

M/S : médecine sciences



Une protéine chaperon pour la synthèse coordonnée des chaînes de globine

Dominique Labie

Volume 18, Number 12, décembre 2002

URI: <https://id.erudit.org/iderudit/000590ar>

[See table of contents](#)

Publisher(s)

SRMS: Société de la revue médecine/sciences
Éditions EDK

ISSN

0767-0974 (print)
1958-5381 (digital)

[Explore this journal](#)

Cite this article

Labie, D. (2002). Une protéine chaperon pour la synthèse coordonnée des chaînes de globine. *M/S : médecine sciences*, 18(12), 1189–1190.

Tous droits réservés © M/S : médecine sciences, 2002

This document is protected by copyright law. Use of the services of Érudit (including reproduction) is subject to its terms and conditions, which can be viewed online.

<https://apropos.erudit.org/en/users/policy-on-use/>

érudit

This article is disseminated and preserved by Érudit.

Érudit is a non-profit inter-university consortium of the Université de Montréal, Université Laval, and the Université du Québec à Montréal. Its mission is to promote and disseminate research.

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



REMERCIEMENTS

Nos recherches sont soutenues par le Cnrs, la Fondation pour la Recherche Médicale, et le Ministère de la Recherche (GIS prion).

RÉFÉRENCES

1. Wickner RB, Taylor KL, Edskes HK, Maddelein ML, Moriyama H, Roberts BT. Prions in *Saccharomyces* and *Podospora* spp.: protein-base inheritance. *Microbiol Mol Biol Rev* 1999; 63: 844-61.
2. Bueler HM, Aguzzi A, Sailer A, et al. Mice devoid of PrP are resistant to scrapie. *Cell* 1993; 73: 1339-47.
3. Caughey B. Transmissible spongiform encephalopathies, amyloidoses and yeast prions: common threads? *Nat Med* 2000; 6: 751-4.
4. Wickner RB. Evidence for a prion analog in *S. cerevisiae*: the [URE3] non-Mendelian genetic element as an altered URE2 protein. *Science* 1994; 264: 566-9.
5. Coustou V, Deleu C, Saupe S, Bégueret J. The protein product of the *het-s* heterocaryon incompatibility gene of the fungus *Podospora anserina* behaves as a prion analog. *Proc Natl Acad Sci USA* 1997; 94: 9773-8.
6. Liautard JP, Alvarez-Martinez MT, Féraudet C, Torrent J. La protéine prion: structure, dynamique et conversion *in vitro*. *Med Sci* 2002; 18: 62-9.
7. Maddelein ML, Dos Reis S, Duvezin-Caubet S, Couлары-Salin B, Saupe S. Amyloid aggregates of the HET-s prion protein are infectious. *Proc Natl Acad Sci USA* 2002; 99: 7402-7.
8. Coustou-Linares V, Maddelein ML, Bégueret J, Saupe S. *In vivo* aggregation of the HET-s prion protein of the fungus *Podospora anserina*. *Mol Microbiol* 2001; 42: 1325-35.
9. Dos-Reis S, Couлары-Salin B, Forges V, Lascu I, Bégueret J, Saupe S. The HET-s prion protein of the filamentous fungus *Podospora anserina* aggregates *in vitro* into amyloid-like fibrils. *J Biol Chem* 2002; 277: 5703-6.
10. Uptain SM, Sawinicki GJ, Caughey B, Lindquist S. Strains of [PSI(+)] are distinguished by their efficiencies of prion-mediated conformational conversion. *EMBO J* 2001; 20: 6236-45.
11. Speransky VV, Taylor KL, Edskes HK, Wickner RB, Steven AC. Prion filament networks in [URE3] cells of *Saccharomyces cerevisiae*. *J Cell Sci* 2001; 113: 1327-36.

NOUVELLE

Une protéine chaperon pour la synthèse coordonnée des chaînes de globine

Dominique Labie

> L'hémoglobine (Hb) est un tétramère dont les deux chaînes α et β sont codées par des gènes situés sur des chromosomes différents. Une coordination est nécessaire pour assurer un équilibre stœchiométrique parfait entre les deux processus de synthèse. L'excès de l'une ou de l'autre chaîne se traduira, en effet, par un syndrome thalassémique plus ou moins sévère. Les chaînes β en excès forment des homotétramères β^4 (HbH), inaptés au transport de l'oxygène, mais solubles; les chaînes α , en revanche, ont tendance à précipiter dans la cellule sous forme monomérique, entraînant une cascade physiopathologique dont l'étape finale est la dénaturation de la protéine et la destruction cellulaire prématurée, phénomènes lar-

gement responsables des troubles observés au cours des β -thalassémies [1]. Les études de synthèse de l'Hb ont montré qu'en raison d'un léger excès de synthèse des chaînes d' α -globine par rapport aux chaînes de β -globine, il ne se forme pas spontanément d'HbH. Le mécanisme évitant les désordres dus à l'excès de chaînes α a fait l'objet d'hypothèses non vérifiées, dont l'existence d'une protéine « chaperon » assurant leur stabilisation. L'article publié dans *Nature* par deux équipes de l'Université de Philadelphie (PA, USA) semble apporter une réponse à cette question non résolue [2]. Les auteurs sont partis de l'hypothèse

que cette protéine stabilisatrice devait avoir, comme les chaînes de globine et les enzymes de la synthèse de l'hème, une spécificité érythroïde, et devait donc être contrôlée par GATA-1, facteur de transcription à doigts de zinc indispensable à la spécification de la lignée érythroïde [3]. Le criblage des gènes dont la synthèse était induite par GATA-1 leur a permis d'isoler un ARNm transcrit à partir d'un gène appelé *EDRF* (*erythroid differentiation-related factor*) qu'ils proposent d'appeler plutôt AHSP (*α -haemoglobin stabilizing factor*). L'ARN murin de ce gène *EDRF/AHSP* code pour une protéine de 102 acides aminés, très conservée à travers les espèces, abondante et de spécificité érythroïde rigoureuse, très diminuée dans les cultures de cellules GATA-1. Les auteurs ont ensuite mis en évidence une liaison spécifique de la protéine AHSP avec l' α -globine monomérique, et pas avec la β -

Institut Cochin,
Département de génétique,
développement et
pathologie moléculaires,
Inserm U.567,
24, rue du Faubourg Saint-
Jacques, 75014 Paris, France.
labie@cochin.inserm.fr

globine. Le complexe AHSP/ α -globine est stable, réparti de façon homogène dans le cytoplasme, et ne précipite pas, même après oxydation. Il ne se dissocie qu'en présence d'hémoglobine β , chaîne ayant fixé l'hème, permettant alors la formation de l'HbA $\alpha^2\beta^2$. L'étape suivante a été l'étude fonctionnelle de AHSP *in vivo*. Chez les souris AHSP^{-/-} par délétion du gène, on observe des troubles importants du développement, mais surtout un nombre important de réticulocytes, des anomalies morphologiques des érythrocytes, la présence d'inclusions d'Hb dénaturée, une demi-vie abrégée des érythrocytes, symptômes qui ne sont pas sans rappeler ceux d'une forme mineure de β -thalassémie et qui s'expliquent facilement par un excès d'hémoglobine α libre dans les précurseurs, normalement maintenue sous contrôle par la présence d'AHSP.

Ces mécanismes de physiologie moléculaire ont des conséquences médicales. Le groupe très hétérogène des thalassémies compte certainement parmi les maladies génétiques les plus fréquentes dans le monde. Ce qui caractérise une β -thalassémie, c'est un déficit notable en chaînes β , d'où l'anémie, mais également un excès relatif de chaînes α qui contribue aux lésions cellulaires et à l'hémolyse qui s'ensuit. Le travail actuel, joint à ce que l'on sait des β -thalassémies, permet de proposer un schéma physiopathologique (Figure 1) [4]. À l'état normal, les chaînes de globine sont synthétisées indépendamment sur les chromosomes 16 et 11, et le léger excès de chaînes α est stabilisé par AHSP qui joue ici un rôle de chaperon. La chaîne β , d'une part, et le complexe α /AHSP, d'autre part, fixent chacun une molécule d'hème, s'associent en

dimères, puis en tétramères, donnant au globule rouge sa morphologie et sa teneur en Hb. AHSP relargué fixera une nouvelle molécule de chaîne α pour la présenter aux chaînes β . Dans le scénario d'une β -thalassémie, l'excès de chaînes α , modéré à l'état normal, est important et excède les capacités de AHSP. Ces chaînes, à l'état libre, précipitent, entraînant leur cortège de lésions cellulaires, microcytose, inclusions, spicules... Y a-t-il là l'explication de certains syndromes thalassémiques marqués par une discordance entre lésions moléculaires et expression phénotypique? Pourrait-on envisager qu'en provoquant une surexpression de AHSP, on améliore un syndrome thalassémique grave? ♦

A chaperon protein is involved in the coordinated synthesis of the globin polypeptide chains

RÉFÉRENCES

1. Weatherall DJ, Clegg JB. *Thalassaemia syndromes*. Oxford: Blackwell, 2001.
2. Kihm AJ, Kong Y, Wong W, et al. An abundant erythroid protein that stabilizes free α -haemoglobin. *Nature* 2002; 417: 758-63.
3. Weiss MJ, Orkin SH. GATA transcription factors: key regulators of hematopoiesis. *Exp Hematol* 1995; 23: 99-107.
4. Luzzatto L, Notaro R. Haemoglobin's chaperone. *Nature* 2002; 417: 703-4.

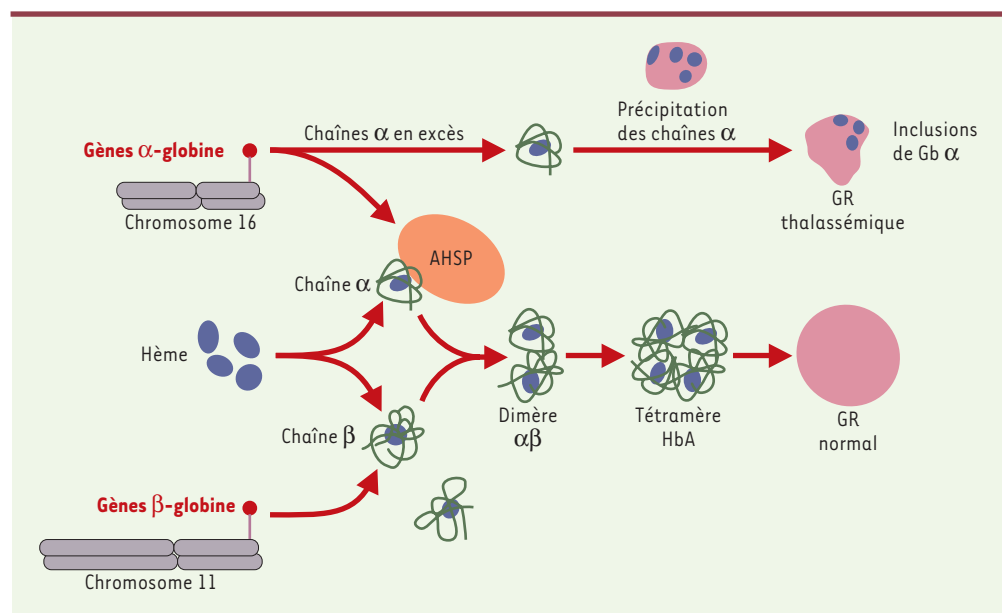


Figure 1. Schématisation du rôle de la protéine AHSP. Les chaînes d' α - et de β -globine sont codées par des gènes situés sur deux chromosomes différents. La chaîne α en léger excès forme alors un complexe avec la protéine AHSP. Ce complexe, ainsi que la chaîne β , fixent chacun une molécule d'hème, puis s'associent en dimère $\alpha\beta$, puis en tétramère d'HbA, en libérant AHSP qui va jouer le rôle de chaperon sur une autre chaîne α . En cas de thalassémie, l'excès de chaînes α déborde les capacités de chaperon d'AHSP. Ces chaînes monomères précipitent en entraînant les lésions cellulaires classiquement observées. GR: globule rouge.