



Institut national
de la santé et de la recherche médicale

Paris, le 19 avril 2016

Information presse

L'origine des troubles cardiaques dans la dystrophie myotonique identifiée

Une équipe internationale, incluant en France, des chercheurs de l'Inserm, du CNRS et de l'Université de Strasbourg réunis au sein de l'IGBMC¹ lève le voile sur les mécanismes moléculaires à l'origine des troubles cardiaques de la dystrophie myotonique, une maladie génétique touchant un individu sur 8 000. Cette nouvelle étude publiée cette semaine dans [Nature Communications](#) pourrait contribuer à la découverte d'un traitement.

La dystrophie myotonique, aussi connue sous le nom de maladie de Steinert, est la forme adulte la plus commune de dystrophie musculaire. Les patients atteints de cette affection génétique souffrent d'un affaiblissement des muscles squelettiques mais aussi d'arythmie et d'autres troubles cardiaques. Il s'agit d'une maladie particulièrement invalidante pour laquelle il n'existe pour le moment aucun traitement.

La dystrophie myotonique est due à une mutation conduisant à l'expression d'ARN contenant de longues répétitions du tri-nucléotide CUG. Ces ARN mutés s'accumulent et altèrent la régulation de l'épissage alternatif² de nombreux gènes. Malgré l'importance des travaux déjà effectués sur cette maladie, de nombreux points restent à élucider. C'est le cas de l'origine des arythmies et autres troubles cardiaques, qui représentent la deuxième cause de décès dans cette maladie.

Dans cette nouvelle étude, les chercheurs ont identifié de nouvelles altérations d'épissage dans les ARN messagers des échantillons de cœur de patients atteints. Parmi ces nombreuses altérations, les biologistes ont établi que celles concernant le canal sodique cardiaque (SCN5A) étaient fondamentales pour comprendre les troubles cardiaques de ces patients.

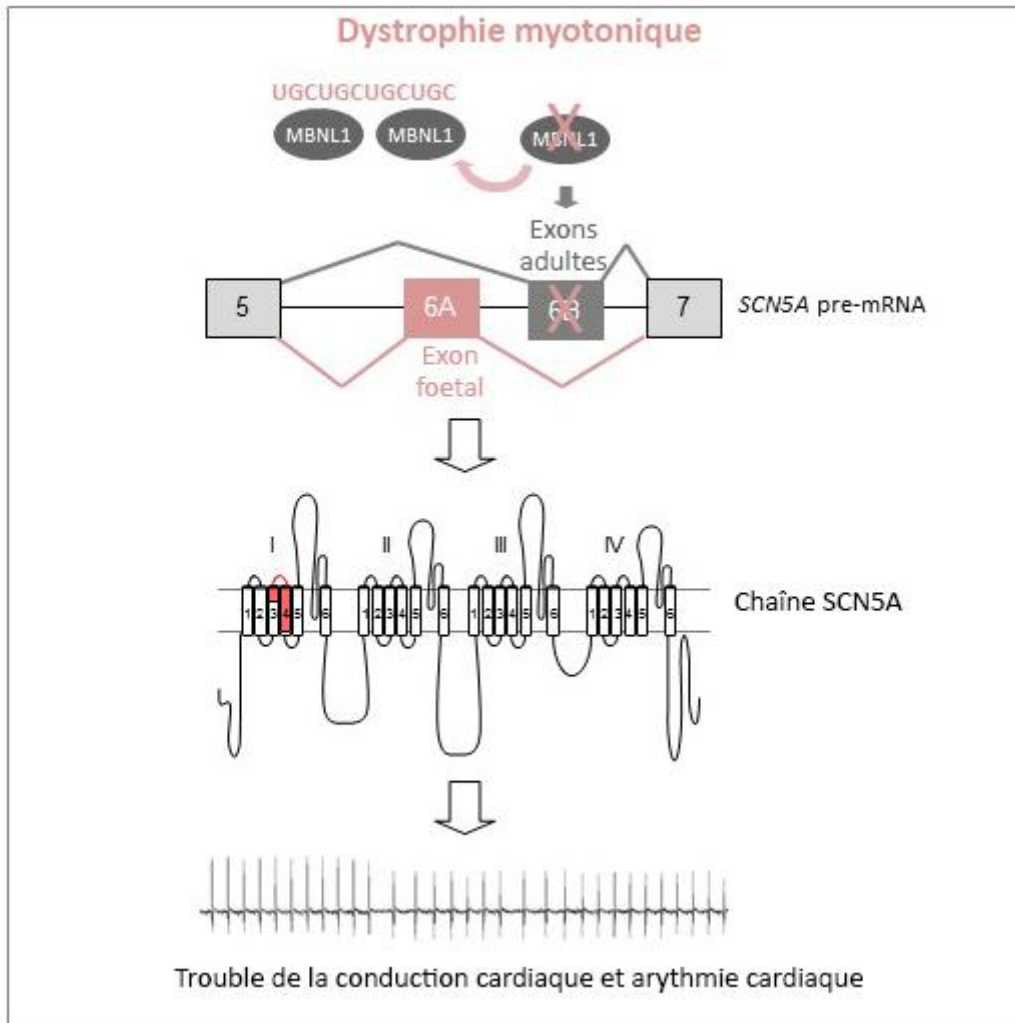
Les scientifiques ont alors éclairci les mécanismes moléculaires conduisant à l'altération de SCN5A chez ces patients. Une collaboration avec l'équipe de Denis Furling l'Institut de myologie à Paris, a permis de reproduire ces altérations cardiaques dans un modèle de souris.

« La prochaine étape serait de voir si en rétablissant un épissage correct de SCN5A, nous réussissons à retrouver aussi un fonctionnement normal du cœur », explique Nicolas Charlet-Berguerrand, directeur de recherche Inserm, qui a coordonné ce travail. Les chercheurs espèrent que cette avancée donnera un nouvel élan à la recherche sur cette maladie rare.

¹ Institut de génétique et de biologie moléculaire et cellulaire (Inserm/CNRS/Université de Strasbourg)

² Chez les eucaryotes, il s'agit d'un processus par lequel l'ARN transcrit à partir d'un gène peut subir différentes étapes de coupure et ligature conduisant à l'élimination de diverses régions. Ce procédé permet la production à partir d'un même gène de protéines ayant des propriétés distinctes.

En savoir plus :



Modèle d'épissage alternatif du canal sodique cardiaque (SCN5A) dans la dystrophie myotonique. Crédit Inserm/IGBMC

Ce travail a été financé par l'association française contre les myopathies (AFM), l'European research council (ERC), le programme européen E-rare (ANR), l'Inserm et le Labex-INRT (ANR)

Sources

Splicing misregulation of SCN5A contributes to cardiac-conduction delay and heart arrhythmia in myotonic dystrophy

Fernande Freyermuth^{1,*}, Frederique Rau^{2,*}, Yosuke Kokunai³, Thomas Linke⁴, Chantal Sellier¹, Masayuki Nakamori³, Yoshihiro Kino⁵, Ludovic Arandel², Arnaud Jollet², Christelle Thibault¹, Muriel Philipps¹, Serge Vicaire¹, Bernard Jost¹, Bjarne Udd^{6,7,8}, John W. Day⁹, Denis Duboc¹⁰, Karim Wahbi¹⁰, Tsuyoshi Matsumura¹¹, Harutoshi Fujimura¹¹, Hideki Mochizuki³, Francis Deryckere¹², Takashi Kimura¹³, Nobuyuki Nukina¹⁴, Shoichi Ishiura¹⁵, Vincent Lacroix¹⁶, Amandine Campan Fournier¹⁷, Vincent Navratil¹⁸, Emilie Chautard¹⁹, Didier Auboeuf¹⁹, Minoru Horie²⁰, Keiji Imoto²¹, Kuang-Yung Lee²², Maurice S. Swanson²³, Adolfo Lopez de Munain²⁴, Shin Inada²⁵, Hideki Itoh²⁰, Kazuo Nakazawa²⁵, Takashi Ashihara²⁰, Eric Wang²³, Thomas Zimmer⁴, Denis Furling², Masanori P. Takahashi³ & Nicolas Charlet-Berguerand¹

- 1 Department of Translational medicine and neurogenetics, IGBMC, CNRS UMR7104, INSERM U964, Université de Strasbourg, Illkirch 67400, France.
- 2 Sorbonne Universités UPMC Univ Paris 06, Inserm, CNRS, Centre de Recherche en Myologie UMRS974/FRE3617, Institut de Myologie, GH Pitié-Salpêtrière, Paris 75013, France.
- 3 Department of Neurology, Osaka University Graduate School of Medicine, Osaka 565-0871, Japan.
- 4 Department of Physiology, Friedrich Schiller University Hospital, Jena 07743, Germany.
- 5 Department of Bioinformatics and Molecular Neuropathology, Meiji Pharmaceutical University, Kiyose 205-8588, Japan.
- 6 Neuromuscular Research Center, Tampere University and University Hospital, Tampere 33520, Finland.
- 7 Department of Medical Genetics, Folkhalsan Institute of Genetics, Helsinki University, Helsinki 00250, Finland.
- 8 Department of Neurology, Vaasa Central Hospital, Vaasa 65130, Finland.
- 9 Department of Neurology, Stanford University, Stanford, California 94304, USA.
- 10 Service de Cardiologie, Université Paris-Descartes, Hôpital Cochin, AP-HP, Paris 75014, France.
- 11 Department of Neurology, Toneyama National Hospital, Toyonaka 560-8552, Japan.
- 12 CNRS UMR7175, Ecole Supérieure de Biotechnologies de Strasbourg, Illkirch 67400, France.
- 13 Division of Neurology, Hyogo Medical College, Nishinomiya 663-8501, Japan.
- 14 Laboratory of Structural Neuropathology, Doshisha University Graduate School of Brain Science, Kyoto 610-0394, Japan.
- 15 Graduate School of Arts and Sciences, University of Tokyo, Tokyo 153-8902, Japan.
- 16 Université Lyon 1, CNRS, UMR5558 LBBE, Villeurbanne 69622, France.
- 17 Hospices civils de Lyon, Laboratoire de cytogénétique constitutionnelle, Bron 69500, France.
- 18 Pole Rhône Alpes de Bio-informatique, Université Lyon 1, Bâtiment Gregor Mendel, Villeurbanne 69100, France.
- 19 Centre de Recherche en Cancérologie de Lyon, Lyon 69373, France.
- 20 Department of Cardiovascular and Respiratory Medicine, Shiga Medical University, Otsu 520-2192, Japan.
- 21 Department of Information Physiology, National Institute for Physiological Sciences, Okazaki 444-8585, Japan.
- 22 Department of Neurology, Chang Gung Memorial Hospital, Keelung 20401, Taiwan.
- 23 Department of Molecular Genetics and Microbiology, Center for NeuroGenetics and the Genetics Institute, University of Florida, College of Medicine, Gainesville, Florida 32610, USA.
- 24 Department of Neurology, Hospital Universitario DONOSTIA, Neuroscience Area, Institute Biodonostia CIBERNED and University of Basque Country UPV-EHU, San Sebastian 20014, Spain.
- 25 Laboratory of Biomedical Sciences and Information Management, National Cerebral and Cardiovascular Center Research Institute, Osaka 565-8565, Japan. * These authors contributed equally to the work

[Nature Communications](#), avril 2016

Contact chercheur

Nicolas Charlet- Berguerrand

Directeur de recherche Inserm

Institut de génétique et de biologie moléculaire et cellulaire (IGBMC)

ncharlet@igbmc.fr

Tel : 03 88 65 33 09

Contact presse

presse@inserm.fr



Accéder à la [salle de presse de l'Inserm](#)