M/S: médecine sciences

Hfe : une molécule à l'interface entre immunité et métabolisme du fer ?

MEDECINE SCIENCES

HFE, a MHC class Ib molecule that regulates iron metabolism

Pierre-Simon Rohrlich, Jean Kanellopoulos et Francois A. Lemonnier

Volume 22, numéro 1, janvier 2006

URI: https://id.erudit.org/iderudit/012226ar

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

Rohrlich, P.-S., Kanellopoulos, J. & Lemonnier, F. A. (2006). Hfe: une molécule à l'interface entre immunité et métabolisme du fer? *M/S: médecine sciences*, 22(1), 24–26.

Tous droits réservés © M/S : médecine sciences, 2006

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/



mentaires entre EAT-2 ou ERT et d'autres récepteurs activateurs car, tout comme SAP, EAT-2 et ERT sont associées uniquement à 2B4 dans les cellules NK murines. La fonction inhibitrice d'EAT-2 et ERT est causée par la phosphorylation de deux tyrosines carboxy-terminales qui sont présentes dans ces molécules, mais pas dans SAP (Figure 2). Nous postulons que la phosphorylation de ces tyrosines permet le recrutement d'effecteurs intracellulaires capables d'inhiber la fonction des récepteurs NK activateurs. L'identité de ces effecteurs demeure pour l'instant inconnue. La présence d'EAT-2 dans les cellules dendritiques et les macrophages suggère que cette molécule pourrait avoir un rôle analogue dans ces cellules. Nos résultats démontrent l'importance de la famille SAP dans la réponse immunitaire normale. Bien qu'ERT n'existe pas chez l'humain, nous avons confirmé la fonction inhibitrice d'EAT-2 dans les cellules NK humgines [9]. Cette con-

servation de fonction suggère que des inhibiteurs chimiques pourraient être utilisés pour réprimer l'activité d'EAT-2 chez les patients atteints de cancers ou d'infections virales systémiques, permettant ainsi d'augmenter l'activité cytotoxique de leurs cellules NK. En combinaison avec des traitements anticancéreux ou antiviraux conventionnels, des inhibiteurs d'EAT-2 pourraient aider à endiguer les effets de ces maladies souvent dévastatrices. De tels inhibiteurs pourraient agir en bloquant l'interaction du domaine SH2 d'EAT-2 avec 2B4 ou l'association des tyrosines d'EAT-2 avec ses effecteurs intracel-Iulaires. Nous proposons aussi que des altérations dans l'expression d'EAT-2 pourraient accroître la susceptibilité à des maladies comme le cancer, les infections virales ou les maladies autoimmunes. •

EAT-2: a novel regulator of natural killer cell functions

RÉFÉRENCES

- Lanier LL. NK cell recognition. Annu Rev Immunol 2005; 23: 225-74.
- Veillette A, Latour S. The SLAM family of immune-cell receptors. Curr Opin Immunol 2003; 15: 277-85.
- Engel P, Eck MJ, Terhorst C. The SAP and SLAM families in immune responses and X-linked lymphoproliferative disease. Nat Rev Immunol 2003; 3:813-21.
- Morra M, Howie D, Grande MS, et al. X-linked lymphoproliferative disease: a progressive immunodeficiency. Annu Rev Immunol 2001; 19: 657-82.
- Latour S, Veillette A. Molecular and immunological basis of X-linked lymphoproliferative disease. *Immunol Rev* 2003; 192: 212-24.
- Bloch-Queyrat C, Fondanèche MC, Chen R, et al. Regulation of natural cytotoxicity by the adaptor SAP and the Src-related kinase Fyn. J Exp Med 2005; 202: 181-92.
- Latour S, Roncagalli R, Chen R, et al. Binding of SAP SH2 domain to FynT SH3 domain reveals a novel mechanism of receptor signalling in immune regulation. Nat Cell Biol 2003; 5: 149-54.
- Davidson D, Shi X, Zhang S, et al. Genetic evidence linking SAP, the X-linked lymphoproliferative gene product, to Src-related kinase FynT in T (H) 2 cytokine regulation. *Immunity* 2004; 21: 707-17.
- Roncagalli R, Taylor JE, Zhang S, et al. Negative regulation of natural killer cell function by EAT-2, a SAP-related adaptor. Nat Immunol 2005; 6:1002-10.

NOUVELLE

Hfe : une molécule à l'interface entre immunité et métabolisme du fer ?

Pierre-Simon Rohrlich, Jean Kanellopoulos, Francois A. Lemonnier

> Les molécules d'histocompatibilité (CMH) de classe I classiques ou molécules de classe Ia du CMH (HLA-A, -B, -C chez l'homme, H-2 K, D, L chez la souris), exprimées de façon presque ubiquitaire dans l'organisme, sont composées d'une chaîne lourde, d'une chaîne légère invariable, la β2-microglobuline (β2m), et d'un peptide qu'elles présentent aux lymphocytes cytotoxiques. Ces derniers, au terme d'un processus éducatif se déroulant pour une large part au sein du thymus, différencient peptides du soi et peptides étrangers (viraux par exemple) avec,

dans le second cas, destruction de la cellule qui présente des peptides étrangers. Le peptide - de 8 à 10 acides aminés - qui dérive de protéines intracellulaires digérées par le protéasome, est enchâssé dans la niche peptidique de la chaîne lourde des molécules du CMH de classe la qui se caractérisent par leur polymorphisme structural extrême (cumulativement plus de 800 allèles). Cette variabilité structurale s'accumulant au sein de la niche peptidique, chaque variant allélique des molécules de classe la du CMH présente des jeux peptidiques différents. P.S. Rohrlich: Inserm U.645, Besançon.
Unité d'Immunité cellulaire antivirale,
Institut Pasteur, Paris.
Université de Besançon, CHU de Besançon,
Service de Pédiatrie, IFR133,
25000 Besançon, France.
prohrlich@chu-besancon.fr

J. Kanellopoulos: UMR 8619 CNRS,
Institut de Biochimie
et de Biophysique moléculaire et cellulaire,
Université Paris Sud, 91405 Orsay, France.
F.A. Lemonnier:
Unité d'Immunité cellulaire antivirale,
Institut Pasteur, 25, rue du Docteur Roux,
75724 Paris, France.

Les molécules du CMH non classiques ou de classe lb, bien que leur structure tridimensionnelle soit très comparable à celle des molécules de classe la, ont

25

des fonctions biologiques - lorsqu'elles sont identifiées - différentes. Si certaines d'entre elles (HLA-E, Qal par exemple) présentent des peptides, cette présentation s'adresse à d'autres cellules du système immunitaire (cellules natural killer en particulier). D'autres (CD1) présentent essentiellement des glycolipides. Enfin, certaines comme Hfe, sont dépourvues de fonction de présentation : la niche peptidique d'Hfe est étroite et dépourvue de ligand [1].

Hfe est un membre ancien de la famille du CMH Ib, comme en témoigne sa conservation interespèces. Il y a en effet plus d'homologie entre les molécules Hfe murines et humaines (60 %) qu'entre Hfe humaine (hHfe) et HLA-A2 [2]. Mais, contrairement à d'autres molécules de classe Ib anciennes, telles que MIC et ULBP, qui interagissent avec des récepteurs NK et interviennent donc dans l'immunité innée, Hfe était considérée comme une molécule sans rapport avec le système immunitaire, et son seul partenaire physiologique identifié était

le récepteur de la transferrine (TfR). Hfe s'associe à la surface membranaire avec le TfR et régule l'absorption du complexe fer-transferrine [3]. La découverte d'une mutation (C282Y) d'Hfe dans 80 % des hémochromatoses génétiques a démontré le rôle central d'Hfe dans la régulation fine de l'absorption intestinale du fer ainsi que dans celle de son stockage et de son recyclage par les macrophages du système réticulo-endothélial (rate, moelle, foie). La mutation C282Y rompt un pont disulfure, ce qui déstabilise la molécule et empê-

che son expression membranaire. L'absence d'anomalie immunitaire majeure chez des souris déficientes en Hfe ($Hfe^{-/-}$) a conduit à formuler l'hypothèse selon laquelle Hfe n'interagit pas avec le système immunitaire [4]. Néanmoins, cette étude n'avait analysé, au sein des populations lymphocytaires, que la variabilité du répertoire des chaînes β et non celle des chaînes lpha du récepteur T de l'antigène (TCR).

Notre intérêt pour Hfe a été, initialement, exclusivement immunologique. Nous avons évalué la possibilité que des lymphocytes T CD8⁺ cytolytiques, exprimant un

TCR de type $\alpha\beta$, puissent reconnaître une molécule du CMH dépourvue de tout ligand au niveau de sa poche de présentation peptidique. À l'aide de cellules exprimant hHfe sous forme monocaténaire (en liaison covalente avec la \(\beta^2 \text{m humaine} \), \(\alpha \) l'exclusion de toutes autres molécules de classe I du CMH, nous avons immunisé des souris HLA de classe I transgéniques avec ces cellules syngéniques. Cela nous a permis d'induire des réponses cytotoxiques T CD8+ TCR $\alpha\beta$ contre hHfe. Nous avons alors pu établir, par clonage et transfert du TCR de ces cellules T, que leur TCR était bien responsable de la reconnaissance directe de hHfe. Cette observation faite en situation xénogénique (réponse murine contre

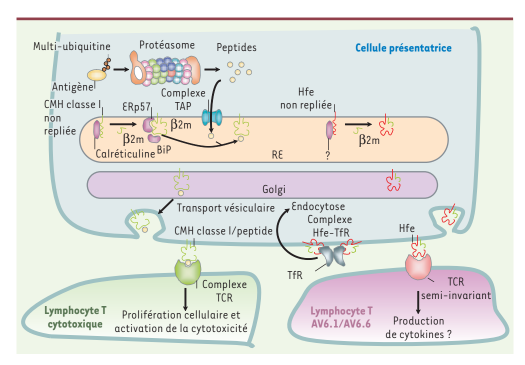


Figure 1. Modèle hypothétique de l'interaction Hfe-lymphocytes T semi-invariants. Ce schéma compare, à gauche, l'interaction TCR-peptide-CMH à celle, à droite, entre un TCR semi-invariant et Hfe. La maturation d'une molécule de CMH-I classique comporte plusieurs étapes: la production de peptides par le complexe du protéasome à partir de protéines endogènes, et l'assemblage du trimère MHC-peptide-\(\beta\)2m après translocation du peptide dans le réticulum endoplasmique par les pompes TAP. En revanche, on ne sait pas quels sont les processus précis de maturation d'Hfe, ni quelles protéines chaperons sont nécessaires. L'interaction TCR/CMHpeptide va conduire à l'activation et à la cytotoxicité d'un lymphocyte T CD8 cytolytique contre sa cible, par exemple une cellule infectée par un virus (partie gauche de la figure). L'interaction d'un TCR semi-invariant AV6.1/6.6 avec une molécule Hfe libre à la surface cellulaire pourrait conduire à la production de cytokines par la cellule T effectrice. Ces cytokines pourraient agir de façon indirecte sur le métabolisme du fer, notamment par le biais de l'hepcidine. Les molécules Hfe complexées au récepteur de la transferrine ne sont en revanche pas accessibles par le TCR car les hélices α d'Hfe sont impliquées dans l'interaction Hfe/Tfr. Le rapport entre la fraction de Hfe libre et la fraction liée au Tfr à la surface cellulaire pourrait donc être déterminant dans les possibilités d'interaction d'Hfe avec les cellules T. Ce modèle hypothétique devra être évalué au moyen de modèles animaux tels que des souris TCR transgéniques.

M/S n° 1, vol. 22, janvier 2006

Hfe humaine), a été reproduite en situation exclusivement murine afin d'évaluer les conséquences physiologiques de l'interaction Hfecellules T.

Des réponses cytotoxiques T CD8+ analogues ont en effet été obtenues chez des souris DBA/2 $Hfe^{-/-}$, avec, de nouveau et exclusivement, reconnaissance directe de la molécule Hfe de souris (mHfe) pouvant être inhibée par un anticorps monoclonal anti-mHfe. L'analyse des segments variables des chaînes α (segments AV) et des chaînes β (segments BV) des TCR des clones cytolytiques dérivés de ces souris a révélé une utilisation préférentielle (deux tiers des cas) de deux segments AV (AV6.1 et AV6.6) parmi la centaine de segments AV disponibles, en revanche sans biais décelable d'utilisation des segments BV. L'analyse par RT-PCR quantitative de la représentation périphérique des segments AV6.1 et AV6.6 au sein des lymphocytes T CD8+ de souris DBA/2 sauvages et DBA/2 *Hfe*^{-/-} a révélé que les souris DBA/2 sauvages avaient 10 fois plus de lymphocytes T CD8⁺ AV6.1 et AV6.6 que les DBA/2 $Hfe^{-/-}$: Hfe est donc responsable, pour l'essentiel, de l'éducation positive de ces deux sousrépertoires. Cependant, nous n'avons jamais pu induire de lymphocytes T CD8 $\alpha\beta$ cytotoxiques spécifiques de Hfe chez les souris DBA/2 sauvages : les sous-répertoires AV6.1 et AV6.6 éduqués par Hfe ne sont donc pas cytolytiques [5].

Cette nouvelle population de lymphocytes T CD8+ à TCR semi-invariant Hfe-spécifique s'ajoute à celles identifiées pour CD1^d et MR1, deux autres molécules de classe lb. Ces données éclairent d'un jour nouveau des observations jusqu'ici inexpliquées comme le rapport inverse entre la surcharge martiale et le nombres de cellules T CD8+ hépatiques chez des patients hémochromatosiques C282Y homozygotes [6], ainsi que la

surcharge martiale constatée chez la souris RAG 1 négative/\(\beta\)2m négative dépourvue de lymphocytes T [7], ou chez la souris dont le récepteur du TNF a été supprimé, cytokine produite principalement par les lymphocytes T [8]. Les lieux d'interaction entre cellules exprimant Hfe et cellules T dans l'organisme pourraient donc être les organes du système réticulo-endothélial, mais également l'intestin où la fonction de certains lymphocytes T résidents demeure inconnue. Le contrôle du métabolisme du fer étant vital pour les organismes supérieurs, l'interaction entre Hfe et lymphocytes T pourrait donc représenter un modèle ancestral d'interaction TCR/molécules de classe I du CMH, interaction nécessaire à l'homéostasie du fer, mais sans finalité immunologique réelle. Sur la base de cette interaction simple (molécule du CMH invariante et sans fonction de présentation/TCR invariant), se seraient constitués l'immunité innée, puis le système cognitif hautement diversifié (molécules du CMH polymorphes présentant des jeux diversifiés de peptides/ TCR de variabilité structurale quasi illimitée) grâce auquel le système immunitaire différencie le soi du non-soi [9].

Depuis la mise en évidence d'un défaut d'activation de la synthèse d'hepcidine en réponse à une surcharge en fer lorsque Hfe est muté, il apparaît que Hfe et hepcidine interviennent sur une même voie régulatrice de l'absorption et du recyclage du fer [10]. Il se pourrait que les lymphocytes T éduqués par Hfe, par le biais de cytokines, l'interleukine-6 en particulier qui accroît la production hépatique de l'hepcidine [11], assurent cette connexion entre Hfe et hepcidine. HFE, a MHC class Ib molecule

that regulates iron metabolism

REMERCIEMENTS

Ce travail a été soutenu par la Communauté Européenne (Contrat QLG1-CT-1999-00665), l'Hôpital Robert Debré de l'AP-HP, l'Institut Pasteur, la Ligue contre le Cancer (Comité de Paris), l'Association Française contre les Myopathies, l'Établissement Français du Sang.

RÉFÉRENCES

- Lebron JA, Bennett MJ, Vaughn DE, et al. Crystal structure of the hemochromatosis protein HFE and characterization of its interaction with transferrin receptor. Cell 1998; 93 · 111-23
- Feder JN, Gnirke A, Thomas W, et al. A novel MHC class
 I-like gene is mutated in patients with hereditary
 haemochromatosis. Nat Genet 1996; 13: 399-408.
- Bennett MJ, Lebron JA, Bjorkman PJ. Crystal structure of the hereditary haemochromatosis protein HFE complexed with transferrin receptor. Nature 2000; 403: 46-53.
- Bahram S, Gilfillan S, Kuhn LC, et al. Experimental hemochromatosis due to MHC class I HFE deficiency: immune status and iron metabolism. Proc Natl Acad Sci USA 1999; 96: 13312-7.
- Rohrlich PS, Fazilleau N, Ginhoux F, et al. Direct recognition by alphabeta cytolytic T cells of Hfe, a MHC class Ib molecule without antigen-presenting function. Proc Natl Acad Sci USA 2005; 102: 12855-60.
- Cardoso EM, Hagen K, de Sousa M, Hultcrantz R. Hepatic damage in C282Y homozygotes relates to low numbers of CD8⁺ cells in the liver lobuli. Eur J Clin Invest 2001; 31: 45-53.
- Santos MM, de Sousa M, Rademakers LH, et al. Iron overload and heart fibrosis in mice deficient for both beta2-microglobulin and Rag1. Am J Pathol 2000; 157: 1883-92.
- Meyer PN, Gerhard GS, Yoshida Y, et al. Hemochromatosis protein (HFE) and tumor necrosis factor receptor 2 (TNFR2) influence tissue iron levels: elements of a common gut pathway? Blood Cells Mol Dis 2002; 29: 274-85.
- Yewdell JW, Hickman-Miller HD. Back to the fold:
 T cell recognition of HFE, a MHC class lb molecule that regulates iron metabolism. Proc Natl Acad Sci USA 2005; 102: 12649-50.
- Bridle KR, Frazer DM, Wilkins SJ, et al. Disrupted hepcidin regulation in HFE-associated haemochromatosis and the liver as a regulator of body iron homoeostasis. Lancet 2003; 361: 669-73.
- Nemeth E, Rivera S, Gabayan V, et al. IL-6 mediates hypoferremia of inflammation by inducing the synthesis



Tarifs d'abonnement M/S - 2006

Abonnez-vous

à Médecine/Sciences

> 1985-2005, depuis 20 ans, grâce à m/s, vous vivez en direct les progrès des sciences biologiques et médicales

Bulletin d'abonnement page 80 dans ce numéro de *m/s*

