L'HÉMATOPOIÈSE

BMC 423

Julien FELLAH

Hématopoïèse : ensemble des mécanismes qui assurent le remplacement régulé et continu des cellules sanguines

Sang : cellules matures des différentes lignées à taux constant et ayant une durée de vie limitée

	12		
	Nombre 10	Durée de vie	Production/j en 10
GR	20	120 j	200
PN	0,5	24 h	50
PLQ	1	7 j	100













I. INTRODUCTION

L'hématopoïèse se déroule à partir d'une population de cellules rares et indifférenciées :

→ Les cellules souches hématopoïétiques (C.S.H.)

À l'origine de toutes les lignées sanguines

Utilisation potentielle des CSH en médecine régénérative

Transplantation de CSH: traitements de maladies dues à des désordres hématopoïétiques

- Apporter un système immunitaire fonctionnel à des individus atteints d'une immunodéficience
- Remplacer un système hématopoïétique défectueux par un système fonctionnel dans le cas de maladies génétiques (drépanocytose)
- Restaurer le système hématopoïétique de patients atteints de cancer et traités par des agents cytotoxiques
- Utilisation des CSH en thérapie génique (intéressant car les CSH sont capable d'autorenouvellement ce qui permet d'éviter l'injections périodiques de cellules matures)

II. Les Cellules Souches Hématopoïétiques

Les compartiments hématopoïétiques

4 compartiments:

LES CSH

Multipotentes

LES PROGÉNITEURS

Cellules engagées dans un lignage cellulaire

LES PRÉCURSEURS

Cellules qui se divisent et se maturent

LES CELLULES MATURES

Cellules fonctionnelles qui passent dans le sang

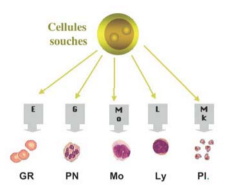
Deux propriétés fondamentales

a/ L'autorenouvellement : capable de se diviser à l'identique sans se différencier

→ maintien du pool de CSH



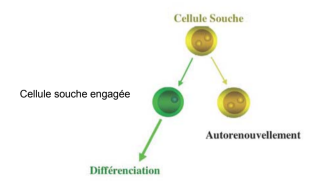
b/ Multipotence: capacité de se différencier en n'importe quelle cellule du **sang**



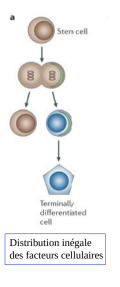
Caractéristiques des cellules souches hématopoïétiques

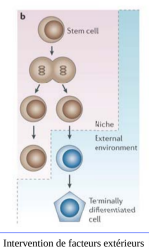
- Cellules très rares (0,01% à 0,1% des cellules de la m.o.)
- Cellules indifférenciées
- Pas de marqueurs spécifiques
- Non reconnaissable morphologiquement
- 90% en G0 (stade quiescent)

Engagement dans une voie de différenciation par division asymétrique



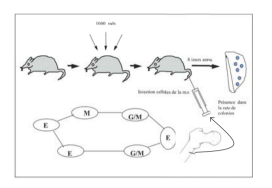
Les deux modèles de la division asymétrique

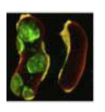




III. MISE EN ÉVIDENCE DES C.S.H.

Première mise en évidence de cellules multipotentes chez la souris : Expérience de Till et Mc Culloch (1961)





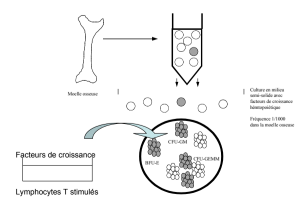
Chaque colonie est issue d'une seule cellule de la m.o appelée CFU-S : Colony Forming Unit in the Spleen

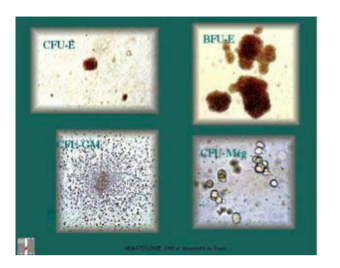
CFU-S
Lymphocytes

Erythrocytes Mégacaryocytes
Monocytes Granulocytes

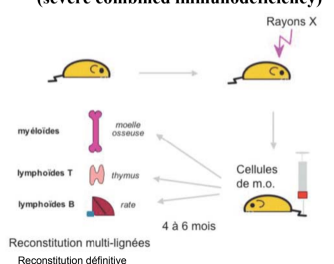
Mise en évidence des CSH par culture des cellules de m.o. en milieu semi-solide (Methylcellulose).

Expérience de Metcalf (1966)





Reconstitution de l'hématopoïèse. Utilisation des souris SCID (severe combined immunodeficiency)



Mise en évidence des CSH chez l'Homme

Apport de la pathologie: clonalité des tumeurs

Exemple de la L.M.C. (leucémie myéloïde chronique)

toutes les cellules de la lignée myéloïde

(GR-PN-macrophage-Megacaryocytes) et les lymphocytes B

présentent la même anomalie chromosomique :

Le chromosome Philadelphie qui résulte d'une translocation entre le chr 9 et le chr 22.

Caractérisation phénotypique des CSH de la moelle osseuse

Chez la souris : Expérience d'I. Weissman

Utilisation d'anticorps monoclonaux et du tri cellulaire par cytométrie en flux Prélèvement des cellules de la m.o

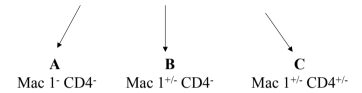
- → élimination des cellules matures:
- Ac anti CD4, anti-CD8 et anti CD3: lymphocytes T
- Ac anti B220: Lymphocytes B
- Ac anti-Mac-1: Macrophages et cellules NK
- Ac anti-GR20: granulocytes
- Ac anti-Ter 119: Globules rouges
- Cellules sans marqueurs de différenciation : cellules LIN-

Utilisation d'autres anticorps

Permet d'isoler un population de cellules

Thy1+/- Sca1+ cKIT+ LIN-

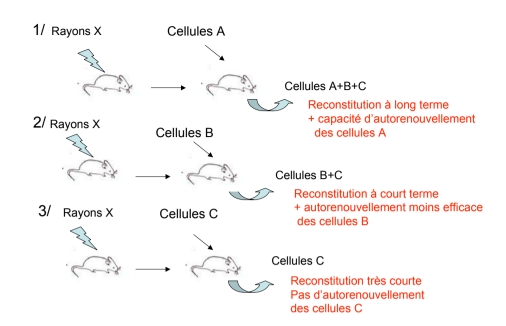
0.02% des cellules de la m.o.= CSH



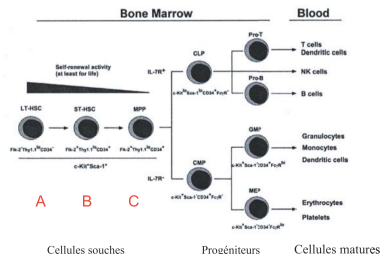
Potentialité de reconstitution A > B > C

Les cellules A (Mac1-CD4-CKIT+ Sca 1+ Thy1+LIN-): véritables CSHs,

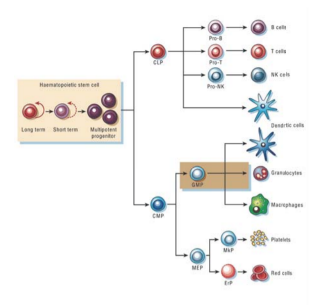
seule population capable d'autorenouvellement et de reconstituer définitivement les territoires hématopoïétiques d'une souris irradiée (production de toutes les cellules du sang)

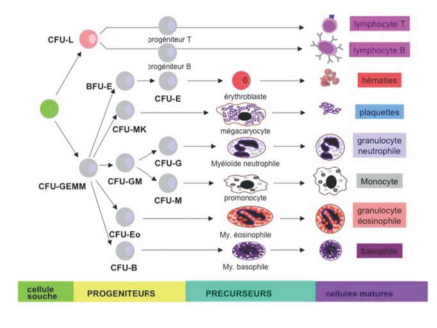


Compartiments hématopoïétiques

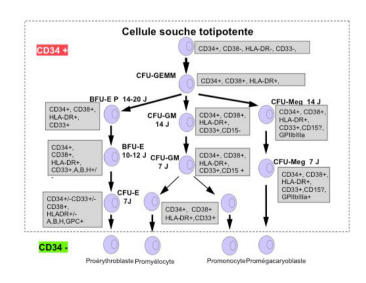


Progéniteurs

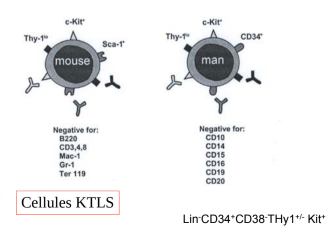




CD34 marqueur des CSHs humaines



Phénotype des CSH de la moelle osseuse



Lin-Sca1+Kit+THy1+/-CD34-CD48-CD150+

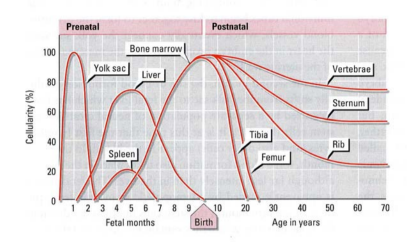
IV. Les territoires hématopoïétiques

Où sont générées les CSH chez l'embryon?

Travaux réalisés chez le poulet (Nicole le Douarin et Françoise Dieterlen)

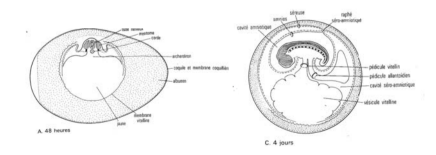
Territoires où se déroule l'hématopoïèse

→ Variation au cours du développement



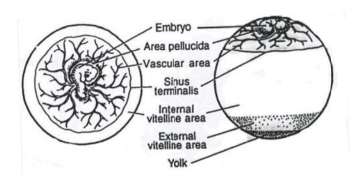
Œufs d'oiseaux deux régions:

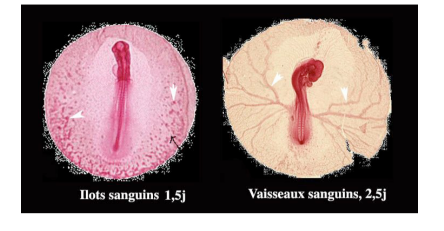
→ blanc d'œuf (l'albumen) et jaune d'œuf où se développe l'embryon



→ Aires embryonnaires et extra-embryonnaires

Dans l'aire extra-embryonnaire (sac vitellin) apparition des premiers vaisseaux sanguins — Ilôts sanguins (1er globules rouges)



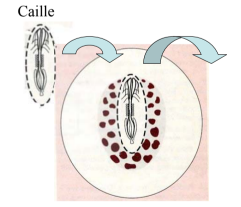


D'où proviennent les CSH responsables de la formation de ces premiers globules rouges ?

→ Aire embryonnaire ou extra-embryonnaire ?

Utilisation des greffes caille-poulet (chimères)





Poulet

Observations des coupes au microscope :

→ 7 ème jour : GR de type poulet

À partir 10 ème jour : GR et lymphocytes de type caille

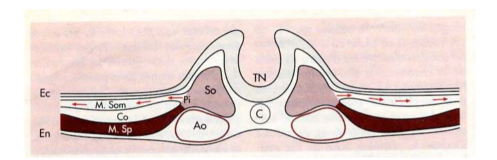
2 sites de production de CSH qui se succèdent :

- Sac vitellin : hématopoïèse primitive
- Embryon qui donne les CSH qui colonisent les organes hématopoïétiques (foie fœtal, thymus)
- → hématopoïèse définitive

Territoire embryonnaire = Splanchnopleure para-aortique

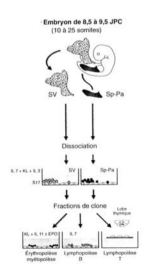
Se transforme en un territoire appelé AGM aorte-gonado-mesonephros

(comprend l'aorte, les ébauches des crétes génitales et l'ébauche du rein)



Expériences chez la souris réalisées par A. Cumano :

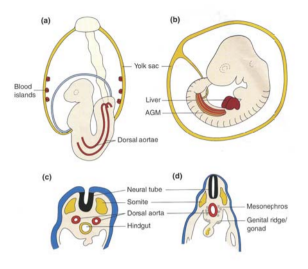
2 générations de CSH qui se succèdent au cours de la vie embryonnaire



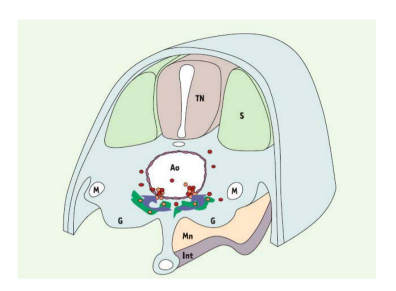
	Sac Vitellin		AGM		
	C.Myéloïdes	C. Lymphoïdes	C.Myéloïdes	C. Lymphoïdes	
7j-8j	+	-	+	+	
9j-10j	+	+	+	+	

Mêmes successions d'événements chez les mammifères avec deux territoires de production des CSH

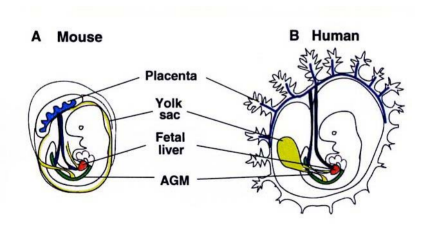
Les territoires de production des CSH chez l'embryon de souris



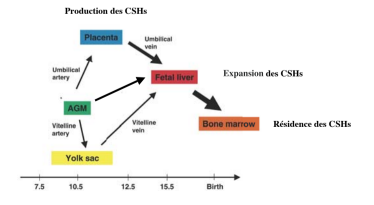
Les CSH de l'aorte

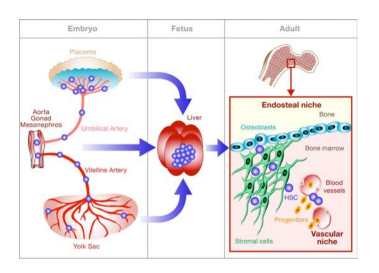


Le placenta : nouveau site de production des CSH embryonnaires



Succession de territoires hématopoïétiques au cours de l'ontogenèse





V. Régulation de l'hématopoïèse

1/ Facteurs extrinsèques

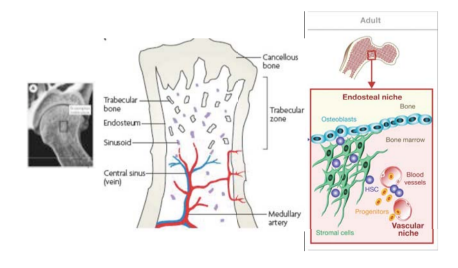
a/ rôle du microenvironnement

→ niche hématopoïétique :

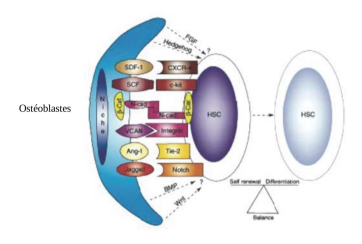
Dans moelle osseuse

- -Ostéoblastes (endostéum)
- -Ostéoclastes (endostéum)
- Cellules réticulaires
- Cellules péri-vasculaires (Cellules endothéliales...)
- Matrice extracellulaire

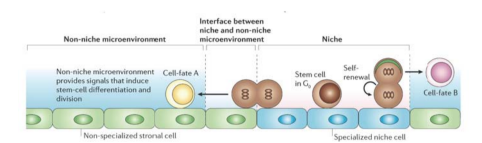
Les niches hématopoïétiques dans la moelle osseuse



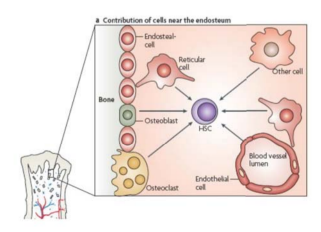
Les interactions niche hématopoïétique-CSH



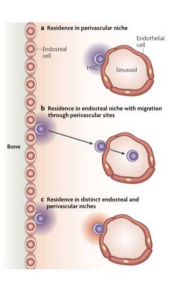
Implication de la niche dans la quiescence et l'auto-renouvellement des CSH



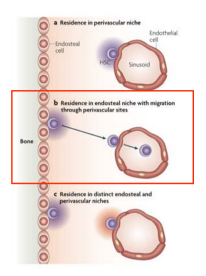
Plusieurs types cellulaires sont impliqués dans la biologie des CSH

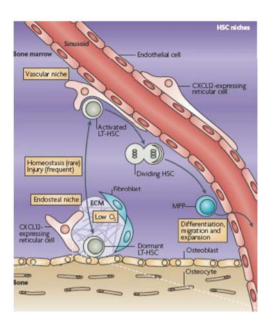


Hypothèses sur l'existence d'une niche périvasculaire



Hypothèses sur l'existence d'une niche périvasculaire





b/ Rôle des facteurs de croissance ou cytokines

- Glycoprotéines
- production locale excepté EPO et la TPO poduites à distance respectivement par le rein et le foie
 - cellules du stroma
 - lymphocytes T
 - monocytes/macrophages
- Action à faible concentration
- Action synergique et parfois redondante

Facteurs synergiques: SCF (Stem Cell factor), FLT3-L, IL1, IL6, IL11 LIF(Leukemia inhibitory factor),

Action sur les CSH: \(^1\) survie, \(^1\) nb en cycle, sensibilisent les cellules aux autres FC (expression des récepteurs)

Facteurs multipotents: IL3, GM-CSF (prog. myéloïdes)

IL7 (prog. Lymphoïdes)

Action sur les progéniteurs: † survie, action sur plusieurs lignées, sortie de

l'état de quiescence

Facteurs restreints: G-CSF, M-CSF, EPO, TPO, IL5

Facteurs de différenciation terminale

Facteurs de maturation

Progéniteur myéloïde commun IL6,IL CFU-GEMM Cellule souche Progéniteur érythroide BFU-E Progéniteur méga-Progéniteur granulo-CFU-Eo CFU-Bas Progéniteur B Progéniteur T - IL-5 - IL-4 CFU-G IL-2 CFU-E Mégacaryocyte EPO Érythrocyte Plaquettes Lymphocyte B Lymphocyte T

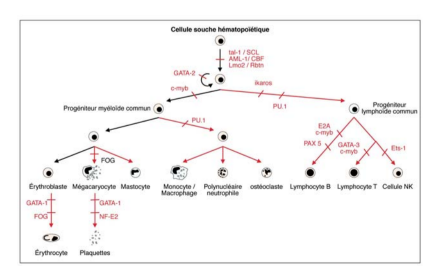
2/ Facteurs intrinsèques

Les facteurs de transcription

Expériences des souris KO

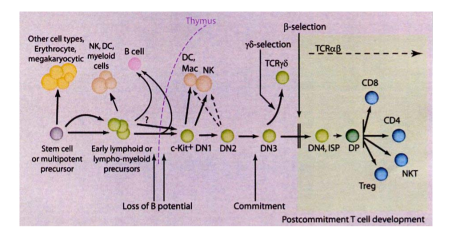
FACTEUR	TYPE	EXPRESSION	PHENOTYPE K/O
GATA-1	Zinc F	Eryth, Meg, E, Mast	Pas d'erythro/megaK
PU.1	Ets	Pr. myéloides, B	Pas de myélop / B
AMLI	Runt	C. hematopoïétiques	Pas d'Hématopoïèse
PAX-5	P. box	Cellules B	Pas de cellules B
IKAROS	Zinc F	Cellules T	Pas de C. lymphoides

Les facteurs de transcription



VI. Différenciation des lymphocytes T et B à partir des CSH

La différenciation intrathymique

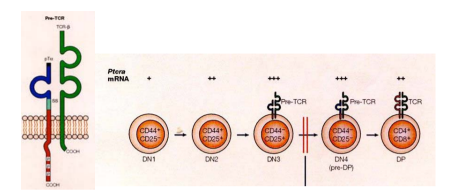


DP : CD4+CD8+

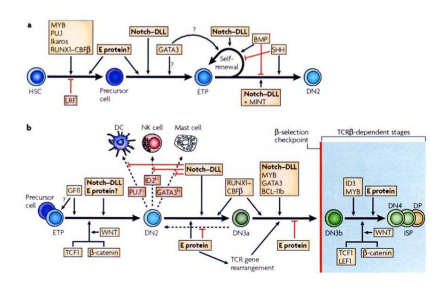
DN2 : CD44+CD25+

DN3 : CD4-CD8
DN3 : CD44-CD25+

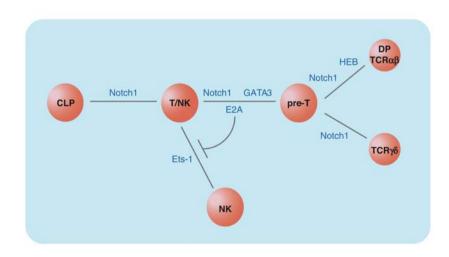
DN4 : CD44-CD25-



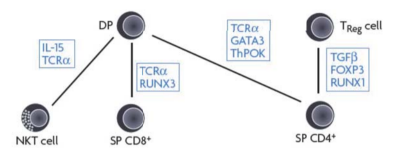
Les facteurs qui régulent la différenciation T



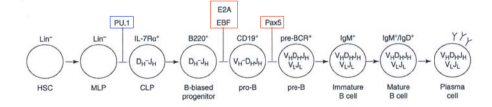
Les facteurs qui régulent la différenciation T (1)

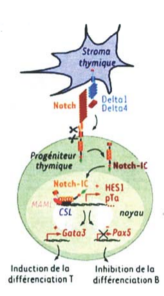


Les facteurs qui régulent la différenciation T (2)



Les facteurs qui régulent la différenciation B





Transcription Factors Active in Lymphocyte Development*

Factor	Class	Targeta	Expression	Phenotype of knockou mutent
Multilineage	SCHOOL STATE	a manufacture of the control of the		
CBFo2 = AML1, PEBP2oB	Runt	TCRs, B, y, 8; RAG1; CD38; CD3e, IgH	Thymocytes, T-cell lines, B-cell lines, myeloid cell lines, pluripotent pre- cursors	Lack of definitive herratopolesis: all In- eages
c-Myb	Myb	TCRy, 8, CD4, c-kit, Lck, Bcl-2?	Hematopoletic cells, other embryonic tissues	Multilineage fetal he/ratopolesis detect
PU.1	Ets Winged helix	igH, ig J chain, igk,igk, C079a	PU.1 mainly in B cells and macro- phages, also precursors and early T cells	Prenatal or perinataliseath due to mac- rophage loss; alscelimination of B cells and stem cells, early loss, late recovery of T-cell levelopment
Ikaros	Zn finger (Hunchback)	CD36, CD2, CD8n,TdT, RAG1, Lck proxinal?	T cells, thymocytes, early 8 cells, hermatopoletic stem cells, some myeloid precursors	Dominant negative: so lymphoid devel- opment (T. B. NK) some myeloid abnormalities. Null mutation: block of B. NK, fetal T development but post- natial T development recovers
T-Cell "specific"				
TCF-1	HMG	TCRs, p. 8; CD3e; CD4, CD8s, IL-4, IL-11, Lck proximal?	Thymocytes > mature T cells; many nonhematopoletic embryonic cell types	T-cell development booked during DN — DP transition
LEF-1	HMG	Same as TCF-1	Pre-B cells, thymocytes, many nonhe- matopoletic embryonic cell types	Lack of B-1 B cell lineage; lack of whis- kers, hair, teeth; niurological defects; most thyreic populations appear OK
Sox-4	HMG	CD2, CD34	Thymocytes, gonads, and multiple embryonic tissues	Cardiac matermatics, early B develop- mental defect; also T timeage slow- down
CRES	bzip (CREBATF)	TCRα, β; CD2, CDIα	Ubiquitous, also many ubiquitous family members; possible T-cell- specific splice variants	Complete knockout: jerinatal death wiking delect, also selective block of fetal TCRuß thymocytes, not other hematopoietic cells dominant nega- tive from T-cell specific promoter: normal T cell convegement, inhibited response to activision.
GATA-3	Zn finger (GATA)	TCRα, β, δ, CD2, CD8α	Hematopoietic precursors, T cells, other embryonic tissues, including midbrain and eye	Severe neurologic almomnatties, gross defects in tetal liver hematopoiesis; T-fineage developmental block in RAG =/- chimera.
B-Cell "specific"				
E2A (similar target genes possible for HEB or other bHLH)	bHLH class A	RAG1, CD4, CD8e, TCRy, IgH, Igx, TdT7 EBF7 Pax57, cyclin-decen- dent kinase inhibtor p21	Ubiquitous	E2A knockout: severe B-lineage devel- opmental arrest, flowdown of T-lin- eage devel due toasnly defect. E2A/HEB double leterozygotee show similar effecs.
EBF	EBF/Of HLH-lke	CD79s (Ig-a, mb-1) λ5, Vpre8, Pax5?	Ottactory neurons, adipocytes, B-cell precursors	Severe B-lineage developmental arrest
Pax5	Pax Paired, homeo	CO19, x5, VpreB, bk kinase, ig J chair, Vh germline promotes, ig-x	Central nervous system, B cells	Posterior midbrain atnormal, severe B-lineage developmental arrest, no V-DJ joining
Other				
Ets family	Ezs Winged helix	TCRo, B, y, 8, Bci2 CD2, CD25, TdT; CD3:7, CD4, CD8o, Lck per- forin, many B-cel genes	Many detailed expression patterns for different lamily members. Ets-1 in mature B & T cells	Ets-1 knockout: T, B;ells develop but show acceleratedcell death, plasma cell differentiation in response to acti- vation