Université Batna 2 Faculté de médecine 1ère année de médecine

# **Chapitre 13**

#### LES MITOCHONDRIES

## Objectifs principaux.

- 1. Décrire l'ultrastructure de la mitochondrie
- 2. Donner la composition moléculaire de chaque compartiment mitochondrial
- 3. Expliquer le processus de production d'ATP
- 4. Décrire le mécanisme de renouvellement des mitochondries.

#### Introduction

La mitochondrie est un organite limité par une paroi constituée d'une double membrane. Elle transforme l'énergie libérée par le catabolisme en anaérobiose des divers nutriments en ATP, par **phosphorylation** de l'ADP, réaction au cours de laquelle elle produit **H**<sub>2</sub>**O** et **CO**<sub>2</sub>. Elle produit la plus grande partie de l'énergie nécesaire au déroulement normal des diverses fonctions cellulaires. Un autre organite, le peroxysome, produit aussi de l'énergie par catabolisme oxydatif, mais sous forme de chaleur. La mitochondrie intervient, en liaison avec le REL, dans la synthèse des stéroïdes et des phospholipides.

#### 1. Structure

Les mitochondries sont des organites cytoplasmiques qui existent chez tous les eucaryotes aérobies, elles ont généralement la forme de bâtonnets de 0,1 à 1  $\mu$ m de diamètre et de 1 à quelques  $\mu$ m de longueur ressemblant à des bactéries (Figure 1).

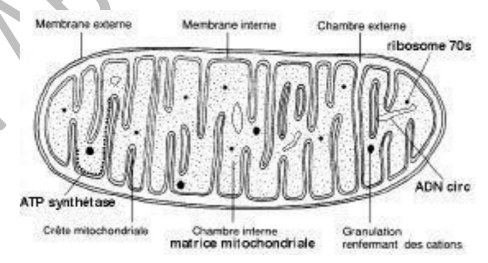


Figure 1. Structure de la mitochondrie

Université Batna 2 Faculté de médecine 1ère année de médecine

Les mitochondries sont des organites extrêmement mobiles et changent constamment de forme et fusionnent même les unes avec les autres puis se séparent à nouveau. Lors de leur déplacement dans le cytoplasme, les mitochondries apparaissent souvent associées aux MTs ce qui peut déterminer leur orientation et leur distribution particulière dans les différents types cellulaires. Leur nombre dépend de la taille et de l'activité métabolique des cellules (1000 à 2000 dans une cellule hépatique de rat).

Les mitochondries de certaines cellules sont mobiles, alors que dans d'autres types cellulaires, elles sont immobilisées dans une position où elles fournissent directement de l'ATP à un site de consommation d'ATP.

La mitochondrie présente 4 compartiments différents :

- 1. La membrane mitochondriale externe;
- 2. La membrane mitochondriale interne;
- 3. L'espace intermembranaire;
- 4. La matrice mitochondriale.

#### 2. Composition chimique

#### 2.1. Isolement des fractions et sous fractions mitochondriales

Des sous-fractions correspondant à chaque type de compartiment sont séparées pour connaître avec précision la composition chimique des constituants mitochondriaux (Figure 2).

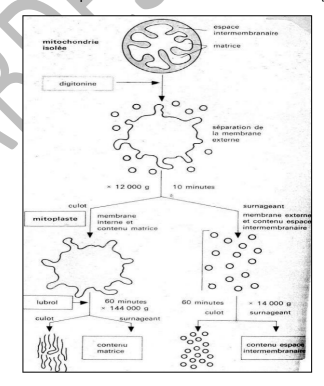


Figure 2. Isolement des fractions mitochondriales

#### 2.2/- Analyse chimique

- 1. La membrane externe : contient 40% de lipides et 60% de protéines.
  - **Les lipides :** ce sont surtout des phospholipides insaturés, le cholestérol est en faible proportion ;
  - **Les protéines :** la membrane externe est perméable à toutes les molécules de PM inférieur à 10000Da grâce à une **porine** quiconstitue un canal important. Les autres protéines de cette membrane englobent des enzymes et une chaîne de transport d'électrons. Les enzymes interviennent principalement dans le métabolisme des lipides comme l'acyl-coA-synthétase qui active les acides gras avant leur oxydation. La chaîne de transport des électrons comporte le cytochrome b5, une NADH-déshydrogénase : la NADH-cytochrome-b5-réductase.
- **2. La membrane interne :** elle est repliée en de nombreuses crêtes qui augmentent sa surface totale ; elle est beaucoup plus riche en protéines que les autres membranes de la cellule (80%).
  - **Les lipides :** il n'y a pas de cholestérol, 20% des phospholipides sont des **cardiolipines**, les autres sont la phosphatidylcholine et la phosphatidyléthanolamine,
  - **Les protéines :** il existe au moins 60 protéines différentes dont les plus connues se classent en 3 groupes selon leurs rôles physiologiques :
    - Les constituants de la chaîne respiratoire et enzymes associées : ce sont des transporteurs d'électrons (NADH-déshydrogénase, coenzyme Q, cytochromes, les protéines fer-soufre) ;
    - L'ATP synthétase qui fabrique l'ATP dans la matrice : c'est un ensemble macromoléculaire complexe responsable de la phosphorylation couplée au transport des électrons. L'activité de cette enzyme est inhibée par un antibiotique, l'oligomycine. La partie catalytique de cette enzyme constitue les sphères de 90 Å de diamètre (facteur F 1) attachées à la face matriciellede la membrane interne. Le pédoncule (facteur F 0) qui relie la sphère à la membrane est le constituant responsable de la sensibilité à l'oligomycine de l'ATP synthétase ; enfin le complexe comporte une base hydrophobe intégrée à la membrane alors que la sphère et le pédoncule sont solubles dans l'eau (figure 3);

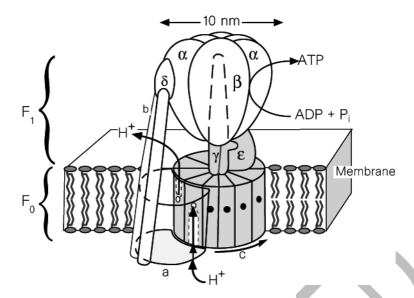


Figure 3. schéma de l'organisation de l'ATP synthétase

- Des transporteurs spécifiques qui règlent le passage passif ou actif de métabolites entre la matrice et l'espace intermembranaire. On cite les <u>navettes ouéchangeurs</u> comme le transporteur ADP/ATP, phosphate/OH<sup>-</sup>, échangeurs d'acides dicarboxyliques ou tricarboxyliques entre eux, ou échangeurs d'acides aminés. On cite également des transporteurs actifs comme l'ATPase ca<sup>++</sup>.
- 2. L'espace intermembranaire : il contient toutes les molécules que les porines de la membrane externe peuvent laisser passer. De plus, il est particulièrement riche en protons qui proviennent du fonctionnement de la chaîne respiratoire. Ces protons jouent un rôle capital dans la phosphorylation de l'ADP. L'espace intermembranaire contient aussi l'adényl-kinase qui phosphoryle l'AMP en ADP. L'ADP ainsi formé peut traverser la membrane interne et être phosphorylé en ATP par l'ATP synthétase. L'espace intermembranaire contient aussi des composants clefs dans la mort cellulaire programmée ou apoptose : c'est la classe des caspases.

### 3. La matrice mitochondriale : elle contient :

- Des ions calcium et phosphate (le lieu de stockage le plus important de calcium);
- Un équipement enzymatique très riche catalysant l'oxydation des molécules combustibles (glucides, AG, acides aminés) en CO<sub>2</sub> et H<sub>2</sub>O, ou encore celles qui interviennent dans la synthèse des protéines, la transcription et la réplication e l'ADN mt.
- Les ribosomes mitochondriaux ou mitoribosomes : ils sont différents de ceux du cytoplasme par leur constante de sédimentation, leur PM et leur ARNr. Ils sont inhibés par le chloramphénicol et synthétisent de nombreuses protéines.

L'ADN mitochondrial :il est circulaire bicatenaire et de petite taille (environ 150 000 pdb). Il représente 1 à 5% de l'ADN cellulaire et la quantité d'informations portées par l'ADNmt est 100 000 fois inférieure à celle portée par l'ADN nucléaire. Le code génétique appliqué par la mitochondrie lors de la traduction est légèrement différent du code génétique universel (voir cours « Noyau interphasique ».

## 3. Rôles physiologiques

- **3.1.** La respiration cellulaire :Les mitochondries sont le siège de la respiration cellulaire, au cours de laquelle l'ATP est formé par **phosphorylation oxydative**(Figure 4). Elles peuvent être considérées comme les centrales énergétiques de la cellule. Elle correspond à l'oxydation totale de composés organiques riches en énergie potentielle. Ces composés sont :
- Le pyruvate issu de l'oxydation partielle du glucose au cours de la glycolyse ou de la désamination de certains acides aminés ;
  - Les acides gras ;
  - Les acides aminés dont le glutamate qui est issu de la désamination d'autres AA.
- La glycolyse qui se déroule dans le cytosol, produit 2 molécules d'ATP, mais aussi du pyruvate, du NADH et des protons H<sup>+</sup>. Seul le NADH ne peut pénétrer dans la mitochondrie, mais 2 électrons et 2 protons sont acceptés par un coenzyme de la succino déshydrogénase, le FAD. Le pyruvate est convertit en Acétyl CoA, qui est également obtenu par une autre voie, celle de l'oxydation, dans la matrice mitochondriale, des acides gras importés du cytosol (β-oxydation).
- L'acétyl CoA subit alors une série de transformations au niveau du cycle de Krebs qui se déroule sans 0<sub>2</sub>.
- 8 électrons sont formés puis transférés à 3 NAD<sup>+</sup> et 1FAD, puis vont rejoindre la chaîne de transport des électrons.
- Les électrons sont transférés à l'oxygène par une série d'étapes successives médiées par 4 complexes enzymatiques qui constituent la chaîne respiratoire. Tous sont localisés sur la membrane mitochondriale interne (figure 5).

Université Batna 2 Faculté de médecine 1ère année de médecine

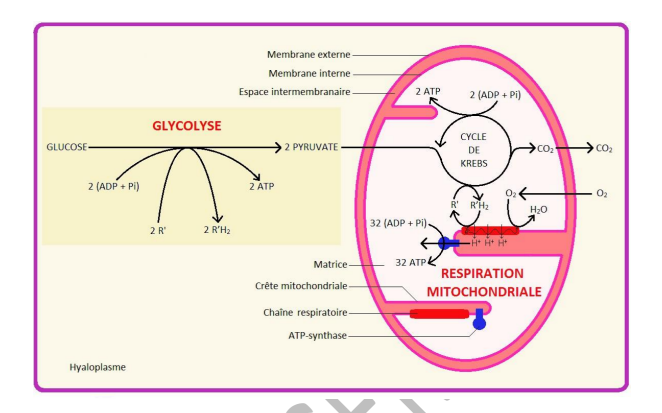


Figure 4. Respiration cellulaire dans la mitochondrie

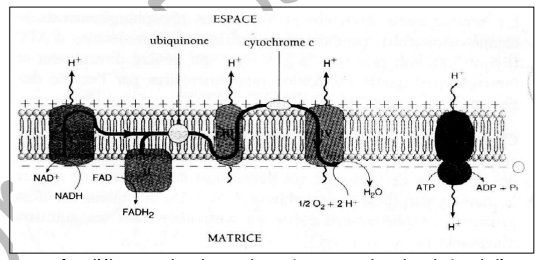


Figure 5. Transfert d'électrons dans la membrane interne et phosphorylation de l'ADP en ATP

Le complexe I ou NADH oxydase et le complexe II ou succinate déshydrogénase, transfèrent les électrons à l'ubiquinone puis au complexe III ou ubiquinol cytochrome C oxydoréductase. Les électrons rejoignent ensuite le complexe IV ou cytochrome C oxydase, par l'intermédiaire du cytochrome C, puis sont transférés à l'oxygène, dernier accepteur, avec production d'eau.

Les protons, produits à différentes étapes, sont véhiculés dans l'espace intermembranaire. La différence de concentration en H+ entre les 2 faces de la membrane interne, crée alors un gradient électrochimique, ou force protomotrice. Le flux des protons retournant de l'espace intermembranaire par le pédoncule de l'ATP synthétase, est utilisé par elle comme source d'énergie pour phosphoryler l'ADP en ATP. Ce couplage entre les réactions d'oxydoréduction et la phosphorylation par l'ATP synthétase est appelé **phosphorylation oxydative**.

L'ensemble cycle de Krebs et oxydations phosphorylantes produisent au maximum 36 ATP (figure 6)

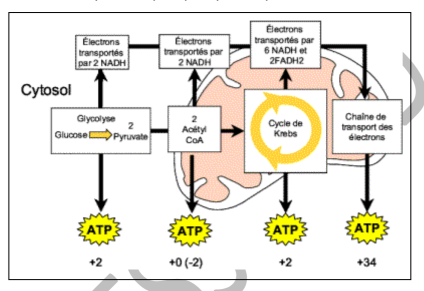


Figure 6. Bilan de la production d'ATP / Glucose dans la mitochondrie

**3.2. Synthèse des hormones stéroïdes** : le cholestérol est importé dans la matrice mitochondriale grâce à des perméases. Il est alors hydroxylé en prégnenolone qui passe dans le cytosol puis rejoint le REL. Le REL transforme le prégnenolone en œstrogènes, progestérone, androgènes qui seront exportés dans le milieu extracellulaire.

### 4. Biogenèse des mitochondries

Le renouvellement des mitochondries se fait par une division qui comprend 2 évènements principaux :

- 1. La réplication de l'ADNmt qui aboutit à la formation d'une centaine de copies ;
- 2. La croissance d'une crète qui partage la mitochondrie en 2 mitochondries identiques.

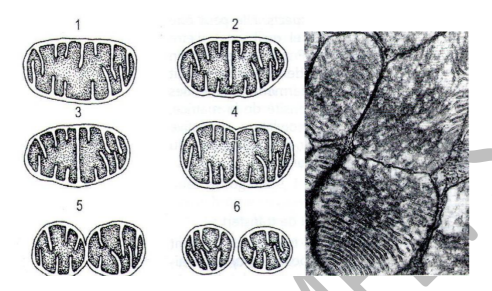


Figure 7. Division d'une mitochndrie

