

Rennes

30 janvier 2018



Françoise Sauvager

La propolis : définition

(devant la cité)

Substance résineuse, gommeuse, balsamique, de couleur variable, récoltée par les abeilles sur l'écorce et les bourgeons de certaines plantes ou arbres (peuplier, bouleau, saule, orme, frêne, épicéa, sapin, pin, cocotier, goyavier...), à laquelle elles ajoutent leurs propres sécrétions (salivaires et cire).



Au Brésil on détermine 13
types différents dont :

propolis verte
(*Baccharis dracunculifolia*)
antitumorale

propolis rouge (*Dalbergia*,
palétuvier)
antivirale

propolis brune (peuplier)
antibactérienne

En Europe et en France, la
propolis est récoltée surtout
sur le peuplier



La propolis et l'abeille

utilisation par l'abeille

Réduction de l'entrée de la ruche

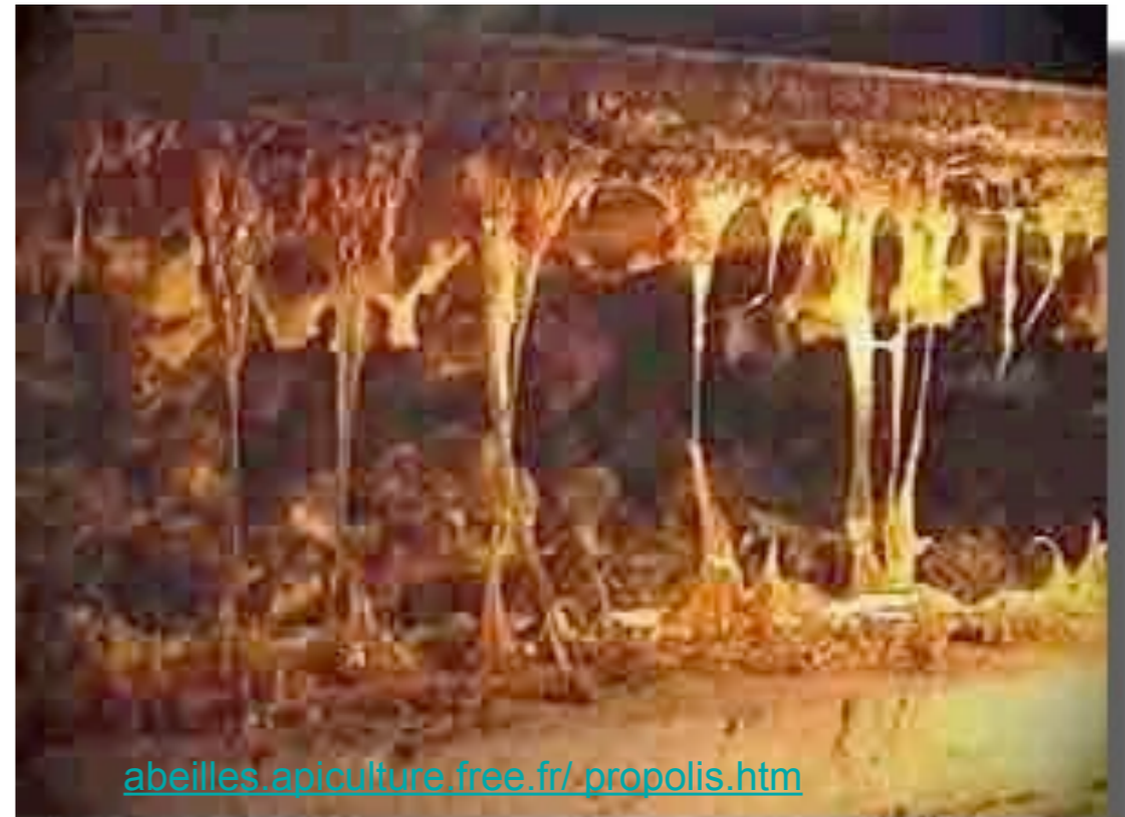
Réparation des rayons, fissures

Fixation des cadres mobiles pour réduire les vibrations

Embaumement des cadavres des intrus

Aseptisation de la ruche

Opération renouvelée chaque année



La propolis et l'homme historique

Égyptiens (plaies, brûlures, momification)

Grecs (Aristote 3ème s. Av. JC)

Romains (Pline 1er s. Av. JC)

11ème s. Avicenne : “grand médicament”

du 11ème au 15ème s. en Géorgie

au 16ème s. Ambroise Paré

au 19ème s. guerre des Boers

autres : cosmétique, lutherie, encaustique, encens

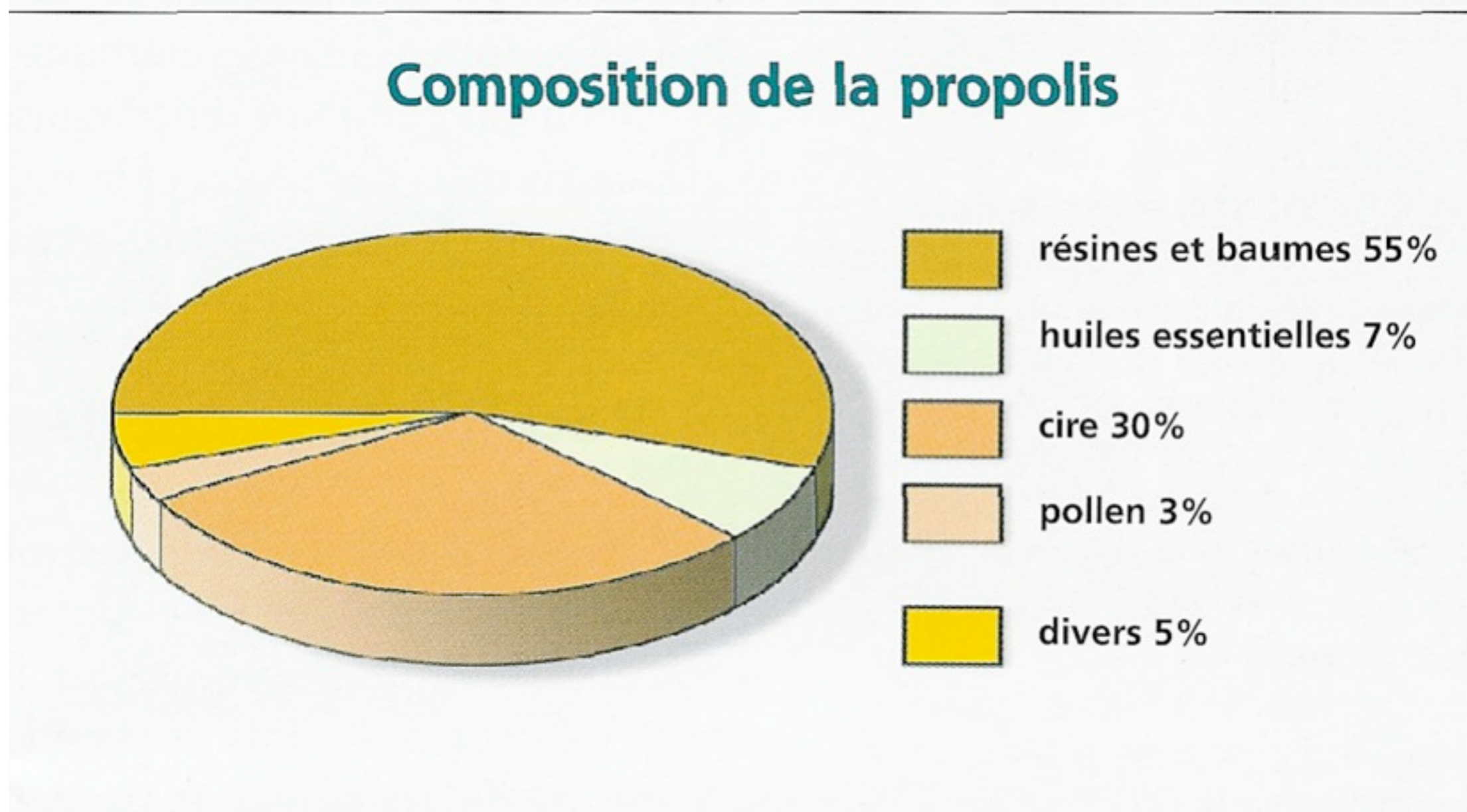
Propriétés physicochimiques

- Propriétés physiques :
 - consistance variable selon la T° : dure et friable à 15°C , molle à 30°C et gluante et collante au delà et fond à $60, 70^\circ\text{C}$.
 - Densité : 1,2
 - très peu soluble dans l'eau, partiellement soluble dans l'alcool, acétone, benzène, éther...
- Caractères organo-leptiques :
 - couleur : jaune, orange, verte, violette, brune, noire
 - odeur : aromatique
 - saveur : âcre, piquante, parfois amère, qui donne une insensibilisation de la muqueuse buccale



Propriétés physicochimiques

Composition chimique : + de 300 composés

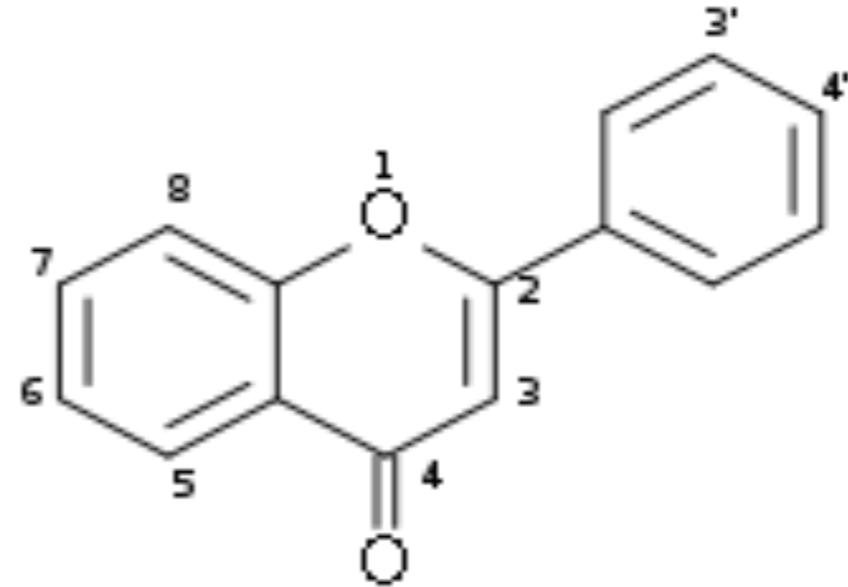


Composition variable en fonction de l'origine géographique (et donc de l'origine botanique)

- Zone tempérée : plus riche en composés polyphénoliques : flavonoïdes, acides phénoliques et leurs esters
sesquiterpènes
- Zone intertropicale : dérivés prénylés, acide coumarique, flavonoïdes

composition chimique

- Flavonoïdes : quercétine, galangine, lutéoline, chrysin, kaempférol, apigénine, sakuranétine, naringénine, pinocembrine...

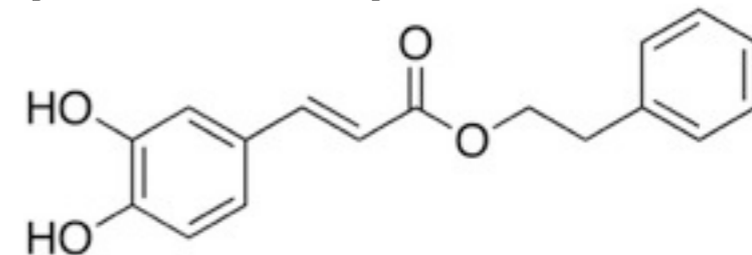


- Acides aromatiques (benzoïque, cinnamique, coumarique, férulique, caféïque...), et leurs esters :

CAPE : Cafeic Acid Phenyl Ethyl

PEMC : Phenyl Ethyl-3Methyl Caféate

artépilline C : diprenyl hydroxycinnamic acid



composition chimique

Composés prénylés (artépilline C, propolin A, B et C, acétophénones...)

Alcools, aldéhydes et cétones aromatiques (vanilline...)

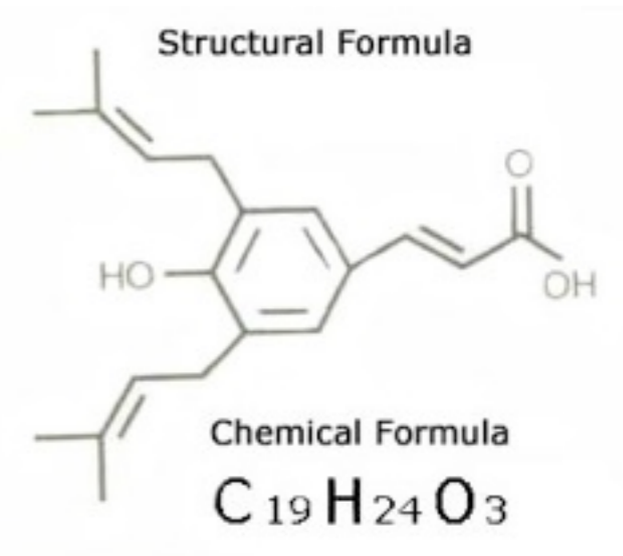
Composés terpéniques (clérodane, géraniol, bisabolol, farnésol, squalène, stérols.)

Ac. aliphatiques (oléïque, palmitique, stéarique, linoléïque...) et leurs esters

Sucres (D-glucose, D-fructose), ac. aminés (sérine, glycine, acide glutamique, ac. aspartique, tryptophane, phénylalanine, leucine, arginine, proline), vitamines (A, B1, B2, B3, B5, B6, C, E)

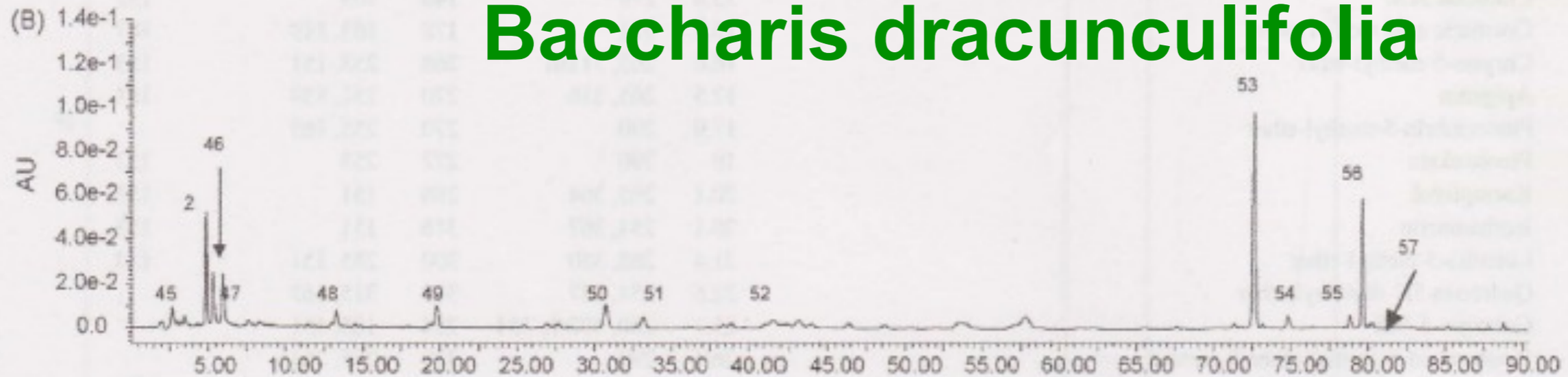
Nombreux sels minéraux (Mg, Cu, Se, Fe, Ni, Si, Sr, Zn...)

(issus des plantes et sous forme organique assimilable par l'organisme)

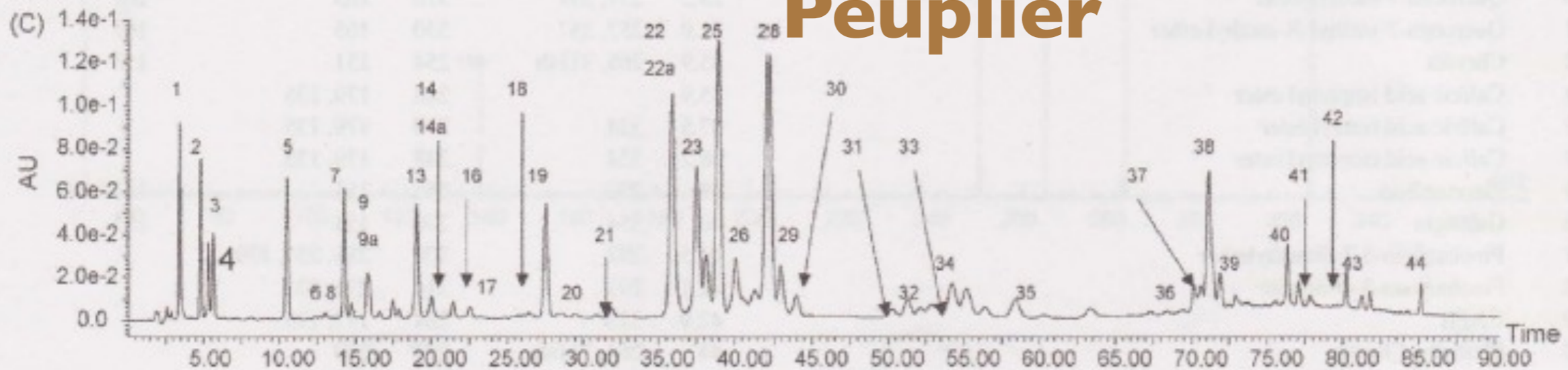


Profil HPLC de 2 types différents de propolis

Baccharis dracunculifolia



Peuplier



La propolis verte contient 6 à 8% d'artépilline c
la propolis brune 2 à 3 fois moins

REMARQUES :

- Variations de la composition chimique en fonction de la zone de récolte et donc de la flore butinée

MAIS

- Constance dans les propriétés thérapeutiques

CEPENDANT

- Spécificités de certaines propolis



Cancers

Tumeurs malignes caractérisées par une prolifération cellulaire anormalement élevée au sein d'un organisme ; de la tumeur primitive peuvent essaimer des cellules tumorales : ce sont les métastases qui coloniseront d'autres tissus ou organes.

Le cancer est lié à une altération successive de plusieurs gènes (en particulier le gène P53)

- 3 types de gènes sont concernés :

1) les proto-oncogènes normalement silencieux sont réactivés en oncogènes : accélérateurs de la multiplication

2) les gènes suppresseurs de tumeurs : freins de la multiplication (induisent l'apoptose ou bloquent le cycle cellulaire)

3) les gènes de réparation : détectent et réparent l'ADN

- Origines des altérations génétiques :

1) exogène : tabac, UV, polluants de l'air, amiante, pesticides, alimentation, perturbateurs endocriniens, THS, alcool, mode de cuisson, radiations ionisantes, sédentarité, agents infectieux (HBV, HCV, EBV, HHV8, HPV, HIV, HTLV, *Helicobacter*, *Aggregatibacter*, *Porphyromonas*, *Schistosoma*...)

2) endogène : radicaux libres

- Types de cancer :
 - Carcinomes (cellules épithéliales)
 - Sarcomes (cellules du tissu conjonctif)
 - cancers hématopoiétiques (du sang et moelle osseuse) : leucémie, lymphome, myélome

- Caractéristiques de la cellule cancéreuse :
 - ne répond plus aux signaux cellulaires (perte de l'inhibition de contact)
 - résistance à l'apoptose
 - multiplication illimitée
 - stimule l'angiogénèse
 - production de métastases (flux sanguin)

- Certains cancers sont liés à une prédisposition héréditaire (5 à 10%) : sein, prostate, colorectal, ovaire, endomètre...
 - ex. BRCA1 et BRCA2 mutés transmissibles : les protéines issues de ces gènes sont trop courtes et ne peuvent plus réparer les lésions de l'ADN

Propriétés biologiques

antimicrobienne : (flavonoïdes) : empêche la division bactérienne, inhibe la détection du *quorum*, synergie avec pénicilline et streptomycine

Staphylocoques multirésistants (MRSA, VRSA)

bactérie des angines (Streptocoque A),

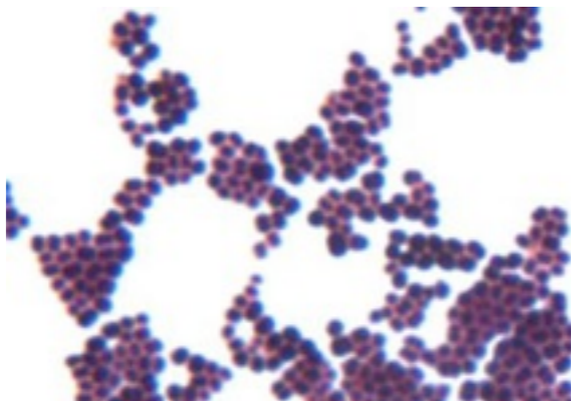
bactéries de la plaque dentaire, gingivite/parodontite (*Porphyromonas gingivalis*, *Aggregatibacter, capnocytophaga, prevotella*) et caries (*Streptococcus mutans*, *S.sobrinus* ...)

bactéries des gastroentérites (*Campylobacter jejuni*, *Salmonella*, *Shigella*, *E.coli*...)

bactérie de l'ulcère de l'estomac (*Helicobacter pylori*),

bactérie de la maladie de Lyme (*Borrelia burgdorferi*)

bactérie de l'acné (*Propionibacterium acnes*)...

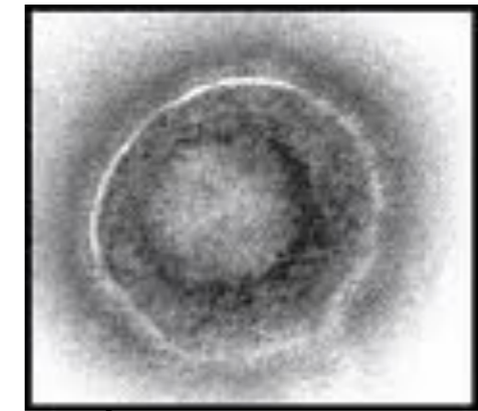


la propolis est plus active sur les bactéries Gram + que sur les Gram -

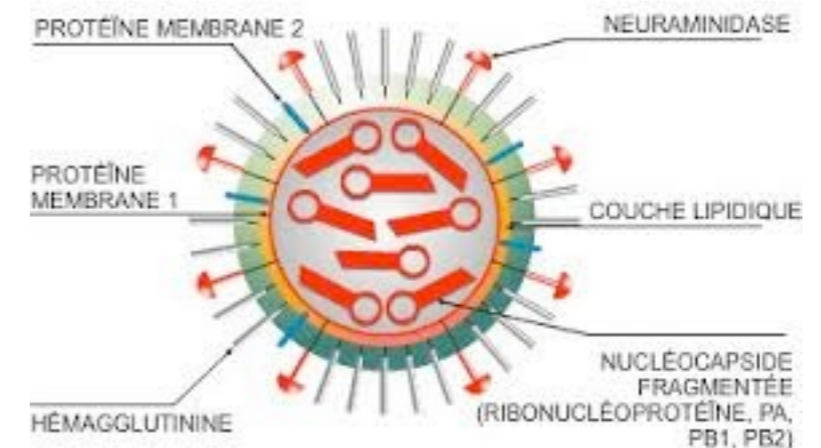


- antiviral actif sur

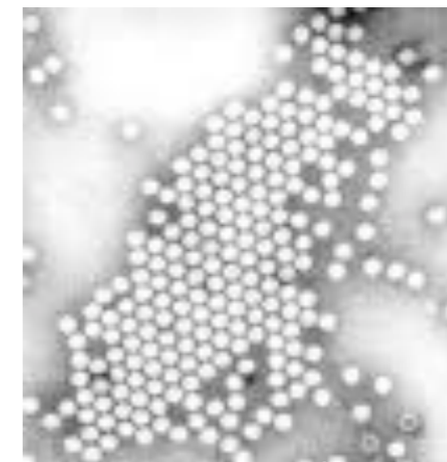
- virus Herpes (bouton de fièvre, varicelle, zona, mononucléose infectieuse (EBV)...)
- virus des hépatites (HAV, HBV, HCV)
- virus de la grippe (A H1N1)(inhibition des neuraminidases)
- virus des gastroentérites (entérovirus, rotavirus...)
- virus des infections respiratoires (rhinovirus, VRS, adénovirus, coronavirus)
- virus des verrues et cancer du col de l'utérus (HPV)
- *Molluscum contagiosum*
- virus du SIDA (CAPE inhibe l'intégrase)
- virus de la dengue



herpesvirus



V. de la grippe



enterovirus
rhinovirus

antifongique actif sur *Candida albicans*, *Aspergillus*,
trichophyton, *microsporium*,...



antiparasitaire actif sur parasites intestinaux
(*Giardia*)



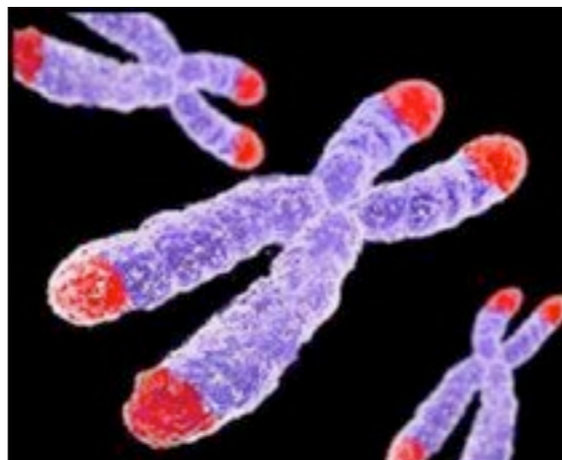
ou vaginaux (*Trichomonas*)



Toxoplasme, *plasmodium*, *Leishmania*

cytostatique (CAPE, artépilline C, chryisine, pinocembrine, quercétine, kaempférol, apigénine, galangine) études *in vitro* et chez l'animal (pancréas, sarcome murin, carcinome mammaire, tumeur ascitique d'Ehrlich, foie, poumon, prostate, colon, vessie, leucémie...)

- propolis augmente le niveau d'ARNm de P53
- propolis libère cytochrome c de la mitochondrie vers le cytosol : mort cellulaire par apoptose
- propolis active sur c. cancer mammaire ER+ et ER- par apoptose et inhibition de la phase G1.
- Activité antimétastatique des propolis verte et brune
- synergie avec épirubicine, mitomycine, 5FU, irinotécan, cisplatine...
- propolis inhibe l'expression de la télomérase (chez c. tumorale)



- CAPE : Restaure le GJIC (jonctions fonctionnels de communication intercellulaire) chez les cellules tumorales déficientes
 - Induit l'apoptose et module l'état redox perturbé des c. tumorales (déficit en glutathion réduit) : il est toxique pour les c. tumorales ou les c. transformées par des virus mais pas pour les c. normales
 - Prévient les métastases
 - Induit l'arrêt du cycle cellulaire en G1
 - Réduit NFkB
 - Réprime le gène MDR1 (responsable de R aux chimio)
 - Inhibe le VEGF (responsable de l'angiogénèse)
 - Inhibe la synthèse d'ADN

- Propolin A, B et C induisent l'apoptose
- Flavonoïdes inhibent la synthèse d'ADN des c. cancéreuses et augmentent la concentration en glutathion.
Chrysin : inhibe la formation de lésions précancéreuses du rein chez le rat et inhibe les histones-désacétylases (permet l'expression des gènes suppresseurs de tumeur)
Apigénine inhibe l'angiogénèse dans les tumeurs mammaires chez la rate ;
- l'artépilline C :
 - inhibe la multiplication des c. cancéreuses, l'angiogénèse, les métastases et provoque l'apoptose (par inhibition de PAK1)
 - stimule les macrophages et les lymphocytes
 - diminue les radicaux libres, la peroxydation lipidique et l'angiogénèse
- PEMC (caféate) protège contre carcinome du colon induit (rat)

anti-inflammatoire (in vitro et in vivo)

- quercétine, galangine :

- . inhibition de la cyclo-oxygénase, lipo-oxygénase et phospholipase,

- . interleukines proinflammatoires (IL6 et 8) diminuées ainsi que NFkB et TNF alpha.

- . IL10 (anti-inflammatoire) augmentée

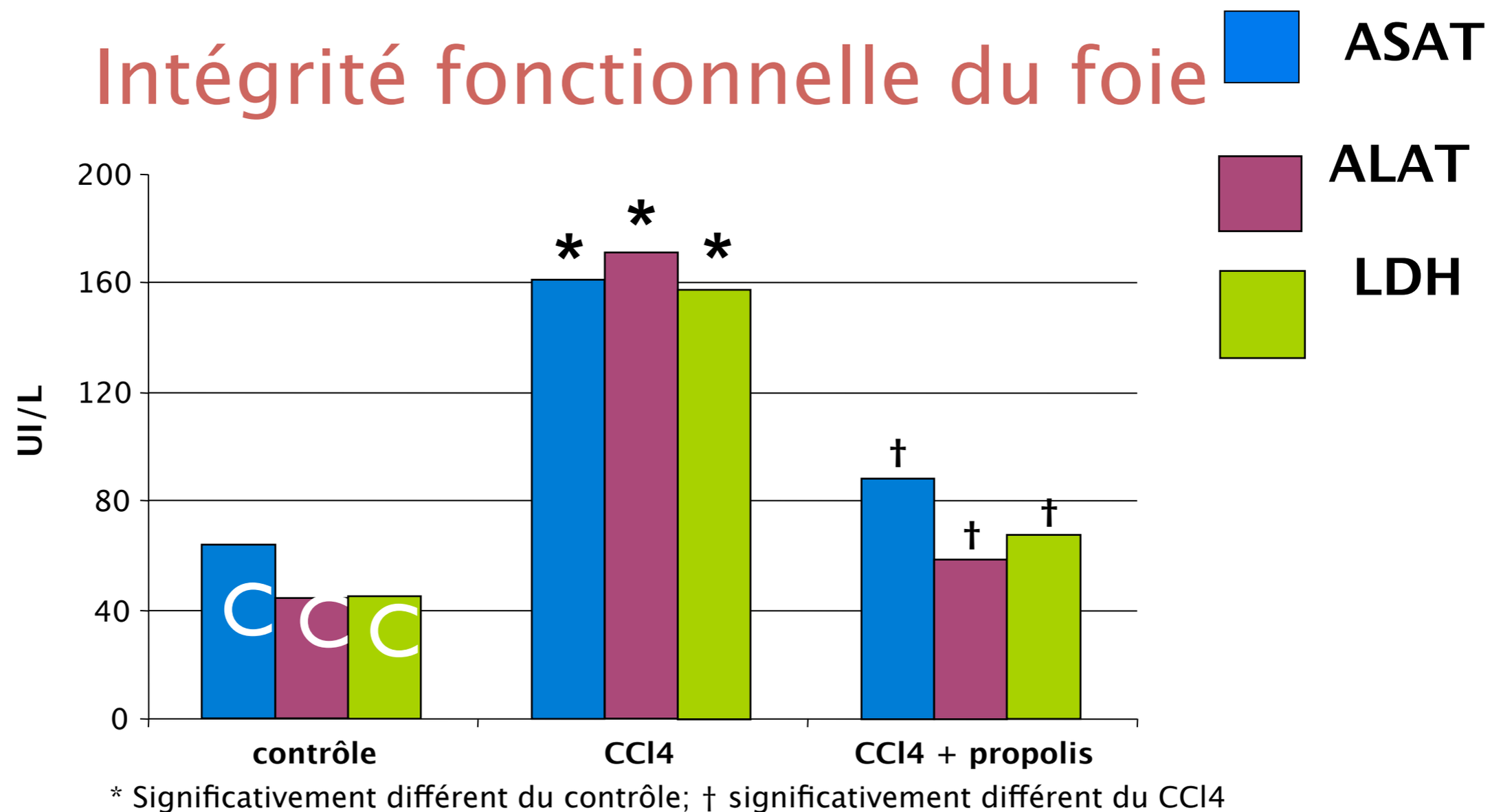
- CAPE : inhibition de NFkB, inhibition de l'expression du gène de l'oxyde nitrique synthétase inductible (iNOS), et de l'Enzyme, et inhibition de la cyclo-oxygénase

- artépilline C : diminution de l'activité de NF-kB, de NO, des prostaglandines, du nb des neutrophiles et de l'œdème (souris)

- empêche la glycation (pinobanksine diminue les AGEs intra et extracellulaires)
- flavonoïdes et polyphénols retardent le vieillissement cellulaire par stimulation de leur télomérase (s'oppose au raccourcissement des télomères)
- anesthésiante (pinocembrine, esters d'ac. caféique)
- activité IMAO
- spasmolytique (kaempférol, quercétine)
- antidiabétique : diminution du poids du malade et des marqueurs biologiques (glucose sanguin, HbA1c, LDLc, MDA) ; augmentation de la sensibilité à l'insuline et du nb de récepteurs au glucose ; protection des cellules bêta des îlots de Langerhans (productrices d'insuline) ; meilleure cicatrisation des plaies
- détoxifiante et hépatoprotectrice : Propolis protège contre CCl_4 , HgCl_2 , AlCl_3 , chimiothérapie, alcool, médicament ;

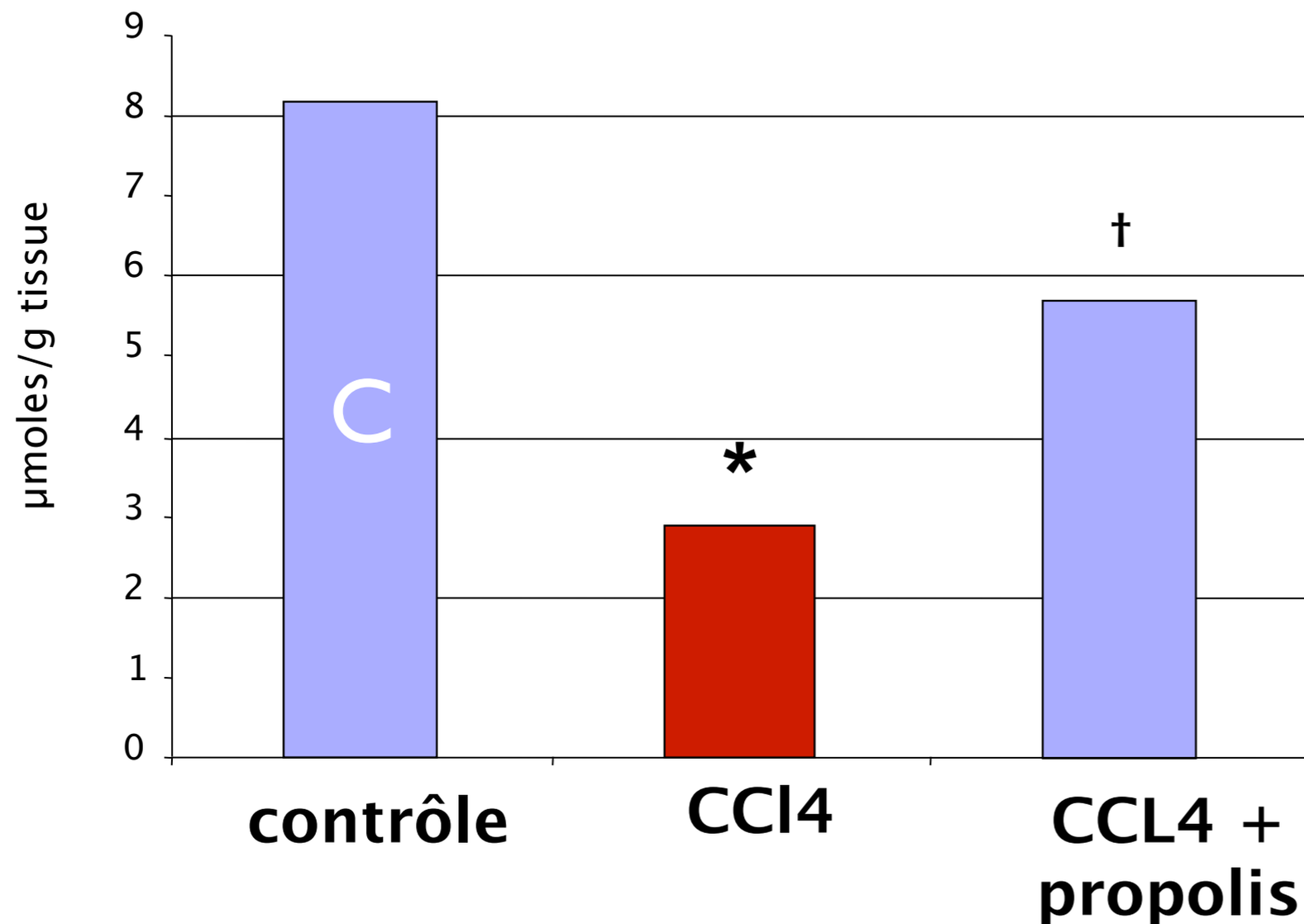
Effet détoxifiant hépatique de la Propolis vis à vis d'une intoxication par CCl₄

- Administration IP pendant 12 semaines avec 0.15 mg/kg de CCl₄ puis supplémentation orale avec 200 mg/kg de propolis pendant 2 semaines.



Effet détoxifiant hépatique de la Propolis vis à vis d'une intoxication par CCl₄

Teneur en Glutathion (GSH) hépatique



- immunostimulante (CAPE : macrophages stimulés, augmentation des lymphocytes T_{CD4}, IL2, IL4, IFN gamma)
- cicatrisante et régénératrice (arginine, proline) : active E. du cycle de Krebs, active la synthèse de collagène et d'élastine
- antioxydante et antiradicaux libres générés par radiations, médicaments anticancéreux, paracétamol à haute dose...et autres stress (CAPE, galangine, quercétine)
- Inhibe la perméabilité et la fragilité capillaire et l'agrégation plaquettaire
- anabolisante
- antigerminative

Indications thérapeutiques

La propolis indications

Dermatologie : mycose, furoncle, herpes, zona, acné, brûlure , plaie, escarre, ulcères variqueux, psoriasis, alopécie, verrue, eczéma...

ORL et sphère pulmonaire : angine, rhinopharyngite, sinusite, rhinite, ozène (rhinite crouteuse à odeur nauséabonde), otite, bronchite, pneumonie, trachéite, rhume, tuberculose, asthme

Stomatologie : stomatite, aphte, gingivite, parodontite, glossite (inflammation de la langue), abcès, muguet, caries, alvéolite, mauvaise haleine

Sphère urogénitale : vaginite, adénome de la prostate, cystite, néphrite, dysménorrhée, cancer du col utérin

Cancérologie : O. MIZUKAMI (propolis verte) 500 patients (stade avancé)

femme 46 ans, foie (HCV) 3 tumeurs d'1 cm, 3g/j pdt 2 mois :
disparition des tumeurs

femme 52 ans, estomac (stade 3), gastrectomie, métastases dans le
péritoine, 3g/j : 12 ans sans récurrence

homme 46 ans myélome multiple (stade 4), 15g/j + 4 chimio :
rémission complète

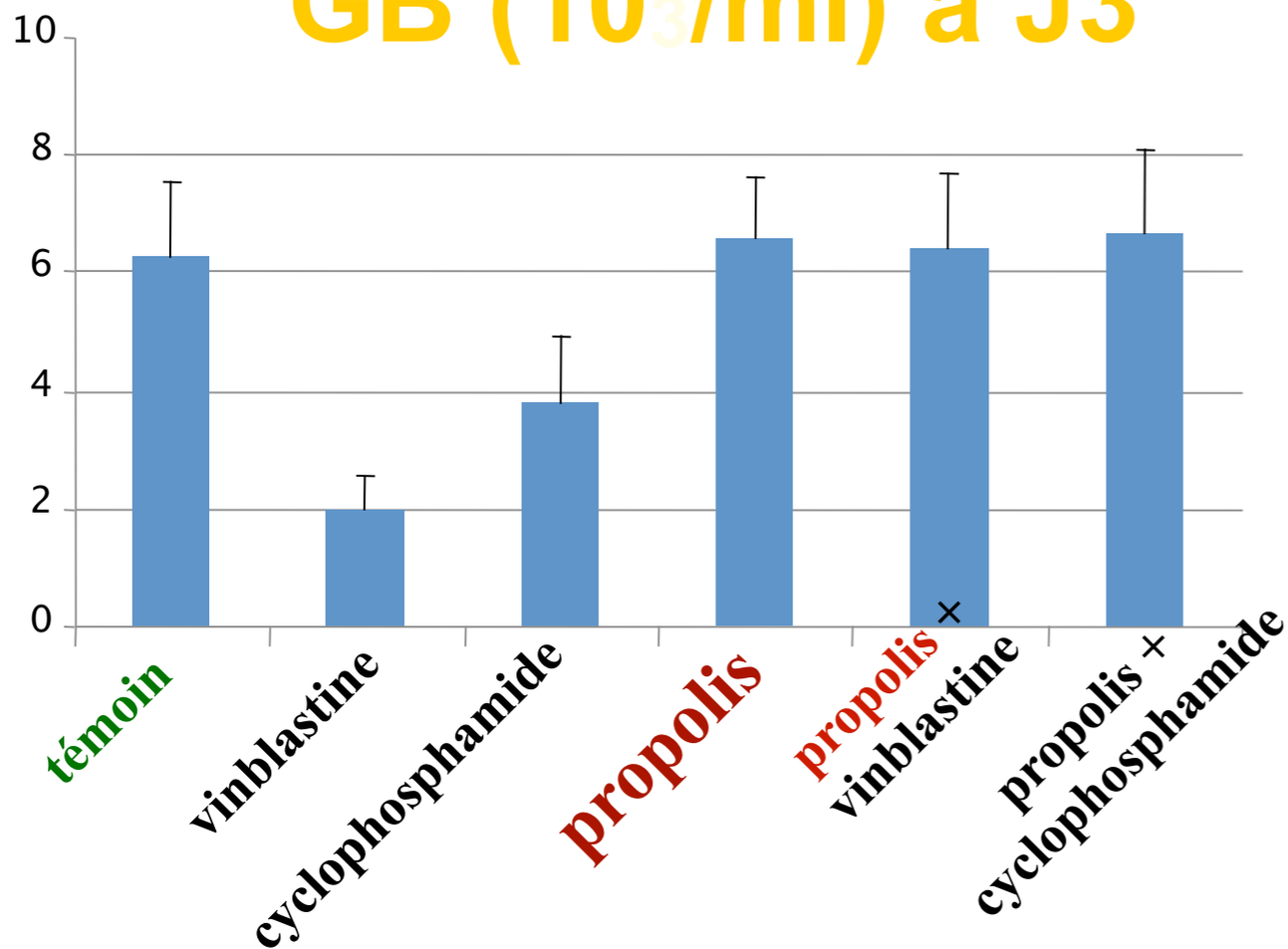
homme 81 ans vessie, 6g/j pdt 1 mois : guérison

ablation ovaire, utérus en 90, métastases coecum en 2002 : chimio et
2g/j : chimio sans effets secondaires et marqueurs tumoraux
normaux.

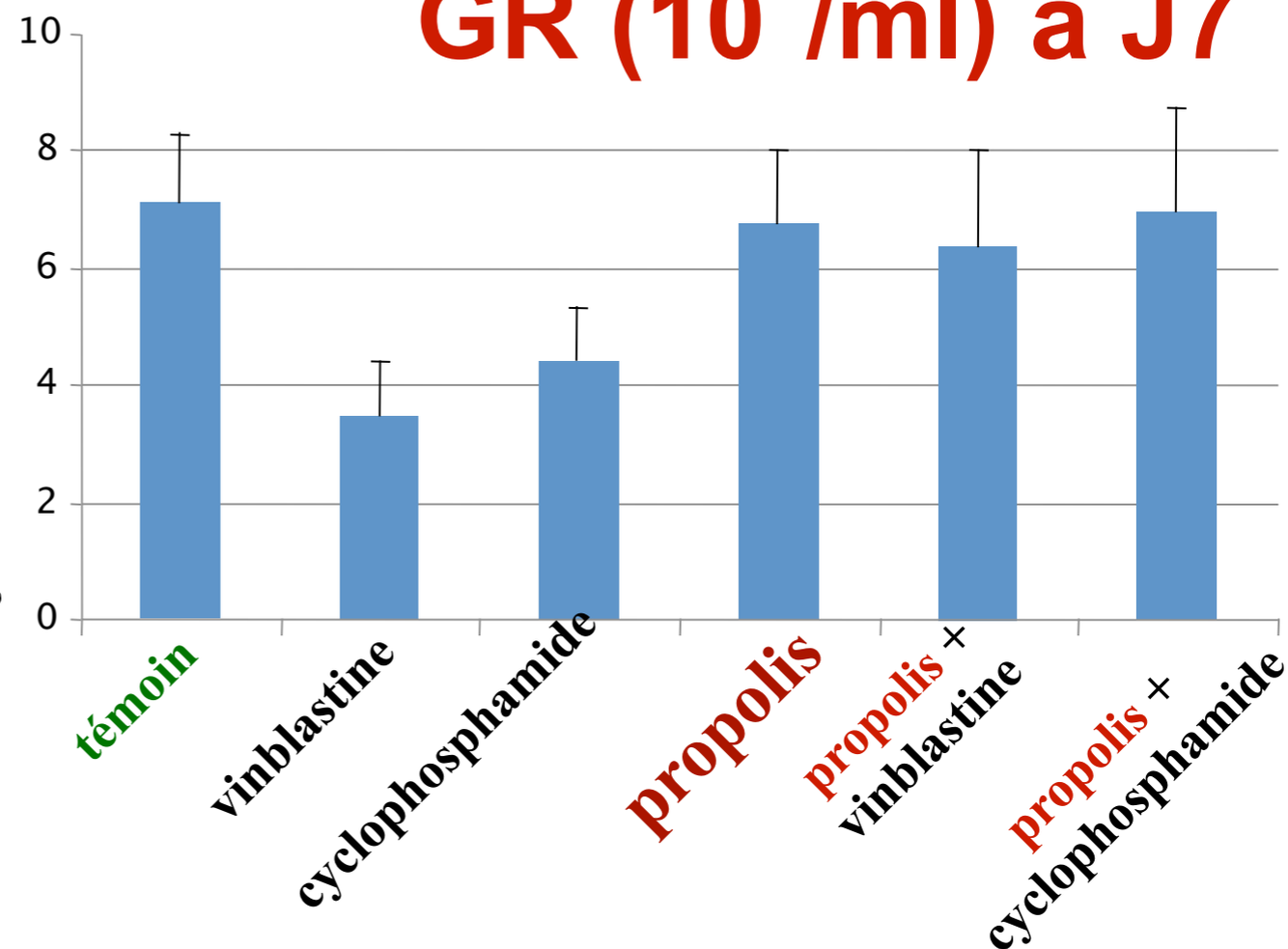
poumon, colon, prostate, pancréas, sein

Effets protecteurs de la propolis contre la toxicité des agents de chimiothérapie sur le taux de Globules Blancs et de Globules Rouges chez le rat

GB (10^3 /ml) à J3



GR (10^6 /ml) à J7



Animaux nourris (rats) pendant 14 jours consécutifs avec 60mg de flavonoïdes de propolis. L'administration des agents de chimiothérapie à lieu le 7^e jour

Bénéfices apportés en cancérologie

Effet chimioprotecteur

Effet radioprotecteur

activateur des médiateurs de l'immunité

anti-inflammatoire

antiradicaux libres

antiangiogène

antiinfectieux

stimule la régénération cellulaire

Conclusion de son utilisation en cancérologie :

- Chimio mieux supportée (formule sanguine : GR normalisés, GB moins diminués après 1 mois)
- synergie avec les traitements classiques
- synergie entre ses constituants
- prise seule augmente la qualité de vie des malades (par son pouvoir antioxydant et immunostimulant) : moins de douleurs et de fatigue, meilleur appétit.
- période de survie plus longue que prévue
- prise quotidiennement aurait un pouvoir inhibiteur face à certains cancers

- Sphère cardiovasculaire : hypertension artérielle, hypercholestérolémie, tonifie vaisseaux sanguins
- Rhumatologie : polyarthrite, spondylarthrite, tendinite
- Sphère gastro-entérologique : colite, gastrite, rectocolite hémorragique, ulcère, cholécystite, constipation, hépatite, diverticulose intestinale
- Intérêt chez le diabétique : tend à diminuer la glycémie et augmenter la sensibilité à l'insuline
- Ophtalmologie : conjonctivite, blépharite, kératite, orgelet, ulcère cornéen, DMLA

Sphère neuro-psychique :

- Parkinson (CAPE bloque l'apoptose et les radicaux libres)
- Sclérose En Plaque
- dépression,
- diminue la dépendance à l'alcool et au tabac,
- protection des neurones intoxiqués par glutamate (pinocembrine, CAPE, galangine)
- prévient l'atteinte du cerveau lors d'hypoxie ischémique (asphyxie des cellules par défaut circulatoire) dans encéphalopathie néonatale (CAPE)
- Maladie d'Alzheimer : pinocembrine favorise le fonctionnement des mitochondries, inhibe l'apoptose, protège contre la neurotoxicité des plaques amyloïdes ; taux d'acétylcholine ↗ ; stress oxydant ↘ ; régule le taux de glutamate ; améliore la mémoire et l'apprentissage (souris)

Formes et Posologie

La propolis forme et posologie

Pâte à mâcher, tablette, comprimé, gélule (3g /jour pour la propolis brute, pour les autres formes, se référer aux indications du fabricant).
Enfants au dessus de 3 ans

Teinture alcoolique (5 à 50 gttes/j) , extrait sec, mou

Sirop, spray (aérosols buccaux, nasaux, collutoires), gommes, bonbons, gélules...

propoliseur (aérosol de propolis diffusé par un appareil qui chauffe la propolis brute à 62 puis 85°C) étude en Italie depuis 16 ans dans écoles maternelles : diminution des affections respiratoires et de l'absentéisme.

pommade (5 à 20%), suppositoire, ovule, collyre

Associée au miel (propomiel), pollen, GR, enveloppement cire-propolis

Associée à diverses HE selon l'utilisation désirée

Nombreux produits cosmétiques et d'hygiène : savon, shampooing, lotion, crème, dentifrice, chewing-gum...

toxicité : faible (DL50 de 2 à 7 g/Kg)

allergie due au caféate de phényléthyle et au caféate de 3 méthyl 2 butényl (rash cutané, bronchospasme)

Insuffisance rénale réversible (rare)

allergie croisée avec baume du Pérou et les extraits de bourgeons de peuplier

conclusion

- En cancérologie, la propolis présente un grand intérêt car elle potentialise les traitements chimio et radiothérapeutiques et diminue leurs effets indésirables, tout en stimulant l'immunité et en augmentant le temps de survie et le confort du malade. Ses propriétés anti-oxydantes et anti-inflammatoires sont mises à profit pour activer la guérison.
- en infectiologie elle pourrait trouver à nouveau une place dans l'arsenal thérapeutique, car devant l'émergence des germes résistants aux antibiotiques, elle est une réponse efficace contre les agents infectieux et là aussi des synergies sont observées.
- Dans les maladies neuro-dégénératives, la propolis peut ralentir la dégradation des neurones.
- Chez les Diabétiques elle tend à normaliser les marqueurs biologiques et à aider à la cicatrisation des plaies.
- L'OMS l'a insérée dans le programme nutrition et santé c'est pourquoi :

**PROTÉGEONS et
RESPECTONS LES
ABEILLES,
CES “PHARMACIENNES”
AILÉES**



Merci de votre attention



fr.sauvager@free.fr

Quelques définitions :

NFkB : protéine qui contrôle la transcription du DNA en RNAm et joue un rôle dans la régulation de la réponse immune, une régulation incorrecte est liée au cancer, inflammation, maladie auto-immune, choc septique (infection bactérienne), infection virale...

Cytokines : glycoprotéines synthétisée par certaines cellules et qui agissent sur d'autres cellules

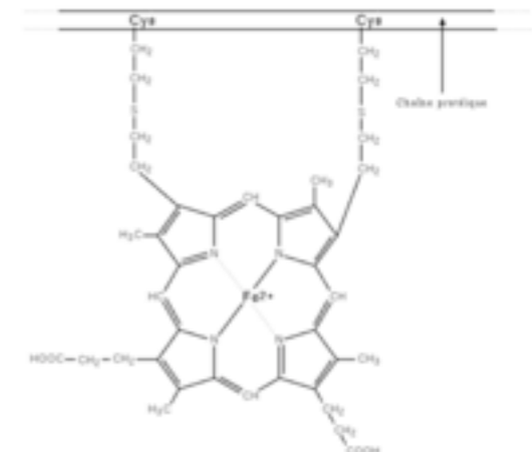
Interleukines : protéines produites par les cellules du système immunitaire (SI) (lymphocytes, macrophages...) qui agissent sur d'autres cellules du SI.

Lymphocytes, macrophages : Globules blancs : cellules du SI

mitochondrie : organite intracellulaire , centrale énergétique , participe à l'apoptose

cytochrome c : protéine à hème, associée à la mitochondrie, intervient dans la «respiration» cellulaire et dans l'apoptose par activation des caspases (enzymes protéolytiques)

TNF alpha : cytokine impliquée dans l'inflammation



Quelques définitions :

angiogénèse : formation de nouveaux capillaires sanguins pour alimenter la tumeur

apoptose : mort cellulaire programmée

AGE (Advanced Glycation End products): produits de glycation avancé

gène P53 : gène suppresseur de tumeur

glutathion : peptide intracellulaire responsable du maintien du potentiel red-ox de la cellule, agent de détoxification, élimine les radicaux libres oxydants

métastases : tumeurs secondaires résultant de l'essaimage de cellules cancéreuses à partir de la tumeur primaire

protéine P53 : protéine «gardienne» de l'ADN génomique ; protège de la cancérisation par arrêt du cycle cellulaire ou par apoptose

Prostaglandines et leucotriènes : substances impliquées dans la réaction inflammatoire

cycle de Krebs : voie métabolique des glucides, lipides et protéines permettant la production d'énergie dans le cytoplasme des mitochondries ou des bactéries

DMLA : Dégénérescence maculaire liée à l'âge

PAK1 (P21activated Kinase) : Enzymes impliquées dans l'oncogénèse, les pathologies virales et les problèmes cardiovasculaires et neurologiques