

Biologie des cellules présentatrices d'antigènes

Dr. Stéphanie Graff-Dubois MCU UPMC, INSERM U698: Immunopathologie cardiovasculaire Groupe Hospitalier Bichat-Claude Bernard, Paris. tel: 01 40 25 85 95 Stephanie.graff-dubois@crc.jussieu.fr

18 février 2009

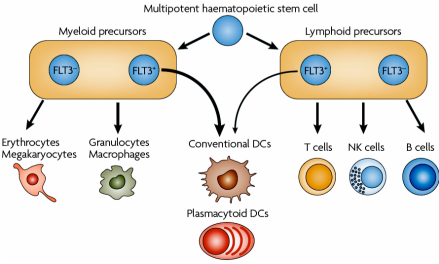
Généralités

- Interface entre la réponse immune de type innée et la réponse immune adaptative
- APCs nécessaires à l'induction de la réponse immune adaptative:
 - Capture de l'AG (Rr +/- spécifiques)
 - Présentation de l'AG et des signaux de costimulation

Plan

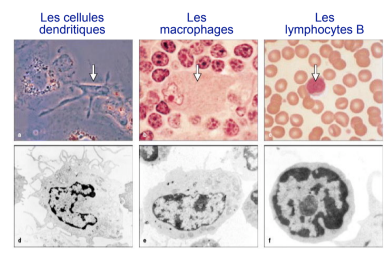
- Généralités
- II. Les différentes APCs
 - 1. Les macrophages, les lymphocytes B et les cellules dendritiques
 - 2. Capture des AG
 - 3. Distribution
 - 4. Propriétés
- III. Les cellules dendritiques (DCs)
 - 1. Les différents sous-types de DCs
 - 2. Activation des DCs
 - 3. Migration vers les organes lymphoïdes secondaires
 - 4. Fonctionnalités
- IV. Étude des fonctions immunologiques des DCs in vitro
- V. Applications thérapeutiques des DCs

Développement des APCs à partir des précurseurs hématopoïétiques



D'après Nature Review Immunology, Vol. 7, Janvier 2007

Les cellules présentatrices d'AG professionnelles

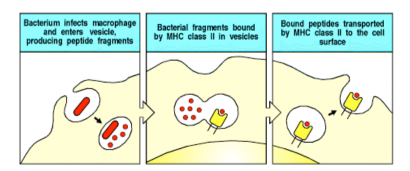


D'après Immunobiology, Janeway 5è edition

II.

II.1.

Présentation des AG par les macrophages



Présentation des AG par les macrophages

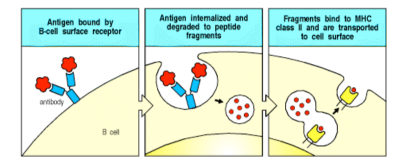
- Capacités d'endocytose exceptionnelles: internalisation de plus de 200% de leur surface par heure;
- Expression des molécules de CMH I, CMH II, et costimulation up régulée en condition inflammatoire mais moindre comparée aux B et DCs → Stimulation T moins efficace
- Cross-présentation (présentation d'AGs exogènes sur les CMH I)
- Souris déplétée en macrophages ne présentent pas de déficience de l'immunité adaptative

Présentation des AG par les lymphocytes B

II.1.

- · Capacités d'endocytose réduites
- · Liaison des AGs sur les ACs de surface
- Expression de forts niveaux de molécules de CMH II, costimulation et d'adhésion (pour contact avec les LT)
- · Présentation croisée limitée

Présentation des AG par les lymphocytes B



D'après Immunobiology, Janeway 5è edition

Capture des AGs

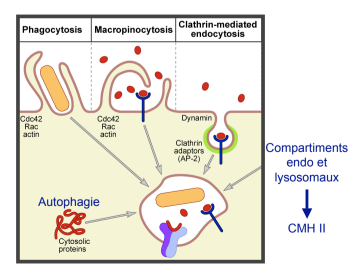
II.2.

- Macropinocytose: capture d'AG solubles. Constitutive chez DCs et macrophages
- Endocytose
 - Récepteur Fcγ de type I (CD64), II (CD32), III (CD16)
 - souris : les 3 sont présents sur DCs
 - LCs: RFcγl et RFcεl
 - DCs du sang: RFcyl, RFcyll
 - Récepteur au complément: CR3 (CD11b) et CR4 (CD11c)
 - Les Lectines de type C:
 - MMR (mannose récepteur) : DCs du sang , DCs interstitielles
 - · DEC-205: uniquement sur DCs du sang
 - · DC-SIGN: DCs interstitielles
 - · Langerine: LCs
 - Les récepteurs « scavengers »: (CD36)
- Phagocytose de particules: corps apoptotiques ou nécrotiques, virus et bactéries (particules sup à 1µM)

- · Capacités de surveillance et migratoires uniques
- Distribution tissulaire périphérique: OLII dans zone T (naïfs)
- Expression de forts niveaux de molécules de CMH I, CMH II, co-stimulation sur DCs matures
- Cross présentation

Capture des AGs

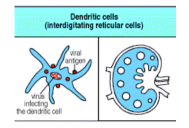
II.2.

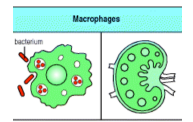


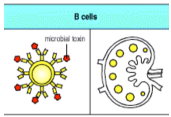
D'après Annual Review of Immunology, Vol. 23, 20057

Propriétés des différentes APCs

Distribution des APCs dans les ganglions

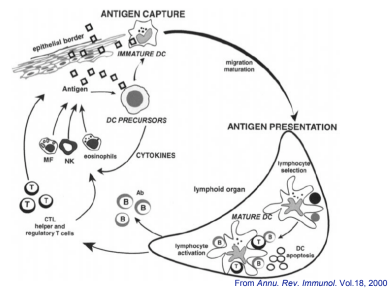






D'après Immunobiology, Janeway 5è edition

Les DCs dans l'induction de la RI



DCs Macrophages Lymphocytes B Macropinocytose et Capture des AGs phagocytose, Phagocytose +++ Rr AG spécifique infection virale +++ Inductible par Constitutive et Faible dans les bactéries et CK **Expression** accrue avec tissus et forte dans - à +++ activation Du CMH gg +++ à ++++ Inductible Constitutive chez les Co-stimulation Inductible - à +++ DCs matures ++++ - à +++ AG particulaires intracellulaires et Peptides, AG viraux, AG solubles. AG présentés allergènes pathogènes toxines, virus extracellulaires Tissus lymphoïdes, Tissus lymphoïdes, Tissus lymphoïdes. Localisation interstitiels. interstitiels, cavités Sang épithéliums

Les différents sous-types de DCs

III.1.

Les pré-DCs

•Les DCs conventionnelles

-Les DCs capables de migrer: DCs migratoires

-Les DCs résidentes des organes lymphoïdes

Les DCs plasmacytoïdes

•Les DCs inflammatoires

III.1.

Les pré-DCs

 Ne présentent pas d'emblée les caractéristiques morphologiques et fonctionnelles des DCs. Après activation, elles peuvent se différencier en différents sous-types de DCs.

Ex:

- · monocytes
- DC plasmacytoïdes

Les DCs conventionnelles

Les DCs résidentes des organes lymphoïdes

-Elles ne migrent pas vers les OLII via les vaisseaux lymphatiques mais collectent et présentent les AG du soi ou étranger au sein même des OL

-Chez la souris:

cDCs CD8+ (CD8 α +++) et cDCs CD8-

Elles ne présentent pas le même profil de sécrétion cytokinique et de présentation antigénique sur les molécules de classe I du CMH.

Ex: la plupart des DCs du thymus et de la rate. Dans les gglions, la 1/2 des DCs sont au repos et semblent être des DCs résidentes. Elles présentent un phénotype immature.

Les DCs conventionnelles

•Les DCs de type migratoire:

Sentinelles des tissus périphériques Migration vers les gglions lymphatiques Dans OLII: phénotype mature et capacité de capture de l'AG réduite.

Présentation des AG captés en périphérie aux LT

Ex: Cellules de Langerhans (épiderme), DCs de l'intestin, des tracti respiratoires et reproducteurs, DCs du derme et DCs interstitielles.

Les DCs de type inflammatoire

III.1.

- · Nouvelle population de DCs
- · Ne sont pas présentes à l'état de repos
- Induites par un signal inflammatoire ou infectieux

Ex:

- pDCs stimulatées par le virus de l'influenza
- DCs productrices de TNF et de NO synthase = Tip DCs (chez la souris) après une infection par la Listeria et chez l'homme (psoriasis)

III.1.

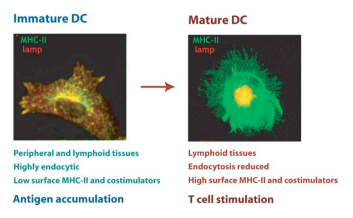
Les DCs plasmacytoïdes

- Cellules circulantes, rondes, sans dendrites, à 1/2 vie relativement longue
- · Après stimulation par un AG viral ou microbien
 - production de larges quantités d'INF de type I (INF α)
 - présentation des AG → cDCs
 - pDCs au repos = pré-DCs
- Associées à une immunité anti-virale et désordres auto-immuns

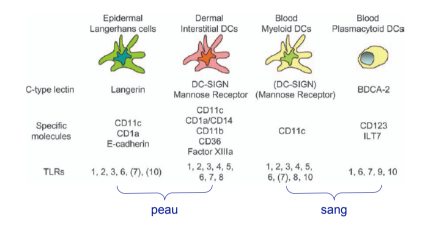
III.2.

L'activation des DCs

L'activité biologique des DCs est liée et régulée par leur état de maturation



Les différents sous-types de DCs



D'après Immunological Reviews, Vol. 219, 2007

III.2.

La maturation des DCs

- Augmentation rapide et transitoire de la macropinicytose puis quasi totale down-régulation
- Augmentation de l'expression des CMH I, CMH II et molécules de costimulation à la membrane plasmique
- Niveaux d'expression tels que la surface des DCs augmente (apparition des dendrites)

La maturation des DCs

- Etat de maturation historiquement associé au capacités de stimulation des DCs
 - DCs immatures induisent la tolérance
 - DCs matures activent
- mais...
 - DCs matures peuvent induire la tolérance
 - DCs intermédiaires

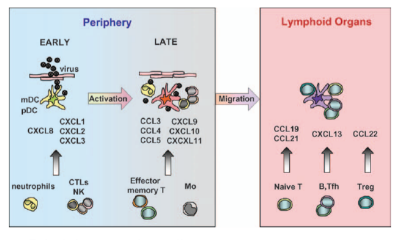
III.2.

Activation des DCs NK/NKT/yō T Modernation des DCs NK/NKT/yō T FRRS PRRS Wirus ADAPTIVE IMMUNITATION B CD4+ T B CD4+ T B B CD4+ T ADAPTIVE IMMUNITATION B CD5 B CD6 B CD7 B CD7

Signaux inducteurs de maturation des DCs

- Via les Toll-like receptor (TLR) après liaison à des pathogen associated molecular patterns (PAMPs)
- · Cytokines proinflammatoires
- Interactions cellulaires (CD40L sur les T), les cellules NK
- Interruption des contacts homotypiques entre DCs immatures

Synchronisation du SI autour des DCs



Early= 2-4h

Late= 4-8h

Sup 12h

Migration des DCs vers les organes lymphoïdes secondaires



- Expression induite avec la maturation des DCs.
- Ligands: CCL19 et CCL21= chimiokines exprimées dans les vaisseaux lymphatiques.
- Integrines: LFA-1

FITC solution

FITC-labelled Langerhans cell

Monocyte

Particle

Particle

des DCs du derme. Suivi de la migration dans les OLII

marquage des LCs et

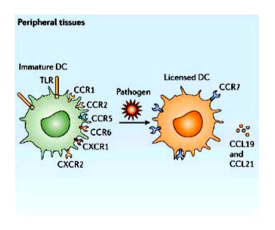
•FITC painting →

D'après Nature Review Immunology, Vol. 5, août 2005

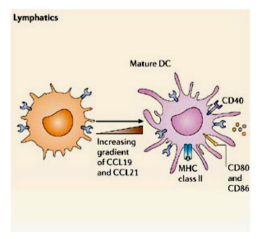
Migration des cellules dendritiques vers les organes lymphoïdes II aires

III.3.

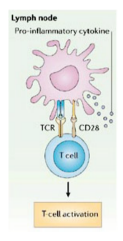
III.3.



Migration des cellules dendritiques vers les organes lymphoïdes II aires

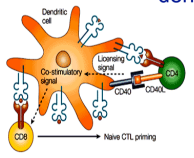


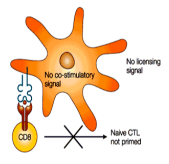
Les DC matures gagnent les zones T III.3. des ganglions → activation des T naïfs



D'après Nature Reviews Immunology, Vol. 6, Février 2006

III.4. Priming des T naïfs par les cellules dendritiques





Signal 1: interaction CMH/TCR Signal 2: interactions CD80-CD86 / CD28

CD40/CD40L

pas de priming

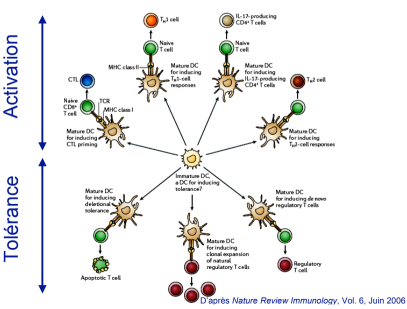
Signal 3: cytokines

en absence de co-stimulation,

Signaux 1, 2 et 3 conduisant à l'activation des T naïfs

- · Signal 1 délivré par l'interaction du TCR avec un complexe CMH/peptide approprié. Si signal unique → anergie, délétion où induction T régulateur.
- Signal 2 = costimulation. Ajouté au signal 1, conduit à l'activation → expansion clonale, différenciation en T effecteur ou mémoire. Interaction CD80/CD86 avec CD28.
- Signal 3 = cytokines sécrétées par les DCs qui orientent la réponse T.
 - IL-12 → TH1
 - Notch ligand → TH2

Fonctions effectrices des DCs



III.4.

D'après Nature Reviews Immunology, Novembre 2001

D'après Blood. Vol. 108, septembre 2006

IV.

Les DCs dérivées des monocytes (Mo-DCs): un modèle d'étude

T cells

- Différenciation des monocytes CD14+ : 5-6jrs en présence de GM-CSF + IL-4 → Mo-DCs immatures.
- Caractéristiques similaires aux DCs myéloïdes. du derme et interstitielles immatures.
- Phénotype des Mo-DCs immatures: CD11c, CD25, DC-SIGN (CD209), CMH II.

IV. Étude des fonctions immunologiques des DCs in vitro

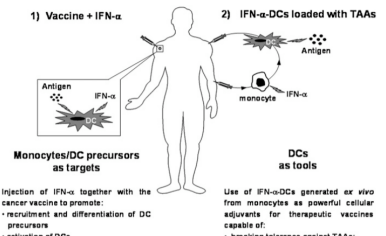
- Différenciation des monocytes CD14+ (homme)
- Différenciation de progéniteurs de la moëlle osseuse (souris)
- Différenciation de cellules souche prolifératives CD34+ → cellules de Langerhans
- Différenciation de DCs plasmacytoïdes (homme et souris)

Applications thérapeutiques des DCs

- DCs tolérogènes dans maladies autoimmunes. (modèles expérimentaux: EAE)
- Activation de réponses immunitaires anti-tumorales

V.

Vaccins anti-tumoraux à base de cellules dendritiques



- · activation of DCs
- · expansion/survival of T cell immunity
- · breaking tolerance against TAAs;
- · counteracting disease-induced immune suppression

D'après Biochimie, Vol. 89, 2007

V.

Vaccins à base de cellules dendritiques

- DCs pulsées
 - avec lysats tumoraux
 - avec peptides
- DCs transformées avec de l'ADN (vecteurs rétro-viraux) et élèctroporation ARN
- DCs chargées avec des protéines
- DCs fusionnées avec cellules tumorales