Université Mohammed V-Agdal - Rabat

Faculté des Sciences

SVI6 parcours Biologie et santé (Printemps 2013)







Pr. Y. BAKRI

Immunologie fondamentale

L'Immunité Adaptative (spécifique):

Les mécanismes moléculaires et cellulaires de la réponse immunitaire

I- Vue globale du système immunitaire

Concept de défense et Organisation du système Immunitaire,

Les molécules de reconnaissance de l'Antigène (Anticorps, BCR, TCR et CMH): structures, organisation génétique et diversité immunologique

II- Immunité à médiation cellulaire

Développement des lymphocytes T et sélection : tolérance centrale.

Les cellules présentatrices de l'Ag

Apprêtement et présentation de l'Ag

Activation des lymphocytes T et formation des T effecteurs (Th1, Th2, CTL)

Fonctions effectrices des lymphocytes T (Th1, Th2, CTL)

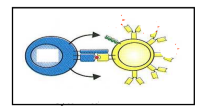
III- Immunité humorale

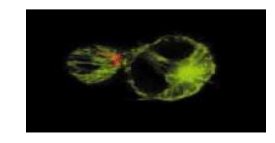
Développement des lymphocytes B et sélection.

Activation des B par les Ag thymo-indépendants et par les Ag thymo-dépendants, maturation de la réponse immunitaire Fonctions des anticorps spécifiques

IV- Mémoire immunologique et régulation de la réponse immunitaire

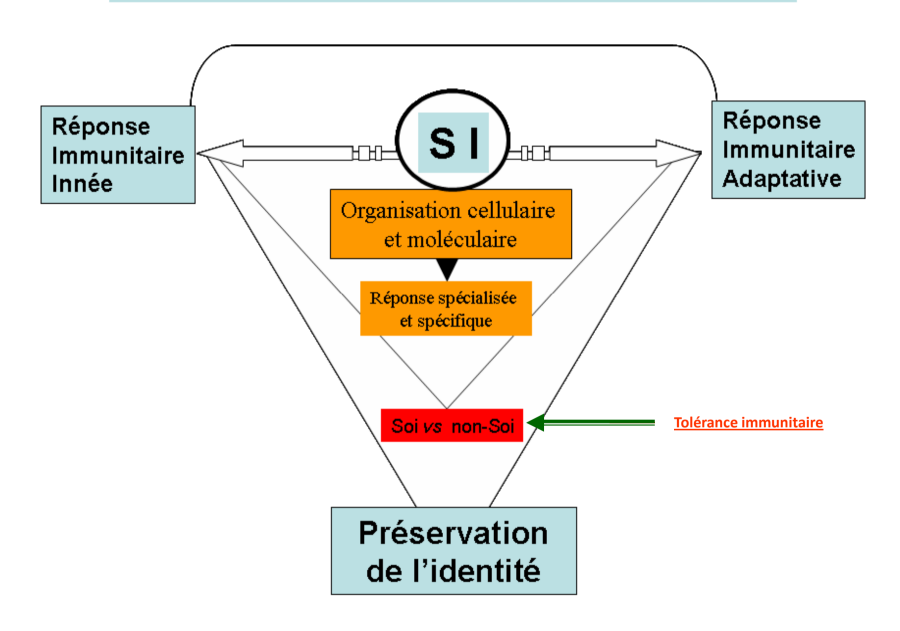
Caractéristiques des cellules mémoires, maintien de la mémoire, régulation intrinsèque, réseau idiotypique...





Laboratoire de Biochimie & Immunologie - Département de Biologie

Concept de défense immunitaire (schéma introductif)



Organisation du système lymphoïde

Organes lymphoïdes Centraux (primaires)

Moelle osseuse

Thymus

Formation et éducation des T et B

Établissement de la tolérance centrale

Organes lymphoïdes périphériques (secondaires)

Ganglions

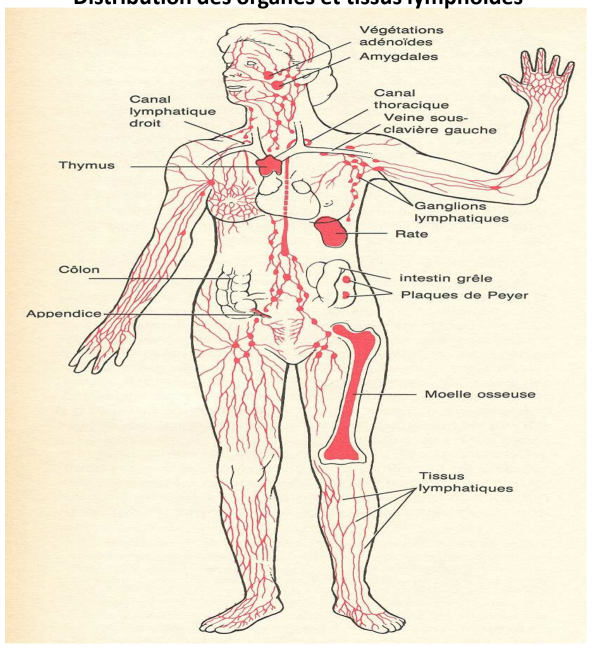
Rate

MALT

(mucosal associated lymphoid tissue)

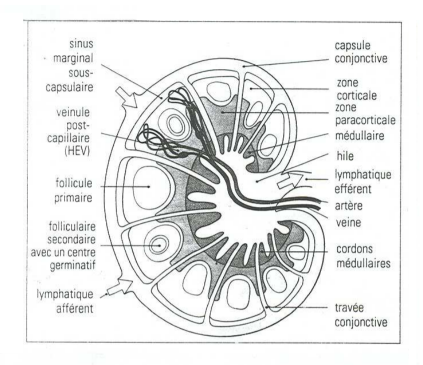
GALT, BALT, ...

Engagement de la R I Cellulaire et humorale Distribution des organes et tissus lymphoïdes

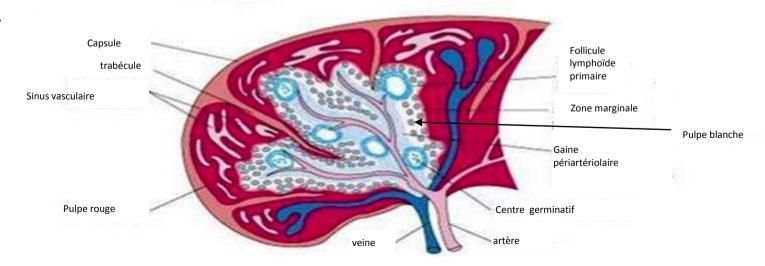


Thymus 30 Poids (g) Poids du thymus 20 10 Thymuline 10 20 30 40 50 60 70 80 10 Mois 1 Age (années) NAISSANCE cellule capsule épithéliale cortitale (origine ectodermique) travées Cortex épithélium thymocyte sous--(origine moelle osseuse) capsulaire cellule épithéliale médullaire (ori-gine endoder-mique jonction cortico-médul-laire cellule _dendritique (origine moelle osseuse) Medulla corpuscule de Hassall -macrophage (origi-ne moelle osseuse)

Ganglion lymphatique

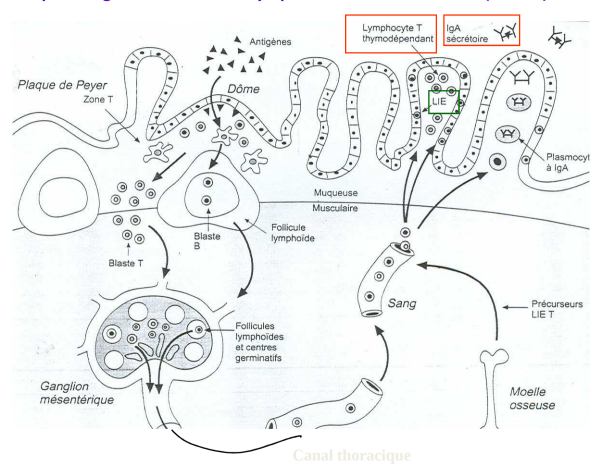


<u>Rate</u>



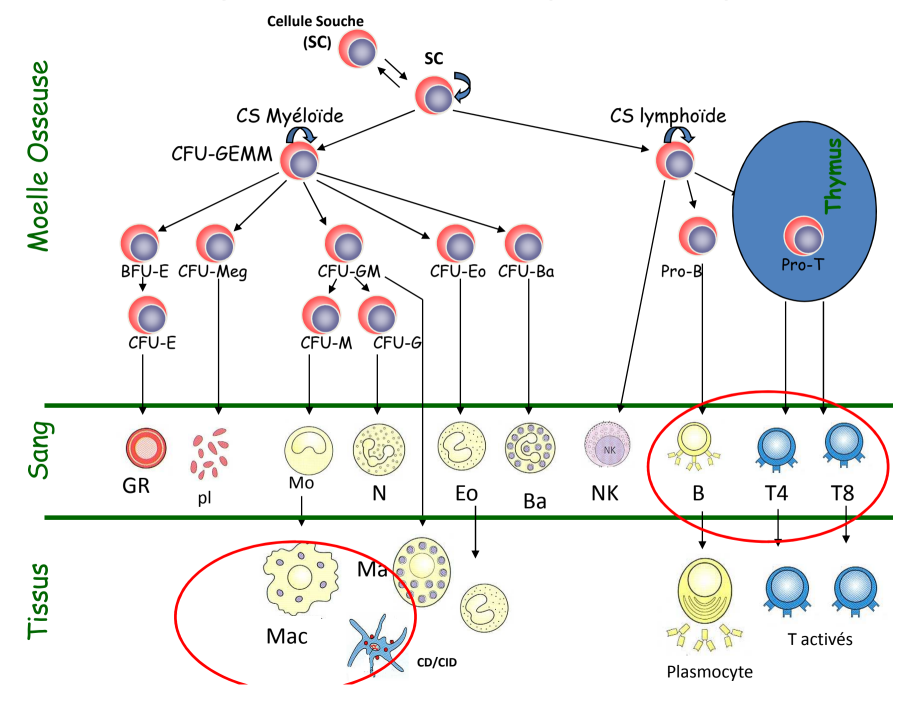
Tissu lymphoïde associé aux muqueuses (MALT)

Exemple d'Organisation du tissu lymphoïde associé à l'intestin (GALT*)

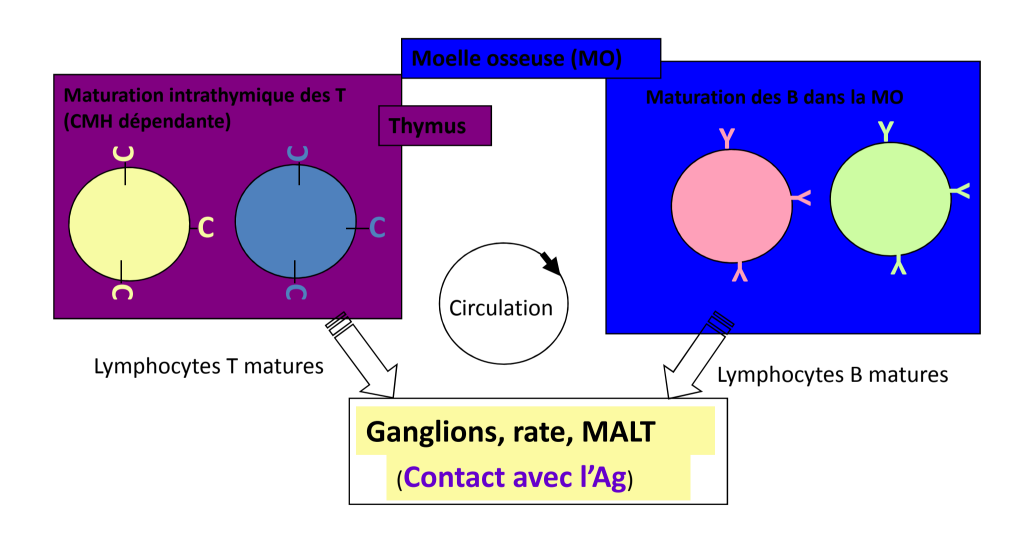


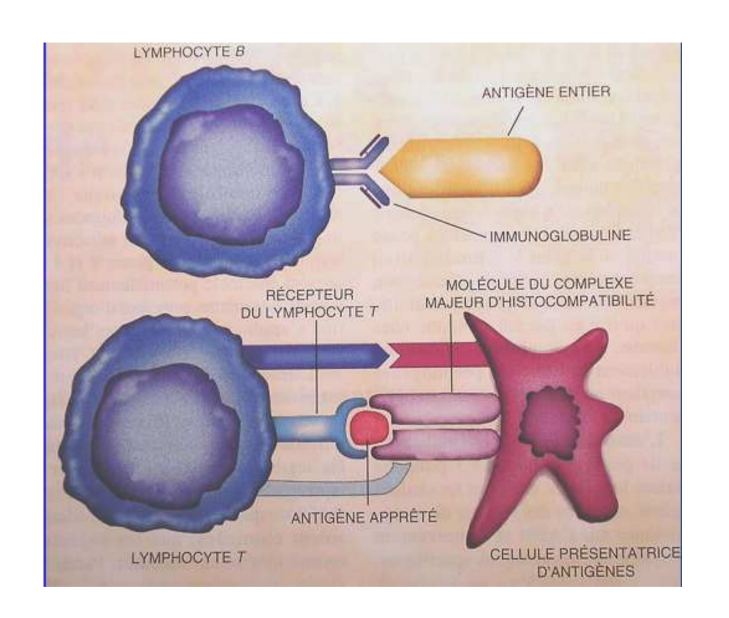
^{*}Gut Associated Lymphoïd Tissue

Les cellules du système Immunitaire: schéma simplifié de l'hématopoïèse

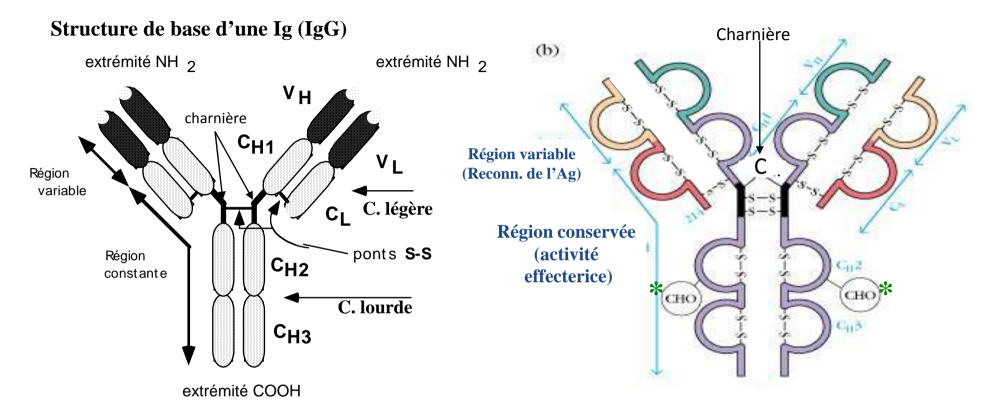


Naissance, maturation et circulation des lymphocytes





- Les Anticorps (Immunoglobulines)



H: heavy (lourde)

L: Light (légère)

V: domaines variables : variabilité d'un clone à un autre

C: identique dans une espèce (ou populations cellulaires)

*4 protéines associés par des ponts S-S: 2L:2H

*Présence de Sucres

*Symétrie *Flexibilité

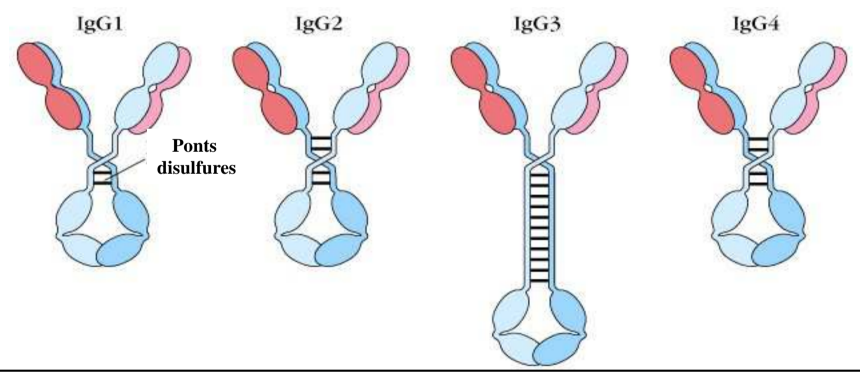
Les différentes classes d'Ig

Classe d'Ig	Chaîne lourde	Chaîne légère
IgG	γ	
4 sous classes	$3 c_{PM} \approx 50000 1 v$	κ
IgM	μ	ou
	$4 c_{PM} \approx 65000 1 v$	$\int \int $
IgA	α	
(2 sous classes)	$3 c_{PM} \approx 55000$	PM ≈ 25000
IgE	3	
	4 C _{PM≈70 000} V	
IgD	δ	
	3 c 1 v	

Quelques caractéristiques et propriétés des Ig

Immunoglobuline	lgM	lgD	lgG1	lgG2	lgG3	lgG4	lgA1	igA2	lgE
- chaîne lourde	μ	δ	γ1	γ2	γ3	γ4	α1	0/2	3
- nbre de sous-unités	5	1	1	1	1	1	1 0	ou 2	1
(H ₂ L ₂)									
- masse moléculaire	970	184	146	146	165	146	1	60 ·	188
(kDa)									

Les 4 sous classes des IgG

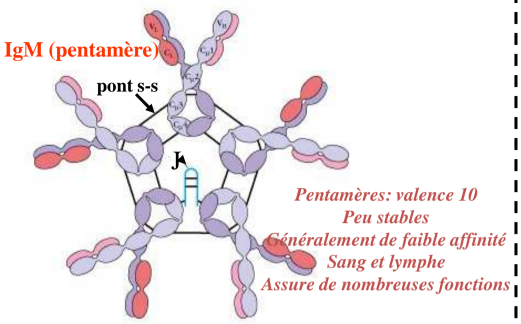


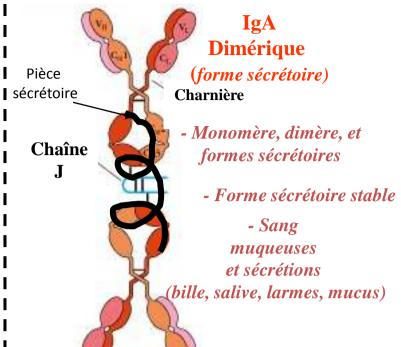
Valence: 2 75% des Ig (13g/l)

Monomères Stables

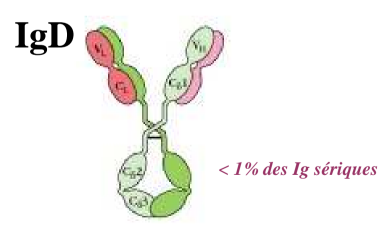
Sang, lymphe, tissus Transmises au nouveau-né

Assurent plusieurs fonctions







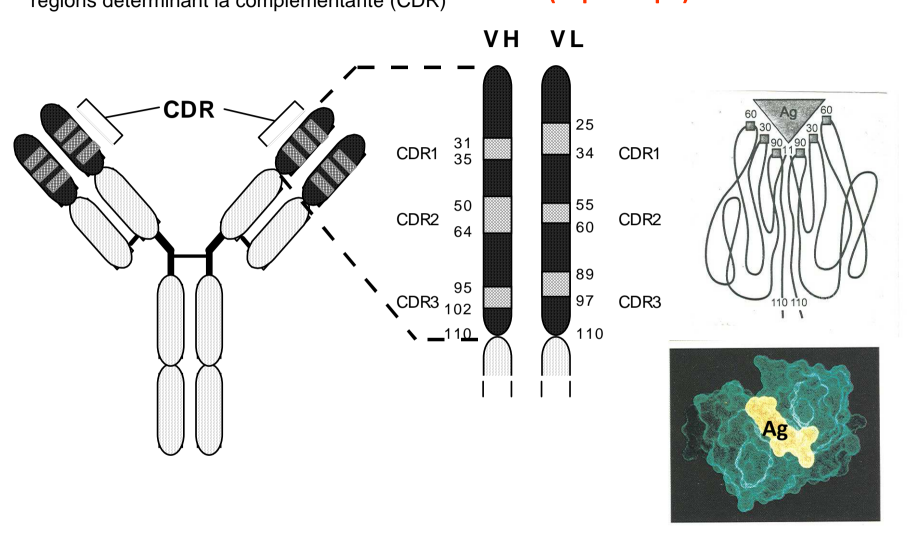


Très sensible au protéolyse Tendance à se dégrader spontanément Associée aux membranes des cellules B

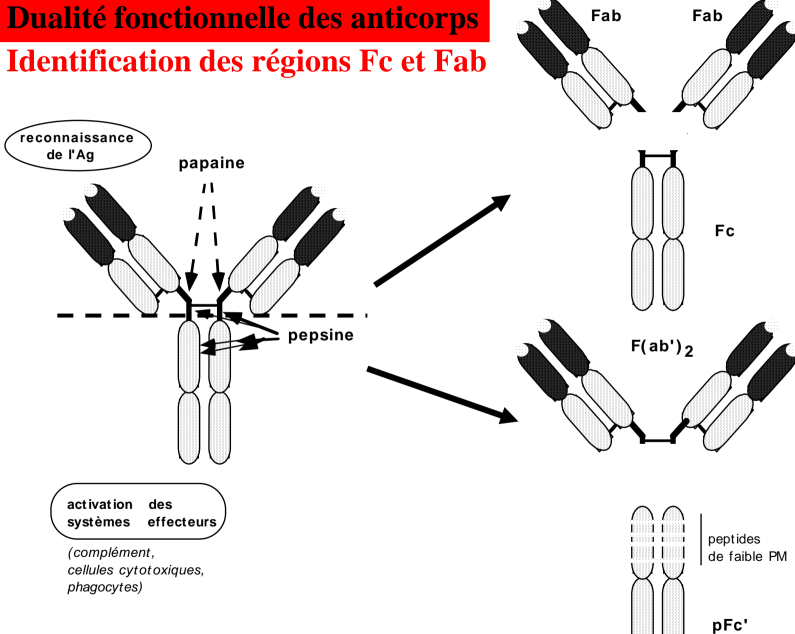
Quelques caractéristiques et propriétés des Ig

Immunoglobuline	lgM	lgD	lgG1	lgG2	lgG3	lgG4	lgA1	lgA2	lgE
- chaîne lourde	μ	δ	γ1	γ2	γз	γ4	αl	0/2	8
nbre de sous-unités	5	1	1	1	1	1	1 o	u 2	1
(H_2L_2)									
- masse moléculaire	970	184	146	146	165	146	16	50	188
(kDa)									
· oligosaccharides	12	10		2			- 1	0	12
(%)									
- Valences pour la	10	2		2			2 0	u 4	2
liaison à l'Ag									
- concentration	1,5	0,03	9	3	1	0,5	2	0,5	0,0001
plasmatique (g/l)	(0,55 à 3,5)	(0,02 à 0,05)	(4 à 10)	(0,6 à 6)	(0,18 à 0,8)	(0 à 1,6)	(0,7 à 3,8)	(0,1 à 1,4)	(0 à 0,001)

Structure du site anticorps (Site de reconnaissance de l'Ag) régions déterminant la complémentarité (CDR) (= paratope)



Notions d'épitope, de paratope et de la réaction Ag-Ac



BCR: Récepteur des lymphocytes B

Sites de reconnaissance de l'Ag Chaine légère Chaine Lourde extracellulaire lgα Igβ $lg\beta lg\alpha$ membrane intraacellulaire signalisation **ITAM**

(Immune Receptor Tyrosine-based Activation Motif)

Hétérogénéité des immunoglobulines (variations antigéniques)

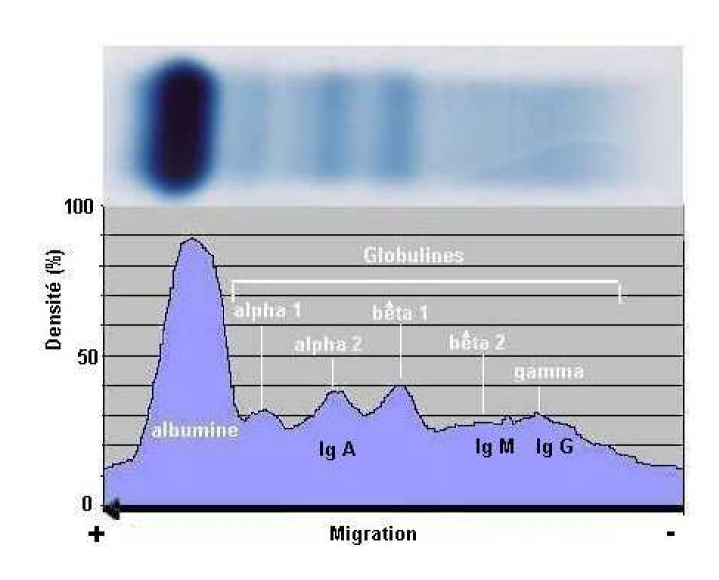
variation isotypique	variat ion allot ypique	variation idiotypique
Les isotypes correspondent aux déterminants antigéniques des Ig présents chez tous les individus d'une même espèce. Ils sont présents au niveau des parties constantes des chaînes lourdes et des chaînes légères. Ils permettent de définir les classes et sous-classes d'Ig.	Les allotypes sont caractéristiques d'un groupe d'individus au sein d'une même espèce et sont transmis héréditairement. Ils correspondent à des déterminants antigéniques portés par les parties constantes des chaînes lourdes et légères.	Les idiotypes sont spécifiques d'un individu. Ils sont spécifiques à un anticorps donné dirigé contre un antigène donné. Les motifs idiotypiques se trouvent au niveau des régions variables, soit au niveau du site anticorps soit à sa proximité

Inter- intra-espèces

Intra-espèces

Intra-individu

Hétérogénéité de charge des immunoglobulines électrophorèse d'un sérum



Quelques caractéristiques et propriétés des Ig

Immunoglobuline	lgM	lgD	lgG1	lgG2	lgG3	lgG4	lgA1	lgA2	lgE
- demi-vie dans le	10	3	21	20	7	21)	2
plasma (J)									
- % extravasculaire	20	25		60			- 6	0	50

Organisation génétique et diversité des Ig

?! Mécanismes de la diversité

- Théorie de la chaîne latérale (théorie adaptative): 1896

- Théorie informatrice

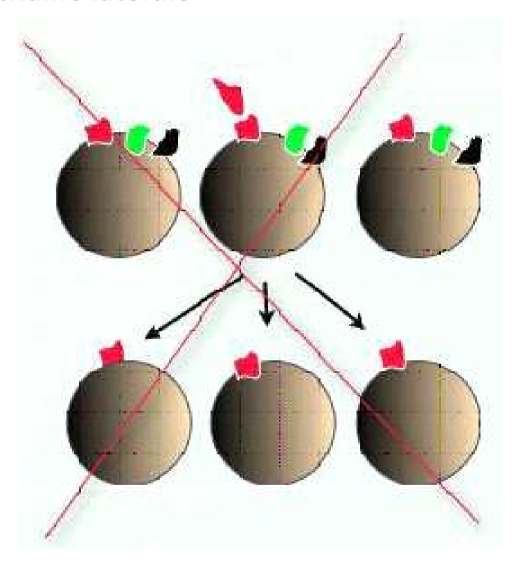
- Théorie de la sélection clonale: 1958

Quelques grandes dates de l'immunologie

dates	découvertes	auteurs [Prix Nobel]
1721	vaccination interhumaine	L. Montagu —
1798	vaccination par la vaccine contre la variole	E. Jenner
1880	atténuation du bacille du choléra de la poule	L. Pasteur:
1884	phagocytose	E. Metchnikoff [1908]
1885	vaccin contre la rage	L. Pasteur:
1890	hypersensibilité retardée	R.Koch [1905]
1890	immunité antitoxine	P. Ehrlich
1890	antitoxine/sérothérapie	
1890	immunité humorale	E. von Behring et Kitasato
1895	complément	E. von Behring [1901]
1896	agglutination	J. Bordet [1919]
1896	théorie de la chaîne latérale	M. Gruber et H. Durhal
1896	immunoprécipitation	P. Ehrlich [1908]
1901		R. Kraus
	groupes sanguins A, B, O	K. Landsteiner [1930]
1902	hypersensibilité immédiate ou anaphylaxie	C. Richet [1913] et P. Portier
1903	hypersensibilité semi-retardée	M. Arthus
1903	opsonines	E. Wright et R. Douglas
1905	maladie sérique	C. Von Pirquet
1917	haptènes	K. Landsteiner
1932	anatoxine	G. Ramon
1936	CMH (H-2) de souris	P. Gorer et Snell [1980]
1938	anticorps sont des gammaglobulines	E. Kabat
1940	antigènes Rhésus	K. Landsteiner et A. Wiener
1942	immunofluorescence	A. Coons
1945	utilisation des antiglobulines	R. Coombs
1946	immunodiffusion	J. Oudin et O. Ouchterlöny
1953	immunoélectrophorèse	P. Grabar
1956	allotypes	J. Oudin
1956	auto-anticorps anti-thyroglobulines	I. Roitt et D. Doniach
1957	interféron	A. Isaacs
1957	auto-immunité	E. Witebsky
1958	CMH (HLA) de l'homme	J. Dausset [1980]
1958	séquence d'une immunoglobuline	G. Edelman
1958	théorie de la sélection clonale	F. Burnet [1960] et N.Jerne [1984]
1958	structure d'une immunoglobuline	R. Porter
1959	greffes de rein chez l'homme	J. Hamburger et J. Merrill
1959	phénomène de tolérance	P. Medawar
1960	dosages radio-immunologiques	R. Yalow et S. Berson
1962	rôle du thymus	J. Miller
1963	gènes de réponse immunitaire	B. Benacerraf [1980] et H.McDevitt
1963	glomérulonéphrites / dépôts de complexes immuns	F. Dixon
1963	idiotypes	J. Oudin et H. Hunkel
1967	rôle des IgE dans l'allergie	K. et T. Ishizaka
1975	hybridomes et anticorps mongclonaux	C. Milstein et G. Kölher
1975	gènes des immunoglobulines	
1975	restriction allogénique	S. Tonegawa [1987] et P. Leder
1984	gènes du récepteur des cellules T	P. Doherty / R. Zinkernagel[1996]
1986	cellules Th1 et Th2	M. Davis et T. Mak:
1987	la sélection négative intrathymique	T. Mosmann et R. Coffman
1995	gènes de susceptibilité au diabète auto-immun	P. Marrak et H. von Boehmer
1995	gènes candidats de l'asthme atopique	JA. Todd et coll.
		SE. Daniels et coll.

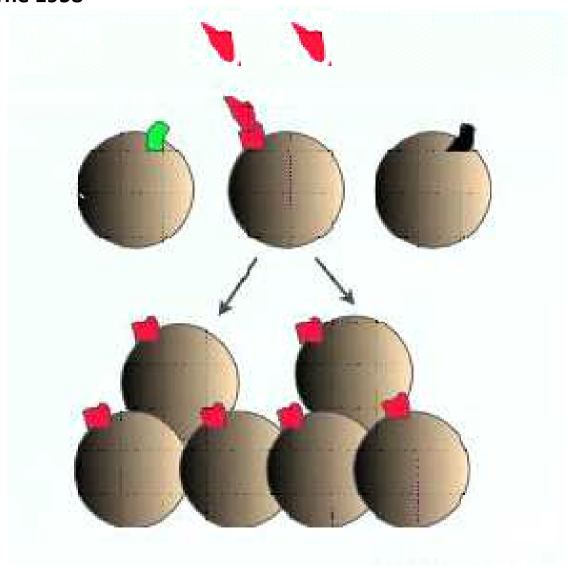
Théorie de la chaîne latérale

Ehrlich 1896

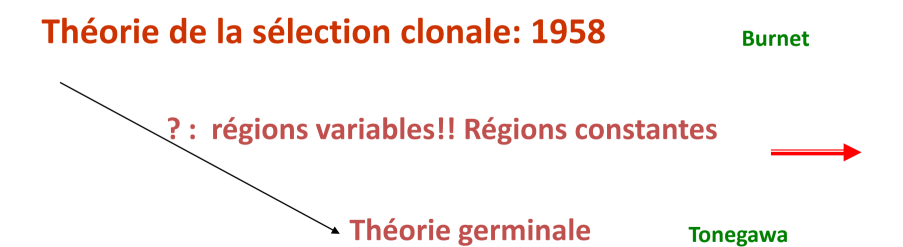


Théorie de la sélection clonale

Burnett & Jerne 1958

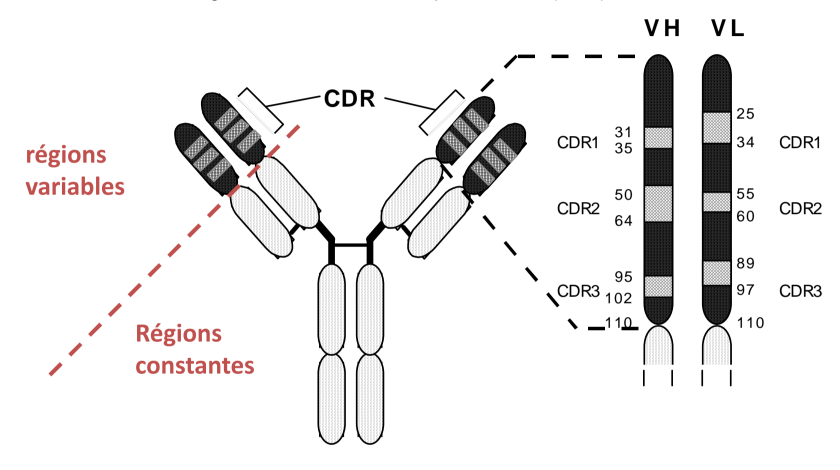




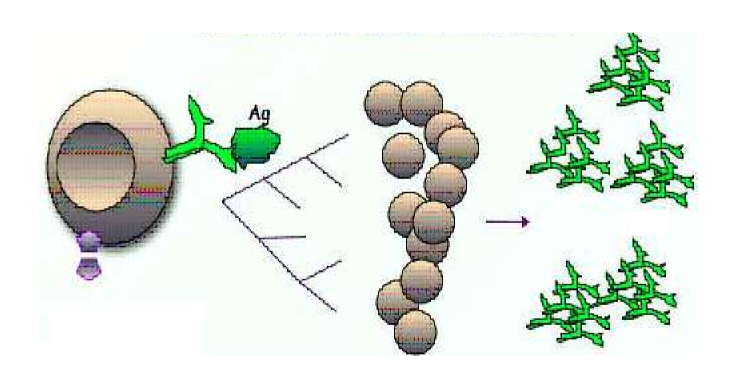


Structure du site anticorps

régions déterminant la complémentarité (CDR)



Chaque anticorps est produit par un clone de lymphocyte B

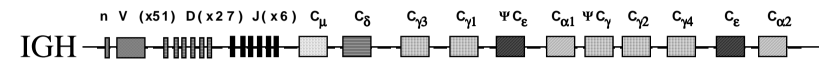


Origine de la diversité des Anticorps

Principaux mécanismes qui permettent de générer la diversité des Anticorps chez les mammifères

- Des gènes Variables en très grand nombre
- Des recombinaisons somatiques entre différents segments génétiques (V, D, J) permettant de former une région Variable
- Des mutations somatiques
- Association 'chaînes lourdes/chaînes légères'

Organisation des Loci des chaînes des Ig



Chromosome 14



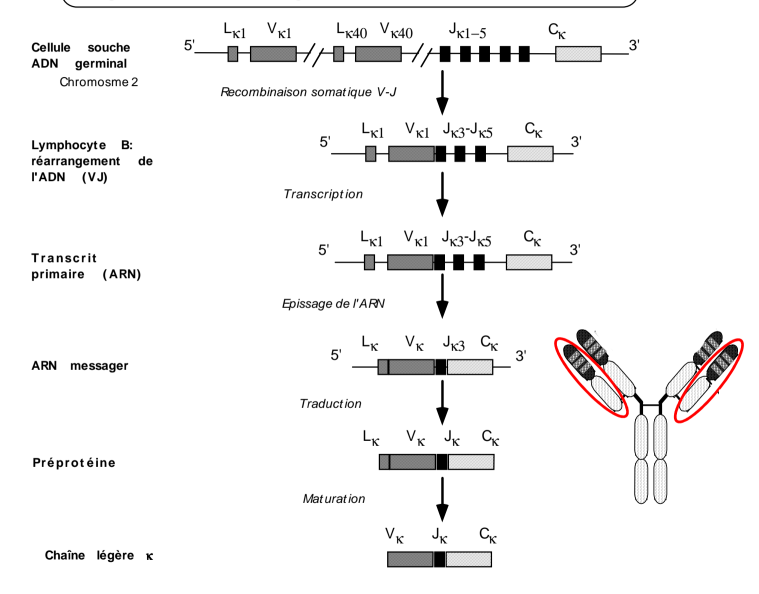
Chromosome 2

Chromosome 22

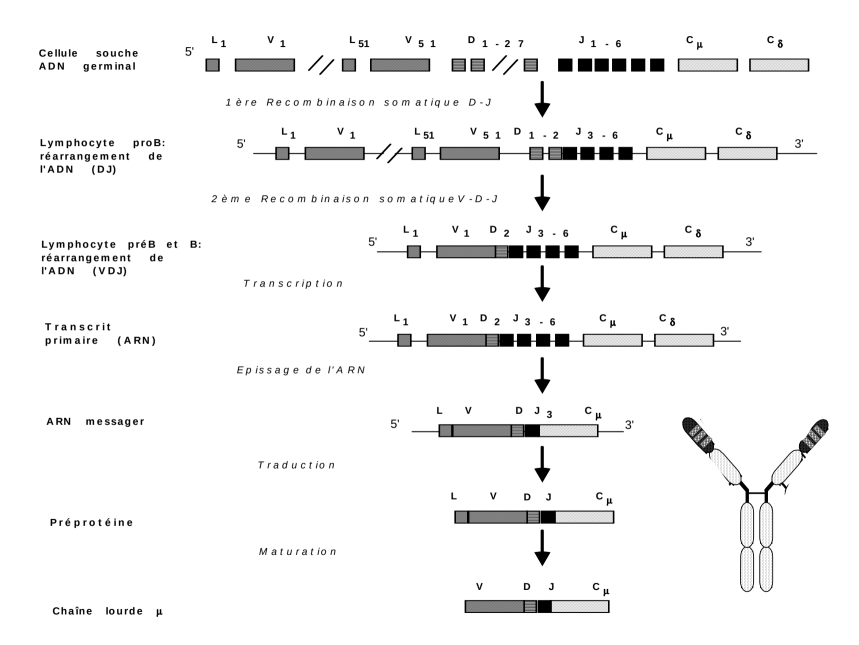
	Chr. 14	Chr. 2	Chr. 22
Locus	IGH	IGK	$\mathbf{IGL} \\ \lambda$
Chaînes d'Ig	H	κ	
nbre de gènes C	9	1	4
nbre de gènes V	51	40	29
nbre de genes v nbre de segments J nbre de segments D	6 27	5 0	4 0

Chaine légère

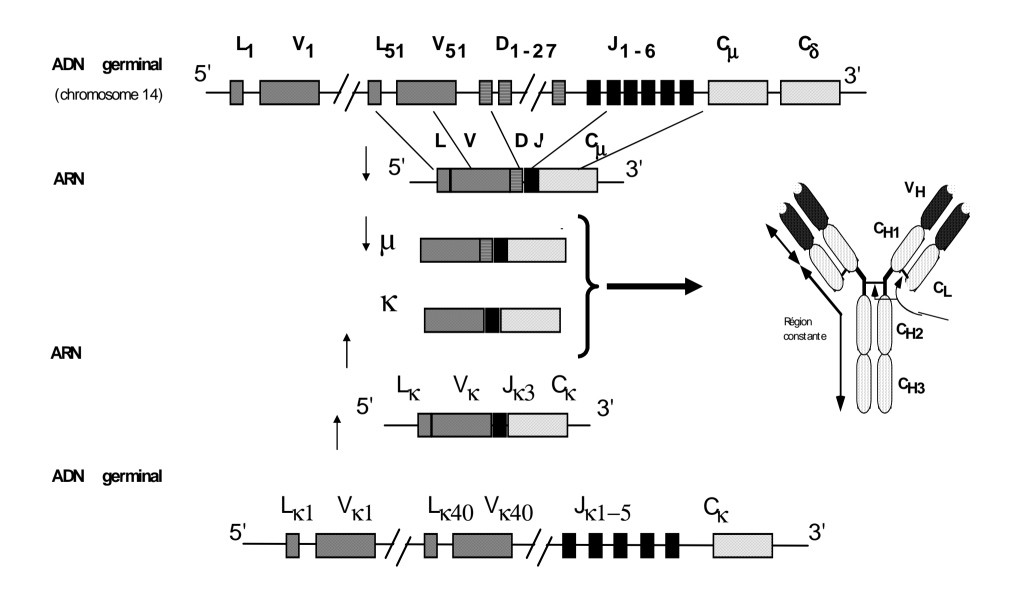
Organisation et réarrangement du locus de la chaîne κ



Chaine lourde (IGH)

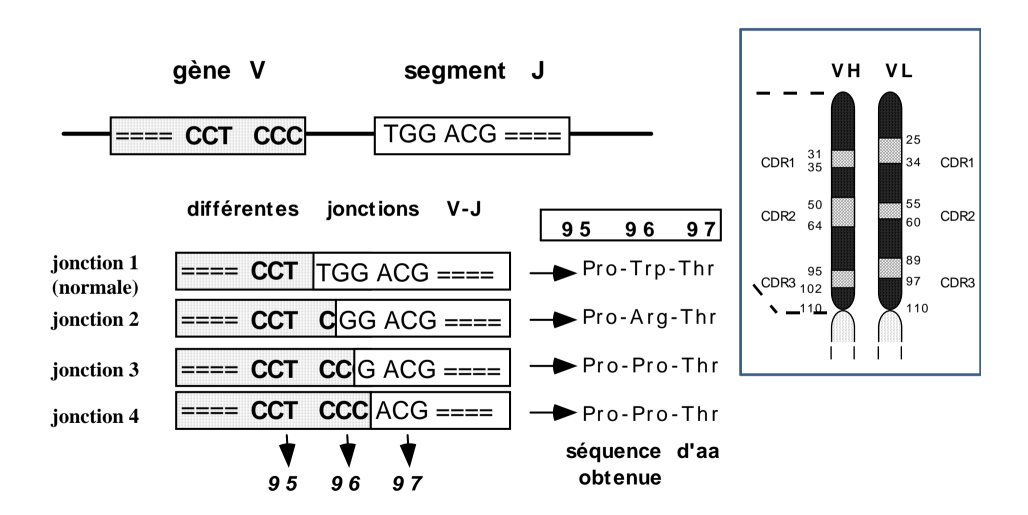


Réarrangement et expression des gènes des chaînes μ et κ



Locus Chaînes d'Ig	IGH H	IGK κ	$\mathbf{IGL} \\ \lambda$
nbre de gènes C	9	1	4
nbre de gènes V	51	40	29
nbre de segments J	6	5	4
nbre de segments D	27	0	0
Réarrangement	V-D-J	V-J	V-J
Diversité jonctionnelle	+++	++	++
Diversité N	+++	_	_
Mutations	++	++	++

Diversité jonctionnelle VL-JL



Locus	IGH	IGK	IGL
Chaînes d'Ig	H	κ	λ
nbre de gènes C	9	1	4
nbre de gènes V	51	40	29
nbre de segments J	6	5	4
nbre de segments D	27	0	0
Réarrangement	V-D-J	V-J	V-J
Diversité jonctionnelle	+++	++	++
Diversité N	+++	_	-
Mutations	++	++	++

$$\kappa = 1Cx40Vx5jx4(ij) = 800$$

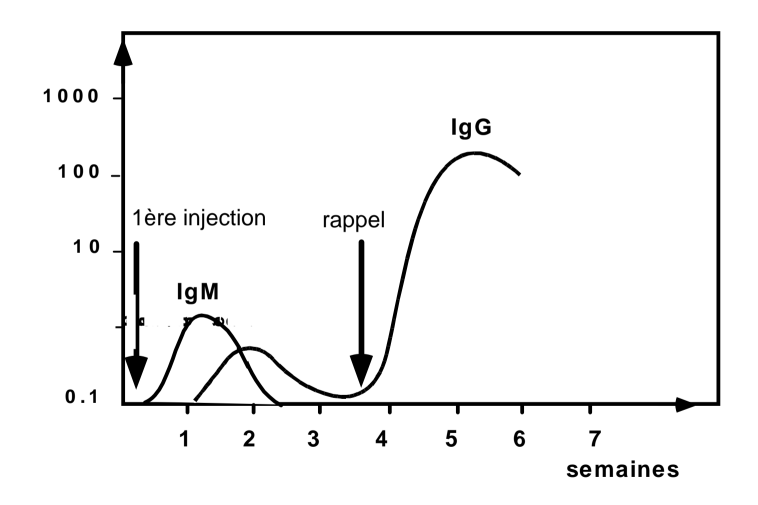
$$\lambda$$
= 4Cx29Vx4jx4(ij)=1856

$$\mu$$
= 1Cx51Vx6jx27dx4(ij)x4(ij)=132192

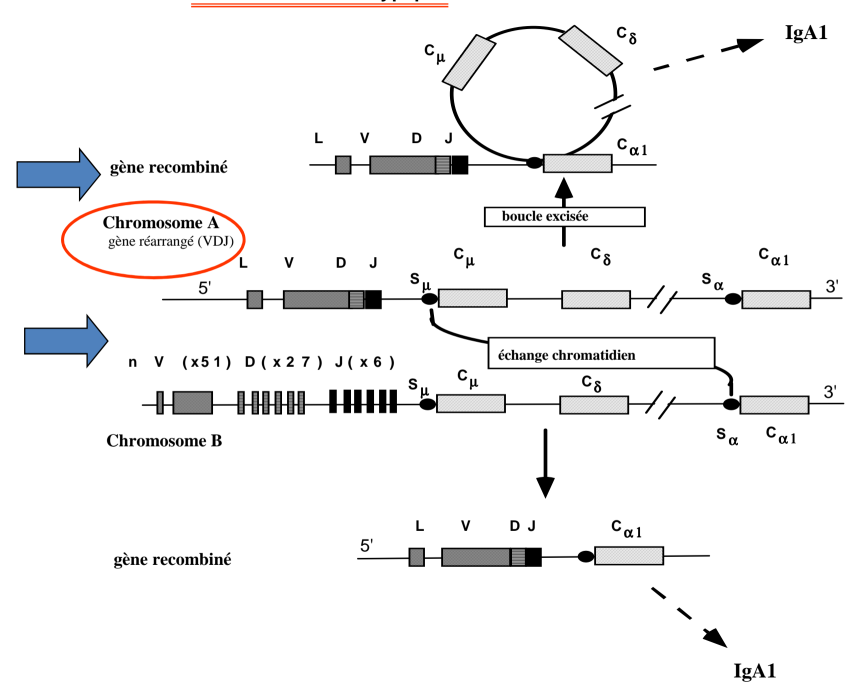
IgM=
$$\mu (\kappa + \lambda) = 3.5 \times 10^8$$

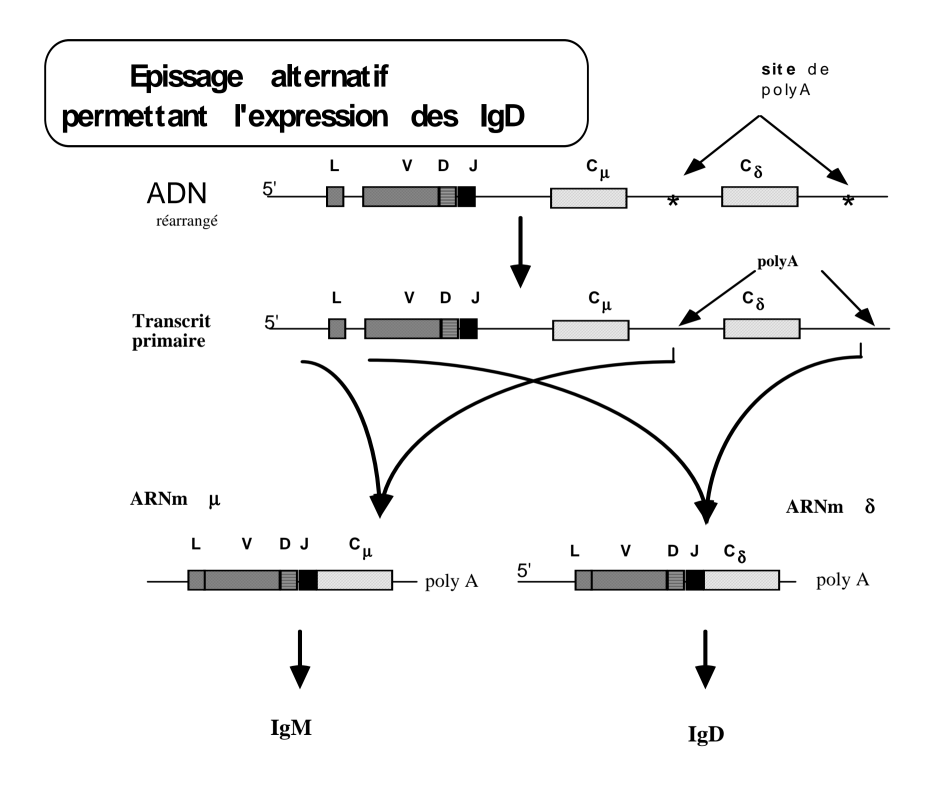
3.5x10⁸ x Mutations Somatiques x diversité N

Maturation de la réponse immune et commutaion isotypique - cinétique des réponses Ac primaire et secondaire-

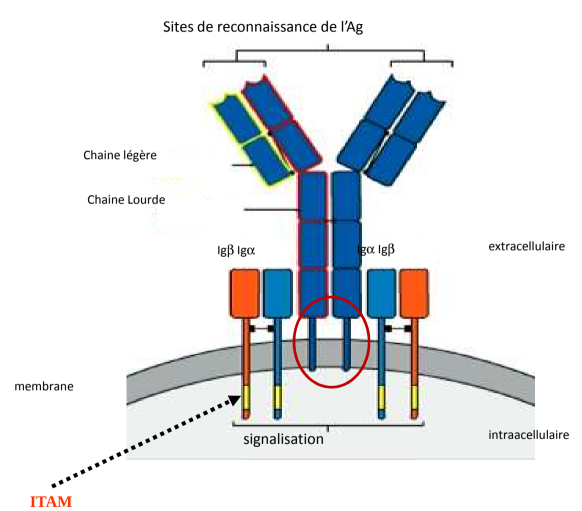


Commutation isotypique



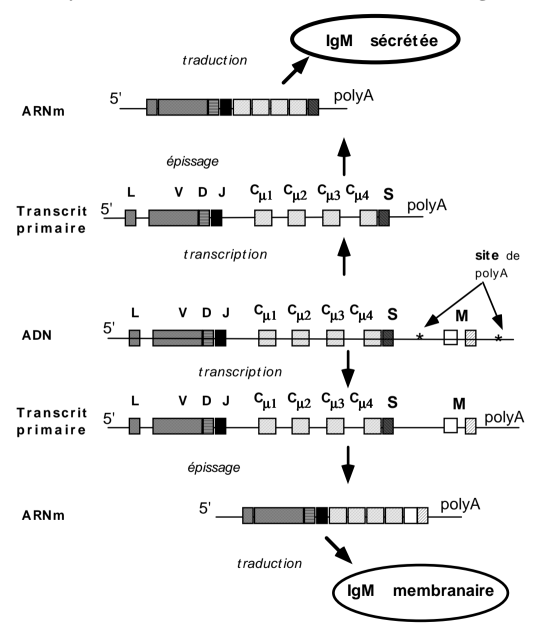


BCR: Récepteur des lymphocytes B



(Immune Receptor Tyrosine-based Activation Motif)

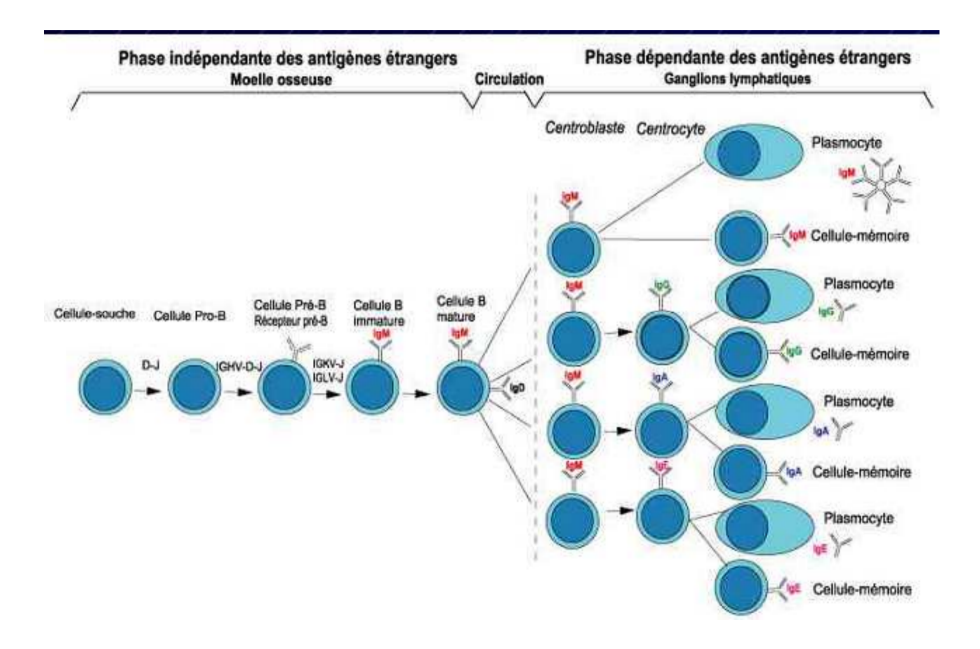
Synthèse des formes membranaires et sécrétées des Ig



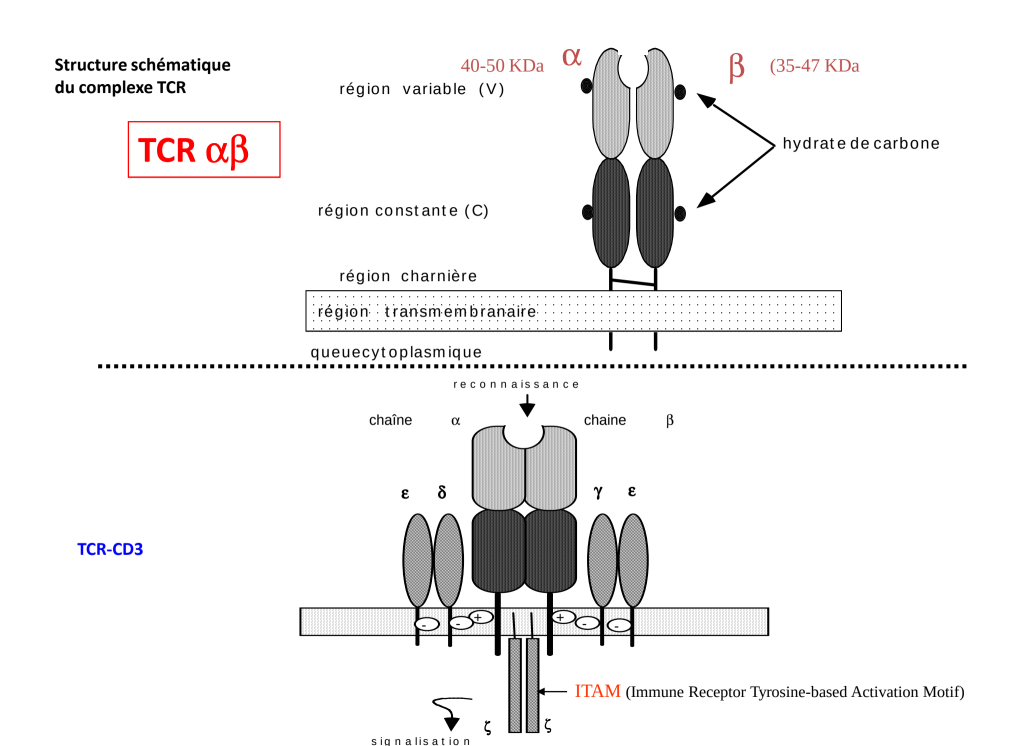
Origine de la diversité des Anticorps

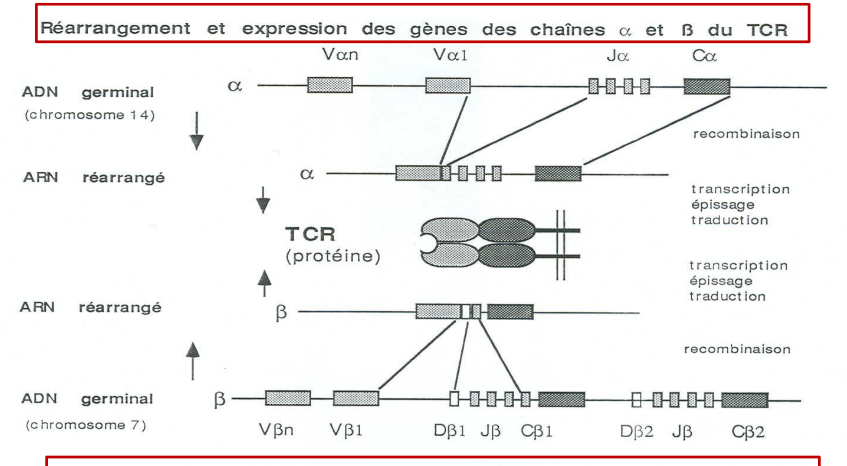
Principaux mécanismes qui permettent de générer la diversité des Anticorps chez les mammifères

- Des gènes Variables en très grand nombre
- Des recombinaisons somatiques entre différents segments génétiques (V, J, D) permettant de former une région Variable
- Des mutations somatiques
- Association 'chaînes lourdes/chaînes légères'



Le récepteur des cellules T (TCR)

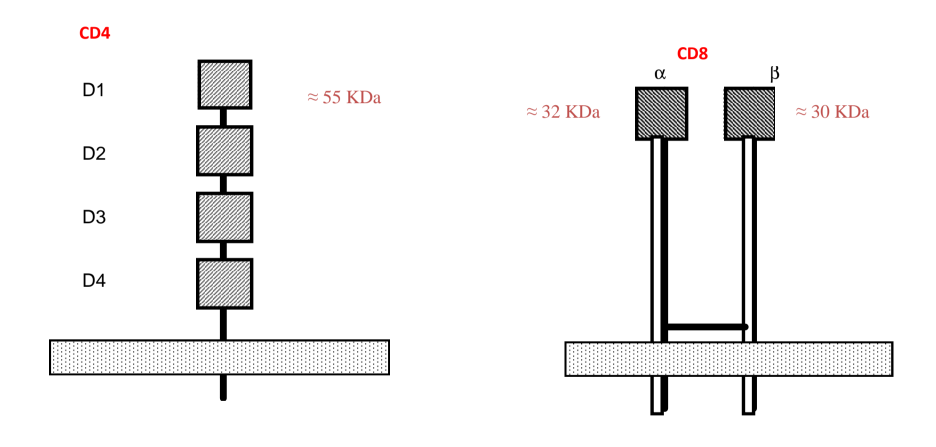




Nombre de segements de gènes des TCR et origines de leur diversité

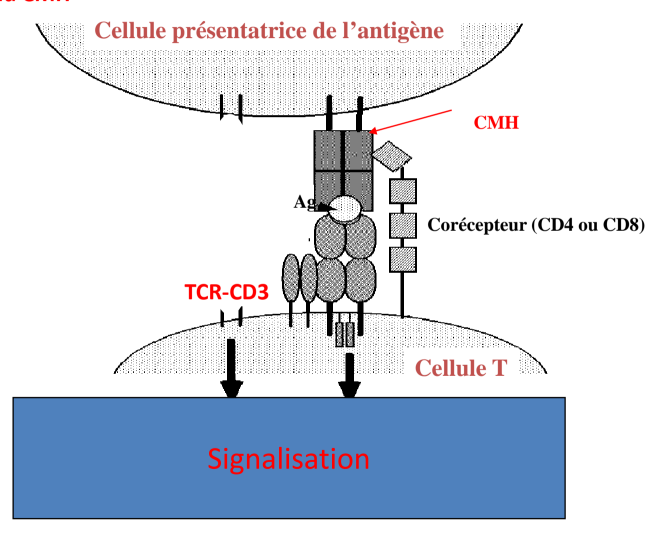
Locus	TCRA	TCRB	TCRG	TCRD
localisation chromoso.	14q11	7q35	7p15	14q11
Chaînes polypeptidiques	α	β	γ	δ
	TCRo	ιβ		C
nbre de gènes V	70	50	1 2 TCR	γό 5
nbe de segments J	60	13	5	3
nbre de segments D	0	2	0	3
diversité N	++	++	++	++
mutations	-	_	_	_

Les co-récepteurs des lymphocytes T



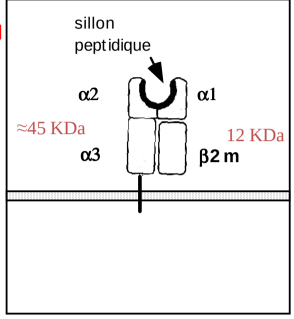
Reconnaissance de l'Ag par les lymphocytes T

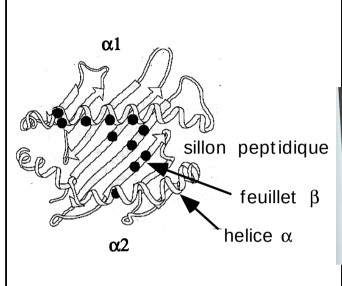
Rôle des molécules du CMH



STRUCTURE DES MOLECULES DU CMH

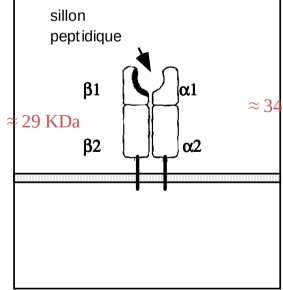
CMHI

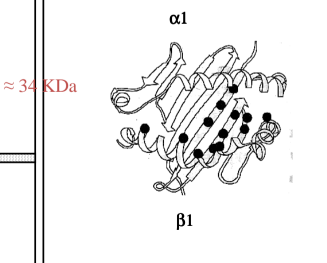


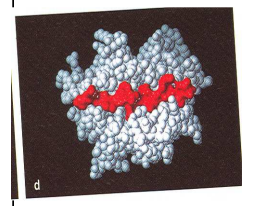




CMH II

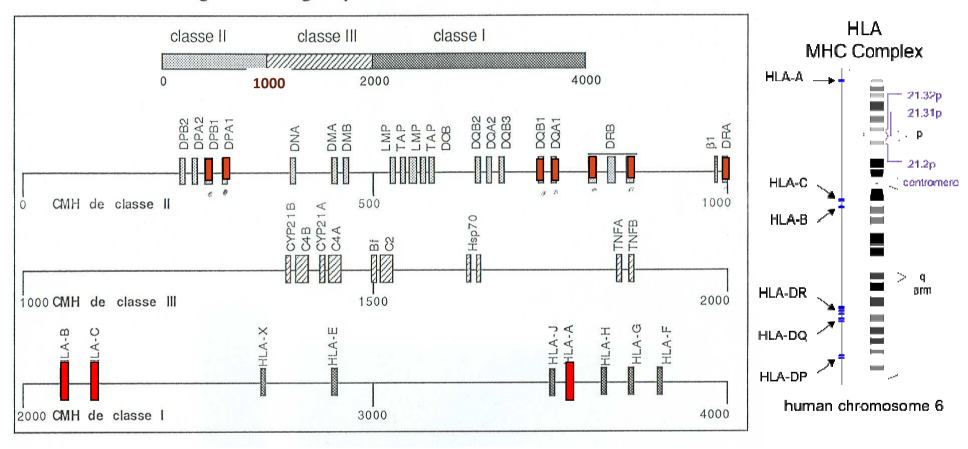




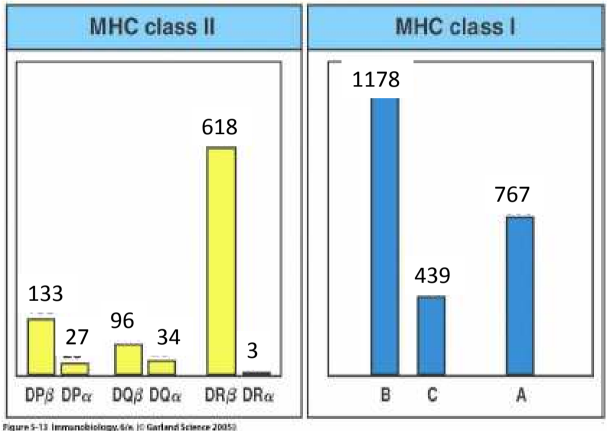


Organisation génétique et Polymorphisme

Organisation génique du CMH humain

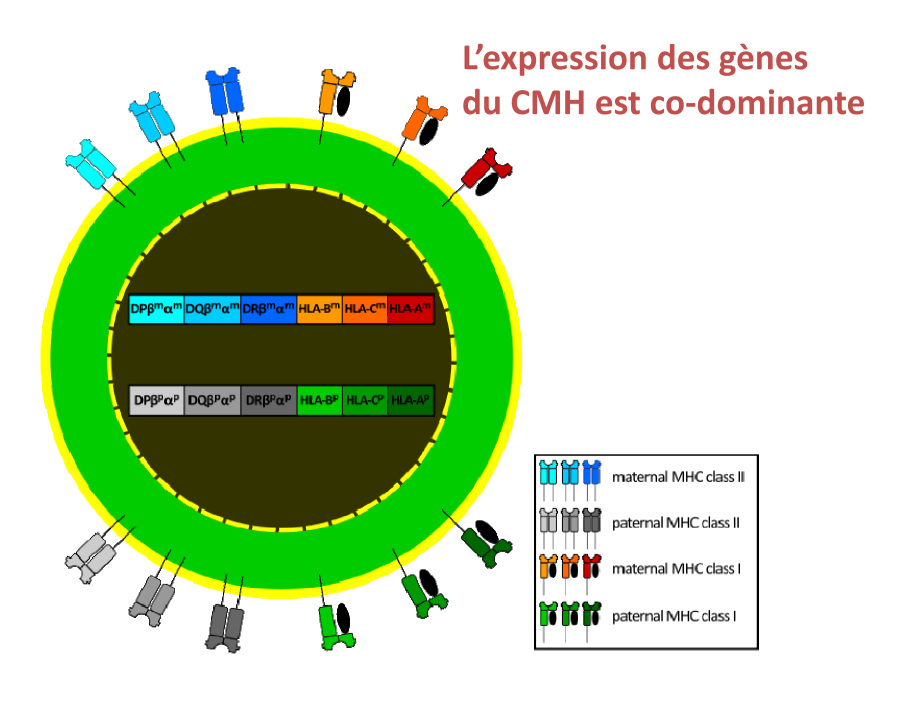


Polymorphisme du CMH



variants alléliques

Les gènes du CMH sont les plus polymorphiques de tout le génome



Expression tissulaire des molécules du CMH-I et CMH-II

Tissu	CMH-I	CMH-II
Tissus lymphoïdes cellules T	+++	- *
cellules B	+++	+++
macrophages	+++	++
autres CPA (cell. langerhans, CD	+++	+++
cellules épithéliales du thymus	+	+++
Autres cellules neutrophiles	+++	-
hepatocytes	+	-
rein	+	-
cerveau	+	- #
globulesrouges	-	-

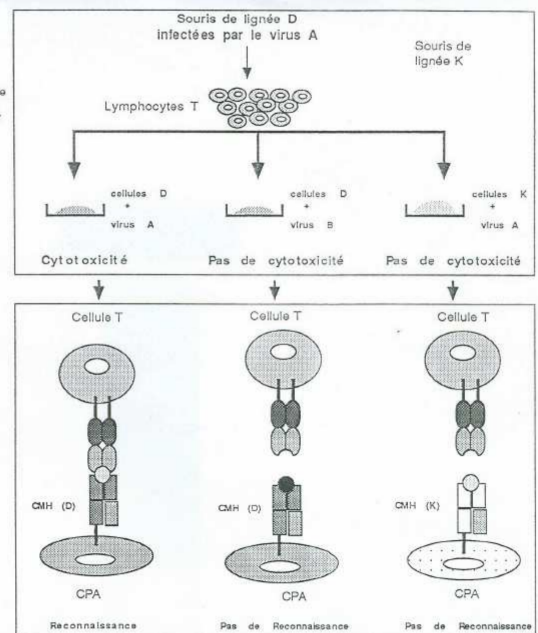
^{*} les T activées chez l'homme expriment du CMH-II.

la plupart des types cellulaires n'expriment pas du CMH-II sauf la micropglie

Restriction au CMH

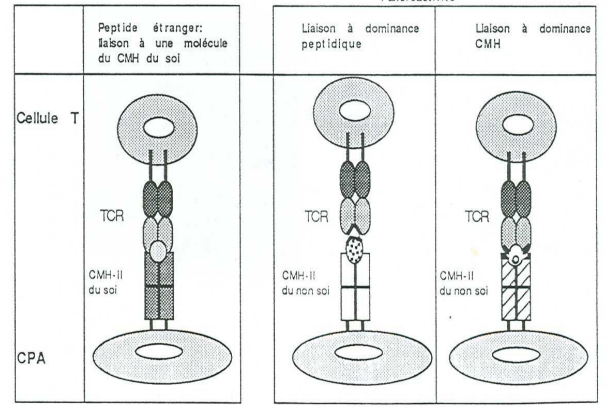
Expérience démontrant l'existence d'une restriction au CMH du "so i" dans la reconnaissance de l'Ag par les lymphocytes T

Interprétation

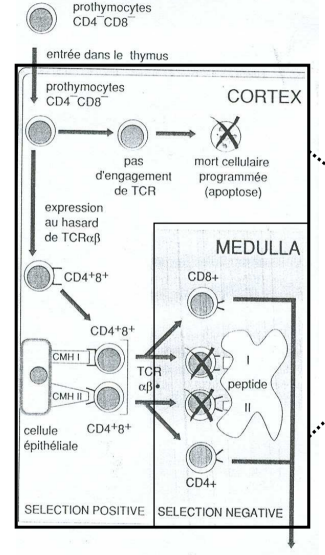


Alloréactivité

Deux modes de reconnaissance croisée pouvant expliquer l'alloréactivité

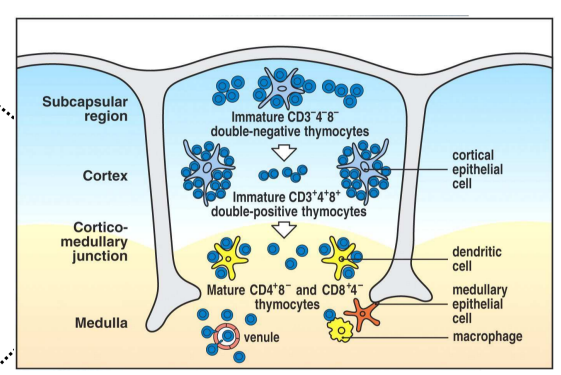


Développement et sélection des lymphocytes T dans le thymus



exportation vers la périphérie de cellules matures, restreintes au CMH, non-autoréactives

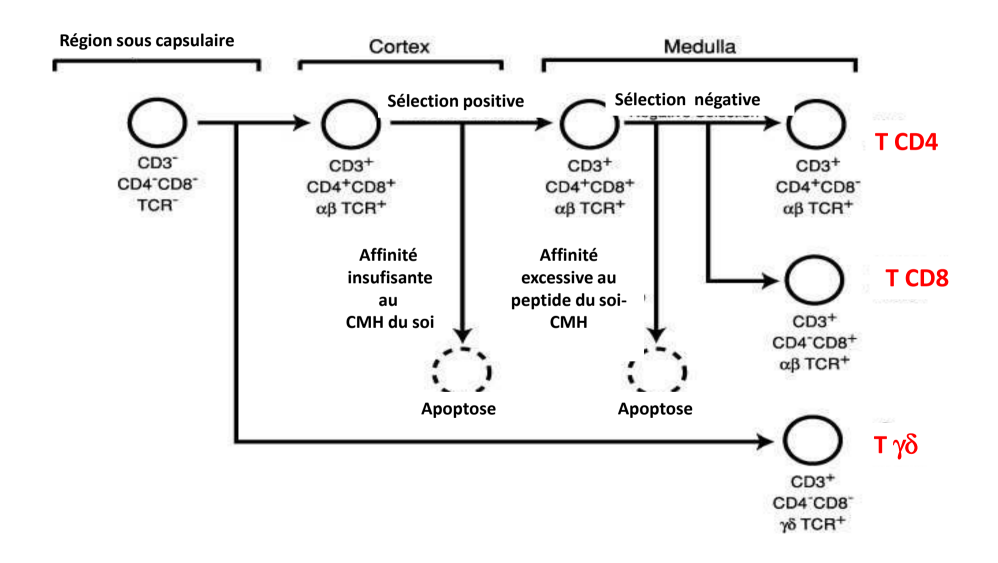
PERIPHERIE



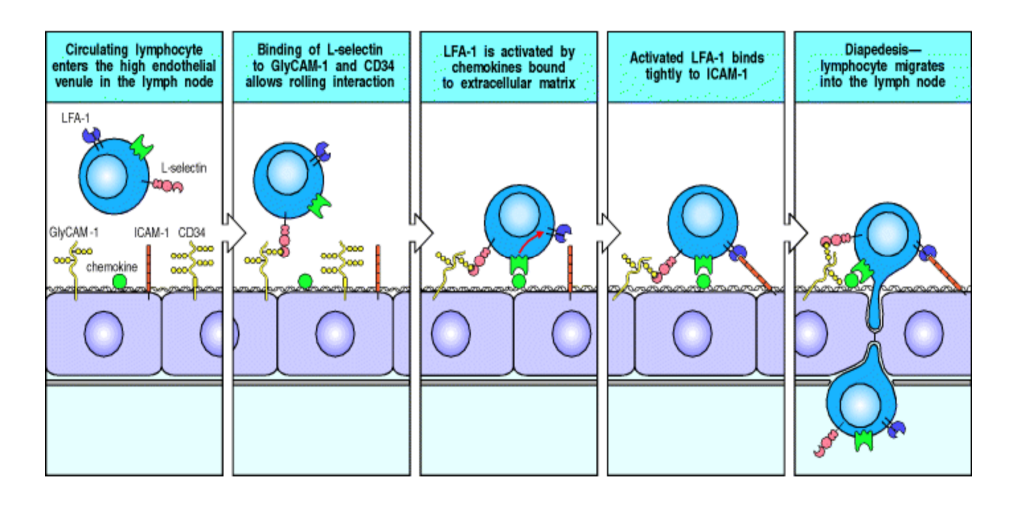
Différenciation intra-thymique

- Réarrangement des gènes du TCR
- Expression du TCR associé à CD3
- Multiplication des thymocytes et sélection

Développement et sélection des lymphocytes T dans le thymus (bis)

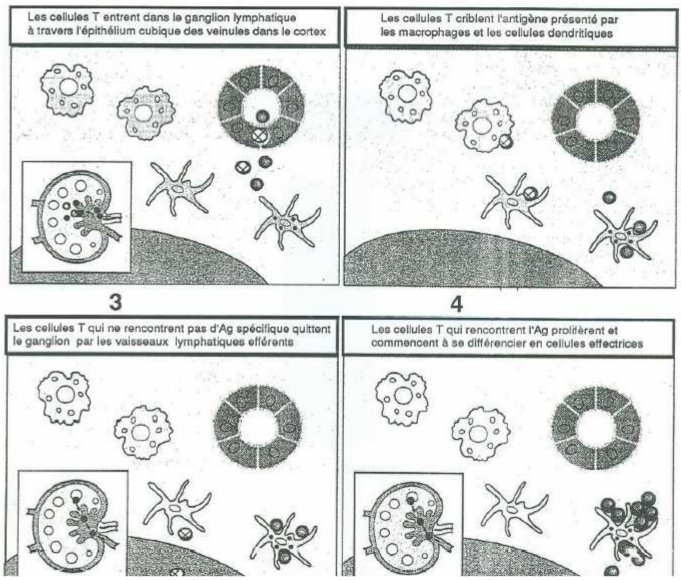


Passage des lymphocytes à travers les veinules post capillaires



Interaction des cellules T naïves avec l'Ag dans les organes lymphoïdes périphériques

2



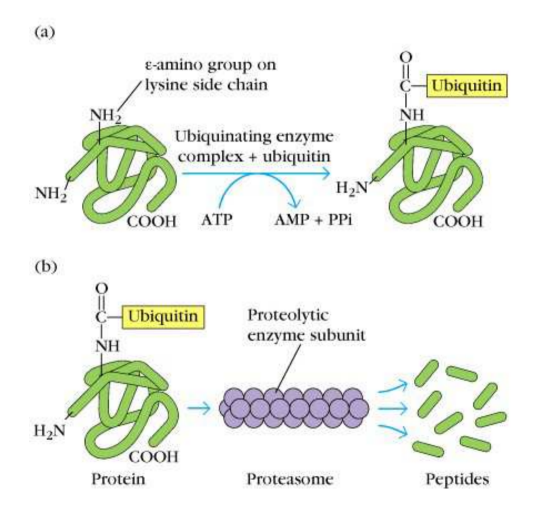
Les cellules présentatrices de l'Ag

Propriétés/ CPA distribution	Cellules dendritiques (cellules réticulées interdigitées)	Macrophages	Cellules B
Principales cellules présentarices de l'Ag	antigène viral virus infectant la cellule dèndritique	bactérie	toxine bactérienne
Distribution dans les ganglions lymphatiques	500000000000000000000000000000000000000	00000000000000000000000000000000000000	
Localisation principale	Tissu lymphoïde Tissu conjonctif Epithéliums	Tissu lymphoïde Tissu conjonctif Cavités corporelles	Tissu lymphoïde Sang périphérique
Capture de l'Ag	Phagocytose par des CD tissulaires +++ Infection virale +++	Phagocytose +++	Récepteur spécifique de l'Ag (lg) ++++
Expression du CMH	Constitutive	Inductible par des bactéries et cytokines + à +++	Constitutive, augmentation après activation +++ à ++++
Principaux Ag présentés	Virus	Bactéries extracellulaires et vesiculaires	Toxines Virus Bactéries
Signal co-stimulateur	Constitutive	Inductible - à +++	Inductible - à +++

Localisaion des antigènes dans les compartiments cellulaires, leurs apprêtement et présentation aux lymphocytes T

Pathogènes	Pat hogènes cyt osoliques	Pathogènes intra-vésiculaires	Pathogènes extra-celluliares et toxines
Localisation des Ag dans différents compartiments cellulaire		macrophage	cellule B
Dégradation dans	cytoplasme	vésicules acidifiées	vésicules acidifiées
Peptides liés à	CMH-I	CMH-II	CMH-II
Présenté à	lymphocytes T CD8	lymphocytes T CD4	lymphocytes T CD4
Effet sur la cellule présentatrice	mort cellulaire	activation pour tuer les bactéries et parasites intracellulaires	activation des B pour sécréter des lg afin d'éliminer les bactéries et toxines extracellulaires

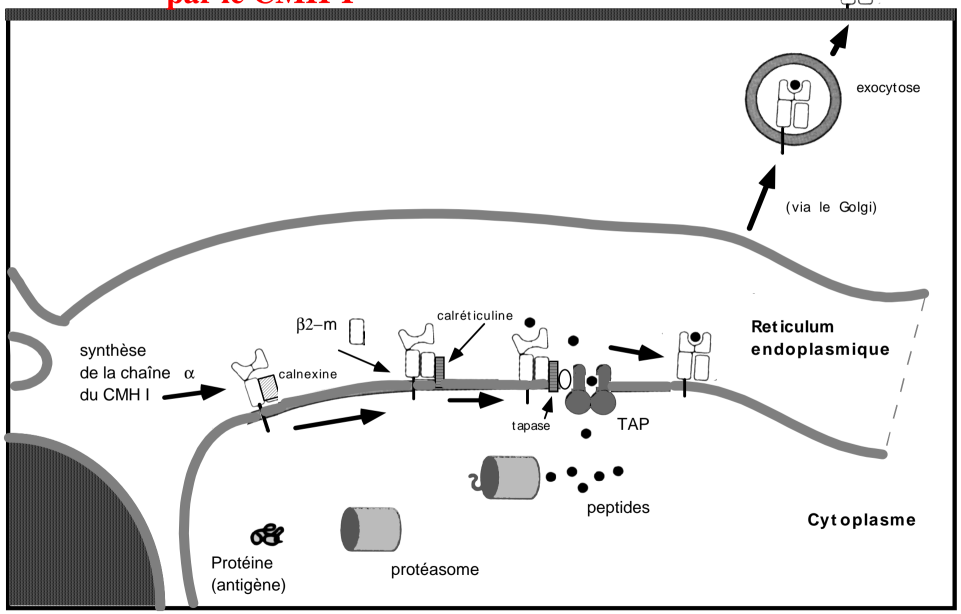
Ubiquitine et protéasome



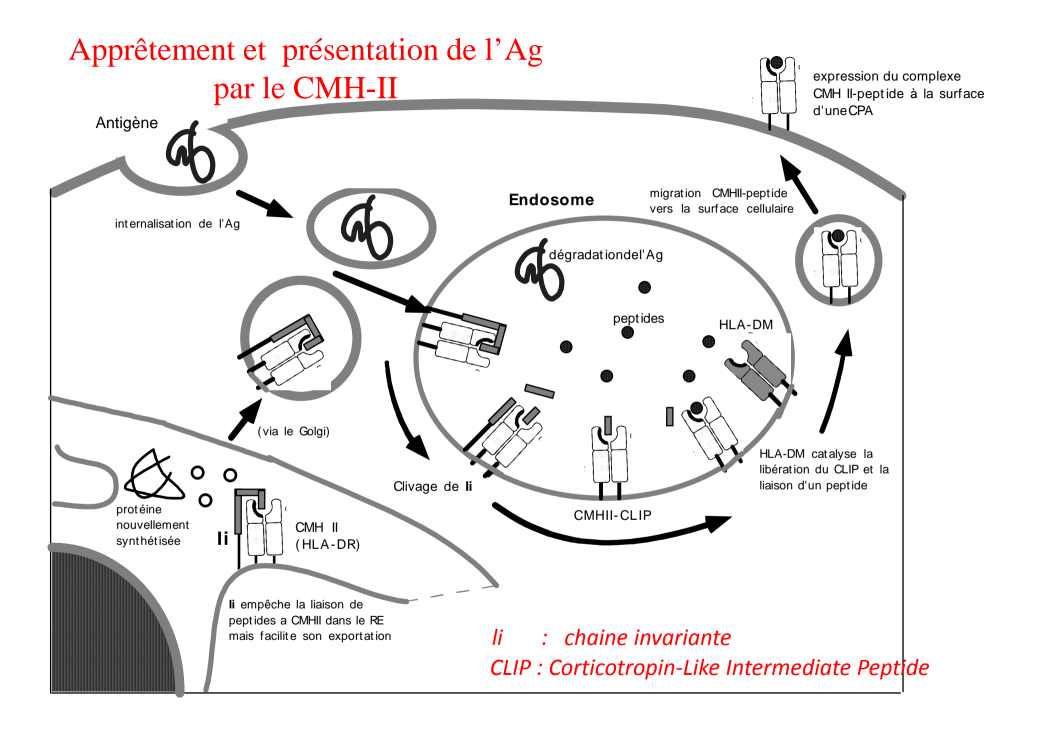
Apprêtement et présentation de l'Ag par le CMH-I

expression du complexe CMH l-peptide à la surface d'une CPA

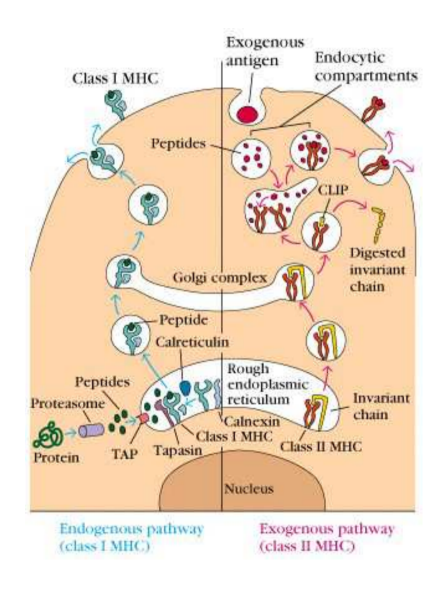




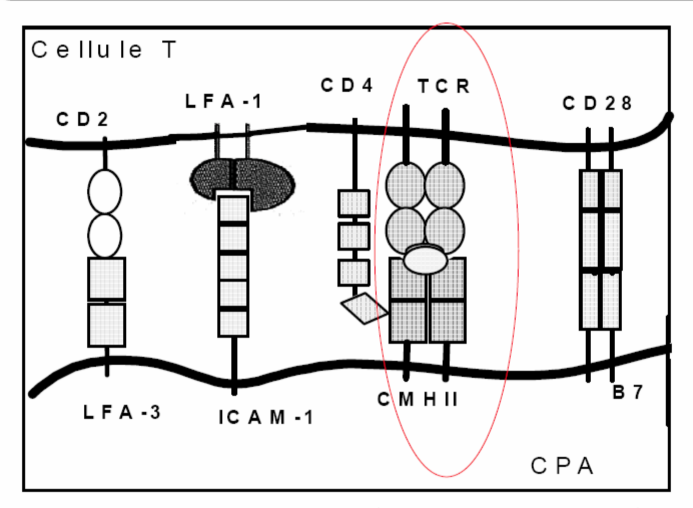
(TAP)Transporter associated with antigen presenting



Comparaison des deux voies

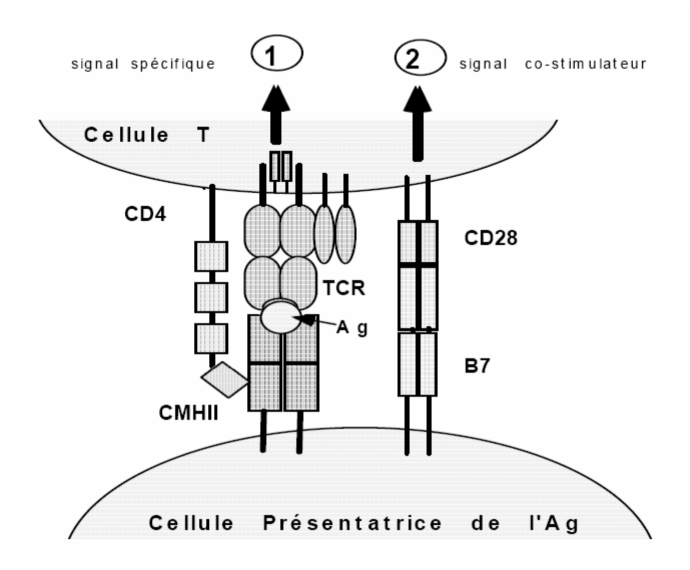


Principales molécules impliquées lors la présentation de l'Ag



LFA: Lymphocyte Function associated Antigen

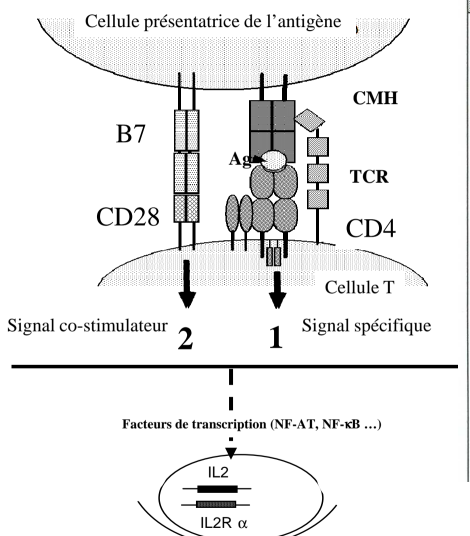
ICAM: InterCellular Adhesion Molecule

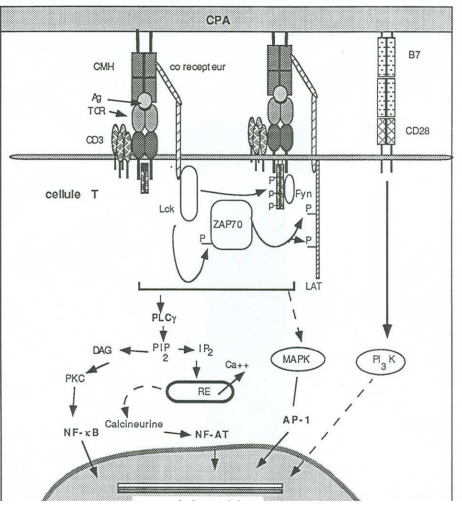


Activation et différenciation des lymphocytes T

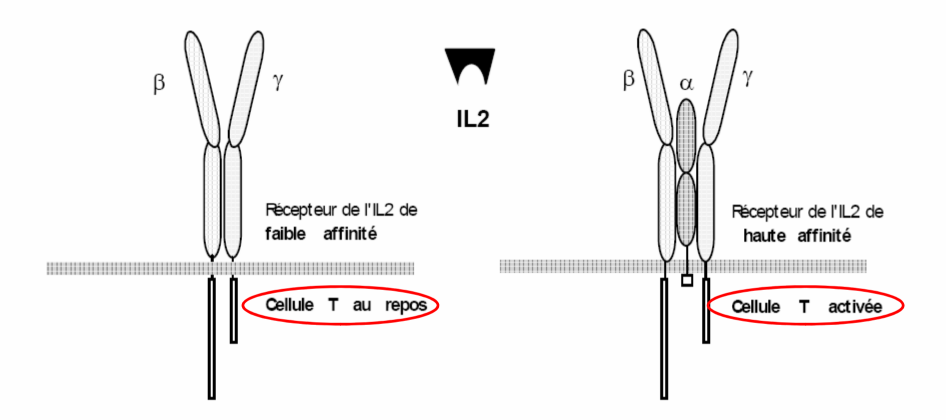
Activation des lymphocytes T par l'antigène

Activation lymphocytaire: signalisation intracellulaire via le TCR



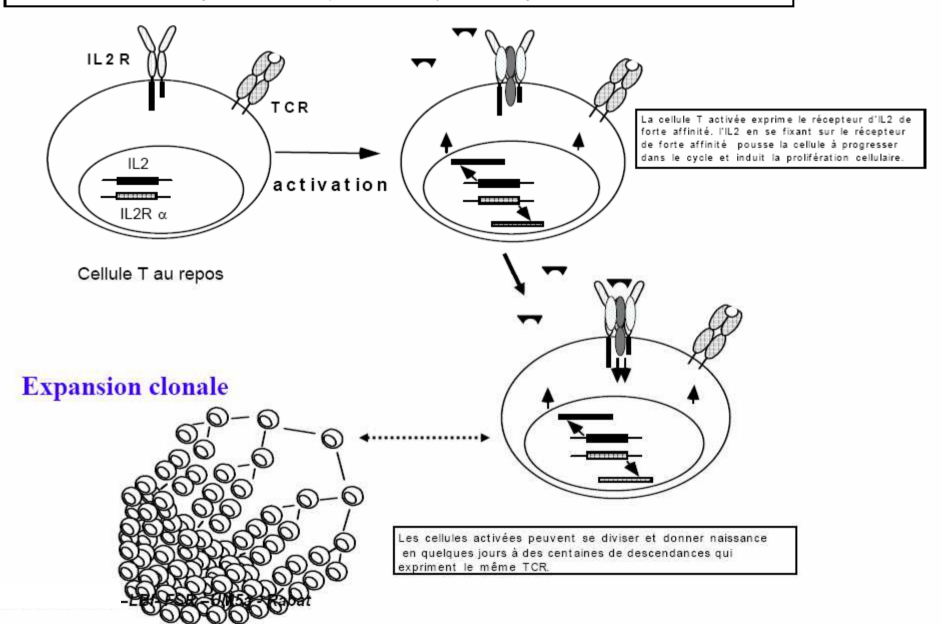


IL2 et IL2R



Expansion clonale des lymphocytes T: rôle de l'IL2 et de IL2R

La première rencontre de la cellule T avec l'Ag spécifique en présence du signal costimulateur déclenche l'entrée de la cellule T en cycle de division et, en même temps induit la synthèse d'IL2 et d'IL2 Rα



Différenciation des lymphocytes T CD4

