

## Article

---

« Une nouvelle protéine RhoGAP impliquée dans la régulation du complexe Arp2/3 au niveau de l'appareil de Golgi : un relais entre les protéines G ARF1 et Cdc42 / ARHGAP10, a novel RhoGAP at the cross-road between ARF1 and Cdc42 pathways, regulates Arp2/3 complex and actin dynamics on Golgi membranes »

Thierry Dubois et Philippe Chavrier

*M/S : médecine sciences*, vol. 21, n°8-9, 2005, p. 692-694.

Pour citer cet article, utiliser l'information suivante :

URI: <http://id.erudit.org/iderudit/011445ar>

DOI: 10.7202/011445ar

Note : les règles d'écriture des références bibliographiques peuvent varier selon les différents domaines du savoir.

---

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 à l'URI <https://apropos.erudit.org/fr/usagers/politique-dutilisation/>

---

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. Érudit offre des services d'édition numérique de documents scientifiques depuis 1998.

Pour communiquer avec les responsables d'Érudit : [info@erudit.org](mailto:info@erudit.org)

## Une nouvelle protéine RhoGAP impliquée dans la régulation du complexe Arp2/3 au niveau de l'appareil de Golgi

Un relais entre les protéines G ARF1 et Cdc42

Thierry Dubois, Philippe Chavrier

> L'appareil de Golgi, localisé à proximité du centrosome, est formé d'empilements de citernes allongées, connectées latéralement par des tubules. Malgré cette organisation complexe, l'appareil de Golgi est très dynamique et capable de former des tubules et des vésicules durant le processus de sécrétion, ou en réponse à des événements cellulaires spécifiques comme la mitose. Chaque face de l'appareil de Golgi est flanquée d'un réseau tubulo-réticulaire servant de point d'entrée ou de sortie du Golgi (réseau *cis*-golgien faisant face au réticulum endoplasmique - RE, et réseau *trans*-golgien orienté vers la membrane plasmique). Les protéines qui atteignent le réseau *cis*-golgien en provenance du RE peuvent être recyclées vers le RE, ou transportées plus loin à travers les citernes golgiennes où elles pourront être modifiées grâce à l'activité séquentielle d'enzymes présentes dans chacune des citernes individuelles. À leur arrivée dans le réseau *trans*-golgien, ces protéines sont empaquetées dans des vésicules de transport qui les achemineront vers la membrane plasmique ou les endosomes (Figure 1).

La petite protéine G ARF1 (facteur d'ADP-ribosylation 1), qui est localisée sur la face externe de l'appareil de Golgi, joue un rôle essentiel dans la formation des vésicules qui assu-

rent le transport des protéines à travers et à partir de l'appareil de Golgi [1]. Comme toutes les protéines G, ARF1 existe sous une forme active liée au GTP et sous une forme inactive liée au GDP. Le passage d'une forme à l'autre est régulé par des protéines qui favorisent soit l'hydrolyse du GTP en GDP (protéines GAP, *GTPase activating protein*), soit le remplacement du GDP par le GTP (facteurs d'échange nucléotidique) [2]. De plus, dans le cas d'ARF1, le cycle nucléotidique est couplé à un cycle d'association-dissociation membranaire : la liaison du GTP catalysée par des facteurs d'échange nucléotidiques spécifiques localisés sur l'appareil de Golgi provoque l'exposition d'une hélice amino-terminale hydrophobe modifiée par un groupement myristate qui permet un ancrage stable d'ARF1-GTP dans la membrane golgienne [1].

À la surface de l'appareil de Golgi, ARF1-GTP interagit avec différents effecteurs, parmi lesquels un complexe de six protéines appelé *coatamer* qui, avec ARF1-GTP, constitue le composant élémentaire du manteau COPI, ainsi que les complexes adaptateurs AP1, AP3 et AP4, et les protéines GGA1-3 qui s'associent avec la clathrine. Les protéines de manteau déforment les membranes planes des citernes golgiennes pour engendrer des bourgeons, précurseurs des vésicules,

Laboratoire de la dynamique du cytosquelette et de la membrane, CNRS-UMR 144, Institut Curie, 26, rue d'Ulm, 75248 Paris, France. [Philippe.Chavrier@curie.fr](mailto:Philippe.Chavrier@curie.fr)

et capturent des protéines membranaires pour les incorporer dans les vésicules en formation [3, 4]. Après leur détachement du compartiment donneur, les vésicules de transport perdent leur manteau avant de fusionner avec une membrane accepteuse spécifique. Le cycle d'assemblage-désassemblage des manteaux COPI et clathrine sur les vésicules golgiennes est intimement couplé au cycle GTP/GDP d'ARF1.

Un autre élément essentiel de l'intégrité et de l'organisation de l'appareil de Golgi est le cytosquelette d'actine. L'actine elle-même, ainsi que de nombreuses protéines liant l'actine sont en effet associées aux membranes et aux vésicules golgiennes. Des drogues comme les cytochalasines, qui inhibent la polymérisation des monomères d'actine en filaments, bloquent le transport de la glycoprotéine G du virus de la stomatite vésiculaire (VSV-G) à travers l'appareil de Golgi et affectent la morphologie de l'appareil de Golgi, alors que d'autres drogues ciblant le cytosquelette, comme la latrunculine B et la toxine botulinique C2, inhibent le transport rétrograde du Golgi vers le RE [5]. Bien que son rôle ne soit pas complètement éclairci, ce cytosquelette d'actine semble important pour maintenir l'organisation générale et le positionnement de l'appareil de Golgi et pourrait avoir également une action directe dans le transport en facilitant le détachement des vésicules [6].



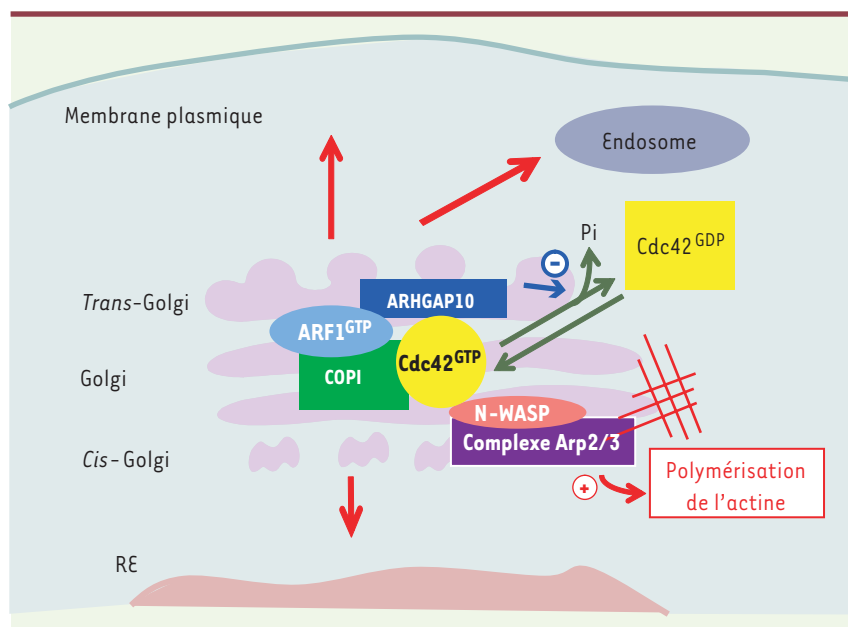
La polymérisation et l'organisation des filaments d'actine dans la cellule sont régulées par les petites protéines G de la famille RHO qui compte une vingtaine de membres. Les protéines Rho sont activées (en échangeant leur GDP pour du GTP) en réponse à une grande variété de signaux extracellulaires. Elles jouent un rôle essentiel dans des processus cellulaires variés incluant la migration cellulaire, l'adhérence, la phagocytose, grâce à la régulation de l'activité de nombreuses protéines effectrices contrôlant l'assemblage et l'organisation des filaments d'actine [7]. Récemment, plusieurs membres de cette famille ont également été impliqués dans la régulation du trafic intracellulaire [8]. Ainsi, les protéines Cdc42 et RhoA, qui sont présentes au niveau de l'appareil de

Golgi, sont nécessaires au transport et au maintien de l'organisation de cet organe [9-11]. La protéine N-WASP ainsi que le complexe nucléateur d'actine Arp2/3 sont également associés avec l'appareil de Golgi vraisemblablement grâce à l'interaction de N-WASP avec Cdc42-GTP [11, 12]. L'activation du complexe Arp2/3 par Cdc42/N-WASP permettrait la polymérisation *de novo* de filaments d'actine au niveau du Golgi. Le recrutement de Cdc42 au niveau du Golgi dépend de son interaction avec une des sous-unités du manteau COPI [13]. Par conséquent, il a été proposé qu'ARF1 pourrait contrôler la polymérisation de l'actine au niveau du Golgi à travers une cascade COPI/Cdc42/N-WASP/Arp2/3 [14] (Figure 1). Les résultats que nous avons obtenus récemment indiquent que

les choses sont vraisemblablement plus complexes. En effet, nous avons identifié une nouvelle protéine qui régule l'activité de Cdc42, appelée ARHGAP10, qui est recrutée sur l'appareil de Golgi grâce à son association avec ARF1-GTP [15]. ARHGAP10 est une protéine de 1957 acides aminés, exprimée de façon ubiquitaire et conservée durant l'évolution [16]. ARHGAP10 comporte trois domaines structuraux : un domaine PDZ (d'après les initiales des protéines PSD-95,Dlg et ZO-1), un domaine PH (*pleckstrin homology*), ainsi qu'un domaine RhoGAP. Les domaines RhoGAP, qui sont retrouvés dans une large famille de protéines, stimulent l'hydrolyse du GTP des protéines Rho et leur retour sous la forme inactive liée au GDP [17]. Nous avons montré que le domaine RhoGAP d'ARHGAP10 stimule préférentiellement l'hydrolyse du GTP sur Cdc42.

Des expériences d'immunofluorescence indirecte ont révélé qu'ARHGAP10 est associée principalement à l'appareil de Golgi. Cette association dépend de l'interaction d'ARHGAP10 avec ARF1-GTP au niveau d'une région d'une centaine d'acides aminés comprenant le domaine PH. Contrairement à d'autres domaines PH, celui d'ARHGAP10 ne semble pas capable de se lier aux lipides membranaires. Ces observations semblaient indiquer qu'ARHGAP10 contrôle l'activité de Cdc42 au niveau de l'appareil de Golgi en aval d'ARF1.

Afin de caractériser la fonction d'ARHGAP10, nous avons éteint son expression grâce à la technologie des ARN interférents (ARNi). La diminution de l'expression d'ARHGAP10 dans les cellules HeLa s'accompagne d'un étalement cellulaire, d'une réorganisation du cytosquelette d'actine, d'une fragmentation de l'appareil de Golgi et d'une accumulation du complexe Arp2/3 dans la région golgienne : conséquences probables de l'accumulation de Cdc42 sous forme GTP en absence d'ARHGAP10. Finalement, nous avons montré que l'expression d'un mutant constitutivement actif d'ARF1 induit l'apparition de struc-



**Figure 1. Régulation de la dynamique du cytosquelette d'actine golgien par ARF1.** La petite protéine ARF1 activée par liaison au GTP est localisée sur la face externe de l'appareil de Golgi où elle recrute des protéines effectrices variées incluant les protéines du manteau COPI impliqué dans la formation des vésicules de transport. Sur les membranes golgiennes, COPI interagit avec Cdc42, un des membres de la famille des protéines RHO. Cdc42 peut interagir avec la protéine N-WASP impliquée dans l'activation du complexe nucléateur d'actine Arp2/3. Cette cascade, qui est régulée positivement par ARF1, aboutit à l'assemblage des filaments d'actine au niveau des membranes golgiennes. GTP-ARF1 interagit également avec ARHGAP10, une protéine comportant un domaine RhoGAP capable de stimuler l'hydrolyse du GTP sur Cdc42 pour aboutir à la production de Cdc42-GDP et de phosphate (Pi). Cette double action positive et négative exercée par ARF1 sur l'activité de Cdc42 est probablement nécessaire à la dynamique du cytosquelette d'actine et au fonctionnement de l'appareil de Golgi.

tures enrichies en filaments d'actine et en complexe Arp2/3, dont la formation nécessite l'activité de Cdc42 et qui sont inhibées par l'expression du domaine RhoGAP d'ARHGAP10.

En conclusion, nos résultats démontrent qu'ARF1 exerce un double contrôle sur la polymérisation de l'actine au niveau de l'appareil de Golgi, positif à travers la cascade COPI/Cdc42/N-WASP/Arp2/3, et négatif en régulant l'activité de Cdc42 à travers ARHGAP10 (Figure 1). La conjonction de ces deux voies de signalisation est probablement nécessaire pour assurer la dynamique du cytosquelette d'actine au niveau de l'appareil de Golgi. Des expériences futures diront si ce cytosquelette d'actine a un rôle structurant au niveau de l'appareil de Golgi et/ou est impliqué dans la formation des vésicules de transport. ♦

**ARHGAP10, a novel RhoGAP at the cross-road between ARF1 and Cdc42 pathways, regulates Arp2/3 complex and actin dynamics on Golgi membranes**

## RÉFÉRENCES

1. Chavrier P, Goud B. The role of ARF and rab GTPases in membrane transport. *Curr Opin Cell Biol* 1999 ; 11 : 466-75.
2. Donaldson JG, Jackson CL. Regulators and effectors of the ARF GTPases. *Curr Opin Cell Biol* 2000 ; 12 : 475-82.
3. Antony B. Contrôle de l'assemblage des manteaux protéiques COPI par les petites protéines G Arf et Sar. *Med Sci (Paris)* 2002 ; 18 : 1012-6.
4. Bonifacino JS, Lippincott-Schwartz J. Coat proteins: shaping membrane transport. *Nat Rev Mol Cell Biol* 2003 ; 4 : 409-14.
5. Stammes M. Regulating the actin cytoskeleton during vesicular transport. *Curr Opin Cell Biol* 2002 ; 14 : 428-33.
6. Carreno S, Engqvist-Goldstein AE, Zhang CX, et al. Actin dynamics coupled to clathrin-coated vesicle formation at the trans-Golgi network. *J Cell Biol* 2004 ; 165 : 781-8.
7. Etienne-Manneville S, Hall A. Rho GTPases in cell biology. *Nature* 2002 ; 420 : 629-35.
8. Qualmann B, Mellor H. Regulation of endocytic traffic by Rho GTPases. *Biochem J* 2003 ; 371 : 233-41.
9. Camera P, Da Silva JS, Griffiths G, et al. Citron-N is a neuronal Rho-associated protein involved in Golgi organization through actin cytoskeleton regulation. *Nat Cell Biol* 2003 ; 5 : 1071-8.
10. Musch A, Cohen D, Kreitzer G, Rodriguez-Boulant E. Cdc42 regulates the exit of apical and basolateral proteins from the trans-Golgi network. *EMBO J* 2001 ; 20 : 2171-9.
11. Luna A, Matas OB, Martinez-Menarguez JA, et al. Regulation of protein transport from the Golgi complex to the endoplasmic reticulum by CDC42 and N-WASP. *Mol Biol Cell* 2002 ; 13 : 866-79.
12. Matas OB, Martinez-Menarguez JA, Egea G. Association of Cdc42/N-WASP/Arp2/3 signaling pathway with Golgi membranes. *Traffic* 2004 ; 5 : 838-46.
13. Wu WJ, Erickson JW, Lin R, Cerione RA. The gamma-subunit of the coatamer complex binds Cdc42 to mediate transformation. *Nature* 2000 ; 405 : 800-4.
14. Chen JL, Lacomis L, Erdjument-Bromage H, et al. Cytosol-derived proteins are sufficient for Arp2/3 recruitment and ARF/coatamer-dependent actin polymerization on Golgi membranes. *FEBS Lett* 2004 ; 566 : 281-6.
15. Dubois T, Paleotti O, Mironov AA, et al. Golgi-localized GAP for Cdc42 functions downstream of ARF1 to control Arp2/3 complex and F-actin dynamics. *Nat Cell Biol* 2005 ; 7 : 353-64.
16. Basseres DS, Tizzei EV, Duarte AA, et al. ARHGAP10, a novel human gene coding for a potentially cytoskeletal Rho-GTPase activating protein. *Biochem Biophys Res Commun* 2002 ; 294 : 579-85.
17. Bernards A. GAPs galore! A survey of putative Ras superfamily GTPase activating proteins in man and Drosophila. *Biochim Biophys Acta* 2003 ; 1603 : 47-82.

## NOUVELLE

### Action et sécrétion de l'insuline Double jeu pour les canaux potassiques

Pascal Ferré

> Le glucose est un des substrats énergétiques obligatoires d'un certain nombre de tissus, comme les hématies, la *medulla* rénale et le cerveau. Ce dernier utilise chez l'homme environ 120 g de glucose par jour. Un apport continu de glucose est donc une condition absolue de notre survie et l'organisme a développé des stratégies lui permettant de faire face au caractère discontinu des apports nutritionnels. Après le repas, le glucose arrivant en abondance est mis

en réserve sous forme de glycogène dans les organes, en particulier dans le foie. Dans le foie et les muscles, ce processus est contrôlé par l'insuline, sécrétée en cas d'absorption glucidique. À distance des repas, le foie libère du glucose à partir du glycogène (glycogénolyse) puis si la période de jeûne se prolonge (quelques heures), le foie met en route une synthèse *de novo* de glucose appelée néoglucogénèse permettant de fabriquer

Inserm U.671, Centre de Recherches Biomedicales des Cordeliers, Université Pierre et Marie Curie, 15, rue de l'École de Médecine, 75270 Paris Cedex 06, France.  
[pferré@bhd.c.jussieu.fr](mailto:pferré@bhd.c.jussieu.fr)

du glucose à partir des acides aminés contenus dans les protéines (cela permet de comprendre pourquoi le jeûne s'accompagne d'une fonte musculaire). L'insuline sécrétée au moment du repas inhibe la glycogénolyse et la gluconéogenèse, évitant ainsi un apport simultané endogène et exogène de glucose et l'hyperglycémie qui pourrait en résulter. L'insuline a donc un rôle majeur dans le maintien de l'homéostasie glucidique par ses actions directes sur le foie. Le mécanisme de sécrétion de cette hormone lorsque la glycémie s'élève fait schématiquement intervenir une augmentation de l'utilisation de glucose par