

M/S : médecine sciences

Le *patch-clamp* en bref

Jacques Teulon

Volume 20, numéro 5, mai 2004

URI : id.erudit.org/iderudit/008421ar

[Aller au sommaire du numéro](#)

Éditeur(s)

SRMS: Société de la revue médecine/sciences et Éditions EDK

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

[Découvrir la revue](#)

Citer cet article

Teulon, J. (2004). Le *patch-clamp* en bref. *M/S : médecine sciences*, 20(5), 550–550.

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/>]



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. www.erudit.org

LE PATCH-CLAMP EN BREF

Jacques Teulon

UMR 7134 CNRS-UP6, 15, rue de l'École de Médecine,
75006 Paris, France.

jacques.teulon@bhdc.jussieu.fr

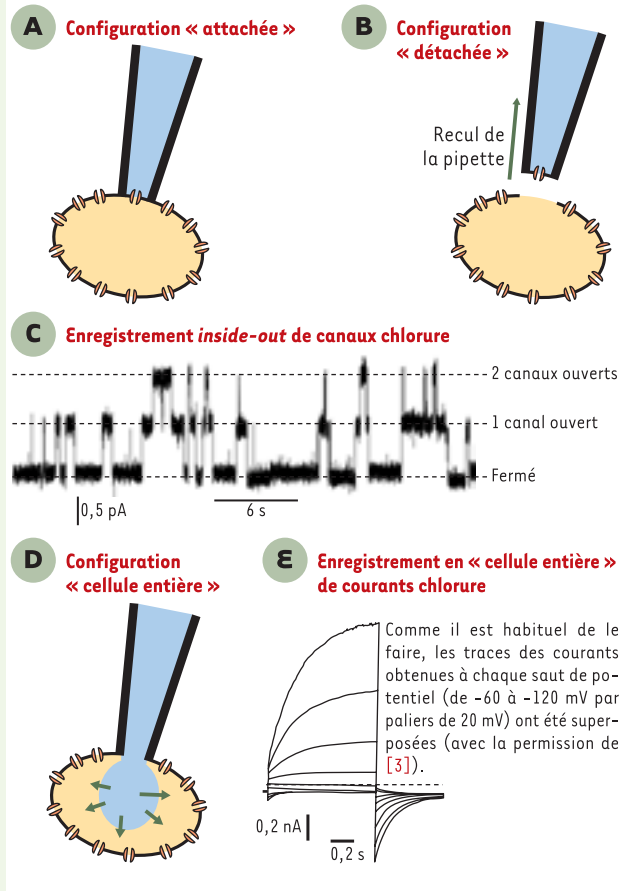
Inventé par E. Neher et B. Sakmann [1], le *patch-clamp* – qui pourrait être traduit en français par électrophysiologie moléculaire – est la technique de référence pour l'étude électrophysiologique des canaux ioniques [2]. Chaque canal est traversé par un flux ionique élevé (~10⁶ ions/seconde) et génère un courant électrique. Ce courant est faible (~1 picoampère) mais serait mesurable s'il n'était noyé dans l'activité électrique globale de la cellule. Le *patch-clamp* consiste donc à enregistrer l'activité électrique d'un fragment microscopique de membrane cellulaire, isolé électriquement du reste de la surface cellulaire et ne contenant que quelques canaux. On utilise une électrode de verre, remplie d'une solution conductrice, dont la pointe a un diamètre de l'ordre du micromètre. L'électrode, manœuvrée à l'aide d'un micromanipulateur, est approchée de la surface d'une cellule, puis « scellée » sur la membrane en imposant une dépression à l'intérieur du capillaire de verre par l'intermédiaire d'un cathéter relié à une prise d'air du porte-électrode.

L'arrangement de départ, dans lequel l'orifice de la pipette est scellé sur une cellule intacte, est appelé configuration « attachée » (Figure 1A). Un système électronique enregistre le courant et impose un potentiel électrique transmembranaire.

Une seconde configuration (Figure 1B) s'obtient en séparant la pipette de la cellule. Lors de cette manœuvre, le *patch* de membrane reste fixé à la pipette et sa face intracellulaire, dirigée vers l'extérieur de la pipette (d'où l'appellation de *patch inside-out*), devient accessible. Il existe également une configuration *outside-out* obtenue, à partir de la configuration « attachée », par destruction du *patch* et éloignement de la pipette. On arrache ainsi une collerette de membrane qui, en se rabattant, referme l'orifice de la pipette en orientant sa face extracellulaire vers l'extérieur.

Ces configurations permettent d'étudier les canaux ioniques à l'échelon individuel. La Figure 1C montre que le courant porté par un canal ionique prend la forme d'un échelon rectangulaire, le canal oscillant entre état ouvert et état fermé. La mesure de l'intensité du courant élémentaire (noté i) à des potentiels imposés (V), en présence de solutions ioniques variées, permet de déterminer la conductance du canal (g) et sa sélectivité ionique. La mesure du temps fractionnel d'ouverture (aussi appelé probabilité d'ouverture, P_o) permet d'étudier l'effet d'agents de régulation ou de bloquants. Le courant moyen traversant un canal s'écrit : $\langle i \rangle = iP_o$.

Une quatrième configuration, appelée « enregistrement en cellule entière » (*whole cell recording*), est d'un principe totalement différent. Si, partant de la configuration « attachée », on brise le *patch* en exerçant une forte aspiration, la solution de pipette entre en



contact avec le milieu intracellulaire. Dans cette condition, la pipette enregistre le courant traversant la surface membranaire totale. On ne distingue plus les canaux individuels (Figure 1D). Lorsqu'un seul type de canal est actif, le courant macroscopique mesuré vaut NiP_o où N est le nombre total de canaux. Si dans le cas d'enregistrements en canal individuel on travaille le plus souvent à l'état stationnaire, en cellule entière en revanche, la procédure de base consiste à mesurer les courants produits par l'application séquentielle de sauts de potentiels à durée fixe de valeur variable (Figure 1E). Cette variante est particulièrement adaptée aux courants des tissus excitables parce qu'elle renseigne sur les propriétés dynamiques des courants étudiés.

RÉFÉRENCES

1. Hamill OP, Marty A, Neher E, et al. Improved patch-clamp techniques for high-resolution current recording from cells and cell-free membrane patches. *Pflug Arch* 1981; 391: 85-100.
2. Joffre M. *Electrophysiologie moléculaire. I. La technique du patch-clamp*, vol. 1. Paris : Hermann, 2001: 164 p.
3. Evans MG, Marty A. Calcium-dependent chloride currents in isolated cells from rat lacrimal glands. *J Physiol (London)* 1986; 378: 437-60.