



**HAL**  
open science

## La narcolepsie de type 1 est-elle d'origine auto-immune ?

Marianne Chabod, Leila Khajavi-Ettouati, Roland Liblau

### ► To cite this version:

Marianne Chabod, Leila Khajavi-Ettouati, Roland Liblau. La narcolepsie de type 1 est-elle d'origine auto-immune?. Médecine/Sciences, 2019, 35 (3), pp.204 - 207. 10.1051/medsci/2019041 . hal-02619248

HAL Id: hal-02619248

<https://hal.inrae.fr/hal-02619248>

Submitted on 25 May 2020

**HAL** is a multi-disciplinary open access archive for the deposit and dissemination of scientific research documents, whether they are published or not. The documents may come from teaching and research institutions in France or abroad, or from public or private research centers.

L'archive ouverte pluridisciplinaire **HAL**, est destinée au dépôt et à la diffusion de documents scientifiques de niveau recherche, publiés ou non, émanant des établissements d'enseignement et de recherche français ou étrangers, des laboratoires publics ou privés.



Distributed under a Creative Commons Attribution 4.0 International License

## La narcolepsie de type 1 est-elle d'origine auto-immune ?

Marianne Chabod<sup>1</sup>, Leila Khajavi<sup>1,2</sup>, Roland S. Liblau<sup>1</sup>

► La fonction première du système immunitaire est de protéger l'organisme des agents infectieux et de détecter les tumeurs, mais il n'est pas infaillible et peut être diverti, prenant pour cible des cellules saines et conduisant au développement de maladies auto-immunes. De telles réponses auto-immunes peuvent affecter quasiment tous les tissus. Dans le système nerveux central, des réactions auto-immunes pathogènes, ciblant spécifiquement diverses molécules, ont été décrites ces dernières années. Ces découvertes ont dynamisé le domaine de la neuro-immunologie [1]. L'origine de la narcolepsie, une pathologie chronique du sommeil, est un mystère médical de longue date. Dans un article publié tout récemment dans *Nature*, Sallusto et ses collaborateurs [2] démontrent que les patients atteints de narcolepsie présentent dans leur sang une proportion anormalement élevée, d'un type de cellules immunitaires, les lymphocytes T CD4<sup>+</sup> capables de reconnaître des protéines neuronales appelées auto-antigènes.

La narcolepsie est une neuropathologie relativement rare (sa prévalence est d'environ 1/2 000), mais elle est probablement sous-diagnostiquée. Les premiers signes de la maladie apparaissent généralement à l'adolescence ou chez le jeune adulte et persistent toute la vie. Les symptômes classiques sont des épisodes irrésistibles de sommeil en journée (narcolepsie) associés à des pertes soudaines et brèves du tonus musculaire pendant l'éveil pouvant entraîner des chutes (cataplexies). Un premier progrès dans la recherche sur la narcolepsie fut la démonstration qu'une petite population

de neurones localisée dans l'hypothalamus produit deux peptides appelés hypocretine (ou oréxine) qui agissent comme neurotransmetteurs contrôlant les cycles veille-sommeil. En effet, des défauts génétiques affectant la production d'hypocretine, ou la réponse à ces peptides, conduisent à un phénotype proche de la narcolepsie dans des modèles animaux. Les cerveaux de patients atteints de narcolepsie présentent une perte sélective et marquée en neurones hypocretinergiques [3]. Un test diagnostique spécifique pour la narcolepsie de type 1 (narcolepsie avec cataplexie et production abaissée ou absente d'hypocretine) a ainsi été développé sur la base du dosage de la concentration d'hypocretine dans le liquide céphalo-rachidien (LCR) [4]. La narcolepsie peut donc être considérée comme une maladie neuro-dégénérative focalisée.

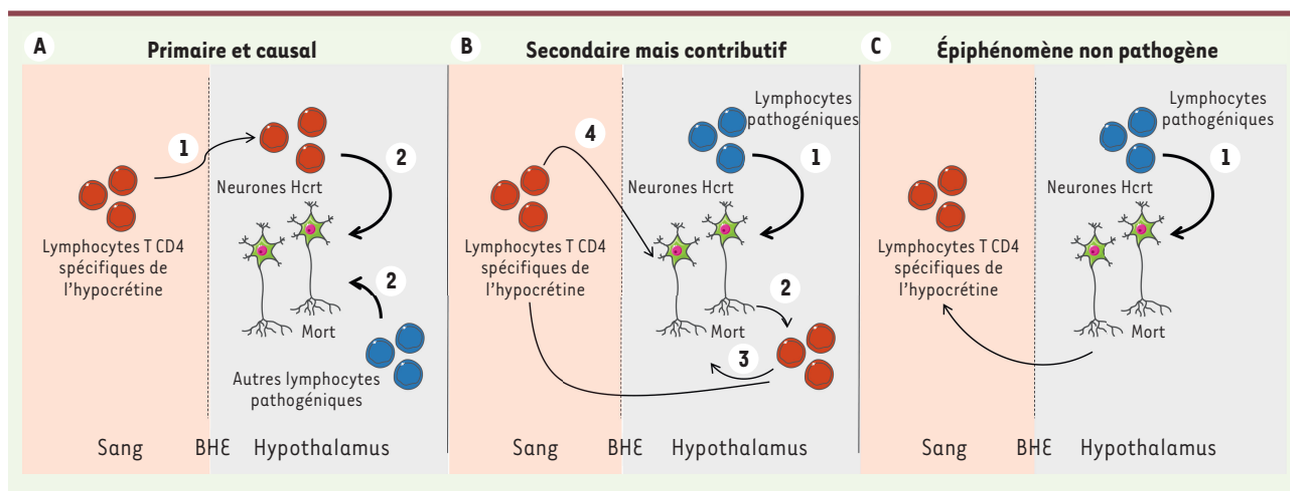
La seconde avancée dans la recherche sur la narcolepsie fut l'identification d'un lien entre le développement de cette pathologie et le système immunitaire. En effet, des études génétiques ont révélé une association extrêmement forte entre le développement de cette pathologie et l'expression de certains allèles du complexe majeur d'histocompatibilité (CMH ou chez l'homme, HLA [*human leukocyte antigen*]). Les gènes codant les molécules HLA sont portés par une région du chromosome 6. Celles-ci sont constituées de molécules de classe II et de classe I qui interviennent, respectivement, dans l'activation de lymphocytes T auxiliaires (CD4) ou cytotoxiques (CD8). À la surface des cellules présentatrices d'antigènes, les molécules du CMH sont associées aux peptides antigéniques qui

<sup>1</sup>Centre de physiopathologie Toulouse-Purpan (CPTP), Université de Toulouse, CNRS, Inserm, UPS, CHU Purpan - BP 3028 - 31024 Toulouse Cedex 3, France.

<sup>2</sup>INRA, centre de recherche de Toulouse, unité de mathématiques et informatique appliquées de Toulouse (MIAT), chemin de borde rouge, BP 52627, 31326 Castanet-Tolosan Cedex France. [roland.liblau@inserm.fr](mailto:roland.liblau@inserm.fr)

seront reconnus par des lymphocytes T spécifiques de l'antigène. Leur polymorphisme, fonction de l'individu, a un impact sur l'amplitude et la qualité de la réponse immunitaire vis-à-vis de tel ou tel peptide antigénique. Plus de 98 % des patients atteints de narcolepsie de type 1 sont porteurs de l'allèle *HLA-DQB1\*06:02*, contre 15 à 30 % (selon l'origine ethnique) dans la population générale, ce qui a conduit à proposer que cet allèle favorisait la présentation d'auto-antigène(s) impliqué(s) dans l'activation de lymphocytes T CD4<sup>+</sup> auto-réactifs pathogènes dans la narcolepsie de type 1. Il est à noter que la plupart des maladies auto-immunes présentent une telle association avec des allèles HLA [5]. Des études d'association couvrant tout le génome ont révélé d'autres gènes, également impliqués dans la fonction du système immunitaire, qui sont significativement associés à la susceptibilité à la narcolepsie de type 1. Parmi ceux-ci, citons les gènes codant des molécules HLA de classe I, essentielles pour la présentation de l'antigène aux lymphocytes T CD8<sup>+</sup> cytotoxiques, ou codant le récepteur des lymphocytes T (TCR) permettant la reconnaissance de l'antigène par ces cellules. L'hypothèse d'un rôle majeur du système immunitaire dans la physiopathologie de la narcolepsie de type 1 est renforcée par des études épidémiologiques convergentes révélant un risque accru de développer une narcolepsie à la suite d'une vaccination (par le Pandemrix) contre le virus *influenza* H1N1 pandémique de 2009 [6] (→).

(→) Voir la Synthèse de L. Jacob et Y. Dauvilliers, *m/s* n° 12, décembre 2014, page 1136



**Figure 1. Trois niveaux d'implication possible dans la pathogénèse de la narcolepsie.** **A.** Les lymphocytes T CD4<sup>+</sup> auto-réactifs (cellules rouges) détectés dans le sang des patients atteints de narcolepsie sont les principales cellules impliquées dans la mort neuronale, directement ou indirectement. D'autres cellules pathogènes du système immunitaire, telles que les lymphocytes T CD8<sup>+</sup> cytotoxiques et les lymphocytes B producteurs d'anticorps (cellules bleues), pourraient aussi contribuer à la physiopathologie [3]. BHE : barrière hémato-encéphalique ; Hcrt : hypocrétinergique. **B.** La présence de lymphocytes T CD4<sup>+</sup> auto-réactifs dans le sang des patients atteints de narcolepsie est secondaire à la destruction neuronale ; néanmoins, ces cellules contribuent à la physiopathologie de la narcolepsie. La mort des neurones hypocrétinergiques serait due à d'autres cellules immunitaires pathogènes. La libération d'auto-antigènes par les neurones mourants permettrait alors le recrutement d'une nouvelle vague de lymphocytes T auto-réactifs maintenant ainsi la pathologie, un phénomène appelé diversification épitopique (*epitope spreading*). **C.** Les lymphocytes T CD4<sup>+</sup> auto-réactifs sont secondaires à la pathologie et non pathogènes. Ils peuvent également être sans relation avec la pathologie, par exemple, la conséquence d'une insuffisance chronique en hypocrétine sur le système immunitaire ou d'une perturbation sévère de l'horloge biologique.

La narcolepsie de type 1 est ainsi considérée actuellement comme une pathologie neuro-dégénérative focale due à une réponse immunitaire inappropriée. Mais comment le système immunitaire contribue à la disparition des neurones hypocrétinergiques dans la narcolepsie reste un mystère non résolu malgré des études suggérant la présence d'auto-anticorps sériques [7]. Dans leur étude, Sallusto *et al.* proposent de répondre à cette question en utilisant des techniques de pointe permettant d'identifier des populations rares de lymphocytes T spécifiques d'antigènes [2]. Les auteurs ont dans un premier temps évalué si des lymphocytes T reconnaissant la protéine précurseur de l'hypocrétine pouvaient être détectés dans le sang de 19 patients narcoleptiques et de 13 sujets témoins exprimant l'allèle *HLA-DQB1\*06:02* mais exempts de narcolepsie. Après avoir montré que les lymphocytes T CD4<sup>+</sup> des patients narcoleptiques, et non ceux

des témoins, reconnaissent des peptides issus de l'hypocrétine, les auteurs ont utilisé une méthode très sensible pour déterminer la fréquence de ces lymphocytes T spécifiques d'auto-antigène et l'amplitude de leurs réponses. La fréquence des lymphocytes T CD4<sup>+</sup> spécifiques de l'hypocrétine est 10 à 20 fois supérieure chez les patients narcoleptiques comparativement à des sujets témoins. Cette réactivité accrue du système immunitaire, décrite dans cette étude et également dans une étude indépendante [8], vis-à-vis d'un auto-antigène très exprimé par les neurones cibles suggère fortement l'origine auto-immune de la narcolepsie. Les auteurs ont finement étudié ces lymphocytes T CD4<sup>+</sup> auto-réactifs, ce qui a conduit à l'identification des peptides de l'hypocrétine reconnus, le séquençage des chaînes  $\beta$  du TCR qui assure cette reconnaissance, à l'identification des molécules HLA impliquées dans la

présentation des peptides et à l'analyse des propriétés fonctionnelles de ces lymphocytes T CD4<sup>+</sup> auto-réactifs, qui produisent de l'interféron- $\gamma$  et du GM-CSF (*granulocyte-macrophage colony-stimulating factor*).

Cette étude met en évidence un certain nombre d'observations intrigantes. En effet, malgré le lien génétique établi entre pathologie et présence de l'allèle *HLA-DQB1\*06:02*, la plupart des clones de lymphocytes T CD4<sup>+</sup> des patients ne reconnaissent pas les peptides de l'hypocrétine en association avec la molécule HLA-DQ6 (codée par le gène *HLA-DQB1\*06:02*), mais plutôt lorsqu'ils sont associés avec les molécules HLA-DR codées par les gènes du locus *HLA-DQB1* situé à proximité. Plusieurs explications peuvent être proposées : (1) l'allèle *HLA-DQB1\*06:02* participerait à la sélection d'un répertoire de lymphocytes T CD4<sup>+</sup> restreints par les molécules HLA-DR au cours du développement thymique [9] ;

(2) la réponse des lymphocytes T CD4<sup>+</sup> à l'origine de l'affection serait initialement générée par la reconnaissance des peptides en association avec les molécules HLA-DQ6 (ce que l'on qualifie de restriction HLA-DQ6), alors que la réponse auto-réactive ultérieure serait restreinte par les molécules HLA-DR. La fréquence accrue de lymphocytes T CD4<sup>+</sup> spécifiques de peptides de l'hypocrétine présentés par HLA-DQ6 chez les patients en début de maladie, rapportée dans une étude indépendante, est ainsi compatible avec ce scénario [8]; (3) les lymphocytes T circulants présenteraient une restriction par des molécules HLA différentes des lymphocytes tissulaires. Une autre découverte inattendue est qu'une large majorité des lymphocytes T CD4<sup>+</sup> auto-réactifs prolifèrent en réponse aux différents peptides dérivés de l'hypocrétine. Ceci suggère que l'hypocrétine nécessite d'être clivée, soit dans le milieu extracellulaire soit dans les neurones, afin d'être présentée sous forme de peptides par les cellules présentatrices d'antigènes. Cet apprêtement particulier caractérise une classe d'auto-antigènes pour lesquels la tolérance immune naturelle pourrait être imparfaite. Des modifications post-transcriptionnelles des peptides issus de l'hypocrétine seraient également essentielles à leur reconnaissance par les lymphocytes T CD4<sup>+</sup> auto-réactifs [8]. La réponse à l'hypocrétine pourrait, alternativement, être induite par mimétisme moléculaire du fait de la large réaction croisée qui caractérise la reconnaissance antigénique par le récepteur des lymphocytes T [10]. Des études ultérieures, utilisant des multimères HLA : peptide pour identifier et isoler les lymphocytes T CD4<sup>+</sup> auto-réactifs et analyser leurs profils moléculaires, permettront de résoudre cette question. Une autre donnée intéressante concerne l'absence de réaction croisée des lymphocytes T CD4<sup>+</sup> auto-réactifs vis-à-vis des antigènes du vaccin contre la grippe. La question du lien biologique entre vaccination et développement,

rare mais frappant, de narcolepsie après vaccination H1N1 de 2009, reste donc sans réponse [6]. D'autres populations de lymphocytes T pourraient être responsables des cas post-vaccinaux observés. Pour répondre à cette question, des études dédiées à ce sous-groupe de patients seront nécessaires. Le travail de Federica Sallusto et de ses collègues apporte une analyse approfondie de la réponse des lymphocytes T contre certains auto-antigènes candidats dans la narcolepsie [2]. Néanmoins, plusieurs questions clés persistent : les lymphocytes T CD4<sup>+</sup> auto-réactifs circulants sont-ils impliqués dans la physiopathologie de la narcolepsie ? Y a-t-il d'autres auto-antigènes que l'hypocrétine reconnus par les lymphocytes T dans la narcolepsie ? Les auto-anticorps et les lymphocytes T CD8<sup>+</sup> auto-réactifs participent-ils aux mécanismes lésionnels ? Y a-t-il un défaut quantitatif ou qualitatif de lymphocytes T régulateurs (Treg) dans cette affection, cette population de lymphocytes T ayant pour rôle d'empêcher l'activation de lymphocytes T auto-réactifs pathogènes ? L'établissement d'une relation de causalité entre les lymphocytes T auto-réactifs identifiés dans cette étude et la pathologie reste une question clé car il identifierait de nouvelles cibles thérapeutiques. Trois hypothèses quant au rôle de ces lymphocytes T auto-réactifs reconnaissant l'hypocrétine (soit primaire et causal, soit secondaire mais contributif, soit enfin épiphénomène non pathogène) sont décrites dans la *Figure 1*. L'absence d'information sur la nature du processus inflammatoire dans l'hypothalamus lors de l'apparition ou au pic de la maladie participe au mystère. Federica Sallusto et ses collègues fournissent un premier élément de réponse par l'identification de lymphocytes T CD8<sup>+</sup> spécifiques de l'hypocrétine dans le LCR d'un patient, mais des études complémentaires analysant leur enrichissement local par rapport au sang seraient utiles [2]. La détection de lymphocytes T spécifiques

de l'hypocrétine chez au moins deux patients négatifs pour l'allèle *HLA-DQB1\*06:02* et atteints de narcolepsie de type 2, et chez lesquels aucune diminution de sécrétion d'hypocrétine n'est observée, remet en question l'implication directe de ces cellules dans la destruction neuronale. Des études longitudinales, initiées idéalement dès le début de la maladie, devraient apporter des données complémentaires quant à l'association temporelle entre l'apparition de lymphocytes T auto-réactifs et le développement de la pathologie. Bien que l'observation mérite d'être reproduite et étendue, des lymphocytes T CD8<sup>+</sup> spécifiques de l'hypocrétine ont été détectés à une fréquence relativement élevée dans le sang d'un patient chez lequel la destruction des neurones hypocretinergiques paraissait évolutive [2]. Ces données résonnent avec celles obtenues dans un modèle animal révélant le potentiel destructeur direct de lymphocytes T CD8<sup>+</sup> auto-réactifs vis-à-vis des neurones hypocretinergiques [11]. Le transfert de lymphocytes T auto-réactifs isolés de patients chez la souris, ou l'utilisation d'un modèle de souris humanisées exprimant un TCR humain spécifique, aiderait à la compréhension de leur potentiel rôle pathogène [5, 12].

Si le lien causal entre la réactivité augmentée des lymphocytes T à l'hypocrétine et les dommages neuronaux est confirmé, l'étude de l'équipe de Federica Sallusto représenterait une avancée dans la compréhension de la narcolepsie, incitant à mettre au point des immunothérapies ciblées pour les patients en début ou au pic de la pathologie, dans la ligne des immunothérapies actuellement développées pour les patients atteints d'autres affections auto-immunes spécifiques d'organe. ♦

### An autoimmune basis for narcolepsy type 1?

#### LIENS D'INTÉRÊT

Les auteurs déclarent n'avoir aucun lien d'intérêt concernant les données publiées dans cet article.



## RÉFÉRENCES

1. Waisman A, Liblau RS, Becher B. Innate and adaptive immune responses in the CNS. *Lancet Neurol* 2015 ; 14 : 945-55.
2. Latorre D, Kallweit U, Armentani E, et al. T cells in patients with narcolepsy target self-antigens of hypocretin neurons. *Nature* 2018 ; 562 : 63-8.
3. Liblau RS, Vassalli A, Seifinejad A, et al. Hypocretin (orexin) biology and the pathophysiology of narcolepsy with cataplexy. *Lancet Neurol* 2015 ; 14 : 318-28.
4. Dauvilliers Y, Arnulf I, Mignot E. Narcolepsy with cataplexy. *Lancet* 2007 ; 369 : 499-511.
5. Dendrou CA, Petersen J, Rossjohn J, et al. HLA variation and disease. *Nat Rev Immunol* 2018 ; 18 : 325-39.
6. Jacob L, Dauvilliers Y. La narcolepsie avec cataplexie : une maladie auto-immune ? *Med Sci (Paris)* 2014 ; 30 : 1136-43.
7. Ahmed SS, Volkmut W, Duca J, et al. Antibodies to influenza nucleoprotein cross-react with human hypocretin receptor 2. *Sci Transl Med* 2015 ; 7 : 294ra105.
8. Luo G, Ambati A, Lin L, et al. Autoimmunity to hypocretin and molecular mimicry to flu in type 1 narcolepsy. *Proc Natl Acad Sci USA* 2018 ; 115 : E12323-32.
9. Sharon E, Sibener LV, Battle A, et al. Genetic variation in MHC proteins is associated with T cell receptor expression biases. *Nat Genet* 2016 ; 48 : 995-1002.
10. Birnbaum ME, Mendoza JL, Sethi DK, et al. Deconstructing the peptide-MHC specificity of T cell recognition. *Cell* 2014 ; 157 : 1073-87.
11. Bernard-Valnet R, Yshii L, Quériault C, et al. CD8 T cell-mediated killing of orexinergic neurons induces a narcolepsy-like phenotype in mice. *Proc Natl Acad Sci USA* 2016 ; 113 : 10956-61.
12. Kebir H, Carmant L, Fontaine F, et al. Humanized mouse model of Rasmussen's encephalitis supports the immune-mediated hypothesis. *J Clin Invest* 2018 ; 128 : 2000-9.

## NOUVELLE

### L'élimination des macrophages tumoraux

#### Une voie pour améliorer l'efficacité de l'immunothérapie anticancéreuse

Elisa Peranzoni<sup>1-4</sup>, Emmanuel Donnadieu<sup>1-3</sup>

<sup>1</sup>Inserm, U1016, Institut Cochin, 22, rue Méchain, 75014 Paris, France.

<sup>2</sup>CNRS, UMR8104, Paris, France.

<sup>3</sup>Université Paris Descartes, Sorbonne Paris Cité, Paris, France.

<sup>4</sup>Institut de Recherches Servier, 125, Chemin de Ronde, 78290 Croissy-sur-Seine, France.

[emmanuel.donnadieu@inserm.fr](mailto:emmanuel.donnadieu@inserm.fr)

➤ Les immunothérapies sont une véritable révolution thérapeutique en cancérologie comme l'atteste l'attribution du prix de Nobel de physiologie ou médecine 2018 à James Allison et Tasuku Honjo. L'objectif de cette stratégie est d'activer, de façon efficace et ciblée, le système immunitaire du patient chargé de détruire les cellules tumorales, notamment les lymphocytes T cytotoxiques. Cela peut se faire, par exemple, par administration d'anticorps monoclonaux, tels que les anti-PD1 (*programmed cell death 1*). Dans plusieurs cancers, comme le mélanome, les résultats cliniques sont extrêmement prometteurs et parfois mêmes très spectaculaires, avec des guérisons de malades comme nous ne l'avions jamais observé auparavant. Mais ces stratégies ne bénéficient pas à tous les patients : une proportion de patients (inférieure à 30 %) atteints de mélanome, de cancers du poumon et de cancers du rein, répond aux anticorps anti-PD-1, mais d'autres cancers et notamment ceux de la prostate et du pancréas sont pour le moment

réfractaires à ces traitements. Les recherches actuelles se concentrent donc sur l'identification des différents obstacles à l'action anti-tumorale des lymphocytes T cytotoxiques afin de les contourner et de proposer des voies de traitement contre le cancer plus performantes et plus générales [1].

#### Les lymphocytes T sont rarement capables d'atteindre les cellules cancéreuses

Pour que le lymphocyte T cytotoxique accomplisse sa fonction, il doit reconnaître et répondre correctement à des antigènes tumoraux qui sont exprimés à la surface de la cellule cancéreuse. Certaines tumeurs accumulent peu de mutations ; elles ne sont donc pas ou peu reconnues par les lymphocytes T. Les tumeurs constituent également un environnement particulièrement hostile à l'action anti-tumorale des lymphocytes T.

Outre PD-1, d'autres molécules sont susceptibles d'empêcher les lymphocytes T d'attaquer la tumeur. Par ailleurs, une activité destructrice des lymphocytes T

envers la tumeur n'est pas suffisante. Comme le montre la *Figure 1*, la capacité des lymphocytes T à former un contact avec la cellule maligne dépend en effet de plusieurs étapes durant lesquelles ces cellules se déplacent activement [2]. Comme pour toute réponse immunitaire, la première étape se déroule dans le ganglion le plus proche de la tumeur, le ganglion drainant. Dans cet organe, des lymphocytes T CD8 naïfs qui reconnaissent un antigène tumoral présenté à la surface d'une cellule dendritique vont subir un changement d'état leur permettant d'acquérir leurs fonctions cytotoxiques, mais également des capacités à migrer très spécifiquement vers la tumeur. Ces lymphocytes vont ensuite pénétrer dans les tumeurs en traversant les vaisseaux sanguins puis successivement naviguer dans le stroma tumoral, entrer en contact avec des cellules et des composants du stroma, et finalement, interagir avec la cellule cancéreuse afin de la détruire. Chez certains patients atteints de cancers, il est désormais admis qu'une, voire plusieurs de ces étapes, ne s'effectuent pas normalement