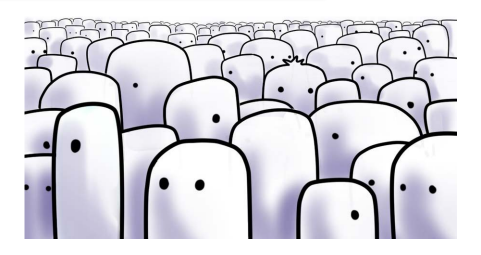
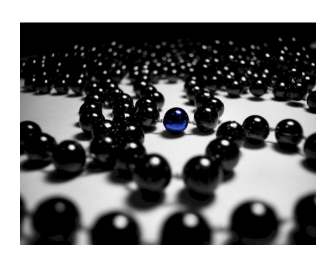


# Metodi colorimetrici





# Metodi immunochimici







#### TECNICHE IMMUNOCHIMICHE

Si basano tutte sull'uso di anticorpi (Ab).

Anticorpo (Ab): glicoproteine solubili, della classe delle immunoglobuline (Ig), prodotte e secrete dai linfociti B.

Antigene (Ag): Qualsiasi sostanza estranea che induca risposta immunitaria (es. polisaccaridi, proteine).
Sostanza riconosciuta

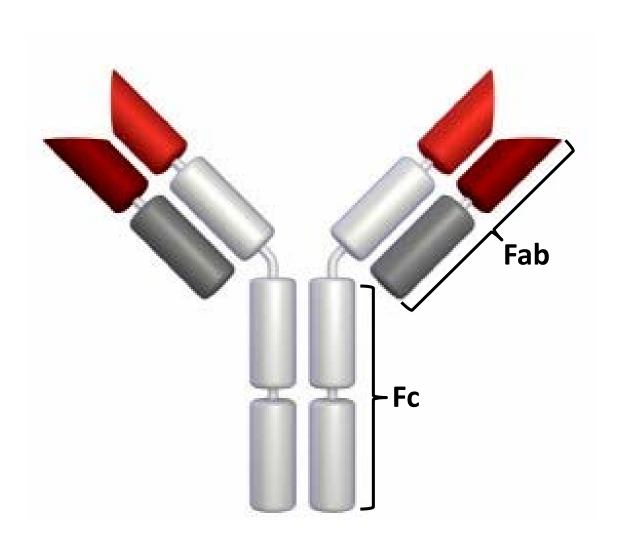
e **legata** da un anticorpo.

binding site 000- -000 CHO

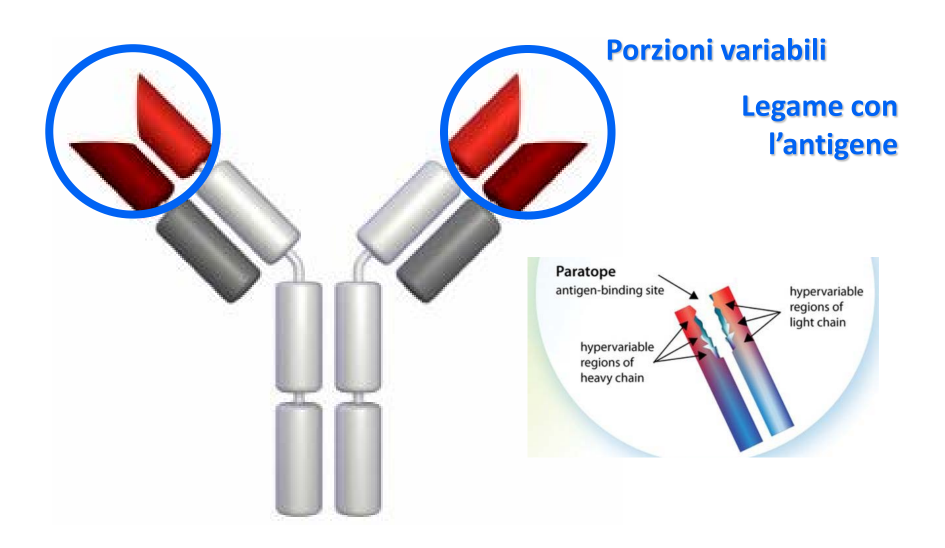
5-10 aa

**Epitopo (o determinante antigenico): Parte** dell'antigene **riconosciuta** dall'anticorpo

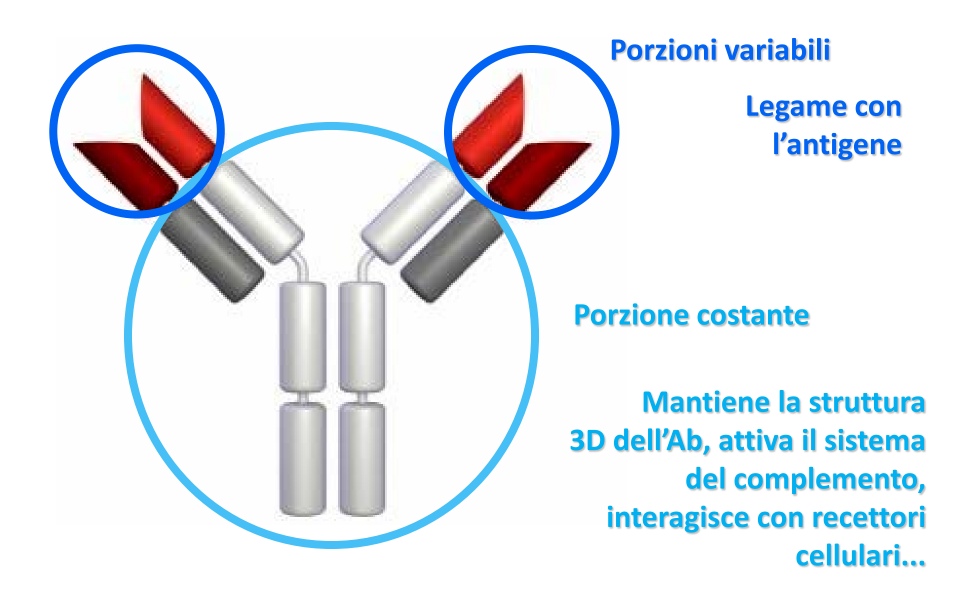
# **SCHEMATIZZAZIONE DI UN IgG**



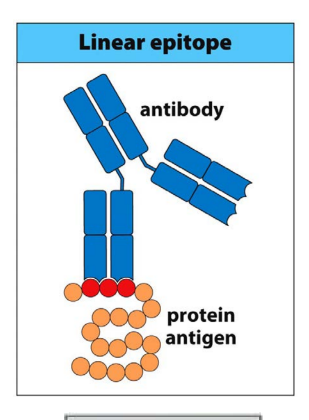
# **SCHEMATIZZAZIONE DI UN IgG**



# **SCHEMATIZZAZIONE DI UN IgG**

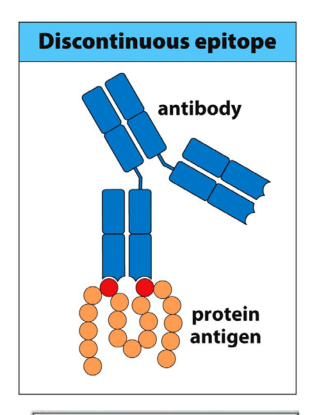


#### **EPITOPI**



#### Linear epitope

Amino acid residues are adjacent in the polypeptide chain

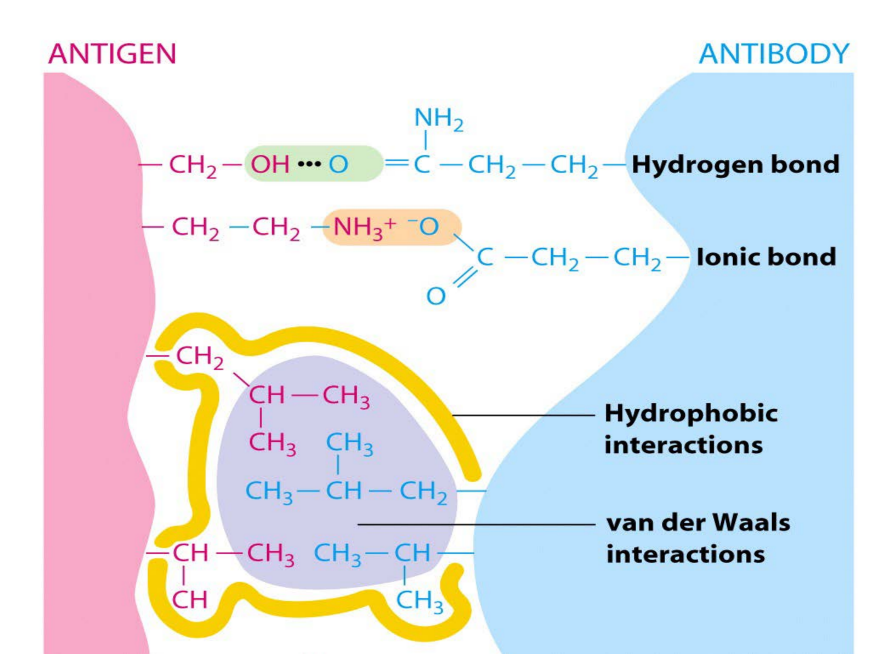


#### Discontinuous epitope

Created from amino acid residues located in different parts of the polypeptide chain

Epitopo conformazionale

#### BASI MOLECOLARI DELL'IMMUNOCOMPLESSO



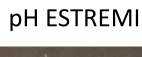
## SIGNIFICATO PRATICO DEL TIPO DI LEGAME

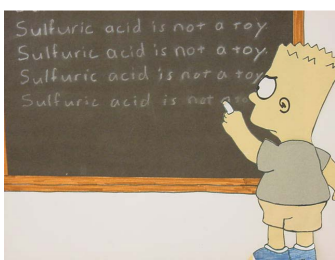


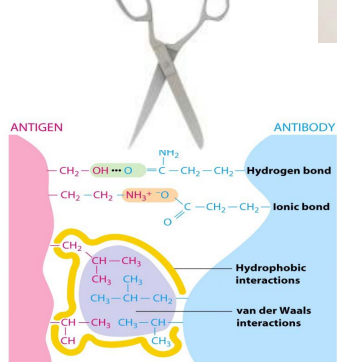
ALTA CONCENTRAZIONE SALINA

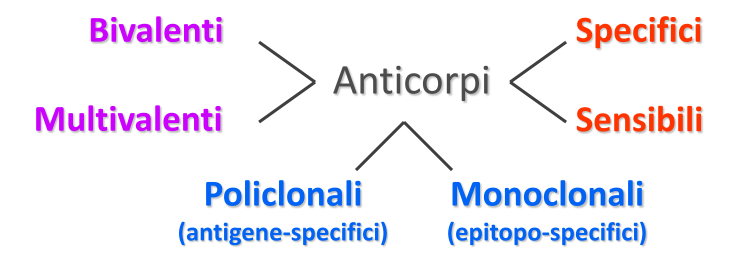


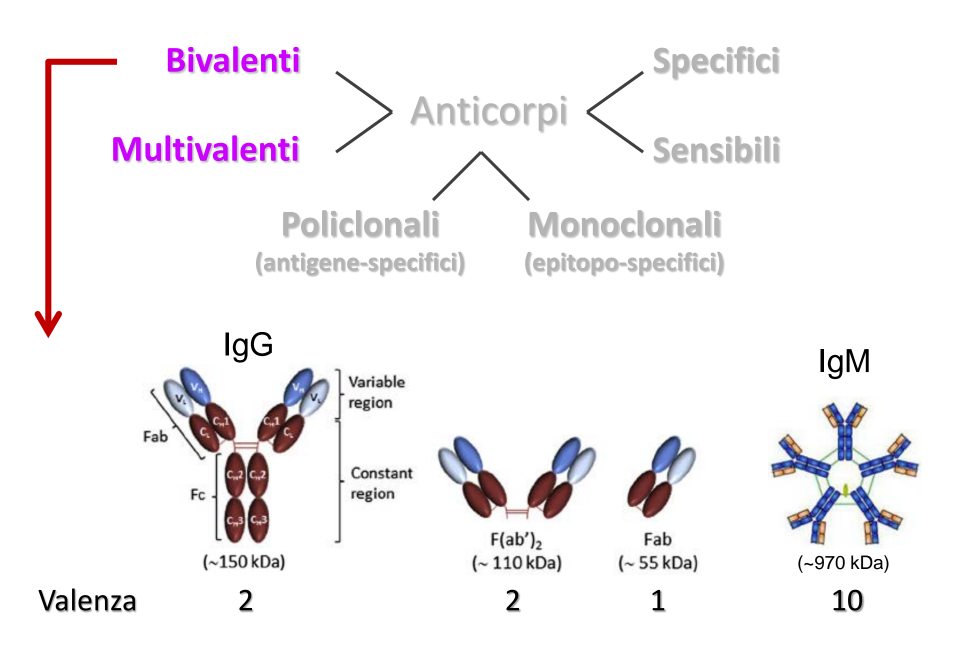
**ALTA TEMPERATURA** 

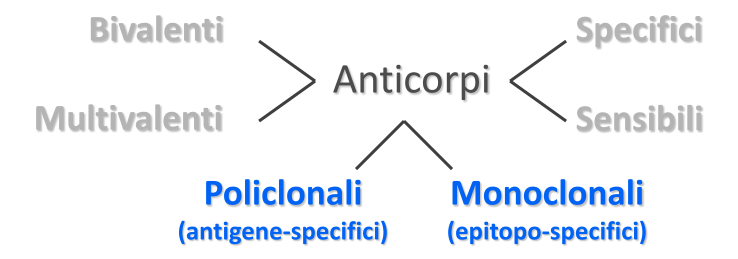




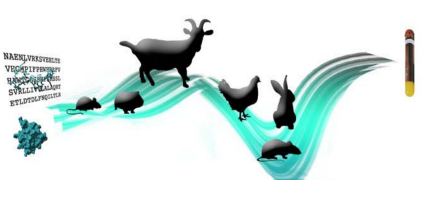








#### PRODUZIONE DI ANTICORPI POLICLONALI









2. Antibody production



3. Serum retrieval

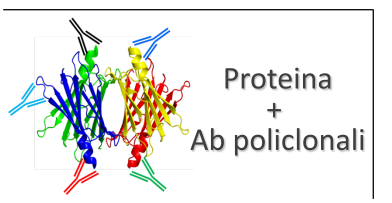


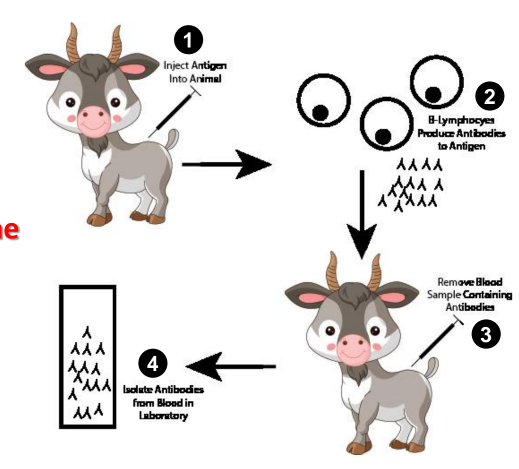
 Serum purification

## Anticorpi **policlonali**:

-prodotti da **più tipi (cloni)** di cellule

-antigene-specifici: riconoscono più epitopi di uno stesso antigene





#### PRODUZIONE DI ANTICORPI MONOCLONALI

Nature Vol. 256 August 7 1975

# Continuous cultures of fused cells secreting antibody of predefined specificity

Köhler and Milstein. Nature. 1975;256(5517):495-7.







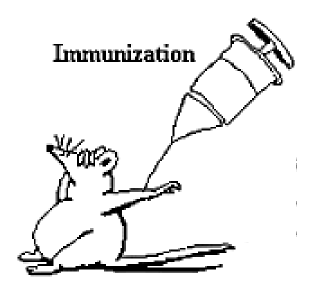
Niels K. Jerne Georges J.F. Köhler



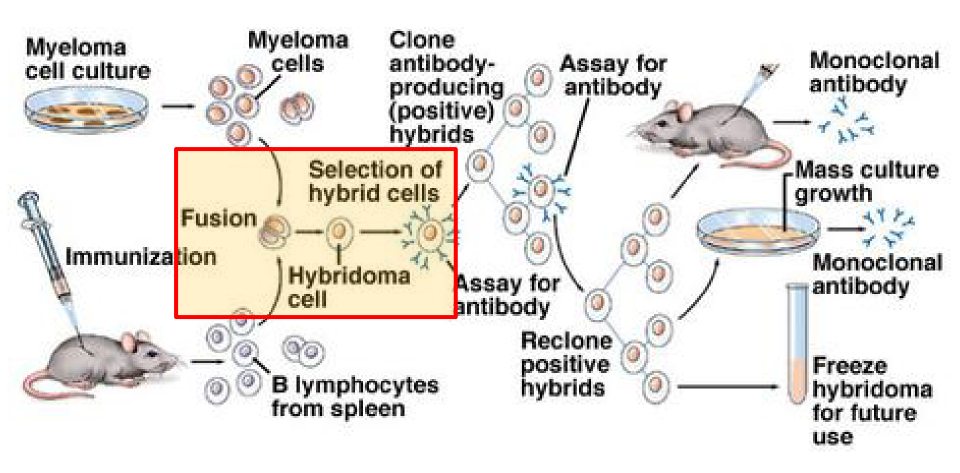
César Milstein

Basato sulla tecnologia degli ibridomi

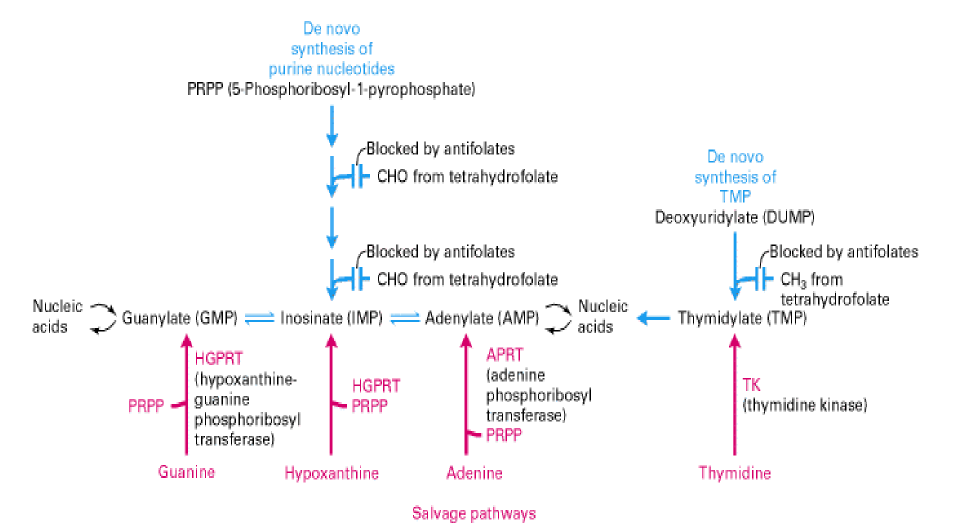
- -Cellule normali di topo vengono fuse con cellule tumorali (es. mieloma)
- -La nuova cellula ibrida ha proprietà di entrambi i tipi cellulari:
- -crescita illimitata;
- -secrezione di anticorpi monoclonali



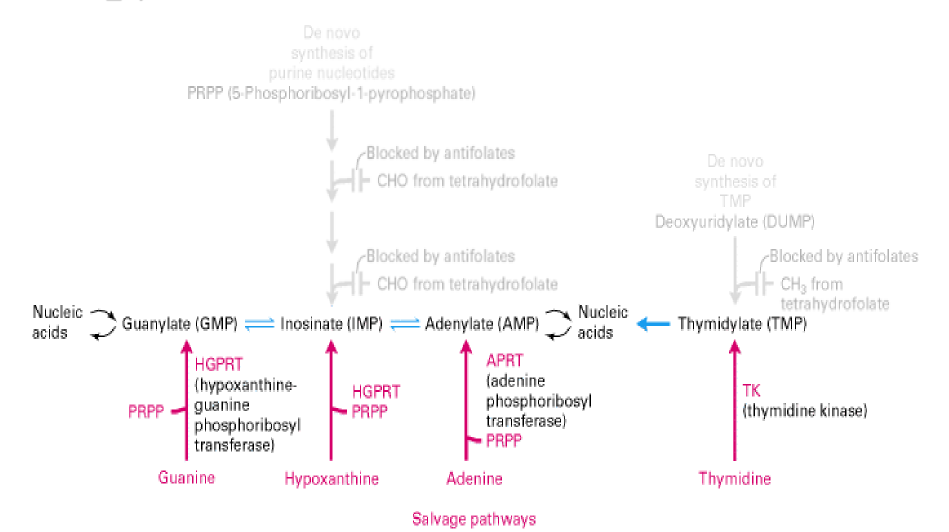
#### PRODUZIONE DI ANTICORPI MONOCLONALI



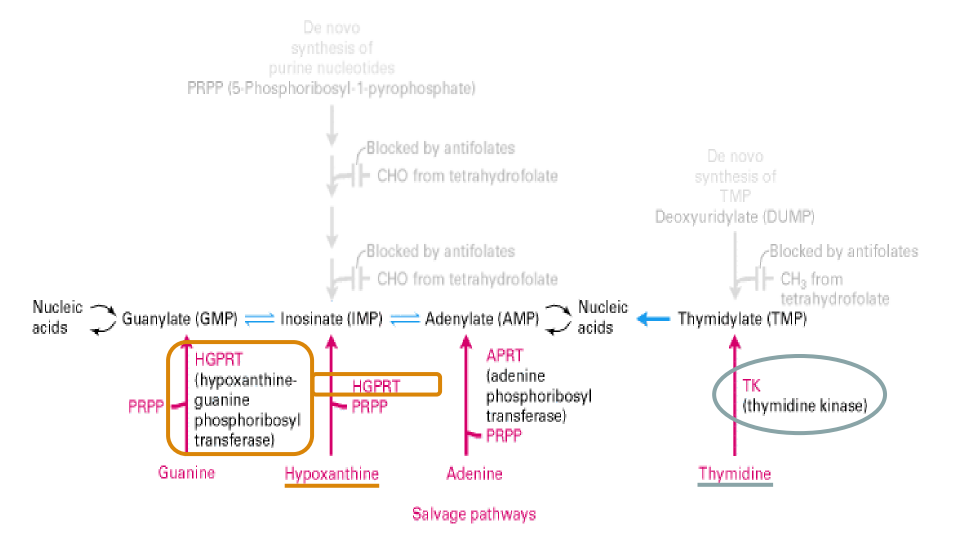
HAT: Hypoxanthine → indispensabile per la sintesi di recupero delle basi puriniche
 Aminopterin → blocca la sintesi de novo delle basi puriniche e pirimidiniche
 Thymidine → indispensabile per la sintesi di recupero delle basi pirimidiniche



HAT: <u>Hypoxanthine</u> → indispensabile per la sintesi di recupero delle basi puriniche <u>Aminopterin</u> → blocca la sintesi de novo delle basi puriniche e pirimidiniche <u>Thymidine</u> → indispensabile per la sintesi di recupero delle basi pirimidiniche



HAT: Hypoxanthine → indispensabile per la sintesi di recupero delle basi puriniche
 Aminopterin → blocca la sintesi de novo delle basi puriniche e pirimidiniche
 Thymidine → indispensabile per la sintesi di recupero delle basi pirimidiniche



HAT: Hypoxanthine → indispensabile per la sintesi di recupero delle basi puriniche
 Aminopterin → blocca la sintesi de novo delle basi puriniche e pirimidiniche
 Thymidine → indispensabile per la sintesi di recupero delle basi pirimidiniche

Genotipo:

HGPRT +

HGPRT +

Cellula di mieloma

Cellula B di milza

Selezione HAT:

**Motivo:** 

NO sintesi DNA:
-carenza di HGPRT
nella "salvage
pathway"
-l'aggiunta di
aminopterina blocca
la sintesi de novo

# Linea continua e sintesi DNA:

- 1) Caratteristiche di cellula immortalizzata (mieloma)
- 2) Capacità di sintesi DNA (enzima HGPRT; cellule B di milza)

### Mortalità:

HGPRT normale e
sintesi DNA
ma
limitato numero di
cicli di replicazione
in coltura.

HGPRT = hypoxantine guanine phosphoribosyl transferase (oppure anche TK-, TK = thymidine kinase)

#### Hybridoma selection using HAT medium

- Hybridoma selection after fusion of myelomas and spleen cells is a critical step in monoclonal antibody production.
- Often scientists use the HAT (hypoxanthine-aminopterin-thymidine) method.
- During the fusion process, three types of cells are present: (1) unfused myeloma cells that are deficient in the HGPRT enzyme, (2) unfused spleen cells, and (3) fused hybridoma cells.
- Unfused spleen cells are easily selected against since they do not replicate in culture.
- Unfused myelomas can be selected against using media containing HAT. The aminopterin found in the medium blocks the *de novo* DNA nucleotide synthesis pathway. Typically when the *de novo* pathway is blocked, cells will then utilize the salvage pathway as an alternative means to replicate (only if hypoxanthine and thymidine are present). However, these myelomas are unable to do so since they are deficient in the HGPRT enzyme, which is required for the salvage pathway. Hence, myelomas are unable to replicate in culture.
- **Only hybridomas survive**. Hybridomas inherit a functioning **HGPRT enzyme from** the **spleen cells**, so even though the *de novo* pathway is blocked, they can still use the salvage pathway to replicate, and are "**immortal**" due to features conferred by **myeloma cells**.

#### PRODUZIONE DI ANTICORPI MONOCLONALI

Nature Vol. 256 August 7 1975

Continuous cultures of fused cells secreting antibody of predefined specificity

Köhler and Milstein. Nature. 1975;256(5517):495-7.







Niels K. Ierne



Georges J.F. Köhler



César Milstein

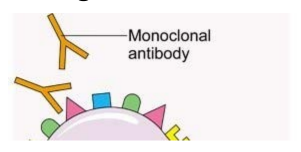
### Anticorpi monoclonali:

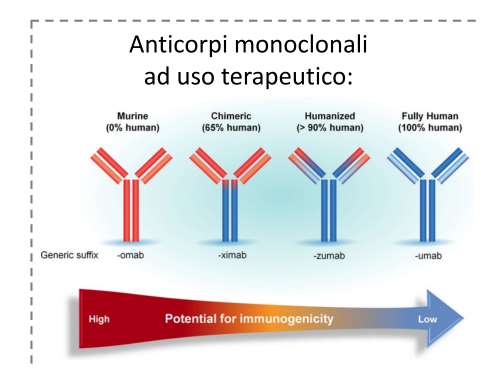
-anticorpi identici prodotti da un solo tipo (clone) di cellule

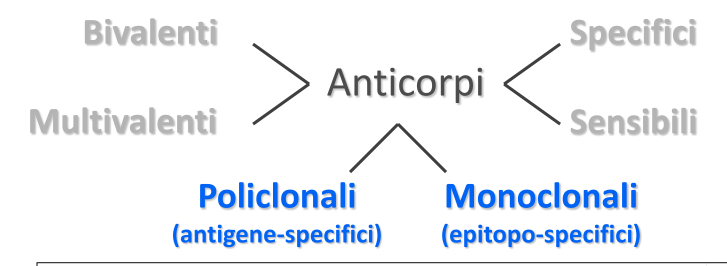
-epitopo-specifici: riconoscono

## uno specifico epitopo

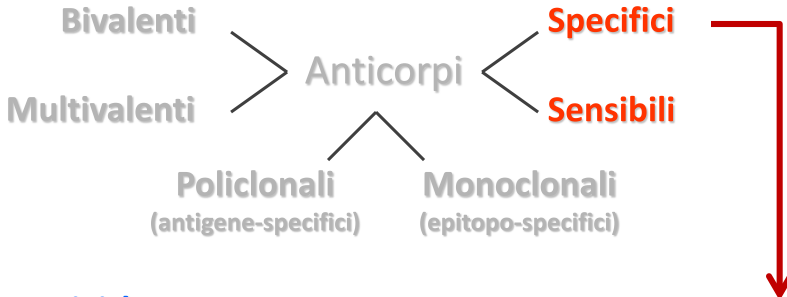
sull'antigene







	Polyclonal antibodies	Monoclonal Antibodies
Produced by:	Many B cell clones	A single B cell clone
Bind to:	Multiple epitopes of all antigens used in the immunization	A single epitope of a single antigen
Antibody class:	A mixture of different Ab classes (isotypes)	All of a single Ab class
Ag-binding sites:	A mixture of Abs with different antigen-binding sites	All Abs have the same antigen binding site
Potential for cross-reactivity:	High	Low



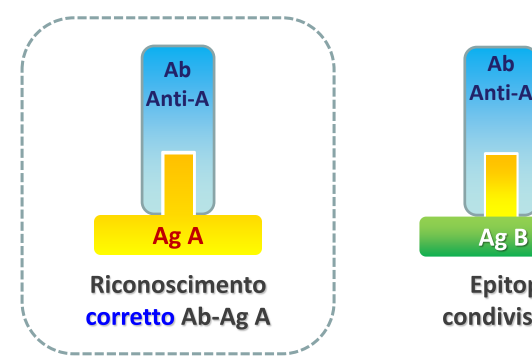
#### **Cross reattività**

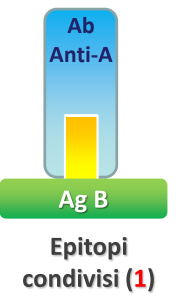
Capacità di un singolo Ab di legarsi a più epitopi o di una popolazione di Ab di reagire con più antigeni.

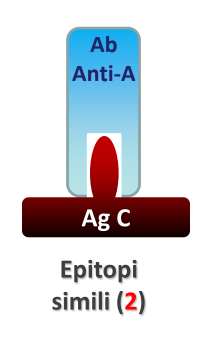
#### Cause:

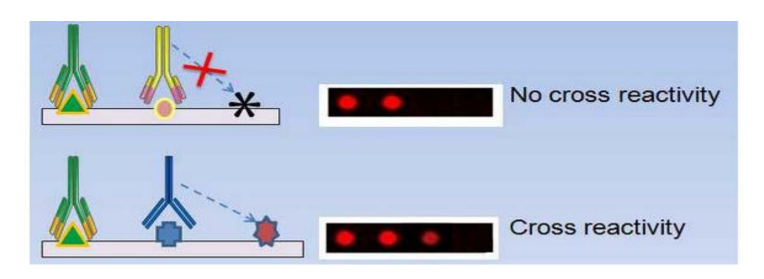
- Epitopi in comune (1)
- Epitopi <u>strutturalmente</u> simili (2)

## **CROSS REATTIVITÀ**







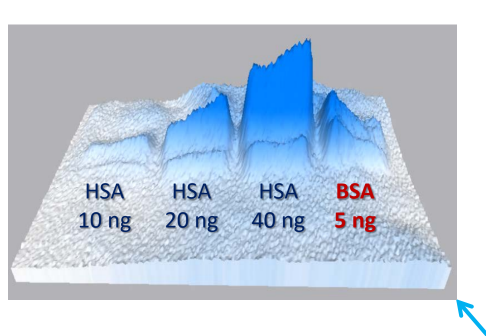


Effetto:

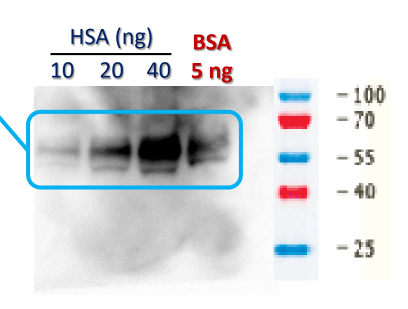
falso segnale positivo

## **ESEMPIO REALE DI CROSS REATTIVITÀ**

Albumina bovina (BSA) vs Albumina umana (HSA)

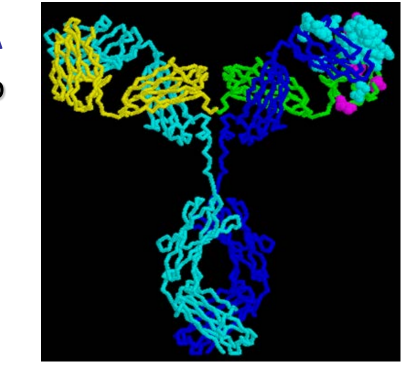


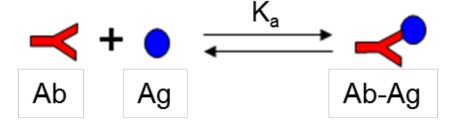
Riconoscimento con anti-BSA



# **AFFINITÀ**

- Forza della reazione fra un singolo epitopo dell'Ag e un singolo sito di legame sull'Ab (affinità).
- Equilibrio fra forze di attrazione e di repulsione.
- Legami non covalenti multipli.



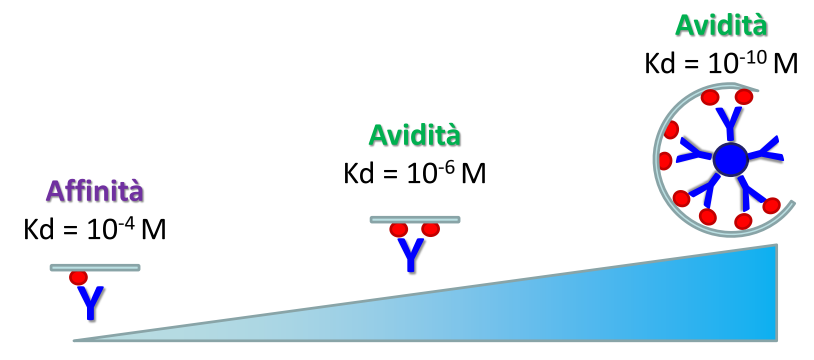


$$K_A = \frac{[Ab-Ag]}{[Ab][Ag]}$$

- Reversibilità del legame.
- Matematicamente è dato dalla costante di associazione (Ka o dalla Kd).

# **AVIDITÀ**

Misura la forza di legame totale di un Ab con un Ag con molti determinanti antigenici.

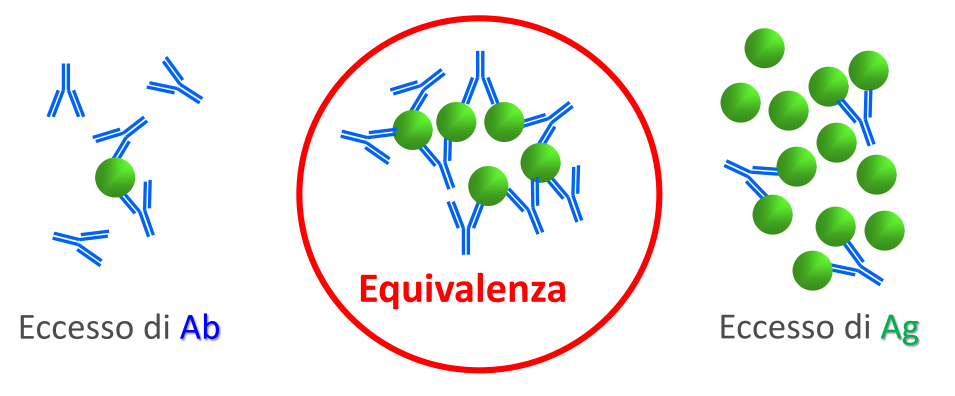


L'avidità è > della somma delle singole affinità

Forza Ionica - pH - Temperatura contano sempre

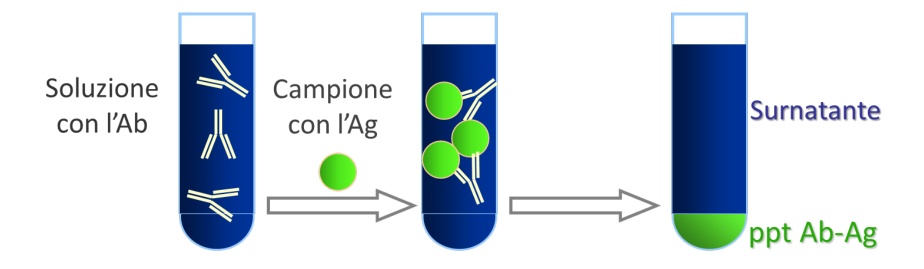
## IMMUNOPRECIPITAZIONE (tecnica per analisi qualitativa)

Molti Ab divalenti (IgG) e multivalenti (IgM) hanno la capacità di far precipitare antigeni in soluzione, per formazione di un grande reticolo macromolecolare.



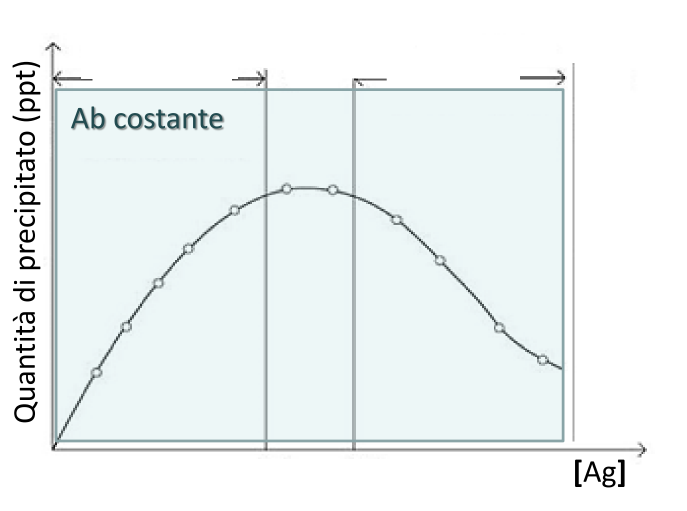
## **ZONA DI EQUIVALENZA**

Per determinare la presenza o isolare un Ag in/da un campione. (es. tossine, immunoglobuline, prodotti solubili da patogeni)



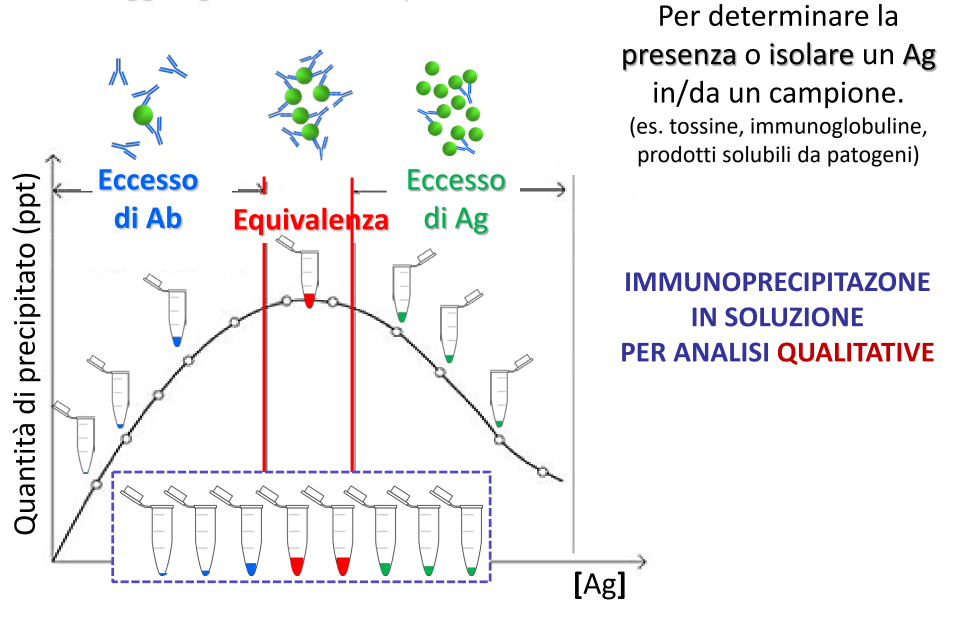
## **ZONA DI EQUIVALENZA**

Non si raggiunge MAI un vero plateau.



## **ZONA DI EQUIVALENZA**

Non si raggiunge MAI un vero plateau.



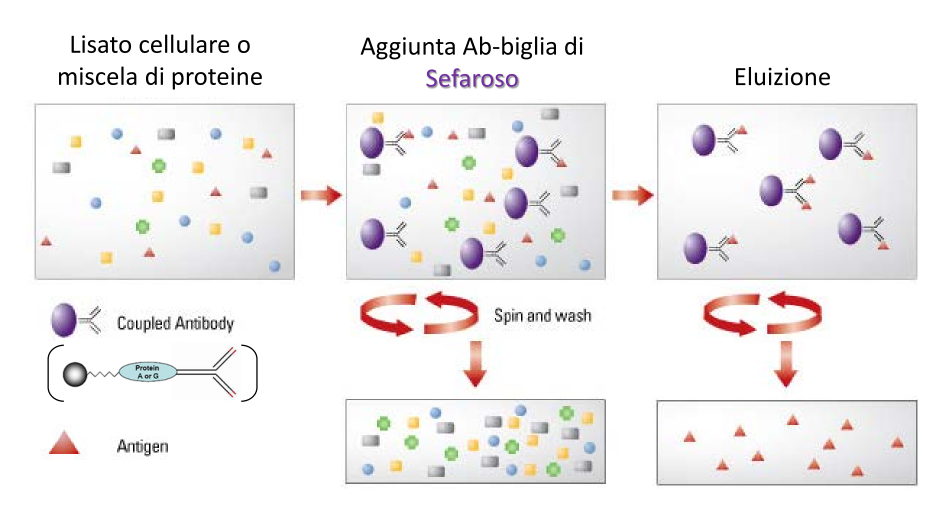
#### **IMMUNOPRECIPITAZIONE**

Molti Ab divalenti (IgG) e multivalenti (IgM) hanno la capacità di far precipitare antigeni in soluzione, per formazione di un grande reticolo macromolecolare.



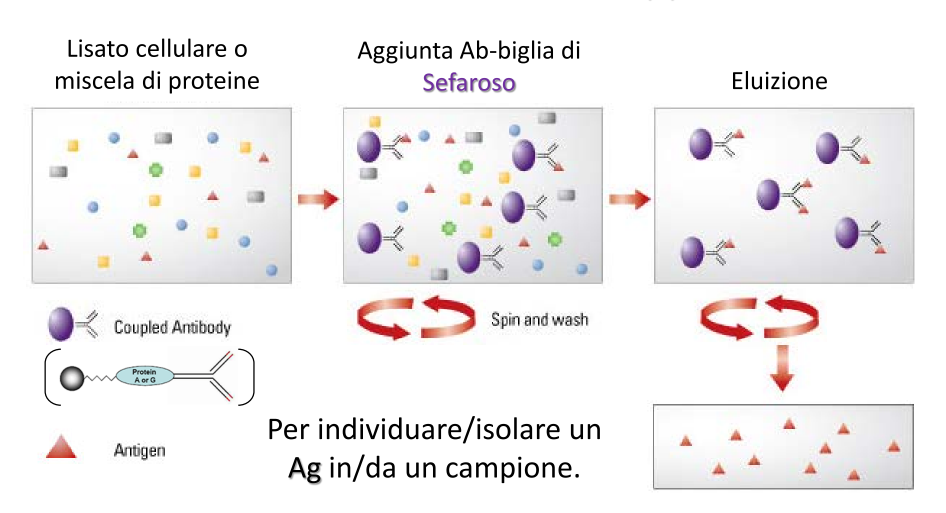
Non può avvenire con Ab monoclonali che riconoscano un solo epitopo sull'antigene

## IMMUNOPRECIPITAZIONE IN SOLUZIONE - OGGI AUMENTO DELL'EFFICIENZA (1)



In questo caso, l'Ab può essere sia policionale che monocionale

## IMMUNOPRECIPITAZIONE IN SOLUZIONE - OGGI AUMENTO DELL'EFFICIENZA (1)

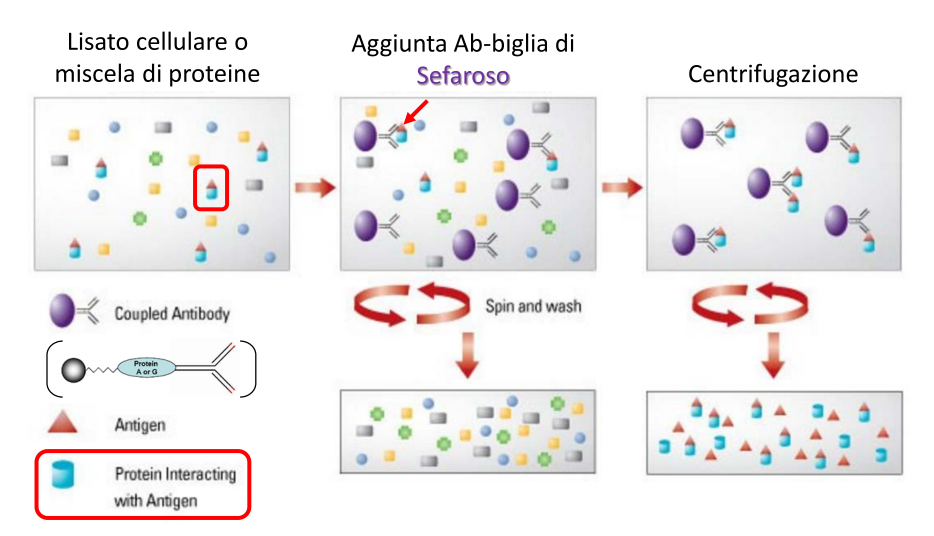


In questo caso, l'Ab può essere sia policionale che monocionale

Ab già coniugato ad una biglia, facile da separare dalla soluzione

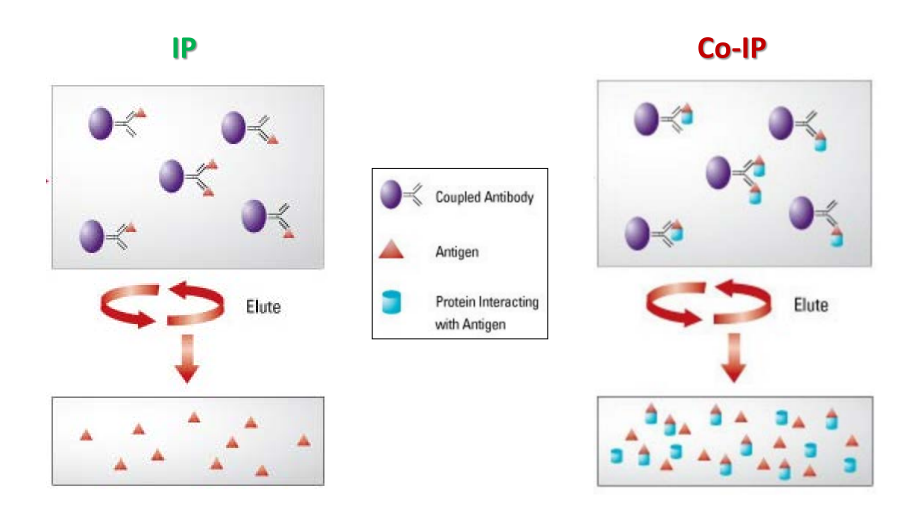
#### **ESTENSIONE DELLA IMMUNOPRECIPITAZIONE**

#### **CO-IMMUNOPRECIPITAZIONE**



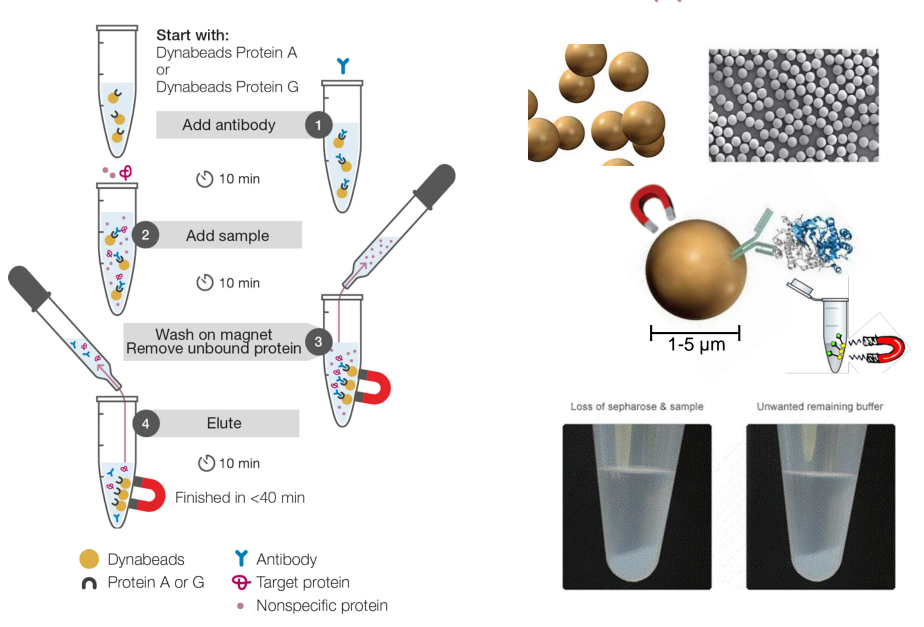
Per isolare il target primario (l'Ag) e altre molecole che con esso interagiscono

#### IMMUNOPRECIPITAZIONE vs CO-IMMUNOPRECIPITAZIONE



Si parla di IP o Co-IP se la molecola di interesse nell'esperimento è il target primario (Ag) o secondario (proteina complessata)

# IMMUNOPRECIPITAZIONE IN SOLUZIONE - OGGI AUMENTO DELL'EFFICIENZA (2)

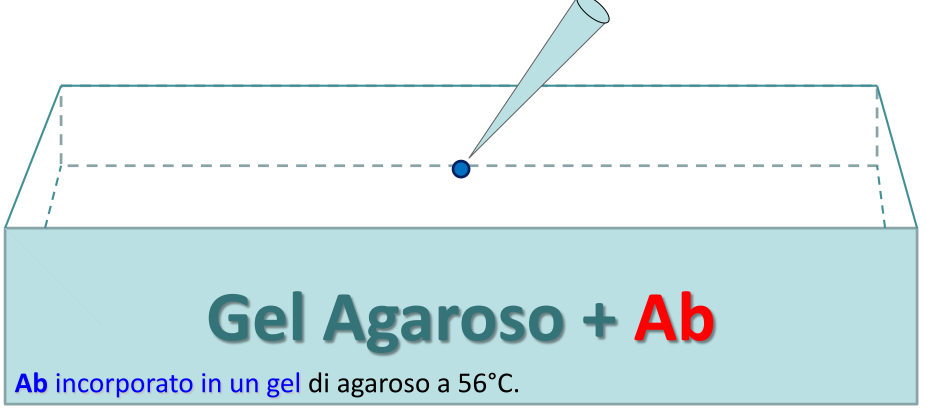


# INDAGINI QUANTITATIVE: IMMUNOPRECIPITAZIONE SU GEL IMMUNODIFFUSIONE (ID)

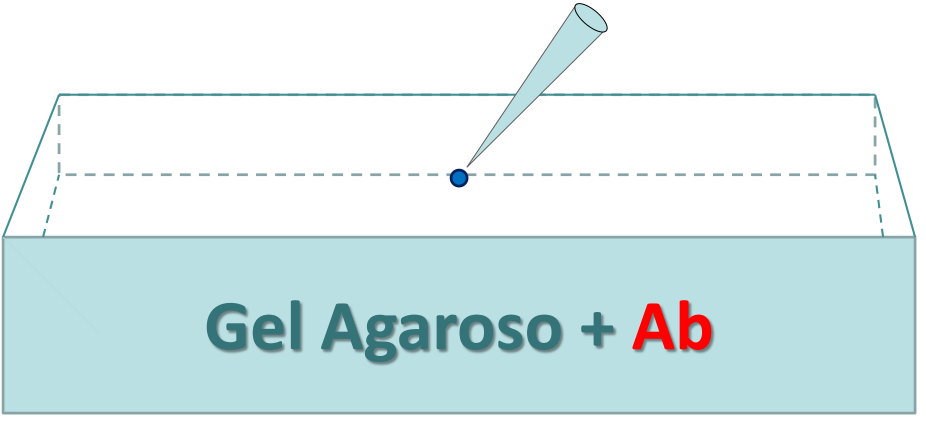
**Concetto**: antigeni solubili diffondono in gel di agarosio creando un gradiente di concentrazione.

Max [Ag]: in corrispondenza del punto di deposizione dell'Ag.

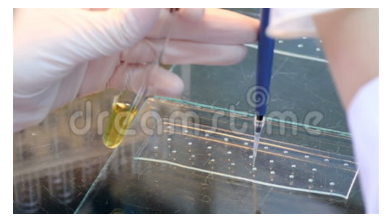
Min [Ag]: alla massima distanza dal punto di deposizione dell'Ag.







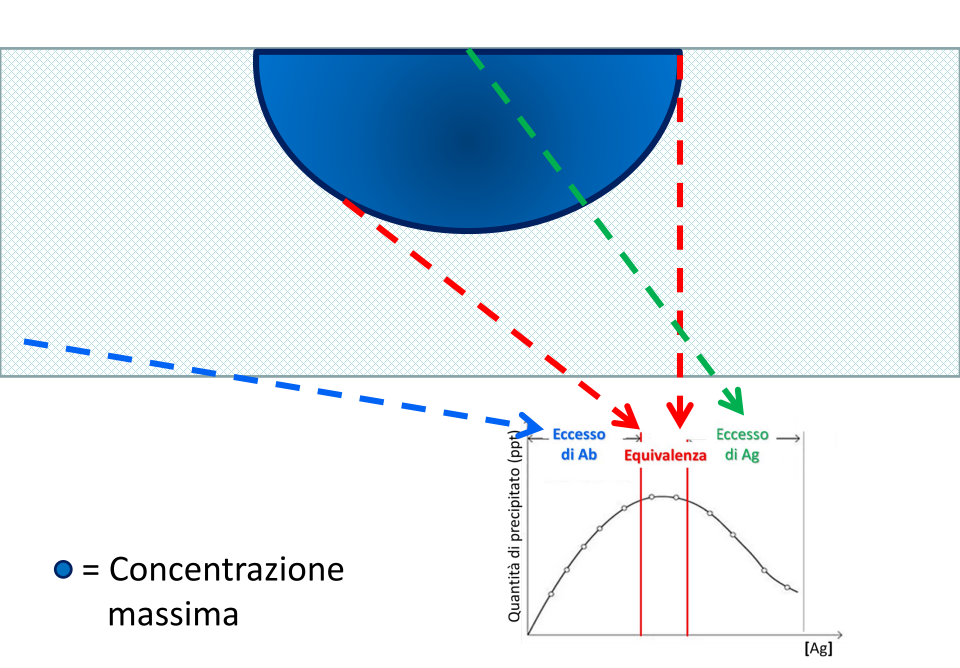
= Concentrazione massima





= Concentrazione massima

○ = Zona di equivalenza



# **PIASTRE PER SRID Liofilchem IMMUNOLOGY**

Contengono coloranti per evidenziare gli immunocomplessi.

- Ab incorporato in un gel di agarosio a 56°C.

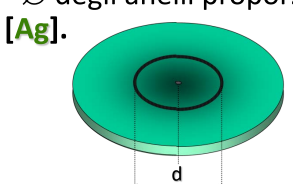
- Ag aggiunto in pozzetti → diffusione → formazione di un gradiente → anelli di precipitato

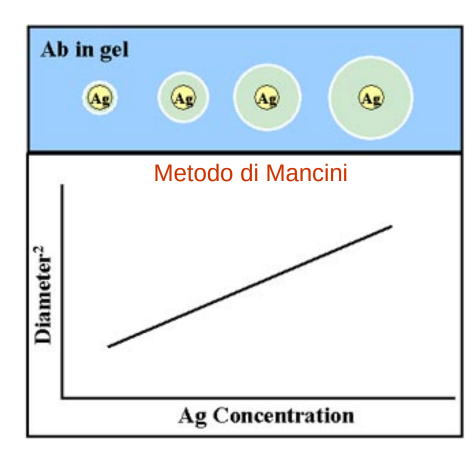
al punto di equivalenza.

- Possibile realizzazione di una curva standard →

test quantitativo.

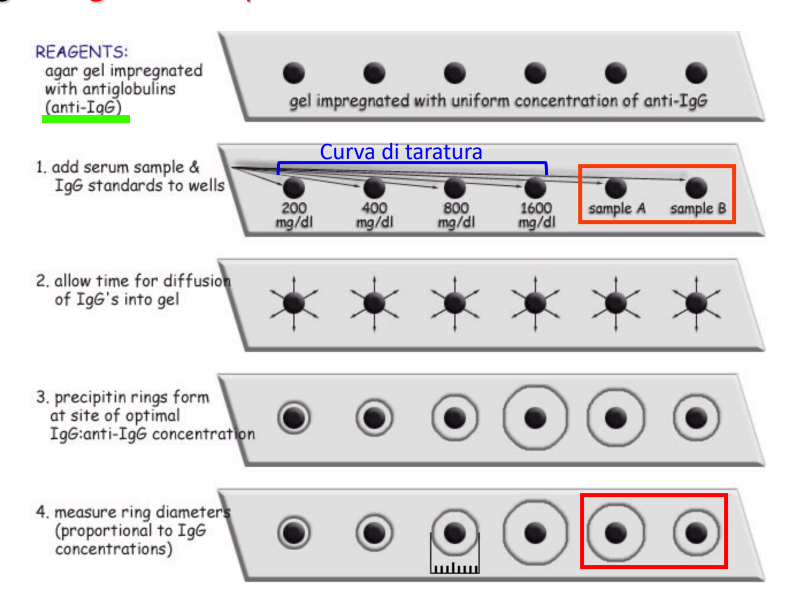
-  $\varnothing$  degli anelli proporzionale alla





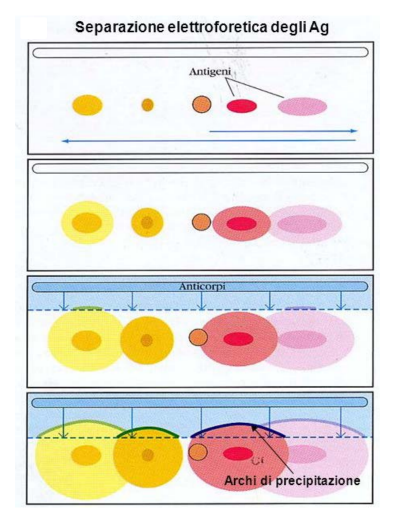
### **ESEMPIO DI SRID**

Usata per misurare i livelli sierici di IgG, IgM e IgA in alcune patologie. L'Ag ricercato può essere un Ab!

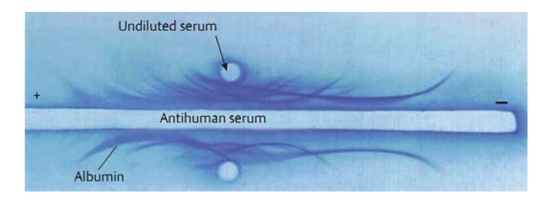


### **IMMUNOELETTROFORESI**

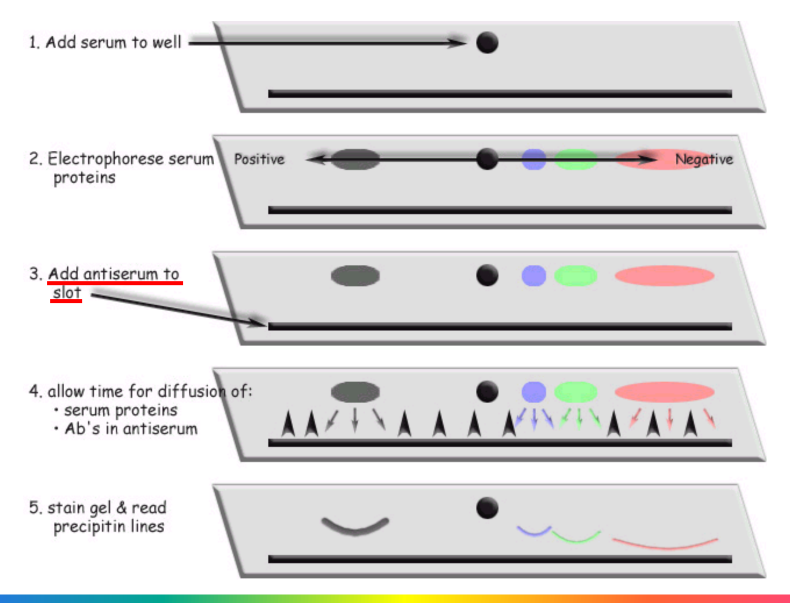
- 1. Miscela di Ag, separati per elettroforesi su agarosio.
- 2. Deposizione e diffusione di Ab.
- Formazione di archi di precipitazione (zona di equivalenza).



- Misura qualitativa.
- Possibile stima quantitativa (spessore delle bande di precipitazione).
- Es. analisi: le componenti seriche.



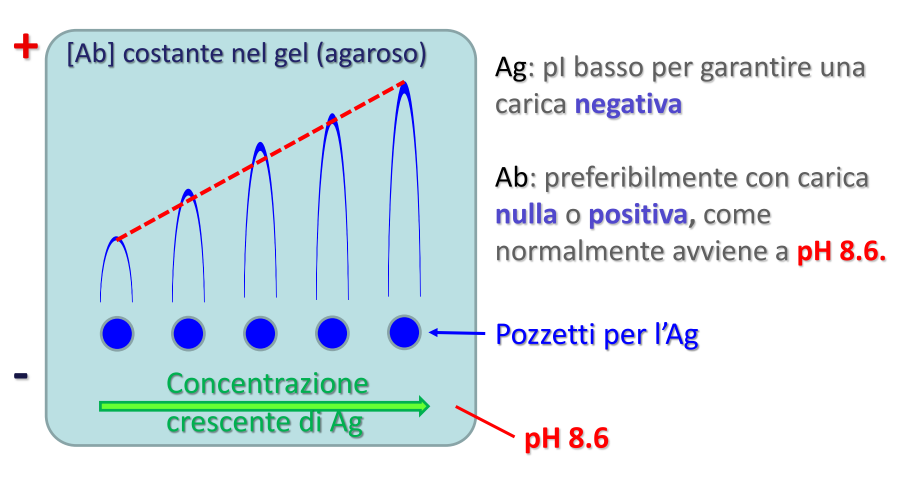
### **IMMUNOELETTROFORESI - FASI**



Usata su campioni di siero, urina, e liquido spinale.

### **IMMUNOELETTROFORESI ROCKET**

Bande di precipitazione a forma di razzo, la cui altezza è proporzionale alla [Ag]. Tecnica quantitativa.



**Modificazione della SRID** 

### **IMMUNOELETTROFORESI ROCKET**

Bande di precipitazione a forma di razzo, la cui altezza è proporzionale alla [Ag]. Tecnica quantitativa.

Human Serum Albumin, pl ~4.7

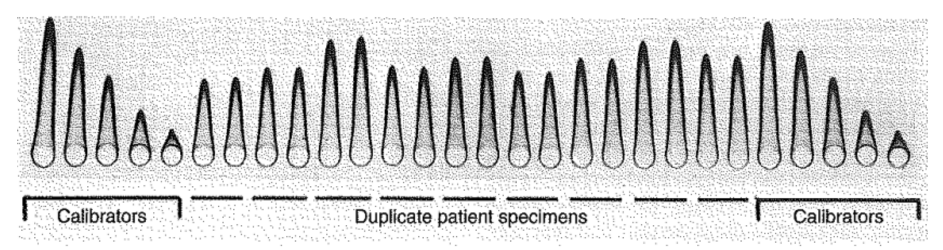
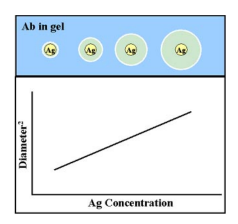


Figure 10-11 Rocket immunoelectrophoresis of human serum albumin. Patient samples were applied in duplicate. Calibrators were placed at opposite ends of the plate.

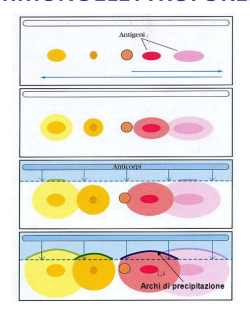
### **CONFRONTO FRA TECNICHE**

### **SRID**



Diffusione e precipitazione

### **IMMUNOELETTROFORESI**



Elettroforesi,
poi
diffusione
e
precipitazione

### IMMUNOELETTROFORESI ROCKET



Elettroforesi e precipitazione