

Enseignement d'Immunologie: Bases fondamentales

Responsables: Pr MA Gougerot-Pocidallo
Dr Hélène Moins-Teisserenc

9 cours dans les prochaines semaines

Livre recommand e:

IMMUNOLOGIE GENERALE de l'ASSIM:

<http://www.assim.refer.org>

En haut de la page d'accueil: aller sur RAISIL/L2/mod8/DIU
Cliquer sur L2

2011/2012

GENERALITES SUR LE SYSTEME IMMUNITAIRE

Ensemble des mécanismes assurant le maintien de l'intégrité biologique d'un individu en éliminant les agents dont la prolifération entraînerait sa destruction ou la modification de ses constituants :

→ Bactéries, virus, champignons, parasites, substances chimiques....

Agents reconnus comme étranger par l'organisme :

→ Antigènes

Contraintes du système immunitaire

Nécessité

De reconnaître:

- le « SOI » : ses propres constituants normaux

De les distinguer :

- du NON-SOI : agents pathogènes
- du SOI ALTERÉ : tumeur, constituants de l'organisme modifiés par un virus

D'éliminer les antigènes par différents moyens

→ Différentes Réponses Immunitaires

CONSEQUENCES DES REACTIONS IMMUNITAIRES

1) Appropriées et normalement régulées : bénéfiques

- Élimination de l'agent pathogène

→ protection de l'organisme = Immunité

- Action protectrice illustrée par les déficits immunitaires:

- Infections graves et/ou répétées

- Tumeurs malignes

2) Dérégulées:

- Hypersensibilités-Par ex: allergie (réactivité anormale vis à vis d'un Ag)

- Maladies auto-immunes

Relations Hôte/Agent pathogène

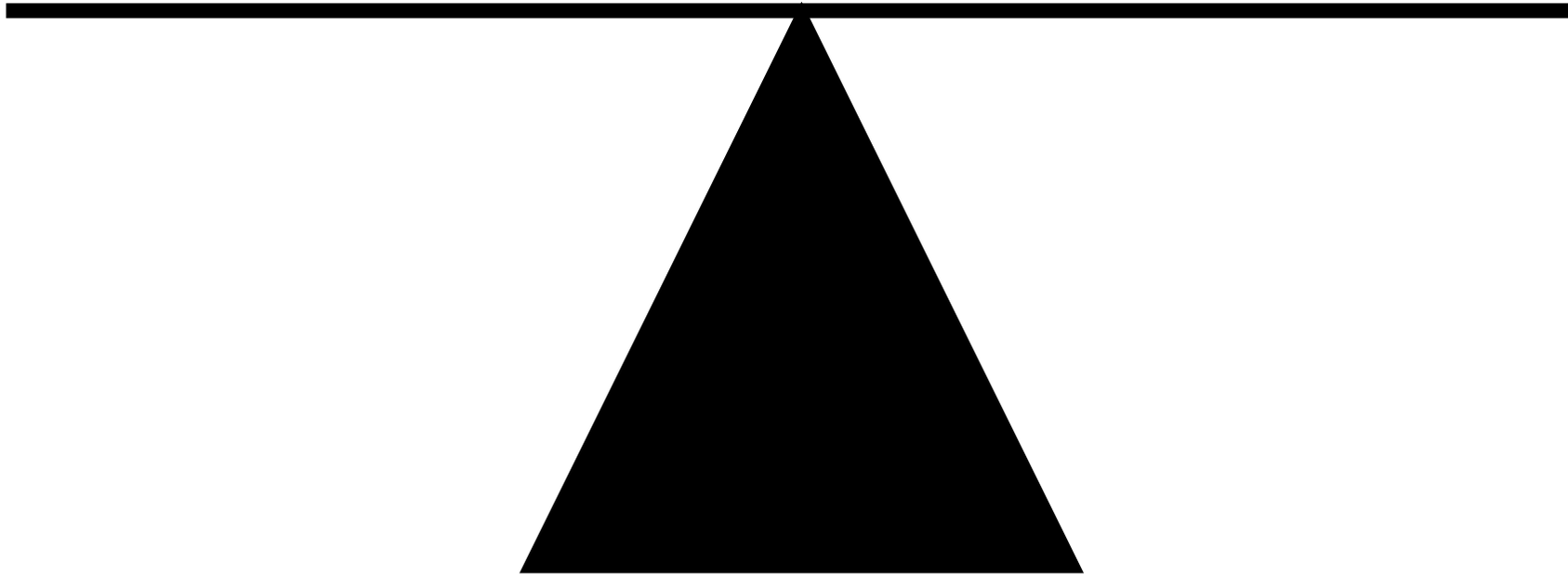
Au cours de l'évolution des êtres vivants sont survenues :

- Une pression de sélection des microorganismes sur les mécanismes de défenses de l'hôte aboutissant à:
une diversification des mécanismes immunitaires, agissant en interaction, en coopération, de façon complémentaire.
- Une pression de sélection de l'hôte sur les microorganismes qui ont développé des mécanismes de résistance vis à vis des systèmes de défenses:
 - Production d'inhibiteurs du système immunitaire
 - Mimétisme moléculaire

Equilibre entre infection et immunité

infection

immunité

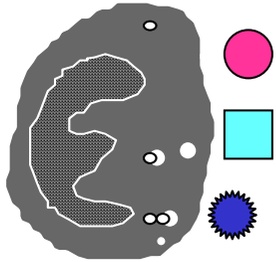


Maladie }
}

charge infectieuse x virulence
> Capacité protectrice du syst.immunitaire
de l'individu

DIFFERENTS TYPES DE REponses IMMUNITAIRES

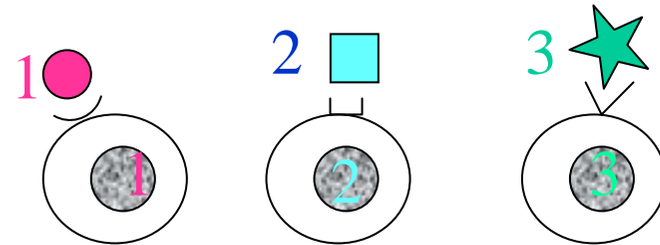
Naturelle = innée
Non spécifique



Immédiate
Pas de mémoire

Barrière cutanéomuqueuse
Cils de C. muqueuses
pH
Equilibre de la flore
Substances microbicides
Syst. Complément
Phagocytes (PN, mono/m Φ)
Cellules Natural Killer (NK)
Cellules dendritiques

Adaptative
Spécifique



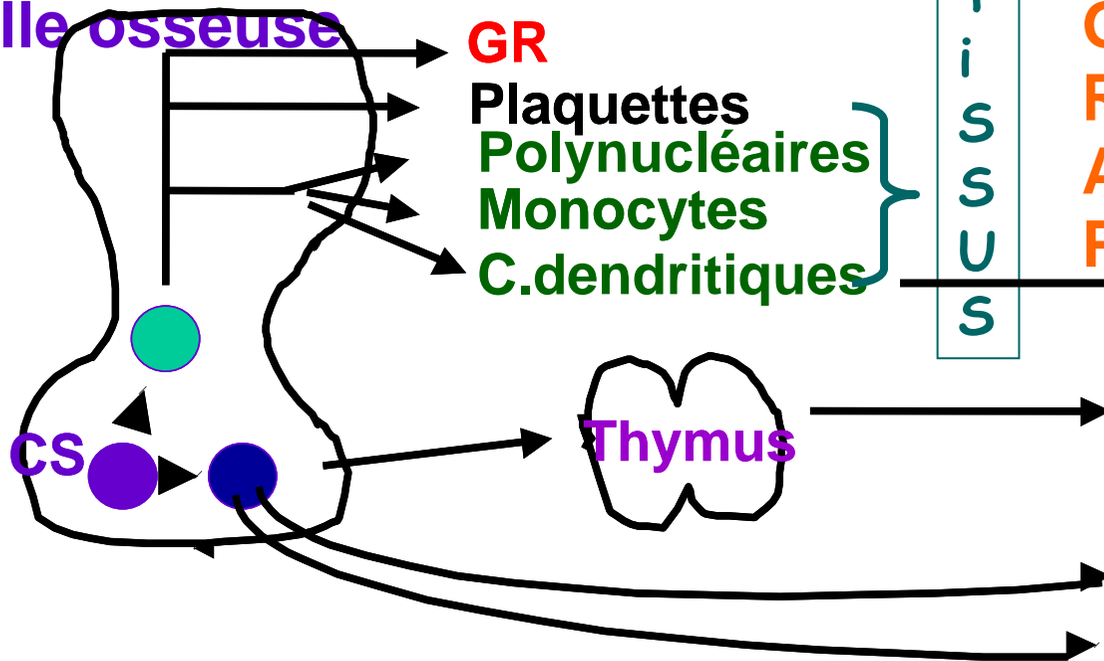
Qlqs jours
+efficace lors de contacts répétés
mémoire I°
base des vaccinations

Lymphos T
Lymphos B
Anticorps

CELLULES ET ORGANES DU SYSTEME IMMUNITAIRE

ORGANES CENTRAUX

Moëlle osseuse



ORGANES LYMPHOIDES PERIPHERIQUES

Ganglions lymphatiques
Rate
Amygdales
Plaques de Peyer

T matures

B matures

NK

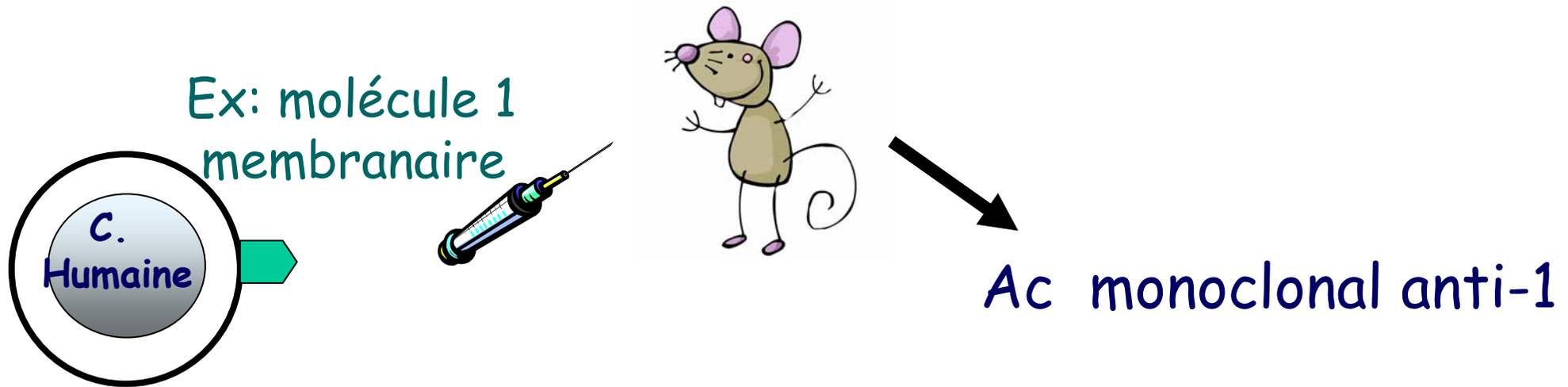
- Organes de maturation et différenciation
- Acquisition de la diversité de reconnaissance de l'Ag
- Tolérance

- Organes de stockage
- Lieu de contact avec l'AG
- Réponses immunitaires

Identification cellulaire : morphologie, fonctions, marqueurs cellulaires

Définitions: CD

CD = Classes de différenciation



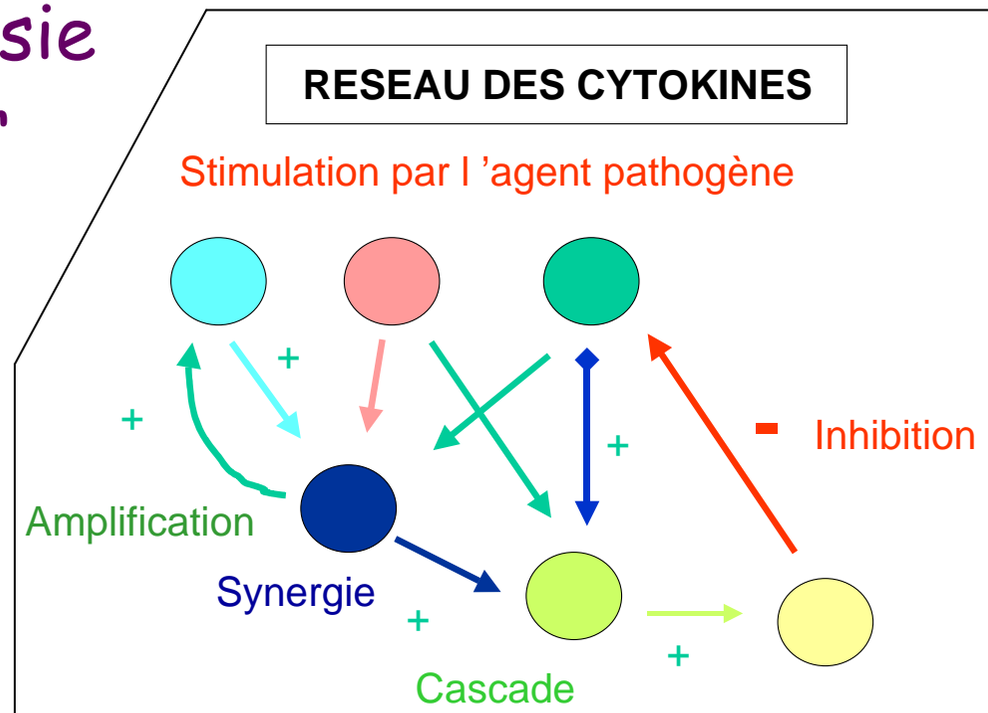
Classe de différenciation (CD) = l'ensemble des Acs monoclonaux qui reconnaissent la même molécule.

Par extension, la molécule est désignée par CD suivi d'un N° (1 à x).

Définitions: Cytokines

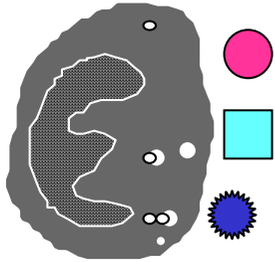
- Polypeptides synthétisés par des cellules et régulant le comportement cellulaire (activation, prolifération, différenciation) en se liant sur des récepteurs qui leur sont spécifiques.
- Se situent au sein d'un réseau complexe d'interactions positives et négatives, qui jouent un rôle majeur dans l'homéostasie de l'organisme et en particulier dans toutes les réponses I°

- Chimiokine: cytokine à activité chimioattractante



DIFFERENTS TYPES DE REponses IMMUNITAIRES

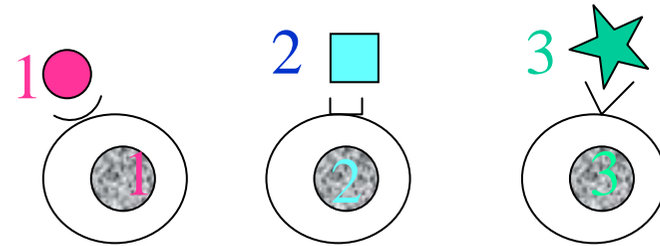
Naturelle = innée
Non spécifique



Immédiate

Barrière cutanéomuqueuse
Cils de C. muqueuses
Substances bactéricides
pH
Equilibre de la flore
Interférons
Syst. Complément
Phagocytes (PN, mono/mΦ)
Cellules Natural Killer (NK)
Cellules dendritiques

Adaptative
Spécifique



Qlqs jours
mémoire I°

+efficace lors de contacts répétés
base des vaccinations

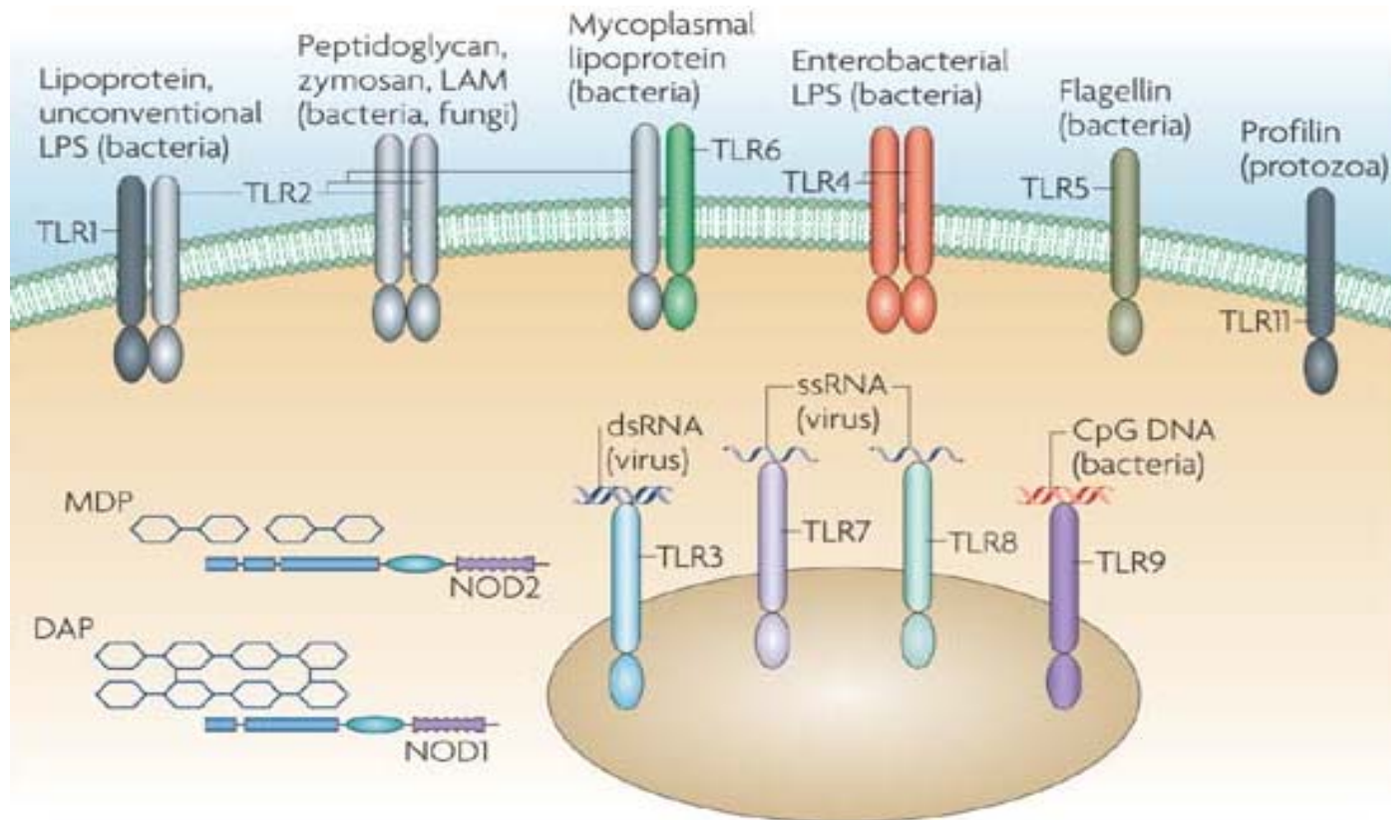
Lymphos T
Lymphos B
Anticorps

I-caractéristiques de l'Immunité innée

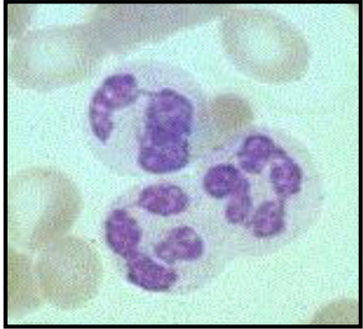
- Immédiate
- Rapide
- Sans mémoire immunologique
- Première reconnaissance du Soi et du Non Soi
- Coopère avec l'immunité adaptative et la régule

Sur une même cellule plusieurs récepteurs (« Pattern Recognition Receptors =PRR») qui reconnaissent des motifs des agents pathogènes conservés au cours de l'évolution («Pathogen-associated-molecular-patterns » =PAMPs) ou des signaux de danger.

Ex de PRR « Toll-Like-Réceptors »

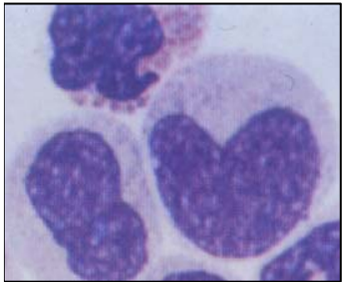


Quelques cellules de l'Immunité Innée

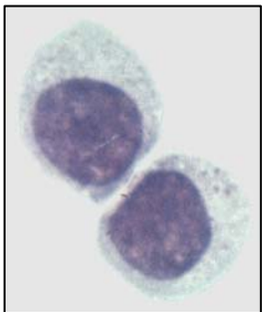


Polynucléaires neutrophiles: cellules myéloïdes à granulations neutro, Noyau polylobé, les 1^{ères} à migrer du sang vers le foyer inflammatoire, action rapide, phagocytaire, tueuse (bactéries à x extracellulaire, champignons), produisent des médiateurs de l'inflammation .

Mais aussi **poly éosino:** anti parasite, **poly baso:** allergie



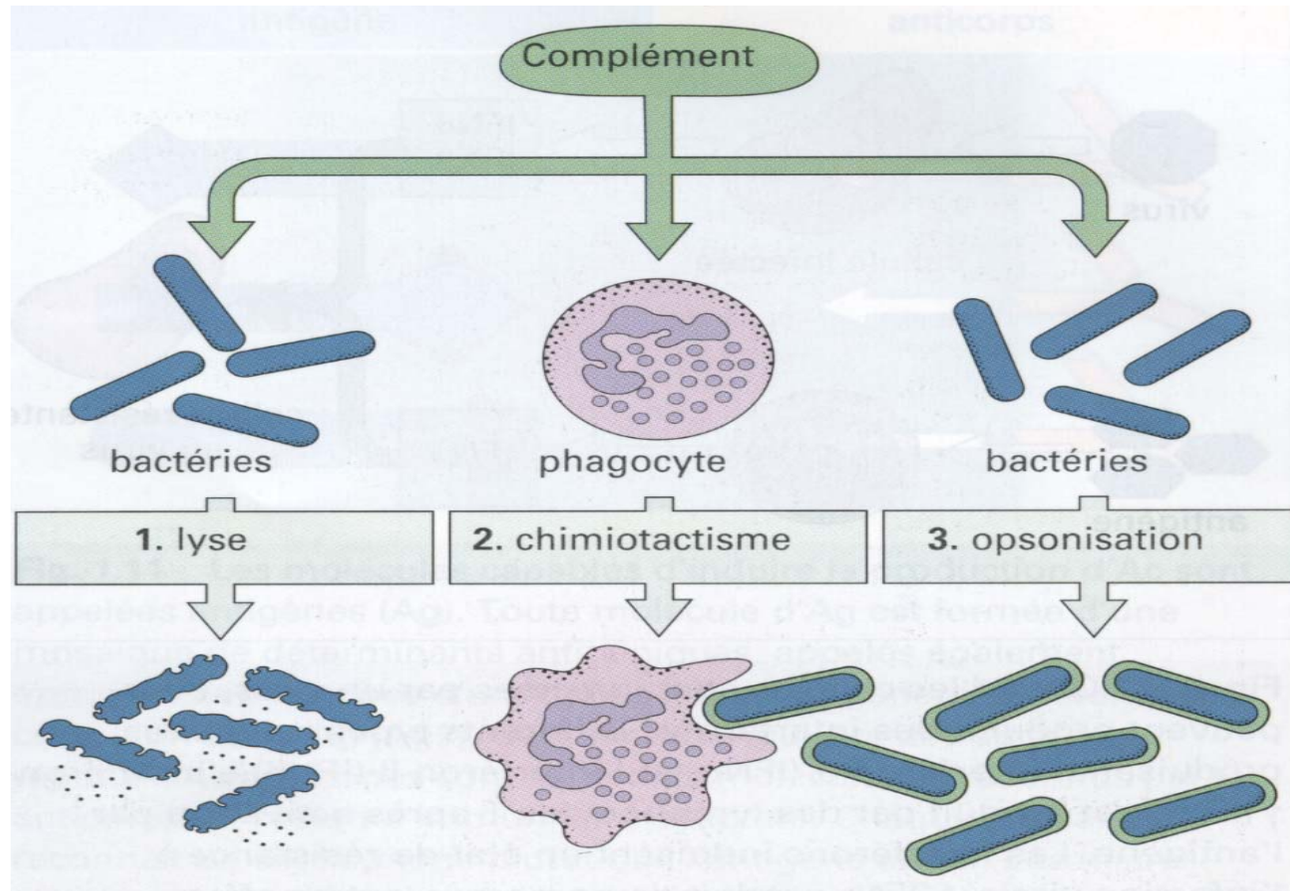
Monocytes: cellules phagocytaires mononucléées; 2^{ème} ligne de défense; tuent bactéries à x intracellulaire, produisent de nombreuses cytokines et médiateurs de l'inflammation, C. Présentatrices d'Ag, se transforment en macrophages résidents dans les tissus qui possèdent des caractères dépendants du Microenvironnement.



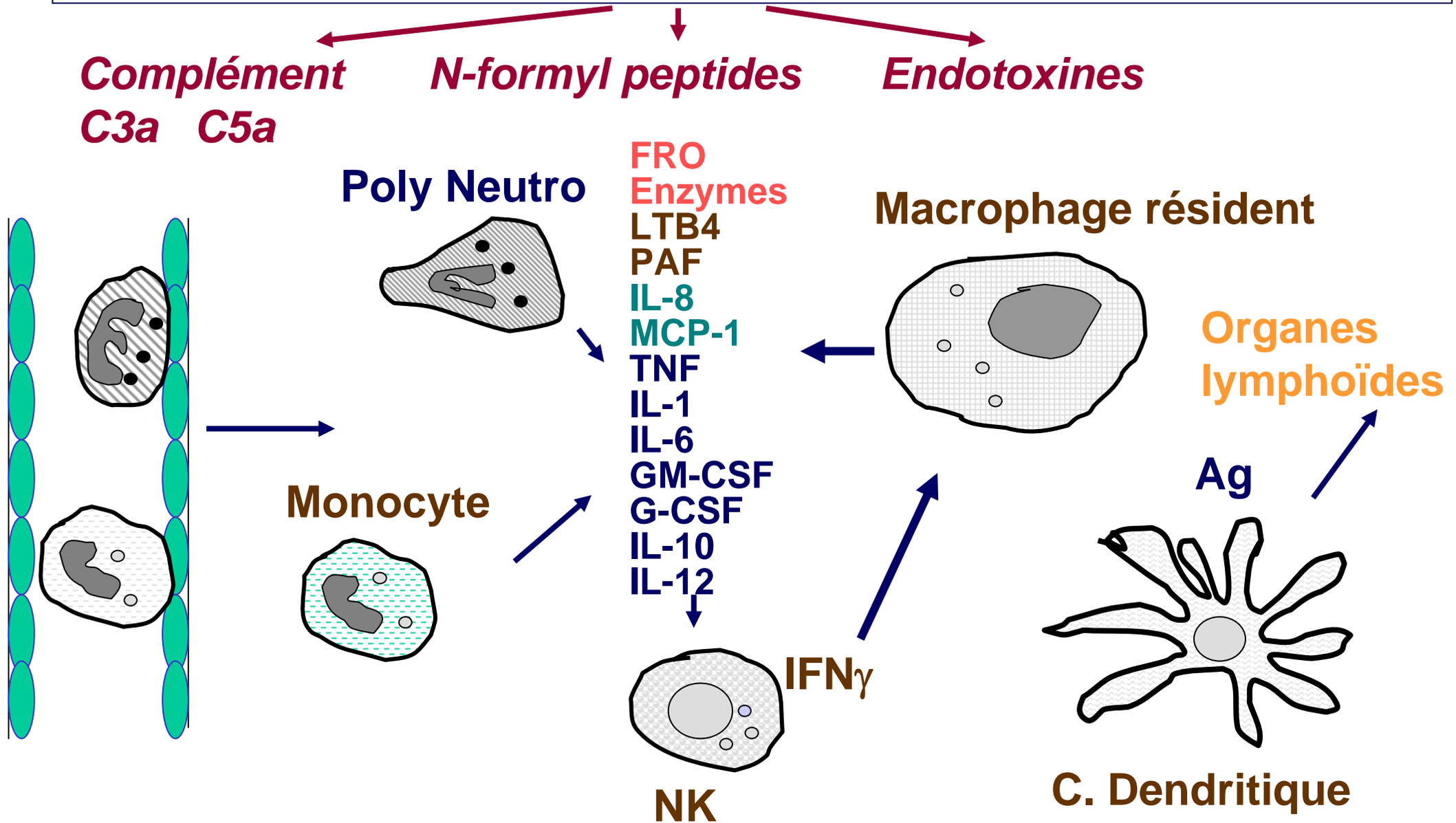
Cellules Natural Killer: Non phagocytaires, Tuent des cellules infectées et malignes ("soi altéré"). Cellules de veille anti-tumorale. Secrètent IFN- γ , TNF- α .

Rôle du complément dans la défense anti-bactérienne

Systeme de protéines dont l'activation en cascade est déclenchée par l'agent pathogène ou un complexe Ag-Ac, produit des médiateurs de l'inflammation, opsonise les bactéries, possède une activité cytolytique (cf cours).



Immunité innée déclenchée rapidement par l'entrée de l'agent pathogène qui émet des signaux de danger. Par ex:



Cellule Dendritique = lien entre Immunité innée et Immunité adaptative

Agents pathogènes = NON SOI
± détruits

Gram-



Gram+



Fungi



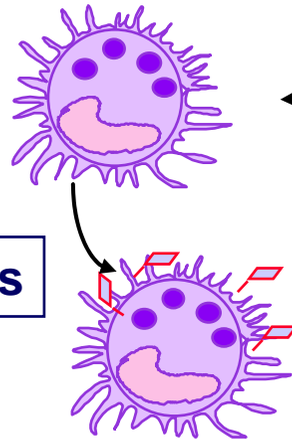
Virus



Motifs conservés au cours de l'évolution qui sont reconnus par les récepteurs des cellules de l'I° innée

I. innée →

cytokines



Processus de maturation

cytokines

Activation des Lymphos T

C.dendritique immature:
phagocytaire

CD8

CD4

Réponses innées

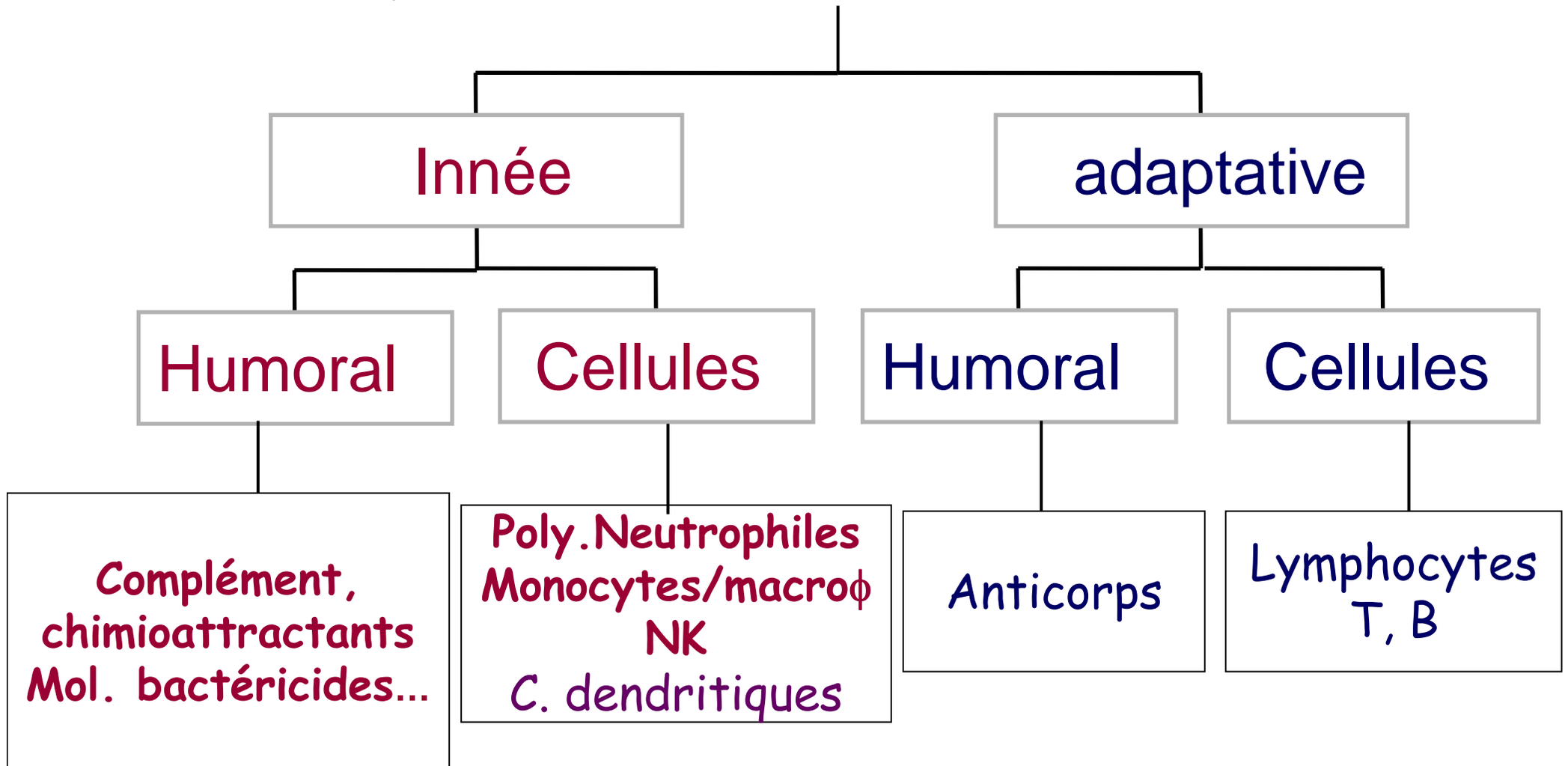


Réponses adaptatives

Tissus

Organes lymphoïdes
périphériques

Composants de l'immunité innée et adaptative (après franchissement des barrières)



II- Caractéristiques de l'Immunité adaptative

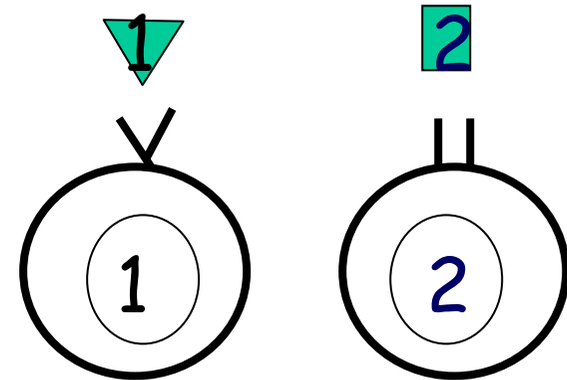
- Dépend des lymphocytes T et B
- Un seul type de récepteur de reconnaissance par lymphocyte, spécifique de l'Ag
- Sélection et expansion clonale
- Mémoire immunologique

Cellules de l'immunité adaptative

- **Lymphocytes B** → **Plasmocytes** qui sécrètent des immunoglobulines à fonction anticorps permettant l'élimination de microorganismes à multiplication extracellulaire
- **Lymphocytes T**
 - T « **helper** » ou « **auxiliaires** » (**marqueur CD4**) « aidant » la prolifération et la maturation d'autres cellules
(B dans la production d'Ac
Prolifération et maturation des T cytotoxiques)
 - T « **cytotoxiques** » (**marqueur CD8**) permettant la destruction d'agents pathogènes à multiplication intracellulaires (virus).
 - T « **régulateurs** »

Molécules de reconnaissance spécifiques de l'antigène

1 type de récepteur par lymphocyte
Spécificité = affinité



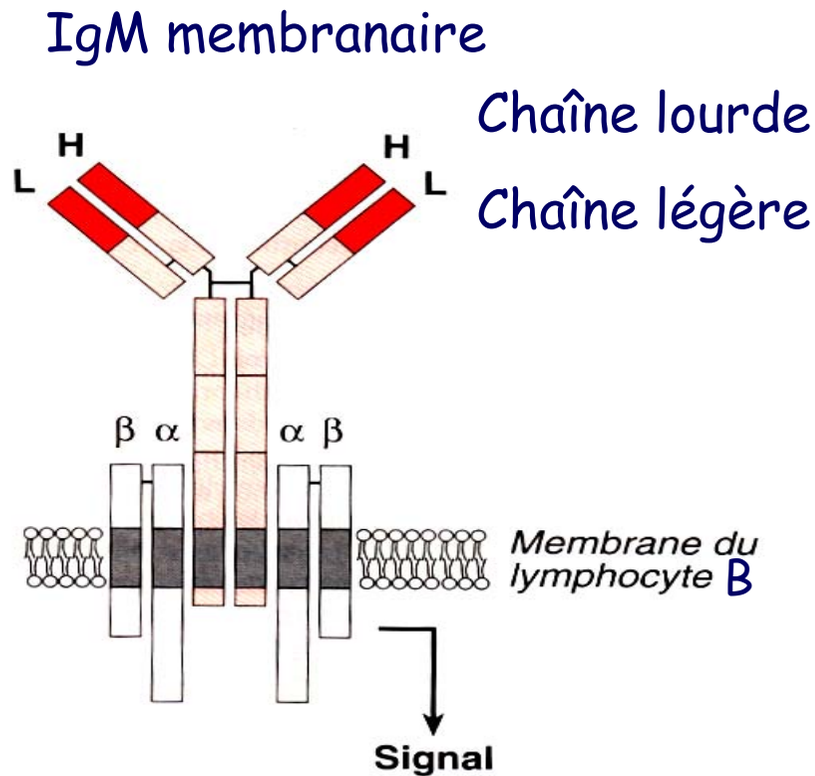
Répertoire immunologique:

Ensemble des diverses spécificités de reconnaissance pour faire face au gd nombre d'AgS dans la nature.

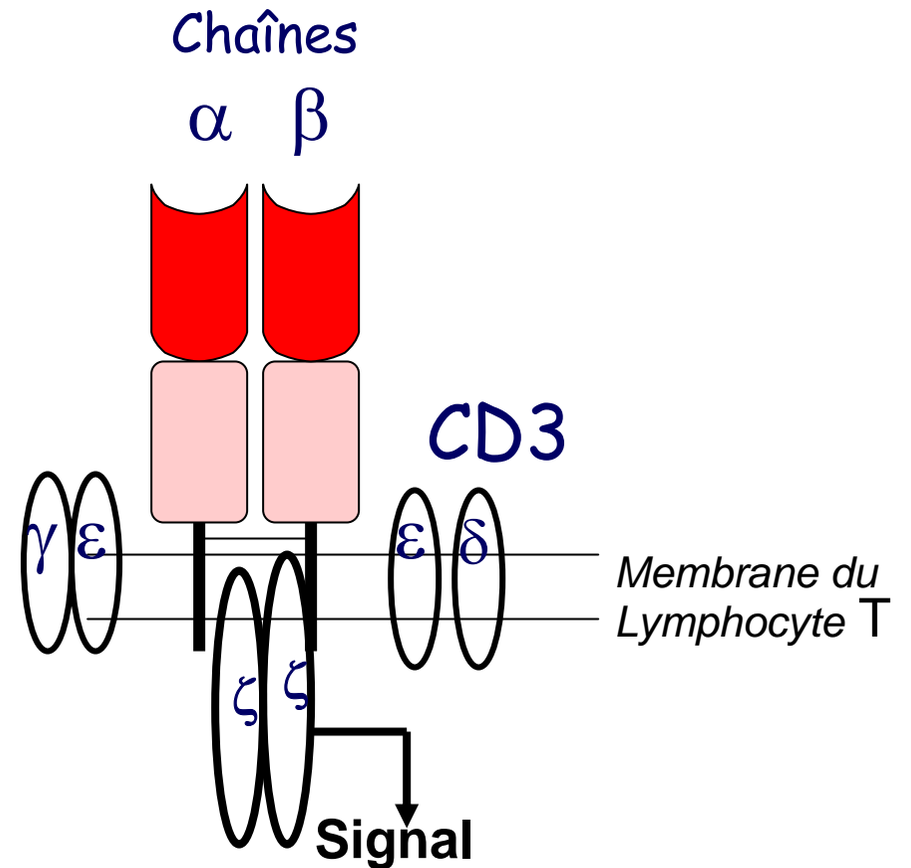
- 10^8 spécificités \neq de Ly. B
- 2×10^7 spécificités \neq de Ly. T

Diversité de reconnaissance acquise lors de la maturation des cellules du système immunitaire par recombinaison des gènes qui codent pour les parties variables des récepteurs de reconnaissance pour l'Ag

Récepteurs de reconnaissance spécifiques de l'antigène



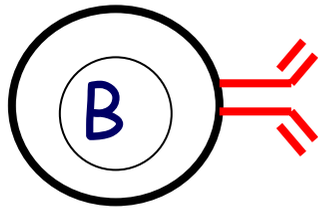
Récepteur B à l'antigène (BcR)



Récepteur T à l'antigène (TcR)

Récepteurs de reconnaissance spécifiques de l'antigène (suite)

BcR: reconnaissance d'un Ag natif

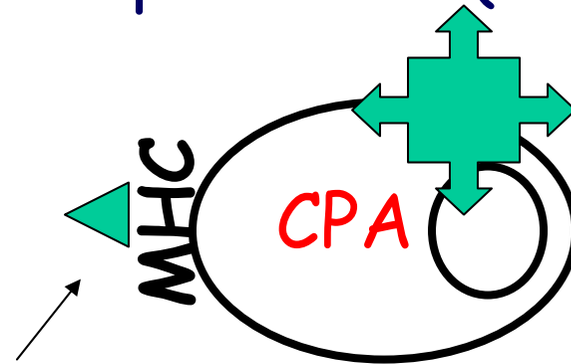
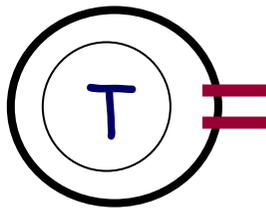


Ag natif

-soluble

- immun complexe

TcR : reconnaissance d'un peptide dérivé de l'Ag transformé par une c. présentatrice d'Ag (CPA) et présenté par les Molécules d' Histocompatibilité (MHC)



Ag transformé
par la CPA

Peptide dérivé de l'Ag

Molécules d'Histocompatibilité (MHC) : cf cours

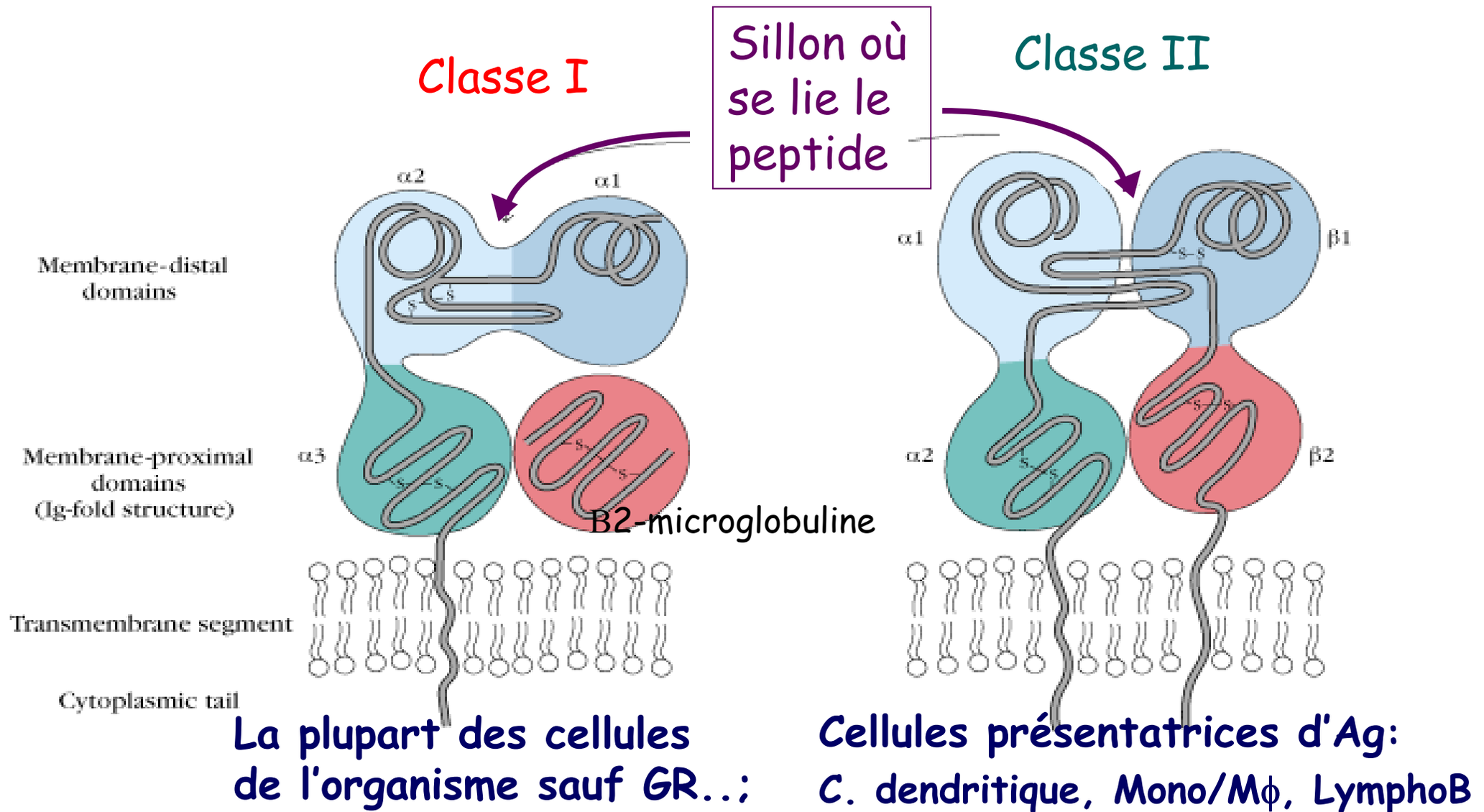
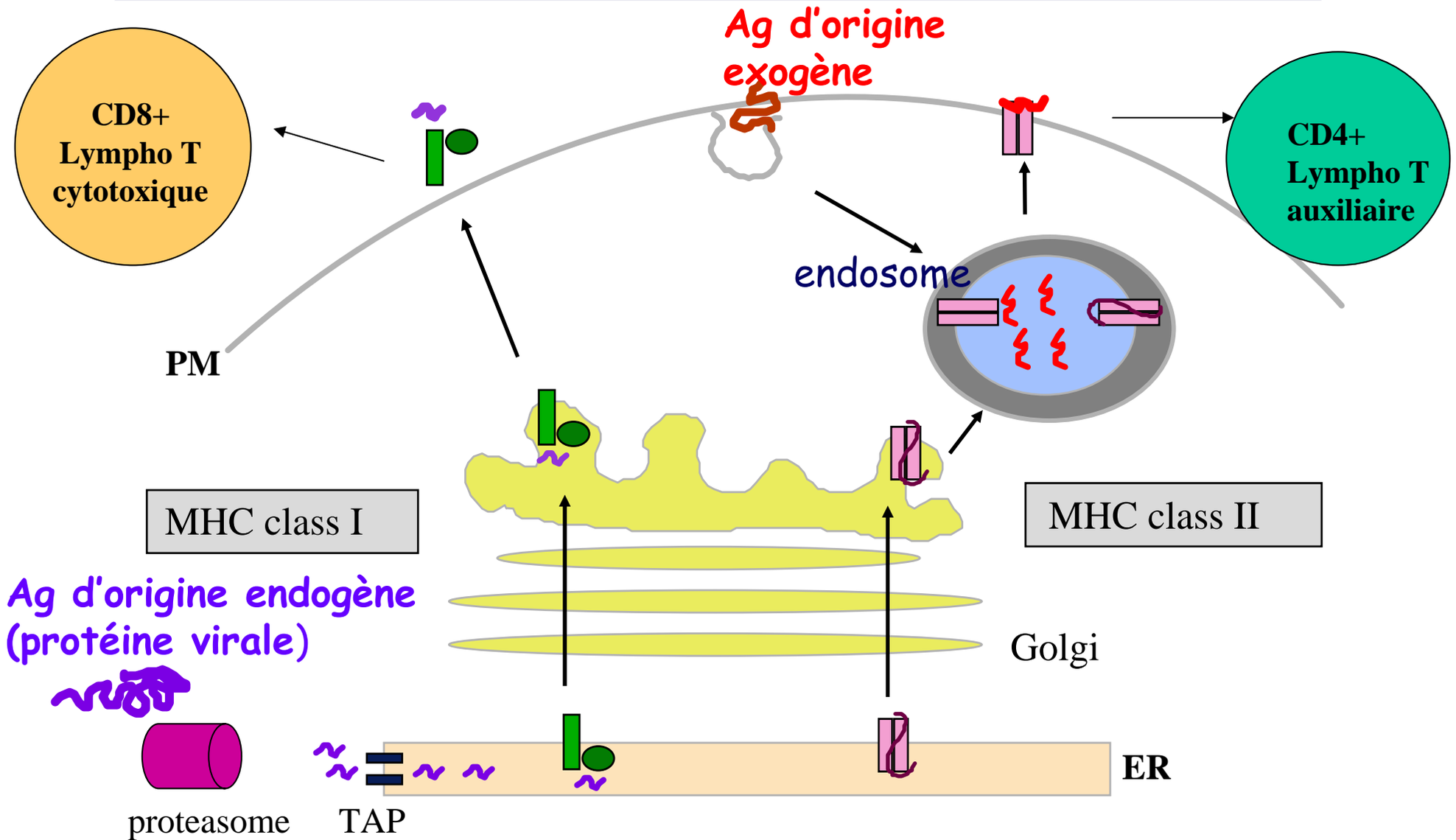


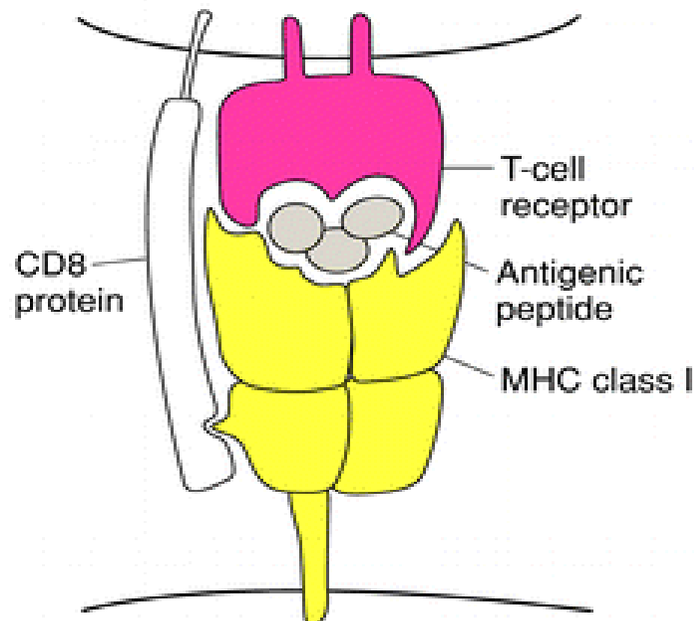
Schéma du transport intracellulaire des molécules HLA de classe I et de classe II



Les lymphos T CD8+ reconnaissent les peptides associés aux MHC de classe I

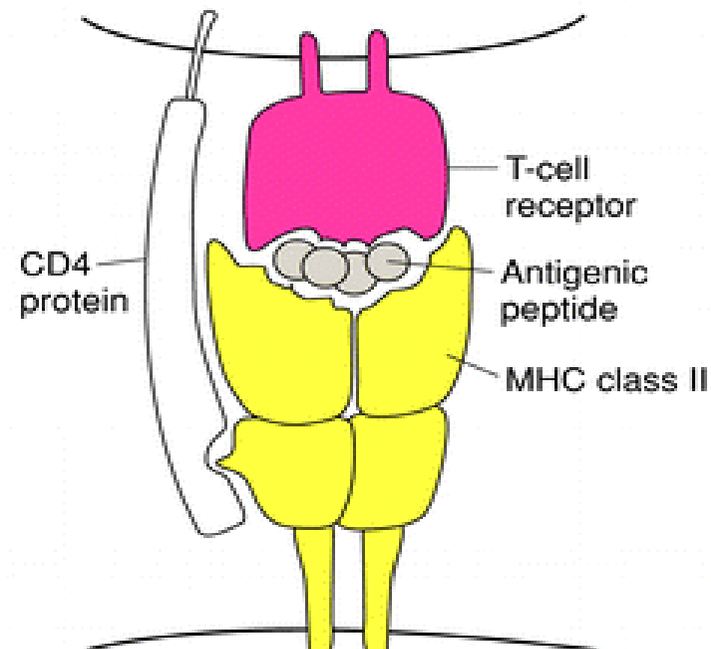
Les lymphos CD4+ reconnaissent les peptides associés aux MHC de classe II

Lympho T CD8+



Cellule épithéliale infectée

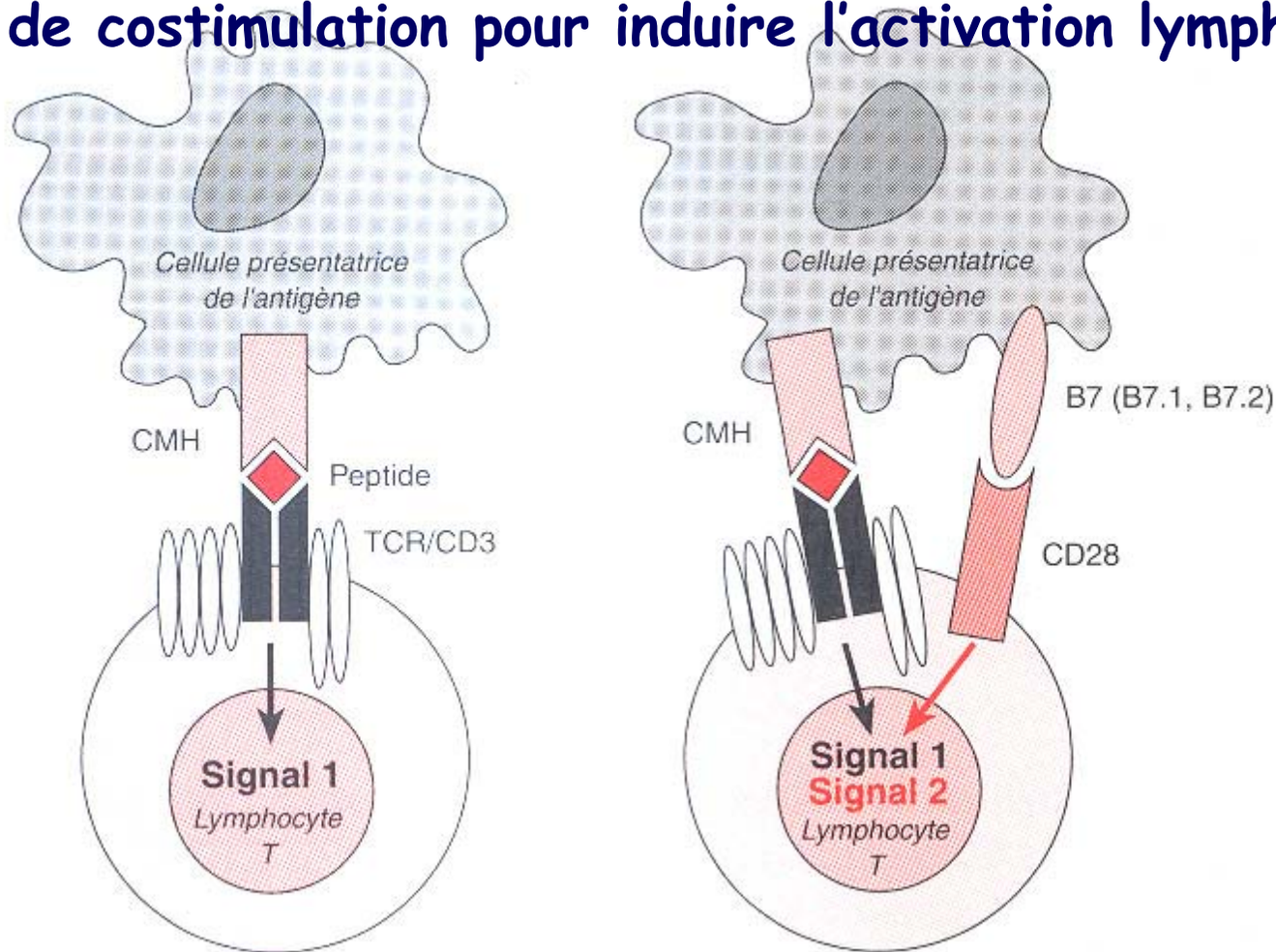
Lympho T CD4 +



Cellule présentatrice d'Ag

Signaux de costimulation

Il faut, en plus du signal induit par la reconnaissance spécifique, des signaux de costimulation pour induire l'activation lymphocytaire



un seul signal = Inactivation ou anergie lymphocytaire

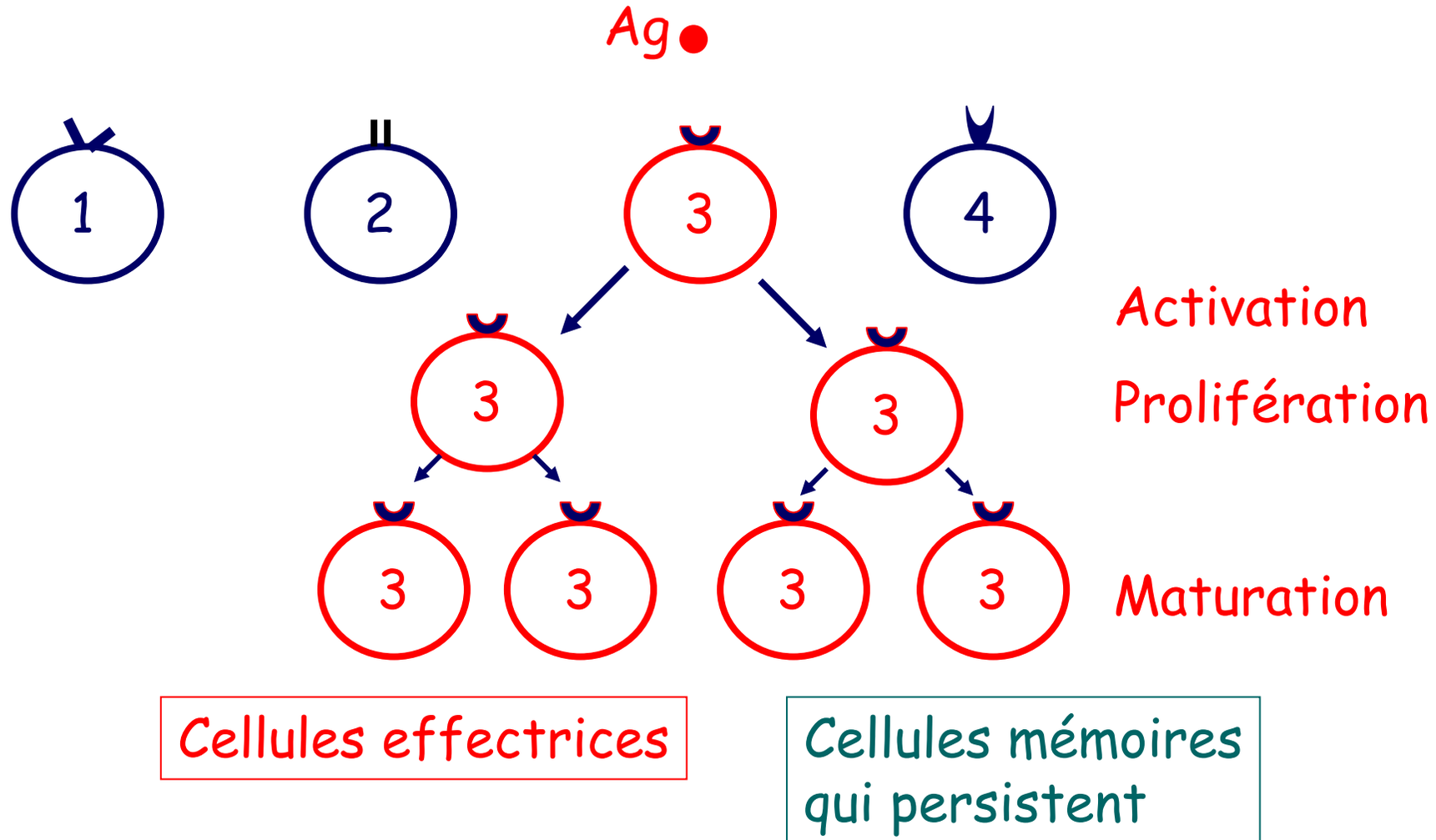
Au moins deux signaux pour Activation lymphocytaire

Sélection et expansion clonale

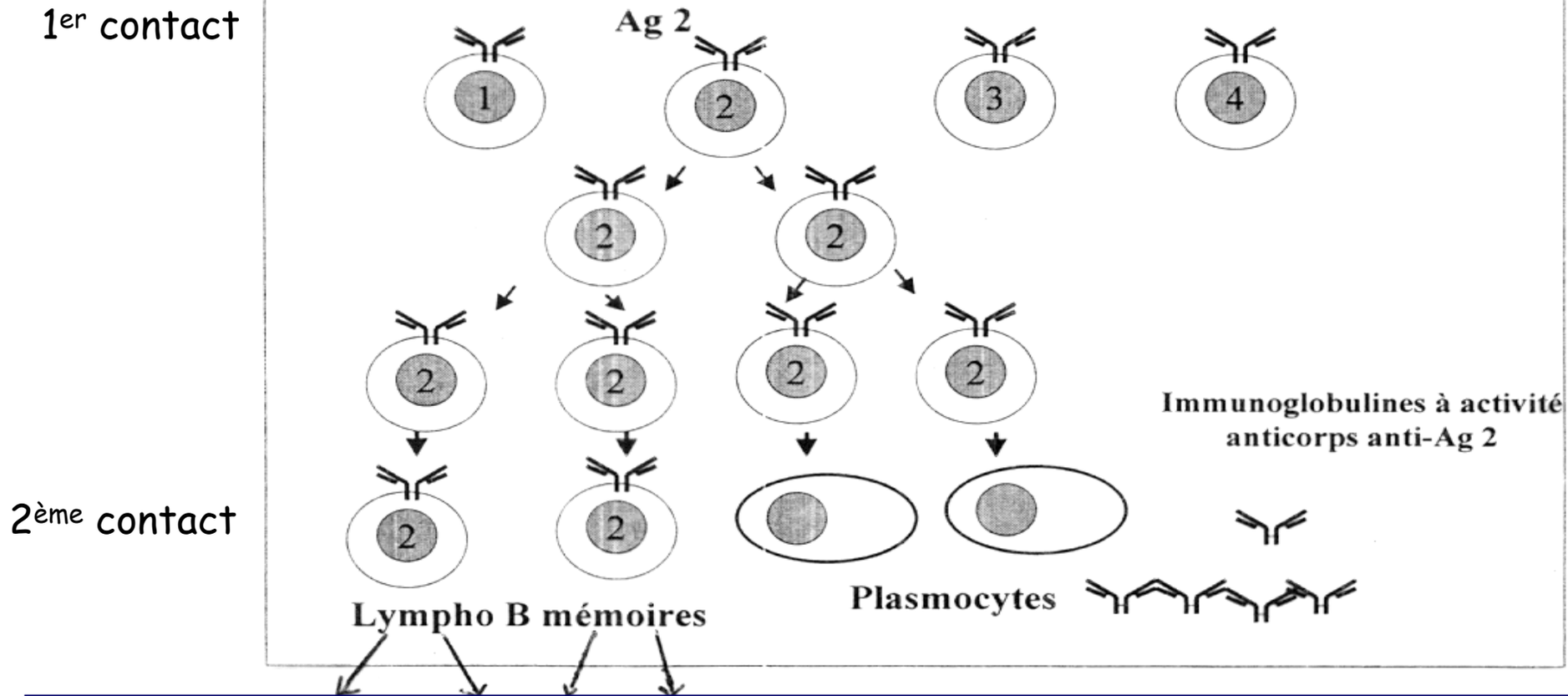


- cellules effectrices
- cellules mémoires

Même spécificité
que le clone initial



Expansion d'un clone lymphocytaire B



n lymphos mémoires + n plasmocytes sécrétant Ac anti-Ag2

Lors du 2^{ème} contact avec l'antigène:

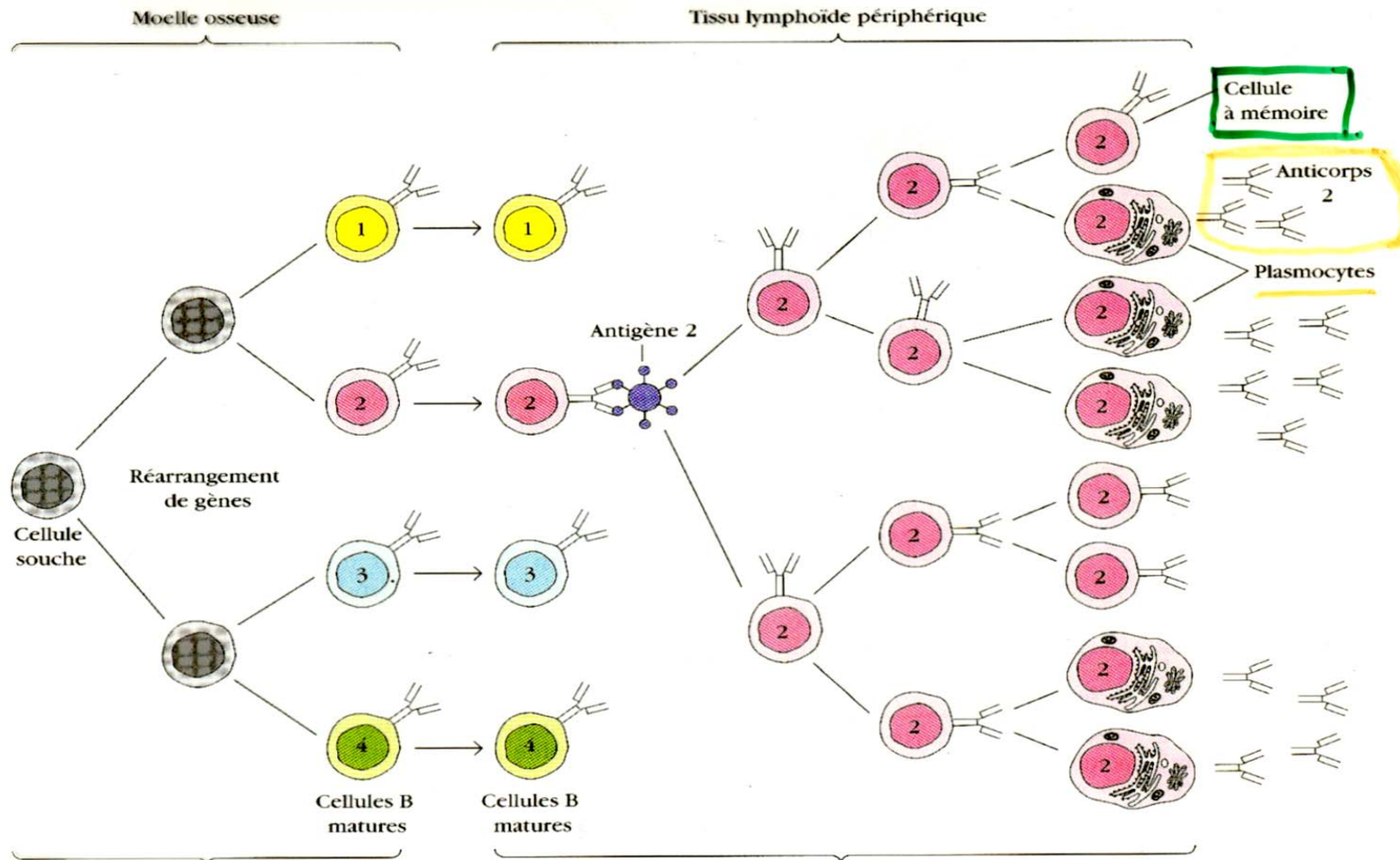
-Expansion de cellules mémoires plus nombreuses avec meilleure affinité pour l'antigène:

→ Réponse + rapide, + intense
basée sur la mémoire spécifique de l'antigène

Sélection et Expansion clonale

Igs membranaires = récepteur pour l'Ag

Igs secrétées = molécules effectrices de même spécificité



Maturation des cellules B
→ Acquisition de la diversité
de reconnaissance

Prolifération et différenciation dépendantes de
l'antigène en plasmocytes et en cellules mémoires

Sélection et expansion clonale des lymphocytes T spécifiques d'un peptide dérivé de l'Ag:

Lymphos T CD4+ = cellules effectrices: lymphos auxilliaires et producteurs de cytokines

TH1/TH2: pivôts de l'immunité adaptative

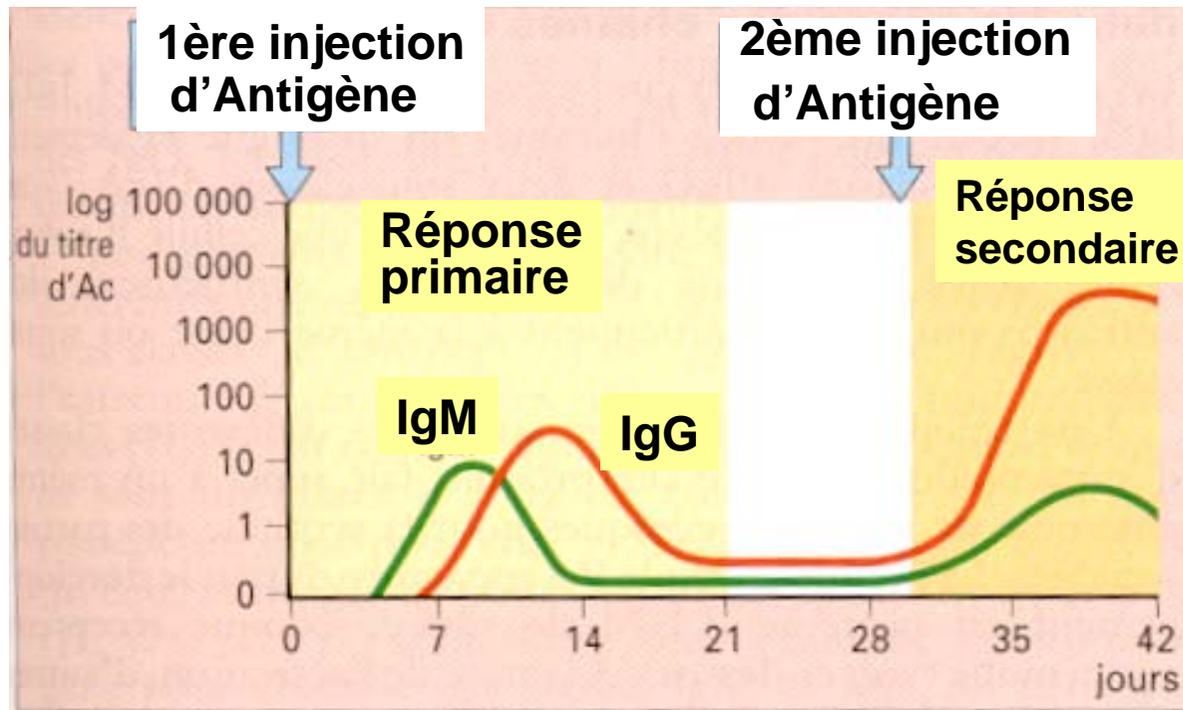
cellules mémoires: CD4+ de même spécificité que le clone initial

Lymphos T CD8+= cellules effectrices: lymphos T cytotoxiques

cellules mémoires: CD8+ de même spécificité que le clone initial

Illustration de la mémoire immunologique: réponse secondaire à des injections répétées du même antigène

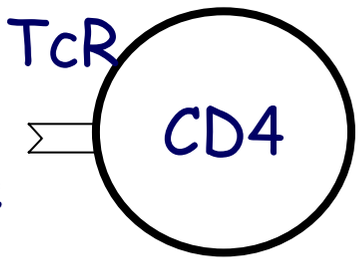
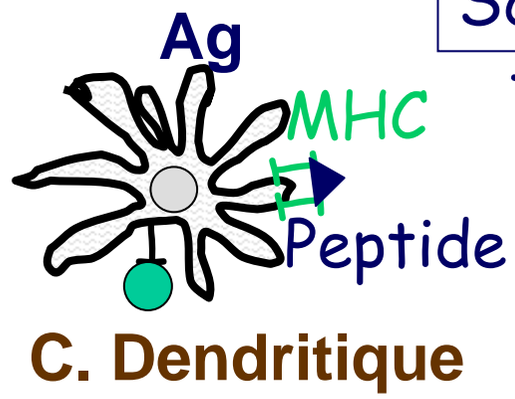
Antigène thymodépendant



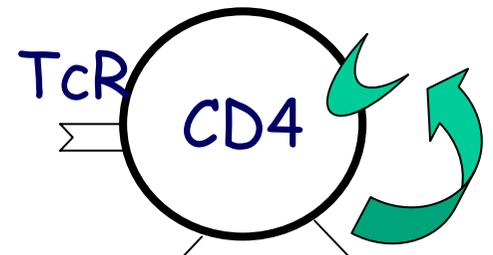
+ rapide (4j)
+ intense
+ prolongée
Affinité ↑

IgM ou IgG: même spécificité
Base des vaccinations

Schéma général de l'I° adaptative

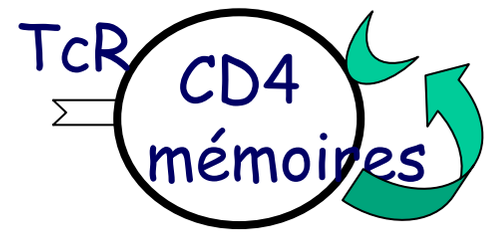
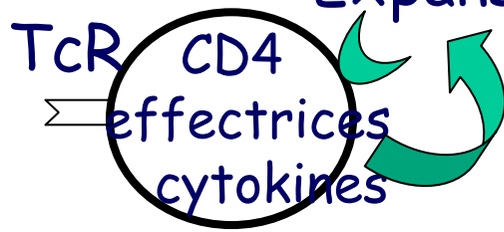


Activation

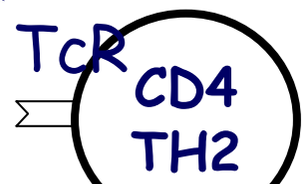
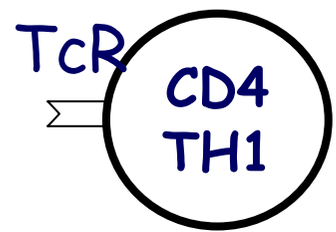


IL-2

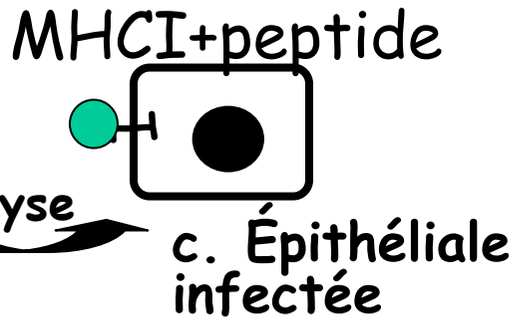
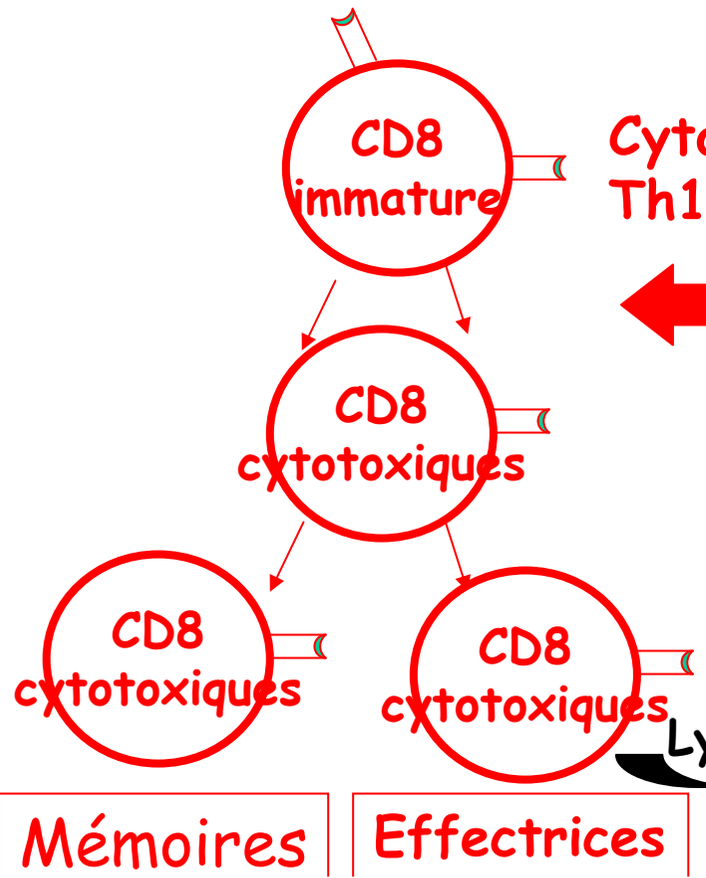
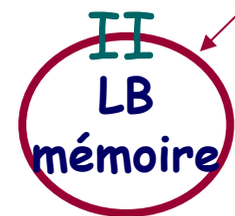
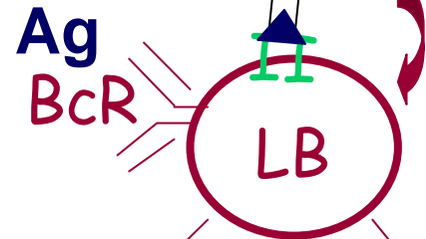
Expansion clonale



Cytokines Th1



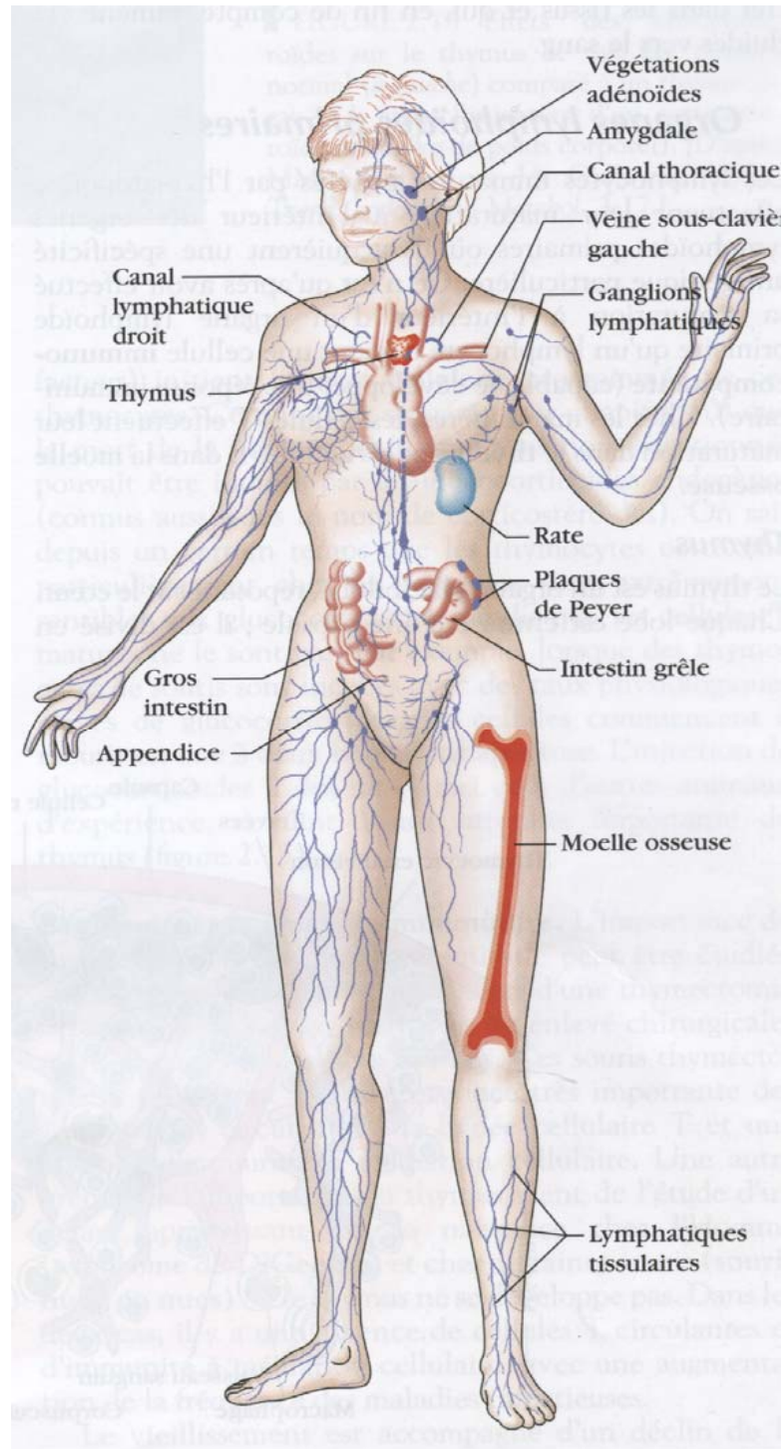
Cytokines TH2



LOCALISATION DES REponses IMMUNITAIRES

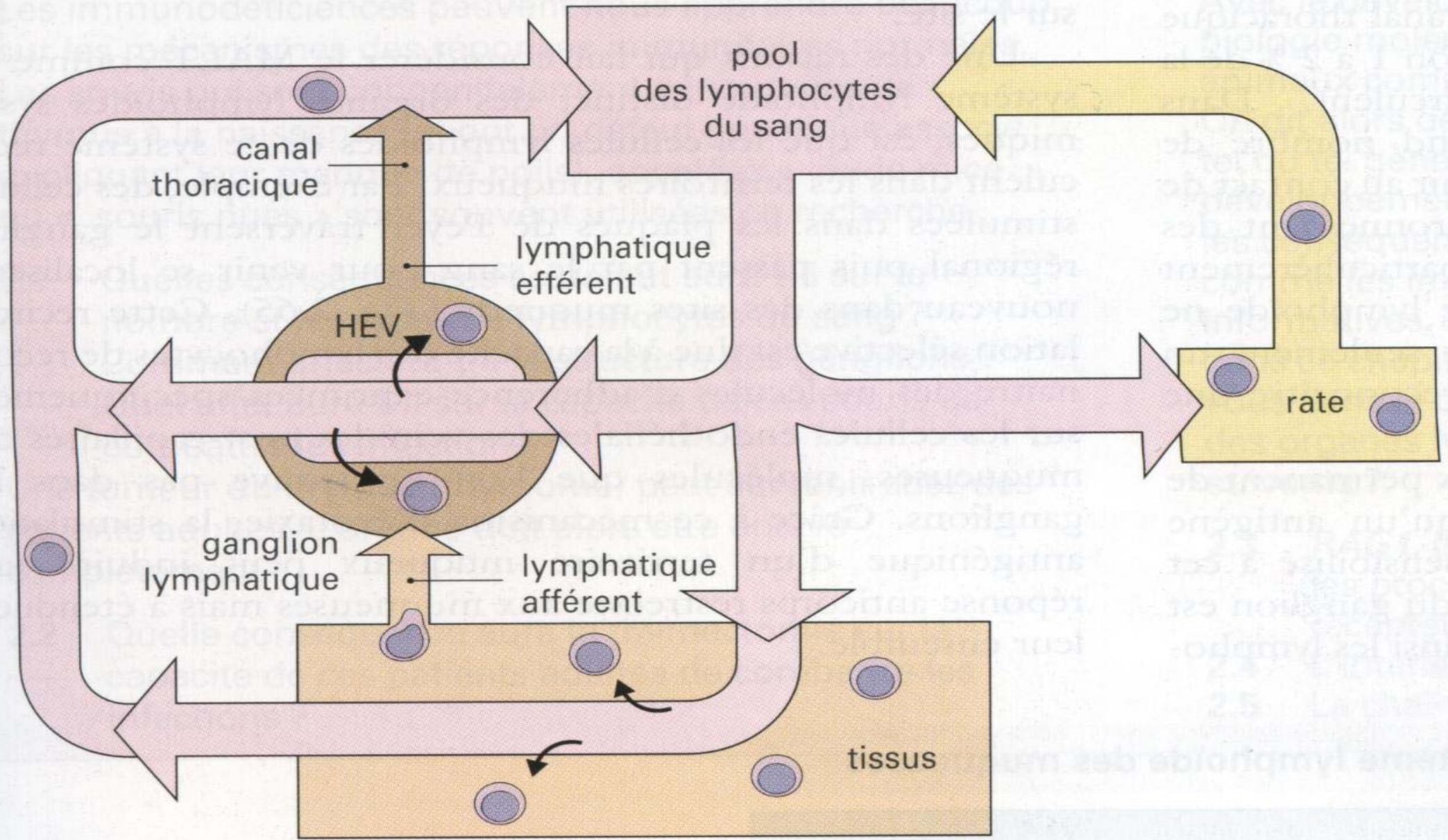
Réponses immunitaires innées: tissulaires

Réponses immunitaires adaptatives: organes lymphoïdes
disséminés



Systeme lymphoide chez l'homme

Trafic lymphocytaire



Organes centraux de différenciation

Moëlle : lymphocytes B

Thymus: Lymphocytes T

- Lieu de maturation et de différenciation des cellules lymphoïdes
- Acquisition de la diversité de reconnaissance de l'antigène
- Acquisition de la tolérance (reconnaissance du Soi et distinction du « Non Soi »)

Organes lymphoïdes périphériques

- Ganglions lymphatiques
- Rate
- Formations lymphoïdes disséminées
notamment associées aux muqueuses

Organes de stockage des lymphocytes T et B
Lieu de rencontre avec l'antigène et de
déclenchement des réponses immunitaires spécifiques

Immunité anti-infectieuse

1) Bactéries à multiplication extracellulaire

- Anticorps (Lymphos B/Lymphos CD4+)
Neutralisation des toxines bactériennes
Inhibition de l'adhérence des bactéries aux épithéliums
Opsonisation
- Système du complément
Voie classique (Ag/Ac)
Voie alterne
- Polynucléaires neutrophiles

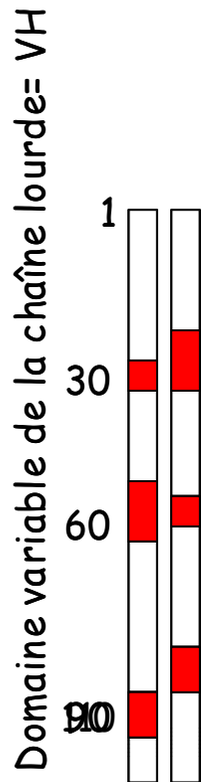
2) Bactéries à multiplication intracellulaire et virus

Lymphocytes T CD4+ et CD8+ cytotoxiques
Macrophages
NK

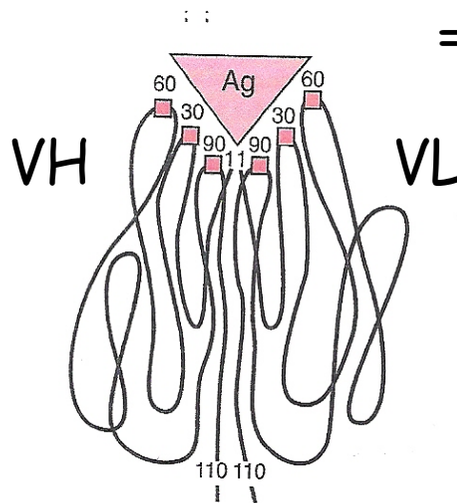
Coopération entre ces différents acteurs

Site Anticorps

L'étude cristallographique aux RX a montré un rapprochement dans l'espace des zones hypervariables ou de complémentarité (CDR) des chaînes lourdes et légères.



Domaine variable de la chaîne légère= VL



- Délimitent un sillon où se fixe l'épitope
= **site Anticorps**

- La variabilité de la structure primaire de ces zones détermine dans l'espace une variabilité de forme et de surface de contact: complémentarité spécifique d'un épitope.

- Chaîne lourde et légère nécessaires à l'activité anticorps