

M/S : médecine sciences



Munc13-4, un nouvel effecteur indispensable à la sécrétion des granules cytotoxiques

Munc13-4 is essential for cytolytic granule fusion

Jérôme Feldmann, Françoise Le Deist, Alain Fischer et Geneviève de Saint Basile

Volume 20, numéro 2, février 2004

URI : <https://id.erudit.org/iderudit/007669ar>

[Aller au sommaire du numéro](#)

Éditeur(s)

SRMS: Société de la revue médecine/sciences
Éditions EDK

ISSN

0767-0974 (imprimé)
1958-5381 (numérique)

[Découvrir la revue](#)

Citer cet article

Feldmann, J., Deist, F. L., Fischer, A. & de Saint Basile, G. (2004). Munc13-4, un nouvel effecteur indispensable à la sécrétion des granules cytotoxiques. *M/S : médecine sciences*, 20(2), 144–146.

Tous droits réservés © M/S : médecine sciences, 2004

Ce document est protégé par la loi sur le droit d'auteur. L'utilisation des services d'Érudit (y compris la reproduction) est assujettie à sa politique d'utilisation que vous pouvez consulter en ligne.

<https://apropos.erudit.org/fr/usagers/politique-dutilisation/>

érudit

Cet article est diffusé et préservé par Érudit.

Érudit est un consortium interuniversitaire sans but lucratif composé de l'Université de Montréal, l'Université Laval et l'Université du Québec à Montréal. Il a pour mission la promotion et la valorisation de la recherche.

<https://www.erudit.org/fr/>

Munc13-4, un nouvel effecteur indispensable à la sécrétion des granules cytotoxiques

Jérôme Feldmann, Françoise Le Deist, Alain Fischer, Geneviève de Saint Basile

Inserm U.429,
Hôpital Necker-Enfants
Malades, 149, rue de Sèvres,
75015 Paris, France.
sbasile@necker.fr

gène *Rab27a* codant pour une petite protéine G qui est indispensable à l'exocytose des granules cytotoxiques chez les patients atteints du syndrome de Griscelli du type 2 [4]. Une anomalie du gène *CHS/LYST*, qui induit une augmentation de la taille et un défaut d'excrétion des granules cytotoxiques, peut provoquer également un syndrome hémophagocytaire chez les patients présentant un syndrome de Chédiak-Higashi [5, 6]. *Rab27a* et *CHS/LYST* sont également nécessaires au transfert au niveau de l'épiderme, du pigment des mélanocytes vers les kératinocytes adjacents,

Les cellules cytotoxiques jouent un rôle primordial dans l'élimination des cellules tumorales ou infectées par un virus. En quelques minutes, un lymphocyte T cytotoxique qui reconnaît, par son récepteur spécifique, l'antigène viral que lui présente une cellule infectée, réorganise son cytosquelette et dirige le centre organisateur de microtubules (MTOC), l'appareil de Golgi et les granules cytotoxiques vers cette cellule cible. Les granules cytotoxiques, qui contiennent la perforine et des protéases spécialisées dans la lyse cellulaire - les granzymes - fusionnent avec la membrane plasmique du lymphocyte au niveau de la zone de contact appelée «synapse immunologique» et libèrent leur contenu dans un espace formé transitoirement entre les deux cellules (Figure 1). Ces protéines lytiques subissent alors un processus d'endocytose par la cellule cible et les granzymes sont transportés vers le noyau où ils provoquent l'apoptose de la cellule. Cette propriété, extrêmement efficace, permet à une cellule cytotoxique de tuer successivement, en quelques minutes, plusieurs cellules cibles [1].

Or cette voie effectrice de la cytotoxicité contrôle également l'homéostasie lymphocytaire chez l'homme [2, 3], et son dysfonctionnement entraîne un «syndrome hémophagocytaire» souvent fatal, caractérisé par une prolifération de lymphocytes T de phénotype CD8⁺, et une activation macrophagique. Ces cellules activées infiltrer les différents organes, y sécrètent de grandes quantités de cyto-

kines pro-inflammatoires, et entraînent leur destruction. Des images d'hémophagocytose (macrophages activés ayant phagocytés des cellules hématopoïétiques) sont observées. Ainsi, l'apparition d'un syndrome hémophagocytaire résulte d'une anomalie du

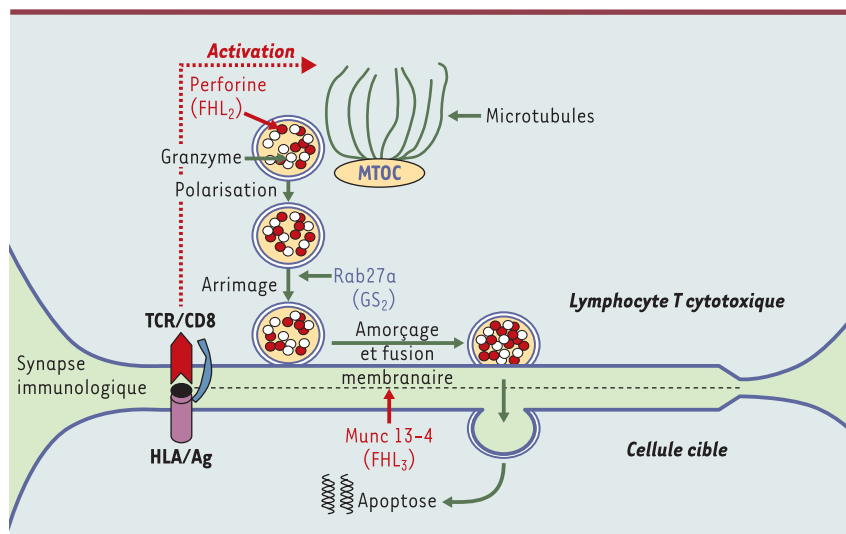


Figure 1. Schéma illustrant l'étape de la voie d'excrétion des granules cytotoxiques, ciblée par *Munc13-4*. Un lymphocyte T CD8 cytotoxique qui reconnaît par son récepteur T (TCR) l'antigène présenté par la molécule HLA (HLA/Ag) d'une cellule cible, forme transitoirement une synapse immunologique avec cette cellule. Après ce contact cellulaire, les granules cytotoxiques qui contiennent la perforine et les granzymes se dirigent le long des microtubules vers la cellule présentatrice d'antigène. Ils atteignent la membrane plasmique du lymphocyte et s'y arriment après une dernière étape de transport qui requiert *Rab27a*. *Munc13-4* est ensuite nécessaire pour conférer aux granules cytotoxiques la capacité de fusionner avec la membrane plasmique, permettant ainsi la libération de leur contenu dans la fente synaptique. Ce contenu sera endocyté par la cellule cible et entraînera sa lyse. Un défaut en perforine conduit à la lymphohistiocytose de type 2 (FHL2), un défaut en *Rab27a*, au syndrome de Griscelli de type 2 (GS2) et un défaut en *Munc13-4* à la lymphohistiocytose de type 3 (FHL3). MTOC: centre organisateur des microtubules.



expliquant l'albinisme partiel qui accompagne ces maladies (→). L'apparition d'un syndrome hémophagocytaire est la seule expression phénotypique d'une troisième affection héréditaire de transmission autosomique récessive, connue sous le nom de lymphohistiocytose familiale (LHF), dans laquelle nous avons montré précédemment que 30% des patients (groupe FHL2) présentent des mutations du gène de la perforine [7, 8].

(→) m/s
2000, n° 6-7,
p. 745

Implication d'un nouvel effecteur, hMunc13-4, dans la lymphohistiocytose familiale

L'analyse exhaustive de l'activité cytotoxique des lymphocytes de tous les patients présentant une LHF, et chez lesquels une anomalie du gène de la perforine avait été exclue, nous a permis d'identifier un sous-groupe de patients (FHL3), présentant un défaut d'activité cytotoxique sévère des lymphocytes T et des cellules de l'immunité innée (*natural killer*), indépendant de la perforine. Une forte liaison génétique entre la ségrégation de la maladie dans ces familles et une région génétique en 17q25 a été mise en évidence. La recherche de gènes candidats nouvellement identifiés dans les bases de données du génome humain a permis de repérer dans cette région la présence de l'orthologue humain du gène *Munc13-4* du rat. Six anomalies différentes de ce gène ont été identifiées chez ces patients, qui toutes entraînent une altération de la protéine hMunc13-4, principalement des délétions de la partie carboxy-terminale de la protéine. La restauration de l'activité cytotoxique des lymphocytes de patients dans lesquels l'expression d'une forme fonctionnelle de hMunc13-4 avait été induite prouvait la relation de cause à effet entre l'altération de la protéine et le phénotype clinique [9].

Expression et fonction de hMunc13-4

Aucune fonction de Munc13-4 n'avait été identifiée chez le rat. La similitude d'ar-

chitecture des domaines de Munc13-4 et de ceux des protéines de la famille Munc13/Unc13 explique que Munc13-4 a été inclus dans cette famille [10]. Les protéines Munc13 sont exclusivement ou très majoritairement exprimées dans le cerveau, et un rôle important de ces protéines dans la sécrétion du contenu des vésicules synaptiques neuronales a été postulé [11, 12]. Or hMunc13-4 n'est pas exprimé dans le cerveau mais de façon prédominante dans les cellules hématopoïétiques ainsi que dans d'autres tissus, comme l'épithélium pulmonaire et le placenta.

Nos études nous ont permis de démontrer que le mécanisme d'excrétion des granules cytotoxiques au niveau de la synapse immunologique est comparable à celui des vésicules synaptiques au niveau de la synapse neurologique. hMunc13-4 est un effecteur indispensable à la sécrétion « contrôlée » des protéines lytiques stockées dans des granules préformés, mais elle n'intervient pas dans la voie de sécrétion « constitutive » des cytokines (dont l'interféron γ) utilisée par les lymphocytes. hMunc13-4 agit à une étape tardive de la voie de sécrétion, puisque son absence dans les lymphocytes de patients n'affecte ni la polarisation du MTOC, de l'appareil de Golgi ou des granules cytotoxiques, ni l'arrimage des granules lytiques à la membrane plasmique au niveau de la synapse immunologique. hMunc13-4 agit donc en aval de Rab27a qui est nécessaire à cette dernière étape du transport des granules polarisés vers la membrane plasmique (Figure 1). En utilisant une forme fluorescente de hMunc13-4 nous avons montré que cette protéine polarise avec les granules cytotoxiques et se localise au niveau de la synapse immunologique, et qu'en son absence, aucune image de fusion ou d'excrétion des granules cytotoxiques au niveau de la synapse immunologique n'est observée. hMunc13-4 confère aux vésicules un état de « compétence » indispensable pour amorcer l'étape de fusion membranaire qui pré-

cède l'excrétion du contenu des granules. Il y a donc une grande similitude des mécanismes d'excrétion des granules cytotoxiques au niveau de la synapse immunologique et des vésicules synaptiques au niveau de la synapse neurologique. Dans ces deux situations, il existe une étape décisive entre l'association des vésicules à la membrane plasmique et la fusion membranaire, sous le contrôle des isoformes de Munc13 (Munc13-1,2,3 dans le cerveau, Munc13-4 dans les lymphocytes). Au niveau de la synapse neurologique, les isoformes de Munc13 contrôlent également le nombre de vésicules qui acquièrent cette compétence parmi celles qui sont pré-localisées au niveau de la membrane [14], participant ainsi à la plasticité synaptique. Dans les lymphocytes, la localisation des granules cytotoxiques à la membrane plasmique n'a lieu qu'après la formation de la synapse immunologique [1]. Il reste à déterminer si Munc13-4 exerce également un rôle dans la sélection d'un *quantum* de granules excrétés à chaque contact du lymphocyte avec une cellule cible, conférant aux lymphocytes cytotoxiques cette fonction de « tueur en série ».

On peut s'étonner qu'aucune différence phénotypique n'existe entre les patients présentant des anomalies génétiques de hMunc13-4 ou de la perforine, l'expression de hMunc13-4 n'étant pas restreinte aux cellules hématopoïétiques, contrairement à la seconde. Il est possible que les conséquences du défaut d'excrétion dans les autres tissus ne soient pas suffisamment sévères pour s'exprimer, ou qu'elles y soient masquées par un mécanisme redondant d'excrétion « contrôlée » des vésicules.

Munc13-4 est le quatrième effecteur (mais peut-être pas le dernier) identifié dans la voie de sécrétion des granules cytotoxiques, dont l'anomalie conduit au dérèglement de la réponse lymphocytaire TCD8⁺ telle qu'on l'observe au cours du syndrome hémophagocytaire. Ces travaux illustrent à nouveau la puissance de l'étude systématique d'un ensemble

de maladies héréditaires dans la caractérisation de grandes voies physiologiques. D'un point de vue médical, la caractérisation moléculaire de cette nouvelle forme de LHF permettra de mieux distinguer, face à un cas familial unique, les formes héréditaires des formes acquises de syndrome hémophagocytaire. Le conseil génétique et l'attitude thérapeutique pourront être ainsi adaptés. ♦

Munc13-4 is essential for cytolytic granule fusion

REMERCIEMENTS

Nous tenons à remercier l'Inserm, l'Association Française contre le Cancer, La Fondation pour la recherche Médicale et Vaincre les Maladies Lysosomales qui soutiennent généreusement nos travaux.

RÉFÉRENCES

1. Stinchcombe JC, Bossi G, Booth S, Griffiths GM. The immunological synapse of CTL contains a secretory domain and membrane bridges. *Immunity* 2001 ; 15 : 751-61.
2. De Saint Basile G. Implication du trafic intracellulaire dans trois maladies héréditaires du système hématopoïétique. *Med Sci (Paris)* 2000 ; 16 : 745-50.
3. de Saint Basile G, Fischer A. The role of cytotoxicity in lymphocyte homeostasis. *Curr Opin Immunol* 2001 ; 13 : 549-54.
4. Ménasché G, Pastural E, Feldmann J, et al. Mutations in RAB27A cause Griscelli syndrome associated with hemophagocytic syndrome. *Nat Genet* 2000 ; 25 : 173-6.
5. Nagle DL, Karim AM, Woolf EA, et al. Identification and mutation analysis of the complete gene for Chediak-Higashi syndrome. *Nat Genet* 1996 ; 14 : 307-11.
6. Barbosa MDFS, Nguyen QA, Tchernev VT, et al. Identification of the homologous beige and Chediak-Higashi syndrome genes. *Nature* 1996 ; 382 : 262-5.
7. Dufourcq Lagelouse R, Le Deist F, Fischer A, de Saint Basile G. Altération du gène codant pour la perforine dans la lymphohistiocytose familiale. *Med Sci (Paris)* 1999 ; 15 : 1479-81.
8. Stepp S, Dufourcq-Lagelouse R, Le Deist F, et al. Perforin Gene Defects in Familial Hemophagocytic Lymphohistiocytosis. *Science* 1999 ; 286 : 1957-9.
9. Feldmann J, Callebaut I, Raposo G, et al. Munc13-4 is essential for cytolytic granules fusion and is mutated in a form of familial hemophagocytic lymphohistiocytosis (FHL3). *Cell* 2003 ; 115 : 461-73.
10. Koch H, Hofmann K, Brose N. Definition of Munc13-homology-domains and characterization of a novel ubiquitously expressed Munc13 isoform. *Biochem J* 2000 ; 349 : 247-53.
11. Betz A, Thakur P, Junge HJ, et al. Functional interaction of the active zone proteins Munc13-1 and RIM1 in synaptic vesicle priming. *Neuron* 2001 ; 30 : 183-96.
12. Rizo J, Sudhof TC. Snares and Munc18 in synaptic vesicle fusion. *Nat Rev Neurosci* 2002 ; 3 : 641-53.
13. Rosenmund C, Sigler A, Augustin I, Reim K, Brose N, Rhee JS. Differential control of vesicle priming and short-term plasticity by Munc13 isoforms. *Neuron* 2002 ; 33 : 411-24.

NOUVELLE

Du rythme dans le foie en régénération

Michèle Teboul, Béatrice Rayet, Franck Delaunay

Université de Nice-Sophia Antipolis, CNRS UMR6078, 284, chemin du Lazaret, 06230 Villefranche-sur-Mer, France. teboulm@unice.fr

> L'hypothèse d'une influence de l'horloge circadienne sur le cycle cellulaire reste controversée depuis de nombreuses années en dépit de nombreuses observations en faveur d'un tel lien. Ainsi, chez certaines algues unicellulaires et cyanobactéries, les cellules ne peuvent se diviser que pendant une fenêtre de temps au cours du cycle de 24h [1]. Chez la souris,

la destruction de l'horloge circadienne centrale située dans les noyaux supra-chiasmatisques de l'hypothalamus accélère la croissance de tumeurs implantées et la mutation du gène de l'horloge *Per2* augmente la fréquence de tumeurs spontanées ou induites par irradiation [2, 3]. Enfin, chez l'homme, des variations circadiennes de l'expression de protéines du

cycle cellulaire ont été décrites dans l'épithélium intestinal et la peau [4]. L'équipe d'Hitoshi Okamura à l'Université de Kobe (Japon) vient d'apporter un élément décisif en faveur de ce lien en démontrant que, lors de la régénération hépatique, l'horloge circadienne contrôle l'expression de gènes du cycle cellulaire et finalement la mitose [5].