5. Module cytologie.

5.1. Objectifs et contenus tenus

Chapitre 1 : Organisation générale de la cellule la cellule

Objectifs spécifiques:

La cellule eucaryote

- 1. Définir la cellule eucaryote.
- 2. Citer les composants de cytoplasme (notions de protoplasme et de hyaloplasme).
- 3. Indiquer les spécificités morpho- fonctionnelles des cellules eucaryotes animales en décrivant leurs (forme, taille, organites, mode de reproduction et organisation uni ou pluricellulaires).
- 4. Citer des exemples de cellules eucaryotes animales (Amibe, Paramécie, cellule épithéliale, myocyte, hépatocyte, neurone, adipocyte, fibroblaste, macrophage).

La cellule bactérienne

- 1. Définir la cellule bactérienne.
- 2. Indiquer les spécificités morpho-fonctionnelles des cellules bactériennes en décrivant leurs (forme, taille, composants, modes de vie (isolé ou en colonies) et mode de reproduction
- 3. Citer quelques exemples de bactéries symbiotiques (Escherichia Coli), et pathogènes (streptocoques et staphylocoques, salmonelles)
- 4. Décrire les composants ultrastructuraux essentiels (paroi, membrane plasmique, génome, ribosomes) et facultatifs (capsule, mésosome, plasmide, inclusions cytoplasmiques, pili, flagelles.
- 5. Expliquer la capacité de résistance bactérienne par l'expression des plasmides et le phénomène de sporulation.
- 6. Donner le but et le principe de la coloration de Gram.
- 7. Citer les composants moléculaires des parois de bactéries Gram+ et Gram-.
- 8. Enumérer les critères distinctifs entre la cellule eucaryote animale et la cellule procaryote bactérienne.

Les virus

- 1. Définir un virus et un virion.
- 2. Citer les composants moléculaires des virus (capside, l'acide nucléique, enveloppe).
- 3. Mémoriser l'organisation structurale de 4 types de virus (HIV, Influenza, Mosaique du tabac, bactériophage).
- 4. Donner la classification de quelques virus (grippal, herpes, hépatite, selon les critères constitutionnels (nature de l'acide nucléique, symétrie de la capside, présence ou absence de l'enveloppe).
- 5. Décrire les modes d'infection des cellules hôtes
- 6. Indiquer les modalités de réplications des virions.
- 7. Décrire la relation entre le cycle de développement viral et la notion de virus oncogène (Herpes virus et hépatite virus)

Chapitre 2 : Méthodes d'études de la cellule : cellule :

Objectifs spécifiques

- 1. Définir la notion de pouvoir séparateur.
- 2. Donner le principe de fonctionnement du microscope photonique à fond clair.
- 3. Indiquer les domaines de son application.
- 4. Citer les étapes préparatoires d'un échantillon en vue d'une observation au microscope à fond clair (la technique histologique).
- 5. Donner le principe de fonctionnement du microscope optique à fluorescence.
- 6. Déterminer les domaines de son utilisation.
- 7. Définir un fluorochrome.
- 8. Citer des exemples de fluomarqueurs utilisés (fluorescéine, rhodamine).
- 9. Citer des exemples de composés cellulaires détectables en microscopie à fluorescence.
- 10. Donner le principe de fonctionnement du microscope électronique à transmission (MET).
- 11. Déterminer les domaines de son utilisation.
- **12.** Citer les étapes préparatoires d'un échantillon en vue de sa caractérisation ultrastructurale (technique des coupes minces et contraste positif).
- 13. Lister les différents procédés de contraste électronique (coloration positive, négative, ombrage, autoradiographie).
- 14. Indiquer l'apport de chaque procédé de contraste électronique dans l'analyse morphologique d'un échantillon.
- 15. Enoncer le principe de fonctionnement du microscope électronique à balayage.
- 16. Déterminer les domaines de son utilisation. Citer les étapes préparatoires d'un échantillon en vue de son analyse tridimensionnelle (la technique de cryodécapage).
- 17. Citer les procédés d'isolement des composants cellulaires (UCD, UGD).
- 18. Lister les structures obtenues dans chaque culot après application d'une ultracentrifugation différentielle (UCD).
- 19. Lister les structures recueillies à partir de chaque culot après application d'une ultra centrifugation sur gradient de densité (UGD).
- 20. Indiquer les techniques de contraste et d'analyse applicables sur les structures isolées (contraste négatif, chromatographie et électrophorèse).

Chapitre 3 : La membrane plasmique I- Aspect

ultra-structuratra-structural

Objectifs spécifiques

- 1. Donner les méthodes de mise en évidence de la membrane plasmique (technique des coupes minces et technique de réplique).
- 2. Décrire et schématiser l'ultrastructure de la membrane (faire ressortir la notion de membrane tristratifiée fluide et asymétrique).

- 3. Décrire le résultat de l'analyse des répliques membranaires (notion d'hémimembrane et de particules globulaires intramembranaires).
- 4. Indiquer le procédé d'isolement (hémolyse+centrifugation) en vue d'une analyse chimique qualitative et quantitative de la membrane de l'hématie.
- 5. Citer les composants moléculaires de base (lipides, protéines et glucides) de la membrane érythrocytaire et donner les proportions et la distribution de leurs variétés.
- 6. Enumérer les propriétés des lipides (autoassemblage, autofermeture et fluidité), des protéines (fluidité) et des glucides (charge négative)
- 7. Représenter l'architecture moléculaire de la membrane et préciser la notion de mosaïque fluide et asymétrique.
- 8. Définir la notion de microdomaine membranaire (épaisseur et diamètre).
- 9. Corréler sa composition moléculaire à ses fonctions (voie de nutrition, de signalisation et d'infection) cellulaires
- 10. Identifier et localiser les spécialisations morphologiques de la membrane des cellules polarisées (entérocyte, cellule rénale, cellule de l'épididyme).
- 11. Donner l'ultra structure des spécialisations apicales (microvillosités) et latérobasales (invaginations, zonulaoccludens, zonulaadhérens, macula adhérens, Gap).
- 12. Comparer les compositions moléculaires et les fonctions des dispositifs jonctionnels dans différents types cellulaires (présenté sous forme d'un tableau synthétique).
- 13. Définir la notion de complexe jonctionnel.

II-Aspect Fonctionnehnnel

La fonction d'adhésivité cellulaire

Objectifs spécifiques

- 1. Citer les composants moléculaires de la matrice extracellulaire.
- 2. Déterminer l'organisation constitutionnelle de la matrice extracellulaire des épithéliums et des endothéliums.
- 3. Donner la classification des molécules membranaires assurant l'adhérence.
- 4. Indiquer : la structure, la localisation tissulaire et les implications fonctionnelles de chaque famille de molécules d'adhérence.
- 5. Décrire l'intervention des molécules d'adhérence à travers quelques modeles d'adhésivité :
 - La migration trans endothéliale des leucocytes ;
 - l'agrégation plaquettaire ;
 - l'inhibition de contact.
- 6. Indiquer quelques pathologies liées aux disfonctionnements d'adhérence.

La fonction de Perméabilité cellulaire

Objectifs spécifiques

- 1. Lister les caractéristiques des transports perméatifs.
- 2. Donner les caractéristiques des transports perméatifs passifs.
- 3. Caractériser la diffusion simple et donner quelques exemples de molécules diffusibles.
- 4. Donner les caractéristiques de la diffusion facilitée et citer des exemples de molécules transportées.
- 5. Décrire le mode d'utilisation du glucose dans quelques types cellulaires (l'érythrocyte, l'adipocyte et l'entérocyte).
- 6. Indiquer les caractéristiques des transports perméatifs actifs et décrire leurs mécanismes.
- 7. Citer les caractéristiques des transports cytotiques
- 8. identifier leurs variétés et décrire leurs mécanismes respectifs.

La fonction de communication intercellulaire

Objectifs spécifiques

1ère classe

- 1. Donner la structure des récepteurs couplés aux protéines G (récepteurs métabotropiques).
- 2. Indiquer la nature chimique de leurs ligands.
- 3. Définir la protéine G et expliquer la notion de transduction du signal.
- 4. Indiquer les conditions d'activation de la protéine G.
- 5. Enumérer les sous populations de protéines G et leurs effecteurs correspondants.
- 6. Comparer, à travers des exemples de ligands et de cellules cibles, les modalités de signalisation des GPCRs par les voies adénylcyclase et phospholipase C.

2ème classe

- 1. Donner la structure des récepteurs enzyme catalytique.
- 2. Indiquer la nature chimique de leurs ligands.
- 3. Indiquer leurs mécanismes de signalisation possibles.
- 4. Expliquer l'effet du signal insuline sur l'hépatocyte.

3ème classe

- 1. Donner la structure des récepteurs canaux (récepteurs ionotropiques).
- 2. Indiquer la nature chimique de leurs ligands.
- 3. Décrire leur mode d'activation par le ligand ACh au niveau de la plaque motrice.

Chapitre 4: Le hyaloplasme ou Cytosol Cytosol

Objectifs spécifiques

- 1. Définir le terme hyaloplasme.
- 2. Lister les classes moléculaires qui le composent et préciser leur distribution tissulaire.
- 3. Indiquer les techniques d'exploration de son contenu.
- 4. Corréler ses apparences structurales à la nature de ses éléments figurés.
- 5. Donner ses caractéristiques ultrastructurales dans quelques types cellulaires
- 6. Indiquer ses propriétés physicochimiques et présenter les conditions endogènes et exogènes capables de les modifier.
- 7. Illustrer ses fonctions cellulaires à travers des exemples.

Chapitre 5 : Le cytosquelette elette

Objectifs spécifiques

- 1. Définir le terme cytosquelette
- 2. Citer les 3 éléments composant le cytosquelette : Microtubules, Microfilaments fins d'actine et filaments intermédiaires.

Pour chaque élément :

- 1. Décrire ses caractéristiques morphologiques (aspects en microscopie électronique)
- 2. Donner ses composants moléculaires
- 3. Indiquer leurs distributions cellulaire et tissulaire
- 4. Donner leurs propriétés physiologiques in situ
- 5. Préciser l'effet de quelques drogues corrélativement à leurs applications en thérapeutique.
- 6. Expliquer le mode d'intervention de chaque élément dans les processus de biomotilité.
- 7. Décrire quelques pathologies humaines liées à leur dysfonctionnement.

Chapitre 6: Le système endomembranaire

Chanitra 6 · La sustàma andomamhranaira Objectifs spécifiques

- 1. Citer les compartiments morphologiques du système endomembranaire.
- 2. Citer leurs caractéristiques générales (aspects microscopiques, localisation dans certaines cellules spécialisées).
- 3. Etudier les caractéristiques chimiques et morpho fonctionnelles de chaque compartiment.
- 4. Décrire les modalités d'interactions possibles entre les compartiments du SEM et déduire la Notion de flux membranaires.
- 5. Décrire quelques pathologies humaines liées au dysfonctionnement du SEM.

Chapitre 7: Les ribosomes omes

Objectifs spécifiques

- 1. Définir les ribosomes.
- 2. Donner leurs distributions cellulaire et tissulaire.
- 3. Indiquer les techniques de leur mise en évidence.
- 4. Préciser leurs composants chimiques chez les procaryotes et les eucaryotes.
- 5. Commenter leur structure moléculaire et fonctionnelle.
- 6. Expliquer leur intervention dans la protéosynthèse.
- 7. Préciser la distribution des classes de protéines produites

Chapitre 8: La mitochondrie on drie

Objectifs spécifiques

- 1. Décrire les différentes morphologies des mitochondries.
- 2. Décrire ses composants ultrastructuraux et indiquer leur importance tissulaire.
- 3. Donner pour chaque compartiment, les principaux composants moléculaires et conclure par la notion d'organite semi-autonome.
- 4. Expliquer le processus de production d'ATP à partir du transfert des électrons et des protons.
- 5. Expliquer l'intervention de la mitochondrie dans d'autres activités métaboliques cellulaires.
- 6. Indiquer l'intervention de la mitochondrie dans le phénomène d'apoptose
- 7. Décrire le mécanisme de renouvellement des mitochondries.

Chapitre 9: Les peroxysomes somes

Objectifs spécifiques

- 1. Décrire l'aspect ultrastructural des peroxysomes
- 2. Citer les composants biochimiques marqueurs des peroxysomes.
- 3. Expliquer le rôle principal (oxydation) joué par les peroxysomes dans la cellule.
- 4. Décrire le mode de formation des peroxysomes.
- 5. Reconnaitre les caractères morphologiques et fonctionnels des peroxysomes.
- 6. Enumérer les cas pathologiques liés aux peroxysomes

Chapitre 10 : Noyau interphasique et cycle cellulaire e cellulaire

Objectifs spécifiques

A l'interphase

- 1. Donner les caractéristiques morphologiques des noyaux.
- 2. Indiquer les caractéristiques spécifiques au diagnostic des cellules tumorales.
- 3. Décrire l'ultrastructure de ses quatres composants : l'enveloppe nucléaire, la chromatine, le nucléole et le nucléoplasme.
- 4. Décrire la technique d'isolement de chaque compartiment.
- 5. Donner la composition moléculaire de chaque compartiment.
- 6. Préciser les rôles spécifiques à chaque compartiment.

A la mitose

- 1. Définir la notion de cycle cellulaire
- 2. Citer les phases du cycle cellulaire et indiquer leurs caractéristiques
- 3. Indiquer les trois points de contrôle du cycle cellulaire.
- 4. Nommer les familles de protéines impliquées dans ce contrôle
- 5. Expliquer le mécanisme de contrôle de chaque point.

Travaux pratiques

- 1. Initiation à l'usage de microscope.
- 2. Observation u microscope photonique des cellules végétales et animales (organisation générale et comparaison des deux types).
- 3. Etude d'un organisme cellulaire ex Paramécie.
- 4. Les échanges cellulaires (le phénomène d'osmose).
- 5. la division cellulaire (Mitose).
- 6. Observation des cellules sanguines et détermination du groupe sanguin (Test de groupes sanguins).

Travaux dirigés

- 1. Séparation des constituants cellulaires.
- 2. La culture cellulaire.
- 3. Etude du cycle cellulaire.
- 4. Synthèse des protéines de secrétions au niveau du REG.

5.2? Enseignementient

Magistral, TD, TP

5.3 Volume Horaire

Volume

Global:

57

Enseign

ement

magistr

al 37h

TD 8h

TP 12h