

**M/S : médecine sciences**



## **Les PNA : une décennie après, quels espoirs ? One decade later, what future for PNA ?**

Tula Saison-Behmoaras

Volume 20, Number 2, février 2004

URI: <https://id.erudit.org/iderudit/007671ar>

[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

Saison-Behmoaras, T. (2004). Les PNA : une décennie après, quels espoirs ? *M/S : médecine sciences*, 20(2), 148-150.

Tous droits réservés © M/S : médecine sciences, 2004

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/>

## Les PNA : une décennie après, quels espoirs ?

Tula Saison-Behmoaras

> Depuis une décennie, P.E. Nielsen et son équipe danoise ont développé des analogues d'oligonucléotides, les PNA (*peptide nucleic acid*) dans lesquels la chaîne phosphodiester de l'ADN a été remplacée par une chaîne pseudo-peptidique polyamidique sur laquelle sont attachées les nucléobases [1]. Ces molécules chimères, qui ne sont ni des peptides, ni des acides nucléiques, s'appartient aux polymères d'acides nucléiques en formant les paires de bases classiques (Figure 1). La nature atypique du squelette des PNA leur confère de nombreux avantages par rapport aux autres analogues de l'ADN. L'absence de charges dans leur squelette conduit à la formation de complexes extraordinaires-

**Figure 1. Structure des complexes PNA-ADN.**

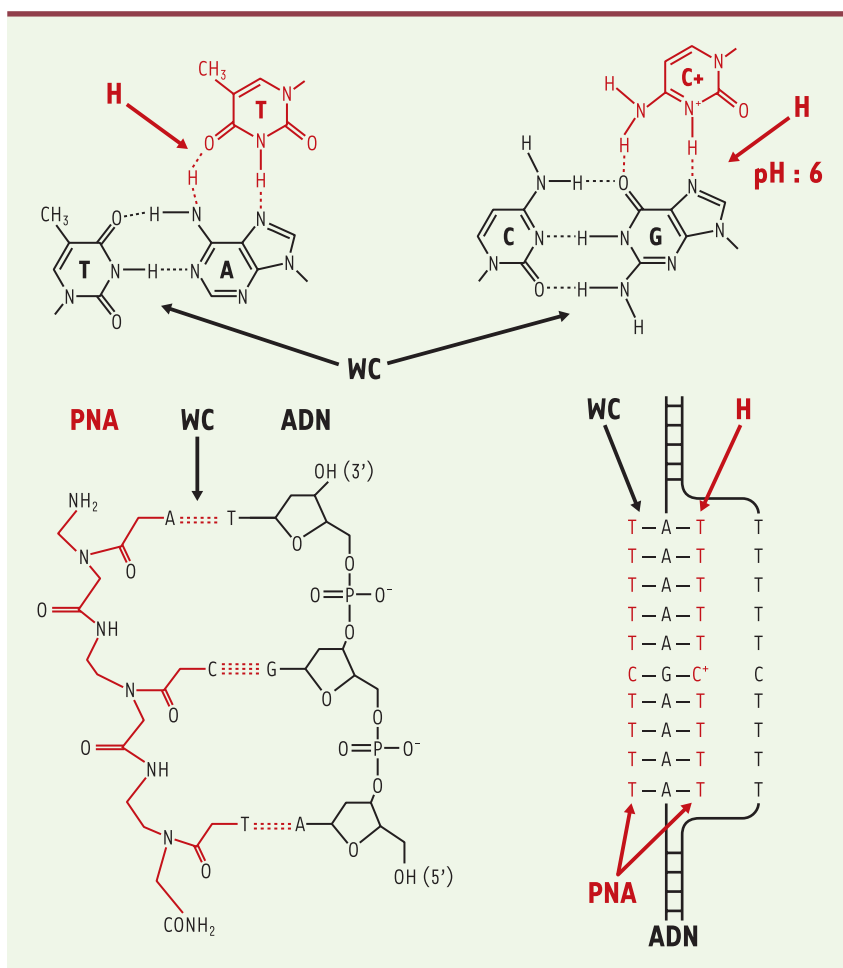
Le PNA est une molécule synthétique dans laquelle le squelette sucre-phosphate de l'ADN a été remplacé par un squelette polyamide composé d'unités aminoéthylglycine sur lesquelles les nucléobases ont été attachées par une liaison méthyle carbonyle. L'hybridation du PNA aux acides nucléiques obéit aux règles classiques de l'appariement des bases : l'adénine est reconnue par la thymine et la guanine par la cytosine. Les liaisons hydrogène de type Watson-Crick sont impliquées dans la formation du duplex. Les bases pyrimidiques du PNA peuvent former des liaisons hydrogène de type Hoogsteen avec les bases puriques de l'ADN. Le PNA forme un complexe PNA-ADN-PNA avec le brin polypurique et induit le déplacement de l'autre brin de l'ADN. L'un des PNA du *triplex* forme des liaisons Watson-Crick (WC) avec l'ADN, l'autre des liaisons Hoogsteen (H).

ment stables avec l'ADN et l'ARN.

Les PNA ont une très grande affinité pour les ARN et peuvent se fixer sur des ARN messagers très fortement structurés [2]. Cette forte affinité s'accompagne aussi d'une très grande sélectivité puisqu'une courte séquence de PNA dirigée contre le messenger de l'oncogène *Ha-ras* inhibe la traduction de ce dernier, alors que l'ex-

Muséum National  
d'Histoire naturelle,  
Laboratoire de Biophysique,  
Inserm U.565/CNRS  
UMR 5153, 43, rue Cuvier,  
75231 Paris Cedex 05,  
France.  
[tula@mnhm.fr](mailto:tula@mnhm.fr)

pression du messenger sauvage n'est que très faiblement affectée [3]. N'étant pas reconnus par les protéases ni par les nucléases, les PNA sont très stables dans les milieux biologiques. Ces propriétés des PNA sont déjà amplement exploitées pour moduler l'expression des gènes *in vitro* et pourraient être ainsi utilisées dans le domaine de la pharmacothérapie anticancéreuse ou antimicrobienne. Ainsi, *in vitro*, l'ajout à des cellules immortalisées de PNA complé-



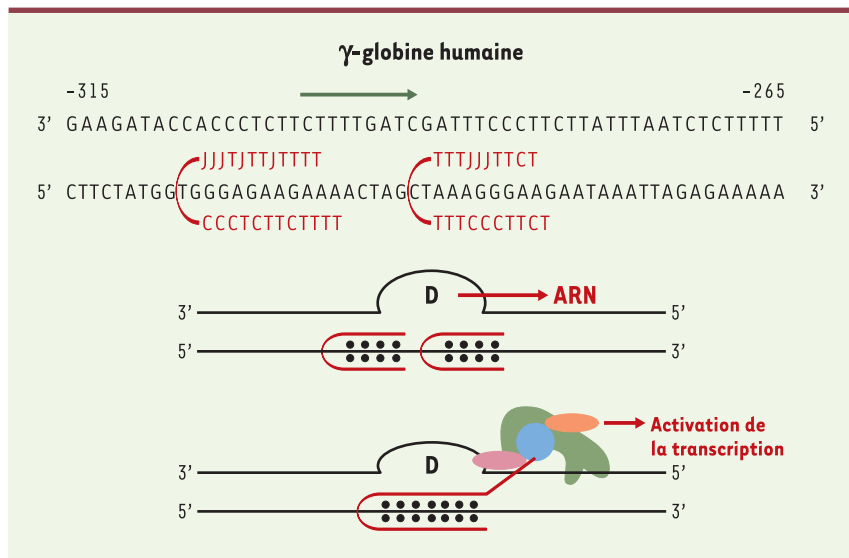
mentaires de la composante ARN de la télomérase inhibe l'activité de l'enzyme, induit un raccourcissement des télomères et provoque un arrêt de la prolifération cellulaire [4]. Les PNA inhibent aussi efficacement l'activité enzymatique des transcriptases inverses de virus murins, aviaires ou du VIH [5]. Les PNA ont été ciblés sur plusieurs régions stratégiques de l'ARN ribosomique 16S d'*E. coli* pour inhiber la traduction totale des ARN messagers bactériens [6]. L'interaction des PNA avec l'ADN double brin implique la formation de complexes PNA-ADN-PNA. Un des PNA se lie à l'ADN cible par des liaisons hydrogène classiques Watson-Crick alors que l'autre interagit par des liaisons hydrogène de type Hoogsteen (*Figure 1*). Les deux molécules de PNA impliquées dans ce *triplex* peuvent être reliées par un bras flexible pour former des PNA pinces

(*Figure 2*). Une fois formés, les complexes PNA-ADN ou PNA-ADN-PNA sont extrêmement stables.

L'interaction d'un PNA avec l'ADN peut créer un promoteur artificiel et induire l'expression du gène ciblé. Le brin ADN libéré par la fixation du PNA en *triplex* sur l'autre brin forme une boucle qui est reconnue par l'ARN polymérase qui déclenche la transcription à ce site. Cette stratégie a été utilisée pour induire l'expression de la  $\gamma$ -globine dans les cellules de la lignée cellulaire érythroleucémique K562 (*Figure 2*) [7]. Cet exemple illustre bien le fait que dans des conditions salines physiologiques, les PNA sont capables de se fixer sur leurs cibles dans le chromosome et d'induire la transcription. Cette approche pourrait être appliquée à la thérapie des maladies génétiques fréquentes causées par des mutations du gène codant pour la

$\beta$ -globine (drépanocytose,  $\beta$ -thalassémie).

La structure du complexe formé par le PNA et l'ADN peut aussi être reconnue comme une lésion de l'ADN à réparer. Des PNA pinces induisent des mutations ponctuelles ou des délétions et insertions de bases uniques dans la séquence ciblée, ou à cinq paires de bases du site [8]. Une recombinaison ciblée peut être induite, en couplant un PNA pince à un fragment d'ADN homologue à la région adjacente au site de fixation du PNA [9]. L'enthousiasme initial suscité par les caractéristiques physico-chimiques tout à fait remarquables des PNA a été tempéré par les problèmes rencontrés pour faire pénétrer ces molécules dans les cellules de mammifères. En effet, l'utilisation des PNA *in vivo* est limitée car ces molécules ne pénètrent pas dans les cellules en culture, à moins de les utiliser à des concentrations très importantes. Cependant, il a été montré *ex vivo* et *in vivo* que contrairement aux autres types cellulaires, les cellules neuronales étaient perméables aux PNA et que ces derniers pouvaient franchir la barrière hémato-encéphalique [10]. La liaison covalente de vecteurs appropriés à des PNA permet leur pénétration dans d'autres types cellulaires. Ainsi, le peptide de signalisation nucléaire dérivé de l'antigène T du virus SV40 (NLS, *nuclear localization sequence*) a été utilisé pour délivrer un PNA dirigé contre l'oncogène *c-myc* dans les cellules de lymphomes de Burkitt [11]. Les PNA ont été aussi couplés à des peptides positivement chargés, comme certains domaines de la protéine Tat du virus VIH ou de la protéine *Antennapedia* de la drosophile [12]. En présence de lipides cationiques, la transfection de cellules leucémiques promyélocytaire humaines en culture avec des PNA portant un groupement lipophile et dirigés contre le messenger codant pour la protéine de fusion PML/RAR $\alpha$  induit une inhibition complète de l'expression de cet oncogène [13]. Des PNA conjugués à la dihydrotestostérone ont été ciblés dans des cellules



**Figure 2. Les PNA-pinces.** Pour augmenter l'efficacité de la fixation des PNA à l'ADN, des PNA-pinces dans lesquels deux PNA sont reliés par un bras flexible sont utilisés. En général, les cytosines sont remplacées par des pseudoisocytosines (les bases J) afin de rendre leur fixation indépendante du pH. Ces bases portent un atome d'hydrogène en position N3, leur appariement Hoogsteen avec les guanines ne requiert plus une protonation à pH acide. La boucle formée par le brin de l'ADN déplacé (boucle D) après fixation du PNA-pinces est reconnue comme une structure qui peut initier la transcription d'un gène. La fixation de deux PNA-pinces dans une région située en amont du gène de la  $\gamma$ -globine a permis d'induire *in vitro* et dans les cellules l'expression de la  $\gamma$ -globine [7]. Le couplage d'une PNA-pince à un peptide permet de recruter à un site spécifique de l'ADN des facteurs de transcription qui interagissent avec le peptide.

de carcinome de prostate et ont permis d'inhiber sélectivement l'expression de l'oncogène *myc* [14]. Des données récentes montrent que chez la souris, parmi les oligonucléotides de même séquence, mais de compositions chimiques différentes, administrés par voie intrapéritonéale, l'activité antisens la plus forte, dans les différents tissus testés, a été induite par les PNA conjugués à quatre lysines [15].

Le coût élevé de la synthèse des PNA va probablement diminuer si les travaux futurs confirment l'intérêt de l'utilisation des PNA *in vivo*. ♦

**One decade later, what future for PNA ?**

### LIAISON HYDROGÈNE DE TYPE HOOGSTEEEN

La liaison hydrogène intervient naturellement lors des appariements de type Watson-Crick des bases entre elles. Néanmoins, il existe sur les bases d'autres groupements qui peuvent aussi être impliqués dans les liaisons hydrogène et donc participer à d'autres appariements impliqués dans les liaisons hydrogène et donc participer à d'autres appariements. L'appariement *triplex* fait intervenir des liaisons de type Hoogsteen. Cela permet entre autres la formation de triplets de base où une base purique (A, G) est appariée par des liaisons de type Watson-Crick avec une base pyrimidique (T, C) et par des liaisons de type Hoogsteen avec une troisième base (Figure 1).

### RÉFÉRENCES

- Nielsen PE, Egholm M, Berg RH, Buchardt O. Sequence-selective recognition of DNA by strand displacement with a thymine-substituted polyamide. *Science* 1991 ; 254 : 1497-500.
- Dias N, Sénamaud-Beaufort C, Le Forestier E, Auvin C, Hélène C, Saison-Behmoaras TE. RNA Hairpin invasion and ribosome elongation arrest by mixed base PNA oligomer. *J Mol Biol* 2002 ; 320 : 489-501.
- Dias N, Dheur S, Nielsen PE, et al. Antisense PNA tridecamers targeted to the coding region of Ha-ras mRNA arrest polypeptide chain elongation. *J Mol Biol* 1999 ; 294 : 403-16.
- Herbert B, Pitts AE, Baker SI, et al. Inhibition of human telomerase in immortal human cells leads to progressive telomere shortening and cell death. *Proc Natl Acad Sci USA*. 1999 ; 96 : 14276-81.
- Koppelhus U, Zachar V, Nielsen PE, Liu J, Eugen-Olsen J, Ebbesen P. Efficient *in vitro* inhibition of HIV-1 *gag* reverse transcription by peptide nucleic acid (PNA) at minimal ratios of PNA/RNA. *Nucleic Acids Res* 1997 ; 25 : 2167-73.
- Good L, Nielsen PE. Inhibition of translation and bacterial growth by peptide nucleic acid targeted to ribosomal RNA. *Proc Natl Acad Sci USA* 1998 ; 95 : 2073-6.
- Wang G, Xu X, Pace DA, et al. Peptide nucleic acid (PNA) binding-mediated induction of human  $\gamma$ -globin gene expression. *Nucleic Acids Res* 1999 ; 27 : 2806-13.
- Faruqi AF, Egholm M, Glazer PM. Peptide nucleic acid-targeted mutagenesis of a chromosomal gene in mouse cells. *Proc Natl Acad Sci USA* 1998 ; 95 : 1398-403.
- Rogers FA, Vasquez KM, Egholm M, Glazer PM. Site-directed recombination via bifunctional PNA-DNA conjugates. *Proc Natl Acad Sci USA*. 2002 ; 99 : 16695-700.
- Tyler BM, Jansen K, McCormick DJ, et al. Peptide nucleic acids targeted to the neurotensin receptor and administered i.p cross the blood-brain barrier and specifically reduce gene expression. *Proc Natl Acad Sci USA* 1999 ; 96 : 7053-8.
- Cutrona G, Carpaneto EM, Ulivi M, et al. Effects in live cells of a *c-myc* anti-gene PNA linked to a nuclear localisation signal. *Nat Biotechnol* 2000 ; 18 : 300-3.
- Koppelhus U, Awasthi SK, Zachar V, Holst HU, Ebbesen P, Nielsen PE. Cell-dependent differential cellular uptake of PNA, peptides, and PNA-peptide conjugates. *Antisense Nucleic Acids Drug Dev* 2002 ; 12 : 51-3.
- Mologni L, Marchesi E, Nielsen PE, Gambacorti-Passerini C. Inhibition of promyelocytic leukemia (PML)/retinoic acid receptor- $\alpha$  and PML expression in acute promyelocytic leukemia cells by anti-PML peptide nucleic acid. *Cancer Res* 2001 ; 61 : 5468-73.
- Boffa LC, Scarfi S, Mariani MR, et al. Dihydrotestosterone as selective cellular/nuclear localisation vector for anti-gene peptide nucleic acid in prostatic carcinoma cells. *Cancer Res* 2000 ; 60 : 2258-62.
- Sazani P, Gemignani F, Kang SH, et al. Systemically delivered antisense oligomers upregulate gene expression in mouse tissues. *Nat Biotechnol* 2002 ; 20 : 1228-33.