

M/S : médecine sciences



Maladies à prion: la protéine saine se lie à la forme pathogène Prion disease: soluble dimeric prion protein binds PrP^{Sc}

Nicolas Genoud

Volume 19, numéro 12, décembre 2003

URI : <https://id.erudit.org/iderudit/007394ar>

[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

Genoud, N. (2003). Maladies à prion: la protéine saine se lie à la forme pathogène. *M/S : médecine sciences*, 19(12), 1195–1196.

Tous droits réservés © M/S : médecine sciences, 2003

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/>

Maladies à prion : la protéine saine se lie à la forme pathogène

Nicolas Genoud

Institute of Neuropathology,
Schmelzbergstrasse 12,
University Hospital of Zürich,
CH-8091 Zurich, Suisse.
nicolas.genoud@usz.ch

tion pathogène (PrP^{Sc}). Contrairement à un virus, qui se multiplie dans les cellules de son hôte grâce à son patrimoine génétique (constitué d'acides nucléiques, ADN ou ARN),

> Le prion est l'agent transmissible responsable d'encéphalopathies spongiformes chez plusieurs espèces de mammifères : l'ESB chez les bovins, la maladie de Creutzfeldt-Jakob chez les humains, la tremblante (*scrapie*) chez le mouton, ou encore la cachexie chronique (ou syndrome de dégénérescence chronique, *chronic wasting disease*, CWD) du cerf et de l'élan. La maladie est également

observée chez des espèces moins communes, telles que certains ongulés exotiques et des félins en captivité [1]. Les prions sont vraisemblablement des protéines, légèrement différentes d'une espèce à une autre, qui peuvent adopter au moins deux conformations spatiales, une conformation cellulaire «saine» (PrP^C), présente de façon ubiquitaire dans l'organisme, et une conforma-

la protéine PrP^{Sc} anormale semble se propager au sein de l'organisme, et d'un animal à un autre, en convertissant en molécules pathogènes les protéines du prion saines avec lesquelles elle entre en contact [2]. Toutefois, plus de vingt ans après sa formulation initiale par Stanley Prusiner, cette hypothèse de la protéine seule (*protein-only hypothesis*) suscite encore une foule d'interrogations malgré l'apport de plusieurs éléments de réponse ces dernières années. En particulier, la protéine prion de mammifère, PrP^C a été convertie *in vitro* en une entité dotée de propriétés physico-chimiques caractéristiques de la protéine prion pathogène, PrP^{Sc} [3]. Malgré tout, une des étapes cruciales concernant l'interaction entre les deux isoformes n'avait toujours pas été formellement démontrée *in vivo*.

Nous avons tenté d'apporter de nouveaux éléments en faveur de cette hypothèse [4]. La protéine prion de souris a été fusionnée avec le fragment Fc des immunoglobulines G humaines pour créer une molécule dimérique soluble et sécrétée (PrP-Fc₂), contrairement à PrP^C qui est normalement ancrée à la partie externe de la membrane cellulaire. Nous avons ensuite créé des souris transgéniques qui expriment cette molécule PrP-Fc₂.

Les souris qui n'expriment pas PrP^C ne sont pas susceptibles aux maladies du prion (*scrapie*) [5]. Dans un premier temps, nous avons croisé nos souris transgéniques PrP-Fc₂ avec des souris qui n'ont pas le gène codant pour PrP, de manière à n'exprimer que la forme dimérique soluble (PrP-Fc₂) sans la forme endogène PrP^C. Les souris transgéniques exprimant le dimère PrP soluble et inocu-

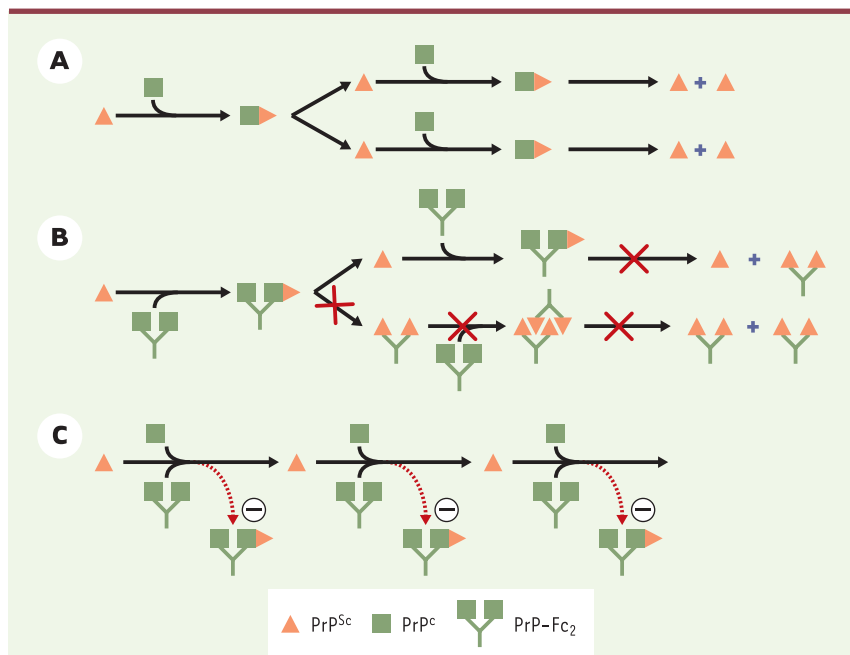


Figure 1. Un modèle pour l'action anti-prion de PrP-Fc₂. **A.** Selon le modèle dit du «redéploiement» (nb) PrP^{Sc} interagit avec PrP^C de manière à former un dimère transitoire. PrP^C est transformé en une nouvelle molécule PrP^{Sc}. La conversion spontanée dans le sens inverse (PrP^{Sc} en PrP^C) serait rendue impossible en raison d'une barrière énergétique très élevée. **B.** En l'absence de PrP^C, PrP-Fc₂ ne permet ni la réplication de l'agent infectieux, ni la formation de PrP^{Sc}. Les souris ne développent ainsi aucun symptôme. **C.** Les souris co-exprimant PrP^C endogène et PrP-Fc₂ répliquent des prions et développent la *scrapie*. Plusieurs expériences suggèrent que PrP-Fc₂ séquestre PrP^{Sc} et la rend incapable de convertir de nouvelles molécules PrP^C en PrP^{Sc}, ce qui expliquerait pourquoi les souris transgéniques développent la *scrapie*, mais avec une cinétique ralentie.

lées avec des prions ne développèrent pas la *scrapie* et n'accumulèrent pas PrP^{Sc}, suggérant que PrP-Fc₂ ne pouvait pas être convertie en une forme anormale PrP-Fc^{Sc} (Figure 1B).

Ces souris ont ensuite été croisées avec des souris sauvages de manière à exprimer simultanément PrP soluble et PrP^C endogène. L'inoculation intracérébrale de prions a entraîné le développement de la maladie mais avec un retard significatif: 170 jours pour les souris témoins contre 280 jours pour les souris mutantes. Plusieurs animaux sacrifiés pendant la progression de la maladie révélèrent une diminution de l'accumulation de la forme anormale PrP^{Sc}, ainsi qu'une réplication ralentie de l'agent infectieux.

Un des éléments centraux de l'hypothèse de la protéine seule repose sur une interaction entre la forme normale PrP^C et la forme anormale PrP^{Sc} (Figure 1A). La forme soluble PrP-Fc₂ (qui n'est pas convertible en une forme pathogène) interagirait-elle avec la forme anormale, bloquant ainsi la propagation de PrP^{Sc}? C'est ce que nous avons ensuite essayé de tester en utilisant diverses méthodes biochimiques. Pour cela, nous avons couplé des billes magnétiques avec des anticorps anti-Fc humains ou avec la protéine A. Ces deux molécules capturent le fragment Fc, et donc la protéine dimérique PrP-Fc₂, mais pas PrP seule. Les billes couplées ont ensuite été incubées avec des homogénats de cerveaux de souris PrP-Fc₂ ou sauvages, toutes deux infectées avec des prions. L'analyse par *Western blot* des immunoprécipitations a

révélé la présence de PrP^{Sc} (résistant à la digestion de la protéinase K) seulement dans le cas où les cerveaux des souris PrP-Fc₂ ont été utilisés, suggérant que PrP^{Sc} et PrP-Fc₂ s'associent *in vivo*.

Ces résultats ont été confirmés en utilisant une approche expérimentale différente. PrP^{Sc}, de même que PrP^C, sont attachées aux radeaux lipidiques (*rafts*), régions membranaires riches en lipides. Après une ultracentrifugation dans un gradient Nycodenz, PrP^{Sc} est détectée dans les fractions légères. Lorsque le même gradient a été appliqué à PrP-Fc₂, celui-ci était présent dans les fractions lourdes du gradient, ce qui est le comportement attendu d'une protéine soluble. En revanche, lorsque nous avons appliqué la même approche aux souris PrP-Fc₂ infectées avec des prions, les molécules PrP-Fc₂ étaient détectées en haut du gradient, dans les mêmes fractions que PrP^{Sc}! Nous avons donc conclu que la forme soluble PrP-Fc₂ interagissait avec la forme anormale PrP^{Sc}.

Que se passe-t-il chez les souris PrP-Fc₂ qui développent la *scrapie* plus tardivement que les témoins? PrP-Fc₂ se lie probablement avec PrP^{Sc} et empêche cette dernière de convertir PrP^C en une nouvelle molécule anormale. La cinétique de conversion est ainsi ralentie et les souris succombent à la maladie plus tardivement (Figure 1C). Cela suggère que l'interaction entre les deux isoformes est requise pour la réplication de PrP^{Sc} *in vivo* et confirme donc un des postulats centraux de l'hypothèse de la protéine seule. ♦

Prion disease: soluble dimeric prion protein binds PrP^{Sc}

RÉFÉRENCES

1. Aguzzi A, Montrasio F, Kaeser PS. Prions: health scare and biological challenge. *Nat Rev Mol Cell Biol* 2001; 2:118-26.
2. Aguzzi A, Weissmann C. Prion research: the next frontiers. *Nature* 1997; 389: 795-8.
3. Kocisko DA, Come JH, Priola SA, et al. Cell-free formation of protease-resistant prion protein. *Nature* 1994; 370: 471-4.
4. Meier P, Genoud N, Prinz M, et al. Soluble dimeric prion protein binds PrP^{Sc} *in vivo* and antagonizes prion disease. *Cell* 2003; 113: 49-60.
5. Büeler HR, Aguzzi A, Sailer A, et al. Mice devoid of PrP are resistant to *scrapie*. *Cell* 1993; 73:1339-47.
6. Fischer MB, Roeckl C, Parizek P, Schwarz HP, Aguzzi A. Binding of disease-associated prion protein to plasminogen. *Nature* 2000; 408: 479-83.