

Paris, le 25 juillet 2017

Communiqué de presse

Contrôle du VIH : les lymphocytes T CD8+ décryptés

Comprendre les mécanismes impliqués dans le contrôle viral et la maîtrise de l'infection par le VIH chez les patients appelés « contrôleurs » reste un enjeu majeur de la recherche sur le VIH, promesse de possibles nouvelles stratégies thérapeutiques. Deux études menées par l'équipe du Dr Asier Sáez-Cirión (Institut Pasteur) et ses collègues du CEA, des universités Paris Descartes, Paris sud et Paul Sabatier Toulouse, de l'Inserm et de l'AP-HP permettent de mettre en lumière les particularités des lymphocytes T CD8+ ainsi que les facteurs pouvant optimiser leurs fonctionnalités chez les individus contrôlant l'infection. Ces travaux sont soutenus par l'ANRS, la fondation MSDAVENIR, la Commission Européenne et Sidaction. Ces résultats sont présentés le 25 juillet lors de la 9^{ème} conférence sur le VIH/Sida (IAS 2017) organisée par l'International Aids Society et l'ANRS, qui se déroule du 23 au 26 juillet 2017, à Paris.

Le terme « contrôleur » désigne des patients infectés par le Virus de l'Immunodéficience Humaine (VIH) qui ont naturellement la capacité de maîtriser l'infection sans traitement. Chez ces rares individus, la charge virale est contrôlée par le système immunitaire et reste en dessous du seuil de détection. Les mécanismes précis mis en jeu dans la réponse à l'infection restent actuellement une énigme. Cependant, le rôle joué par les lymphocytes T CD8+ (LTCD8+) semble majeur dans la mise en place de ce contrôle.

L'étude ANRS SIC a été conduite par les équipes des Dr. Asier Sáez-Cirión (Institut Pasteur) et Bruno Vaslin (CEA) et leurs collègues des Universités Paris Descartes et Paul Sabatier Toulouse, de l'Ap-HP et de l'Inserm avec le soutien de l'ANRS et de la fondation MSDAVENIR. Les chercheurs ont reproduit le phénomène d'individus « contrôleurs » chez des macaques infectés par le virus de l'immunodéficience simienne (SIV) pour décrypter les mécanismes sous-tendant le contrôle viral naturel. Trois groupes de macaques ont été comparés :

- deux groupes « contrôleurs », certains animaux recevant une dose virale faible de SIV, les autres possédant des caractéristiques génétiques favorables (Complexe Majeur d'Histocompatibilité)
- un troisième groupe « témoins » dont les individus ne possédaient pas les caractéristiques génétiques favorables et qui ont reçu une forte dose de SIV.

Tous les animaux ont développé une réponse CD8+ contre le SIV dans les jours qui ont suivi l'infection. Cette réponse était dans un premier temps peu efficace, puis, chez les contrôleurs les cellules CD8+ ont acquis au fil des mois une capacité optimale à éliminer les cellules CD4+ infectées. L'acquisition de cette capacité a coïncidé avec le contrôle du virus dans tout l'organisme. Les chercheurs ont par ailleurs observé une quantité moins importante de cellules infectées dans les ganglions des individus contrôleurs 15 jours après l'infection. Ainsi, chez les individus non contrôleurs, le fait qu'il y ait une forte quantité de virus dans les ganglions semble entraver la maturation des LT CD8+. Selon le Dr Asier Sáez-Cirión, « *ces résultats nous montrent que le développement d'une*

réponse CD8+ efficace contre le virus nécessite un processus de maturation de plusieurs semaines qui n'a lieu que chez quelques sujets. Ceci semble dépendre de la préservation précoce de l'environnement des ganglions où se déroule cette maturation. De plus, le développement d'une réponse efficace ne semble pas dépendant des caractéristiques génétiques des individus infectés, ce qui laisse entrevoir la possibilité de l'induire dans la population générale. »

Dans une deuxième étude menée par l'équipe du Dr. Asier Sáez-Cirión et ses collègues de l'Inserm, de l'université Paris Sud et de l'AP-HP avec le soutien de l'ANRS, de l'Union Européenne et du Sidaction dans le cadre de la cohorte ANRS CO21 CODEX, les chercheurs ont décrypté les caractéristiques des LT CD8+ mémoires spécifiques du VIH associés au contrôle de l'infection. En analysant individuellement le profil d'expression génique de plus d'un millier de ces cellules, les chercheurs ont pu confirmer des différences intrinsèques entre les cellules d'individus contrôleurs et non-contrôleurs. Alors que les cellules des patients non-contrôleurs sont programmées pour se multiplier et utilisent le glucose comme source d'énergie rapide, les cellules de patients contrôleurs sont programmées pour survivre, produire rapidement des molécules antivirales et sont capables de mobiliser plusieurs sources d'énergie. Ces caractéristiques les rendent plus adaptables et efficaces, en particulier dans les sites de multiplication virale. *« Ces résultats nous montrent que la réponse CD8+ des individus contrôleurs est due à une programmation différente de leurs Lymphocytes T CD8+ mémoires spécifique du VIH »* explique le Dr Asier Sáez-Cirión *« Cela nous donne des pistes précieuses sur le programme cellulaire qu'il faudrait induire à travers des vaccins ou immuno thérapies afin de reproduire cette réponse chez d'autres sujets. »*

Ces travaux sont présentés le 25 juillet lors de la 9^{ème} conférence sur le VIH/Sida (IAS 2017) organisée par l'International Aids Society et l'ANRS, qui se déroule du 23 au 26 juillet 2017, à Paris.

Sources:

Early anti-SIV CD8+ T-cell antiviral activity is associated with durable elite control of SIV infection in macaques carrying or not protective MHC alleles - the ANRS SIC study (oral).

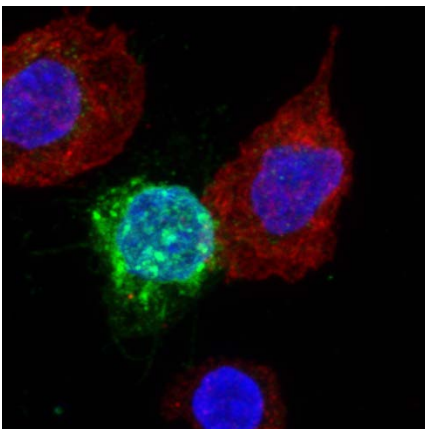
C. Passaes¹, A. Millet², V. Madelain³, V. Monceaux¹, A. David¹, P. Versmisse⁴, N. Sylla⁵, M. Ploquin¹, D. Duffy^{7,5}, C. Joubert⁶, A. Blancher⁶, N. Bosquet⁶, R. Le Grand⁶, G. Pancino⁴, M. Muller-Trutwin¹, J. Guedj³, V. Avettand-Fenoel², C. Rouzioux², B. Vaslin⁵, A. Sáez-Cirión¹

¹Pasteur Institute, Unité HIV, Inflammation et Persistance, Départements de Virologie et Immunologie, Paris, France, ²EA 7327, Université Paris-Descartes, AP-HP, Service de Virologie Hôpital Necker-Enfants Malades, Paris, France, ³Inserm UMR 738 – University Paris Diderot, Paris, France, ⁴Pasteur Institute, Unité de Régulations des Infections Rétrovirales, Paris, France, ⁵CEA, Université Paris Sud, Inserm U1184, Immunology of Viral Infections and Autoimmune Diseases, IDMIT department, , IBFJ, Fontenay-aux-Roses, France, ⁷Pasteur Institute, Laboratoire Immunobiologie des Cellules Dendritiques, Département d'Immunologie, Paris, France, ⁸Université Toulouse III - Paul Sabatier, Laboratoire d'Immunogénétique Moléculaire, Toulouse, France

HIV-specific CD8+ T cells from natural HIV-1 controllers have a distinct signature associated with enhanced metabolic plasticity and antiviral function. ANRS CO21 CODEX (poster).

M. Angin¹, S. Volant², C. Lecroux³, M.-A. Dillies², F. Boufassa⁴, M. Muller-Trutwin¹, O. Lambotte⁵, A. Sáez-Cirión¹, ANRS CO21 CODEX Study Group

¹Institut Pasteur, Unité HIV Inflammation et Persistance, Paris, France, ²Institut Pasteur, Bioinformatics and Biostatistics Hub - C3BI, USR 3756 IP CNRS, Paris, France, ³INSERM UMR 1184, Immunologie des Maladies Virales et Autoimmunes (IMVA), Le Kremlin



Interaction entre des lymphocytes CD8 de patients contrôleurs (rouge) et un Lymphocyte CD4 infecté (coloration de la protéine gp120 du VIH en vert).

Crédit: Institut Pasteur, Anastassia Mikhailova/Asier Sáez-Cirión.