

M/S : médecine sciences



Vers la génomique du schistosome **Schistosomes worm their way into the genomic era**

Raymond J. Pierce, Benjamin Bertin and André Capron

Volume 20, Number 3, mars 2004

URI: <https://id.erudit.org/iderudit/007843ar>

[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

Pierce, R. J., Bertin, B. & Capron, A. (2004). Vers la génomique du schistosome.
M/S : médecine sciences, 20(3), 271–272.

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/>

Vers la génomique du schistosome

Raymond J. Pierce, Benjamin Bertin, André Capron

Inserm U.547,
Institut Pasteur de Lille,
1, rue du Professeur A.
Calmette,
59019 Lille, France.
Raymond.Pierce@pasteur-lille.fr



➤ Avec la publication récente de deux articles [1, 2], le dépôt de plus de 175 000 séquences (EST, *expressed sequence tag*) dans *GenBank* et le séquençage systématique du génome en cours, les schistosomes entrent, enfin, dans l'ère génomique. Le fardeau économique et social que représentent les helminthiases (bilharziose, onchocercose, filarioses lymphatiques, ascaridiose, etc.) est encore sous-évalué [3] et il est nécessaire de focaliser plus d'attention et de moyens sur le contrôle de ces maladies. Les schistosomiasis font encore partie de ces « grandes maladies négligées » avec, répartis dans 75 pays du tiers-monde, environ 200 millions d'individus infectés par les trois espèces principales de vers plats parasites, et 280 000 décès par an pour le seul continent africain [4]. Il n'existe qu'une seule drogue efficace contre toutes les espèces de schistosomes, le praziquantel introduit en 1985, et des isolats résistants ont déjà été observés au Sénégal et en Égypte [5]. Un vaccin recombinant, élaboré à partir d'une glutathion S-transférase de *Schistosoma haematobium*, a franchi des essais cliniques de phases I et II [6]. Il promet de compléter le traitement par le praziquantel en diminuant fortement la fécondité des vers, réduisant ainsi la ponte des œufs, responsables des manifestations pathologiques de la maladie. Toutefois, il ne représente pas, à lui seul, l'arme absolue contre toutes les espèces de schistosomes et le développement de nouveaux moyens prophylactiques reste une priorité stratégique de l'OMS (<http://www.who.int/tdr/grants/strategic-emphases/>). L'analyse

du génome de ces parasites devrait permettre l'identification de cibles thérapeutiques originales et le développement de nouvelles stratégies de contrôle.

Les schistosomes représentent un défi particulier parmi les parasites humains ; ce sont des plathelminthes trématodes possédant un cycle évolutif complexe et un génome de grande taille (270 Mb) comparé à celui des nématodes (100 Mb pour *Caenorhabditis elegans*) ou des parasites protozoaires (22,8 Mb pour *Plasmodium falciparum* par exemple). Le cycle de vie comporte deux hôtes successifs (l'homme et un gastéropode d'eau douce), quatre formes morphologiquement distinctes et deux types de reproduction (asexuée chez le mollusque, sexuée chez l'homme) (Figure 1). L'étude du transcriptome de *Schistosoma japonicum*, dirigée par le Chinese National Human Genome Center à Shanghai [1], et celle du transcriptome de *Schistosoma mansoni* dirigée par l'université de São Paulo au Brésil [2], tiennent compte de cette complexité par l'analyse de séquences correspondant à tous les stades principaux de développement. Dans le cas de *S. mansoni*, 10 000 à 33 000 EST ont ainsi été obtenues pour chaque stade, représentant au moins une étiquette pour 92 % des transcrits et permettant d'estimer le nombre total de gènes du parasite à 14 000. Ce chiffre place les schistosomes au même niveau que *Drosophila*, mais en deçà de *C. elegans* (22 000 gènes) bien que ce dernier ait un génome trois fois plus petit. D'une manière intéressante, l'analyse phylogénétique de certaines familles de gènes

chez *S. japonicum* révèle une distance évolutive plus élevée vis-à-vis de *C. elegans* que de *D. melanogaster*. De plus, la présence de plusieurs paralogues de protéines considérées comme spécifiques de vertébrés soulève la possibilité d'une évolution convergente de ces protéines et d'un rôle clé dans la relation hôte-parasite.

L'analyse des EST des deux espèces montre également un pourcentage élevé (atteignant 55 % dans le cas de *S. mansoni*) de séquences codant pour des protéines de fonctions inconnues. Cette proportion est en partie due à la nature même des EST obtenues qui sont des séquences d'extrémités 5' d'ADNc dans le cas de *S. japonicum* ou des fragments amplifiés au hasard par la technique d'ORESTES¹ [2] pour *S. mansoni*. Cette stratégie utilise des amorces aléatoires courtes pour l'amplification des fragments d'ADNc, avec comme résultat une couverture préférentielle des séquences dans les régions codantes. Dans les deux cas, la nature partielle des séquences obtenues rend difficile l'identification de protéines ne possédant que certains domaines conservés. C'est certainement le cas, par exemple, de gènes composant le complexe *Hox*, absents de l'analyse et dont seulement l'homéodomaine est conservé, ou de certains récepteurs nucléaires. Il est néanmoins très probable que nombre de ces transcrits codent pour des protéines inconnues, spécifiques des schistosomes, qui reflè-

¹ *Open reading frame EST sequencing* (diffère des EST conventionnelles). Séquençage par mitraillage du transcriptome à l'aide d'étiquettes des cadres ouverts de lecture de séquences exprimées.

tent leur adaptation au mode de vie parasite. En effet, une analyse plus fine de 611 cadres ouverts de lecture de *S. japonicum* montre que 35% de ces séquences ne présentent aucune similitude avec les séquences contenues dans les bases de données. Une approche semblable dont l'objectif est d'obtenir 2000 séquences complètes d'ADNc est actuellement en cours au Brésil (G.Oliveira, Centro de Pesquisas René Rachou, FIOCRUZ, Belo Horizonte). Ces données permettront de mieux apprécier la proportion de séquences spécifiques aux schistosomes, mais seront également indispensables pour l'analyse et l'annotation du génome. En effet, le séquençage *shot-gun* (mitrillage) du génome de *S. mansoni* est en cours au centre Sanger et au TIGR (*The Institute for genomic research*) et sera bientôt terminé.

L'objectif principal à terme de ces programmes est de permettre le développement de nouveaux outils pour la lutte contre les schistosomes. Il est évident que l'identification d'éventuelles cibles vaccinales ou chimiothérapeutiques ne

représente que la première étape d'un long cheminement, mais les données fournies par le séquençage d'EST permettent déjà d'être optimiste. Parmi les nombreuses cibles potentielles d'agents chimiothérapeutiques, peuvent être cités les récepteurs pour l'acétylcholine, le glutamate ou le GABA, mais surtout des récepteurs à activité tyrosine kinase, dont l'un, qui présente une structure très originale, probablement spécifique des schistosomes, a déjà été caractérisé [7]. D'une manière générale, même si leur nombre semble plus restreint que chez d'autres espèces, les protéines kinases (180 exemplaires dans les EST de *S. mansoni*) sont certainement des cibles de choix pour ces stratégies. De même,

les récepteurs nucléaires (une dizaine parmi les EST) dont on connaît l'originalité structurale et fonctionnelle de certains représentants [8], méritent une étude approfondie. Il semble très probable que la spécificité des mécanismes de contrôle de la transcription et de la signalisation soit le moteur principal de l'évolution et de la diversification des espèces [9]. L'élucidation de ces mécanismes chez les schistosomes, ainsi que chez les autres parasites de l'homme, devrait apporter les clefs pour le contrôle durable de ces maladies qui représentent une entrave considérable au développement des pays affectés. ♦

Schistosomes worm their way into the genomic era

RÉFÉRENCES

1. Hu W, Yan Q, Shen DK, et al. Evolutionary and biomedical implications of a *Schistosoma japonicum* complementary DNA resource. *Nat Genet* 2003; 35: 139-47.
2. Verjovski-Almeida S, DeMarco R, Martins EAL, et al. Transcriptome analysis of the acoelomate human parasite *Schistosoma mansoni*. *Nat Genet* 2003; 35: 148-57.
3. Mascie-Taylor CGN, Karim E. The burden of chronic disease. *Science* 2003; 302: 1921-2.
4. Van der Werf MJ, de Vlas SJ, Brooker S, et al. Quantification of clinical morbidity associated with schistosome infection in sub-Saharan Africa. *Acta Tropica* 2003; 86: 125-39.
5. Doenhoff MJ, Kusel JR, Coles GC, et al. Resistance of *Schistosoma mansoni* to praziquantel: is there a problem? *Trans R Soc Trop Med Hyg* 2002; 96: 465-9.
6. Capron A, Capron M, Riveau G. Vaccine development against schistosomiasis: from concepts to clinical trials. *Br Med Bull* 2002; 62: 139-48.
7. Vicogne J, Pin JP, Lardans V, et al. An unusual receptor tyrosine kinase of *Schistosoma mansoni* contains a Venus Flytrap module. *Mol Biochem Parasitol* 2003; 126: 51-62.
8. De Mendonça RL, Escrivá H, Bouton D, et al. Structural and functional divergence of a nuclear receptor of the RXR family from the trematode parasite *Schistosoma mansoni*. *Eur J Biochem* 2000; 267: 3208-19.
9. Levine M, Tjian R. Transcription regulation and animal diversity. *Nature* 2003; 424: 147-51.

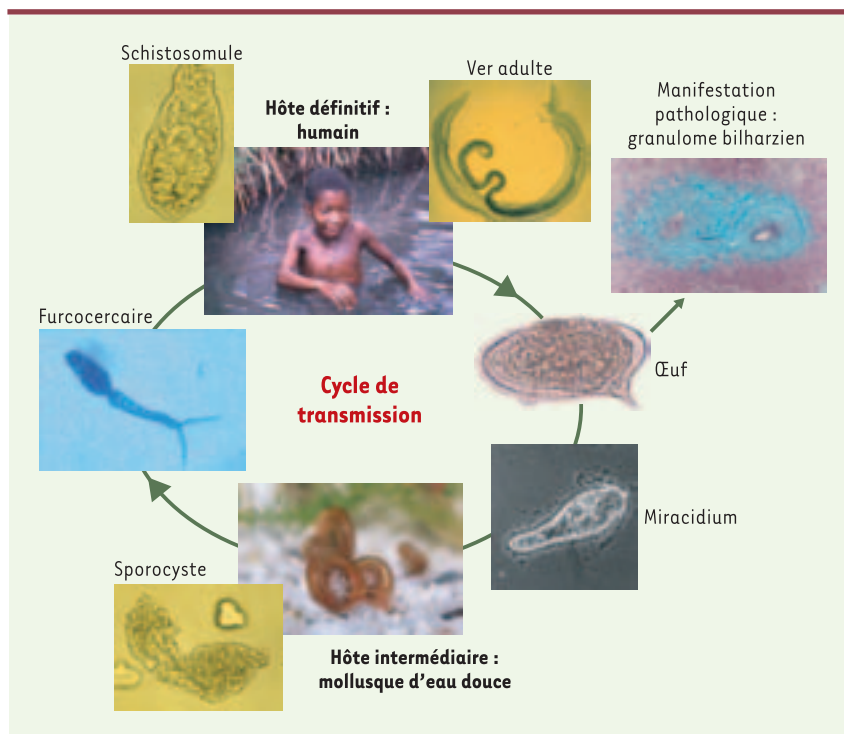


Figure 1. Cycle évolutif de *Schistosoma mansoni*. La furcocercaire s'échappe de l'hôte intermédiaire et pénètre à travers la peau de l'hôte définitif. Elle se transforme rapidement en schistosomule qui migre vers les poumons, puis gagne la veine porte intra-hépatique où elle atteint sa maturité sexuelle. Après accouplement, les vers adultes gagnent le lieu de ponte, les veines mésentériques. Une partie des œufs est emportée par le flux sanguin vers les tissus hépatiques où ils provoquent la formation de granulomes bilharziens, responsables de la pathologie. La majorité des œufs traverse la paroi intestinale et est éliminée avec les selles. Ils éclosent au contact de l'eau douce, libérant le miracidium qui nage vers l'hôte intermédiaire. Là, s'effectue la multiplication intensive du parasite (phase asexuée). Après 21 jours et à partir d'un seul miracidium, des milliers de furcocercaires sont expulsés.