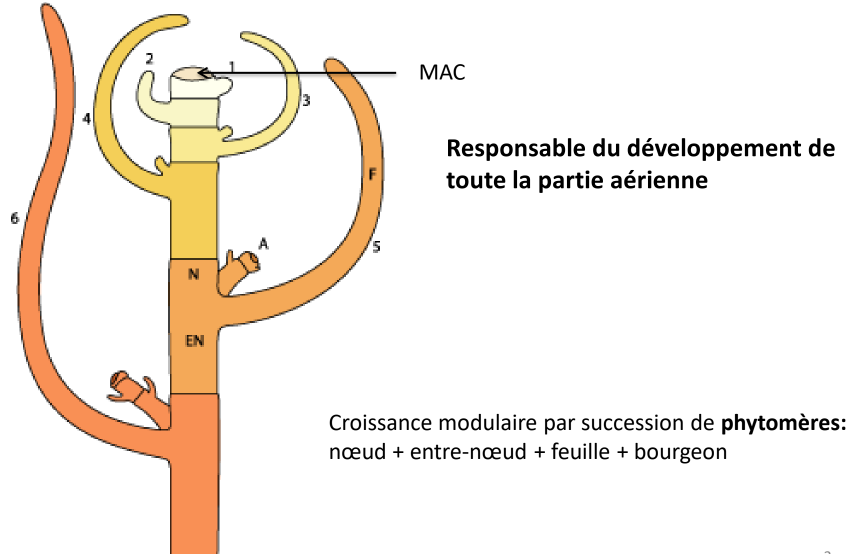
IV – Cellules souches et méristèmes



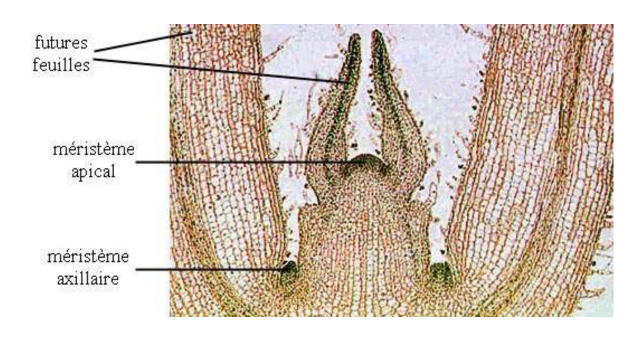
#### 2 – Méristème Apical Caulinaire (MAC)



#### Histogène (tissu de la tige) & Organogène (feuilles et bourgeons)

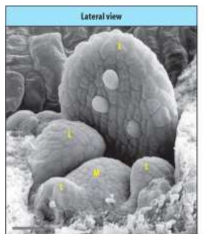


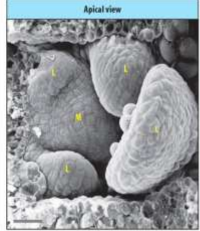




Dôme de 50 à 3000  $\mu m$  de diamètre à la base

M = Méristème L = Leaf

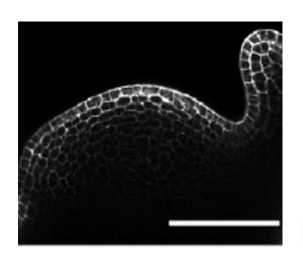


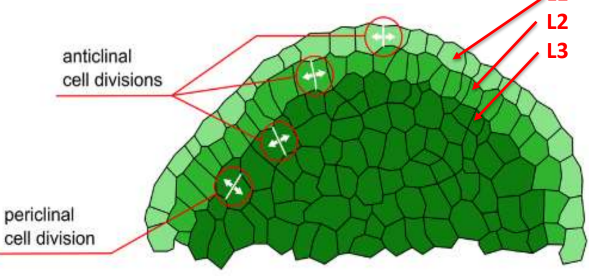


#### Deux types de description du MAC



# **1** → Organisation en couche (« layers »)



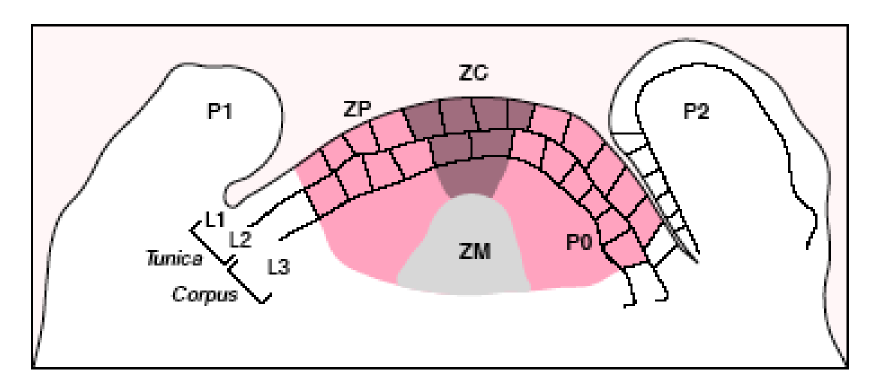


#### Définit selon les plans de divisions des cellules

- L1 = Divisions Anticlines → Tissus épidermiques
- L2 = Divisions anticlines → Parenchyme
- L3 = Pas de plan particulier → Tissus vasculaires



#### 2 - Organisation en zones (différence d'activité mitotique)



- **Zone Centrale (ZC)** = Divisions lentes, contient les cellules souches
- Zone Périphérique (ZP) = Divisions fréquentes. Lieu d'initiation des organes latéraux (P= primordia)
- Zone Médullaire (ZM ou Méristème Médullaire = MM) = Vitesse de divisions intermédiaires. Produit les tissus internes de la tige.



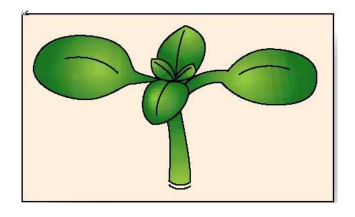
# Comment le MAC se maintient-il pendant parfois plusieurs milliers d'années?

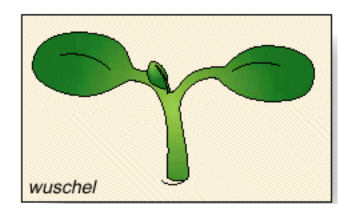


Analyses génétiques

### 1 – Le mutant wuschel (wus)

- Le MAC est mis en place au cours de l'embryogenèse mais le développement s'arrête précocement
- Chez le mutant, les cellules souches sont utilisées pour former de nouveaux organes sans être renouvelées





Type sauvage



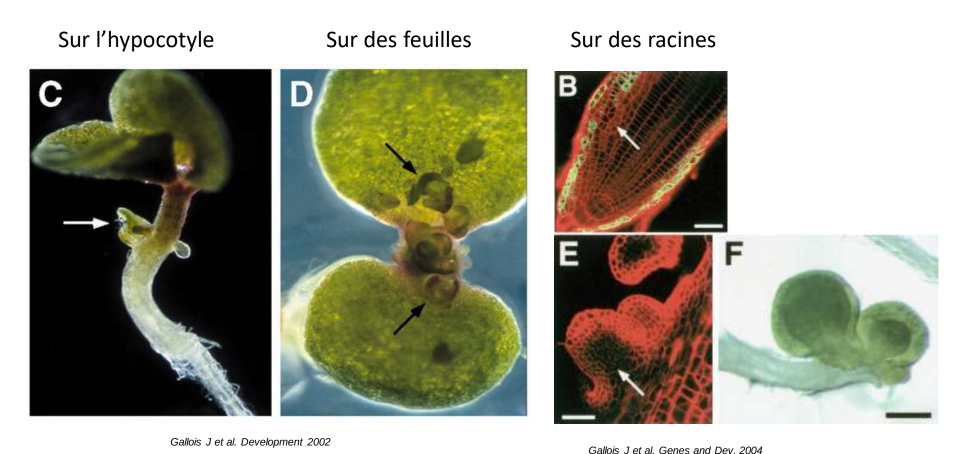
## 1 – Le mutant wuschel (wus)



Wuschel est nécessaire pour le maintien des cellules souches dans le MAC



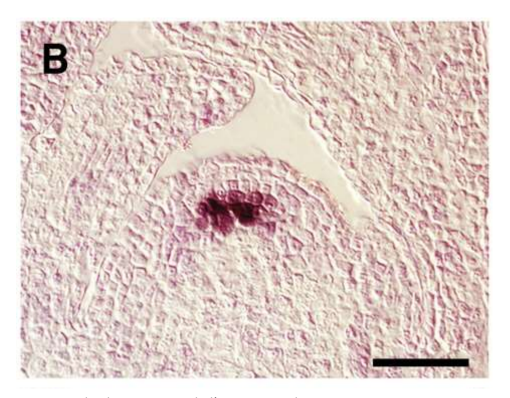
#### Expériences d'expression ectopique de WUS



WUS est nécessaire et <u>suffisant</u> pour le maintien et la création de cellules souches



Le gène WUS s'exprime dans quelques cellules à la base de la zone centrale= le centre organisateur (CO)





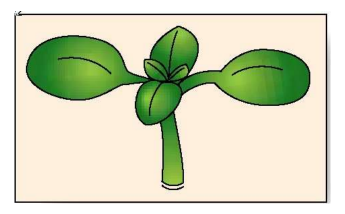
Hybridation in situ de l'expression de WUS

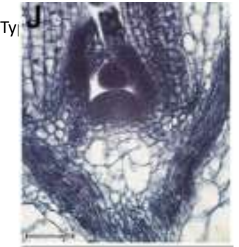
<u>WUS</u> code pour un petit facteur de transcription qui peut être mobile d'une cellule à l'autre via les plasmodesmes = **effet non cellule autonome** 

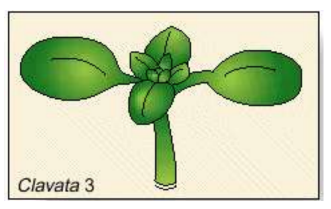
#### 2 – Les mutants clavata (clv)

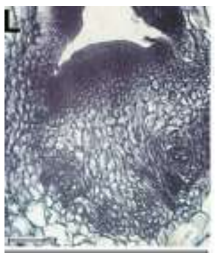
universite

- Taille du méristème très élargie (1000X >)
- Augmentation de la production d'organes / type sauvage
- Augmentation du nombre de cellule de la zone centrale







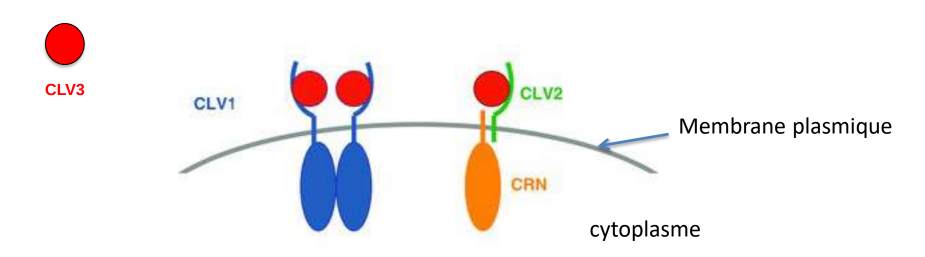


#### Les facteurs CLAVATA



- CLV3 = petit peptide secrété
- CLV1 = Récepteur transmembranaire avec un domaine kinase intracellulaire capable de fixer CLV3 sous forme d'un homodimère
- CLV2 = Protéine transmembranaire proche de CLV1 mais qui ne possède pas de domaine kinase intracellulaire. S'associe à CRN (CORYNE) qui possède uniquement un domaine kinase intracellulaire.

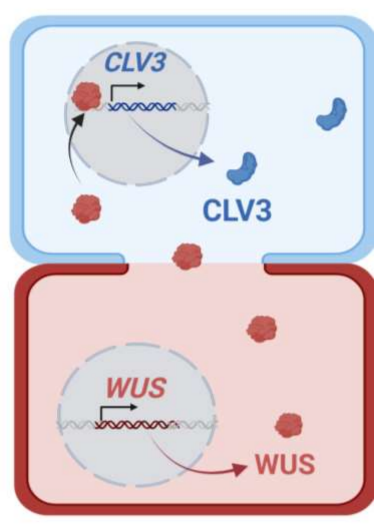
Ils s'associent en hétérodimère pour se lier à CLV3.



# Boucle de rétroaction WUS/CLV permet le maintien de la taille du MAC



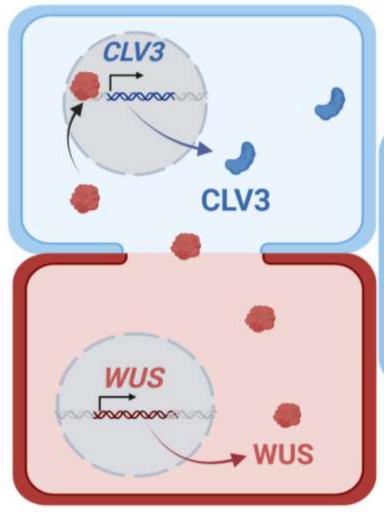
#### Cellule de la zone centrale



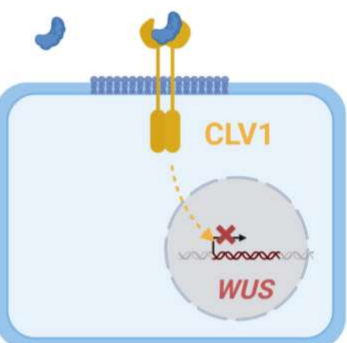
WUS est exprimé dans les cellules du CO. Il est transporté via les plasmodesmes et active l'expression de *CLV3* dans les cellules supérieures du MAC (couches L1 et L2 de la ZC)

#### Cellule de la zone centrale





**Cellule du Centre Organisateur** 

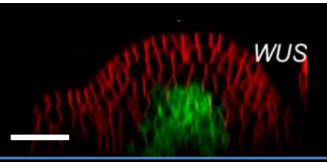


- → CLV3 diffuse dans les couches sousjacentes et se fixe au récepteur CLV1 ou CLV2/CRN
- → La fixation de CLV3 entraine la répression de l'expression de WUS en dehors des cellules du CO

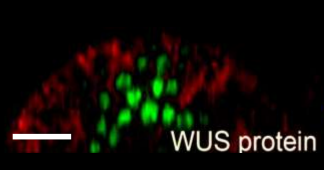


#### Visualisation des localisation cellulaires

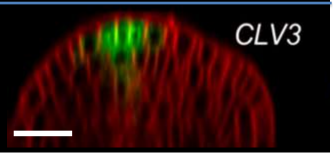
ARNm *WUS*Expression du gène dans le CO



Protéine WUS Localisation nucl éaire dans les couches supérieures de la ZC



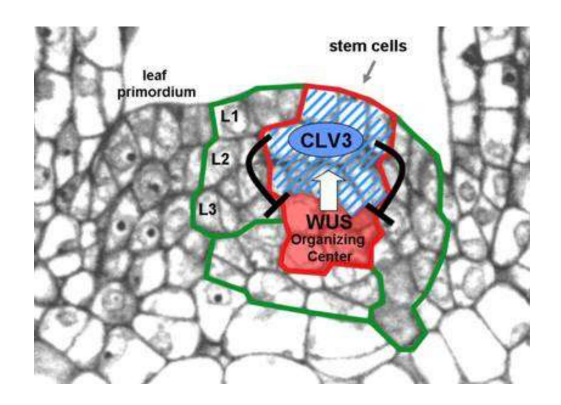
ARNm *CLV3*Expression du gène dans les couches supérieures de la ZC



#### **Bilan**



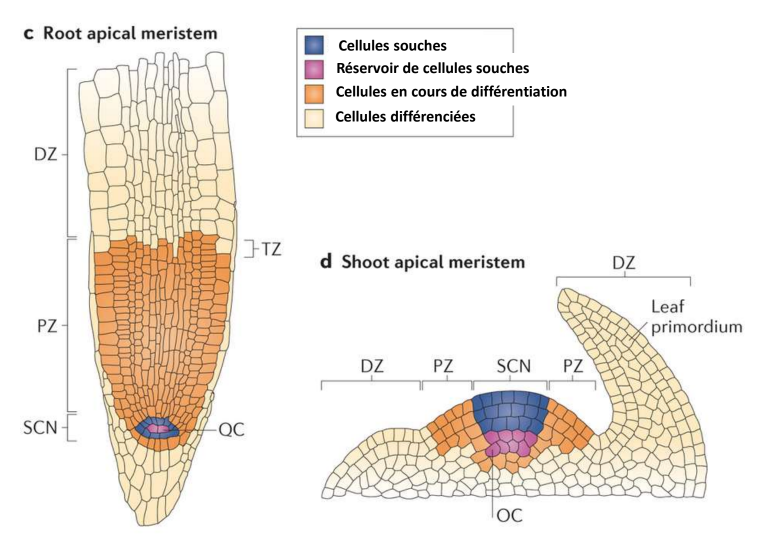
- → Le MAC dispose d'un **frein** (CLV) et d'un **accélérateur** (WUS) pour contrôler son fonctionnement et la production de nouveaux organes
- → Système qui fonctionne comme une boucle d'autorégulation autonome.



Permet le maintien d'une taille constante du MAC

#### Comparaison des niches de cellules souches MAR et MAC





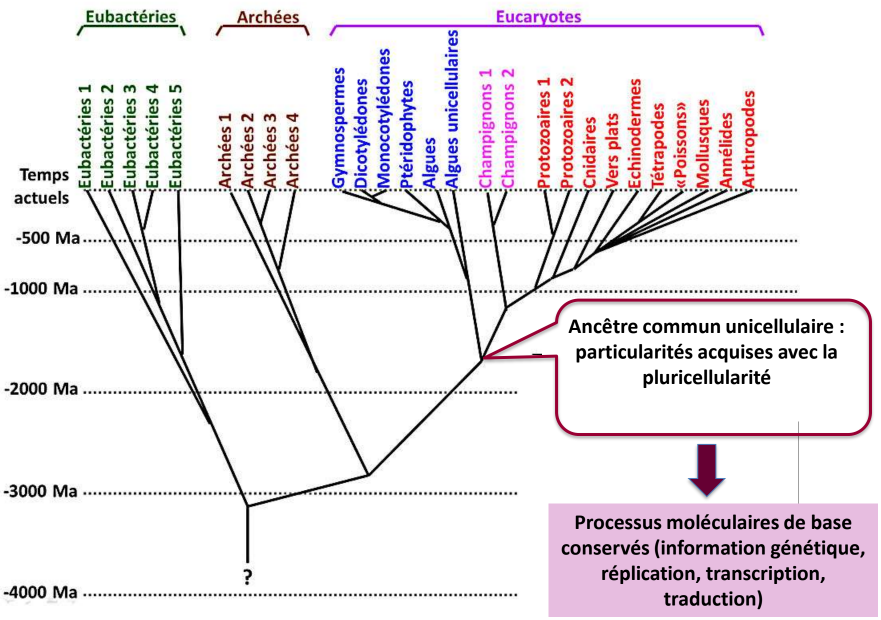
Nature Reviews | Molecular Cell Biology

# **CONCLUSIONS**

Les plantes sont des organismes eucaryotes pluricellulaires









PROCESSUS COMMUNS AUX 2 REGNES	PROCESSUS PARTICULIERS AUX PLANTES
Information génétique, réplication, transcription, traduction	Organismes fixés adaptés à leur environnement (autotrophie)
Etapes du cycle cellulaire et son contrôle	Développement post-embryonnaire continu: maintien de cellules souches et pas de lignée germinale
Processus de différenciation cellulaire: déterminants cytoplasmiques et effet de position	Matrice extracellulaire: Paroi et Plasmodesmes « Paroi = un squelette décentralisé »
Cycle digénétique: alternance de génération haploïde et diploïde	Division: Anneau de préprophase et phragmoplaste
Etc	Pas de migration cellulaire
	Totipotence des cellules végétales (multiplication végétative)