

Nombre del alumno:

Hania Paola Domínguez Franco

Nombre del profesor: Dra. Ariana Morales Mendez .

Nombre del trabajo: Glosario.

Materia: Inmunología .

Grado: 4.

Grupo: "C"

Glosario.

- 1) Tolerancia Inmanitaria. Falta de respuesta a un antígeno inducida por la exposición anterior a ese antígeno.
- 2) Tolerógenos. Antígenos que inducen tolerancia.
- 3) Tolerancia frente a lo propio. Tolerancia de nuestros propios antígenos, que evitan la autoinmunidad.
- 4) Autoantígenos. Reacciones inmunitarias contra antígenos propios.
- 5) Autoinmunidad. Estado de reactividad del Sistema Inmunitario adaptativa a los antígenos propios que se produce cuando fallan los mecanismos de tolerancia frente a lo propio.

6) Superantígenos. Proteínas que se unen a todos los Linfocitos T de un sustrato que expresan en grupos o familia particular y los activan.

7) Tormenta citocínica. Estallido temprano de grandes cantidades de citocinas.

8) Mimetismo molecular. Respuestas inmunitarias a los microbios pueden lograr a reacciones contra los antígenos propios.

9) Propagación del epítipo. Respuesta iniciada contra un antígeno propio que daña los tejidos que puede dar lugar a la liberación y alteración de otros antígenos tisulares, a la activación de linfocitos específicos frente a esos antígenos y a la exacerbación de la enfermedad.

10) Poligénicos. Característica como la altura o el color de piel que está influenciada por 2 o más genes.

11) Antígenos específicos de tumores. Los antígenos que se expresan en las células tumorales, pero no en las células normales.

12) Antígenos asociados a tumores. Los antígenos tumorales que también se expresan en las células normales.

13) Bloqueo de punto de control. El método de estimular las respuestas inmunitarias eliminando la inhibición.

14) Cepa. Grupo de organismos que pertenecen a la misma especie, pero que comparten ciertas características genéticas que no se encuentran en otros miembros de dicha especie.

15) Latencia. Tiempo que pasa desde la exposición a algo que puede causar una enfermedad y la aparición de síntomas.

16) Exotoxinas. Toxinas producidas especialmente por células bacterianas o micóticas y que se liberan en el medio ambiente.

17) Cambio antigénico. 2 o más cepas se combinan para formar un nuevo subtipo que tiene una mezcla de las antigénicas.

18) Vigilancia Inmunológica. El sistema inmune patrulla el cuerpo para reconocer y destruir patógenos invasores, pero también las células del huésped que se vuelven cancerosas.

19) Activación por Vecindad. Interacciones Induce respuestas inmunes, para reclutar leucocitos, activan CPA y activan coestimuladores y citoquinas para activar LT.

20) Tipificar. Ajustar varias cosas semejantes a un tipo o norma común.

21) Segmentos génicos. Genes que codifican para la región V y C que se encuentran separados en todas las células, se reordenan para juntarse en el caso de las LB.

22) Oncogen. Gen que por su gran capacidad de mutación o transformación induce a la formación de cáncer en una célula.

23) Protooncogen. Gen normalmente implicado en funciones celulares básicas de crecimiento y diferenciación celular, que cuando muta se convierte oncogen.

24) Oncofetal. Son proteínas que se expresan en cantidades altas en las células cancerosas y en los fetos normales pero no en tejidos del adulto.

25) Topología maligna. Genes relacionados con el cáncer en el contexto de las variaciones fundamentales de la fisiología.

26) Inmunoterapia antineoplásica. Estimula al sistema inmunitario del organismo para defenderse del cáncer.

27) Antígenos de diferenciación. Tumores que pueden expresar moléculas que normalmente solo se expresan en las células de origen de los tumores y no en las células de otros tejidos.

28) Deriva antigénica. Cambios antigénicos menores en un mecanismo de variación de antígenos de los virus.

29) Autoirreactividad. Para que produzca la autoinmunidad es necesario que exista reconocimiento previo al sistema inmune a estos antígenos propios.

30) Glicoproteínas. Son moléculas compuestas por una proteína unida a uno o varios glucidos, simples, compuestos.

Bibliografía

Abbas, A. K., Lichtman, A. H. H., & Pillai, S. (2015). *Inmunología celular y molecular + StudentConsult*. Elsevier España.