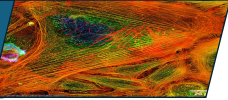


CYTOSQUELETTE



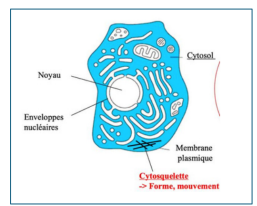
« Salut moi c'est Matisse aka mastisticule votre tuteur de biologie cellulaire pour cette année, on va commencer par le premier cours de la TTR qui pour moi est assez plaisant et qui reprend des éléments vus au lycée par certains d'entre vous #spéSVT. Bon il y a pas mal d'infos mais vous verrez à force ça le fait largeeeee. Comme vous pouvez le voir ce qui sera écrit en bleu clair et italique correspond à mes petites remarques qui sont là pour votre compréhension. Sur ce on peut y aller! »

Le cytosquelette est composé de 3 types de filaments :

- Les microfilaments
- Les microtubules
- Les filaments intermédiaires

Il regroupe un ensemble de polymères fibreux et de protéines associées, qui sont responsables de la **forme** et du **mouvement des cellules** +++

Il s'agit du squelette DYNAMIQUE de la cellule eucaryote.



En gros c'est son armature, son ce qui permet à la cellule de faire pleins de choses utiles à son autonomie qu'on va voir après je vous spoil pas.

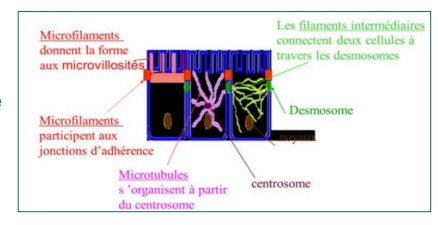
I - 3 filaments, 3 localisations

Le cytosquelette est responsable de phénomènes dynamiques mettant en jeu la polymérisation et la dépolymérisation de ces constituants chimiques. Il est localisé dans :

- Le cytosol (-sol comme solution = partie liquide du cytoplasme où baignent les organites)
- Le nucléoplasme (partie liquide contenue dans le noyau)
- Le cortex cellulaire (région située sous la membrane plasmique)

Donc on a : CYTOPLASME ≠ CYTOSOL car CYTOPLASME = CYTOSOL + ORGANITES

Ses filaments constitutifs y assurent différentes fonctions.
On le voit bien à travers l'exemple du cytosquelette d'entérocyte de l'intestin.





Je vous mets le tableau récap simple et efficace sur les différents types de filaments de mon vieux #Houcytoplasme

Microfilaments	 Ils participent aux jonctions d'adhérences (qui assurent la stabilité du tissu) Ils participent à la forme des cellules (ex : microvillosités d'intestin)
Microtubules	 Ils s'organisent à partir du centre de la cellule = centrosome +++. Ils vont établir un certain nombre de points de contact, notamment avec les Desmosomes (cf histo)
Filaments Intermédiaires	 Ils connectent 2 cellules à travers les Desmosomes. Ils agissent comme des points/bouton de pression dans la cellule, pour maintenir sa structure cellulaire Ils contribuent à la forme et à la rigidité des épithélia

II - Microfilaments d'actine

a) L'Actine

1) Structure et polymérisation des monomères d'actine :

L'actine peut exister sous deux formes dans une cellule :

- L'actine G pour actine Globulaire qui est l'actine sous forme de monomère.
- L'actine F pour actine Filamenteuse/Fibrillaire qui est l'actine sous forme de polymère.

Les monomères d'actine G ont la propriété physico-chimique de se **polymériser** spontanément pour former de l'actine F (filament d'actine).

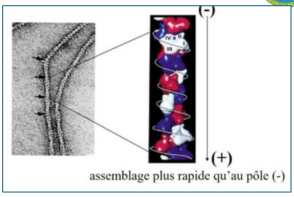
L'actine est aussi une des protéines les plus abondantes des cellules. Environ 5% de la masse protéique totale des cellules sont constituées d'actine. Cela est plus important dans les cellules musculaires, où l'on estime que près de 20% de la masse protéique contient de l'actine.

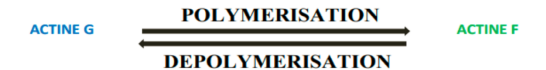
Le filament d'actine est fin (environ **8 nm** de diamètre) et **flexible**. Mais une grande partie de l'actine est aussi **libre** dans le cytosol, ce qui donne une grande dynamique de ces polymères qui peuvent se former et se déformer en fonction des besoins de la cellule.

Matisticule (

Ces filaments d'actine sont polarisés +++, avec :

- Un pôle + : où la polymérisation de l'actine est plus rapide et la dépolymérisation plus lente ++
- Un pôle : ou la polymérisation de l'actine est plus lente et la dépolymérisation plus rapide ++





Enfin, ces filaments d'actines sont associés à d'autres protéines qui leur confèrent des propriétés.

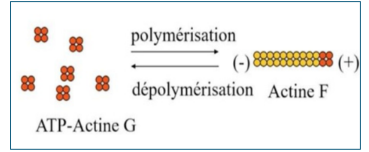
En gros le **microfilament d'actine** est composé d'un **filament d'actine F** (polymère) et de plusieurs **protéines** qui régulent son activité dont on va parler par la suite.

2) Équilibre dynamique entre polymérisation et dépolymérisation :

Le filament d'actine existe en **équilibre**, entre la polymérisation et la dépolymérisation

La polymérisation de l'actine, même si spontanée, nécessite :

- Du Magnésium (Mg2+)
- De l'ATP (= énergie) → hydrolyse
- Une coiffe ATP sur les monomères d'actine-G, qui s'associent à l'ATP (grâce à cette coiffe) puis viennent s'ajouter au pôle +



3) Modulation de l'équilibre dynamique+++ :

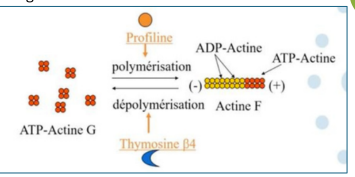
L'équilibre entre polymérisation et dépolymérisation est très important pour assurer les **fonctions** de ces microfilaments dans la cellule. Il y a donc toute une **série de protéines qui vont se fixer sur l'actine G ++** afin de **réguler cet équilibre polymérisation-dépolymérisation**.

Il y en a 4 qu'il faut connaître, essayez de retenir qui fait quoi par rapport à la polymérisation et la dépolymérisation.

Matisticule

On retrouve des facteurs endogènes (= qui sont trouvables naturellement) comme :

- La profiline qui favorise la polymérisation++
- La thymosine β4 qui favorise la dépolymérisation++
- → Phénomènes physiologiques



Pour retenir ces deux-là je me disais que dans profiline il y a « pro » donc pour quelque chose et donc pour la polymérisation et pour la thymosine c'était ce qui restait donc la dépolymérisation.

Il y a aussi l'action d'un certain nombre de **toxines**, qui peuvent jouer un rôle dans cet **équilibre** :

La cytochalasine D (= alcaloïde de moisissure)	La phalloïdine (produit par les champignons mortels d'amanite phalloïde)
→ Elle se fixe sur le pôle + pour bloquer la polymérisation++. On va donc favoriser la dépolymérisation++, et finalement perdre les filaments d'actine.	→ Elle se fixe sur les filaments d'actine et bloque la dépolymérisation++ défavorisant ainsi l'action dynamique de ces microfilaments.
Cytochalasine D dépolymérisation Actine F ATP-Actine G Cytochalasine D Cytochalasine D Cytochalasine D Actine G Cytochalasine D	polymérisation (-) (+) Actine F ATP-Actine G

<u>Fun fact</u>: En cas d'ingestion, il faut manger des grandes quantités de viande crue #cellulesmusculaires qui comportent beaucoup d'actine (20% de la masse protéique pour rappel), pour piéger toute la phalloïdine présente dans le tractus avec des molécules d'actine avant qu'elle traverse et immobilise les cellules.

Intérêt en recherche : Observation microscopique

En effet la **phalloïdine** est également utilisée en labo pour **ses propriétés de fixation au filament d'actine** comme on a pu le voir précédemment (forte affinité). Ainsi on peut l'utiliser comme marqueur en l'associant chimiquement à un **fluorochrome** (rhodamine=couleur rouge, GFP=couleur verte) → on peut ainsi visualiser clairement en **microscopie à fluorescence** sans utiliser d'anticorps le **cytosquelette** d'actine d'une cellule



Ici on peut voir par exemple des câbles de stress (=organisation spécifique que l'on verra plus tard) de microfilaments d'actine marqués par de la phalloïdine couplée chimiquement à du GFP

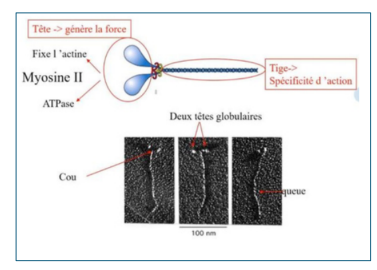
b) Les myosines (moteurs de l'actine) 4 4

1) Définition :

Ces microfilaments ont d'autres capacités de dynamisme. Ils peuvent aussi se déplacer, et ont besoin pour cela de moteurs. Le moteur des microfilaments s'appelle la myosine +++. Les microfilaments d'actine sont capables de se déplacer les uns par rapport aux autres

C'est un **moteur moléculaire** qui est structuré avec :

- Une tête globulaire générant la force motrice en libérant de l'énergie, grâce à l'hydrolyse d'ATP (site de fixation de l'actine + activité ATPase).
- Une tige/queue (structure allongée) conférant la spécificité d'action à la molécule, en interagissant avec un certain



nombre de composés cellulaires pour assurer cette **action dynamique** le long des microfilaments au bon endroit.

Tous les types de myosines ont cette même conformation caractéristique +++

2) Différents types de myosine :

Il existe différents de myosine pour assurer le dynamisme des microfilaments d'actine, elles ont des localisations et des caractéristiques qui leur sont propres.

Ici ce qu'il faut essentiellement retenir ce sont les localisations des myosines et leur rôle. Pour la myosine 2, certains auront peut-être des souvenirs du lycée #spéSVT pour la contraction musculaire (=organisation du sarcomère) que vous reverrez avec vos supers tuts d'histo



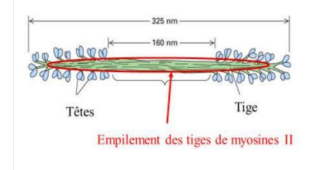
Myosine 1 et 5

- Leur tige/queue est souvent associée et fixée aux membranes plasmiques.
- Elle va donc permettre des mouvements de microfilaments associés aux membranes cellulaires.
- Elles sont impliquées dans le transport cellulaire et vésiculaire
- Fonction : Mouvement + Transport +++



Myosine 2

- Présentes en grande quantité dans les cellules musculaires
- Organisées en filaments épais (constitués de 150 à 360 molécules de myosine 2)
- Appartiennent à l'appareil
 contractile du muscle
 squelettique, par empilement des
 tiges des myosines de types 2,
 avec les têtes (avec des sites de
 fixation à l'actine et des sites
 d'hydrolyse de l'ATP) qui
 ressortent et permettent la
 contraction
- Fonction : Contraction musculaire +++



3) Fonctions des microfilaments d'actine :

Comme évoqués précédemment, les microfilaments d'actine sont impliqués dans diverses fonctions que l'on peut résumer à :

- 1) La contraction musculaire
- 2) La structure et la motilité/locomotion cellulaire
- 3) La division cellulaire
- 4) La forme et le mouvement des épithélia
- 5) Le transport vésiculaire
- 6) La phagocytose
- 7) Le mouvement intracellulaire des bactéries



Mécanisme de contraction

→ CYCLE

Présence d'un filament d'actine **polarisé** (pôle + et pôle -) dont un des monomères est **lié à la tête d'une myosine** au niveau d'un **site de fixation spécifique**

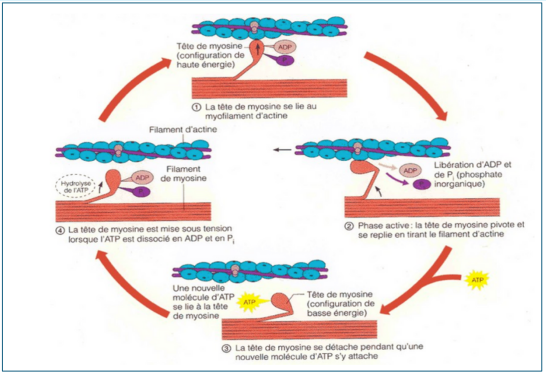
Fixation d'une molécule d'ATP sur la tête de myosine (site ATPase) entraînant la rupture de la liaison actine-myosine déjà existante

Hydrolyse de l'ATP → permettant la libération d'énergie et donc la mise en tension de la tête de myosine

La tête de myosine se **lie à un autre monomère** d'actine (après son changement de configuration)

Libération de l'ADP et du phosphate inorganique permettant le repliement de la tête de myosine (configuration de basse énergie) entraînant le filament d'actine dans la même direction → effet ressort, raccourcissent du sarcomère

Retour à la situation initiale avec la liaison actine-myosine -> rigidité initiale





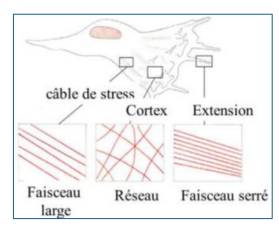
<u>Fun fact</u>: Lorsque l'on meurt, les cellules ne peuvent plus fabriquer d'ATP étant donné de l'arrêt des différentes voies métaboliques, ainsi on observe une rigidité cadavérique qui témoigne d'une fixation définitive du myofilament d'actine à celui de myosine. En effet on vient de voir que c'est la fixation de l'ATP sur le site ATPase qui déclenchait la rupture de cette liaison

→ Ce sont des phénomènes extrêmement dynamiques ++

2) Structure et motilité/locomotion cellulaire

Différentes structures dans la cellule qui vont assurer beaucoup de fonctions, et ce, notamment dans la locomotion/motilité cellulaire ++.

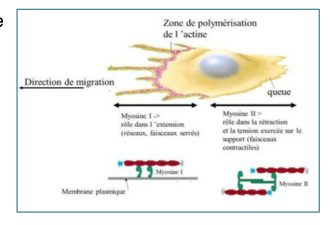
ON VA ALORS RETROUVER → 3 TYPES DE CONFORMATIONS DIFFÉRENTES



- <u>Faisceaux larges/contractiles ou Câbles de stress</u> qui forment de <u>longs</u> filaments contractiles parallèles les uns aux autres. Ils sont myosine 2++ et sont impliqués dans la <u>rigidité cellulaire/tension cellulaire</u>.
- <u>Réseau Cortical ou Cortex</u> qui est <u>une structure compacte</u> (=réseau pas forcément parallèle) qui est situé dans le <u>cortex cellulaire</u> sous la membrane plasmique et qui participe à la <u>forme globale</u> de celle-ci. Il est associé à la <u>myosine 1++</u>. Ils sont <u>non ordonnés</u>.
- <u>Faisceaux serrés</u> qui sont des filaments d'actine <u>parallèles et très proches et reliés</u> entre eux par les molécules de <u>villine</u> à la différence des faisceaux larges. Ils permettent <u>le mouvement++</u>, <u>la direction</u> en poussant la membrane dans la direction souhaitée, cela forme des faisceaux serrés constituant des <u>extensions membranaires</u> (<u>=lamellipodes</u>). Ils sont également associés à la <u>myosine 1++</u>
- → Chacune assure une fonction particulière

ZOOM sur la locomotion cellulaire : (chez le fibroblaste)

- Intense activité de polymérisation de l'actine : elle permet à la cellule de se munir d'extension membranaires, vers la direction souhaitée = front de migration.
- Forte Activité corticale
- L'action des myosines :
 - Myosine 1 : Elle pousse les molécules d'actine vers le front de migration ++



On se souvient qu'elles sont associées aux membranes plasmiques (juste 2 pages plus haut)

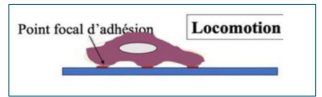
 Myosine 2 : Rôles de « mini-muscles » squelettique, déplaçant la partie postérieure de la cellule à travers les câbles de stress



Elles permettent de traîner l'arrière-train de la cellule qui est en train de ramper en cherchant des points d'adhésion

Ex : locomotion du fibroblaste détaillé en plusieurs étapes

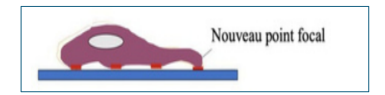
D'un point de vue dynamique, le fibroblaste va avoir des **contacts avec le milieu extracellulaire**, appelés des **adhésions focales** ++.

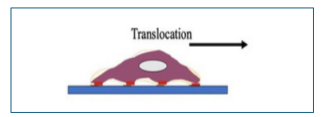




Dans la direction que veut prendre le fibroblaste, il y a des **extensions** du cytoplasmes = **lamellipodes**, **avec des faisceaux serrés** ++

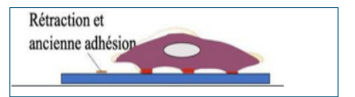
Les **lamellipodes** prennent une direction jusqu'à une **nouvelle adhésion focale.**





Ce qui va entrainer un phénomène de **translocation** de la cellule, qui va être donc favorisé par les **faisceaux contractiles** associés à la **myosine 2**.

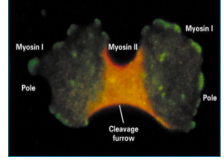
Il y a donc une **rétraction** de la partie postérieure de la cellule, et **l'ancienne** adhésion est libre \rightarrow Le fibroblaste à avancer.



3) Division cellulaire

Actine et myosines 1 et 2 participent, à la division cellulaire, notamment lors de la cytocinèse++.

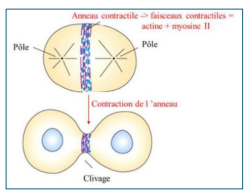
Avec l'immunomarquage, on voit que la myosine 2 se retrouve essentiellement sur le septum de séparation (lieu de clivage des deux cellules). Alors que la myosine 1 se retrouve sur les pôles cellulaires opposés des deux cellules filles, au niveau des membranes en périphérie.



Il va y avoir comme un « **nœud coulant** » qui va se mettre en place au milieu de cette division, **un anneau contractile++** (la cellule mère est comme étranglée en fin de compte), qui est fait de :

- Faisceaux contractiles d'actine
- Association d'actine et de myosine 2





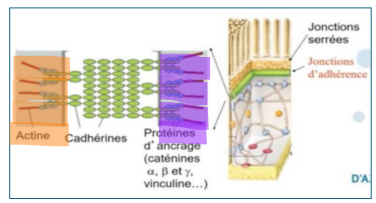
Du fait de **l'action moteur** de la **myosine 2++**, cet anneau contractile **se resserre** et va agir comme un nœud coulant en **clivant la cellule mère en deux cellules filles**. → C'est la **cytocinèse**

4)[

Forme et Mouvement des épithélia (fonctions)

Dans les **épithélia**, les microfilaments d'actine permettent de former différents types de jonctions : ici nous verrons les **jonctions adhérentes** et les **jonctions serrées**.

Ces jonctions sont présentes dans les épithélia et permettent d'accoler deux cellules voisines.



Alors petit rappel, un épithélium c'est un tissu formé par des cellules juxtaposées (\neq les tissus conjonctifs cf histo) qui recouvre la surface des organes creux, glandes... C'est-à-dire qui sépare le milieu intérieur du milieu extérieur (cf physio). Ainsi pour une bonne « étanchéité » il faut des jonctions entre les cellules pour assurer différents rôles importants pour les tissus sous-jacents.

Par ailleurs, on dit un épithélium et des épithélia/épithéliums c'est du latin

Récap jonction adhérente ordre :

Microfilament d'actine → vinculine/caténine → cadhérine → vinculine/caténine → microfilament d'actine

Cellule nº1

Cellule n°2

Les **jonctions d'adhérence** constituent (comme les jonctions serrées) une **bande continue** entourant toute la cellule.

Dans la cellule épithéliale, la jonction d'adhérence est **sous** la **jonction serrée** (**=tight junctions**). Ces jonctions d'adhérence sont formées de protéines qui sont les **cadhérines++**. Celles-ci sont concentrées au niveau de la jonction (entre deux cellules). Elles sont **associées au cytosquelette d'actine** par les **caténines**, qui sont des **protéines d'ancrage**.

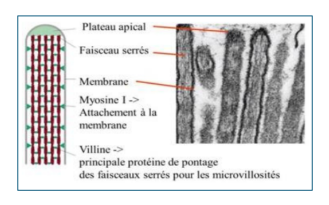
Il existe différentes formes de cadhérines (qui sont des **protéines d'adhésion** intercellulaire) :

- E-cadhérine : dans les cellules épithéliales, elles sont impliquées dans la compaction de la morula, et dans la genèse et la maintenance des couches des cellules épithéliales
- N-cadhérine : dans les cellules neurales
- P-cadhérine : dans les cellules placentaires

lci, le contrôle de la **forme des cellules épithéliales** se fait par l'intermédiaire des **faisceaux contractiles d'actine**, qui forment un <u>câble de tension</u> : cela constitue la jonction d'adhérence/jonction intermédiaire.

Ex : épithélium intestinal et microvillosités

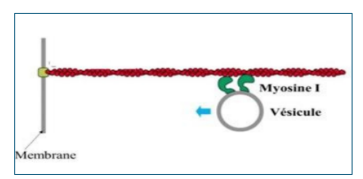
Au niveau des microvillosités intestinales présentes à la surface cellulaire donc au contact du bol alimentaire on retrouve des faisceaux serrés d'actine associées à des molécules de villine sous la membrane plasmique -> rôle central pour donner la forme caractéristique.



On retrouve également de la myosine 1++ qui confère attachement à la membrane et aux MF et tension à cette structure > les moteurs moléculaires ne servent donc pas qu'à se déplacer, ils participent également à la structure cellulaire et tissulaire.

Transport vésiculaire

Le **transport vésiculaire** est important car c'est **un flux vectoriel permanent++** (cf. Compartiments membranaires). Notamment entre la membrane et les organites de synthèse. *Vous verrez ça plus en détail avec le cours de votre formidable tutrice Lilapoptose*



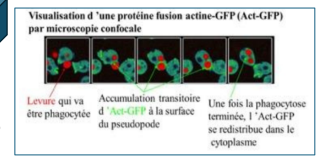
L'action moteur de la myosine 1, en présence d'ATP et de molécules régulatrices, va permettre le déplacement moteur de ces vésicules le long de ces microfilaments (à la manière d'une voiture ou d'une personne faisant de grandes enjambées).

Ces déplacements de vésicule peuvent jouer un rôle extrêmement important selon les besoins cellulaires. On retrouve par exemple l'exocytose de vésicule contenant des protéines maturées...

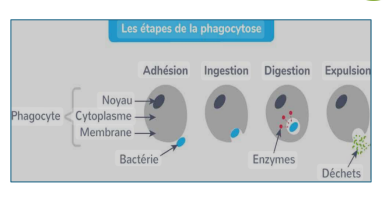
Phagocytose

Dans cet exemple on voit :

- Rouge : levures qui vont être phagocytés par ces macrophages
- En vert : molécules d'actine couplées à la GFP



Il y a une forte concentration d'actine à la surface d'un pseudopode du macrophage, qui va entourer la levure avant de l'ingérer, puis former le phagosome et la digérer. Un fois la phagocytose terminée, l'actine se redistribue dans le cytoplasme du macrophage.



En gros l'actine va essentiellement former sous forme de faisceaux serrés des évaginations de la cellule qu'on appelle des pseudopodes afin de pouvoir assimiler l'élément à ingurgiter et faire la phagocytose (= digestion enzymatique dans le phagosome formé à l'aide d'enzymes lysosomales)

7)

Mouvement intracellulaire de bactéries

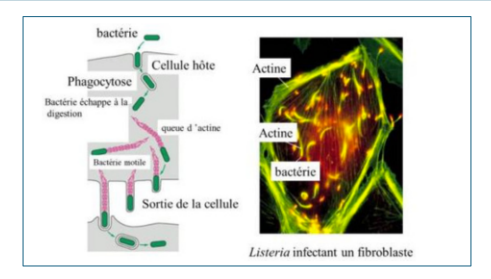
Un autre exemple des **fonctions des microfilaments d'actine**, détournés par des bactéries **pathogènes** : c'est le cas de la listeria.

Un certain nombre de bactéries interagissent avec nos cellules, en devenant intracellulaire. C'est le cas de la bactérie listeria monocytogenes. Elle va infecter nos cellules en se propageant de cellules en cellules, et en détournant l'action des microfilaments d'actine. Ce qui lui permet de se déplacer très rapidement au sein du cytoplasme.

On imagine une bactérie qui va **échapper à la phagocytose**, et qui va, par ses propriétés bactériennes favoriser la **polymérisation d'une queue d'actine** sur un des pôles de la bactérie. Ce qui va **augmenter son dynamisme** : elle va bouger comme une petite comète dans tous les sens.

Elle va **pousser la membrane plasmique**, sortir de la cellule et aller **envahir une autre cellule**.

Donc elle se propage <u>en détournant ces microfilaments et leur dynamisme</u>.



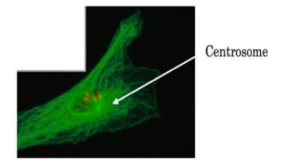


III - Microtubules

De la même manière que pour les microfilaments d'actine qui sont quant à eux formés de **monomères d'actine G** et de protéines associées, les **microtubules** sont formés à partir de **monomères particuliers++**.

Il s'agit d'un réseau qui cohabite avec les microfilaments d'actine. Ces microtubules sont arrangés dans la cellule à partir d'un centre organisateur de microtubules qui remplissent le cytosol (en vert sur la photo).

→ On l'appelle le centrosome +++.



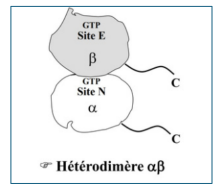
1) La tubuline

Le microtubule en lui-même, visualisé ici en microscopie électronique, est **une structure cylindrique** (creuse) formée de <u>sous unités de tubuline</u>. Comme l'actine il a la capacité de s'auto polymériser (=spontanément), en présence de **magnésium** et PAS d'ATP mais **du GTP** +++.

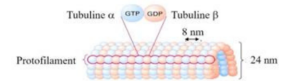
Le GTP qui est la guanosine triphosphate contrairement à l'ATP qui est l'adénosine triphosphate possèdent les mêmes propriétés énergétiques concernant la rupture de sa liaison λ (cf bioch). En effet la différence réside dans la base azotée les constituants. Vous verrez également cette nomenclature en Biomol (cf module 1)

La **tubuline** est une protéine très **abondante** (20% des protéines du cerveau). Celle-ci existe sous **deux formes** : la forme **α** (associée au **GTP++**) et la forme **β** (associée durant la polymérisation soit à du **GTP++** soit à du **GDP++**).

Les microtubules sont alors issus d'une **polymérisation** de monomères de tubuline. Ces monomères sont en réalité des **hétérodimères** de **tubuline** α **et** β formés



ainsi respectivement d'une sous unité tubuline alpha et tubuline bêta.



ALORS on a:

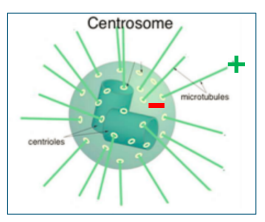
- Tubuline alpha → toujours associée au GTP
- Tubuline bêta → associée soit au GTP soit au GDP (après hydrolyse et donc polymérisation)

C'est la **tubuline bêta** qui va donc conférer cette propriété de **polymérisation** dépendant de la molécule contenant l'énergie qui est ici **non pas l'ATP**, **mais le GTP** ++ car la **tubuline alpha** bien que toujours associé à un GTP **n'est pas capable d'hydrolyser** celui-ci et donc d'accaparer l'énergie nécessaire à l'assemblage du microtubule.

Matisticule (

2) Le centrosome

- Centre de « formation » des microtubules
- Constitué de 2 centrioles perpendiculaires++
- Il est adjacent au noyau
- Les microtubules forment donc un réseau très dense irradiant dans tout le cytosol à partir du centrosome



Le **pôle** - du microtubule est adjacent au **centrosome** tandis que le pôle + (on peut les voir sur le schéma) est tourné vers la **périphérie cellulaire**. En effet les microtubules ont comme les microfilaments d'actine deux pôles qui fonctionnent de la même manière (on va y revenir un plus tard no stress)

3) Assemblage d'un microtubule (3 étapes)

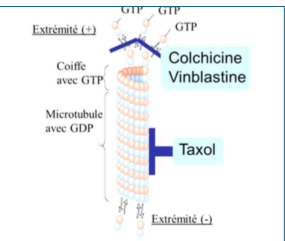
,		
Assemblage du protofilament	Tubuline β Tubuline α	 C'est la polymérisation qui est précédée par l'hydrolyse du GTP. Le remplacement du GTP par un analogue structural non hydrolysable va bloquer cette polymérisation. (<u>Ex</u>: GTP-gamma F)
Assemblage des protofilaments en cylindre		 Assemblage de ces protofilaments qui vont former des structures cylindriques polarisées ++, creuses, de 24 nm de diamètre : le microtubule.
Élongation du Microtubule	Coiffe avec GTP Microtubule avec GDP Microtubule avec GDP Extrémité (-)	 Il y a une transition entre tubuline β-GTP et la tubuline β-GDP vers l'extrémité – (normal la polymérisation pousse les sous unités progressivement vers le pôle -) La structure est polarisée avec : Une extrémité (ou pôle) négative donc sensible à la dépolarisation Une extrémité positive où se fait l'essentiel de la polymérisation

4) Modulation de la formation d'un microtubule

De même que pour les microfilaments, il y a des <u>toxines</u> qui vont interagir avec la polymérisation, dont certaines sont utilisées en <u>thérapie humaine</u>. Elles perturbent les microtubules et **bloquent la division des cellules** :

Car pour rappel, ce sont en effet les microtubules qui constituent les fuseaux mitotiques qui partent des asters permettant la mitose et plus exactement l'anaphase (cf mitose)

- **Matisticule**
- La colchicine (alcaloïde végétal) et la vinblastine se fixent sur les hétérodimères libres et empêchent la polymérisation. En revanche, la dépolymérisation se poursuit, entrainant le raccourcissement progressif des microtubules.
- Le <u>taxol</u> (provenant de l'épine d'un arbre, l'if du pacifique) stabilise les microtubules : il bloque la division des cellules qui dépendent des microtubules (cf. Fuseau mitotique), en empêchant la désintégration des microtubules.



Intérêt en pathologies



Du fait de leur propriété **anti-mitotiques**, la **vinblastine** et le **taxol** sont utilisés en chimiothérapie anticancéreuse pour empêcher les cellules de se diviser.

La **colchicine** est utilisée pour traiter la **goutte** (depuis l'Antiquité). Le **blocage** des divisions ralentit le métabolisme de l'ADN et donc diminue la production de l'acide urique, dont l'accumulation extracellulaire est responsable d'une réaction inflammatoire particulièrement douloureuse et localisée (très souvent au niveau du gros orteil)

5) Kinésine et Dynéine, les moteurs des microtubules 4 4



Attention spoiler c'est une partie importante du cours

Comme on a pu le voir pour l'actine, il existe des moteurs moléculaires qui peuvent moduler la fonction des microtubules : ce sont la kinésine et la dynéine++.

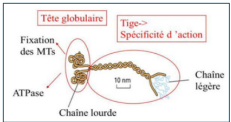
Ce sont des molécules différentes de la myosine, mais qui partagent certaines apparentées en termes de logique moléculaire, ainsi on y retrouve :

- Une tête globulaire avec un site d'activité ATPase qui va se fixer au microtubule.
- Une tige qui va leur conférer des spécificités d'actions.

Rien de vraiment nouveau pour l'instant, mais attendez les éléments importants arrivent...

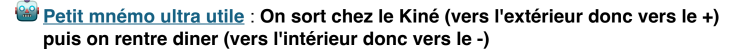


→ À la différence de la <u>myosine</u>, il y a une association au niveau du <u>C-terminal</u> avec une **chaîne légère**. Ce sont des moteurs, qui vont permettre aussi à certaines **vésicules** de se déplacer le **long de ces microtubules**.



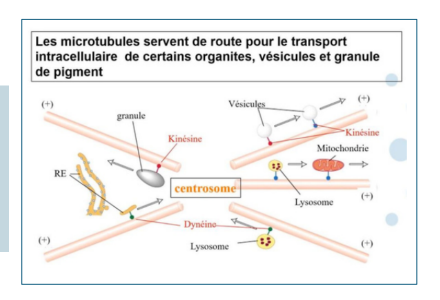
Ce transport est <u>orienté</u>. En fonction du type de moteur, le déplacement se fait soit du - vers le + (intérieur vers extérieur) ou du + vers le - (extérieur vers intérieur) :

- Les <u>kinésines</u> effectuent un transport vers le pôle positif + (antérograde), lui-même orienté vers l'extérieur de la cellule (- vers +).
- Les <u>dynéines</u> transportent vers le pôle négatif (rétrograde), lui-même orienté vers le centrosome soit l'intérieur de la cellule (+ vers -)



6) Fonctions des microtubules

Ces microtubules servent de « routes intracellulaires » sur lesquelles se déplacent, à l'aide des moteurs moléculaires, des organites, des vésicules de stockages ou bien des granules de pigment.



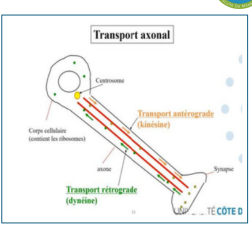
- Cela permet le **transport** à l'intérieur de la cellule d'un certain nombre d'**organites** ou de structures.
- Tout est transportable dans une cellule : mitochondries, lysosomes, réticulum endoplasmique...
- Le centrosome définit le sens de la cellule ++ : du centre vers l'extérieur, ce qui est essentiel pour la fonction de ces différentes organelles.

Par ailleurs, pour ne pas vous embrouiller un organite peut être aussi désigné sous le nom d'organelle par anglicisme. En gros les deux mots veulent dire la même chose.

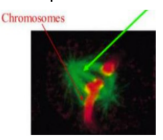


Exemple de l'organisation du neurone et du transport axonal

- Transport antérograde : kinésines, qui transportent les vésicules chargées de neurotransmetteurs vers la synapse → vers l'extérieur de la cellule → vers le pôle +
- <u>Transport rétrograde</u>: dynéines, une fois que la vésicule s'est déchargée (par exocytose) dans la fente synaptique → vers l'<u>intérieur</u> (centre de la cellule) → vers le pôle -



Exemple de la mitose :



Pendant la mitose, le **fuseau mitotique** va permettre la séparation des **chromosomes** et former une **structure particulière de microtubules**.

IV - Filaments intermédiaires

On passe désormais aux filaments intermédiaires qui sont tous organisés de **manière similaire**. Ils présentent des différences avec les microtubules et les microfilaments d'actine.

1) Organisation structurale

Avant de commencer, il faut savoir que pour les filaments intermédiaires :

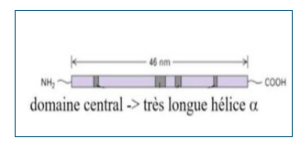
→ « L'orientation des monomères est importante »

En effet c'est l'orientation de ceux-ci qui va permettre de définir la polarisation

 La polymérisation des monomères donne naissance à des filaments intermédiaires en plusieurs étapes que l'on va décrire ensemble :

Monomère:

- C'est une protéine monomérique allongée avec une très longue hélice alpha avec une extrémité N-terminale et C-terminale.
- Les monomères différents selon le filament intermédiaires ++.

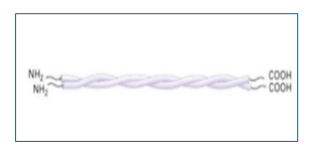




Les hélices a sont des composantes/motifs classiques de la structure des protéines que vous aurez l'occasion de revoir en détail avec les tuts de biochimie

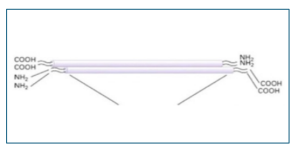
Dimère parallèle:

- Il est issu de l'association de 2 monomères de même orientation++.
- Il est **torsadé** (=enroulement des deux hélices parallèles) et **polarisé** avec un côté où se trouvent les deux extrémités Nterminale et un autre où se trouvent les deux extrémités C-terminale.



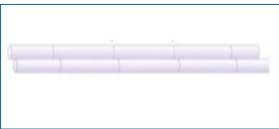
<u>Tétramère antiparallèle</u>:

- Il est quant à lui issu de l'association de 2 dimères d'orientation opposée++, ils s'associent avec un léger décalage et forment ainsi un tétramère antiparallèle.
- Il n'est plus polarisé +++ car il y a une extrémité N-terminale et C-terminale de chaque côté.



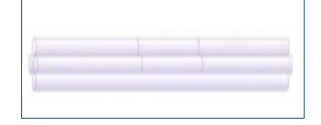
Protofilament:

Par la suite, on assiste à <u>l'association</u> bout-à-bout de 2 tétramères antiparallèles pour former ce qu'on appelle un protofilament qui n'est pas polarisé.



Protofibrille:

Celui-ci correspond à l'association de 2 protofilaments et n'est toujours pas polarisé.



Filament intermédiaire :

- Pour finir, afin de donner un filament intermédiaire il faut que 4 protofibrilles s'associent ensemble.
- Ainsi en coupe transversale il y a 32 monomères formant une structure de 10 nm de diamètre non polarisé.
- Alors là j'avais du mal à comprendre pourquoi 32 monomères, mais ce qu'il ne faut pas oublier c'est que le protofilament correspond à 2 tétramères côte à côte, alors on a en coupe :
 - Monomère → 1
 - Dimère → 2
 - Tétramère → 4
 - Protofilament → toujours 4
 - Protofibrille → 8
 - Filament intermédiaire > 32





2) Caractéristiques des filaments intermédiaires

La <u>structure commune</u> des filaments intermédiaires entraine des caractéristiques communes :

- Structure <u>solide</u>: peuvent se polymériser et facilement dépolymérisable mais beaucoup moins dynamique et rapide++ que les microfilaments et les microtubules
- Pas véritablement une <u>structure dynamique</u> en comparaison des microfilaments et des microtubules (cela ne veut PAS pour autant dire qu'il ne sont PAS dynamique ou statique/figés)
- <u>Taille intermédiaire</u>: 10 nm de diamètre (pour rappel, un <u>microtubule</u> fait 24 nm de diamètre et un <u>microfilament</u> fait 8 nm de diamètre)
- <u>Autoassemblage des monomères</u>: donc il ne nécessite ni fixation, ni hydrolyse d'ATP/GTP (pas d'énergie mise en jeu) et leur assemblage aboutit à une <u>structure NON polarisée +++</u>

3) Types de **filaments intermédiaires** (origines fibriques)

On distingue <u>4 familles principales</u> (cela ne signifie pas que ce sont les seules attention <u>1</u>) de protéines fibreuses avec différentes fonctions :

attention —) de p	proteines fibreuses avec differentes fonctions:
Kératines	Typiques des cellules épithéliales et leurs dérivés (phanères, poils et ongles).
Vimentines	 Présentes dans le mésenchyme, elles sont caractéristiques des cellules d'origine mésoblastique. Il s'agit de cellules mésothéliales (constituant les séreuses péritoine, plèvre et péricarde) = les fibroblastes, les leucocytes La desmine est une protéine apparentée à la vimentine qui est présente dans les cellules musculaires.
Neurofilaments	Présents dans les <u>axones</u> .
Lamine A et B	Présentes dans les noyaux de TOUTES les cellules, elles forment un réseau (lamina nucléaire) plaqué contre la membrane nucléaire interne de toutes les cellules.



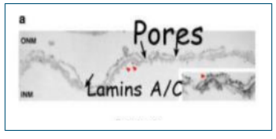
Intérêt en diagnostic médical



- La nature des filaments intermédiaires peut parfois permette de définir l'origine des cellules tumorales (si elle est épithéliale ou pas).
- <u>Par exemple</u> avec des anticorps anti-cytokératine.
 En effet, les cytokératines forment un réseau de filaments intermédiaires dans les cellules épithéliales.



4) Zoom sur les filaments intermédiaires : Lamines



Les lamines sont des **protéines essentielles** pour la cellule car elles vont **tapisser** la partie **interne** de <u>l'enveloppe nucléaire</u> et jouer un rôle dans <u>l'organisation du noyau +++</u> (dans la chromatine, et l'expression des gènes)

A) Types de lamines

On distingue 2 types de lamines, qui sont codés par des gènes différents :

Lamine A	Lamine B
 Elles sont codées par le gène LMNA. 	 Il en existe 3 formes, codées par <u>2</u> gènes différents :
 Un épissage alternatif du produit de l'expression de ce gène (de 	 La lamine B1 est codée par le gène LMNB1
l' ARN) permet de générer deux	gene Limb
formes principales :	- La lamine B2 est codée par le
iornies principales .	gène LMNB2
- La Lamine A	
	- La lamine B3 est produite par
- La Lamine C	un <u>épissage alternatif</u> du <u>gène</u> LMNB2.



B) Fonctions des lamines (gaffe liste un peu chiante à apprendre je sais...)

Les fonctions de la **lamina** et des **lamines** sont essentielles pour **l'organisation du noyau++**, conférant :

- Un <u>ancrage</u> des <u>pores</u>
 <u>nucléaires</u> qui sont des
 structures permettant le
 passage des macromolécules
 entre l'intérieur du noyau et le
 cytosol (<u>ex</u> : ARNm après
 transcription et épissage...)
- Une <u>continuité</u> entre le <u>squelette nucléaire</u> et le <u>cytosquelette</u> : il existe une influence du cytosquelette vis-à-vis des phénomènes nucléaires
 - Elles sont en interaction avec des protéines régulatrices de l'expression des gènes, du cycle cellulaire et de la différenciation.

- Une <u>résistance</u> de l'enveloppe nucléaire au <u>stress</u> (mécanique, thermique...)
- Un <u>ancrage</u> à la <u>chromatine</u>
 permettant de leur octroyer
 un rôle dans <u>l'expression</u>
 <u>des gènes</u> et ainsi dans la
 <u>régulation</u> de la <u>structure</u> de
 la chromatine
 - Les <u>lamines</u> jouent un rôle dans la <u>dynamique de la</u> <u>membrane nucléaire</u> (destruction/reformation) → en effet celle-ci est détruite et reformé pendant le <u>cycle</u> <u>cellulaire</u> (lors de la mitose)

→ Ce sont donc ces <u>protéines centrales</u> de la <u>vie d'une cellule</u>. Elles ne sont pas uniquement impliquées dans la <u>forme/structure</u> du noyau mais jouent également un rôle important dans la <u>régulation de l'expression génique</u> et la <u>maintenance</u> du <u>génome++</u>.



C) Les Laminopathies



Des mutations confèrent des maladies rares, mais extrêmement intelligentes liées à un dysfonctionnement de ces lamines : ce sont des laminopathies.

Les mutations touchent des gènes de Lamine A et C (son produit d'épissage) soit le gène LMNA ou des protéines associées (comme l'émerine). Suivant le type de mutation, il y a des maladies très différentes les unes des autres. Ce qui traduit la multifonctionnalité de ces lamines (qu'on a décrite auparavant) qui sont révélées par ces différentes mutations, conduisant à diverses pathologies :

Dystrophies et Neuropathies	 Dystrophie musculaire d'Emery-Dreifuss, de type 2 et 3 Cardiomyopathie dilatée Dystrophie des ceintures de type 18 Neuropathie de Charcot-Marie-Tooth de type 2
Désordres métaboliques	 Lipodystrophie de Dunnigan Lipoatrophie et diabète Dysplasie acro-mandibulaire de type A
Syndrome Progéroïde = Vieillissement accéléré	 Syndrome de Hutchinson-Gilford ou Progéria +++ Syndrome atypique de Werner Dermopathie restrictive (MDA)

Le prof cite ces exemples « Juste à titre de mémoire » alors ne vous cassez pas la tête à les retenir par cœur, essayez de bien retenir la càs de la progéria.

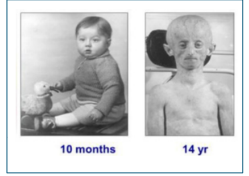
Càs de la progéria de Hutchinson-Gilford : maladie du vieillissement prématuré

Forme clinique: La progéria de Hutchinson-Gilford est une maladie génétique.

On voit deux images avec le même enfant :

- À 10 mois : tout va bien

- À 14 ans : l'enfant a subi un vieillissement accéléré de ses tissus. La maladie ne s'exprime pas tout de suite, mais au cours du développement.



→Ce qui aboutit souvent à des maladies cardiovasculaires et cause leur décès.

Bon voilà c'est enfin la fin de ce cours (du moins de la version TTR), ne vous inquiétez pas la très grosse partie du cours et déjà présente dans cette version donc le reste sera plutôt chill (en gros ce sont des détails pas bien important), maintenant place aux dédis...

→ L'INSTANT DÉDIS (que j'attendais tout particulièrement)

Dédis à ma mamie qui m'a préparé de bons petits plats pour mon emménagement à Nice

Dédis à mes parents et mon frère qui ont dû supporter mes appels quotidiens pour m'écouter me plaindre de tout et rien

Dédis à mes potes Hippo, Bapt, Cycy, Titou qui me permettaient de souffler quand je les ai vu pendant ma P1 (merci les boss)

Dédis à mon chat ce gros patapouf aigri

Dédis aux danseurs de l'extrême (je sais même plus pourquoi ce nom mdrr) Fabien, Tom, Antonin, Virgile, et Marine bien sûr

Dédis à tous mes stylos et blancos morts au combat (les pauvres ...)

Dédis à vous qui lisez cette fiche et qui entamez des études passionnantes et une expérience incroyable!

Et pour finir dédis à moi car je le mérite aussi (*enfin je crois*)



La photo méga flou ptdrr



Vous êtes trop grand les gars ohh...