

Тема: «Иммунитет»

{

Иммунитет – способность организма защищаться от чужеродного вещества, для сохранения гомеостаза.

Общебиологическое значение иммунитета:

1. распознавание "своего и чужого",
2. устранять чужое
(элиминировать).

Центральные органы иммунной системы:

- Красный костный мозг (стволовые клетки - родоначальники Т- и В- лимфоцитов, фагоцитов и других форменных элементов крови). В - лимфоциты размножаются, дифференцируют, разносятся по организму кровью. Образовавшиеся предшественники Т – лимфоцитов, мигрируют в тимус и образуют популяцию Т – лимфоцитов.
- Тимус (вилочковая железа) – предшественники Т – лимфоцитов размножаются, дифференцируются в зрелые Т – лимфоциты, способные распознавать чужеродные антигены, мигрируют с кровотоком в другие органы и ткани, заполняют лимфоузлы.

Т.о., в центральных органах иммунной системы рождаются, размножаются, дифференцируются и «обучаются» клетки иммунной системы (иммунокомпетентные клетки).

Периферические органы иммунной системы:
селезёнка, аппендикс, миндалины глоточного кольца,
лимфатические узлы, скопление лимфоидной ткани в
слизистых, кровь, лимфа, где локализуются
иммунокомпетентные клетки, которые осуществляют
местный (какого – либо органа) иммунный надзор, являются
биологическим ситом (фильтруют Ag лимфатические узлы и
селезёнка).

Клетки иммунной системы:

Фагоциты - способные к активному захвату, перевариванию бактерий, остатков клеток, чужеродных или токсичных частиц, представляют антиген Т- хелперам.

Лимфоциты:

В-лимфоциты, принимающие участие в синтезе антител (иммуноглобулинов), иммунологической памяти и ГНТ, распознают генетически чужеродные молекулы (имеются антигенраспознающие рецепторы), участвуют в формировании гуморального иммунитета. Активностью В- лимфоцитов «управляют» Т- хелперы и фагоциты.

Т - лимфоциты - клетки, обеспечивающие клеточный иммунитет.

Различают:

1. Т-хелперы (помощники) - получают информацию от фагоцитов об антигене воздействуют на клонны Т- и В- лимфоциты, последние пролиферируют (размножаются) и дифференцируют

Схема межклеточной кооперации:

Ag --- переваривание --- Фагоцит --- фрагмент Ag представляет фагоцит Т-хелперу для определения «свой-чужой» -----Фагоцит-----выработка иммуноцитокинов----- В-лимфоциты размножаются-----синтез АТ,

2. Т-супрессоры - ингибируют активность Т- лимфоцитов или В- лимфоцитов, препятствуя чрезмерному развитию иммунных реакций (в настоящее время наличие Т-супрессоров под сомнением, хотя супрессорный эффект существует);
3. Т-киллеры - синтезируют фермент **перфорин**, который лизирует генетически чужеродные клетки

Схема межклеточной кооперации:

Ag --- переваривание --- Фагоцит --- цельная клетка Ag представляет фагоцит Т-хеллеру
для определения «свой-чужой» -----Фагоцит-----выработка иммуноцитокинов----- В-
лимфоциты размножаются-----синтез АТ

Фазы иммунного ответа:

- 1. непродуктивная** - распознавание антигенов и взаимодействие иммунокомпетентных клеток;
- 2. продуктивная** - продукция антител.

Виды иммунного ответа:

1. естественный
- 2.искусственный

Виды естественного иммунитета:

- 1.врождённый,
- 2.приобретённый,
- 3.иммунитет новорожденных.

- 1. врождённый** (видовой) - присущ данному виду животных или человека (генотипический признак). Так человек не болеет чумой животных, а животные корью.
- 2. приобретённый** - формируется в процессе жизни индивидуума, в результате перенесённого инфекционного заболевания (постинфекционный).
- 3. иммунитет новорожденных** - пассивная передача антител к плоду при внутриутробном развитии.

Виды искусственного иммунитета:

1. активный
2. пассивный.

- 1. активный иммунитет** - иммунитет, формируется после активного вовлечения иммунной системы под влиянием антигена (при вакцинации);
- 2. пассивный иммунитет** - иммунитет формируется после введения в организм готовых иммуноагрегантов (иммуноглобулины, иммунные сыворотки).

Активный и пассивный иммунитет бывает:

1. **гуморальным** (от лат. humor - жидкость) работают вещества, которые растворимы в сыворотке крови:
 - а) Потомки В-лимфоцитов - иммуноглобулины,
 - б) Комплемент (от лат.- дополнение, состоит из белков), внедряется в клеточную мембрану микробы, что ведёт к его лизису,
 - в) **Пропердин** (от лат.- подготавлять) активирует комплемент в присутствии магния,
 - г) **Бета - лизины**, синтезируются тромбоцитами, действуют на грамположительные бактерии, повреждая ЦПМ,
 - д) **Икс - лизины** - лизируют грамотрицательные бактерии,

- е) Эритрин** (в эритроцитах животных) - бактериостатик возбудителя дифтерии,
 - ж) Лейкины** - бактериостатическое вещество из лейкоцитов,
 - з) Плакины** - бактериостатическое вещество из тромбоцитов,
 - и) Лизоцим** (в слезах, слюне, крови, обеспечивает быстрое заживление ран глаза, рта, носа), фермент, синтезируется фагоцитирующими клетками, разрушает оболочку микробных клеток,
 - к) интерферон** - белок, синтезируемый фибробластами, лейкоцитами, Т- лимфоцитами.
- 2. клеточным** (иммунный ответ, обусловлен активностью клеток Т- лимфоцитов, фагоцитов);
- 3. гуморально - клеточным** (смешанная форма реагирования).

Дополнительные виды иммунитета:

Стерильный иммунитет: после выздоровления организм свободен от возбудителя,

Нестерильный иммунитет: возбудитель заболевания сохраняется в организме, и только при этом условии поддерживается иммунитет (туберкулез).

Иммунный статус - способность организма к иммунному ответу.

Нарушения иммунного статуса и способности к нормальному иммунному ответу называют **иммунодефицитными состояниями**, которые делятся:

1. первичные (врожденный, вызван генетическим дефектом в эмбриональный период, обусловлен недостаточностью фагоцитоза, системы комплемента, нарушением в гуморальном (В-система) и клеточном (Т-система) звене. Клинически проявляются в виде инфекций (при недостаточности гуморального иммунитета преобладают бактериальные инфекции, при недостаточности клеточного - вирусные и грибковые).

- 2. вторичные** (приобретенные, связаны с перенесенными инфекциями (особенно вирусные), инвазиями, соматическими (с нефротическим синдромом), онкологическими заболеваниями, ожогами, тяжелыми травмами, обширными хирургическими вмешательствами, лечебными воздействиями (рентгеновское облучение, лучевая терапия опухолей, терапия кортикостероидами, цитостатиками и иммунодепрессантами, спленэктомией) сопровождаются лимфопенией и гипогаммаглобулинемией). Старость представляет Т-иммунодефицит.
- 3. комбинированные** развиваются при нарушении Т- В- звеньев иммунной системы (частые бактериальные и вирусные инфекции, микотические поражения, ведут к лет. исходу).

Невосприимчивость человека к инфекционным заболеваниям обусловлена иммунитетом и его факторами противомикробной защиты: неспецифическими и специфическими.

Неспецифические факторы защиты организма - это первый уровень защиты от микробных агентов, включает:

1. **механические барьеры** (кожа здоровая, чистая, неповрежденная, непроницаема для микроорганизмов. Слизистые оболочки, слизь и реснитчатый эпителий ВДП освобождают организм от попавших инородных частиц)
2. **физико - химические барьеры** (ферменты, соляная кислота желудочного сока разрушают перорально попавших бактерий, вирусы; кислоты (уксусная, муравьиная, молочная) потовых и сальных желёз кожи обладают бактерицидным действием
3. **иммунобиологические барьеры резистентности** (устойчивости) - фагоцитоз.

Стадии фагоцитоза:

- 1. хемотаксис** - приближение фагоцита к объекту;
- 2. адгезия** - прилипание фагоцита к объекту;
- 3. поглощение объекта** с образованием фагосомы;
- 4. образование фаголизосомы** и переваривание объекта с помощью ферментов.

Если гибнет фагоцитированный микроб, то **фагоцитоз завершённый**. **Незавершённый фагоцитоз** - микроорганизмы жизнеспособны в фагоцитах (гонококки, микобактерии туберкулёза, бруцеллы), погибают фагоциты.

Специфические факторы защиты,

их действие направлено на уничтожение конкретного антигена, осуществляется комплекс:

1. антителообразование (образование специфических иммуноглобулинов),
2. иммунный фагоцитоз
3. киллерная функция Т - лимфоцитов
4. аллергические реакции (ГНТ, ГЗТ)
5. иммунологическая память
6. иммунологическая толерантность (устойчивость)

преодолевают механические и физико - химические барьеры, если эти барьеры преодолены, то возникает третий барьер в виде клеточной реакции (фагоцитоз) и гуморальной защиты (комплемент, интерферон, защитные белки крови). В случае прорыва третьего барьера работает клеточная защита Т- и В-лимфоцитов.

АЛЛЕРГИЯ(практика №15)

Аллергия - повышенная реакция организма (образование АТ) в ответ на повторный контакт с антигеном (аллерген = антиген).

Антигены - генетически чужеродное органической природы (полипептид, нуклеопротеид, липопротеид, гликопротеид, полисахарид, липиды высокой плотности, нуклеиновые кислоты) вещество для организма, вызывает развитие иммунологических реакций с выработкой антител (**бактерии, грибы, вирусы, пыльца, цитрусовые**). Антигены попадают в организм через кожу, слизистые, ЖКТ, образуются внутри организма.

Свойства антигенов:

- 1. антигеннность** - вызывают выработку антител в организме;
- 2. специфичность** - антигены взаимодействуют только с определёнными АТ (используют в диагностике инфекционных болезней),
- 3. иммуногенность** - активизация иммунной системы;
- 4. растворимостью** (нерасторимый антиген не способен вызывать иммуногенность);

Виды антигенов:

1. **сильные**, которые вызывают выраженный иммунный ответ,
2. **слабые**, интенсивность иммунного ответа невелика;
3. **автоантигены** - клетки, вещества, которые в течение жизни не контактируют с иммунной системой (хрусталик глаза, сперматозоиды, щитовидная железа), а взаимодействуют с ней только при повреждениях, всасываясь в кровь, не распознавались как «свои». Возникают аутоиммунные заболевания (системная красная волчанка, ревматоидный артрит);
4. **полноценные** - вызывают образование антител в организме и вступают с ними в серологические реакции (реакция АГ-АТ);

5. неполноценные (гаптены) - не вызывают образование антител в организме, но вступают в серологические реакции с готовыми АТ.

6. целлюлярные (связанные с бактериальной клеткой):

- **соматический - О-антителен:** заключён в теле клетки является эндотоксином;
- **жгутиковый - Н-антителен:** состоит из белка флагеллина;
- **поверхностные К-антителены (capsульные) –** полисахарид

7. ядерные, капсульные, суперкапсидные (связаны с вирусом);

8. эритроцитарные системы АВО (резус - фактор, группы крови, при неверном переливании или трансплантации возникает гемолитический шок).

Строение молекулы антигена:

- 1. детерминантная группа** – участок антигена, определяющий специфичность и взаимодействующий с антителом;
- 2. проводниковой часть** - гаптен.

Антитела – белковые цепи с активными центрами для взаимодействия с антигеном, относятся к гамма - глобулиновой фракции сыворотки крови, поэтому имеют второе название - иммуноглобулины (Ig). Образуются в ответ на действие антигена, способны реагировать с ним (участвуют в гуморальном иммунитете).

5 классов иммуноглобулинов: IgA, IgE, IgD, IgG, IgM.

Функции иммуноглобулинов разных классов:

- 1. IgA** - защищает слизистые дыхательного и пищеварительного трактов, мочеполовой системы от микроорганизмов (синтезируются в селезёнке, лимфатических узлах, лимфатических элементах слизистых оболочек).
- 2. IgE** - участвуют в аллергической реакции ГНТ, деструкции гельминтов (похожи на тучные клетки);
- 3. IgD** - продуцируется клетками миндалин, изучен мало, его уровень повышается при хронических воспалительных процессах;
- 4. IgG** - составляет 80% от всех иммуноглобулинов, единственный проникает через плаценту, обеспечивая пассивный иммунитет плода и новорожденного в первые 3-4 месяца жизни, основные борцы с инфекцией;
- 5. IgM** - образуется у плода на 20 неделе внутриутробного развития, первым появляется после заражения и иммунизации, последним исчезает в старости.

Свойства антител:

- 1. специфичность** - взаимодействует с антигеном , который провоцировал их образование;
- 2. гетерогенность** по строению, происхождению.

Виды иммуноглобулинов по происхождению:

- 1. нормальные** (анамnestические) антитела, обнаруживаются в любом организме (антитела против эритроцитарных антигенов групп крови, бактерий кишечной группы, кокков, вирусов),
- 2. инфекционные** антитела, накапливаются в организме в период инфекционной болезни;
- 3. постинфекционные** антитела, обнаруживаются в организме после перенесенного инфекционного заболевания;
- 4. поствакцинальные** антитела, возникают после искусственной иммунизации

Формы аллергий:

1. ГНТ (через 20-30мин после повторного введения аллергена)
2. ГЗТ (через 24-48 и более часов).

Типы ГНТ:

1. **анафилактический:** участвуют IgE или IgG + антиген.

Образовавшийся комплекс Ag-АГ активизирует тучные клетки и базофилы, высвобождаются медиаторы воспаления и другие БАВ. Это приводит к анафилаксии, анафилактическому шоку, поллинозам.

Схема: Ag-АГ---активизация тучных клеток, базофилов----- выделение БАВ =
ананфилаксия, анафилактический шок, поллиноз.

2. цитотоксический: участвуют IgM или IgG + антиген (поверхность клеток крови). Как следствие - аутоиммунные гемолитические болезни (гемолитическая анемия, лейкопения, тромбоцитопения, агранулоцитоз), лекарственная волчанка.

Схема: Ag(поверхность клеток крови) – АТ = гемолитическая анемия, лейкопения, тромбоцитопения, агранулоцитоз, лекарственная волчанка

3. иммунокомплексный: участвуют IgM или IgG + антиген. Образовавшийся комплекс Ag-АТ оседает в тканях, на эндотелии сосудов, клубочках почек, клетках кожи. В местах отложения под действием комплемента высвобождаются БАВ, которые вызывают воспаление. Возникают васкулиты, гломерулонефриты, сывороточная болезнь.

Схема: Ag-АТ---комплекс оседает на тканях, сосудах, клубочках почек, клетках кожи---комплемент ---БАВ = васкулиты, гломерулонефриты, сывороточная болезнь

ГЗТ:

участвуют **Т- лимфоциты, фагоциты, аллергены.** На месте введения аллергена возникает воспаление, происходит цитолиз аллергена. В медицине ГЗТ применяется при постановке кожно - аллергических проб (туберкулиновая). Проявляется в виде экземы при контакте с СМС, медикаментами, хромом, никелем, ртутью.

Схема: Т- лимфоциты, фагоциты, аллергены-----

Воспаление----- Цитолиз аллергена----- Воспаление