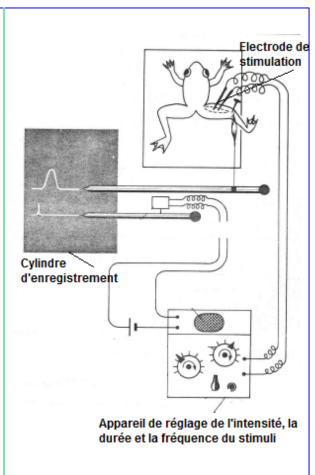
Chapitre 2 : Le rôle du muscle strié squelettique dans la conversion d'énergie

<u>Introduction</u> :		

I. Enregistrement de la contraction musculaire :

1. Etude expérimentale :

- Chez une grenouille, on procède à la destruction de l'encéphale et de la moelle épinière.
- La dissection du membre postérieur permet de dégager le muscle gastrocnémien et le nerf sciatique.
- Avec une épingle on fixe le genou sur une plaque.
- On sectionne le tendon d'Achille et on le relie, à travers un fil, au système d'enregistrement.
- Lors de sa contraction, le muscle supporte une masse faible et constante. On parle de contraction isotonique.
- On applique des excitations à travers le système excitateur, et grâce au stylet inscripteur, on enregistre le myogramme sur un cylindre tournant à vitesse déterminé.

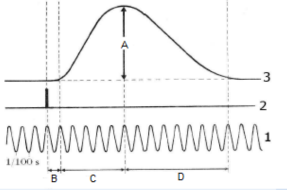


Document 1 : Dispositif expérimental pour étudier la contraction musculaire chez la grenouille

2. Etude des enregistrements de la contraction musculaire :

a. Réponse musculaire à un stimulus liminaire :

Le cylindre tournant à une vitesse déterminée, on applique au nerf sciatique une stimulation dont l'intensité donne une contraction musculaire à amplitude maximale.

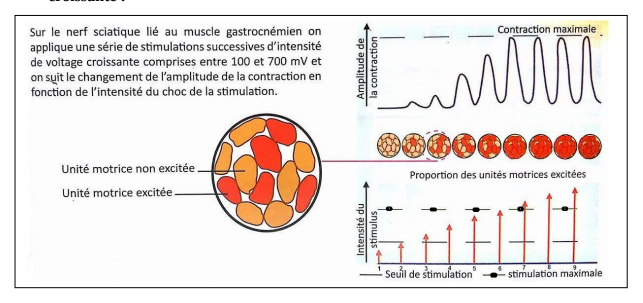


Document 2 : Secousses musculaires isolée : 1- L'échelle du temps ; **2-** Artéfact de stimulation ; **3-** Myogramme.

- 1. Décrivez l'enregistrement obtenu en définissant ses phases et leurs durées.
- 2. Quels sont les propriétés du muscle mises en évidence ?

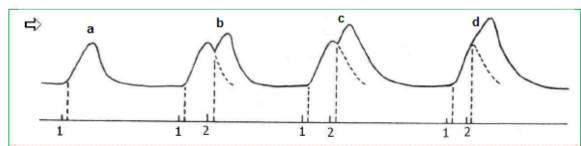
Répo	onses:	
• •		
• •		
• •		

b. Réponse musculaire à une série de stimulation efficace successives et d'intensité croissante :



> Interprétez les résultats obtenus

c. Réponse musculaire à deux excitations efficaces de même intensité :



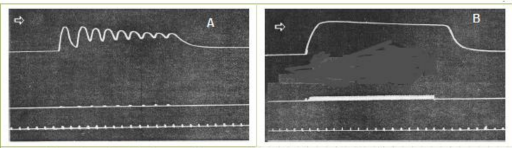
Le cylindre tournant à vitesse constante, on applique une simulation efficace, mais qui ne donne pas l'amplitude maximale de la contraction musculaire dans le cas de la secousse isolée

- .a- Simulation unique.
- .b- Deux stimulations successives : La deuxième est appliquée lors de la phase du relâchement correspondant à la première secousse.
- .c- Deux simulations successives : La deuxième survient lors de la phase du relâchement, avec diminution de l'écart temporel entre les deux stimulations.
- d- Deux stimulations successives : La deuxième survient lors de la phase de contraction.

Document 4 : L'effet de deux simulations successives avec une intensité qui ne donne pas l'amplitude maximale de la contraction musculaire.

• • • • • • •	 	 	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	 	 •		
	 	 		 	 	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	

d. Réponse musculaire à une série d'excitations efficaces successives et de même intensité :



On applique des stimulations qui donnent l'amplitude maximale de la contraction musculaire. Les simulations successives se répètent avec une fréquence de 10 à 15 simulations par seconde (figure de gauche), ou avec une fréquence de 25 à 30 simulations par seconde (figure de droite). Les secousses successives fusionnent partiellement ou totalement. On parle de tétanos imparfait ou parfait.

Documents 6 : Le tétanos.

nsommation de	e la matière organique et flux d'énergie	Pr. Asmaa ROUII
2.	Origine de l'énergie nécessaire à la contraction musculaire :	
	Au niveau de la lèvre supérieure du cheval, on a analysé le sang veineux et le sang	7
	artériel d'un muscle ; et on a constaté ce qui suit :	
	Au cours de la contraction musculaire, il y a augmentation du volume du sang qui	
	traverse le muscle, de la quantité de CO ₂ rejetée, et des quantités d'oxygène et de	
	glucose consommées. Ainsi qu'une diminution des résérves de glycogéne dans le muscle.	
	Chez l'homme, on a remarqué que la quantité d'oxygène consommée augmente avec	
	l'intensité de l'exercice musculaire, pour se stabiliser à un certain niveau. À partir de	
	cette étape, on détecte l'apparition de l'acide lactique dans le sang.	_
	Document 2: les phénomènes chimiques accompagnant la contraction musculaire.	J
>	Déduisez les besoins de la contraction musculaire.	
• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •		

III. Structure et ultrastructure du muscle strié squelettique :

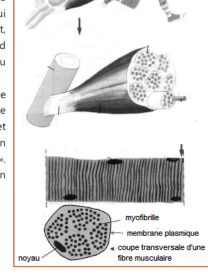
1. Observations du tissu musculaire :

Chaque muscle est constitué de centaines ou de milliers de fibres musculaires. La fibre musculaire est une cellule fusiforme dont le diamètre varie entre 10 et $100~\mu m.$ La longueur peut atteindre quelques centimètres. C'est une cellule géante qui possède des centaines de noyaux. En effet, elle résulte de la fusion d'un grand nombre de cellules au cours du développement embryonnaire.

Observé au microscope optique, le cytoplasme de la fibre musculaire présente une succession de bandes claires et

sombres. D'où l'appellation
« muscle strié ».
Squelettique ; c'est en
rapport avec le squelette.

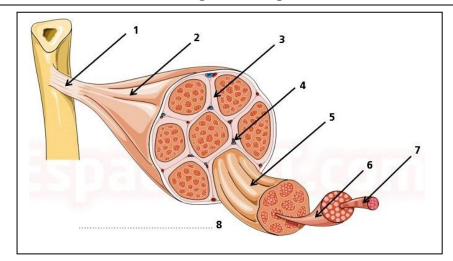
La majorité du volume du cytoplasme est occupée par des centaines ou des milliers de cylindres parallèles au



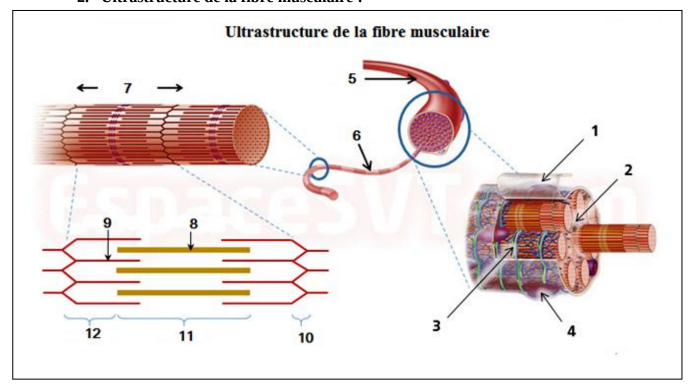
grand axe de la fibre. Ce sont les myofibrilles qui se caractérisent par la contractilité. Au niveau du cytoplasme on trouve aussi plusieurs noyaux ; des mitochondries ; des réserves de glycogène ...

Document 1 : L'organisation du muscle squelettique strié.

Lisez le document ci-dessus et légendez la figure suivante :



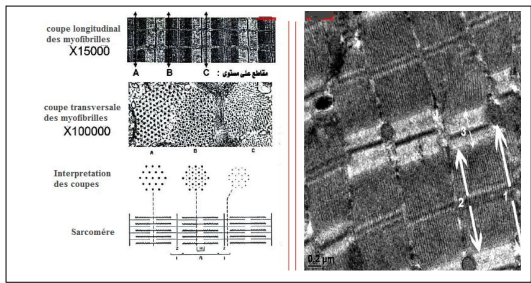
2. Ultrastructure de la fibre musculaire :

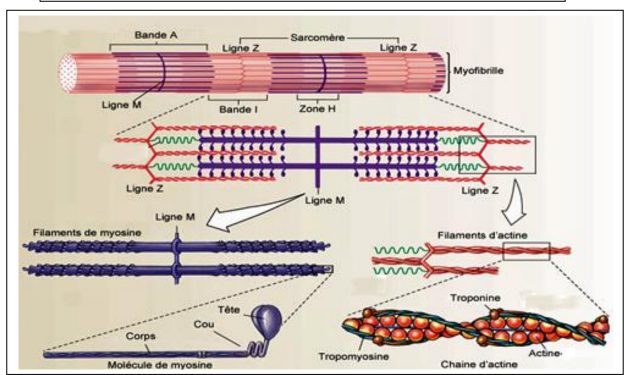


➤ Légendez la figure ci-dessus et décrivez la structure du filament musculaire :

3. Ultrastructure de la myofibrille :

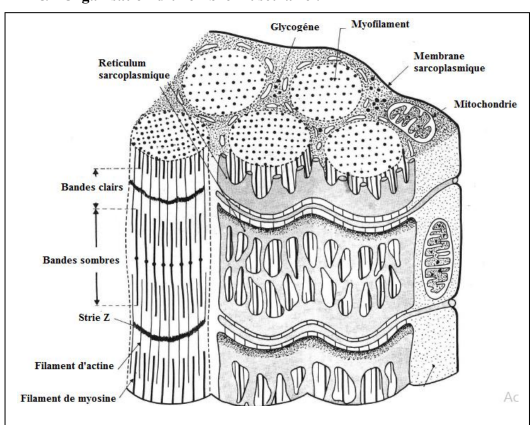
a. Observation des myofibrilles au microscope électronique :





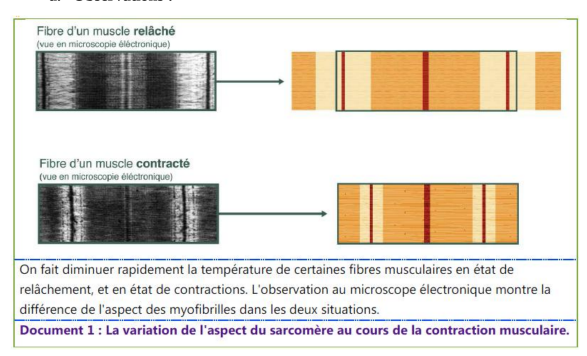
> Décrivez les coupes transve	ersales des myondrines .
b. Les constituants mol	léculaires de myofilaments :
b. Les constituants mol	léculaires de myofilaments : Troponin Actine Tropomyosine
b. Les constituants mol	Troponin Actine
b. Les constituants mol	Troponin Actine Tropomyosine
b. Les constituants mol	Troponin Actine
b. Les constituants mol	Troponin Actine Tropomyosine téte Queu Que Filament d'actine
b. Les constituants mol	Troponin Actine Tropomyosine téte Queu Que Filament d'actine
b. Les constituants mol	Troponin Actine Tropomyosine téte Queu Que Filament d'actine

c. Organisation d'une fibre musculaire :



 	 	 	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·

- IV. Mécanisme de la contraction musculaire :
 - 1. Le glissement des myofilaments :
 - a. Observations:



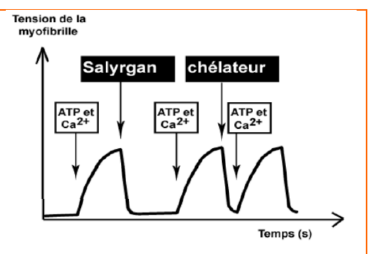
> Comparez l'aspect du sarcomère dans les 2 cas et précisez les changements qui affectent la myofibrille au cours de la contraction .

Au cours de la contraction mus	sculaire on observe :
b. Explications et conclu	ision:

l'hydrolyse de l'ATP.

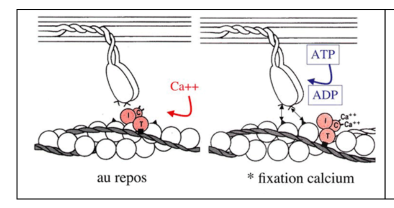
2- Les besoins de la contraction musculaire :

On procède à la dilacération de fibres musculaires dans le glycérol (alcool). Ce qui permet d'isoler les myofibrilles. Ces myofibrilles sont capables de conserver contractilité dans un milieu expérimental. Cette contractilité se manifeste par une sorte de tension. Le graphique ci-contre montre l'effet des ions Ca⁺⁺ et de l'ATP sur la contraction des myofibrilles isolées. Salyrgan: Une substance qui inhibe



Un chélateur : Une substance qui fait précipiter les ions Ca⁺⁺ qui ne reste plus en solution dans le milieu.

Document 2 : Mise en évidence de la nécessité de l'ATP et du Ca⁺⁺ pour la contraction des myofibrilles.

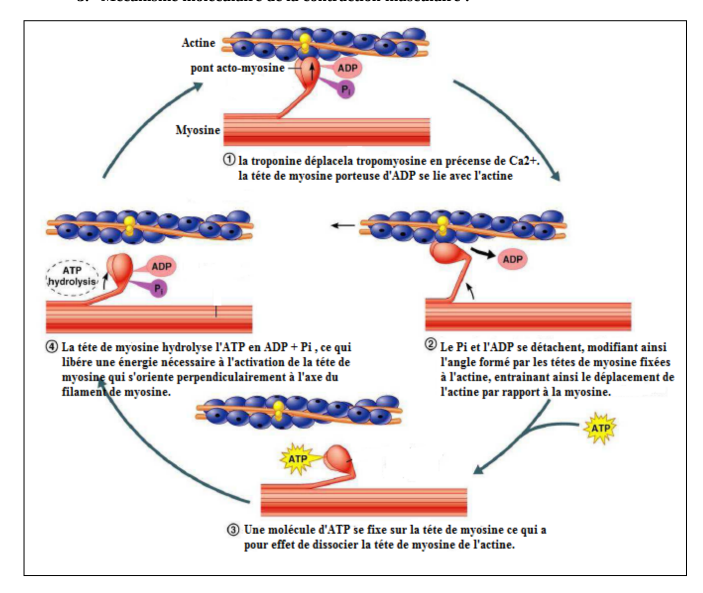


Document 3: Lorsque le muscle est au repos, la tropomyosine (liée à la troponine) cache le site de fixation de la tête de myosine sur l'actine. Les ions calcium libres dans le sarcoplasme musculaire, se fixent sur la troponine qui change de conformation et déplace la tropomyosine, Cela libère le site de fixation de myosine.

- > Interprétez les résultats de l'expérience du document 2.
- **▶** Que peut-on conclure d'après ces 2 documents ?

Répon	ses:				

3. Mécanisme moléculaire de la contraction musculaire :

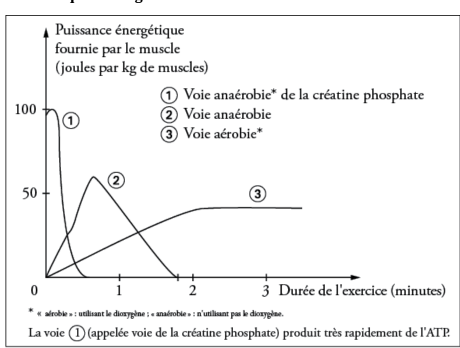


>	Décrivez le mécanisme de la contraction musculaire .

				r. Asmaa R
				• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •
				•••••
			• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	
			• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	•••••
W D II 41	19.4 TED / ' '	1 4 4	1	
V. Renouvellement de		la contraction muse	culaire :	
	ntalec •			
1. Données expériment	itales.			
-		dosage de certains co	onstituants dans	un musc
Le tableau ci-dessous préser	nte les résultats du	· ·		
-	nte les résultats du	· ·	s expérimentales	
Le tableau ci-dessous préser repos et dans le même muscl	nte les résultats du c e après contraction c	dans divers conditions		
Le tableau ci-dessous préser	nte les résultats du	· ·	Résultats (Avant la	du dosaş Aprè
Le tableau ci-dessous préser repos et dans le même muscl	nte les résultats du c e après contraction c	dans divers conditions	Résultats	
Le tableau ci-dessous préser repos et dans le même muscl	onte les résultats du ce après contraction de Observations	Produits dosés Glycogène	Résultats (Avant la	du dosaș Aprè contra
Le tableau ci-dessous préser repos et dans le même muscl	Observations Contraction du	dans divers conditions Produits dosés	Résultats Avant la contraction	du dosaș Aprè contra
Le tableau ci-dessous préser repos et dans le même muscl Conditions expérimentales	Observations Contraction du muscle pendant	Produits dosés Glycogène	Résultats Avant la contraction 1.62	du dosaș Aprè contra
Le tableau ci-dessous préser repos et dans le même muscl Conditions expérimentales Stimulation du muscle non	Observations Contraction du	Produits dosés Glycogène Acide lactique	Résultats Avant la contraction 1.62 1.5	Aprè contra
Le tableau ci-dessous préser repos et dans le même muscl Conditions expérimentales Stimulation du muscle non traité	Observations Contraction du muscle pendant 3 minutes	Produits dosés Glycogène Acide lactique ATP Phosphocréatine	Résultats Avant la contraction 1.62 1.5 2 1.5	Aprè contra
Le tableau ci-dessous préser repos et dans le même muscl Conditions expérimentales Stimulation du muscle non traité Stimulation du muscle traité	Observation du muscle pendant 3 minutes Contraction du	Produits dosés Glycogène Acide lactique ATP Phosphocréatine Glycogène	Résultats Avant la contraction 1.62 1.5 2 1.5 1.62	Aprè contra 1.2 1.9 2 1.6
Le tableau ci-dessous préser repos et dans le même muscl Conditions expérimentales Stimulation du muscle non traité Stimulation du muscle traité avec une substance	Observation du muscle pendant 3 minutes Contraction du muscle pendant a muscle pendant muscle pendant	Produits dosés Glycogène Acide lactique ATP Phosphocréatine Glycogène Acide lactique	Résultats	Aprè contra 1.2 1.9 2 1.6 1.6
Le tableau ci-dessous préser repos et dans le même muscl Conditions expérimentales Stimulation du muscle non traité Stimulation du muscle traité avec une substance bloquant l'utilisation du	Observation du muscle pendant 3 minutes Contraction du	Produits dosés Glycogène Acide lactique ATP Phosphocréatine Glycogène Acide lactique ATP Acide lactique ATP	Résultats	Aprè contra 1.2 1.9 2 1.6 1.6 2
Le tableau ci-dessous préser repos et dans le même muscl Conditions expérimentales Stimulation du muscle non traité Stimulation du muscle traité avec une substance	Observation du muscle pendant 3 minutes Contraction du muscle pendant a muscle pendant muscle pendant	Produits dosés Glycogène Acide lactique ATP Phosphocréatine Glycogène Acide lactique ATP Phosphocréatine ATP Phosphocréatine	Résultats	Aprè contra 1.2 1.9 2 1.6 1.6 2 0.4
Le tableau ci-dessous préser repos et dans le même muscl Conditions expérimentales Stimulation du muscle non traité Stimulation du muscle traité avec une substance bloquant l'utilisation du glycogène.	Observation du muscle pendant 3 minutes Contraction du muscle pendant a muscle pendant muscle pendant	Produits dosés Glycogène Acide lactique ATP Phosphocréatine Glycogène Acide lactique ATP Phosphocréatine Glycogène Acide lactique ATP Phosphocréatine	Résultats	Aprè contra 1.2 1.9 2.1.6 1.6 1.6 1.6 1.6
Le tableau ci-dessous préser repos et dans le même muscl Conditions expérimentales Stimulation du muscle non traité Stimulation du muscle traité avec une substance bloquant l'utilisation du glycogène. Stimulation du muscle traité avec une substance	Observations Contraction du muscle pendant 3 minutes Contraction du muscle pendant 3 minutes Contraction du muscle pendant 3 minutes	Produits dosés Glycogène Acide lactique ATP Phosphocréatine Glycogène Acide lactique ATP Phosphocréatine Glycogène Acide lactique ATP Phosphocréatine Glycogène Acide lactique ACID	Résultats de Avant la contraction 1.62 1.5 2 1.5 1.62 1.5 2 1.5 1.62 1.5 1.5 1.62 1.5 1.5 1.62 1.5 1.5 1.62 1.5 1.5 1.62 1.5 1.5 1.62 1.5 1.5 1.62 1.5 1.5 1.62 1.5 1.5 1.62 1.5 1.5 1.62 1.5 1.5 1.5 1.62 1.5 1.5 1.5 1.62 1.5 1.5 1.5 1.5 1.5 1.5 1.5 1.5 1.5 1.5	1.2 1.9 2 1.6 1.6 1.6 1.6 1.6
Le tableau ci-dessous préser repos et dans le même muscl Conditions expérimentales Stimulation du muscle non traité Stimulation du muscle traité avec une substance bloquant l'utilisation du glycogène. Stimulation du muscle traité	Observations Contraction du muscle pendant 3 minutes Contraction du muscle pendant 3 minutes	Produits dosés Glycogène Acide lactique ATP Phosphocréatine Glycogène Acide lactique ATP Phosphocréatine Glycogène Acide lactique ATP Phosphocréatine	Résultats	Aprè contra 1.2 1.9 2 1.6 1.6 2

- Exp	érience 2 :	 		
		 	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	
		 	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	
- Exp	érience 3 :	 		

3- Les voies métaboliques de régénération de l'ATP :



>	En analysant les données de ce graphique, dégager les voies métaboliques de la régénération de l'ATP utilisé par le muscle en activité.
• •	

Consommation de la matière organique et flux d'énergie	Pr. Asmaa ROUILLI
	······································

VI. Bilan général :

