

10. Fagocitosi

II edizione



(vale per tutto il capitolo)

10. Fagocitosi.....	309	10.3.2. Prodotti secreti dai macrofagi ad attività locale.....	320
10.1. BIOLOGIA DELLA FAGOCITOSI.....	311	10.3.3. Prodotti secreti dai macrofagi con attività a distanza (sistemica).....	320
10.1.1. Classificazione.....	311	10.3.4. Funzioni dei fagociti mononucleati nella risposta immunitaria specifica..	321
10.1.2. Auto-fagocitosi.....	311	10.3.5. Attivazione dei macrofagi.....	322
10.1.3. Funzioni della membrana esterna.....	312	10.3.6. Macrofagi nei focolai di flogosi cronica.....	325
10.1.4. Recettori e ligandi.....	313	10.4. IL PROCESSO DELLA FAGOCITOSI.....	326
10.1.5. Ripulitura della membrana.....	314	10.4.1. Aderenza e riconoscimento: opsonizzazione.....	327
10.1.6. Manutenzione della membrana.....	314	10.5. MACROFAGI E INFLAMMASOMI.....	330
10.1.7. Auto-fagocitosi.....	314	10.5.1. Stimoli che innescano l'assemblaggio di inflammasomi.....	331
10.1.8. Destino delle particelle fagocitate.....	315	10.5.2. Inflammasomi e immunità innata.....	331
10.1.9. Fagociti professionali.....	316	10.5.3. Inflammasomi e malattie auto-infiammatorie.....	331
10.2. I FAGOCITI MONONUCLEATI.....	317	10.6. INGLOBAMENTO ED EVENTI INTRA-CELLULARI SUSSEGUENTI.....	332
10.2.1. Sviluppo dei fagociti mononucleati.....	318	10.6.1. Degranolazione (nel caso dei granulociti neutrofili).....	332
10.3. ATTIVAZIONE E FUNZIONI DEI FAGOCITI MONONUCLEATI.....	320	10.6.2. Fagocitosi e metabolismo cellulare.....	333
10.3.1. Principali funzioni dei fagociti mononucleati nell'immunità naturale.....	320	10.6.3. Uccisione e degradazione.....	333
		10.7. PRINCIPALI FONTI UTILIZZATE.....	336



10.1. Biologia della fagocitosi

Definizione

La fagocitosi è il meccanismo attraverso il quale una cellula introflette la membrana cellulare esterna formando una vescicola intra-cellulare. Viene generalmente innescata dal legame di recettori sulla superficie cellulare con ligandi di provenienza extra-cellulare

10.1.1. CLASSIFICAZIONE

-  Si possono individuare a scopo didattico vari tipi di fagocitosi:
- **fagocitosi** nella sua accezione più ristretta è innescata da particelle esogene
 - **auto-fagocitosi**: è innescata da particelle endogene
 - **endocitosi** o **pinocitosi**: fagocitosi in fase liquida (liquidi e molecole solubili)
 - **trans-citosi**: endocitosi ad un polo di una cellula polarizzata associata a trasporto intra-cellulare del vacuolo fagocitosico e esocitosi all'altro polo (es.: lipoproteine attraverso le cellule endoteliali)

10.1.2. AUTO-FAGOCITOSI

-  L'auto-fagocitosi è un processo catabolico che riguarda la degradazione dei componenti cellulari propri di ciascuna cellula attraverso l'utilizzo dei lisosomi. L'auto-fagocitosi:
- è un meccanismo strettamente regolato che gioca un ruolo essenziale fisiologico nella crescita cellulare, sviluppo cellulare, omeostasi
 - contribuisce al corretto bilanciamento tra sintesi degradazione e riciclo dei componenti cellulari strutturati
 - costituisce il meccanismo attraverso il quale, nelle carenze nutrizionali cellulari, la cellula è in grado di riallocare le risorse verso i costituenti essenziali per la sopravvivenza della cellula stessa

10.1.3. FUNZIONI DELLA MEMBRANA ESTERNA

 La cellula ha una superficie enorme di membrana esterna, con una gran quantità di prolungamenti citoplasmatici (fanno eccezione le cellule epiteliali nella porzione che è a contatto con le cellule adiacenti e gli eritrociti)

La membrana cellulare esterna non ha solo la funzione di compartimentalizzare la cellula delimitando l'ambiente intra-cellulare a composizione assai differente da quella del fluido interstiziale: tutte le comunicazioni della cellula con l'esterno avvengono attraverso la membrana cellulare

La cellula comunica per due vie:

- via elettrica (anche se le sinapsi o le giunzioni neuro-muscolari o muscolo-muscolari spesso utilizzano un mediatore chimico)
 - via chimica
-

10.1.4. RECETTORI E LIGANDI

 La superficie della cellula è interamente ricoperta da recettori, diversi tra di loro per composizione chimica, per specificità, e per affinità

Questi recettori rendono la cellula molto “appiccicosa”: continuamente molecole si fissano ai recettori cellulari a volte con alta affinità, a volte con bassa affinità o del tutto casualmente

Facendo un esempio estremo:

- una cellula ha due molecole di recettore per cui sono presenti due tipi di ligandi nel fluido interstiziale. Il primo ha una affinità di 10^6 , il secondo di $10^0 (= 1)$
- del primo, il ligando specifico, ce ne sono 2×10^0 molecole ($= 2$), del secondo tipo ce ne sono moltissime diverse tra loro, ciascuna delle quali in minima quantità e con minima affinità (10^6 volte inferiore), ma il loro numero complessivo è per ipotesi è 2×10^6
- in queste condizioni ad ogni istante avremo che 1 recettore sarà accoppiato al suo specifico ligando, mentre l'altro recettore sarà accoppiato casualmente ad un altro ligando a bassa affinità

Questa situazione comporta che la cellula veda i suoi recettori inevitabilmente prima o poi occupati da molecole pertinenti o non: viene **accecata**

 *Risulta necessario ripulire i recettori*

10.1.5. RIPULITURA DELLA MEMBRANA

-  La ripulitura della membrana esterna è compito della fagocitosi
- La membrana viene invaginata e si forma un vacuolo in cui quella che era la superficie esterna diviene quella rivolta all'interno del vacuolo
 - Il vacuolo viene fuso con organuli contenenti enzimi litici (es.: lisosomi). Gli enzimi litici digeriscono quanto si è legato ai recettori ripulendoli
 - Il vacuolo ripulito viene ricondotto alla membrana esterna e fuso con essa: i recettori ripuliti sono di nuovo a disposizione
-

10.1.6. MANUTENZIONE DELLA MEMBRANA

-  La fagocitosi viene utilizzata per la sostituzione di parti di membrana danneggiati o per sostituire i recettori
In particolare nel vacuolo di fusione
- gli enzimi litici possono digerire anche il recettore, operando quindi una *down regulation* dei recettori
 - può unirsi al vacuolo una vescicola di provenienza dal reticolo endoplasmico che porta recettori nuovi: *up regulation* dei recettori
- In conclusione, attraverso la fagocitosi la membrana
- viene mantenuta pulita
 - ha le parti danneggiate sostituite
 - ha i propri recettori regolati quantitativamente e qualitativamente
-

10.1.7. AUTO-FAGOCITOSI

-  La fagocitosi ha anche un ruolo determinante nel *turnover* e nella regolazione del numero degli organuli intracitoplasmatici: **auto-fagocitosi**
-

10.1.8. DESTINO DELLE PARTICELLE FAGOCITATE

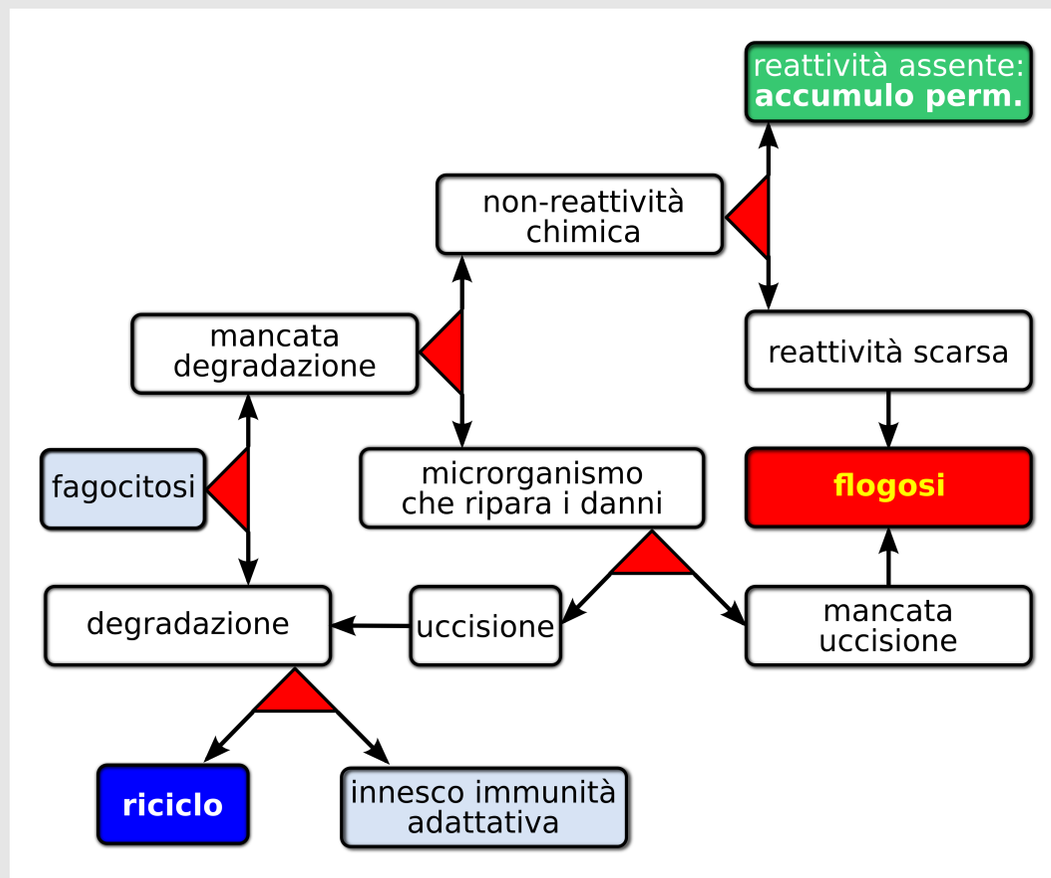


Figura 10.1. Il destino delle particelle fagocitate

Il destino normale delle particelle fagocitate è rappresentato da degradazione, seguita da riciclo dei componenti, ed eventuale presentazione antigenica di componenti della particella stessa

Quando la reattività chimica della particella fagocitata è così scarsa da non consentirne la degradazione si aprono due possibilità:

- reattività nulla (es.: carbone) che porta ad accumulo permanente senza ulteriori conseguenze
- reattività scarsa che porta a flogosi cronica

Qualora la particella fagocitata sia dotata di proprie capacità riparative (es.: batteri) si aprono due possibilità:

- il batterio viene ucciso, non ripara più e viene degradato
- il batterio non viene ucciso e innesca la flogosi

10.1.9. FAGOCITI PROFESSIONALI

☞ Benché tutte le cellule possiedano questa proprietà, esistono dei *professional phagocytes* (fagociti professionali)

Queste cellule hanno:

- un citoplasma ampio in modo da poter fagocitare particelle di dimensioni proporzionalmente maggiori
- una struttura citoscheletrica (e conseguente forma) non rigida in modo da accomodare all'interno vacuoli di grandi dimensioni senza distruggere il proprio citoscheletro

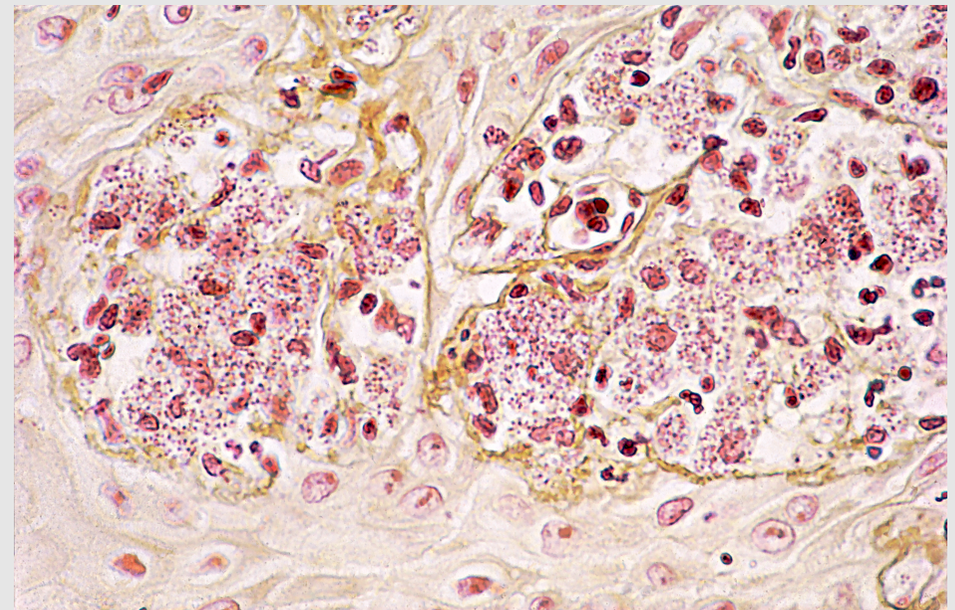
☞ I fagociti professionali hanno ruoli importanti nell'immunità

- come cellule in grado di innescare il processo flogistico-immunitario
- come effettori dell'immunità innata
- come effettori dell'immunità specifica acquisita

☞ Per la loro capacità di inglobare strutture di dimensioni relativamente ampie e di distorcere il proprio citoscheletro senza subire danni eccessivi, i macrofagi professionali sono la sede delle principali infezioni da parassiti intra-cellulari (batteri e protozoi)

Figura 10.2. Leishmaniosi della mucosa del naso. Si osservino le strutture granulomatose formate da ammassi di macrofagi ripieni di Leishmanie

Dalla collezione Eugenio Bonetti, Istituto di Patologia generale dell'Università di Bologna



10.2. I fagociti mononucleati

 Il sistema dei fagociti mononucleati rappresenta per numerosità la seconda popolazione cellulare del sistema immunitario ed è formato da cellule derivanti da una linea ontogenetica comune

Figura 10.3. Karl Albert Ludwig Aschoff. Immagine di public domain da: en.wikipedia.org

All'inizio del '900, i morfologi osservarono che alcune cellule assumevano coloranti iniettati per via endovenosa (chiamati "coloranti vitali" perché coloravano le cellule vive)

Aschoff identificò queste cellule come:

- macrofagi nel tessuto connettivo
- microglia nel sistema nervoso centrale
- cellule endoteliali nel pavimento dei sinusoidi vascolari
- cellule reticolari negli organi linfoidei

Aschoff suggerì che questi diversi tipi cellulari funzionassero nella difesa dell'ospite tramite la fagocitosi di agenti estranei quali i microbi, e li raggruppò nel cosiddetto: **sistema reticolo-endoteliale (reticuloendothelial system, RES)**



Macrofagi tissutali

 I macrofagi sono reperibili in tutti gli organi e nei tessuti connettivi

Le morfologie assunte dai macrofagi nei vari tessuti corrispondono a funzioni differenziate, es.:

- mantenere pulite le sierose in modo che possano scorrere tra di loro senza attrito
- rimuovere nel fegato componenti assimilati dal tratto digerente, mantenendo l'omeostasi
- rimuovere i globuli rossi senescenti nella milza

rimuovere tutte le particelle inalate che giungono sino agli alveoli

10.2.1. SVILUPPO DEI FAGOCITI MONONUCLEATI

☞ Tutte le cellule appartenenti al sistema dei fagociti mononucleati originano nel midollo osseo e passano nel sangue come monociti con una emivita nel sangue da 1 a 3 d

Dopo maturazione e successiva attivazione, possono assumere aspetti morfologici diversi

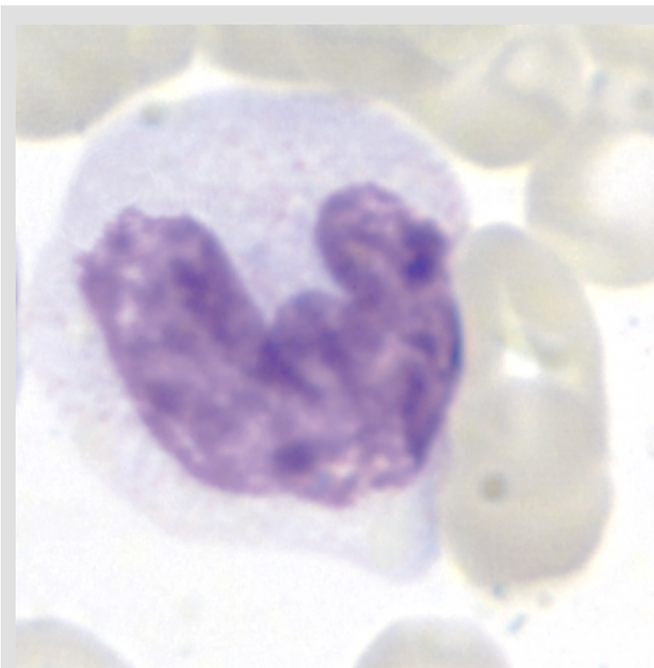


Figura 10.4. Monocito nel sangue periferico. Colorazione di Giemsa.

Dalla collezione Eugenio Bonetti, Istituto di Patologia generale dell'Università di Bologna

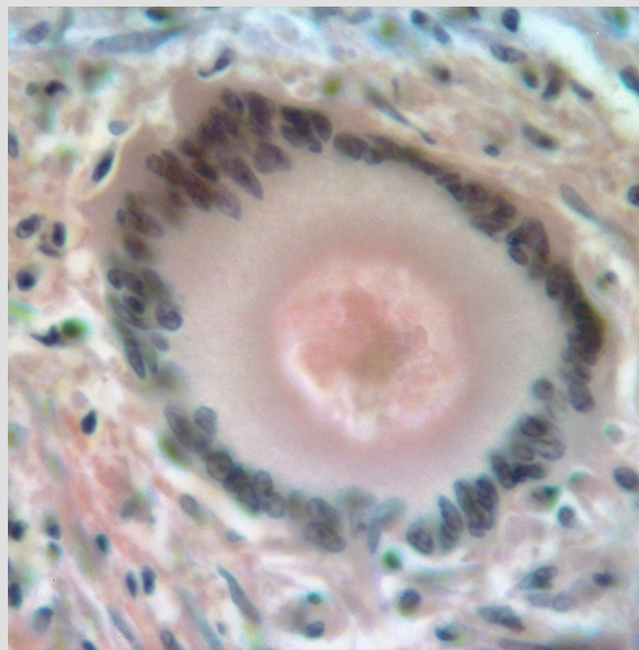
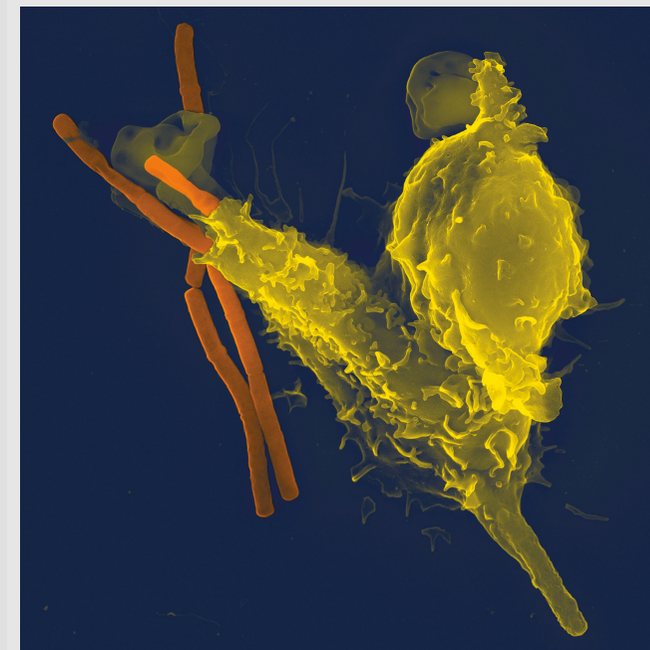


Figura 10.5. Cellula gigante di Langhans derivata dalla fusione di macrofagi in un granuloma tubercolare. Dalla collezione Eugenio Bonetti, Istituto di Patologia generale dell'Università di Bologna



*Figura 10.6. Neutrofilo che fagocita bacilli di Bacillus anthracis. Micrografia al microscopio elettronico a scansione
Immagine Creative Commons Attribution da Brinkmann (2005)*

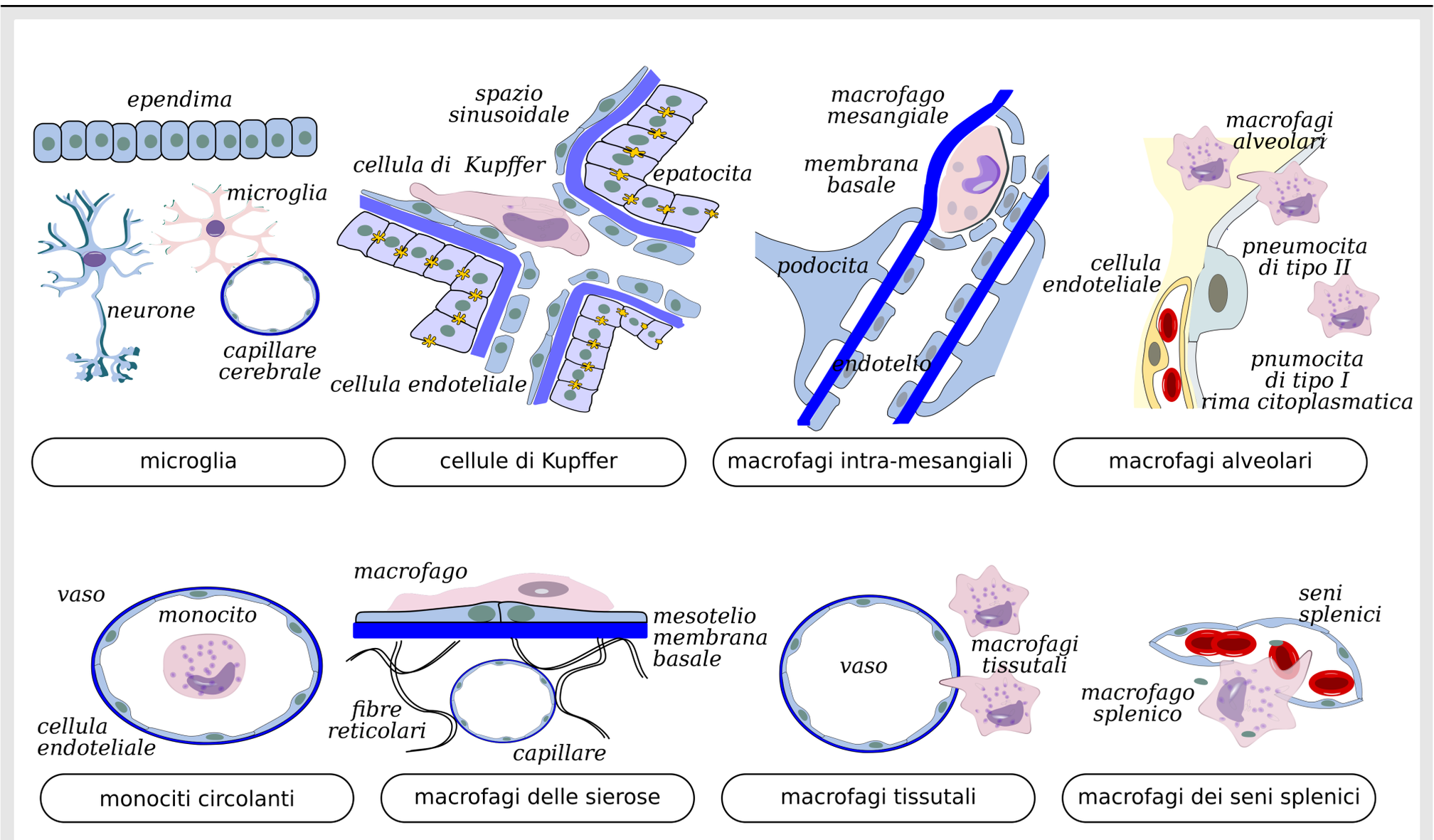


Figura 10.7. Vari tipi di fagociti. Liberamente tratto da Roitt (1993), ridisegnato. A questi vanno aggiunte le cellule dendritiche mieloidi e plasmacitoidi, gli osteoclasti ed altre forme di differenziamento secondario

10.3. Attivazione e funzioni dei fagociti mononucleati

10.3.1. PRINCIPALI FUNZIONI DEI FAGOCITI MONONUCLEATI NELL'IMMUNITÀ NATURALE

-  I macrofagi svolgono molte funzioni nella difesa dell'ospite prima che si sviluppi un'immunità specifica. Queste stesse funzioni divengono molto più efficienti nelle sedi dove si sviluppa una risposta immune. La risposta immune potenzia e conferisce specificità a meccanismi di difesa operativi anche in assenza di un riconoscimento antigenico specifico da parte dei linfociti.

10.3.2. PRODOTTI SECRETI DAI MACROFAGI AD ATTIVITÀ LOCALE

-  I macrofagi sono inoltre in grado di secernere
- enzimi
 - forme attive dell'ossigeno
 - ossido nitrico
 - mediatori derivati dal metabolismo lipidico quali le prostaglandine

10.3.3. PRODOTTI SECRETI DAI MACROFAGI CON ATTIVITÀ A DISTANZA (SISTEMICA)

-  Tra i prodotti dei macrofagi:
- citochine, che reclutano altre cellule infiammatorie (ed in particolare neutrofili), e sono responsabili di molti effetti sistemici della infiammazione, quali la febbre
 - fattori di crescita per i fibroblasti e per gli endoteli, che favoriscono la riparazione dei tessuti danneggiati

10.3.4. FUNZIONI DEI FAGOCITI MONONUCLEATI NELLA RISPOSTA IMMUNITARIA SPECIFICA



I macrofagi funzionano sia come cellule accessorie che come cellule effettrici nelle risposte immuni:

- collaborano nella presentazione dell'antigene e nella attivazione dei linfociti T
- sono effettori dell'immunità cellulo-mediata
- sono effettori dell'immunità umorale

La capacità dei macrofagi e dei linfociti di stimolare reciprocamente le rispettive funzioni costituisce un meccanismo di amplificazione dell'immunità specifica

Presentazione dell'antigene ed attivazione dei linfociti T



I macrofagi espongono gli antigeni estranei sulla loro superficie in una forma riconoscibile dai linfociti T antigene-specifici: cellule presentanti l'antigene (*antigen presenting cells*, APC)

I macrofagi esprimono proteine che promuovono l'attivazione dei linfociti T: i macrofagi funzionano quindi come cellule accessorie nell'attivazione linfocitaria

Effettori dell'immunità cellulo-mediata



Nella fase effettrice delle risposte immuni cellulo-mediate, i linfociti T stimolati dall'antigene secernono citochine che attivano i macrofagi rendendoli più efficienti

I macrofagi sono tra i principali effettori dell'immunità cellulo-mediata

Effettori dell'immunità umorale



Nella fase effettrice della risposta immune umorale, gli antigeni estranei quali i batteri vengono rivestiti (opsonizzati) da molecole di anticorpi e complemento

I macrofagi esprimono recettori di superficie per gli anticorpi e per alcune proteine complementari, legando e fagocitando le particelle opsonizzate con avidità assai maggiore che non le particelle non rivestite

I macrofagi contribuiscono all'eliminazione degli antigeni riconosciuti nelle risposte immunitarie umorali

10.3.5. ATTIVAZIONE DEI MACROFAGI



L'efficienza della funzione effettrice dei macrofagi influisce grandemente sulla qualità, durata, ed ampiezza della maggior parte delle reazioni flogistiche

I macrofagi sono un gruppo di cellule caratterizzate da fenotipi multipli che esercitano funzioni ed effetti assai differenti sia per via sistemica sia sul microambiente

Si possono identificare due modelli principali di attivazione macrofagica:

via classica di attivazione dei macrofagi

● *fenotipo tipo T_H1 che promuove:*

- flogosi
- distruzione della matrice extra-cellulare
- apoptosi

via alternativa di attivazione dei macrofagi

● *fenotipo tipo T_H2 che promuove:*

- angiogenesi
- costruzione della matrice extra-cellulare
- proliferazione cellulare

Entrambi i fenotipi sono componenti importanti sia dell'immunità innata che dell'immunità adattativa, tuttavia:

- i macrofagi attivati per la via classica tendono a suscitare una risposta flogistica cronica con danno tissutale
- i macrofagi attivati per la via alternativa tendono a portare la flogosi a risoluzione e a facilitare la riparazione delle ferite

Effetti dell'attivazione classica dei macrofagi



I fagociti mononucleati attivati; per la via classica:

- aumentano il volume cellulare
- aumentano il livello di enzimi lisosomiali
- rendono più attivo il loro metabolismo

potenziando così la capacità di fagocitare e di uccisione dei batteri



I macrofagi attivati sono fagociti molto più efficaci ma anche più dannosi: la loro entrata in funzione provoca spesso danno tissutale anche severo (vedi tubercolosi), per cui è importante che i macrofagi si attivino solo in presenza di uno stimolo molto forte

Segnali di attivazione dei macrofagi



Segnali di attivazione per i macrofagi sono:

- le linfochine (come l'interferone γ) secrete dai linfociti T sensibilizzati
 - alcune endotossine batteriche
 - il contatto con superfici rivestite di fibronectina
 - una quantità di altri agenti chimici, alcuni dei quali aumentano durante l'infiammazione acuta
-

Mediatori prodotti dai macrofagi

 A seguito dell'attivazione, il macrofago secerne a sua volta una varietà di prodotti biologicamente attivi, molti dei quali intimamente correlati al loro ruolo nell'infiammazione e nella riparazione

Sono già stati identificati più di 50 prodotti bioattivi

Questo arsenale di mediatori può causare considerevoli danni tissutali e, se prodotti in quantità massicce, anche sistemici:

-  ● *enzimi. Es.:*
- proteasi come l'elastasi e la collagenasi (mediatori del danno alle strutture interstiziali)
 - l'attivatore del plasminogeno, che scatena l'attivazione della plasmina ed ha come prodotto finale la produzione di fibrinopeptidi (potenti agenti flogogeni)
 - *metaboliti attivi dell'ossigeno*
 - *mediatori lipidici: inclusi i prodotti del metabolismo dell'acido arachidonico ed il PAF-acetil-etero*
 - *fattori regolanti la funzione e la proliferazione di altre cellule (citochine e fattori di crescita), tra cui:*
 - interferoni
 - fattori di crescita dei fibroblasti, delle cellule endoteliali, e dei precursori mieloidi
 - interleuchine (tra cui IL-1)
-

10.3.6. MACROFAGI NEI FOCOLAI DI FLOGOSI CRONICA



I macrofagi presenti nei focolai di flogosi cronica:

- derivano dai monociti circolanti
- fuoriescono dai vasi sotto l'influenza di fattori chemiotattici



La liberazione dei fattori derivati dai linfociti specifici

- è un importante meccanismo grazie al quale i macrofagi continuano ad affluire ed accumularsi nei focolai dell'infiammazione cronica
- conferisce specificità di luogo alla loro azione



Una volta nei tessuti, i macrofagi

- hanno la capacità di sopravvivere per tempi lunghissimi
- hanno scarsa capacità di dividersi
- se non riescono a portare a termine con successo la fagocitosi si fondono tra loro a formare sincizi: cellule giganti plurinucleate

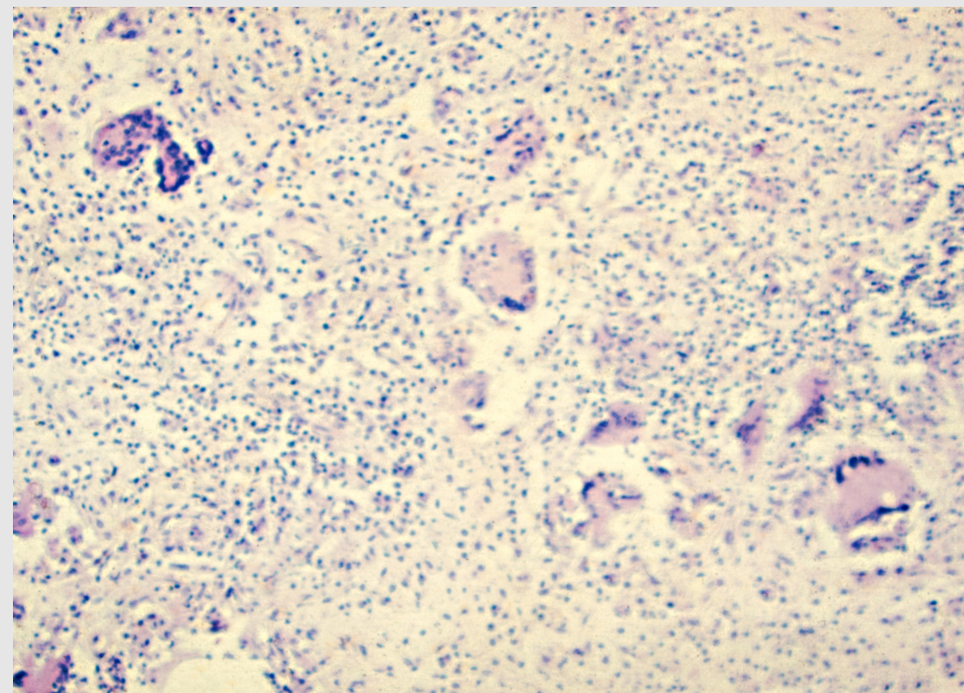


Figura 10.8. Cellule giganti da corpo estraneo. Da: collezione Eugenio Bonetti, Istituto di Patologia generale, Alma Mater Università di Bologna

Il vantaggio evolutivo di questo meccanismo sta nella capacità di fagocitare particelle di dimensioni maggiori allo stesso singolo fagocita; questo meccanismo però, essendo innescato dalla difficoltà di portare a termine il processo di fagocitosi, si innesca anche nel caso di particelle relativamente piccole non digeribili; es.: i micobatteri

10.4. Il processo della fagocitosi



Il fenomeno della fagocitosi può essere distinto in tre fasi:

- adesione delle particelle alla superficie del fagocita
- inglobamento
- degradazione (preceduta dall'uccisione degli eventuali batteri, miceti o protozoi) della particella inglobata

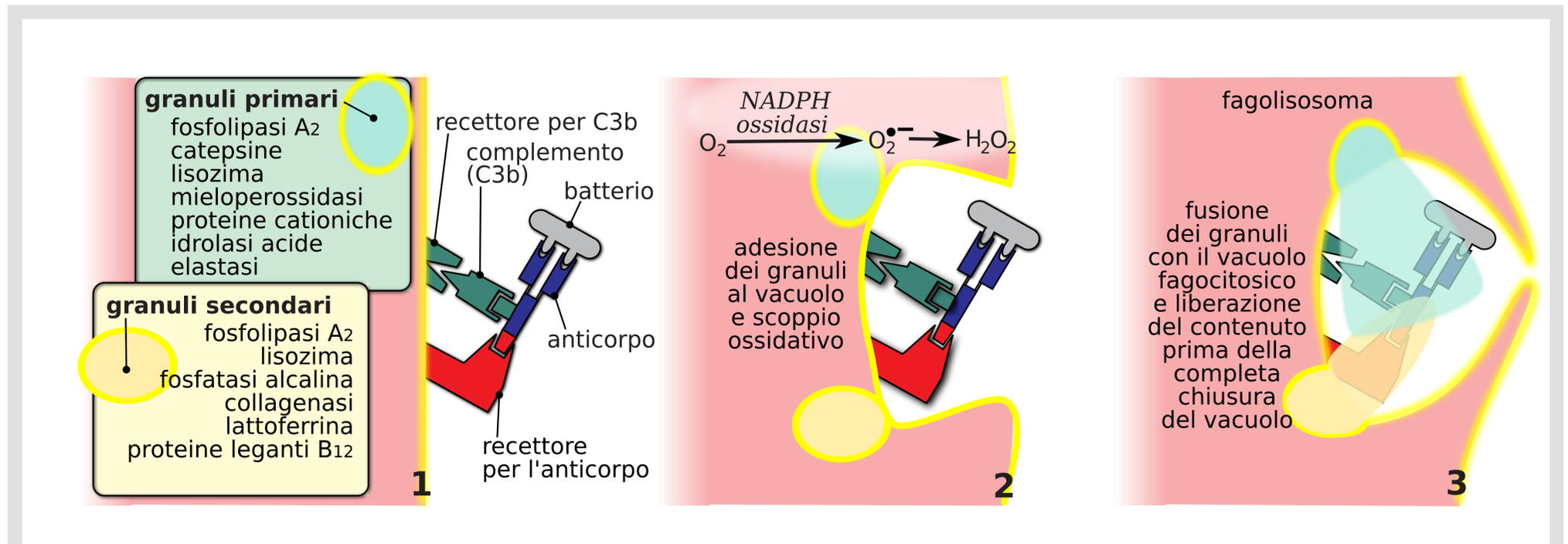


Figura 10.9. Fasi della fagocitosi: (1) legame, (2) invaginazione ed attivazione, (3) digestione del fagocitato

10.4.1. ADERENZA E RICONOSCIMENTO: OPSONIZZAZIONE

 Benché i fagociti possano aderire a particelle inerti ed a batteri senza alcun precedente, specifico processo di riconoscimento, la fagocitosi dei microrganismi è molto facilitata se questi vengono rivestiti dalle opsonine sieriche. Es.:

- immunoglobuline G (IgG)
- componenti del complemento

Recettori per IgG e complemento

 Le superfici cellulari dei granulociti polimorfonucleati neutrofili e dei macrofagi possiedono recettori per il frammento Fc (frammento cristallizzabile, lo *stem*) delle immunoglobuline IgG e per il terzo componente del complemento (C3b)

Quando un microrganismo è ricoperto da anticorpi IgG presenti nel siero, la porzione Fc della molecola immunoglobulinica fornisce un punto di attacco per il fagocita

La presenza di recettori per il C3b sui fagociti favorisce l'aderenza e la fagocitosi se il C3b viene fissato sulla superficie del microrganismo

Il frammento C3b può essere prodotto sia da reazioni anticorpo-dipendenti, che per vie alternative dell'attivazione del complemento

Recettori *PATTERN RECOGNITION* (PRR) dei macrofagi

☞ I macrofagi portano parecchi recettori differenti tra loro in grado di riconoscere componenti microbici comuni (*pattern*) e di indurre fagocitosi e rilascio di citochine (interleuchine, IL; interferoni, IFN)

Tabella 10.12: Pattern recognition receptors (PRRs). HIV: virus dell'immunodeficienza umana, HCV: virus dell'epatite C

Famiglia di recettori	ligandi	citochine prodotte in risposta
<i>Toll-like receptors</i>	lipo-peptide batterico, LPS di <i>E. coli</i> , ssRNA, CpGDNA	IL-6, -10, -12, IFN- α
Lectine di tipo C	env di HIV, proteina <i>core</i> di HCV, <i>M. tuberculosis</i>	soppressione di IL-12
NOD	muramil dipeptide	IL-10
Recettore per il mannosio	strutture batteriche e fungine esponenti mannosio	opsonizzazione

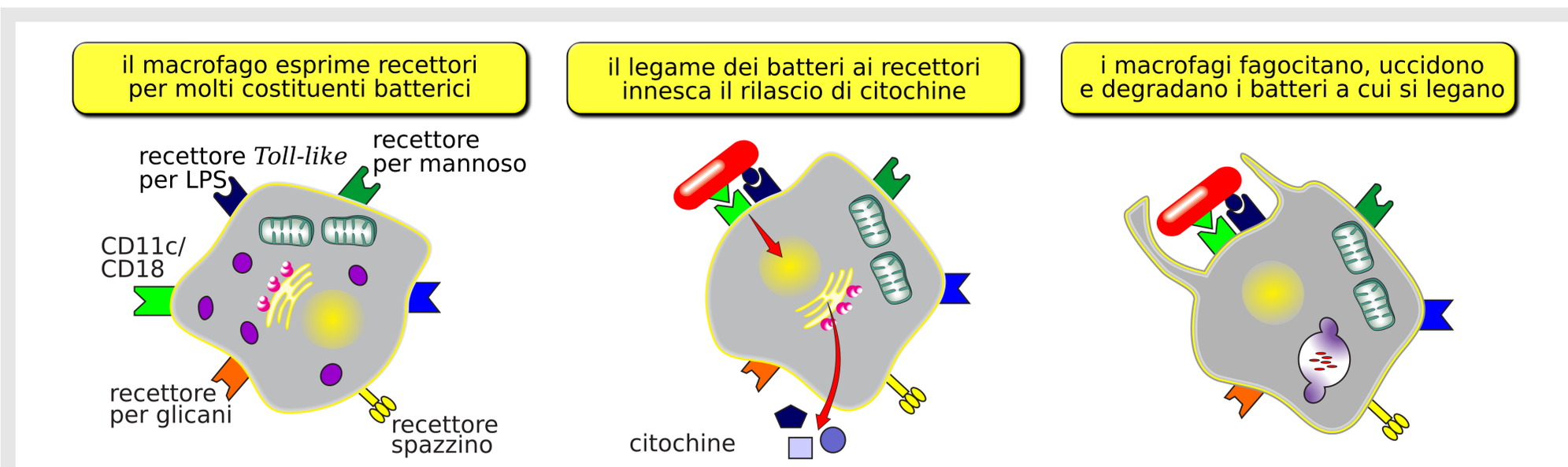


Figura 10.10. Recettori dei macrofagi. La figura illustra il fenomeno per il recettore specifico per il lipopolisaccaride batterico (LPS)

Vari tipi di recettori macrofagici

-  I recettori **scavenger** (spazzini) o *pattern specific* (specifici per strutture ampiamente diffuse) sono recettori che reagiscono con una varietà di ligandi diversi, da qui il nome
-  Il **mannoso** è molto comune nelle strutture glucidiche delle glicoproteine umane, ma, costituendo il *core* delle molecole, non è normalmente esposto, come invece lo è su pareti e capsule batteriche e fungine
- I recettori per il mannosio hanno due funzioni:
- rimuovere le glicoproteine circolanti invecchiate che, avendo perso gli zuccheri terminali, vengono legate per il *core* mannosidico così esposto, fagocitate e degradate
 - rimuovere tutte le strutture batteriche e micetiche contenenti mannosio: strutture ampiamente diffuse
- Si afferma che il recettore per il mannosio (come altri recettori dei macrofagi)
- sia dotato di grande specificità chimica (distingue il mannosio dagli altri epimeri del glucosio)
 - mentre non sia specifico biologicamente, perché sono molti i microrganismi e le sostanze di derivazione biologica che lo contengono
-  I **recettori Toll-like (TLRs)** per il lipopolisaccaride LPS sono il tipico esempio di recettore dotato di grande specificità chimica, che è in grado tuttavia di legarsi ad innumerevoli specie batteriche caratterizzate dalla presenza del lipopolisaccaride sulla parete cellulare:
- *un solo recettore quindi rimuove con grandissima efficienza un vasto numero di batteri*
-  I **recettori NOD-like** (NLRs, *nucleotide oligomerisation domain like receptors*) sono proteine citoplasmatiche che funzionano da *pattern recognition receptors* (PRRs) per prodotti microbici nel citoplasma, giocando un ruolo importante nell'immunità innata innescando:
- flogosi
 - apoptosi

10.5. Macrofagi e inflammasomi

 Gli **inflammasomi** sono complessi multi-proteici citoplasmatici che, attraverso l'attivazione di caspasi, portano a:

- processazione e secrezione di citochine pro-infiammatorie, tra cui IL-1
- pyroptosi, una forma di morte cellulare programmata

 L'assemblaggio di un inflammasoma dipende da vari inneschi, tra cui:

- recettori *Nod-like*
- DNA a doppio filamento nel citoplasma (AIM2, *absent in melanoma*)

Questi recettori si possono trovare

- sulle membrane cellulari (recettori *Toll-like* o TLRs, recettori lectinici tipo-C, o CLR) o CLR))
- nel citoplasma (recettori *Nod-like* o NLRs, recettori per le elicasi *RIG-like* o RLRs)

 Esistono vari tipi di inflammasomi; i più comuni sono:

- inflammasoma NALP1
- inflammasoma NALP3
- inflammasoma AIM2

I recettori sopra indicati si oligomerizzano con altri costituenti a formare gli inflammasomi innescando così la risposta flogistica

10.5.1. STIMOLI CHE INNESCANO L'ASSEMBLAGGIO DI INFLAMMASOMI



Gli inflammasomi cooperano con i recettori *Toll-like* nel mediare risposte adeguate a

- *noxae* patogene
- *stress* metabolico
- eventi geno-tossici

Gli inflammasomi collegano segnali provenienti da questi eventi alla processazione proteolitica delle interleuchine, che a loro volta innescano e promuovono la risposta flogistica

10.5.2. INFLAMMASOMI E IMMUNITÀ INNATA



Durante una infezione, una delle prime forme di difesa attuate dall'immunità innata è rappresentata da un gruppo di *pattern recognition receptors* (PRRs) codificate nella linea germinale per riconoscere *pattern* molecolari altamente conservati nei patogeni

10.5.3. INFLAMMASOMI E MALATTIE AUTO-INFIAMMATORIE



Disregolazione o mutazioni dei componenti degli inflammasomi sono associate a malattie auto-infiammatorie

10.6. Inglobamento ed eventi intra-cellulari susseguenti

- 
- Quando una particella opsonizzata od altrimenti legata alla superficie abbia aderito alla superficie di un fagocita, la membrana citoplasmatica di questo scorre attorno alla particella fino ad inglobarla in una invaginazione della membrana stessa
 - La bocca della sacca della invaginazione si chiude per la movimentazione di microfilamenti del citoscheletro che agiscono in modo simile al laccio che chiude una borsa di tabacco
 - La particella si trova quindi racchiusa in una vescicola citoplasmatica rivestita da una membrana, che prende il nome di fagosoma

Definizione di opsonizzazione

Si chiama opsonizzazione (letteralmente rendere appetibile) il processo attraverso il quale una particella viene resa fagocitabile attraverso l'unione con una molecola per la quale il fagocita possiede recettori

10.6.1. DEGRANULAZIONE (NEL CASO DEI GRANULOCITI NEUTROFILI)

- 
- Prima che il fagosoma sia completamente chiuso, i granuli citoplasmatici dei neutrofili si fondono con il fagosoma e scaricando il loro contenuto: degranulazione

Nel citoplasma dei neutrofili sono contenuti due tipi di granuli che sono:

- azzurrofilo (primario) formati da lisosomi che contengono idrolasi acide, proteasi neutre, proteine cationiche, mieloperossidasi e lisozima
- granuli detti specifici (secondari) che contengono, tra l'altro, lisozima (enzima ad attività litica per strutture virali e batteriche) e lattoferrina (capace di sequestrare il ferro sottraendolo al metabolismo batterico)

10.6.2. FAGOCITOSI E METABOLISMO CELLULARE

-  Nelle cellule in seguito al processo di fagocitosi si verificano alterazioni metaboliche:
- ↑ della glicolisi
 - ↑ del consumo di ossigeno
-
-  L'aumentato consumo di ossigeno non ha alcun rapporto con l'aumentata produzione di energia tramite i mitocondri: l'aumentato consumo di ossigeno è dovuto alla produzione di potenti agenti anti-microbici
-
-  Gli enzimi e metaboliti reattivi ossidanti possono spargersi nell'ambiente extra-cellulare, dato che i granuli scaricano il contenuto prima che il fagosoma si sia chiuso. I prodotti rilasciati all'esterno della cellula possono:
- avere proprietà di mediatori dell'infiammazione
 - danneggiare il tessuto circostante
-

10.6.3. UCCISIONE E DEGRADAZIONE

-  Benché la maggior parte dei microrganismi siano efficacemente distrutti dal fagocita, alcuni, particolarmente virulenti, possono invece resistere ed eventualmente essere loro a distruggere il leucocita
- Infatti alcuni microrganismi patogeni (es.: i micobatteri) possono sopravvivere all'interno dei fagociti
-
-  I meccanismi microbicidi all'interno delle cellule fagocitanti si possono classificare come:
- *ossigeno-dipendenti*
 - *ossigeno-indipendenti*
-

Meccanismi microbicidi ossigeno-dipendenti



Il contatto tra il neutrofilo e lo stimolo rappresentato dalle particelle legate sulla membrana comporta:

- la rapida attivazione della NADPH-ossidasi (enzima legato alla membrana)
 - ossidazione del NADPH a $\text{NADP}^+ \text{H}^+$
 - formazione di ione superossido $\text{O}_2^{\bullet-}$
-

Meccanismi microbicidi ossigeno-indipendenti



Questi includono i seguenti agenti lisosomiali:

- proteine cationiche ricche di arginina
- enzimi quali il lisozima, l'elastasi
- lattoferrina (una proteina legante ferro)
- il pH esistente nei fagosomi (da 3.4 a 4.0)

Gli enzimi lisosomiali sono di solito più importanti per la digestione e la degradazione dei germi già uccisi, che non per la loro diretta uccisione; infatti un germe vivo ripara con efficienza i danni avendo un metabolismo generalmente assai più veloce di quello della cellula ospite

10.7. Principali fonti utilizzate

Cotran, R.S., Kumar, V., Collins, T. (1999) *Robbins pathologic basis of disease*. VI ed. W.B. Saunders Company, Philadelphia

Brinkmann, V. (2005) *Neutrophil engulfing Bacillus anthracis*. *PLoS Pathogens* 1 (3), cover page

Gordon, S. (2003) *Alternative activation of macrophages*. *Nat. Rev. Immunol.* 3, 23-35

Roitt, I. M., Brostoff, J., Male, D. K. (1993) *Immunology*. III ed. Mosby, Edinburgh

Stutz, A., Golenbock, D.T., Latz, E. (2009) *Inflammasomes: too big to miss*. *J. Clin. Invest.* 119, 3502-3511

Siti web

cellsalive.com

visitato il 10/06/2010

accessibile il 29/06/2012)

neutrophil_engulfing_bacillus_anthraxis

visitato il 23/10/2011

accessibile il 29/06/2012

en.wikipedia.org_aschoff

visitato il 23/10/2011

accessibile il 29/06/2012

