



Article

« Régulation de p16^{INK4a}, sénescence et oncogenèse »

Wei Wen Chien et Martine Ffrench *M/S : médecine sciences*, vol. 22, n° 10, 2006, p. 865-871.

Pour citer cet article, utiliser l'information suivante :

URI: http://id.erudit.org/iderudit/013821ar

DOI: 10.7202/013821ar

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



>La régulation transcriptionnelle de l'expression de p16^{INK4a} constitue un pivot essentiel lors du vieillissement cellulaire et de la réponse à un stress, en particulier oncogénique. Cette régulation, complexe, implique des facteurs activateurs (protéines Ets1 et -2, protéine E47), dont la liaison sur le promoteur du gène INK4a peut être inhibée par les protéines Id-1 ou -4. L'inhibition transcriptionnelle de p16^{INK4a} repose également sur le répresseur transcriptionnel Bmil, ainsi que sur une régulation épigénétique complexe, dont le mécanisme est seulement partiellement connu : le promoteur et l'exon 1 de INK4a présentent tous deux un îlot CpG, qui peut être méthylé après qu'une méthylation de l'histone H3 et une désacétylation de l'histone H4 soient intervenues, tous ces événements participant à l'extinction du gène. À l'inverse, le gène INK4a serait protégé de la méthylation de ses ilôts CpG par l'hélicase A de l'ARN, et le remodelage chromatinien faisant intervenir le complexe SWI/SNF, antagoniste de Bmil, activerait l'expression de INK4a. L'analyse de la complexité des différents mécanismes de régulation de INK4a et une meilleure compréhension des modulations épigénétiques de son expression devraient permettre de développer l'utilisation rationnelle de nouvelles stratégies thérapeutiques anticancéreuses. <

> La protéine p16^{INK4a}, un inhibiteur des kinases dépendantes des cyclines (CDK4 et CDK6) de la phase G1 du cycle cellulaire [1], est impliquée dans l'activité transcriptionnelle de la cellule à plusieurs titres : inhibition de la phosphorylation de la protéine du rétinoblastome (pRb), inhibition directe de NFKB [2], régulation de l'activité de Myc [3] et inhibition de CDK7, démontrée in vitro [4]. Les conséquences d'une dérégulation de l'expression du gène INK4a peuvent donc être multiples, comme en témoignent la très fréquente association de sa délétion [5] ou de son inactivation par méthylation [6] avec les processus cancéreux, ou encore l'apoptose rapide provoquée par son hyperexpression [7-9].

Régulation de p16^{INK4a} sénescence et oncogenèse

Wei Wen Chien, Martine Ffrench



Protéines p16^{INK4a} et p14^{ARF}

Le locus INK4a/ARF humain, situé sur le chromosome 9 en

W.W. Chien : Laboratoire de cytologie analytique, Faculté de médecine, EA3737, 69373 Lyon Cedex 08, France. M. Ffrench : Laboratoire d'hématologie, CHLS, 165. chemin du Grand Revover. 69495 Pierre-Bénite Cedex, France.

martine.ffrench@chu-lyon.fr

9p21, comporte deux gènes, INK4a et ARF, qui expriment respectivement les transcrits α et β : ces transcrits codent pour les protéines p16^{INK4a} et p14^{ARF} (p19^{ARF} chez la souris), distinctes sur les plans structural et fonctionnel [10].

Si l'expression de p 16^{INK4a} ne varie pas au cours du cycle cellulaire [11], elle est augmentée dans certains cas d'inhibition fonctionnelle de pRb [12], au cours de la sénescence réplicative [11] ou, encore, lors de l'activation de certaines voies oncogéniques induisant une sénescence prématurée [13]. La protéine p14^{ARF}, quant à elle, s'associe à MDM2 et régule le cycle cellulaire par stabilisation indirecte de p53, qui active le gène de $p21^{CIPI}$, un autre inhibiteur de CDK [14]. Les voies $p16^{INK4a}/pRb$ et $p14^{ARF}/p53/p21$ sont également impliquées dans la réponse aux dommages de l'ADN [15].

Chez la souris, l'invalidation du gène INK4a, à l'inverse de celle du gène ARF, ne provoque pas l'apparition de tumeurs spontanées [16]. Chez l'homme, en revanche, les données expérimentales suggèrent que le gène INK4a, plus que le gène ARF, serait un répresseur de tumeur majeur [17-19]. Par ailleurs, dans un contexte de prédisposition familiale au mélanome, les fibroblastes diploïdes humains (FDH), qui présentent une délétion homozygote de 19 nucléotides dans l'exon 2 du locus INK4a/ARF, expriment une protéine p16^{INK4a}

Article reçu le 23 septembre 2005, accepté le 23 décembre 2005.

non fonctionnelle et une protéine p 14^{ARF} fonctionnelle : or ces fibroblastes résistent à la sénescence prématurée induite par l'oncogène Ras [18]. Chez l'homme, le contrôle de l'expression de p 16^{INK4a} constitue donc un pivot essentiel, aussi bien pour la régulation du vieillissement cellulaire que pour la réponse à un stress, en particulier oncogénique.





L'analyse séquentielle du promoteur de *INK4a* montre différents sites consensus pour la fixation de facteurs de transcription (*Figure 1A*). Par ailleurs, le promoteur et l'exon 1 de *INK4a* présentent un îlot CpG [6] qui recouvre un certain nombre de ces sites consensus (*Figure 1B*); sa méthylation, anormale, induit l'extinction du gène.

Bien qu'une régulation post-transcriptionnelle de *INK4a* ait été décrite [20], l'analyse conjointe de l'ARNm et de la protéine montre que c'est essentiellement au niveau transcriptionnel qu'intervient sa régulation [11, 12, 21] : l'étude de la transcription d'*INK4a* devrait donc permettre de déterminer les facteurs impliqués dans sa régulation, et donc dans la sénescence cellulaire, facteurs dont le dérèglement serait à l'origine du développement de tumeurs.

Facteurs activateurs et inhibiteurs de la transcription d'INK4a

Activateurs de la transcription

Protéines Ets1 et Ets2

Ets1 et Ets2 (Ets1/2) activent le promoteur de *INK4a* en réponse à l'activation de la voie Ras/Raf/MEK : de fait, l'activation des oncogènes Ras [13] ou Raf [22], ou celle de MEK [23], induit une sénescence prématurée, avec augmentation de l'expression de p16^{*INK4a*}; l'hyperexpresion des facteurs transcriptionnels Ets1/2 par la voie Ras/Raf/MEK induit la transcription de *INK4a*, un blocage en phase G1 du cycle cellulaire et la sénescence prématurée des fibroblastes humains [23]. Ets1/2 activent le promoteur de *INK4a* en se liant directement à leurs sites



Protéine bHLH E47

Les facteurs de transcription hélice-boucle-hélice basique (bHLH) possèdent un domaine HLH de dimérisation protéique, ainsi qu'un domaine riche en acides aminés basiques pour leur association avec l'ADN. Les protéines E, bHLH de classe A, sont exprimées de façon ubiquitaire et capables de former des homodimères. Les protéines bHLH de classe B, exprimées avec une spécificité tissulaire, forment des hétérodimères avec les protéines bHLH de classe A. Les dimères de protéines bHLH régulent la transcription des gènes en s'associant, par leur domaine basique, avec une séquence spécifique de l'ADN (CANNTG), nommée boîte E. Le promoteur de *INK4a* présente deux boîtes E (*Figure 1A*).

Une surexpression de la protéine E47, bHLH de classe A, inhibe



Figure 2. Rôle de Id-1, Ets1/2 et E47 sur la transcription de INK4a dans les fibroblastes humains. A. Les cellules jeunes présentent une expression relativement faible de INK4a. Sous l'influence de signaux de prolifération, Id-1 contrebalance, par formation d'hétérodimères, la fonction activatrice des protéines Ets 1/2 (phosphorylées) et E47 [23, 26]. B. L'activation de la voie Ras/Raf/MEK entraîne une sénescence prématurée, accompagnée d'une forte expression de *INK4a via* une forte activation de Ets1/2 [13, 23]. C. Au cours de la sénescence réplicative, l'augmentation de l'expression de Ets 1 s'accompagne d'une diminution de l'expression de Id-1, le tout aboutissant à une augmentation de l'expression de *INK4a* [23, 26]. La transition de couleurs (du jaune à l'orange puis au rouge) reflète l'importance de l'expression protéique ; l'épaisseur des flèches reflète l'importance de l'activation; $\neg \rightarrow$: absence d'activation; Γ : transcription.

la prolifération de certaines lignées tumorales humaines et active le promoteur de INK4a, tandis que la délétion des deux boîtes E abroge cet effet [25]. Par ailleurs, l'inhibition de l'expression de E47 par interférence par l'ARN (utilisation de *siRNA*) induit une diminution significative de l'expression de p16^{INK4a} dans les FDH jeunes, et retarde leur sénescence réplicative [26]. À l'inverse, l'expression ectopique d'une protéine bHLH de classe B, Tall, inhibe l'activité du promoteur du gène INK4a induite par la protéine E47, en formant avec elle des hétérodimères [27].

Inhibiteurs de la transcription Protéines HLH Id

À la différence des protéines bHLH, les protéines HLH ld (ld-1,2,3,4) ne possèdent pas de domaine basique d'association avec l'ADN. Ainsi, Id-1 est nécessaire à la progression des FDH jeunes en G1 [28], et différentes observations indiquent un rôle potentiel inhibiteur de Id-1 sur p16^{INK4a} : l'expression de Id-1 est négativement corrélée à celle de p16^{INK4a} au cours de la sénescence cellulaire [23,26]; les fibroblastes embryonnaires de souris (MEF) $Id-1^{+/+}$ expriment faiblement p16^{INK4a}, tandis que les MEF invalidés pour Id-1 ($Id-1^{-/-}$) l'expriment fortement [29]; l'hyperexpression de la protéine Id-1 retarde la sénescence réplicative et inhibe l'expression de p16^{INK4a} dans les cellules humaines [30, 31]; enfin, l'augmentation de l'expression d'Id-1 est corrélée avec la diminution de l'expression de p16^{INK4a} dans les mélanomes de stade précoce [32].

Il semble que les protéines ld inhibent la transcription de *INK4a* en se liant aux protéines bHLH ou Ets : en formant des hétérodimères avec E47 par leur domaine HLH, elles inhibent son association avec l'ADN au niveau des boîtes E [33] ; par ailleurs, ld-1 s'associe également à Ets2 [23], la formation des hétérodimères Id/Ets2 diminuant significativement l'activation du promoteur de *INK4a* par Ets2 lorsque les sites consensus Ets ne sont pas mutés [23]. L'ensemble de ces données suggère donc que la protéine Id-1 inhibe la transcription d'*INK4a* en empêchant E47 et Ets2 de se lier à leurs sites consensus au niveau du promoteur du gène.

Protéine Bmil

Bmil est un répresseur transcriptionnel appartenant au groupe *Polycomb* (PcG). Les MEF invalidés pour Bmil ($Bmi1^{-/-}$) présentent un phénotype de sénescence prématurée, avec augmentation de l'ARNm de *INK4a* et de *ARF* par rapport aux MEF l'exprimant ($Bmi1^{+/+}$); l'expression induite de Bmil dans les MEF $Bmi1^{-/-}$ corrige ce phénomène [34]. Les MEF $Bmi-1^{-/-}$ *INK4a*^{+/+} présentent également un phénomène de sénescence prématurée, non observé dans les MEF $Bmi1^{-/-}$ *INK4a*^{-/-}: le gène *INK4a* est donc une cible du facteur Bmil, qui régule négativement sa transcription [34].

Une diminution de l'expression de Bmil est observée au cours de la sénescence réplicative des fibroblastes humains, et son hyperexpression provoque une dimi-



Figure 3. *Régulation épigénétique de* INK4a *par modifications post-traductionnelles des histones et méthylation de l'ADN. 1.* L'absence de méthylation de l'îlot CpG de *INK4a* et l'acétylation (A) des histones H3 ou H4 autorisent la transcription du gène [40]. *2.* La méthylation de l'histone 3 sur sa lysine 9 (H3-K9, o) inhibe la transcription de INK4a et précède la méthylation de l'ADN (•) [40]. *3.* La méthylation de l'ADN et l'acétylation des histones entraînent un blocage spécifique de la transcription lié à l'action des complexes répresseurs MBD2/4 (protéines associées aux îlots CpG méthylés) et à la désacétylase d'histone (HDAC) [41-43]. L'inhibition des méthyltransférases de l'ADN (DNMT) et des HDAC rend au promoteur ses capacités transcriptionnelles [37-39, 41]. nution de l'expression de p16^{//K4a} [35]. Le facteur Bmil humain possède en son extrémité aminoterminale un domaine en doigt RING (RF), impliqué dans l'interaction protéique, et un domaine central porteur d'une triple hélice-boucle (HT), ces deux domaines étant tous deux nécessaires à l'inhibition de l'expression de *INK4a*. De plus, différentes données expérimentales montrent que, chez l'homme, Bmil régule la prolifération et la sénescence cellulaire par inhibition de la voie p16^{//K4a}/pRb, mais non de la voie p14^{ARF}/p53 [35]; cependant, le mécanisme de cette inhibition est encore très mal connu [36].

Régulation transcriptionnelle d'INK4a au cours de la sénescence cellulaire

Dans les fibroblastes diploïdes humains jeunes, l'expression de pl 6^{INK4a} est faible; en réponse à l'activation de la voie Ras/Raf/MEK, Id-1 contrebalance l'action de Ets1/2 et de E47 sur le promoteur de *INK4a* [23, 26] (*Figure 2A*).

Lors de la sénescence prématurée provoquée par l'activation de l'oncogène Ras, la forte activation de Ets1/2 entraîne une augmentation de l'expression de pl 6^{INK4a} (*Figure 2B*) [13, 23].

Au cours de la sénescence réplicative, l'expression de E47 ne varie pas, celle de Ets1 augmente, tandis que l'expression de ld-1 et de Ets2 diminue ; parallèlement, l'expression de p 16^{INK4a} augmente. L'absence de MEK activé dans les FDH sénescents suggère que l'activation de Ets2, qui intervient dans les FDH jeunes en réponse à l'activation de la voie Ras/Raf/MEK, n'est pas ici responsable de l'hyperexpression de p 16^{INK4a} : celle-ci pourrait être liée à une augmentation, non encore expliquée, de Ets1, associée à une diminution de l'expression d'ld-1 et à une diminution de l'interaction entre Id-1 et E47 [23, 26] (*Figure 2C*).

Régulation épigénétique de l'expression de INK4a

Méthylation des îlots CpG

Le promoteur et l'exon 1 du gène *INK4a* présentent un îlot CpG [6] (*Figure 1B*) dont la méthylation, sur les résidus cytosine, inhibe la transcription du gène. Cette méthylation d'*INK4a* est retrouvée dans de très nombreuses tumeurs [6]; *INK4a* pourrait donc être une cible privilégiée pour les traitements modulateurs de la méthylation, ou de l'acétylation. Les méthyltransférases de l'ADN (DNMT) sont importantes aussi bien pour la méthylation post-réplicative de l'ADN contenant des îlots CpG hémiméthylés (DNMT1) que pour sa méthylation *de novo* (DNMT3A/3B); de fait, la transcription de *INK4a* peut être réactivée dans différentes lignées tumorales humaines en inhibant les DNMT, par la 5-aza-2'désoxycytidine (5-aza-CdR) [37], ou spécifiquement l'enzyme DNMT1, par des oligonucléotides antisens ou des *siRNA* [38, 39].

Méthylation de l'histone H3

Les cellules HCT116 de cancer du côlon présentent un allèle sauvage de *INK4a* (*INK4a^{wt}*) inhibé par méthylation de l'ADN,

et un allèle muté (*INK4a^{mut}*), non méthylé, produisant une protéine tronquée inefficace. L'invalidation des gènes codant pour les méthyltransférases de l'ADN DNMT1 et DNMT3B, par recombinaison homologue ciblée dans ces cellules, lève l'inhibition de *INK4a^{wt}*; pourtant, au passage 22 après l'invalidation des deux gènes, *INK4a^{wt}* est à nouveau complètement inhibé, alors même que l'ADN n'est pas méthylé. En fait, la déméthylation de l'ADN est suivie de modifications post-traductionnelles des histones, par méthylation et acétylation; or la méthylation de la lysine 9 de l'histone H3 est capable de provoquer l'extinction de *INK4a^{wt}*. Cette modification précède la méthylation de *INK4a^{wt}* et la désacétylation de H4 (toutes deux sont observées au passage 87), qui serviraient à maintenir la chromatine dans un état de répression spécifique [40] (*Figure 3*).

Rôle des protéines MBD2/4

Différentes protéines (MBD1/2/3/4, MeCP1/2) peuvent s'associer par leur domaine MBD (*methyl-CpG binding domain*) aux îlots CpG méthylés [41, 42]. En absence d'acétylation de H3 et de H4, MBD2 (et MBD4) s'associent au promoteur méthylé de *INK4a* et recrutent des corépresseurs et des désacétylases d'histone (HDAC), entraînant ainsi une inhibition de la transcription du gène [42, 43].

Dans différentes lignées tumorales humaines, le traitement par la trichostatine A (TSA), un inhibiteur d'HDAC qui favorise l'acétylation des histones H3 et H4, mais n'induit pas de changement dans l'association entre MBD2 et le promoteur de *INK4a*, n'augmente pas l'expression de *INK4a*. En revanche, une augmentation, certes modérée, de l'expression de *INK4a* est observée dans les lignées traitées par la 5-aza-CdR, qui provoque une diminution de l'association entre MBD2 et le promoteur de *INK4a*, et une faible augmentation de l'acétylation des histones H3 et H4. Dans le même sens, un traitement combiné par 5-aza-CdR et TSA conduit à une forte induction de l'expression de *INK4a*. Les modulations de la méthylation de l'ADN et de l'acétylation des histones coopèrent donc pour réguler l'expression de *INK4a* [41].

Intervention de l'hélicase A de l'ARN

Le promoteur de *INK4a* comporte trois boîtes GC, sites consensus de fixation du facteur de transcription Sp1. Le rôle de Sp1 dans la protection de l'îlot CpG d'*INK4a* contre la méthylation a été examiné : les résultats montrent que



Figure 4. Mécanismes régulant la transcription de INK4a.

le degré de méthylation du promoteur d'*INK4a* n'influe pas sur la liaison de Sp1 [44]. Lors de cette analyse, une liaison de l'hélicase A de l'ARN humain (RHA) sur le promoteur d'*INK4a* a été mise en évidence, au niveau d'une séquence 5'-CGGACCGCGTGCGC-3' située en aval et chevauchant le site consensus de Sp1 (*Figure 1A*) ; l'intensité de cette liaison est inversement proportionnelle au degré de méthylation du promoteur, et pourrait être modulée par l'acétylation de la RHA; de plus, l'expression de RHA exogène peut augmenter l'activité du promoteur de *INK4a*. Le facteur Sp1 seul n'est donc pas suffisant pour protéger des îlots CpG de la méthylation; il est possible que la RHA augmente l'accessibilité du promoteur d'*INK4a* aux activateurs de la transcription tels que Sp1, le protégeant ainsi contre la méthylation de son îlot CpG [44].

Autres modifications épigénétiques

Le complexe SWI/SNF, qui appartient à la famille des facteurs du remodelage chromatinien dépendants de l'ATP, rend le génome plus accessible aux protéines associées à l'ADN en affaiblissant le contact entre les nucléosomes et l'ADN. Chez la levure, SWI/SNF modifie la structure du nucléosome en hydrolysant l'ATP grâce à sa sous-unité SWI2/SNF2-ATPase. Le complexe SWI/SNF humain (hSWI/SNF) contient, quant à lui, la protéine BRG1, homologue de SWI2/SNF2 [45]. Le gène *SNF5* humain (*hSNF5*), muté dans les tumeurs malignes rhabdoïdes (MRT) qui code pour une sous-unité du complexe hSWI/SNF, stimule *in vitro* l'activité BRG1; surexprimé de façon expérimentale dans les MRT, le facteur hSNF5 s'associe au promoteur de *INK4a* et y recrute BRG1, entraînant alors une activation de la transcription de *INK4a* [45].

Les membres du complexe SWI/SNF sont des activateurs, appartenant au groupe trithorax, qui contrebalancent l'action d'inhibiteurs appartenant, quant à eux, au groupe des protéines Polycomb (PcG), telle Bmil: hSNF5 et Bmil pourraient ainsi fonctionner de façon antagoniste pour la régulation de INK4a. De fait, les protéines PcG regroupent au moins deux complexes protéiques distincts, le complexe répresseur 1 de Polycomb (PRC1) et le complexe ESC- $\mathcal{E}(Z)$ [46]. La protéine $\mathcal{E}(Z)$ aurait la capacité de méthyler l'histone H3 sur sa lysine 27 (H3-K27), signal de recrutement du complexe PRC1 sur l'élément de réponse à PcG. En bloquant l'accessibilité des facteurs du remodelage chromatinien tels que SWI/SNF, le recrutement de PRC1 s'accompagnerait alors d'une inhibition de l'expression des gènes [46] : la méthylation de H3-K27 pourrait donc interférer avec les rôles, antagonistes, de hSNF5 et Bmi1, ce qui souligne encore la complexité de la régulation transcriptionnelle de INK4a (Figure 4).

Conclusions

L'analyse du promoteur de *INK4a* montre l'existence d'éléments de réponse pour d'autres facteurs de transcription dont l'action

SYNTHÈSE

n'a pas encore été démontrée chez l'homme (JunB) [47], ou qui n'ont pas encore été identifiés (ITSE, *INK4a transcription silence element*) [48]. La dérégulation de nombreux mécanismes et facteurs participant à la régulation de *INK4a* a été associée au développement de divers types de tumeurs : méthylation aberrante du promoteur [6], inactivation du gène hSNF5 par mutation impliquée dans des tumeurs malignes rhabdoïdes [45], dérégulation de Bmil qui, par son interaction avec c-myc, est impliquée dans la lymphomagenèse chez la souris [49]; forte expression de Tal1 (*T-cell acute leukemia 1*), impliquée dans la leucémogenèse [27]. L'analyse de la complexité des différents mécanismes de régulation de *INK4a* et une meilleure compréhension des modulations épigénétiques de son expression devraient permettre de développer l'utilisation rationnelle de nouvelles thérapeutiques, telles que les siARN ou les inhibiteurs de méthylases ou de désacétylases d'histone. **◊**

REMERCIEMENTS

Nous remercions les comités de la Ligue contre le cancer de Saône-et-Loire, du Rhône et de la Drôme pour leur soutien financier.

GLOSSAIRE

ARF : alternative reading frame **bHLH** : hélice-boucle-hélice basique Bmil: B lymphoma Mo-MLV insertion region 1 **BRG1** : brahma-related gene 1 **CDK** : cyclin-dependant kinase **DNMT :** DNA methyl-transferase ERK : extracellular signal-regulated kinase FDH : fibroblastes diploïdes humains **HDAC** : histone deacetylase INK4a : inhibitor of CDK4 **ITSE :** *INK4a transcription silence element* LMP1 : latent membrane protein 1 **MAPK** : mitogen-activated protein kinase MBD2/4 : methyl-CpG binding domain 2/4 **MDM2** : murine double minute 2 MeCP1/2 : methyl-CpG binding protein 1/2 MEF : fibroblastes embryonnaires de souris **MEK :** MAPK-ERK kinase MRT : Malignant rhabdoid tumor PcG : Polycomb group **PRC1**: Polycomb repressor complex 1 RHA : RNA helicase A siRNA : small interfering RNA SWI/SNF : mating-type switch/sucrose nonfermenting TAL1 : T-cell acute leukemia 1

SUMMARY

Regulation of p16^{INK4a}, senescence and oncogenesis

The transcriptional regulation of $p16^{INK4a}$ is essential for cellular aging and oncogenic stress response. This regulation involves $p16^{INK4a}$ transcriptional activators such as proteins Ets1 and 2 or E47. The binding of these proteins to *INK4a* promoter can be inhibited by proteins Id-1 or -4 after heterodimer formation. The transcriptional inhibition of $p16^{INK4a}$ includes also the transcriptional repression by Bmi-1, and an epigenetic regulation which appears complex and remains incompletely understood. Actually, *INK4a* promoter and exon1 present a CpG island which can be methylated on cytosines by DNA methyltransferases. This DNA methylation is preceded by the lysine 9 histone H3 methylation and by the deacetylation of histone H4 both involved in gene silencing. Indeed, RNA Helicase A might protect *INK4a* against methylation of CpG island. Furthermore, chromatin remodelling involving SWI/SNF complex, antagonist to Bmi-1, might activate *INK4a* expression. The analysis of *INK4a* regulation mechanisms and the comprehension of the epigenetic modulation of its expression may allow us to develop a rational use of new anti-neoplastic agents. ◆

RÉFÉRENCES

- Serrano M, Hannon GJ, Beach D. A new regulatory motif in cell-cycle control causing specific inhibition of cyclinD/CDK4. *Nature* 1993; 366: 704-7.
- 2. Wolff B, Naumann M. INK4 cell cycle inhibitors direct transcriptional inactivation of NF-kappaB. *Oncogene* 1999; 18: 2663-6.
- Haas K, Staller P, Geisen C, et al. Mutual requirement of CDK4 and Myc in malignant transformation : evidence for cyclin D1/CDK4 and p16INK4A as upstream regulators of Myc. Oncogene 1997; 10: 179-92.
- Serizawa H. Cyclin-dependent kinase inhibitor p16INK4A inhibits phosphorylation of RNA polymerase II by general transcription factor TFIIH. J Biol Chem 1998; 273: 5427-30.
- Nobori T, Miura K, Wu DJ, et al. Deletions of the cyclin-dependent kinase-4 inhibitor gene in multiple human cancers. Nature 1994; 368: 753-6.
- Merlo A, Herman JG, Mao L, et al. 5'pG island methylation is associated with transcriptional silencing of the tumor suppressor p16/CDKN2/MTS1 in human cancers. Nat Med 1995; 1: 686-92
- Sandig V, Brand K, Herwig S, et al. Adenovirally transferred p16INK4/CDKN2 and p53 genes cooperate to induce apoptotic tumor cell death. Nat Med 1997; 3: 313-9.
- Kim M, Katayose Y, Rojanala L, et al. Induction of apoptosis in p16INK4A mutant cell lines by adenovirus-mediated overexpression of p16INK4A protein. Cell Death Differ 2000; 7 : 706-11.
- Ausserlechner MJ, Obexer P, Geley S, et al. G1 arrest by p16INK4A uncouples growth from cell cycle progression in leukemia cells with deregulated cyclin E and c-Myc expression. *Leukemia* 2005; 19: 1051-7.
- Sharpless NE, DePinho RA. The INK4A/ARF locus and its two gene products. Curr Opin Genet Dev 1999; 9: 22-30
- Hara E, Smith R, Parry D, et al. Regulation of p16^{CDKN2} expression and its implication for cell immortalization and senescence. Mol Cell Biol 1996; 16: 859-67
- 12. Li Y, Nicolas MA, Shay JW, et al. Transcriptional repression of the D-type cyclin dependent kinase inhibitor p16 by retinoblastoma susceptibility gene product pRb. Cancer Res 1994; 54: 6078-82.
- Serrano M, Lin AW, McCurrach ME, et al. Oncogenic ras provokes premature cell senescence associated with accumulation of p53 and p16^{INK4a}. Cell 1997; 88: 593-602.
- 14. Zhang Y, Xiong Y, Yarbrough WG. ARF promotes MDM2 degradation and stabilizes p53 : ARF-INK4a locus deletion impairs both the pRb and p53 tumor suppression pathways. *Cell* 1998 ; 92 : 725-34.
- Shapiro GI, Edwards CD, Ewen ME, et al. plk^{inkda} participates in a G1 arrest checkpoint in response to DNA damage. Mol Cell Biol 1998; 18: 378-87.
- Krimpenfort P, Quon K.C, Mooi WJ, et al. Loss of p16Ink4a confers susceptibility to metastatic melanoma in mice. Nature 2001; 413: 83-6.
- Serrano M, Lee H, Chin L, et al. Role of the INK4a locus in tumor suppression and cell mortality. Cell 1996; 85: 27-37.
- Brookes S, Rowe J, Ruas M, et al. INK4a-deficient human diploid fibroblasts are resistant to RAS-induced senescence. *EMBO J* 2002; 21: 2936-45.
- Drayton S, Rowe J, Jones R, et al. Tumor suppressor p16INK4a determines sensitivity of human cells to transformation by cooperating cellular oncogenes. Cancer Cell 2003; 4: 301-10
- Gump J, Stokoe D, McCormick F. Phosphorylation of p16INK4A correlates with Cdk4 association. J Biol Chem 2003; 278: 6619-22.

REVUES



- γNTHÈSE
- polycomb-group silencing. *Science* 2002; 298: 1039-43. 47. Passegue E, Wagner EF. JunB suppresses cell proliferation by transcriptional activation of p16(INK4a) expression. *EMBO J* 2000; 19: 2969-79.
- 48. Wang W, Wu J, Zhang Z, et al. Characterization of regulation elements on the promoter region of p16^{IWK4a} that contribute to overexpression of p16 in senescent fibroblasts. J Biol Chem 2001; 276: 48655-61.

38. Fournel M, Sapieha P, Beaulieu N, et al. Down regulation of human DNA-

p21^{WAF/Cipl} by distinct mechanisms. J Biol Chem 1999; 274: 24250-6.

39. Robert MF, Morin S, Beaulieu N, et al. DNMT1 is required to maintain CpG

41. Magdinier F. Wolffe AP. Selective association of the methyl-CoG binding

42. Kondo E, Gu Z, Horii A, et al. The Thymine DNA glycosylase MBD4 represses transcription and is associated with methylated p16^{INK4a} and hMLH1 genes. Mol

(cytosine-5) methyltransferase induces cell cycle regulators p16^{INK4a} and

methylation and aberrant gene silencing in human cancer cells. Nat Genet

40. Bachman KE. Park BH. Rhee I. *et al.* Histone modifications and silencing prior

protein MBD2 with the silent p14/p16 locus in human neoplasia. Proc Natl

43. Ng HH, Zhang Y, Hendrich B, et al. MBD2 is a transcriptional repressor belonging

to the MeCP1 histone deacetylase complex. Nat Genet 1999; 23: 58-61.

45. Oruetxebarria I, Venturini F, Kekarainen T, et al. p16^{INK4a} is required for hSNF5

chromatin remodeler-induced cellular senescence in malignant rhabdoid

46. Cao R, Wang L, Wang H, et al. Role of histone H3 lysine 27 methylation in

44. Myöhänen S, Baylin SB. Sequence-specific DNA binding activity of RNA helicase A to the p16^{/IK4a} promoter. J Biol Chem 2001; 276: 1634-42.

to DNA methylation of a tumor suppressor gene. Cancer cell 2003; 3: 89-95.

49. Jacobs JJ, Scheijen B, Voncken JW, et al. Bmi-1 collaborates with c-Myc in tumorigenesis by inhibiting c-Myc-induced apoptosis via INK4a/ARF. Genes Dev 1999; 13: 2678-90.

TIRÉS À PART

M. Ffrench

- Mekki Y, Catallo R, Bertrand Y, et al. Enhanced expression of p16ink4a is associated with a poor prognosis in childhood acute lymphoblastic leukemia. Leukemia 1999; 13: 181-9.
- 22. Zhu J, Woods D, McMahon M, et al. Senescence of human fibroblasts induced by oncogenic Raf. Genes Dev 1998; 12: 2997-3007.
- Ohtani N, Zebedee Z, Huot TJG, et al. Opposing effects of Ets and Id proteins on p16^{INK4a} expression during cellular senescence. Nature 2001; 409: 1067-70.
- 24. Ohtani N, Brennan P, Gaubatz S, et al. Epstein-Barr virus LMP1 blocks p16^{MK4a}-pRb pathway by promoting nuclear export of E2F4/5. J Cell Biol 2003; 162: 173-83.
- 25. Pagliuca A, Gallo P, De Luca P, et al. Class A helix-loop-helix proteins are positive regulators of several cyclin-dependent kinase inhibitors' promoter activity and negatively affect cell growth. Cancer Res 2000; 60: 1376-82
- 26. Zheng W, Wang H, Xue L, et al. Regulation of cellular senescence and p16^{INK4a} expression by ld1 and E47 proteins in human diploid fibroblast. J Biol Chem 2004; 279: 31524-32.
- Hansson A, Manetopoulos C, Jönsson JI, et al. The basic helix-loop-helix transcription factor TAL1/ SCL inhibits the expression of the p16INK4A and pT genes. Biochem Biophys Res Commun 2003; 312: 1073-81.
- Hara E, Yamaguchi T, Nojima H, et al. Id-related genes encoding helix-loop-helix proteins are required for G1 progression and are repressed in senescent human fibroblasts. J Biol Chem 1994; 269: 2139-45.
- Alani RM, Young AZ, Shifflett CB. Idl regulation of cellular senescence through transcriptional repression of p16/INK4a. Proc Natl Acad Sci USA 2001; 98: 7812-6.
- Nickoloff BJ, Chaturvedi V, Bacon P, et al. Id-1 delays senescence but does not immortalize keratinocytes. J Biol Chem 2000; 275: 27501-4.
- Tang J, Gordon GM, Nickoloff BJ, et al. The helix-loop-helix protein Id-1 delays onset of replicative senescence in human endothelial cells. Lab Invest 2002; 82: 1073-9.
- 32. Polsky D, Young AZ, Busam KJ, et al. The transcriptional repressor of p16^{/WK4a}, ldl, is up-regulated in early melanomas. Cancer Res 2001; 61: 6008-11.
- Pesce S, Benezra R. The loop region of the helix-loop-helix protein Id1 is critical for its dominant negative activity. *Mol Cell Biol* 1993; 13: 7874-80.
- 34. Jacobs JJL, Kieboom K, Marino S, et al. The oncogene and polycomb-group gene bmi-1 regulates cell proliferation and senescence through the INK4a locus. Nature 1999; 397: 164-8.
- 35. Itahana K, Zou Y, Itahana Y, et al. Control of the replicative life span of human fibroblasts by p16 and polycomb protein Bmi-1. Mol Cell Biol 2003; 23: 389-401.
- Dellino GI, Schwartz YB, Farkas G, et al. Polycomb silencing blocks transcription initiation. Mol Cell 2004; 13: 887-93.
- Costello JF, Berger MS, Huang HS, et al. Silencing of p16/CDKN2 expression in humain gliomas by methylation and chromatin condensation. Cancer Res 1996; 56: 2405-10.



Neuropsychologie clinique et neurologie du comportement

2003:33:61-5.

Acad Sci USA 2001 : 98 : 4990-5

Cell Biol 2005: 25: 4388-96.

tumor cells. J Biol Chem 2004 ; 279 : 3807-16.

Sous la direction de Thérèse Botez-Marquard et François Boller

Les neurosciences ont connu un essor extraordinaire au cours des dernières années. Cette troisième édition revue et corrigée fait le point sur les derniers développements en la matière. Ce véritable traité aborde à la fois les aspects et outils diagnostiques, les aspects thérapeutiques et la prise en charge des patients souffrant de troubles moteurs, cognitifs et du comportement.

Chaque chapitre, écrit par des experts, nous fait découvrir les relations entre le cerveau et le comportement ainsi que les déficits cognitifs et les troubles du comportement liés à la neuropathologie et à la neuropsychiatrie.

Un excellent outil de référence spécialement conçu pour les médecins généralistes, les gériatres, les psychiatres et les neurologues.

Les Presses de l'Université de Montréal