

Le site de référence des professionnels de santé



Dans tout

Asthme, aspirine, amoxicilline...

Recherch

Historiqu

Recherche alphabétique :

1-9 A B C D E F G H I J K L M N O P Q R S T U V W X Y Z | Index

20/04/2020 Où se cache le SARS-CoV-2 dans l'organisme ?

Voir toutes les actualités

VIDAL Live

Médicaments

Dispositifs
médicaux,
parapharmacie...Interactions
et
convertisseursPrises en
charge
thérapeutiquesCommunauté
Vidal

Actualités ► [Persistence et efficacité des anticorps neutralisants contre le SARS-CoV-2 : état des connaissances et leçons des autres coronavirus humains](#)

Persistence et efficacité des anticorps neutralisants contre le SARS-CoV-2 : état des connaissances et leçons des autres coronavirus humains

Par [Stéphane KORSIA-MEFFRE](#) - Date de publication : 20 Avril 2020

3.9 (14 notes)
vu par 15580 lecteurs

Recevoir Vidal News

Vos avis (1)

Connaître l'efficacité protectrice et la persistance des anticorps neutralisants produits en réaction à l'infection par le SARS-CoV-2 est un élément-clé pour prédire l'évolution de la pandémie de COVID-19 dans les mois et les années à venir.

Les données dont nous disposons concernant le SARS-CoV-2 sont certes préliminaires, mais elles sont, pour l'instant, parfaitement en ligne avec les informations acquises lors de l'étude des autres coronavirus humains : ceux responsables de 15 à 20 % des rhumes (229E, OC43 ou HKU1, par exemple), SARS-CoV-1 et MERS-CoV.

En bref, des anticorps neutralisants (IgG, IgM et IgA) apparaissent dès la 2^e semaine après l'apparition des symptômes, pour une durée allant de 1 à 3 ans selon le coronavirus étudié (et probablement selon la sévérité de l'infection initiale). Tant que leur taux sanguin est significatif, ces anticorps semblent efficaces pour prévenir (ou atténuer) une éventuelle réinfection. Un certain degré d'immunité croisée existe entre ces virus, qui devra être intégrée dans les modélisations.

Il faudra cependant attendre encore des mois pour acquérir des certitudes quant à la persistance des anticorps dirigés contre le SARS-CoV-2.

Néanmoins, il est d'ores et déjà possible de modéliser l'évolution de la pandémie, en s'appuyant sur les connaissances acquises avec les autres coronavirus et les évidences actuelles sur le SARS-CoV-2.

Voir toutes les actualités

Vidal News du 2020-04-16



16 Avril 2020
Infection COVID-19 : les manifestations neurologiques passées à la loupe
Peu décrites au début de l'épidémie de COVID-19, les manifes...



16 Avril 2020
Les actualités VIDAL de la semaine sur l'épidémie COVID-19
Les informations concernant l'épidémie actuelle dénommée COV...



16 Avril 2020
COVID-19 : dérogation pour le renouvellement des stylos d'adrénaline et des spécialités de glucagon
Depuis le passage en phase 3 de l'épidémie de COVID-19 et l'...



16 Avril 2020
Méthotrexate et maladies inflammatoires : nouvelles



Des anticorps neutralisants apparaissent dès la 2e semaine après l'apparition des symptômes, pour une durée allant de 1 à 3 ans selon le coronavirus étudié (illustration).

Pour parvenir à modéliser l'évolution de la pandémie de COVID-19 dans les mois et les années à venir, pour adopter les mesures de contrôle les plus efficaces, mais aussi pour anticiper les périodes d'éventuelle résurgence de cette pandémie, il est nécessaire de prendre en compte plusieurs paramètres. Parmi ceux-ci, la durée de l'immunité induite par la maladie et son efficacité à empêcher (ou atténuer) une réinfection sont des éléments essentiels à cerner. Concernant la durée de l'immunité après un épisode de COVID-19, le Pr Jean-François Delfraissy, président du Conseil scientifique COVID-19, a récemment déclaré à un quotidien italien : *"Nous avons remarqué que la durée de vie des anticorps protecteurs contre la COVID-19 est très courte. Et nous constatons de plus en plus de cas de récurrences chez des personnes qui ont déjà eu une première infection."*

Pour en savoir plus sur cette question, voici ce que disent les études concernant les coronavirus humains en général et le SARS-CoV-2 en particulier.

La dynamique sérologique des épidémies de rhumes à coronavirus

Les coronavirus humains (HCoV) sont responsables d'environ 15 à 20 % des rhumes en région tempérée. Quatre de ces HCoV sont régulièrement étudiés : 229E, NL63, OC43 et HKU1 (les deux derniers sont des bêtacoronavirus, comme les SARS-CoV et le MERS-CoV). Leur prévalence est importante. Par exemple, [une étude sérologique menée à Baltimore en 2008](#) (196 adultes, 10

recommandations pour limiter le risque d'erreurs posologiques

Des erreurs médicamenteuses sont toujours rapportées avec le...



16 Avril 2020
Sédation modérée de l'enfant : OZALIN, nouvelle spécialité à base de midazolam en solution buvable
Une nouvelle spécialité à base de midazolam sous forme...



15 Avril 2020
Soin des plaies : MEPILEX BORDER et MEPILEX BORDER EM intègrent la technologie FLEX
Les pansements hydrocellulaires MEPILEX BORDER et MEPILEX BO...



16 Avril 2020
Disponibilité des médicaments distribués en ville et à l'hôpital : 3 spécialités en tension d'approvisionnement
Selon les dernières informations communiquées par l'ANSM*, l...

Archives des Vidal News

Dans la même rubrique



20 Avril 2020
Compléments alimentaires à base d'anti-inflammatoires végétaux : à ne pas consommer en cas de signes de COVID-19
L'Anses* met en garde contre la consommation de certains com...



20 Avril 2020
Cancers de la vessie : contingentement des

enfants) a mis en évidence une séropositivité chez, respectivement, 91,3 %, 91,8 %, 90,8 % et 59,2 % des participants.

Une [étude menée sur des souches d'OC43 et publiée en 1984](#) a montré qu'une inoculation volontaire de sujets séronégatifs entraîne une immunité complète vers la même souche pendant au moins 1 an. L'immunité était partielle (mais significative) contre des souches voisines pendant la même durée. Les auteurs suggèrent, à partir de données épidémiologiques, que la durée de l'immunité humorale contre OC43 est d'environ 2 ans, ce qui expliquerait que des épidémies de rhume à OC43 surviennent tous les 2 à 3 ans aux États-Unis. Comme pour OC43, l'immunité humorale contre HKU1 semble durer environ 2 ans.

La dynamique sérologique des rhumes à 229E est également connue. [Dans une étude datant de 1990](#), 15 volontaires ont été inoculés avec 229E. Elle a montré que l'infection était possible uniquement chez les 10 volontaires ayant des taux très bas d'anticorps neutralisants avant l'inoculation (8 d'entre eux ont présenté des symptômes). Les taux d'anticorps neutralisants ont augmenté dès la première semaine post-inoculation, ont atteint un pic à 2 semaines puis ont diminué pendant 12 semaines. Un an plus tard, des anticorps spécifiques étaient encore faiblement présents, en quantité insuffisante pour prévenir une réinfection avec production de virus (mais sans symptômes).

La dynamique sérologique du SRAS

Concernant le SARS-CoV-1 (le coronavirus humain le plus proche de celui de la COVID-19), [une étude de 2005](#) portant sur 347 patients et [une étude de 2006](#) portant sur 18 patients ont montré que les IgG étaient détectables en moyenne 2 semaines après le début des symptômes, avec un pic après 2 mois. Ces taux élevés sont restés présents pendant 6 mois, puis ont diminué progressivement (demi-vie médiane : 6,4 semaines) pour devenir indétectables 2 ans après la maladie. Les IgM sont, elles, devenues indétectables 6 mois après la maladie.

Huit ans après l'infection, [une étude portant sur une vingtaine de patients](#) a montré une disparition complète des anticorps neutralisants spécifiques, mais aussi des lymphocytes B mémoire responsables de leur synthèse.

Par ailleurs, les patients ayant souffert de formes sévères du SRAS semblent développer des taux sanguins d'anticorps neutralisants plus élevés pendant la maladie, mais moins durables que ceux observés chez des patients atteints de formes bénignes. Ceux chez qui les anticorps apparaissent rapidement (moins de 2 semaines après le début de la maladie) avaient un moins bon pronostic (taux de mortalité de 29,6 % contre 7,8 % chez les autres) et étaient plus

BCG-thérapies suspendu dans le contexte de crise sanitaire COVID-19

L'ANSM annonce la suspension temporaire du contingentement a...

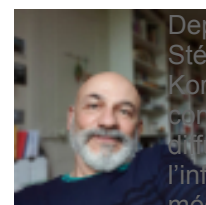


20 Avril 2020

Quels fluides biologiques abritent le SARS-CoV-2 ?

La question du risque de "contagiosité" des fluides biologiq...

Stéphane KORSIA-MEFFRE



Depuis 25 ans, Stéphane Korsia-Meffre se consacre à la diffusion de l'information médicale de référence auprès du grand public, des patients et des professionnels de santé. Vétérinaire et...

Du même auteur



14 Avril 2020

Vers un vaccin COVID-19 : les leçons du SRAS, du MERS et des données récentes sur la réponse immunitaire au SARS-CoV-2

Il reste encore beaucoup de chemin à faire dans la compréh...



08 Avril 2020

Recyclage des masques FFP2 : Stanford publie des éléments de décision

En cette période d'épidémie et de difficultés d'approvisionn...



03 Avril 2020

La clé parfaite du pangolin, un voyage aux origines du SARS-CoV-2

âgés.

Signalons enfin que des cas de soignants porteurs du SARS-CoV-1 dans l'oropharynx, et restant néanmoins séronégatifs, ont été signalés, tous asymptomatiques.

Depuis quelques semaines, un mammifère à écailles a fait son...

La dynamique sérologique du MERS

Dans le cas du MERS-CoV, des anticorps neutralisants spécifiques apparaissent 2 à 3 semaines après le début des symptômes (IgG, IgM et IgA). Contrairement au SRAS, [l'apparition rapide des anticorps semble corrélée à un meilleur pronostic](#), même si leur apparition tardive aboutit à des taux sanguins plus élevés. Ces taux ne sont pas corrélés avec la rapidité d'élimination du MERS-CoV. En termes de persistance, des taux significatifs d'anticorps spécifiques ont été mesurés [jusqu'à 34 mois après l'infection](#), ce qui semble en faire le coronavirus humain ayant la plus longue persistance d'anticorps neutralisants. Cette observation est peut-être à mettre en regard avec la plus grande sévérité du MERS (taux de mortalité de 30 % contre 10 % pour le SRAS).

La dynamique sérologique de la COVID-19

Les [premières données sérologiques relatives à la COVID-19](#) (sur 3 patients) ont montré que des anticorps neutralisants (IgG et IgM) apparaissent dès la 2^e semaine (médiane 13 jours) après le début des symptômes, dirigés contre la protéine S et le RBD (*receptor binding domain*) chez les trois patients, et contre l'extrémité N de la protéine S1a chez deux patients.

[Une étude taïwanaise menée sur 3 patients](#) (non publiée) a identifié 25 anticorps monoclonaux après COVID-19 : 13 dirigés contre la protéine S et 12 contre la protéine N de la nucléocapside.

Le 6 avril 2020, [une étude a été mise en ligne](#) (*preprint*, sans relecture par un comité) sur la réponse immunitaire humorale pendant la COVID-19, mesurée chez 175 patients (15-85 ans) atteints de formes légères de l'infection.

Dans cette étude, 10 à 15 jours après le début des symptômes, la plupart des malades avaient des anticorps neutralisants (dirigés contre les protéines S1, S2 et le RBD). Environ 30 % des patients n'ont développé que des taux faibles d'anticorps neutralisants, et pour 10 patients, ce taux était en dessous du seuil de détectabilité.

Un point intéressant de ce travail est la différence de réponse immunitaire entre les 15-39 ans, les 40-59 ans et les 60-85 ans. Ces deux derniers groupes avaient des taux sanguins d'anticorps neutralisants significativement plus élevés que les 15-39 ans, mais avaient des taux sanguins de lymphocytes significativement plus faibles. Comme pour le SARS, l'apparition rapide de taux élevés

d'anticorps neutralisants semble positivement corrélée à la sévérité de la maladie.

Par manque de recul, on ignore encore la durée de persistance des anticorps neutralisants dans la COVID-19. On ignore également si, comme pour le SRAS, il existe des cas de séronégativité chez des personnes virologiquement identifiées comme porteuses asymptomatiques.

Des données résumées dans le cahier de charges de la HAS

Dans son [cahier des charges pour l'évaluation des tests sérologiques](#), publié le 16 avril 2020, la Haute Autorité de santé résume les connaissances actuelles sur la dynamique sérologique de la COVID-19 : *"La production d'IgM débuterait à partir du 5^e jour suivant l'apparition des symptômes, deviendrait détectable chez certains patients à partir du 7^e jour et chez la totalité des patients au cours de la 2^e semaine après l'apparition des symptômes.*

La production des IgG survient légèrement en décalé par rapport celle des IgM, mais peut également être fréquemment quasi concomitante de cette dernière. La production d'IgM et/ou d'IgG est donc détectable chez les patients symptomatiques à partir de la 2^e semaine suivant l'apparition des symptômes. Les taux d'anticorps semblent plus élevés pour les cas les plus sévères. [...] Il a également été rapporté des cas avec des productions d'anticorps plus tardives, au-delà du 15^e jour après l'apparition des symptômes, et jusqu'à 30 jours après l'infection, notamment chez des patients asymptomatiques ou paucisymptomatiques. [...] La cinétique de production d'IgM et/ou d'IgG est encore aujourd'hui principalement mal caractérisée chez les patients asymptomatiques ou paucisymptomatiques. [...]

Le Centre national de référence de Lyon n'a pas observé de décroissance de production d'anticorps à deux mois après la survenue des symptômes (durée de suivi maximale actuellement disponible pour le CNR).

Existe-t-il des cas de réinfection par SARS-CoV-1 ou MERS-CoV ?

Concernant les HCoV respiratoires humains responsables de rhumes, nous avons vu qu'une réinfection est possible lorsque les taux d'anticorps neutralisants sont faibles, après 1 ou 2 ans selon les virus.

La littérature scientifique ne signale pas de cas documentés de réinfection humaine par SARS-CoV-1, ni par MERS-CoV (mais dans le premier cas, la maladie a rapidement disparu et, dans le second, les clusters sont sporadiques et concernent peu de patients).

Chez l'animal, l'inoculation de souris par SARS-CoV-1 provoque la production d'anticorps neutralisants [qui empêchent une réinfection pendant au moins 4 semaines](#) (l'étude n'est pas allée au-delà).

Concernant MERS-CoV, l'inoculation de lapins déclenche la production d'anticorps non neutralisants. Ces lapins peuvent être réinfectés mais, à la suite de cette réinfection, ils développent des anticorps neutralisants et [ne peuvent plus être réinfectés une seconde fois, au moins pendant 5 semaines](#) (de nouveau, pas de *challenge* plus tardif).

Quid d'une possible réinfection par SARS-CoV-2 ?

[Une étude menée chez 4 macaques rhésus](#) a montré que la réinfection par SARS-CoV-2 quatre semaines après l'inoculation initiale ne semble pas possible.

Les cas dits "de réinfection" récemment rapportés en Chine, en Corée du Sud et au Japon pourraient se révéler être en fait des cas de persistance du virus dans les voies respiratoires après une disparition transitoire dans l'oropharynx. En effet, plusieurs études ont observé la persistance de SARS-CoV-2 dans les expectorations et les lavages broncho-alvéolaires après sa disparition dans l'oropharynx. C'est le cas, par exemple, d'[une étude allemande](#) qui a suivi la présence d'ARN viral et de particules infectantes dans les frottis oropharyngés, les expectorations et les selles de 9 patients.

Il n'existe donc, à l'heure actuelle, aucun cas documenté de réinfection par le SARS-CoV-2, mais plutôt des cas de réapparition du virus dans l'oropharynx (jamais suivis de rechute symptomatique).

Les immunités croisées entre coronavirus humains

Dans la modélisation de l'évolution d'une épidémie à coronavirus, la durée de l'immunité spécifique n'est pas le seul facteur à considérer. Parmi les autres facteurs à prendre en compte figure l'impact de l'immunité croisée entre les divers coronavirus humains. En effet, des études ont montré diverses immunités croisées. Par exemple :

- [les anticorps dirigés contre OC43](#) ont une immunité croisée de 70 % avec HKU1 (mais l'inverse est moins vrai) et une [modeste immunité croisée avec SARS-CoV-1](#) ;
- [certains anticorps dirigés contre 229E](#) réagissent avec des protéines de SARS-CoV-1 ;
- [les anticorps dirigés contre SARS-CoV-2](#) réagissent avec les protéines S et S1 du SARS-CoV-1 et la protéine S du MERS-CoV.

La possibilité d'un certain degré d'immunité croisée entre SARS-CoV-2 et les coronavirus OC43, 229E ou HKU1 ne relève pas de la science-fiction et elle devra être intégrée dans les travaux de modélisation de l'évolution de la pandémie de COVID-19.

En conclusion, les infections à coronavirus humains sont à l'origine d'une immunité humorale protectrice, mais d'une durée variable. Cette revue comparée des dynamiques sérologiques semble pointer vers deux caractéristiques communes à l'ensemble des coronavirus humains sur lesquels nous avons des données :

- des anticorps neutralisants quasi systématiquement présents et probablement capables d'interférer avec, voire de neutraliser, une réinfection tant que leurs taux sanguins sont significatifs (en synergie avec l'immunité cellulaire) ;
- une durée de persistance de ces anticorps variable selon le type de coronavirus : 1 ou 2 ans pour les coronavirus des rhumes, 2 ans pour le SARS-CoV-1, au moins 3 ans pour le MERS CoV.

Le temps nous dira où SARS-CoV-2 se place dans ce paysage, tant au niveau de la durée moyenne de persistance des anticorps neutralisants ce virus qu'au niveau de la protection contre une éventuelle réinfection symptomatique.

©[vidal.fr](http://www.vidal.fr)

Pour aller plus loin

Sur la prévalence des coronavirus du rhume

Severance EG, Bossis I, Dickerson FB et al. « [Development of a nucleocapsid-based human coronavirus immunoassay and estimates of individuals exposed to coronavirus in a U.S. metropolitan population.](#) » Clin Vaccine Immunol. 2008 Dec;15(12):1805-10.

Sur la dynamique immunitaire des HCoV 229E et OC43

Reed SE. « [The behaviour of recent isolates of human respiratory coronavirus in vitro and in volunteers: evidence of heterogeneity among 229E-related strains.](#) » J Med Virol. 1984;13(2):179-92.

Callow KA, Parry HF, Sergeant M, Tyrrell DA. « [The time course of the immune response to experimental coronavirus infection of man.](#) » Epidemiol Infect. 1990 Oct;105(2):435-46.

Kissler SM, Tedijanto C, Goldstein E et al. « [Projecting the transmission dynamics of SARS-CoV-2 through the postpandemic period.](#) » Science, 14 avril 2020.

Sur la dynamique sérologique du SRAS

Ho MS, Chen WJ, Chen HY et al. « [Neutralizing antibody response and SARS severity.](#) » Emerg Infect Dis. 2005 Nov;11(11):1730-7.

Mo H, Zeng G, Ren X et al. « [Longitudinal profile of antibodies against SARS-coronavirus in SARS patients and their clinical significance.](#) » *Respirology*. 2006 Jan;11(1):49-53.

Tang F, Quan Y, Xin ZT et al. « [Lack of Peripheral Memory B Cell Responses in Recovered Patients with Severe Acute Respiratory Syndrome: A Six-Year Follow-Up Study.](#) » *The Journal of Immunology*, 2011, 186: 7264–7268.

Sur la dynamique sérologique du MERS

Okba NMA, Raj VS et Haagmans BL. « [Middle East respiratory syndrome coronavirus vaccines: current status and novel approaches.](#) » *Curr Opin Virol*. 2017 Apr; 23: 49–58.

Park WB, Perera RA, Choe PG et al. « [Kinetics of Serologic Responses to MERS Coronavirus Infection in Humans, South Korea.](#) » *Emerg Infect Dis*. 2015 Dec;21(12):2186-9. doi: 10.3201/eid2112.151421.

Sur la dynamique sérologique de la COVID-19

Long QX, Deng HJ, Chen J et al. « [Antibody responses to SARS-CoV-2 in COVID-19 patients: the perspective application of serological tests in clinical practice.](#) » *MedRxiv*, 20 mars 2020
[L'étude taïwanaise non publiée sur les anticorps monoclonaux après COVID-19](#), 2020

Okba NMA, Müller MA, Li WT et al. « [Severe Acute Respiratory Syndrome Coronavirus 2: Specific Antibody Responses in Coronavirus Disease 2019 Patients.](#) » *Volume 26, Number 7—July 2020*

Wu F, Wang A, Liu M et al. « [Neutralizing antibody responses to SARS-CoV-2 in a COVID-19 recovered patient cohort and their implications.](#) » *MedRxiv*, 6 avril 2020

« [Cahier des charges définissant les modalités d'évaluation des performances des tests sérologiques détectant les anticorps dirigés contre le SARS-CoV-2](#) », Haute autorité de santé, 16 avril 2020

Sur la réinfection par SARS-CoV-1

Subbarao K, McAuliffe J, Vogel L et al. « [Prior Infection and Passive Transfer of Neutralizing Antibody Prevent Replication of Severe Acute Respiratory Syndrome Coronavirus in the Respiratory Tract of Mice.](#) » *J Virol*. 2004 Apr; 78(7): 3572–3577.

Sur la réinfection par MERS-CoV

Houser KV, Broadbent AJ, Gretebeck L et al. « [Enhanced inflammation in New Zealand white rabbits when MERS-CoV reinfection occurs in the absence of neutralizing antibody.](#) » *PLoS Pathog*. 2017 Aug 17;13(8)

Sur la réinfection par SARS-CoV-2

Bao LL, Deng W, Gao H et al. « [Reinfection could not occur in SARS-CoV-2 infected rhesus macaques.](#) » *BioRxiv*, 20 mars 2020

L'étude allemande sur la dynamique virologique pendant la COVID-19

Wölfel R, Corman VM, Guggemos W et al. « [Virological assessment of hospitalized patients with COVID-2019](#). » Nature. 2020 Apr 1.

Retrouvez toute l'actualité COVID 19

Sources : [VIDAL](#)

Pour recevoir gratuitement toute l'actualité par mail

Je m'abonne !



ESPACE PARTENAIRES

Espace éditeurs
VIDAL sur votre site

SERVICE CLIENT

Contact
Aide
FAQ
Forum

ESPACE PRODUIT

Dictionnaire
VIDAL Expert
VIDAL Hoptimal
eVIDAL
VIDAL Mobile
VIDAL Recos
TAREX

ESPACE INSTITUTIONNEL

VIDAL France
VIDAL Group
Carrières
Charte forum
Charte commentaires



[Presse](#) [CGU](#) [Données personnelles](#) [Mentions légales](#) [Contact webmaster](#)

Fréquentation certifiée par l'ACPM/OJD | Copyright 2020 Vidal