M/S: médecine sciences

Une bactérie au pays des biopuces : étude du transcriptome de *Salmonella* dans des macrophages infectés

Sébastien P. Faucher, Steffen Porwollik, Charles M. Dozois, Michael McClelland and France Daigle

Biophotonique et imagerie Volume 22, Number 10, octobre 2006

URI: id.erudit.org/iderudit/013799ar

See table of contents

Publisher(s)

SRMS: Société de la revue médecine/sciences et Éditions EDK

ISSN 0767-0974 (print) 1958-5381 (digital)

Explore this journal

Cite this article

Faucher, S., Porwollik, S., Dozois, C., McClelland, M. & Daigle, F. (2006). Une bactérie au pays des biopuces : étude du transcriptome de *Salmonella* dans des macrophages infectés. *M/S : médecine sciences*, 22(10), 792–793.

Tous droits réservés © M/S : médecine sciences, 2006

This document is protected by copyright law. Use of the services of Érudit (including reproduction) is subject to its terms and conditions, which can be viewed online. [https://apropos.erudit.org/en/users/policy-on-use/]



This article is disseminated and preserved by Érudit.

Érudit is a non-profit inter-university consortium of the Université de Montréal, Université Laval, and the Université du Québec à Montréal. Its mission is to promote and disseminate research. www.erudit.org

Une bactérie au pays des biopuces : étude du transcriptome de Salmonella dans des macrophages infectés

Sébastien P. Faucher, Steffen Porwollik, Charles M. Dozois, Michael McClelland, France Daigle

> Salmonella enterica est une bactérie pathogène causant une variété de maladies chez l'homme et l'animal. Spécifique à l'homme, le serovar Typhi est l'agent étiologique de la fièvre typhoïde, une infection systémique dont on évalue les ravages à quelque 16 millions de nouveaux cas et à plus de 600 000 morts par année. La crainte de travailler avec cette bactérie très pathogène et l'absence d'un modèle animal adéquat compliquent l'étude des mécanismes de virulence de Typhi. En fait, la majorité des connaissances sur Typhi proviennent d'extrapolations à partir d'études utilisant Typhimurium, un serovar apparenté, dans un modèle murin de fièvre typhoïde.

La survie de Salmonella dans les macrophages est conditionnelle à l'expression de plusieurs gènes qu'il importe d'identifier pour prévenir et guérir les infections causées par cette bactérie. Les biopuces sont couramment utilisées pour déterminer le profil global d'expression génique dans des conditions qui miment l'infection. Cependant les limites intrinsèques de cette approche ne permettent pas l'identification des gènes bactériens exprimés in vivo. Les facteurs limitants comprennent la faible quantité d'ARN bactérien et la courte demi-vie de l'ARNm non polyadénylé qui, de plus, se retrouve mélangé avec l'ARNr et l'ARN provenant de l'hôte. Quant à elle, la technique SCOTS (selective

capture of transcribed sequences) permet l'identification de gènes bactériens exprimés dans les cellules de l'hôte par clonage et séquençage

des transcrits [1]. Nous avons récemment réussi à combiner les qualités de ces deux approches [2]. En effet, les transcrits bactériens obtenus par la technique SCOTS ont été utilisés en conjonction avec les biopuces, ce qui nous a permis d'obtenir le profil global d'expression génique de la bactérie à partir de macrophages humains infectés [2].

Grâce à la technique SCOTS, l'ARN total de macrophages humains THP-1 infectés a été isolé et converti en ADNc

S. Faucher, F. Daigle:

Département de microbiologie et immunologie, Université de Montréal, CP 6128, Succursale Centre-ville, Montréal, Québec, H3C 3J7 Canada.

S. Porwollik, M. McClelland : Sidney Kimmel Cancer Center, 10835 Road to the Cure, San Diego, CA 92121, États-Unis.

C. Dozois: INRS-Institut Armand-Frappier,

531, boulevard des Prairies, Laval, Québec, H7V 1B7 Canada.

france.daigle@umontreal.ca

contenant les amorces spécifiques par transcriptase inverse. Cet ADNc initial contient un mélange correspondant à l'ARN eucaryote et procaryote. L'ADNc bactérien de ce mélange a été capturé par hybridation avec l'ADN génomique bactérien et ensuite amplifié grâce aux amorces spécifiques. Dans notre cas, trois cycles de capture ont été effectués. L'ADNc provenant de chacune de ces étapes a été marqué et utilisé pour l'hybrider à des biopuces de Salmonella [3]. Nos résultats indiquent qu'une fai-

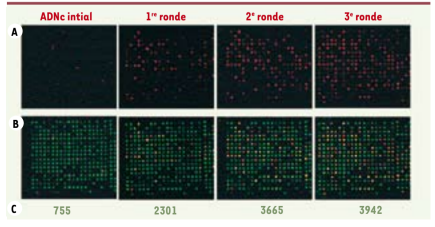


Figure 1. Reproduction d'une portion des biopuces hybridées avec l'ADNc initial ou l'ADNc capturé avec SCOTS, provenant de macrophages infectés 2 heures après la phagocytose (T2). A. ADNc seulement marqué avec le fluorochrome Cy5 (rouge). B. ADNc et ADN génomique marqué avec le fluorochrome Cy3 (vert). C. Nombre de gènes détectés (signal plus grand que celui du bruit de fond).

ble proportion des transcrits provenant de l'ADNc initial présentent un signal assez fort pour être détectés (Figure 1). Ces résultats démontrent le peu de sensibilité obtenu lorsque l'ADNc initial est utilisé et confirment les limites d'identification directe de transcrits bactériens durant l'infection. En revanche, le nombre de gènes détectés augmente avec les cycles successifs de la méthode SCOTS (Figure 1). Ainsi, nous avons confirmé que la complexité de l'ADNc obtenu par la technique SCOTS était suffisante pour obtenir le transcriptome bactérien in vivo.

Nous avons donc utilisé la technique SCOTS pour obtenir de l'ADNc de Typhi à partir du surnageant de macrophages infectés, après la phagocytose (T0), à 2h (T2), 8h (T8) et 24h (T24) post-infection [2]. Nous avons mis en évidence une différence d'expression significative de 36 % du génome de Typhi, la répression de 138 gènes et l'induction de 117 gènes, comparés au surnageant de culture. Parmi les gènes induits, plusieurs facteurs de virulence connus ont été identifiés, corroborant nos résultats, ainsi que plusieurs gènes aux fonctions inconnues, qui pourraient correspondre à de nouveaux facteurs de virulence. Les résultats de biopu-

Temps

ces ont été confirmés en quantifiant l'expression de certains gènes par PCR quantitatif en temps réel [4]. 60. Transport du fer SPI-1 SP1-2 504 50 50 40-40 45 30 30 20 10 T8 T24 T2 T8 T24 12 TZ T8 T24 Résistance aux PA Mobilité Stress oxydatif 60-50-50 40 40 30 20 30 10 TR 124 12 T8 T24 T8 T24 10 12

Figure 2. Analyse de l'expression de gènes regroupés selon leur fonction. Nombre de gènes (%), dans chacune des classes, qui sont significativement induits (courbe rouge) ou réprimés (courbe bleue) (p < 0,001, changement d'expression de plus de 2 fois par rapport au surnageant). PA: peptides antimicrobiens.

Le chromosome de Salmonella possède plusieurs insertions de larges régions d'ADN qui contiennent des gènes de virulence que l'on nomme îlots de pathogénicité (SPI). Les SPIs jouent un rôle clé dans la pathogenèse de Salmonella. SPI-1 et SPI-2 codent pour deux systèmes de sécrétion de type trois avant des rôles différents : SPI-1 participe à l'invasion tandis que SPI-2 contribue à la survie intracellulaire [5]. Chez Typhi, les gènes de SPI-1 ont été identifiés comme étant induits au début de l'infection (TO) et, par la suite, réprimés pour le reste de l'infection (Figure 2). Les gènes de SPI-2 sont induits au début de l'infection, ainsi que pour toute la durée de l'infection (Figure 2). Ces résultats concordent avec le rôle biologique de ces SPI et valident nos résultats.

De plus, Typhi répond fortement aux peptides antimicrobiens (PA) présents à l'intérieur de la vacuole des macrophages en induisant les gènes de résistance qui modifient les lipopolysaccharides de la membrane bactérienne (Figure 2). Les gènes participant à la mobilité, ainsi qu'au transport du fer, un élément essentiel à la croissance des bactéries, sont réprimés chez Typhi lors de l'infection, suggérant que le fer est disponible dans la vacuole (Figure 2). Il n'y a pas eu de différence dans l'expression des gènes prenant part au stress oxydatif

(Figure 2). La comparaison des transcriptomes de Typhi et Typhimurium (récemment publié [6]) révélé certaines différences. L'induction constitutive du régulateur transcriptionnel de gènes de virulence PhoP est observée chez Typhi durant l'infection; en revanche, il n'y a pas de différence d'expression chez Typhimurium. Contrairement à Typhimurium qui utilise le gluconate comme source de carbone, Typhi semble plutôt se servir des acides gras. Effectivement, le gène aceA codant pour l'isocitrate lyase, une enzyme permettant l'utilisation des acides gras via le cycle du glyoxylate, est induit à partir de 8 h post-infection, tandis qu'il n'est pas induit chez Typhimurium 12 h post-infection.

En conclusion, notre étude a démontré que l'utilisation de la technique SCOTS et des biopuces permet d'obtenir le transcriptome d'une bactérie intracellulaire dans des conditions normales d'infection. Le transcriptome de Typhi à partir de macrophages infectés a ainsi été obtenu et manifeste un profil attendu pour les gènes de virulence. La caractérisation de certains gènes inconnus exprimés durant l'infection sera importante pour élucider les mécanismes de pathogénie de Typhi, ouvrant la voie au développement d'une meilleure approche préventive et thérapeutique. ◊

Salmonella transcriptome during macrophage infection

RÉFÉRENCES

- Daigle F, Hou JY, Clark-Curtiss JE. Microbial gene expression elucidated by selective capture of transcribed sequences (SCOTS). Meth Enzymol 2002; 358 · 108-22
- Faucher SP, Porwollik S, Dozois CM, et al.
 Transcriptome of Salmonella enterica serovar Typhi
 within macrophages revealed through the selective
 capture of transcribed sequences. Proc Natl Acad Sci
 USA 2006; 103: 1906-11.
- Porwollik S, Frye J, Florea LD, et al. A non-redundant microarray of genes for two related bacteria. Nucleic Acids Res 2003; 31: 1869-76.
- Livak KJ, Schmittgen TD. Analysis of relative gene expression data using real-time quantitative PCR and the 2(-delta delta C(T)) method. Methods 2001; 25:402-8
- Hensel M. Evolution of pathogenicity islands of Salmonella enterica. Int J Med Microbiol 2004; 294: 95-102.
- Eriksson S, Lucchini S, Thompson A, et al. Unravelling the biology of macrophage infection by gene expression profiling of intracellular Salmonella enterica. Mol Microbiol 2003; 47: 103-18.

M/S n° 10, vol. 22, octobre 2006 793