Diagnostische Laboratorien der Universitätsklinik für Kinder- und Jugendmedizin Ulm Immunologielabor

Dr. Eva-Maria Jacobsen, Prof. Dr. Ansgar Schulz, Prof. Dr. Manfred Hönig

T-Zell Funktionen

Material Heparinblut 10 ml (bei Lymphopenie 15 ml)

Präanalytik Transport innerhalb ≤ 24 h bei Raumtemperatur

Besonderheiten

Methode Lymphozytentransformationstest (LTT)

Analysendauer 2-6 Wochen

Durchführung ca. 1x/ Monat, Zellen werden für die Untersuchung zunächst kryokonserviert,

die Kryokonservierung erfolgt täglich

Akkreditiert ja

Kosten ca. 380€ (GOÄ 4003818 1x, 3694000 12x, Zeitaufwand ca. 6h)

Indikation

- Klinischer Verdacht auf eine Immundefekt Erkrankung
- Verlaufskontrolle bei Immundefizienz oder Patienten nach Stammzelltransplantation

untersuchte Populationen

In der Analyse der T-Zell Funktionen wird der Einbau des radioaktiven Isotops ³H Thymidin (überschwerer Wasserstoff, Tritium) zum Nachweis proliferierender T-Zellen nach mitogener (unspezifischer) und antigener (spezifischer) Stimulation bestimmt. Sowohl die gemessenen counts per minute (cpm), als auch der Stimulationsindex (SI), (Quotient cpm stimulierte/ nicht stimulierte Zellen) werden im Befund angegeben.

Referenzbereiche

	Unspezifische Stimulation			Spezifische Stimulation			Virale Antigene		
	IL-2	PHA	CD3/CD28	Tetanus	MLC	Candidin	PPD	CMV	Adeno
SI- Kontroll-									
Mittelwerte	13	226	181	52	45	33	24	48	39
Ko- mindestens:	<u>></u> 3	<u>></u> 80	<u>></u> 60	<u>></u> 15	<u>></u> 15	<u>></u> 5	<u>></u> 5	<u>></u> 5	<u>></u> 5
Pathologisch:	< 30% der Tageskontrolle			*		*	*	*	*

^{*} Interpretation abhängig vom Impf-/ Expositionsstatus

Die Stimulationsindices der spezifischen Antigene (außer MLC) sind abhängig von einer früheren Exposition mit diesen Antigenen (Tetanusimpfung, Candida-Exposition/ Infektion, PPD Impfung bzw. mykobakterielle Infektion z.B. Tuberkulose, Exposition/ Infektion mit Cytomegalie- (CMV) bzw. Adenoviren). Die Proliferationsrate und damit der Stimulationsindex der T-Zellen nach erneuter Exposition in vitro ist dabei **individuell different**. Als positiv gelten Stimulationsindices \geq 3. Die kryokonservierten Kontrollen (aus Buffy Coats) werden vor der Verwendung getestet und danach ausgewählt, dass eine möglichst hohe Proliferationsrate erreicht wird.

Diagnostische Laboratorien der Universitätsklinik für Kinder- und Jugendmedizin Ulm Immunologielabor

Dr. Eva-Maria Jacobsen, Prof. Dr. Ansgar Schulz, Prof. Dr. Manfred Hönig

Zusätzliche Informationen

Die Proliferation der T-Zellen als Reaktion auf einen Antigenstimulus ist ein zentraler Vorgang in der Expansion der spezifischen Immunleistungen. Hierzu müssen der T-Zell-Rezeptor und T-Zell-Corezeptoren (CD3, CD4 bzw. CD8, CD28...) auf der Oberfläche der T-Zellen an ihre Liganden auf antigenpräsentierenden Zellen binden. Diese Bindung kann Folge der Präsentation eines spezifischen (Erreger-) Antigens sein. Wird dies *in vitro* durch Zugabe eines einzelnen Antigens simuliert, bezeichnet man die Messung dieser Leistungen als **spezifische T-Zellfunktion**. Eine spezifische T-Zellfunktion lässt sich i.d.R. dann nachweisen, wenn bereits antigen-spezifische Gedächtnis-T-Zellen vorhanden sind, sie ist also abhängig von der vorangegangen Konfrontation mit den betreffenden Erregern bzw. Impfstoffen. Die für die T-Zell Stimulation notwendigen Signale können auch "künstlich" simuliert werden, indem unabhängig von einem spezifischen Antigen, TCR und Corezeptoren an der T-Zell-Oberfläche unspezifisch durch sogenannte Mitogene vernetzt werden. Die Proliferationsantwort auf diese Reize wird dann als **unspezifische T-Zellfunktion** bezeichnet.

Zur unspezifischen Stimulation ("Mitogene") werden die Stimulanzien Interleukin 2 (IL2), Phythämagglutinin (PHA) und magnetische beads, die mit einer Kombination aus anti-CD3 (zur T-Zell Rezeptor Stimulation) und dem Costimulator anti-CD28 beladen sind, verwendet.

Die antigenspezifische Stimulation ("Antigene") wird mit den bakteriellen Antigenen Tetanus-Toxoid, Candidin (Candida albicans - Antigen), Tuberkulin-Toxoid (PPD) und den viralen Antigenen CMV (Cytomegalie Virus) und Adenovirus-Antigen, sowie einem Pool von MNC fremder Spender als allogene Antigene in einer "gemischten Lymphozytenkultur (MLC)" durchgeführt.

Die Zellen werden für eine definierte Zeitperiode (3 bzw. 5 Tage) bei 37°C inkubiert. Durch die Stimulation werden die T-Zellen zur Proliferation angeregt, die DNA-Synthese Rate ist erhöht.

Nach der Stimulation wird den Ansätzen ³H Thymidin zugefügt und für weitere 16-20h bei 37°C inkubiert. Während der Zellteilung inkorporieren die Zellen nun anstatt der natürlichen Base Thymin das radioaktive Isotop in die neu synthetisierte DNA. Je mehr Zellteilungen, desto mehr ³H Thymidin wird eingebaut.

Die Grenzen der Methode liegen v.a. in hohen Interassay Abweichungen (unter Verwendung der gleichen kryokonservierten Buffy-Coat Tageskontrolle Standardabweichung je nach Stimulanz 20-80%) begründet. Die Gründe hierfür können nicht immer determiniert werden. Die Beurteilung der Patientenansätze ist daher nur im Vergleich zur Tageskontrolle möglich.