

Biologie des cellules présentatrices d'antigènes

Stéphanie Graff-Dubois
Immunobiology of Antigen presentation
INSERM UMR-S945 Faculté de Médecine Hôpital Pitié-Salpêtrière
stephanie.graff-dubois@upmc.fr
01 40 77 99 11

11 février 2011

Plan

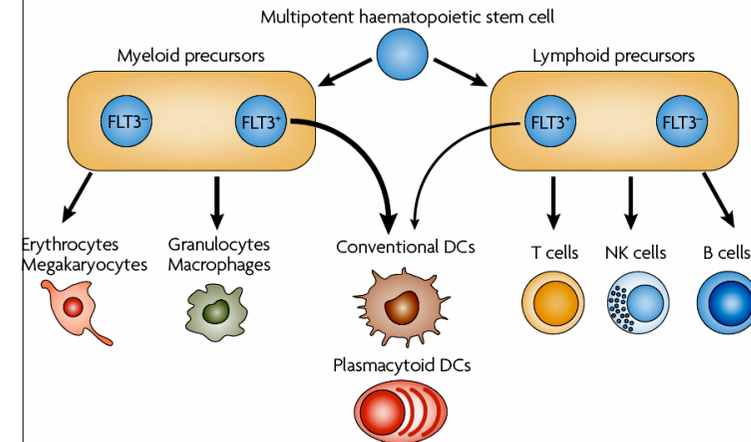
- I. Généralités
- II. Les différentes APCs
 1. Les macrophages, les lymphocytes B et les cellules dendritiques
 2. Capture des AG
 3. Distribution
 4. Propriétés
- III. Les cellules dendritiques (DCs)
 1. Les différents sous-types de DCs
 2. Activation des DCs
 3. Migration vers les organes lymphoïdes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

Généralités

I.

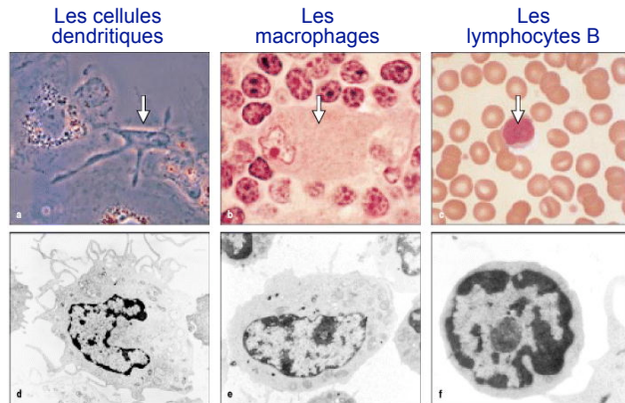
- Interface entre la réponse immune de type innée et la réponse immune adaptative
- APCs nécessaires à l'induction de la réponse immune adaptative:
 - Capture de l'AG (Rr +/- spécifiques)
 - Présentation de l'AG et des signaux de costimulation

Développement des APCs à partir des précurseurs hématopoïétiques



Les cellules présentatrices d'AG professionnelles

II.



D'après Immunobiology, Janeway 5è édition

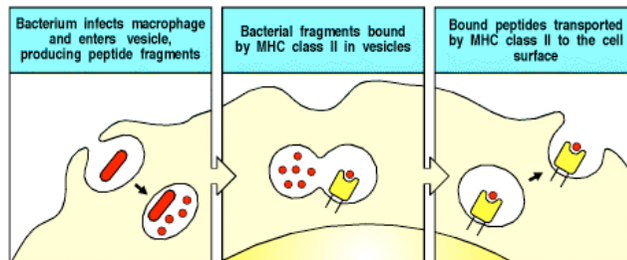
Présentation des AG par les macrophages

II.1.

- 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 macrophages

II.1.



D'après Immunobiology, Janeway 5è édition

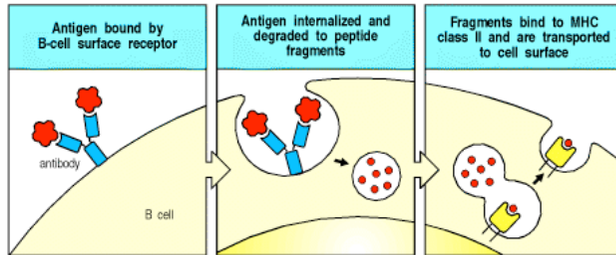
Présentation des AG par les lymphocytes B

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

II.1.



D'après *Immunobiology*, Janeway 5è édition

Présentation des AG par les DCs

II.1.

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

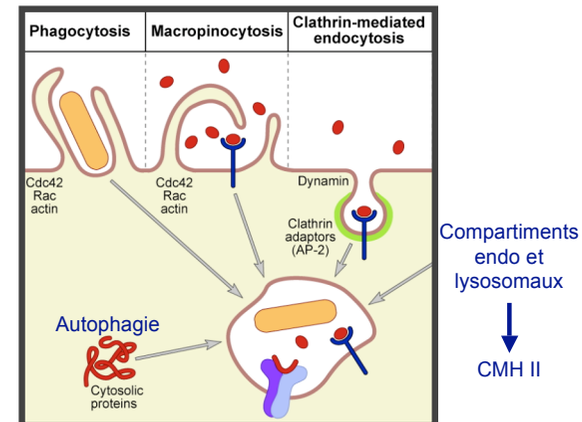
Capture des AGs

II.2.

- **Macropinocytose:** capture d'AG solubles. Constitutive chez DCs et macrophages
- **Endocytose**
 - Récepteur Fc γ de type I (CD64), II (CD32), III (CD16)
 - souris : les 3 sont présents sur DCs
 - LCs: RFc γ I et RFc γ II
 - DCs du sang: RFc γ I, RFc γ II
 - 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 1 μ M)

Capture des AGs

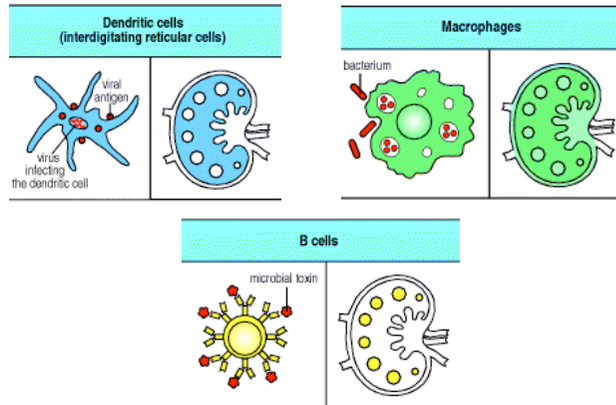
II.2.



D'après *Annual Review of Immunology* , Vol. 23, 2005

Distribution des APCs dans les ganglions

II.3.



D'après Immunobiology, Janeway 5è édition

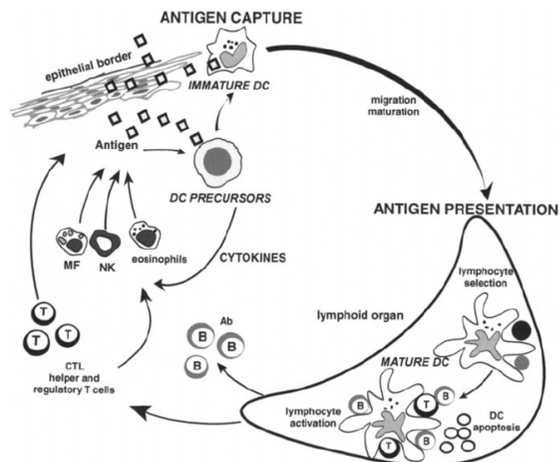
Propriétés des différentes APCs

II.4.

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

Les DCs dans l'induction de la RI

III.



From Annu. Rev. Immunol. Vol.18, 2000

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

Les pré-DCs

III.1.

- 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

III.1.

- 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 conventionnelles

III.1.

- 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 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 stimulées 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)

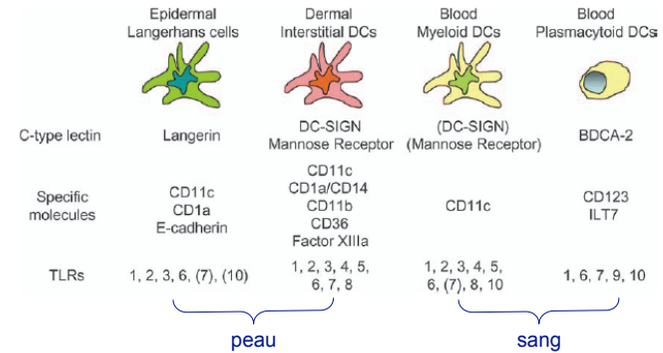
Les DCs plasmacytoïdes

III.1.

- 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 \rightarrow cDCs
 - pDCs au repos = pré-DCs
- Associées à une immunité anti-virale et désordres auto-immuns

Les différents sous-types de DCs

III.1.

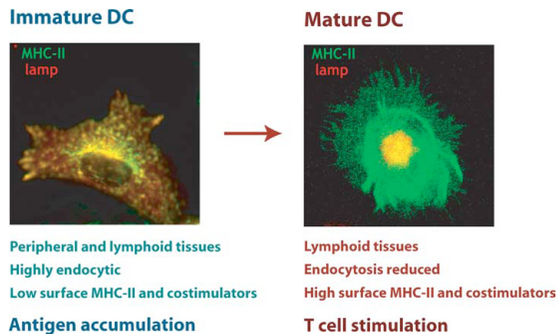


D'après *Immunological Reviews*, Vol. 219, 2007

L'activation des DCs

III.2.

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



La maturation des DCs

III.2.

- Augmentation rapide et transitoire de la macropinocytose 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

III.2.

- 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

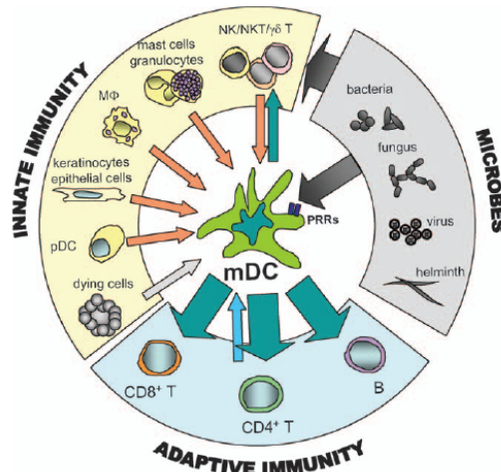
Signaux inducteurs de maturation des DCs

III.2.

- 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

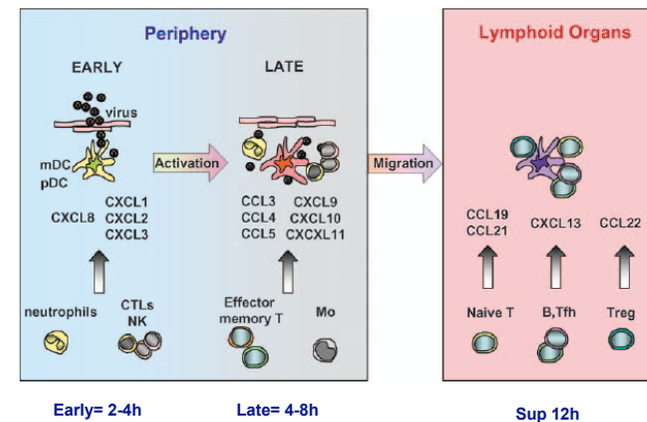
Activation des DCs

III.2.



D'après Immunological Reviews, Vol. 219, 2007

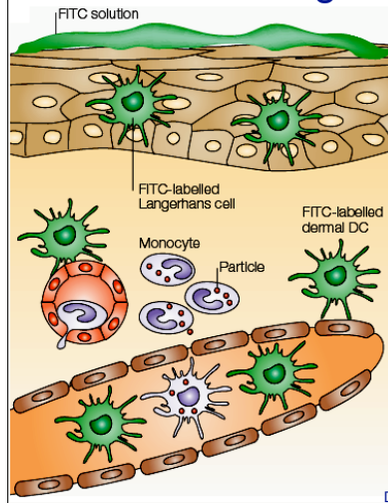
Synchronisation du SI autour des DCs



D'après Immunological Reviews, Vol. 219, 2007

Suivi de la migration des DCs

III.3.



- FITC painting → marquage des LCs et des DCs du derme. Suivi de la migration dans les OLII

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

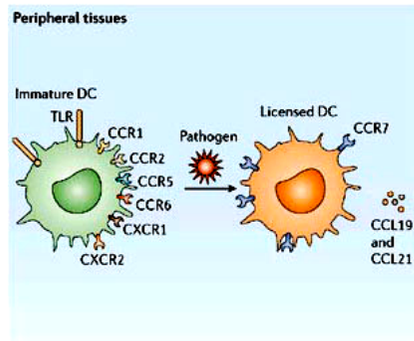
Migration des DCs vers les organes lymphoïdes secondaires

III.3.

- CCR7 = un récepteur clé de la migration des DCs vers OLII
 - Expression induite avec la maturation des DCs.
 - Ligands: CCL19 et CCL21= chimiokines exprimées dans les vaisseaux lymphatiques.
- Integrines: LFA-1

Migration des cellules dendritiques vers les organes lymphoïdes II aires

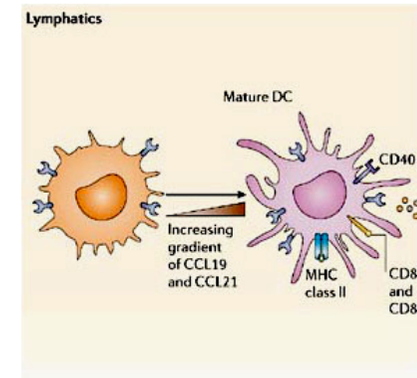
III.3.



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

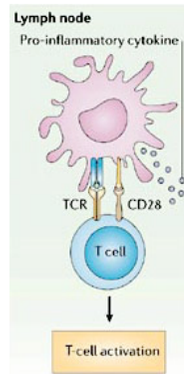
Migration des cellules dendritiques vers les organes lymphoïdes II aires

III.3.



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

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

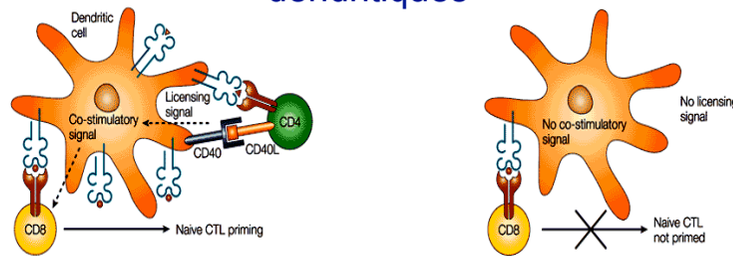


D'après *Nature Reviews Immunology*, Vol. 6, Février 2006

III.4. 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 → énergie, délétion ou 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

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

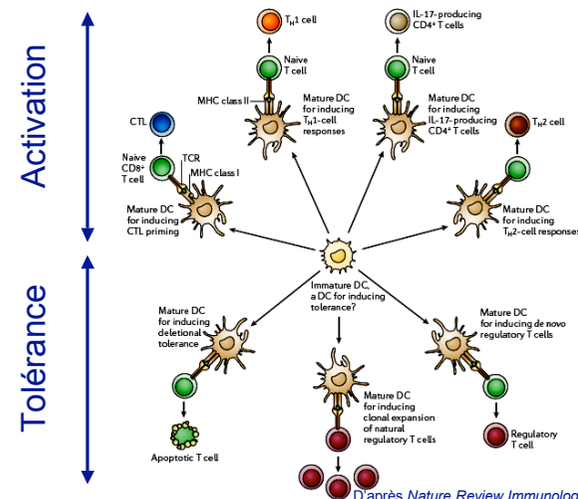


Signal 1: interaction CMH/TCR
 Signal 2: interactions CD80-CD86 / CD28
 CD40/CD40L
 Signal 3: cytokines

en absence de co-stimulation,
 pas de priming

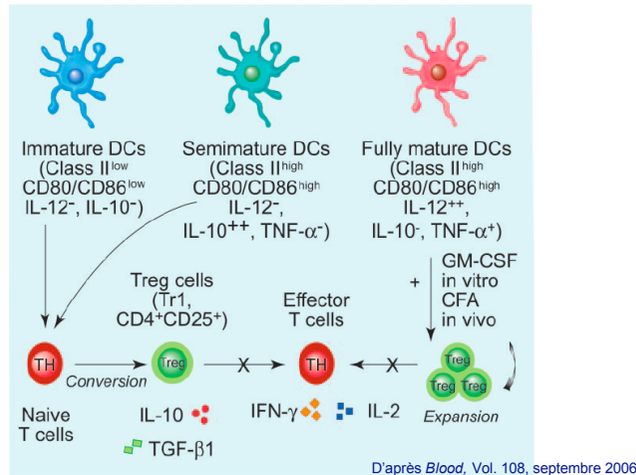
D'après *Nature Reviews Immunology*, Novembre 2001

Fonctions effectrices des DCs



D'après *Nature Review Immunology*, Vol. 6, Juin 2006

Stade de maturation des DCs et induction de la tolérance III.4.



Étude des fonctions immunologiques des DCs *in vitro* IV.

- 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)

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

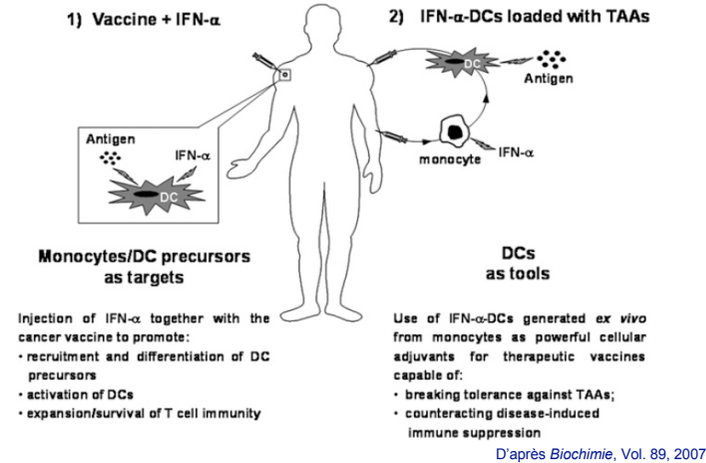
- Différenciation des monocytes CD14⁺ : 5-6jrs en présence de GM-CSF + IL-4 → Mo-DCs immatures.
- Caractéristiques similaires aux DCs myéloïdes, du derme et interstitielles immatures.
- Phénotype des Mo-DCs immatures: CD11c, CD25, DC-SIGN (CD209), CMH II.

Applications thérapeutiques des DCs V.

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

Vaccins anti-tumoraux à base de cellules dendritiques

V.



Vaccins à base de cellules dendritiques

V.

- DCs pulsées
 - avec lysats tumoraux
 - avec peptides
- DCs transformées avec de l'ADN (vecteurs rétro-viraux) et électroporation ARN
- DCs chargées avec des protéines
- DCs fusionnées avec cellules tumorales
- <http://www.provence.com>