



Universiteit
Leiden
The Netherlands

Autoantikörper und die autoreaktive Immunantwort: ACPA sind mehr als nur ACPA

Scherer, H.U.

Citation

Scherer, H. U. (2020). Autoantikörper und die autoreaktive Immunantwort: ACPA sind mehr als nur ACPA. *Zeitschrift Für Rheumatologie*, 79(9), 893-897.
doi:10.1007/s00393-020-00887-z

Version: Publisher's Version
License: [Creative Commons CC BY 4.0 license](https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/)
Downloaded from: <https://hdl.handle.net/1887/3183009>

Note: To cite this publication please use the final published version (if applicable).

Z Rheumatol 2020 · 79:893–897
<https://doi.org/10.1007/s00393-020-00887-z>
Angenommen: 24. August 2020
Online publiziert: 24. September 2020
© Der/die Autor(en) 2020



H. U. Scherer

Department of Rheumatology, Leiden University Medical Center, Leiden, Niederlande

Autoantikörper und die autoreaktive Immunantwort

ACPA sind mehr als nur ACPA

Antikörper, gerichtet gegen citrullinierte Proteine („anti citrullinated protein antibodies“ [ACPA]), sind hochspezifische Marker der rheumatoiden Arthritis (RA). Der Nachweis von ACPA bei Gelenkbeschwerden ist prädiktiv für den Ausbruch der Erkrankung. Da ACPA oft lange vor dem Auftreten der Arthritis im Serum nachweisbar sind, stellt sich die Frage, wodurch ACPA entstehen, warum sie persistieren und welche Faktoren den Übergang zum Erkrankungsbild der RA induzieren. Neue Erkenntnisse zur Kreuzreaktivität der vermeintlich citrullinspezifischen Antikörper werfen Licht auf diese Frage und suggerieren mögliche Antworten.

Autoimmunität als physiologischer Bestandteil des Repertoires

Das adaptive Immunsystem besitzt die Fähigkeit, gegen praktisch jegliche erdenkliche und für den Organismus völlig unbekannte (bio)chemische Struktur Antikörper zu entwickeln. Diese Fähigkeit beruht auf einem Repertoire von geschätzt $>10^{13}$ unterschiedlichen Rezeptoren, die durch die zufällige Rekombination von Gensegmenten entstehen und in B-Lymphozyten als B-Zell-Rezeptoren (BZR) zur Expression kommen [8]. Zwangsläufig entstehen hierbei auch Rezeptoren, die körpereigene Antigene erkennen und binden. Tatsächlich sind im frühesten Stadium der B-Zell-Entwicklung ca. 75% der noch unreifen B-Zellen autoreaktiv. Viele der autoreaktiven B-Zellen werden eliminiert („klonale Deletion“), wodurch die Diversität des BZR-Repertoires abnimmt. Ein Teil der BZR

erkennt jedoch auch Fremdartigene, die Autoantigenen strukturell ähnlich sind. Häufig ist die Avidität dieser BZR für das Autoantigen gering. Um Schutz durch Diversität zu gewährleisten und „Löcher“ im Repertoire zu verhindern, wird ein gewisses Maß an Autoreaktivität „akzeptiert“. De facto sind ca. 15% der reifen, naiven B-Zellen im peripheren Blut autoreaktiv und erkennen Autoantigene, meist mit niedriger Avidität [10]. Somit ist Autoreaktivität also Teil des physiologischen Repertoires naiver B-Zellen.

Vorübergehende Autoreaktivität versus pathologische, autoreaktive Immunantwort

Bei ca. 1–2% der gesunden Bevölkerung können IgG-ACPA im Serum nachgewiesen werden [6, 9]. Die Prävalenz dieser serologischen Befunde bei Gesunden ist allerdings höher als die Prävalenz ACPA-positiver RA (ca. 0,5–0,8%). Auch Verwandte ersten Grades von RA-Patienten können ACPA entwickeln, allerdings oft nur vorübergehend [7]. Dies zeigt, dass autoreaktive Immunantworten bei Gesunden zwar entstehen, aber nicht zwangsläufig persistieren und dass, zumindest bei der RA, nicht jede Autoantikörperantwort zur Erkrankung führt. Für Letzteres bedarf es weiterer, möglicherweise externer Trigger sowie genetischer Risikofaktoren (Suszeptibilität).

Der Aufbau einer ausgereiften, persistierenden Immunantwort bedarf der Keimzentrumsreaktion, während derer B-Zellen unter dem Einfluss von $CD4^+$ -T-Helferzellen („T-Zell-Hilfe“) den Antikörperisotyp wechseln, durch somatische Hypermutation reifen und

zu B-Gedächtniszellen und/oder Antikörper sezernierenden Plasmazellen differenzieren [2]. Die starke Assoziation zwischen Genpolymorphismen der HLA („human leukocyte antigen“-Klasse-II-Moleküle und zahlreichen Autoimmunerkrankungen unterstreicht die entscheidende Rolle, die $CD4^+$ -T-Helferzellen bei der Entwicklung persistierender, autoreaktiver Immunantworten zukommt. Auch die ACPA-Immunantwort zeigt Zeichen der T-Zell-abhängigen Reifung vor Beginn der Erkrankung [6]. ACPA erkennen zeitnah vor Erkrankungsbeginn eine zunehmende Zahl citrullinierter Antigene („epitope spreading“), die Zahl nachweisbarer ACPA-Isotypen nimmt zu, und auch die Serumtiter steigen. Mit der RA assoziierte HLA-Polymorphismen (bekannt als „shared epitope“ Allele) erhöhen das Risiko für die Entwicklung ACPA-positiver RA, sind jedoch nicht assoziiert mit dem alleinigen Auftreten von ACPA [3]. Es ist daher wahrscheinlich, dass die ACPA-Immunantwort unter dem Einfluss von T-Helferzellen ausreift, dass diese Reifung dem Krankheitsbild vorausgeht und auch notwendig ist für die Entwicklung der RA (Second-hit-Modell). Diese Entwicklung könnte durchaus über einen längeren Zeitraum erfolgen, während dem ACPA-exprimierende B-Zellen in wiederholten Keimzentrumsreaktionen T-Zell-Hilfe erhalten, wodurch die ACPA-Immunantwort schrittweise reift (Multiple-hit-Modell). Letztlich ergibt sich hieraus die Frage, welche Antigene die T-Zell-Antwort stimulieren, die zur Ausreifung der ACPA-B-Zell-Immunantwort führt und somit zum Übergang von transien-

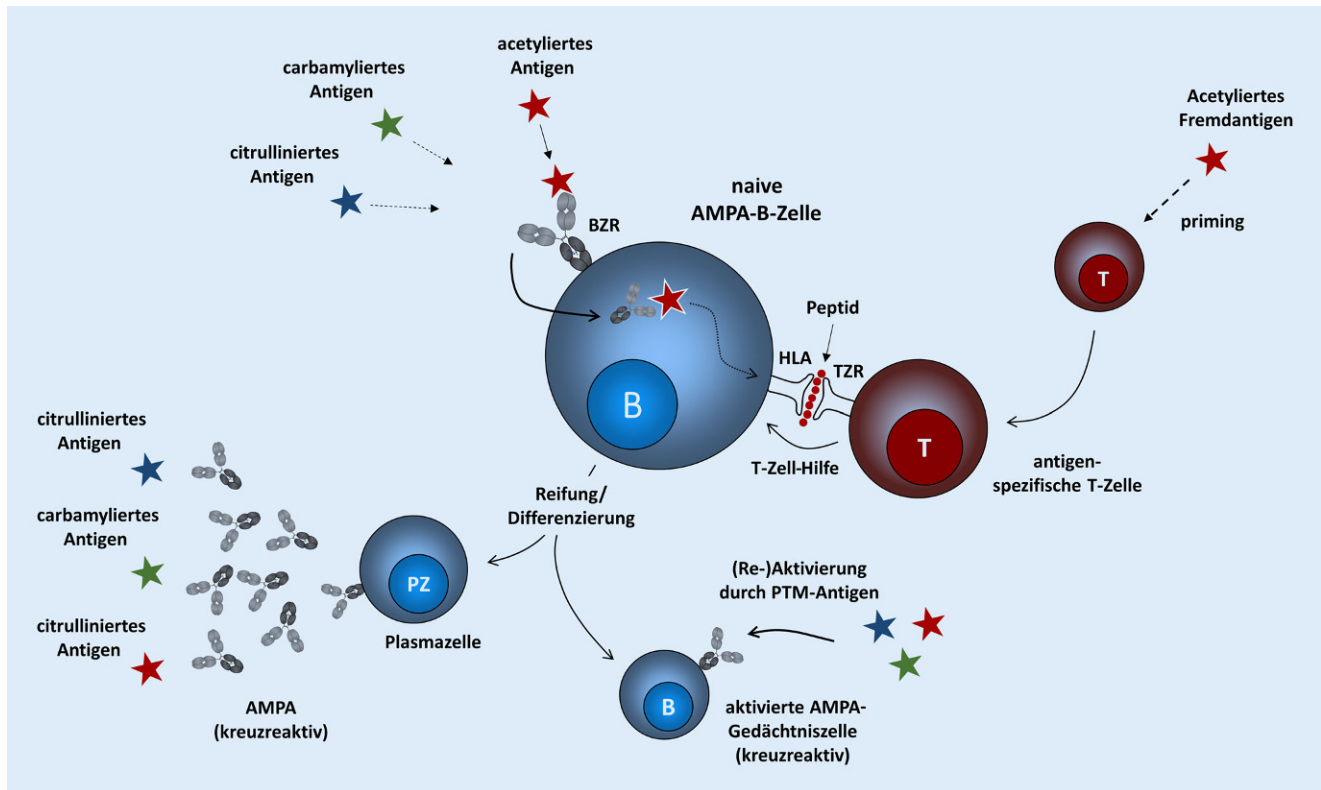


Abb. 1 ▲ Konzept der Entwicklung der autoreaktiven AMPA-Immunantwort am Beispiel eines acetylierten Antigens. Da AMPA primär die Proteinmodifikation erkennen und für unterschiedliche Modifikationen kreuzreaktiv sind, kann eine naive oder Gedächtnis-AMPA-B-Zelle durch verschiedene PTM-Proteine stimuliert werden und mithilfe von T-Zellen ausreifen. Hierbei kann die Affinität für individuelle PTMs durch somatische Hypermutation zu- oder abnehmen. NB: Die Kreuzreaktivität im naiven Repertoire ist noch nicht formell gezeigt worden. TZR T-Zell-Rezeptor, BZR B-Zell-Rezeptor

ter, physiologischer Autoreaktivität zu einer persistierenden, möglicherweise pathogenen Autoimmunreaktion.

ACPA, ACarP, AAPA, AMPA ... Kreuzreaktivität als Basis des Toleranzverlusts

Die meisten gängigen Modelle der B-Zell-/T-Zell-Interaktion gehen davon aus, dass beide Zelltypen verschiedene Epitope des gleichen Antigens erkennen. Im Falle eines Autoantigens sind also sowohl B- und T-Zellen autoreaktiv. Schon länger ist bekannt, dass individuelle ACPA verschiedene citrullinierte Antigene erkennen, also mit Blick auf citrullinierte Antigene kreuzreaktiv sind. Die strukturelle Ursache hierfür wurde kürzlich anhand von Kristallstrukturen erkennbar [1]. Die antigenbindende Domäne der citrullinspezifischen Antikörper bildet eine hydrophobe, polare Tasche, durch die Citrullin als Eiweißmodifikation der Aminosäure Arginin

gebunden wird. Die benachbarten Aminosäuren im Protein nehmen zwar an der Antigenbindung teil, sind allerdings für die spezifische Bindung des Citrullins von untergeordneter Bedeutung. Dies bedeutet, dass eine ACPA-exprimierende B-Zelle durch verschiedene citrullinierte Antigene aktiviert werden und somit auch von unterschiedlichen T-Zellen Hilfe erhalten kann, solange diese eines der citrullinierten Antigene erkennen, mit denen die B-Zelle kreuzreagiert. Neuere Studien zeigen allerdings, dass die ACPA-Kreuzreaktivität noch sehr viel weiter geht.

Neben ACPA wurden in den letzten Jahren bei RA-Patienten Autoantikörper beschrieben, die andere, posttranslationale Eiweißmodifikationen (PTM) erkennen. Insbesondere Antikörpern gegen carbamylierte und acetylierte Proteine („anti-carbamylated protein antibodies“ [ACarP] bzw. „anti-acetylated protein antibodies“ [AAPA]) kommt hier eine besondere Bedeutung zu. Diese

erkennen spezifisch die Aminosäuren Homocitrullin bzw. Acetyllysin, beides strukturell ähnliche Modifikationen der Aminosäure Lysin. Da es sich bei Lysin um eine andere Aminosäure handelt als Arginin, sind carbamylierte und acetylierte Antigene per Definition nicht identisch mit citrullinierten Antigenen und befinden sich an anderer Stelle im jeweiligen Protein. Dennoch konnten Studien mit monoklonalen ACPA zeigen, dass diese vermeintlich citrullinspezifischen Antikörper in hohem Maß kreuzreagieren mit carbamylierten und acetylierten Antigenen [5]. Kristallstrukturen von monoklonalen ACPA mit acetylierten oder carbamylierten Antigenen liegen noch nicht vor. Es ist jedoch nicht unwahrscheinlich, dass beide Modifikationen in vielen Fällen ebenfalls in die Tasche der antigenbindenden Domäne passen und so weitestgehend unabhängig von den benachbarten Aminosäuren erkannt werden können. Aufgrund der ausgeprägten Kreuzreaktivität werden

Hier steht eine Anzeige.



die autoreaktiven Immunantworten nun zusammengefasst und als AMPA („anti-modified protein antibodies“) bezeichnet.

Für die Entstehung und Reifung der autoreaktiven Immunantwort ist die Beobachtung der Kreuzreaktivität hochrelevant, da hierdurch das Spektrum möglicher T-Zellen, die zur Ausreifung der ACPA- bzw. AMPA-Immunantwort beitragen, wesentlich zunimmt. Die Acetylierung von Proteinen ist ein häufiges Phänomen in Bakterien, wodurch nun auch mikrobielle Proteine als Trigger in den Fokus rücken. Darüber hinaus verfällt die Notwendigkeit, dass sowohl B- als auch T-Zelle autoreaktiv sind. De facto kann eine nichtautoreaktive T-Zelle, die ein mikrobielles, z. B. acetyliertes Fremdeiweiß erkennt und durch dieses aktiviert wird, einer autoreaktiven, AMPA-exprimierenden B-Zelle helfen und somit die Kontrollmechanismen der immunologischen Toleranz durchbrechen (■ Abb. 1).

Der Bruch immunologischer Toleranz im Mausmodell

Im Mausmodell konnte gezeigt werden, dass immunologische Toleranz durch posttranslationale Modifikation von Proteinen in vivo tatsächlich durchbrochen werden kann [4]. Mäuse, die mit acetyliertem Ovalbumin (einem Fremdeiweiß) immunisiert wurden, entwickelten Antikörper gegen acetyliertes und carbamylisiertes Fibrinogen (ebenfalls ein Fremdeiweiß), wohingegen die Immunisierung mit nicht modifiziertem Ovalbumin keine Immunantwort gegen Fibrinogen auslöste. Dies zeigt, dass durch Modifikation eines Proteins eine Immunantwort induziert wird, die auch andere Modifikationen spezifisch erkennt (Kreuzreaktivität), unabhängig von dem zur Immunisierung verwendeten Protein. Auch nach Immunisierung mit carbamylisiertem Ovalbumin wurde dieses Phänomen beobachtet. Interessanterweise entwickelten die immunisierten Mäuse aber auch eine Immunantwort gegen acetyliertes und carbamylisiertes murines Albumin (ein körpereigenes Protein). Durch die Modifikation des Ovalbumins wurde also nicht nur Kreuz-

Z Rheumatol 2020 · 79:893–897 <https://doi.org/10.1007/s00393-020-00887-z>
© Der/die Autor(en) 2020

H. U. Scherer

Autoantikörper und die autoreaktive Immunantwort. ACPA sind mehr als nur ACPA

Zusammenfassung

Die Immunantwort gegen posttranslationale modifizierte Antigene, insbesondere die Entwicklung von Autoantikörpern gerichtet gegen citrullinierte Proteine („anti citrullinated protein antibodies“, [ACPA]), ist ein sehr spezifisches Phänomen der rheumatoiden Arthritis. Bis heute ist unklar, wie es zur Entwicklung dieser Immunantwort kommt und welche Faktoren dazu beitragen, dass aus dieser zunächst asymptomatischen Autoimmunreaktion eine Autoimmunerkrankung entsteht. Analysen zu genetischen Risikofaktoren legen nahe, dass T-Helfer-Zellen hierbei eine wichtige Rolle zukommt. Unter ihrem Einfluss kommt es zu einer Reifung der citrullinspezifischen B-Zell-Immunantwort im Vorfeld des Erkrankungsbeginns. Welche Trigger diese Entwicklung stimulieren ist nicht bekannt. Neue Daten zeigen, dass ACPA

nicht nur citrullinierte Antigene erkennen. Auch andere Eiweißmodifikationen wie Homocitrullin und Acetyllysine werden spezifisch erkannt. Diese Kreuzreaktivität konnte für verschiedene monoklonale ACPA nachgewiesen werden. Hierdurch erweitert sich das Spektrum der Antigene, durch die ACPA-exprimierende B-Zellen stimuliert und aktiviert werden können. Auch T-Zellen, die selbst nicht autoreaktiv sind, sondern Fremdatigene erkennen, treten als mögliche Helfer in den Vordergrund. Die vorliegende Übersichtsarbeit gibt einen Einblick in die Bedeutung dieser neuen Erkenntnisse für das Krankheitsbild der rheumatoiden Arthritis.

Schlüsselwörter

Rheumatoide Arthritis · Posttranslationale Modifikation · B-Zellen · Homocitrulline · Acetyllysine

Autoantibodies and the autoreactive immune response. There is more to ACPA than ACPA

Abstract

The immune response against posttranslationally modified (PTM) antigens, in particular the generation of anti-citrullinated protein antibodies (ACPA), is a very specific hallmark of rheumatoid arthritis. The factors that initiate this immune response and the triggers that stimulate the transition from asymptomatic autoimmunity to autoimmune disease are so far unknown. Genetic risk factors and the maturation of the ACPA response prior to the onset of arthritis indicate an important role for helper T cells in this process. Antigens that trigger this process, however, remain to be defined. Notably, recent data demonstrate that ACPA do not only recognize citrullinated protein antigens. Other posttranslational protein modifications

such as homocitrulline and acetyllysine are also recognized. This cross-reactivity towards different PTM antigens was found for various monoclonal ACPA and broadens the spectrum of antigens that can stimulate and activate ACPA-expressing B cells. Also, it suggests that such B cells could receive help from autoreactive but also from non-autoreactive T cells. This review summarizes these recent findings and provides insight into their potential relevance for the disease rheumatoid arthritis.

Keywords

Rheumatoid arthritis · Posttranslational modification · B cells · Homocitrulline · Acetyllysine

reaktivität induziert, sondern auch eine Autoimmunantwort. Toleranz wurde durchbrochen.

Ausblick – Prävention der RA?

Die beschriebenen Beobachtungen zeigen, wie Autoimmunität gegen PTM-Proteine entstehen kann, und machen

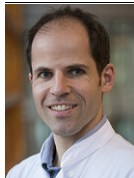
es wahrscheinlich, dass externe (möglicherweise mikrobielle) Trigger die Reifung der AMPA-Immunantwort vorantreiben. Da diese Reifung eng verbunden ist mit der Entwicklung der RA, kommt der Identifizierung dieser Trigger eine wichtige Bedeutung zu. Konzeptuell ist es denkbar, dass dieser Prozess in einem frühen Stadium, d. h. vor der HLA-Klas-

se-II-assoziierten Reifung der Immunantwort, noch reversibel ist.

Fazit für die Praxis

- Bei der RA finden sich Autoantikörper gegen verschiedene, posttranslational modifizierte Proteine (AMPA).
- AMPA sind in hohem Maße kreuzreaktiv.
- Die Modifikation eines Proteins alleine ist ausreichend, um immunologische Toleranz zu durchbrechen.
- CD4⁺-T-Helferzellen, die zur Entstehung und Reifung der AMPA-Immunantwort beitragen, müssen selbst nicht zwangsläufig autoreaktiv sein.
- Autoimmunreaktionen können in einem frühen Stadium reversibel sein.

Korrespondenzadresse



Associate Professor Dr. med. H. U. Scherer, PhD
Department of Rheumatology, Leiden University Medical Center
P.O. Box 9600, 2300RC Leiden, Niederlande
h.u.scherer@lumc.nl

Funding. Open access funding provided by Leiden University Medical Center (LUMC).

Einhaltung ethischer Richtlinien

Interessenkonflikt. H.U. Scherer gibt an, dass kein Interessenkonflikt besteht.

Für diesen Beitrag wurden vom Autor keine Studien an Menschen oder Tieren durchgeführt. Für die aufgeführten Studien gelten die jeweils dort angegebenen ethischen Richtlinien.

Open Access. Dieser Artikel wird unter der Creative Commons Namensnennung 4.0 International Lizenz veröffentlicht, welche die Nutzung, Vervielfältigung, Bearbeitung, Verbreitung und Wiedergabe in jeglichem Medium und Format erlaubt, sofern Sie den/die ursprünglichen Autor(en) und die Quelle ordnungsgemäß nennen, einen Link zur Creative Commons Lizenz beifügen und angeben, ob Änderungen vorgenommen wurden.

Die in diesem Artikel enthaltenen Bilder und sonstiges Drittmaterial unterliegen ebenfalls der genannten Creative Commons Lizenz, sofern sich aus der Abbildungslegende nichts anderes ergibt. Sofern das betreffende Material nicht unter der genannten Creative Commons Lizenz steht und die betreffende Handlung

nicht nach gesetzlichen Vorschriften erlaubt ist, ist für die oben aufgeführten Weiterverwendungen des Materials die Einwilligung des jeweiligen Rechteinhabers einzuholen.

Weitere Details zur Lizenz entnehmen Sie bitte der Lizenzinformation auf <http://creativecommons.org/licenses/by/4.0/deed.de>.

Literatur

1. Ge C, Xu B, Liang B et al (2019) Structural basis of cross-reactivity of anti-citrullinated protein antibodies. *Arthritis Rheumatol* 71:210–221
2. Goodnow CC, Vinuesa CG, Randall KL et al (2010) Control systems and decision making for antibody production. *Nat Immunol* 11:681–688
3. Hensvold AH, Magnusson PK, Joshua V et al (2015) Environmental and genetic factors in the development of anticitrullinated protein antibodies (ACPAs) and ACPA-positive rheumatoid arthritis: an epidemiological investigation in twins. *Ann Rheum Dis* 74:375–380
4. Kampstra ASB, Dekkers JS, Volkov M et al (2019) Different classes of anti-modified protein antibodies are induced on exposure to antigens expressing only one type of modification. *Ann Rheum Dis* 78:908–916
5. Kissel T, Reijm S, Slot LM et al (2020) Antibodies and B cells recognising citrullinated proteins display a broad cross-reactivity towards other post-translational modifications. *Ann Rheum Dis* 79:472–480
6. Scherer HU, Huizinga TWJ, Kronke G et al (2018) The B cell response to citrullinated antigens in the development of rheumatoid arthritis. *Nat Rev Rheumatol* 14:157–169
7. Tanner S, Dufault B, Smolik I et al (2019) A prospective study of the development of inflammatory arthritis in the family members of indigenous north American people with rheumatoid arthritis. *Arthritis Rheumatol* 71:1494–1503
8. Tonegawa S (1983) Somatic generation of antibody diversity. *Nature* 302:575–581
9. Van Zanten A, Arends S, Roozendaal C et al (2017) Presence of anticitrullinated protein antibodies in a large population-based cohort from the Netherlands. *Ann Rheum Dis* 76:1184–1190
10. Watanabe A, Su KY, Kuraoka M et al (2019) Self-tolerance curtails the B cell repertoire to microbial epitopes. *JCI Insight*. <https://doi.org/10.1172/jci.insight.122551>