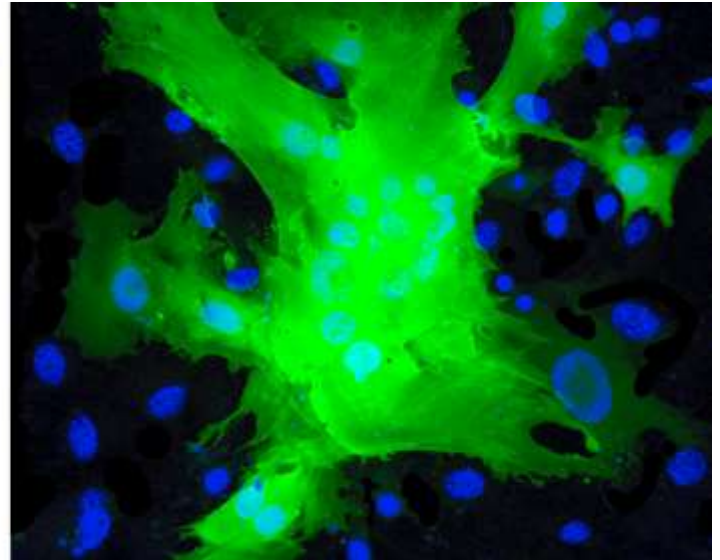
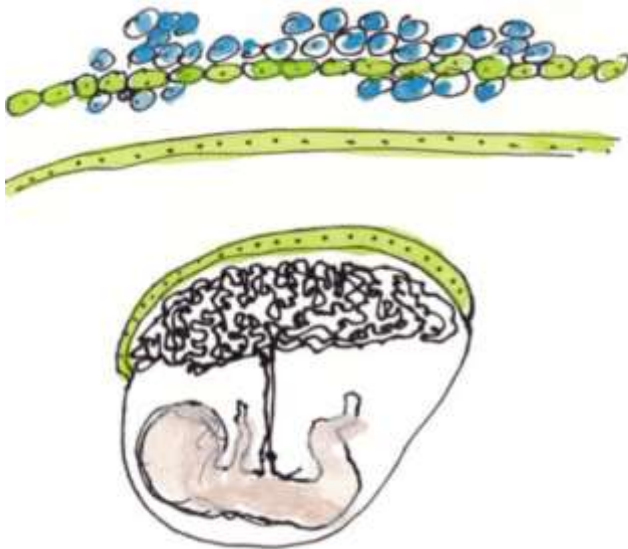


10 JUILLET 2019

# Communiqué de presse

## sous embargo

jusqu'au jeudi 11 juillet 2019, 20h, heure de Paris



## Grossesse pathologique : l'effet de l'interféron

Représentation artistique de cellules et du placenta © Fabrice Hyber - Organoïde-Institut Pasteur / Microscopie à fluorescence de cellules fusionnées (en vert) et de noyaux (en bleu). © Institut Pasteur

### Découverte d'un mécanisme cellulaire impliqué dans le développement anormal du placenta lors de certaines grossesses pathologiques.

Les grossesses pathologiques sont fréquentes et d'origines variées. On estime que des fausses couches ont lieu chez 10 à 20% des femmes enceintes lors des 3 premiers mois de grossesse. Les retards de croissance du fœtus peuvent aussi survenir lors d'infections maternelles par certains microbes, parasites ou virus (par exemple la toxoplasmose, les infections au virus de la rubéole, au cytomégalovirus, aux virus de l'Herpès ou Zika), ou au cours de maladies génétiques ou auto-immunes. Des équipes de l'Institut Pasteur, du CNRS, de l'Inserm, de l'hôpital Necker-Enfants malades AP-HP et de l'Université de Paris, ont identifié un nouveau mécanisme cellulaire qui altère la formation du placenta et pourrait ainsi provoquer des complications graves pendant la grossesse. Il est lié à la production d'interféron, une molécule qui est produite en réponse à certaines infections, notamment virales. Ces résultats sont publiés dans *Science*, le 11 juillet 2019.

Le **placenta** constitue à la fois une surface d'échange et une barrière entre la mère et le fœtus, car il permet l'apport de nutriments nécessaires à la croissance du fœtus, la production

d'hormones, ainsi qu'une protection du fœtus contre les microbes et le système immunitaire maternel. La couche externe du placenta s'appelle le « **syncytiotrophoblaste** ». Celui-ci est constitué de cellules qui fusionnent entre elles et forment des cellules géantes, assurant ainsi de façon optimale les fonctions de barrière et d'échanges du placenta. La fusion des cellules est assurée par des protéines appelées « **syncytines** ». Si le syncytiotrophoblaste ne se forme pas correctement, ceci peut entraîner une insuffisance placentaire et entraver le bon développement du fœtus. Par exemple, un syncytiotrophoblaste anormal peut être observé dans des pathologies telles que le retard de croissance intra-utérin, le lupus et chez les femmes portant un fœtus présentant une trisomie 21.

L'**interféron** est une substance fabriquée par les cellules immunitaires lors d'infections et permet de combattre les virus et d'autres microbes intracellulaires. Des taux élevés d'interféron sont observés dans des maladies auto-immunes ou inflammatoires telles que le lupus, ainsi qu'au cours de certaines infections. Dans cette étude, les chercheurs ont montré que l'interféron est responsable d'anomalie du placenta et qu'il agit en empêchant la formation du syncytiotrophoblaste. Plus précisément, l'interféron va induire la production d'une famille de protéines cellulaires, appelées « **IFITM** » (**interferon-induced transmembrane proteins**) qui bloquent l'activité de fusion des syncytines.

Les protéines IFITM ont une fonction bénéfique car elles empêchent les virus de fusionner avec la membrane cellulaire et donc d'entrer dans la cellule pour se multiplier. Les chercheurs montrent ici grâce à des modèles expérimentaux et des cellules humaines que cet effet bénéfique s'accompagne cependant de dommages si ces protéines sont produites de façon importante au niveau du placenta.

*« L'identification du rôle d'IFITM permet de mieux comprendre les mécanismes du développement placentaire et sa perturbation au cours d'infections et d'autres pathologies »* commente Olivier Schwartz, chef de l'unité Virus et immunité à l'Institut Pasteur, co-dernier auteur de l'étude. Les chercheurs souhaitent étudier si des pathologies placentaires de cause inconnue, telles que certains avortements spontanés précoces et situations de pré-éclampsies, impliquent aussi les protéines IFITM. A plus long terme, un blocage des effets d'IFITM pourrait constituer une nouvelle stratégie thérapeutique pour prévenir les anomalies placentaires liées à l'interféron.

*Ces travaux ont été financés par, outre les institutions mentionnées ci-dessus, l'ANRS, Sidaction, l'Institut de recherche vaccinale (VRI), le Labex IBEID, et l'European Research Council (ERC).*

## source

---

### **IFITM proteins inhibit placental syncytiotrophoblast formation and promote fetal demise, *Science*, 11 juillet 2019**

Julian Buchrieser<sup>1,2†</sup>, Séverine A. Degrelle<sup>3,4,5†</sup>, Thérèse Couderc<sup>6,7†</sup>, Quentin Nevers<sup>1,2†</sup>, Olivier Disson<sup>6,7</sup>, Caroline Manet<sup>8,9</sup>, Daniel A. Donahue<sup>1,2</sup>, Françoise Porrot<sup>1,2</sup>, Kenzo-Hugo Hillion<sup>10</sup>, Emeline Perthame<sup>10</sup>, Marlene V. Arroyo<sup>1,2,11</sup>, Sylvie Souquere<sup>12</sup>, Katinka Ruigrok<sup>2,13</sup>, Anne Dupressoir<sup>14,15</sup>, Thierry Heidmann<sup>14,15</sup>, Xavier Montagutelli<sup>8</sup>, Thierry Fournier<sup>3,4††</sup>, Marc Lecuit<sup>6,7,16††</sup>, Olivier Schwartz<sup>1,2,17††</sup>

<sup>1</sup> Virus and Immunity Unit, Institut Pasteur, Paris, France.

<sup>2</sup> CNRS-UMR3569, Paris, France.

<sup>3</sup> INSERM, UMR-S1139, Faculté de Pharmacie de Paris, Paris, France

<sup>4</sup> Université Paris Descartes, Sorbonne Paris Cité, Paris, France

<sup>5</sup> Inovarion, Paris, France

<sup>6</sup> Biology of Infection Unit, Institut Pasteur, Paris, France

<sup>7</sup> Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale U1117, Paris, France

<sup>8</sup> Mouse Genetics Laboratory, Institut Pasteur, Paris, France

<sup>9</sup> AgroParisTech, Paris, France

<sup>10</sup> Bioinformatics and Biostatistics Hub – C3BI, Institut Pasteur, USR 3756 IP CNRS – Paris, France

<sup>11</sup> Department of Biochemistry and Molecular Biophysics and Department of Microbiology and Immunology, Howard Hughes Medical Institute, Columbia University, New York, NY 10032, USA

<sup>12</sup> Plateforme de Microscopie Electronique Cellulaire, UMS AMMICA, Gustave Roussy, Villejuif, France

<sup>13</sup> Structural Virology Unit, Institut Pasteur, Paris, France

<sup>14</sup> Unité Physiologie et Pathologie Moléculaires des Rétrovirus Endogènes et Infectieux, Hôpital Gustave Roussy, Villejuif, France

<sup>15</sup> UMR 9196, Université Paris-Sud, Orsay, France

<sup>16</sup> Université de Paris, Department of Infectious Diseases and Tropical Medicine, Necker-Enfants Malades University Hospital, APHP, Institut Imagine, Paris, France

<sup>17</sup> Vaccine Research Institute, Créteil, France.

# contact

---

Service de presse de l'Institut Pasteur

**MYRIAM REBEYROTTE 01 45 68 81 01**

**AURELIE PERTHUISON 01 45 68 89 28**

**NATHALIE FEUILLET 01 45 68 81 09**

presse@pasteur.fr