

Hipersensibilidad

Mecanismos de las reacciones de
hipersensibilidad

Reacciones de Hipersensibilidad

Mecanismos:

- Individuos que han estado expuestos previamente a un Ag – SENSIBILIZADOS.
- Respuesta excesiva – reacción patológica.

Reacciones de Hipersensibilidad

Mecanismos:

- Ag endógenos y exógenos la desencadenan.
- Asocian a herencia de genes de susceptibilidad
- Desequilibrio de mecanismos efectores y controladores de la respuesta inmunitaria

Reacciones de Hipersensibilidad

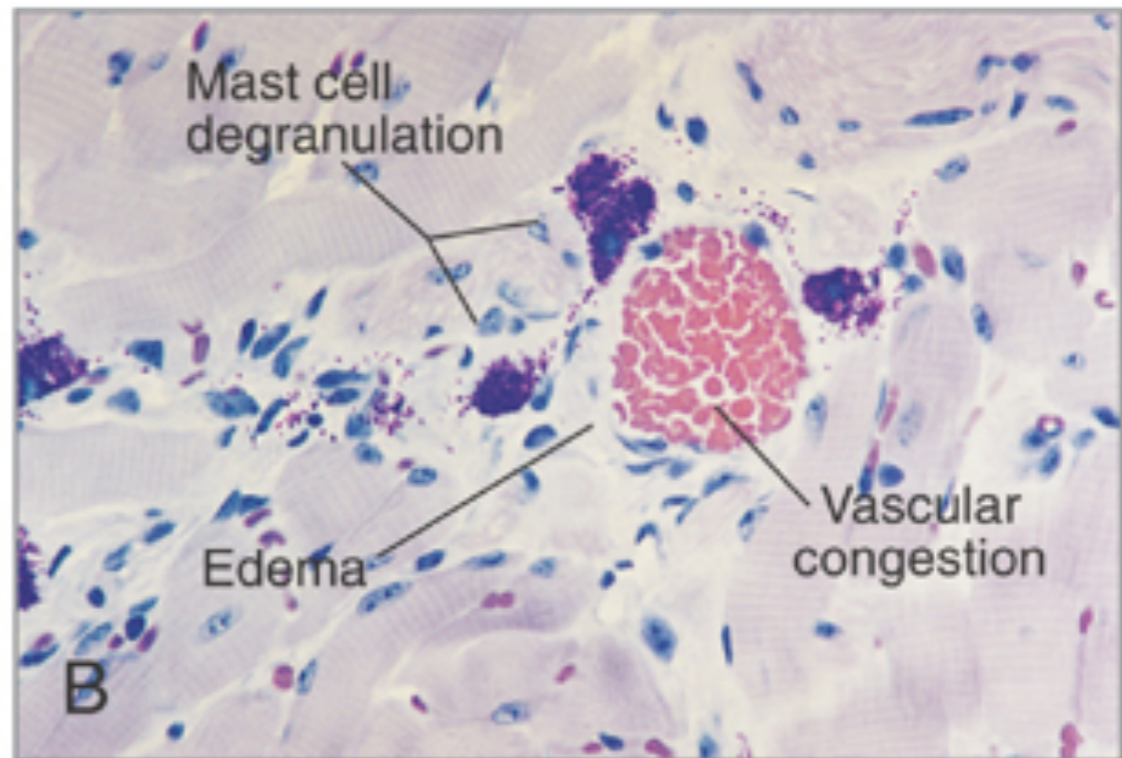
Clasificación:

- De acuerdo al mecanismo **inmunitario** que media la enfermedad
- Distinguir el mecanismo de daño tisular y enfermedad y por ende manifestaciones acompañantes

Tipo I “Hipersensibilidad Inmediata”

- Rápida, pocos minutos después de la combinación de un Ag con un Ac unido a los mastocitos en pacientes sensibilizados previamente al Ag.
- Reacciones denominadas “Alergia”
- Puede ser Sistémica o Local

- Mediada por activación de mastocitos y otros leucocitos dependientes de Ac IgE.
- Mastocitos:
 - Derivados de la MO
 - Localización (tejidos) – de la cual depende sus síntomas pero esta de forma inmadura.
 - Contienen gránulos con mediadores activos biológicamente (histamina, heparina, serotonina)
 - Gránulos (basofílicos)
 - Se activan por: Receptor de alta afinidad para IgE,

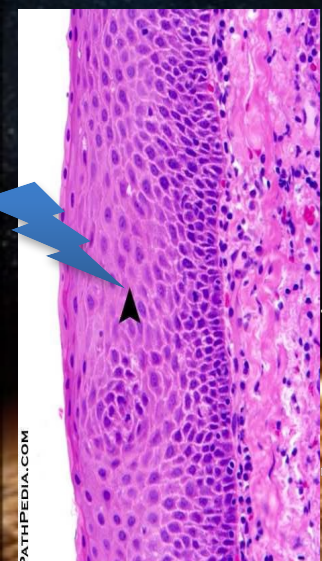


Tipo I “Hipersensibilidad Inmediata”

- Mastocitos:
 - Estímulos de C5a y C3 (**Anafilotoxinas**)
 - Otros secretagogos:
 - Quimiocinas (IL-8)
 - Farmacos (Codeína, morfina, adenosina, melitina, codeína)
 - Estímulos físicos (frío, calor, luz solar)
- Basófilos
 - Receptores Fc para IgE
 - Gránulos citoplasmáticos
 - Localización - Circulantes, pero sale de la médula ósea en forma madura

Tipo I “Hipersensibilidad Inmediata”

- LTH2:
 - Estimulación de producción de IgE
 - Fomento de la inflamación.
 - Presentación de Ag x CPA (dendríticas) a LT CD4+ vírgenes



CÉLULAS DENDRÍTICAS

L CD4+
Virgen

IL-4

LTH2



mastocito

IL-13

IL-4

IL-5



EOS

LTH2

LB

VIDEO HIPERSENSIBILIDAD TIPO 1

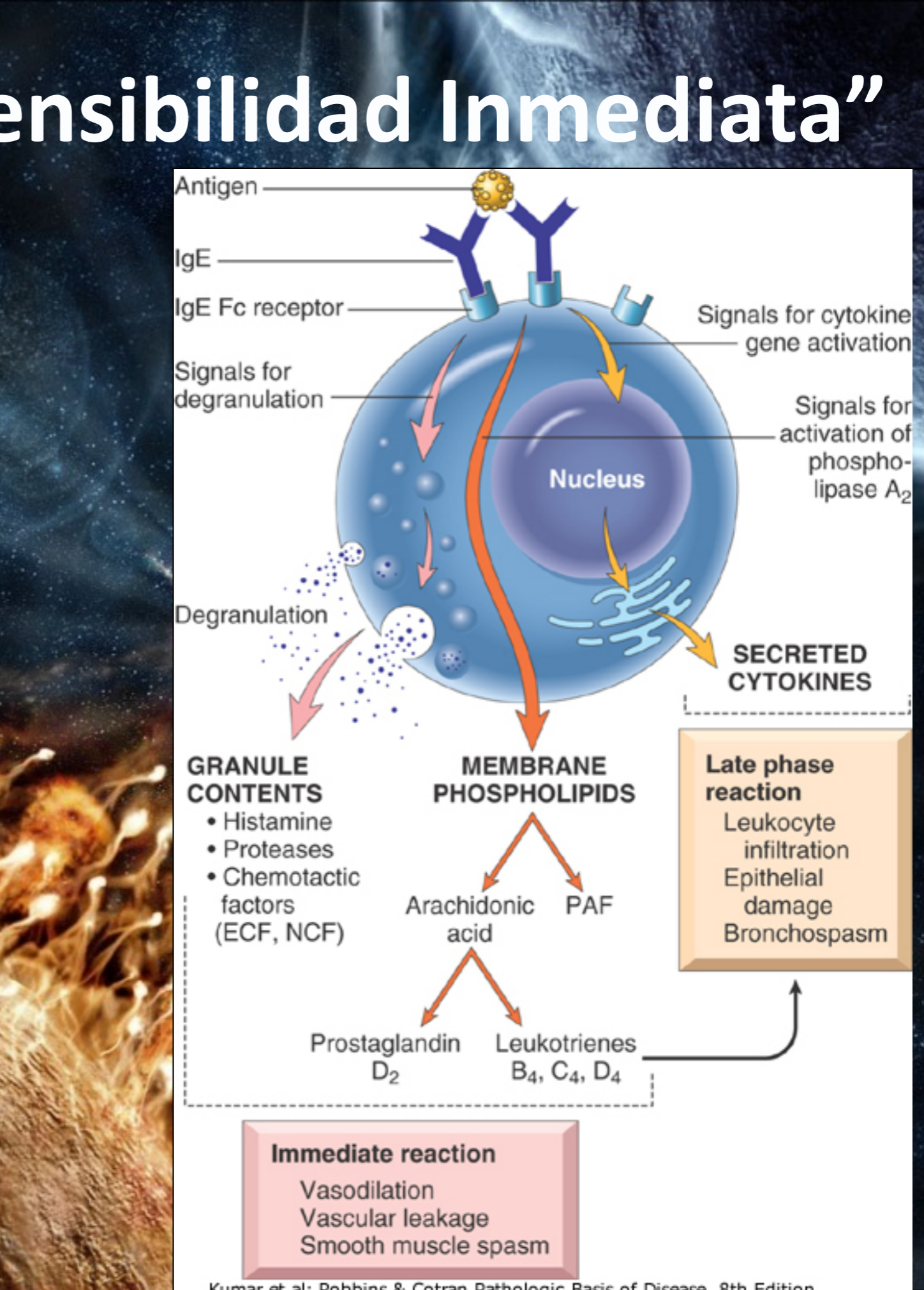
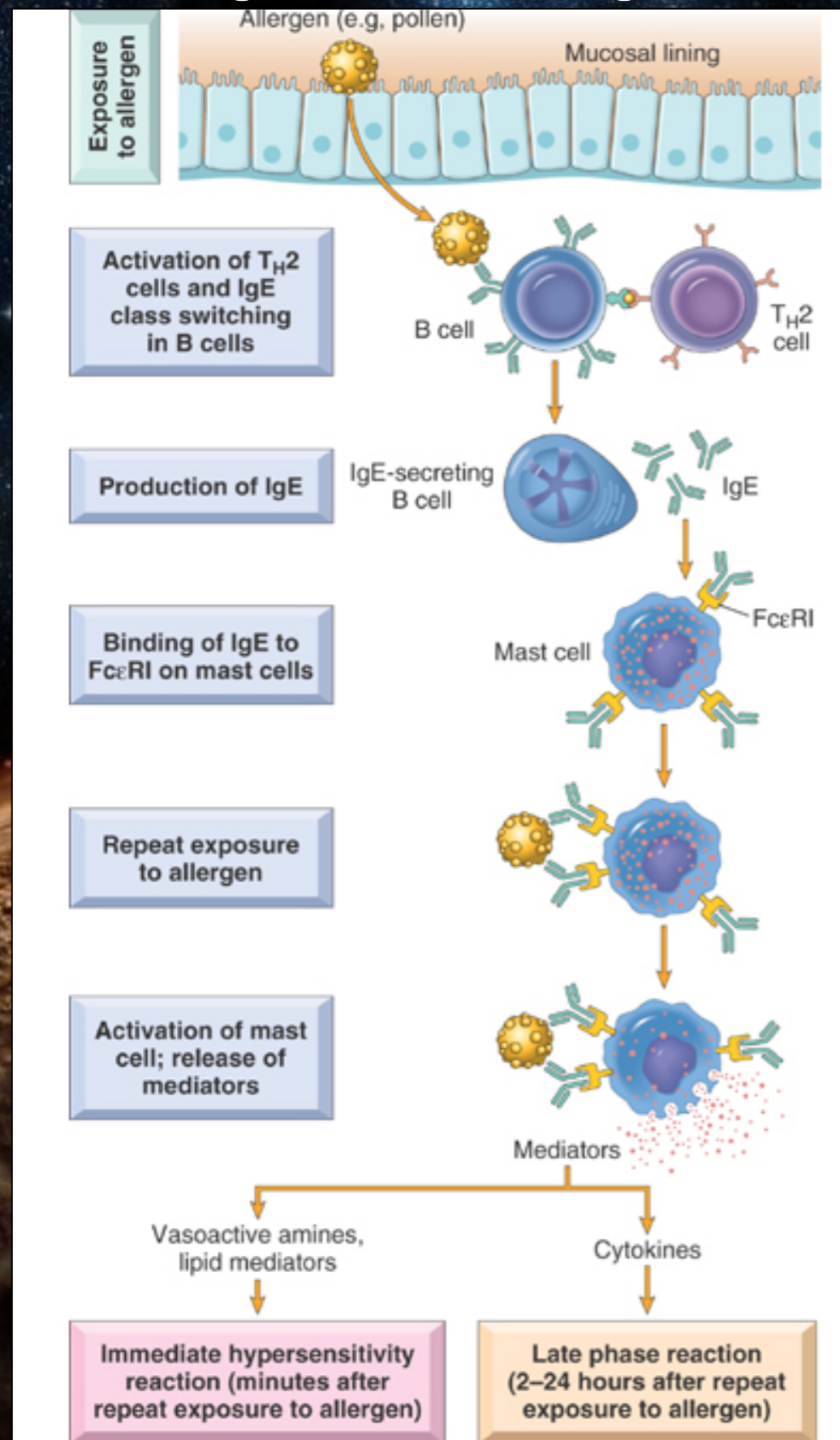


IgE

Tipo I “Hipersensibilidad Inmediata”

ACCION	MEDIADORES
<i>Vasodilatación, aumento de permeabilidad vascular</i>	<i>Histamina</i> <i>PAF</i> <i>Leucotrienos C₄, D₄, E₄</i> <i>Proteasas neutras que activan el complemento y las cininas</i> <i>PgD₂</i>
<i>Espasmo del músculo liso</i>	<i>Leucotrienos C₄, D₄, E₄</i> <i>Histamina</i> <i>Prostaglandinas</i> <i>PAF</i>
<i>Infiltración celular</i>	<i>Citocinas (quimiocinas y FNT)</i> <i>Leucotrieno B₄</i> <i>Factores quimiotácticos de eosinófilos y neutrófilos</i>

Tipo I “Hipersensibilidad Inmediata”



Tipo I “Hipersensibilidad Inmediata”

Reacción tardía

- Susceptibilidad genética
- Atópicos: >[] séricas de IgE, T_H2
- 50% antecedente positivo de alergia en la población
- No bien determinada la herencia pero varios estudios aportan afección genética en el 5q31 (codifican IL-3, IL-4, IL-5, IL-9, IL-13 y GM-CSF), también HLA en 6p
- **Alergia no atópica** (no T_H2 ni IgE) ejercicio y temperatura (?mastocitos anormalmente sensibles).
- Hipótesis de la “higiene” reducción de exposición a microorganismos reformatea sistema inmune.

ANAFILAXIA SISTÉMICA

- Shock vascular
- Edema generalizado
- Dificultad respiratoria
- A los pocos minutos
 - Prurito
 - Habones
 - Eritema cutáneo
 - Contracción de los bronquiolos respiratorios, dificultad respiratoria
 - Edema laríngeo
- Posteriormente
 - Vómito, dolor abdominal
 - Cólico, diarrea y obstrucción laríngea
 - Estado de shock y muerte en el plazo de 1 hora
 - La ausencia de antecedente no impide el riesgo.

LOCALES

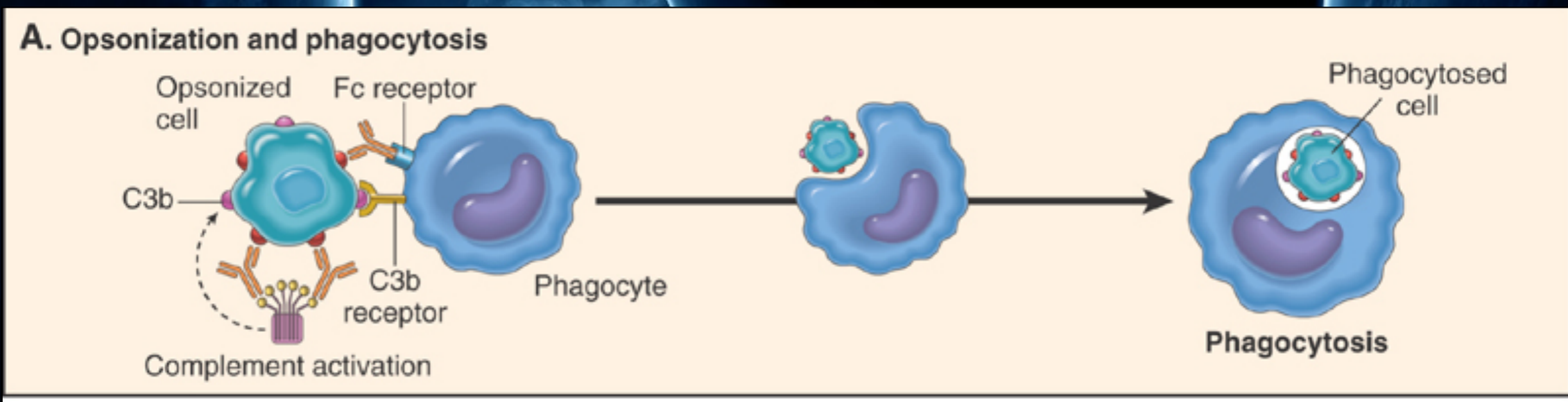
- 10 a 20% de la población
- Ambientales frecuentes
- Urticaria
- Angioedema
- Rinitis alérgica (fiebre del heno)
- Asma bronquial

Tipo II “Hipersensibilidad mediada por Ac”

Producido por Ac que reaccionan frente a Ag presentes en las superficies celulares o en la matriz extracelular.

Tres tipos de mecanismos de lesión tisular:

A. Opsonización y fagocitosis (Dependientes de complemento vía clásica)



También por (C5-9) formando perforaciones en las células opsonizadas – lisis osmótica.

Antigens on red blood cells

Type A



Type B



Type AB



VIDEO HIPERSENSIBILIDAD TIPO II

Type O



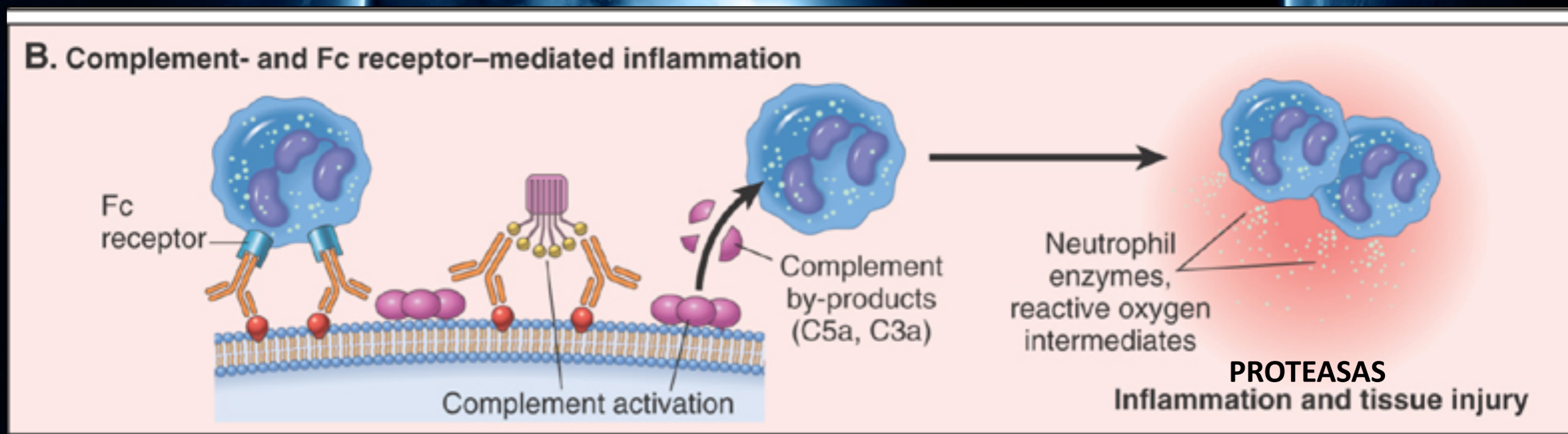
Tipo II “Hipersensibilidad mediada por Ac”

Tres tipos de mecanismos de lesión tisular:

B. Inflamación mediada por el complemento y del receptor Fc (Citotoxicidad mediada por células y dependientes de Ac)

Depósitos en tejidos fijos (MB y matriz EC)

Dependientes de complemento (C3a) como Fc

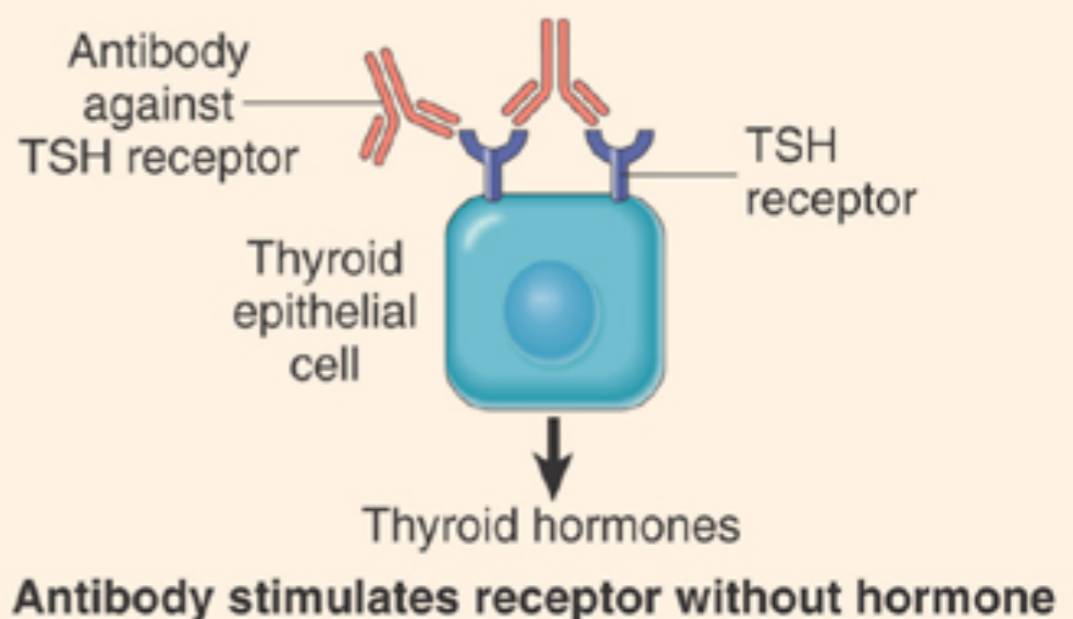
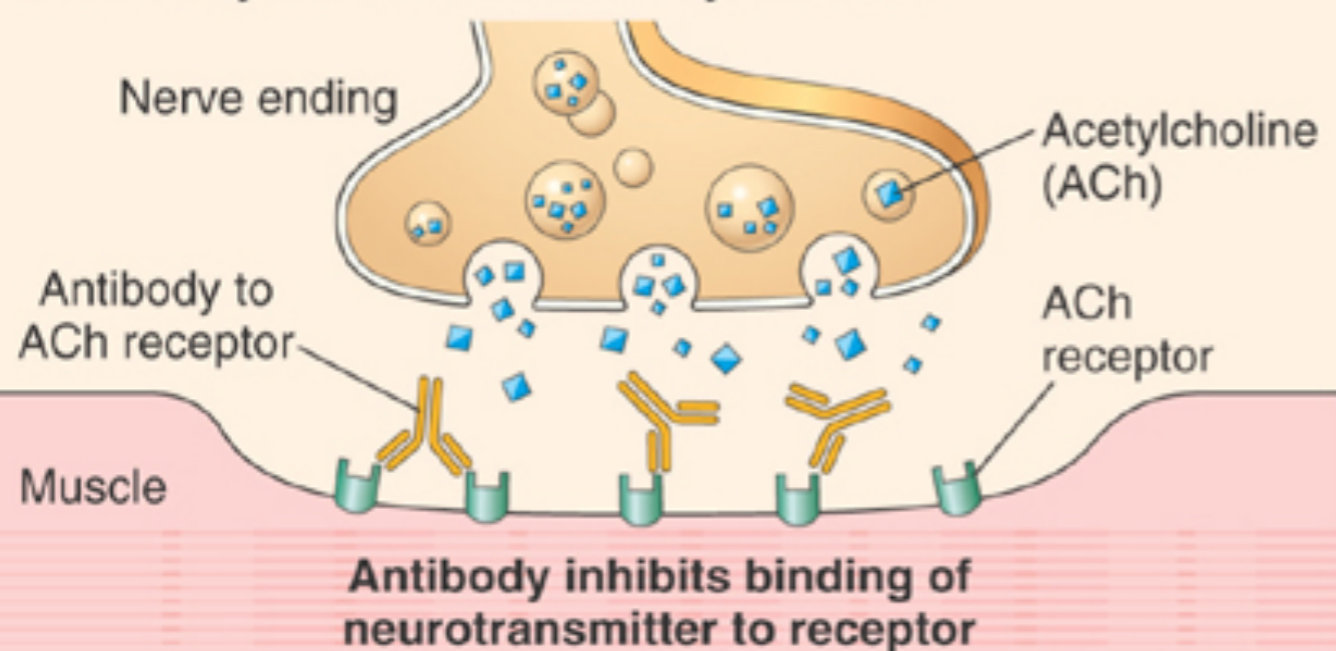


Tipo II “Hipersensibilidad mediada por Ac”

Tres tipos de mecanismos de lesión tisular:

c. **Disfunción celular mediada por Ac** No siempre los Ac dañan sino también sustituyen el sitio de unión ejerciendo alteraciones en las funciones de los receptores a los que se unen.

C. Antibody-mediated cellular dysfunction



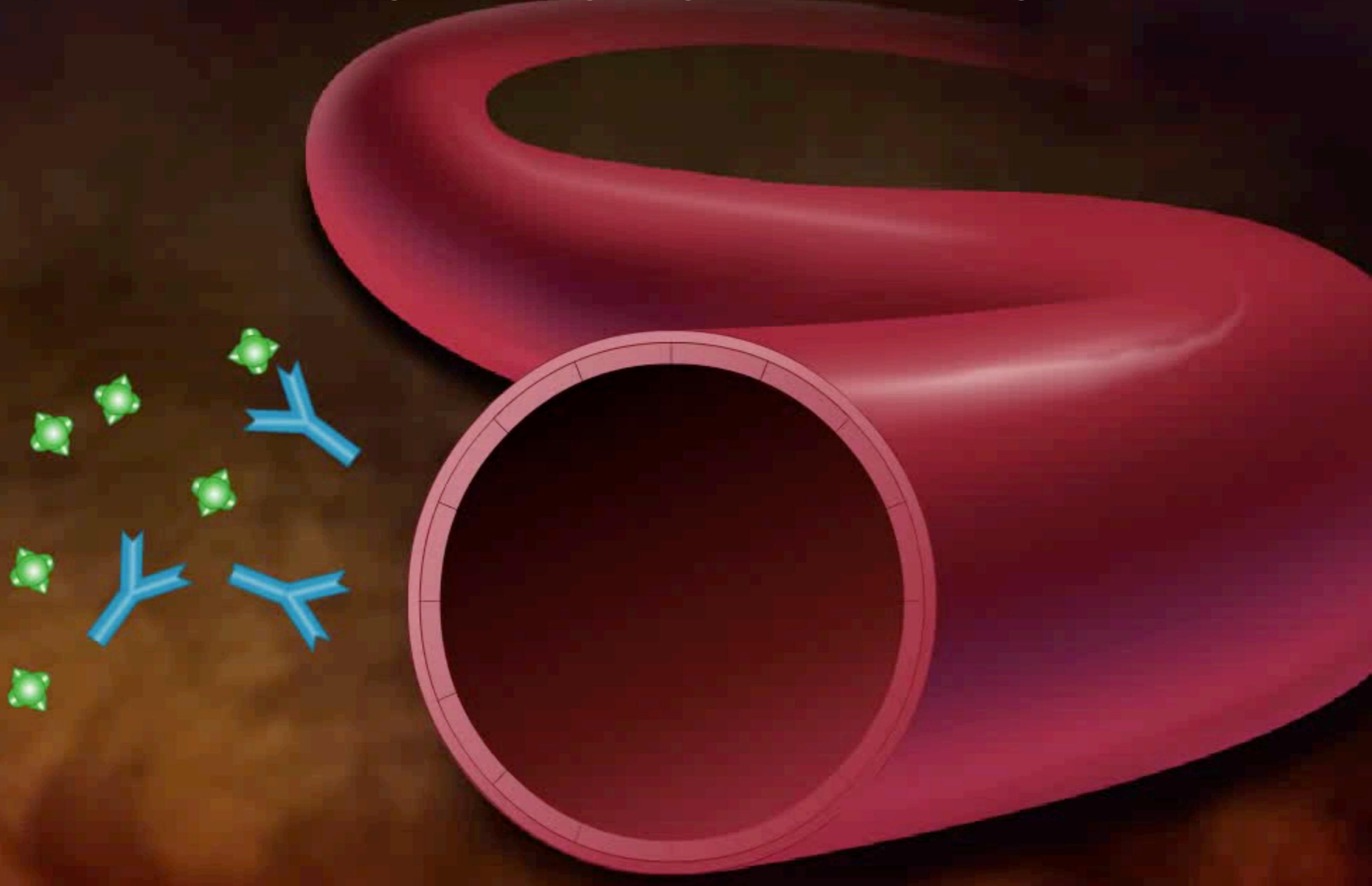
Tipo II “Hipersensibilidad mediada por Ac”

Enfermedad	Antígeno diana Enfermedad de Graves (hipertiroidismo)	Mecanismo de la enfermedad	Manifestación clínico-patológica
Anemia hemolítica autoinmunitaria	Proteínas de la membrana de los eritrocitos (Ag del gpo sanguíneo Rh, Ag I)	Opsonización y fagocitosis de los eritrocitos	Hemólisis y anemia
Púrpura trombocitopénica idiopática	Proteínas de la membrana plaquetaria (GpIIb: Integrina IIIa)	Opsonización y fagocitoisis de las plaquetas	Hemorragia
Pénfigo vulgar	Proteínas de las uniones intercelulares de las células epidérmicas (Cádherina epidérmica)	Activación mediada por Ac de proteasas, alteración de las adhesiones celulares	Vesículas cutáneas (ampollas)
Vasculitis producido por ANCA	Proteínas de los gránulos de los neutrófilos, probablemente liberadas por los neutrófilos activados.	Desgranulación de los neutrófilos e inflamación	Vasculitis
Síndrome de Goodpasture	Proteína no colagenosa de las membranas basales de los glomérulos renales y los alveolos pulmonares	Inflamación mediada por el complemento y por el receptor de Fc	Nefritis, hemorragia pulmonar
Fiebre Reumática aguda	Ag de la pared estreptocócrica; el Ac establece reacción cruzada con Ag miocárdico	Inflamación, activación de macrófagos.	Miocarditis, artritis.
Miastenia grave	Receptor de la acetilcolina	El Ac inhibe la unión de la acetilcolina, inhibe los receptores	Debilidad muscular
Diabetes resistente a la insulina	Receptor insulínico	El Ac inhibe la unión de la insulina	Hiperglucemia, cetoacidosis.
Anemia perniciosa	Factor intrínseco de las células parietales gástricas	Neutralización del factor intrínseco, diminución de la absorción de la vitamina B12	Eritropoyesis anormal, anemia

Tipo III “Hipersensibilidad mediada por Inmunocomplejos”

- Inmunocomplejos producen lesión tisular generando inflamación en el lugar donde se depositan
- Típicamente el depósito es en las paredes vasculares (a veces EV)
- Los pueden formar exógenos (secundario a exposición) o endógenos (autoanticuerpos)
- Puede ser:
 - Sistémica
 - Localizada

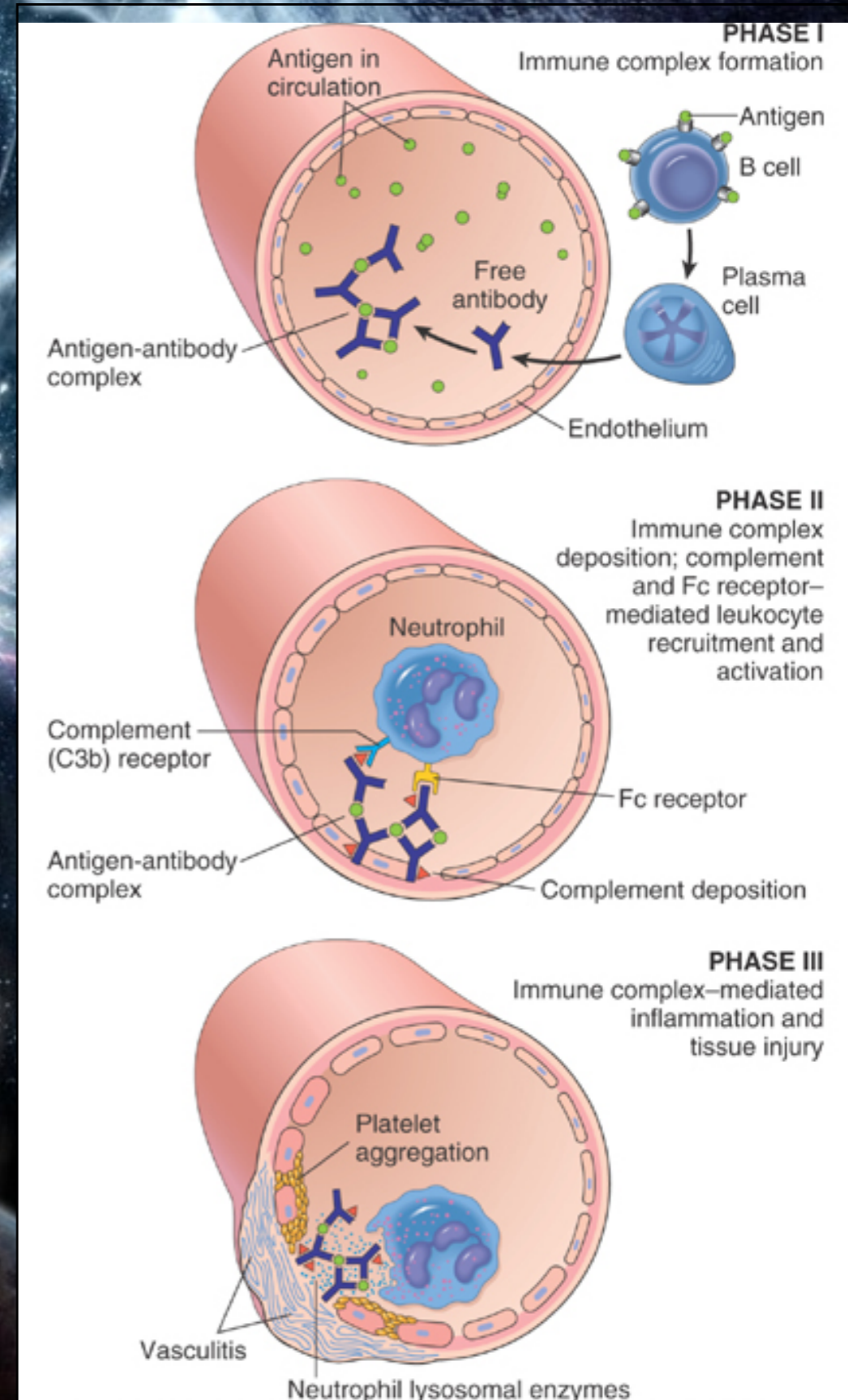
VIDEO HIPERSENSIBILIDAD TIPO III



Tipo III “Hipersensibilidad mediada por Inmunocomplejos”

SISTEMICA:

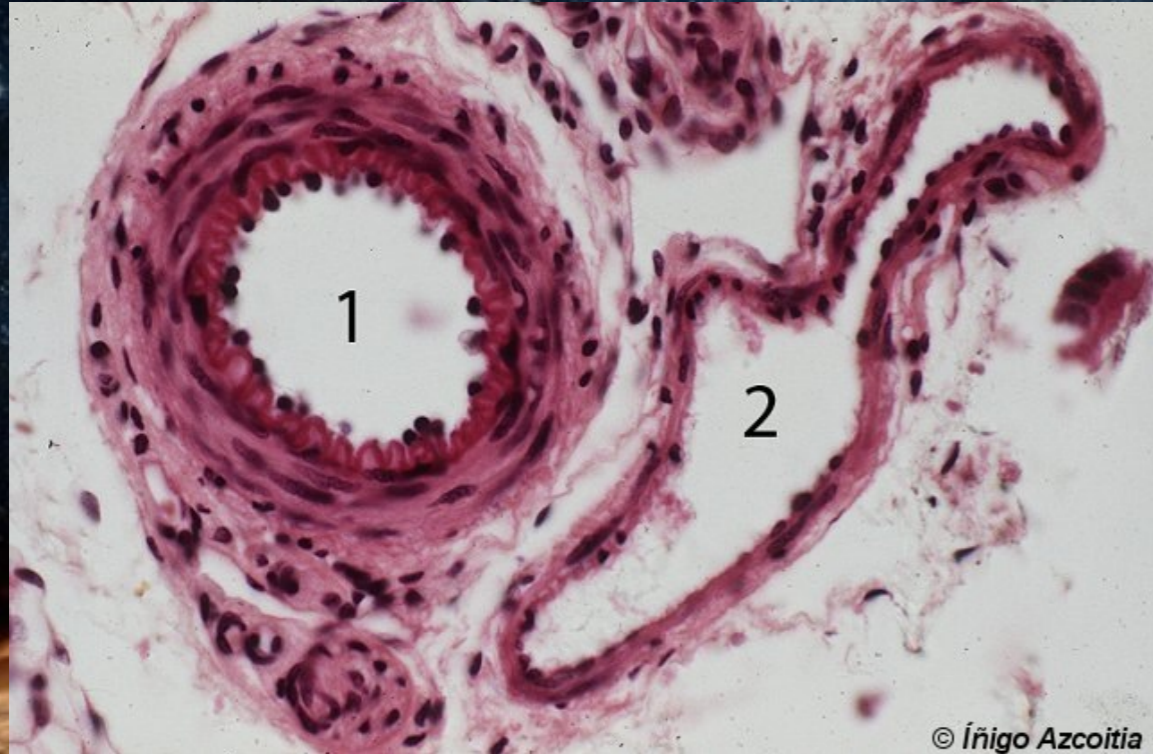
- Se ha dividido en 3 fases:
 - Formación de complejos Ag-Ac en la circulación (1 sem)
 - Depósito de los Ics en los tejidos – activa la cascada del Complemento
 - C3b – potencia opsonización
 - C5a quimiotáctico de neutrófilos y monocitos
 - C3a y C5a – permeabilidad vascular y contracción de mm liso
 - Citólisis por CAM
 - Disminución de niveles séricos x consumo
 - Agregación plaquetaria – desgranulan – Factor XII (Hagerman) corre la cascada de coagulación y sistemas de cininas.
 - Reacción inflamatoria en los lugares de depósito de los Inmunocomplejos



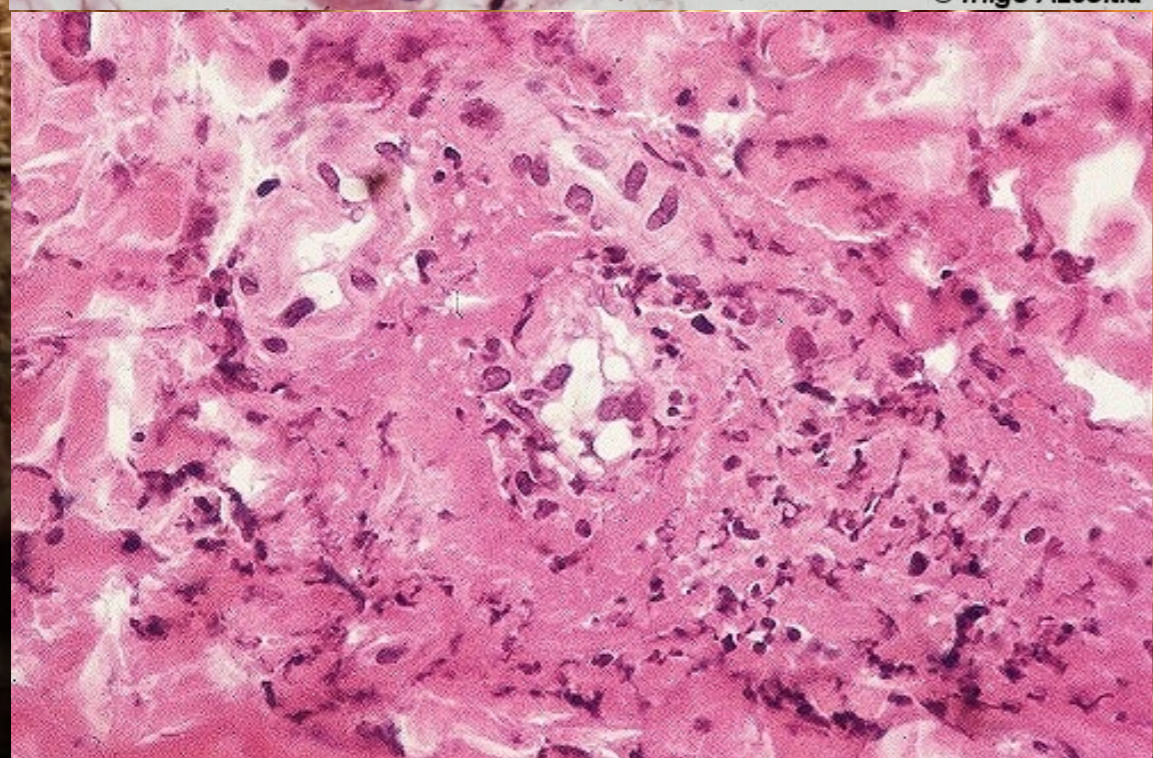
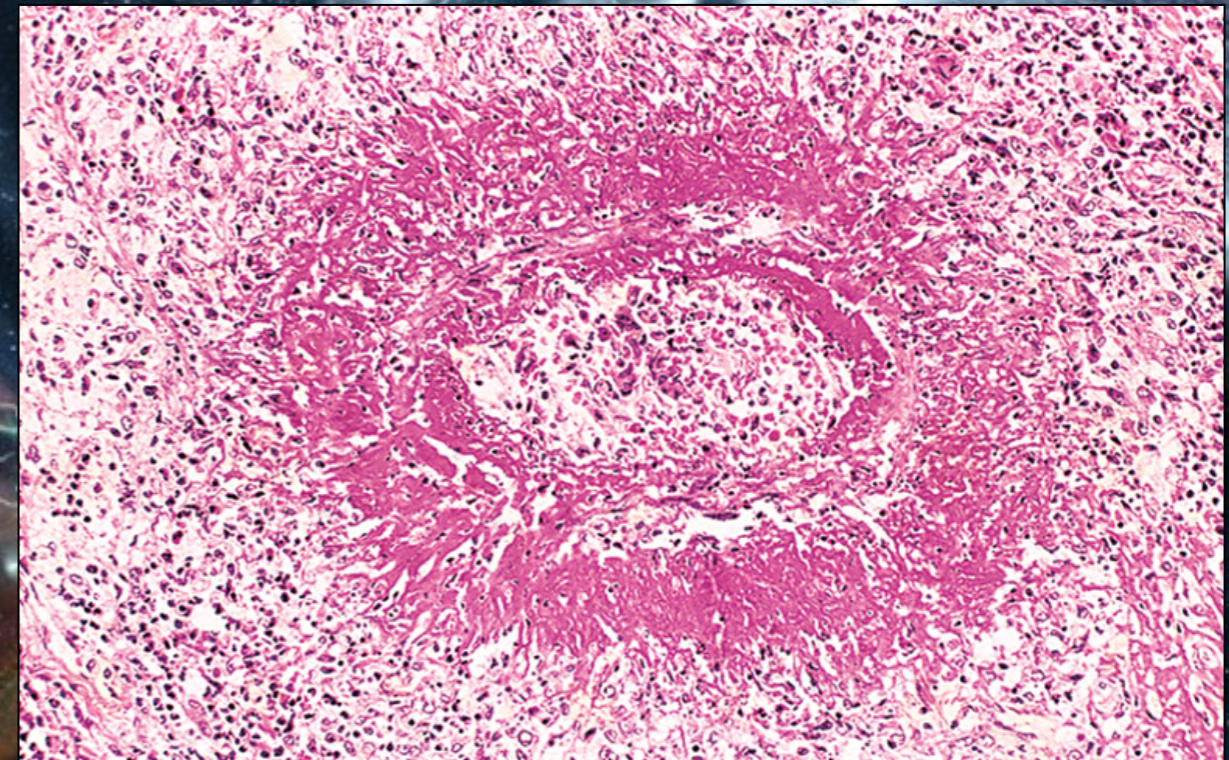
Tipo III “Hipersensibilidad mediada por Inmunocomplejos”

SISTEMICA:

- Reacción inflamatoria en los lugares de depósito de los inmunocomplejos



© Iñigo Azcoitia



Tipo III “Hipersensibilidad mediada por Inmunocomplejos”

LOCAL:

- Reacción de Arthus.- Es una zona localizada de vasculitis aguda con secundaria necrosis tisular.
- En general afecta a la piel.
- Se puede producir experimentalmente con inyección local de antígeno que consecuentemente trae reacción vasculítica local con necrosis y trombosis que empeora la necrosis.
- Es una precipitación *in situ* de inmunocomplejos de gran tamaño

Tipo III “Hipersensibilidad mediada por Inmunocomplejos”

ENFERMEDAD	AG IMPLICADO	MANIFESTACIONES C-P
<i>LES</i>	<i>Ag nucleares</i>	<i>Nefritis, lesiones cutáneas, artritis, otras</i>
<i>GMN postestreptocóccica</i>	<i>Ag parietales celulares estreptococcicos; pueden estar “sembrados” en la membrana basal glomerular</i>	<i>Nefritis</i>
<i>PAN</i>	<i>Ag del virus de la hepatitis B en algunos casos</i>	<i>Vasculitis sistémica</i>
<i>Artritis reactiva</i>	<i>Ag bacterianos (<i>Yersinia</i>)</i>	<i>Artritis aguda</i>
<i>Enfermedad del suero</i>	<i>Diversas proteínas, como proteínas séricas extrañas (globulina antimicótica equina)</i>	<i>Artritis, vasculitis, nefritis</i>
<i>Reacción de Arthus (experimental)</i>	<i>Diversas proteínas extrañas</i>	<i>Vasculitis cutánea</i>

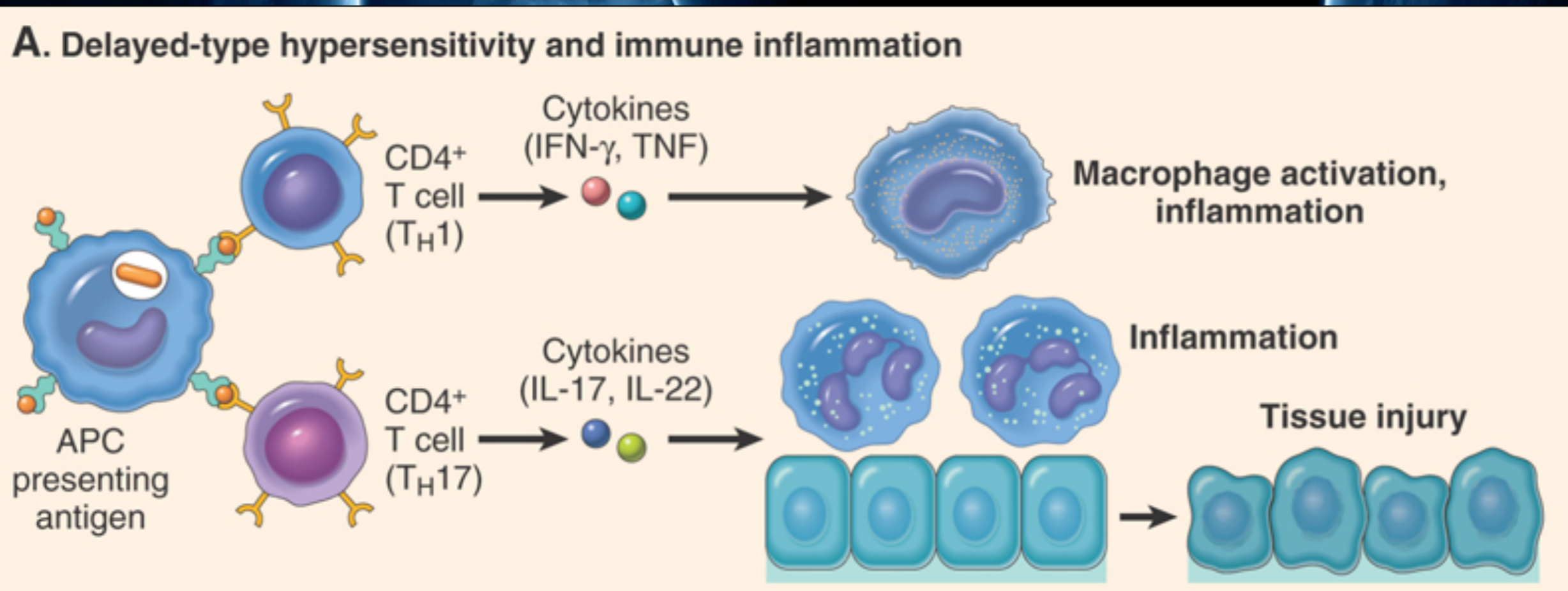
Tipo IV “Hipersensibilidad mediada por Linfocitos T”

RETARDADA E INFLAMACIÓN INMUNITARIA:

- Mediada por Células T CD4+
 - subtipo T_H1 Macrófagos
 - subtipo T_H17 neutrofílico
- Su importancia radica en las funciones mediadas por las citocinas que producen.
- Las reacciones se dividen en:
 - Proliferación y diferenciación de los LT CD4+
 - Respuesta de los LT efectores diferenciados.

Tipo IV “Hipersensibilidad mediada por Linfocitos T”

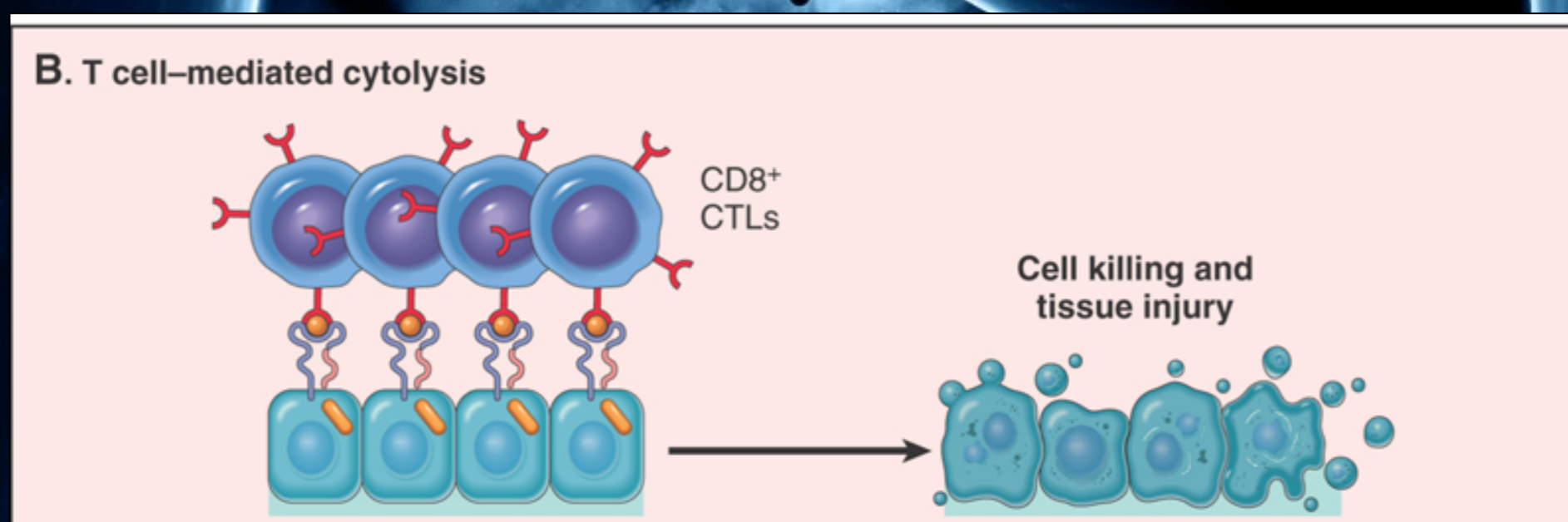
RETARDADA E INFLAMACIÓN INMUNITARIA:



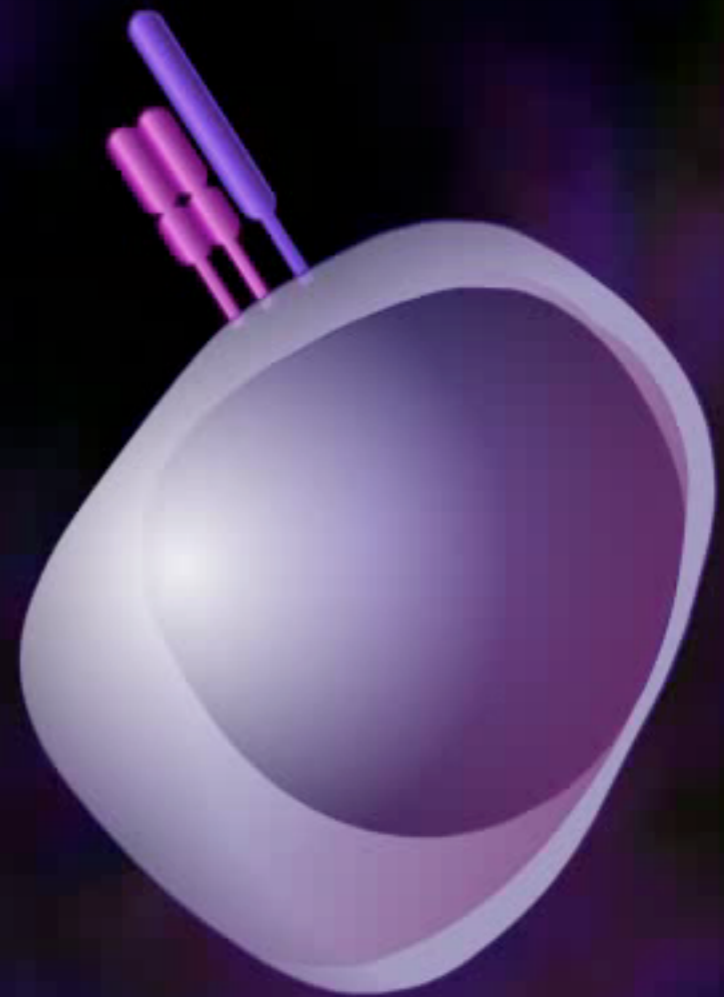
Tipo IV “Hipersensibilidad mediada por Linfocitos T”

MEDIADA POR LT CD8+ CITOTOXICIDAD CELULAR:

- LT CD8+ reconocen el Ag procesado en asociación con CPH clase I con escasa lesión testigo.
- Perforinas, granzima, serglicina – activan Caspasas – apoptosis
- Producen INF γ
- Similares reacciones a HRS



VIDEO HIPERSENSIBILIDAD TIPO IV



Tipo IV “Hipersensibilidad mediada por Linfocitos T”

ENFERMEDAD	ESPECIFICIDAD DE LOS LT PATOGÉNICOS	MANIFESTACIONES C-P
DM 1	<i>Ag de las células b de los islotes pancreáticos (insulina, ac glutámico, descarboxilasa, otros)</i>	<i>Insulinitis (inflamación crónica de los islotes), destrucción de las células b; diabetes</i>
EM	<i>Ag proteicos de la mielina del SNC (Proteína básica de la mielina, proteína proteolipídica)</i>	<i>Desmielinización del SNC con inflamación perivascular; parálisis, lesiones oculares</i>
AR	<i>Ag desconocido de la membrana sinovial articular (¿Colágeno de tipo II?); ¿Participación de Ac?</i>	<i>Artritis crónica con inflamación, destrucción del cartílago articular y el hueso</i>
Enf de Crhon	<i>Ag desconocido; participación de bacterias comensales</i>	<i>Inflamación intestinal crónica, obstrucción.</i>
Neuropatía periférica; ¿Sd de Guillain- Barre?	<i>Ag proteicos de la mielina de los nervios periféricos</i>	<i>Neuritis, parálisis</i>
Sensibilidad por contacto (dermatitis)	<i>Diversos Ag ambientales (hiedra venenosa)</i>	<i>Inflamación cutánea con ampollas</i>