

18. Maggio

I linfociti T $\gamma\delta 17$ possono stressare il sistema il sistema nervoso

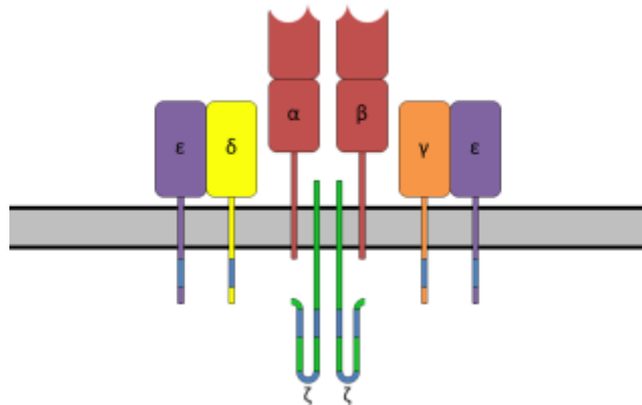
*Ogni stress lascia una cicatrice indelebile,
e l'organismo paga per la sua sopravvivenza
dopo una situazione stressante,
diventando un po' più vecchio.*
Hans Selye

Le **cellule T $\gamma\delta$** sono una sottopopolazione unica di cellule T che sono rare negli organi linfoidi secondari ma arricchite in molti tessuti periferici, come la pelle, l'intestino e i polmoni. Producendo rapidamente grandi quantità di citochine, le cellule **T $\gamma\delta$** danno un contributo chiave alle risposte immunitarie in questi tessuti.

Oltre alle loro attività di sorveglianza immunitaria, rapporti recenti hanno svelato nuovi entusiasmanti ruoli per le cellule **T $\gamma\delta$** nella fisiologia del tessuto allo stato stazionario, con funzioni che vanno dalla regolazione della termogenesi nel tessuto adiposo al controllo della plasticità sinaptica neuronale nel sistema nervoso centrale. .

[Ribot JC et al. \$\gamma\delta\$ T cells in tissue physiology and surveillance. Nat Rev Immunol. 2021 Apr;21\(4\):221-232.](#)

Presentano sulla loro superficie il caratteristico **recettore delle cellule T (TCR)**



Il TCR è composto da due diverse catene proteiche (cioè è un eterodimero) . Nell'uomo, nel 95% delle cellule T il TCR è costituito da una catena alfa (α) e una catena beta (β) (codificate rispettivamente da TRA e TRB), mentre nel 5% delle cellule T il TCR è costituito da gamma e delta (γ/δ) (codificate rispettivamente da TRG e TRD).

Questo rapporto cambia durante l'ontogenesi e negli stati di malattia (come la leucemia). Differisce anche tra le specie. Gli ortologi dei 4 loci sono stati mappati in varie specie. Ogni locus può produrre una varietà di polipeptidi con regioni costanti e variabili. Quando il TCR interagisce con il peptide antigenico e l'MHC (peptide/MHC), il linfocita T viene attivato attraverso la trasduzione del segnale , ovvero una serie di eventi biochimici mediati da enzimi associati, co-recettori, molecole adattatrici specializzate e trascrizione attivata o rilasciata fattori . Sulla base del meccanismo iniziale di attivazione del recettore, il TCR appartiene alla famiglia dei recettori tirosina-fosforilati non catalitici (NTR).

[Per i dettagli sul sistema T \$\gamma\delta 17\$ vai allegato](#)

Il reclutamento e l'attivazione dei linfociti sono stati implicati nella progressione del **danno cerebrale da ischemia-riperfusion (I/R)**, ma i ruoli di specifiche sottopopolazioni di linfociti e citochine durante l'ictus restano da chiarire.

Il team del *Department of Microbiology and Immunology, School of Medicine dell' Università di Tokio* diretto da **Takashi Shichita**



ha dimostrato che l'infiltrazione di cellule T nel cervello, così come le *citochine interleuchina-23 (IL-23) e IL-17*, hanno ruoli fondamentali nell'evoluzione dell'infarto cerebrale e dei deficit neurologici che lo accompagnano.

Il blocco dell'infiltrazione di cellule T nel cervello da parte dell'immunosoppressore FTY720 ha ridotto il danno cerebrale indotto da I/R. L'espressione di IL-23, che derivava principalmente da macrofagi infiltrati, aumentava il giorno 1 dopo I/R, mentre i livelli di IL-17 erano elevati dopo il giorno 3 e questa induzione di IL-17 dipendeva da IL-23. Questi dati, insieme all'analisi di topi geneticamente interrotti per IL-17 e IL-23, suggeriscono che l'IL-23 funzioni nella fase immediata della lesione cerebrale I/R, mentre l'IL-17 ha un ruolo importante nella fase ritardata della lesione I/R durante il quale si verifica la morte neuronale apoptotica nella penombra.

La colorazione delle citochine intracellulari ha rivelato che i linfociti gammadeltaT, ma non le cellule T helper CD4(+), erano una delle principali fonti di IL-17. Inoltre, l'esaurimento dei linfociti gammadeltaT ha migliorato la lesione I/R.

Pertanto il team ha proposto che linfociti T, inclusi i linfociti **T $\gamma\delta$ 17** possano essere un bersaglio terapeutico per mitigare gli eventi infiammatori che amplificano il danno iniziale nell'ischemia cerebrale.

Shichita T et al. Pivotal role of cerebral interleukin-17-producing gammadeltaT cells in the delayed phase of ischemic brain injury. Nat Med. 2009 Aug;15(8):946-50.

Le **cellule T $\gamma\delta$** che producono *l'interleuchina-17A (IL-17)* dell'intestino sono cellule residenti nei tessuti che sono coinvolte sia nella difesa dell'ospite che nella regolazione dell'infiammazione intestinale. Tuttavia, i fattori che regolano le loro funzioni sono poco conosciuti.

Il team di **Marie-Laure Michel** del *Sorbonne Université, INSERM*



ha dimostrato che il microbiota intestinale reprime la produzione di IL-17 da parte delle cellule **T cecali $\gamma\delta$** .

Il trattamento con vancomicina, un antibiotico mirato ai batteri Gram-positivi, porta a una diminuzione della produzione di acidi **grassi a catena corta (SCFA)** da parte del microbiota intestinale. I nostri dati rivelano che questi metaboliti derivati dal microbiota,

in particolare il propionato, riducono la produzione di **IL-17 e IL-22** da parte delle **cellule T $\gamma\delta$** intestinali. Il propionato agisce direttamente sulle **cellule T $\gamma\delta$** per inibire la loro produzione di IL-17 in modo dipendente dall'istone deacetilasi.

Inoltre, la produzione di IL-17 da parte di cellule **T $\gamma\delta$** produttrici di IL-17 umane da pazienti con **malattia infiammatoria intestinale (IBD)** è regolata dal propionato.

Anche Questi dati contribuiscono a una migliore comprensione dei meccanismi che regolano le funzioni delle cellule **T $\gamma\delta$ intestinali** e offrono prospettive terapeutiche di queste cellule.

Dupraz L et al. *Gut microbiota-derived short-chain fatty acids regulate IL-17 production by mouse and human intestinal $\gamma\delta$ T cells.* Cell Rep. 2021 Jul 6;36(1):109332.

L'interleuchina (IL)-17a è stata altamente conservata durante l'evoluzione del sistema immunitario dei vertebrati e ampiamente studiata in contesti di infezione e autoimmunità. Gli studi suggeriscono che **IL-17a** promuova cambiamenti comportamentali nei modelli sperimentali di autismo e comportamento di aggregazione nei vermi.

Jonathan Kipnis ha coordinato un trial del *Center for Brain Immunology and Glia (BIG), University of Virginia*



che attraverso una caratterizzazione cellulare e molecolare delle cellule **T meningeae $\gamma\delta 17$** ha **dimostrato che queste** esprimono alti livelli del recettore delle chemochine CXCR6 e le meningi poco dopo la nascita.

Il rilascio fisiologico di *IL-17a* da parte di queste cellule è correlato con un comportamento simile all'ansia nei topi ed era parzialmente dipendente dall'impegno del recettore delle cellule T e dai segnali derivati dal commensale. Il recettore *IL-17a* è stato espresso nei **neuroni glutamatergici corticali** in stato stazionario e la sua delezione genetica ha ridotto il comportamento ansioso nei topi.

Pertanto la produzione di *IL-17a* da parte delle cellule **T meningeae $\gamma\delta 17$** rappresenta un ponte evolutivo tra questa molecola anti-patogena conservata e i tratti comportamentali di sopravvivenza nei vertebrati.

Alves de Lima et al Meningeal $\gamma\delta$ T cells regulate anxiety-like behavior via IL-17a signaling in neurons. Nat Immunol. 2020 Nov;21(11):1421-1429.

Questa settimana ***Nature Immunology*** ha pubblicato i risultati di un trial dei Department of Psychiatry and Behavioral Sciences della Johns Hopkins e del Department of Neuropsychiatry dell'Università di Okayama

Zhu et al

Dectin-1 signaling on colonic $\gamma\delta$ T cells promotes psychosocial stress responses.

Nat Immunol. 2023 Apr;24(4):625-636.

I risultati riferiscono che i topi sottoposti a stress cronico da sconfitta sociale e i pazienti umani con disturbo depressivo maggiore mostrano una riduzione del *Lactobacillus specificus* specie nel loro microbiota intestinale.

Nei topi, una carenza di questi batteri, che normalmente degradano i *polisaccaridi β -glucano* di origine fungina nell'intestino, **è stata associata ad un aumento delle cellule T $\gamma\delta 17$ del colon e delle meningi che esprimono il recettore del polisaccaride β -glucano dectina-1.**

L'espansione e la differenziazione mediate dalla dectina-1 delle cellule T $\gamma\delta 17$ sono state associate all'evitamento sociale da parte di topi esposti a stress cronico da sconfitta sociale.

Inoltre, l'inibizione delle cellule T $\gamma\delta$ ha portato a una riduzione del comportamento suscettibile allo stress in questi animali.

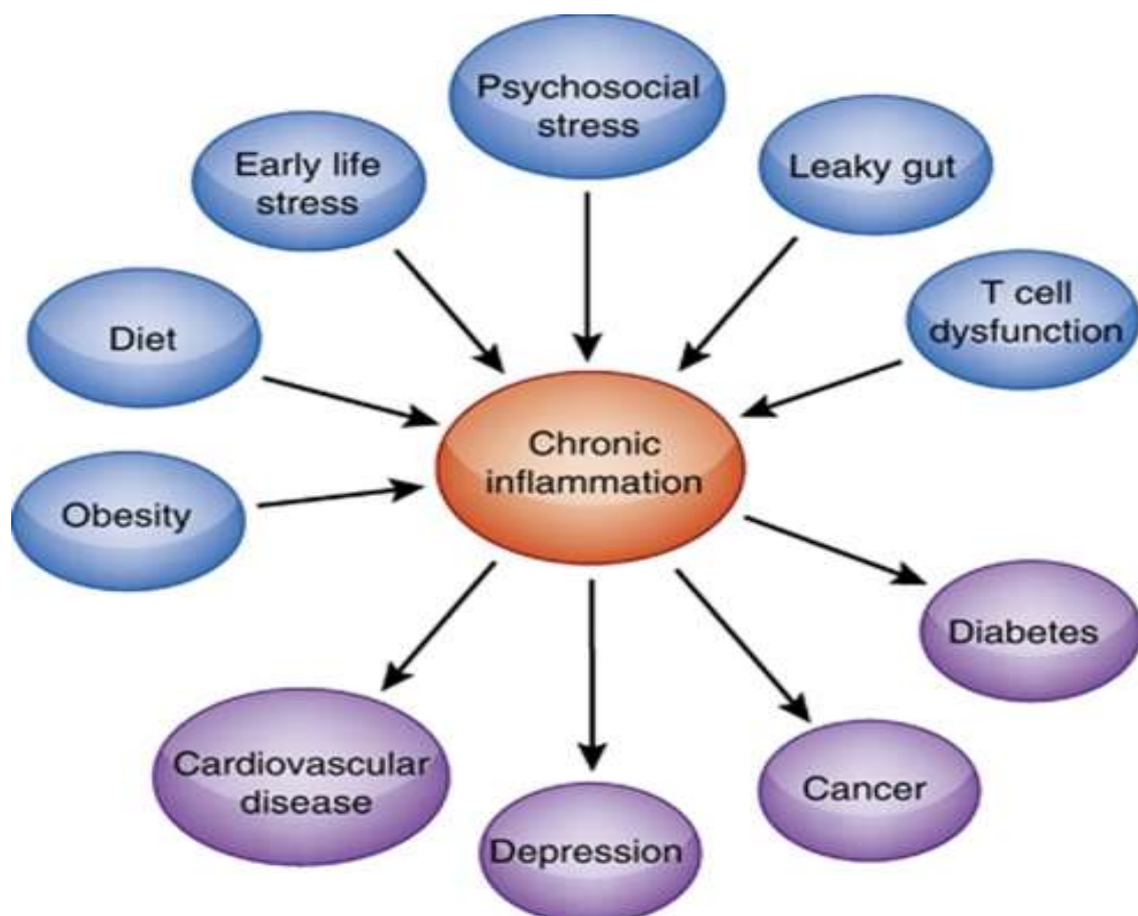
Considerazioni

Fattori che contribuiscono a infiammazioni e malattie croniche e non risolutive.

Numerosi fattori ambientali e biologici possono cospirare per contribuire all'infiammazione cronica, tra cui lo stress, l'adiposità, l'assunzione dietetica, la composizione batterica del microbiota intestinale e il relativo equilibrio delle sottopopolazioni di cellule T, comprese le cellule Th-17 proinfiammatorie e le cellule T antinfiammatorie reg.

Attraverso studi sia epidemiologici che meccanicistici, l'infiammazione cronica, a sua volta, è ora riconosciuta come una via comune verso la patologia, con un ruolo in una serie diversificata di malattie, tra cui malattie cardiovascolari, diabete, cancro e depressione.

Le strategie mirate a questi contributori all'infiammazione cronica rappresentano un approccio importante alla prevenzione e al trattamento di queste malattie.



LETTURE CONSIGLIATE

Haroon E. et al. La psiconeuroimmunologia incontra la neuropsicofarmacologia: implicazioni traslazionali dell'impatto dell'infiammazione sul comportamento. *Neuropsychopharmacology*. 2012 Jan;37(1):137-62.

Rebecca Biltz et al. La neuroimmunologia della sensibilizzazione indotta dallo stress sociale. *Nat. Immunol.* **23**, 1527–1535 (2022).

Ribeiro, M. et al. L'IL-17 derivata dalle cellule T meningei $\gamma\delta$ controlla la plasticità sinaptica e la memoria a breve termine. *Sci. Immunol.* **4**, eaay5199 (2019).

Benakis, C. et al. Il microbiota commensale influenza l'esito dell'ictus ischemico regolando le cellule T $\gamma\delta$ intestinali. *Nat. Med.* **22**, 516–523 (2016).

Martin, B et al Le cellule T $\gamma\delta$ che producono interleuchina-17 si espandono selettivamente in risposta a prodotti patogeni e segnali ambientali. *Immunità* **31**, 321–330 (2009).

Kamiya, T. et al. I β -glucani nel cibo modificano la microflora del colon inducendo la proteina antimicrobica, la calprotectina, in modo dipendente da Dectin-1-IL-17F. *Immunol mucoso.* **11**, 763–773 (2018).

Tang, C. et al. L'inibizione della segnalazione di Dectin-1 migliora la colite inducendo l'espansione delle cellule T regolatorie mediata da *Lactobacillus* nell'intestino. *Cell Host Microbe* **18**, 183–197 (2015).

Burokas, A. et al. Mirare all'asse microbiota-intestino-cervello: i prebiotici hanno effetti ansiolitici e antidepressivi e invertono l'impatto dello stress cronico nei topi. *Biol. Psichiatria* **82**, 472–487 (2017).

Gao, X. et al. Lo stress cronico promuove la colite disturbando il microbiota intestinale e innescando la risposta del sistema immunitario. *Proc. Nazionale Acad. Sci. Stati Uniti* **115**, E2960–E2969 (2018).

Vantourout, P. & Hayday, A. Six-of-the-best: contributi unici delle cellule T $\gamma\delta$ all'immunologia. *Nat. Rev. Immunol.* **13**, 88–100 (2013).

Taylor, PR et al. La dectina-1 è necessaria per il riconoscimento del β -glucano e il controllo dell'infezione fungina. *Nat. Immunol.* **8**, 31–38 (2007).

Parco, SG et al. Le cellule T regolatrici mantengono l'omeostasi intestinale sopprimendo le cellule T $\gamma\delta$. *Immunità* **33**, 791–803 (2010).

Klein, SL e Flanagan, KL Differenze sessuali nelle risposte immunitarie. *Nat. Rev. Immunol.* **16**, 626–638 (2016).

Mikocka-Walus, A., Ford, AC & Drossman, DA Antidepressivi nella malattia infiammatoria intestinale. *Nat. Rev. Gastroenterol. Hepatol.* **17**, 184–192 (2020).

Mindus, C et al. I probiotici a base di *Lactobacillus* riducono gli effetti negativi dello stress nei roditori: una meta-analisi. *Davanti. Comportamento Neurosci.* **15**, 642757 (2021).

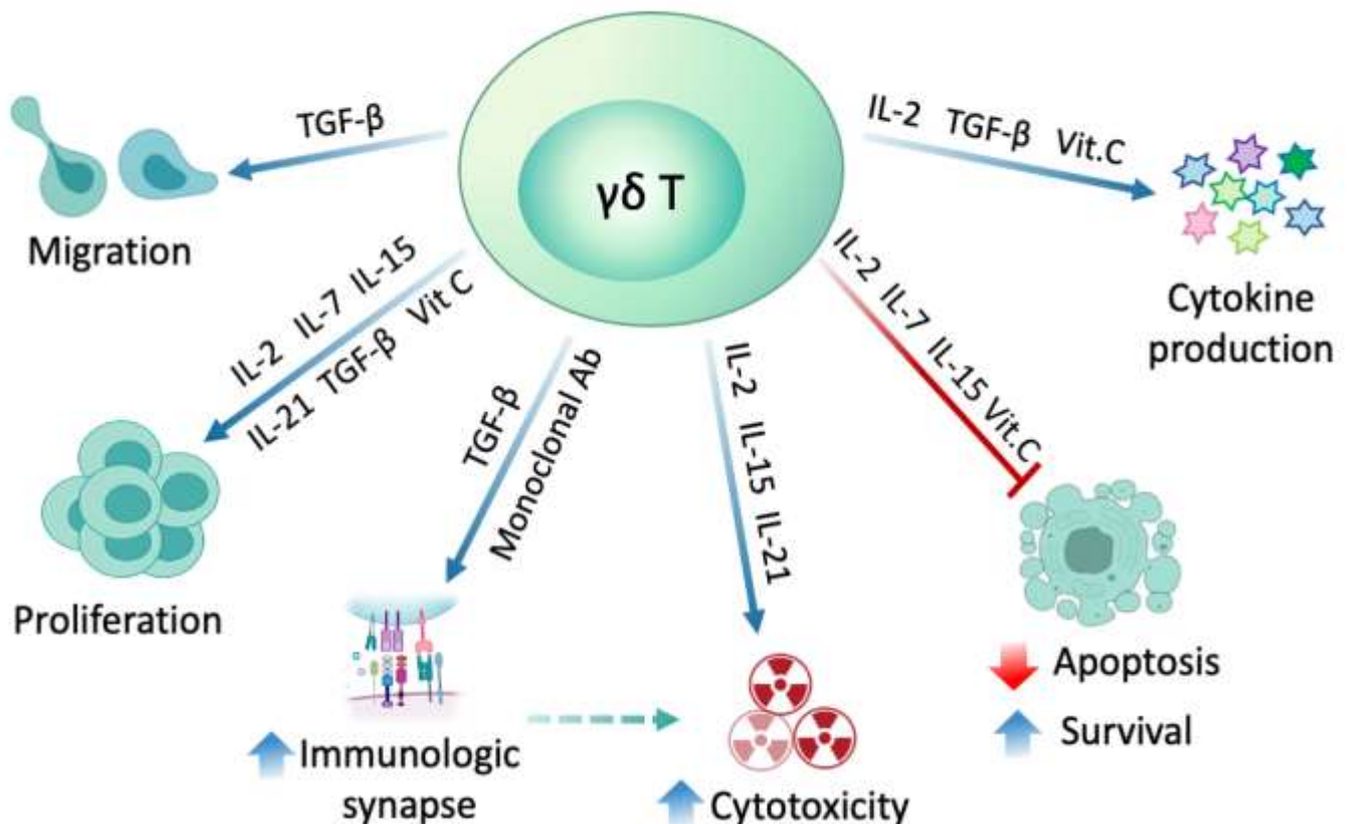
Allegato : I linfociti T $\gamma\delta$ 17

Le molecole antigeniche che attivano le cellule T delta gamma sono ancora in gran parte sconosciute. Tuttavia, le cellule T $\gamma\delta$ sono peculiari in quanto non sembrano richiedere l'elaborazione dell'antigene e la presentazione da parte del complesso maggiore di istocompatibilità (MHC) degli epitopi peptidici, sebbene alcuni riconoscano le molecole di MHC della classe Ib.

Inoltre, si ritiene che le cellule **T $\gamma\delta$** abbiano un ruolo preminente nel riconoscimento degli antigeni lipidici. Sono di natura invariante e possono essere attivati da segnali di allarme, come le heat shock protein (HSP).

Esiste anche una sottopopolazione delle **cellule $\gamma\delta$ -T** all'interno del compartimento epidermico della pelle dei topi. Originariamente chiamate cellule epidermiche dendritiche Thy-1 + (Thy1 + DEC) queste cellule sono più comunemente conosciute come cellule T epidermiche dendritiche (DETC). I DETC insorgono durante lo sviluppo fetale ed esprimono un recettore di cellule T V γ 3 V δ 1 canonico e invariante (secondo la nomenclatura Barman)

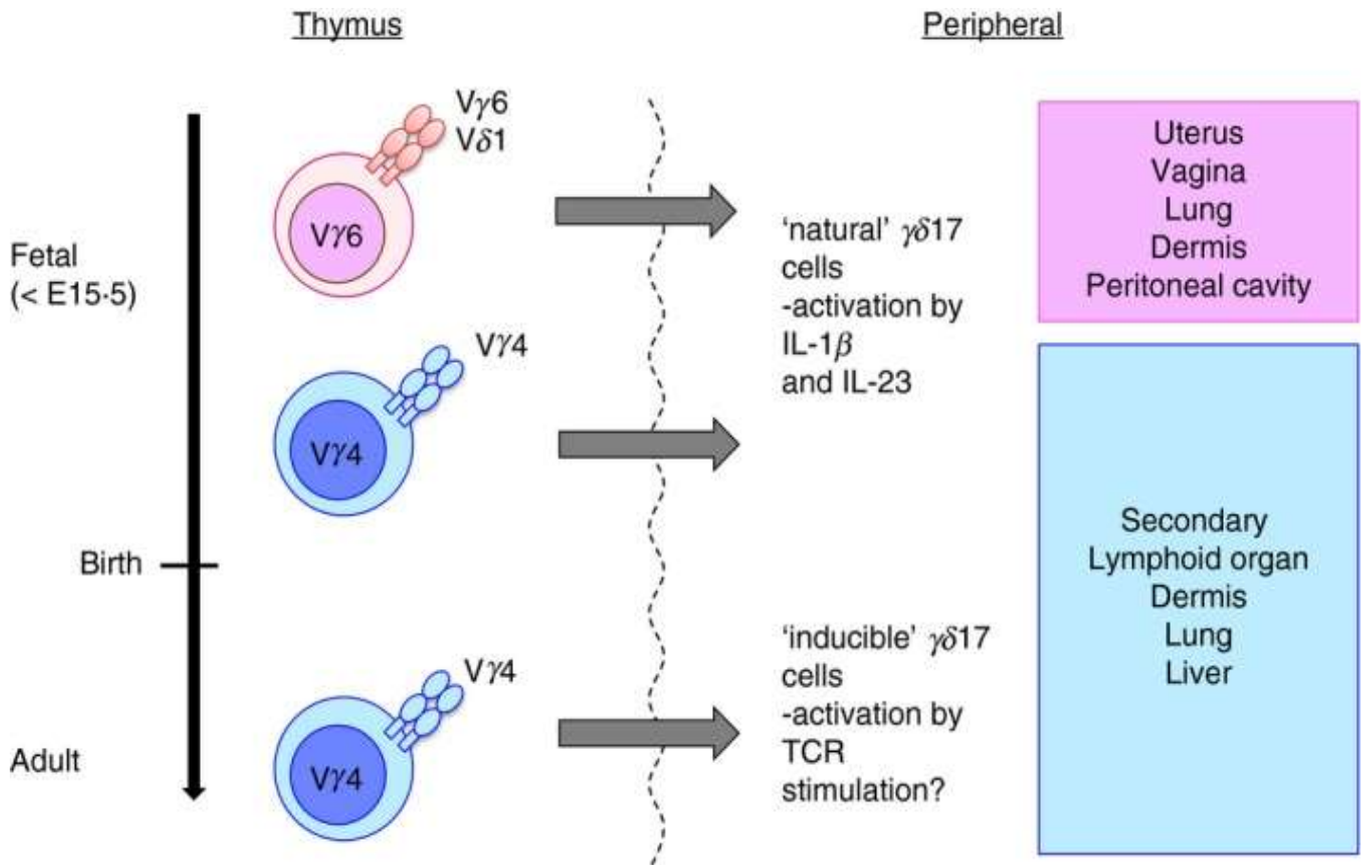
L'attività delle **cellule T $\gamma\delta$** può essere modulata utilizzando diverse sostanze. Citochine multiple come IL-2, IL-7, IL-15, IL-21 e vitamina C distorcono il profilo delle cellule **T $\gamma\delta$** verso un profilo simile a Th1, il che significa aumento della proliferazione, sopravvivenza e citotossicità. Il fattore di crescita trasformante- β (TGF- β) migliora il profilo simile a Th1, oltre a indurre la migrazione delle **cellule T $\gamma\delta$** e la formazione di sinapsi con le cellule bersaglio. Gli anticorpi monoclonali (mAb) e gli Ab bispecifici che prendono di mira un antigene associato al tumore, se usati in combinazione con la terapia con **cellule T $\gamma\delta$** , possono dirigerle e verso le cellule tumorali e migliorare la formazione di sinapsi immunologiche cellula-cellula portando ad un aumento della citotossicità. Ab, anticorpo; vit. C, vitamina C.



L'interleuchina-17 (IL-17) è una citochina pro-infiammatoria ed è coinvolta nello sviluppo di molte malattie. Studi recenti hanno rivelato che le **cellule T $\gamma\delta$** che producono IL-17 (cellule $\gamma\delta$ 17) oltre alle cellule CD4 + che producono IL-17Le cellule T [cellule T helper di tipo 17 (Th17)] sono spesso le principali produttrici di IL-17 nei modelli murini di malattie infiammatorie.

Le cellule T $\gamma\delta$ sono impegnate funzionalmente durante la differenziazione intra-timica.

I timociti $\gamma\delta$ in grado di produrre *IL-17*, che esprimono il [recettore orfano \$\gamma\text{T}\$](#) correlato al recettore dell'acido retinoico e il recettore delle citochine IL-23R, lasciano il timo e producono rapidamente IL-17 mediante la stimolazione con IL-1 β e IL-23 in periferia.



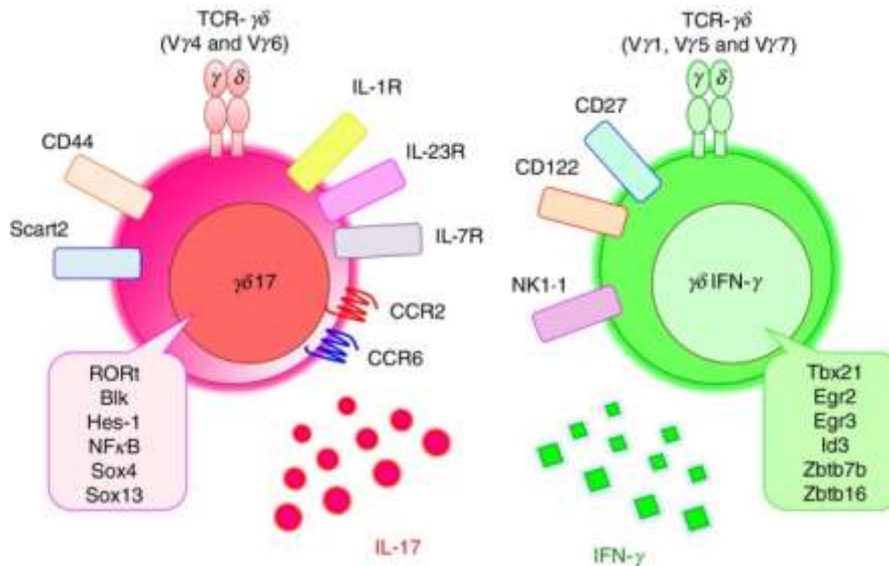
Caratteristiche distinte del sottoinsieme di **cellule $\gamma\delta 17$** e modello suggerito di cellule $\gamma\delta 17$ "naturali" rispetto a cellule $\gamma\delta 17$ "inducibili". I linfociti T $V\gamma 6 + \gamma\delta$ esprimono il recettore invariante delle cellule T (TCR) $V\gamma 6 / V\delta 1$, si sviluppano solo nel timo embrionale tardivo e si localizzano preferenzialmente nell'utero, nella vagina, nel polmone, nel derma e nella cavità peritoneale. D'altra parte, le cellule T $V\gamma 4 + \gamma\delta$ si sviluppano sia nel timo fetale che in quello adulto e hanno un TCR più diversificato repertorio.

Queste cellule circolano nel sangue e risiedono nel derma, nei polmoni, nel fegato e negli organi linfoidi secondari.

Secondo Haas *et al* **cellule $\gamma\delta 17$** "naturali" ($V\gamma 6 +$ e parte di $V\gamma 4 +$) sviluppate prima della nascita acquisiscono la capacità di produrre interleuchina-17 (IL-17) nel timo e producono IL-17 stimulate da IL-1 β e IL-23 in periferia. Al contrario, è stata riportata anche la produzione di IL-17 indotta dalla segnalazione TCR.

Pertanto, le **cellule $\gamma\delta 17$** svolgono un ruolo importante nella fase iniziale della difesa dell'ospite contro i patogeni e nelle malattie infiammatorie.

Le **cellule T $\gamma\delta$** che possono produrre IL-17 sono anche aumentate nella pelle dei pazienti con psoriasi e nel sangue periferico dei pazienti con sclerosi anchilosante. In effetti, la terapia mirata all'IL-17 è stata approvata o è in fase di sperimentazione clinica, e si è rivelato molto efficace nel trattamento della psoriasi, dell'artrite psoriasica e della sclerosi anchilosante.



Caratterizzazione delle **cellule $\gamma\delta 17$** .

Le **cellule $\gamma\delta 17$** hanno alcuni fenotipi distinti e si distinguono dalle cellule T $\gamma\delta$ che producono interferone- γ (IFN- γ); esprimono il recettore dell'interleuchina-1 (IL-1R), IL-23R, IL-7R, CCR 2, CCR 6, CD 44 e Scart2 sulla superficie cellulare. I fattori trascrizionali di ROR γ t, Blk, Hes-1, NF- κ B, Sox4 e Sox13 sono importanti per lo sviluppo di $\gamma\delta 17$. D'altra parte, IFN- γ linfociti T $\gamma\delta$ produttori esprimono CD 27, CD 122 e NK 1.1. Questi fenotipi sono stabiliti durante lo sviluppo timico.

Akitsu A et al. Interleukin-17-producing $\gamma\delta$ T ($\gamma\delta 17$) cells in inflammatory diseases. Immunology. 2018 Dec;155(4):418-426.

Un anno fa... Baedeker/Replay del 18 Maggio 2022

To be continued: i superdiffusori omicronici: "BA.4 & Ba.5" e BA.2.12.1

Due anni fa ...Baedeker/Replay del 18 Maggio 2021

I candidati per un vaccino anti-covid intranasale: Orf6