

The Role of Semaphorins and their Receptors in the Immune System and their Relation to Multiple Sclerosis

Ramin Lotfi¹, Kheirullah Yari^{2*}

¹Student Research Committee, School of Medicine, Kermanshah University of Medical Sciences, Kermanshah, Iran

²Medical Biology Research Center, Kermanshah University of Medical Sciences, Kermanshah, Iran

Received: 27 Jan 2018

Article Info:

Accepted: 8 May 2018

ABSTRACT

Introduction: Semaphorins are large family of secretory and membrane-bound proteins that first were recognized in the nervous system as axon guidance molecules. Semaphorins family has more than 30 members and has been classified into eight subclasses. Different classes of these molecules involved in various phases of immune responses are considered as immune semaphorins. Main receptors for semaphorins are plexins and neuropilins. Moreover, other types of molecules can act as receptor for semaphorins, such as TIM-2 (T cell, immunoglobulin, and mucin domain protein 2) and CD72 that bind to Sema 4A (Semaphorin 4A), and Sema 4D. Both forms of semaphorins, namely secretory and membrane-bound semaphorins, play important roles in the immune system. Multiple sclerosis (MS), a chronic inflammatory autoimmune disease, is characterized by infiltration of lymphocytes into the central nervous system and demyelination. Recent investigations have shown that increased serum level or increased expression of some immune semaphorins is associated with severity of MS disease. Moreover, immune semaphorins-deficient mice are resistant to experimental autoimmune encephalomyelitis, which is attributed to impaired production of myelin basic protein-specific T cells. **Conclusion:** Identification of specific expression patterns of semaphorins and their receptors in the nervous system and a comprehensive understanding of their function in autoimmune brain disorders could provide a novel biomarker and therapeutic target for these disorders. The present study reviews the role of semaphorins and their receptors in the development and differentiation of immune cells and their relation to MS.

Key words:

1. Semaphorins
2. Immune System
3. Inflammation
4. Autoimmune Diseases
5. Multiple Sclerosis

*Corresponding Author: Kheirullah Yari

E-mail: kyari@kums.ac.ir

نقش سمافورین‌ها و گیرنده‌هایشان در سیستم ایمنی و ارتباط آن‌ها با بیماری مالتیپل اسکلروز

رامین لطفی^۱، خیرالله یاری^{۲}

^۱کمیته تحقیقات دانشجویی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی کرمانشاه، کرمانشاه، ایران

^۲مرکز تحقیقات بیولوژی پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی کرمانشاه، کرمانشاه، ایران

اطلاعات مقاله:

تاریخ پذیرش: ۱۸ اردیبهشت ۱۳۹۷

تاریخ دریافت: ۷ بهمن ۱۳۹۶

چکیده

مقدمه: سمافورین‌ها خانواده‌ای بزرگ از پروتئین‌های ترشحی و متصل به غشاء هستند که ابتدا در سیستم عصبی به عنوان مولکول‌های هدایت کننده آکسون شناخته شدند. خانواده سمافورین‌ها بیش از ۳۰ عضو دارد و به ۸ زیر کلاس تقسیم‌بندی شده‌اند. کلاس‌های متفاوت این مولکول‌ها که در فازهای گوناگون پاسخ‌های ایمنی نقش ایفاء می‌کنند، به عنوان سمافورین‌های ایمنی در نظر گرفته می‌شوند. گیرنده‌های اصلی سمافورین‌ها، پلکسین‌ها و نوروپیلین‌ها هستند. به علاوه انواع دیگری از مولکول‌ها می‌توانند به عنوان گیرنده برای سمافورین‌ها عمل کنند از قبیل (T cell, immunoglobulin, and mucin domain protein 2) TIM-2 و CD72 که به سمافورین 4A و سمافورین 4D متصل می‌شوند. هر دو فرم سمافورین‌ها یعنی سمافورین‌های ترشحی و متصل به غشاء نقش‌های مهمی در سیستم ایمنی ایفاء می‌کنند. مالتیپل اسکلروز یک بیماری خودایمن التهابی مزمن است که با نفوذ لنفوسيت‌ها به سیستم عصبی مرکزی و دمیلینه شدن آن مشخص می‌شود. تحقیقات اخیر نشان داده‌اند که افزایش سطح سرمی یا افزایش بیان تعدادی از سمافورین‌های ایمنی با شدت بیماری مالتیپل اسکلروز مرتبط است. به علاوه موش‌های با کمبود سمافورین‌های ایمنی نسبت به انسفالومیلیت خودایمن تجربی مقاوم هستند که به تولید مختل شده سلول‌های T اختصاصی پروتئین‌های پایه می‌لین نسبت داده می‌شود. **نتیجه‌گیری:** شناسایی الگوهای خاص بیان سمافورین‌ها و گیرنده‌های آن‌ها در سیستم ایمنی و درک جامع از عملکرد آن‌ها در اختلالات خودایمنی مغز می‌تواند نشانگرهای زیستی جدید و اهداف درمانی جدید برای این اختلالات پیشنهاد کند. مطالعه حاضر نقش سمافورین‌ها و گیرنده‌های آن‌ها در تکامل و تمایز سلول‌های ایمنی و ارتباط آن‌ها با بیماری مالتیپل اسکلروز را مرور می‌کند.

کلید واژه‌ها:

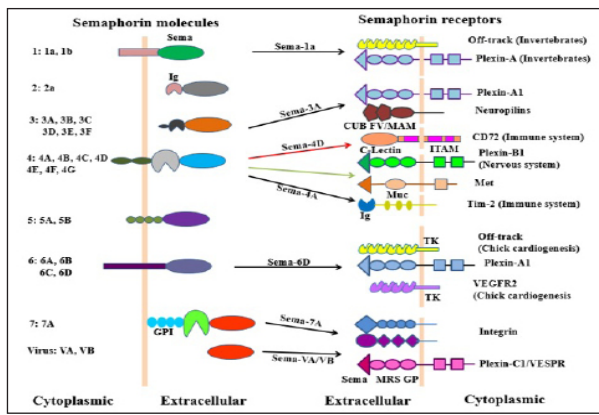
۱. سمافورین‌ها
۲. سیستم ایمنی
۳. التهاب
۴. بیماری خودایمن
۵. مالتیپل اسکلروز

* نویسنده مسئول: خیرالله یاری

آدرس الکترونیکی: kyari@kums.ac.ir

سمافورین‌ها^۱ ابتدا در اوایل دهه ۱۹۹۰ به عنوان مولکول‌هایی که به هدایت آکسون‌ها در هنگام تکامل نورونی کمک می‌کنند، شناخته شدند (۱، ۲). نام سمافورین از کلمه *Semaphore* مشتق می‌شود، که به یک روش پیام‌رسانی^۲ بصری عمولاً همراه با پرچم‌ها یا نورها که اغلب در حمل و نقل دریایی و راه آهن استفاده می‌شد، اشاره دارد (۳). سمافورین‌ها یک خانواده بزرگ از پروتئین‌های ترشحی و متصل به غشاء هستند که به وسیله یک دمین *Sema* انتهای آمین خارج سلولی حفاظت شده دارای حدود ۵۰۰ آمینواسید مشخص می‌شوند. خانواده سمافورین‌ها شامل بیش از ۳۰ عضو است که در ارگانیسم‌ها و همچنین ویروس‌ها و انسان‌ها شناسایی شده است. بر اساس ساختارهای انتهای کربوکسیلیک آن‌ها، این گروهه متنوع از پروتئین‌ها به زیر کلاس تقسیم‌بندی شده‌اند. سمافورین‌ها بی‌مهرگان در کلاس‌های ۱ و ۲ گروه‌بندی می‌شوند، در حالی که کلاس‌های ۳-۷ در مهره‌داران بیان می‌شوند. کلاس ۸ سمافورین‌ها به وسیلهٔ برخی از DNA ویروس‌ها بیان می‌شود. این مولکول‌ها دو فرم متصل به غشاء و ترشحی دارند به طوری که سمافورین‌ها در کلاس ۱ و کلاس‌های ۴-۷ متصل به غشاء هستند و آن‌هایی که در کلاس ۲، ۳ و ۸ هستند، ترشحی هستند (۴). کلاس‌هایی از سمافورین‌ها را که در انواع پاسخ‌های سیستم ایمنی نقش دارند به عنوان سمافورین‌های ایمنی در نظر می‌گیرند (۵). سمافورین 7A (7A Sema) با طریق یک لنگر گلیکوفسفاتیدیل اینوزیتول (GPI)^۳ با غشای پلاسمایی مرتبط است. برخی از سمافورین‌های متصل به غشاء می‌توانند به طور پروتئولیتیکی شکسته شوند و پروتئین‌های محلول تولید کنند (۶). ۲ گروه از پروتئین‌ها یعنی پلکسین‌ها^۴ و نوروپلیین‌ها (Nrp)^۵ به عنوان گیرنده‌های^۶ اولیه برای سمافورین‌ها شناخته شده‌اند (تصویر ۱)-(۷-۹). بیشتر اثرات سمافورین‌ها به وسیلهٔ پلکسین‌ها (گروهی از گیرنده‌های ۹ بار گذرنده از غشاء که ۴ کلاس A-D دارند) انجام می‌شود (۸).

سلول‌ها و مولکول‌های دخیل در ایمنی، سیستم ایمنی را به وجود می‌آورند. عملکرد فیزیولوژیک سیستم ایمنی، دفاع در برابر عوامل میکروبی غفونتزا است. با این وجود، حتی عوامل بیگانه غیرعفونی نیز می‌توانند سبب تحریک پاسخ‌های ایمنی شوند. سیستم ایمنی دارای دو بخش اصلی ایمنی ذاتی^۷ و ایمنی اکتسابی^۸



تصویر ۱- نمایش سمافورین‌ها و گیرنده‌های آن‌ها. در میان ۸ زیر کلاس سمافورین‌ها، کلاس ۱ و ۲ سمافورین‌ها در بی‌مهرگان وجود دارند، در حالی که کلاس‌های ۳ تا ۷ سمافورین‌های مهره‌داران هستند. سمافورین‌های کلاس ۸، سمافورین‌های ویروسی هستند. سمافورین‌ها در کلاس‌های ۳، ۶ و ۷ سمافورین‌های ویروسی، ترشحی هستند و کلاس‌های ۱ و ۴ تا ۷ سمافورین‌ها، پروتئین‌هایی غشایی هستند. سمافورین‌های کلاس ۷ با یک لنگر GPI به غشاء پلاسمایی متصل شده‌اند (۱۰).

(ایمنی تطبیقی^۹ یا اختصاصی^{۱۰} نیز نامیده می‌شود) است. ایمنی ذاتی خط اولیه دفاع در برابر عوامل میکروبی است و سپس توسط پاسخ‌های ایمنی اکتسابی ادامه می‌یابد. سلول‌های اصلی ایمنی ذاتی شامل نوتروفیل، بازووفیل، اوزینوفیل، ماستسل (ماستوسیت)، سلول‌های NK^{۱۱}، مونوسیت، سلول‌های دندریتیک (DC)^{۱۲}، ماکروفاز و سلول‌های لنفوئید ذاتی (ILC)^{۱۳} هستند. سلول‌هایی به نام T گاما دلتا و NKT نیز وجود دارند که به عنوان بخشی از هر دوی سیستم‌های ایمنی ذاتی و اکتسابی در نظر گرفته می‌شوند. دو نوع پاسخ ایمنی تطبیقی شامل ایمنی هومورال^{۱۴} و ایمنی سلولی^{۱۵} است. سلول‌های اصلی ایمنی هومورال، لنفوسیت‌های B هستند که آنتی‌بادی تولید می‌کنند. ایمنی سلولی از طریق لنفوسیت‌های T که زیر نوع‌های متفاوتی دارند، عمل می‌نماید (۱۱).

سمافورین‌ها قادرند ارتباطات سلول-سلول و همچنین تمایز سلولی، ریخت‌شناسی^{۱۶} و عملکرد سلولی را تنظیم کنند. سمافورین‌ها در طیف وسیعی از فرایندهای فیزیولوژیکی مهم شامل تکامل سیستم نورونی، رگ‌زایی^{۱۷}، ریز محیط تومور، کاردیوژنیز، هومئوستاز استخوان و پاسخ‌های ایمنی نقش ایفاء می‌کنند. این مولکول‌ها فعالیت‌های بیولوژیکی واضحی در سیستم ایمنی، عملکردهای ایمنی ذاتی، تکامل لنفوسیت‌ها، ایمنی اکتسابی، تردد لکوسیت‌ها و همچنین پاسخ‌های اجرایی/خطاطره دارند. هر دو فرم سمافورین‌ها (ترشحی

¹ Semaphorins

² Signaling

³ Glycophosphatidylinositol

⁴ Plexin

⁵ Neuropilin

⁶ Receptors

⁷ Innate immunity

⁸ Acquired immunity

⁹ Adaptive

¹⁰ Specific

¹¹ Natural killer cell

¹² Dendritic cell

¹³ Innate lymphoid cell

¹⁴ Humoral

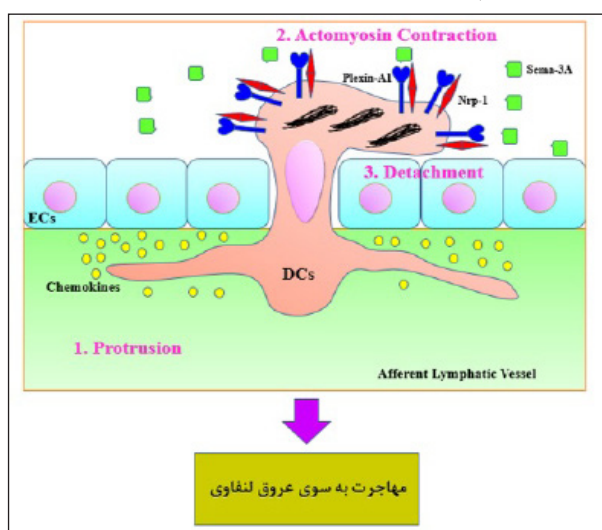
¹⁵ Cell-mediated or cellular

¹⁶ Morphology

¹⁷ Angiogenesis

شناخت

توسط فاکتور رونویسی CIITA^{۲۲} القاء می‌شود و اینکه Plexin A1 در اتصال پیتید به مولکول‌های MHC^{۲۳} و پردازش آنتیژن دخالت ندارد (۲۱). سیگنال‌های ناشی از اتصال Sema 3A به Plexin A1 و Nrp-1 روی DC‌ها همچنین در مهاجرت DC‌ها از طریق عروق لنفاوی و ورود آن‌ها به رگ‌های لنفاوی آواران نقش دارد (۲۲). هنگام مهاجرت DC‌ها، Sema 3A در قسمت عقبی DC‌ها مهاجرت کننده قرار می‌گیرد. Sema 3A ترشح شده به وسیله سلول‌های اندوتیال لنفاوی به کمپلکس گیرنده Nrp-1 و Plexin A1 بیان شده در سطح DC‌ها متصل می‌شود و باعث القای فسفوریل‌اسیون زنجیره سبک می‌وزین (MLC^{۲۴}) در DC‌ها می‌شود که منجر به پیشبرد انقباض اکتین و میوزین^{۲۵} و فشرده شدن بدن سلولی DC‌ها و عبور آن‌ها از شکاف‌های باریک بین سلول‌های اندوتیال می‌شود (تصویر ۲). همچنین آزمایش‌های انتقال اطباقی^{۲۶} نشان داده‌اند که Sema 3A ترشح شده به وسیله سلول‌های اندوتیال لنفاوی در تنظیم رفت و آمد DC‌ها از بافت‌های محیطی به غدد لنفاوی تخليه کننده (dLNs)^{۲۷} دخالت دارد (۲۳) و در غیاب Plexin A1^{۲۸} ترد DC‌ها به غدد لنفاوی تخليه کننده به طور قابل توجهی کاهش می‌یابد (۲۴). به علاوه، این احتمال وجود دارد که سمافورین‌های تولید شده به وسیله سلول‌های اندوتیال لنفاوی/عروقی به هدایت لکوسیت‌ها و عبور آن‌ها از طریق روزنه‌های دیواره رگ توسط تنظیم کردن انقباض پذیری و فعالیت‌های چسبندگی در یک حالت وابسته به پلکسین کمک کنند (۱۹).



تصویر ۲- نقش Sema 3A در مهاجرت DC‌ها به سمت عروق لنفاوی. هنگام مهاجرت DC‌ها به سمت عروق لنفاوی که ناشی از شبیه غلاظت کموکابینی است، Sema 3A-Plexin A1-Nrp1^{۲۸} بیان شده در قسمت‌های عقبی DC‌ها متصل شده و پیامرسانی ناشی از این اتصال، انقباض اکتین و میوزین و جدا شدن DC‌ها از سلول‌های اندوتیال لنفاوی را موجب می‌شود که در نهایت باعث افزایش مهاجرت DC‌ها به سمت عروق لنفاوی می‌شود (۱۵، ۲۵).

و متصل به غشاء) نقش‌های مهمی در سیستم ایمنی ایفاء می‌کنند. سمافورین‌های ترشحی در تنظیم بسیاری از جنبه‌های پاسخ‌های ایمنی شامل تردد تیموسیت‌ها در طول تمایز و مهاجرت^{۲۹} سلول‌های دندریتیک از بافت‌های محیطی به اندام‌های لنفاوی ثانویه نقش دارند. به علاوه، سمافورین‌های متصل به غشاء نقش‌های حیاتی را در تنظیم ارتباطات بین سلول‌های ایمنی، تکامل و تمایز لنفوسیت‌ها، هوموؤستاز ایمنی و دیگر فرایندها ایفاء می‌کنند (۱۷-۱۲). اکثر سمافورین‌های متصل به غشاء، به طور مستقیم به پلکسین‌ها متصل می‌شوند، در حالی که سمافورین‌های کلاس ۳ که ترشحی هستند، علاوه بر پلکسین‌ها، نیازمند نوروبیلین‌ها به عنوان کمک گیرنده‌های ضروری هستند (۷-۹). علاوه بر پلکسین‌ها و نوروبیلین‌ها، انواع دیگری از مولکول‌ها هم به عنوان گیرنده برای برخی از سمافورین‌ها عمل می‌کنند (۱۶) مانند CD72^{۳۰} (۱۳) و TIM2^{۳۱} (۱۴) که در سیستم ایمنی به ترتیب با Sema 4D (CD100) و Sema 4A (CD100) برهمنکش Sema 3E می‌کنند (تصویر ۱). علاوه بر این، سیگنال‌های Plexin-D1 منتقل می‌شوند (۱۸) و اینتگرین‌ها به عنوان انتقال دهنده‌گان سیگنال‌های عصبی و ایمنی عمل می‌کنند (تصویر ۱۲، ۱۷). سمافورین‌ها در ایجاد بیماری‌های التهابی و آرژیک، بیماری‌های خودایمنی، سرطان و بسیاری از اختلالات سیستم ایمنی دخالت دارند (۱۹، ۲۰). خانواده سمافورین‌ها نقش‌های گسترده و متعددی را در بدن انسان و در جنبه‌های مختلف پاسخ‌های سیستم ایمنی ایفاء می‌کنند و ما در ادامه، نقش‌های هر کدام از سمافورین‌های ایمنی را در سلول‌های مختلف سیستم ایمنی و در بیماری خودایمن مالتیپل اسکلروز (MS)^{۳۰} مرور خواهیم کرد.

سمافورین‌های ایمنی و سلول‌های سیستم ایمنی ذاتی

Sema 3A و عملکردهای سلول‌های دندریتیک

در سیستم ایمنی، Sema 3A توسط سلول‌های T و DC‌های فعال شده بیان می‌شود. گیرنده Sema 3A در دیگر سلول‌های ایمنی مانند ماکروفازها، سلول‌های B و T در سطوح پایین یا غیرقابل تشخیصی بیان می‌شود. مطالعاتی که با استفاده از RNAi^{۲۱} انجام شدند، نشان دادند که Plexin A1 در ارتباطات بین سلول‌های T و DC‌ها دخالت دارد و موجب فعل شدن سلول‌های T مطالعات DC‌ها می‌شود. این مطالعات همچنین نشان دادند که به طور بالقوه‌ای Plexin A1 به

¹⁸ Transmigration

¹⁹ T cell, immunoglobulin, and mucin domain protein

²⁰ Multiple sclerosis

²¹ RNA interference

²² Class II transactivator

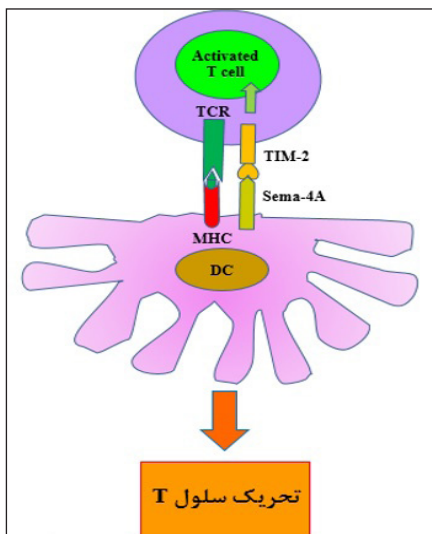
²³ Major histocompatibility complex

²⁴ Myosin light-chain

²⁵ Actomyosin

²⁶ Adoptive-transfer

²⁷ Draining lymph nodes



تصویر ۳- نقش Sema 4A و TIM-2 در تحریک و فعالسازی سلول‌های T-هنجام روباروسی DC ها با سلول‌های T فعال شده، بیان شده روی DC ها، از طریق TIM-2 به طور مستقیم سلول‌های T را تحریک کرده و منجر به فعالسازی بهینه سلول‌های T اختصاصی آنتیژن می‌شود (۲۵).

در شروع و فعالسازی پاسخ‌های Th2 نقش حیاتی ایفاء می‌کند. آن‌ها همچنین فعالسازی و تمایز سلول B را برای افزایش پاسخ‌های خاطرۀ هومورال میانجی‌گری می‌کند (۳۲). Sema 4B تولید IL-4^{۳۳} را از بازوپلی‌ها مهار می‌کند و بنابراین شیفت پاسخ به سمت Th2 را سرکوب می‌کند. مصدق این موضوع موش‌های با کمبود Sema 4B هستند، به طوری که در این موش‌ها تولید IgE^{۳۴} خاطرۀ‌ای افزایش یافته است. بنابراین Sema 4B به طور منفی پاسخ‌های خاطرۀ هومورال و با واسطه بازوپلی‌ها را تنظیم می‌کند (۳۱).

CD100 (Sema 4D) و عملکردهای ماستسل

گیرنده Sema 4D یعنی CD72 (گیرنده مهاری که دارای ۲ توالی ITIM^{۳۵} می‌باشد در ماستسل‌های انسان بیان می‌شود و Sema 4D در مسیر پیامرسانی با واسطه KIT در ماستسل‌ها دخالت دارد. اتصال CD72 به آنتی‌بادی آگونیستی CD100^{۳۶} و CD72 به آنتی‌نوترکیب^{۳۷}، رشد و تکثیر سلولی، کموتاکسی و تولید کموکاین ماستسل‌ها با واسطه KIT را به طور معنی‌داری کاهش داد (۳۳). بنابراین محور Sema 4D ممکن است در تنظیم منفی پاسخ‌های ماستسل با واسطه KIT حائز اهمیت باشد.

سمافورین‌های ایمنی و سلول‌های سیستم ایمنی اکتسابی

Sema 3A و نقش‌های ایمونوساپرسیو آن

Sema 3A مهاجرت فوری مونوцит را در محیط vitro مهار می‌کند. علاوه بر DC های فعال شده و سلول‌های T، Sema 3A در برخی از سلول‌های توموری نیز بیان می‌شود و تکثیر سلول T را به وسیله مهار سازماندهی مجدد اسکلت سلولی اکتین و تنظیم کاهشی پیامرسانی پروتئین کیازهای فعال شده با میتوژن^{۲۸} (MAPKs) سرکوب می‌کند (۲۶). تحریک سلول‌ها با Sema 3A جایه‌جایی FAS به Lipid Raft از القاء می‌کند و سلول‌های سرطانی را به آپوپتوز با واسطه FAS حساس می‌کند (۲۷). علاوه بر این، سلول‌های T با کمبود Sema 3A، پاسخ‌های تکثیری افزایش یافته را به anti-CD3 نشان می‌دهند (۲۸). بنابراین این مشاهدات پیشنهاد می‌کنند که از Sema 3A پیامرسانی اتوکرین/پاراکرین به عنوان یک تنظیم کننده منفی سلول‌های T عمل می‌کند (۲۹).

DC و عملکردهای Sema 4A

به طور ذاتی توسط DC ها و سلول‌های Sema 4A قطبی شده بیان می‌شود و در واقع بیان Sema 4A در این دو نوع سلول، برای پاسخ‌های ایمنی سلولی مهم است (۳۰). مولکول Sema 4A بیان شده روی DC ها به گیرنده TIM-2^{۳۱} روی سلول‌های T متصل می‌شود. پیامرسانی ناشی از این اتصال، موجب تحریک سلول‌های T شده که در نهایت به فعال شدن بهینه سلول‌های T اختصاصی آنتی‌ژن منجر می‌شود (تصویر ۳). DC های جدا شده از موش‌های با کمبود Sema 4A در مقایسه با DC های مشتق شده از موش‌های نوع وحشی، سلول‌های T آلوژنیک را به طور ضعیفی تحریک می‌کنند. بنابراین این نتایج پیشنهاد می‌کنند که Sema 4A جدا شده از DC با اتصال به گیرنده TIM-2 به طور مستقیم در تحریک و فعالسازی حداکثری سلول‌های T اختصاصی آنتی‌ژن نقش دارد (۱۴).

Sema 4B و عملکردهای بازوپلی

که دارای دمین PDZ در بخش سیتوپلاسمی اش است، توسط سلول‌های B و T بیان می‌شود و به طور منفی عملکردهای بازوپلی را از طریق پیشبرد ارتباطات بازوپلی-سلول T در طول هر دوی پاسخ‌های اولیه و خاطرۀ تنظیم می‌کند. گیرنده Sema 4B هنوز شناخته نشده است (۳۱). بازوپلی‌ها مدبیاترهای قدرتمند شیفت دهنده به سمت پاسخ‌های Th2 هستند و به وسیله فراهم کردن IL-4 و حتی عمل کردن به عنوان APC^{۳۲}

²⁸ Mitogen-activated protein kinases

²⁹ T helper 1

³⁰ T cell mediated immune responses

³¹ T cell, immunoglobulin, and mucin domain protein 2

³² Antigen presenting cell

³³ Interleukin 4

³⁴ Immunoglobulin E

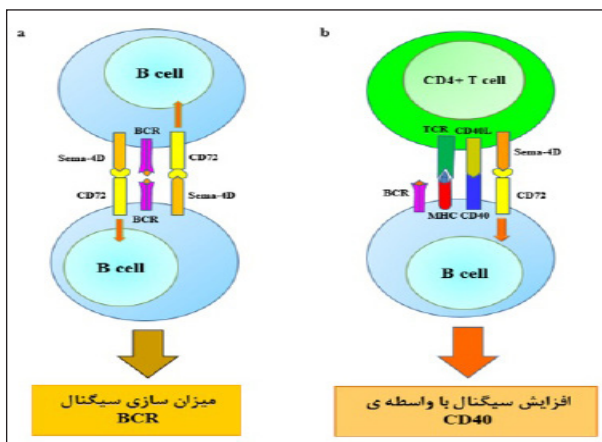
³⁵ Immunoreceptor tyrosine-based inhibitory motif

³⁶ anti-CD72 antibody

³⁷ rCD100: recombinant CD100

شناخت

نیز نقش ایفاء می‌کند. بعد از تشکیل مراکز زایا، Sema 4D مشتق شده از سلول T ممکن است در ارتباط بین سلول‌های Th و سلول‌های B مراکز زایا شرکت کند و منجر به این شود که سیگنال‌های B sema 4D همراه با سیگنال‌های CD40L، بقای سلول‌های B مراکز زایا را پیش ببرند و انتخاب مؤثر سلول‌های B با افینیتی بالا را حمایت کنند (تصویر b⁴). مصادق این موضوع، موش‌های با کمبود Sema 4D ایمن شده با آنتیژن‌های وابسته به T هستند به طوری که این موش‌ها دارای بلوغ میل پیوندی آنتی‌بادی ناقص و تولید ضعیف سلول‌های B مراکز زایا که اختصاصی آنتیژن هستند، هستند (۴۱).



تصویر ۴- دخالت Sema 4D در ایمنی با واسطه سلول B سیگنال‌ها را از طریق ارتباطات سلول B-Selol B-سلول B-سلول B استراحت بیان کمی دارد. در شرایط هوموستازی، Sema 4D در حال استراحت بیان کمی دارد. در این شرایط، Sema 4D ارتباطش با CD72 به میزان سازی دقیق پیامرسانی کمک می‌کند. به طور معنی‌داری در سلول‌های مراکز زایا تنظیم افزایشی می‌شود و از طریق اتصالش به CD72 به طور القوای تکثیر جمعیت بزرگی از سلول‌های B مراکز زایا را موجب می‌شود. (b) Sema 4D مهنجین در ارتباطات سلول T-Selol T نقش دارد. در مناطق خارج فولیکولی اندام‌های لنفاوی ثانویه، Sema 4D بیان شده روی سلول‌های T CD4+ به CD72 روی سلول‌های B فولیکولی از جمله سلول‌های B مهنجین ممکن است توجیه کننده باشد، اما هنوز نامشخص است. این مکانیسم ممکن باشد، اما هنوز نامشخص است که آیا مکانیسم مشابهی همچنین مسئول تنظیم با واسطه Sema 4D می‌باشد، اما TLR4 یا CD40 ای تی ای نه؟ (۴۰). (۴۱) در شرایط هوموستازی سلول B نقش دارد. در این شرایط، Sema 4D به مقدار کمی روی سلول‌های B در حال استراحت بیان می‌شود و در این حالت، ارتباطات بین Sema 4D-CD72 سلول‌های B ممکن است به حفظ زیرمجموعه‌های معین سلول B توسط میزان سازی دقیق سیگنال‌های BCR کمک کنند (تصویر a⁴). (۴۲) Sema 4D به مقدار زیادی در سلول‌های B مراکز زایا بیان می‌شود و محور Sema 4D-CD72 ممکن است موجب افزایش تکثیر حداکثری جمعیت این سلول‌ها شود. همانطور که در ادامه بحث می‌شود، Sema 4D در سلول‌های T نیز بیان می‌شود و در ایمنی با واسطه سلول B

B و پلاریزاسیون سلول

Sema 4C در سلول‌های B بالغ تنظیم افزایشی می‌شود و بیان آن به ویژه به سلول‌های CD27⁺ انسان که سلول‌های B خاطره‌ای را مشخص می‌کند، محدود می‌شود. در واقع Sema 4C در لنفوسیت‌های B انسان بیان کمی دارد اما به دنبال تحریک ترکیبی با anti-CD40 + anti-CD40 و IL-13 + anti-CD40 به طور معنی‌داری بیان آن افزایش می‌یابد. این مولکول در سلول‌های B انسان و موش تحت شرایط Th2 القاء می‌شود. به عبارتی بیان Sema 4C برای پلاریزاسیون طبیعی سلول B به دنبال فعل شدن با واسطه سلول‌های Th2 مهتم می‌باشد. موش‌های با کمبود Sema 4C (Sema 4C^{-/-}) بلوغ فولیکول‌های سلول

Sema 4D و عملکردهای لنفوسیت B

Sema 4D که همچنین به عنوان CD100 نیز شناخته می‌شود، اولین پروتئین سمافورینی بود که نشان داده شد عملکردهای تنظیم کننده اینمی دارد و سلول‌های B نخستین سلول‌های سیستم ایمنی بودند که عملکرد اینمی Sema 4D در آن‌ها توصیف شد (۳۵)، (۳۶). در سیستم ایمنی، Sema 4D به طور ذاتی بر روی سلول‌های T بیان می‌شود اما همچنین در سلول‌های B فعال شده و DC های بالغ و APC ها نیز بیان می‌شود. CD100 همچنین به مقدار کمتری در نوتوفیل‌ها، سلول‌های NK و ماکروفازهای انسان بیان می‌شود و عملکرد تحریک کننده ایمنی نشان می‌دهد (۱۳، ۳۶). اگرچه در سلول‌های B، Sema 4D اساساً در یک سطح پایینی بیان می‌شود اما به طور معنی‌داری توسط محرک‌هایی مانند LPS^{۳۸} و آنتی‌بادی ضد CD40^{۳۹} تنظیم افزایشی می‌شود (۱۳). گیرنده‌های Sema 4D در سیستم ایمنی شامل پروتئین‌های زیر خانواده پلکسین- (B1, B2, B3)-B (B1, B2, B3) و لکتین نوع C ای به نام CD72 هستند (۱۳، ۳۷). CD72 به ویژه DC ها، ماکروفازها و سلول‌های T بیان می‌شود، با این وجود تعداد کمی از سلول‌های T فعال شده نیز آن را بیان می‌کنند (۳۶). CD72 که دارای ۲ توالی ITIM در دمین سیتوپلاسمی اش است، به عنوان تنظیم کننده منفی سلول‌های B عمل می‌کند (۳۸، ۳۹).

عملکرد تنظیمی CD72 به وسیلهٔ تیروزین فسفاتاز SHP-1^{۴۰} میانجی‌گری می‌شود که SHP-1 به CD72 فراخوانده می‌شود. اتصال BCR به CD72 جدا شدن CD72 از کمپلکس CD72 ITIM را القاء می‌کند و منجر به دفسفریلاسیون CD72 می‌شود. این مکانیسم ممکن است برای کنترل کردن قدرت سیگنال‌های BCR باشد، اما هنوز نامشخص است که آیا مکانیسم مشابهی همچنین مسئول تنظیم با واسطه Sema 4D می‌باشد، اما TLR4 یا CD40 ای تی ای نه؟ (۴۰). (۴۱) در شرایط هوموستازی سلول B نقش دارد. در این شرایط، Sema 4D به مقدار کمی روی سلول‌های B در حال استراحت بیان می‌شود و در این حالت، ارتباطات بین Sema 4D-CD72 سلول‌های B ممکن است به حفظ زیرمجموعه‌های معین سلول B توسط میزان سازی دقیق سیگنال‌های BCR کمک کنند (تصویر a⁴). (۴۲) Sema 4D به مقدار زیادی در سلول‌های B مراکز زایا بیان می‌شود و محور Sema 4D-CD72 ممکن است موجب افزایش تکثیر حداکثری جمعیت این سلول‌ها شود. همانطور که در ادامه بحث می‌شود، Sema 4D در سلول‌های T نیز بیان می‌شود و در ایمنی با واسطه سلول B

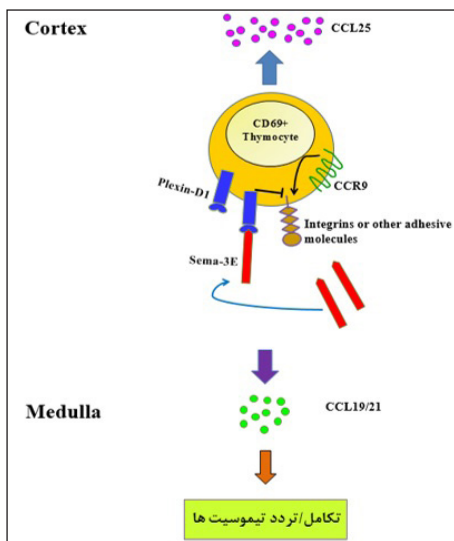
³⁸ Lipopolysaccharide

³⁹ anti-CD40

⁴⁰ SH2 (Src homology 2) domain-containing protein tyrosine phosphatase-1

⁴¹ B cell receptor

⁴² BCR signal tuning



تصویر ۵- نقش Sema 3E و پلکسین-D1 در تکامل تیموسیت‌ها.
تیموسیت‌های CD69+ متصل می‌شود و این اتصال، پیام‌رسانی کموکاین‌های CCL25 را از طریق کموکاین گیرنده CCR9 سرکوب می‌کند. در این مهار انتخابی ممکن است دیگر مولکول‌های چسبندگی مانند اینتگرین‌ها نیز دخالت کنند. بنابراین، پیام‌رسانی ناشی از اتصال Sema 3E به پلکسین-D1 از طریق مهاجرت تیموسیت‌ها به سمت قشر که در اثر تحریر CCL25 القاء می‌شود، راههای کرده و از طرف دیگر موجب می‌شود که تیموسیت‌های CD69+ در پاسخ به کموکاین‌های CCL19/21 به طرف مدولای تیموس مهاجرت کنند (۱۵).

در *in vivo*، مختل شده است. از طرف دیگر، موش‌های با کمبود Sema 4A پاسخ‌های Th2 افزایش یافته نسبت به Sema 4A (Nippostrongylus brasiliensis) را دارند (۳۰). مصدق این موضوع، موش‌های *in vivo*، دارند که هستند که نسبت به EAE ایجاد کمبود Sema 4A هستند (۴۵). مصادق این موضع، مقاوم هستند و شده توسط سلول‌های Th17 و Th1 مقاوم هستند و آنتی‌بادی بر ضد Sema 4A می‌تواند ایجاد EAE را مهار کند. Sema 4A در ایمونوپاتوژن MS نیز نقش دارد که در ادامه به آن پرداخته می‌شود. گیرنده عملکردی پیشنهاد شده برای Sema 4A، TIM-2 است که ترجیحاً روی سلول‌های Th2 در هنگام پلاریزاسیون آن‌ها، تنظیم افزایشی می‌شود. TIM-2 همچنین به عنوان تنظیم کننده منفی سلول‌های Th2 نیز در نظر گرفته می‌شود. بنابراین به نظر می‌رسد که Sema 4A در سلول‌های Th1 از طریق TIM-2، سلول‌های Th2 را تنظیم می‌کند (۴۵). بعلاوه، پیشنهاد شده است که Sema 4A علاوه بر TIM-2 چندین شریک اتصالی دیگر نیز داشته باشد. در واقع مشخص شده که اعضای خانواده پلکسین-B و پلکسین-D1 همچنین به Sema 4A متصل می‌شوند (۴۶). Sema 4A همچنین در بیماری‌های خودایمن با واسطه سلول T نقش دارد. در واقع کمبود Sema 4A منجر به تضعیف ایجاد بیماری میوکاردیت خودایمن می‌شود (۴۷). بنابراین این نتایج

B آن‌ها در طحال مختل می‌شود و با کاهش تعداد سلول‌های B ناحیه حاشیه‌ای (MZBs)^{۴۳} و فولیکولی (FOBs)^{۴۴} همچنین مختل شدن تولید آنتی‌بادی‌های Sema IgG ارتباط دارد. بنابراین به نظر می‌رسد 4C نشانگری برای سلول‌های B خاطره‌ایی انسان باشد و آن ممکن است برای پلاریزاسیون سلول B و برای تشکیل فولیکول‌های طحالی طبیعی حائز اهمیت باشد (۴۳).

و تکامل تیموسیت‌ها

ورود پیش‌سازهای سلول T (تیموسیت‌ها) به تیموس به کموکاین‌های CCR9 و CCL25 وابسته است. بعلاوه، کموکاین‌های CCL19 و CCL21 که توسط کموکاین گیرنده CCR7 روی تیموسیت‌ها شناسایی می‌شوند، حرکت هدایت شده سلول‌های T در حال تکامل را از قشر به مدولار انجام می‌دهند (۱۱). در سیستم ایمنی، D1 (یک سمافورین ترشحی) و گیرنده آن یعنی پلکسین-D1 در تکامل تیموسیت‌ها نقش ایفاء می‌کنند. هنگام تکامل سلول‌های T در تیموس، از سمت تیموسیت‌های دوگانه مثبت CD4+CD8+ به سمت تیموسیت‌های یگانه مثبت، بیان پلکسین-D1 روی تیموسیت‌ها کاهش می‌یابد و Sema 3E با ترجیح بیشتر در قسمت مدولاری تیموس بیان می‌شود. فعالسازی پلکسین-D1 از طریق Sema 3E، پیام‌رسانی کموکاین CCL25 را از طریق کموکاین گیرنده CCR9 در لنفوسیت‌های دوگانه مثبت CD69+ مهار Sema 3E-Plexin D1 (تصویر ۵). در نتیجه، محور CCR9-CCL25 مهاجرت به سوی قشر القاء شده توسط پیام‌رسانی کموکاین دوگانه مثبت CD69+ تیموسیت‌های دوگانه مثبت غیاب پلکسین-D1 مهاجرت کنند. موافق با این، تیموس جنین‌های با کمبود پلکسین-D1 هستند که در مقایسه با تیموس جنینی کنترل نوع و حشی نامنظم شده است. بعلاوه، هنگامی که سلول‌های کبد جنینی مشتق شده از جنین‌های با کمبود پلکسین-D1 به موش‌های با کمبود Sema 3E منتقل شدند، مرز بین تیموسیت‌های دوگانه مثبت و یگانه مثبت در اتصال کورتیکومدولاری از بین رفت (۴۴). بنابراین این یافته‌ها مؤید نقش پلکسین-D1 و Sema 3E در تکامل تیموس و مهاجرت تیموسیت‌ها از قشر به مدولاری تیموس هستند.

و عملکرد سلول T

Sema 4A به طور ذاتی در سلول‌های Th1 قطبی شده بیان می‌شود. Sema 4A برای تمایز سلول T کمکی و سلول T اختصاصی آنتی‌زن حیاتی است (تصویر ۶a). در واقع موش‌های با کمبود Sema 4A پاسخ‌های Th1 آن‌ها در مقابل باکتری پروپیونی باکتریوم آکنئ کشته شده با گرما، یک باکتری القاء کننده پاسخ‌های

⁴³ Marginal zone B cells

⁴⁴ Follicular B cells

⁴⁵ Experimental autoimmune encephalomyelitis

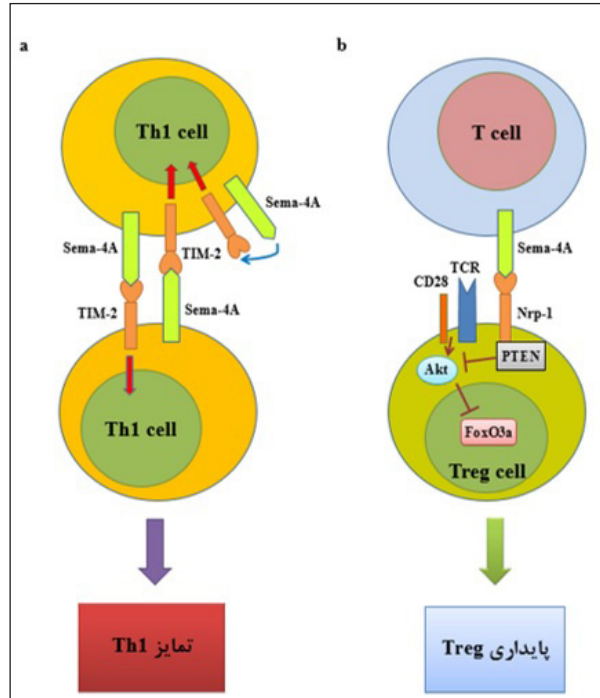
Sema 4D و اینمنی با واسطه سلول T

Sema 4D که به مقدار زیادی توسط سلول‌های T بیان می‌شود، در فعال شدن سلول‌های T نقش حیاتی ایفاء می‌کند و از طرفی فعال شدن سلول‌های T هم نیازمند بلوغ DC ها است (تصویر ۷^{۴۶}, ۵۰). با استفاده از موش‌های با کمبود Sema 4D مشخص شده که Sema 4D همچنین در اینمنی با واسطه سلول T حائز اهمیت است. بعد از اینمنسازی موش‌های دارای کمبود Sema 4D با آنتیژن‌های پروتئینی، پاسخ‌های تکثیری و تولید سایتوکین سلول‌های T CD4+ غدد لنفاوی تحکیمه کننده این موش‌ها به دنبال تحریک مجدد با آنتیژن، به شدت مختل شد. موش‌هایی که کمبود Sema 4D دارند به EAE القاء شده توسط پیتید مشتق شده از MOG^{۵۱} مقاوم هستند و این موش‌ها از لحاظ فوتوتایپی با تولید ناقص سلول‌های T اختصاصی MOG مشخص می‌شوند. همچنین موش‌های ترانسژنیکی که Sema 4D محلول را بیش از اندازه بیان کرده‌اند، پاسخ‌های سلول T آن‌ها افزایش یافته است (۵۱). همچنین، هنگامی که هریک از سلول‌های T و DC ها فاقد Sema 4D باشند، واکنش‌های لنفوцитی مختلط (MLR)^{۵۲} بین سلول‌های T آلوژنیک و DC ها مختل می‌شود (۵۰). این مطالعات نشان دادند که Sema 4D در فعالسازی و تمایز آغازی سلول‌های T، که سلول‌های اصلی هستند، نقش حیاتی کننده Sema 4D در سیستم اینمنی هستند، نقش حیاتی دارد. با این وجود، سلول‌های T با کمبود Sema 4D به آنتی‌بادی‌های مونوکلونال اختصاصی CD3 یا میتوژن‌هایی مانند کانکاتانوایین- A (Con-A)^{۵۳} به طور طبیعی پاسخ دادند. به علاوه، مطالعات *in vitro* با استفاده از Sema 4D نوترکیب محلول شان دادند که هیچ اثر مستقیمی روی سلول‌های T ندارد (۴۱). در مقابل، Sema 4D نوترکیب باعث افزایش بیان سطحی MHC-II و مولکول‌های B7 محرک Sema 4D (CD80, 86) روی DC ها می‌شود. همچنین نوترکیب، ایمونوژنیتیتی القاء شده به وسیله تحریک Sema 4D سلول‌های DC را افزایش می‌دهد. از آن جایی که DC ها برای فعالسازی و تمایز سلول‌های T اختصاصی آنتیژن ضروری هستند، بنابراین به نظر می‌رسد که این سلول‌های T بیان شده روی سطح سلول‌های T به طور غیر مستقیم و از طریق افزایش فعالسازی و بلوغ DC ها، باعث فعال شدن سلول‌های T می‌شود (۵۰). با استفاده از مطالعات اخیر مشخص شده که Sema 4D همچنین در تنظیم ریخت‌شناسی سلول‌های Tgd مهم است. در زمینه ترمیم سلول‌های اپی‌تیال، سیگنال‌های با واسطه Sema 4D از طریق گیرنده پلکسین- B2- منتقل می‌شوند. مطالعات *in vitro* نشان داده‌اند که مهار

تأثیر می‌کنند که Sema 4A از لحاظ فیزیولوژیکی و پاتولوژیکی در تمایز سلول‌های Th نقش دارد (۴۸).

Treg و پایداری سلول T

Sema 4A از طریق Nrp-1 که یکی از شاخص‌های بیان شده در سطح سلول‌های Treg^{۴۹} است، در حفظ و بقای سلول‌های Treg نقش دارد. در واقع اتصال عملکرد سلول‌های Treg را در محل‌های التهابی افزایش می‌دهد. Sema 4A به Nrp-1 سطح سلول‌های Treg متصل می‌شود و با این اتصال پروتئین PTEN^{۵۰} فراخوانده شده و فعال می‌شود و PTEN از فسفوریلاسیون و فعال شدن Akt^{۵۱} جلوگیری می‌کند و در نتیجه ورود فاکتور رونویسی FoxO3a^{۵۲} که در تکامل و برنامه‌ریزی سلول‌های Treg نقش دارد، به هسته افزایش یافته که در نهایت باعث افزایش پایداری سلول‌های Treg می‌شود (تصویر b^{۴۹}-۶). بنابراین محور-1 Nrp-1 و بقای سلول‌های Treg افزایش می‌دهد و مولکول Sema 4A می‌تواند در آینده برای اهداف درمانی مورد استفاده قرار گیرد.



تصویر ۶- نقش Sema 4A در اینمنی با واسطه سلول T (a). سلول‌های T CD4+ به سلول‌های اجرایی، روی سلول‌های Th1 بیان می‌شود. سپس Sema 4A از القاء شده، آزاد شده و ترشح می‌شود و از طریق گیرنده- TIM-2 تمایز بیشتر Th1 را پیش می‌برد. احتمال دارد که این مکانیسم در یک حالت اتوکرین انجام شود. (b). بیان شده روی سلول‌های T معمولی به Nrp-1 روی سلول‌های Treg متصل می‌شود و این اتصال، فسفوریلاسیون و فعالسازی Akt را از طریق فراخوانی پروتئین PTEN مهار می‌کند. غیر فعالسازی Akt توسط PTEN باعث می‌شود که ورود مولکول‌های FoxO3a به هسته افزایش یابد که در نهایت منجر به افزایش پایداری و عملکرد سلول‌های Treg می‌شود (۴۹, ۵۰).

⁴⁶ Regulatory T cells

⁴⁷ Phosphatase and tensin homolog deleted from chromosome 10

⁴⁸ PKB: protein kinase B

⁴⁹ Forkhead box O3a

⁵⁰ Myelin oligodendrocyte glycoprotein

⁵¹ Mixed-lymphocyte reaction

⁵² Concanavalin A

استخوان خوار) یک کمپلکس گیرنده‌ای با-2-TREM^{۵۴}-DAP^{۵۵}-DAP-12 تشکیل می‌دهد. ۱۲ در منطقه سیتوپلاسمی اش یک دُمین فعال کننده ITAM^{۵۶} دارد. اتصال Sema 6D مشتق شده از سلول Plexin-A1-TREM-2-DAP-12 به کمپلکس گیرنده‌ای DC^{۵۷}-TREM-2-DAP-12-ITAM^{۵۸} را روی DC ها، موجب افزایش فعالسازی و بلوغ DC ها می‌شود (تصویر ۷-۵۴). بنابراین، Sema 6D بیان شده روی سلول‌های T از طریق افزایش فعالسازی و بلوغ DC ها، به طور غیر مستقیم فعالیت‌های خود سلول‌های T را نیز افزایش می‌دهد.

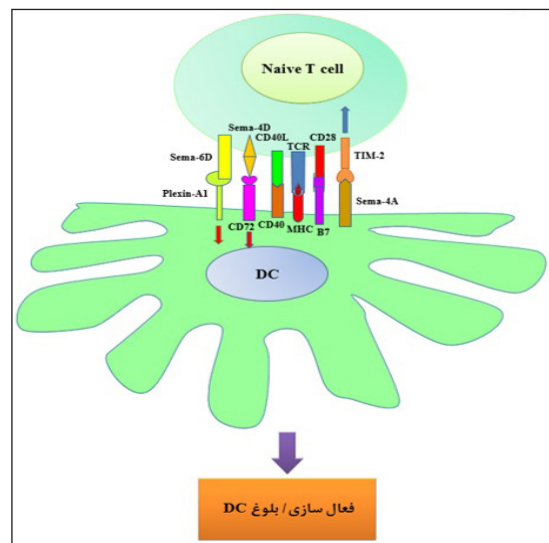
۷A و ارتباطات سلول T-ماکروفاز

Sema 7A که همچنین به عنوان CD108 نیز شناخته می‌شود، با یک لنگر GPI به غشای سلول متصل شده است (۱۲). به علاوه، مولکول Sema 7A را روی گلبول‌های خونی انسانی John-Milton-Hagen قرمز تعریف می‌کند. از لحاظ بالینی، این گروه خونی بر یک اختلال خودایمنی خوش‌خیم دلالت می‌کند (۵۵). در قسمت دُمین Sema 7A، یک موتیف اتصالی به اینتگرین بسیار حفاظت شده به نام توالی RGD (آرژنین، گلایسین، آسپارتیک اسید) دارد. Sema 7A از طریق اینتگرین‌های b1 و b2 برآمدگی‌های آکسون را افزایش می‌دهد (۱۲). اگرچه Sema 7A به وسیله گلبول‌های قرمز نیز بیان می‌شود، ولی عمدها در تیموسیت‌ها و لنفوцит‌های T فعال شده بیان می‌شود (۵۶). Sema 7A سلول‌های T از طریق گیرنده خود یعنی اینتگرین a1b1^{۵۷} (VLA-1) بیان شده سایتوکین‌های مونوسیت/ماکروفازها، آن‌ها را برای تولید سایتوکین‌های پیش التهابی مانند TNF-α^{۵۸} و IL-6 تحریک می‌کند. VLA-1 و Sema 7A همچنین برای فاز اجرایی پاسخ‌های التهابی ضروری هستند. VLA-1 و Sema 7A به Raft سلول‌های T و ماکروفازها فراخوانده می‌شوند و این ۲ مولکول در آن جا به هم متصل می‌شوند و متعاقب افزایش بیان VLA-1 روی سطح ماکروفازها، چسبندگی بین سلول‌های T و ماکروفازها افزایش یافته که در نهایت منجر به ترشح مؤثرتر سایتوکین‌های پیش التهابی می‌شود (تصویر ۸-۱۷). احتمال می‌رود که Sema 7A با تحریک تولید سایتوکین توسط ماکروفازها، به شروع فرایندهای التهابی کمک کند. بعد از شناسایی آنتیژن روی ماکروفازها توسط سلول‌های T اجرایی، بیان CD40L^{۵۹} و تولید سایتوکین IFN-γ^{۶۰} به وسیله سلول‌های T اجرایی افزایش یافته که این ۲ مولکول هم بعد از فعالسازی ماکروفاز توسط Sema 7A عمل

پلکسین-4D یا B2-4D، فعالسازی سلول Tgd را مهار می‌کند. گروهی از سلول‌های Tgd به نام سلول‌های T اپیدرمی دندربیکی (DETCS)، Thy1+^{۶۱} Sema 4D، CD40L^{۶۲} در کراتینوسیت‌ها بیان می‌شود. علاوه بر این، موش‌هایی که دارای کمبود Sema 4D هستند، پاسخ‌های DETC آن‌ها نسبت به آسیب کراتینوسیت‌ها مختلف شده است که این موجب به تأخیر افتادن بهبودی زخم‌های پوستی در این موش‌ها می‌شود (۱۵، ۵۲، ۵۳).

DC-T و ارتباطات سلول Sema 6D

Sema 6D به مقدار نسبتاً بالایی در جمعیت‌های مختلف لنفوцитی از جمله سلول‌های B، T و NK بیان می‌شود. پلکسین-4D گیرنده اصلی برای Sema 6D، به مقدار بالایی در DC های بالغ بیان می‌شود و از طریق این گیرنده سطح DC ها در تنظیم DC های نقش دارد. تأثیر پروتئین Sema 6D نوترکیب روی DC های مشتق شده از مغز استخوان، تحریک تولید سایتوکین‌هایی مانند IL-12 و افزایش بیان مولکول‌های MHC-II است. در موش‌هایی با کمبود پلکسین-4D این فعالیت‌ها بهشدت تضعیف شده است و این سلول‌های T اختصاصی آنتیژن مختلف شده است و این موش‌ها نسبت به ایجاد مقاوم هستند (۲۱، ۵۴). پلکسین-4D ها و استئوکلاست‌ها (سلول‌های DC روی DC های استئوکلاست‌ها) به تحریک تولید سایتوکین‌هایی مانند IL-12 و افزایش بیان MHC-II می‌رسند.



تصویر ۷ - نقش Sema 4D و Sema 6D در اینتیژن‌پذیری سلول DC. مشتق شده از سلول T به ترتیب از طریق گیرنده‌های پلکسین-4D، CD40L، CD72، Sema 4A، TIM-2 و Sema 4D می‌باشد. همان‌طور که در تصویر نشان داده شده، روی DC های از طرف دیگر، سایتوکین TIM-2 به طور مستقیم سلول‌های T را تحریک می‌کند. بنابراین این سیگنال‌های سیگنال‌های همراه با دیگر سیگنال‌ها (آنتیژن، مولکول‌های کمک محرک و سایتوکین‌ها) ممکن است به فعال شدن بهینه سلول‌های T اختصاصی آنتیژن کمک کنند (۱۵، ۴۰).

^{۵۳} Thy-1+ dendritic epidermal cells

^{۵۴} Triggering receptor expressed on myeloid cells 2

^{۵۵} DNAX-activating protein 12

^{۵۶} Immunoreceptor tyrosine-based activation motif

^{۵۷} Very late antigen-1

^{۵۸} Tumor necrosis factor alpha

^{۵۹} CD40 ligand

^{۶۰} Interferon-g

شناخت

IL-6 و IL-8 در مونوسیت‌های انسان می‌شود (۵۷). گیرنده پروتئین A39R پاکس ویروس، پلکسین- C1 است که روی نوتروفیل‌ها و DC‌ها بیان می‌شود. مطالعات in vitro نشان داده‌اند که پروتئین A39R ویروسی در یک حالت وابسته به پلکسین-C1، بهشت فاگوسیتوز توسط نوتروفیل‌ها و DC‌ها را مهار می‌کند. به علاوه، درمان با پروتئین A39R، توانایی DC‌های CD8a را برای برداشت و فاگوسیتوز اجسام آپوپتیک در in vivo مهار کرد (۵۸). مطالعاتی که با استفاده از مدل‌سازی ساختاری انجام شده‌اند، اساس ساختاری تقليد A39R 7A پستانداران به وسیله سمافورین ویروسی DNA ویروس از جمله واکسینیا (آبله گاوی)، آبله انسان، آبله پرنده‌گان، آبله موشی و ^{۶۰}AHV کد می‌شوند. این پروتئین‌ها، سمافورین‌های ویروسی نامیده می‌شوند که ساختارهای آن‌ها شباهت زیادی با سمافورین‌های کلاس ۷ مثل Sema 7A دارند (۱۵).

نقش سمافورین‌ها در بیماری مالتیپل اسکلroz

مالتیپل اسکلroz یک بیماری خودایمن التهابی مزمن است که با دمیلینه شدن سیستم عصبی مرکزی خلاصه‌ای از عملکردهای سمافورین‌ها و گیرنده‌های آن‌ها و بیماری‌های مرتبط با آن‌ها آمده است.

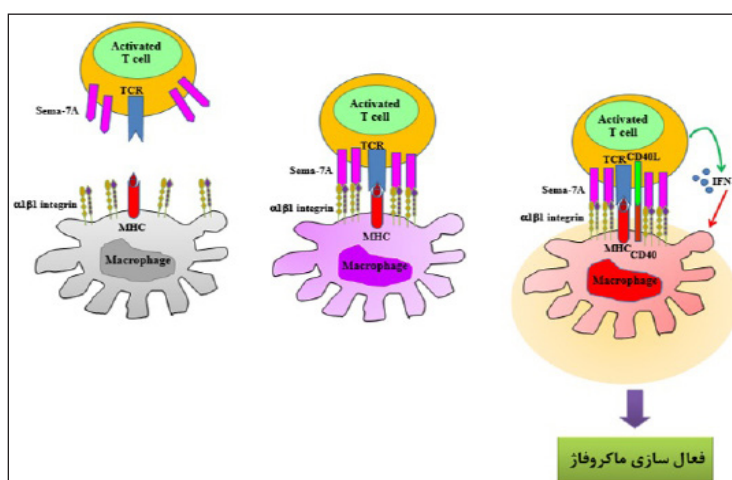
کرده و موجب فعالسازی بیشتر ماکروفاز و متعاقب آن پیشبرد بیشتر التهاب و فرایندهای التهابی در بافت‌های محیطی می‌شوند (۴۰). مصدق این موضوع، موش‌های با کمبود Sema 7A هستند به طوری که این موش‌ها دارای نقص در پاسخ‌های ایمنی سلولی هستند و نسبت به حساسیت تماسی (CHS)^{۶۱} و مقاوم هستند (۱۷).

سمافورین‌های ویروسی

مشخص شده که پروتئین‌های شبه سمافورین در چندین آبله پرنده‌گان، آبله موشی و ^{۶۰}AHV کد می‌شوند. این سمافورین‌های ویروسی نامیده می‌شوند که ساختارهای آن‌ها شباهت زیادی با سمافورین‌های کلاس ۷ مثل Sema 7A دارند (۱۵).

سمافورین A39R

پروتئین ویروس واکسینیا (ویروسی از خانواده پاکس ویروس‌ها^{۶۲}) یعنی A39R یک سمافورین ویروسی است که مشابه دمین خارج سلولی Sema 7A است. آزمایش‌های in vitro نشان داده‌اند که پروتئین A39R موجب تنظیم افزایشی بیان ICAM-1^{۶۳} و سایتوکین‌های پیش التهابی



تصویر ۸ - نقش Sema 7A در التهاب با واسطه سلول T. این تصویر در هنگام فعال شدن سلول‌های T، بیانش به مقدار زیادی در آن‌ها افزایش می‌یابد. در هنگام ریبارویی سلول‌های T اجرایی نفوذ کننده به بافت با ماکروفازها، روی سلول‌های T به سرعت به Lipid Raft‌های تشكیل شده در سیناپس ایمونولوژیکی فراخونده می‌شود و افزایش بیان اینتگرین VLA-1 را روی ماکروفازها القاء می‌کند. سیگنال‌های ناشی از اتصال Sema 7A به VLA-1 اینتگرین را برای تولید سایتوکین‌های پیش التهابی و آغاز فرایندهای التهابی در بافت‌های محیطی تحریک می‌کند. این اتصال ممکن است چسبندگی محکم بین ماکروفازها و سلول‌های T را پیش ببرد. بعد از شناسایی آنتی‌زن روی ماکروفازها به وسیله سلول‌های T اجرایی، بیان CD40L و تولید سایتوکین IFN-γ به وسیله سلول‌های T اجرایی افزایش یافته که این ۲ مولکول هم به دنبال فعالسازی ماکروفاز توسط Sema 7A عمل کرده و موجب فعالسازی بیشتر ماکروفاز و متعاقب آن پیشبرد بیشتر التهاب می‌شوند (۱۵، ۴۰).

^{۶۱} Contact hypersensitivity

^{۶۲} Alcelaphine herpes virus type 1 virus

^{۶۳} Poxvirus

^{۶۴} Intercellular adhesion molecule-1: CD54

مقاله مروری

دوره ششم، شماره چهارم، پاییز ۱۳۹۷

[DOI: 10.29252/shefa.6.4.75]

جدول ۱- عملکردهای سمافورین‌ها و گیرنده‌هایشان در سیستم ایمنی (۶۰-۶۷).

سمافورین‌ها/گیرنده‌های آنها	ایمنی/ویروس‌ها	لیگاندها/کپرتدوها	عملکردها	بیماری‌های مربوط
(Nrp-1)	سلول‌های T، سلول‌های سمافورین، سلول‌های اندونیال	سلول‌های کلاس ۲ و Sema-4A	از طریق پابنداری سلول‌های T ⁶⁵ و سلول‌های سیستم ایمنی را سرکوب می‌کند	سرطان، لیبوس اریتماتوز سیستمیک (SLE)
Plexin-A1	پلاکت‌ها، سلول‌های دندرتیک، سلول‌های دندرتیک پلasmacytoid dendritic cell (PDC) ⁶⁶ ، ماکروفاسکو-استکلاستها (سلول‌های استخوان خوار)	سلول‌های کلاس ۲ و ۶	تعاسازی سلول‌های دندرتیک، تحریک تولید ایترنوترون‌های نوع ۱-۲ و نسایر استکلاستها	پلاؤپلیت خودایه (EAE) Osteopetrosis
Plexin-A4	سلول‌های T، سلول‌های دندرتیک، ماکروفاسکا	سلول‌های کلاس ۲ و ۶	فعال‌سازی سلول‌های T را بهار می‌کند	EAE
Plexin-B1	ماکروگلیا، بیکووندروپیستها، استکلاستها (سلول‌های استخوان ساز)	سلول‌های کلاس ۴ و ۶	تعییرک فعال‌سازی میکروگلیا و آسیب الگودندروپیستها، همار تغذیه استکلاستها	HTLV-I با HAM Osteoporosis
Plexin-D1	تیموروبت‌های دوغانه مثبت، سلول‌های B فعل شده، ماکروفاسکا، سلول‌های دندرتیک، اندونیوم	Sema-4A و Sema-3E	تحریک، مهاجرت تیموروبت‌ها به مدولا دخلت در پاسخ‌های ایمنی هومول	مشخص نیست
Plexin-C1	سلول‌های دندرتیک، نوروبیلها	A39R Sema-7A	از طریق سمافورین سمافوریزی موادپیش‌ها و ماکروفاسکا ⁶⁷ و از طریق انتقام افزایشی بین CD54 و سایتوکین‌های پیش التهابی IL-8 و IL-6 در میتوپیستها، همار فاکوسیتوز توسط سلول‌های دندرتیک و نوروفیلها	مشخص نیست
TIM-2	سلول‌های T، سلول‌های سمافورین	Sema-4A	تحریک فعال‌سازی سلول T	EAE
CD72	سلول‌های B، سلول‌های دندرتیک	Sema-4D	تعییرک فعال‌سازی سلول‌های B و سلول‌های دندرتیک	SLE
(αβ1 integrin) VLA-1	میتوپیستها، ماکروفاسکا	Sema-7A	تعییرک فعال‌سازی میتوپیستها و ماکروفاسکا	نوروزی بی‌ریزی ⁶⁸ ، درماتیت آتوپیک (AD)، آرژیتک (AR)، Osteoporosis، آرژیتیت روماتوآرثروپاتی (RA)، میتوپیل (MPS)، اسکارکوزی (MPS)، Cardiac dysrhythmia و سرطان
Sema-3E	تیموروبت (پویزد در قسمت مدول)	Plexin-D1	تعییرک مهاجرت تیموروبت‌ها به مدولا	مشخص نیست
Sema-4A	سلول‌های دندرتیک، سلول‌های T فعل شده، سلول‌های Th1	B-plexin، Plexin-D1، TIM-2	تعییرک فعال‌سازی سلول‌های T و تی‌ایز	AD MS با EAE Pigmentary retinopathy
Sema-4B	سلول‌های B	B	مهار تولید IL-4 از بازوبلیلها و شنایران سرکوب ثبات پلیخ‌داده بست	مشخص نیست
Sema-4C	سلول‌های B بالغ، سلول‌های B خاطریابی	Plexin-B2	دخلت در پلیزیاسیون سلول B و تشکیل فولکول‌های طحالی	Allergic Airway Inflammation
Sema-4D	سلول‌های T، سلول‌های B فعل شده	Plexin-B1، CD72	تعییرک فعال‌سازی سلول‌های B سلول‌های دندرتیک، سلول‌های میکروگلیا، آسیب به الگودندروپیستها	HAM EAE، سدرم نقص ایمنی، Osteopetrosis
Sema-6A	سلول‌های دندرتیک، سلول‌های لانکرهائنس	اجتناب‌کلایکس گیرنده VEGFR2-PlexinA1-Off track	تعییرک فعال‌سازی سلول‌های دندرتیک	LC histiocytosis and dermatopathic lymphadenitis، Granulomatosis with polyangiitis (GPA)
Sema-6D	سلول‌های B، T فعل شده	Plexin-A1	تعییرک فعال‌سازی سلول‌های دندرتیک	Osteopetrosis
Sema-7A	سلول‌های T فعل شده	Plexin-C1، VLA-1	تعییرک فعال‌سازی میتوپیستها و ماکروفاسکا، سیکلیل جاذب شیمیابی برای میتوپیستها، ماکروفاسکا، الای تی‌ایز و آزادسازی سایتوکین‌های پیش التهابی توسط میتوپیستها	ازدیاد حساسیت (CHS)، MS PF EAE
سلافودین ویروسی A39R	دریفس و اکسیتا (از خانواده پاکس ویروس‌ها)	Plexin-C1	تنظيم فرایند بین CD54 و سایتوکین‌های پیش التهابی IL-6 و IL-8 در میتوپیستها، همار فاکوسیتوز توسط سلول‌های دندرتیک و نوروفیلها	مشخص نیست

⁶⁵ SLE: Systemic lupus erythematosus

⁶⁶ PDC: Plasmacytoid dendritic cell

⁶⁷ HAM: HTLV-1-associated myelopathy

⁶⁸ PF: Pulmonary fibrosis

⁶⁹ M-CSF: Macrophage-colony stimulating factor

⁷⁰ AD: Atopic dermatitis

⁷¹ AR: Allergic rhinitis

⁷² RA: Rheumatoid arthritis

⁷³ VEGFR2: Vascular endothelial growth factor receptor-2

⁷⁴ LC: Langerhans cell

مختل شده سلول‌های T نسبت داده می‌شود. نتایج انتقال انطباقی پیشنهاد می‌کند که Sema 4D بیان شده روی سطح سلول‌های T و میکروگلیا برای ایجاد EAE ضروری است. Sema 4D فعالسازی میکروگلیال و مرگ سلول‌های نورونی نابلغ را القاء می‌کند و بنابراین Sema 4D التهاب نورونی را به وسیله گیرنده‌اش یعنی پلکسین-⁷⁵ B1-⁷⁶ بیان شده روی میکروگلیا تنظیم می‌کند. بیان Sema 4D همچنین روی سلول‌های مونوکلئار نفوذ کننده القاء می‌شود. در طول ایجاد EAE آنتی‌بادی‌های مهار کننده اختصاصی برای Sema 4D التهاب نورونی را به طور معنی‌داری کاهش می‌دهند (۱۵). مسیرهای پیام‌رسانی شروع شده توسط Sema 4D موجب افزایش فعالسازی سلول‌های میکروگلیال می‌شوند، مهاجرت و تمایز OPC‌ها را مهار می‌کنند و اتصالات محکم^{۷۷} اندوتیال تشکیل دهنده سد خونی-^{۷۸} BBB (BBB) را می‌شکنند. آنتی‌بادی مونوکلئال تولید شده بر ضد Sema 4D^{۷۹} با میل ترکیبی بالایی به Sema 4D متصل شده و ارتباطش را با گیرنده‌های قطع می‌کند. در in vitro آثرات مهاری anti-SEMA4D^{۸۰} Sema 4D نوترکیب in vivo را روی بقاء و تمایز OPC‌ها معکوس کرد. در^{۸۱} anti-SEMA4D EAE با حفظ تمامیت BBB و میلین‌سازی آکسونی به طور معنی‌داری تضییف می‌کند و می‌تواند با پیشبرد مهاجرت OPC به محل ضایعات و بهبود وضعیت میلین به دنبال دمیلینه شدن القاء شده به طور شیمیایی نشان داده شود. بنابراین Sema 4D می‌تواند یک فاکتور کلیدی و هدف درمانی بالقوه در بیماری‌های مرتبط با CNS باشد و استفاده از راهبردهای مبتنی بر مهار Sema 4D با استفاده از آنتی‌بادی‌های مونوکلئال می‌تواند در درمان بیماری MS و سایر بیماری‌های نوروژنیک بسیار مفید و امیدوار کننده باشد (۷۱).

ایجاد EAE در موش‌های با کمبود پلکسین-⁸² A1-⁸³ (گیرنده Sema 6D) مختل شد. به علاوه، ایجاد EAE در موش‌های با کمبود DAP12 کاهش یافت و تولید سلول‌های T اختصاصی-⁸⁴ MOG در این موش‌ها مختل شد. بنابراین مهار Sema 6D ممکن است یک هدف درمانی برای MS باشد چون این مهار از فعال شدن گیرنده‌های پلکسین-⁸⁵ A1-⁸⁶ DAP12 یا کمپلکس گیرنده آن‌ها جلوگیری می‌کند و متعاقب آن از تولید سلول‌های T پاتوژنیک جلوگیری می‌کند (۷۲).

Sema 7A از طریق اتصال به اینتگرین⁸⁷ a1b1⁸⁸ در فاز اجرایی EAE دخالت دارد (۱۷). موش‌های با کمبود Sema 7A نسبت به EAE بسیار مقاوم هستند و طناب‌های نخاعی آن‌ها حاوی تعداد کمی سلول نفوذ کننده است (۱۵). با استفاده از مدل in vitro

^{۷۵} CNS و از بین رفتن آکسون‌ها مشخص می‌شود (۶۸). مدل حیوانی MS، انسفالومیلیت خودایمن تجربی است که توسط ایمن‌سازی با پیتیدهای مشتق شده از پروتئین MOG القاء می‌شود. با استفاده از مطالعاتی که روی EAE و بیماران MS انجام شده است، نقش چندین سمافورین اینمی از جمله Sema 3A, 3F, 4A, 4D, 6D and 7A در این بیماری مشخص شده است (۱۵). در ادامه این مقاله مژوی، ابتدا مطالعات حیوانی و سپس مطالعات انسانی مرتبط با نقش سمافورین‌ها در بیماری MS بررسی می‌شوند.

مطالعات حیوانی

ناتوانی سلول پیش‌ساز الیگوگلندروسیت (OPC)^{۸۹} در انجام تمایز به عنوان علت اصلی شکست در تولید مجدد میلین در بیماری‌هایی مانند MS شناخته شده است. یکی از دلایل اصلی عدم توانایی تمایز OPC در MS حضور مولکول‌های مهاری مانند Sema 3A در ضایعات دمیلینه شده است. مطالعه‌ای in vitro in نشان داد که Sema 3A یک مهار کننده قدرتمند، انتخابی و برگشت‌پذیر تمایز OPC است. این مطالعه همچنین مشخص کرد که تزریق Sema 3A به ضایعات دمیلینه شونده در CNS موش صحرایی منجر به شکست میلین‌سازی^{۹۰} مجدد می‌شود. بنابراین Sema 3A نقش مهمی در مهار تمایز OPC‌ها که در ضایعات MS رخ می‌دهد، ایفاء می‌کند (۶۹). در دمیلینه شدن تجربی و در MS، بیان سمافورین‌های کلاس^{۹۱} ۳ یعنی Sema 3A, 3F افزایش یافته است. سلول‌های پیش‌ساز الیگوگلندروسیتی بالغ مانند همتاهاي جيني خود، نوروپيلين‌ها و پلکسین‌ها (گیرنده‌های سمافورین‌های کلاس^{۹۲} ۳) را بیان کرده و همچنین بیان نوروپيلین‌ها، بعد از دمیلینه شدن افزایش می‌یابد. با استفاده از آزمایشات به دست آوردن و فقدان عملکرد در یک مدل موشی بالغ دمیلینه شدن، نشان داده شد که Sema 3A فراخونی سلول پیش‌ساز الیگوگلندروسیتی را به بخش دمیلینه شده، مختل می‌کند. در مقابل، بیان بیش از حد Sema 3F نه تنها فراخونی سلول پیش‌ساز الیگوگلندروسیتی را افزایش داد بلکه میزان میلین‌سازی مجدد را نیز افزایش داد (۷۰).

موس‌های با کمبود Sema 4A^{۹۳} نسبت به EAE مقاوم هستند و مقاومت این موش‌ها، به تولید مختل شده سلول‌های T CD4+ اختصاصی میلین نسبت داده می‌شود. همچنین آنتی‌بادی‌های مهار کننده Sema 4A به طور معنی‌داری EAE را کاهش می‌دهند (۱۵).

Sema 4D نیز با بیماری‌ای^{۹۴} MS مرتبط است. مقاوم بودن موش‌های با کمبود Sema 4D به EAE

⁷⁵ Central nervous system

⁷⁶ Oligodendrocyte precursor cell

⁷⁷ Myelination

⁷⁸ Sema4A-deficient: Sema 4A-KO

⁷⁹ Pathogenesis

⁸⁰ Tight junctions

⁸¹ Blood brain barrier

⁸² Anti-SEMA4D

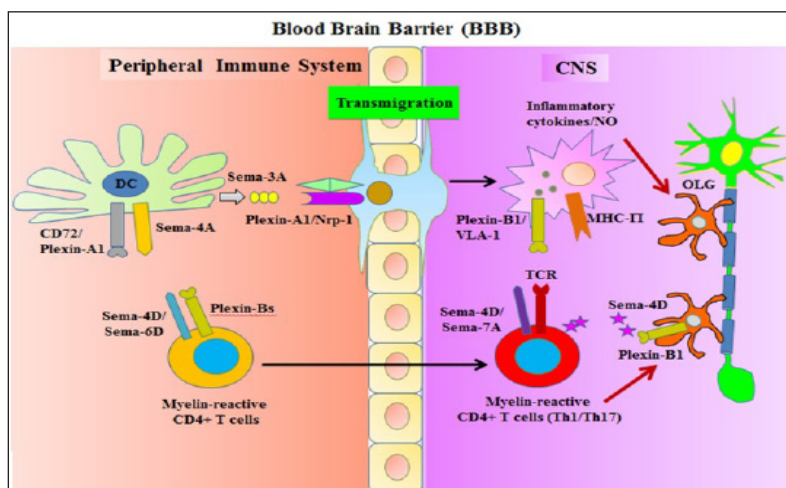
بیان این ۲ سمافورین و گیرنده‌های آن‌ها مخصوصاً در آستروسیت‌ها و میکروگلیال/اماکروفازهای ضایعات بیماران MS در مقایسه با ضایعات PML^{۸۵} و AI^{۸۶} بالاتر بود. این مطالعه نشان داد که Sema 7A و Sema 3A نه تنها در بیماری‌ای MS بلکه در دیگر پاتولوژی‌هایی که موجب دمیلینه شدن می‌شوند، دلالت دارند. بنابراین این دو سمافورین با ایجاد اختلال در تولید مجدد بافت و تنظیم پاسخ ایمنی ممکن است نقش‌های مهمی را در ایجاد ضایعات بیماری MS داشته باشند (۷۵). همچنین پروتئین CSF^{۸۷} مرتبط با Sema 7A به عنوان یک نشانگر زیستی^{۸۸} تبدیل به فرم CDMS^{۸۹} در بیماران CIS^{۹۰} مطرح شده است (کاهش سطوح Sema 7A در MS converters CSF در MS non-converters (non-converters) (۷۶)).

تصویر ۹ دلالت چندین سمافورین ایمنی را در بیماری‌ای MS نشان می‌دهد. بنابراین سمافورین‌های ایمنی و گیرنده‌های آن‌ها می‌توانند به عنوان اهداف درمانی جدیدی برای درمان بیماری‌های نورولوژیک و همچنین بیماری‌های مرتبط با سیستم ایمنی مانند MS مطرح شوند و استفاده از آن‌ها می‌تواند بسیار امیدوارکننده باشد. در واقع داروها و آنتی‌بادی‌های مهارکننده برخی سمافورین‌های ایمنی تولید شده‌اند و برخی از آن‌ها در مرحله کارآزمایی بالینی هستند (NCT01313065) (۶۵)، (۱۵)، اما هنوز مطالعات زیادی نیاز است تا به مرحله استفاده عملی در انسان برسند.

نورونی^{۸۳} نشان داده شد که فقدان Sema 7A از انحطاط نورونی^{۸۴} جلوگیری می‌کند. به علاوه، فقدان Sema 7A-KO mice C57BL6/J (Sema7A-KO) نفوذ سلول‌های التهابی مانند ماکروفازها و لنفوцит‌ها به CNS را مختل کرد. همچنین پاسخ ایمنی تکثیری و تولید سایتوکین‌های التهابی مانند TNF- α و IFN- γ در موس‌های Sema 7A-KO کاهش یافت. این نکته حائز اهمیت است که فقدان Sema 7A میلین‌سازی مخچه‌ای را تغییر نداد (۷۳).

مطالعات انسانی

سطح سرمی Sema 4A در بیماران MS افزایش یافته است. بیان DC روی Sema 4A های این بیماران نیز افزایش یافته است و Sema 4A از این سلول‌ها در یک حالت وابسته به متالوپروتئیناز آزاد می‌شود. Sema 4A سطح DC ها نه تنها برای تمایز Th1 بلکه برای تمایز Th17 ضروری است. بیماران مبتلا به MS که سطوح Sema 4A بالایی دارند، شیفت پاسخ به سمت Th17 را نشان می‌دهند، ناتوانی‌های شدیدتری دارند و به درمان با IFN- β پاسخ نمی‌دهند. بنابراین Sema 4A با تغییر شیفت پاسخ‌ها به سمت سلول‌های Th17 و همچنین Th1 و متعاقب آن افزایش تولید سایتوکین‌های التهابی در بیماری‌ای MS نقش دارد و استفاده از آن به عنوان یک نشانگر تشخیصی یا پیش‌تشخیصی می‌تواند بسیار Sema 7A، Sema 3A، Sema 4D، Nrp-1، a1 and b1 integrin (Nrp-1, a1 and b1 integrin) با روش و گیرنده‌های آن‌ها (۷۴).



تصویر ۹- نقش سمافورین‌های ایمنی در ایمونوتراپی MS در طول فاز priming در بافت‌های محیطی، A1-Sema 6D یا Sema 4D می‌شناسد از سلول T، فعالسازی و پلخو DC را به ترتیب از طریق CD72 و پلکسین A1-افزایش می‌دهند که سپس به تولید سلول‌های T اختصاصی میلین کمک می‌کنند. Sema 3A می‌تواند مهاجرت و هجوم متعاقب سلول‌های ایمنی از جمله DC را تقویت کند. بعد از هجوم این سلول‌های ایمنی به CNS Sema 4D، Sema 7A یا Sema 4B به سطح سلول‌های T اجرا می‌شود که اتصال برقرار مانند پلکسین B1 با VLA-4 در سلول‌های CD4+ با این سایتوکین‌هایی که برای الیگو‌دندروسمیت‌ها (OLG: Oligodendrocyte) می‌ستند را افزایش می‌دهند. عملکرد اصلی OLG ها، حمایت از اکسون‌ها و تولید صفحه میلین عایق کننده اکسون‌ها است. بنابراین با آسیب دیدن و مرگ OLG ها، اکسون‌ها همچ عاقی خواهند داشت و سرتانگام در اثر سایتوکین‌های التهابی و رادیکال‌های سمی از بین می‌روند (۷۵).

⁸³ Neuroinflammation

⁸⁴ Neurodegeneration

⁸⁵ Progressive multifocal leucoencephalopathy

⁸⁶ Acute cerebral infarct

⁸⁷ Bio marker

⁸⁸ Cerebrospinal fluid

⁸⁹ Clinically definite MS

⁹⁰ Clinically isolated syndromes

برای تمايز لنفوسيت‌ها، مانند آنتیزن، مولکول‌های کمک محرك و سايتوكين‌ها بهويژه در تكامل و تمايز لنفوسيت‌ها و روند التهاب و فرایندهای التهابی نقش ايفاء كنند. شواهد به دست آمده از مطالعات مختلف نشان داده‌اند که اختلالات سمافورین‌های ايمى و گيرنده‌هايشان در ايمونوپاتوزن بسياري از بيماري‌های خودايمى و آرژيک دخالت دارند که اين حاکی از نقش حياتی و قاطع اين مولکول‌ها در سистем ايمى دارد. بررسی‌های آزمایشگاهی نشان دهنده افزایش سطح سرمی و افزایش بيان تعدادی از سمافورین‌های ايمى در بيماران MS و در مدل‌های حيوانی MS هستند. بعلاوه ارتباط اين افزایش با بيماري‌اي شديدتر بيماري MS در تعدادی از مطالعات نشان داده شده است. همچنین كمبود برخی از سمافورین‌های ايمى با مقاومت در برابر ايجاد EAE مرتبط است و اين در موش‌های KO نشان داده شده است. لذا با توجه به نقش‌های اين مولکول‌ها در سистем ايمى و در بيماري‌اي بيماري‌هایي مانند MS، می‌توان از آن‌ها به عنوان اهداف درمانی و حتى نشانگرهای زیستی تشخيصی استفاده کرد. با اين حال، از آن جايی که سمافورین‌ها علاوه بر بيان شدن و ايفای نقش در سистем ايمى، طيف وسعي از عملکردها را در ديگر بافت‌ها اعمال می‌كنند و در بسياري از بافت‌های ديگر نيز بيان می‌شوند، لذا با توجه به اين مهم، استفاده از آن‌ها برای درمان بيماري‌ها ممکن است عوارض جانبی نامطلوب و غير منتظره‌ای، بهخصوص در سیستم‌های عصبی مرکзи و عروقی ايجاد کند. با اين حال، بي شک مطالعات بيشتری برای مشخص شدن عملکردهای اصلی و افزایش يا کاهش بيان سمافورین‌ها، به منظور درک پاتوبیولوژی، كنترل و درمان MS مؤثر خواهند بود.

تشکر و قدردانی

با تشکر از معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی کرمانشاه که با حمایت مناسب امكان اين مطالعه را فراهم نمود.

اهمیت سمافورین‌ها در درمان بیماری مالتیپل اسکلروز

مطالعات نشان داده‌اند که تقریباً یک سوم بیماران مبتلا به MS به طور مشخصی بیان بالای از Sema 4A را نشان می‌دهند. تزریق همزمان Sema 4A نوترکیب و درمان با IFN-b در موش‌های دارای EAE نشان داد که Sema 4A با پیشبرد تمايز به سمت سلول‌های Th1 و Th17 و با افزایش فعالسازی چسبنده سلول‌های T به سلول‌های اندوتیال، کارایی IFN-b را در درمان اين بيماري از بين می‌برد و باعث عدم پاسخ‌دهی نسبت به درمان با IFN-b می‌شود (۷۴، ۷۷-۷۹).

همچنین مشخص شده است که درمان با فينگوليمود (FTY720: آناتاگونیست S1PR1) در موش‌های دارای EAE دریافت کننده Sema4A-Fc نوترکیب، باعث بهبودی شدت بيماري در اين موش‌ها می‌شود. بعلاوه، درمان با فينگوليمود در بيماران MS با سطوح سرمی بالاي Sema 4A موجب بهبودی وضعیت و کاهش شدت بيماري می‌شود که نشان دهنده اثربخشی و کارایی فينگوليمود در درمان بيماري MS است (۸۰، ۷۹). بنابراین اين طور می‌توان نتيجه‌گيري کرد که در بيماران مبتلا به MS که سطوح بالای Sema 4A دراند، فينگوليمود داروی مناسب‌تر و مؤثرتری نسبت به IFN-b است. در مجموع می‌توان گفت که استفاده از MS و يا ديگر سمافورین‌های درگیر در بيماري MS به عنوان نشانگرهای تشخيصی و حتى استفاده از آنتی‌بادي‌های مونوکلونال و مولکول‌های مهار کننده آن‌ها به عنوان درمان‌های جدید MS می‌تواند بسیار اميدوار کننده باشد.

نتيجه‌گيري

سمافورین‌های ايمى و گيرنده‌هايشان در فازهای چندگانه پاسخ‌های ايمى نقش‌های حياتی ايفاء می‌كنند و به نظر می‌رسد که در سیستم ايمى، اين مولکول‌ها همراه با ديگر سيگنال‌های مورد نياز

mekanism for regulating B cell signaling. *Immunity*. 2000; 13(5): 621-31.

14. Kumanogoh A, Marukawa S, Suzuki K, Takegahara N, Watanabe C, Ch'ng E, et al. Class IV semaphorin Sema4A enhances T-cell activation and interacts with Tim-2. *Nature*. 2002; 419(6907): 629-33.

15. Nojima S, Kumanogoh A. Semaphorins in the immune system. *Semaphorins*. Springer; 2015. p. 137-57.

16. Zhou Y, Gunput R-AF, Pasterkamp RJ. Semaphorin signaling: progress made and promises ahead. *Trends Biochem Sci*. 2008; 33(4): 161-70.

17. Suzuki K, Okuno T, Yamamoto M, Pasterkamp RJ, Takegahara N, Takamatsu H, et al. Semaphorin 7A initiates T-cell-mediated inflammatory responses through alpha₁beta₁ integrin. *Nature*. 2007; 446(7136): 680-4.

18. Gu C, Yoshida Y, Livet J, Reimert DV, Mann F, Merte J, et al. Semaphorin 3E and plexin-D1 control vascular pattern independently of neuropilins. *Science*. 2005; 307(5707): 265-8.

19. Takamatsu H, Kumanogoh A. Diverse roles for semaphorin- plexin signaling in the immune system. *Trends Immunol*. 2012; 33(3): 127-35.

20. Roney K, Holl E, Ting J. Immune plexins and semaphorins: old proteins, new immune functions. *Protein Cell*. 2013; 4(1): 17-26.

21. Wong AW, Brickey WJ, Taxman DJ, van Deventer HW, Reed W, Gao JX, et al. CIITA-regulated plexin-A1 affects T-cell-dendritic cell interactions. *Nat Immunol*. 2003; 4(9): 891-8.

22. Takamatsu H, Takegahara N, Nakagawa Y, Tomura M, Taniguchi M, Friedel RH, et al. Semaphorins guide the entry of dendritic cells into the lymphatics by activating myosin II. *Nat Immunol*. 2010; 11(7): 594-600.

23. Gu C, Giraudo E. The role of semaphorins and their receptors in vascular development and cancer. *Exp Cell Res*. 2013; 319(9): 1306-16.

24. Alvarez D, Vollmann EH, von Andrian UH. Mechanisms and consequences of dendritic cell migration. *Immunity*. 2008; 29(3): 325-42.

25. Takamatsu H, Okuno T, Kumanogoh A, Takamatsu H. Regulation of immune cell responses by semaphorins and their receptors. *Arthritis Res Ther*. 2010; 7(2): 1-54.

26. Lepelletier Y, Moura IC, Hadj Slimane R, Renand A,

1. Kolodkin AL, Matthes DJ, Goodman CS. The semaphorin genes encode a family of transmembrane and secreted growth cone guidance molecules. *Cell*. 1993; 75(7): 1389-99.
2. Pasterkamp RJ, Kolodkin AL. Semaphorin junction: making tracks toward neural connectivity. *Curr Opin Neurobiol*. 2003; 13(1): 79-89.
3. Negishi M, Oinuma I. *Semaphorins*. Springer; 2015; p. 1-17.
4. Goodman C, Kolodkin A, Luo Y, Püschel A RJ. Unified nomenclature for the semaphorins/collapsins. semaphorin nomenclature committee. *Cell*. 1999; 97(5): 551-2.
5. Kumanogoh A, Kikutani H. Immune semaphorins: a new area of semaphorin research. *J Cell Sci*. 2003; 116(17): 3463-70.
6. Potiron V, Nasarre P, Roche J, Healy C, Boumsell L. Semaphorin signaling in the immune system. *Semaphorins: Receptor and Intracellular Signaling Mechanisms*. Springer; 2007. p. 132-44.
7. Takahashi T, Fournier A, Nakamura F, Wang L-H, Murakami Y, Kalb RG, et al. Plexin-neuropilin-1 complexes form functional semaphorin-3A receptors. *Cell*. 1999; 99(1): 59-69.
8. Tamagnone L, Artigiani S, Chen H, He Z, Ming G, Song H, et al. Plexins are a large family of receptors for transmembrane, secreted, and GPI-anchored semaphorins in vertebrates. *Cell*. 1999; 99(1): 71-80.
9. Winberg ML, Noordermeer JN, Tamagnone L, Comoglio PM, Spriggs MK, Tessier-Lavigne M, et al. Plexin A is a neuronal semaphorin receptor that controls axon guidance. *Cell*. 1998; 95(7): 903-16.
10. Kang S, Kumanogoh A. Semaphorins in bone development, homeostasis, and disease. *Seminars in Cell and Developmental Biology*. Elsevier; 2013. p. 163-71.
11. Abbas AK, Lichtman AH, Pillai S. *Cellular and molecular immunology*. 9th ed. Elsevier. 2017; p. 25-49.
12. Pasterkamp RJ, Peschon JJ, Spriggs MK, Kolodkin AL. Semaphorin 7A promotes axon outgrowth through integrins and MAPKs. *Nature*. 2003; 424(6947): 398-405.
13. Kumanogoh A, Watanabe C, Lee I, Wang X, Shi W, Araki H, et al. Identification of CD72 as a lymphocyte receptor for the class IV semaphorin CD100: a novel

Florentino S, Baude C, et al. Immunosuppressive role of semaphorin 3A on T cell proliferation is mediated by inhibition of actin cytoskeleton reorganization. *Eur J Immunol.* 2006; 36(7): 1782-93.

27. Moretti S, Procopio A, Lazzarini R, Rippo MR, Testa R, Marra M, et al. Semaphorin 3A signaling controls Fas (CD95)-mediated apoptosis by promoting Fas translocation into lipid rafts. *Blood.* 2008; 111(4): 2290-9.

28. Yamamoto M, Suzuki K, Okuno T, Ogata T, Takegahara N, Takamatsu H, et al. Plexin-A4 negatively regulates T lymphocyte responses. *Int Immunol.* 2008; 20(3): 413-20.

29. Mizui M, Kumanogoh A, Kikutani H. Immune semaphorins: novel features of neural guidance molecules. *J Clin Immunol.* 2009; 29(1): 1-11.

30. Kumanogoh A, Shikina T, Suzuki K, Uematsu S, Yukawa K, Kashiwamura S-I, et al. Nonredundant roles of Sema4A in the immune system: defective T cell priming and Th1/Th2 regulation in Sema4A-deficient mice. *Immunity.* 2005; 22(3): 305-16.

31. Nakagawa Y, Takamatsu H, Okuno T, Kang S, Nojima S, Kimura T, et al. Identification of semaphorin 4B as a negative regulator of basophil-mediated immune responses. *J Immunol.* 2011; 186(5): 2881-8.

32. Karasuyama H, Mukai K, Obata K, Tsujimura Y, Wada T. Nonredundant roles of basophils in immunity. *Annu Rev Immunol.* 2011; 29: 45-69.

33. Kataoka TR, Kumanogoh A, Bandara G, Metcalfe DD, Gilfillan AM. CD72 negatively regulates KIT-mediated responses in human mast cells. *J Immunol.* 2010; 184(5): 2468-75.

34. Delaire S, Elhabazi A, Bensussan A, Boumsell L. CD100 is a leukocyte semaphorin. *Cell Mol Life Sci.* 1998; 54(11): 1265-76.

35. Bougeret C, Mansur I-G, Dastot H, Schmid M, Mahouy G, Bensussan A, et al. Increased surface expression of a newly identified 150-kDa dimer early after human T lymphocyte activation. *J Immunol.* 1992; 148(2): 318-23.

36. Wu M, Li J, Gao Q, Ye F. The role of Sema4D/CD100 as a therapeutic target for tumor microenvironments and for autoimmune, neuroimmune and bone diseases. *Expert Opin Ther Targets.* 2016; 20(7): 885-901.

37. Oinuma I, Ishikawa Y, Katoh H, Negishi M. The semaphorin 4D receptor plexin-B1 is a GTPase

activating protein for R-ras. *Science.* 2004; 305(5685): 862-5.

38. Adachi T, Flaswinkel H, Yakura H, Reth M, Tsubata T. Cutting edge: the B cell surface protein CD72 recruits the tyrosine phosphatase SHP-1 upon tyrosine phosphorylation. *J Immunol.* 1998; 160(10): 4662-5.

39. Adachi T, Wienands J, Wakabayashi C, Yakura H, Reth M, Tsubata T. SHP-1 requires inhibitory coreceptors to down-modulate B cell antigen receptor-mediated phosphorylation of cellular substrates. *J Biol Chem.* 2001; 276(28): 26648-55.

40. Suzuki K, Kumanogoh A, Kikutani H. Semaphorins and their receptors in immune cell interactions. *Nat Immunol.* 2008; 9(1): 17-23.

41. Shi W, Kumanogoh A, Watanabe C, Uchida J, Wang X, Yasui T, et al. The class IV semaphorin CD100 plays nonredundant roles in the immune system: defective B and T cell activation in CD100-deficient mice. *Immunity.* 2000; 13(5): 633-42.

42. Hall KT, Boumsell L, Schultze JL, Boussiotis VA, Dorfman DM, Cardoso AA, et al. Human CD100, a novel leukocyte semaphorin that promotes B-cell aggregation and differentiation. *Proc Natl Acad Sci U S A.* 1996; 93(21): 11780-5.

43. Xue D, Desjardins M, Kaufman GN, Beland M, Al-Tememi S, Ahmed E, et al. Semaphorin 4c: a novel component of B-cell Polarization in Th2-driven immune responses. *Front Immunol.* 2016; 7: 558. doi: 10.3389/fimmu.2016.00558.

44. Abbas AK, Lichtman AH, Pillai S. Cellular and molecular immunology. 9th ed. Elsevier. 2017; p. 179-207.

45. Kuchroo VK, Umetsu DT, DeKruyff RH, Freeman GJ. The TIM gene family: emerging roles in immunity and disease. *Nat Rev Immunol.* 2003; 3(6): 454-62.

46. Toyofuku T, Yabuki M, Kamei J, Kamei M, Makino N, Kumanogoh A, et al. Semaphorin 4A, an activator for T cell mediated immunity, suppresses angiogenesis via Plexin D1. *EMBO J.* 2007; 26(5): 1373-84.

47. Makino N, Toyofuku T, Takegahara N, Takamatsu H, Okuno T, Nakagawa Y, et al. Involvement of Sema4A in the progression of experimental autoimmune myocarditis. *FEBS Lett.* 2008; 582(28): 3935-40.

48. Takamatsu H, Okuno T, Kumanogoh A. Regulation of immune cell responses by semaphorins and their receptors. *Cell Mol Immunol.* 2010; 7(2): 83-8.

49. Delgoffe GM, Woo S-R, Turnis ME, Gravano DM, Guy C, Overacre AE, et al. Stability and function of regulatory T cells is maintained by a neuropilin-1-semaphorin-4a axis. *Nature*. 2013; 501(7466): 252-6.
50. Kumanogoh A, Suzuki K, Ch'ng E, Watanabe C, Marukawa S, Takegahara N, et al. Requirement for the lymphocyte semaphorin, CD100, in the induction of antigen-specific T cells and the maturation of dendritic cells. *J Immunol*. 2002; 169(3): 1175-81.
51. Watanabe C, Kumanogoh A, Shi W, Suzuki K, Yamada S, Okabe M, et al. Enhanced immune responses in transgenic mice expressing a truncated form of the lymphocyte semaphorin CD100. *J Immunol*. 2001; 167(8): 4321-8.
52. Witherden DA, Watanabe M, Garijo O, Rieder SE, Sarkisyan G, Cronin SJF, et al. The CD100 receptor interacts with its plexin B2 ligand to regulate epidermal γδ T cell function. *Immunity*. 2012; 37(2): 314-25.
53. Holl EK, Roney KE, Allen IC, Steinbach E, Arthur JC, Buntzman A, et al. Plexin-B2 and Plexin-D1 in dendritic cells: expression and IL-12/IL-23p40 production. *PLoS One*. 2012; 7(8): e43333.
54. Takegahara N, Takamatsu H, Toyofuku T, Tsujimura T, Okuno T, Yukawa K, et al. Plexin-A1 and its interaction with DAP12 in immune responses and bone homeostasis. *Nat Cell Biol*. 2006; 8(6): 615-22.
55. Bobolis KA, Moulds JJ, Telen MJ. Isolation of the JMH antigen on a novel phosphatidylinositol-linked human membrane protein. *Blood*. 1992; 79(6): 1574-81.
56. Yamada A, Kubo K, Takeshita T, Harashima N, Kawano K, Mine T, et al. Molecular cloning of a glycosylphosphatidylinositol-anchored molecule CDw108. *J Immunol*. 1999; 162(7): 4094-100.
57. Comeau MR, Johnson R, DuBose RF, Petersen M, Gearing P, VandenBos T, et al. A poxvirus-encoded semaphorin induces cytokine production from monocytes and binds to a novel cellular semaphorin receptor, VESPR. *Immunity*. 1998; 8(4): 473-82.
58. Walzer T, Galibert L, Smedt T De. Poxvirus semaphorin A39R inhibits phagocytosis by dendritic cells and neutrophils. *Eur J Immunol*. 2005; 35(2): 391-8.
59. Liu H, Juo ZS, Shim AH-R, Focia PJ, Chen X, Garcia KC, et al. Structural basis of semaphorin-plexin recognition and viral mimicry from Sema7A and A39R complexes with PlexinC1. *Cell*. 2010; 142(5): 749-61.
60. Scott GA, McClelland LA, Fricke AF, Fender A. Plexin C1, A receptor for semaphorin 7A, inactivates cofilin and is a potential tumor suppressor for melanoma progression. *J Invest Dermatol*. 2009; 129(4): 954-63.
61. Xue D, Desjardins M, Mazer BD, Massoud AH, Beland M. Allergic airway inflammation can be regulated by semaphorin 4c through controlling b-cell migration. *J Allergy Clin Immunol*. 2014; 133(2): doi.org/10.1016/j.jaci.2013.12.517.
62. Maier V, Jolicoeur C, Rayburn H, Takegahara N, Kumanogoh A, Kikutani H, et al. Semaphorin 4C and 4G are ligands of Plexin-B2 required in cerebellar development. *Mol Cell Neurosci*. 2011; 46(2): 419-31.
63. Nishide M, Kumanogoh A. The role of semaphorins in immune responses and autoimmune rheumatic diseases. *Nat Rev Rheumatol*. 2017; 14(1): 19-31.
64. Kumanogoh A, Kikutani H. Immunological functions of the neuropilins and plexins as receptors for semaphorins. *Nat Rev Immunol*. 2013; 13(11): 802-14.
65. Worzfeld T, Offermanns S. Semaphorins and plexins as therapeutic targets. *Nat Rev Drug Discov*. 2014; 13(8): 603-21.
66. Eixarch H, Gutiérrez-Franco A, Montalban X, Espejo C. Semaphorins 3A and 7A: potential immune and neuroregenerative targets in multiple sclerosis. *Trends Mol Med*. 2013; 19(3): 157-64.
67. Kremer D, Hartung H-P, Küry P. Targeting semaphorins in MS as a treatment strategy to promote remyelination: a tale of mice, rats and men. *Mult Scler J*. 2015; 21(13): 1616-7.
68. Loma I, Heyman R. Multiple sclerosis: pathogenesis and treatment. *Curr Neuropharmacol*. 2011; 9(3): 409-16.
69. Syed YA, Hand E, Mobius W, Zhao C, Hofer M, Nave KA, et al. Inhibition of CNS remyelination by the presence of semaphorin 3A. *J Neurosci*. 2011; 31(10): 3719-28.
70. Piaton G, Aigrot M-S, Williams A, Moyon S, Tepavcevic V, Moutkine I, et al. Class 3 semaphorins influence oligodendrocyte precursor recruitment and remyelination in adult central nervous system. *Brain*. 2011; 134(4): 1156-67.
71. Smith ES, Jonason A, Reilly C, Veeraraghavan J, Fisher T, Doherty M, et al. SEMA4D compromises blood-brain barrier, activates microglia, and inhibits remyelination in neurodegenerative disease. *Neurobiol Dis*. 2015; 73: 254-68.
72. Okuno T, Nakatsuji Y, Kumanogoh A. The role of immune semaphorins in multiple sclerosis. *FEBS Lett*. 2011; 585(23): 3829-35.

73. Gutiérrez-Franco A, Eixarch H, Costa C, Gil V, Castillo M, Calvo-Barreiro L, et al. Semaphorin 7A as a potential therapeutic target for Multiple Sclerosis. *Mol Neurobiol.* 2017; 54(6): 4820-31.
74. Nakatsuji Y, Okuno T, Moriya M, Sugimoto T, Kinoshita M, Takamatsu H, et al. Elevation of sema4A implicates Th cell skewing and the efficacy of ifn- β therapy in Multiple Sclerosis. *J Immunol.* 2012; 188(10): 4858-65.
75. Costa C, Martínez-Sáez E, Gutiérrez-Franco A, Eixarch H, Castro Z, Ortega-Aznar A, et al. Expression of semaphorin 3A, semaphorin 7A and their receptors in multiple sclerosis lesions. *Mult Scler J.* 2015; 21(13): 1632-43.
76. Cantó E, Tintoré M, Villar LM, Borrás E, Álvarez-Cermeño JC, Chiva C, et al. Validation of semaphorin 7A and ala- β -his-dipeptidase as biomarkers associated with the conversion from clinically isolated syndrome to Multiple Sclerosis. *J Neuroinflammation.* 2014; 11(1): 181.
77. Koda T, Okuno T, Takata K, Honorat JA, Kinoshita M, Tada S, et al. Sema4A inhibits the therapeutic effect of IFN- β in EAE. *J Neuroimmunol.* 2014; 268(1-2): 43-9.
78. Nakatsuji Y. [Sema4A as a biomarker predicting responsiveness to IFN β treatment]. *Rinsho Shinkeigaku.* 2014; 54(12): 972-4.
79. Koda T, Okuno T, Nakatsuji Y, Takata K, Honorat JA, Namba A, et al. Investigation of Sema4A as a biomarker for treatment selection for Multiple Sclerosis. *J Neuroimmunol.* 2014; 275(1-2): 20-1.
80. Koda T, Namba A, Nakatsuji Y, Niino M, Miyazaki Y, Sugimoto T, et al. Beneficial effects of fingolimod in MS patients with high serum Sema4A levels. *PLoS One.* 2018; 13(3): e0193986.