Chapitre II : Méthodes d'étude de la cellule TD N°1 : Méthodes de microscopie optique et électronique

Du fait de leurs très petites tailles (10 à 100 μm), l'observation des cellules nécessite l'utilisation des microscopes.

1. Microscopes optiques (M.O)

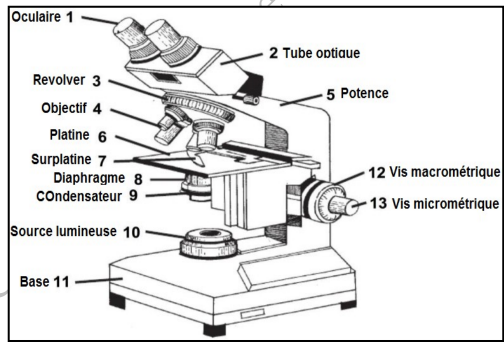
1.1. Microscope optique à fond clair

> Principe

Le microscope optique à fond clair (**Figure1**), utilise comme source lumineuse la lumière visible. Il est équipé de trois systèmes de lentilles de verre transparentes :

- Un objectif effectue le grossissement primaire et donne une image réelle.
- Un oculaire effectue le grossissement secondaire. Il permet à l'œil de former une image virtuelle agrandie de l'image réelle formée par la lentille de l'objectif.
- Un condenseur concentre la lumière sur l'objet.

Le pouvoir séparateur (ou de résolution) est la plus petite distance séparant deux points voisins que l'on peut distinguer à l'aide du microscope. La limite de résolution d'un microscope photonique classique est d'environ 0,2 µm et l'agrandissement peut atteindre jusqu'à 2000.



<u>Figure 1</u>: le Microscope optique à fond clair et ses constituants [Voir la vidéo sur ce lien : https://www.youtube.com/watch?v=EujX69eCo74]

1.2. Types de microscopes optiques

Il existe plusieurs types de microscopes optiques ayant chacun des montages optiques spéciaux, ont été mis au point pour permettre l'observation des cellules dans certaines conditions. Les microscopes les plus utilisés sont regroupés dans le tableau (1).

<u>Tableau 1</u>: Les différents types des microscopes optiques

Les types	Utilisés pour :	
1. MO à fond clair	L'observation des structures cellulaires internes	
	après coloration.	
2. MO à fond noir	L'observation d'échantillons non colorés et des	
	cellules vivantes et en déplacement.	
3. MO à fluorescence	Le marquage fluorescent de structure et de	
	composés macromoléculaires.	
4. MO à contraste de phase	La mise en évidence des différences d'indices de	
	réfraction et de contraste.	
5. MO inversé	l'observation de cellules en culture.	

2. Microscopes électroniques

Principe

Le principe de fonctionnement d'un microscope électronique ressemble un peu à celui d'un microscope optique sauf que:

- Les photons sont remplacés par des électrons.
- Les lentilles de verre sont remplacées par des lentilles électromagnétiques.
- La limite de résolution du ME est plus élevée à celle du MO. Elle est de 2 nm (c'est-à-dire 1000 fois plus élevé que le MO).

L'agrandissement du ME peut atteindre jusqu'à 500.000 contre 2000 pour un MO.

2.1.Microscope électronique à transmission (MET)

Dans le MET, les électrons traversent l'échantillon traité par des métaux lourds. Sur l'écran du MET apparait une image claire et agrandie. L'image est due à l'absorption différentielle des électrons par les différentes structures de l'échantillon.

Le MET se compose essentiellement de:

- une source des électrons (fil métallique chauffé à un degré très élevé sous vide). Sous vide, les électrons vont être accélérés en appliquant une différence de potentiel de10 à 100 kV
- Espace tubulaire sous vide.
- Des lentilles électromagnétiques (Bobines) permettent la diffraction du trajet des électrons.

2.2.Microscope électronique à balayage (MEB)

Le MEB permet d'observer l'objet en trois dimensions. Il est utilisé dans l'étude des surfaces des objets massifs après leur traitement par des substances métalliques réfléchissantes telles que le platine, l'argent et l'or.

Le flux d'électrons balaye la surface de l'objet. Ce sont les électrons secondaires, renvoyés par la surface métallique, qui sont utilisés pour fournir une image.

3. Différence entre microscopes optiques et électroniques

Le tableau (2) résume les principales différences entre les microscopes optiques et électroniques.

Tableau 2 : les principales différences entre MO et ME

	MO	ME
Source d'énergie	Lampe	Filament de tungstène porté à
	électrique	incandescence
Rayonnement	photons	Electrons libres accélérés dans le vide
		pour traverser ensuite l'échantillon.
Système optique	Lentille de	Lentille électromagnétique
	verre	
Pouvoir séparateur	0.2μm	0.2nm (2Ä)
Epaisseur de l'échantillon	2 à 10μm	300-800Ä
Grossissement	40 à 2000	500.000(MET)

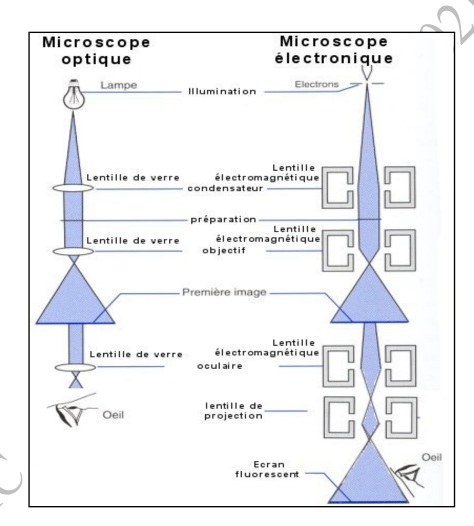


Figure 2: Principe de fonctionnement du microscope optique et électronique à transmission