M/S : médecine sciences

Dynamique d'assemblage des machineries nucléolaires après la mitose, en temps réel et en cellules vivantes Tracking the interactions of rRNA processing proteins during nucleolar assembly in living cells



Danièle Hernandez-Verdun

Volume 21, Number 12, décembre 2005

URI: https://id.erudit.org/iderudit/012004ar

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

Hernandez-Verdun, D. (2005). Dynamique d'assemblage des machineries nucléolaires après la mitose, en temps réel et en cellules vivantes. *M/S : médecine sciences*, *21*(12), 1025–1027.

Tous droits réservés © M/S : médecine sciences, 2005

érudit

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/

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/

MAGAZINE



suite de la décharge neuronale, par des cellules largement connectées grâce à des jonctions de type gap [6]. Il semble toutefois possible d'observer une gliose précédant la survenue des crises dans certains modèles. La réaction astrocytaire ne serait donc pas obligatoirement secondaire à la crise.

Le travail présenté aujourd'hui bénéficie des dernières avancées de la technologie d'imagerie cellulaire du calcium. Les auteurs ont chargé les cellules de l'hippocampe (gyrus et CA1) avec du calcium « cagé ». L'exposition à une source laser permet la libération et la brusque élévation intracellulaire du calcium. La technique utilisée, couplée à la technologie de microscopie en double photon, permet de cibler une cellule particulière et d'enregistrer les conséquences dans les cellules voisines. Lorsque le calcium est libéré au sein d'un astrocyte, on observe dans les neurones avoisinants l'appari-

tion d'une dépolarisation typique d'un PDS. Si le calcium est libéré dans le cytoplasme d'un neurone, rien ne se passe. De façon intéressante, les auteurs ont testé 5 modèles différents de genèse des crises. Dans chaque cas, l'interférence avec la transmission neuronale n'affecte pas le PDS tandis que le blocage des vagues calciques se transmettant d'astrocytes en astrocytes ou l'inhibition de l'augmentation intracellulaire du calcium astrocytaire inhibe totalement l'apparition du PDS.

Ce travail place donc l'astrocyte au cœur du mécanisme de synchronisation de la crise. Comment s'intègrent ces données dans la véritable clinique d'une crise chez l'homme ? Au moins dans le phénomène de réentrée qui met en résonance la décharge neuronale et la réponse gliale lors de la crise. Quel est l'œuf et quelle est la poule? La réponse reste ouverte, mais la modulation des trans-

NOUVELLE

devient une nouvelle cible thérapeutique pour le contrôle de crises particulièrement invalidantes. ◊

porteurs astrocytaires du glutamate

An astrocytic basis of epilepsy

RÉFÉRENCES

- 1. Araque A. Perea G. Glial modulation of synaptic transmission in culture. Glia 2004; 47: 241-8. 2. Fellin T, Pascual O, Gobbo S, et al. Neuronal
- synchrony mediated by astrocytic glutamate through activation of extrasynaptic NMDA receptors. Neuron 2004; 43: 729-3.
- 3. Angulo MC, Kozlov AS, Charpak S, Audinat E. Glutamate released from glial cells synchronizes neuronal activity in the hippocampus. / Neurosci 2004:24:6920-7.
- 4. Tian GF, Azmi H, Takano T, et al. An astrocytic basis of epilepsy. Nat Med 2005; 11: 973-81.
- 5. Dingledine R, Hynes MA, King GL. Involvement of N-methyl-D-aspartate receptors in epileptiform bursting in the rat hippocampal slice. J Physiol (Lond) 1996; 380: 175-89.
- 6. Nett WJ, Oloff SH, McCarthy KD. Hippocampal astrocytes in situ exhibit calcium oscillations that occur independent of neuronal activity. J Neurophysiol 2002; 87: 528-37.

Dynamique d'assemblage des machineries nucléolaires après la mitose, en temps réel et en cellules vivantes

Danièle Hernandez-Verdun

> Le noyau des cellules est réorganisé après chaque mitose. Ce qui implique la reformation de l'enveloppe nucléaire, la décondensation de la chromatine et la réorganisation des machineries nucléaires. Il faut réadresser les machineries au bon endroit au bon moment pour rassembler un noyau fonctionnel.

La re-formation du nucléole, site de la biogenèse des ribosomes, a été choisi comme système modèle [1, 2]. Nous cherchons à comprendre comment les machineries de maturation des ARN ribosomiques (ARNr) sont recrutées sur les

sites de transcription des gènes ribosomigues. Pendant la mitose, les machineries de maturation nucléolaires sont localisées à la périphérie des chromosomes et donc à distance des gènes ribosomiques.

On sait que le recrutement des protéines de maturation n'est pas direct mais fait intervenir une étape intermédiaire : la formation de corps appelés PNB (prenucleolar body) [3-5]. Dans un travail récent, nous avons comparé la dynamique de formation des PNB, le tri des protéines en fonction du temps et les interactions

Institut Jacques Monod, 2, place Jussieu, 75251 Paris Cedex 05, France dhernand@ccr.jussieu.fr

protéines-protéines dans les PNB [6]. Notre but est de comprendre le rôle des PNB au cours de l'assemblage du nucléole.

Méthodes utilisées

Nous avons utilisé la vidéo microscopie pour comparer la dynamique des protéines avec des étiquettes fluorescentes vertes (GFP) ou rouge (DsRed). Nous avons comparé les concentrations des protéines de maturation précoces ou tardives dans les PNB. Enfin nous avons utilisé une méthode de FRET (*fluorescence resonance* energy transfer) fondé sur la décroissance de la durée de vie de la GFP (donneur) en présence de DsRed (accepteur) [7]. Cette analyse non invasive, est réalisée pendant l'assemblage du nucléole et mesure la distance entre les deux étiquettes fluorescentes. La distance entre la GFP et la DsRed est inférieure à 7 nm s'il y a FRET ce qui correspond à la distance d'interaction des molécules.

Résultats obtenus

La dynamique et le tri des protéines

Les protéines de maturation précoce (fibrillarine) et de maturation tardive (Bop1, B23 et Nop52) sont co-localisées en anaphase à la surface des chromosomes et forment plusieurs dizaines de PNB par noyaux en télophase. Nous avions montré préalablement en vidéomicroscopie [8] que la présence de la fibrillarine dans les PNB était en moyenne de 15 minutes avant son recrutement dans le nucléole, tandis qu'elle était de 80 minutes pour Nop52. Nous en avions conclu



Figure 1. Les PNB (prenucleolar bodies). A. Schéma représentant la formation des PNB en sortie de mitose. Les protéines nucléolaires à la périphérie des chromosomes (ellipse bleue) pendant la mitose forment des PNB en télophase. En début d'interphase, les protéines des PNB sont progressivement recrutées dans le nucléole. B. Protéine nucléolaire B23 localisée par immunofluorescence en fin de télophase dans une cellule HeLa. Le Dapi (coloration spécifique de l'ADN) montre la compaction des chromosomes dans les noyaux des deux cellules filles. Les flèches indiquent les PNB contenant B23. C. Structure des PNB en microscopie électronique. On note la structure fibrogranulaire compacte de ces structures (© Photo J. Gebranne-Younès). Barre : 0,1 µm.

qu'il y avait deux types de PNB correspondant respectivement à la maturation précoce et à la maturation tardive et à la cinétique de recrutement des protéines dans le nucléole.

Dans ce travail, nous avons comparé dans la même cellule la dynamique des deux types de protéines. Nous avons coexprimé la GFP-fibrillarine et la DsRed-B23, et suivi la localisation respective des deux protéines. Les images montrent la superposition des deux signaux dans les mêmes PNB. La quantification des deux signaux dans les PNB et en dehors des PNB indique: (1) que les deux protéines passent par les mêmes PNB; (2) que la concentration dans les PNB est de 3 à 6

fois celle des protéines diffuses ; et (3) que la fibrillarine quitte plus vite les PNB que la protéine B23. Ainsi, dans les PNB, des protéines des machineries de maturation précoce et tardive sont co-localisées, mais leur temps de résidence n'est pas le même. Il y a donc un mécanisme de tri pour adresser ces protéines dans le nucléole.

La même démarche a été suivie pour comparer la dynamique des protéines tardives entre elles. Nous avons constaté que les protéines Nop52 et B23 étaient ensemble dans les PNB et que leur concentration variaient simultanément dans les PNB et dans le nucléole. Cette observation peut s'expliquer par une interaction entre ces deux protéines avant leur recrutement dans le nucléole.

Les interactions protéigues dans les PNB

Pour mettre en évidence l'interaction des protéines Nop52 et B23, nous avons tout d'abord montré un FRET positif dans le nucléole. La durée de vie de la GFP-Nop52 est réduite en présence de DsRed-B23. En revanche, la durée de vie de la GFP-fibrillarine et de GFP-Bop1 n'est pas diminuée en présence de DsRed-B23. Il n'y a donc pas d'interaction détectable entre ces protéines. L'absence de FRET est attendue dans le cas du couple fibrillarine-B23 puisque les deux protéines ne sont pas dans le même compartiment nucléolaire (contrôle négatif). Par ailleurs, Bop1 et B23 sont co-localisés dans le même composant nucléolaire et participent à la même étape de maturation des ARNr. Cela est un bon contrôle pour montrer la spécificité de la détection de FRET.

La mesure du FRET a été réalisée par cette approche entre GFP-Nop52 et DsRed-B23 pendant deux heures à partir de l'anaphase. Pendant cette période, les protéines forment des PNB puis les protéines sont recrutées dans le nucléole. L'enregistrement de la durée de vie de la GFP est réalisé sur l'ensemble du champ, ensuite les structures d'intérêts sont sélectionnées et le FRET est mesuré au cours du temps dans ces structures. À la périphérie des chromosomes en anaphase, le FRET n'a jamais été détecté. Le FRET est détecté dans 20 % des PNB quand les cellules entrent en télophase, mais dans 40 % en fin de télophase. Ce pourcentage est de 55 % dans les PNB en début de G1. Ces résultats indiquent que les interactions entre GFP-Nop52 et DsRed-B23 ont lieu dans les PNB avant leur recrutement dans le nucléole.

Conclusions

Le recrutement des protéines de maturation dans le nucléole n'est pas direct en début d'interphase. Il y a, entre la périphérie des chromosomes et le nucléole une étape intermédiaire, étape correspondant à la formation de nombreuses petites structures : les PNB. En analysant la dynamique des protéines de maturation précoce et tardive, nous avons montré que ces deux classes de protéines



Figure 2. Trafic et interaction des protéines nucléolaires pendant l'assemblage du nucléole (d'après [6]).

passent par les mêmes PNB. Cette observation semble indiquer qu'il y aurait des sites de formation des PNB, puis un tri des protéines pour un recrutement précoce ou tardif dans le nucléole. Le mécanisme de tri n'est pas connu pour le moment. La mesure de FRET pendant l'assemblage du nucléole a permis de découvrir une interaction entre des protéines de maturation tardive au niveau des PNB. Ce signal de FRET augmente au cours du temps et suggère un rôle de plate-forme d'assemblage pour les PNB.

Les nouvelles techniques d'observation et de mesure en cellules vivantes, et en temps réel [9, 10], montrent leur

potentiel pour comprendre des phénomènes complexes comme l'assemblage du nucléole. ◊

Tracking the interactions of rRNA processing proteins during nucleolar assembly in living cells

- Strouboulis J, Wolffe AP. Functional compartmentalization of the nucleus. J Cell Sci 1996; 109: 1991-2000.
- Hernandez-Verdun D, Louvet E. Le nucléole : structure, fonctions et maladies associées. *Med Sci* (*Paris*) 2004; 20 : 37-44.
- Ochs RL, Lischwe MA, Shen E, et al. Nucleologenesis : composition and fate of prenucleolar bodies. Chromosoma 1985; 92: 330-6.

- Dundr M, Misteli T, Olson MOJ. The dynamics of postmitotic reassembly of the nucleolus. J Cell Biol 2000; 150: 433-46.
- Hernandez-Verdun D, Roussel P, Gébranne-Younès J. Emerging concepts of nucleolar assembly. J Cell Sci 2002; 115: 2265-70.
- Angelier N, Tramier M, Louvet E, et al. Tracking the interactions of rRNA processing proteins during nucleolar assembly in living cells. Mol Biol Cell 2005; 16: 2862-71.
- Tramier M, Gautier I, Piolot T, et al. Picosecond-Hetero-FRET microscopy to probe protein-protein interactions in live cells. *Biophys J* 2002; 83: 3570-7.
- Savino TM, Gébrane-Younès J, De Mey J, et al. Nucleolar assembly of the rRNA processing machinery in living cells. J Cell Biol 2001; 153: 1097-110.
- Misteli T. Protein dynamics : implications for nuclear architecture and gene expression. Science 2001; 291 : 843-7.
- Janicki SM, Spector DL. Nuclear choreography : interpretations from living cells. Curr Opin Cell Biol 2003; 15: 149-57.

NOUVELLE

Les trypanosomatides sous les feux du séquençage

Frédéric Bringaud

Laboratoire de Génomique fonctionnelle des trypanosomatides, UMR CNRS 5162, Université Victor Segalen Bordeaux 2, 146, rue Léo Saignat, 33076 Bordeaux Cedex, France.

frederic.bringaud@parasitmol.u-bordeaux2.fr

> La trypanosomiase africaine (la maladie du sommeil), la trypanosomiase sudaméricaine (la maladie de Chagas) et les leishmanioses (cutanées, mucocutanées et viscérales) sont des maladies humaines, dites négligées, causées par des protozoaires appartenant à la famille des trypanosomatides [1]. Ces parasites sont des eucaryotes unicellulaires flagellés dont le génome nucléaire est généralement diploïde. Ils affectent environ 25 millions d'individus, principalement dans des régions économiquement défavorisées (régions tropicales et subtropicales des continents africain et sud-américain). En l'absence de traitement, ces parasitoses sont souvent mortelles. Or, l'absence de vaccin et l'augmentation des cas de résistance aux rares médicaments disponibles nécessitent le développement de nouveaux moyens thérapeutiques dirigés contre ces parasitoses. Avec l'avènement de la génomique et de la

post-génomique, la découverte de nouvelles cibles thérapeutiques passe par le décryptage du génome complet de ces parasites. Cet objectif a récemment été atteint par le consortium «Tritryp» en séquençant et en analysant le génome des souches TREU927 de Trypanosoma brucei (maladie du sommeil) [2], CL Brener de Trypanosoma cruzi (maladie de Chagas) [3] et Friedlin de Leishmania major (Leishmaniose cutanée) [4]. Le consortium Tritryp est composé de quatre laboratoires de séquençage (the Institute for Genomic Research, Wellcome Trust Sanger Institute, Seattle Biomedical Research Institute et Center for Genomics and Bioinformatics) et d'une cinquantaine de laboratoires de la communauté scientifique internationale impliqués dans l'annotation et l'analyse de ces génomes.

Les problèmes de santé publique ne sont pas les seules raisons de l'intérêt porté par la communauté scientifique

pour ces parasites. En effet, les trypanosomatides font partie des eucaryotes les plus anciens et qui sont les plus étudiés pour leurs nombreuses particularités métaboliques et structurales [5] parmi lesquelles : (1) les glycosomes ; (2) la présence d'une seule mitochondrie dont l'ADN représente 10 % de l'ADN cellulaire; (3) la modification posttranscriptionnelle des ARN messagers mitochondriaux par ajout et délétion de résidus uridine (édition des ARN); (4) l'expression polycistronique des gènes nucléaires ; (5) la maturation des ARN prémessagers nucléaires par transépissage; et (6) la variation antigénique de la protéine de surface de T. brucei. Par ailleurs, ces parasites utilisent différentes stratégies pour échapper aux défenses immunitaires de l'hôte, telles que, la variation antigénique (T. *brucei*), le développement de formes intracellulaires (T. cruzi et les leish-