

THÈSE

En vue de l'obtention du

DOCTORAT DE L'UNIVERSITÉ DE TOULOUSE

Délivré par : *l'Université Toulouse 3 Paul Sabatier (UT3 Paul Sabatier)*

Présentée et soutenue le 16/12/2015 par :

Hadrien Mary

Analyse et Modélisation de la Dynamique des Chromosomes durant la Mitose chez la levure à fission

JURY

PREMIER MEMBRE SECOND MEMBRE TROISIÈME MEMBRE Professeur d'Université Astronome Adjoint Chargé de Recherche Président du Jury Membre du Jury Membre du Jury

École doctorale et spécialité :

École Doctorale Biologie Santé Biotechnologies

Unité de Recherche:

Laboratoire de Biologie Cellulaire et Moléculaire du Contrôle de la Prolifération (UMR 5088)

Directeur(s) de Thèse:

Sylvie Tournier et Yannick Gachet

Rapporteurs:

Premier RAPPORTEUR et Second RAPPORTEUR

« The dream of every cell is to become two cells. » François Jacob, 1974

Résumé

La mitose est une étape clé du cycle cellulaire, très préservée chez toutes les cellules eucaryotes, durant laquelle le matériel génétique de la cellule (les chromosomes) est séparé en deux puis réparti de manière égale dans les deux cellules filles. Cette équipartition du matériel génétique est crucial pour le maintien de la stabilité génétique. Durant ce processus, la cellule forme une plaque métaphasique au centre du fuseau mitotique composé des chromatides soeurs. Chaque chromatide est alors attaché à son pôle respectif (on parle d'attachement bipolaire) vers lequel elle se dirigera durant l'anaphase.

Les chromatides sont l'unité indivisible du matériel génétique durant la mitose, à l'image des atomes dans une molécule. Initialement chacun de ces « objets » est libre (non attaché) et positionné de manière non ordonné dans le noyau. Toute la compléxité de la mitose est d'attacher chacune des chromatides au bon pôle afin d'exercer des forces sur ces derniers pour les positionner sur la plaque métaphasique au centre du fuseau avant leur séparation et migration vers les pôles durant l'anaphase.

Cette étape de la divison cellulaire requiert donc non seulement un complexe réseau d'intéraction et de signalisation métabolique comme dans beaucoup d'autre processus biologique mais aussi un fin contrôle spatio-temporel du mouvement et du positionnement des ces objets de grande tailles à l'echelle de la cellule; les chromatides.

Il est à ce jour clairement établi qu'une grande partie de l'énergie nécessaire au mouvement des chromatides durant la mitose provient de la dépolymérisation de l'extrémtité + des microtubules (MTs) qui attachent chaque chromatide par l'intermédiaire d'un grand complexe protéique appelé le kinétochore. Bien que le mécanisme de transfert d'énergie entre la dépolymérisation des MTs et le mouvement des chromatides reste encore très largement hypothétique.

La dynamique des chromosomes durant la mitose est par ailleurs largement controlée par un grand nombre d'acteurs autre que les microtubules. Certains d'entre eux étant responsables de l'attachement MTs-kinétochore comme les complexes NDC80 et DAM1, tandis que d'autre sont impliqués dans la régulation de la dynamique des microtubules comme la kinésine-8 et la kinésine-13 ainsi que différentes protéines associées aux microtubules (MAPs) tel que XMAP215 ou encore EB1. De plus il existe des preuves que les chromatides peuvent être transportées le long du fuseau à l'aide de kinésine comme Cenp-E mais aussi de la dynéine.

Durant mon travail de thèse j'ai étudié la dynamique des chromosomes en mitose chez la levure à fission qui à l'avantage de conserver les mécanismes primordiaux de la mitose avec les eucaryotes supèrieurs. Deux mécanismes que l'on retrouve chez de nombreuses cellules sont l'alignement des chromosomes durant la métaphase ainsi qu'un mouvement de va et vient plus ou moins régulier le long du fuseau aussi appelé oscillations des chromosomes. J'ai montré en analysant les trajectoires des chromosomes que ces deux processus semblent être indépendant chez la levure à fission (article en cours de révision). De plus le processus d'alignement des chromosomes, encore mal compris, semble être en parti contrôlé par la kinésine-8 via une activité dépendante de la longueur des microtubules. Il semblerait donc qu'une protéine, la kinésine-8, soit capable de fournir une information spatiale le long du fuseau mitotique afin de positionner correctement les chromosomes. Enfin j'ai utilisé un modèle mathématique du fuseau mitotique développé dans l'équipe afin de tester de manière quantitative les hypothèses de mécanisme du centrage des chromosomes par la kinésine-8.

L'ensemble de mon travail s'est donc intéressé au contrôle du mouvement, de l'attachement et du positionnement des chromosomes durant la mitose afin de mieux comprendre la biophysique du fuseau mitotique.

Summary

Mitosis is a critical step during cell cycle, well conserved in all eukaryotic cells, during

Mitosis is a highly preserved process in all eukaryotic cells during which genetic material (chromosomes) is divided in two parts and then spread in both daughter cells. This equipartition is crucial for maintaining genetic stability. During this process

(TODO: A FINIR)

Remerciements

...

Table des matières

Ré	ésum	é	i
Sι	ımma	nry	iii
Re	emerc	ciements	v
1	Intr	oduction	1
	1.1	La vie d'une cellule	3
	1.2	La mitose : une étape du cycle cellulaire	5
	1.3	L'appareil mitotique : un objet sous contrainte	6
	1.4	La métaphase : point d'orgue de la division	6
	1.5	La dynamique des chromosomes durant la métaphase	6
	1.6	Modélisation mathématique du mouvement des chromosomes en mitose	6
	1.7	La levure à fission : un organisme modéle pour l'étude du cycle cellulaire	6
	1.8	Problématique	6
2	Rés	ultats	7
	2.1	« Kinetochore oscillations are not required for the role of Kinesin-8 in chromosome congression »	7
	2.2	Modélisation bio-méchanique du fuseau mitotique	7
	2.3	Analyse du mouvement des chromosomes par la MSD via une approche bayésienne	7

3	Discussion		
	3.1	Le mouvement de chromosomes durant la mitose	9
	3.2	Le mécanisme d'alignement des chromosomes: de l'in silico à l'in vivo	9
A	Ann	exes	11
	A.1	Annexe 1 : bla bla bla	11
Bi	bliog	raphie	13

Liste des figures

1.1	Illustration du livre «Cell theory» de Rudolf Virchow (Virchow, 1860)	2
1.2	Les différentes étapes du cycle cellulaire	4
1.3	Les différentes étapes de la mitose (Cheeseman and Desai (2008))	5

Liste des tableaux

1

Introduction

La cellule est un objet complexe que l'Homme depuis longtemps maintenant essaie de comprendre. En effet c'est en 1665 que Robert Hooke, un savant anglais, observa pour la première fois au microscope des «petites unités structurelles» qu'il décrira plus tard dans un ouvrage intitulé «Micrographia» (Hooke (2003)). Sans vraiment réaliser la portée de son observation, il venait de décrouvrir la cellule.

Plus tard, au début du 19ème siècle, la théorie cellulaire apparait, stipulant que tous les organismes sont formés de cellules. La cellule devient alors la plus petite unité indivisible qui compose le vivant.

Au milieu du 19ème siècle, un médecin allemand nommé Rudolf Virchow va alors révolutionner la théorie cellulaire (Figure 1.1) en démontrant qu'une cellule provient nécessairement qu'une autre cellule (Virchow (1860)). Il écrivait alors «omnis cellula e cellula» qui signifie «Toutes les cellules sont issues d'autres cellules.» Ses travaux seront ensuite confirmés par un scientifique français du nom de Louis Pasteur qui malgré de nombreuses controverses parvint à faire tomber le mythe de la génération spontanée.

C'est véritablement au 20ème siècle que toute la complexité de la cellule se dévoile grâce à l'apparition de nombreuses avancées technologiques tel que la découverte de l'ADN, l'apparition de la biologie moléculaire ainsi que la création de microscope toujours plus précis.

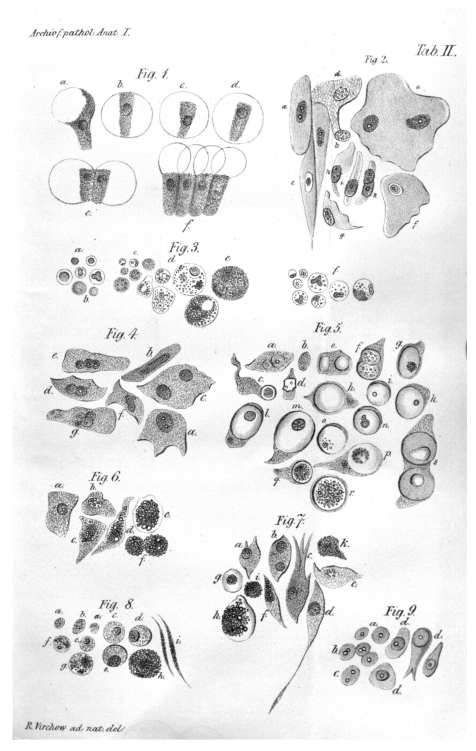


Figure 1.1: Illustration du livre «Cell theory» de Rudolf Virchow (Virchow, 1860)

Ce travail de thèse a pour objectif l'étude d'une phase tout à fait crucial durant la vie d'une cellule: le moment où elle se divise. Cette étape, aussi appelé la mitose, permet selon le second axiome de la théorie cellulaire, le maintien de l'intégrité cellulaire tout au long des générations.

Enfin il est aussi bon de souligner que l'étude de la mitose est un domaine d'étude important pour deux raisons majeures. Mieux comprendre le fonctionnement du vivant par la compréhension de ce méchanisme primordial sans lequel la vie ne serait jamais apparu sur Terre. Ainsi que son rôle fondamentale dans l'étude du cancer; qui n'est autre qu'un ensemble de maladie impliquant un déréglement de la divison cellulaire. (TODO: A REFORMULER???)

1.1 La vie d'une cellule

Le cycle cellulaire correspond à l'ensemble des étapes qui composent la vie d'une cellule. Cette série d'évènement varie de manière considérable d'une cellule à une autre. Le cycle cellulaire dépend de l'identité de la cellule (principalement défini par son matèriel génétique) ainsi que son contexte écologique; c'est à dire le milieu environnant dans lequel elle se trouve.

Malgré son incroyable diversité, certaines étapes du cycle cellulaire son communes à l'ensemble des cellules. La vie d'une cellule est composé de deux étapes; une phase de croissance appelé l'interphase ainsi qu'une phase de division appelé la mitose.

C'est durant l'interphase que la cellule va passer la plupart de sa vie (Figure 1.2). Elle est composé de plusieurs étapes:

- une étape de croissance (**phase G1**) durant laquelle la cellule va augmenter sa taille ainsi que son volume cellulaire. C'est aussi durant cette pèriode qu'elle va synthétisée un ensemble de protéine spécifique à son identité propre ainsi qu'au milieu dans lequel elle se trouve.
- une étape de synthèse (**phase S**) durant laquelle la cellule va répliquer son matériel génétique, l'ADN. La duplication des chromosomes est une étape crucial pour le maintien de la stabilité génétique. En effet chacun des nucléotides (allant de quelques milliers à plusieurs milliard selon le type de cellule) doit être dupliqués avec une grande précision afin que les deux cellules filles se voit transmettre la même information génétique.

• une étape de préparation de la division cellulaire (**phase G2**) durant laquelle la cellule relance la synthèse de protéine et croit rapidement afin de préparer sa division. Cette phase est importante car elle possède un système de blocage du cycle cellulaire (aussi appelé «checkpoint» ou «point de contrôle») qui permet de retarder l'entrée en mitose en cas de problème de réplication de l'ADN apparu en phase S.

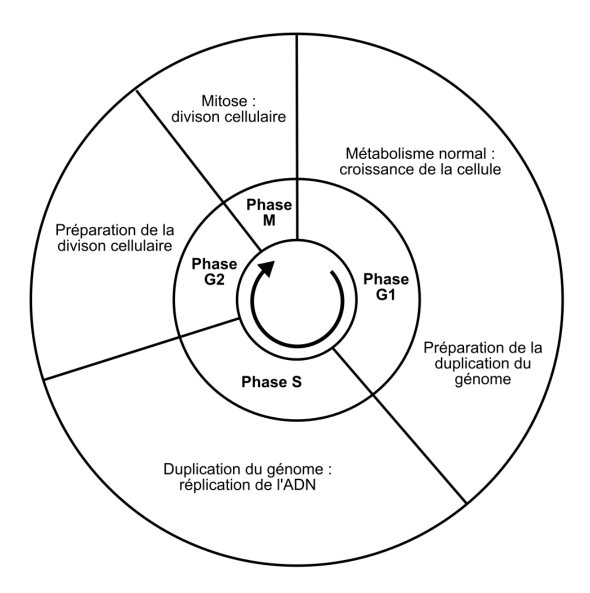


Figure 1.2: Les différentes étapes du cycle cellulaire

Enfin la mitose qui fait suite à l'interphase (Figure 1.2) est l'étape durant laquelle la cellule se divise en deux cellules filles.

Il est important d'insister sur le fait que dans la réalité, il existe autant de cycle cellulaire différent qu'il existe de type de cellule. Il est donc important de noter

que malgré la conservation de certains méchanismes primordiaux, chaque type de cellule possède son propre cycle cellulaire.

On soulignera aussi que l'un des enjeux de la biologie cellulaire aujourd'hui est de comprendre quelle part de ces méchanismes sont conservés entre différents type cellulaire et quelle part sont spécifiques. (TODO A REFORMULER???)

1.2 La mitose : une étape du cycle cellulaire

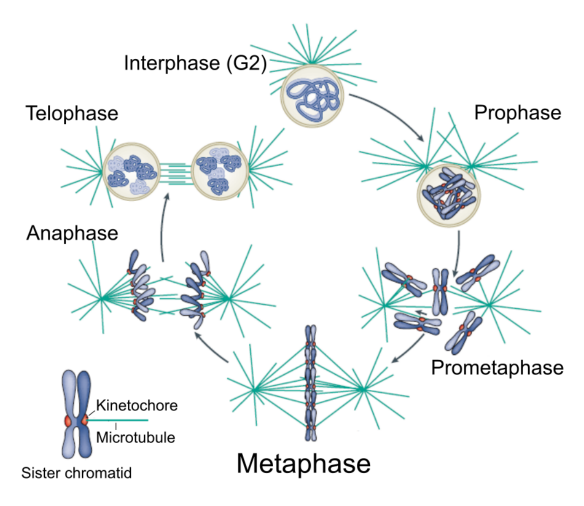


Figure 1.3: Les différentes étapes de la mitose (Cheeseman and Desai (2008))

- 1.3 L'appareil mitotique : un objet sous contrainte
- 1.4 La métaphase : point d'orgue de la division
- 1.5 La dynamique des chromosomes durant la métaphase
- 1.6 Modélisation mathématique du mouvement des chromosomes en mitose
- 1.7 La levure à fission : un organisme modéle pour l'étude du cycle cellulaire
- 1.8 Problématique

2Résultats

- 2.1 « Kinetochore oscillations are not required for the role of Kinesin-8 in chromosome congression »
- 2.2 Modélisation bio-méchanique du fuseau mitotique
 - parler modéle d'attachement à deux états et des avantages d'un modèle à trois états
- 2.3 Analyse du mouvement des chromosomes par la MSD via une approche bayésienne
 - bla bla bla

3

Discussion

- 3.1 Le mouvement de chromosomes durant la mitose
- 3.2 Le mécanisme d'alignement des chromosomes: de l'in silico à l'in vivo

Annexes

A.1 Annexe 1: bla bla bla

Bibliographie

Cheeseman, I.M., and Desai, A. (2008). Molecular architecture of the kinetochore-microtubule interface. Nature Reviews. Molecular Cell Biology 9, 33–46.

Hooke, R. (2003). Micrographia: Or Some Physiological Descriptions of Minute Bodies Made by Magnifying Glasses, with Observations and Inquiries Thereupon(Dover Publications).

Virchow, R.L.K. (1860). Cellular pathology(John Churchill).