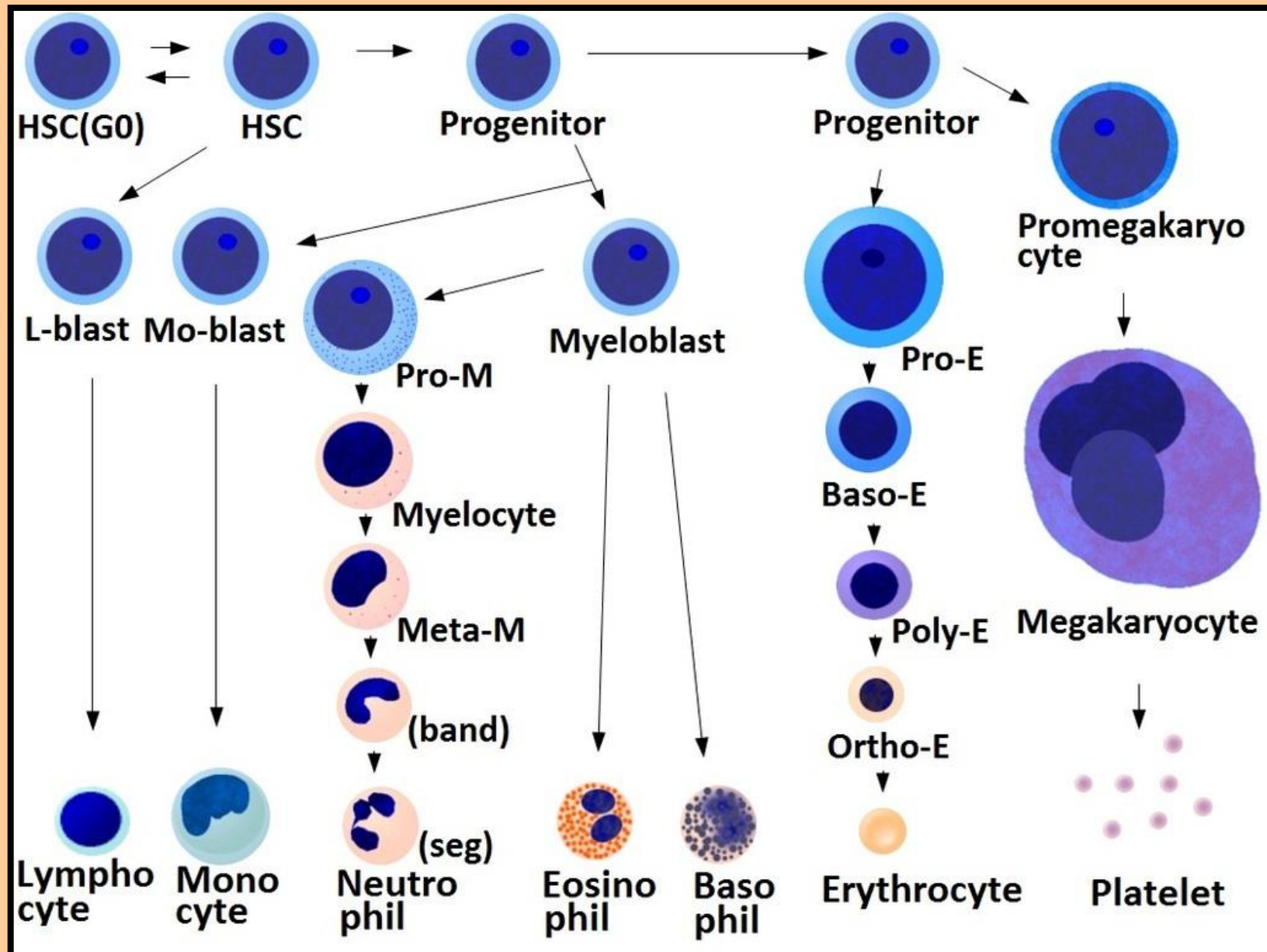


Hematopoetické kmenové buňky – HSCs (hematopoietic stem cells)

(Hematopoéza)

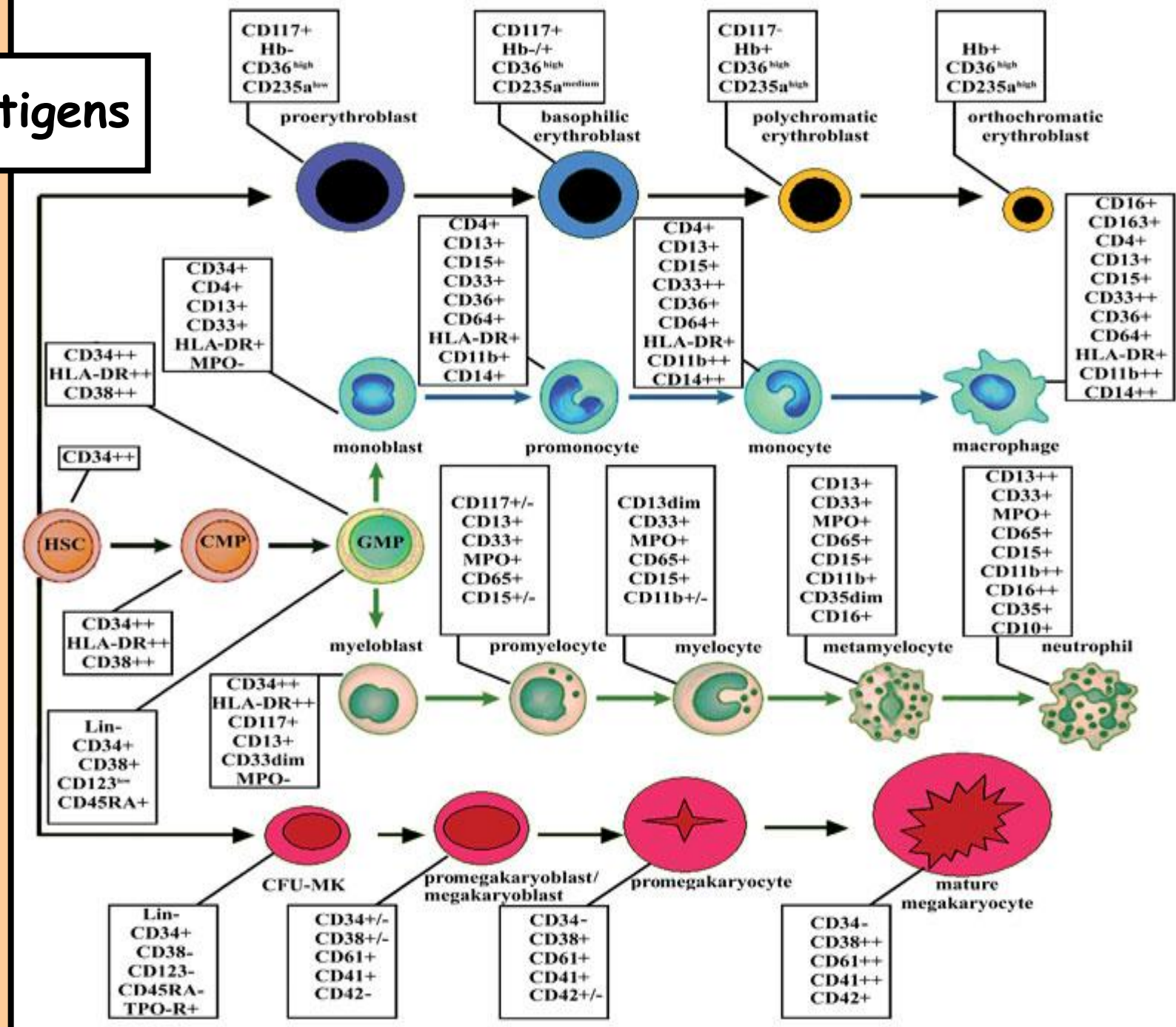


HEMATOPOÉZA - HEMATOPOETICKÉ KMENOVÉ BUŇKY

- HSC (hematopoietic stem cells)

- Hematopoéza je v současné době zřejmě nejlépe prostudovaná diferenciační dráha s nejdokonalejším fenotypovým rozlišením jednotlivých buněčných stádií buněk založeno na tzv. CD (cluster determinants) antigeny.
- Jednotlivé diferenciační dráhy jsou často majoritně závislé na jediném cytokinu (kolonie stimulujícím faktoru - CSF; např. G-CSF, faktor stimulující tvorbu zejména granulocytů)
- V průběhu ontogeneze je hematopoéza realizována jedinečným způsobem (časově a prostorově, viz. níže), což dobře umožňuje i studium rozdílů mezi embryonálními a adultními somatickými kmenovými buňkami. Každopádně již v průběhu embryonálního vývoje vznikají jisté typy populací ve smyslu „fakultativních kmenových buněk“ (některé tkáňové makrofágy, mikroglie, různé typy lymfocytů).
- HSC vzniklé ve žloutkovém váčku také migrují do oblasti AGM a do jater, kde dávají vznik adultním HSC (Samokhvalov, 2007)

CD antigens



Rozlišujeme: **LT-HSC** (long-term HSC) - schopné opakovaně kompletní obnovy hematopoézy (vyžadují osteoblasty), Kostní dřeň - <0.01% buněk ~ 98 % v G_0 fázi buněčného cyklu

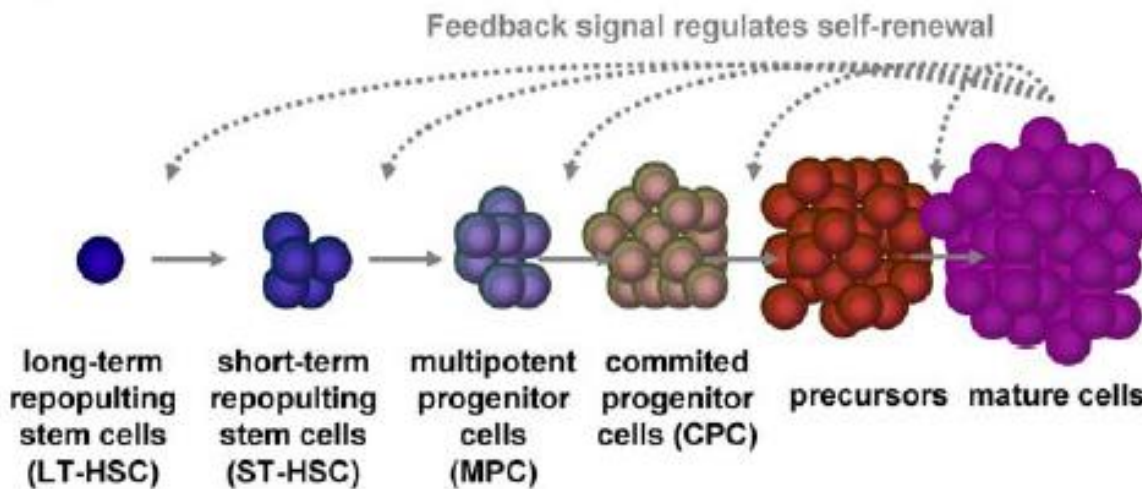
ST-HSC (short-term HSC) - schopné jen krátkodobé obnovy hematopoézy (vyžadují endotelie - vaskulární niche) ~ 1 - 3% proliferujících

(aktuální X potencionální (proliferující) kmenová buňka)

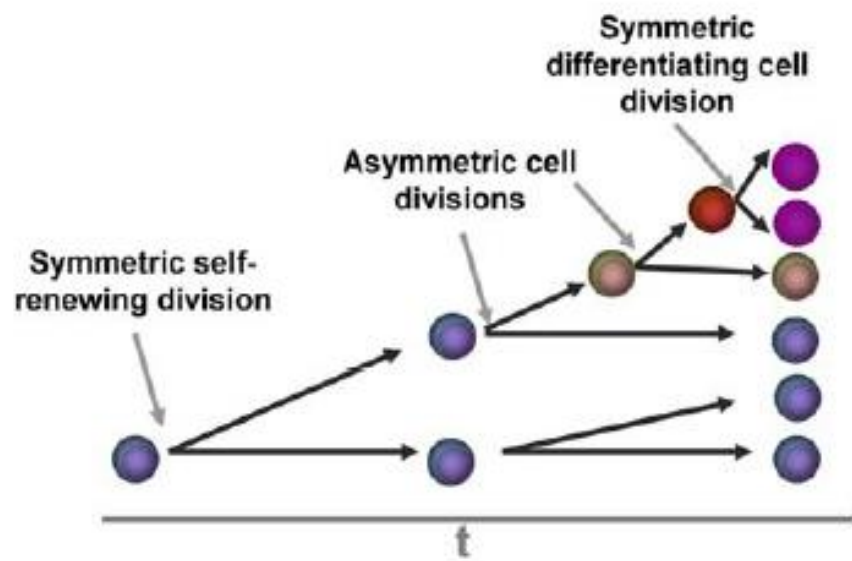
Harrison et al. (1979): transplantoval myším opakovaně identický štěp HSC déle jak 8 let
- > výrazné překročení délky života myši!!!
- > OPRAVDOVÉ ADULTNÍ KMENOVÉ BUŇKY!

Dělení hematopoietických buněk

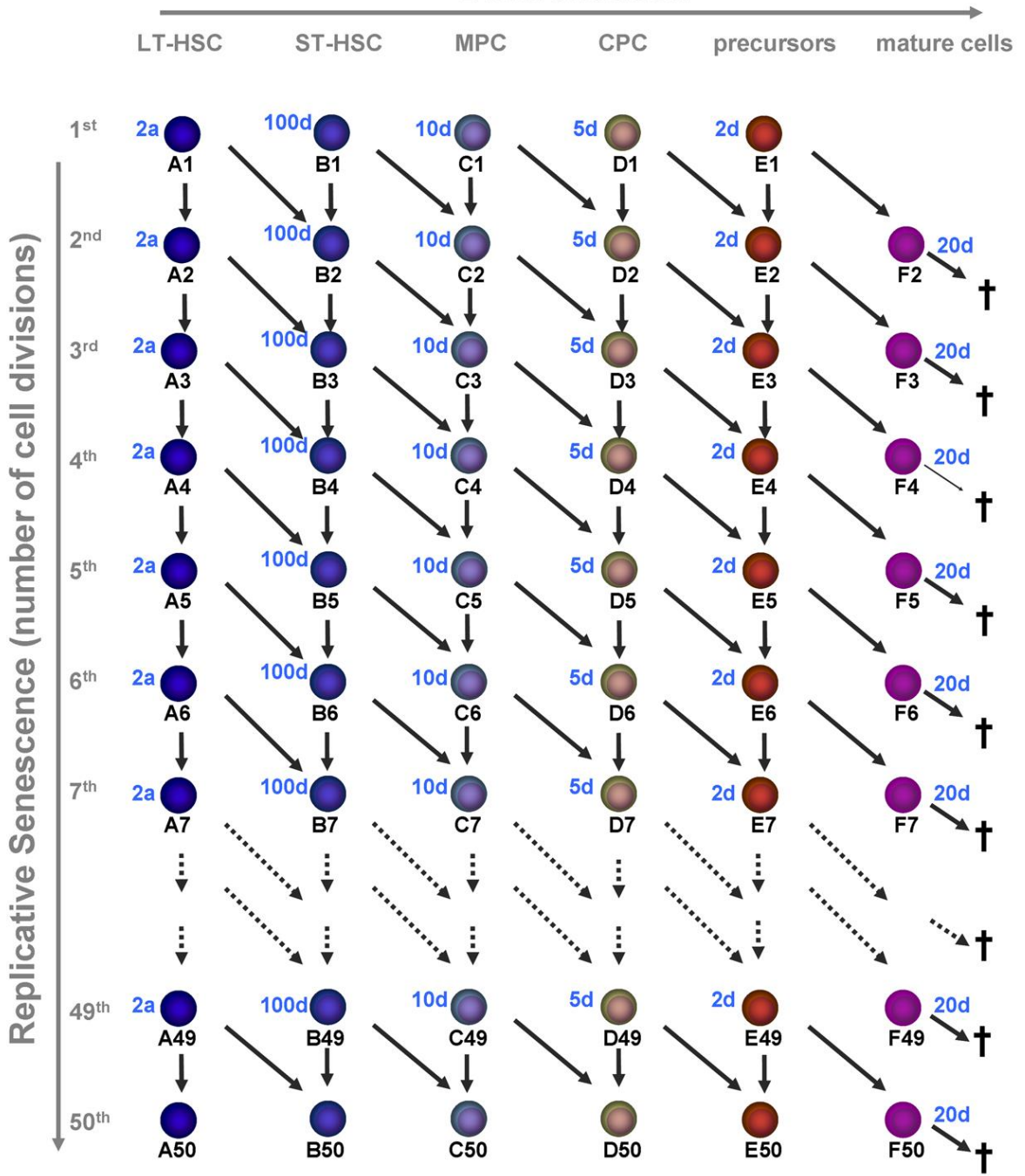
A



B



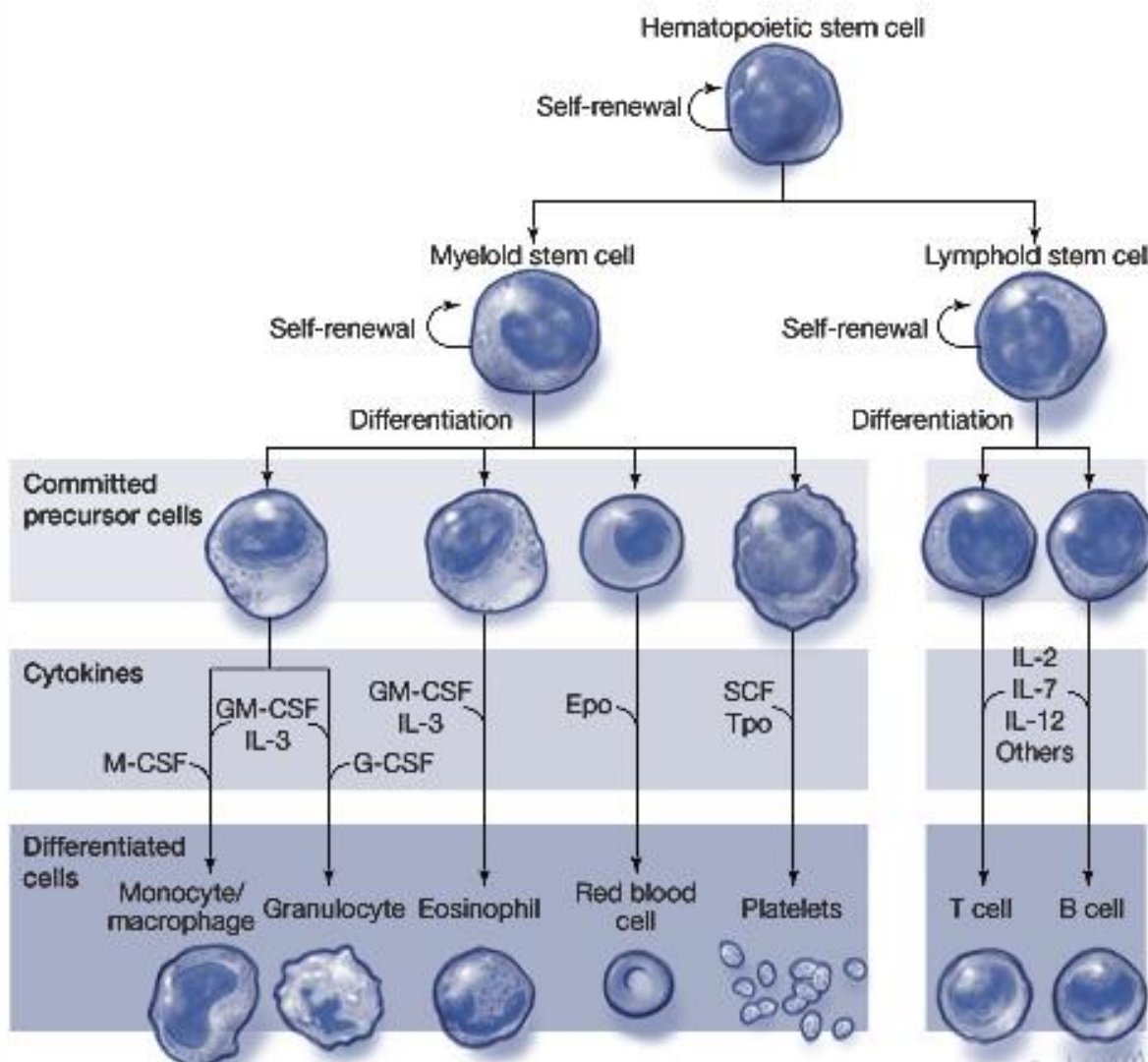
Differentiation



Doba existence buněk
 v jednotlivých
 vývojových stádiích
 hematopoézy

(Rychlosť dělení není ukázána!)

Hematopoietic Stem Cell Differentiation



IL=interleukin

GM-CSF=granulocyte/macrophage colony-stimulating factor

G-CSF=granulocyte colony-stimulating factor

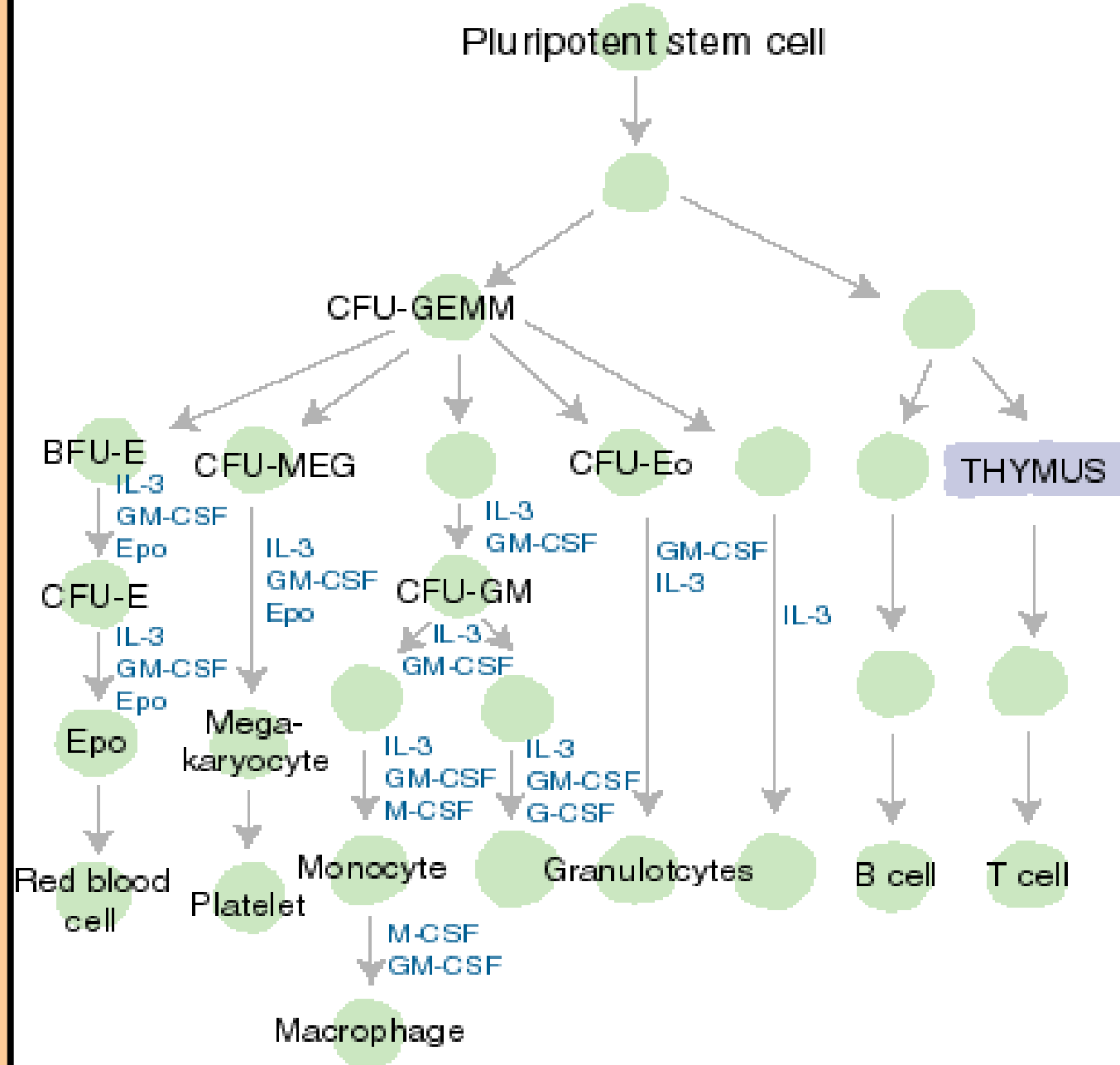
M-CSF=monocyte colony-stimulating factor

Epo=erythropoietin

SCF=stem cell factor

Tpo=thrombopoietin

Hematopoiesis

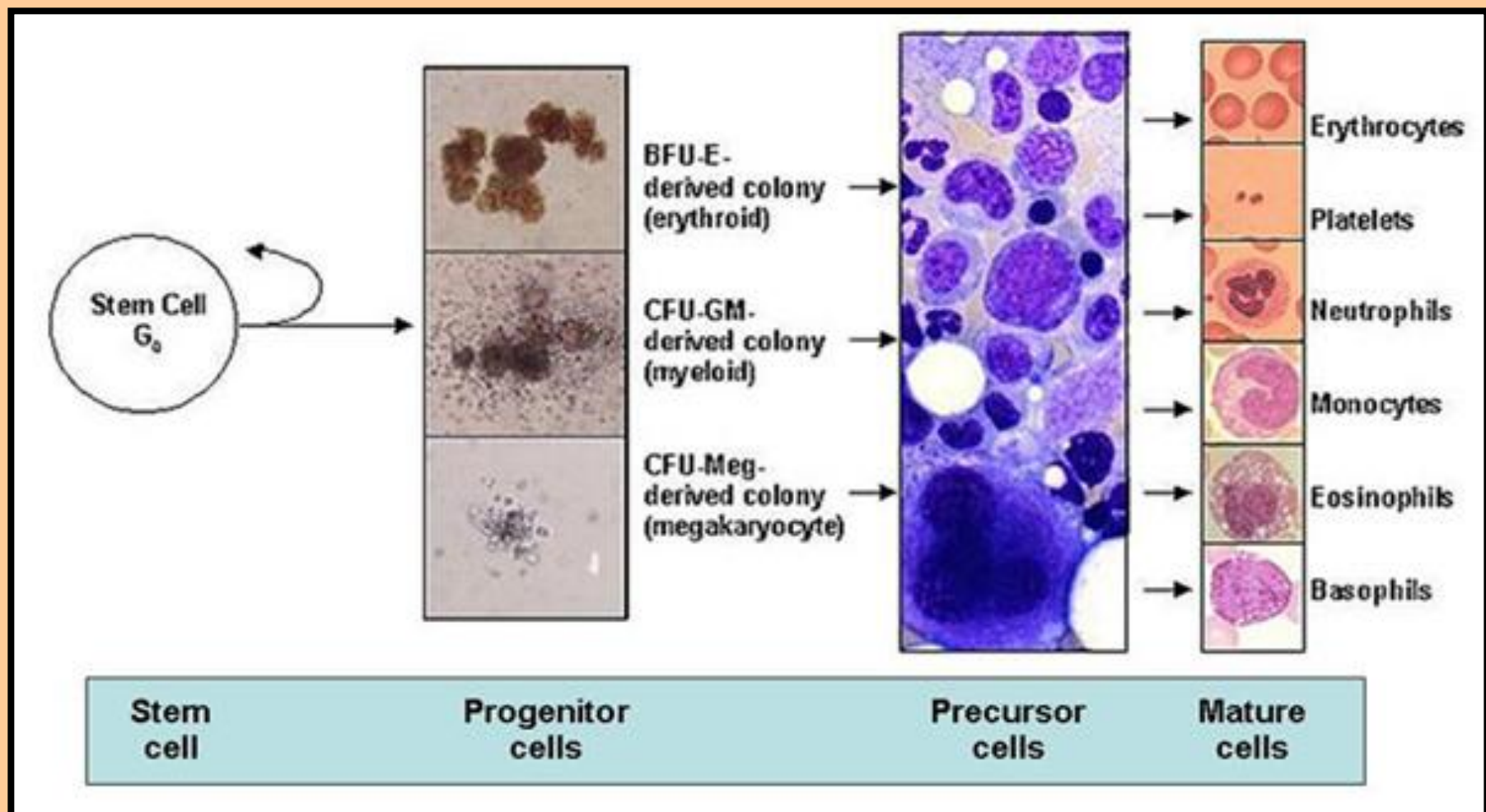


pomalu se dělící buňky
velký jádro-plasmový poměr

rychle se dělící buňky
velký jádro-plasmový poměr
tvorba specifických kolonii

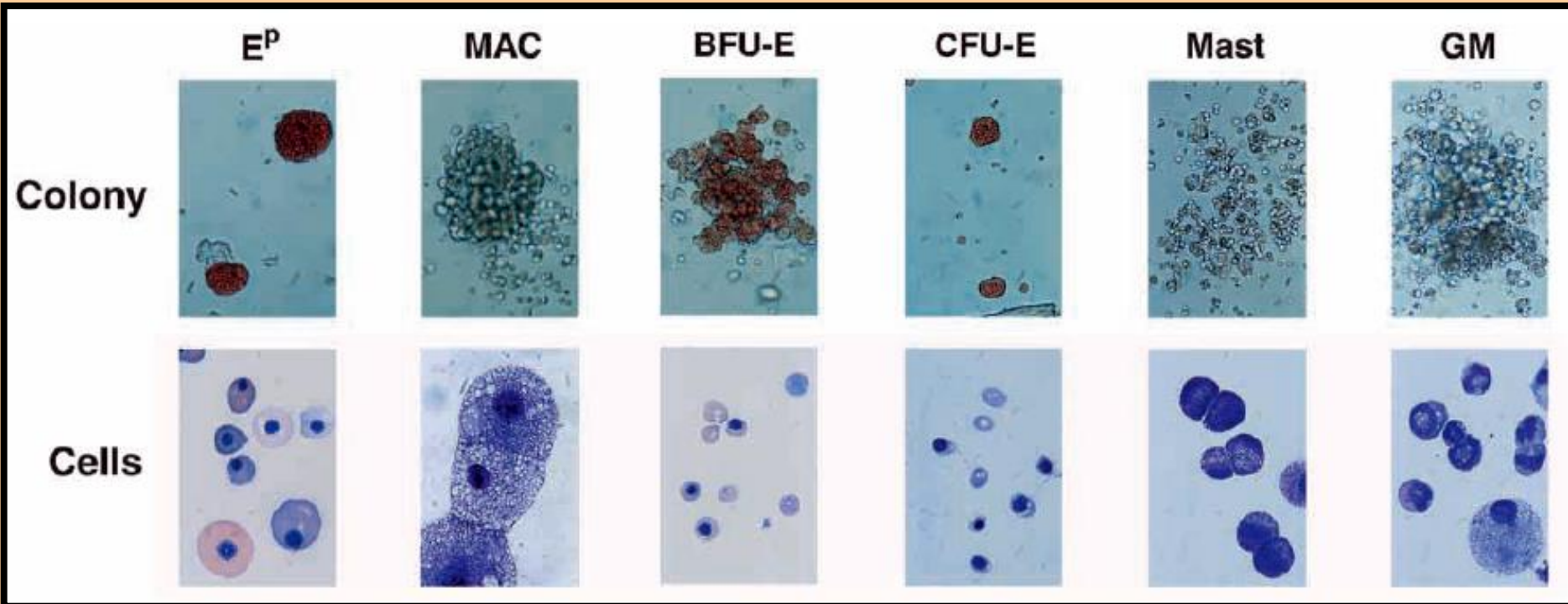
ukončení proliferace
stale velký jádro plasmový poměr
velké rozdíly ve velikosti

nedělící se
terminalně differenčované buňky
cytoplasma převažuje nad jádrem



Příklad kolonií hematopoézy v *in vitro* experimentu

Palis 1999



Ep - primitivní erytropoéza, MAC - primitivní makrofágy,

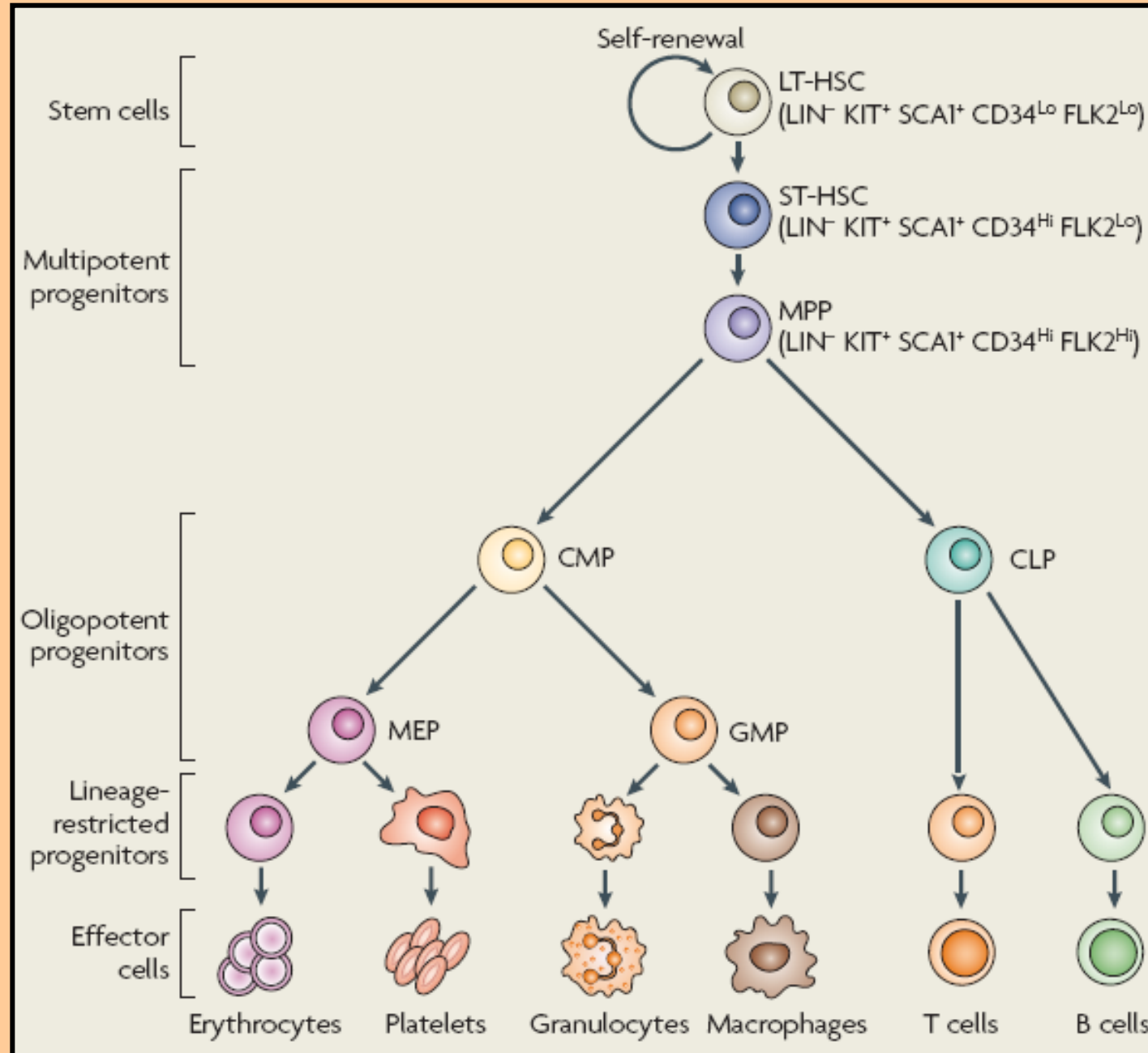
BFU-E - (Burst-forming unit erytroidní) z fetálních jater,

GM - granulocatární-makrofágová kolonie

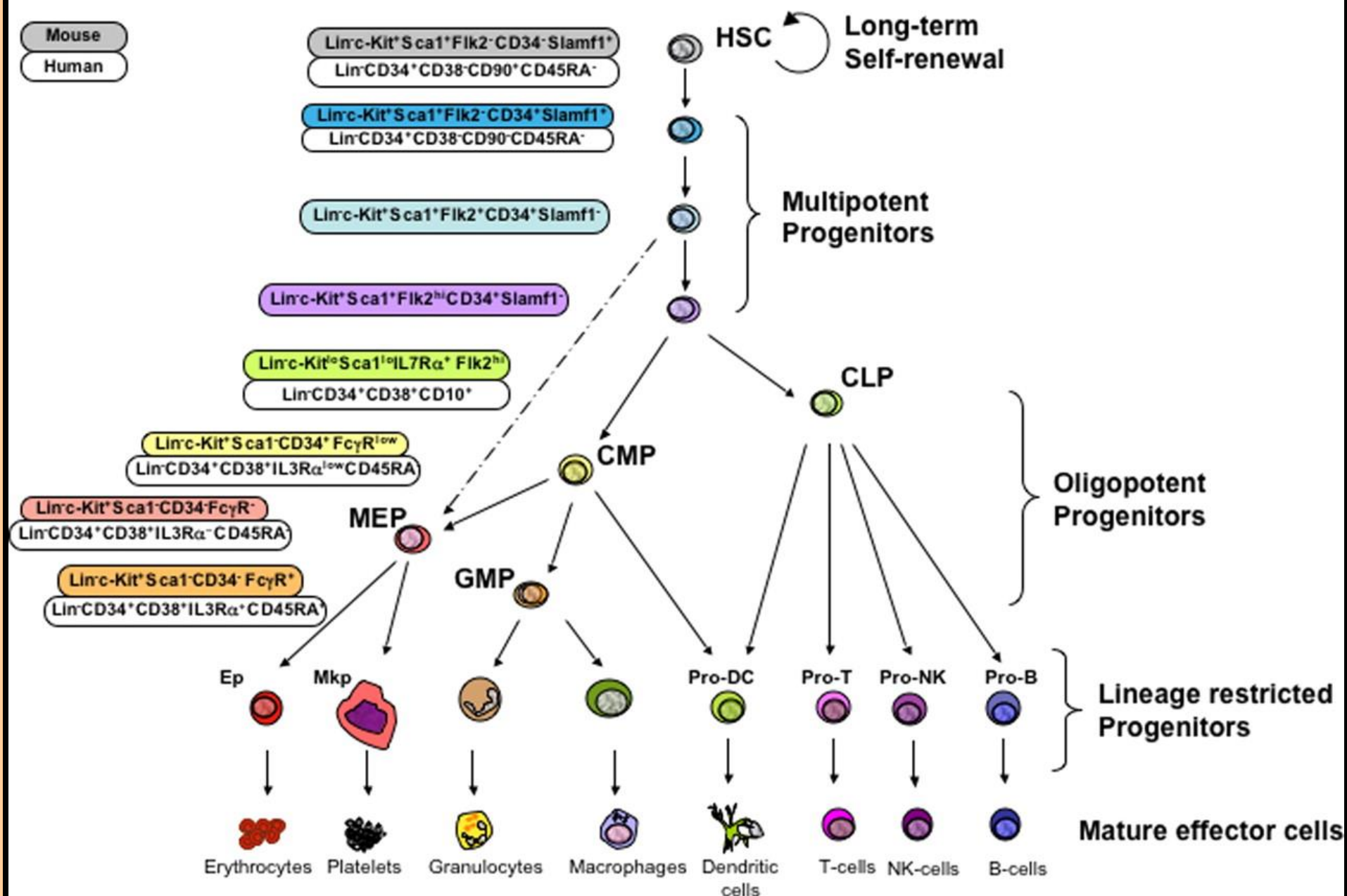
Fenotyp HSC (mouse)

<i>antigen</i>	HSC	Myeloid SC	Lymphoid SC
CD10 (CALLA)	-	-	+
CD33 (Sialoadhesin)	-	+	-
CD34 (L-selectinR)	+ (-)	+	+
CD38 (ecto-ADP-ribosyl cyclase)	-	-	+
CD90 (Thy1)	+	-	+
CD110 (Trombopoietin receptor)	+	+	-
CD111 (Nectin1)	-	+	-
CD112 (Nectin2)	-	+	-
CD117 (c-Kit, SCFR)	+	+	+
CD123 (α řetězec IL-3R)	+	+	-
CD124 (IL-4R/IL-13R)	-	-	+
CD127 (α řetězec IL-7R)	-	-	+
CDw131 (β řetězec IL-3R/IL-5/GM-CSF)	-	+	-
CD133 (Ac133)	-	+	-
CD135 (Flt3/Flk2)	+	-	-
CD173 (krevní skupina H typ 2)	-	+	-
CD174 (Lewis Y)	-	+	-
CD176 (Thomson-Friedrenreich antigen)	-	+	-
CD227 (MUC-1)	-	+	-
CD228 (Melanotrens ferrin)	-	+	+
CD243 (MDR-1)	+	-	-

Schema hematopoézy a fenotyp aktuálních a potencionálních HSC - mouse

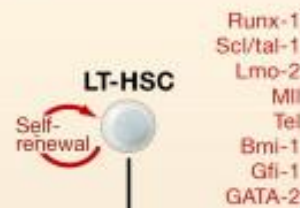


Hematopoietic Hierarchy



Critical transcription factors for blood development

Pluripotent stem cells



Stem cell class
Required for production, survival, or self-renewal of HSCs

ST-HSC

CMP

MEP

GMP

CLP

Multipotent progenitors

Committed precursors

Mature cells

GATA-1
FOG-1
Gfi-1b
EKLF

GATA-1
Gfi-1b

GATA-1

GATA-1
C/EBPs

E2A
EBF
Pax-5
Bcl11a (Evi9)

Ikaros
PU.1
Notch
TCF-1
GATA-3

E2A
EBF
Pax-5
Bcl11a (Evi9)

RBC

Megakaryocyte

Mast cell

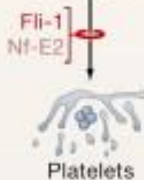
Eosinophil

Neutrophil

Monocyte/
Macrophage

B lymphocyte

T lymphocyte



Extrinsic a intrinsic faktory regulující sebeobnovu adultních HSC (Akala & Clarke 2006)
významnou úlohu hraje hypoxie a HIF! HSC mají vysokou hladinu HIF nezávisle na hypoxii!
- úloha cytokinů SCF, IL-x?

Bmi1 - polycomb group protein

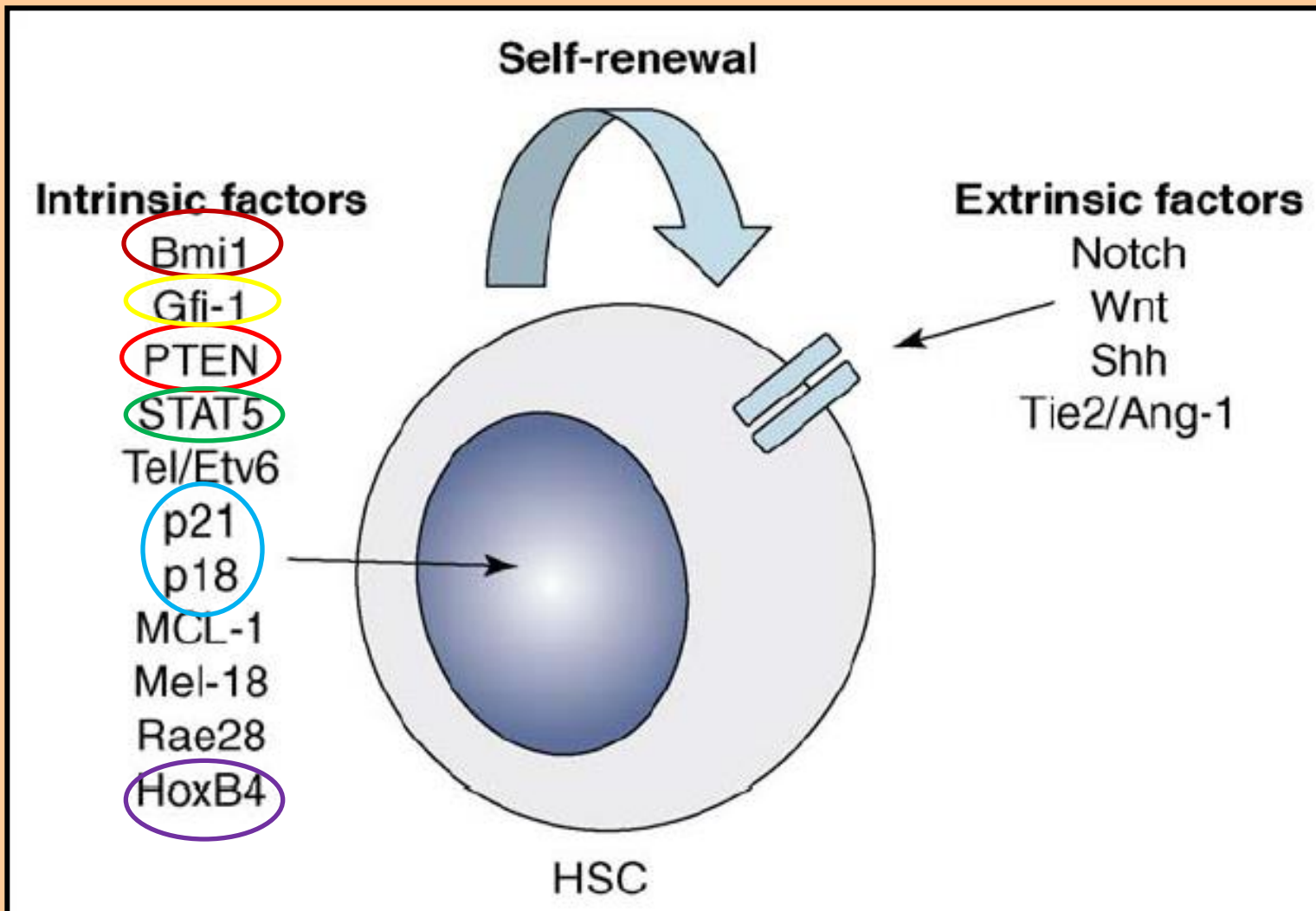
Gfi-1 - transkripční faktor/repressor

PTEN - inhibitor PI3k/Akt

p18, p21 - inhibitory cdk

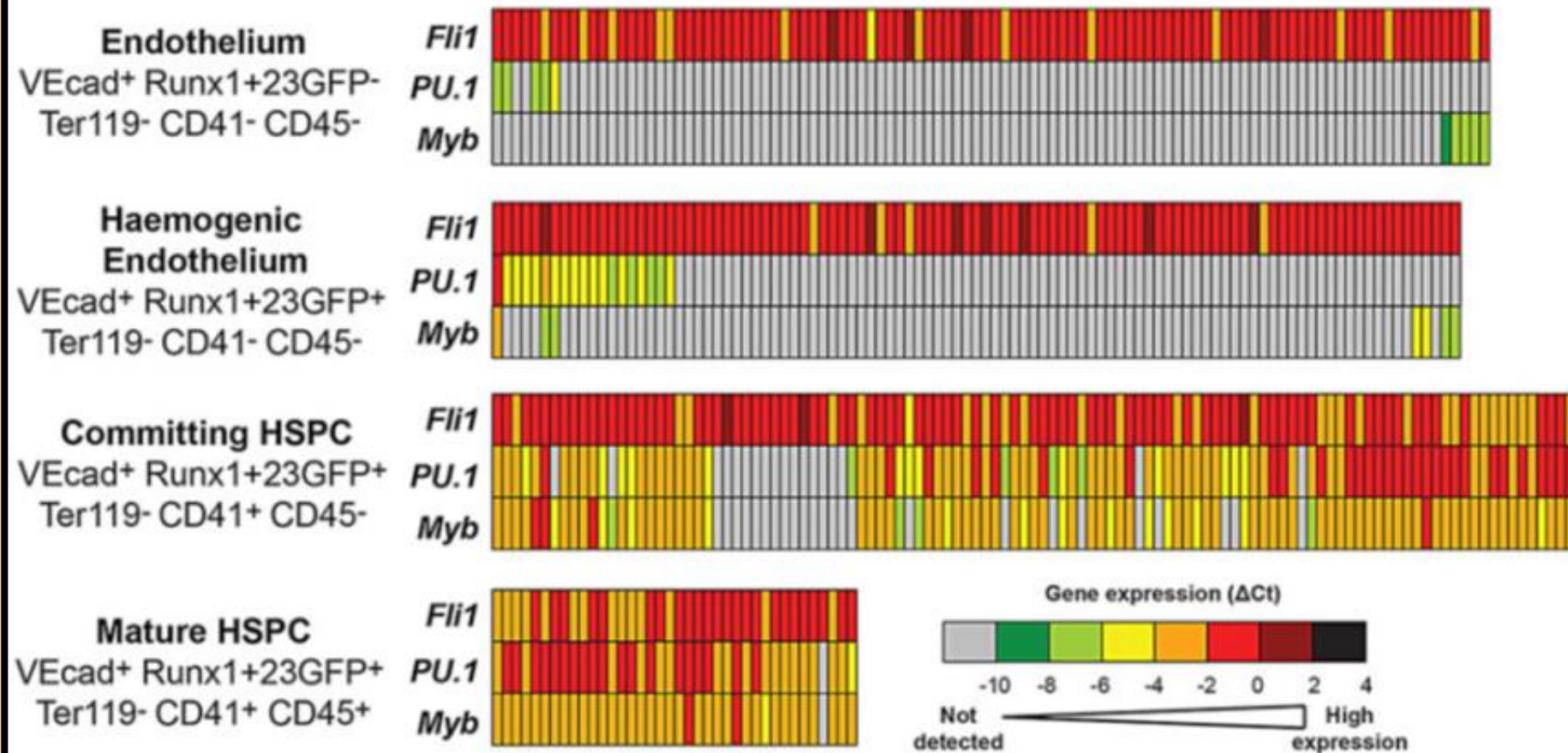
STAT5 - signalizace cytokinů

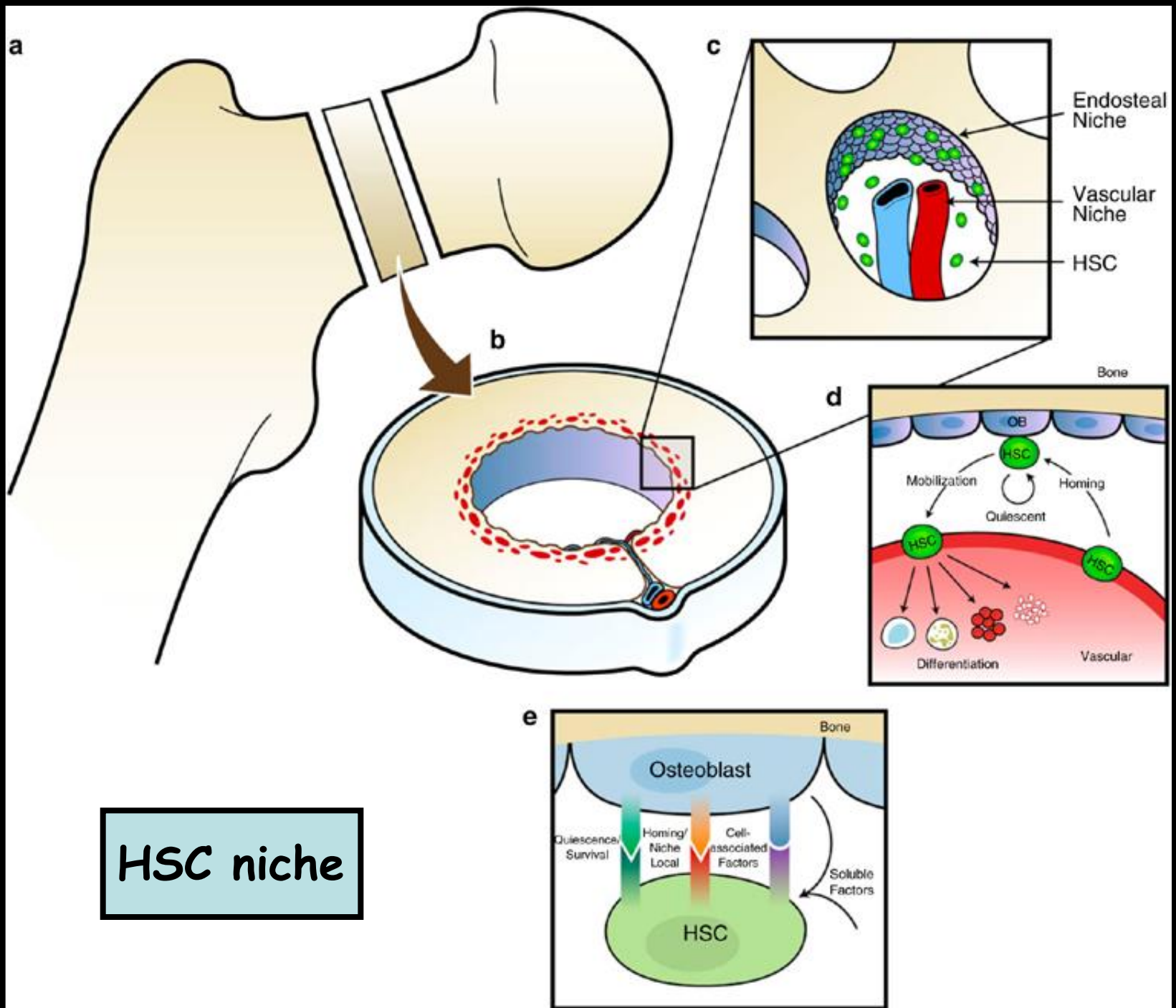
HoxB4 - transkripční faktor specifikující linii hematopoézy

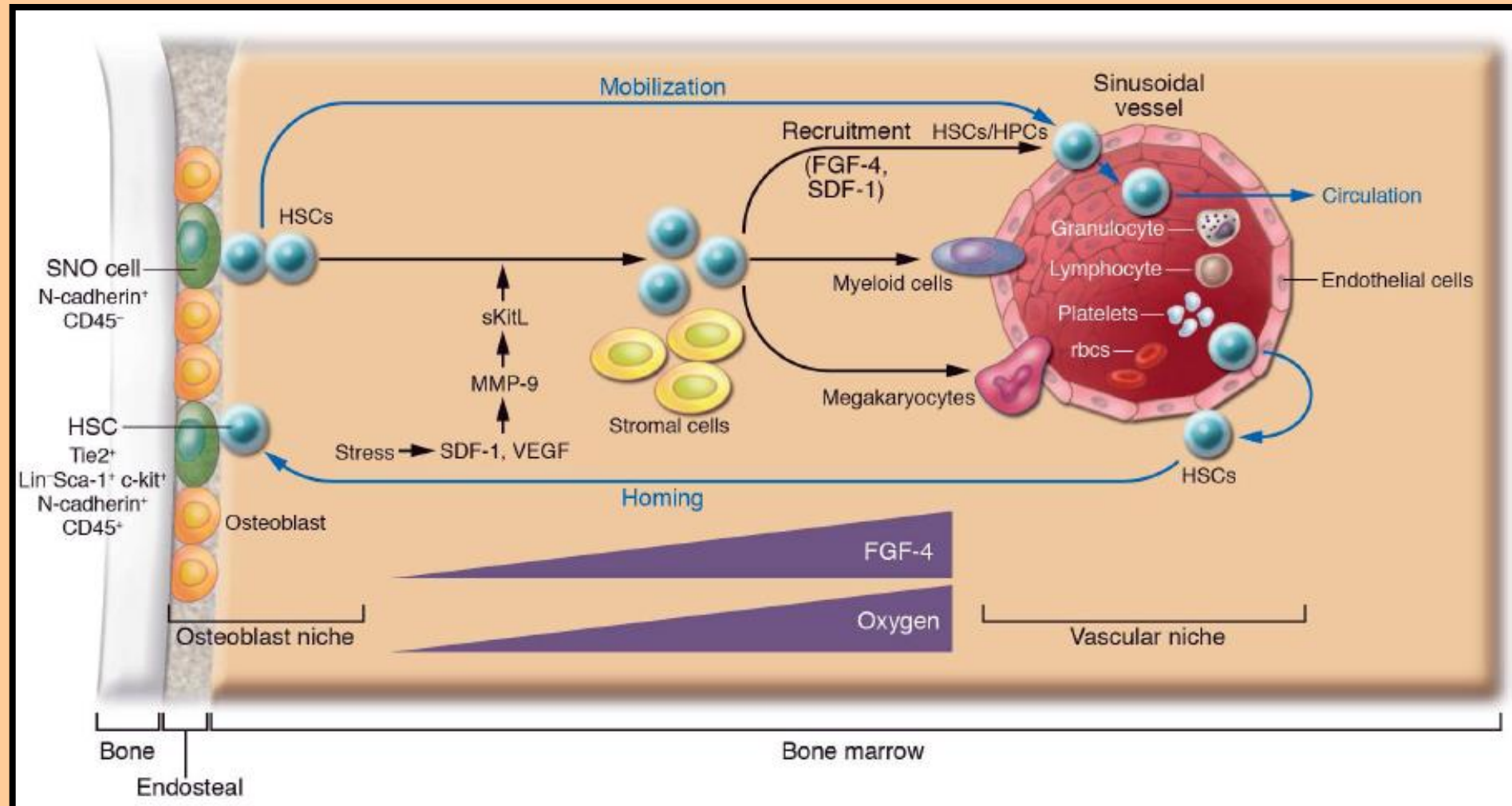


Ukázka homogenity ve fenotypu jednotlivých buněk na základě exprese klíčových transkripčních faktorů zapojených v regulaci hematopoézy jako jsou Fli1, PU.1 a Myb.

A Runx1+23GFP transgenic embryos
E10.5 AGM/VUA region

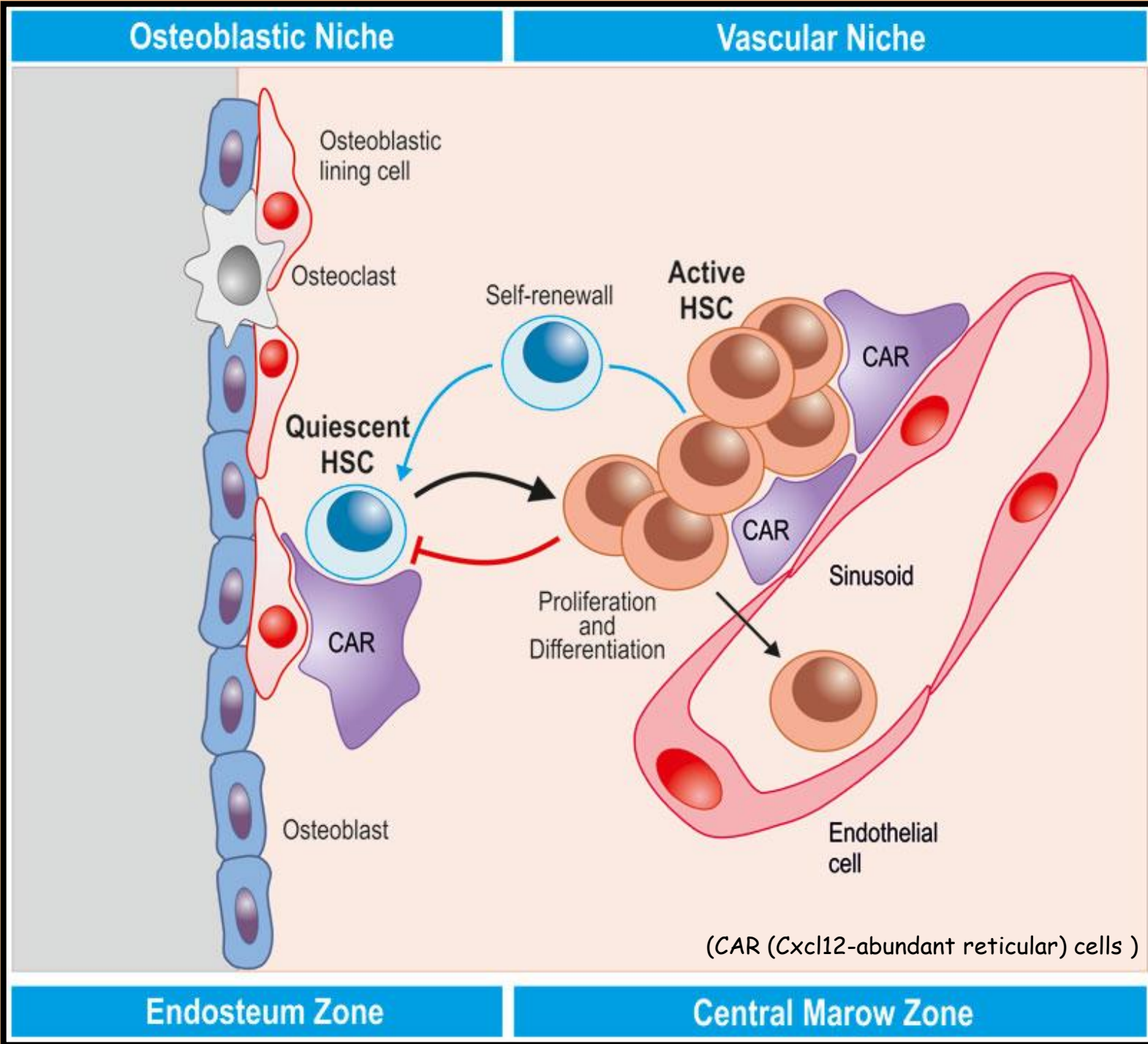




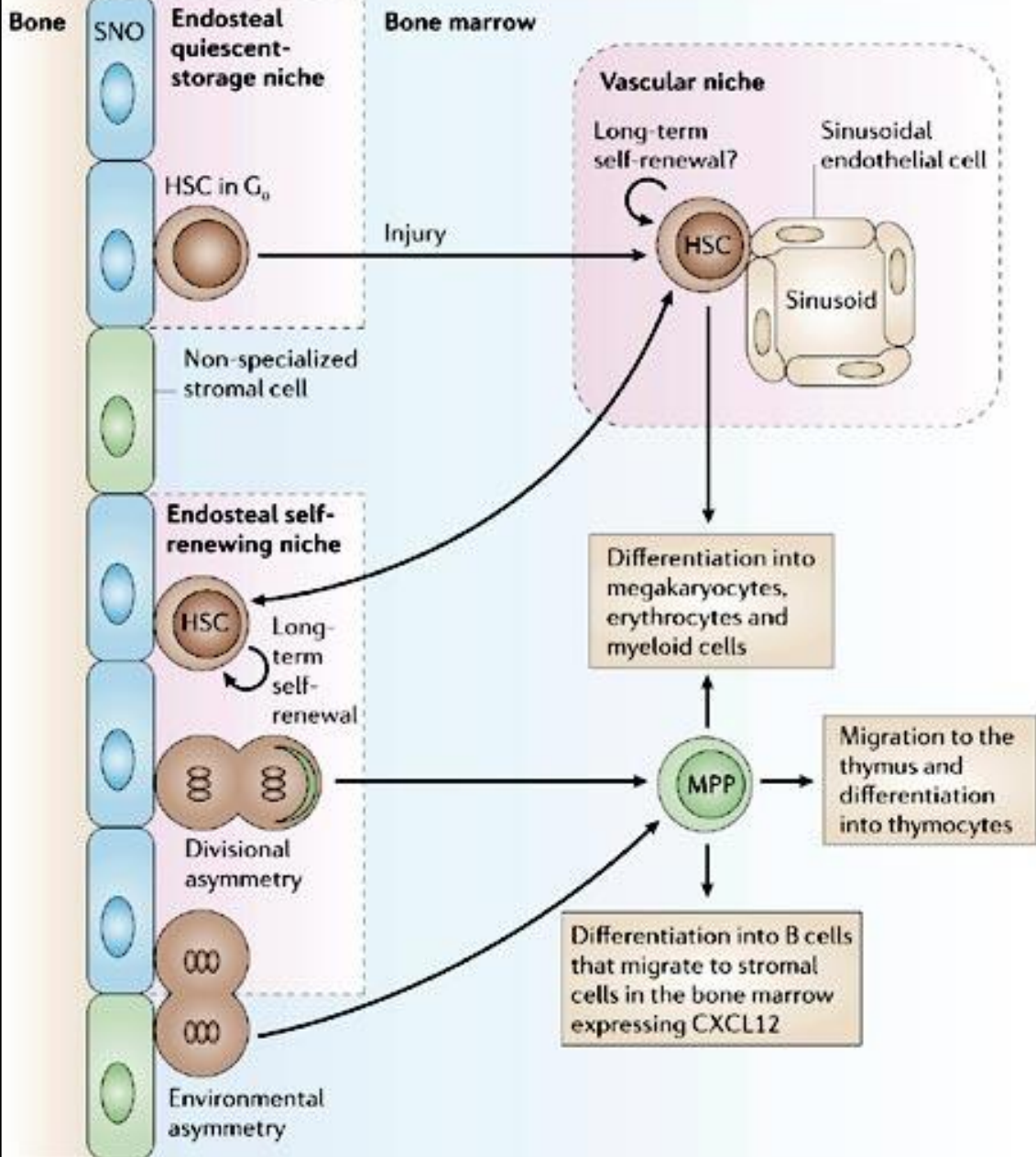


Mobilizace HSC (přechod HSC do periferní krve) - působením G-CSF, SCF, IL-3, TPO

G-CSF - granulocyte colony-stimulating factor, SCF - stem/steel cell factor, IL-3 - interleukin 3, TPO - trombopoietin



The stromal cell-derived factor 1 (SDF1), also known as C-X-C motif chemokine 12 (CXCL12), is a chemokine protein that in humans is encoded by the CXCL12 gene



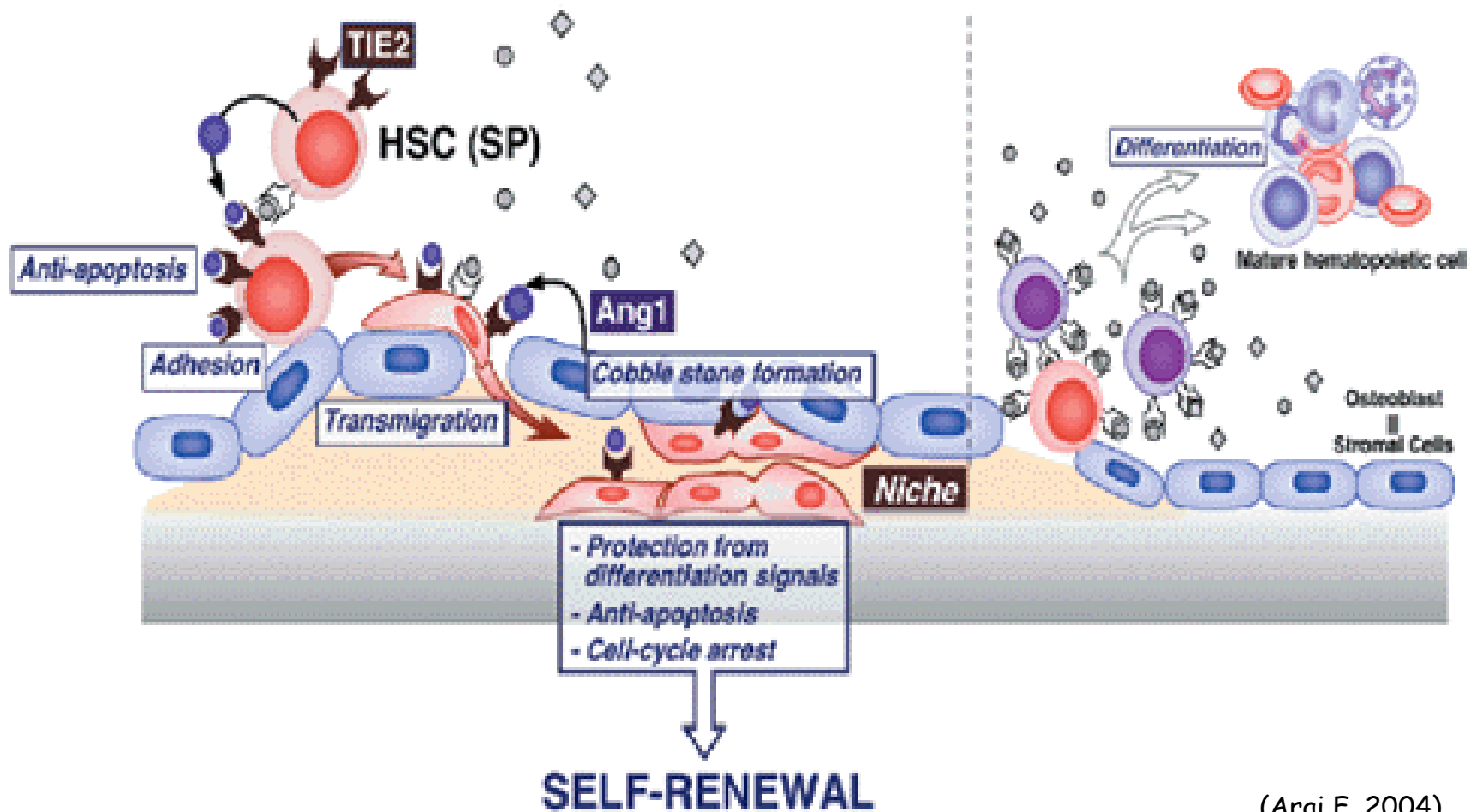
Změna niche

- ztráta kmenovosti = diferenciace
- změna statusu
 - quiescence × proliferace

Model významu angiopoetinu v regulaci sebeobnovy HSC

Ang - angiopoetin
Tie2 - receptor angiopoetinu

Ang1/Tie2 Maintains the "Stemness" (Model)



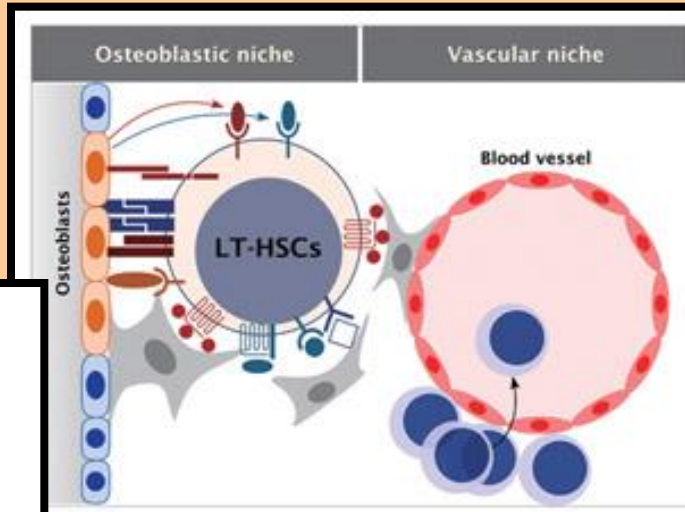
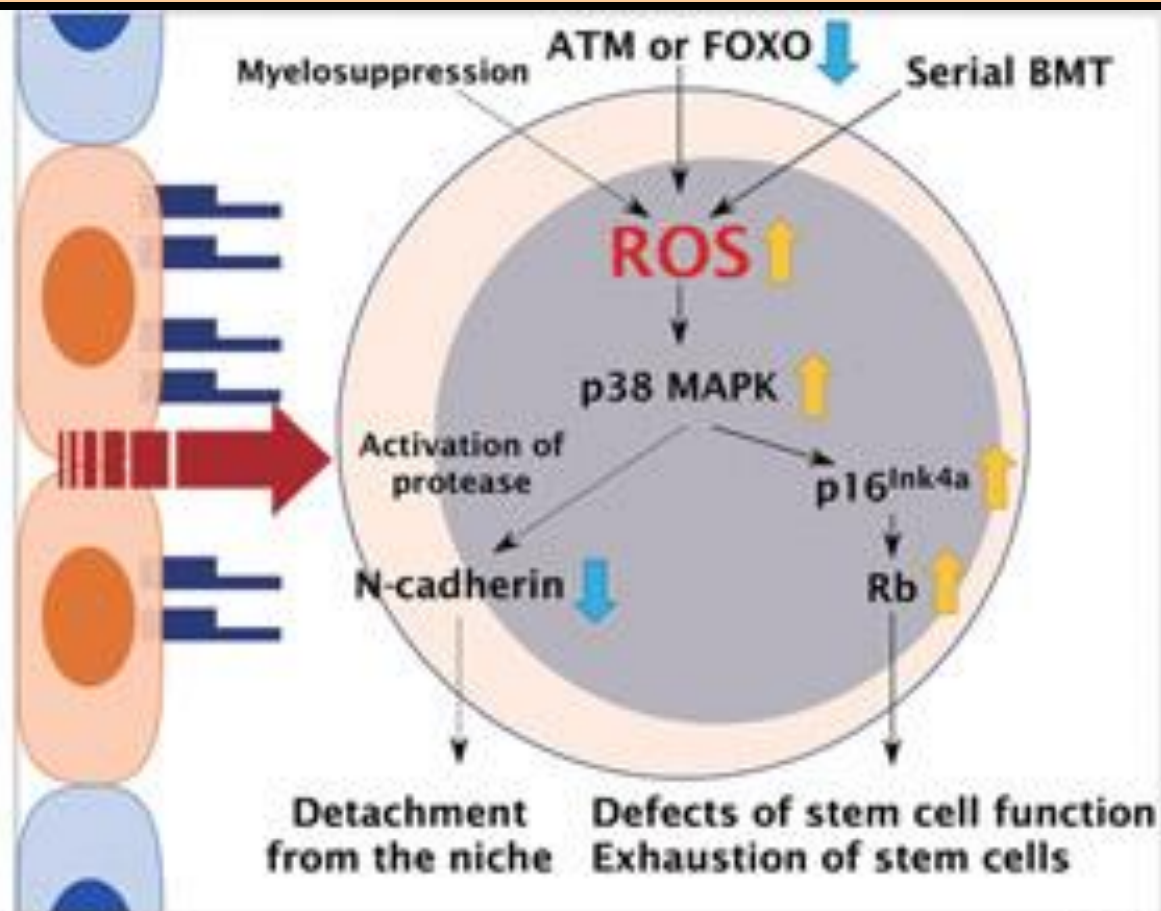
(Arai F, 2004)

Reaktivní kyslíkové metabolity (ROS - reactive oxygen species) regulují aktivitu HSC

- zvýšení produkce ROS vede k indukci proliferace a opuštění niche

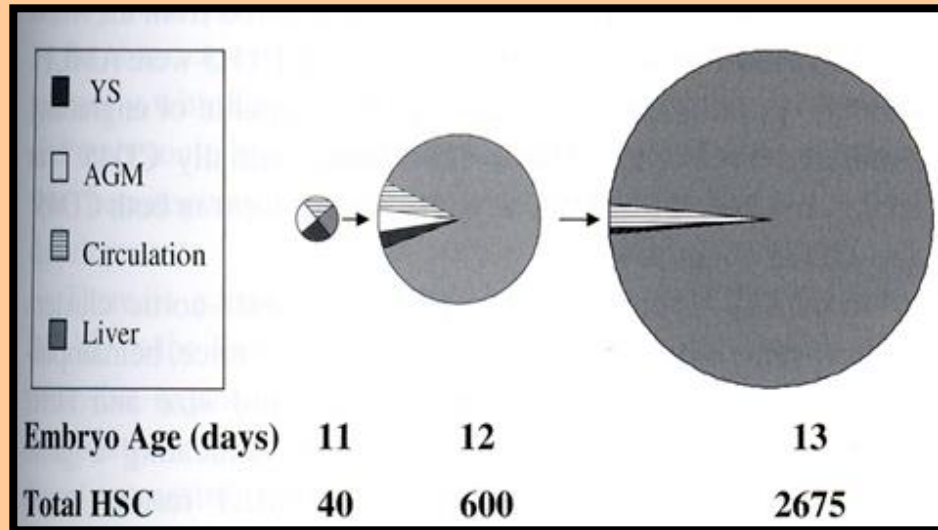
=> úbytek HSC

=> zvýšení intenzity hematopoiezy



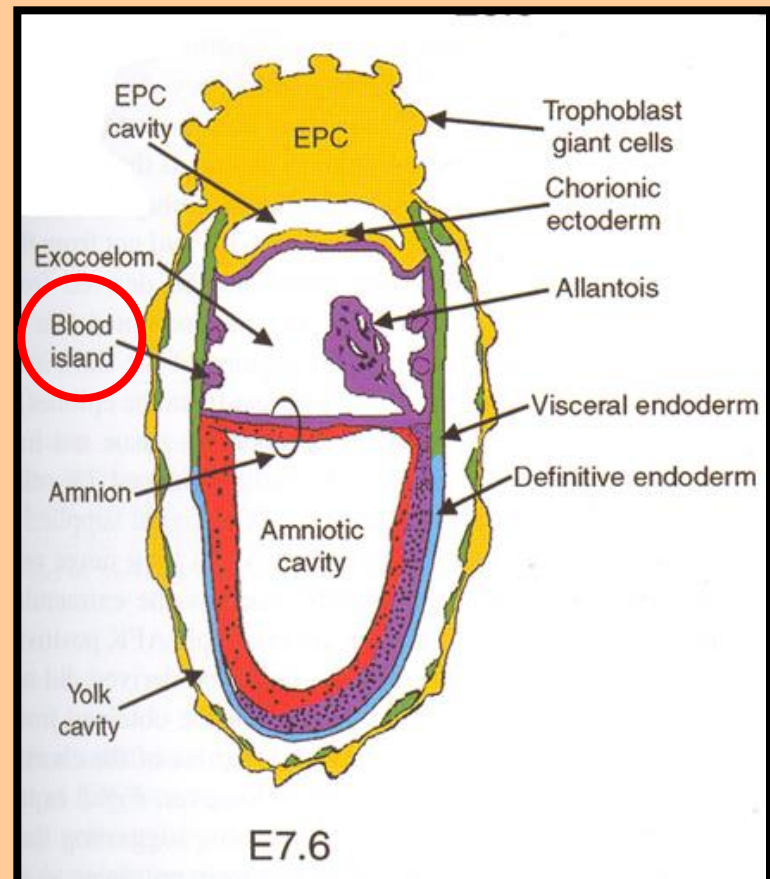
Původ HSC

Podíl jednotlivých tkání na celkovém objemu hematopoézy mezi 11 - 13 dpc u myši

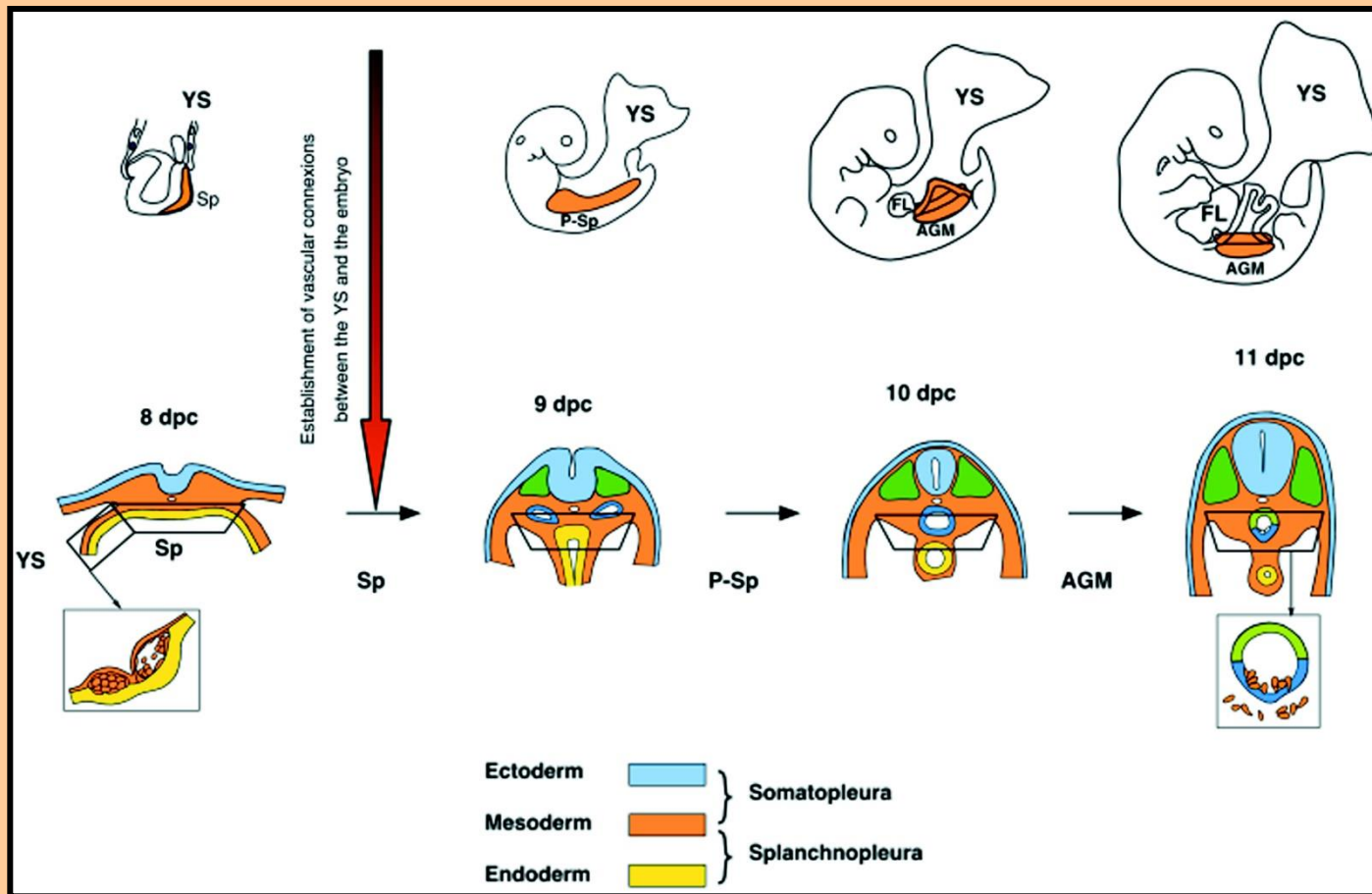


Pozn. Slezina je osídlena HSCs a hematopoetickými progenitory pravděpodobně z jater, protože v době objevení se hematopoézy ve slezině, v žloutkovém vaku a v aortě už hematopoéza neprobíhá a kostní dřeň dosud není vyvinuta.

Místo vzniku krevních ostrůvků (blood island) v průběhu embryogeneze u myši



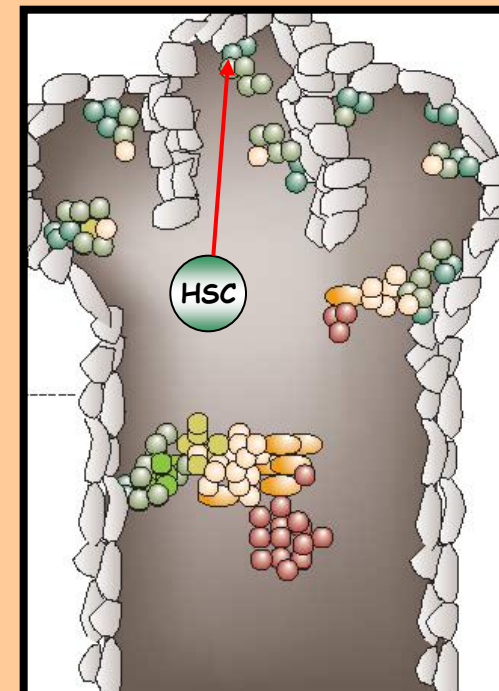
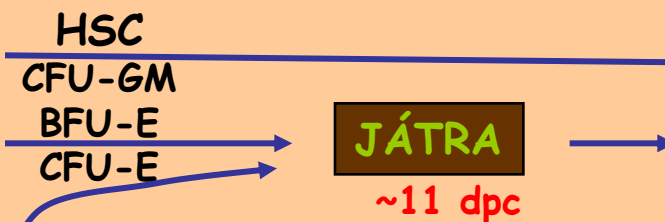
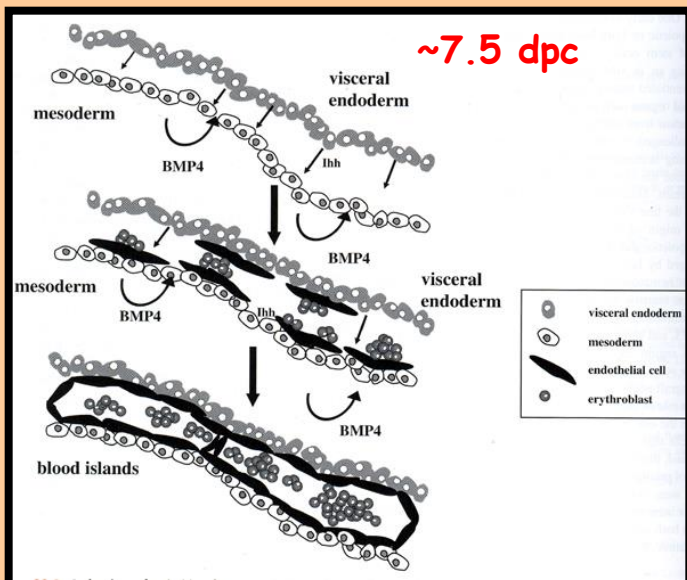
Schema vývoje AGM (aorta-gonads-mesonephros) - začátek fetální hematopoézy



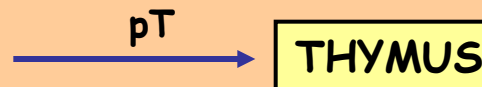
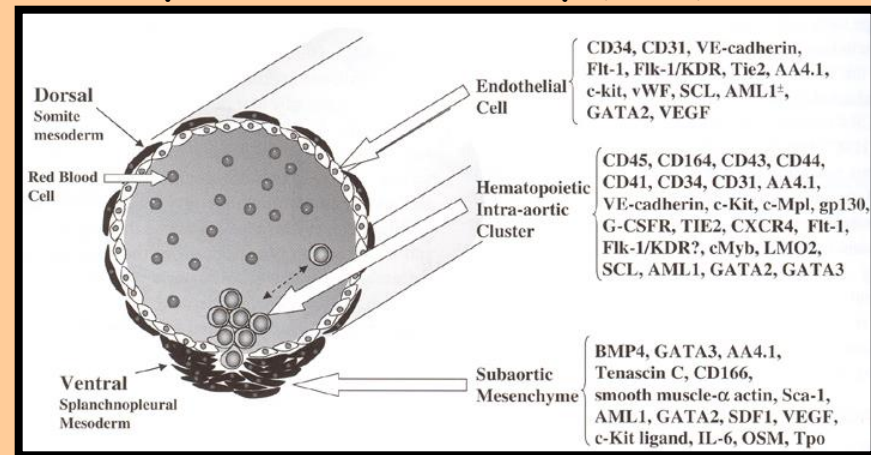
MOUSE

Lokalizace, změna „niche“ u hematopoézy v průběhu ontogeneze

Vznik krevních ostrůvků ve vznikajícím žloutkovém vaku mezi mezodermem a buňkami viscerálního entodermu



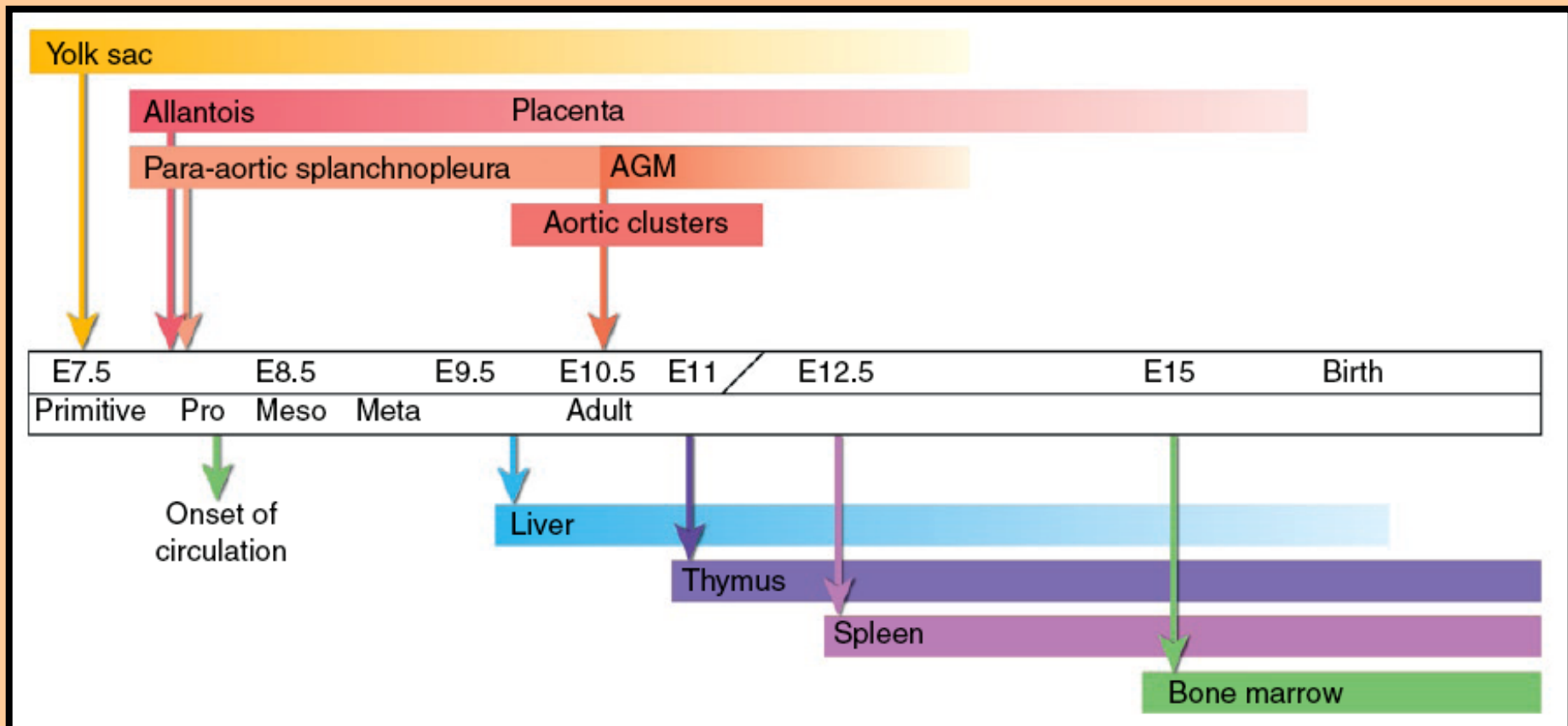
Hematopoéza v endotelu aorty (AGM), ~10.5 dpc



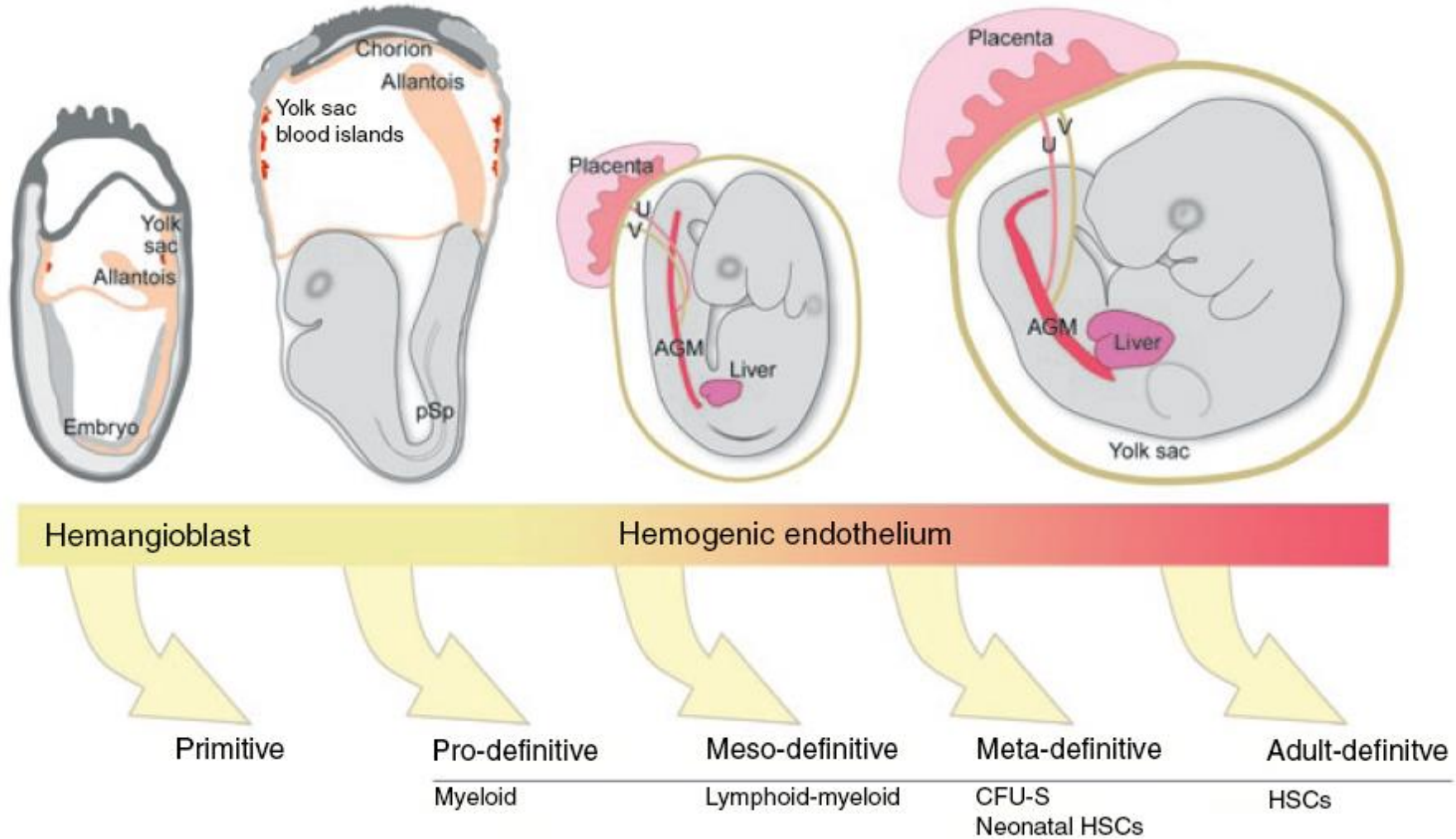
Kostní dřeň, ~15 dpc
S vývojem kostní dřeně se HSCs usazují v jejím stroma.

pT, pB - lymfocytární progenitory
CFU-GM - myeloidní progenitory
BFU-E, CFU-E - erythroidní progenitory

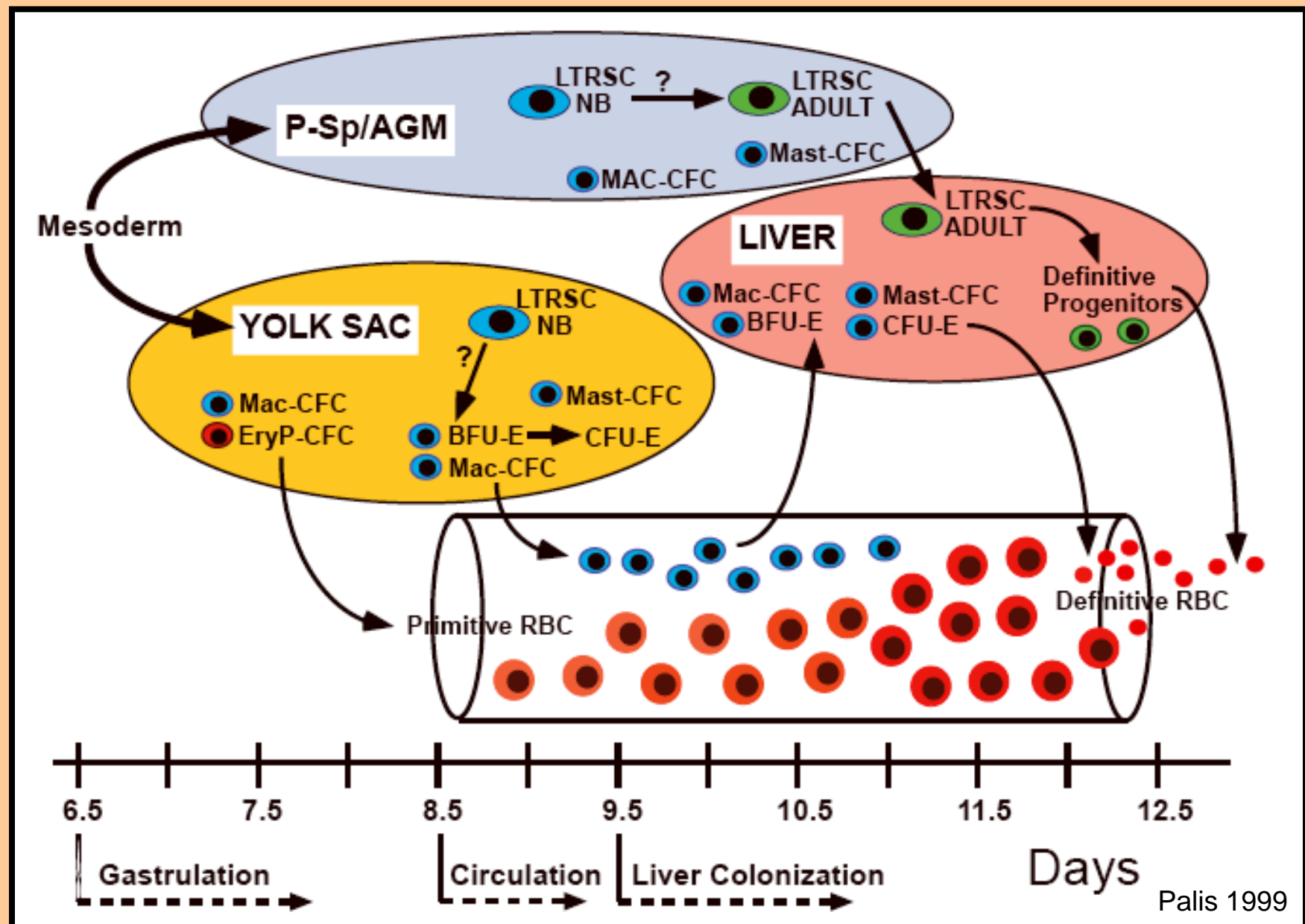
Embryonální hematopoéza (mouse)



Embryonální hematopoéza (mouse)



Embryonální x adultní HSC (mouse)



CFC - colony-forming cell (progenitor), CFU - colony-forming unit

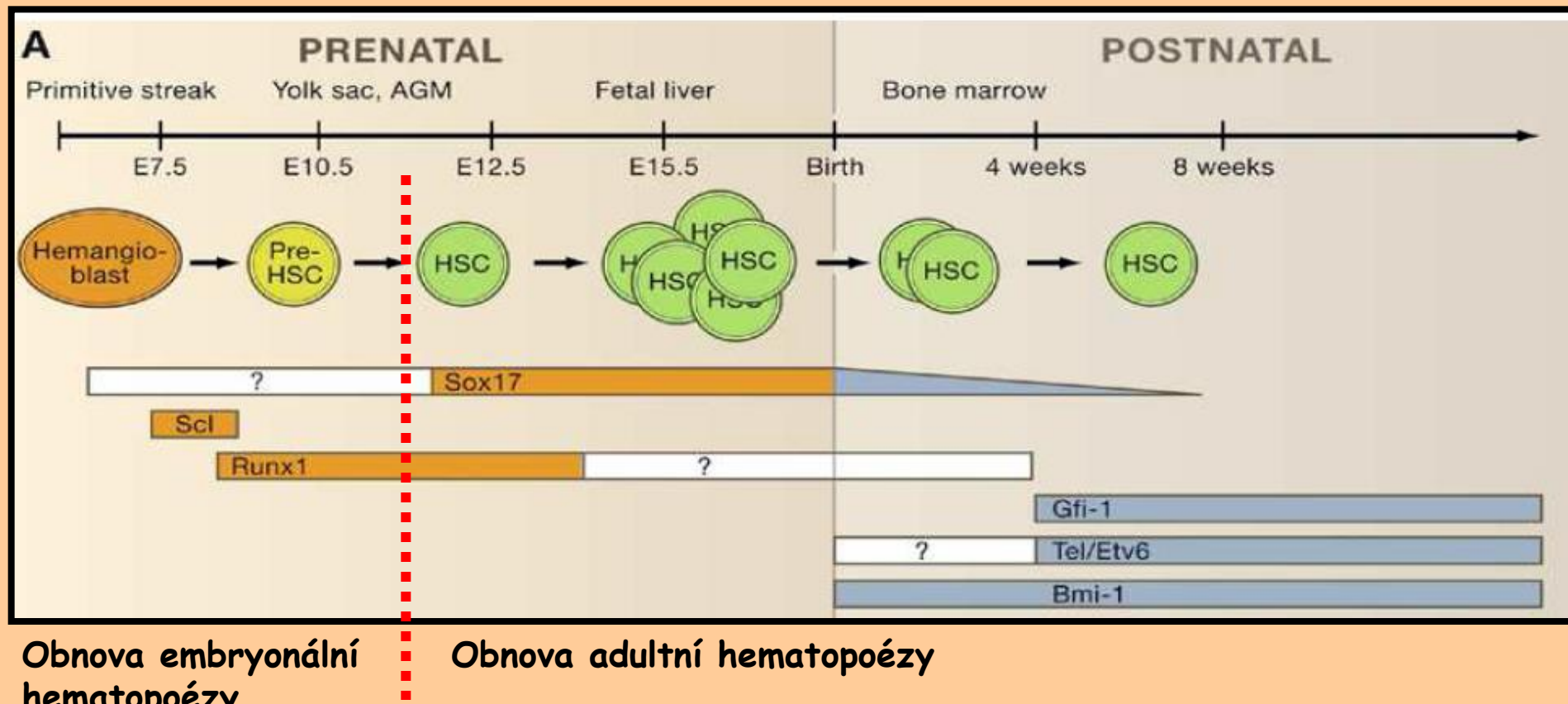
Palis 1999

	Developmental time	Site	Functional activity
Primitive	E7.5	Yolk sac ^a	Primitive erythroid
	E7.5–E8 (0–4sp)	Yolk sac ^b	Primitive erythroid
Pro-definitive	E7.5–E8 (EHF–2sp)	Allantois ^a	Erythroid-myeloid progenitor
	E7.5–E8 (0–7sp)	Allantois ^a	Erythroid-myeloid progenitor
	E8.25	Yolk sac ^a	Erythroid-myeloid progenitor
	E8.25	Yolk sac ^b	Erythroid-myeloid progenitor
	E9.5	Yolk sac ^b	Erythroid-myeloid progenitor
	E9.0	Placenta	Erythroid-myeloid progenitor
Meso-definitive	E7.5–E8 (0–8sp)	pSp ^a	Erythroid-myeloid-lymphoid progenitor
	E7.5–E8 (0–5sp)	pSp ^a	Multipotent low-level repopulating progenitor
Meta-definitive	E9.0	Yolk sac ^c	Neonatal repopulating HSC
	E9.0	AGM ^c	Neonatal repopulating HSC
	E9.0	Yolk sac ^c	CFU-S
	E9.0	AGM ^{c,d}	CFU-S
Adult-definitive	E10.5	AGM ^{d,e}	Adult repopulating HSC
	E10.5	Umbilical and vitelline vessels ^d	Adult repopulating HSC
	E10.5–E11	Placenta	Adult repopulating HSC

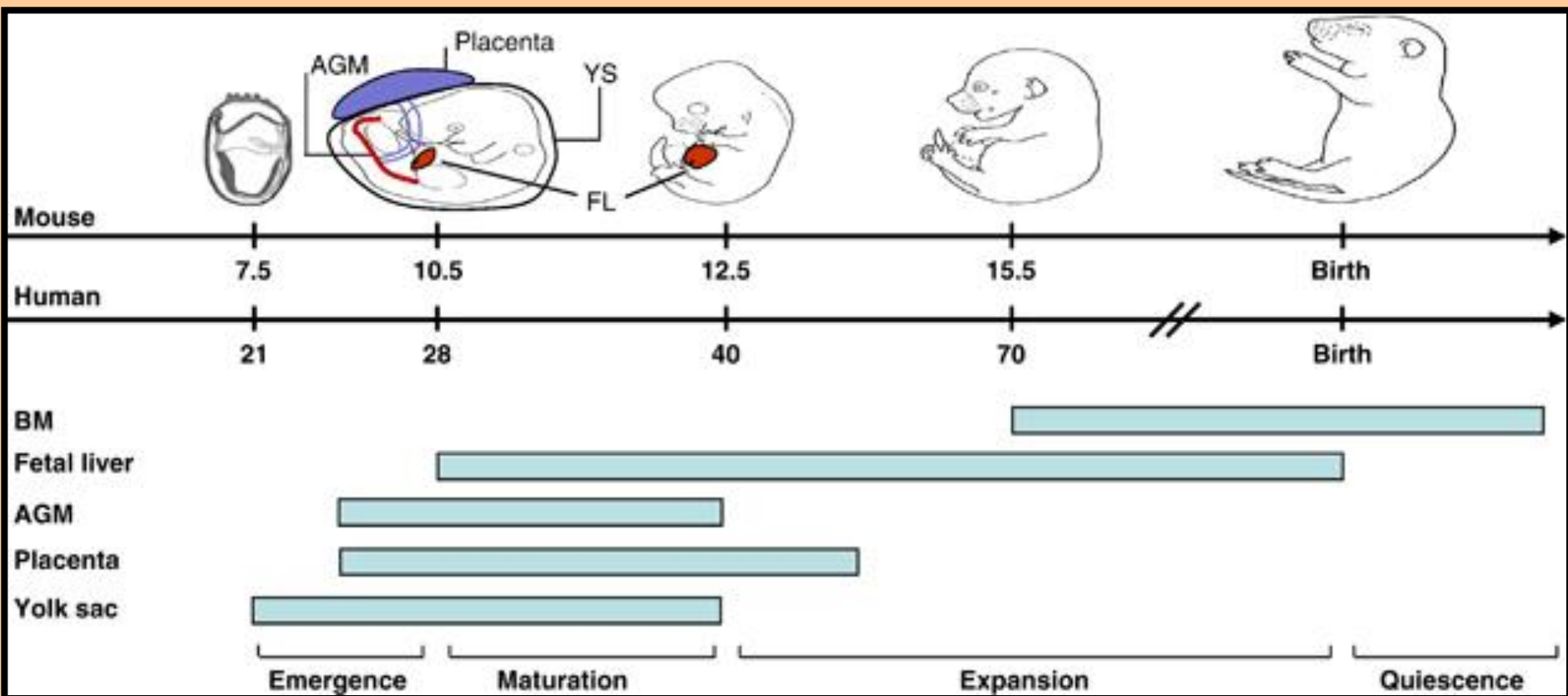
Rozdíly mezi embryonálními a adultními HSC

Intenzivně proliferující HSC

pomalu proliferující / quiescentní HSC



Transkripční faktor RUNX1 a vývoj HSC

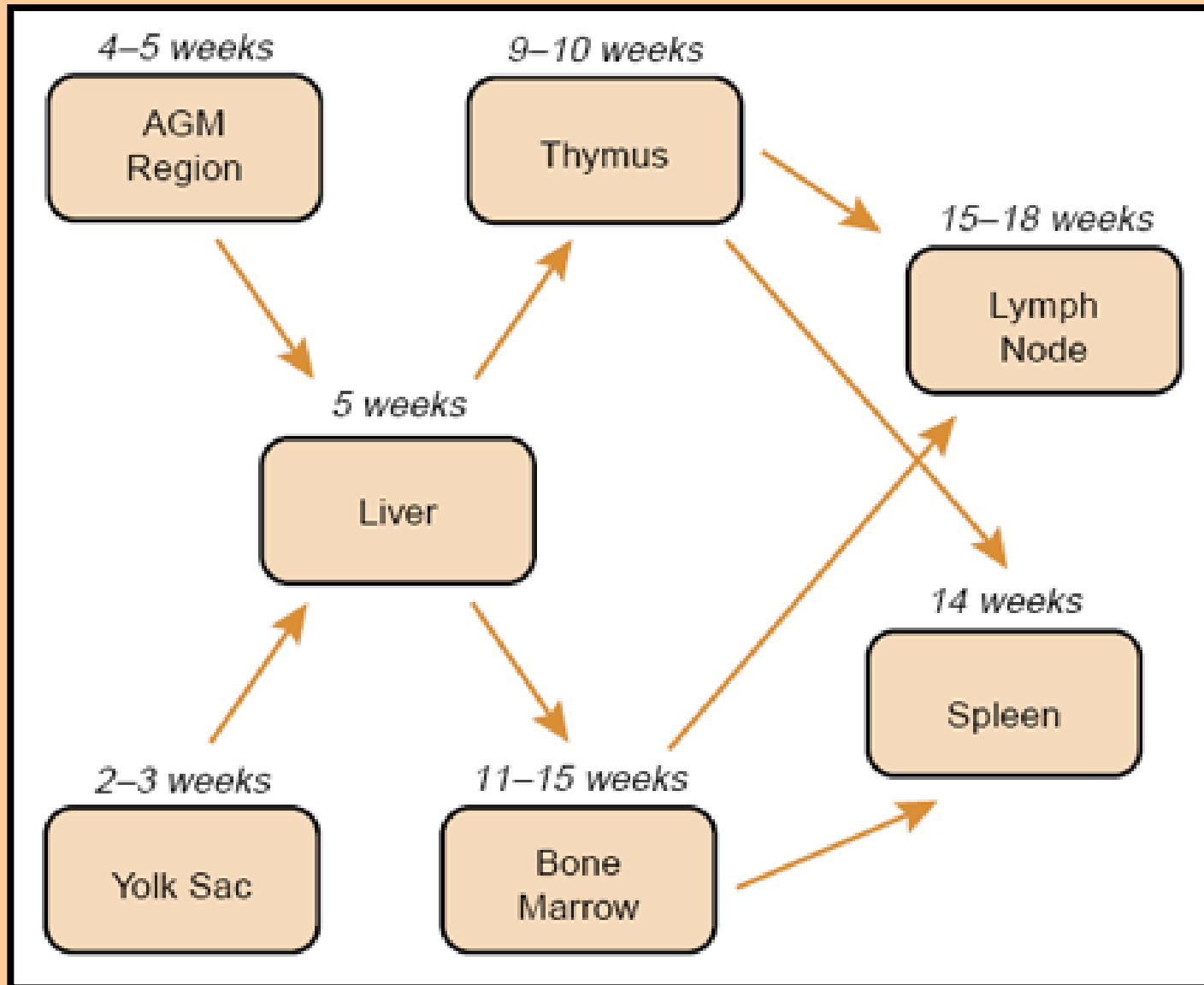


- Knockout pro RUNX1 u myší způsobuje embryonální letalitu E12.5. Embrya postradají hematopoézu ve fetálních játrech.
- RUNX1 důležitý pro vznik HSC z hematogenního endotelia

Chronologie hematopoézy u člověka a myši

hematopoéza/lymfopoéza (dny)	člověk	mys
embryonální vývoj (dny)	~270	~21
žloutkový vak	18	7.5
dorsální aorta	27	9.5
thymus	40	11
játra	42	11
slezina	48	13
kostní dřeň	77	15
cirkulace krevních buněk	24	8.5

Časování cest lidských HSC



Intenzita hematopoézy v průběhu embryogeneze u člověka

