

M/S : médecine sciences



La galectine-7 : un nouveau gène associé au pouvoir métastatique

Galectin-7: a novel gene associated with metastasis

Mélanie Demers et Yves St-Pierre

Volume 21, numéro 10, octobre 2005

URI : <https://id.erudit.org/iderudit/011571ar>

[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

Demers, M. & St-Pierre, Y. (2005). La galectine-7 : un nouveau gène associé au pouvoir métastatique. *M/S : médecine sciences*, 21(10), 790–792.

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

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/>

Cellubrèvine et toxine tétanique

Le rôle de la cellubrèvine (Cb) dans la migration cellulaire a été mis en évidence grâce à la toxine tétanique en exprimant sa chaîne légère dans des cellules épithéliales. La migration cellulaire est étudiée en observant la fermeture de blessures réalisées mécaniquement sur des monocouches de ces cellules. Des calculs de vitesse de migration réalisés lors de la fermeture de blessures montrent que les cellules exprimant la toxine tétanique (TeNT) sauvage ont une vitesse de migration réduite de moitié par rapport aux cellules exprimant une forme mutée de la toxine tétanique. La cellubrèvine joue donc un rôle important dans la migration cellulaire [3]. L'équipe de M.G. Coppelino (Guelph, ON, Canada) est arrivée à cette même conclusion dans des cellules fibroblastiques et en faisant des tests de migration par chimiotactisme [4]. Au cours de la migration, comme nous l'avons vu précédemment, les cellules doivent réguler en permanence leur adhérence au substrat. La migration nécessite une dynamique complexe et finement régulée d'interactions entre la cellule et la matrice extracellulaire, que ce soit au niveau du front de migration ou à l'arrière de la cellule.

La Cb colocalise partiellement avec des marqueurs de points focaux comme la FAK (*focal adhesion kinase*) et la Taline. De plus, les cellules exprimant la TeNT sauvage adhèrent à des substrats de type collagène mettant en jeu la $\beta 1$ -intégrine plus rapidement que celles exprimant une TeNT inactive. Les intégrines sont des hétérodimères formés par des sous-unités transmembranaires de type α et β médiant les interactions avec la matrice extracellulaire. Les cellules en migration, en bordure de blessure, exprimant la TeNT mutante, contrairement à celles exprimant la TeNT sauvage, internalisent un anticorps anti- $\beta 1$ -intégrine. Dans ces cellules, la Cb colocalise avec la $\beta 1$ -intégrine endocytée [3]. La Cb joue donc un rôle important dans la migration cellulaire en régulant l'adhérence des cellules au substrat médiée par la $\beta 1$ -intégrine.

En résumé, l'expression de la toxine tétanique protéolysant spécifiquement la cellubrèvine ralentit de moitié la vitesse de migration des cellules. La cellubrèvine régule l'adhérence des cellules au substrat en participant à l'exocytose et à l'endocytose des intégrines. Le rôle important de la cellubrèvine dans la migration cellulaire ouvre de nouvelles

perspectives dans le cadre de la cancérothérapie, suggérant que le trafic membranaire pourrait être une nouvelle cible pour inhiber la migration des cellules métastatiques. Les neurotoxines clostridiales, déjà utilisées en cosmétologie (réduction de rides) et pour soigner des spasmes musculaires en neurologie et en ophtalmologie, pourraient ainsi trouver de nouvelles applications en cancérothérapie. ♦

Tetanus neurotoxin-mediated cleavage of cellubrevin impairs epithelial cell migration and integrin-dependent cell adhesion

RÉFÉRENCES

1. Bretscher MS. Moving membrane up to the front of migrating cells. *Cell* 1996 ; 85 : 465-7.
2. Bretscher MS, Aguado-Velasco C. Membrane traffic during cell locomotion. *Curr Opin Cell Biol* 1998 ; 10 : 537-41.
3. Proux-Gillardeaux V, Gavard J, Irinopoulou T, et al. Tetanus neurotoxin-mediated cleavage of cellubrevin impairs epithelial cell migration and integrin-dependent cell adhesion. *Proc Natl Acad Sci USA* 2005 ; 102 : 6362-7.
4. Tayeb MA, Skalski M, Cha MC, et al. Inhibition of SNARE-mediated membrane traffic impairs cell migration. *Exp Cell Res* 2005 ; 305 : 63-73.
5. Montecucco C, Schiavo G. Mechanism of action of tetanus and botulinum neurotoxins. *Mol Microbiol* 1994 ; 13 : 1-8.
6. Galli T, Martinez Arca S, Paumet F. Mécanisme de la fusion membranaire. *Med Sci (Paris)* 2002 ; 18 : 1113-9.

NOUVELLE

La galectine-7 : un nouveau gène associé au pouvoir métastatique

Mélanie Demers, Yves St-Pierre

> Les lymphomes constituent un groupe hétérogène de pathologies caractérisées par la transformation néoplasique de cellules lymphoïdes. Ils se divisent en deux catégories : le lymphome hodgkinien classique (ou maladie de Hodgkin) et les lymphomes non-hodgkiniens (LNH), un groupe hétérogène de lymphomes. Dans

le premier cas, les tumeurs sont, la plupart du temps, peu nombreuses et très localisées et, de plus, croissent relativement lentement. Au contraire, la plupart des LNH sont très agressifs et se propagent aux organes lymphoïdes, tels que les ganglions et la rate, de même que vers

les organes non lymphoïdes. Les protocoles thérapeutiques visant à contrer la croissance et la propagation de ces cellules reposent essentiellement sur une polychimiothérapie dont l'intensité et la particularité dépendent du type de la tumeur et de l'âge du patient. L'identification de nouveaux gènes associés au développement des formes agressives des cancers lymphoïdes représente donc une étape importante dans la lutte contre cette maladie.

INRS (Institut national de la recherche scientifique)-
Institut Armand-Frappier
(IAF), Université du Québec,
531, boulevard des Prairies,
Laval, Québec, H7V 1B7
Canada.
yves.st-pierre@inrs-iaf.quebec.ca



Afin d'identifier les gènes en cause dans l'évolution des formes agressives de ce type de cancer, nous avons voulu comparer le transcriptome de lymphomes métastatiques et non-métastatiques par matrice différentielle d'ADN complémentaire, une approche de plus en plus utilisée dans le domaine du cancer [1]. Pour ce faire, nous avons d'abord transformé par de multiples passages successifs *in vivo* des cellules de lymphomes faiblement métastatiques

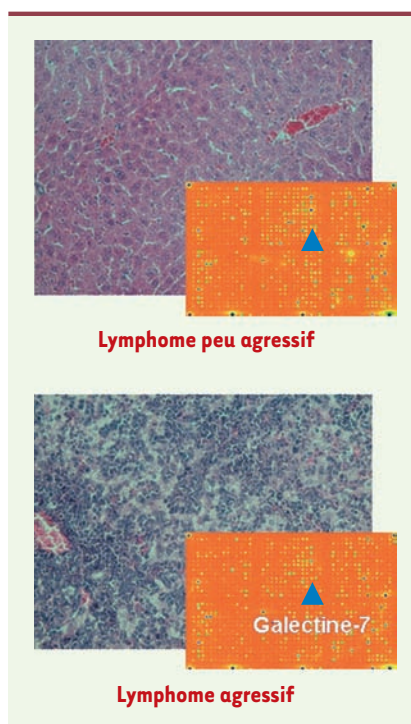


Figure 1. L'expression de la galectine-7 favorise l'infiltration du lymphome agressif. Les matrices différentielles d'ADN complémentaire ont permis d'analyser simultanément l'expression de plusieurs gènes, facilitant l'étude comparative de transcriptomes. L'évaluation du transcriptome d'un lymphome agressif met en évidence une forte expression de la galectine-7 en comparaison avec celui d'un lymphome peu agressif (▲). Ainsi, les coupes histologiques de foie des souris préalablement injectées avec un lymphome agressif exprimant la galectine-7 dévoilent une très forte infiltration de cellules de lymphome en comparaison avec le foie des souris injectées avec des lymphomes peu agressifs (coloration hématoxyline-éosine).

(peu agressives) en variants hautement agressifs ayant acquis la capacité de développer des tumeurs chez les souris génétiquement résistantes à la propagation de tumeurs lymphoïdes [2]. Puisque les cellules parentales non-métastatiques et leurs variants agressifs avaient des propriétés de migration identiques dans la circulation sanguine, soit la même efficacité à se rendre aux organes susceptibles de former des tumeurs secondaires, nous avons émis comme hypothèse que le comportement agressif de ces variants reflétait l'émergence d'un nouveau transcriptome constitué de gènes jouant un rôle dans la régulation des événements post-*homing*. Le *homing* des différentes cellules étant défini comme la capacité distincte des populations lymphoïdes à migrer vers les différents tissus cibles *via* des interactions cellulaires spécifiques médiées au niveau de la paroi vasculaire *via* des molécules d'adhérence exprimées à la fois à la surface des lymphocytes et des cellules endothéliales. Les événements post-*homing* se produisent donc lors des dernières étapes du processus métastatique, c'est-à-dire lorsque les cellules cancéreuses sortent de la circulation sanguine pour migrer à travers le parenchyme de l'organe cible, se frayant un chemin à travers la matrice extracellulaire afin de s'établir pour donner naissance à la formation de tumeurs secondaires. L'analyse comparative des transcriptomes des cellules non agressives et des variants hautement métastatiques nous a permis d'identifier plusieurs gènes dont l'expression était modulée de façon significative lors de la transition vers un phénotype agressif [3]. Parmi ces gènes, nous avons observé une forte augmentation de l'expression du gène de la galectine-7 (Figure 1).

Les galectines sont des protéines ayant une affinité particulière pour les β -galactosides, glycosides que l'on retrouve fréquemment sur les récepteurs cellulaires de nature glycoprotéinique [4]. Chez les mammifères, 14 membres

de la famille des galectines ont été dénombrés jusqu'à présent. Présentes surtout sous forme cytosolique dans la cellule, les galectines sont également sécrétées dans le milieu extracellulaire par une voie non classique où elles peuvent accomplir diverses fonctions biologiques [5]. En ce qui concerne la galectine-7, on la retrouve exprimée principalement dans l'épiderme humain où elle est induite à la suite de l'exposition aux rayons ultraviolets [6]. En fait, on a surtout associé l'expression de la galectine-7 avec l'apoptose des kératinocytes lors d'exposition prolongée de la peau au soleil et considéré ce gène comme un marqueur d'épithéliums stratifiés [7].

Après avoir confirmé que la galectine-7 était également exprimée dans les LN, nous avons récemment inséré dans les cellules lymphoïdes murines faiblement métastatiques le gène codant pour la galectine-7 afin de déterminer si cette protéine avait un effet sur l'évolution du lymphome. Nous avons pu ainsi démontrer que l'expression élevée de la galectine-7 dans les cellules cancéreuses accélère de façon significative la dissémination de cancers lymphoïdes dans les ganglions périphériques, la rate, de même que dans le foie et les reins [8]. En fait, le transfert du gène codant pour la galectine-7 dans les cellules non métastatiques peut, à lui seul, leur conférer la capacité de se propager chez des souris normalement résistantes à la formation de métastases, démontrant ainsi l'importance de cette protéine dans ce type de cancer. Afin de déterminer comment la galectine-7 peut exercer son influence dans le développement du cancer, nous avons examiné sa capacité à moduler l'expression d'autres gènes associés aux développements de cancers lymphoïdes, notamment les gènes codant pour les métalloprotéinases de la matrice extracellulaire (MMP), une famille de gènes reconnue comme jouant un rôle central dans la migration des cellules cancéreuses à travers la matrice extracellulaire [9]. Nous avons ainsi

démontré que la galectine-7 induisait l'expression par la cellule cancéreuse de MMP-9 (Figure 2), une protéase précédemment associée à l'agressivité du LNH [10]. De plus, nous avons démontré que l'ajout de composés β -lactose, inhibiteurs de la liaison de galectine-7 avec ses récepteurs cellulaires, empêchait l'induction de MMP-9, laissant entrevoir la possibilité de neutraliser l'action de la galectine-7 à des fins thérapeutiques. En résumé, le rôle de la galectine-7 et son action dans l'évolution des cancers lymphoïdes représentent une découverte inattendue et fort intéressante puisqu'elle améliore la compréhension du processus de dissémination de certains cancers lymphoïdes. Des études plus approfondies nous permettront de déterminer quels types de cancers lymphoïdes

pourront être ciblés. Des travaux sont en cours afin d'explorer les diverses stratégies susceptibles de mieux maîtriser son activité dans les cancers lymphoïdes. ♦

Galectin-7: a novel gene associated with metastasis

REMERCIEMENTS

Y.S.P. est chercheur-boursier senior du Fonds de la recherche en santé du Québec (FRSQ).

M.D. est récipiendaire d'une bourse de formation de doctorat du FRSQ.

RÉFÉRENCES

1. Rhodes DR, Chinnaiyan AM. Integrative analysis of the cancer transcriptome. *Nat Genet* 2005 ; 37 : S31-7.
2. Lalancette M, Aoudjit F, Potworowski EF, St-Pierre Y. Resistance of ICAM-1-deficient mice to metastasis overcome by increased aggressiveness of lymphoma cells. *Blood* 2000 ; 95 : 314-9.
3. Moisan S, Demers M, Mercier J, et al. Upregulation of galectin-7 in murine lymphoma cells is associated with progression toward an aggressive phenotype. *Leukemia* 2003 ; 17 : 751-9.
4. Barondes SH, Cooper DN, Gitt MA, Leffler H. Galectins. Structure and function of a large family of animal lectins. *J Biol Chem* 1994 ; 269 : 20807-10.
5. Rabinovich GA, Rubinstein N, Toscano MA. Role of galectins in inflammatory and immunomodulatory processes. *Biochim Biophys Acta* 2002 ; 1572 : 274-84.
6. Bernerd F, Sarasin A, Magnaldo T. Galectin-7 overexpression is associated with the apoptotic process in UVB-induced sunburn keratinocytes. *Proc Natl Acad Sci USA* 1999 ; 96 : 11329-34.
7. Magnaldo T, Fowlis D, Darmon M. Galectin-7, a marker of all types of stratified epithelia. *Differentiation* 1998 ; 63 : 159-68.
8. Demers M, Magnaldo T, St-Pierre Y. A novel function for galectin-7: promoting tumorigenesis by up-regulating MMP-9 gene expression. *Cancer Res* 2005 ; 65 : 5205-10.
9. Handsley MM, Edwards DR. Metalloproteinases and their inhibitors in tumor angiogenesis. *Int J Cancer* 2005 ; 115 : 849-60.
10. Kossakowska AE, Edwards DR, Prusinkiewicz C, et al. Interleukin-6 regulation of matrix metalloproteinase (MMP-2 and MMP-9) and tissue inhibitor of metalloproteinase (TIMP-1) expression in malignant non-Hodgkin's lymphomas. *Blood* 1999 ; 94 : 2080-9.

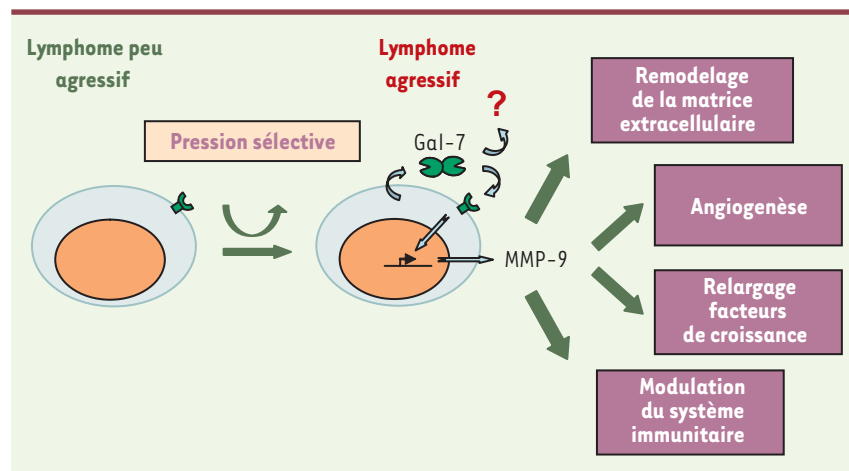


Figure 2. Évolution du lymphome vers un phénotype agressif. Le micro-environnement péricellulaire exerce une pression sélective sur la tumeur, notamment via des interactions mettant en jeu les cellules péricellulaires, la matrice extracellulaire, des facteurs de croissance, des cytokines, et plusieurs composantes de la réponse immunitaire. Ces interactions favorisent l'émergence de cellules tumorales agressives qui expriment un nouveau transcriptome leur permettant de s'adapter et de survivre dans ce nouveau micro-environnement. L'expression de la galectine-7 est induite dans les lymphomes agressifs lors de ce processus. Sa sécrétion a un effet autocrine sur la cellule tumorale en induisant, par la liaison à un ou à des récepteurs de surface, l'expression de MMP-9, une métalloprotéinase connue pour jouer plusieurs rôles dans le processus métastatique. La galectine-7 pourrait aussi avoir un effet paracrine sur les cellules péricellulaires mais son rôle sur celles-ci reste encore à déterminer.