Le corps est protégé par deux types d’’immunité :

|  |  |
| --- | --- |
| Inné | Adaptative |

## Les cellules du système immunitaire

Les cellules du système immunitaire sont issues de cellules souches de la moelle osseuse. Elles donneront naissances à deux grandes lignées de cellules :

|  |  |
| --- | --- |
| Lymphocytes impliqués dans l’immunité adaptative | Myélocytes impliqués dans l’immunité innée (et adaptative) |

Rmq : L’immunité adaptative ne se déclenche lorsque l’infection atteint une valeur seuil.

# Le système inné

L’immunité inné résulte de l’apprentissage génétique de la lutte contre les organismes infectieux. Elle a été transmise et enrichie au cours de l’évolution.

## Les myélocytes

Leucocytes cellules produites par la moelle osseuse présente dans le sang. Elles sont impliquées dans le système immunitaire.

Les cellules du système immunitaire inné se trouvent :

|  |  |
| --- | --- |
| Dans le sang (leucocytes) | Dans les tissus épithéliales |
| Monocytes  Éosinophiles  Neutrophiles | Cellules dendritiques  Mastocytes  Macrophages |

Les monocytes se transforment lorsqu’ils passent dans les tissus en :

|  |  |
| --- | --- |
| Les macrophages | Les cellules dendritiques |

Rmq : les macrophages sont également responsables de la dégradation des cellules mortes.

### Les cellules dendritiques

Les cellules dendritiques font la jonction entre le système immunitaire inné et adaptif en apportant les antigènes aux lymphocytes T naïfs (par opposition à mature). Elles capturent des macromolécules sur le site d’infections et migrent vers les tissus lymphoïdes.

## Le mécanisme du système immunitaire inné

Épithélial tissu de revêtement et des glandes constitués de cellules jointives reposant sur une lame basale.

Endothélial type de tissus épithéliaux qui recouvre le circuit vasculaire.

La réaction immunitaire se déclenche généralement lors du franchissement de la barrière épithéliale.

1. Les cellules résidentes reconnaissent la présence de pathogènes grâce à leurs récepteurs (PRR).
2. Libération de molécules :
   1. Les mastocytes libèrent de l’histamine qui provoque la dilation des vaisseaux sanguins. Les cellules endothéliales libèrent des médiateurs vasoactifs qui provoquent une dilatation des capillaires sanguins et une augmentation de leur perméabilité.
   2. Les macrophages et les cellules dendritiques libèrent des cytokines notamment des chimiokines, des interlokines et des prostaglandines qui attirent les leucocytes.
3. La vasodilations permet aux leucocytes de traverser la paroi et d’aller sur le site d’infecté. C’est ce que l’on appelle la réaction inflammatoire.

Diapédèse mécanisme de franchissement de la barrière endothéliale par les leucocytes.

Les chimiokines traversent les cellules endothéliales et pénètrent dans les vaisseaux sanguins. Leur présence sert à activer les leucocytes. Une fois capter, les récepteurs deviennent sensibles aux sélectines et aux intégrines.

Les leucocytes peuvent alors se fixer à leur substrat situé à la surface des cellules endothéliales. Une fois accroché, il traverse la paroi et entre sur le lieu de l’inflammation.

Chimiotactisme phénomène d’attraction des phagocytes par différentes molécules dont les chimiokines.

## Les étapes de la phagocytose par les macrophages

Mécanisme de la phagocytose

1. Reconnaissance
2. Induction de la phagocytose
3. Dégradation
4. Rejet des déchets dans le milieu extracellulaire.

## Détection de l’activité anormale

Les cellules de l’immunité innée s’activent ou augmentent leur activité lorsqu’elles détectent :

* Motifs moléculaires associés aux pathogènes (PAMP). Par exemple, :
  + Les bactéries sont reconnues à cause des lipopolysaccharides (LPS) qui constituent leur membrane plasmique.
  + Les virus à cause de leur ARN double brin.
  + Les champignons par leur paroi de chitine.
* Motifs moléculaires associés aux dégâts cellulaires (DAMP). Lorsqu’une cellule est endommagée, certaines molécules présentes uniquement dans le milieu intracellulaire peuvent se retrouver dans le milieu extracellulaire, par exemple l’ATP, urée, actine.

La détection a lieu grâce à des récepteurs membranaires appelé Pattern Recognition Receptor.

### Résistance des pathogènes au système immunitaire inné

Certains pathogènes ont développés des résistances au système immunitaire inné :

* Certaines bactéries sont entourées d’une capsule qui empêchent leur reconnaissance.
* Un résistance à la destruction notamment aux lysosomes.

# Le système immunitaire adaptatif

Le système immunitaire adaptatif concerne uniquement les vertébrés. Il est matérialisé par les lymphocytes. Le pathogène est reconnu par l’intermédiaire de récepteurs d’antigènes présent à la surface des lymphocytes. Ces cellules sont spécifiques c’est-à-dire qu’ils ne réagissent qu’a un seul agent pathogène.

Antigène macromolécules reconnues par les anticorps et les cellules du système immunitaire adaptif (les lymphocytes) comme un corps étranger c’est-à-dire une menace.

Répertoire des lymphocytes ensemble des lymphocytes.

## Efficacité du système immunitaire adaptatif

Plusieurs études réalisées sur des jumeaux ont montré que l’efficacité du système immunitaire adaptatif n’est pas uniquement lié à l’ADN mais aux différents environnements et rencontres qu’un individu a faites durant sa vie.

* Une activité physique modérée favorise son efficacité.
* Le système immunitaire devient moins performant avec l’âge.

## Les lymphocytes

Les lymphocytes sont des cellules ovales avec un noyau de grande taille appartenant aux globules blancs (les leucocytes) qui sont produites dans la moelle osseuse. Il existe deux types de lymphocytes qui se distinguent notamment :

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | Lymphocyte B | Lymphocyte T |
| Lieu de maturation | Moelle osseuse | Thymus |
| Récepteur | B cell receptor (BCR) | T cell receptor (TCR) |
| Forme des récepteurs | En Y | En I |
| Nbre moyen dans l’organisme | 1 million | 10 millions |
| Formes reconnues par les récepteurs | Sucres, protéines, lipides | Peptides antigéniques |
| Lieu de reconnaissance | Extracellulaire | Intracellulaire |

Épitope partie de l’antigène qui se lie au récepteur.

Immunité humorale immunité donnée par les molécules et non par les cellules (par opposition à cellulaire).

### Généralités sur les récepteurs des lymphocytes

En moyenne, chaque lymphocyte possède 100 000 récepteurs de reconnaissance ancrés dans la membrane plasmique.

La présentation de l’antigène aux lymphocytes a lieu dans le système lymphatique par l’intermédiaire des CMH (complexe majeur d’histocompatibilité).

Chaque récepteur est spécifique à un seul antigène. Leur production se fait par un mécanisme de réorganisation des gènes appelé recombinaison somatique. Certains segments d’ADN sont supprimés aléatoirement pour permettre de générer un nouveau gène. Ce mécanisme permet de produire une grande diversité de récepteurs (de l’ordre de 3,5x 106).

Les lymphocytes qui réagissent aux antigènes du soi sont éliminés avant de devenir mature. C’est ce que l’on appelle la tolérance au soi.

La sélection des lymphocytes se fait par l’association des récepteurs membranaires avec un antigène qui est présenté par les cellules dendritiques.

## Activation des lymphocytes

Un lymphocyte s’active lorsqu’un antigène vient se fixer sur un de ses récepteurs. Il entre alors dans une phase de clonage. Les lymphocytes produits deviendront soit :

|  |  |
| --- | --- |
| Des cellules effectrices (plasmocytes) | Des cellules mémoires |

Cellules effectrices cellules qui combattent l’antigène.

Cette phase de multiplication permet de donner naissance à partir d’un lymphocyte B à la présence de 105 à 106.   
Amplification clonale processus de réplication des lymphocytes à la suite de leur activation.

Les cellules mémoires persistent longtemps dans l’organisme. Elles permettront une réponse immunitaire plus rapidement en cas de nouvelle exposition au même pathogène. Lors de la :

|  |  |
| --- | --- |
| Première exposition, il faut entre 10-17 jours | Seconde exposition 2-7 jours |

## Les lymphocytes B

Les lymphocytes B deviennent actifs lorsqu’un antigène est présenté par :

|  |  |
| --- | --- |
| La présence directe avec le pathogène | Un lymphocyte T CD4 helper. |

Les lymphocytes B Les cellules effectrices des lymphocytes B sont les plasmocytes. Elles produisent une version soluble des récepteurs membranaires appelée anticorps qu’elles relâchent dans le milieu extracellulaire. Leur appareil de Golgi est extrêmement développé. Il occupe une surface importante dans la cellule.

Les plasmocytes sont dépourvus de récepteurs membranaires. Ils vivent entre trois et cinq jours.

Les anticorps se lient aux pathogènes pour permettre de :

* Favoriser la reconnaissance des pathogènes et l’opsonisation, aide à la phagocytose.
* Aider à contenir les pathogènes en les agglomérant. Chaque récepteur est capable de se lier à de deux antigènes.
* Neutraliser les pathogènes. Ils empêchent les pathogènes (comme les virus) de rentrer dans une cellule hôte.
* Provoquer la destruction du pathogène grâce à l’association de protéines (ce processus est appelé système du complément). Certaines protéines viennent s’associer aux anticorps pour former un complexe d’attaque membranaire qui perse la membrane du pathogène et provoque sa mort.

Anticorps (ou immunoglobuline Ig ou BCR) version du récepteur membranaire soluble (libre dans le milieu extracellulaire). Il est capable de réagir avec un antigène.

### La structure des récepteurs des lymphocytes B (BCR)

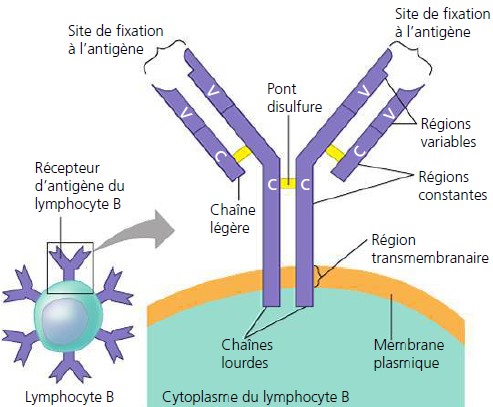
Les récepteurs d’antigènes des lymphocytes B sont en forme de Y appelé motifs immunoglobulines G (Ig G). On trouve deux 2 sites de reconnaissance identiques à chaque extrémité.

Chaque récepteur est composé de quatre chaines peptidiques :

* 2 sont dites lourdes. Elles sont ancrées à la membrane plasmique.
* 2 légères.

Chaque chaine est composée de deux régions :

|  |  |
| --- | --- |
| Constante | Variable |



## Les lymphocytes T

L’activation des lymphocytes se fait par la présentation d’un antigène au niveau des CMH par une cellule présentatrice d’antigène notamment par une cellule dendritique.

Il existe deux types de cellules chez les lymphocytes T en fonction du type de récepteurs présent sur leur membrane plasmique :

|  |  |
| --- | --- |
| LT auxiliaire équipé des CD4. | LT cytotoxique équipé des CD8. |

### Activation des LT et cascade signalisation

Des voies métaboliques peuvent être déclenchées dans les LT par la réponse à trois types de signal :

* Un antigène : le lymphocyte T devient actif.
* Une molécule de co-stimulation (uniquement pour les LT matures) qui stimule la production du LT ou l’inhibe. Ce mécanisme permet :
  + de contrôler le nombre de lymphocytes actifs présents dans l’organisme.
  + responsables de la tolérance au soi en désactivant les LT auto-réactifs.
* Pour les LT helper (ou LT auxiliaire ou LT CD4+), des molécules de type cytokines sécrétées par les cellules dendritiques qui contribuent au devenir des lymphocytes T :
  + LT4 1 en réponse à l’interleukine 12 (noté Il-12) qui activeront les macrophages et les LT CD8+ (la prolifération et l’activité).
  + LT4 2 en réponse à Il-4. Ils produiront des interleukines 4 qui stimuleront la prolifération des LB et leur activité.
  + LT4 3 ourégulateur en réponse à l’interleukine 17, 21, 22 ou Tumor Growth Factor noté TGF qui inhibe la réponse immunitaire.
  + Contribuent à la mobilisation des polynucléaires neutrophiles, un type de leucocytes.

### Les LT auxiliaires

Lorsqu’ils sont activés, les LT auxiliaires se différencient en :

|  |  |
| --- | --- |
| Activé (appartient aux LT effectrices) | À mémoire |

### Les LT cytotoxiques

Les LT cytotoxiques injectent des produits toxiques qui altèrent la membrane de la cellule hôte infectée et provoque l’apoptose.

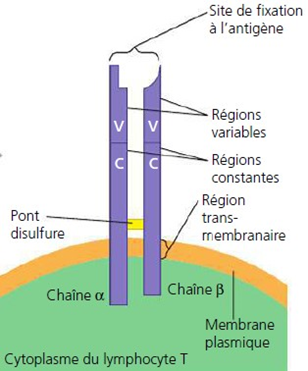
Apoptose (ou mort cellulaire programmée) processus par lequel une cellule déclenche son autodestruction en réponse à un signal.

1. Le LT vérifie l’intégrité des cellules en se liant par les TCR aux CMH de ces dernières.
2. Vérification de la présence d’antigène à l’intérieur de la cellule.
3. Si la présence a été trouvée. Le LT déclenche une voie métabolique dans la cellule amarrée qui conduit à son apoptose.

### La structure des récepteurs des lymphocytes T (TCR)

Les récepteurs des lymphocytes T sont constitués de deux chaines peptidiques alpha et beta.

L’extrémité forme le site de fixation et ne peut se lier qu’à un seul antigène.



Le lymphocyte actif présent sur ses récepteurs TCR un peptide antigénique.

# Tolérance immunitaire

Le système immunitaire maintient une absence de réponse aux antigènes du soi grâce à deux types de tolérance :

|  |  |
| --- | --- |
| Centrale | Périphérique |

L’échec de la tolérance centrale ou périphérique peut aboutir à une auto-immunité c’est-à-dire une maladie auto-immune.

Auto-antigène antigène du soi.

Auto-immunité état de non-tolérance à ses propres constituant. Le système immunitaire attaque ses cellules.

Immunodépression état de non-réponse immunitaire à un antigène.

## Le soi et le non soi

Les cellules du soi sont identifiées grâce à des récepteurs présents sur leur membrane que l’on appelle complexe majeur d’histocompatibilité (CMH) propre à chaque individu (hormis chez les vrais jumeaux). Ces récepteurs se nomment HLA chez l’Homme. Les cellules qui ne possèdent pas la bonne version du récepteur sont considérées par le système immunitaire comme appartenant au non soi.

C’est parce que les cellules cancéreuses ne sont pas reconnues comme un corps étranger qu’elles ne sont pas détruites par l’organisme et qu’elles peuvent proliférer.

### La tolérance centrale

La tolérance centrale est le processus d'élimination des lymphocytes T et B qui réagissent au soi, c’est-à-dire possédant des auto-antigènes. Ce processus est appelé processus de maturation des précurseurs des lymphocytes. Il élimine les lymphocytes qui ont une affinité forte et moyenne au CMH-peptidique du soi soit en :

|  |  |
| --- | --- |
| Provoquant la mort du lymphocyte notamment pour les lymphocytes ayant une très forte affinité avec le soi. | Contraignant le lymphocyte a réédité son cell receptor. |

Elle a lieu dans les organes lymphoïdes primaires :

|  |  |
| --- | --- |
| Moelle osseuse pour les B | Thymus pour les T |

Rmq : lors de cette étape, environ 70% des lymphocytes auto réactifs sont éliminés.

### Tolérance périphérique

Cette deuxième étape de la tolérance permet d’éliminer les 30% restant de lymphocytes auto réactifs. A la reconnaissance de l’autoantigène, les lymphocytes sont inactivés définitivement par les lymphocytes T régulateur.

## Auto-immunité : causes et origine

Elle peut être provoquée par des facteurs :

|  |  |
| --- | --- |
| Génétiques | Environnementaux |

On a deux types de facteurs environnementaux :

* Xénobiotiques : U.V, cigarette…
* Les pathogènes.

### Les pathogènes

Paradoxalement, certaines pathogènes peuvent avoir pour effet de :

* Protéger. Une exposition insuffisante durant l’enfance à des agents infectieux favorisent le développement de maladies auto-immunes et allergiques.
* Initier. Certains pathogènes comme le virus Epstein Barr provoquent des maladies auto-immunes.

### Les pathogènes initiateurs

* Mimétisme moléculaire : il existe des similitudes entre certains antigènes de pathogènes et des antigènes du soi. Des clones T dirigés contre un antigène du pathogène vont réagir de façon croisée avec des antigènes du soi.
* Lésion tissulaire : les lésions tissulaires engendrées par le microbe entraînent la libération d’autoantigènes normalement non accessibles (antigènes cryptiques). Les lymphocytes auto réactifs ont alors accès à des sites normalement non accessibles
* Libération d’autoantigène, de cytokine inflammatoire d’éléments intracellulaire activité les cellules dendritiques prolifération des lymphocytes T auto réactifs.
* Effet adjuvant : Certains pathogènes induisent la production de cytokines et de molécules co-stimulatrices qui pourraient entraîner la présentation de peptides du soi sous forme immunogénique.

### Traitement des maladies auto-immune

Il n’existe aucun traitement curatif mais on a recours à plusieurs méthodes pour limiter la réponse auto-immunes par l’utilisation de :

* anti-inflammatoire qui vont agir sur la production de cytokine.
* anticorps thérapeutiques qui bloque les récepteurs. la production de cytokine au niveau des lymphocytes naïfs. La prolifération des lymphocytes est alors bloquée.
* immunodépresseur qui bloque la production de lymphocytes.

## Le cas des greffes

Il existe 3 types de greffes :

* Autogreffe (donneur et receveur sont la même personne)
* Allogreffe (donneur et receveur sont de la même espèce)
* Xénogreffe (donneur et receveur appartiennent à des espèces différentes).

Allo-immunité réponse immunitaire dirigée contre les antigènes du greffon (allo-antigènes) qui aboutit à la mort du greffon c’est-à-dire au rejet de la greffe. Les antigènes des allogreffes (=allo antigènes) qui constituent les cibles principales du rejet sont les protéines du CMH (complexe majeur d’histocompatibilité).

### L’allogreffe

La reconnaissance des allo antigènes par les lymphocytes T allo réactifs peut être :

|  |  |
| --- | --- |
| directe (CPA du donneur) | indirecte (CPA du receveur qui présente des antigènes du donneur). |

Cellule auto réactive cellule qui reconnait les autoantigènes.

### Rejet du greffon

Il existe 3 types de rejets :

|  |  |
| --- | --- |
| Hyper aigu | Présence d’anticorps contre les vaisseaux du greffon. |
| Aigu | Lymphocytes T et B dirigés contre le CMH du greffon |
| Chronique | Inflammation chronique liée aux cytokines inflammatoires. |

# Complexe majeur d’histocompatibilité (CMH)

Les CMH sont les protéines qui servent à faire la différence entre les cellules du soi et du non-soi. Elles sont uniques entre chaque individu sauf chez les vrais jumeaux.

## Structure du CMH

Les CMH sont des molécules de présentation antigénique. Il en existe deux types de CMH :

* CMH I présent à la surface de toutes les cellules sauf chez quelques types comme les globules rouges. Les chaines peptidiques sont issues de la dégradation de protéines du milieu intracellulaire càd de protéines synthétisées par la cellule.
* CMH II présent à la surface des cellules immunitaires (cellules dendritiques, lymphocytes, macrophages…). Les chaines peptidiques sont issues de la dégradation de protéines provenant du milieu extracellulaire phagocytées et dégradées.

Rmq : C’est ’absence de CMH sur les globules rouges qui permet les transferts de sang.

Le CMH possède 10 sites de présentation associés à certains séquences peptidiques. Les peptides des CMH résultent de la dégradation des protéines par des immunoprotéosomes.

Le complexe de vérification des CMH des lymphocytes :

|  |  |
| --- | --- |
| B est le B-cell receptor (BCR). | T est le T-cell receptor (TCR). |

## Présentation des antigènes et activation des lymphocytes

Les CMH servent aux lymphocytes T à contrôler les cellules :

* CMH I sont reconnus par les LT équipés des complexes de contrôle de type CD8.
* CMH II sont reconnus par les LT équipés de CD4.

### Les lymphocytes LT4 (CD8)

Les PAMP phagocytés par les cellules dendritiques sont présentés sur les CMH II puis apportés aux lymphocytes. Si un lymphocyte a suffisamment d’affinité avec le CMH II alors il deviendra actif et se mettra à proliférer. Une partie de ses descendants ira combattre l’infection.

## Combat de l’infection par les lymphocytes

Lorsqu’une cellule est infectée ou qu’elle devient tumorale son métabolisme est modifié. Elle produira des protéines non habituelles qui lorsqu’elles seront dégradées, apparaitront à la surface des CMH. Ils serviront de marques, de repères qui la signaleront comme ayant une activité anormale et permettront aux lymphocytes effectrices d’identifier la cellule et de la détruire.

Il existe trois situations qui permettent aux cellules malades d’échapper à leur reconnaissance par les lymphocytes T :

* Isolement des CMH dans la cellule.
* L’inactivation des CMH.
* Lors de l’appareillage du CMH avec un lymphocyte, la cellule produit des molécules qui inhibent l’activité des lymphocytes.

## L’efficacité des lymphocytes est croissance dans le temps

La fixation entre les cell receptors et les CMH est graduelle. On parle de degré d’affinité entre les deux protéines. Lors d’une infection, le degré d’affinité entre le complexe de vérification et les lymphocytes augmente au cours du temps. Si, grâce aux mécanismes qui provoquent les mutations dans la séquence qui codent pour les parties variables des CR, un nouveau lymphocyte apparait par hasard avec un degré d’affinité plus élevé avec l’antigène, ils se multipliera plus vite et envahira la population de lymphocytes qui combat l’infection.

5 types différents de parties constantes qui confère des propriétés (opsonisation, neutralisation) et des localisation différentes

Exemple : ig M en pentamère.

E

deux types des chaines légeres

kappa

alpha

Cinq types de chaines lourdes

γ, δ, α, μ and ε

Heavy chains α and γ have approximately 450 amino acids.

Heavy chains μ and ε have approximately 550 amino acids.[4]

IgA 2 Found in mucosal areas, such as the gut, respiratory tract and urogenital tract, and prevents colonization by pathogens.[27] Also found in saliva, tears, and breast milk.

IgD 1 Functions mainly as an antigen receptor on B cells that have not been exposed to antigens.[28] It has been shown to activate basophils and mast cells to produce antimicrobial factors.[29]

IgE 1 Binds to allergens and triggers histamine release from mast cells and basophils, and is involved in allergy. Humans and other animals evolved IgE to protect against parasitic worms, though in the present, IgE is primarily related to allergies and asthma.[5]

IgG 4 In its four forms, provides the majority of antibody-based immunity against invading pathogens.[5] The only antibody capable of crossing the placenta to give passive immunity to the fetus.

IgM 1 Expressed on the surface of B cells (monomer) and in a secreted form (pentamer) with very high avidity. Eliminates pathogens in the early stages of B cell-mediated (humoral) immunity before there is sufficient IgG.[5][28]