Microorganisme organisme vivant invisible à l’œil mais qui peut être observé au microscope.

Agent infectieux organisme capable d’engendrer des lésions ou des maladies.

Ordre d’idée des différents

|  |  |
| --- | --- |
|  | Taille |
| virus | 0,1µm |
| bactérie | 1µm |
| cell animale | 10µm |
| cell végétale | 100µm |

# Les Virus

Les Virus sont une forme de cellules rudimentaire incapable de produire et de réaliser des activités métaboliques seul. Ils ont besoins de détourner une cellule pour se répliquer. Un virus isolé est inerte.

Les virus seraient apparus après les cellules les premières cellules à partir des débris cellulaires qui se seraient combinés de manière fortuite.

C’est par l’intermédiaire des virus que d’importantes découvertes ont été faires sur la compréhension des mécanismes moléculaires et sur la synthèse des protéines et ils ont permis la mise au point de technologie application médicale.

## Physiologie des Virus

Les Virus sont généralement constitués d’une ou plusieurs séquences d’acide nucléique (ARN ou ADN) entouré d’une coque protéine et parfois recouverte d’une membrane.

Capside structure de protéines qui entoure et protège le génome viral.

Cpasone protéines qui constituent la capside. Chaque virus n’en possède qu’un nombre de types très limité.

Prions protéines infectieuse.

Virion forme extracellulaire du virus.

Rmq : Les plus petits virus découverts mesurent 20 nm plus petite qu’un ribosome.

On classe les virus en fonction :

|  |  |
| --- | --- |
| Du type d’acide nucléique | ARN, ADN |
| Du nombre de brins | bicaténaire, monocaténaire |
| De la forme des brins | Linéaire, circulaire |

Rmq : les Virus qui contaminent les animaux sont souvent de l’ARN entouré d’une capside, elle-même entourée d’une enveloppe virale dotée de glycoprotéines qui facilitent la liaison avec les cellules de l’hôte.

Bactériophage virus qui infectent bactérien.

Spectre d’hôtes ensemble des cellules qu’un virus est capable d’infecter.

## L’activité virale

Pour se répliquer, un virus procède en deux phases :

|  |  |
| --- | --- |
| 1 - infection | 2 - réplication |

### L’infection

L’infection correspond au moment où le génome viral pénètre dans la cellule. Le virus peut entrer dans la cellule par :

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Endocytose | Injection | Fusion des membranes |

L’infection peut être facilité grâce à la présence de glycoprotéines qui vont se lier aux récepteurs membranaires de la cellule hôte.

Reconnaissance

### La réplication

Une fois que le virus est entré dans la cellule, il détourne les composants de la cellule hôte pour synthétiser les siens. Il libère son génome dans le cytosol où débute généralement sa réplication qui sera soit :

|  |  |
| --- | --- |
| Transcrit en protéines virales | Qui deviendra le génome de nouveau virus. |

Certains virus sont capables d’insérer leur ADN dans le génome de la cellule hôte qui modifie l’utilisation générale des gènes par la bactérie. Lorsque la cellule se divisera, l’ADN viral sera alors transmis aux cellules filles. Ce phénomène peut conduire le et sera présent dans un grand nombre cellules.

Prophage séquence d’ADN viral insérée dans le génome d’une cellule bactérienne par un virus.

Dans certains cas, le virus apporte une partie des composants dont il a besoin pour se répliquer notamment de l’ADN ou l’ARN polymérase pour pouvoir répliquer le génome viral directement dans le cytosol.

Les rétrovirus à ARN sont capables de réaliser une transcription inverse c’est qu’ils traduire leur ARN en ADN.

Plasmide ADN circulaire qui peut se répliquer indépendamment de la cellule et dans certains cas, passer d’une à une autre.

Transposon segment mobile du génome mobile.

### La sortie de la cellule hôte

Une fois produit, les composants viraux s’assemblent spontanément et sorte de la cellule par bourgeonnement parfois en conservant l’enveloppe plasmique pour faciliter l’infection d’un futur cellulaire. C’est au moment de la sortie des virus que la cellule peut être endommagée.

Chez les Virus à ADN bicaténaire, il existe principalement deux mécanismes :

|  |  |
| --- | --- |
| Lytique qui conduit à la lyse de la cellule hôte (c’est-à-dire sa mort) | Lysogénique (sans destruction de la cellule hôte) |

Virus tempéré virus a la fois lytique et lysogénique en des conditions particulières.

Certains virus codent pour des protéines qui éliminent les sites de reconnaissance pour éviter que les virus sortant ne viennent réinfecter la cellule.

### La toxicité des virus

La toxicité d’un virus pour l’organisme infecté peut être dû à :

* À la fabrication par le génome viral d’enzymes qui libère les enzymes hydrolytiques contenus dans les lysosomes.
* La synthèse de molécules toxiques
* La toxicité des composants virales comme l’enveloppe protéique.

Les dégâts à long terme de l’infection d’un virus dépendent du type de cellules infectées. Par exemple, les cellules nerveuses qui persiste durant toute la vie de l’individu ne sont pas ne seront pas remplacé. Les conséquences de l’infection virale peuvent être irréversible.

## Protection et remède curatif contre les virus

Les êtres vivants ont développé des mécanismes de protection pour lutter contre l’infection virale. Les bactéries fabriquent des enzymes de restriction qui identifient et détruisent l’ADN viral.

Chez les végétaux, les virus profitent de la présence des plasmodesmes pour se propager rapidement dans l’ensemble de la plante.

### Évolution des virus

Le phénomène de coévolution entre les virus et les êtres vivants sont extrêmement forts car dès qu’un mutant résistant apparaît, il sera favorisé par le phénomène de sélection naturel. Ors inversement, si le génome viral possède un taux de mutation exceptionnellement élevé à cause de l’absence de mécanismes de vérification.

Les activités humaines à travers la mondialisation ont aussi facilité la circulation des virus :

* Multiplié les brassages de population.
* Popularisé certaines pratiques qui favorisent les cas de transmission (l’utilisation de seringues pour s’injecter de la drogue, de pratiques sexuelles).
* À augmenter les rencontres entre les virus et ainsi les risques de recombinaison virale.

### Soigner une infection virale

Une fois qu’un organisme est infecté, il est difficile de le soigner. Il existe des solutions comme l’utilisation de faux nucléosides qui limite la réplication du virus mais qui ne sont pas exempter d’effets indésirables.

# Bactéries

Effecteurs molécules émises par les bactéries. Elle perce la membrane

Capable d’injecter via une seringue moléculaire

Exemple : induire une polymérisation du cytosquelette

# Les Bactéries et les procaryotes

Les procaryotes sont presque tous des organismes unicellulaires qui mesurent en moyenne entre 0,5 et 5um (contre 10 à 100um pour les Eucaryotes).

Rmq : le plus gros procaryote découvert à ce jour mesure 750um.

La recherche de nouvelles espèces de procaryotes se fait par métagénomique. Cette méthode consiste à séquencer tous les ADN contenue dans un échantillon de sol.

## La structure des procaryotes

Les procaryotes sont entourés d’une paroi cellulaire qui sert à

|  |  |
| --- | --- |
| Les protéger | À maintenir leur forme |

Rmq : La paroi les protège notamment des milieux hypotoniques.

Rmq : Le sel conserve les aliments car il déshydrate toutes les cellules y compris les Bactéries.

La paroi est souvent recouverte d’une couche appelée capsule composée de polysaccharides ou de protéines. Elle permet de prévenir de la déshydratation et se protéger des systèmes immunitaires d’hôte potentiel.

Septum paroi bactérienne.

La paroi est composée de peptidoglycane, un polymère de saccharoses monosaccharides relié à de courtes chaines polypeptidiques. Il y arrive des différences

|  |  |
| --- | --- |
| Bactérie (Monosaccharide + Polypeptide) | Archée (Polysaccharide + Polypeptide) |

La plupart des Archées découverts sont des organismes extrémophiles c’est-à-dire capable de vivre dans des milieux extrêmes. On ne trouve pas d’agents pathogènes chez les Archées.

### Structure des Bactéries

On distingue les Bactéries en fonction de la composition de leur paroi :

|  |  |
| --- | --- |
| Gram positive | Gram négative |
| deux membranes externe qui entoure une paroi. L'espace intermembranaire s’appelle le périplasme. | membrane plasmique entouré d’une paroi. |
| qui contient une quantité importante de peptidoglycanes | contient quantité importante de lipopolysaccharides |

NB : Les lipopolysaccharides sont généralement des molécules toxiques.

Rmq : Les antibiotiques agissent sur les Bactéries en inhibant la synthèse des ponts de monosaccharides et peptidoglycanes. En bloquant la fabrication de molécules spécifiques aux Bactéries, les antibiotiques ont l’avantage de ne pas interagir avec les cellules humaines et d’éviter les effets indésirables.

Seule la membrane plasmique est imperméable. Pour entrer les molécules ont besoin d’utiliser des transporteurs.

Constitué entre 80 et 90% d’eau

A l’intérieur de la bactérie se trouve :

* Des inclusions qui sont souvent du stockage de réserve.
* ADN Chromosome circulaire plasmide. Les gènes qui codent pour des protéine impliqué d’une même fonction métaboliques sont réunis au même endroit et contrôler par un seul promoteur. Bactéries 50% de paires de bases de type CG.

### Forme des Bactéries

Les trois formes de Bactéries les plus répandus sont :

* Sphérique (cocci)
* Bâtonnet (bacille)
* À prothèque en forme étoile avec des prolongement qui augmentent la surface de contact avec le milieu.
* Hélicoïdale càd en forme de spirille, virgule, long filament, ou tirebouchon qui facilite les déplacements dans les fluides.

Certains Bactéries possèdent des fimbriae, des filaments fins et courts qu’ils utilisent pour s’agréger comme dans le cas des biofilms et pour adhérer à la surface de leur milieu.

Pili appendice servant au transfert de gènes entre les Bactéries.

### Transport

Perméase

Transport ABC 3 composantes protéines affines chez les Gram dans le périplasme.

Gram + Groupe liposoluble qui s’accroche à la membrane plasmique

Rmq : la paroi ne gêne pas le passage. Elle joue un rôle de maintien de ma forme de la bactérie.

Gram – membrane externe des porines qui diffusent dans la membrane plasmique affine pren en charge le substrat affine va au transporteur.

Plusieurs fonctions bloquent les antibiotique 1 mode d’expulsion de la bactérie de manière efficace.

Force protomotrice pas de chaines de la respiration sur la membrane plasmique crée un potentiel en général à l’extérieur il provoque l’entrée de K+

+ cotransport entré de H+ et d’autre molécule (type symport transport II)

Régulation post traductionnel activation et désactivation rapide présence par défaut.

Système PTS spécifique aux procaryotes spécifique aux sucres.  
Système « dynamique la bactérie adapte à ses besoins et aux caractéristique du milieu.

Transport du fer (élément essentiel) sidérophore antérobactine molécule spécifique avec un forte affinité pour récupérer le fer (K=10-52M)

### Mobilité

Les Procaryote se déplacent en réponse à un stimuli externe d’ordre chimique ou chimiotaxie (produit par d’autres bactéries).

Certaines Bactéries possèdent des flagelles. Elles peuvent en avoir

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Plusieurs | Deux avec un à chaque pôle. | Un |

La structure des flagelles est différente de celle des Archées et des Eucaryotes.

Elle est composée de deux anneaux enchâssés dans la membrane et la paroi cellulaire. Elle est formée d’un moteur qui créer un mouvement rotatoire en hydrolysant de l’ATP qui se propage au filament situé à l’extrémité du flagelle. Le flagelle était à l’origine un appareil qui sécrète des macromolécules. La division bactérienne est le seul type de reproduction des bactéries

Exaptation processus par lequel un caractère a perdu sa fonction originelle.

## Le génome des procaryotes

Le génome des procaryotes est souvent plus petit que celui des Eucaryotes mais il est capable de supporter une très grande diversité génotypique.

Contrairement aux eucaryotes, la faible probabilité de mutation (de l’ordre de 10-7) est compensée par une vitesse élevée de reproduction. Il permet aux Bactéries d’engendrer une grande diversité de génomes dans un lapse de temps très court.

En plus, les Bactéries possèdent des mécanismes de recombinaison génétiques :

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Transformation | Transduction | La conjugaison |

Transfert horizontal transfert de gènes entre des espèces différentes.

Transduction transfert d’ADN par des bactériophages (virus infectant les Bactéries).

La conjugaison est le processus de transfert unidirectionnel de gènes entre un deux procaryotes. La Bactérie donneuse doit posséder une séquence d’ADN qui contient 25 gènes appelée facteur F (pour fertilité) soit dans son chromosome soit dans un plasmide. Elle peut alors générer un pilus qui forme un pont et permet aux deux Bactéries de se rapprocher. Une fois l’une à côté de l’autre, la bactérie peut donner une séquence de gène ou un plasmide.

## La reproduction

La reproduction des procaryotes se fait par scissiparité (ou fission binaire). La durée entre chaque division peut être très courte en milieu favorable. Elle peut descendre jusqu’à 20 minutes chez certaines espèces.

Elle peut être accompagné par d’autres types de reproduction comme :

|  |  |
| --- | --- |
| Bourgeonnement (rare) | Fragmentation |

Rmq : Il ne faut pas recongeler les aliments car cela favorise la prolifération bactérienne et augmente les risques d’intoxication alimentaire. La première congélation forme un substrat idéal pour les Bactéries en détruisant les cellules. À leur réveil, elles se mettent à proliférer et leur nombre augmente de façon exponentielle. Après deux phases de décongélation, le nombre de bactéries peut être considérable.

### Les endospores

Certaines espèces peuvent produire des endospores, une forme résistante de cellules. Le processus de fabrication prend en moyenne 10h et se déroule en quatre étapes :

1. La copie du chromosome
2. La fabrication autour d’une couche avec une structure robuste.
3. L’endospore se déshydrate et arrête son métabolisme.
4. La cellule originelle meurt et se désintègre libérant l’endospore.

Les endospores sont extrêmement résistantes. Par exemple, ils peuvent résister durant plusieurs heures à de l’eau bouillante et rester inactifs plusieurs siècles et pour certain plusieurs millions d’années. Lorsque les conditions sont favorables, ils se réhydratent et les activités métaboliques reprennent.

## Transfert horizontaux de matériel génétique

Reproduction paragénétique transfert partiel d’ADN entre deux bactéries.

Il existe trois types de reproduction paragénétique :

* Décès de la cellule libère des
* Conjugaison. Un pont de conjugaison
* Transduction. Le transfert a lieu par l’intermédiaire de phages (virus bactériens).

## Nutrition

On classe les procaryotes en fonction de leur mode de nutrition :

* De la source d’énergie

|  |  |
| --- | --- |
| Phototrophe | Chimiotrophe |

* De la source de carbone

|  |  |
| --- | --- |
| Autotrophe (CO2) | Hétérotrophe (matière organique) |

* En fonction du rôle métabolique du dioxygène :

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Aérobie (besoin de O2) | Anaérobie (survie sans par exemple via la fermentation) | Anaérobie facultative à recours à la voie anaérobie en absence d’O2 |

Les procaryotes chimio hétérotrophes agissent comme décomposeur. Ils rendent assimilable de nombreuses molécules par les autres êtres vivants.

Rmq : La paroi empêche l’entrer des nutriments par endocytose.

### Métabolisme de l’azote

Certaines bactéries sont capables de fixer ou d’extraire l’azote présent sous diverses formes de l’environnement.

Rmq : Une proportion importante de l’azote entre dans l’écosystème par l’intermédiaire des bactéries.

## La croissance bactérienne

La croissance des microorganismes dépend du milieux artificiels utilisés, elle sera :

|  |  |
| --- | --- |
| Discontinue en milieu fermé | Continue en milieu ouvert |

Titre concentration cellulaire. Elle a pour unité le nombre de cellules par mL.

Généralement, l’étude de la croissance bactérienne cherche à déterminer la différence de vitesse de croissance entre plusieurs milieux.

Il existe deux méthodes pour déterminer le titre :

|  |  |
| --- | --- |
| Par l’absorbance | Par dénombrement sur gélose nu |

Rmq : Le dénombrement sur gélose est une méthode plus précise mais elle détecte uniquement les Bactéries vivantes.

La croissance bactérienne peut être découpée en plusieurs phases de croissance :

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Latence | Accélération | Exponentiel | Décélération | Stationnaire |

Rmq : Tous les phases n’ont pas nécessairement lieu.

### Méthodes de détermination du titre

La longueur d’ondes a utilisé est généralement de 600nm.

Rappel : le calcul des concentrations n’est valable que pour une DO comprise entre 0.1 et 1. Si le seuil est dépassé, il faut réaliser une dilution supplémentaire.

### Modélisation de la croissance bactérienne

Inoculum quantité de bactéries au début de l’expérience.

|  |  |
| --- | --- |
|  | nombre de générations  biomasse  vitesse de croissance (h-1)  temps de génération  inoculum |

Pour linéariser la croissance on utilise le log.

Attention Les paramètres de la fonction sont à déterminer que pour la phase exponentielle de croissance.

La biomasse (mg/L) masse à t0. Elle est égale à

Rendement de croissance :

## Coopération métabolique

Pour coopérer, les cellules sécrètent des molécules de signalisation qui attirent les cellules voisines. Elles forment alors des structures comme des filaments ou des biofilms avec des organisation complexes qui permettent aux nutriments atteindre les cellules intérieures aux déchets métaboliques être expulsés.

## Les bactéries et les hommes

Notre intestin contient entre 500 et 1000 espèces de bactéries. Certaines sont capables d’émettre des signaux chimiques qui activent les gènes qui fabriquent les vaisseaux sanguins.

Les bactéries sont aussi responsables de la moitié des maladies humaines qu’elles causent en fabriquant des protéines toxiques pour les cellules. On distingue :

|  |  |
| --- | --- |
| Exotoxine | Endotoxine qui constitue la paroi notamment les lipposaccharides des bactéries à Gram négatif |

Les Bactéries ont de multiples utilités. Elles servent notamment dans :

* Fabrication de matériaux et d’aliments.
* Biorestauration càd élimination de polluants.
* Produire des médicaments, des carburants.

Différences entre les grands groupes de cellules :

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  | Bactéries | Archées | Eucaryotes |
| Enveloppe nucléaire | Abs | Abs | Présente |
| Organites membraneux | Abs | Abs | Présente |
| Peptidoglycane dans la paroi cell | Présente | Abs | Abs |
| Lipides membranaires | Chaines carbonés linéaires | Quelques chaines carbonées ramifiées | Chaînes carbonées linéaires |
| ARN polymérase | Un type | Plusieurs types | Plusieurs types |
| Premier acide aminé dans la synth des protéines | Formyl-méthionine | Méthionine | Méthionine |
| Introns dans les gènes | Très rare | Présent dans certains gènes | Présents dans de nombreux gènes |

## Méthodes d’études des bactéries

Convention de nommage : Nomenclature Genre espèces souche

Organisme modèle : Escherichia colis

Isoler une espèces : Utilisation de milieu le plus restrictif qui ne permettent que la survie de l’espèce étudiée.

Distinguer le type de gram de la bactérie avec un coloration de Gram. Les Bactéries Gram + apparaissent en violet et – en rose. On parle de milieu chromogénique lorsque la coloration est associée au milieu.