

#### SOMMAIRE

- I) <u>L'apoptose, mort cellulaire programmée</u>
- A. Caractéristiques de l'apoptose
- B. L'apoptose physiologique
- C. Caractéristiques d'une cellule apoptotique
- II) Nécrose et mort cellulaire accidentelle
- A. Caractéristiques de la nécrose
- III) <u>Distinction entre les cellules apoptotiques et</u> <u>nécrotiques</u>
- A. Reconnaître une cellule apoptotique via la fragmentation de l'ADN
- B. Reconnaître une cellule apoptotique via les modifications membranaires
- C. Reconnaître une cellule apoptotique via la protéolyse

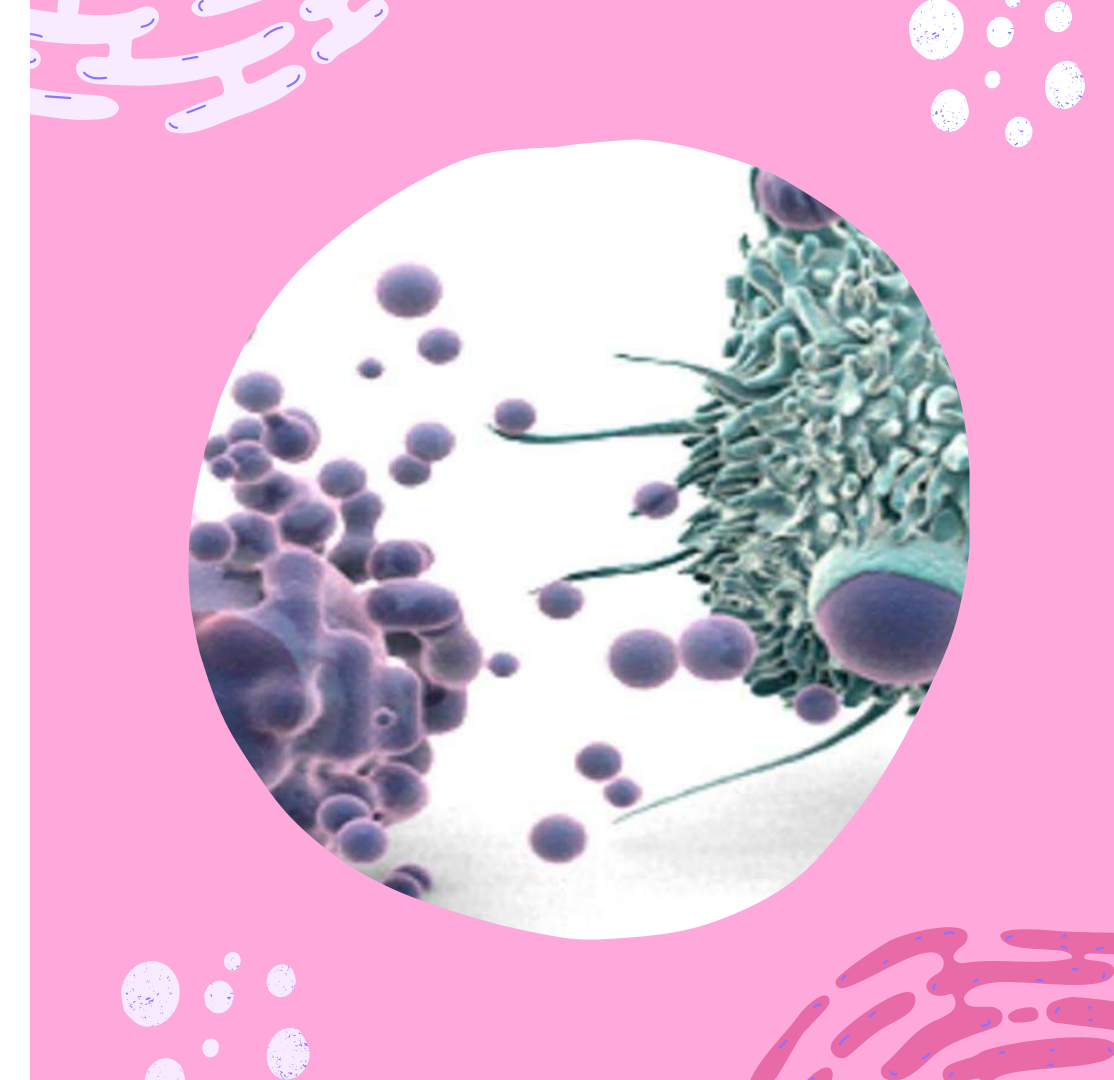


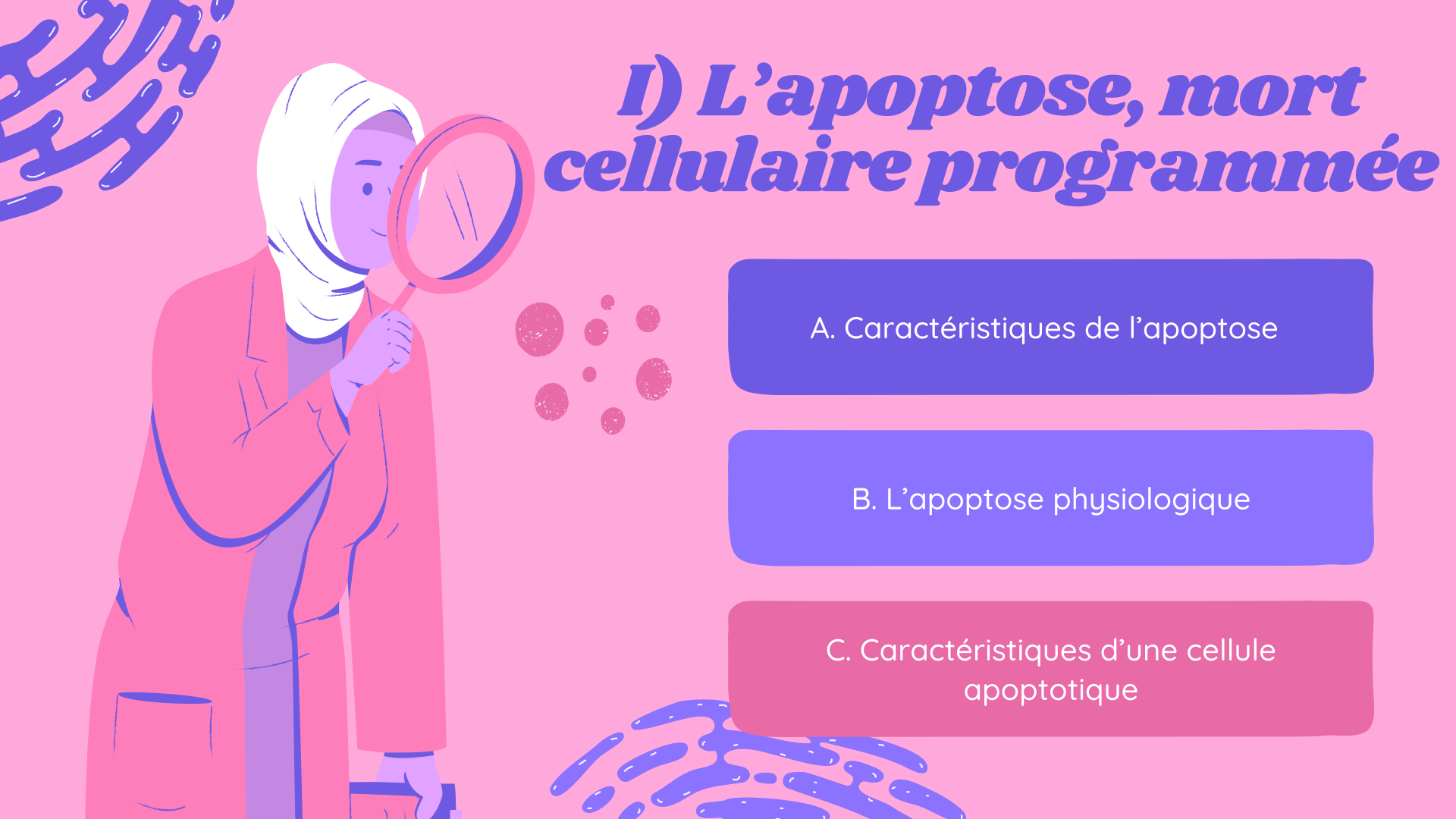
#### INTRODUCTION

# DEUX TYPES

APOPTOSE = mort cellulaire programmée (=suicide des cellules)

NÉCROSE = mort cellulaire accidentelle (brûlures)





# A. Caractéristiques de l'apoptose

Déclenchée par signaux :

- Extracellulaire
- Intracellulaire

= Éliminer cellule car dangereuse OU pour maintenir homéostasie

ATP dépendante = cellule besoin d'énergie

Débris cellulaires

éliminés par

phagocytose (par
un macrophage) =

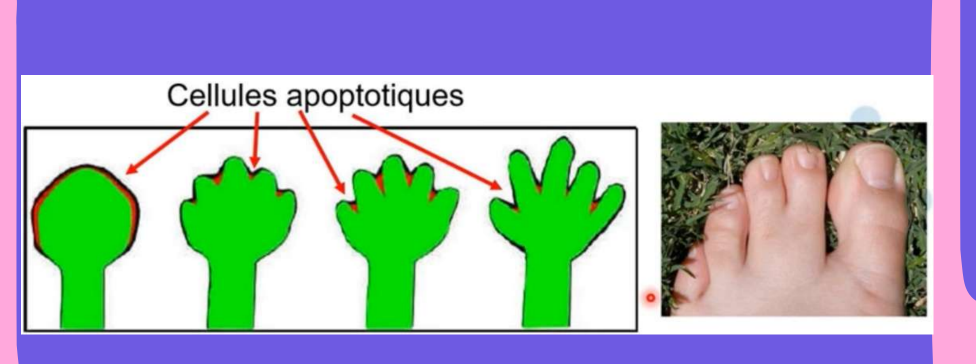
SANS réaction
inflammatoire



# B. L'apoptose physiologique

Apoptose indispensable dans:

LE DÉVELOPPEMENT NORMAL DE L'EMBRYON Par exemple, le modelage des doigts par l'apoptose des cellules entre les tissus. Ces processus peuvent être source de malformation s'il y a un dysfonctionnement

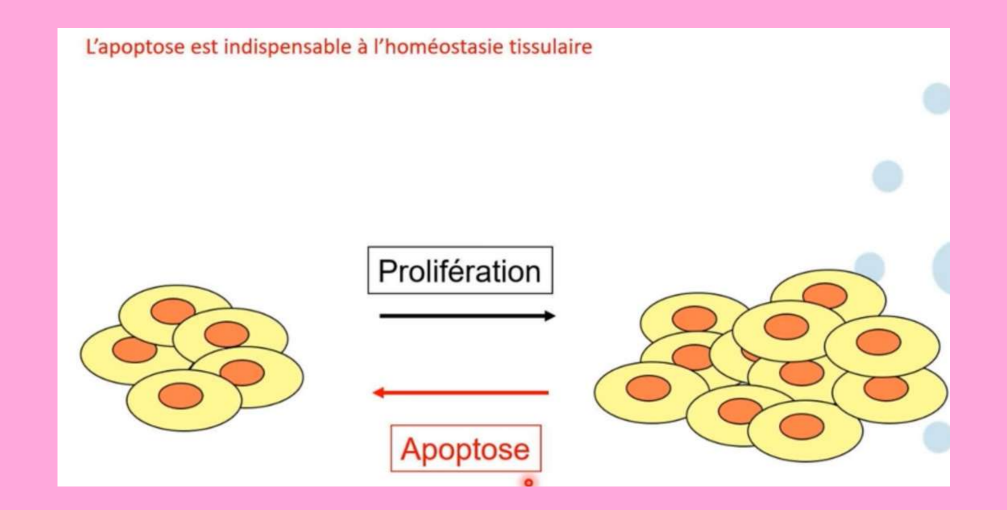


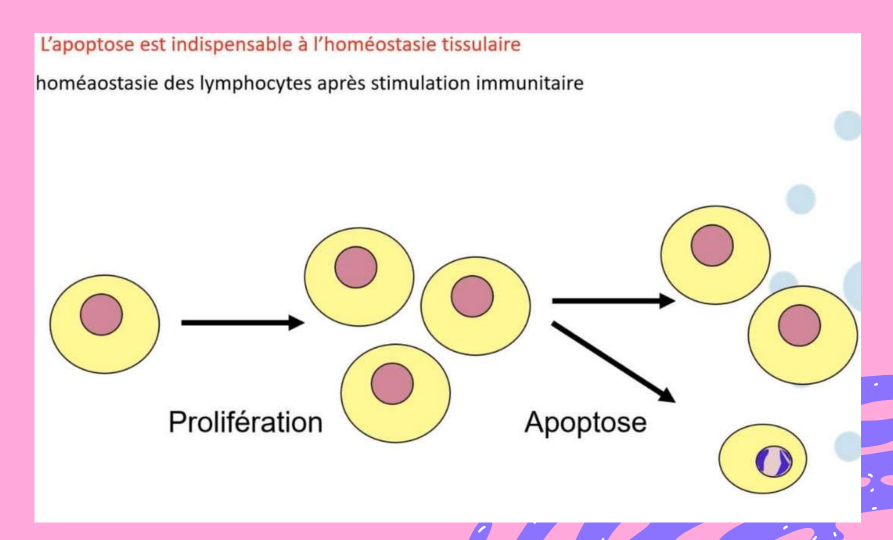
Un autre exemple est la sélection neuronale. Nos neurones subissent 2 vagues apoptotiques. Environ 50% des neurones moteurs sont détruits pendant la période périnatale. C'est une condition indispensable pour le développement normal du système nerveux

# B. L'apoptose physiologique

Apoptose indispensable dans:

POUR L'HOMÉOSTASIE CELLUAIRE L'apoptose contribue à l'équilibre cellulaire. EXEMPLE: Lorsqu'il y a une infection, il y aura une amplification du clone des lymphocytes nécessaires à la production de l'anticorps spécifique, ce qui va entraîner une augmentation du nombre de cellules. Lorsque l'infection est guérie, les lymphocytes vont entrer en apoptose, ce qui va rétablir le nombre initial de cellules





# B. L'apoptose physiologique

Apoptose indispensable dans:

L'ÉLIMINATION DES CELLULES MALADES

Rôle de l'apoptose dans l'élimination des cellules malades

Cancer, infection virale, altération irréparable de l'ADN

Apoptose

Les cellules qui ont un défaut de fonctionnement (cancer, altérations de l'ADN ou infectées par un virus) sont éliminées par apoptose.

-> L'organisme est capable de les

La dérégulation de l'apoptose a des conséquences majeures en pathologie : son inhibition est corrélée à des <u>malformations</u>, des maladies <u>auto-immunes</u> et à la <u>cancérisation</u>.

reconnaître et de les éliminer.

À l'inverse, un excès d'apoptose peut être responsable de <u>maladies neurodégénératives</u>, d'infarctus du <u>myocarde</u>, d'infections virales et de <u>pathologies hépatiques</u>

## A VOUS DE JOUER





#### A propos de l'apoptose physiologique, indiquez la (les) proposition(s) exacte(s) :

- A) La sélection neuronale correspond à 2 vagues apoptotiques visant à détruire 95% des neurones moteurs pendant la période périnatale
- B) La sélection neuronale est à l'origine de dysfonctionnements graves, c'est pourquoi il faut lutter contre ce phénomène
- C) La totalités des clones de lymphocytes s'accumulent dans l'organisme et sont conservés même après guérison
- D) L'excès d'apoptose peut engendrer des pathologies telles que des maladies neurodégénératives, des infarctus du myocarde, des infections virales et des pathologies hépatique
- E) Les propositions A, B, C et D sont fausses

## QCM3:M'S

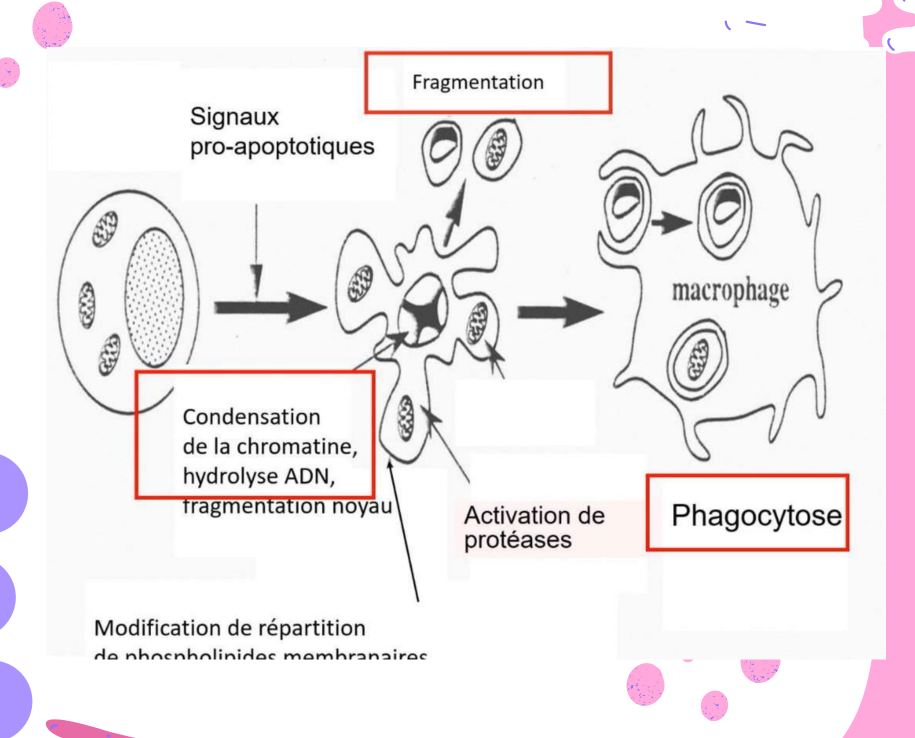
#### A propos de l'apoptose physiologique, indiquez la (les) proposition(s) exacte(s) :

- A) La sélection neuronale correspond à 2 vagues apoptotiques visant à détruire 95% des neurones moteurs pendant la période périnatale (= 50% des neurones)
- B) La sélection neuronale est à l'origine de dysfonctionnements graves, c'est pourquoi il faut lutter contre ce phénomène (=Non, c'est physiologique = nécessaire à la survie de l'organisme)
- C) La totalités des clones de lymphocytes s'accumulent dans l'organisme et sont conservés même après guérison (= au contraire, après la guérison les clones sont dégradés par apoptose)
- D) L'excès d'apoptose peut engendrer des pathologies telles que des maladies neurodégénératives, des infarctus du myocarde, des infections virales et des pathologies hépatique
- E) Les propositions A, B, C et D sont fausses

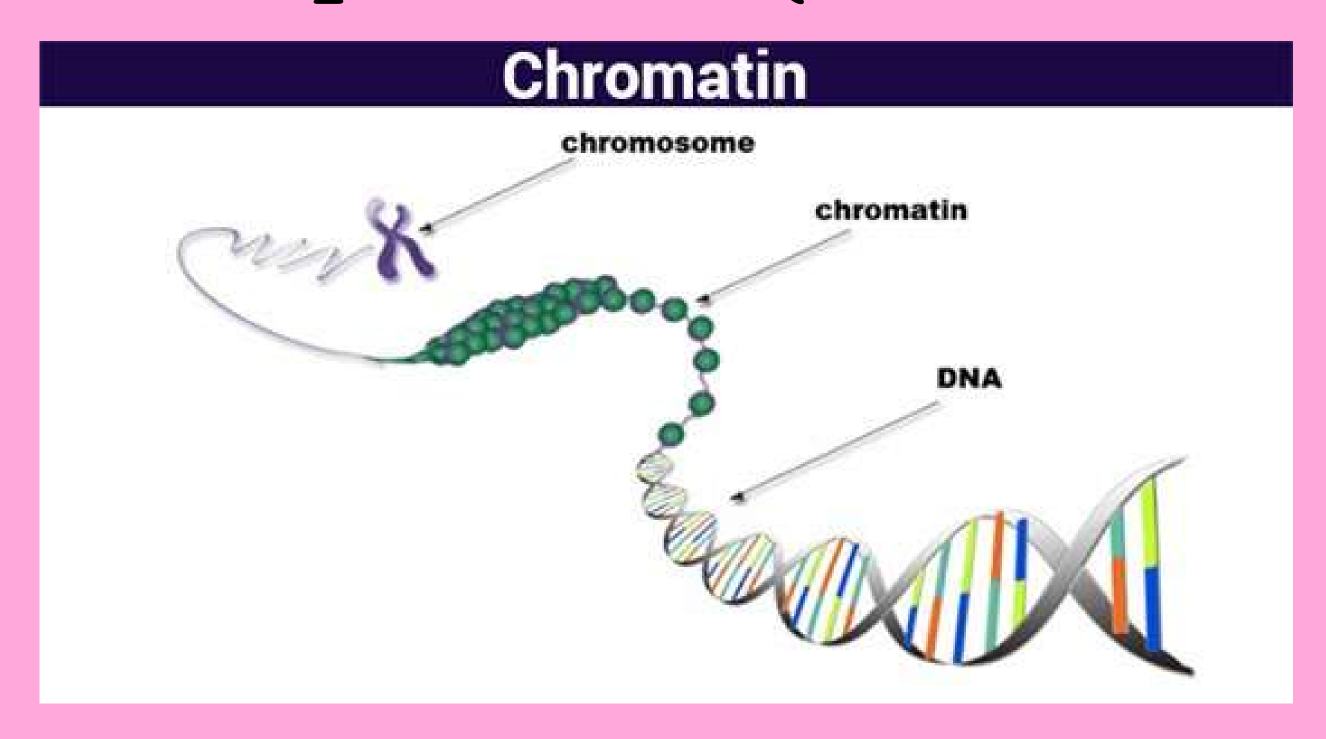
Caractéristiques d'une cellule apoptotique

L'apoptose consiste en une série de modifications morphologiques :

- 🗘 Condensation générale de la cellule.
- Condensation anormale de la chromatine
- Tragmentation de l'ADN
- Fragmentation complète de la cellule qui forme des corps apoptotiques
- Phagocytose sans réaction inflammatoire

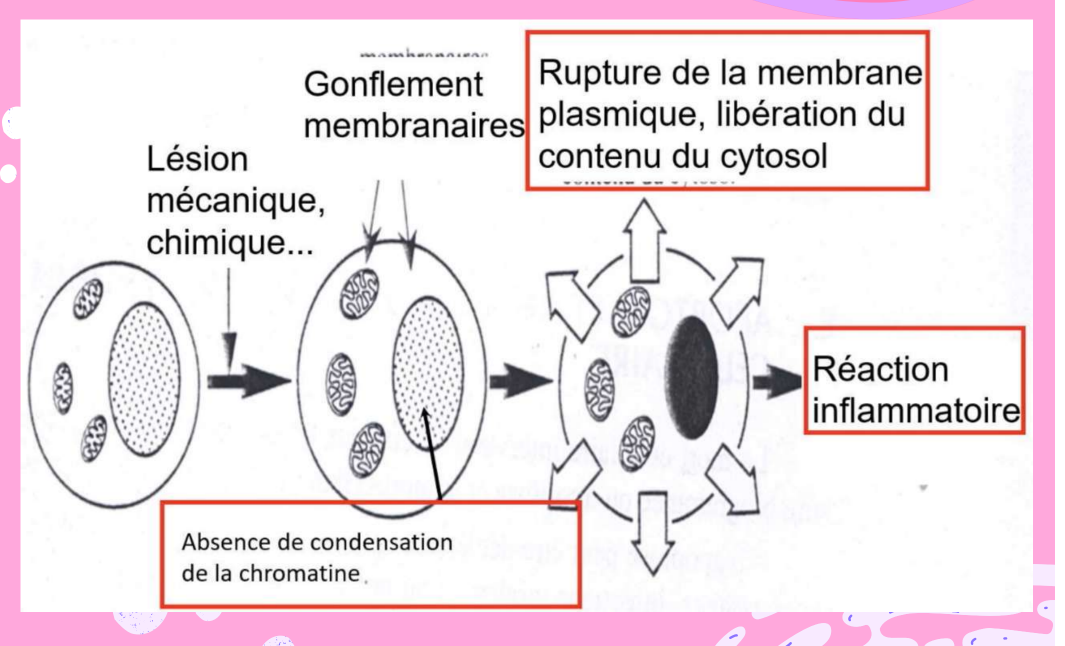


# Chromatine: Niveau de compaction de l'ADN = ADN + protéines (cc la bio mol)





### II) Nécrose et mort cellulaire accidentelle



### Caractéristiques de la nécrose

- Mort cellulaire causée essentiellement par des atteintes physiques ou chimiques (ischémies, brûlure, traumatisme). Elle est le résultat des agressions sévères subies par la cellule
- ATP-INdépendant contrairement à l'apoptose.
- Explosion de la cellule avec <u>rupture</u> <u>membranaire</u> et <u>réaction</u> inflammatoire

## A VOUS DE JOUER



# QCM3:M's

#### A propos de la mort cellulaire, indiquez la (les) proposition(s) exacte(s):

- A) La nécrose est ATP-dépendante contrairement à l'apoptose qui n'a pas besoin d'énergie pour se réaliser
- B) L'apoptose est un phénomène néfaste pour l'organisme et doit être combattu
- C) La cellule apoptotique est caractérisée par une condensation générale de la cellule, d'une condensation anormale de la chromatine, d'une fragmentation de l'ADN, d'une formation de corps apoptotiques et par une phagocytose sans
- réaction inflammatoire
- D) Lors de la nécrose, la membrane reste intacte
- E) Les propositions A, B, C et D sont inexactes

# QCM&M'S

- A propos de la mort cellulaire, indiquez la (les) proposition(s) exacte(s):
- A) La nécrose est ATP-dépendante contrairement à l'apoptose qui n'a pas besoin d'énergie pour se réaliser (= inverse)
- B) L'apoptose est un phénomène néfaste pour l'organisme et doit être combattu (= non, c'est INDISPENSABLE À LA VIE)
- C) La cellule apoptotique est caractérisée par une condensation générale de la cellule, d'une condensation anormale de la chromatine, d'une fragmentation de l'ADN, d'une formation de corps apoptotiques et par une phagocytose sans
- réaction inflammatoire
- D) Lors de la nécrose, la membrane reste intacte (=elle explose)
- E) Les propositions A, B, C et D sont inexactes

# III) Distinction entre les cellules apoptotiques et nécrotiques

Sur les photos 1 et 3 on voit : une explosion avec des <u>trous</u> dans la membrane = <u>CELLULE NÉCROTIQUE</u>

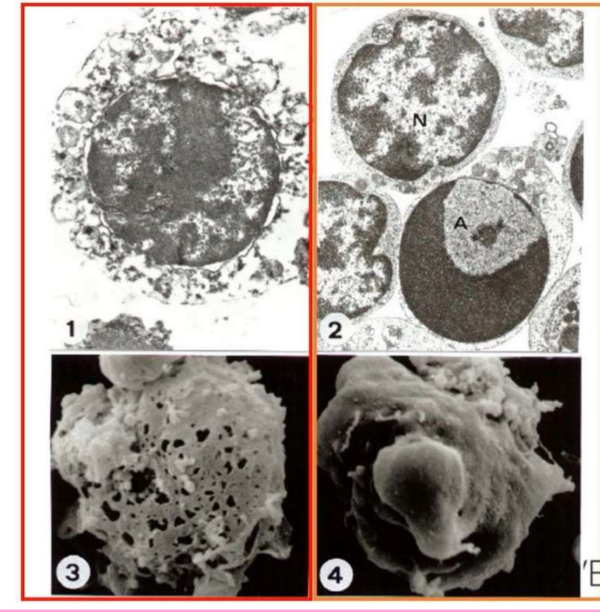
Sur les photos 2 et 4 on voit : la <u>condensation de la chromatine</u> (2) et la formation des <u>corps apoptotiques</u>

= <u>CELLULE APOPTOTIQUE</u>

-> 1 ET 3 = <u>NÉCROSE</u>

-> 2 ET 4 = <u>APOPTOSE</u>

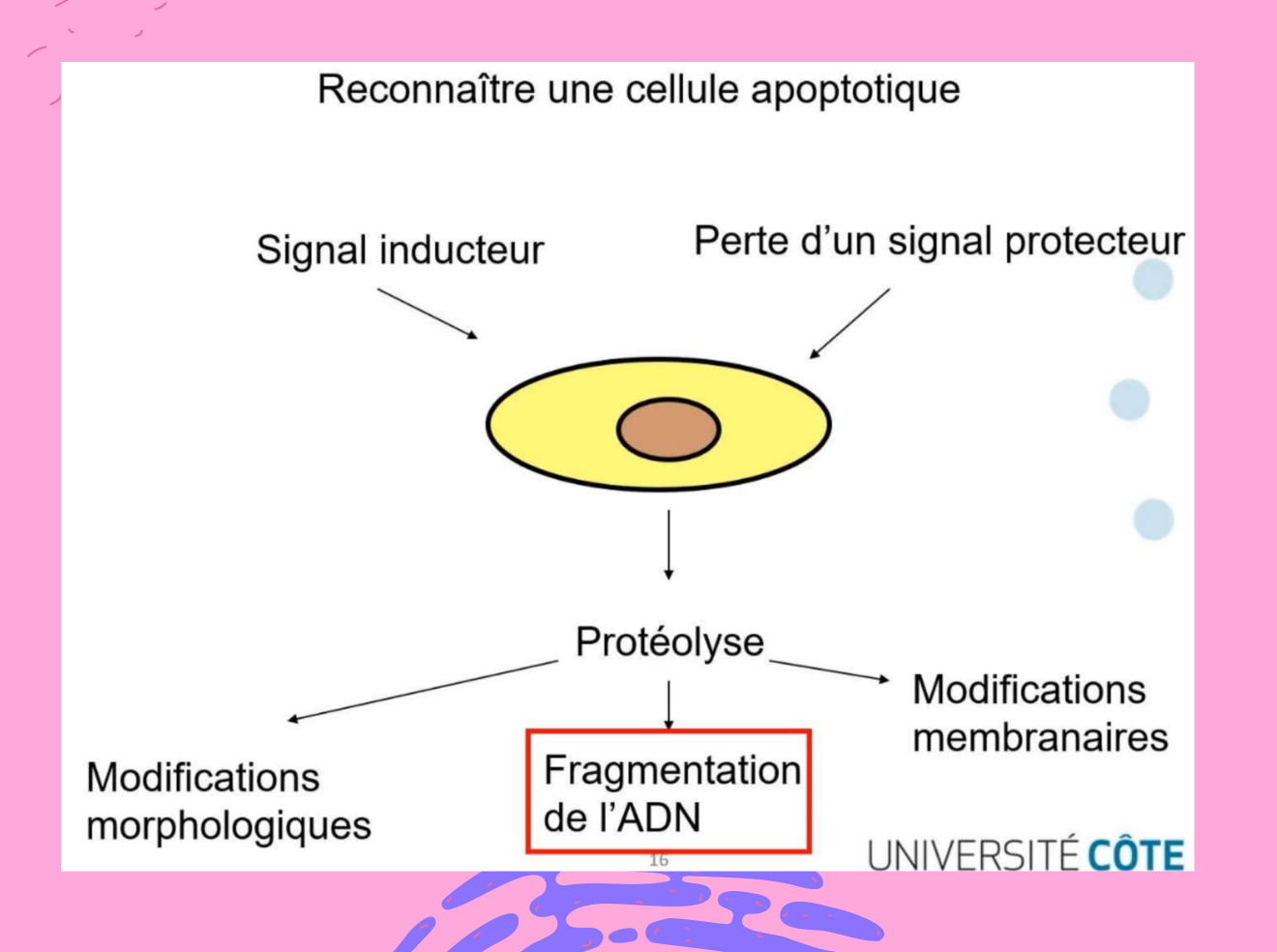
Comparaison entre cellules subissant la nécrose et l'apoptose en microscopie électronique



Nécrose

Apoptose

RSITÉ **CÔTE** 



# Electrophorèse

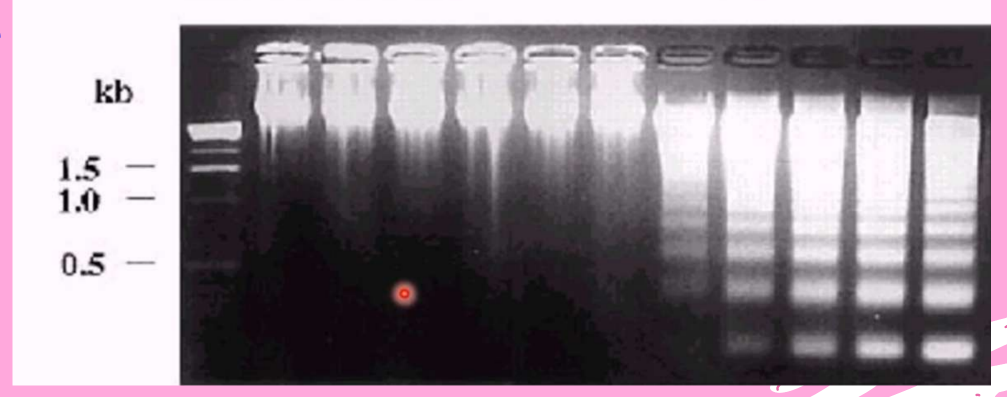
Nous allons ici se baser sur le fait qu'en apoptose, il va y avoir une fragmentation de l'ADN et de la chromatine en général.

On induit donc l'apoptose et on observe au cours du temps la fragmentation de l'ADN en mesurant le pois moléculaire.

Puits 1: témoin, avec inducton de la caspase 3 MAIS on la détruit par un ARN interférent Puits 2 à 6: même résultats que puits 1 car même si caspase 3, on induit pas l'apoptose Puits 7 à 11: induction de caspase 3 -> fragmentation ADN -> apoptose Petits fragments = nucléosomes

Electrophorèse d'ADN de cellules en apoptose

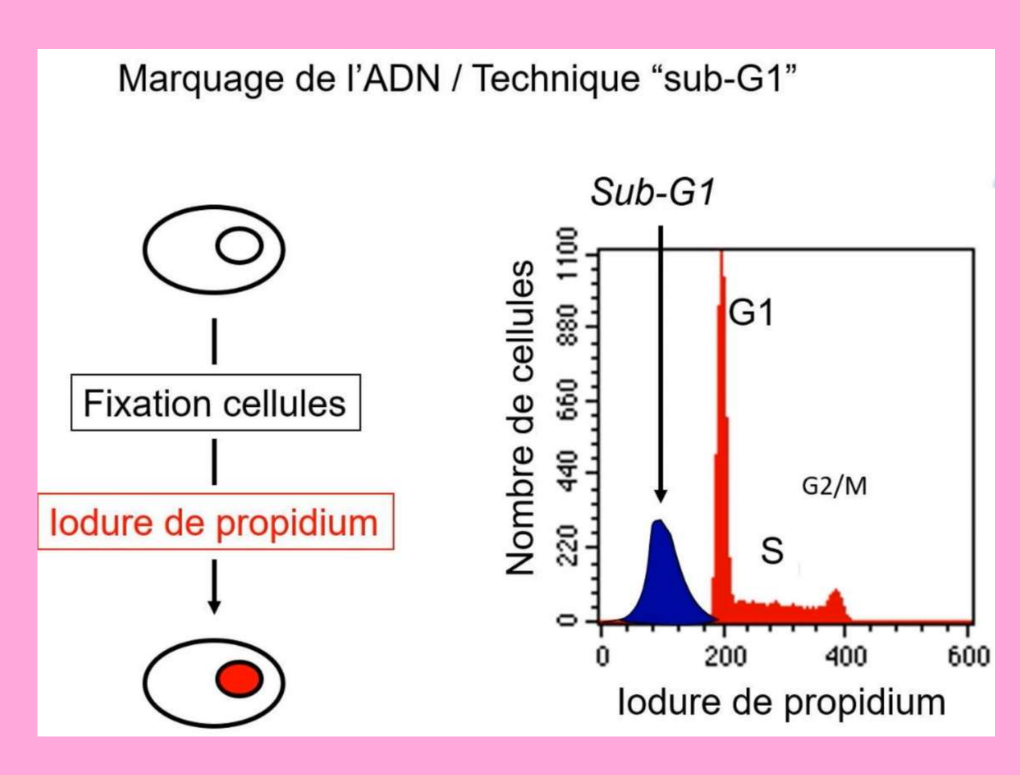
Caspa	se-3	=	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+
Minutes		120	15	30	60	90	120	15	30	60	90	120
Puits	M	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11



### Technique du pic Sub-Gl

Une autre façon de repérer l'apoptose, c'est par des techniques de cytométrie. Après fixation des cellules par marquage à l'iodure de propidium (IP), cela permet de visualiser l'ADN. S'il y a une apparition de cellules apoptotiques qui ont perdu de l'ADN du fait de la fragmentation, il y a un nouveau pic qui apparaît et qui s'appelle le pic sub-G1 et qui signe la présence de cellules en apoptose.





## A VOUS DE JOUER





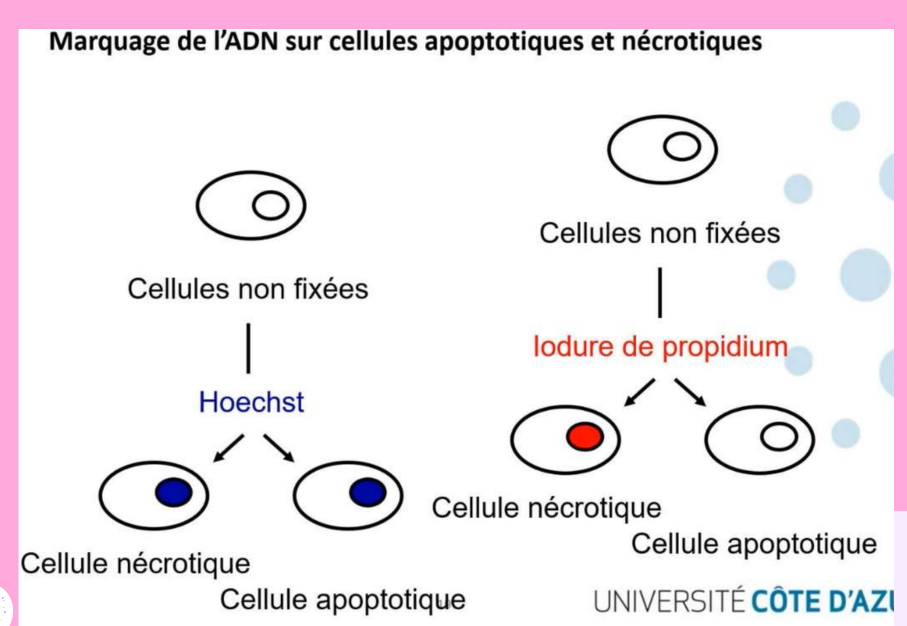
#### A propos de la mort cellulaire, indiquez la (les) propostion(s) exacte(s):

- A) Pour reconnaître une cellule en apoptose, les chercheurs peuvent utiliser la fragmentation de la chromatine comme indicateur
- B) Le pic sub-G1 peut s'observer après le pic G1
- C) L'iodure de propidium permet de visualiser le cytoplasme
- D) Grâce à l'induction d'une caspase, on peut observer, par électrophorèse, la
- fragmentation de l'ADN
- E) Les propositions A, B, C et D sont fausses

### QCM&M's

#### A propos de la mort cellulaire, indiquez la (les) propostion(s) exacte(s):

- A) Pour reconnaître une cellule en apoptose, les chercheurs peuvent utiliser la fragmentation de la chromatine comme indicateur
- B) Le pic sub-G1 peut s'observer après le pic G1(=sub = avant)
- C) L'iodure de propidium permet de visualiser le cytoplasme (=non, c'est un marquer d'ADN)
- D) Grâce à l'induction d'une caspase, on peut observer, par électrophorèse, la
- fragmentation de l'ADN
- E) Les propositions A, B, C et D sont fausses



Technique par

double

marquage

#### **HOECHST**

Traverse la membrane SANS perméabilisation de la cellule.

Colore tous types de cellules : nécrotiques, apoptotique, normales.

#### **IODURE DE PROPIDIUM**

Pour que l'IP entre dans une cellule il faut que cette dernière soit PERMÉABILISÉE = avoir des trous dans sa membrane

Les cellules apoptotiques GARDENT l'intégrité de leurs membranes = la membrane n'est pas trouée

En revanche, on a dit que les cellules nécrotiques EXPLOSENT = membrane est trouée (L'IP peut entrer) Donc, l'IP colore les cellules NÉCROTIQUES seulement

#### Résultats

Marquage de l'ADN sur cellules apoptotiques et nécrotiques

Cellules
apoptotiques qui
fixent le Hoechst
mais pas le PI car
elles n'ont pas de
trous dans sa
membrane

Cellules non

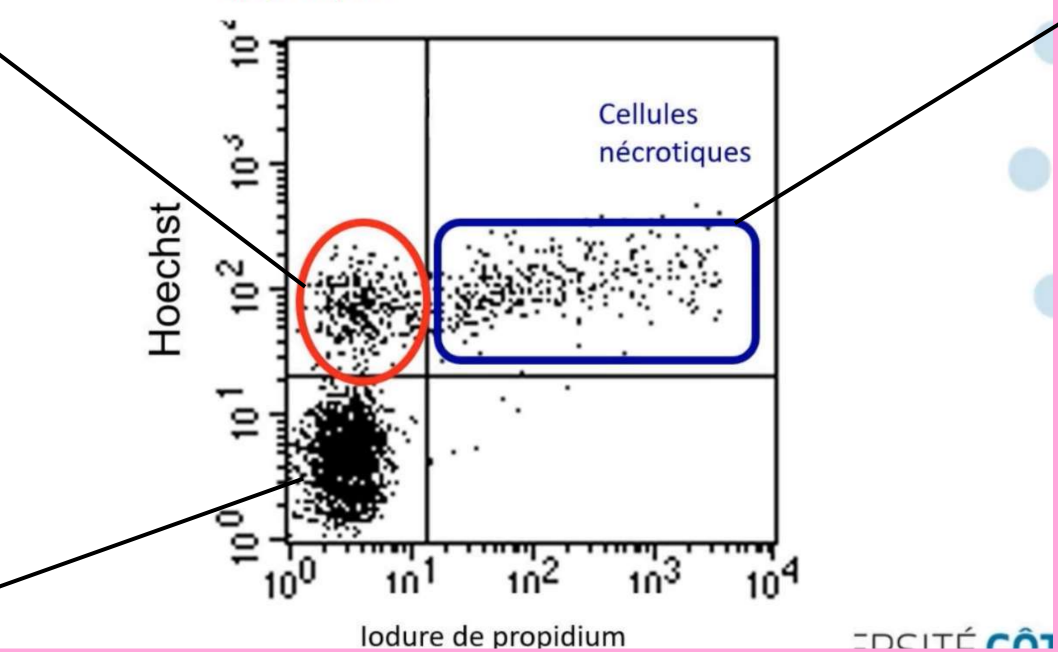
colorées = marge

d'erreurs = le test

n'est pas exact à

100%

Cellules apoptotiques



nécrotiques qui fixent le Hoechst ET l'iodure de propidium car elles ont des trous dans leurs membranes

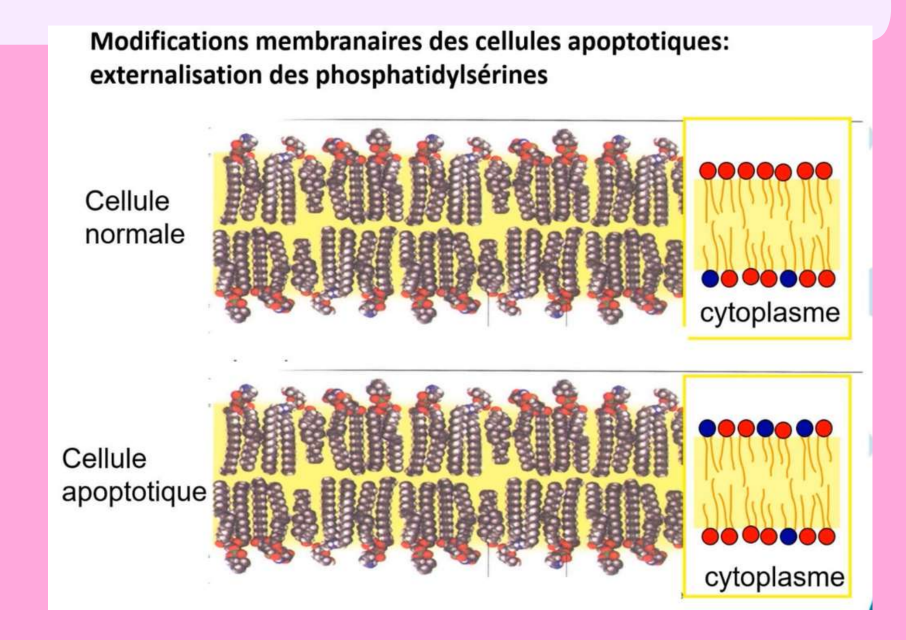
# B. Reconnaître une cellule apoptotique via les modifications membranaires

Dans la cellule apoptotique, il y a aussi des modifications membranaires importantes : il existe une modification de la symétrie membranaire qui conduit à l'extériorisation des phosphatidylsérines





Grâce à ce phénomène les cellules apoptotiques sont reconnues par les macrophages pour être phagocytées. En effet, un processus actif de **flip flop** expose les phosphatidylsérines sur le feuillet **EXTERNE** de la membrane, contrairement aux cellules normales dans lesquelles les phosphatidylsérines sont sur le feuillet interne.



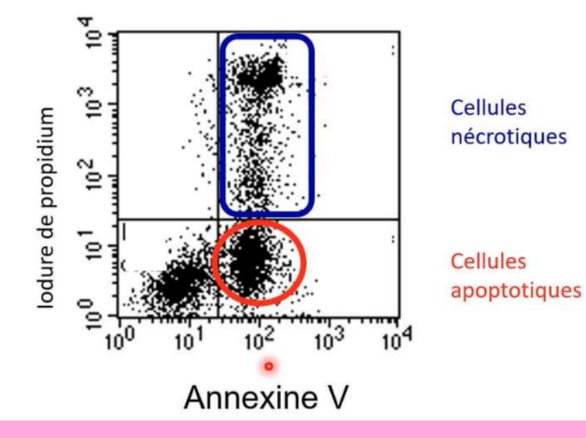
# Double marquage Iodure de propidium + Annexine V



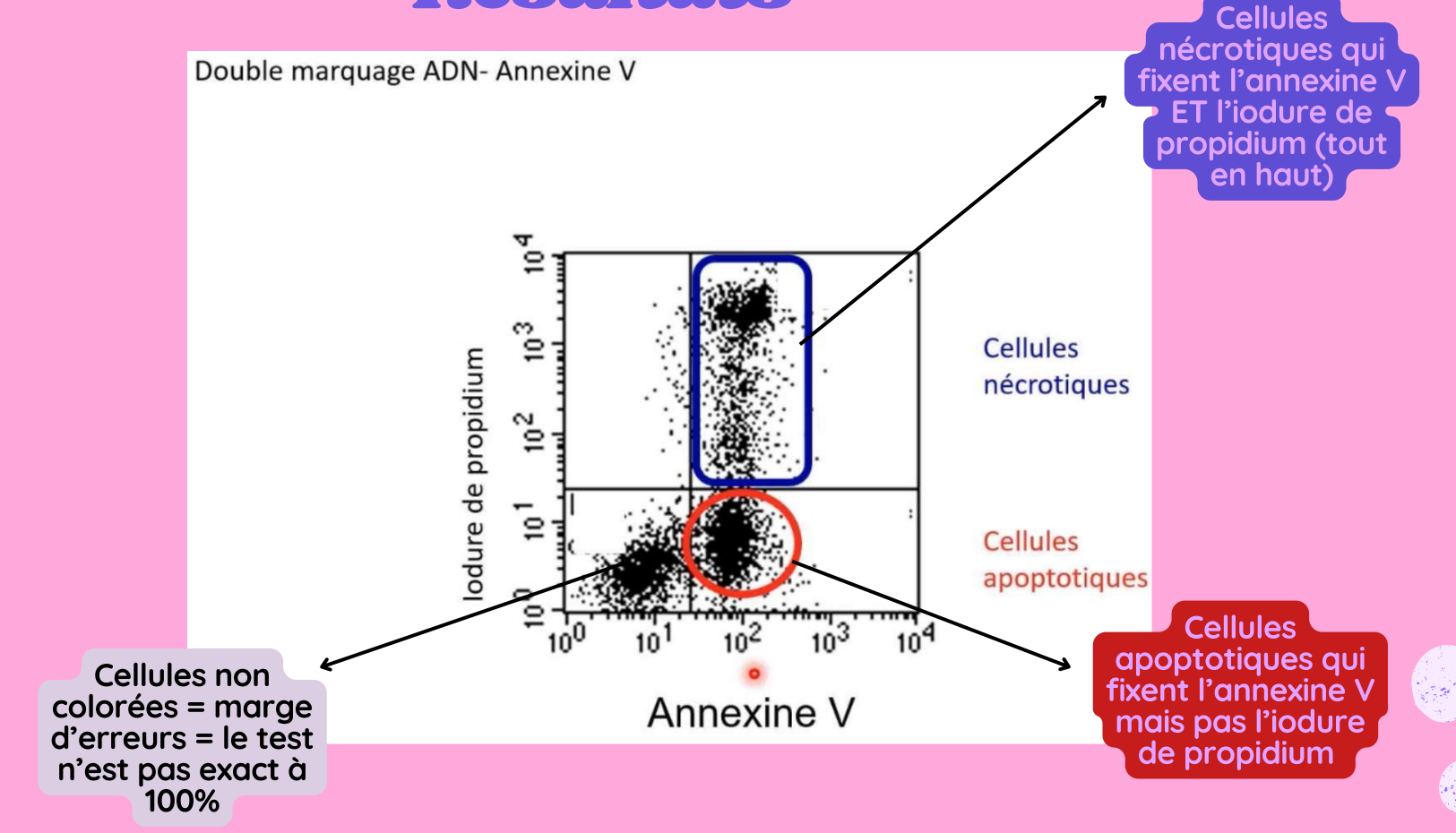
Double marquage ADN- Annexine V

Il existe une protéine spécifique qui reconnaît les phosphatidylsérines, l'annexinne V. On l'associe au FITC, un fluochrome.

L'annexine V va donc marquer les cellules apoptotiques **ET** nécrotiques, mais **PAS** les cellules normales.



#### Résultats



# RECAP

	HOECHST	IODURE DE PROPIDIUM	ANNEXINE V
CELLULES NORMALES			
CELLULES APOPTOTIQUES			+
CELLULES NÉCROTIQUES			+

# C. Reconnaître une cellule apoptotique via la protéolyse

Ce qui va vraiment déclencher cette mort cellulaire par apoptose, c'est l'activation de la protéolyse.

La protéolyse correspond à la dégradation des protéines via d'autres protéines spécifiques

Pro-caspase (inactive)

Caspase (protéase active)

#### CASPASES INITIATRICES

#### CASPASES EFFECTRICES

#### Caspases 8 et 10

Caspases 3, 6 et 7

Elles sont activées par les récepteurs de mort et par auto-activation.
Ce sont des protéases initiatrices qui vont cliver les procaspases effectrices pour les rendre actives.

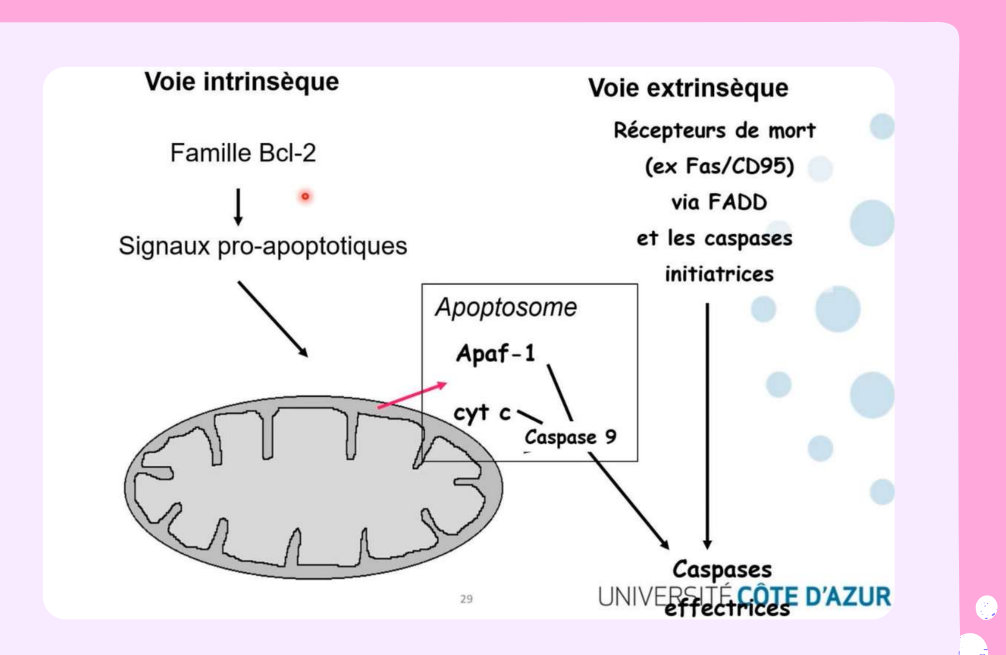
Ce sont des protéases qui vont effectuer des clivages protéiques spécifiques à l'intérieur de la cellule apoptique (PARP, I-CAD, actine, lamine etc)

#### Le rôle des mitochondries

Les mitochondries sont les usines biochimiques de la cellule. Elles produisent la majeure partie de l'ATP. Elles constituent également la réserve de cytochrome c, une molécule essentielle dans la majorité des processus apoptotiques.

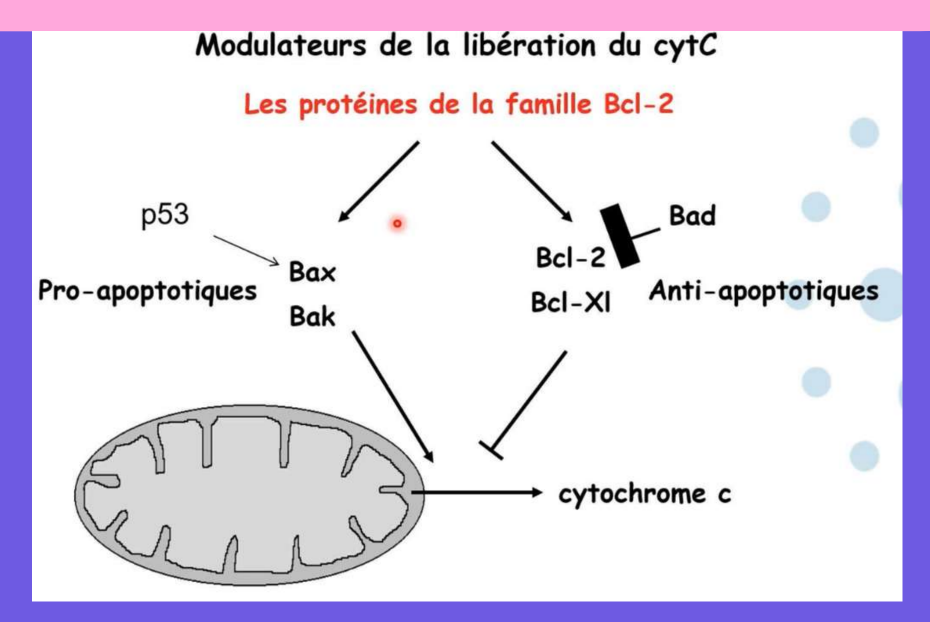
L'apoptose peut être enclenché par deux types de voie :

- Voie <u>intrinsèque</u>
- Voie <u>extrinsèque</u>



# La voie intrinsèque, mitochondrie dépendante:

Ce mécanisme passe par l'activation des protéines de la <u>famille BCL-2</u> pour « B-cell leucemia ». Certaines protéines de cette famille ont une action PRO-apoptotique, d'autres une action ANTI-apoptotique



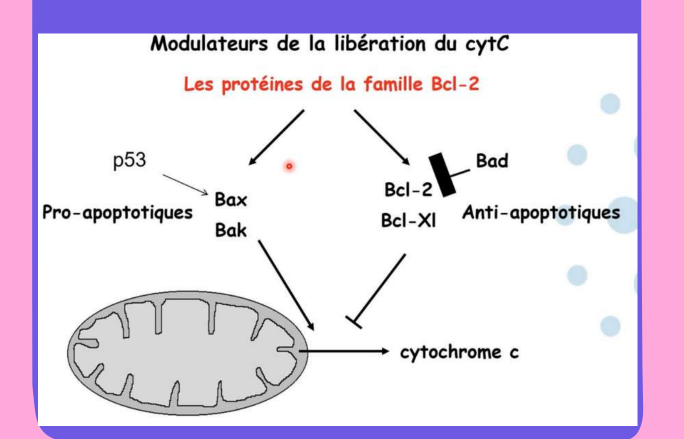
Ces protéines ont pour cible les mitochondries en rendant leur membrane plus perméable, afin que celle-ci libèrent leurs cytochromes C dans le cytosol afin de former l'apoptosome (=complexe pro-apoptotique composé de cytochrome C et d'APAF1)

APOPTOSOME = APAF1 + cyt c

L'apoptosome activera ensuite une caspase initiatrice qui activera une caspase effectrice.

Cela provoquera la fragmentation de la chromatine, la lamine, le cytosquelette...

# La voie intrinsèque, mitochondrie dépendante:

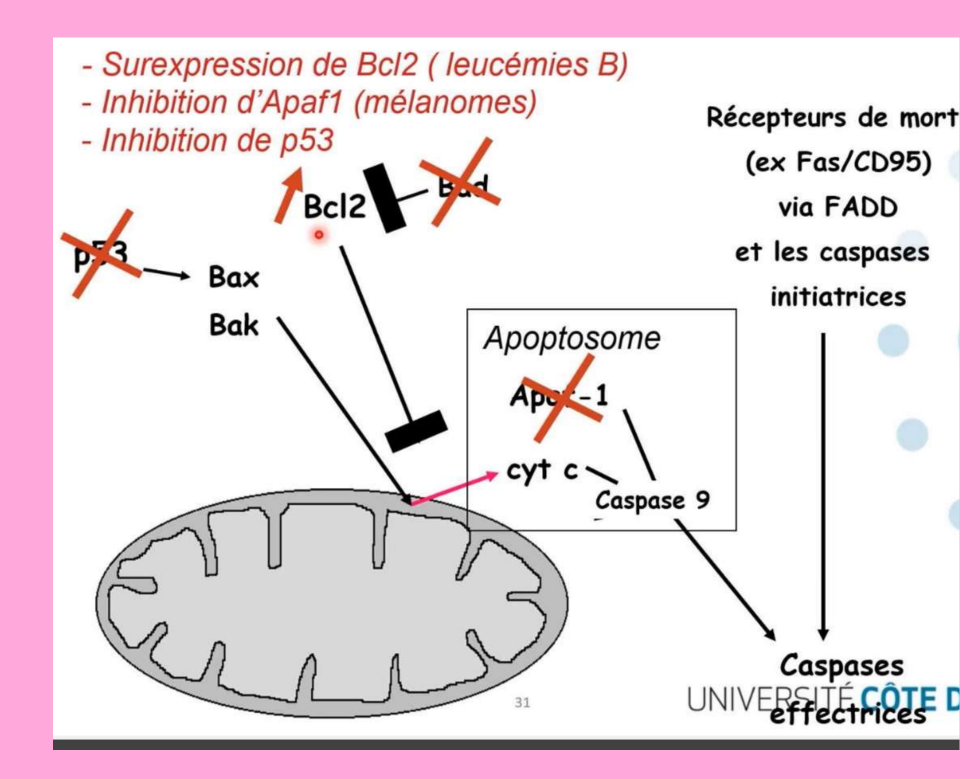


#### LA FAMILLE BCL-2

PRO-apoptotique	ANTI-apoptotique
BAX (cible p53)	BCL-2
BAK	BCL-X
BAD	

# La voie extrasèque, mitochondrie INdépendante:

Elle répond à des signaux extérieurs à la cellule par des récepteurs de mort appartenant à la super famille des récepteurs au **TNF** (Fas/CD95) via des protéines intra-cytosol issues (FADD) Ces protéines vont cliver les caspases initiatrices, puis caspases effectrices. Cela provoquera la fragmentation de la chromatine, la lamine, l'actine du cytosquelette...



## A VOUS DE JOUER



### QCM&M's

#### A propos de l'apoptose, indiquez la (les) propositions exacte(s):

- A) Les caspases 8 et 10 sont des caspases effectrices, elles vont donc effectuer des clivages protéiques spécifiques
- B) BAX, BCL-2 et BAD sont des exemples de protéines pro-apoptotiques
- C) Fas fait partie de la super famille TNF qui sont des récepteurs de
- mort
- D) La voie intrinsèque est mitochondrie dépendant
- E) La proposition A, B, C et D sont fausses



### QCM&M's

#### A propos de l'apoptose, indiquez la (les) propositions exacte(s):

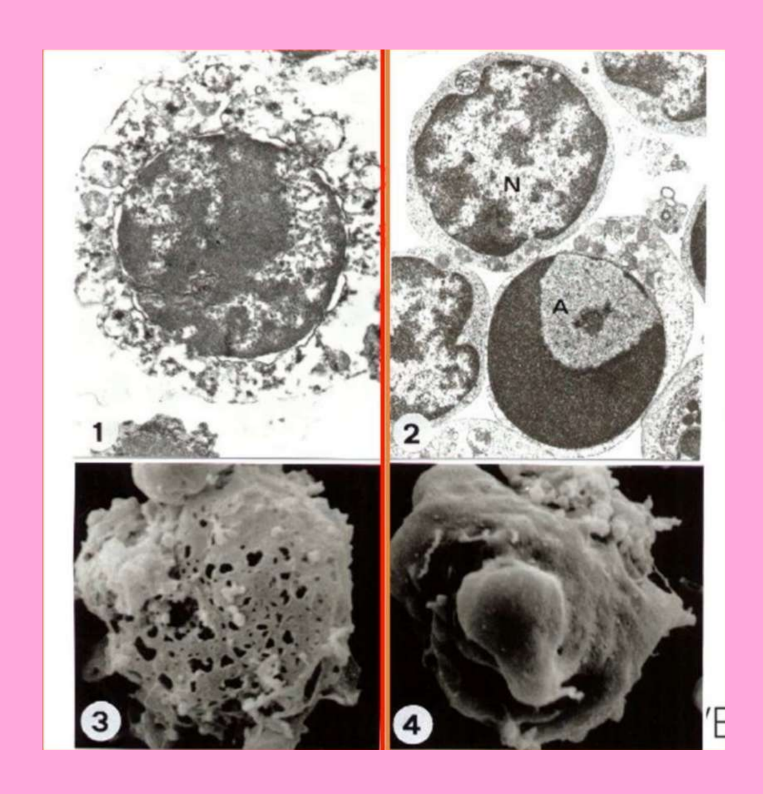
- A) Les caspases 8 et 10 sont des caspases effectrices, elles vont donc effectuer des clivages protéiques spécifiques (=elles sont initiatrices)
  B) BAX, BCL-2 et BAD sont des exemples de protéines pro-apoptotiques
- (=BAX, BAD et BAK = PRO //// BCL-2 = ANTI)
- C) Fas fait partie de la super famille TNF qui sont des récepteurs

mort

- D) La voie intrinsèque est mitochondrie dépendant
- E) La proposition A, B, C et D sont fausses

# QCM&M'S

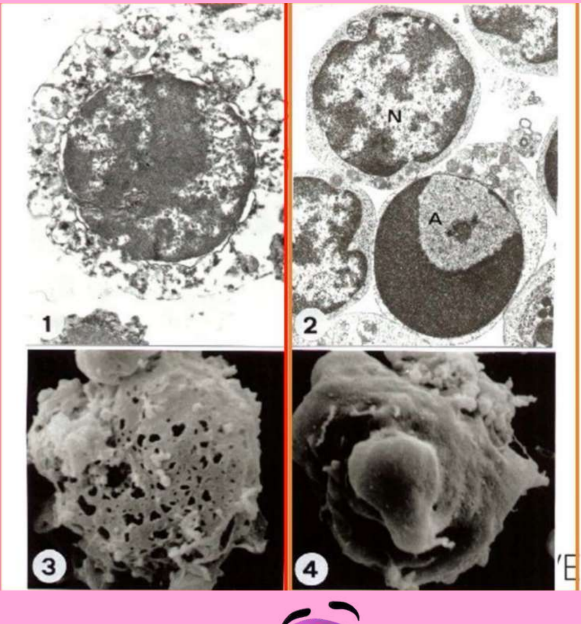
A propos de la mort cellulaire, indiquez la (les) proposition(s) exacte(s):

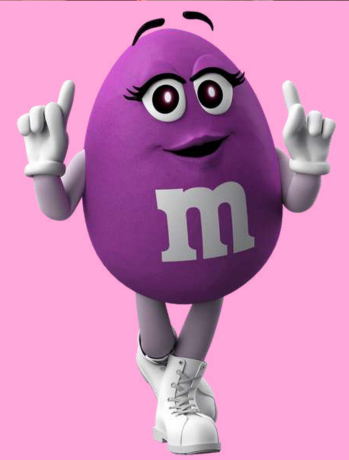


# QCM&M'S

<u>A propos de la mort cellulaire, indiquez la (les)</u> <u>proposition(s) exacte(s)</u>:

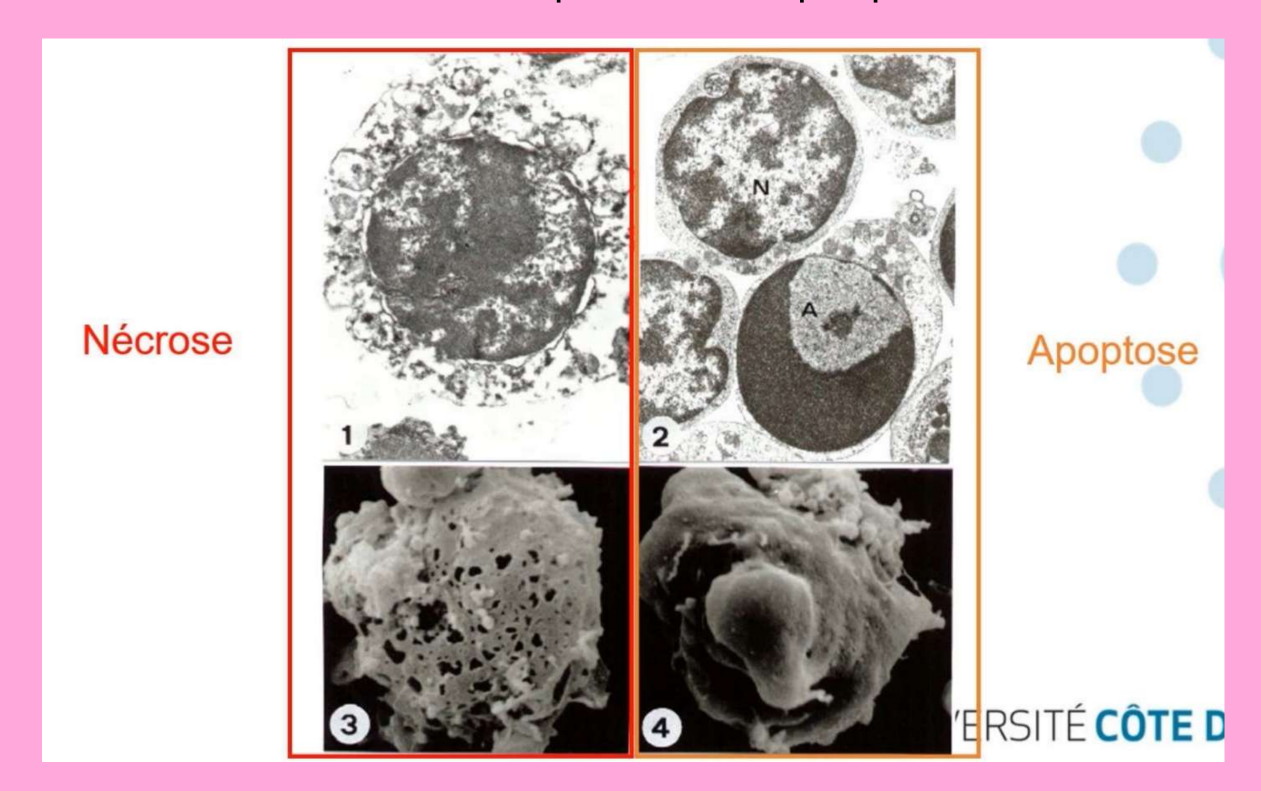
- A) Les photos 1 et 3 représentent des cellules normales
- B) Sur les photos 3 et 4, les cellules sont observées en microscopie électronique à balayage
- C) Les cellules en 2 et 4 sont caractérisées par une condensation anormale de leurs chromatines
- D) Les cellules 1 et 2 n'intègrent pas l'iodure de propidium
- E) Les propositions A, B, C et D sont fausses





# QCM&M's

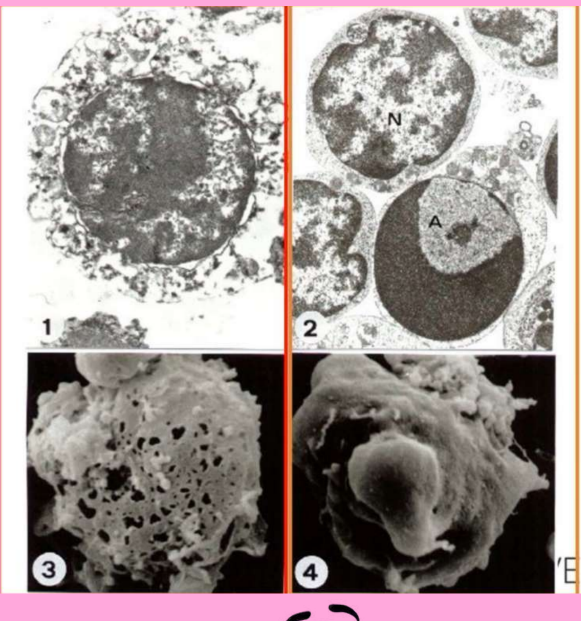
<u>A propos de la mort cellulaire, indiquez la (les) proposition(s) exacte(s)</u>:



# QCM&M'S

<u>A propos de la mort cellulaire, indiquez la (les)</u> <u>proposition(s) exacte(s)</u>:

- A) Les photos 1 et 3 représentent des cellules normales
- B) Sur les photos 3 et 4, les cellules sont observées en microscopie électronique à balayage
- C) Les cellules en 2 et 4 sont caractérisées par une condensation anormale de leurs chromatines
- D) Les cellules 1 et 2 n'intègrent pas l'iodure de propidium
- E) Les propositions A, B, C et D sont fausses







Voilà mes petites cellules, c'était mon dernier cours de la TTR (snif 😢) Mais on a encore tout le semestre pour adorer la biocell et Gigi !!!

