

## Les facteurs de virulence ciblent des protéines clés de l'interactome de l'hôte

Anne-Ruxandra Carvunis, Matija Dreze

Center for Cancer Systems Biology (CCSB) and Department of Cancer Biology, Dana-Farber Cancer Institute, Boston, MA 02215, États-Unis ; Department of Genetics, Harvard Medical School, Boston, MA 02115, États-Unis. [anne-ruxandra\\_carvunis@dfci.harvard.edu](mailto:anne-ruxandra_carvunis@dfci.harvard.edu)



Les plantes jouent un rôle central dans la plupart des écosystèmes par leur capacité à convertir l'énergie solaire en énergie « biologique ». Unique source d'oxygène gazeux sur terre, les plantes représentent aussi la source principale de l'alimentation humaine et fournissent carburants fossiles et fibres textiles. Pour répondre aux défis agronomiques et environnementaux présents et futurs, il est primordial d'acquérir une connaissance approfondie des mécanismes contrôlant les processus biochimiques et moléculaires retrouvés spécifiquement chez les plantes. À cette fin, nous nous sommes intéressés plus particulièrement aux interactions entre plantes et phytopathogènes à l'échelle moléculaire. En plus de perspectives agronomiques et environnementales évidentes, nos travaux suggèrent l'existence de principes universels régissant l'organisation des systèmes immunitaires lors d'une interaction hôte-pathogène.

### Interactions entre plantes et phytopathogènes : le modèle zigzag

Vingt ans de recherche fondamentale utilisant l'Arabette des dames (*Arabidopsis thaliana*) comme organisme modèle ont abouti à un concept surnommé zigzag, décrivant à l'échelle moléculaire les interactions dynamiques entre cellules végétales et phytopathogènes [1]. La détection de molécules du « non-soi » par des récepteurs membranaires déclenche une première ligne de défense immunitaire générique, le « zig ». Néanmoins, de nombreux pathogènes sont capables d'injecter à l'intérieur des cel-

lules végétales des effecteurs moléculaires qui, affaiblissant l'effet du zig, augmentent la susceptibilité à l'infection : le « zag ». En réponse, des récepteurs intracellulaires semblent pouvoir reconnaître le « soi modifié » et provoquer une seconde vague de défense immunitaire, un second zig. Le degré de résistance des plantes aux pathogènes dépend de l'amplitude de ces deux lignes de défense, ainsi que de l'intensité de l'attaque.

Malgré son élégance, le modèle zigzag repose sur des hypothèses qui pour la plupart n'ont pas été démontrées systématiquement. En particulier, l'identité des acteurs du système immunitaire demeure largement inconnue, mis à part certains groupes de protéines (principalement des récepteurs). De plus, les interactions physiques que les protéines de l'immunité établissent entre elles et avec les effecteurs pathogéniques ont été peu étudiées.

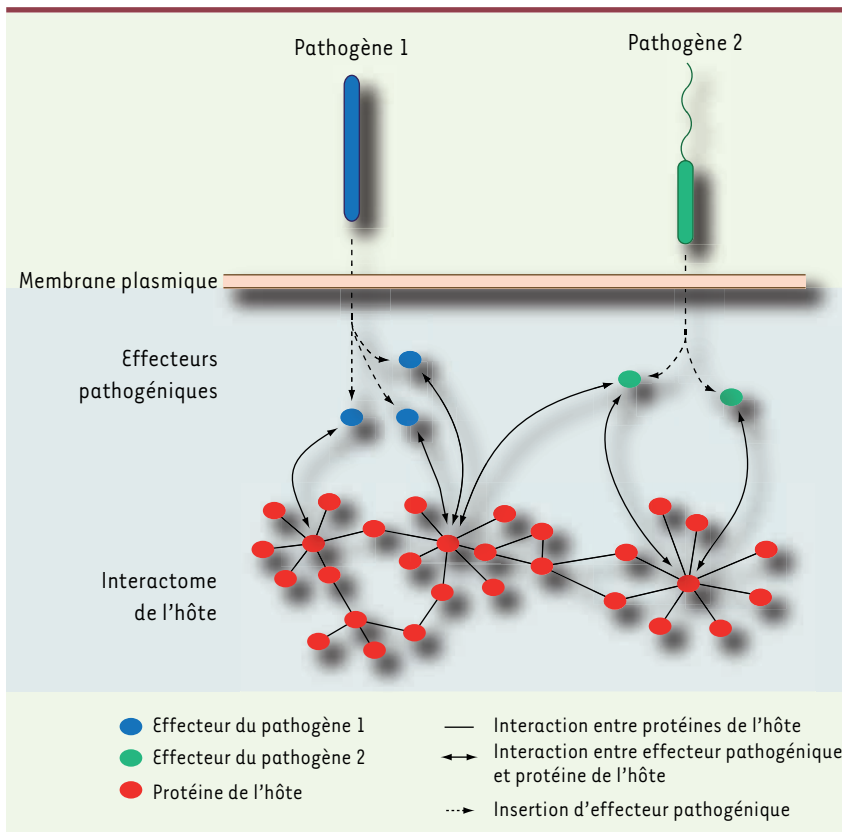
### L'approche interactomique

Aujourd'hui, il apparaît clair que les interactions physiques entre protéines forment des réseaux complexes et hautement dynamiques (interactomes), qui sous-tendent les relations génotype-phénotype [2]. La description expérimentale de ces réseaux (cartographie) est indispensable pour une compréhension globale des systèmes biologiques - tels que l'immunité - et des mécanismes moléculaires correspondants. L'établissement de cartes interactomiques a offert une foison de ressources dans les espèces non végétales. Malgré une

abondance de connaissances moléculaires et génétiques, il existe un manque notoire de données expérimentales décrivant des interactions entre protéines pour l'Arabette des dames (et pas uniquement entre protéines de l'immunité), et plus généralement pour les espèces du monde végétal.

### L'approche interactomique appliquée aux interactions entre plantes et phytopathogènes

Nous avons donc construit deux cartes interactomiques pour l'Arabette des dames en utilisant la méthode du double hybride en levure. La première [3], établie en testant systématiquement plus de 35 millions de paires de protéines de la plante, a permis de détecter environ 6 200 interactions entre 2 700 protéines. Nous estimons que cette carte couvre 2 % de l'interactome complet de l'Arabette des dames. La seconde carte [4] est focalisée sur le système immunitaire et ses interactions avec les effecteurs de deux phytopathogènes : la bactérie Gram-négative *Pseudomonas syringae* (*Psy*) et l'oomycète *Hyaloperonospora arabidopsidis* (*Hpa*). Cette carte comporte 3 000 interactions entre 900 protéines, dont des effecteurs pathogéniques, des protéines préalablement connues du système immunitaire, ainsi que d'autres protéines de l'hôte que nous avons identifiées comme interagissant avec l'un ou l'autre de ces groupes de protéines (et qui représentent donc probablement de nouveaux acteurs de l'immunité) (Figure 1). L'analyse combinée de ces deux cartes nous a



**Figure 1. Ciblage des hubs de l'interactome protéique de l'hôte lors d'une attaque de pathogènes (ici *Psy* et *Hpa*).**

permis de mettre en évidence certains principes fondamentaux des relations hôte-pathogène chez l'Arabette des dames.

### Attaques ciblées

Si l'on adopte une métaphore militaire pour décrire les relations hôte pathogène, les effecteurs pathogéniques se livreraient à des attaques ciblées (Figure 1) contre les protéines clefs de l'hôte, dans le but de prendre le contrôle de la cellule et d'affaiblir ses défenses. Même si les théories évolutives et les connaissances actuelles appuient ce modèle, il n'a pour l'instant pas été réellement démontré. Nos simulations prédisent que, si les effecteurs établissaient le même nombre de connexions mais avec des protéines de l'hôte choisies au hasard dans la première carte, ils interagiraient en moyenne avec 320 protéines de l'hôte, dont environ 1 % seraient communes à *Hpa* et *Psy*. En

réalité, nos résultats expérimentaux montrent que les protéines effectrices ont ciblé de manière répétitive seulement 165 protéines de l'hôte, dont 10 % partagées par *Hpa* et *Psy*. Un tel degré de convergence de la part de deux pathogènes éloignés d'environ un milliard d'années d'évolution apporte un argument fort en faveur de l'hypothèse des attaques ciblées.

### Défenses gardées

Le modèle zigzag repose sur une autre hypothèse, elle aussi aux consonances militaires, selon laquelle certains récepteurs intracellulaires sont capables de détecter le soi modifié et de déclencher une réponse immunitaire de forte amplitude, comme les gardes d'une citadelle [5]. Cette hypothèse s'oppose au modèle « gène pour gène », selon lequel la plante aurait développé des récepteurs intracellulaires pour chaque protéine effectrice pathogénique

possible. Selon ce second modèle, les récepteurs intracellulaires devraient interagir directement avec les protéines effectrices, alors que selon l'hypothèse des défenses gardées, ces interactions seraient indirectes. Les interactions entre protéines effectrices et récepteurs intracellulaires que nous avons expérimentalement détectées se sont avérées majoritairement indirectes, donc en accord avec l'hypothèse des défenses gardées.

### Immunité et science des réseaux

Indépendamment de ces mécanismes physiologiques complexes, la science des réseaux propose une élégante prédiction. Dans les réseaux biologiques, un petit nombre de composants, surnommés *hubs*, établissent de nombreuses connexions tandis que la plupart des autres composants en établissent peu. En conséquence, la structure de ces réseaux est robuste et résiste aux défaillances aléatoires de ses composants, mais en revanche très sensible aux attaques dirigées contre les *hubs* [6]. La science des réseaux et la mécanique moléculaire se rejoignent donc dans la question fascinante des interactions hôte-pathogène, en prédisant que les pathogènes pourraient maximiser leur virulence en ciblant les *hubs* (Figure 1).

Nos expériences de cartographie interactomique confirment que les effecteurs de pathogènes interagissent préférentiellement avec des protéines de l'hôte qui sont des *hubs*. Nous avons également testé expérimentalement la réponse immunitaire de plantes Arabette des dames mutées pour 16 *hubs* qui interagissent avec les effecteurs *Hpa* et *Psy*. Neuf de ces mutants sont significativement plus sensibles à l'infection que la plante sauvage, et sept sont plus résistants. Sept mutants choisis au hasard ont également été testés, et aucun n'a présenté de phénotype immunitaire.

Nos travaux démontrent que les effecteurs de deux pathogènes, séparés par



un milliard d'années d'évolution, ciblent un nombre restreint de protéines très connectées au sein de l'interactome. Il pourrait s'agir d'une stratégie de virulence du pathogène ciblant des protéines-clés de l'hôte, ou à l'inverse, d'une stratégie immunitaire de l'hôte qui utiliserait un nombre limité de protéines pour se défendre contre une source variée de pathogènes. D'autres études ont montré que les protéines de pathogènes viraux et bactériens interagissent aussi préférentiellement avec les *hubs* du réseau interactome humain [7-10]. La question de leur convergence demeure cependant inexplorée. Nos investigations sur l'Arabidopsis des dames pourraient mettre à jour de nouveaux mécanismes de pathologies infectieuses dans le domaine végétal, avec des retombées évidentes en

recherche agronomique, mais également en recherche médicale. ♦

### Virulence effectors target key proteins of interactome networks of host plant cells

#### REMERCIEMENTS

Les auteurs remercient les docteurs Thierry Savin, Christelle Anacleit et Nicolas Thierry-Mieg pour leur aide à la rédaction de cette Nouvelle.

#### CONFLIT D'INTÉRÊTS

Les auteurs déclarent n'avoir aucun conflit d'intérêts concernant les données publiées dans cet article.

#### RÉFÉRENCES

1. Nishimura MT, Dangl JL, Arabidopsis and the plant immune system. *Plant J* 2010 ; 61 : 1053-66.
2. Vidal M, Cusick ME, Barabasi AL. Interactome networks and human disease. *Cell* 2011 ; 144 : 986-98.

- 3 Arabidopsis Interactome Mapping Consortium. Evidence for network evolution in an Arabidopsis interactome map. *Science* 2011 ; 333 : 601-7.
- 4 Mukhtar MS, Carvunis AR, Dreze M, et al. Independently evolved virulence effectors converge onto hubs in a plant immune system network. *Science* 2011 ; 333 : 596-601.
- 5 Dangl JL, Jones JD. Plant pathogens and integrated defence responses to infection. *Nature* 2001 ; 411 : 826-33.
- 6 Albert R, Jeong H, Barabasi AL. Error and attack tolerance of complex networks. *Nature* 2000 ; 406 : 378-82.
- 7 Calderwood MA, Venkatesan K, Xing L, et al. Epstein-Barr virus and virus human protein interaction maps. *Proc Natl Acad Sci USA* 2007 ; 104 : 7606-11.
- 8 de Chassey B, Navratil V, Tafforeau L, et al. Hepatitis C virus infection protein network. *Mol Syst Biol* 2008 ; 4 : 230.
- 9 Dyer MD, Neff C, Dufford M, et al. The human-bacterial pathogen protein interaction networks of *Bacillus anthracis*, *Francisella tularensis*, and *Yersinia pestis*. *PLoS One* 2010 ; 5 : e12089.
- 10 Navratil V, de Chassey B, Combe CR, Lotteau V. When the human viral interactome and disease networks collide: towards a systems biology platform for the aetiology of human diseases. *BMC Syst Biol* 2011 ; 5 : 13.

## NOUVELLE

### HIP/PAP, un nouveau médicament contre les hépatites aiguës graves

Nicolas Moniaux<sup>1,2</sup>, Marion Darnaud<sup>1,2</sup>, Alexandre Dos Santos<sup>1,2</sup>, Laure Jamot<sup>3</sup>, Didier Samuel<sup>1,2</sup>, Paul Amouyal<sup>3</sup>, Gilles Amouyal<sup>3</sup>, Christian Bréchet<sup>1,2</sup>, Jamila Faivre<sup>1,2</sup>

#### L'hépatite aiguë sévère et fulminante : gravissime et sans traitement spécifique

L'hépatite aiguë sévère et fulminante est une nécrose massive et brutale du foie conduisant à une défaillance plus ou moins rapide des fonctions hépatiques. Elle se définit par des troubles majeurs de l'hémostase - le taux de prothrombine est inférieur à 50 % - associés ou non à des troubles neurologiques (encéphalopathie hépatique et coma). Les causes de cette affection sont multiples : virales, médicamenteuses, toxiques, auto-immunes. Elles doivent être activement recherchées afin d'instaurer les traitements spécifiques qui conviennent. Cette affection survient la plupart du temps sur un foie sain. Elle peut évoluer soit vers la guéri-

son spontanée (avec ou sans phase d'aggravation), soit vers la mort du patient (en absence de transplantation hépatique réalisée en urgence). Sur le plan moléculaire, l'activation de nombreuses voies de signalisation entraînant la mort cellulaire par apoptose, nécrose et stress oxydatif est responsable des dommages massifs du foie et de l'inhibition de la prolifération cellulaire. Il n'existe pas de biomarqueur prédictif du devenir des patients (guérison, transplantation ou décès). L'évolution clinique imprévisible de ce syndrome en fait une véritable urgence médicochirurgicale nécessitant une hospitalisation en soins intensifs à proximité d'un centre spécialisé en transplantation hépatique [1, 2].

<sup>1</sup> Inserm, U785, centre hépatobiliaire, Villejuif, 94800, France ;

<sup>2</sup> université Paris-Sud, faculté de médecine, Villejuif, 94800, France ;

<sup>3</sup> ALFACT Innovation, Paris, 75001, France [jamila.faivre@inserm.fr](mailto:jamila.faivre@inserm.fr)

Le traitement médical est essentiellement symptomatique et peut inclure une assistance hépatique extracorporelle de détoxification sanguine. Aucun traitement pharmacologique visant à protéger le foie et stimuler sa régénération n'a jusqu'à présent montré son efficacité. La seule drogue disponible, dans le cas d'une intoxication au paracétamol, est la N-acétylcystéine (NAC) qui, si elle est administrée très précocement, corrige l'insuffisance hépatique. Véritable antidote du surdosage au paracétamol, NAC restaure les stocks de glutathion hépatique dont la consommation inactive les métabolites réactifs cytotoxiques et réduit les lésions oxydatives du foie. Plus récemment, l'administration de