکوسیت‌ها می‌باشد. TGF- $\beta$  به سه شکل حضور دارد: TGF- $\beta$ 1، TGF- $\beta$ 2 و TGF- $\beta$ 3.

سلول‌های دفاعی، عمدتاً به تولید TGF- $\beta$ 1 می‌پردازند.

از جمله مهمترین اثرات این سایتوکاین، می‌توان به موارد زیر اشاره کرد:

- مهار تکثیر و تمایز لنفوسیت‌های T و مهار فعالیت ماکروفازها

- تحریک لنفوسیت B به منظور تولید IgA، چرا که در مقایسه با IgM و IgG به لحاظ عدم فعال ساختن کپیلمان، قادر به تولید عوامل التهابی از اجزای سیستم کپیلمان نبوده، لذا در جهت فرو نشاندن التهاب عمل می‌نماید.

• اینترلوکین-۱۰(IL-10): این سایتوکاین را می‌توان به لحاظ مهار ماکروفازها فعال و سلول‌های دندریتیک به عنوان سایتوکاین مهار کننده ایمنی ذاتی و ایمنی سلولی به حساب آورد.

IL-10، عمدتاً توسط ماکروفازها فعال و پس از آن، توسط سلول‌های Th<sub>2</sub> و کراتینوسیت‌ها تولید می‌شود.

مهمنترین اثرات IL-10 عبارتند از:

- مهار تولید IL-12 توسط ماکروفازها فعال و سلول‌های دندریتیک و از آنجایی که IL-12، مهمترین سایتوکاین جهت تمایز لنفوسیت‌های Th<sub>1</sub> و لذا شکل‌گیری پاسخ‌های ایمنی سلولی است، لذا IL-10 سبب مهار پاسخ‌های ایمنی سلولی می‌شود.

- مهار بروز مولکول‌های MHC کلاس II و مولکول‌های کمک تحریکی برسطح ماکروفازها و سلول‌های دندریتیک، بدین ترتیب جلوی عرضه آنتیژن و لذا تحریک لنفوسیت‌های T گرفته می‌شود.

### ۴- سایتوکاین‌های دخیل در ترمیم بافت

این دسته از سایتوکاین‌ها، عمدتاً مشتمل بر آن دسته از فاکتورهای رشد هستندکه بتحریک رشد، مهاجرت و فعالیت فیبروبلاست‌ها، سلول‌های عضلانی صاف، سلول‌های اپی‌تیال و سلول‌های اندوتیال، زمینه‌ساز ترمیم بافت می‌شوند. مهمترین سلول‌های تولید کننده آنها عبارتند از: ماکروفازها، پلاکت‌ها و لنفوسیت‌های T.

از جمله این سایتوکاین‌ها می‌توان به فاکتور رشد فیبروبلاست<sup>۷۴</sup>، فاکتور رشد مشتق از پلاکت<sup>۷۵</sup>، فاکتور رشد اپیدرمال<sup>۷۶</sup> و فاکتور رشد اندوتیلیوم عرقی<sup>۷۷</sup> اشاره کرد.

TGF- $\beta$  نیز علیرغم مهار تکثیر تمام سلول‌های دخیل در ترمیم بافت، به لحاظ تحریک فیبروبلاست‌ها جهت تولید کلژن، به عنوان یک سایتوکاین ترمیمی نیز در نظر گرفته می‌شود.

#### استفاده درمانی از سایتوکاین‌ها

برخی سایتوکاین‌ها به لحاظ اثراتی که به ویژه در مقابل بیماریهای عفونی به جا می‌گذارند، مورد استفاده درمانی قرار گرفته‌اند. یکی از مهمترین سایتوکاین‌ها در این زمینه، اینترفرون گاما است که به لحاظ اثرات قابل توجهی که در جهت تقویت ایمنی سلولی و فعالیت ماکروفازها به جا می‌گذارد جهت درمان انواعی از بیماریهای عفونی، نظیر عفونت‌های ویروسی (هرپس، آدنوویروس‌ها، پاپیلوماویروس‌های انسانی، HIV، هپاتیت)، عفونت‌های باکتریایی (مايكوباكتریوم‌ها، کلامیدیا)، عفونت‌های تک

73. Transforming Growth Factor-beta

74. Fibroblast Growth Factor (FGF)

75. Platelet Derived Growth Factor (PDGF)

76. Epidermal Growth Factor (EGF)

77. Vascular Endothelial Growth Factor (VEGF)

یاخته‌ای (لیشمینیاز)، عفونت‌های قارچی؛ بیماری‌های غیربدخیم و غیر عفونی همانند فیبروز ریه، فیبروز کبد، آترواسکلروز<sup>۷۸</sup>، مالتیپل اسکلروز<sup>۷۹</sup>، پسوریاژیس<sup>۸۰</sup>، بیماری گرانولوماتوز مزمن<sup>۸۱</sup>، اختلالات آرژیک نظیر آسم، لوپوس سیستمیک اریتماتوز<sup>۸۲</sup> و بیماری‌های بدخیم نظیر سرطان معده، سرطان پروستات، سرطان ریه، سرطان پستان و غیره مورد استفاده قرار گرفته است.  
از جمله سایر سایتوکاین‌هایی که مورد استفاده درمانی قرار گرفته‌اند، می‌توان به موارد زیر اشاره کرد:

- **IL-12** : با توجه به نقش این سایتوکاین در هدایت پاسخ‌های ایمنی سلولی و تقویت تمایز سلول‌های Th1 ، لذا در مواردیکه هدف تقویت ایمنی سلولی باشد، نظیر مقابله با پاتوژن‌های داخل سلولی، استفاده از این سایتوکاین، اهمیت می‌یابد. از IL-12 به عنوان ادجوان جهت واکسیناسیون علیه لیشمینیاز جلدی نیز استفاده شده است.
- **GM-CSF و G-CSF** : به لحاظ سیتوپنی در بیماران آلوده به HIV ، تجویز GM-CSF و G-CSF جهت جبران این اشکال ،کاربرد داشته است. همچنین برای اصلاح عملکرد نوتروفیل‌ها در برخی بیماران مبتلا به دیابت ملیتوس (DM) ، این سایتوکاین‌ها مورد بررسی قرار گرفته‌اند که در این زمینه، نیاز به انجام تحقیقات بیشتر است. همچنین جهت برطرف ساختن نوتروفیل‌ها ممکن است در پاسخ اولیه به بسیاری از عفونت‌های سیستمیک باکتریایی و قارچی اتفاق افتد، مورد مطالعه قرار گرفته‌اند. در ضمن برای تقویت پیوند مغز استخوان، به همراه پیوند نیز تجویز شده‌اند.
- **IL-2** : به لحاظ اثرات توکسیک این سایتوکاین علیرغم قابلیت زیاد جهت فعل ساختن سلول‌های NK تجویز آن به طور مستقیم صورت نمی‌گیرد. لذا در شرایط آزمایشگاهی، سلول‌های NK بیمار را با IL-2 ، مجازور می‌سازند و پس از تشکیل سلول‌های LAK ، آن‌ها را در شرایط کاملاً "استریل" به بدن بیمار انتقال می‌دهند.
- برخی از سایتوکاین‌ها نیز به عنوان ادجوان در طراحی واکسن‌ها، مورد استفاده قرار می‌گیرند نظیر IL-1 ، IL-12 و IFN-γ تا اثر بخشی واکسن را تقویت کنند.

- 
78. Athero sclerosis  
79. Multiple Sclerosis (MS)  
80. Psoriasis  
81. Chronic Granulomatous Disease  
82. Systemic Lupus Erythematosus (SLE)

# فصل ششم

## کمپلکس اصلی سازگاری نسبجی

## کمپلکس اصلی سازگاری نسجی Major Histocompatibility Complex (MHC)

### مقدمه :

MHC، گروهی از ژنهای تزدیک بهم است که در تمام گونه‌های مهره‌داران (علی الخصوص پستانداران) یافت می‌شود و بصورت یک واحد ژنتیکی به ارث می‌رسد. به عبارت دیگر جایگاه ژنی MHC (MHC Locus) مجموعه‌ای از ژنهاست که بر روی کروموزوم خاصی قرار دارد. همچنین لکوس MHC شامل مجموعه‌ای از لکوس‌های متعدد است که تشکیل یک هاپلوتیپ را می‌دهد.

کشف مجموعه سازگاری نسجی (MHC) از نتایج جالب توجهی بود که از پایه‌گذاری علم پیوند اعضا به دست آمد. اینکه هر شخصی از لحاظ خصوصیات بیوشیمیایی و آنتی‌ژنیکی منحصر به فرد می‌باشد و در نتیجه تجربیات و تمہیدات پیوند بافت و اعضا، مسبب مشکلاتی می‌گردد. البته تا قبل از دهه ۴۰ قرن بیستم، اختلافات آنتی‌ژنیکی در گروههای مختلف خونی نیز به اثبات رسیده بود. در این سالها بود که جرج اسنل (George Snell) و همکاران، تجربیات گرانقدری را بر روی موشهای آزمایشگاهی تزادهای خالص انجام دادند که سرآغاز تحقیقات بعدی بر روی ایمونولوژی پیوند اعضاء بود. تزادهای خالص موشی که حاصل آمیزش‌های مکرر بین افراد یک نسل می‌باشند و بعد از حدود ۲۰ دوره، از لحاظ ژنتیکی با یکدیگر هم ژن و یا سین ژنیک می‌گردد، الگوهای مناسب و دقیقی برای مطالعه در زمینه پیوند اعضا می‌باشند. چگونگی قبول پیوند در این موجودات مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفته و این افراد، از آنجائیکه روی جفت کروموزوم خود و در تمام لکوس‌های ژنتیکی، دارای توالی اسیدهای نوکلئیک یکسان می‌باشند، با یکدیگر هموژنیت بوده و قادر به قبول پیوند بافت می‌باشد.

در این موجودات هیچگونه واکنش رد بافت بروز نمی‌یابد در حالیکه موشهای هم نژاد ولی ناخالص بدليل وجود ساختار پلی‌مورفیک در ژن‌ها، دچار وقایع تخریبی رد بافت می‌گردد. افراد مختلف یک نژاد خالص، در مورد ژنهای پلی‌مورفیک، تنها یک آلل از جمیت اصلی را بروز می‌دهند، زیرا کاملاً "هموزیگوت" می‌باشند، در حالیکه در جمیت‌های ناخالص و تزادهای مختلف، آلل‌های متفاوت بروز یافته و انواع مختلف آلل از یک لکوس ژنتیکی در افراد مختلف نژاد ظاهر می‌یابد. در این حالت، این افراد نسبت به یکدیگر، آلوژن می‌باشند.

وقتی عضوی یا بافتی، از یک حیوان به حیوان دیگر پیوند زده می‌شود، نتیجه به دو صورت مشاهده می‌گردد. در صورت ناخالص بودن حیوان دهنده و گیرنده، نسبت به یکدیگر، سیستم ایمنی طی فرآیندی به نام پس زدن یا رد نمودن (rejection) پیوند را تخریب می‌نماید. پس می‌توان نتیجه گرفت که پیوند بین حیوانات از یک نژاد ناخالص پذیرفته می‌شود، در حالیکه پیوند بین حیواناتی که از تزادهای خالص و مختلف هستند (و یا اینکه افراد مختلف یک نژاد ناخالص هستند) پس زده می‌شود. بنابراین پاسخ به بافت پیوندی و روند شناسایی اجزاء مولکولی سطوح دیگر بین بافت دهنده و میزبان گیرنده، برمبنای اصول ژنتیکی است. ژن‌های مسئول در سطوح آنتی‌ژنتیکی بافت پیوند شده، همان تشکیلات حاصله از جایگاه سازگاری نسجی یا MHC می‌باشد. اینها همان ژنهای سازگاری نسجی می‌باشند. نهایتاً، تفاوت‌های موجود بین بافت بیگانه و خودی به دلیل وجود پلی‌مورفیسم در بین آلل‌های مختلف ژنهای سازگاری نسجی در یک جمیت ناخالص می‌باشد.

### بطور خلاصه :

سرنوشت بافت‌ها و اندام‌های پیوندی، بستگی به تعدادی عوامل دارد که مهمترین آنها، پاسخ ایمنی گیرنده به آنتی‌ژنهایی است که در سطح سلول‌های بافت دهنده سبب تحریک آن می‌گردد. MHC سبب تولید سیستم‌های آنتی‌ژنیکی می‌شود که مستقر در سطح بافت بوده و اساس تفاوت‌های ساختاری بافتی را در بین افراد یک گونه تشکیل می‌دهد. MHC مسئول گُد نمودن پروتئین‌های مخصوصی است که به توسط ژنهای مربوطه بر روی لکوس مربوطه، در تمام سلول‌های بدن ظاهر می‌شود.

### کلیات در مورد MHC

موس، کامل ترین موجودی است که تحقیقات مرتبط با MHC، به دلیل امکان دسترسی به موش‌های خالص و مرکب در این گونه، بر روی آنها انجام گرفته است. در حالیکه امکان ایجاد نژاد خالص در سایر حیوانات و بخصوص انسان، غیرقابل اجرا می‌باشد.

ناحیه MHC را در موش بنام H<sub>2</sub> نامگذاری نموده‌اند. این امر به دلیل نزدیکی بسیار این مجموعه با آنتی‌ژنهای گروه خونی بوده و حرف H از کلمه History و نیز Haematology الهام گرفته است. شماره گذاری مربوطه کد ۲ می‌باشد نیز سبب تمایز H<sub>2</sub> از مجموعه اولیه H<sub>1</sub> (H) مربوط به گروه خونی است. کشف H<sub>2</sub> (یا همان MHC موش) کمک شایانی به پیشرفت علم ایمونولوژی نموده است. H<sub>2</sub> در موش بر روی کروموزوم شماره ۱۷ می‌باشد. در انسان به دلیل فراوان ترین پروتئین‌های MHC در سطح لکوستیت، آن را آنتی‌ژنهای لکوستیت انسانی یا Human Leukocyte Antigen (HLA) می‌نامند. انسان که مسئول کد نمودن HLA می‌باشد، بر روی بازوی کوتاه کروموزوم شماره ۶ قرار دارد. لازم به ذکر است که انسان و موش از جمله پلی‌مورف‌ترین ژنهای بررسی شده در این موجودات می‌باشد. در سایر پستانداران نیز MHC تا حدودی از پلی‌مورفیسم بالایی برخوردار است.

چند نمونه از نامگذاری ژنهای سازگاری نسبجی عمدۀ در حیوانات:

Cattle (BOLA).RAT (RT).Dog (DLA).Sheep (OLA).Chicken (BLA).Horse (ELA)

O = Ovis

B = Bird

E = Equin

Bo = Bovin

### خصوصیات ژنی MHC

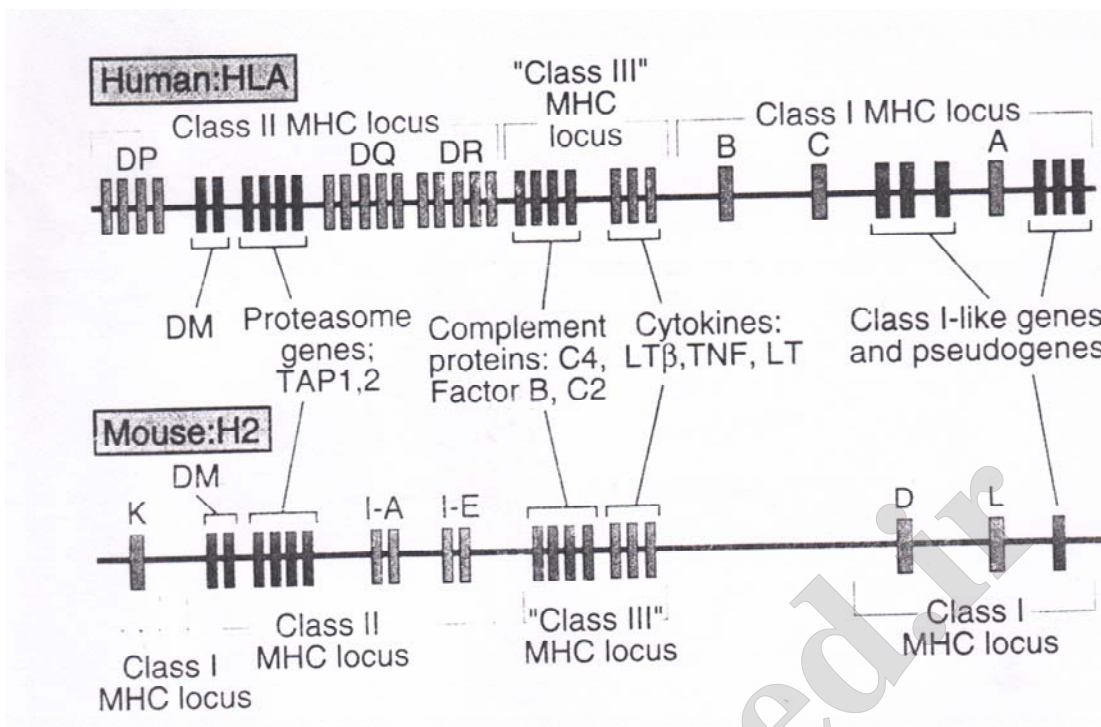
قطعه بزرگی از DNA انسانی به طول ۳۶۰۰ کیلوباٹ (kb) را اشغال می‌کند. این ژن در موش ۲۰۰۰ کیلو باز، طول دارد. این مقدار در مقایسه با سایر ژن‌ها خیلی زیاد است. به عنوان مثال یک ژن بزرگ غیرپلی‌مورف ۵۰ تا ۱۰۰ کیلو باز طول دارد. یاندازه کل ژنوم E..Coli ۳۵۰۰ کیلو باز می‌باشد. MHC چون بسیار پلی‌مورف است و در آن ژنهای متعددی بفرم آلل در یک لکوس حضور دارند، دارای طول بسیاری است. از طرفی اصطلاحاً، طول MHC را حدود ۴ سانتی مورگان حدس می‌زنند. پس احتمال کراس اور ژنهای MHC در هر تقسیم میوز، حدود ۴% می‌باشد. در مورد یکی از لکوس‌های MHC در انسان، لکوس B می‌باشد که دارای ۱۵۰ آلل می‌باشد.

این نکته قابل ذکر است که در کمپلکس MHC ژن‌های غیرپلی‌مورف نیز موجودند که کد کننده پروتئین‌هایی هستند که در برخی پاسخ‌های ایمنی نقش دارند.

در انسان و موش سه لکوس ژنتیکی تحت عنوان کلاس-رژیون در منطقه MHC موجود است. ژنهای حاضر در هریک از این رژیون‌ها به تناسب اعمال ایمونولوژیک خود، دستخوش پلی‌مورفیسم می‌باشند. مجدداً ذکر می‌نماییم که جایگاه‌های غیرپلی‌مورفیک نیز در مجموعه MHC آنهم در دو کلاس موجود است. نامگذاری برای ژن‌های MHC و پروتئین‌هایی که شده توسط آنها براساس توالی و تشابهات ساختاری می‌باشد و در مورد همه گونه‌های مهره‌داران به کار می‌رود.

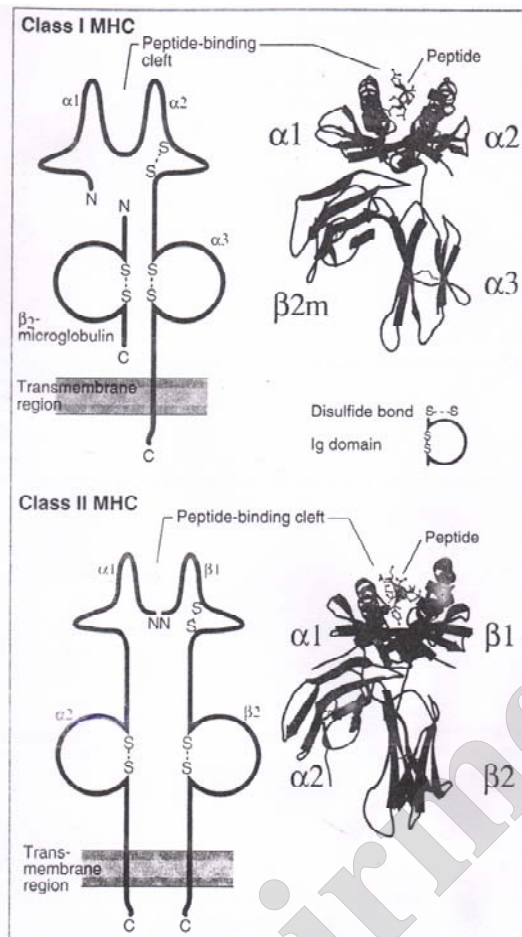
### مولکول‌های کمپلکس سازگاری نسبجی اصلی کلاس I

کلاس I: شامل ۳ ژن اصلی است که در انسان جایگاه‌های A, B و C نامیده شده است. از آنجاییکه مولکول‌های MHC در همه پستانداران خصوصیت "ساختمان و عمل مشابهی دارند، به عنوان مثال میتوان جایگاه کلاس I را در موش در مقایسه با انسان معرفی نمود. لوکوس شماره ۱ شامل دو جایگاه D و K و L که معادل همان A, B, C انسان است. به همین علت شاخص‌های H2D, 2K و H2L می‌نامند. تحت لکوس K، دورتر از منطقه D و L و محاور رژیون یا لکوس شماره II می‌باشد. در انسان ۲ ژن شبه کلاس I یا همان مجموعه غیرکلاسیک در دو طرف جایگاه A قرار دارد که تحت عنوان Pseudogenes نیز نامیده می‌شود. در کنار جایگاه L نیز یک منطقه مشابه فوق، ملاحظه می‌گردد. (شکل شماره ۱) حال به پردازیم به مولکول‌های کود شده توسط این مناطق.



شکل شماره ۱: ژن های لوکوس MHC. نقشه های شماتیک MHC انسانی (که کمپلکس HLA نامیده می شود) و MHC موش (که کمپلکس H2 نامیده می شود) نشان داده شده اند ژن های عمدہ ای که در پاسخ های ایمنی دخیل هستند، شرح داده شده اند. اندازه ژن ها و فواصل بین آنها کثیفه نشده اند.

مولکول های پروتئینی کلاس I که در سطح تمامی سلولهای هسته دار بدن قرار دارند از دو زنجیره پلی پپتیدی تشکیل شده اند که به طور غیرکووالان به هم متصل اند. زنجیر  $\alpha$  یا زنجیره سنگین که توسط قطعات ژنی مربوط به مناطق  $\alpha_3$ ،  $\alpha_2$ ،  $\alpha_1$  کود می شود و با وزن مولکولی ۴۶-۴۷ کیلو دالتون در سطح سلولهای سوماتیک بدن قرار دارد.  $3/4$  کل پلی پپتید  $\alpha$  در فضای خارج سلولی است، یک قطعه هیدروفوب در داخل غشاء قرار دارد و انتهای کربوکسیلی در درون سیتوپلاسم است (شکل شماره ۲)



شکل (۲). ساختار مولکول‌های MHC کلاس‌یک و کلاس‌دی. دیساگر امام‌های شماتیک و مدل‌های ساختمانی کربیتانی مولکول‌های MHC کلاس‌یک و در نواحی سولکول‌ها و شباهت‌های ساختمانی بین آنها را نشان می‌دهند هر دو نوع سولکول دارای شکاف اتصال آندرزن و پروتئین‌های پیکاسان که به CD8 (پی‌چسبنده، (ناتیجه کلاس‌یک) یا به CD4 (پی‌چسبنده (ناتیجه β2 در کلاس دو) هستند. β2m میکروگلوبولین.

زیر واحد بعدی یا همان دومین زنجیره پیتیدی در کلاس I به نام  $\beta_2$  microglobulin می‌باشد که با ۱۲ کیلو Dalton وزن مولکولی به پیوند غیرکووالان با منطقه  $\alpha_3$  زنجیره  $\alpha$  برقرار می‌کند. (جالب است بدانیم که  $\beta_2m$  در منطقه‌ای خارج از لکوس MHC قرار دارد. در انسان روی کروموزوم شماره ۱۵ و در موش روی کروموزوم شماره ۲ می‌باشد. زنجیره  $\beta_2m$  پلی مورفیسم ندارد. در همه MHC انسانی و سایر پستانداران دارنده آن ثابت می‌باشد.

## کلاس II:

اولین لکوسی که در کلاس دو کشف گردید، لکوس D می‌باشد. پروتئین کد شونده توسط لکوس D به نام HLA-DR نامگذاری گردید. دو زن دیگر در مجاورت لکوس D قرار گرفته‌اند با نام DP، DQ، DR. معادل این دو لکوس در موش بنام I-E، I-A می‌باشند که از نظر نقش در پاسخ‌های ایمنی ارزش بسیاری دارد (Immune Associated).

سه جایگاه فرعی در هر دو گونه انسان و موش تحت عنوان ژنهایی که در مراحل شناخت و عرضه آتشی زن نقش دارند، کشف گردیده است (Genes encoding proteins involved in antigen processing) (Genes encoding proteins involved in antigen processing) در مورد نقش این ژنهای فراورده‌های آنان در پاسخ‌های ایمنی بعداً "مفصل" توضیح داده خواهد شد. مولکول‌ها و پروتئین‌های انکود شده از جایگاه کلاس II نیز ساختار پلی پیتیدی دارند. کلاس II از دو زنجیره پلی پیتیدی تشکیل شده که بصورت هترودایمر (دو تایی غیر جفت و قرینه) بطور غیرکووالان بهم متصل‌اند. یک زنجیره  $\alpha$  با وزن مولکولی ۳۴ کیلو Dalton و زنجیره  $\beta$  با وزن مولکولی ۲۹ الی ۳۲ کیلو Dalton. هر دو زنجیره پلی مورفیسم بالا دارند. این تشکیلات در شناسایی و عرضه آتشی زن نقش به سرایی دارند. این نکته بسیار ویژه است که پروتئین‌های کلاس II فقط در سطح سلولهای صلاحیت دار ایمنی شامل (سلولهای عرضه کننده Ag،

لنسوپسیتهای T فعال ، لنسوپسیتهای B و ماکروفائزها موجودند. به همین علت عرضه Ag توسط این سلولها از ارزش بالایی برخوردار است ( شکل شماره ۲ را نگاه کنید. از حیث ساختار شیمیابی زنجیره‌ها، دقت لازم بنماید).

### کلاس III:

جالب است که ژنهای کلاس III که در مجموعه MHC واقعند، مسئول تولید پروتئین‌هایی هستند که به وقایع پیوند بافت و نیز عرضه آنتیژن ربطی ندارند. در سازگاری نسبی مطرح نمی‌باشد. این ژنها پروتئین‌های سیستم کمپلمان را کود می‌کنند و پروتئین‌های کمپلمان در پلاسمما و مایعات بدن قرار می‌گیرند زیرا از اجزاء مهم اینمی‌هومورال (با واسطه آنتی‌بادی) هستند. این منطقه واجد ژنهای پلی‌مورفیک (فرم‌های آلیک) نیز می‌باشد. سایر ژنهای کلاس III تولید کننده پروتئین‌های دیگری بنام سیتوکاین می‌باشند که در مباحث آینده ایمونولوژی در مورد آنها بحث می‌شود.

### نکاتی که لازمست در مورد MHC بدانیم:

۱. ژن‌های MHC در هر فرد به صورت هم غالب (codominant) ظاهر می‌شود به عبارت دیگر در هر فرد آلل‌های MHC بر روی هر دو کروموزوم به ارث رسیده از والدین باز می‌شوند. به این ترتیب ، حداکثر تعداد مولکولهای MHC در دسترس می‌باشند که می‌توانند در اتصال به آنتی‌ژنها و عرضه آنها بصورت متنوع نقش داشته باشند.
۲. به مجموع آلل‌های MHC موجود در هر کروموزوم، هاپلوتیپ می‌گویند. در انسان هر آلل HLA با یک عدد نمایش داده می‌شود. برای مثال هاپلوتیپ HLA یک فرد می‌تواند به ترتیب  $H\text{-}2\text{K}^{\text{K}}$ -  $\text{IE}^{\text{K}}$   $\text{D}^{\text{K}}$   $\text{L}^{\text{K}}$  داشته باشد.
۳. همه افراد هتروزیگوت دارای ۲ هاپلوتیپ HLA هستند. در موش هر آلل H2 با یک حرف مشخص می‌شود و موش‌های خالص هموزیگوت فقط با یک هاپلوتیپ منفرد نمایش داده می‌شوند. مثلاً  $H\text{-}2\text{K}^{\text{K}}$ -  $\text{IE}^{\text{K}}$   $\text{D}^{\text{K}}$   $\text{L}^{\text{K}}$ . در انسان فقط در موارد دوقلوهای مشابه، هاپلوتیپ منفرد و یکسان به چشم می‌خورد.
۴. در بین تمام گونه‌های بررسی شده، ژن‌های MHC پلی مورف‌ترین ژن‌های موجود در ژنوم هستند.
۵. هرچه گونه موجودی از حیث واریاسون ژنتیکی بالاتر باشد، پلی‌مورفیس MHC گستردگی دارد و در نتیجه واکنشهای رد پیوند نیز پاسخهای اینمی گسترش فراوانتری یافته‌اند.

# فصل هفتم

## سلولهای سپیتتم ایمنی

## سلولهای سیستم ایمنی

### مقدمه

ایمنی به عنوان میزان مقاومت بدن در مقابل بیماریها، بخصوص بیماریهای عفونی تعریف می‌شود و مجموعهٔ سلولهای بافت‌ها و مولکولهایی که در برابر عوامل بیماری‌زا، مقاومت ایجاد می‌کنند، سیستم ایمنی را تشکیل می‌دهند و واکنش هماهنگ شده که همکاری مؤثر این سلولها و مولکولها را در دفاع و مقاومت در مقابل میکروب‌های بیماریزا سبب می‌شود، پاسخ ایمنی می‌نماید.

آنچه که در این بخش مورد بحث قرار می‌گیرد، سلولهای خصوصیات آنها چیست. بطور کلی سلولهای سیستم ایمنی به عنوان سلولهایی در گروه‌بندی آنها بر چه اساسی است و عمدۀ ترین خصوصیات آنها چیست. بطور کلی سلولهای ایمنی در تمام نسوج بدن یافت می‌شوند. اینکه در بافت‌های خاصی از بدن، گروه مشخصی از سلولهای ایمنی استقرار بیشتری می‌یابند، مربوط به جایگاه آناتومیکی آن ارگان می‌باشد، و نحوه گسترش سلولها در ارتباط با میزان کارائی بافت و نزدیکی به مجاری و محوطه‌های توخالی می‌باشد. مسلمًا "تشکیلات بافتی در مجاورت سطوح خارجی بدن نیاز عمده‌تری به حضور دائم سلولهای ایمنی دارد. عنوان مثال: مخاطرات از حیث تنوع، گسترش و فراوانی سلولهای ایمنی غنی‌تر می‌باشد. بافت چربی و عضله فاقد بسیاری از سلولهای صلاحیت دار ایمنی است و مغز به دلیل عملکرد ویژهٔ حیاتی خود مانع برای دخول بسیاری از سلولها می‌باشد، مگر در موارد خاصی از برخی عفونتها و ناهنجاریهای ارگانیک.

سلولهای سیستم ایمنی بسیار هetro&theta;n می‌باشند، یعنی سیستم ایمنی از مجموعهٔ متنوعی از سلولها تشکیل شده است هر کدام از این سلولها قادرند در فرایندی ویژه، عملکرد شناسایی و تحریک را به اجرا درآورند. اکثریت آنها به دلیل دارا بودن گیرندهٔ قادر به شناسایی اجزاء و فراورده‌های میکروبیولوژیک می‌باشند.

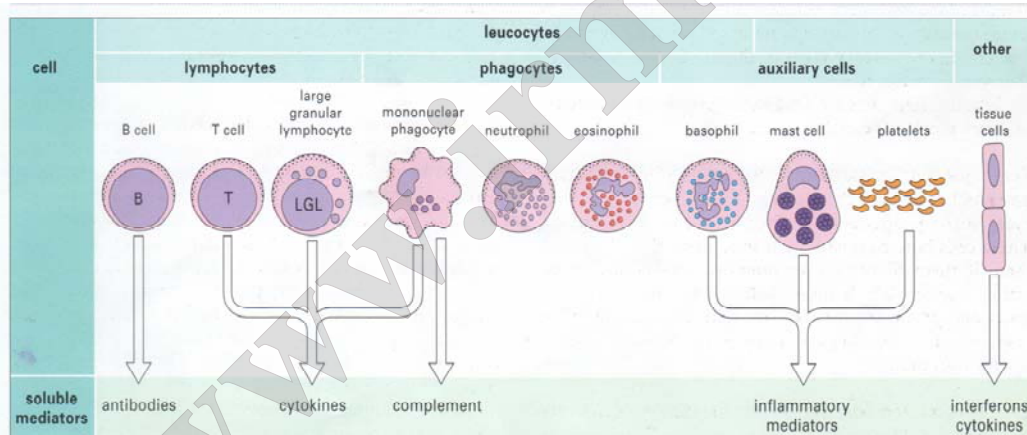
یکی از خصوصیاتی که سبب می‌شود سلولی به عنوان سلول صلاحیت دار ایمنی معرفی گردد همین پدیدهٔ شناسایی است. به همین دلیل است که تحریک پاسخ‌های ایمنی در مقابل میکریها و اجزاء آنها، تحت عنوان واکسیناسیون، مؤثرترین روش برای حفاظت افراد در مقابل عفونتهای است. سلولهای ایمنی علاوه بر عملکرد شناسایی، روند پوپا و گاهی مستمر را در مراحل بعد از شناسایی طی می‌کنند. آنها قادرند تحریک شده و سپس وارد فاز اجرایی گردند. هر دو مرحلهٔ شناسایی و تحریک می‌تواند اختصاصی یا غیراختصاصی باشد. بدین معنا که در صورت وجود گیرندهٔ اختصاصی در سطح سلول، سیستم ایمنی فقط در مقابل یک جزء یافرآوردهٔ خاصی تحریک شود. حتی عوامل حاصله از تحریک سلول، بصورت اختصاصی عمل نماید و این ناشی از تکامل عالی در سلسلهٔ جانوران است. مهره داران عالی به دلیل تنوع در مکانیسم‌های شناسایی و تحریک که حاصل تکامل ایمنی در آنهاست مقاومت‌های ویژه‌ای را در مقابل میکروارگانیسم‌های طبیعت دارند. پس ایمنی حاصله، ناشی از شناسایی، تحریک و اجرایی مکانیسم‌های اختصاصی است. این موضوع بدان معنی نیست که مهره داران عالی از اجزاء دفاع طبیعی و ذاتی بی‌مهره باشند. البته ایمنی غیراختصاصی به معنای فقدان مکانیسم‌های اختصاصی در بی‌مهرگان و مهره داران پست، بطور وسیع‌تری، مجری پاسخ‌های دفاعی است و لیکن میتوان اجزاء، مولکولها و سلولهای مسئول این گروه از ایمنی را نیز در انسان و سایر مهره داران عالی جستجو نمود. ایمنی غیراختصاصی در این موجودات، شامل سلولهایی است که در عین غیراختصاصیت به دلیل وجود گیرنده‌هایی خاص، از نوعی اختصاصیت نیز برخوردارند. بدین معنا که عوامل شناسایی کننده قادرند بخشی از اجزاء و ترکیبات میکریها را که در بسیاری از میکروارگانیسم‌ها مشترک است، شناسند. درحقیقت این عوامل، نوعی بیگانگی را بصورت غیراختصاصی و طبیعی می‌شناسند.

در بعضی از منابع و متون ایمنی شناسی، ذکر گردیده است که سلولهای سیستم ایمنی دو گروه اصلی را تشکیل می‌دهند. اساس این گروه بندی مربوط به نحوهٔ عملکرد سلولهای است. گروه اول سلولهای تخصیص یافته که به دلیل وجود گیرنده، آنتیزنده‌ای میکری را می‌شناسند و مراحل تحریک را آشکار ساخته و سپس به سلولهای گروه دوم که سلولهای مؤثر و اجرایی هستند، پیام لازم بمنظور دفع و نابودی میکریها را ارسال می‌نمایند. این مراحل بیشتر در نوع اکتسابی یا اختصاصی دفاع ایمنی می‌گنجد. چه بسیار حالاتی را در دفاع طبیعی شاهدیم که سلول شناسایی کننده خود مجری دفع و نابودی میکری است. البته در تعداد محدود آنهم در طی روند بیگانه خواری ایمنی طبیعی در صورت وجود میکری با تعداد بیشتر، نیاز به هماهنگی و همراهی سایر سلولها را اعلام نموده و در این صورت مجریان بیشتری به دفاع می‌پردازند. در این حالت سلولهای مؤثر نیازی به شناسایی اجزاء اولیهٔ میکروب ندارند.

## معرفی چند سلولهای صلاحیت دار ایمنی:

چند خصوصیت را ذکر می کنیم تا بدانیم، چه سلولی را می توان، سلول صلاحیت دار ایمنی اطلاق نمود:

۱. توسط تعدادی محدود و یا متنوع از گیرندهای سطحی و یا عمقی (داخل سیتوپلاسمی) قادر به شناسایی عامل بیگانه باشد (برطبق تعاریف بالا، این گیرنده یا اختصاصی اند یعنی میتواند حتی سکانس های آمینواسیدی زنجیرهای پیتیدی را تشیخ دهنده یا فقط در مقابل یک واحد شیمیابی خاص، حساسند)
۲. پس از شناسایی، متحول و دگرگون شوند. این به معنای راه اندازی یک آبشار بیوشیمیابی و یک تحول فیزیکومکانیکال می باشد. در این مرحله، تحریک به معنای تولیدهرگونه فراورده مثلاً سیتوکاین است. تحولات مورفوژوئیک نیز در این خصوصیت جا دارد. مثلاً فاگوسیتها، پای کاذب می باشند. البته آبشار تحریکی نیز در آنها با تولیدات التهابی، کامل می شود.
۳. پس از طی مراحل شناسایی و تحریک، به نوعی واکنش دفاعی را به مرحله اجرا در آورند. این مرحله نیز میتواند بدون توجه به نوع ارگانیسم و عامل تحریکی، غیراختصاصی باشد مانند فعالیت های اکسیداتیو در مکانیسم های بیگانه خواری و تولید رادیکالهای میکروب کش. و یا اینکه بصورت اختصاصی و کاملاً محدود به نوع اجزاء میکروبیولوژیک مثل تولید آتنی بادی، در هر دو صورت، یا سلول به عنوان مجری در نابودی ارگانیسم نقش دارد و به اصطلاح به جنگ تن به تن وادر می شود و یا اینکه با تولید مواد محدود کننده رشد میکروب، دفاع ایمنی را به انتهای می رساند. خصوصیت حافظه و یادآوری مکانیسم های مراحل شناسایی و تحریک، جزء دیگر از روش های صلاحیت دار شدن توسط سلولهای است که البته در نوع اخیر، تعداد محدودی از سلولهای ایمنی (مثلاً لنفوسیت های سیتوکسیک) از موهاب آن بهره جویده اند. در اینجا لازم به ذکر است که تعداد سیار زیادی از سلولهای بدن که حداقل یکی از خصوصیات فوق را دارا بوده و توان دفاعی در برخی واکنشهای ایمنی را دارند. به تازگی به لیست سلولها اضافه گردیده است. شکل شماره ۱ به معرفی کامل با تصاویر شماتیک پرداخته و انواع سلولهای ایمنی را نشان داده است.



شکل شماره ۱ : اجزاء سیستم ایمنی، این تصویر نشان می دهد که لکوسیت ها و حتی سایر سلول های بدن قادرند در شرایط ویژه، اجزاء و مدیاتورهای دفاعی را تولید و ترشح نمایند. گروه لنفوسیتها، فاگوسیتها و سایر دستجات به خوبی معرفی شده اند.

### این سلولها شامل :

۱. لنفوسیت ها: انواع گروههای مختلف لنفوسیتی که در مباحث بعدی به معرفی آنها می پردازیم، سلولهای کشنده طبیعی، تحت رده ای از لنفوسیت هاست.
۲. سلولهای گرانولوسیت: (شامل نوتروفیل ها- بازو فیل ها و ماست سل ها) - نوتروفیل ها بیگانه خوارند و بازو فیل - ماست سل ها، مجریان اصلی در بروز التهاب و تقویت واکنشهای علامت دار ایمنی هستند. اوزینوفیل ها نیز در این گروهند که ساختار اصلی مبارزه ضد انگلی می باشند.
۳. سلولهای رده منوسیتی - ماکروفازی که قدرت تمایز آنها در بافت های مختلف بسیار پیچیده و پرتوان است. آنها می توانند به سلولهای بیگانه خوارقوقی ونهایتاً سلولهای عرضه کننده آتنی ژن تبدیل شوند. عمر بسیار طولانی از مشخصه بارز آنهاست.

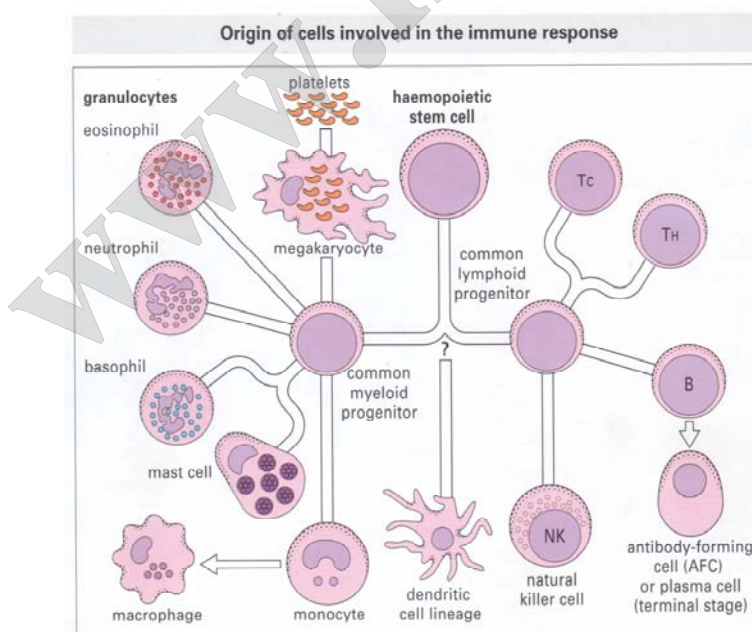
۴. Auxillary cell سلولهای چند کاره که شامل تعداد زیادی از سلولهای بافتی می‌باشند. اینها فیبروبلاست‌ها و پلاکت‌ها را در بر می‌گیرند. در مباحث مربوطه به شرح آنها نیز می‌پردازیم.

#### منشاء سلولهای صلاحیت‌دار ایمنی:

لکوسیت‌ها، فاگوسیت‌ها و پلی‌مورفونوکلئرها که گروه لکوسیت‌های مسئول در بروز پاسخ ایمنی هستند، تکامل جنینی زودرسی نسبت به سایر سلولهای بافتی در جنین دارند. در طول تکامل جنینی تولید پیش سازهای سلولهای صلاحیت‌دار ایمنی همچون تولید گوییجه‌های قرمز، در حوضچه‌های خونی کیسه زرد و مزانشیم پاراآورتیک صورت می‌پذیرد. البته در مراحل بعدی و تأخیری، بلوغ این سلولها در کبد و طحال ادامه یافته و در بعد از تولد و در سنین بزرگسالی مغز استخوان محل تولید تمامی رده‌های لکوسیتی می‌گردد. در صورت نیاز و نیز هرگونه آسیب در مغز استخوان، تولید رده‌ای لکوسیتی همانند سایر رده‌ها با بکارگیری کبد و طحال، عمل خونسازی اکسترا مدولاری انجام می‌پذیرد.

همانگونه که می‌دانیم، تمام سلولهای خونی از یک سلول بنیادی (Stem cell) مشترک منشاء می‌گیرند و متعهد می‌شوند که به رده‌های خاصی تمایز پیدا می‌کنند (مانند رده‌های اریتروپوئیدی، مگاکاربیوسیتی، گرانولوپوئیتی، منوسیتی و لکوسیتی) (شکل شماره ۲). این سلول بنیادی قادر ساختن در سطحی تمایز یافته است. در عوض دو پروتئین سطحی ابتدایی و بنیادین به نامهای CD34 و Sca-1 را عرضه می‌نماید.

این سلول در تجربیات و کشفیات آزمایشگاهی، جایگاه ویژه‌ای دارد. از طرفی به دلیل ساختار چند توانایی بودن، کاربردهای فراوان درمانی در پزشکی دارد. پیوند آلوژنیک یا اتو لوگوس مغز استخوان با هدف انتقال این سلول انجام می‌پذیرد. در موارد متعدد همچون نارسائی‌های اکتسایی و یا مادرزادی که همراه با نقص ایمنی، ادامه حیات فرد را به مخاطره می‌اندازد، چاره‌ای جز پیوند مغز استخوان موجود نمی‌باشد. روش‌های نوین در تصحیح ناهنجاریها و اختلالات مرتبط با تولید پیش سازهای خونی امید به سلامتی را در این بیماران ارتقاء بخشیده است. فاکتورهای رشد بخصوصی، تکثیر و بلوغ سلولهای پیش ساز را در مغز استخوان تحریک می‌کنند. این عوامل رشد را فاکتورهای محرك کلی یا Colony Stimulating Factor (CSF) می‌نامند. آنها توسط سلولهای استرومائی مغز استخوان ساخته می‌شوند. به این ترتیب یک محیط موضعی برای خونسازی را فراهم می‌کنند. لکوسیت‌های مصرف شده در جریان وقایع ایمنی و التهابی توسط مغز استخوان باز تولید می‌شوند. لکوسیت‌های مختلف خونی، رده‌های اجدادی در شکل شماره ۲ نشان داده است.



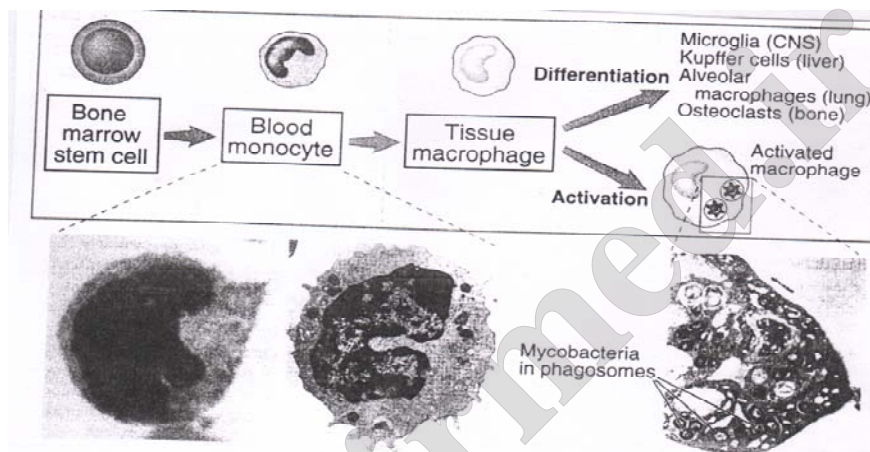
شکل شماره ۲ : منشاء اجدادی سلول‌های ایمنی که در پاسخهای دفاعی نقش دارند. دودمان اولیه به خوبی مشخص شده است. تمام رده‌های میلوبیئیدی و لکنوپوئیدی از اتم سل اولیه منشاء گرفته‌اند.

## اجزاء سلولی و ساختار بنیادین دفاع طبیعی

حذف میکروبها غالباً نیازمند مشارکت بسیاری از سلولهای است. لکوسیت‌های غیرلنفوئیدی از جمله گرانولوسیت‌ها و ماکروفائزها در اینمی ذاتی و اکتسابی به عنوان سلول مؤثر عمل می‌کنند. بعضی بطور مستقیم میکروبها را شناسایی می‌کنند و آنها را از بین می‌برند. در اینمی اکتسابی، این محصولات لنفوئیسهای است که دیگر لکوسیت‌ها را فراخوانده و آنها را فعال می‌کنند تا میکروبها را بکشند.

**۱- فاگوسیت‌های تک هسته‌ای:** سیستم فاگوسیتی شامل لکوسیت‌هایی است که اجداد مشترک دارند و مهمترین عملکرد آنها به فاگوسیتوز (بیگانه‌خواری) می‌باشد.

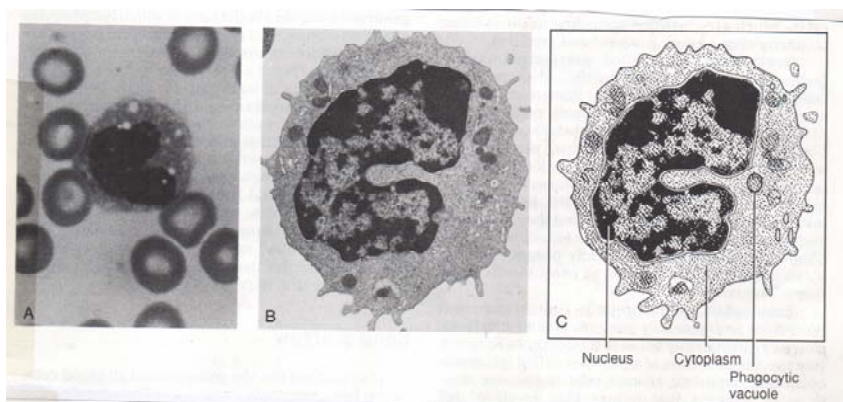
این سلولها اول بار تحت عنوان سلولهای رتیکولر، در اعضا و بافت‌های مختلف بدن شناسایی شد. این نامگذاری به دلیل مورفوЛОژی خاص آنها و حضور دائم و مؤثر در تشکیلات شبکه‌ای توری مانند بافت همبند می‌باشد. مجموعه این دودمان در هر جایگاهی از بدن، تحت عنوان سیستم رتیکولواندوتیال، نامگذاری گردید.



شکل شماره ۳ : بلوغ فاگوسیت‌های تک هسته‌ای در مغز استخوان - این سلولها در تمام بافت‌ها و اندام‌های بدن ساکن می‌شوند. در بافت‌های خاص، اشکال ویژه و تمایز مربوط به حضور در آن بافت را نشان می‌دهند.

این شبکه به عنوان شبکهٔ ماکروفائزهای بافتی فاگوسیتی همراه با سلولهای اندوتیال و در آستر زیرعروقی و تشکیلات همبندی معرفی گردیده است. ماکروفائزهای فاگوسیتی در بسیاری از ارگانها یافت می‌شود. در صورت تزریق وریدی ذرات کربن و سپس تجمع آنها در بافت‌ها به سرعت توسط ماکروفائزها بلع حاصل می‌شود. در حقیقت اعمال دفاعی این سلولها از طریق فاگوسیتوz پارتیکل‌ها و اجرام بیگانه صورت می‌گیرد. آنها از مغز استخوان منشاء می‌گیرند، در خون گردش می‌کنند و در بلوغ و فعالیت خود را در بافت‌های مختلف کامل می‌نمایند. (شکل شماره ۳) (تنها بافت چربی و عضله است که قادر ماکروفائزها می‌باشد). پیش ساز میلوبئیدی ابتدا به پرومتوسیت و سپس به منوسیت تمایز یافته و از طریق دیواره عروق خونی وارد ارگانها و بافت‌های مختلف می‌شود. مورفوЛОژی این سلول در شکل شماره ۴ نشان داده شده است.

سلولهای این رده دارای گیرنده‌های غیراختصاصی متعدد و متنوع هستند. اصلی‌ترین آنها گیرندهٔ مانوزیل - فوکوزیل (MFR) می‌باشد که قادر به اتصال به این قندها در سطح میکرپ هاست. گاهی اوقات افزایش این قندها در سلولهای پیر و از کارافتاده بدن، منجر به بلع آنها توسط سلولهای ماکروفائز می‌گردد. این پدیده بخشی از هومؤستاز فیزیولوژیک می‌باشد. از دیگر گیرنده‌های غشایی رده ماکروفائزی، پذیرندهٔ اندوتوکسین یا لیپوپلی ساکارید باکتریال است. که با عملکرد این گیرنده، سلول فرآورده‌های التهابی فراوانی را رها می‌سازد. ماکروفائزها برای بخشهايی از اجزاء کمپلمان و نیز قسمتی از ساختار آنتی‌بادی نیز گیرنده دارند.

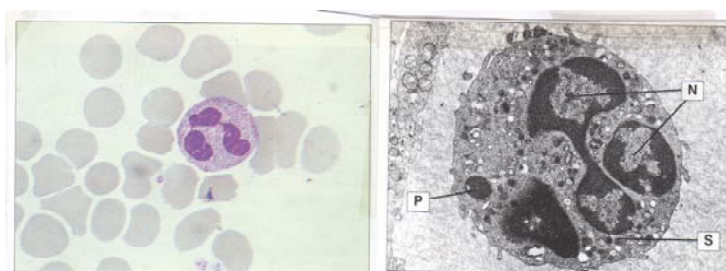


شکل شماره ۴: منوسيت در گرددش خون، اين تصوير هسته نعل اسبي (N)، حبابهاي پينوسيتيك (S) گرانولوهای ليزوزومی (L)، ميتوكندری (M) و حفرات منفردی از رتیکولوم اندوپلاسمیک خشن (E) را نشان می دهد. اينها اجزارهای مهم در ساختار يك فاگوسيت حرفه‌اي هستند. منوسيت غشاء چین دار و گلزی کامل یافته دارد. ليزوزومها حاوي براكتسيداز و چندین اسيد هييدرولاز است. اين آنزيمها در انهدام داخلی سلولی ميكروارگانيسیم‌ها مهم هستند.

لازم است که بدانيم، ماکروفازها حدود دويست نوع فراورده ترشحی دارند. سیتوکاين‌های محرك کولونی، فاکتورهای رشد، انواع مدیاتورهای التهابی، واسطه‌های فعال کننده عروقی به فاکتورهای شیمیوتاکتیک، معروفترین این تولیدات می‌باشند. همکاری این سلولها با لنفوسيت‌های T، مهمترین نقش آنها در دفع سلولی است. از اعمال اصلی این سلولها می‌توان به نقش آنها در به عمل آوردن و عرضه آنتیژن به سلولهای T نام برد. چنانچه ماکروفاز در برداشت آنتیژنهای ذرهای و پیکره میکربی فعال گردد به آن ماکروفاز حرفه‌ای گویند در حالیکه این عمل در برداشت و آماده سازی آنتیژن و عرضه به سلول T، خاص ماکروفازهای غیرحرفه‌ای است که همان سلول عرضه کننده آنتیژن هستند. در انتهای ذکر می‌نماییم که این سلولها مجریان اصلی در ایمنی ذاتی و اكتسابی هستند. در ضمن سلولهای این سیستم از عمر بسیار طولانی (چند سال) برخوردارند (Long Lived cells)

**۲-فاگوسيت‌های چند هسته‌ای:** گرانولوسیت‌های چند هسته‌ای با سرعت بسیار زیاد در مغز استخوان ساخته می‌شوند. اجداد آنها رده میلوئیدی از همان استم سل بنیادی است. از بین آنها نوتروفیل‌ها بالاترین درصد لکوسیت‌های گرددش خون را تشکیل می‌دهند (۶۰-۷۰٪) در مقایسه با رده قبلی، عمر کوتاهی دارند. (Short Living cells) (حداکثر ۲-۳ روز). آنها در مناطق خارج عروقی نیز یافت می‌شوند به سرعت دیاپلز می‌باشند و به فضاهای خارج عروقی راه می‌بینند. پذیرنده‌های مخصوصی برای اتصال آنها به دیواره عروقی و سپس مهاجرت بافتی وجود دارد. گرانولوسیتها هیچگونه ویژگی ذاتی نسبت به آنتیژنهای ندارند ولی نقش مهم در التهاب حاد و مقابله با میکروارگانیسم‌ها ایفا می‌کنند. آنتیپادیها و اجزاء بسیاری از سیستم کمپلمان آنها را فعال می‌کنند، کموتاکسی و مهاجرت خارج عروقی آنها در این شرایط، شدت می‌باشد. هرگونه اختلال و ناهنجاری در مراحل فوق، استعداد ابتلاء به عفونت را افزایش می‌دهد. در مواردی از نقص ایمنی مانند بیماری گرانولوماتوز مزم (CGD)، فعالیت ناقصی را از خود بروز می‌دهند و فاگوسيت‌وز ناموفق دارند. ساختار يك نوتروفیل در شکل ۵ نشان داده شده است.

نوتروفیل‌ها دارای ۲ نوع اصلی گرانولوهای است. گرانولهای اولیه یا آزوروفیلیک که حاوی اسید هييدرولاز، میلوپراکسیداز می‌باشد که در متابولیسم اکسیداتیو سهم بزرگی دارند. گرانولهای ثانیه یا اختصاصی که حاوی لاکتوفرین و لیزوژیم است که در تحریب دیواره باکتری نقش ویژه‌ای را ایفا می‌کنند.



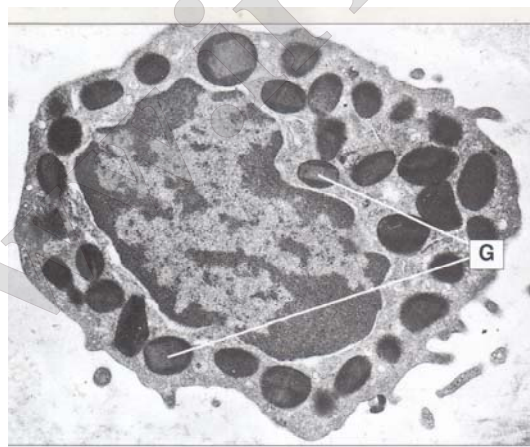
شکل شماره ۵ : مورفولوژی يك نوتروفیل- هسته با لوب‌های متعدد و سیتوپلاسم حاوی گرانولوهای فراوان

**اُوزینوفیل‌ها:** اُوزینوفیل‌های خون محیطی انسان دارای هسته دو قسمتی و تعداد بسیار زیادی گرانولهای سیتوپلاسمی است شکل شماره ۶، هسته و اجزاء گرانول سلول را نشان می‌دهد. در افراد سالم ۲-۵٪ لکوسیتهای خون را تشکیل می‌دهند. نشانه‌هایی از توان فاگوسیتیک را از خود نشان می‌دهند. قادرند میکروب‌های بلع شده را کشته و فعالیتهای اکسیداتیو ضد میکروبی را نشان دهند. گرانولهای اُوزینوفیلها بسیار منحصر به فردند. هستهٔ کریستالوئیدی این گرانولهای از لحاظ کدورت الکترونی با ماتریکس اطراف خود فرق دارد. جالب است بدانیم که اُوزینوفیل جزء معده سلولهایی است که چنانچه قادر به بلع پارتیکل‌های هدف نباشد، با پرتاب مواد سیتوتوکسیک و آزادسازی محتويات گرانولی در فضای اطراف، سلولهای مجاور هدف را از پای در می‌آورد.

اُوزینوفیل‌ها با استفاده از این مکانیسم، نقش اساسی را در اینمی برعلیه کرم‌های انگلی و برخی تکه‌یاخته‌ایها ایفا می‌کنند. بطوریکه اهداف غیرقابل فاگوسیتیز، دچار اضمحلال غشایی می‌شوند. پروتئین‌های رها شده از اُوزینوفیل‌ها پس از فیوژن با غشاء هدف و تخریب لایه‌های لبیدی، آنها را دچار انهدام می‌نمایند در مقابله با لارو کرم شیستوزوما، اُوزینوفیل، تهه سد Major دفاعی با حملات سیتوتوکسیک به سمت آنهاست. اصلی‌ترین سم سلول کش آنها پروتئینی بنام «پروتئین بازی اصلی» Basic Protein است که از گرانولها تخلیه می‌شود و قادر به هضم اجزاء لبیدی غشاء هدف است. اُوزینوفیل‌ها را در دفاع بر علیه سلول‌های توموری، مفید و ثمریخش میدانند. از حیث استقرار، گرانولوسیت‌های بافتی می‌باشند که در بافت‌های همبند و زیر ساختارهای اپی‌تیالی، فراوانند. افزایش این سلولها در عفوت‌های انگلی، پیامدهای مثبت و حفاظتی را بدنبال دارد و اما بدانیم از اینکه، اُوزینوفیل‌ها در آرژیها نیز راه می‌یابند.

لحفوسیت‌های T، ماستسل‌ها و بازوفیل‌ها قادر به ترشح فاکتور کموتاکتیک برای اُوزینوفیل هستند (ECF). اُوزینوفیل نیز با ترشح آنزیم‌هایی همچون هیستامیناز بسیاری از وقایع التهابی را تحت کنترل و تنظیم منفی در می‌آورند. اثرات فاکتورهای اُوزینوفیلی، تضعیف پاسخ التهابی و کاهش مهاجرت سایر گرانولوسیتها به محل واقعه است.

در انسان سندروم هیپراؤزینوفیلیک حاصل عملکرد ناهنجار و کنترل نشده این سلولهایست و پیامدهای وخیم بسیار دارد. اُوزینوفیل‌ها در ترمیم بافت مؤثرند همکاری آنها با فیبروبلاستها منجر به اصلاح ساختار ماتریکس بافت می‌گردد. تنظیم ترشح کلائز توسط فیبروبلاستها، با عملکرد اُوزینوفیل صورت می‌پذیرد. اُوزینوفیل‌ها قادر به افزایش فعالیت پرولیفراتیو سطوح اپی‌تیال نیز می‌باشند.



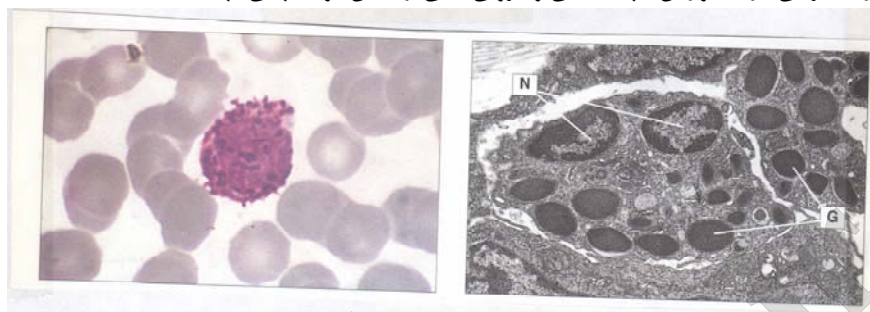
شکل شماره ۶ : اُوزینوفیل بالغ حاوی گرانولهایی با ساختمان کریستالوئیدی در محور مرکزی می‌باشد

### سایر گرانولوسیت‌ها:

**بازوفیل‌ها و ماست سل‌ها :** بازوفیل‌ها به مقدار خیلی کم در جریان خون (کمتر از ۰/۲٪ لکوسیتهای) یافت می‌شوند. با وجود گرانولهای فراوان، عمل ریزه‌خواری دفاع ضد میکربی ندارند. شکل شماره ۷ یک بازوفیل تپیک را با گرانولهای تیره نشان می‌دهد. آنها به بافت‌های مختلف مهاجرت می‌کنند. در پوست یافت می‌شوند. ماستسل‌ها اصلًا در جریان خون دیده نمی‌شوند. از لحاظ بعضی خصوصیات، اغلب غیرقابل تشخیص از بازوفیل هستند. ۲ نوع مختلف ماست سل وجود دارد. یکی استقرار بافتی - مخاطی (MMC) که در اپی‌تیالوم مخاطها بفراوانی موجود است. یکی ماستسل‌های بافت پیوند یا همبند (CTMC). بازوفیل‌های بالغ

خون دارای گرانولهای با پراکنده‌گی اتفاقی هستند که توسط غشاء هایی احاطه شده‌اند. گرانولهای آنان حاوی مواد محرک التهاب و نیز هپارین می‌باشد.

محرک دگرانولاسیون بازوویل‌ها یا ماستسل‌ها، اغلب یک آرژن است. آنتی‌بادی خاصی بنام IgE، میل ترکیبی بسیار به اتصال به ماست سل و بازوویل دارد زیرا بر روی آنها واحد گیرنده است. پس از اتصال آرژن به سطح ماستسل یا بازوویل، عمل رهاسازی و تخلیه گرانولها انجام می‌گیرد. این عمل به سرعت انجام می‌گیرد. واسطه‌هایی مانند هیستامین و سروتونین، علائم زبانبار آرژی را ظاهر می‌سازند. عوارض التهاب بافتی و عروقی ناشی از همین مواد التهابی آنهاست.



شکل ۷: مورفولوژی بازوویل در گردش خون عمومی با گرانولهای فراوان - همچنین در سمت راست ساختار فوق ساختمانی یک بازوویل خوکچه هندی نشان داده شده است.

**پلاکتها:** پلاکتها خون، علاوه بر نقشی که در انعقاد خون دارند در پاسخهای ایمنی و بخصوص التهاب دخالت می‌نمایند. می‌دانیم که از مگاکاربوبیت مغز استخوان منشاء می‌گیرند. حاوی MHC در سطح خود هستند. التهاب آنها را ودار به دگرانولاسیون می‌نماید. آنها نیز منابعی از واسطه‌های التهابی می‌باشند. (منجمله هیستامین و سروتونین)، با عملکرد فاکتور خون و پلیراند رابطه دارند. متعاقب آسیب به سلولهای اندوتیال به سطح رافت آسیب دیده می‌چسبند. پلاکتها چسبیده شده، موادی را آزاد می‌کنند که نفوذ پذیری عروق را افزایش می‌دهد. با فعالیت سیستم کمپلمان و راهاندازی آبشار آنزیماتیک، ارتباط دارند. مواد کموتاکتیک نیز تولید می‌کنند. البته نقش آنها در محدود کردن محوطه التهاب با تولید لخته انعقادی یا همان ترومیوز بسیار اهمیت دارد. پلاکتها منابع خوبی برای تولید اتو آنتی‌زنها و بروز پدیده‌های خود ایمنی می‌باشند.

### جمعیت سلولهای لنفوئیدی که در پاسخهای اختصاصی مؤثرند

لنفوسيت‌ها، تنها سلولهایی هستند که گیرنده‌های اختصاصی برای آنتی‌زنها دارند. بنابراین سلول میانجی‌های کلیدی ایمنی اكتسابی می‌باشند اگر چه تمامی لنفوسيت‌ها از نظر مورفولوژی شبیه هم هستند و از نظر شکل غیر قابل افتراق آند، اما از نظر دودمان، عملکرد، فنوتیپ و قدرت فعالیت و توان پاسخگویی بیولوژیکی، پیچیدگی، اختلافات بسیار بارزی دارند. حتی زیرمجموعی از آنها، بازوی اجرائی مهمی را در پاسخ سلوی طبیعی تشکیل می‌دهد. امروزه این سلولها بوسیله اجزاء سطحی‌شان که تحت عنوان مارکر یا CD است، شناسایی می‌شوند. واژه CD (Cluster of differentiation) نامگذاری استاندارد برای پروتئین‌ها و اجزاء‌غشایی سطح سلولهای است. این دسته‌های متمایز کننده به عنوان الگوهای اختصاصی و شاخص‌های سطحی در تمایز رده‌های لکوسیتی بکار گرفته می‌شوند. بخصوص دودمان لنفوئیدی به شدت به این تمایز بندی وابسته‌اند. لنفوسيت‌های T از روی همین CD هاست که شناسایی و تعیین هویت می‌شوند. این مارکرها در تجربیات و تحقیقات آزمایشگاهی کاربرد فراوان دارند. لنفوسيت‌های T از این حیث به دو گروه عمده تحت عنوان لنفوسيتهای  $CD_4^+$  و  $CD_8^+$  تقسیم می‌شوند. لنفوسيت‌های B نیز که تنها سلولهایی با قدرت تولید آنتی‌بادی هستند، گروه بندی خاصی را از خود نشان می‌دهند. گروه اول از لنفوسيت‌ها B آنتی‌زنی نسبتاً غیراختصاصی دارند. و گروه دوم با عمل شناسایی و اختصاصیت بالای گیرنده آنتی‌زنیک مشخص می‌شوند سعی می‌گردد نکات مهم در خصوص تعاریف سلوی در این ۲ دسته مطرح گردد. شکل شماره ۸، ویژگی‌های سلوی و عملکردی دستجات لنفوسيتی را نشان می‌دهد.

الف		مرحله		
نوع سلول		دست نخورده	مؤثر	خاطره‌ای
B سلولهای				
T کمکی سلولهای				

ب		مرحله		
ویژگی		دست نخورده	مؤثر	خاطره‌ای
گیرنده آنتی‌زن		دارد	سلولهای B کم سلولهای T دارد	دارد
طول عمر	ماهها		کوتاه (روزها)	طولانی (سالها)
عملکرد مؤثر	ندارد		سلولهای B ترشح آنتی‌بادی سلولهای T کمکی، ترشح سیتوکین Lیز سلولی: CTLs	دارد
ویژگیهای اختصاصی				
-سلولهای B				
Ig میل ترکیبی	کم			بالا (بلوغ میل پیوندی)
Ig ایزوپنیپ	IgD, IgM		IgE, IgA, IgG, IgM	متغیر
-سلولهای T-مهاجرت	به گردشای لنفی		به بافت‌های محیطی	مختلف

شکل شماره ۸ : مراحل اوایله و تمایز لنفوسيتها ، شکل الف : آنتی‌زن‌های خارجی توسط لنفوسيتها دست نخورده شناسایی می‌شود. سلولهای مؤثر از این دودمان تمایز می‌نمایند. سلولهای مؤثر رده B ، پلاسمای سل‌های ترشح کننده آنتی‌بادی هستند. لنفوسيتهای T و B در بخش ب تصویر با ویژگیهای مهم توصیف شده‌اند. فرایندهای بلوغ میل پیوندی و تغییر کلاس در سلولهای B مربوط به تحریک سلول در تولید انواع کلاس‌های آنتی‌بادی است که در مباحث بعدی مطرح می‌گردد.

### لنفوسيتهای T

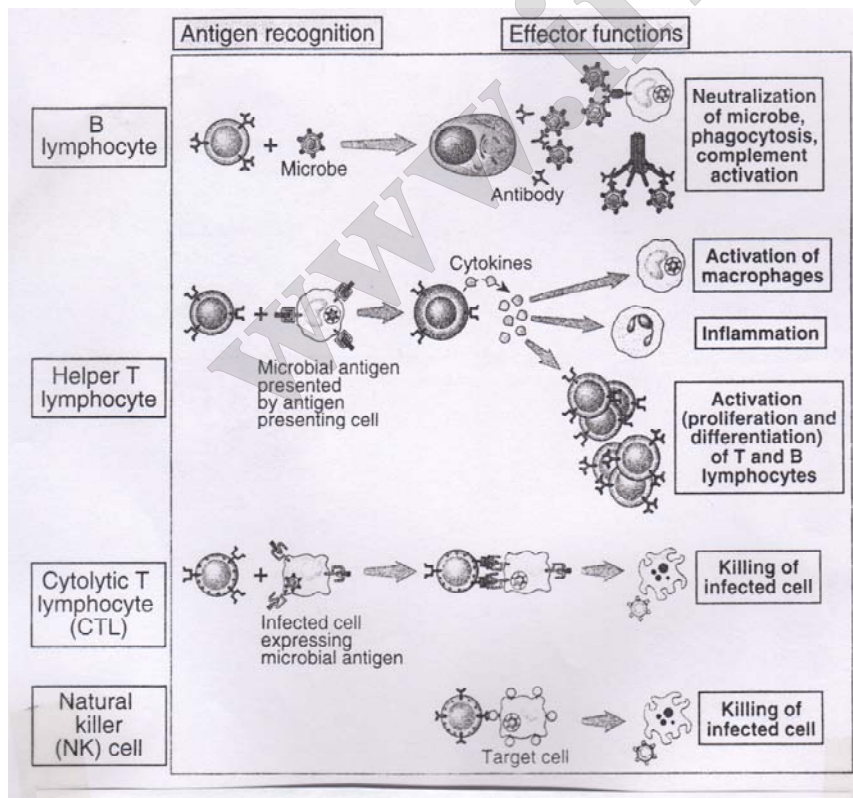
همانگونه که بارها اشاره شد، لنفوسيتهای T ، مسئول تولید ایمنی سلولی در بدن هستند، آنها فقط قطعات پیتیدی آنتی‌زن‌های پروتئینی را شناسائی می‌کنند که به مولکولهای کمپلکس سازگاری نسجی (MHC) متصل شده باشد به مبحث MHC مراجعه شود. براساس مجموعه آنتی‌زن – MHC و ترتیب قرار گرفتن هریک از دو کلاس MHC (I و II) گیرنده‌هایی برای شناسایی این مجموعه در سطح لنفوسيتهای T سلول حضور دارند. همانگونه که اشاره نمودیم، این سلولها براین اساس گروه بندی می‌شوند. گروه اول با مارکر  $CD_4^+ Tcell)CD4$  که پیتید بیگانه را در کنار کلاس دو MHC می‌شناسد. به این معنا که برای تکمیل عمل شناسایی این کمپلکس، سلول دارای مارکر CD4 است. مارکر CD4 بخش ثابت مولکول MHC کلاس II را می‌شناسد. این گروه لنفوسيتی عمدتاً "اعمال کمکی برای ادامه روند ایمنی سلولی (گاهی نیز ایمنی هومورال) را فراهم می‌نمایند. در صورت عرضه مجموعه آنتی‌زن به این سلولها، و به کمک مارکر  $CD_4^+ Tcell$  فعال شده و تحت عنوان T لنفوسيت کمکی پاسخهای دفاعی را شتاب می‌بخشد. گروه دوم، (T helper=Th)، لنفوسيتهای سیتوکسیک هستند. (T helper=Th)، لنفوسيتهای سیتوکسیک هستند.

کمکی پاسخهای دفاعی را شتاب می‌بخشد. گروه دوم، (T helper=Th)، لنفوسيتهای سیتوکسیک هستند. (T helper=Th)، لنفوسيتهای سیتوکسیک هستند.

بدن است که به آلودگی ویروسی دچار گشته است و آنتی‌زنها ویروسی را در سطح خود آشکار می‌سازد. آنتی‌زنها ویروسی در سطح سلول و در کنار MHC کلاس I قرار می‌گیرد. مجموعه فوق توسط T لنفوسيت<sup>۸</sup> شناسایی می‌شود. مارکر CD8 برای شناسایی بخش ثابت مولکول MHC کلاس I است. پس سیتوتوکسیسیتی به معنای لیز و تخریب سلولی است که به دلیل آلدگی میکروبی (ویروسی)، آنتی‌زن بیگانه را به همراه MHC کلاس I در سطح خود عرضه نموده و هدف برای T لنفوسيت با مارکر CD8 و عملکرد سیتوتوکسیک است. این نکته قابل ذکر است که در شرایطی غیر از آلدگی‌های میکروبی، مثلاً "ورود یک سلول آلوژنیک (درپیوند و انتقال خون) یا بروز یک موتاسیون و ترانسفورماسیون در بدخیمه‌ها، امکان عرضه یک پیتید آلوژنیک و یا آنتی‌زن جدید توسط سلول، فراهم آمده و می‌تواند اهداف دیگری از سلولهای T سیتوتوکسیک با مارکر CD8 باشد. علاوه بر دسته‌بندی ذکر شده در مورد لنفوسيتهای T، نوعی تفکیک و تمایز از حیث عملکرد گیرنده آنتی‌زن شامل حال این سلول می‌گردد. این تمایز از حیث عملکرد اختصاصی یا غیراختصاصی سلول است. گروه اول از T لنفوسيتهای، که ویژگی گیرنده آنها زیاد نیست و با نام T cell Receptor نوع اول یا (TCR<sub>1</sub>) معروف است در بافت‌های پوششی بدن فراوانند (پوست و مخاط) و نوع دوم (TCR<sub>2</sub>) که اساس اختصاصی در اینمی سلولی را تشکیل می‌دهد و در اعضای لنفاوی مستقرند.

### لنوسيتهای B:

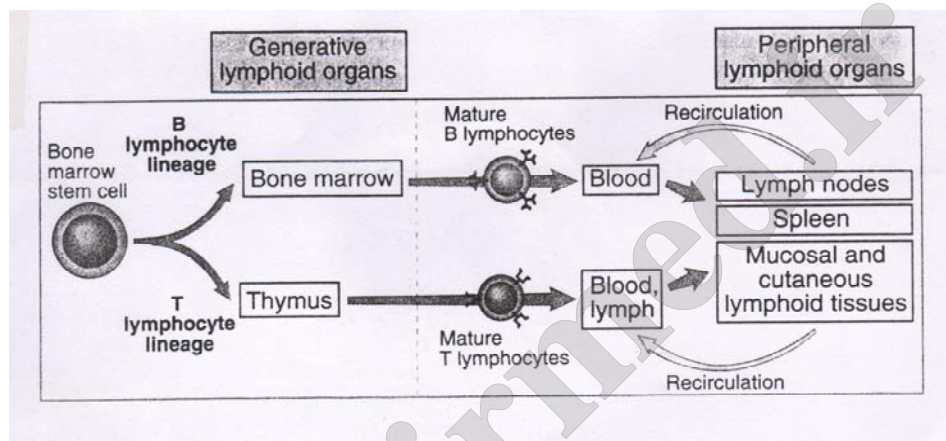
بطور کلی روند بلوغ و تکامل B سل‌ها در مغز استخوان انجام می‌شود. گیرنده‌های آنتی‌زنی لنفوسيتهای B بالغ که با آنتی‌زن مواجه نشده‌اند، همان اینم گلوبولین های M و D متصل به غشاء هستند تاکنون وابستگی مجموعه فوق به مولکولهای MHC ثابت نگردیده است. لنفوسيتهای B قدرت شناسایی آنتی‌زن توسط این گیرنده‌ها را بطور مستقل و مستقیم دارند. این سلولها پس از شناسایی آنتی‌زن، دچار تحول و دخشنوش تکامل شده و تبدیل به پلاسماسل تولید گیرنده آنتی‌بادی می‌شوند. همان آنتی‌بادی که ابتدا بصورت یک اینم گلوبولین سطحی، مسئول شناسایی آنتی‌زن است. جالب است بدانیم که B لنفوسيتها خود می‌توانند پردازش گیرنده آنتی‌زن بوده و آنرا به قطعات پیتیدی تبدیل نمایند. بهر حال فراوده نهایی B لنفوسيتها همان آنتی‌بادی است که قادر به اتصال به آنتی‌زن می‌باشد (شکل شماره ۹).



شکل شماره ۹: کلاس‌های مختلف لنفوسيتهای - هر گروه از لنفوسيتهای، فراورده‌ها و اجزای مختلفی از پاتوژن را شناسایی می‌کنند. لنفوسيتهای B آنتی‌زنها محلول اسطح سلول میکروبیال را شناسایی می‌کنند و اینها می‌توانند تبدیل به سلول تولید آنتی‌بادی می‌شود.

نوعی گروه بندی در مورد لنفوسيتهای B وجود داد. آنها یا  $B_1$  هستند و یا  $B_2$  – منظور از این گروه بندی، وجود گیرندهای با اختصاصیت بالا و یا بدون اختصاصیت است. گروه  $B_1$ ، آنهایی هستند که توان شناسایی مولکولهای محدود را دارند مثلاً "پلی‌ساکارید میکروبها" که به دلیل این خصوصیت، فقط در نواحی خاصی از بدن مثلاً "محوطه پریتوئال" یافت می‌شوند. مارکر اصلی در تفکیک این گروه مارکر CD5 می‌باشد. گروه  $B_2$ ، لنفوسيتهای B با هتروژنیتی بالا و گیرنده آنتی‌زنیک برای انواع آنتی‌زنها و مواد شیمایی و ماکرومولکولهای است. در فصل‌های بعد و بخصوص تعاریفی که در پاسخهای ایمنی هومورال خواهد آمد با این سلول بیشتر آشنا می‌شویم. مارکرهای اصلی این لنفوسيتها عبارتند از CD20، CD19 و CD21، لنفوسيتهای B، اکثر آن‌ها ۵-۱۵٪ تک‌هسته‌ایهای گردش خون را شامل می‌شوند. در حالت تبدیل به پلاسماسیل هم فقط آنها را در اعضای لنفاوی می‌توان جستجو کرد. پلاسماسیل، حاصل بلوغ نهائی لنفوسيت B است که آنتی‌بادی تولید می‌کند.

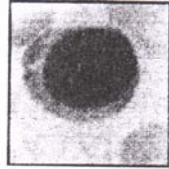
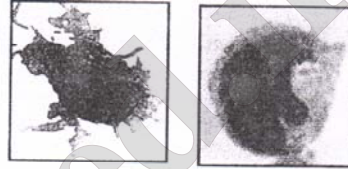
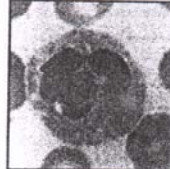
مراحل تکامل و بلوغ لنفوسيت B و T در تیموس و مغز استخوان در شکل شماره ۱۰ آمده است.



شکل شماره ۱۰ : بلوغ لنفوسيتها. لنفوسيتها در بافت‌های لنفاوی زایا (مغز استخوان و تیموس) از پیش ساز لنفوسيتها به وجود می‌آیند. لنفوسيتها بالغ به اندازهای لنفاوی محیطی وارد می‌شوند و در آنجا به آنتی‌زنها خارجی پاسخ می‌دهند و همچنین از همانجا مجدداً وارد خون و لف می‌شوند.

### سلولهای لنفوسيتی ردۀ سوم

سومین کلاس از لنفوسيتها، سلولهای کشنده طبیعی یا Natural Killer cell هستند که در گردش خون و لف و نیز در برخی اعضای لنفاوی مانند طحال فراوانند. همچنین در ارگانهای دیگر مانند کبد و در جدار پوشش اپی‌تلیال نیز یافت می‌شوند. این سلولها به دلیل حضور گرانولوهای فراوان در سیتوپلاسم، مورفولوژی خاصی دارند که به آنها Large Granular Lymphocyte نیز می‌گویند آنها در شرایطی مانند تولید یک سلول سرطانی، قبل از بروز تومور فعال می‌شوند. بنابراین جزء‌اصلی از نوعی پاسخ دفاعی‌بند مراقبت ایمنی (Immune Surveillance) است. آنها به برخی تولیدات اولیه سلول‌های بدخیم حساسند. پس در صورت بروز سریعاً آنرا از پای در می‌آورند. این سلولها بدون نیاز به گیرنده آنتی‌زنی خاص و یا شناسایی مولکولهای MHC کلاسیک، می‌توانند اهداف ترانسفورمه را تخریب نمایند(شکل شماره ۹). در ضمن این سلولها در پاسخهای حفاظتی برعلیه عفونتهای ویروسی و مایکوبکتریایی نیز نقش عمده دارند. پس می‌توان ادعا نمود که بازوی عملکردی آنها بیشتر تمایل به ایمنی ذاتی و طبیعی است. البته نشانه‌ای از دخالت این سلول‌ها در پاسخهای اکتسابی نیز موجود است. تعداد آنها بمراتب کمتر از T و B لنفوسيتهای (حدود ۱۰٪ از کل تک‌هسته‌ایهای گردش خون) سلولهای NK در تولید اینترفرون که پروتئین ضد فعالیت و تکثیر میکردهای داخل سلولی است. بسیار توانمندند. با این سلولها در بحث‌های آینده بیشتر آشنا می‌شویم. شکل شماره ۱۱: خلاصه‌ای از سلولهای اصلی دفاع ایمنی که از آنها نام برده شد را بطور شماتیک نشان می‌دهد.

اعمال اصلی	نوع سلول
شناسایی اختصاصی آنتیزنها لنفوسيتهاي $B$ :واسطه های ايمني هومورال لنفوسيتهاي $T$ :واسطه های ايمني سلولی سلولهای کشنده طبیعی:واسطه های ايمني ذاتی	لنفوسيتها:لنفوسيتهاي $B$ ,لنفوسيتهاي $T$ : سلولهای کشنده طبیعی 
گرفتن آنتیزنها برای عرضه به لنفوسيتها سلولهای دندریتیک:شروع پاسخهای سلول $T$ ماکروفاژها:شروع و فاز موثر ايمني سلولی سلولهای دندریتیک فولیکولی:عرضه آنتیزنها به لنفوسيتهاي $B$ در پاسخهای ايمني هومورال	سلولهای عرضه کننده آنتیزن سلولهای دندریتیک؛ماکروفاژها؛سلولهای دندریتیک فولیکولی 
از بین بردن آنتیزنها لنفوسيتهاي $T$ :سلولهای $T$ کمکی و لنفوسيتهاي $T$ سیتولیتیک ماکروفاژها و مونوцитها:سلولهای سیستم بیگانه خوار تک هسته‌ای کرانولوسیتها:نوتروفیلها،اوزینوفیلها	سلولهای موثر:لنفوسيتهاي $T$ : ماکروفاژها،کرانولوسیتها 

شکل شماره ۱۱ : سلولهای اصلی سیستم ایمنی انواع سلولهای اصلی دخیل در پاسخهای ایمنی و عملکرد آنها نشان داده شده است. میکرو گراف‌های ستون چپ جدول ، مورفولوژی تعدادی از سلولهای هرگونه را نشان می‌دهد

### سلولهای عرضه کننده آنتیزن

این واژه علمی و عملکردی است نه یک فنوتیپ خاص و تحت گروهی مجزا در سلولهای صلاحیت‌دار ایمنی. عملکرد این سلول مهم است که می‌تواند از برخی از دودمان‌های لنفوئیدی یا غیرلنفوئیدی مشتق شده باشد.

اماکن ورودی و رایج میکربهای (سطوح خارجی بدن شامل پوست و مخاطات گوارش و تنفس) جایگاههای ورودی و دروازه اصلی میکربهاست. در این محل‌های تخصص یافته‌ای در زیرایی‌تیلیوم و لابلای سلولهای پوششی قرار گرفته‌اند و آنتیزنها را می‌گیرند و به نزدیک‌ترین بافت لنفاوی انتقال می‌دهند. (مثالاً در پوست سلولی بنام سلول لانگرهانس این عمل را انجام می‌دهد. این سلول خود یک مشتقی از ماکروفاژ ثابت بافتی است). سلولهایی بنام دندریتیک (این نامگذاری به دلیل زوائد سیتوپلاسمی فراوان و دندریت مانند است که عمل بدام اندازی و عرضه آنتیزن را آسان تر می‌کند)، آنتیزن‌های پروتئینی میکربهای را که از طریق اپی‌تیلیوم وارد می‌شوند را بدام اندخته و به نزدیک‌ترین تشکیلات لنفاوی می‌رساند. این سلولها در پوست نیز همین عمل را انجام می‌دهند. در هنگام تزریق آنتیزن (مثالاً واکسیناسیون یا تجربیات عملی آزمایشگاهی) این سلولها عمل مشابه فوق را انجام می‌دهند . این سلولها نه فقط آنتیزن را شناسایی می‌کنند، بلکه آنرا بلع نموده و به قطعات کوچکتری تبدیل می‌نمایند. آنها بهترین

وسایل و امکانات را برای هضم و دگرآده کرده قطعات بزرگ دارند. آنتیژن اولیه و دست نخورده، توسط این سلولها به قطعات کوچک پیتیدی تبدیل می‌شوند تا امکان عرضه سلولهای لنفوسيتی (T) تسهیل یابد. این سلولها نه تنها آنتیژن را آماده و پرورش می‌دهند تا به لنفوسيتها تحويل دهنده، بلکه با تولید مولکولها و فراورده‌های ايمونولوژيك که عمدتترین آنها سیتوکاین‌ها هستند. کمک لازم برای ارسال پیام تحریکی به لنفوسيتها را فراهم سازند) این همان پیام ثانویه است که در روند فعالیت لنفوسيتی از آن ذکر شد) پس بطور خلاصه باید گفت که سلولهای تخصص یافته‌ای که آنتیژنهای را به سلولهای T عرضه می‌کنند، پیام‌های ثانویه را نیز فراهم می‌نمایند. اینها سلولهای عرضه کننده آنتیژن آنهم بطور حرفه‌ای هستند. البته باید غلظت اجزاء سازگار نسبجی یا همان آنتیژنهای MHC نیز در سطح آنها، زیاد باشد. نخستین نمونه‌های APC، سلولهای دندریتیک هستند. اما ماکروفاژها و انواع دیگری از سلولها نیز همین عملکرد را دارند.

سلول‌های دندریتیک ارائه دهنده آنتیژن به لنفوسيت T کاملاً "شناخته شده‌اند. فنوتیپ خاصی پیدا نموده‌اند(مثلاً" مارکر CD<sub>1</sub> و CD<sub>83</sub>). اینها عمدتاً" در پوست، غدد لنفاوی و طحال و تیموس وجود دارند. که نمونه بارز آنها همان سلولهای لانگرهانس پوست است و آنتیژن را از طریق جریان لنفاوی به غده لنفاوی هدایت می‌کند. با وجود استقلال لنفوسيت‌های در شناخت و بلع آنتیژنهای، گروه اختصاصی دیگری از سلولهای عرضه کننده آنتیژن وجود دارد بنام سلولهای دندریتیک فولیکولی که در بافت‌های لنفاوی و طحال یافت می‌شوند. این سلولها در شرایط خاصی مانند آنتیژن متصل شده به آنتی‌بادی و یا کمپلمن، قادر به شناسایی مجموعه می‌باشد در این حالات، آنتیژن تحول دیگری برای بروز پاسخ‌های سلوی می‌نماید. این گروههای سلوی که مورفولوژی دندریتیک دارند از منشاء لنفوئیدی یا منوسیتی می‌باشند. بتازگی دندریتیک سل‌هایی با منشاء میلوبیتی نیز کشف شده است.

## فصل هشتم

ژنتیک پاسخهای ایمنی

## ژنتیک پاسخهای ایمنی

بطور معمول ژنتیک پاسخهای ایمنی در دو زمینه مختلف مورد بررسی قرار می‌گیرد:

(۱) ژنتیک ایمونوگلوبولینها یا به عبارت دیگر ژنتیک پاسخهای ایمنی هومورال.

(۲) ژنتیک لنفوسيتهای T یا ژنتیک پاسخهای ایمنی سلولی.

هدف از بررسی ژنتیک پاسخهای ایمنی آن است که دریابیم از نظر ژنتیکی چه عوامل یا فاکتورهایی دخیلند تا سیستم ایمنی اختصاصی بتواند در کنار تنوع (Diversity) پاسخ دهی به ویژگی نیز دست یابد.

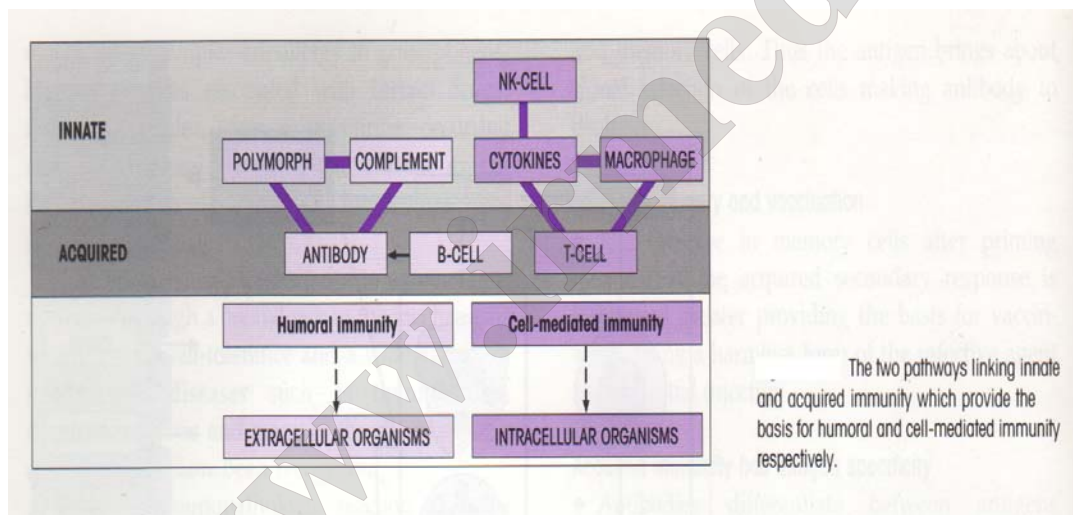
بطور کلی: پاسخهای ایمنی را می‌توان به دو گروه عمده تقسیم بندی کرد:

(۱) پاسخهای ایمنی غیراختصاصی یا ذاتی یا غریزی (Natural, native, Innate Immunity).

(۲) پاسخهای ایمنی اختصاصی (Acquired, Specific, Adaptive Immunity).

پاسخهای غیراختصاصی اولین سد دفاعی سیستم ایمنی بدن هستند. مکانیسم‌های ایمنی ذاتی، دفاع اولیه در برابر عفونتها را فراهم می‌کنند. پاسخهای ایمنی Adaptive دیرتر تکامل می‌یابند و فعال شدن لنفوسيتهای B و T را شامل می‌شوند(شکل ۱).

شکل ۱



### مقایسه ایمنی ذاتی (غیراختصاصی) و ایمنی Adaptive (اختصاصی):

در پاسخهای ایمنی اختصاصی سه ویژگی بارز وجود دارد که در پاسخهای ایمنی غیراختصاصی دیده نمی‌شود. برای درک بهتر این مطلب به جدول زیر دقت کنید:

جدول ۱

Characteristics	Innate	Adaptive
Specificity	For Structures shared by groups of related microbes	For antigens of microbes and for nonmicrobial antigens
Diversity	Limited	Very Large
Memory	None	Yes
Nonreactivity to self Components	Yes	Yes
Physical and chemical barriers	Skin, mucosal epithelia; antimicrobial chemicals Complement Phagocytes	Lymphocytes in epithelia, antibodies secreted at epithelial surfaces
Blood proteins	(macrophages, neutrophils),	Antibodies
Cells	natural killer cells	Lymphocytes

(۱) در پاسخهای ایمنی غیراختصاصی ویژگی زیادی برای عامل محرک سیستم ایمنی وجود ندارد و پاسخهای ایمنی غیراختصاصی در برابر همه عوامل برانگیزاننده سیستم، تقریباً به یک صورت ایجاد می‌شوند. در حالیکه در پاسخهای ایمنی اختصاصی، ویژگی فوق العاده زیادی وجود دارد. بدین معنا که لنفوسيتهای B و T که به Ag های بیگانه پاسخ می‌دهند، دارای گیرندهای غشائی هستند که تفاوت‌های اندک بین Ag های مختلف را تشخیص می‌دهند.

(۲) در سیستم ایمنی غیراختصاصی تنوع پاسخ‌دهی (Diversity) وجود ندارد یا اگرهم هست به صورت بسیار محدود می‌باشد در حالیکه سیستم ایمنی اختصاصی دارای تنوع بسیار گسترده می‌باشد..

(۳) در سیستم ایمنی غیراختصاصی بعد از برخورد با عامل خارجی خاطره ایمونولوژیک ایجاد نمی‌شود در حالیکه در سیستم ایمنی اختصاصی یک ردّه از لنفوسيتهای که با Ag برخورد داشته‌اند به سلولهای خاطره‌ای (Memory cell) تمایز می‌یابند که در برخوردهای بعدی با همان Ag وارد عمل شده و بسیار شدیدتر و سریعتر از پاسخ ایمنی اول واکنش نشان می‌دهند.

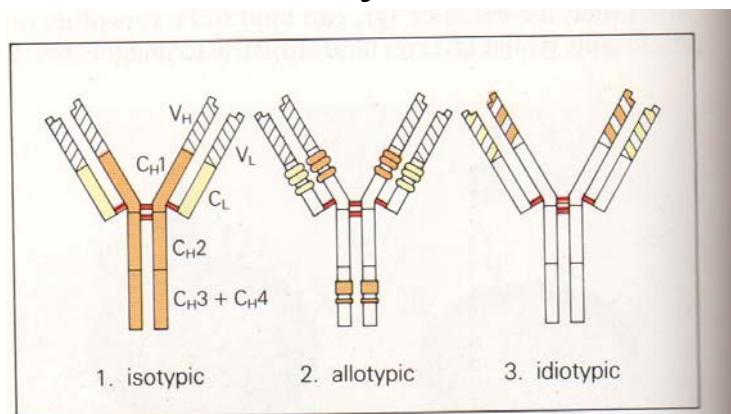
در سیستم ایمنی اختصاصی ۳ جزء وجود دارد که ویژه عمل می‌کنند:  
لنفوسيتهای T، لنفوسيتهای B و Ab هایی که توسط لنفوسيتهای B ترشح می‌شوند، این سه جزء که اختصاصیت عمل دارند دارای خاصیت ایدیوتیپی (Idiotypic) هستند.

#### ۱) خواص ایدیوتیپی در آنتی‌بادیها

خواص ایدیوتیپی در ساختمان Ab ها در واقع به خواص آنتی‌زنیکی بخش Variable زنجیره سبک و سنجین ایمونوگلوبولینها اشاره دارد.

یادآوری: دو بخش Variable زنجیره‌های سبک و سنجین در مقابل هم قرار می‌گیرند و یک Active site یا حفره پاراتوپ را به وجود می‌آورند که Ag به آن متصل می‌شود. در واقع ابی توپ Ag یا شاخص آنتی‌زنیکی Ag determinant به آن متصل می‌شود (شکل ۲).

شکل ۲



**Variability of immunoglobulin structure.** All immunoglobulins have the basic four-chain structure. The variability of different immunoglobulins is of three types.

1. Isotypic variation is present in the germ line of all members of a species, producing the heavy ( $\mu$ ,  $\delta$ ,  $\gamma$ ,  $\epsilon$ ,  $\alpha$ ) and light chains ( $\kappa$ ,  $\lambda$ ), and the V region frameworks (subgroups).
2. Allotypic variation is intraspecies allelic variability.
3. Idiotypic variation refers to the diversity at the binding site and in particular relates to the hypervariable segments of the antibody-combining site (paratope).

## (۲) خواص ایدیوتبیی در لنفوسيت‌های B

لنفوسيت‌های B بر روی غشای خود دارای گیرنده‌های اختصاصی از جنس ايمونوگلوبولين هستند که با نام BCR (B cell Receptor) معرفی می‌شوند. هر سلول B در سطح خود فقط یک نوع گیرنده آنتی‌زنیک دارد که از این یک نوع می‌تواند تعداد زیادی داشته باشد (۱۰۰ هزار تا ۲۰۰ هزار مولکول).

نکته: باید توجه داشته باشید که ايمونوگلوبولين های مستقر بر روی غشای B-cell دیگر B-cell نامیده نمی‌شوند بلکه تنها ايمونوگلوبولينهايی که از B-cell به بیرون ترشح می‌شوند آنتی‌بادی نامیده می‌شوند. در واقع هر Ab حتماً Ig است ولی هر الاماً Ab نیست.

## (۳) خواص ایدیوتبیی در لنفوسيت‌های T

لنفوسيت‌های T نیز بر روی غشای خود دارای گیرنده اختصاصی به نام TCR (T cell Receptor) هستند.

TCR ها را براساس نوع زنجیره‌های تشکیل دهنده به دو دسته تقسیم می‌کنند:

الف- TCR<sub>1</sub> که از دو زنجیره  $\delta$  و  $\gamma$  تشکیل شده است و ۵-۱۰٪ کل لنفوسيت‌های T را تشکیل می‌دهد.

ب- TCR<sub>2</sub> که از دو زنجیره  $\beta$  و  $\alpha$  تشکیل شده است و ۹۰-۹۵٪ بقیه جمعیت را تشکیل می‌دهد.

در زیر ژنهای سازنده محصولات ايمونولوژيکی که دارای خواص ایدیوتبیی هستند معرفی می‌گردد:

(V) Variable	-
(J) Joining	-
(D) Diversity	-
(C) Constant	-

ابتدا به چگونگی سازماندهی ژنوم ایجاد کننده Ig ها می پردازیم: بخش Variable زنجیره سبک را دو ژن V و J تولید می کنند. پس خاصیت ایدیوتیپی زنجیره سبک محصول دو ژن V و J می باشد. اما بخش ثابت زنجیره سبک مربوط به ژن C است که از این ژن ها در انسان دو نوع وجود دارد:

- (۱) ژن C کاپاساز (CK) که تاکنون فقط یک نوع ژن C کاپاساز در انسان کشف شده است.
- (۲) ژن C لانداساز (CL) که تاکنون ۶ نوع در انسان و ۹ نوع در موش کشف شده است.

**نکته:** در انسان ژن CK روی کروموزوم شماره ۲ و ژن CL روی کروموزوم شماره ۲۲ قرار دارد (شکل ۳).

شکل شماره ۳

peptide	mouse	human
IgH	12	14
$\lambda$	16	22
$\kappa$	6	2
TCR $\alpha$	14	14
TCR $\beta$	6	7
TCR $\gamma$	13	7
TCR $\delta$	14	14
MHC	17	6
$\beta_2$ -microglobulin	2	15

#### Chromosome location of MHC and antigen receptor genes.

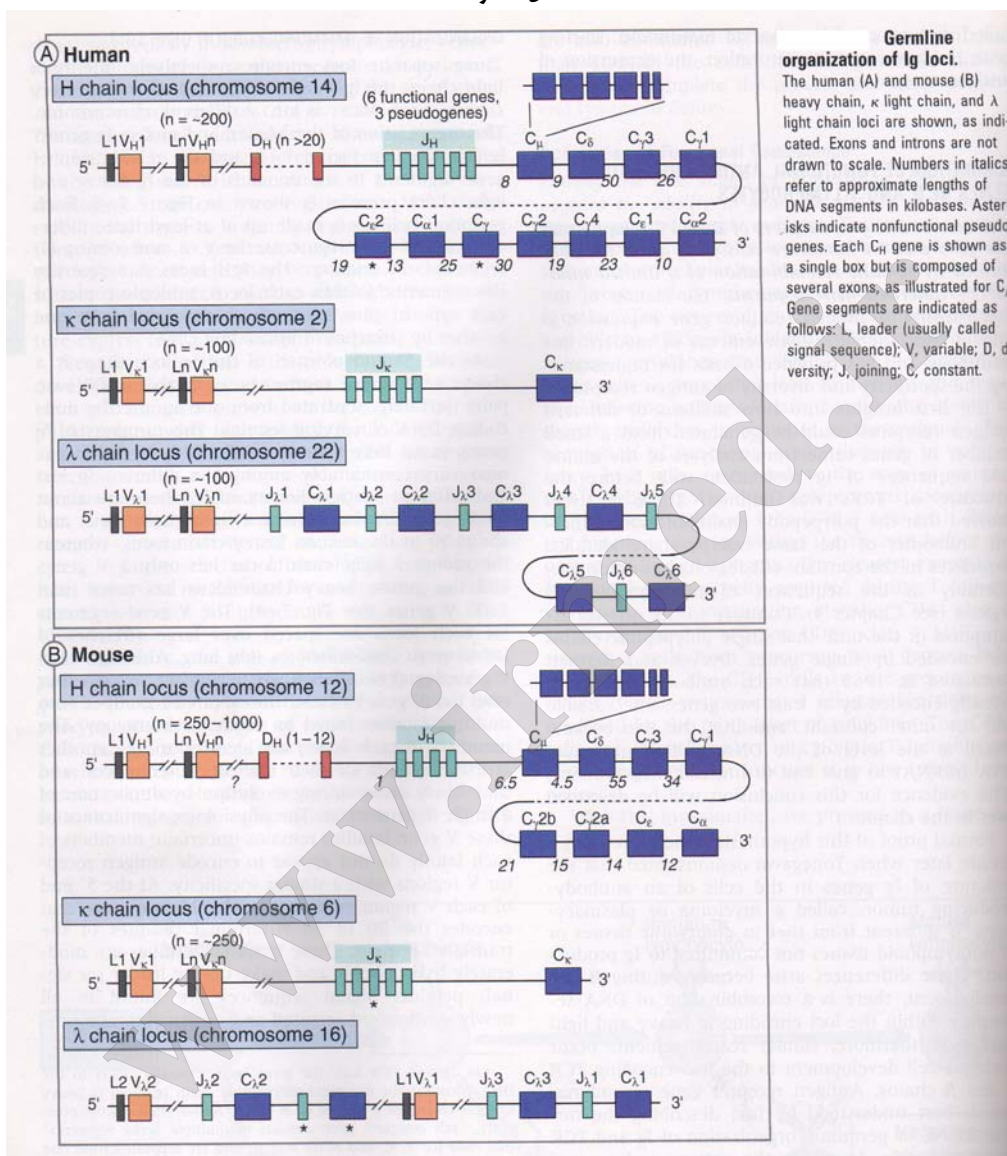
The numbers refer to the chromosomal location of the genes for the various peptides in man and mouse. Note that all of the loci are completely separate, with the single exception of the T cell receptor (TCR)  $\delta$  chain which lies within the TCR  $\alpha$  gene loci.

پس کلا "برای ساخت (زنジره سبک Ig) ها ۳ ژن نیاز داریم. بخش متغیر زنجیره توسط دو ژن V و J و بخش ثابت آن محصول یک ژن C ساز یا یکی از ۶ نوع ژن  $\lambda$  ساز است. پس سه ژن می تواند یک پلی پپتید زنجیره سبک را ایجاد کند. برخلاف VL بخش Variable زنجیره سنگین محصول سه ژن V و D و J است. به دلیل وجود یک ژن اضافه D در تولید بخش متغیر زنجیره سنگین این زنجیره نسبت به زنجیره سبک از تنوع بیشتری هم برخوردار است و ضمناً "در اتصال به Ag نقش بیشتری داشته و قوی تر به Ag متصل می شود.

قسمت ثابت زنجیره سنگین محصول ژنهای C $\mu$  برای IgD، C $\delta$ ، IgM برای C $\gamma_4$  C $\gamma_1$  IgD، C $\alpha_1$  . IgG<sub>4</sub> . IgG<sub>1</sub> برای C $\gamma_1$  IgD، C $\delta$ ، IgM برای C $\gamma_4$  C $\gamma_1$  IgD، C $\alpha_1$  . IgA<sub>2</sub> و IgA<sub>1</sub> برای C $\epsilon$  IgE می باشد(شکل ۴).

**نکته:** کلیه ژنهای کدکننده زنجیره سنگین Ig انسانی روی کروموزوم شماره ۱۴ قراردارد. خواص ایدیوتیپی زنجیره سبک را ژنهای V و J و خواص Idiotypic زنجیره سنگین را ژنهای D و J ایجاد می‌کنند.

شکل شماره ۴



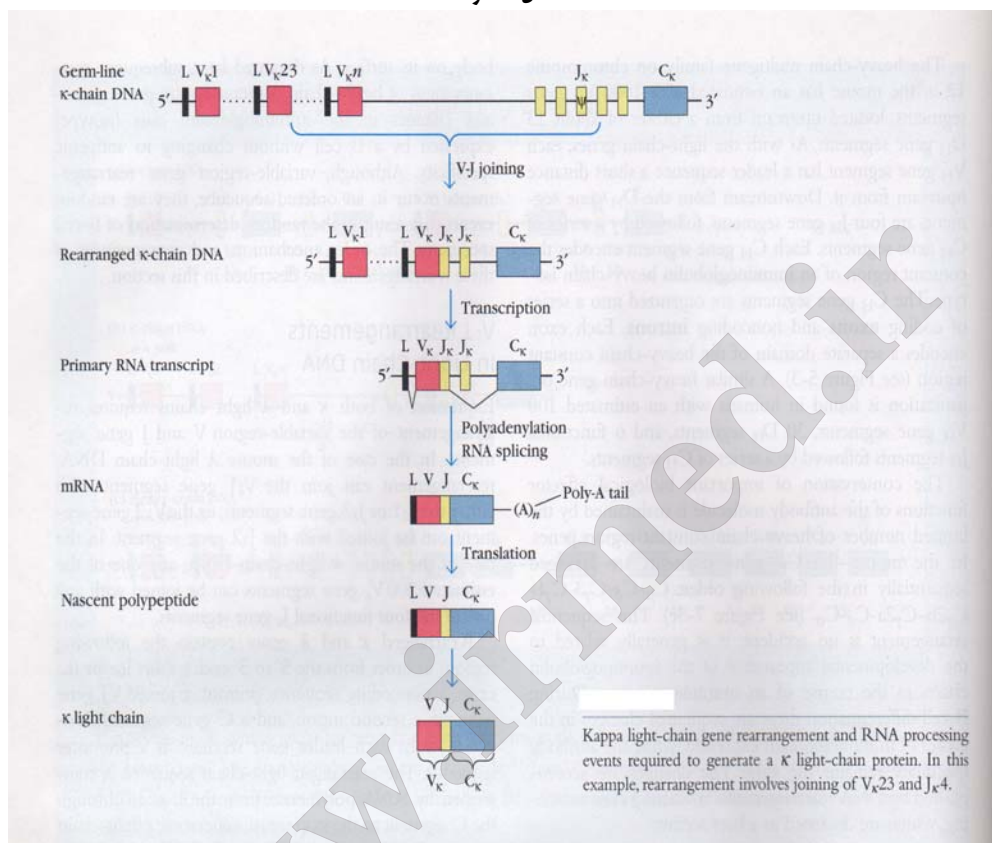
و اما سوالی که در اینجا مطرح می‌شود این است که از این ژنهای در طول تکامل چگونه استفاده می‌شود، تا دو مشخصه ویژگی Diversity و (تنوع) Specificity (تفصیل) بروز نماید.

برای بدست آوردن جواب این سوال، محققان کروموزوهای سازنده مخصوصاتی که دارای خاصیت ایدیوتیپی است را از دو نوع سلول جدا کرده‌اند:

- ۱- سلول تکامل نیافته در مراحل اولیه تکامل (نابالغ)
- ۲- سلول تکامل یافته بالغ

سپس نقشه ژنتیکی کروموزومها را کاملاً بدست آورده و بعد این دو نقشه را با یکدیگر مقایسه نمودند. مثلاً در شکل ۵ کروموزوم شماره ۲ کاپاساز انسان را مشاهده می‌کنید که از یک سلول تکامل نیافته جدا شده و نقشه آن بدست آمده است. حال اگر از قسمت ۵ به ۳ بررسی کنیم:

شکل شماره ۵



ابتدا تعدادی ژن مشاهده می‌شود که چون تعداد آن زیاد است از  $V_1$  تا  $V_n$  نمایش داده می‌شود. ژن‌های  $V$  از یکدیگر جدا بوده و بین آنها ایترنوهای وجود دارد. بعد از ژنهای  $V$  با فاصله یا ایترونی (Interon) چند ژن  $J$  و بعد با فاصله‌ای تنها ژن کاپاساز را مشاهده کنید. اما اگر کروموزوم شماره ۲ را از یک سلول تکامل نیافته مثل سلول B بالغ نموده و بررسی نمائیم: از ۵ به ۳ آنچه می‌بینیم به قرار زیر است:

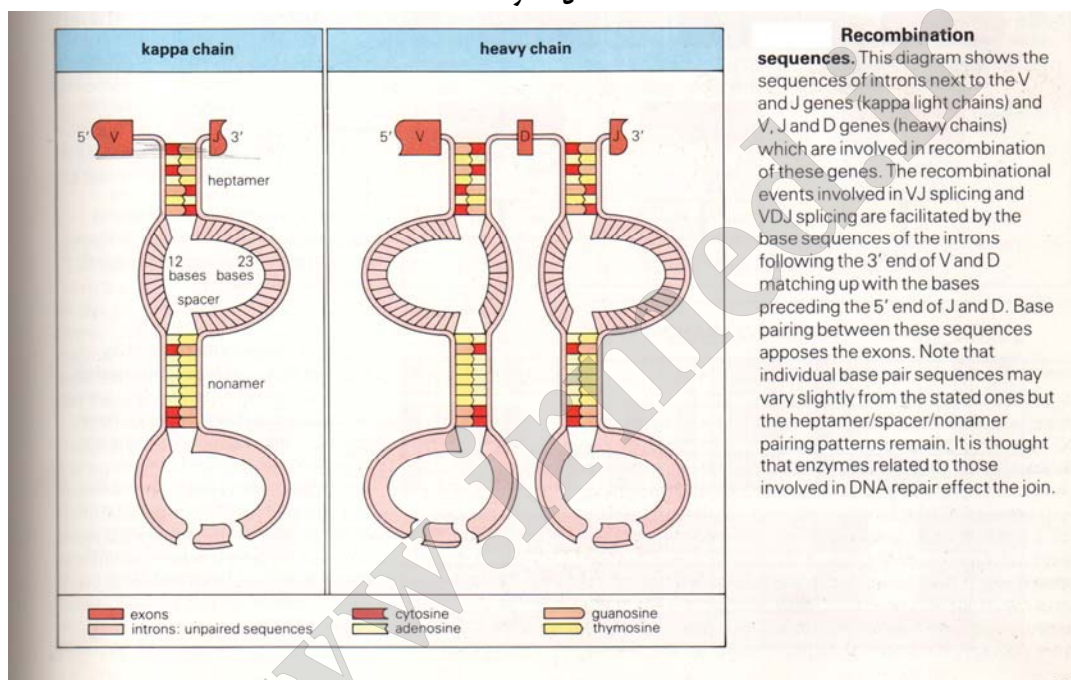
ممکن است ابتدا تعدادی از ژنهای  $V$  را مشاهده کنیم که یکی از ژنهای  $V$  به یکی از ژنهای  $J$  متصل شده است و مجموعه دو ژنی  $VJ$  را تشکیل داده است. یعنی سلول بعد از تکامل از  $n$  تعداد ژن  $V$  و  $n$  تعداد ژن  $J$  که داشته است یک ژن  $V$  خاص را به ژن یک  $J$  خاص متصل می‌کند و مجموعه دو ژنی  $VJ$  را می‌سازد. به این عمل Rearrangement ژنی یا نوارائی ژنی گویند.

بعد از این قسمت یک سری ژن  $J$  و بعد با فاصله‌ای ژن  $C$  کاپاساز را می‌بینیم. در عمل Rearrangement، تمامی ژنهای  $V$  بعد از ژن  $V$  متصل شده و ژن‌های  $J$  قبل از ژن  $J$  متصل به  $V$  حذف می‌شوند. یعنی در نوارائی یکسری از ژنهای را از دست داده‌ایم تا دو ژن بهم متصل شوند. اما ژنهای  $V$  ماقبل ژن  $V$  مورد نظر و ژنهای  $J$  ما بعد از ژن  $J$  مورد نظر باقی می‌مانند.

نکته: تنها از روی کروموزوم نوآرائی شده امکان رونویسی فراهم می‌شود و قبل از آن کروموزوم نمی‌تواند محصولی را تولید کند و به همین خاطر است که مثلاً "سلول پوست نمی‌تواند زنجیره کاپا را بسازد. اما چون در طول تکامل در B cell ها این عمل انجام شده، لنفوسيتهاي B می‌توانند زنجیره K را بسازند.

برای انجام عمل نوآرائی باید یک loop در سطح DNA تشکیل شود تا یکی از V های خاص متصل شود. در این Loop زنهای بیناینی قرار می‌گیرند. مثلاً "اگر V<sub>30</sub> به J<sub>3</sub> ملحق شود. V<sub>1</sub> تا V<sub>29</sub> در روی کروموزوم باقی می‌ماند ولی V<sub>n</sub> تا V<sub>31</sub> در loop است و از J<sub>1</sub> و J<sub>2</sub> در لوپ است و از J<sub>4</sub> تا آخر در روی کروموزوم حفظ می‌شود. به این عمل لوپ سازی گویند. که برای نوآرائی ژنی لازم است. لوپ تشکیل شده و ژنهای موجود در آن نهایتاً با دخالت آنزیمهای حذف می‌شود (شکل ۶).

شکل شماره ۶

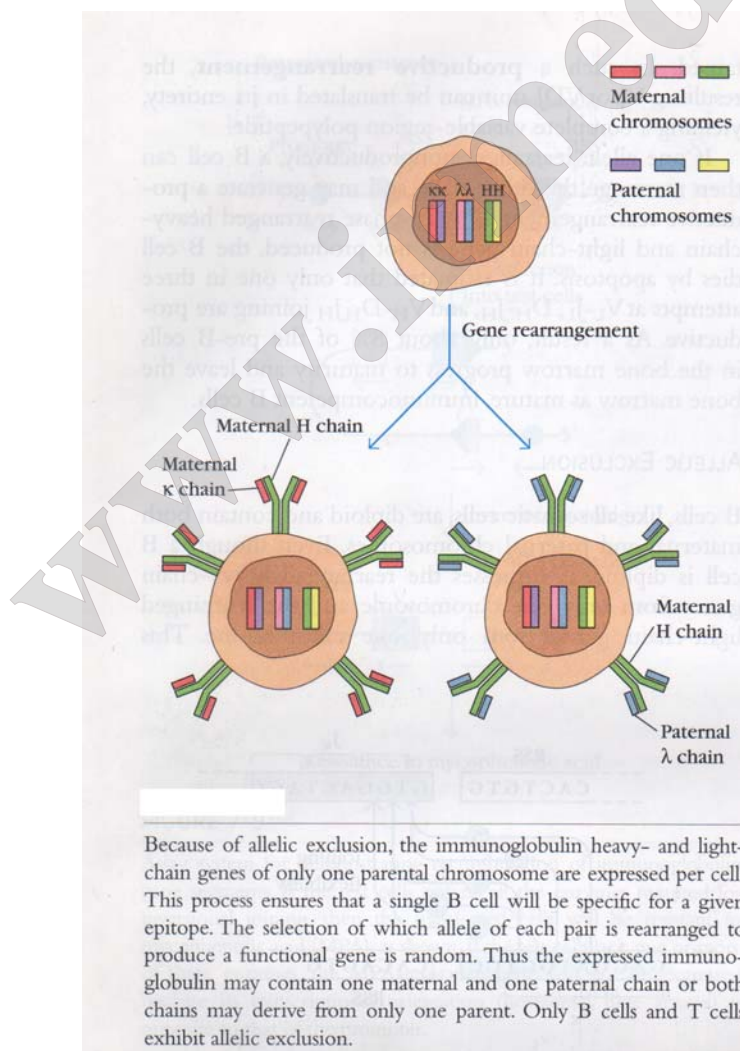


در مورد ژنهای کد کنند زنجیره سنگین ایمونوگلوبولینها که روی کروموزوم شماره ۱۴ قرار دارند باید گفت که چون بخش متغیر این زنجیره محصول سه ژن است عمل الحاق ژنی باید دوبار انجام شود. یک بار از مخازن ژنهای D و J الحاق بین دو ژن D و J صورت می‌گیرد و مجموعه دو ژنی DJ ایجاد می‌شود و بار دیگر الحاق بین یکی از V ها با DJ صورت می‌گیرد لذا در نوآرائی ژنی برای ساخت بخش متغیر زنجیره سنگین دوبار عمل loop سازی اتفاق می‌افتد و نهایتاً "مجموعه سه ژنی VDJ" حاصل می‌شود. نکته: چون ترتیب قرار گیری ژنهای V، D، و J از 5' به 3' می‌باشد. لذا پس از نوآرائی، ژنهای V بعد از ژن D ملحق شده، ژنهای J مقابل از ژن J الحاق یافته و ژنهای D ما قبل و ما بعد از ژن D ملحق شده همگی حذف خواهند شد. سلول بعد از نوآرائی به نام سلول متعهد نامیده می‌شود. یعنی متعهد می‌شود که فقط به یک آنتی ژن خاص پاسخ دهد. به عبارت دیگر خواص ایدیوتیپی آن شکل می‌گیرد. پس ویژگی یک سلول بعد از نوآرائی ژنی ایجاد می‌شود. مثلاً "اگر روی کروموزوم شماره ۲، سیصد ژن Variable و پنج ژن joining داشته باشیم نتیجتاً ۳۰۰×۵=۱۵۰۰ خاصیت ایدیوتیپی در زنجیرهای سبک K تولید شده توسط سلولهای مختلف در اثر نوآرائی های گوناگون خواهیم داشت.

### حذف آللی (Allelic Exclusion)

در یک لنفوسيت B، شش کروموزوم برای ساخت ايمونوگلوبولين وجود دارد. یک جفت کروموزوم ۱۴ برای ساخت زنجیره سنگين، یک جفت کروموزوم ۲۲ برای ساخت زنجیره سبک  $\lambda$  و یک جفت کروموزوم شماره ۲ برای ساخت زنجیره سبک  $\kappa$ . اگر تمام اين کروموزمها تواناي rearrangement داشته باشن. دو نوع ايديوتipe برای زنجирه سنگين و چهار نوع ايديوتipe برای زنجيره های سبک وجود خواهد داشت . و در اثر الحق زنجيره های سبک و سنگين مجموعاً هشت نوع خواص ايديوتipe در سلول B ايجاد خواهد شد. در حاليكه عملاً اين طور نیست و هر لنفوسيت B و يا T می تواند يك نوع خاصیت ايديوتipe تولید نماید. در نتيجه از شش کروموزوم فوق در نهايتم دو کروموزوم می تواند نوارائی شده باشد و تولید محصول کند (يک کروموزوم ۱۴ و يكی از ۴ کروموزوم ۲ و ۲۲) و کروموزوم های دیگر بدون نوارائی باقی میمانند. به طور مثال اگر در يك سلول B، کروموزوم ۱۴ مادری، زنجیره سنگين را بسازد، کروموزوم ۱۴ پدری به فرم اولیه باقی میماند و اگر کروموزوم ۲۲ پدری برای ساخت زنجیره سبک نوارا شود. سه کروموزوم دیگر به صورت Unrearranged باقی میمانند. يك سلول B يا  $\lambda$  ساز است يا  $\kappa$  ساز. اگر بعد از يك rearrangement سلول قادر به تولید محصول خوب نباشد، مجدداً اين عمل را تكرار میکند. تا به يك محصول خوب دست يابد. گاهی هر شش کروموزوم برای ايجاد يك ايمونوگلوبولين مناسب نوارا میشوند ولی باز سلول نمیتواند يك Ig مناسب بسازد، در اين حالت سلول دچار اپوپتوز میشود(شکل ۷).

شکل شماره ۷



تولیدات یک سلول از نظر زنجیره سبک و یا سنگین ، یا شبیه مادر است یا پدر. شبیه هردو نیست. احتمال نوآرا شدن کروموزوم ۲ بیش از نوآرائی کروموزوم ۲۲ است. به عبارت دیگر  $\kappa$  سازی بیشتر از  $\lambda$  سازی انجام می‌شود. در انسان  $\frac{2}{3}$  زنجیره‌های سبک  $\lambda$  است.

سلولی قادر به تولید محصول خواهد بود که در آن عمل rearrangement انجام شده باشد. بعد از تشکیل مجموعه VDJ برای ساخت زنجیره سنگین و  $\lambda$  برای ساخت زنجیره سبک، نسخه برداری آغاز می‌شود.

در هنگام نسخه برداری کروموزوم ۱۶، از اولین  $C$  بعد از VDJ نیز نسخه برداری می‌شود. یعنی از  $C\mu$  نسخه برداری می‌شود و اولین زنجیره‌های که ساخته می‌شود، زنجیره سنگین  $\lambda$  است که این عمل در Pre-B cell اتفاق می‌افتد. پس ختم نسخه برداری پس از  $C\mu$ ، بالاضافه شدن poly A در جایگاه پلی آدنیلاسیون صورت می‌گیرد.

Pre-B cell قدرت ترشح این زنجیره را ندارد و آن را در سیتوپلاسم خود ذخیره می‌کند. اولین ایمونوگلوبولینی که ساخته می‌شود IgM است که توسط immature-B cell ساخته می‌شود. سلول B بالغ، قبل از برخورد با Ag، فقط قادر به ساخت دو کلاس IgM و IgD است ولی سلول بالغ پس از برخورد با Ag اختصاصی، سایر کلاس‌ها و زیرکلاس‌های Ig به تغییر تولید، از IgM و IgD به سمت تولید سایر کلاس‌ها و زیرکلاس‌ها عمل (Isotype Switching) Switching می‌گویند.

برای انجام این عمل شرایط زیر لازم است:

۱- برخورد با Ag اختصاصی

۲- همکاری T-cell با لنفوسيت B برای ایجاد پاسخ هومورال

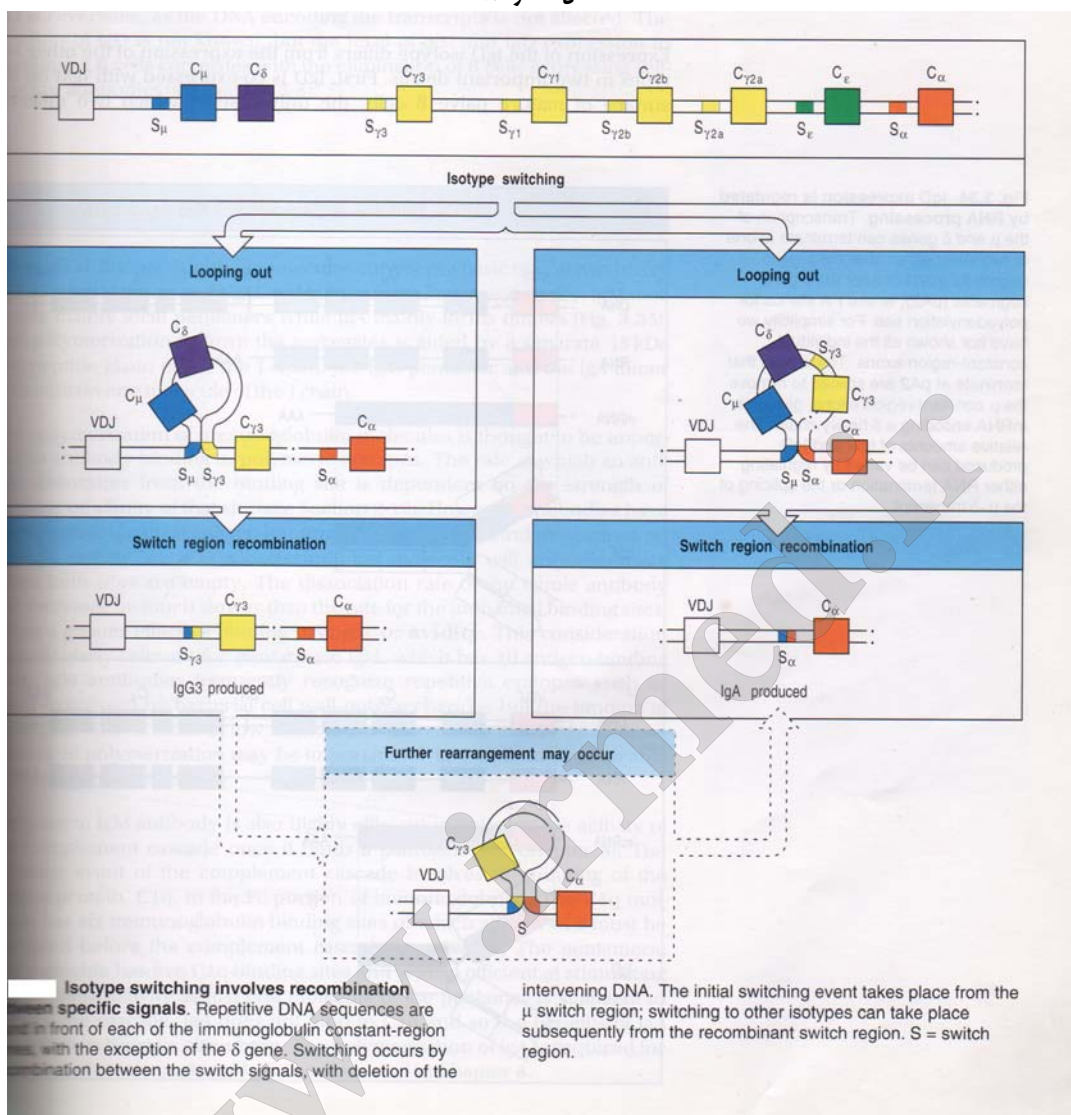
۳- تولید سایتوکاینهای مختلف "عمدتاً" توسط T cell

۴- مولکولهای چسبنده خاص که با ارتباط با یکدیگر باعث می‌شوند تا Switching انجام شود.

با وجود ۴ شرط فوق Switching چگونه رخ می‌دهد؟

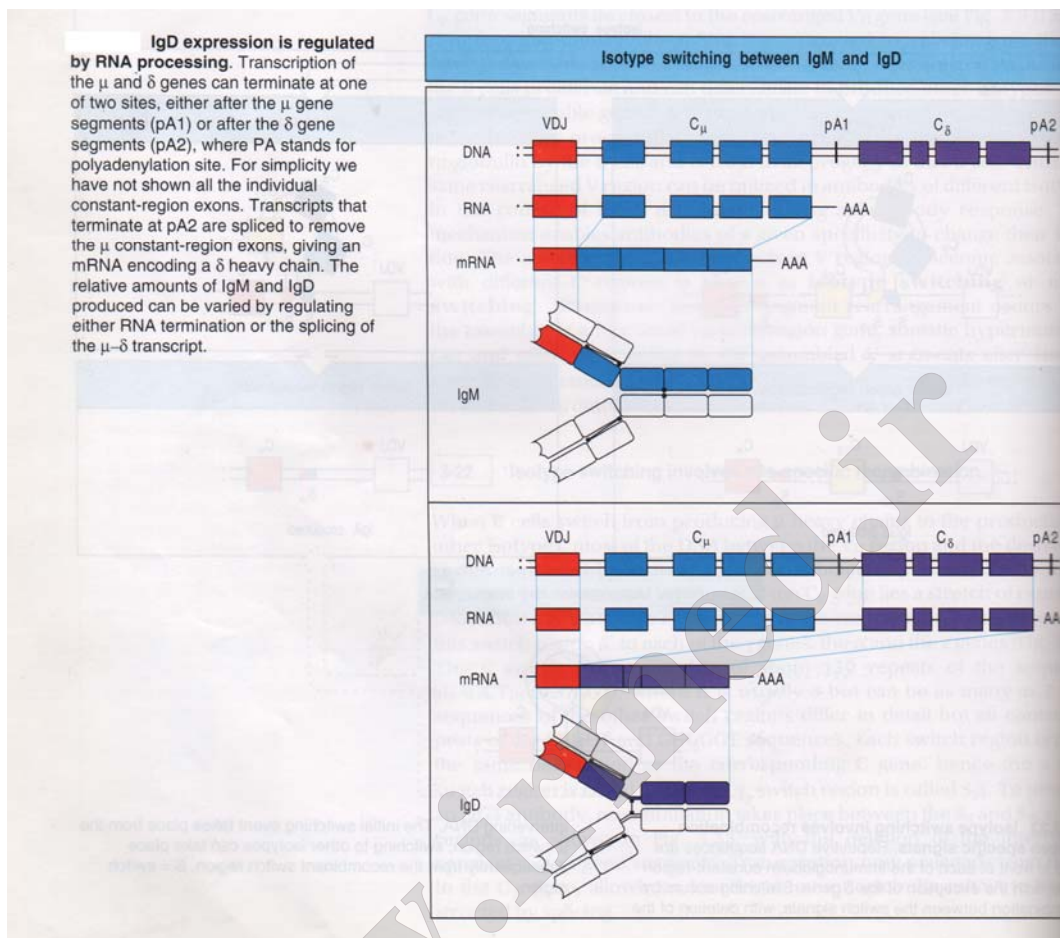
برای انجام این عمل به ژنهای (S) Switch(s) بیازمندیم که در قسمت  $5'$  هریک از ژنهای C قرار دارند. ژنهای S قبل از ژنهای C، از لحاظ سکانس نوکلئوتیدی، فرم تکمیل کننده ژن S قبل از  $C\mu$  می‌باشند. همه آنها می‌توانند به ژن S، مقابل  $C\mu$  باند شوند. برای مثال برای اینکه تولید از IgG<sub>3</sub> به IgM تغییر کند، ژن  $S\mu$  به ژن  $S\gamma_3$  باند می‌شود. یک loop تشکیل می‌شود که توسط آنزیم حذف می‌شود و در نهایت VDJ در نزدیکی  $C\gamma_3$  قرار می‌گیرد و بدین ترتیب نسخه برداری از روی VDJ و اولین  $C$  بعد از آن ( $C\gamma_3$ ) انجام می‌شود (شکل ۸).

شکل شماره ۸



در تولید همزمان IgD و IgM اتفاق می افتد که فقط در سطح mRNA Switching در سطح mRNA به ندرت رخ می دهد. در ساخت سایر زیرکلاس‌ها، Switching در سطح mRNA به ندرت رخ می دهد. (برای تولید IgM و IgD به معنای واقعی آن انجام نمی شود ولی به همان عمل ترجمه از روی mRNA Switching در سطح mRNA می گویند) (شکل ۹).

شکل شماره ۹



همانطور که می‌دانیم، ایمونوگلوبولین‌ها هم به عنوان گیرنده در سطح سلول‌های سنتز می‌شوند و هم به عنوان آنتی‌بادی توسط پلاسماسل‌ها سنتز و ترشح می‌شوند. حال سؤال این است که چه عاملی باعث می‌شود که ایمونوگلوبولین‌ها، به فرم گیرنده و گاهی به عنوان آنتی‌بادی سنتز گردند؟

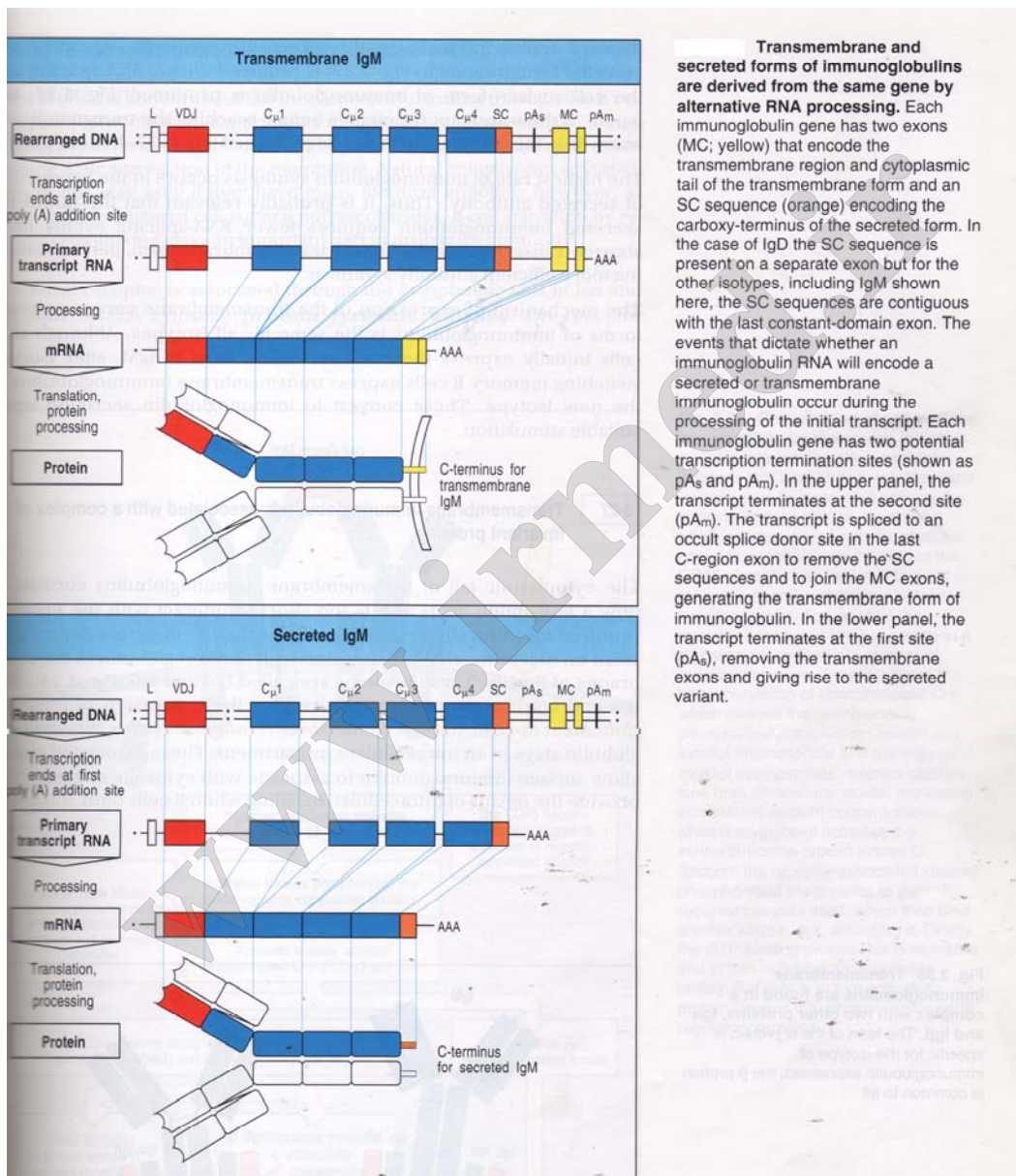
برای ساخت IgM، ابتدا نسخه برداری از VDJ و سپس از قطعات C<sub>μ1</sub> تا C<sub>μ4</sub> که سازنده چهار Domain بخش ثابت IgM هستند انجام می‌شود. در پایان پس از ژنهای C دو ژن دیگر وجود دارد: این دو ژن که پس از دیگر ژنهای C در قسمت ۳ کروموزوم شماره ۱۴ قرار دارند عبارتند از:

- ۱. Secreted Component (SC)
- ۲. Membrane Component (MC)

اگر IgM به عنوان گیرنده بخواهد در غشا مستقر شود: از روی SC و MC نسخه برداری می‌شود و سپس در primary mRNA حذف اینترفرونها و اگزون SC انجام می‌شود. در انتهای mRNA حاصل MC قرار دارد. ۴۱ آمینواسید هیدرووفوب ترجمه می‌شود. پروتئین حاصل توسط این بخش هیدرووفوب که در انتهای آن قرار دارد در غشاء مستقر می‌شود و از آن عبور نمی‌کند و نقش گیرنده را در غشاء ایفا می‌کند. انتهای ۳' دمی ایمونوگلوبولین غشایی شامل دو بخش داخل غشایی و داخل سیتوپلاسمی است.

اگر IgM به عنوان آنتی‌بادی سترن گردد؛ ابتدا نسخه‌برداری از روی SC و  $C_{\mu 1}$  -  $C_{\mu 4}$ , VDJ و  $C_{\mu 1}$  انجام می‌گیرد و ختم نسخه‌برداری پس از SC انجام می‌شود. با حذف ایترونها در mRNA ترجمه آغاز می‌شود. SC کد کننده ۲۱ آمینو اسیدهیدروفیل است که نمی‌تواند در غشا مستقر شود. و در نتیجه زنجیره سنگین به فرم آنتی‌بادی به خارج سلوول ترشح می‌شود(شکل ۱۰).

شکل شماره ۱۰



### خلاصه مباحث این فصل:

یکی از جفت کروموزوم ۱۴ برای ساخت زنجیره سنگین (یا پدری و یا مادری) و یکی از ۴ کروموزوم ۲ و ۲۲ برای ساخت زنجیره سیک rearrange می‌شوند و مابقی بفرم اولیه (unrearange) باقی می‌ماند. که به این پدیده، پدیده حذف آللی می‌گویند. نوارائی برای رسیدن به یک محصول خوب از روی کروموزوم دیگر ادامه می‌یابد. و اگر سلول تواند پلیپتید مناسبی را تولید کند، محاکوم به نابودیست.

سلول B قبل از Switching قادر به تولید IgM و IgD است و با عمل Switching می‌تواند دیگر کلاس‌های Ig را نیز تولید نماید. برای انجام Switching چهار شرط لازم است.

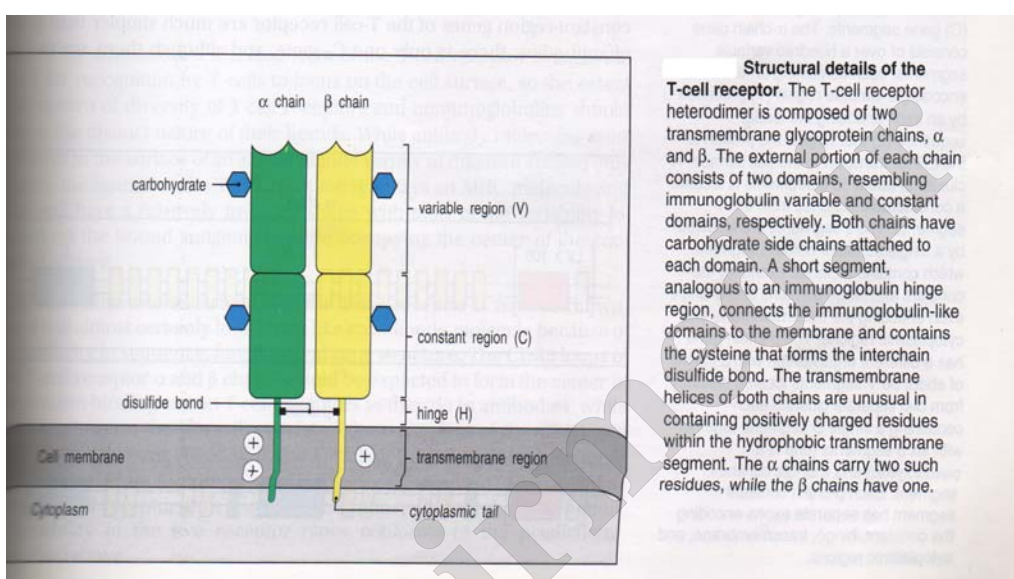
- (۱) برخورد با Ag اختصاصی
  - (۲) همکاری T cell
  - (۳) تولید سایتوکاین‌ها
  - (۴) وجود مولکولهای چسبنده خاص
- فقط سلول B بالغ می‌تواند دو کلاس IgM و IgD را همزمان تولید کند.  
 دو ژن SC و MC تعیین کننده ترشحی بودن Ig و یا گیرنده بودن آن است.

## ژنتیک لنفوسيت‌های T

رسپتورهای سطح Tcell ها (TCR) دو نوعند:

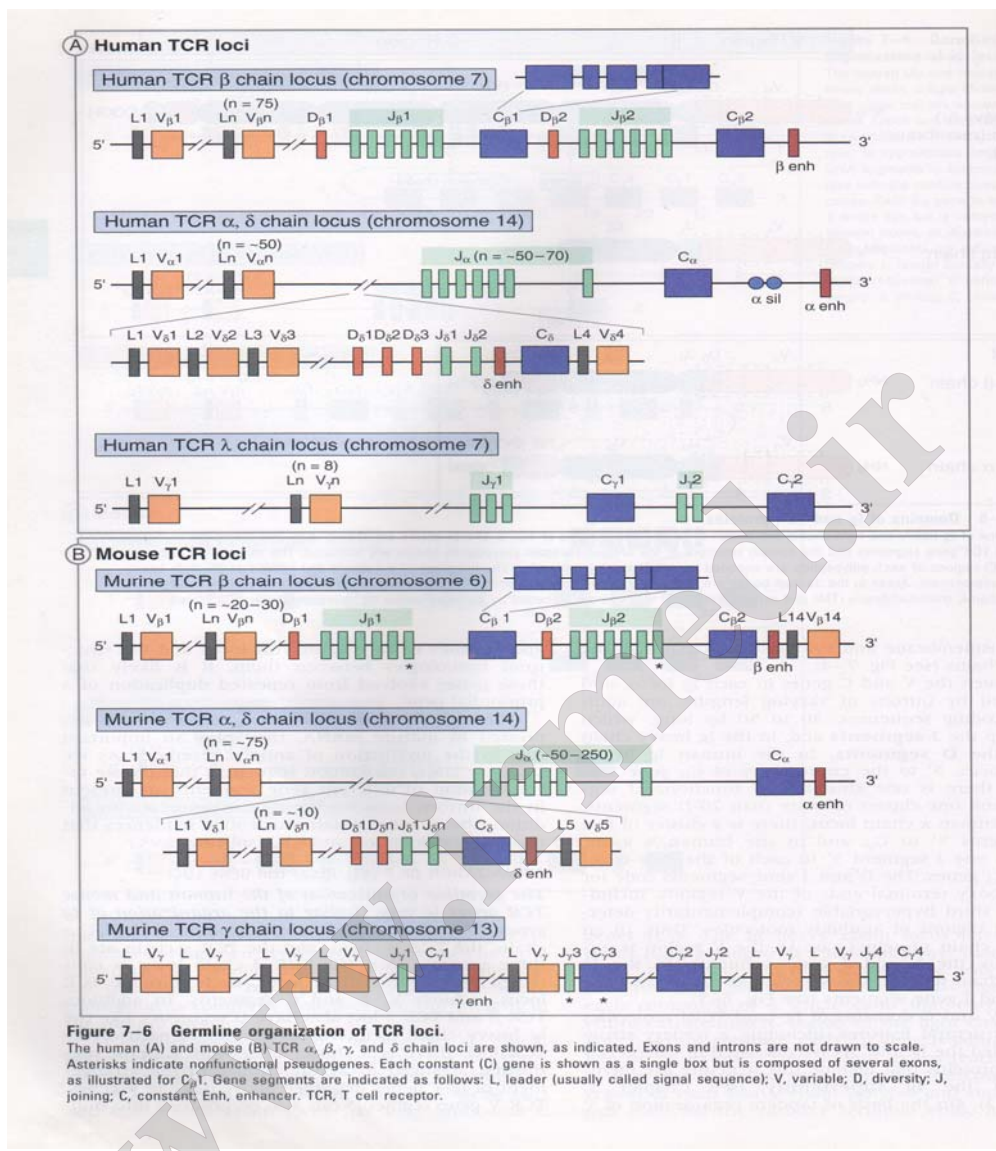
- (۱) که در ۵٪ جمعیت Tcell ها دیده می‌شود و دارای دو زنجیره  $\gamma$  و  $\delta$  می‌باشد.  
 (۲) که در ۹۵٪ بقیه جمعیت Tcell ها یافت می‌شود و از دو زنجیره  $\alpha$  و  $\beta$  تشکیل می‌شود(شکل ۱۱).

شکل شماره ۱۱



ژن کد کننده زنجیره های  $\beta$  و  $\gamma$  انسانی روی کروموزوم شماره ۷ قراردارند و ژن کد کننده زنجیره های  $\alpha$  و  $\delta$  انسانی روی کروموزوم شماره ۱۴ قرار دارند (شکل ۱۲).

شکل شماره ۱۲



اگر نقشه کلی کروموزوم شماره ۷ انسانی (که هنوز بازآرایی نشده است) را از انتهای ۵ به ۳ بررسی کنیم،

ابتدا چندین ژن  $V$  دیده می‌شود که به علت کوتوله از  $V\beta_1$  تا  $V\beta_n$  نامگذاری شده‌اند. بعد یک اینtron و سپس ژنهای D و مشاهده می‌شود. بعد از ژنهای J، ژنهای C قرار دارند. در انسان دو نوع ژن ثابت برای زنجیره  $\beta$  شناخته شده است:  $C\beta_1$  و  $C\beta_2$ .

همانطور که در مورد ژنهای سازنده Ig ها گفته شد، برای تولید یک محصول ویژه با خاصیت ایدیوتبی در لنفوцит‌های B و T لازم است ابتدا ژنهای سازنده آن محصولات بازآرایی شوند. این واقعه در مورد لنفوцит T در عضو لنفوئیدی مرکزی یعنی غده تیموس رخ می‌دهد.

## تفاوت‌های موجود بین بازآرائی ژنهای سازنده Ig و ژنهای سازنده TCR

۱. محل بازآرائی ژنی لنفوسيت‌های B در مغز استخوان ولی برای لنفوسيت‌های T در تیموس است.
۲. در سلول‌های B شاهد جهش‌های سوماتیک هستیم در حالیکه T cell ها طبق مکانیسم‌های مختلف از وقوع جهش‌های سوماتیک ممانعت به عمل می‌آورند.
۳. افزایش قدرت اتصال (Affinity maturation) در برابر آنتیژن اختصاصی در کلاس‌های مختلف ایمونوگلوبولین IgM رخ می‌دهد ولی در مورد لنفوسيت‌های T این افزایش که ناشی از وقوع جهش‌های سوماتیک است مشاهده نمی‌شود.

### مکانیسم‌های ایجاد تنوع در ایمونوگلوبولینها و TCR :

سیستم ایمنی اختصاصی در کنار عملکرد ویژه از تنوع (Diversity) بالایی نیز برخوردار است . اینک به محاسبه میزان تنوع اجزاء سیستم ایمنی اختصاصی (ایمنی هومووار) و ایمنی سلولی می‌پردازیم:

#### ۱- وجود چندین ژن در ماده ژنتیکی اولیه (Germe line) :

هریک از زنجیره‌های H، L، α، β، γ و δ دارای چندین ژن V و J ( و برخی از آنها D) هستند. اینکه کدامیک از ژنهای V با کدام ژن D و سپس با کدام ژن J متصل شود و اینکه الگوی بازآرایی به چه صورت انجام پذیرد تنوع قابل ملاحظه‌ای را بوجود می‌آورد.

نکته: هر کلون سلول B و سلول‌های اخلاف آن ، ترکیب واحدی از ژنهای V، D و J را باز می‌نمایند و به طور منطقی می‌توان از این مشاهده نتیجه گرفت که هر تومور مونوکلونال که از یک سلول B مشتق شده است باتمامی تومورهای دیگر متفاوت است، بنابراین الگوی بازآرایی ژنهای Ig می‌تواند شاخص مفیدی برای تشخیص کلونی باشد که لنفوم‌ها و لوسمی‌های سلول B از آن مشتق شده است.

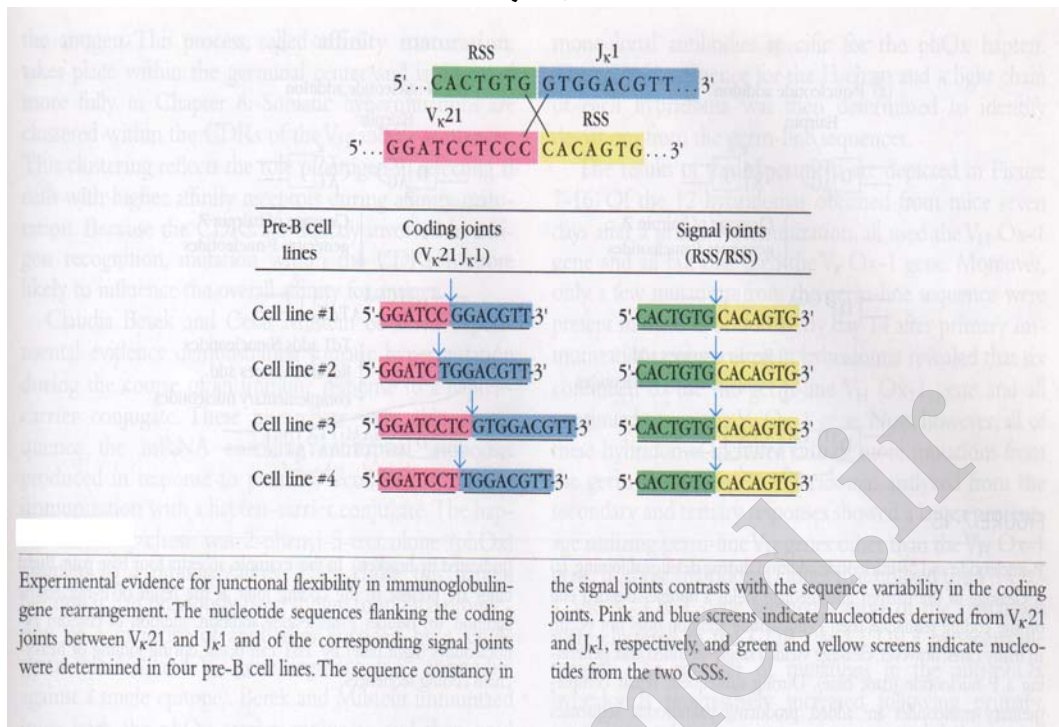
#### ۲- اتصال ژنهای D به یکدیگر

در پاره‌ای از موقع ژنهای Diversity به هم ملحق شده و عمل بازآرایی بین ژنهای D هم رخ می‌دهد. هر چند که این واقعه زیاد شایع نیست و اغلب در مورد زنجیره δ از TCR<sub>1</sub> صدق می‌کند البته گاهی در مورد زنجیره β از TCR<sub>2</sub> نیز رخ می‌دهد. این Diversity Rearrangement بین ژنهای δ از دلایل عمدۀ علت تنوع بیشتر TCR<sub>1</sub> نسبت به TCR<sub>2</sub> می‌باشد ] این واقعه در ژنهای TCR<sub>1</sub> (δ) شایعتر از TCR<sub>2</sub> (β) است [ .

#### ۳- Junctional Flexibility :

در ضمن بازآرائی ژنهای V، D، و J ممکن است ژنهای خاص در نواحی مختلفی به یکدیگر متصل شوند. به این پدیده می‌توانیم نام دیگری هم بدheim و آن « بی دقتی در بازآرایی DNA » است. به این معنی که توالی نوکلئوتیدی در انتهای ۳' یک ژن V و ۵' یک ژن D ( در زنجیره سنتگین ) یا ۳' یک ژن V و ۵' یک ژن J ( در زنجیره سبک و سنتگین ) ممکن است هر نوترکیبی را با هریک از چند نوکلئوتیدی که در این انتهایها قرار دارند بوجود آورند. یعنی یک قابلیت انعطاف در محل اتصال وجود دارد و به این ترتیب سکانس‌های نوکلئوتیدی متعددی ممکن است حاصل شود. اگر سکانس حاصل نوترکیبی منجر به تولید کدون بی‌معنی یا خاتمه در RNA نگردد می‌توان انتظار داشت که در نتیجه تنوع توالی نوکلئوتیدها، توالی‌های مختلفی از اسید آمینه بوجود آیند (شکل ۱۳)

شکل شماره ۱۳



۴- اضافه شدن نوکلئوتیدهای زنجیرهای سازنده خواص ایدیونیپیک که ممکن است به یکی از دو فرم N یا P رخ دهد که سبب ایجاد تنوع بیشتری در این خواص می‌گردد.

۵- جهش‌های سوماتیک که در ژن‌های سازنده بخش IgV ها رخ می‌دهد، منجر به تغییر در ویژگی اتصال به Ag می‌شود. اغلب این جهش‌های سوماتیک سبب افزایش قدرت اتصال (Affinity maturation) در پاراتوپ ایمونوگلوبولینهای می‌گردد. جهش‌های سوماتیک در ضمن تکامل B cell ها . در ژنهای سازنده بخش متغیر زنجیره‌ها رخ می‌دهد ولی در ژنهای سازنده TCR<sub>1</sub> و TCR<sub>2</sub> اتفاق نمی‌افتد.

۶- نحوه الحقق زنجیره‌های سبک و سنگین : علاوه بر شرایط فوق که همگی در سطح ژنها عمل می‌کنند، الحقق زنجیره‌های مختلف H و L در سلولهای مختلف B نیز به تنوع ایمونوگلوبولینهای کمک می‌کند. چرا که نواحی V هر دو زنجیره در شناسایی Ag شرکت می‌کنند [ برای در نظر گرفتن این عامل در محاسبات، تنوع دو زنجیره سبک (κ و λ) را باهم جمع کرده و نتیجه حاصل را در تنوع زنجیره سنگین ضرب می‌نماییم].

۷- Cross reaction : این عامل باعث می‌شود تنوع واقعی بیشتر از مقدار محاسبه شده در جدول باشد. این اتفاق ناشی از اشتراک شاخصهای آنتی ژنیک در Ag‌های مختلف است و به سیستم ایمنی اجازه می‌دهد که متنوعتر پاسخ بددهد بنابراین Cross Reaction در اینجا به عنوان یک نقطه قوت برای سیستم ایمنی تلقی می‌شود. این اتفاق حتی در مورد Ab‌های مونوکلونال نیز رخ می‌دهد. البته Cross Reaction دارای یک نقطه ضعف نیز می‌باشد و آن افزایش احتمال وقوع بیماریهای Auto-Immune (خود ایمن) می‌باشد (جداول ۲، ۳، ۴).

جدول ۲

MECHANISM OF DIVERSITY	HEAVY CHAIN	$\kappa$	$\lambda$
ESTIMATED NUMBER OF SEGMENTS *			
Multiple germ-line gene segments:			
V	300–1000	300	2
D	13	0	0
J	4	4	3
POSSIBLE NUMBER OF COMBINATIONS †			
Combinatorial V-J and V-D-J joining	$300 \times 13 \times 4 = 1.6 \times 10^4$	$300 \times 4 = 1.2 \times 10^3$	$2 \times 3 = 6$
Junctional flexibility	+	+	+
P-region nucleotide addition	+	+	+
N-region nucleotide addition	+	-	-
Somatic mutation	+	+	+
Combinatorial association of heavy and light chains	$>1.6 \times 10^4 \times (>1.2 \times 10^3 + >6) = \gg 1.9 \times 10^7$		

\* The estimated number of variable-region segments in human DNA is as follows: 100  $V_H$ , 30  $D_H$ , and 6 functional  $J_H$ ; 100  $V_K$  and 5  $J_K$ ; 100  $V_\lambda$ , and 6  $J_\lambda$ . The sources of antibody diversity in humans are identical to those in the mouse.

† (+) indicates mechanism makes a significant contribution to diversity but to an unknown extent. (-) indicates mechanism does not operate.

جدول ۳

SOURCE OF VARIATION	CDR1	CDR2	CDR3
Sequence encoded by:	$V$ segment	$V$ segment	$V_L$ - $J_L$ junction $V_H$ - $D_H$ - $J_H$ junctions
Junctional flexibility	-	-	+
P-nucleotide addition	-	-	+
N-nucleotide addition*	-	-	+
Somatic hypermutation	+	+	+

\* N-nucleotide addition occurs only in heavy-chain DNA.

جدول ۴

MECHANISM OF DIVERSITY	H CHAIN	$\kappa$ CHAIN	$\alpha$ CHAIN	$\beta$ CHAIN	$\gamma$ CHAIN	$\delta$ CHAIN
ESTIMATED NUMBER OF SEGMENTS						
Multiple germ-line gene segments						
V	300	300	100	25	7	10
D	12	0	0	2	0	2
J	4	4	50	12	3	2
POSSIBLE NUMBER OF COMBINATIONS *						
Combinatorial V-J and V-D-J joining	$300 \times 12 \times 4 = 1.4 \times 10^4$	$300 \times 4 = 1.2 \times 10^3$	$100 \times 50 = 5 \times 10^3$	$25 \times 2 \times 12 = 6 \times 10^2$	$7 \times 3 = 21$	$10 \times 2 \times 2 = 40$
Alternative joining of D gene segments	-	-	-	+ (some)	-	+ (often)
Junctional flexibility	+	+	+	+	+	+
N-region nucleotide addition †	+	-	+	+	+	+
P-region nucleotide addition	+	+	+	+	+	+
Somatic mutation	+	+	-	-	-	-
Total estimated diversity ‡	$\sim 10^{11}$		$\sim 10^{15}$		$\sim 10^{18}$	

A plus sign (+) indicates mechanism makes a significant contribution to diversity but to an unknown extent. A minus sign (-) indicates mechanism does not operate.  
 See Figure 11-8d for theoretical number of combinations generated by N-region addition.  
 Total estimated diversity includes contribution from combinatorial association of chains.

## فصل نهم

انواع لنفوسيت ها و پاسخ های ايمني

## انواع لنفوسيتها و پاسخ‌های ايمني

لنفوسيتها به سه دسته کلی تقسيم می‌شوند:

۱- لنفوسيت B

۲- لنفوسيت T

۳- Null Cell

(Third population cell) TPC= (Large granular lymphocyte) LGL = Null Cell  
لنفوسيتهاي T و B مسئول پاسخهای ايمني اختصاصی هستند در حالیکه دسته سوم لنفوسيتها (LGL) در پاسخهای ايمني غيراختصاصی (ذاتی) نقش دارند. همانطور که می‌دانیم لنفوسيتهاي B مسئول پاسخ ايمني هومورال هستند و Tcell ها در پاسخ ايمني سلوی (CMI) مشارکت دارند.

در ابتدا به شرح مختصری از خصوصیات لنفوسيتهاي خنثی (Null) می‌پردازیم  
:(Large granular lymphocyte) LGL

اين سلولها که دسته سوم لنفوسيتها را می‌سازند در پاسخهای ايمني غيراختصاصی نقش دارند به عبارت ديگر اين سلولها فاقد خاصیت ایدیوتیپی هستند.  
LGL ها به دو دسته تقسیم می‌شوند:

### ۱- سلولهای (NK) Natural Killer cell

كارشان نظارت و مراقبت از موجود زنده است . به عبارت ديگر در پاسخهای Immuno-surveillance مشارکت دارند. در بدن ما روزانه هزاران سلول موتاسیون یافته، بدخیم، آلوده به ویروس و آلوده به پاتوژن‌های داخل سلولی ایجاد می‌شود که بدون نیاز به تحريك پاسخ ايمني اختصاصی توسط NK‌ها حذف می‌شوند.

### Killer cell

جمعیت دوم LGL ها را سلولهای Killer شامل می‌شوند. اين سلولها مسئول سیتولیز وابسته به Ab هستند (Antibody Dependent Cell Mediated Cytolysis: ADCC)  
патوژن آلوده شود، بدخیم شود، دچار موتاسیون گردد و ...) مارکرهای را بر سطح خود بارز می‌نماید تا توسط سیستم ايمني قابل شناسایی گردد. به چینن سلولی که از فرم نرمال خارج شده و باید توسط سیستم ايمني شناسایی شود سلول هدف (target cell) می‌گویند. بر علیه چینن سلولی که در سطح خود شاخص‌های جدید آنتی‌زنیک را بارز کرده، سیستم ايمني هومورال فعال شده و بر علیه آن آنتی‌بادی می‌سازد. آنتی‌بادی ساخته شده توسط جایگاه‌های فعالش (active site) به شاخص‌های آنتی‌زنیک سطح سلول هدف متصل می‌شود و به این ترتیب کمپلکس ايمني (Immune Complex) ساخته می‌شود. آنتی‌بادی به تنها بیان قادر نیست سلول هدف را زین ببرد بلکه برای این کار واسطه واقع می‌شود.

کمپلکس ايمني تشکیل شده به طرق مختلف ممکن است حذف شود که عبارتند از :

### الف- (C.M.C) (Complement mediated cytolysis)

یکی از راههای حذف شدن کمپلکس ايمني، فعال شدن سیستم کمپلمان است. از آنجا که Ab در این وقایع دخیل است ، کمپلمان عمدتاً از مسیر کلاسیک فعال می‌شود ولی گاهی از مسیر آلترناتیو و گاهی تواماً از دو مسیر فعال می‌گردد.

## ب-اپسونیزاسیون Opsonization

فاگوسیتوز شدت یافته در حضور اپسونین‌ها (آنتی‌بادی و سیستم کمپلمان) را اپسونیزاسیون گویند. اپسونین مانند ادویه‌ای که به غذا زده می‌شود شدت بیگانه خواری را افزایش می‌دهد.  
چندین نوع اپسونین وجود دارد:

۱- آنتی‌بادی‌ها: که بهترین کلاس برای اینکار IgG است.

۲- اجزاء حاصل از فعالیت سیستم کمپلمان که بهترین آنها برای اینکار C<sub>3</sub>b است.

ج- گاهی اوقات مکانیسم‌های CMC و اپسونیزاسیون به درستی عمل نمی‌کنند در اینصورت مکانیسم دیگری فعال می‌شود که با نام ADCC (Antibody Dependent Cell Mediated Cytolysis) معرفی می‌شود. ناشی از عملکرد سلولهای killer است. این سلولها دارای دو گیرنده خاص در سطح غشاء‌یشان می‌باشند:  
**(۱) Fc receptor (FcR)**: این گیرنده به بخش FC، آنتی‌بادی‌ها متصل می‌شود. FCR‌ها انواع متعددی دارند که هر کدام برای FC یک نوع Ig می‌باشد. عمده‌ترین آنها Fc $\gamma$ R است که به IgG متصل می‌شود.  
**(۲) Complement receptor (CR)**: این رسپتور عمدتاً به C<sub>3</sub>b متصل می‌شود. نام رسپتوری که به C<sub>3</sub>b متصل می‌شود CR<sub>1</sub> است.

سلول Killer به کمک این دو گیرنده قادر است در پاسخ ADCC شرکت کند: به این ترتیب که هنگامی که اکتیو سایت آنتی‌بادی به سلول هدف متصل شد بخش FC آنتی‌بادی توسط FCR در سطح سلول Killer شناسایی می‌شود. سلول Killer برخلاف ماکروفاژها قادر به عمل ریزه‌خواری نیست و لذا وجود مولکول آنتی‌بادی و یا اجزاء سیستم کمپلمان فعال شده در این مسیر سبب نزدیکی سلول Killer به سلول هدف می‌گردد. بعد از اتصال FCR و یا CR موجود بر سطح سلولهای Killer به آنتی‌بادی و یا به اجزاء سیستم کمپلمان موجود در کمپلکس ایمنی، سلول Killer محتويات داخل گرانولهایش را آزاد می‌نماید. آنزیمهای و مواد واسطه‌ای که به این ترتیب آزاد می‌شوند بیشترین اثر را روی سلولهای نزدیک سلول killer می‌گذارند (بخصوص سلول هدف). البته علاوه بر این سلول که هدف واقعی سیستم ایمنی است سلول‌های سالمی هم که در نزدیکی سلول Killer هستند نیز ممکن است آسیب ببینند. به این سلولها نظاره گران بی‌گناه (Inocent bystanders) می‌گویند.

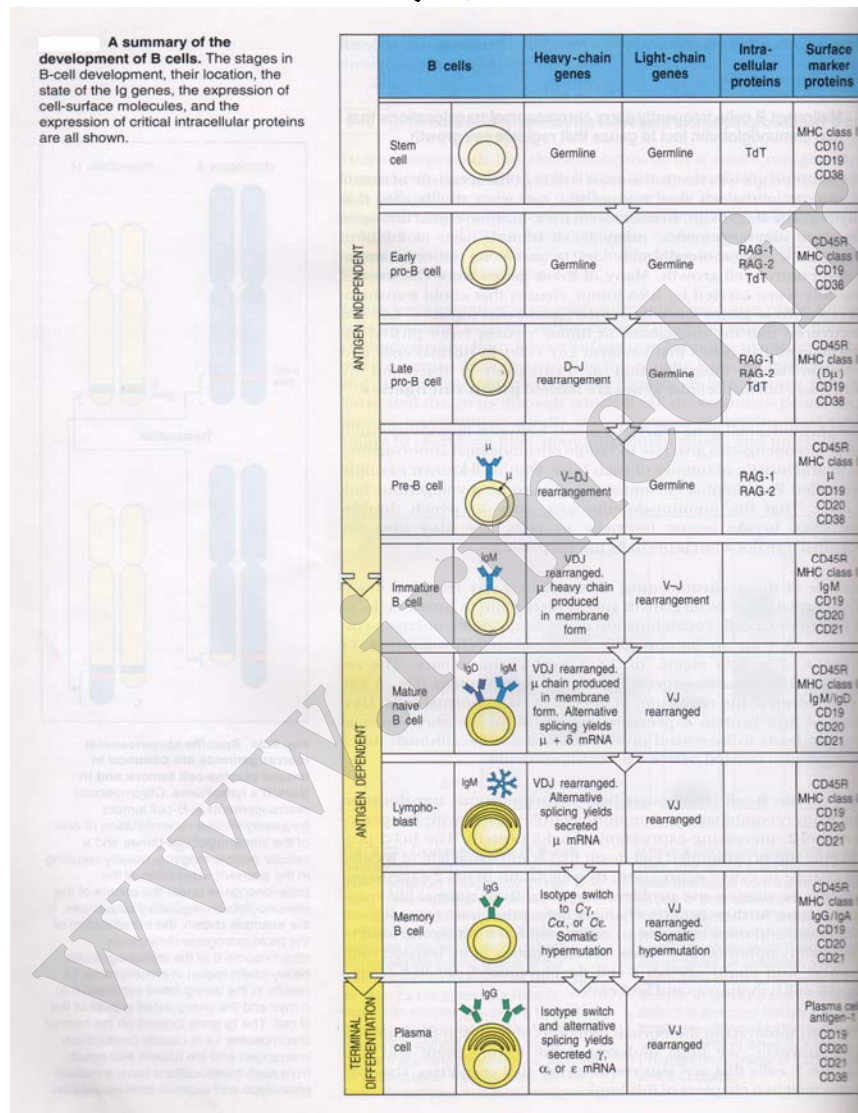
## لنسوسيت‌های B و پاسخ‌های ايمني هومورال :

تمام لنسوسيت‌های B که عمده سلول‌های پاسخگو در ايمني هومورال هستند شامل دو فاز مختلف است:

الف - فاز غير وابسته به (Antigen independent phase )Ag

ب - فاز وابسته به (Antigen dependent phase) Ag

شكل شماره ۱۴



### الف - فاز غير وابسته به :Ag

مراحل اولیه تکامل لنسوسيت‌های B می‌تواند در غیاب Ag رخ دهدن. این فاز در اعضا لنسوسيت‌های مرکزی (مثل کیسه بورسا در پرندگان و مغز استخوان در پستانداران) رخ می‌دهد و شامل مراحل زیر است:

۱. تبدیل سلول بنیادی (pro-B cell) به (Stem cell)
۲. تکامل pro-B cell به pre-B cell

در مراحل تکامل لنفوسيت B، اولین سلولی است که قادر به تولید محصولات ژنهای Ig می‌باشد. این سلولها قادرند زنجیره سنگین IgM (زنجیره M) را بسازند و در سیتوپلاسم وارد نمایند ولی از آنجا که این سلولها قادر به سنتز زنجیره سبک نمی‌باشند نمی‌توانند رسپتور ایمونوگلوبولینی را بر سطح غشاء خود ظاهر سازند بنابراین pre-Bcell فاقد رسپتور ایمونوگلوبولینی بر غشايش است. Ab نیز ترشح نمی‌کند و فقط در سیتوپلاسم حاوی زنجیره سنگین M می‌باشد.

Pre-Bcell یک نوع زنجیره سبک می‌سازد به نام زنجیره سبک موقت (surrogate light chain) که با نام  $\lambda$  معرفی می‌شود. کمپلکس M و زنجیره سبک  $\lambda$  در مقادیر کم بر سطح سلول بارز می‌شود که به آن رسپتور موقت می‌گویند. این رسپتور نقش مهمی در بلوغ B-cell و تحریک آن برای تولید زنجیره‌های سبک κ و λ دارد و در طی تکامل جای خود را به رسپتورهای دائمی از جنس ایمونوگلوبولین می‌دهد.

### ۳- تکامل Immature B cell به pre-B cell

اولین سلولی که شروع به ساخت زنجیره‌های سبک κ و λ می‌کند و رسپتور ایمونوگلوبولینی (از جنس IgM منومر) را در سطح غشاء ظاهر می‌کند لنفوسيت B نابالغ (Immature B cell) است. این سلول قادر به ساخت IgM است و آنرا به عنوان رسپتور اختصاصی Ag (Bcell receptor=BCR) بر سطح ظاهر می‌سازد. وجه تسمیه این سلول به سلول نابالغ این است که قادر به تزايد و تمایز در پاسخ به Ag می‌باشد و در مواجهه با Ag ها (از قبیل Ag های خودی) به جای فعال شدن، نسبت به آنها متحمل شده و به عبارت دیگر تولرانس پیدا می‌کند و یا اینکه دچار آپیتووز می‌شود.

نکته: وقتی سلول B وجود رسپتور ایمونوگلوبولینی در غشايش می‌شود، دارای ویژگی (Specificity) نیز می‌گردد. محرك‌هایی که موجب تکامل pre-B cell به سلول B نابالغ و سپس سلول B بالغ می‌شوند به خوبی شناخته نشده‌اند ولی گمان می‌رود که سایتوکاین‌هایی مثل IL-7 که فاکتور رشدی برای سلول pre-B cell محسوب می‌شود، در این تکامل نقش داشته باشند.

### ۴- تکامل Immature B cell به B (mature B cell) بالغ:

سلول B بالغ قادر است (علاوه بر زنجیره‌های سبک) زنجیره‌های سنگین M و δ را به طور همزمان بسازد. بنابراین سلول قادر است دو رسپتور غشايشی IgM و IgD را به طور همزمان بروز دهد. این سلول برخلاف سلول B نابالغ قادر است به Ag ها پاسخ دهد

نکته: سلول B بالغ تنها سلولی است که قادر به تولید دو کلاس Ig به طور همزمان می‌باشد. هر دو رده Ig های غشايشی در B بالغ (IgM و IgD) دارای نواحی V مشابهی هستند و در نتیجه نسبت به Ag واحدی پاسخ اختصاصی می‌دهند به عبارت دیگر این دو کلاس که دارای دو خاصیت اینزوتابیپیک مختلف هستند چون محصول مشترک یک سلول B هستند دارای یک خاصیت ایدیوتیپی واحد برای اتصال به یک آنتیژن خاص می‌باشند.

تا اینجا مراحل مختلف فاز غیروابسته به Ag را که در عضو لنفوئیدی مرکزی رخ می‌دهد بررسی نمودیم این مراحل بترتیب عبارت بودند از:

Stem cell → pro-B cell → pre-B cell → Immature B cell → mature B cell

سلول B بالغ از طریق گردش خون عضو لنفوئیدی مرکزی را ترک کرده و به اعضای لنفاوی محیطی (ثانویه) می‌رود. در مرحله بعد اگر سلول با Ag اختصاصیش برخورد کند فاز دوم تکامل لنفوسيت آغاز می‌شود که فاز وابسته به آنتیژن می‌باشد.

### ب) فاز وابسته به Ag :

تبديل Activated B-cell به mature B cell (لنفوبلاست)

(۵) تبدیل سلول B بالغ به سلول B فعل شده (لنفوبلاست) تنها پس از برخورد با Ag رخ می‌دهد. لنفوبلاست در اکثر مواقع قدرت ساخت IgD را از دست می‌دهدو تنها قادر است IgM را بسازد ولی درصد جزئی از لنفوبلاست‌ها قدرت ساخت IgD را حفظ می‌کنند این سلولها به پلاسماسی متكامل می‌شوند که IgD را به عنوان Ab خواهند ساخت.

برای تبدیل سلول B بالغ به لنفوبلاست شرط حضور Ag کافی است اما اگر علاوه بر حضور Ag شرایط دیگر نظری همکاری Tcell، تولید سایتوکاین‌ها و وجود مولکولهای چسبنده فراهم باشد، سلول B فعال شده متحمل سویچینگ (switching) می‌شود و قادر می‌گردد کلاسهای دیگری از زنجیره‌های سنگین (به غیر از  $\mu$ ) مثل  $\gamma$ ،  $\alpha$  یا  $\delta$  را بسازد. چنین سلولی در مرحله بعد به سلول پلاسمایی تبدیل می‌شود که قادر است این کلاسهای Ig را به صورت Ab ترشح نماید.

بنابراین اگر لنفوبلاست در شرایطی متكامل شود که مثلاً همکاری T cell ها وجود نداشته باشد گیرنده سطحی آن از نوع IgM منومر خواهد بود که این سلول در نهایت به پلاسماسالی تبدیل می‌شود که تنها قادر به ساخت Ab از کلاس IgM می‌باشد ولی اگر علاوه بر حضور Ag، سایر شرایط Switching که در فوق اشاره شده فراهم گردد. عمل سویچینگ رخ می‌دهد و لنفوبلاستی متكامل می‌شود که واحد گیرنده آنتی‌زنیکی از سایر کلاس‌های Ig ( مثلاً IgG ) است این سلول بعده " به پلاسماسالی تکامل می‌یابد که قادر است IgG را ترشح نماید.

**نکته:** لنفوبلاست یا پلاسماسل قدرت تولید فقط یک کلاس از ایمونوگلوبولینها را دارد.

#### ۵) تکامل B بالغ به سلول خاطره‌ای (Memory B cell) :

سلول B بالغ پس از برخورد با Ag ممکن است به لنفوبلاست شود یا به سلول خاطره‌ای متكامل گردد ( سلول‌های خاطره برای هفته‌ها یا ماهها بدون نیاز به تحریک مجدد Ag باقی مانده و به طور فعال بین خون و اعضای لنفاوی در گردش هستند. برای تکامل لنفوسيت B بالغ به سلول خاطره‌ای به شرایطی نیاز است که همان شرایط لازم جهت Switching می‌باشد که قبل اشاره شد.

بنابراین با حصول این شرایط وقایع زیر به طور همزمان رخ می‌دهد:

- (۱) لنفوسيت B بالغ می‌تواند تبدیل به memory cell شود.
- (۲) لنفوسيت B متتحمل switching شده و قادر می‌شود سایر کلاسهای Ig را بسازد.
- (۳) افزایش میل ترکیبی و قدرت اتصال (Affinity maturation) حاصل می‌شود.
- (۴) جهش سوماتیک (somatic mutation) رخ می‌دهد.

**نکته:** سلول‌های B خاطره در مقایسه با سلول‌های پیش ساز همان کلون که تحریک نشده‌اند اغلب ایمونوگلوبولین‌های با افینیتی بالاتر (میل پیوندی بیشتر) بارز می‌نمایند.

#### ۶) تبدیل به پلاسماسل:

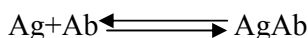
لنفوبلاست در نهایت تبدیل به سلول‌های ترشح کننده Ab می‌شوند که به آنها پلاسماسل می‌گویند. پلاسمما سل تنها سلولی است که قادر به Ab سازی می‌باشد. آنتی‌بادی که پلاسماسل آنرا ترشح می‌کند از همان کلاس رسپتور غشایی لنفوبلاست است.

#### (Affinity maturation) افزایش قدرت اتصال

هر کلون از B cell ها در طول حیات، خواص ایدیوتیپی مشخصی را بروز می‌دهند و همواره نسبت به یک Ag خاص پاسخ می‌دهند با این حال در جریان پاسخدهی به Ag، تغییرات جزئی در بخش متغیر مولکول Ab رخ می‌دهد. این تغییرات موجب می‌شوند قدرت اتصال Ab بعد از تحریک توسط Ag افزایش پیدا کرده و در نتیجه میل پیوندی پاسخ ثانویه بیش از پاسخ اولیه خواهد بود. به چنین حالتی افزایش قدرت اتصال می‌گویند که یکی از ویژگی‌های پاسخ ایمنی هوموارا به Ag های پروتئینی است. چنین افزایشی در قدرت اتصال از جهش‌های کوچک در DNA که نواحی متغیر Ig ها را کد می‌کند ناشی می‌شود).

افزایش قدرت اتصال در مورد IgM صادق نیست. IgM مولکولی است با قدرت اتصال پایین که این قدرت هیچ گاه افزایش نمی‌یابد. یعنی قدرت اتصال IgM همیشه در حد پایین پاسخ اولیه باقی می‌ماند به همین دلیل به Ab M، low affinity Ab نیز می‌گویند. از آنجا که قدرت اتصال IgM منومر به Ag کم است این مولکول به صورت پتتمار ترشح می‌شود تا از جمع Affinity موجود بین پاراتوپ‌های مختلف عدد بزرگتری حاصل شود (از جمع جبری Avidity، حاصل Affinity می‌شود)

نکته: واکنش بین Ag و Ab یک واکنش دو طرفه است که جهت آن را افینیتی Ab تعیین می‌کند اگر Affinity پایین باشد واکنش به سمت تولید مولکول Ag و آزاد می‌رود و اگر Affinity بالا باشد واکنش به سمت تولید کمپلکس Ag-Ab هدایت می‌شود.



### (جهش‌های سوماتیک): Somatic mutation

گفته شد که جهش‌های سوماتیک که باعث افزایش قدرت اتصال می‌شوند، جهش‌هایی هستند که در ژنهای کد کننده بخش V زنجیره‌ها رخ می‌دهند و می‌دانیم که بخش متغیر زنجیره سبک محصول دو ژن V و J ناحیه متغیر زنجیره سنگین محصول سه ژن: D و J است . جهش‌های سوماتیک بیشتر در ژن D و به میزان کمتری در ژنهای V و J رخ می‌دهد. چند نکته در مورد جهش‌های سوماتیک:

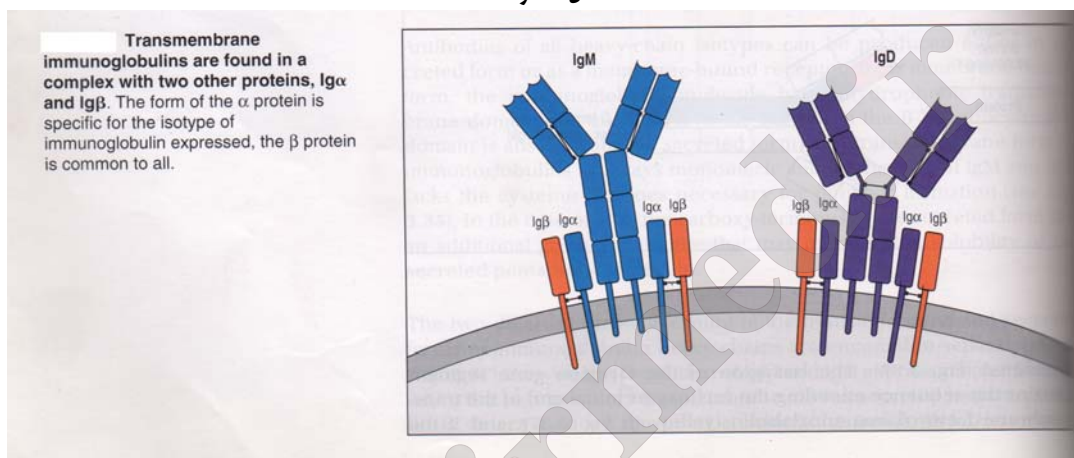
۱. تعداد جهش‌های سوماتیک با گذشت زمان افزایش می‌یابد ( در ایمونیزاسیون سوم بیشتر از دوم و در دوم بیشتر از اول است .
۲. جهش‌های نقطه‌ای تمایل به تجمع در اگزون‌های V (بویژه ناحیه HV یا بسیار متغیر) دارد و در هر دو زنجیره H و L رخ می‌دهد. موضعی بودن جهش‌های سوماتیک را می‌توان به علت وجود نواحی حساس به جهش در ژن دانست. البته این جهش‌ها ممکن است به طور تصادفی در هر نقطه از ژنهای V رخ دهد ولی تنها جهش‌هایی قادرند موجب افزایش قدرت اتصال شوند که در نواحی پاراتوپ رخ داده باشد.
۳. مراکز زایگر فولیکولهای لنفاوی در نسوج لنفاوی محیطی جایگاه اصلی وقوع جهش‌های سوماتیک در ژنهای سازنده بخش متغیر ایمونوگلوبولینها هستند.
۴. از آنجایی که جهش پس از تحریک آنتی‌ژنی رخ می‌دهد می‌توان انتظار داشت که تعداد جهش‌ها در Ab های حاصل از سلولهای B خاطره بیشتر باشند بنابراین قدرت اتصال آنتی‌بادیهای حاصل از سلولهای خاطره بیش از Ab های حاصل از سلولهای B دست نخورده (naïve) است که برای بار اول با آنتی‌ژن برخورد پیدا می‌کند.
۵. گاهی با جهش‌های سوماتیک، Ab تولید شده ویژگی خود را برای Ag مربوط از دست می‌دهد و ویژگی جدیدی برای یک Ag دیگر کسب می‌نماید این امر یک مکانیسم بالقوه برای افزایش تنوع Ab محسوب می‌شود.
۶. گاهی جهش‌های سوماتیک باعث می‌شوند قدرت اتصال Ab حاصله کاهش یابد یا از بین برود که در این صورت سلول دچار اپوپتوز می‌شود.
۷. میزان جهش سوماتیک در B cell ها  $10^3$  تا  $10^4$  برابر جهش‌های خودبخودی در سایر ژنهای پستانداران است و بهمین دلیل جهش در این ژنهای (hypermutation) نامیده می‌شود.

## پاسخ ایمنی هومورال

### گیرنده‌های سطحی سلول B

می‌دانیم که گیرنده‌های سطحی B cell از جنس ایمونوگلوبولین هستند سلول B بالغ دارای دو نوع ریپتور ایمونوگلوبولینی از کلاس IgM و IgD است، این سلول تنها سلول در رده تکاملی لنفوцит B است که قادر می‌باشد دو کلاس ایمونوگلوبولین را بطور همزمان بسازد. IgM ایمونومر که هر دو از ریپتورهای سطحی سلول B بالغ هستند واحد بخش Variable یکسانی هستند که باعث می‌شود این دو خصوصیات ایدیوتیپیک واحدی را نشان دهند و آنتیژن واحدی را شناسایی نمایند ولی بخش constant این دو کلاس با هم متفاوتند و این دو خصوصیات ایزوتوپیک متفاوتی را بروز می‌دهند (شکل ۱۵).

شکل شماره ۱۵



همانطور که در شکل دیده می‌شود، بخش داخلی سیتوپلاسمی این ریپتورهای غشایی بسیار کوتاه هستند و بنابراین قادر به انتقال سیگنال (ناشی از اتصال بخش V به آنتیژن) به داخل سیتوپلاسم نمی‌باشند. برای انتقال این سیگنال‌ها در طریفین این ریپتورها دو زنجیره به نام‌های Igα و Igβ حضور دارند. Igα و Igβ برای بیان ریپتورهای ایمونوگلوبولینی در سطح غشاء لازم هستند و این دو مولکول به همراه ایمونوگلوبولین غشایی «کمپلکس گیرنده آنتیژن در لنفوцит B» را بوجود می‌آورند. چند نکته در مورد ایمونوگلوبولینهای α و β :

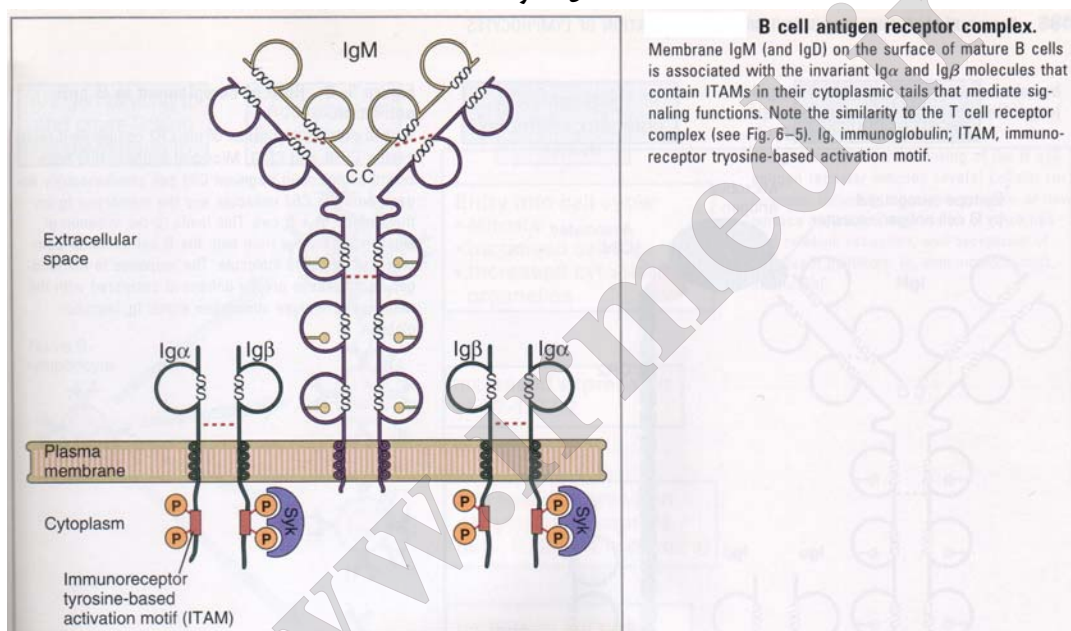
۱. Igα دارای اختصاص ایزوتوپی است بدین معنا که Igα در غشاء مستقر می‌شود با Igα که در کنار IgM در غشاء مستقر می‌شود.
۲. Igβ فاقد اختصاصیت ایزوتوپی است.
۳. Igα و Igβ توسط پیوند دی‌سولفید بهم اتصال دارند.
۴. بخش داخلی سیتوپلاسمی Igα و Igβ بلندتر از بخش داخلی سیتوپلاسمی IgM و IgD (گیرنده‌های آنتی‌ژنیک) است که این مطلب در انتقال سیگنال‌ها به داخل سیتوپلاسم اهمیت زیادی دارد.
۵. Igα و Igβ فاقد اختصاصیت ایدیوتیپی هستند (چون بخش V ندارند) بنابراین برخلاف IgM و IgD یا TCR در اتصال به آنتیژن نقشی ندارند.

### نقش Ig های α و β

پس از اینکه گیرنده‌های آنتی‌ژنیکی (مثل IgD یا IgM) به آنتیژن اختصاصی شان متصل می‌شوند، مولکول‌های Igα و Igβ پیامی را به داخل B cell مخابره می‌کند که موجب فعال شدن سلول B و آغاز فازهای تکثیر و تمایز می‌شود. یکی از

دلایلی که موجب می‌شود زنجیره‌های Ig $\alpha$  و Ig $\beta$  برای انتقال سیگنال به داخل سلول از رسپتورهای ایمونوگلوبولینی کارآئر باشند طویل‌تر بودن بخش داخل سیتوپلاسمی این زنجیره‌ها است. البته علل دیگری نیز وجود دارند که این زنجیره‌ها را برای عمل signaling کارا و مؤثر می‌سازد. یکی از دلایل تأیید کننده موثر واقع شدن مولکول‌های Ig $\alpha$  و Ig $\beta$  در عمل Signaling وجود آسید آمینه تیروزین در بخش داخل سیتوپلاسمی آنهاست که به محض اتصال آنتی‌ژن به رسپتور ایمونوگلوبولین سبب آغاز یک پروسه بیوشیمیایی با دخالت آنزیم‌های مختلف، در سیتوپلاسم سلول می‌شود. بخش داخل سیتوپلاسمی Ig $\alpha$  و Ig $\beta$  یک قسمت خاص به نام Immunoreceptor tyrosine base activation motif (ITAM) است که واحد تعداد زیادی تیروزین است. فسفریله شدن مولکول‌های تیروزین که متعاقب اتصال آنتی‌ژن به رسپتور غشایی صورت می‌گیرد در فال شدن پروسه شیمیایی داخل سلولی دارای نقش اساسی است. شرط اول در آغاز این پروسه اتصال آنتی‌ژن به رسپتور است (شکل ۱۶).

شکل شماره ۱۶



**نکته بالینی :** نقص ژنتیکی در بروز Ig $\alpha$  و Ig $\beta$  باعث پیدایش نوعی نقص ایمنی هومورال می‌شود در این افراد تعداد لنفوسيت‌های B طبیعی است و از نظر کمی مشکلی وجود ندارد ولی تولید آنتی‌ژنی بادی در این افراد در حد کافی نمی‌باشد. تکامل B cell و باز آرایی ژنی در این افراد، نرمال است.

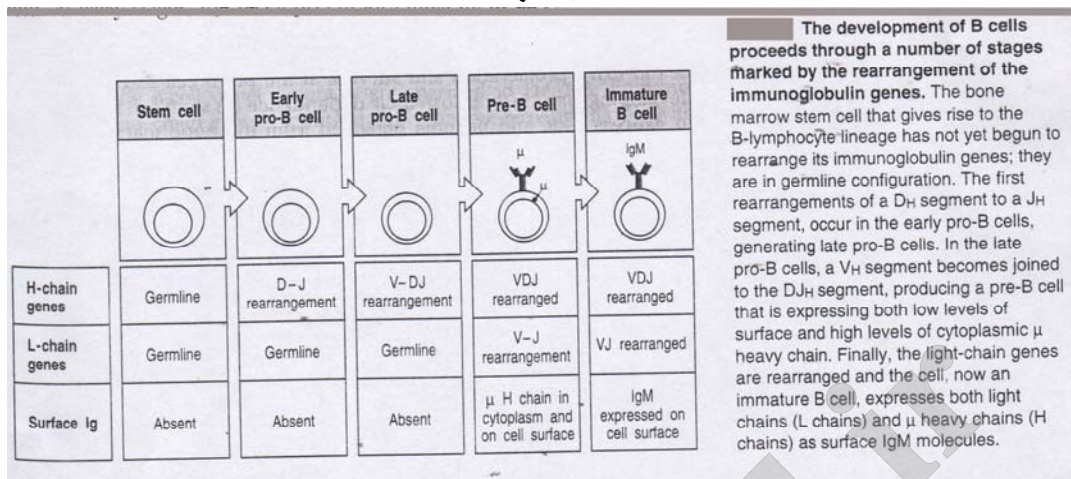
### تکامل لنفوسيت‌های B

همانطور که قبلاً نیز گفته شد تکامل لنفوسيت‌های B در دو فاز رخ می‌دهد.

فاز غیر وابسته به آنتی‌ژن (Antigen Independent phase) -۱

فاز وابسته به آنتی‌ژن (Antigen Dependent phase) -۲ (شکل ۱۷)

شکل شماره ۱۷



### فاز تکامل مستقل از آنتی‌ژن :

این فاز در ارگانهای لنفوئیدی مرکزی (مغز استخوان در انسان و کیسه بورسا در پرندگان) رخ می‌دهد و شامل مراحل متعددی است که در نهایت منجر به بروز رسپتور آنتی‌ژنیکی بر سطح سلول می‌شود.

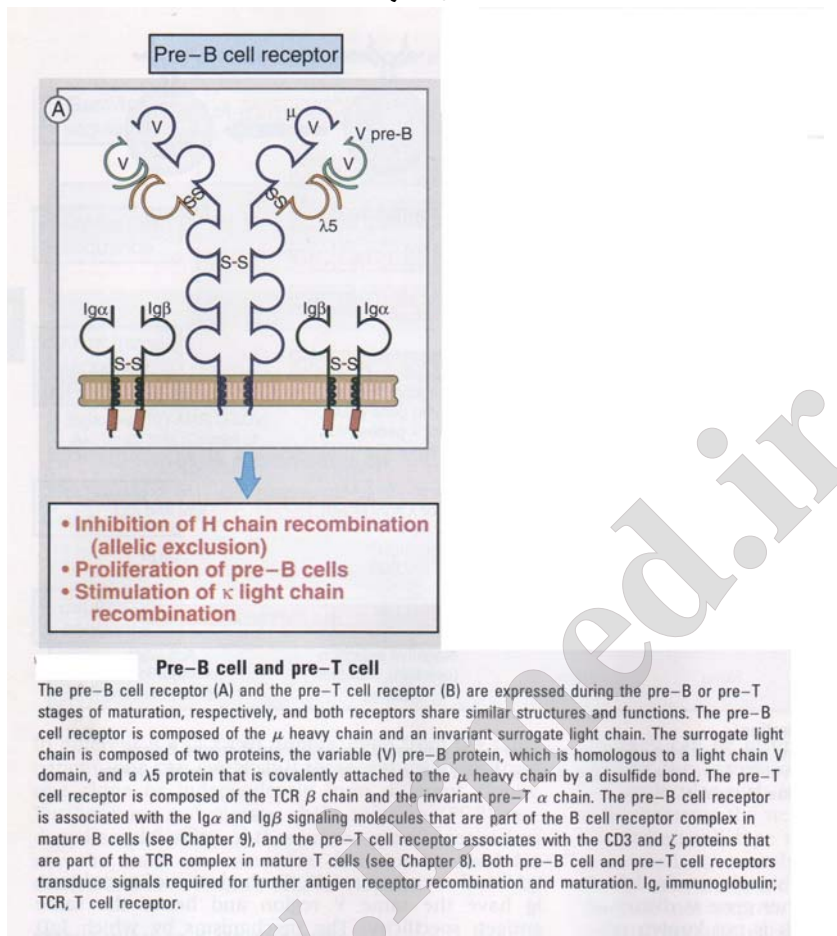
۱- اولین مرحله تکامل **stem cell** (primary pro B cell) **early pro B cell** به **stem cell** است. بنیادی است که در مغز استخوان یافت می‌شود. ژن‌های ایمونوگلوبولین ساز این سلول هنوز بازآرایی نشده‌اند بنابراین قادر به ساخت زنجیره‌های ایمونوگلوبولینی نمی‌باشد با تکامل این سلول به **early pro B cell** عمل بازآرایی ژنهای سازنده زنجیره سنگین ایمونوگلوبولین‌ها آغاز می‌شود ولی تکمیل نمی‌گردد. در این سلول ژن‌های مربوط به زنجیره سبک دست نخورده باقی می‌ماند.

۲- دومین مرحله تکامل **Late pro B cell** به **early pro B cell** است در این مرحله بازآرایی ژن سازنده زنجیره سنگین کامل می‌شود و کمپلکس VDJ تشکیل می‌شود ولی ژن‌های زنجیره سبک در نوع اولیه‌شان باقی می‌مانند.  
 ۳- تکامل **large pre B cell** به **late pro B cell** مرحله بعدی تکامل است. این سلول قادر است زنجیره سنگین  $\mu$  را بسازد و در سیتوپلاسم خود دارای این زنجیره می‌باشد ولی ژن‌های زنجیره سبک هنوز در نوع ابتدایی‌شان می‌باشند. بنابراین این سلول قادر به سنتز زنجیره سبک  $\kappa$  یا  $\lambda$  نمی‌باشد و نمی‌تواند رسپتور ایمونوگلوبولینی را عرضه کند ولی واحد یک رسپتور خاص بنام رسپتور موقت می‌باشد.

### رسپتور موقت :

قدار به ساخت زنجیره سنگین  $\mu$  می‌باشد (چون ژن‌های زنجیره سنگین نوازایی شده‌اند) ولی قادر به سنتز زنجیره سبک  $\kappa$  یا  $\lambda$  نمی‌باشد ولی این سلول قادر است یک نوع زنجیره سبک خاص به نام «زنجیره سبک موقت» بسازد که به همراه زنجیره  $\mu$  کمپلکسی تشکیل می‌دهد که بر سطح سلول باز می‌شود که به آن «رسپتور موقت» یا «رسپتور تعویض شونده» (surrogate receptor) می‌گویند این رسپتور در طی تکامل جای خود را به رسپتورهای ایمونوگلوبولینی از کلاس IgD یا IgM می‌دهد و همین امر وجه تسمیه این رسپتور می‌باشد (شکل ۱۸).

شکل شماره ۱۸



زنجیره سبک وقت از دو بخش ثابت و متغیر ساخته شده است. بخش متغیر آن مخصوص pre-B است که در اکثر cell ها یکسان است بنابراین این زنجیره اختصاصی آنتی $\zeta$  مشخصی ندارد و خاصیت ایدیوتیپیک آن از تنو زیادی برخوردار نیست. بخش ثابت این زنجیره ، اکثراً  $\lambda 5$  است . اینکه این رسپتور قادر به شناسایی چه آنتی $\zeta$  می باشد هنوز مشخص نیست. نقش دقیق گیرنده وقت نیز بدرستی مشخص نشده است.

۴- مرحله بعدی تکامل، تبدیل small pre B cell به large pre B cell است. این سلول گیرنده وقت را از دست می دهد ولی قدرت ساخت زنجیره سنگین  $\mu$  را همچنان حفظ می کند. عمل rearrangement ژنهای سازنده زنجیره سبک از این مرحله آغاز می شود.

معمولًا "زمانی که از واژه pre B cell می استفاده می کنیم مقصودمان small pre B cell است. ۵- مرحله بعد، تکامل بازآرایی شده اند و این سلول small pre B cell به immature B cell (سلول B نابالغ) است. در سلول B نابالغ ژن های سازنده زنجیره سبک بطور کامل بازآرایی شده اند و این سلول قدرت ساخت زنجیره سبک را دارد. سلول B نابالغ اولین سلوی است که یک Ig کامل را بعنوان گیرنده آنتی $\zeta$  کی بر سطح خود بارز نماید. گیرنده آنتی $\zeta$  کی این سلول از کلاس IgM مونومر است.

**نکته مهم:** فار تکاملی B cell ها، از stem cell تا immature B cell باشند. سلول B نابالغ قدرت برخورد با آنتی $\zeta$  های خود را دارد. و این امر سبب ایجاد تحمل لنفوسيت های B نسبت به خود می شود. یعنی در این فاز سلول به آنتی $\zeta$  پاسخ نمی دهد بلکه نسبت به آن متحمل می شود . اگر در این مرحله B cell نابالغ با یک آنتی $\zeta$  غیر خودی نیز برخورد نماید به آن پاسخ نمی دهد بلکه متحمل شده و تبدیل به tolerated B cell می گردد.

۶) آخرین مرحله فاز غیر وابسته به آنتیژن، تکامل B نابالغ به B بالغ است . B بالغ علاوه بر IgM مونومر قدرت ساخت IgD را هم دارد. این سلول تنها سلولی است که قادر به ساخت همزمان دو کلاس Ig است و واحد دو ایزوتیپ مختلف D و M بعنوان رسپتور است. لیکن نکته مهم در مورد حضور این دو کلاس در سطح یک سلول B بالغ اینست که این دو گیرنده علیرغم تفاوت ایزوتیپی از خواص ایدیوتوپیک مشابهی برخوردار هستند (برای کسب بهتر این مطلب به مراحل نوآرائی ژنی در یک سلول B مراجعه فرمائید).

نکته: به محض کسب IgD سلول دیگر قادر نخواهد بود نسبت به آنتیژن‌هایی که به آن عرضه می‌شود متحمل شود بلکه نسبت به آنها پاسخ خواهد داد.

### فاز تکاملی وابسته به آنتیژن

لنسوسیت B بالغ پس از خروج از مغز استخوان به جریان خون وارد شده و به این ترتیب به ارگان‌های لنفوئیدی ثانویه (محیطی) می‌رسد و در این ارگانها می‌تواند دومین فاز تکاملی خود را طی کند.

فاز دوم تکامل Bcell ها فاز وابسته به آنتیژن است . اگر سلول B بالغ بعداز ورود به اعضاء لنفوئیدی ثانویه با آنتیژن اختصاصی یا cross reactive برخورد نماید وارد دومین فاز تکاملی می‌شود. سلول B بالغ پس از برخورد با آنتیژن می‌تواند به دو سلول زیر تکامل یابد:

- ۱- سلول ترشح کننده آنتی‌بادی (AFC)<sup>(plasma cell)</sup>
- ۲- سلول‌های خاطره‌ای (memory cell)

تکامل سلول B بالغ به سلول B فعال شده (لنفوبلاست): سلول B بالغ به محض برخورد با آنتیژن غالباً "قدرت ساخت IgD را از دست می‌دهد ولی قدرت ساخت IgM را حفظ می‌نماید و به لنفوبلاست واحد رسپتور ایمونوگلوبولینی از کلاس IgM تبدیل می‌شود. حضور آنتیژن برای تبدیل سلول B بالغ به لنفوبلاست واحد IgM کافی است ولی برای تولید سایر کلاس‌های Ig (به غیر از IgD و IgM) نیاز به وجود شرایطی دارد که عبارتند از:

۱. برخورد با آنتیژن اختصاصی یا cross reactive
۲. همکاری T cell
۳. تولید سایتوکاین‌ها
۴. وجود مولکول‌های چسبنده خاص

در حضور این شرایط سلول B بالغ می‌تواند به لنفوبلاستی متکامل شود که واحد رسپتور ایمونوگلوبولینی از کلاس‌های دیگر (بغیر از IgM و IgD) است که بعدها به پلاسماسی تبدیل می‌شود که آن کلاس Ig را به فرم آنتی‌بادی سنتز و ترشح می‌نماید. درصد جزئی از لنفوبلاست‌ها قدرت ساخت IgD را حفظ می‌کنند. این سلول‌ها واحد IgD به عنوان رسپتور می‌باشند و به پلاسماسی تکامل می‌یابند که IgD را به فرم آنتی‌بادی ترشح می‌کنند.

تکامل لنفوبلاست به پلاسماسی: پلاسماسی تنها سلول در رده تکامل B cell ها است که قادر به ترشح آنتی‌بادی است. این سلول‌ها شکل تخم‌مرغی دارند و دارای هسته‌ای کوچک و غیرمرکزی و سیتوپلاسمی پراز پلی‌زوم هستند. آنتی‌بادی که هر پلاسماسی ترشح می‌کند از همان کلاس رسپتور غشایی لنفوبلاست است.

پلاسماسی‌ها عمر کوتاهی دارند (۷ تا ۱۰ روز) و در غشایشان گیرنده یافت نمی‌شود به همین دلیل به این سلول‌ها Bare (Antibody Forming lymphocyte (لنفوسيت برهنه) هم می‌گویند. پلاسماسی‌های تنها سلول‌های ترشح کننده آنتی‌بادی (Antibody Forming cell=AFC) هستند.

### تکامل سلول خاطره‌ای:

اگر علاوه بر حضور آنتیژن شرایط دیگر لازم برای ساخت memory cell فراهم باشد. سلول B بالغ می‌تواند تبدیل به سلول B خاطره‌ای شود.

---

#### 1. Antibody forming cell

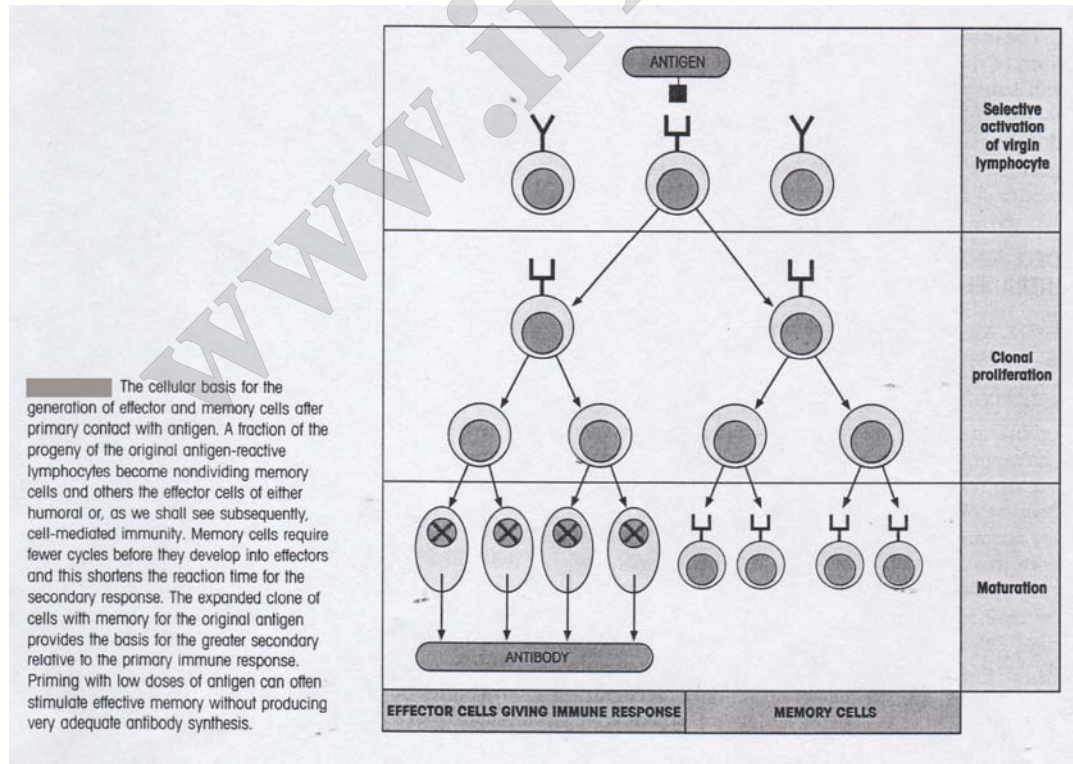
زمان مورد نیاز برای پاسخدهی سلول‌های خاطره‌ای در مواجهه بعدی بسیار کوتاه‌تر از زمان پاسخدهی لنفوسيت B بالغ است. با توجه به اينکه شرایط لازم برای ساخت memory B cell همان شرایط لازم برای switching است، B switching تبدیل به B خاطره‌ای متحمل switching نیز می‌شود. بنابراین منجر به تولید سلول‌های خاطره‌ای می‌گردد که رسپتور غشایی‌شان از کلاس‌های ایمونوگلوبولینی غیر IgM و IgD است (مثلًا IgA، IgG) و بعد از گذشت مثلاً حدود ۶ ماه از برخورد با آنتی‌ژن غالباً اثری از آنتی‌ژن، آنتی‌بادیها و پلاسماسل‌ها باقی نمی‌ماند. چون در طول این مدت تمام انواع آنتی‌بادیها (حتی IgG) که طولانی‌ترین نیمه عمر را دارد) از بین می‌روند، پلاسماسل‌ها که عمر بسیار کوتاهی دارد و آنتی‌ژن نیز طی فرآیندهای مختلف حذف می‌گردد و تنها چیزی که از برخورد با آنتی‌ژن به یادگار می‌ماند سلول‌های B خاطره هستند. (البته اگر ساخته شده باشند) که معمولاً "دربخور دبا آنتی‌ژن‌های وابسته به T (T dependent=TD) (مثل آنتی‌ژن‌های پروتئینی) ساخته می‌شوند. اگر آنتی‌ژن از نوع غیروابسته به T (T independent=TI) باشد (مثل آنتی‌ژن‌های پلی‌ساقاریدی) memory سازی انجام نمی‌گیرد.

### فاز تکثیر و تمایز

هنگامی که یک آنتی‌ژن به سیستم ایمنی بدن وارد می‌شود، از بین لنفوسيت‌های B موجود، لنفوسيت اختصاصی‌اش را شناسایی می‌کند. به این عمل «انتخاب کلون»colonial selection می‌گویند. زمانی که لنفوسيت B cell با آنتی‌ژن اختصاصی‌اش برخورد نداشته است) با آنتی‌ژن اختصاصی برخورد کند دو فاز مختلف تکثیر و تمایز را طی می‌کند (شکل ۱۹).

در نتیجهٔ فاز تکثیر از mature B cell انتخاب شده توسط آنتی‌ژن یک کلون از سلول‌های پاسخگوی اختصاصی پدید می‌آید. بنابراین آنتی‌ژن قادر است تکثیر را در B cell اختصاصی‌اش القا کند.

شکل شماره ۱۹



لذا هر آنچه ژنی می‌تواند میتوژن هم باشد. فاز بعدی فاز تمایز است. در طی این فاز mature B cell که در فاز قبل تکثیریافته‌اند تمایز یافته و در مسیری به لنفوبلاست و سپس به پلاسماسل تمایز یافته و یا اینکه تبدیل به سلول B خاطره‌ای می‌شود.

نکته : تولید سلول‌های B خاطره کیفیت و کمیت پاسخ ایمنی را در مواجهه بعدی با آنچه افزایش می‌دهد.

### زیرگروه‌های سلول B

در افراد نرمال ۹۵٪ کل B cell ها از نوع conventional (کلاسیک) هستند که به آنها گروه B<sub>2</sub> می‌گویند (شکل ۲۰).

شکل شماره ۲۰

Property	CD5 <sup>+</sup> B cells	Conventional B cells
Ontogeny	Early	Late
Renewal	Self renewal	Replaced from bone marrow
Production of immunoglobulin	High	Low
Specificity	Degenerate	Precise
Isotypes secreted	IgM >> IgG	IgG > IgM
Somatic hypermutation	Low–none	High
Response to carbohydrate antigen	Yes	Maybe
Response to protein antigen	Maybe	Yes

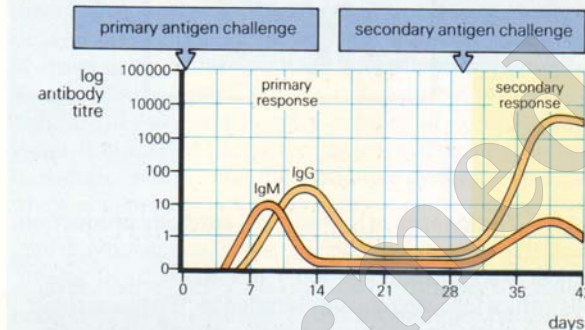
و مابقی مربوط به زیرگروه B<sub>1</sub> هستند. این گروه از B cell ها واجد مارکر CD5 بر غشایشان هستند این مارکر بر سطح زیرگروه B<sub>2</sub> وجود ندارد ولی در سطح تمام T cell ها ظاهر می‌شود. ویژگی این دسته از لنفوسيت‌های B عبارتند از:

- (۱) دارای مارکر CD5 هستند
- (۲) تکامل زیرگروه B<sub>1</sub> "غالباً" در دوران جنبی و مقدم بر تکامل گروه B<sub>2</sub> است. تکامل گروه B<sub>2</sub> "عمدتاً" بعد از بلوغ انجام می‌شود. تکامل سیستم ایمنی هومورال تا ۲ سالگی طول می‌کشد که این امر ناشی از بطول انجامیدن تکامل لنفوسيت‌های B<sub>2</sub> تا این زمان است.
- (۳) قبیل از تکامل سلول‌های B<sub>2</sub> (قبیل از ۲ سالگی و بخصوص در دوران جنبی) ایمنی هومورال "عمدتاً" بر عهده سلول‌های B<sub>1</sub> است.
- (۴) قدرت ساخت مقادیر بالایی از Ig B<sub>1</sub> را دارد در حالیکه در گروه B<sub>2</sub> قدرت ساخت Ig محدود می‌باشد.
- (۵) اختصاصیت در گروه B<sub>1</sub> محدود است و آنتی‌بادی‌های تولید شده توسط آنان Cross reaction بالایی دارند. یعنی اختصاصیت آنها پایین است در حالیکه گروه B<sub>2</sub> عملکرد بسیار اختصاصی دارند.
- (۶) گروه B<sub>1</sub> آنتی‌بادی کلاس IgM را بیشتر از کلاس IgG می‌سازد در حالیکه گروه B<sub>2</sub> آنتی‌بادی‌های کلاس‌های دیگر (مثل IgG و IgA) را بیشتر از IgM تولید می‌کنند.
- (۷) در گروه B<sub>1</sub> somatic hyper mutation یا اصلاح "رخ نمی‌دهد" یا بسیار کم اتفاق می‌افتد در حالیکه جهش‌های سوماتیک در گروه B<sub>2</sub> اتفاق می‌افتد.
- (۸) در مقابل آنتی‌ژن‌های پلی ساکاریدی اکثرًا گروه B<sub>1</sub> پاسخ می‌دهند.
- (۹) در مقابل آنتی‌ژن‌های پروتئینی عمدتاً گروه B<sub>2</sub> پاسخگو هستند.

**نکته بالینی:** در بیماران مبتلا به بیماریهای اتوایمیون تعداد لنفوцит‌های گروه B1 بالاست و گاهی به ده برابر حد نرمال می‌رسد (یعنی ۵۰٪ کل B cell ها را تشکیل می‌دهند). آنتی‌بادیهای تولید شده توسط این دسته از B cell ها چون اختصاصی عمل نمی‌کنند و بسیار cross reactive هستند. بنابراین امکان تداخل آنها با آنتی‌ژن‌های خودی وجود دارد و با افزایش تعداد این سلول‌ها احتمال ابتلای شخص به بیماری‌های خودایمنی افزایش می‌یابد. البته هنوز علت افزایش تعداد سلول‌های B1 در این افراد مشخص نیست.

**مقایسه پاسخ‌های ایمنی هومورال در برخورد اولیه و مجدد با آنتی‌ژن T dependent**  
وقتی پاسخ‌های هومورال را در برخوردهای اولیه و مجدد با آنتی‌ژن‌های TD با هم مقایسه کنیم اختلافات متعددی به چشم می‌خورند، به نکات زیر توجه کنید(شکل ۲۱).

شکل شماره ۲۱



#### Primary and secondary antibody responses.

In comparison with the antibody response following primary antigenic challenge, the antibody level following secondary antigenic challenge in a typical immune response:

1. appears more quickly and persists for longer
2. attains a higher titre

3. consists predominantly of IgG.

In the primary response the appearance of IgG is preceded by IgM.

۱- دوره کمون (lag phase) به زمان قبل از شروع پاسخ ایمنی می‌گویند. البته دوره کمون بحسب متد بکار رفته در سنجش پاسخ ایمنی می‌تواند تغییر کند، هرچه روش به کار گرفته شده حساس‌تر باشد دوره کمون اندازه‌گیری شده کوتاه‌تر است. اما به طور کلی دوره کمون پاسخ اولیه طولانی‌تر از پاسخ‌های بعدی است و ممکن است از چند روز تا دو هفته به طول انجامد.

۲- دوام پاسخ ایمنی . دوام پاسخ در پاسخ‌های بعدی بیش از پاسخ اولیه است.

۳- اولین آنتی‌بادی که در پاسخ اولیه سنتز می‌شود از کلاس IgM است که نیمه عمر آن ۴-۵ روز است و بعد از آن تیترش در سرم کاهش می‌یابد. بعد از تولید IgM اگر آنتی‌ژن از نوع TD باشد سنتز آنتی‌بادی‌های دیگر آغاز می‌شود. لازمه این امر وقوع switching است. بنابراین لازم است که آنتی‌ژن TD باشد تا عمل switching انجام شده و سنتز کلاس‌های دیگر IgD (بغیر از IgM و IgG) صورت پذیرد علت اینکه نسبت به IgM، تولید سایر کلاس‌های Ig نیاز به زمان طولانی‌تری دارد این است که همکاری T cell، تولید سایتوکاین‌ها و Switching واقعی هستند که به زمان نیاز دارند.

بطور کلی در پاسخ اولیه غالباً IgM ساخته می‌شود [ ممکن است در آخر پاسخ اولیه سنتر سایر کلاسها هم آغاز شود. ولی زمان برای switching و سنتر کلاس‌های مختلف در پاسخ اولیه کافی نیست در این شرایط فقط IgM تولید می‌شود ] ولیکن در پاسخ‌های بعدی نسبت به آنتی‌ژن TD سایر کلاس‌های آنتی‌بادی نیز ساخته خواهد شد.

نکته : برخورد مجدد با آنتی‌ژن باید زمانی انجام شود که پاسخ اولیه به صفر رسیده باشد و آنتی‌بادی علیه آن آنتی‌ژن خاص در سرم وجود نداشته باشد. اگر این نکته در واکسیناسیون رعایت نشود و تزریق یادآور زودتر از وقت انجام شود آنتی‌ژن‌هایی که وارد بدن می‌شوند با آنتی‌بادیهایی که قبلاً تولید شده‌اند ایجاد کمپلکس می‌کنند که با فعال شدن سیستم کمپلمان برای فرد واکسینه شده ایجاد مشکل می‌نماید. و ضمناً آنتی‌ژن تزریقی بسرعت حذف می‌شود و واکسیناسیون موققتی نخواهد داشت.

در برخورد مجدد با آنتی‌ژن TD آنتی‌بادی که تولید می‌شود عمدتاً حاصل برخورد آنتی‌ژن با memory B cell است. نتیجه این برخورد اغلب تولید ترشح IgG است. با توجه به اینکه IgM نیمه عمر طولانی‌تری دارد دوام پاسخ ثانویه طولانی‌تر از پاسخ اولیه است. در پاسخ‌های ثانویه مقدار کمی IgM هم تولید می‌شود که نتیجه برخورد آنتی‌ژن با naïve B cell یعنی سلول‌های B بالغی که در برخورد قبلی با آنتی‌ژن برخورد نداشته‌اند.

۴- مقدار آنتی‌بادی تولید شده : میزان آنتی‌بادی تولید شده در برخورد ثانویه چند برابر آنتی‌بادی تولید شده در برخورد اول است .

بنابراین :

در پاسخ ثانویه دوره کمون کوتاه‌تر است (سرعت پاسخگویی) و مقدار آنتی‌بادی تولید شده (شدت پاسخگویی) و دوام پاسخ بیشتر از پاسخ اولیه است. آنتی‌بادی تولید شده در پاسخ ثانویه عمدتاً از کلاس IgG است ولی در پاسخ اولیه غالباً IgM است. پاسخ ثانویه حاصل برخورد آنتی‌ژن با naïve mature B cell است و پاسخ اولیه ناشی از برخورد آنتی‌ژن با

#### شکل شماره ۲۲: مقایسه بین پلاسماسل و memory B cell

Property						
B-lineage cell	Surface Ig	Surface MHC class II	Growth	Somatic hypermutation	Isotype switch	High-rate Ig secretion
Resting B cell	Yes	Yes	Yes	Yes	Yes	No
Plasma cell	No	No	No	No	No	Yes

Plasma cells secrete antibody at a high rate but can no longer respond to antigen or helper T cells. B cells can take up antigen and present it to helper T cells, which induce them to grow, switch isotype or undergo somatic hypermutation; however, they do not secrete significant amounts of antibody. Plasma cells are terminally differentiated antibody secreting cells with a finite life span. They can no longer interact with helper T cells because they lack surface Ig receptors and MHC class II molecules. They have also lost the ability to change isotype or undergo somatic hypermutation.

- ۱ Ig غشایی در سطح B بالغ دیده می‌شود ولی در سطح plasma cell دیده نمی‌شود . زیرا سلول پلاسمایی قدرت برخورد مجدد با Ag و ساخت گیرنده را ندارد و به طور کلی نیازی به ساخت گیرنده ندارد فقط قدرت ترشح Ab دارد.
- ۲ MHC-II در B بالغ وجود دارد و بیشترین میزان MHC-II در لنفوسيتهای B دیده شده است البته MHC-II در Activated B cell نیز موجود است ولی پلاسماسل فاقد این مارکر است.
- ۳ میزان ترشح IgAb در B بالغ وجود ندارد و در حد صفر است ولی میزان ترشح IgAb به فرم Ab در پلاسمما سل در حد بسیار بالاست و تنها سلول ترشح کننده Ab است.
- ۴ B بالغ قادر به رشد و تکثیر است ولی پلاسماسل فاقد این قدرت می‌باشد.
- ۵ تغییرات ژنی هدف دار (somatic hyper mutation) که در B بالغ رخ می‌دهد در پلاسماسل اتفاق نمی‌افتد.

### جدول شماره ۵: مقایسه پاسخ ایمنی اولیه و ثانویه

	Unimmunized Donor primary response	Immunized donor secondary response
Frequency of specific B cell	1:10 <sup>4</sup> -1:10 <sup>5</sup>	1:10 <sup>3</sup>
Isotype of antibody product	IgM>IgG	IgG, IgA
Affinity of Ab	low	high
Somatic hyper mutation	low	high

تعداد سلول‌های پاسخگو و مقدار Ab تولید شده در پاسخ ثانویه از پاسخ اولیه بیشتر است یعنی در پاسخ اول به ازای هر ۱۰<sup>۴</sup>-۱۰<sup>۵</sup> لنفوسيت یکی به صورت اختصاصی به Ag پاسخ می‌دهد ولی در پاسخ دوم از هر ۱۰<sup>۳</sup> لنفوسيت یکی به صورت اختصاصی پاسخ می‌دهد و این به دلیل قرار گرفتن Mature B cell در فاز تکثیر و تمایز است که از یک سلول تعداد زیادی mature B cell بدست می‌آید.

سلولهای B در پاسخ اولیه IgM ترشح می‌کنند در حالی که در پاسخهای ثانویه ایزوتیپ‌های مختلف مانند IgG و IgE نسبتاً افزایش می‌باید که در اثر رخداد ایزوتیپ سوئیچینگ می‌باشد. قدرت اتصال آنتی‌بادی‌های اختصاصی در پاسخ ثانویه از پاسخ اولیه بیشتر است. که به آن (Affinity Maturation) می‌گویند و در اثر موتاسیونهای سوماتیک در ژنهای سازنده خواص ایدیوتیپی رخ می‌دهد. افزایش قدرت اتصال هم در Ig های غشایی سلول‌های memory B و هم در آنتی‌بادی‌های ترشحی دیده می‌شود. با توجه به بلوغ میل پیوندی Ig های غشایی در می‌باییم که چرا دوز و مقدار مناسب Ag برای تحریک پاسخ ثانویه کمتر از پاسخ اولیه است.

اگر آنتی‌زن وارد شده به بدن از نوع T-independent باشد منحنی‌هایی که بعد از برخورد اول با این Ag می‌گیریم عیناً مثل منحنی برخورد اول است بنابراین اگر دهها بار با این Ag برخورد شود همان پاسخی ایجاد خواهد شد که در برخورد اول ایجاد شده بود.

هنگامی یک mature B cell می‌تواند فعال شود که حداقل دو گیرنده آنتی‌زنیک سطح‌شناختی با مولکول Ag اشغال شده باشد. در واقع مولکول Ag باید بین دو گیرنده در سطح سلول یک پل ارتباطی برقرار کند. به این ارتباط cross linking یا cross binding یا اتصال تقاطعی گفته می‌شود. البته این دو گیرنده ممکن است مجاور هم باشند یا با فاصله در سطح سلول قرار گرفته باشند.

اگر آنتی‌زن تک شاخصی یا «هاپتن» باشد یا اینکه واحد تکرار شونده نداشته باشد (هتروپلیمر باشد) به لنفوسيت وصل می‌شود و عمل binding نیز انجام می‌شود ولی این نوع اتصال منجر به فعال شدن B cell نمی‌گردد. به این نوع اتصال، اتصال منفرد یا single binding گویند. بهمین دلیل هاپتن‌ها ایمونوژن نیستند و برای ایمونوژن نمودن آن نیاز به (carrier)، یا مولکول حامل داریم.

### اثرات آنتی‌زنها بر لنفوسيتها

اتصال یک آنتی‌زن به Ig غشایی سطح سلولهای B، آغاز کننده واقعه فعال شدن لنفوسيت B و در نتیجه فعال شدن پاسخهای ایمنی هومورال می‌باشد به نظر می‌رسد Ag های پروتئینی وابسته به تیموس دو نوع پاسخ مجزا را در سلولهای B ایجاد می‌کنند. اول این Ag ها بیامبرهای ثانویه داخل سلولی را تحریک می‌کنند که خود موجب می‌شود سلول‌های B از حالت استراحت وارد چرخه سلولی شوند. واکنش سلولهای B با آنتی‌زن همچنین ممکن است این سلولها را برای پاسخ بعدی به لنفوسيتها T کمکی، آماده کند. دوم، آنتی‌زنها پروتئینی به درون سلول‌های B برده شده بوسیله آنها پردازش شده و سپس به

سلولهای T کمکی اختصاصی عرضه می‌گردند که این امر منجر به فعال شدن سلولهای T در محل واکنش آنتیژن اختصاصی و سلول B می‌شود.

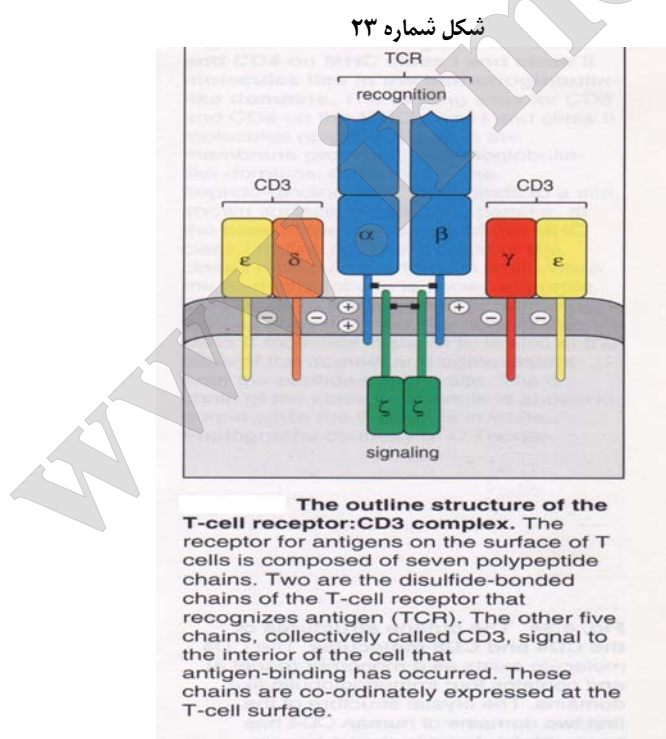
عمل به داخل سلول رفتن Ag های بروتئینی را Internalization گویند. این فرآیند به تولید قطعات پیتیدی از آنتیژن منجر می‌شود که به شکل غیر کووالان به مولکولهای MHC کلاس II متصل شده و دوباره برسطح سلول ظاهر می‌گرد کمپلکس های پیتید-MHC می‌تواند بوسیله لنفوسيتهای T کمکی اختصاصی MHC شناسایی شوند آنتیژنهای غیروابسته به T مثل پلی ساکاریدها و گلیکولپیدها نبز ممکن است پس از اتصال به Ig سلولهای B اختصاصی، به درون سلول بردۀ شوند ولی این Ag ها پردازش نشده و با مولکولهای MHC همراه نمی‌شوند. و لذا بوسیله سلولهای T کمکی شناسایی نمی‌شوند. سیگنانهای ثانویه جهت فعال شدن سلول B، که کاملاً شناخته شده‌اند، در اثر تماس با سلولهای T کمکی بوسیله سایتوکاین‌های ترشح شده از این سلولها ایجاد می‌شوند.

### پاسخ ایمنی سلولی (Cell Mediated Immunity)

لنسوپسیت‌های T عمده سلول‌های دخیل در پاسخهای ایمنی سلولی هستند. تکامل لنسوپسیت‌های T نیز همانند لنسوپسیت‌های B دارای دو فاز وابسته و غیر وابسته به Ag است. فاز تکاملی بدون حضور Ag در عضو لنسوپسیت‌ی ثانویه می‌رود. در آنجا با Ag برخورد کرده می‌دهد و نهایتاً Mature T cell، وارد خون شده و از طریق آن به اعضاء لنسوپسیت‌ی ثانویه می‌رود. در آنجا با Ag تبدیل شده و سایتوکاین تولید می‌کند. در جریان به تکامل رسیدن Stem cell به سلول T بالغ درون غده تیموس چندین مارکر و شاخص آنتی‌زنیک در سطح این سلول‌ها بارز می‌گردد به این شاخصها مارکرهای تمایزی یا Cluster of differentiation می‌گویند.

این مارکرهای عبارتند از : CD<sub>2</sub>, CD<sub>8</sub>, CD<sub>4</sub>, CD<sub>3</sub> ، TCR

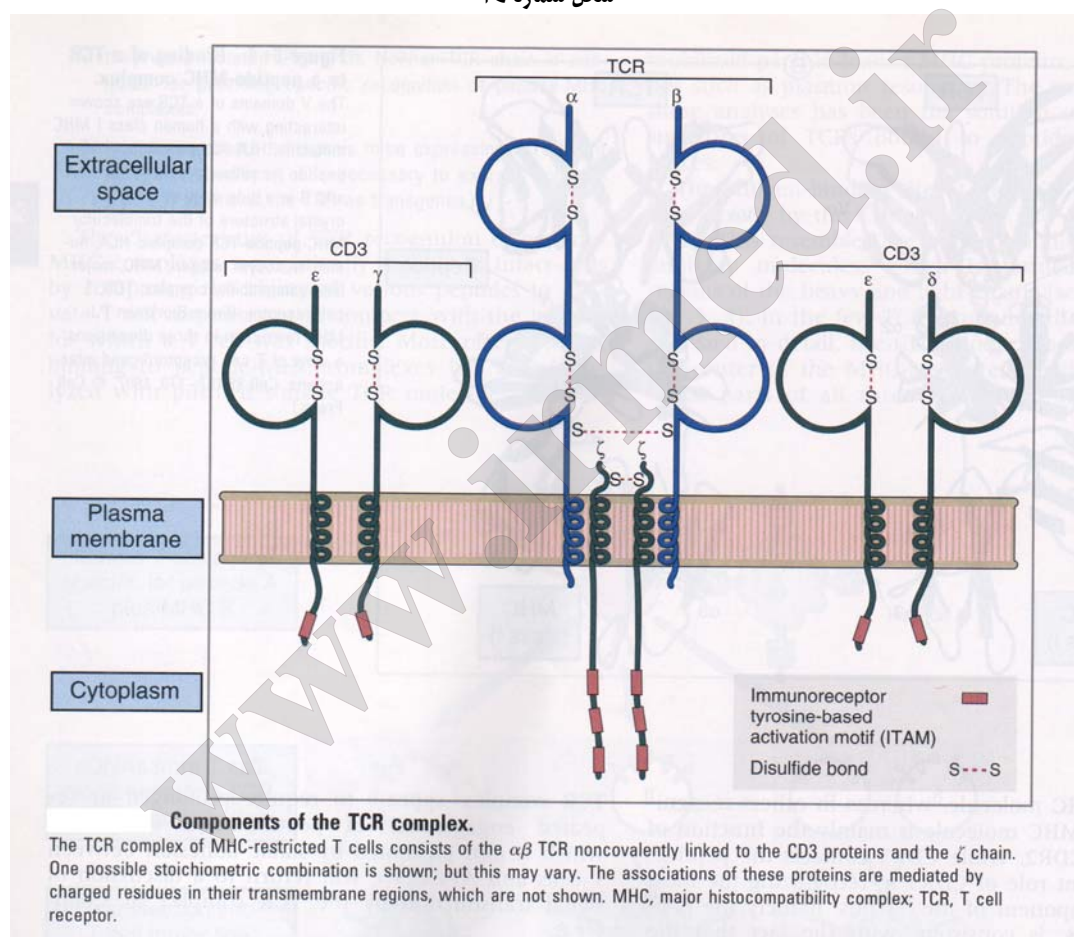
**TCR (T cell receptor)** مشابه ایمونوگلوبولین غشایی در سطح B cell است. سایت فعال TCR در یک سلول T با سایت فعال TCR در سلول دیگر متفاوت است. TCR از جنس ایمونوگلوبولین نیست اما ساختمانی شبیه Ig ها دارد. در ۹۵٪ لنفسوپسیت‌های T، TCR دارای دو زنجیره  $\alpha$  و  $\beta$  است که به آن TCR<sub>2</sub> و به سلول‌های دارای TCR<sub>1</sub>، TCR<sub>2</sub><sup>+</sup> می‌گویند. دیگر لنفسوپسیت‌های T به جای  $\alpha$  و  $\beta$  دو زنجیره  $\gamma$  و  $\delta$  دارند. که به آن TCR<sub>1</sub> می‌گویند و به چنین سلول‌هایی TCR<sub>1</sub><sup>+</sup> گفته می‌شود. زنجیره‌های سازنده TCR<sub>1</sub> و TCR<sub>2</sub> از قسمت متغیر و ثابت تشکیل شده‌اند بخش متغیر، بخش ایدیوتیپی بوده که عمل شناسایی آنتی‌زن را انجام می‌دهد(شکل ۲۳).



**معرفی برخی از مارکرهای مهم در سطح سلول T :** در گذشته تصور می‌شد که این مارکر سطح Tcell از سه زنجیره تشکیل شده است بهمین علت به آن CD<sub>3</sub> می‌گفتند ولی امروزه ثابت شده که CD<sub>3</sub> از پنج نوع زنجیره مختلف تشکیل شده است که عبارتند از:  $\gamma$ ،  $\epsilon$ ،  $\delta$ ،  $\zeta$  (زنتا) و  $\eta$  (نونا).

در سطح T cell از نظر عملکرد، مشابه با زنجیره‌های Ig $\alpha$  و Ig $\beta$  است و عملش انتقال سیگنال می‌باشد. ثابت شده است که زنجیره‌هایی که گسترش بیشتری به درون سیتوپلاسم دارند و دارای بخش داخل سیتوپلاسمی طوبتلری هستند، عمل انتقال سیگنال را بهتر انجام می‌دهند. براین اساس زنجیره  $\gamma$  نسبت به زنجیره‌های دیگر نقش بیشتری در عمل انتقال سیگنال دارد. مارکر CD3 سایت فعال برای اتصال Ag ندارد بنابراین بین T cell با T cell یک دیگر هیچ تفاوتی وجود ندارد و کاملاً مشابه هم هستند. CD3 قادر خاصیت ایدیوپی ای است و در CD3 هیچ وقت دو زنجیره  $\gamma$  یا  $\gamma$  و  $\delta$  در کنار هم قرار نمی‌گیرند ولی دو زنجیره  $\gamma$  یا یک  $\gamma$  و یک  $\eta$  می‌توانند در کنار هم قرار گیرند. مانند  $\beta$  و  $\gamma$  در Ig $\alpha$  و B cell در زنجیره‌های CD3 نیز بخش‌هایی به نام ITAM<sup>1</sup> وجود دارد. فسفریله شدن مولکول تیروزین متعاقب اتصال آنتیژن به TCR سبب آغاز پروسه آنتیمی و بیوشیمیابی درون سلولی می‌گردد که سبب انتقال پیام (Signaling) به درون سلول T می‌شود (شکل ۲۴).

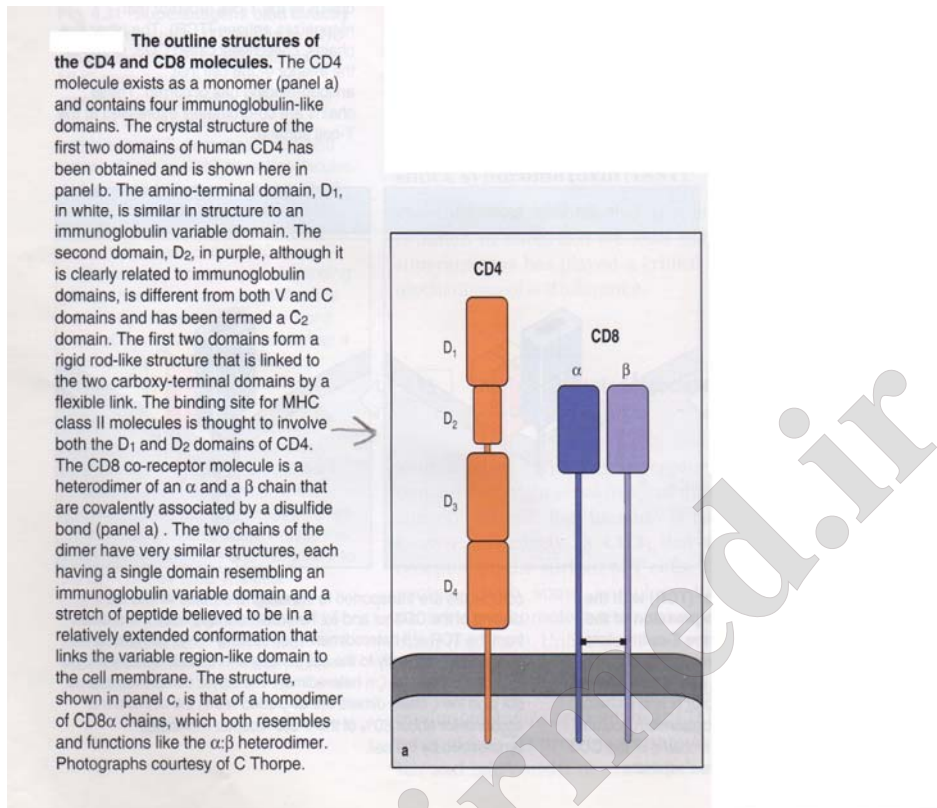
شکل شماره ۲۴



. این دو مارکر در سطح زیرگروههای T گیرنده ای هستند، برای اتصال به MHC خودی (شکل ۲۵).

1.ITAM: Immunoreceptor Thyrosine base Activation Motif

شکل شماره ۲۵



CD<sub>4</sub> مارکری تک زنجیره‌ی است که از چهار Domain (D<sub>1</sub>-D<sub>4</sub>) خارج سیتوپلاسمی تشکیل شده و دارای یک بخش داخل سیتوپلاسمی است. این گیرنده به بخش ثابت MHC-II خودی متصل می‌شود و در سطح سلول‌های T helper و مونوцит‌ها موجود است سلول دارای مارکر CD<sub>4</sub><sup>+</sup> را CD<sub>4</sub><sup>+</sup> نامند. این مارکر همان گیرنده ویروس ایدز نیز می‌باشد. CD<sub>8</sub> مارکری است دو زنجیره‌ای که از زنجیره‌های α و β ساخته شده و این زنجیره‌ها خارج سیتوپلاسمی بوده به بخش ثابت MHC-I خودی متصل می‌شود و در سطح سلول‌های cytotoxic T و suppressor CD<sub>8</sub> دارد. سلول دارای مارکر CD<sub>8</sub><sup>+</sup> را CD<sub>8</sub><sup>+</sup> نامند.

#### (Major Histo-Compatibility Complex) MHC یا کمپلکس اصلی سازگاری بافتی:

اکثر سلول‌های بدن دارای آنتیژن MHC هستند و عمل رد پیوند بین موجودات مختلف به دلیل عدم تشابه آنتیژنهای MHC است. آنتیژن MHC دارای سه کلاس مختلف I، II و III است.

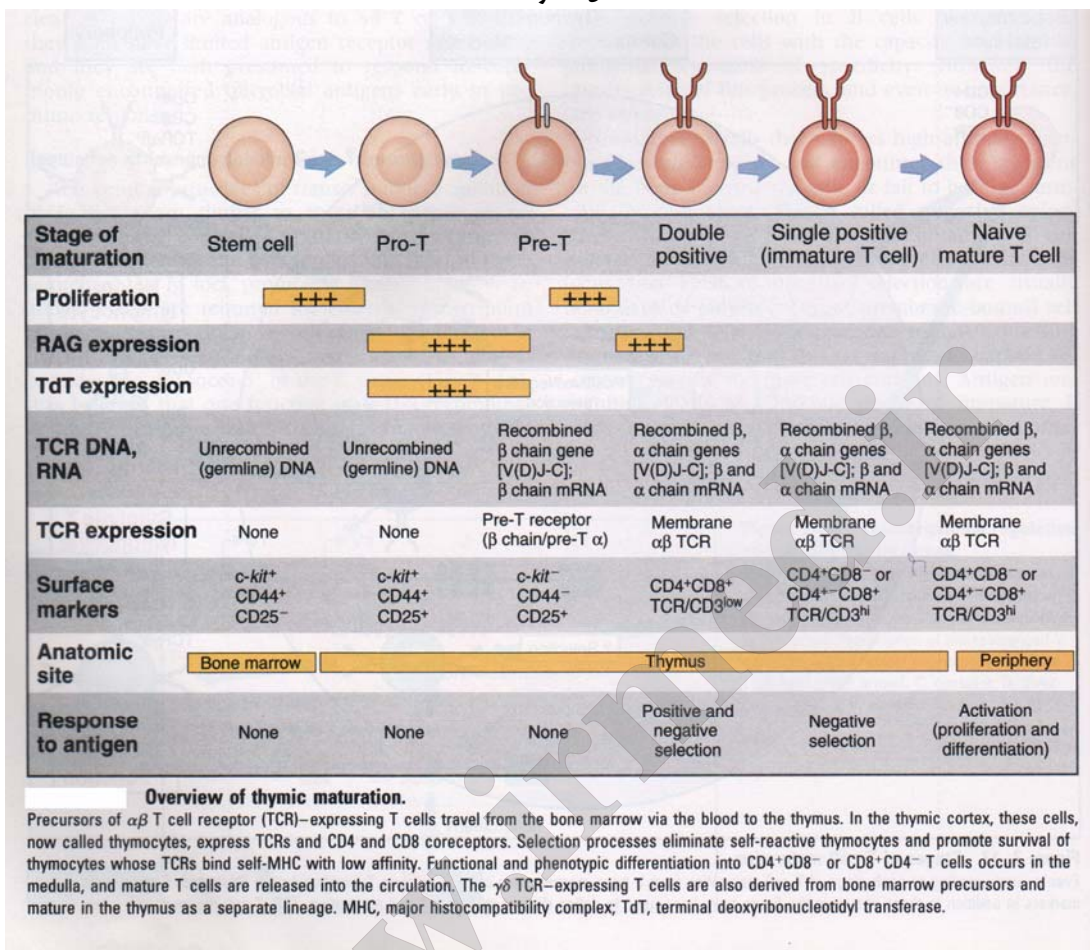
**MHC-I**: تمام سلول‌های هسته دارین این نوع آنتیژن را دارند و گسترش این آنتیژن در کل سلول‌های هسته‌دار بدن است.

**MHC-II**: «عمدتاً» در سلول‌های سیستم ایمنی وجود دارد. سلول‌های سیستم ایمنی را به ترتیب دارا بودن مقادیر زیاد این Ag به اینگونه می‌توان نام برده: لنفوسيتهای B، ماکروفاژهای، سلول‌های دندربیتیک، مونوцит‌ها، برخی سلول‌های اپیتلیال، برخی از سلول‌های بدن تحت شرایط خاص، و بالاخره لنفوسيتهای T فعال شده.

**CD<sub>2</sub>**: مارکری است در سطح T cell ها که به عنوان یک مولکول چسبنده برای ارتباط T cell با سلول‌های مختلف بدن عمل می‌کند البته مولکولی که به CD<sub>2</sub> متصل می‌شود یک مولکول چسبنده است.

مراحل تکامل سلول T (شکل ۲۶).

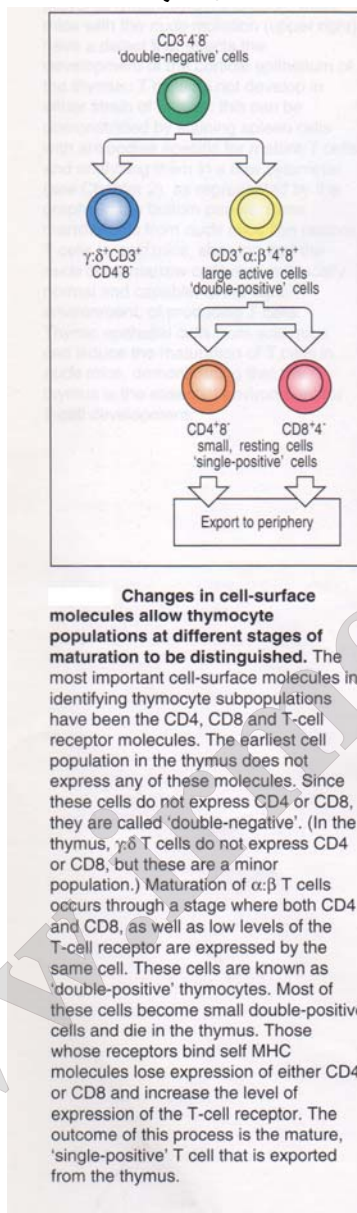
شکل شماره ۲۶



stem cell که فاقد مارکرهای TCR و CD<sub>8</sub>, CD<sub>4</sub>, CD<sub>3</sub>, CD<sub>2</sub> است به کورتکس تیموس وارد شده و عمق کورتکس را طی می‌کند. در این مهاجرت متکامل شده و به سلولی تبدیل می‌شود که تمام مارکرهای فوق را دارا می‌باشد. سلول اولیه که فاقد اکثر مارکرها بوده به سلول منفی دوگانه Double Negative نیز معروف است و این بدان معنی است که در سطح سلول دو مارکر CD<sub>4</sub> و CD<sub>8</sub> وجود ندارد و در طی روند تکامل این سلول در کورتکس، دو مارکر CD<sub>4</sub> و CD<sub>8</sub> در سطح سلول ظاهر می‌گردد و سلول مثبت دوگانه (Double positive) خوانده می‌شود. این سلول هنگامی که از بخش کورتکس وارد بخش مرکزی غده تیموس (بخش مدولار) می‌شود در این مهاجرت سلول مثبت دوگانه به سلول‌های single positive متکامل می‌گردد. یعنی به دو زیر گروه TCR<sub>2</sub><sup>+</sup>CD<sub>4</sub><sup>+</sup> و TCR<sub>2</sub><sup>+</sup>CD<sub>8</sub><sup>+</sup> تبدیل می‌گردد.

بهنگام تکامل سلول‌های T درون غده تیموس، عمل نوآرائی ژنی در کروموزومهای سازنده TCR صورت می‌پذیرد و سلول‌های T متعهد که ویژگی کسب نموده‌اند قدرت ساخت گیرنده آنتی‌ژن (TCR) را بدست می‌آورند. اگر چنانچه در این نوآرائی‌ها، سلول T گیرنده‌ای با ایدیوتیپ خاصی بدست آورد که قدرت اتصال یا Affinity بالایی برای آنتی‌ژن‌های خودی داشته باشند در همان غده تیموس حذف شده و دچار (apoptosis) می‌شوند و به عبارت دیگر گزینش منفی (Negative selection) می‌شوند و در همان تیموس از بین می‌روند ولی آنها بی‌کاری حمله به Ag های خودی را نداشته و یا اتصال ضعیفی با Ag خودی برقرار کنند وارد گردش خون شده و به اعضای لنفوئیدی محیطی می‌روند در اصطلاح گزینش مثبت (Positive selection) می‌شوند(شکل ۲۷).

شکل شماره ۲۷



در دوره جنینی سلول‌های TCR<sub>1</sub> ماتکامل می‌شوند و در سطح سلول‌های TCR<sub>1</sub><sup>+</sup> نیز وجود دارد. گروه TCR<sub>1</sub><sup>+</sup> غالباً در پوست و مخاط قرار داشته و ستون دفاعی هستند که اولین برخورد با Ag را دارند. Tcell هایی که در غده تیموس دچار گزینش منفی می‌شوند عمل **colonial deletion** روی آنها صورت می‌گیرد و دچار مرگ سلولی شده و غده تیموس گورستان این گروه از سلول‌های لنفوئیدی است. این سلول‌ها هیچگاه فرصت خروج از غده را نمی‌یابند زیرا اولین target این سلول‌ها خود میزبان است بنابراین ۹۰٪ جمعیت T که درون غده ماتکامل می‌شوند محکوم به نابودی هستند چون برای Ag خودی گیرنده دارند اما ۱۰٪ مابقی درون غده تکامل می‌یابند به آنها اجازه خروج از غده و ورود به خون داده می‌شود و در واقع این ۱۰٪ گزینش مثبت می‌شوند.

TCR<sub>1</sub><sup>+</sup> هایی که تکامل یافته و وارد گردش خون می‌شوند ۵٪ از کل T cell های بدن را شامل می‌شوند. و ۹۵٪ بقیه مربوط به TCR<sub>2</sub><sup>+</sup> بی است که گزینش مثبت شده‌اند.

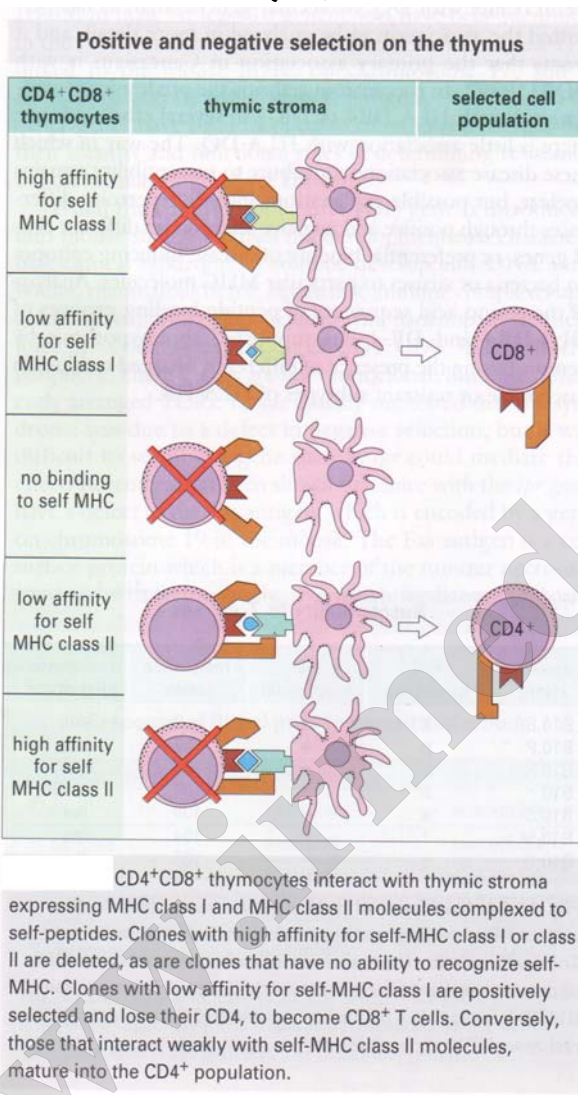
زیرگروهی که CD4 دارند  $CD_4^+Tcell$  می‌گویند که ۶۵٪ لنسوپیتیهای T بالغ را درخون تشکیل می‌دهند. زیر گروه دیگر که CD8 دارند  $CD_8^+Tcell$  نام دارند که ۳۰٪ لنسوپیتیهای T خون هستند. به گروهی که CD4 دارند، T helper و به گروهی که CD8 دارند CD<sub>8</sub> cytotoxic T suppressor یا T suppressor گویند.

در دوران جنینی TH ها بیش از ۱۰٪ هستند و زودتر هم متكامل می‌شوند. در این حالت، شرایط برای عدم پاسخگویی فراهم است و به همین دلیل در دوران جنینی پاسخ ایمنی نداریم و شرایط ایجاد تحمل فراهم است. اما پس از تولد هم در برخی از حالات و در برخی از افراد بیمار، این نسبت باز هم کاهش پیدا می‌کند مثل بیماران مبتلا به ایدز که در این افراد نسبت TH/TS به ۱/۵ حتی ۰/۵ می‌رسد. وقتی نسبت به ۰/۵ رسید دیگر هیچ امیدی به بیهویت بیمار نیست و فرد تقریباً "فاقد سیستم دفاعی" است (باید خاطرنشان کرد در فرد نرمال نسبت  $CD_8^+$  به  $CD_4^+$  تقریباً ۲ به ۱ است یعنی سیستم دفاعی انسان به گونه‌ای متكامل شده است که کمک کننده‌ها بیش از سرکوب کننده‌ها باشد و شرایط پاسخگویی فراهم باشد).

به طور کلی گزینش مثبت و منفی را به صورت زیر می‌توان خلاصه کرد:

- ۱- سلول‌هایی که هیچ نوع اتصالی به Ag خودی ندارند دچار گزینش منفی شده و حذف می‌شوند.
  - ۲- سلول‌هایی که اتصال بسیار قوی با MHC-II خودی دارند دچار گزینش منفی شده و حذف می‌شوند.
  - ۳- سلول‌هایی که اتصال بسیار قوی با MHC-I خودی دارند دچار گزینش منفی شده و حذف می‌شوند (شکل ۲۸).
- و فقط آن دسته از سلول‌های T که قدرت اتصال ضعیفی با آنتی‌ژنهای خودی از جمله MHC خودی داشته باشند گزینش مثبت می‌شوند و امکان خروج از غده را می‌یابند.

شکل شماره ۲۸



### چگونگی بروز CD<sub>4</sub> و CD<sub>8</sub> بر سطح Tcell ها:

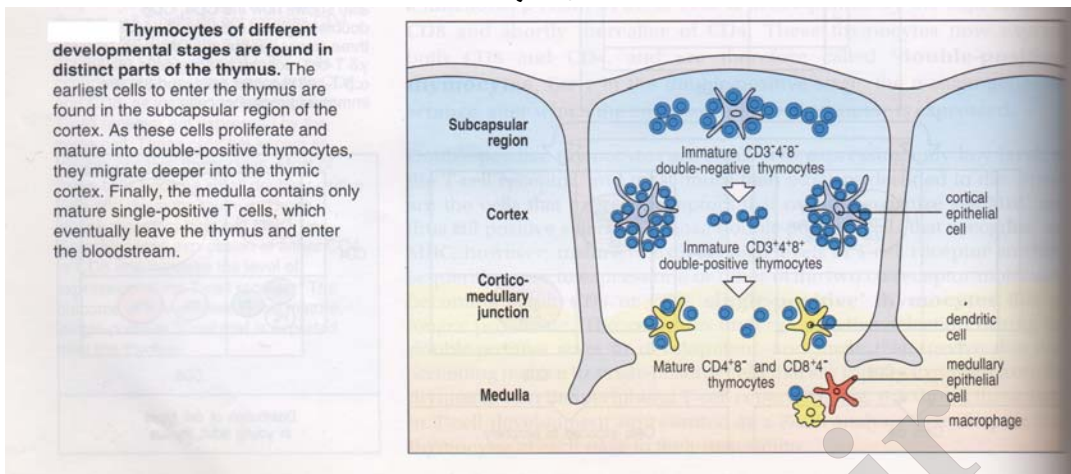
Tcell ها همانند لنفوسيت های B و سلول های Natural Killer از یک جد لنفوئید مشترک در مغز استخوان مشتق می شوند. وقتی لنفوسيت T نابالغ مغز استخوان را به قصد تیموس ترک می کند فاقد مارکرهای CD<sub>4</sub> و CD<sub>8</sub> می باشد. به چنین لنفوسيت T که هیچیک از این دو مارکر را ندارد، سلول Double negative (DN) می گویند. با این که سلول فاقد مارکرهای CD<sub>4</sub> و CD<sub>8</sub> است و هم چنین فاقد مارکرهای CD<sub>2</sub>, CD<sub>3</sub> و TCR است ولیکن واحد مارکرهایی است که خاص این گروه سلولی است.

سلول های DN به دو رده عمده از Tcell ها متکامل می شوند:

۱- دسته ای از آنها مارکر<sub>1</sub> TCR را بر سطح خود بارز می کنند و غالباً DN باقی می مانند:

۲- دسته ای که مارکر<sub>2</sub> TCR را بر سطح خود بارز می کند و در طی تکامل ابتدا به سلول (Double positive) و سپس به سلول (single positive) SP متکامل می گردد (شکل ۲۹).

شکل شماره ۲۹



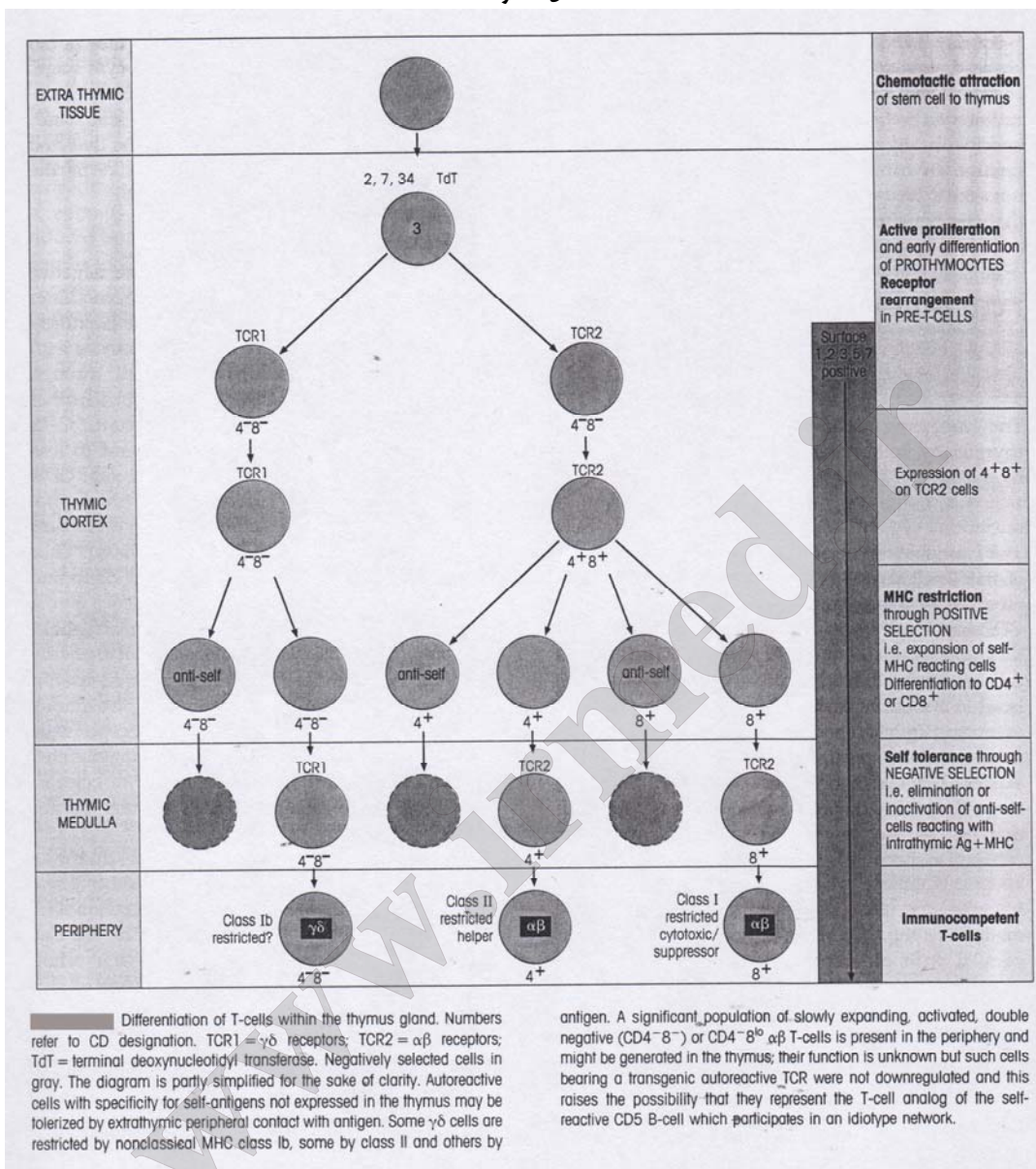
### سلول‌های TCR<sub>1+</sub>

مارکر<sub>1</sub> از دو زنجیره  $\delta$  و  $\gamma$  تشکیل شده است. سلوهای واجد این مارکر را  $TCR_1^+$  می‌گویند. اکثر این سلوهای باقی می‌مانند. به این معنا که هیچیک از مارکرهای  $CD4$  و  $CD8$  را کسب نمی‌کنند ولی درصد جزئی از آنها (حدود ۵%) مارکر<sub>8</sub> را کسب کرده و  $CD8^+$  نامیده می‌شوند.

**تذکر:** سلوهای  $TCR_1^+$  که مارکر $CD8$  را کسب کرده‌اند، برخلاف سلوهای  $TCR_2^+$  که  $CD8^+$   $TCR_2^+$  هستند، در طول تکاملشان هیچوقت مارکر $CD4$  را کسب نکرده‌اند یعنی مستقیماً از  $DN$  به  $CD8^+(SP)$  متکامل شده‌اند. در حالیکه سلوهای ابتدا از  $DN$  به  $Double\ positive$  متکامل می‌شوند و سپس به  $SP$  متکامل می‌شوند یعنی مارکر $CD4$  را کسب کرده و سپس از دست می‌دهند.

اکثر سلوهای  $TCR_1^+$  (حدود ۹۵% آنها) مارکرهای  $CD4$  و  $CD8$  را کسب نمی‌کنند و  $DN$  باقی می‌مانند. از آنجا که مارکرهای  $CD4$  و  $CD8$  فاکتورهای اصلی برای گرینش مثبت هستند، روی این سلوهای گرینش مثبت انجام نمی‌شود ولی گرینش منفی انجام می‌شود. به این معنا که آن دسته از سلوهای  $TCR_1^+$  که دارای رسپتور برای آنتی‌ژن‌های خودی باشند درون غده تیموس دچار آپوپتوز (مرگ برنامه‌ریزی یا خودکشی سلوی) می‌شوند و بعارت دیگر گرینش منفی می‌شوند (شکل ۳۰).

شکل شماره ۳۰



### : $TCR_2^+$ سلول‌های

۹۵٪ سلول‌های  $TCR_2^+$  واجد مارکر DN TCR2 می‌شوند. به این جمعیت از سلول‌ها  $TCR_2^+$  می‌گویند. این مارکر از دو زنجیره  $\alpha$  و  $\beta$  تشکیل شده است. سلول‌های  $TCR_2^+$  بطور هم‌zman مارکرهای  $CD_4$  و  $CD_8$  را کسب می‌کنند، یعنی از حالت DN به DP تبدیل می‌شوند. یک سلول DP دارای مارکرهای  $CD_4$ ,  $CD_3$ ,  $CD_2$ ,  $CD_8$ ,  $CD_4$  و  $TCR_2$  است. حدود ۹۰٪ از سلول‌های DP گزینش منفی می‌شوند، این جمعیت دسته‌ای هستند که در اثر بازارابی ژنی واجد TCR با افینیتی بالا برای آنتی‌ژن‌های خودی شده‌اند، این سلول‌ها دچار آپوپتوز می‌شوند. ۱۰٪ از سلول‌های DP گزینش مثبت می‌شوند. این سلول‌ها پس از تکامل در غده تیموس به دو رده از سلول‌ها متكامل می‌شوند:

۱. سلول‌های CD4+ که دارای مارکر CD4 و فاقد مارکر CD8 هستند.

۲. سلول‌های CD8+ که دارای مارکر CD8 و فاقد مارکر CD4 هستند.

هر دو دسته این سلول‌ها مارکرهای TCR، CD3، CD2 خود را حفظ می‌کنند.

این سلول‌ها از آنجا که یکی از دو مارکر CD4 یا CD8 را دارا می‌باشند، می‌توانند گزینش مثبت شوند [شرط گزینش مثبت در جمعیت  $TCR_2^+$  وجود یکی از این دو مارکر بر سطح سلول است] در ضمن گزینش مثبت، این سلول‌ها در تیموس آموزش می‌بینند که با کمک مارکرهای CD4 یا CD8 بخش ثابت MHC کلاس I یا II خود را بترتیب شناسایی کنند.

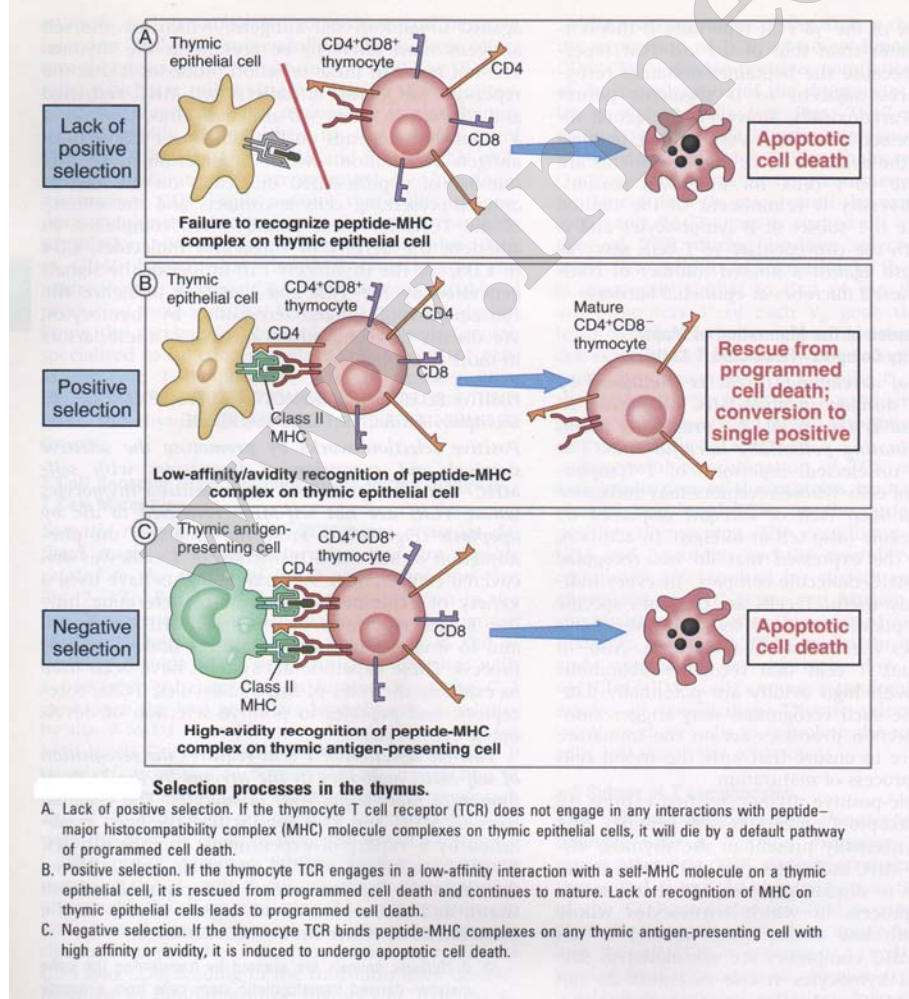
سلول‌هایی که  $CD4^+$  هستند آموزش می‌بینند که به بخش ثابت MHC کلاس II خودی (بخش  $\beta_2$ ) متصل شوند.

سلول‌هایی که  $CD8^+$  هستند آموزش می‌بینند که به بخش ثابت MHC کلاس I خودی (بخش  $\alpha_3$ ) متصل شوند. مارکر دارای دو زنجیره  $\alpha$  و  $\beta$  است که زنجیره  $\beta$  قادر است به بخش  $\alpha_3$  مولکول MHC کلاس I باند شود (شکل ۳۱).

**نکته مهم:** سلول‌هایی که یکی از دو مارکر CD4 یا CD8 را بر سطح خود بارز می‌کنند را SP (single positive) می‌گویند. گزینش مثبت سلول‌های SP به آنها قدرت اتصال به MHC خودی را می‌بخشد. سلول‌هایی که نتوانند به هیچیک از MHC های کلاس I یا II متصل شوند انتخاب نمی‌شوند.

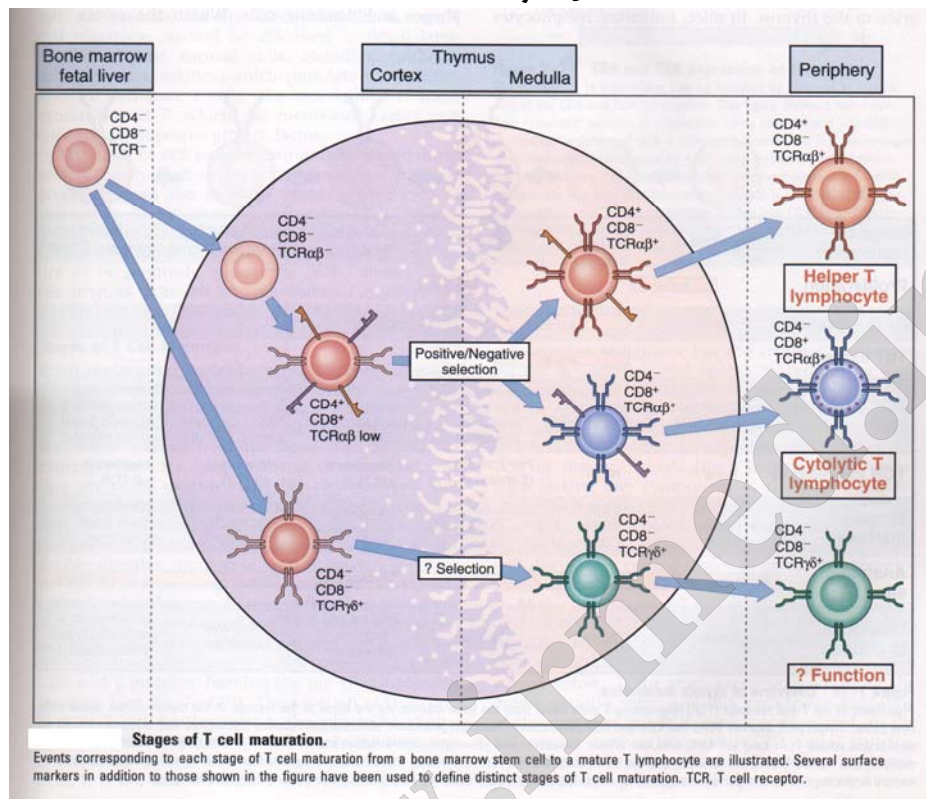
شکل شماره ۳۱

154 Section III MATURATION, ACTIVATION, AND REGULATION OF LYMPHOCYTES



اگر سلول‌هایی که  $CD_4^+$  هستند جزو لنفوцит‌های T کمک کننده (T helper) می‌باشند و اگر جمعیت سلول‌های  $CD_8^+$  را لنفوцит‌های T سرکوب کننده و سایتوکسیک (Cytotoxic, Suppressor) می‌نامند(شکل ۳۲).

شکل شماره ۳۲



تمام سلول‌های  $TCR_{2+}$  به نحوی است که نسبت  $\frac{CD_4^+}{CD_8^+}$  همواره حدود ۲ می‌باشد. بعارت دیگر جمعیت سلول‌های T کمک کننده حدوداً دو برابر لنفوцит‌های T سرکوب کننده است. پس نتیجه همواره به نفع فعال شدن سیستم ایمنی است (چون سلول‌های فعال کننده سیستم ایمنی بیشتر از سلول‌های سرکوب کننده سیستم ایمنی است)

اگر این نسبت معکوس بود یعنی تعداد لنفوцит‌های  $T_S$  دو برابر  $TH$  (T helper) بود هیچگونه پاسخ ایمنی دیده نمی‌شد. این حالت در دوران جنینی اتفاق می‌افتد، در این دوران  $\frac{CD_8^+}{CD_4^+} = 2$  است بنابراین سیستم ایمنی سلولی در دوران جنینی عمل

نمی‌کندولی بعد از تولد نسبت به  $\frac{CD_8^+}{CD_4^+}$  تدریجاً زیاد می‌شود تا در زمان بلوغ، در فرد نرمال به عدد ۲ می‌رسد.

اگر این نسبت تغییر کند شخص دچار نقصان در عملکرد ایمنی سلولی خواهد شد. از علی که ممکن است این نسبت را بهم بزنند می‌توانیم از ابتلا به بیماری ایدز نام ببریم.

### (MHC-Restriction) MHC محدودیت به

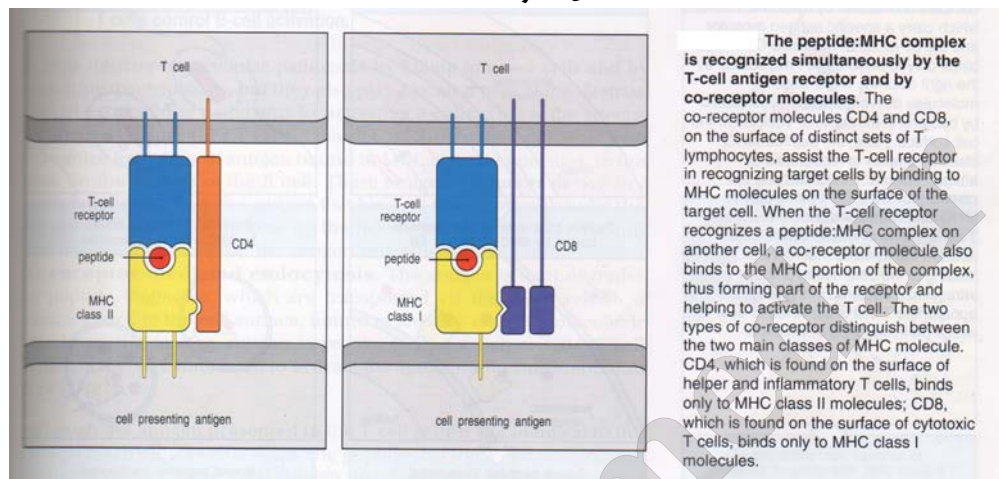
لنسوفیت‌های  $TCR_2^+$  برخلاف لنفسیت‌های B و لنفسیت‌های  $TCR_1^+$  جهت شناسایی آنتیژن نیازمند شرایطی هستندار جمله :

۱- شناسایی آنتیژن اختصاصی توسط  $TCR_2$

۲- عرضه آنتیژن توسط MHC خودی بر سطح سلول APC

شرط برخورد با آنتیژن اختصاصی درین لنفوسيت‌ها عمومیت دارد ولی شرط دوم مختص لنفوسيت T،  $TCR_2^+$  است. یعنی سلول  $TCR_2^+$  تنها در شرایطی می‌تواند آنتیژن را شناسایی نماید که به MHC خودی متصل شده و توسط سلول عرضه کننده آنتیژن (APC) به آن عرضه شود. به این ویژگی شناسایی محدود به MHC (MHC Restriction Recognition) می‌گویند (شکل ۳۳).

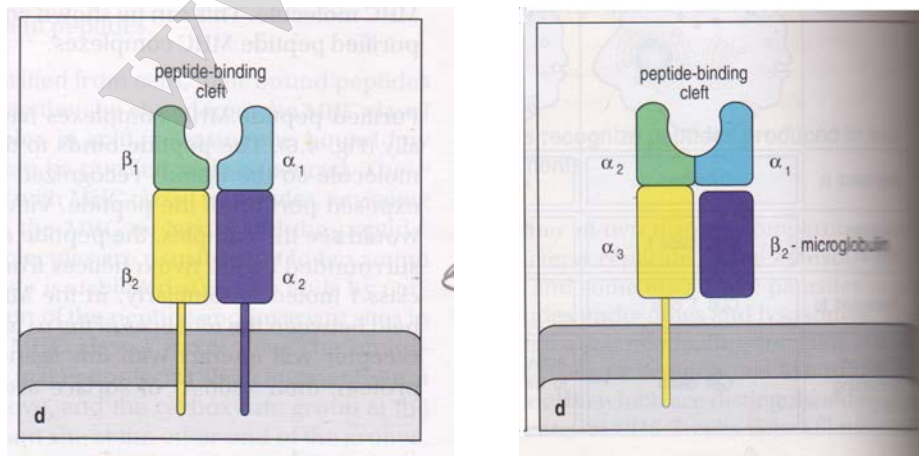
شکل شماره ۳۳



#### : (Antigen Presenting Cell) APC

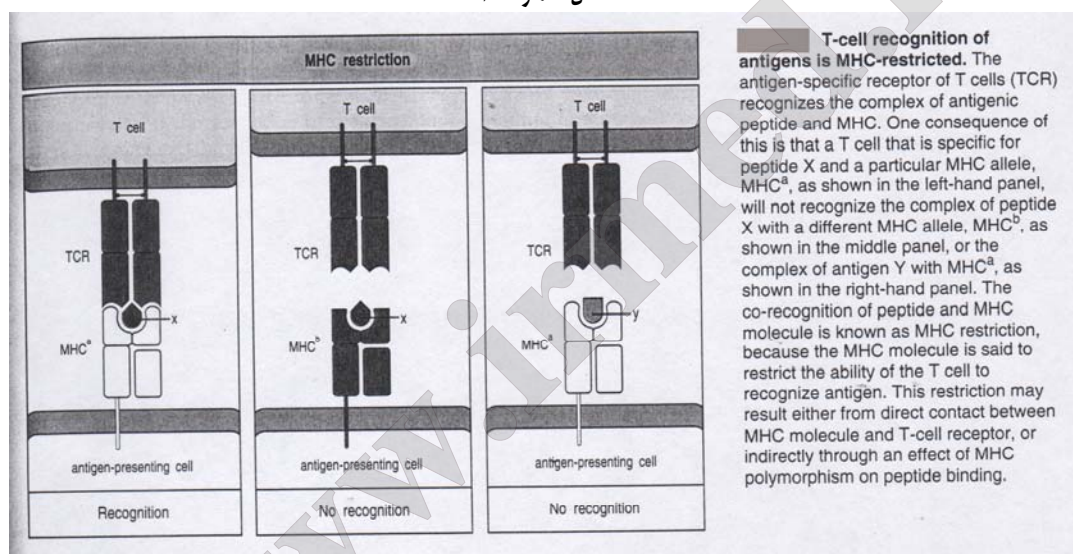
لنفوسيت‌های T تنها در شرایطی قادرند آنتیژن را شناسایی نمایند که آین آنتیژن به MHC خودی متصل شده باشد و توسط یک سلول عرضه کننده آنتیژن (APC) به آنها عرضه شود. APC‌ها سلول‌هایی هستند که آنتیژن را در فرم مناسب به T cell عرضه می‌نمایند (شکل ۳۴).

شکل شماره ۳۴



در شکل فوق می‌بینیم که در سطح APC مولکول MHC کلاس I، آنتیژن را در پاکت بین  $\alpha_1$  و  $\alpha_2$  که بخش متغیر مولکول است در برگرفته و به سلول T عرضه می‌نماید. یادآوری: مولکول MHC، مثل ایمونوگلوبولین‌ها دارای یک بخش ثابت و یک بخش متغیر است. در MHC کلاس I، دومین‌های  $\alpha_1$  و  $\alpha_2$  بخش متغیر مولکول را می‌سازند و بخش  $\alpha_3$  قسمت ثابت را.  $\beta_2$  میکروگلوبولین جزئی از MHC کلاس I است ولی محصول ژنهای MHC نیست. این بخش در استقرار-I MHC در غشا نقش مهمی بر عهده دارد گفتیم برای فعال شدن T cell لازم است اولاً آنتیژن اختصاصی توسط TCR شناسایی شود، ثانیاً آنتیژن به همراه MHC خودی بر سطح APC عرضه شود. در تصویر سمت چپ شکل ۳۵ آنتیژن اختصاصی توسط MHC خودی بر سطح APC عرضه شده است، لذا Tcell آنرا می‌شناسد و فعال می‌شود. در تصویر وسط شکل ۳۵، آنتیژن اختصاصی به همراه MHC غیرخودی عرضه شده است. در چنین شرایطی گاهی عمل شناسایی انجام می‌شود ولی T cell فعال نمی‌شود و این اتصال گذراست (شکل ۳۵). و در سمت راست تصویر آنتیژن غیراختصاصی توسط MHC خودی به سلول T عرضه شده است که باز هم شناسایی صورت نمی‌گیرد.

شکل شماره ۳۵



برای زیر گروه‌های مختلف Tcell، APC‌های خاصی با MHC مختص به آنها وجود دارند. به این ترتیب که برای لنفوسيتهای CD4<sup>+</sup> (مثل T کمک کننده) به APC دارای MHC کلاس II نیاز است و این APC‌ها غالباً آنتیژنهای اکزوژن را عرضه می‌نمایند و برای لنفوسيتهای CD8<sup>+</sup> به APC‌های واحد MHC کلاس I که آنتیژن‌های آندوزن را عرضه می‌نمایند نیاز است. از آنجا که MHC کلاس I بر سطح تمام سلول‌های بدن وجود دارد لذا تمامی سلول‌های بدن می‌توانند برای MHC<sup>+</sup> APC، Tcell CD8<sup>+</sup> واقع شوند و با توجه به اینکه MHC کلاس II بر سطح اکثر سلول‌های دخیل در سیستم ایمنی (مثل cell B، ماکروفازها، سلول‌های دندریتیک و لنفوسيتهای T فعال شده [لنفوسيتهای T در حال استراحت قادر MHC کلاس II هستند ولی T cell مقدار کمی MHC کلاس II را بروز می‌دهند) بارز می‌شود. لذا این سلولها قادرند برای جمعیت APC، T cell CD4<sup>+</sup> واقع شوند. از بین سلول‌های فوق بیشترین مقدار MHC کلاس II بر سطح لنفوسيتهای B وجود دارد و کمترین مقدار آن بر سطح لنفوسيتهای T فعال شده دیده می‌شود.

### ساير شرایط لازم برای فعال شدن T cell ها:

تا اينجا به دو شرط لازم برای فعال شدن T cell ها اشاره كردیم که عبارتند از:

۱- عرضه آنتیژن اختصاصی

۲- عرضه آنتیژن به همراه MHC خودی

واما برای فعالیت بهتر لنفوسيت‌های T شرایط دیگری می‌باید وجود داشته باشد که بقرار زیر است:

۳- وجود مولکول‌های کمک محرک (Co-stimulatory molecule) بر سطح سلول‌ها

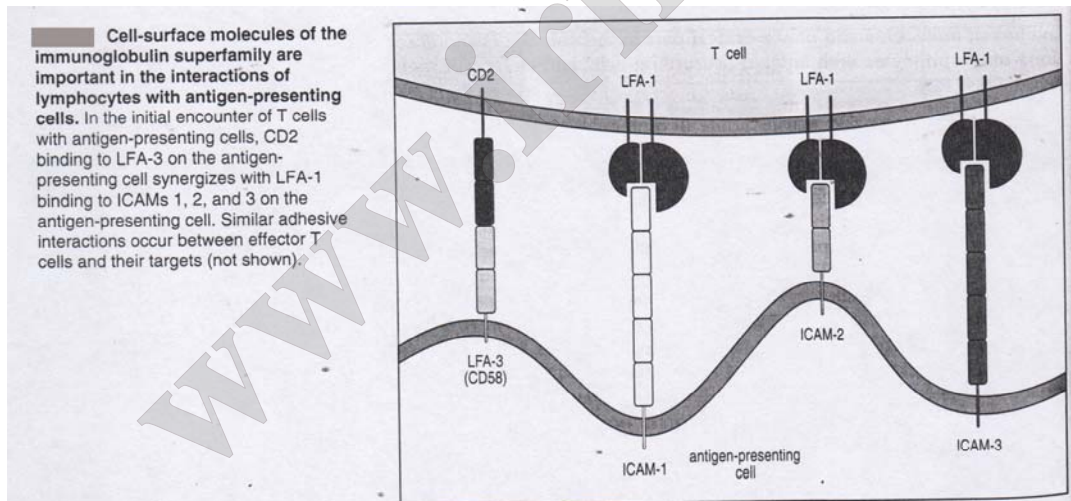
این مولکول‌ها بر سطح سلول‌های عرضه کننده آنتیژن و T cell‌ها ظاهر می‌شوند. به مارکرهای سطح سلولی که قادرند با مولکول‌های چسبنده باند شوند، لیگاند می‌گویند.

از میان مولکول‌های چسبنده می‌توانیم از ICAM-1 و LFA-3 (CD58) نام ببریم. لیگاند مولکول ICAM-1 بر سطح CD2، LFA-3، T cell است و لیگاند LFA-1 است.

**نکته :** ICAM-1، ICAM-2، ICAM-3 و LFA-1 همان مولکول بر سطح T cell است که بر سطح APC ظاهر می‌شوند لیگاند این سه مولکول بر سطح

تذکر : برای شمارش T cell‌ها می‌توانیم از «روش روزت» استفاده کنیم. در این روش خون فرد مورد آزمایش را با RBC گوسفند (SRBC) مجاور می‌کنیم. گلوبول قرمز گوسفند قادر است به T cell‌ها متصل شود. با شمارش تعداد این مجتمعه زیر میکروسکوپ می‌توانیم تعداد تقریبی T cell‌ها را محاسبه نماییم. علت اینکه RBC گوسفند قادر است با T cell‌ها واکنش دهد وجود مولکولی شبیه LFA-3 بر سطح SRBC است که با CD2 سطح T cell‌ها واکنش می‌دهد. پس در روش روزت از یک cross reaction استفاده می‌شود (شکل ۳۶).

شکل شماره ۳۶



بسیاری از مولکول‌های کمکی از جمله ICAM-1، ICAM-2 و LFA-3 عضو ابرخانواده ایمونوگلوبولین‌ها هستند.

### نقش مولکول‌های چسبنده :

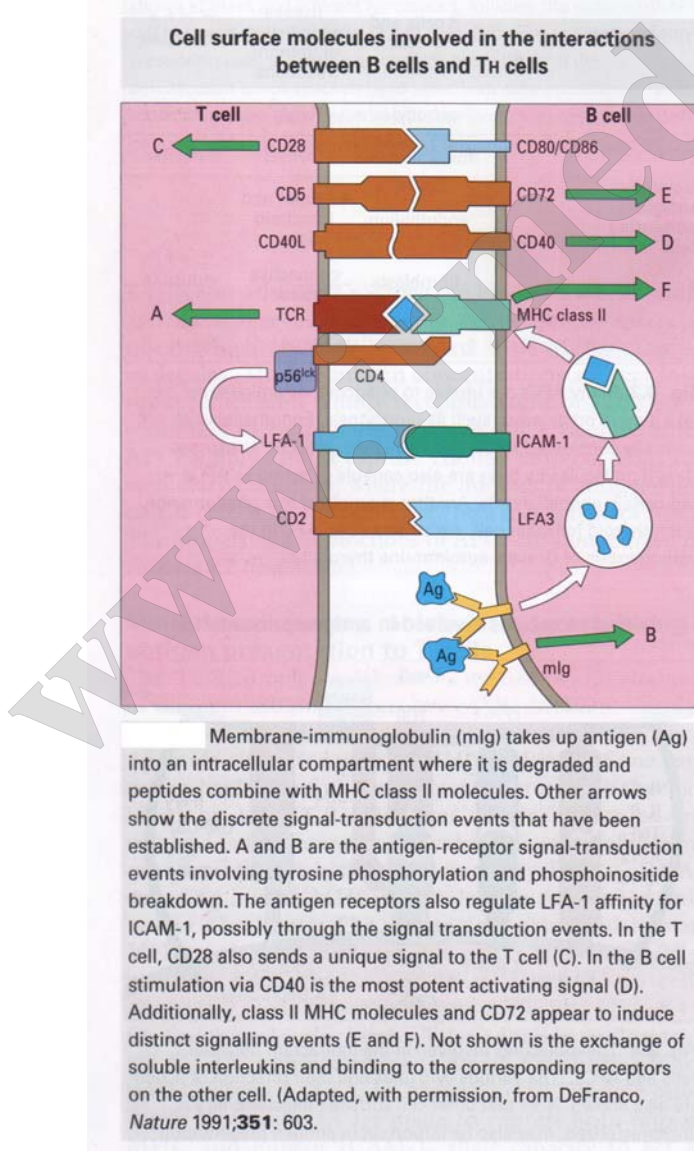
همانطور که قبلاً گفته‌یم T cell‌ها، برخلاف B لنفوسيت‌ها، از رخداد somatic mutation ممانت به عمل می‌آورند. ولذا دچار affinity maturation نمی‌شوند و به عبارت دیگر قدرت اتصال TCR برای آنتیژن همواره ثابت است. بنابراین برای تداوم اتصال Tcell‌ها و APC‌ها نیاز به عوامل دیگری است که از جمله عوامل تقویت کننده پیونداین دو سلول که موجب تقویت تداوم اتصال آنها می‌شود مولکول‌های چسبنده می‌باشند.

می‌دانیم که لازمه فعال شدن T cell، عرضه آنتیژن بهمراه MHC خودی بر سطح APC است. برای اینکه APC قادر باشد T cell را فعال کند علاوه بر عرضه آنتیژن لازم است در غشاپیش واجد مولکول‌های چسبنده باشد. علاوه بر این باید قادر به تولید و ترشح سایتوکاین باشد. بهترین APC برای سلول‌های T لنفوسيت B است.

### لنفوسيت B بهترین APC برای T cell است زیرا:

دارای گیرنده اختصاصی (از جنس ايمونوگلوبولين غشایي) برای آنتیژن است پس قادر است با کارآبي زياد آنتیژن را به دام بیندازد (trapping) به درون ببرد و سپس عمل processing را روی آن انجام دهد و سپس آنرا توسط MHC خودی به T cell عرضه نماید. سلول B با دارا بودن MHC کلاس I (مثل تمام سلول‌های هسته‌دار بدن) و کلاس II (همانند بسياري از سلول‌های دخيل در سистем ايميني) قادر است هم آنتي زن اگرورزن و هم آندورزن را عرضه نماید. بنابراین قادر است T های كمك كننده و سركوبگر را فعال نماید (برحسب نوع آنتي زن) (شکل ۳۷).

شکل شماره ۳۷



**یادآوری:** آنتیژن ممکن است اگزوژن یا آندوژن باشد، بر این اساس آنتیژنها توسط MHC های مختلفی عرضه می‌شوند و T cell های متفاوتی را تحریک می‌کنند. آنتیژن اگزوژن (چه خودی و چه غیرخودی) به همراه MHC کلاس II بر سطح APC ( ) می‌باشد. آنتیژن آندوژن (چه خودی و چه غیرخودی) به همراه MHC کلاس I بر سطح APC ( ) که ممکن است هریک از سلول‌های بدن باشد) عرضه می‌شود و فعال کننده لنفوسيت T سایتو توکسیک (CD8<sup>+</sup>) است.

**نکته :** وقتی که B cell با آنتیژن اختصاصی اش برخورد می‌کند علاوه بر این که آنرا به همراه MHC بر سطح عرضه می‌نماید تا توسط T cell شناسایی گردد، خودش نیز شروع به پاسخ دادن به آن آنتیژن می‌نماید (فعال شدن ، تکثیر و تمایز) و این دو کار را بطور همزمان انجام می‌دهد.

وجود مقدار زیادی MHC کلاس II بر سطح B cell یکی دیگر از دلایلی است که باعث می‌شود APC مناسبی برای T cell باشد. با دارا بودن MHC کلاس II قادر است لنفوسيت T کمک کننده را فعال نماید که به دنبال آن کل جمعیت T cell فعال می‌گردد که نهایتاً "فعال شدن کل سیستم ایمنی را به دنبال دارد ( البته B cell در صورتی این کار را انجام می‌دهد که با آنتیژن اختصاصی اش برخورد کرده باشد)

B cell دارای تعداد زیادی مولکول چسبنده در غشاپیش است. این مولکول‌ها می‌توانند به فعال شدن T cell کمک نماید. از جمله مولکول‌های چسبنده که بر سطح B cell ها ظاهر می‌شوند. می‌توان از CD<sub>80</sub> ، LFA-3، ICAM-1 (B<sub>7-1</sub>) و CD<sub>86</sub> (B<sub>7-2</sub>) نام برد. (لیگاند CD<sub>80</sub> و CD<sub>86</sub> بر سطح سلول T مارکری به نام CD<sub>28</sub> است) علاوه بر B cell بر سطح سایر سلول‌های عرضه کننده آنتیژن هم دیده می‌شوند ولی تراکم آنها بر سطح B cell بیشتر است.

از دیگر وظایف مولکول‌های چسبنده :

مولکول‌های چسبنده علاوه بر تداوم اتصال T cell و APC وظایف مهم دیگری هم بر عهده دارند بعنوان مثال: اتصال CD<sub>80</sub> به لیگاندشان یعنی CD<sub>28</sub> باعث آزاد شدن سایتوکاینی به نام اپتیتروکین ۲ (IL-2) از T cell می‌شود که سبب فعالیت بیشتر سلول T می‌گردد.

هنگامی که سلول T فعال گردید شروع به ساخت و بروز مارکر جدیدی به نام ۴ CTLA-4 می‌کند که همانند CD<sub>28</sub> لیگاند مربوط به B<sub>7</sub> است. CTLA-4 شباهت زیادی به CD<sub>28</sub> دارد و قدرت اتصال آن به B<sub>7</sub> بیشتر از CD<sub>28</sub> است یعنی زمانی که بر سطح B cell عرضه می‌شود به CD<sub>28</sub> اجازه واکنش با B<sub>7</sub> را نمی‌دهد.

**نکته :** بروز CD<sub>28</sub> بر سطح T cell دائمی است ولی CTLA-4 بر سطح Resting T cell ظاهر نمی‌شود و تنها بر سطح T فعال شده ظاهر می‌گردد.

اتصال 4 CTLA-4 به B<sub>7</sub> (برخلاف اتصال CD<sub>28</sub> به B<sub>7</sub> ) باعث مهار شدن T cell و سبب القاء ارزی (بی‌پاسخی) آن می‌شود.

بنابراین یکی از نقش‌های مولکول‌های چسبنده تنظیم پاسخ ایمنی است. به این ترتیب اگر CD<sub>28</sub> بر سطح سلول بارز شود باعث فعال شدن آن می‌شود و اگر CTLA-4 بر سطح آن بروز کند باعث مهار شدن T cell می‌شود.

### ساير مولکول‌های چسبنده سطح : B cell

یکی دیگر از مولکول‌های چسبنده که بر سطح B cell وجود دارد CD40 است. لیگاند این مولکول بر سطح T cell، اتصال CD40L به CD40 باعث رهایش سایتوکاین‌های متعددی از T cell می‌شود که سبب switching در B cell می‌گردد.

پس در جمع‌بندی می‌توان اشاره کرد که مولکول‌های چسبنده در اعمال زیر نقش دارند:

- ۱- تداوم و تحکیم اتصال APC و T cell

۲- تنظیم پاسخ های ایمنی

۳- القای عمل در switching B cell

یکی دیگر از مولکول های چسبنده CD5 است که بر سطح تمام T cell ها ظاهر می شود. این مارکر در افراد نرمال در سطح ۲ تا ۵ درصد B cell ها ظاهر می شود. به B cell هایی که واجد مارکر CD5 در غشايشان باشند زیر گروه B1 می گويند. CD5 به مولکول چسبنده ای به نام CD72 متصل می شود که اهمیت این اتصال چندان مشخص نیست.  
شاید زیر گروه B1 با داشتن CD5 بر سایر B cell ها نقش القایی داشته باشند و شاید همین نقش در بروز خود ایمنی مؤثر باشد.

**نکته بالینی :** در بیماری hyper IgM syndrome بیمار دچار نقص ایمنی هومورال است. تعداد لنفوسيت های B و T در حد نرمال است. ترشح سایتوکاین هم طبیعی ولی آنتی بادی تولید شده فقط از کلاس IgM است (البته آنتی بادی از کلاس IgD به مقدار بسیار کم تولید می شود). این سندروم دلایل متعددی دارد (هرعاملی که switching را مختل کند میتواند باعث این بیماری شود) یکی از علل ممکن آن است که نقص ژنتیکی تولید CD40L بر سطح T cell ها باشد. بهمین دلیل پیوند CD40 بوجود نمی آید که یکی از عوایق آن عدم انجام عمل switching در سلول B است.

از فرمایشات حضرت علی (ع) :

العلم لا ينتهي

علم پایانی ندارد

**References:**

1. Medical Immunology; By: T.G.Parslow, D.P. Stitis, A.I. Terr and J.B.Imboden, 10<sup>th</sup> edition, 2001, Mc Graw-Hill Companies.
2. Immunobiology; By: C.A.Janeway, P.Travers, M.Walport and M.Shlomchik, 6<sup>th</sup> edition, 2004, Garland Publishing.
3. Cellular and Molecular Immunology; By: A.K. Abbas, A.H. Lichtman and J. S. Pober, 5<sup>th</sup> edition, 2003, W.B. Saunders Company.
4. Immunology; By: I. Roitt, J. Brostoff and D.Male, 7<sup>th</sup> edition, 2004, Mosby publication.