

Figure 2. L'arginine contrôle MEK/ERK en réponse au LPS dans les macrophages via TPL-2. En l'absence de stimulus, la stabilité de TPL-2 est maintenue grâce à son interaction avec les protéines p105 et ABIN-2. Ce complexe ternaire inhibe l'activité kinase de TPL-2. L'activation du TLR4 par le LPS permet la libération de TPL-2 du complexe ternaire et sa phosphorylation sur plusieurs sites dont la Thr290 dans le domaine kinase et la Ser400 dans le domaine carboxy-terminal de la protéine tous deux essentiels pour l'activité kinase de TPL-2. La présence d'arginine est nécessaire à l'activation de TPL-2 car elle prévient l'interaction de TPL-2 avec une phosphatase de type PP2A. En l'absence d'arginine, PP2A interagit fortement avec TPL-2 et déphosphoryle la protéine kinase sur les sites Thr290 et Ser400 conduisant ainsi à une inhibition de son activité et de la phosphorylation de son substrat MEK.

L'arginine joue donc un rôle crucial dans la réponse immunitaire innée car en plus d'être le précurseur de monoxyde d'azote (NO), un puissant agent antimicrobien, elle contrôle MEK/ERK et la production de TNF α via la régulation de la kinase TPL-2.

nutriments durant la mise à jeun pourraient avoir un impact sur la voie de signalisation MEK/ERK dans les macrophages et donc sur la réponse inflammatoire induite par le LPS. Alors que le LPS active, via le TLR4, les cascades de signalisation MEK/ERK, NF κ B, JNK et p38MAPK dans les macrophages en culture, les acides aminés ne sont requis que pour l'activation de MEK/ERK induite par le LPS [9]. Nous avons postulé que la sérine thréonine kinase TPL-2 (*tumor progression locus 2*), appelée aussi MAP3K8 (*mitogen activated protein kinase kinase 8*), est essentielle à l'activation de MEK/ERK dans les macrophages. En effet, TPL-2 pouvait être une cible potentielle des acides aminés. La mesure de l'activité kinase de TPL-2 *in vitro* en réponse aux acides aminés a confirmé cette hypothèse [9]. La réponse aux acides aminés glutamine (acides aminés « branchés », leucine, valine et isoleucine) et arginine, connus pour activer la voie de mTOR [8], a été déterminée. Seule l'absence d'arginine prévient la phosphorylation de MEK induite par l'expression de TPL-2 dans les cellules 293T [9].

Rôle de l'arginine sur l'activation de TPL-2

Des études précédentes ont montré qu'en l'absence de stimulation, TPL-2 forme un complexe ternaire avec les

protéines NF κ B1 p105 et ABIN-2 (*A-20 binding inhibitor of NF κ B-2*) [10]. L'interaction de TPL-2 avec p105 et ABIN-2 est nécessaire au maintien de sa stabilité [10]. En revanche, l'interaction de p105 avec le domaine kinase de TPL-2 induit une inhibition de l'activité kinase de TPL-2, probablement en empêchant l'accès à son substrat MEK [11]. En réponse au LPS, TPL-2 est activée suite à une série d'événements dont la phosphorylation de p105 par le complexe IKK (I κ B kinase) et sa dégradation par le protéasome, ce qui permet la libération de TPL-2 du complexe ternaire et sa phosphorylation au niveau des sites Thr290 dans la boucle d'activation de son domaine kinase et Ser400 dans sa partie carboxy-terminale (Figure 2) [12, 13]. La phosphorylation de ces deux sites est requise pour l'activité kinase de TPL-2 et résulterait d'une autophosphorylation [13, 14]. Nous avons montré que TPL-2 n'est pas phosphorylée en l'absence d'arginine [9]. Ceci serait dû à une augmentation de l'interaction de TPL-2 avec une protéine phosphatase de type PP2A observée en l'absence d'acides aminés [9]. L'arginine contrôle l'activation de MEK/ERK dans la réponse immunitaire innée via la régulation de

la phosphorylation de TPL-2 par une phosphatase de type PP2A (Figure 2).

L'arginine contrôle MEK/ERK et la production de TNF α *in vivo*

Qu'en est-il du rôle de l'arginine dans la réponse immunitaire innée *in vivo* ? Bien que la mise à jeun chez la souris reflète les effets d'une absence en nutriments *a priori* plus sévère que l'absence d'acides aminés orchestrée *in vitro*, seuls les taux de trois acides aminés que sont l'acide aspartique, l'alanine et l'arginine diminuent significativement chez les souris à jeun par rapport aux souris nourries. Cette variation est corrélée avec une diminution de l'activation de MEK/ERK dans les macrophages en réponse au LPS. De façon encore plus surprenante, seule l'administration orale d'arginine à des souris à jeun permet de restaurer l'activation de MEK/ERK dans les macrophages et la production de TNF α [9]. Dans les macrophages activés, la production d'oxyde nitrique (NO) à partir d'arginine par la forme inducible de NOS (*inducible nitric oxide synthase*), est essentielle pour les mécanismes de défense de l'hôte contre de nombreux pathogènes [15]. Ainsi, outre la production de NO, un nouvel aspect critique du rôle de l'arginine dans la réponse immunitaire innée est dévoilé :



l'arginine serait nécessaire à l'activation de MEK/ERK et à la production de cytokines (Figure 2).

L'arginine est un acide aminé semi-essentiel car sa synthèse endogène est insuffisante pour permettre la croissance néonatale chez les mammifères et un apport exogène est nécessaire. L'arginine pourrait, en raison de sa synthèse limitée, également faire le lien entre statut nutritionnel et immunité innée. En l'absence de nutriments, l'arginine synthétisée par l'organisme serait suffisante pour assurer un niveau minimal d'activation de MEK/ERK dans les cellules inflammatoires. En revanche, un niveau supérieur d'activation de cette voie ne pourrait être atteint qu'avec un apport exogène d'arginine. Plus généralement, l'absence de nutriments peut avoir un effet délétère qui se traduit par exemple par l'augmentation de la susceptibilité aux infections. Inversement, la restriction calorique serait bénéfique au développement et au traitement de certains cancers [16, 17]. Un apport calorique excessif peut provoquer des maladies métaboliques. Par exemple, chez les sujets obèses, l'activation des macrophages infiltrés dans le tissu adipeux serait impliquée dans le développement d'une résistance à l'insuline corrélée à une augmentation

de la concentration plasmatique de certains acides aminés dont l'arginine [18]. En activant la réponse immunitaire innée, l'arginine pourrait promouvoir le recrutement de macrophages au niveau du tissu adipeux et contribuer à une inflammation chronique caractéristique des sujets obèses. ♦

Arginin and innate immune response

CONFLIT D'INTÉRÊTS

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

RÉFÉRENCES

1. Ambrus Sr JL, Ambrus Jr JL. Nutrition and infectious diseases in developing countries and problems of acquired immunodeficiency syndrome. *Exp Biol Med* 2004 ; 229 : 464-72.
2. Moret Y, Schmid-Hempel P. Survival for immunity: the price of immune system activation for bumblebee workers. *Science* 2000 ; 290 : 1166-8.
3. Chan J, Tian Y, Tanaka KE, et al. Effects of protein calorie malnutrition on tuberculosis in mice. *Proc Natl Acad Sci USA* 1996 ; 93 : 14857-61.
4. Delneste Y, Beauvillain C, Jeannin P. Immunité naturelle : structure et fonction des Toll-like receptors. *Med Sci (Paris)* 2007 ; 23 : 67-74.
5. West AP, Koblansky AA, Ghosh S. Recognition and signaling by toll-like receptors. *Annu Rev Cell Dev Biol* 2006 ; 22 : 409-37.
6. Lelouard H, Schmidt EK, Camosseto V, et al. Regulation of translation is required for dendritic cell function and survival during activation. *J Cell Biol* 2007 ; 179 : 1427-39.
7. Julien LA, Roux PP. mTOR, la cible fonctionnelle de la rapamycine. *Med Sci (Paris)* 2010 ; 26 : 1056-60.
8. Avruch J, Long X, Ortiz-Vega S, et al. Amino acid regulation of TOR complex 1. *Am J Physiol Endocrinol Metab* 2009 ; 296 : E592-602.
9. Mieulet V, Yan L, Choisy C, et al. TPL-2-mediated activation of MAPK downstream of TLR4 signaling is coupled to arginine availability. *Sci Signal* 2010 ; 3 : ra61.
10. Lang V, Symons A, Watton SJ, et al. ABIN-2 forms a ternary complex with TPL-2 and NF-kappa B1 p105 and is essential for TPL-2 protein stability. *Mol Cell Biol* 2004 ; 24 : 5235-48.
11. Beinke S, Deka J, Lang V, et al. NF-kappaB1 p105 negatively regulates TPL-2 MEK kinase activity. *Mol Cell Biol* 2003 ; 23 : 4739-52.
12. Stafford MJ, Morrice NA, Peggie MW, Cohen P. Interleukin-1 stimulated activation of the COT catalytic subunit through the phosphorylation of Thr290 and Ser62. *FEBS Lett* 2006 ; 580 : 4010-4.
13. Robinson MJ, Beinke S, Kouroumalis A, et al. Phosphorylation of TPL-2 on serine 400 is essential for lipopolysaccharide activation of extracellular signal-regulated kinase in macrophages. *Mol Cell Biol* 2007 ; 27 : 7355-64.
14. Handoyo H, Stafford MJ, McManus E, et al. IRAK1-independent pathways required for the interleukin-1-stimulated activation of the Tpl2 catalytic subunit and its dissociation from ABIN2. *Biochem J* 2009 ; 424 : 109-18.
15. Nussler AK, Billiar TR, Liu ZZ, Morris SM Jr. Coinduction of nitric oxide synthase and argininosuccinate synthetase in a murine macrophage cell line. Implications for regulation of nitric oxide production. *J Biol Chem* 1994 ; 269 : 1257-61.
16. Kalaany NY, Sabatini DM. Tumours with PI3K activation are resistant to dietary restriction. *Nature* 2009 ; 458 : 725-31.
17. Raffaghello L, Lee C, Safdie FM, et al. Starvation-dependent differential stress resistance protects normal but not cancer cells against high-dose chemotherapy. *Proc Natl Acad Sci USA* 2008 ; 105 : 8215-20.
18. Newgard CB, An J, Bain JR, et al. A branched-chain amino acid-related metabolic signature that differentiates obese and lean humans and contributes to insulin resistance. *Cell Metab* 2009 ; 9 : 311-26.

Bon de commande

À retourner à EDK, 2, rue Troyon - 92316 Sèvres Cedex
Tél. : 01 55 64 13 93 - Fax : 01 55 64 13 94 - E-mail : edk@edk.fr

NOM : Prénom :

Adresse :

Code postal : Ville :

Pays :

Fonction :

Je souhaite recevoir l'ouvrage **Hépatite B** : 54 € + 3 € de port = **57 € TTC** offre exceptionnelle réservée aux abonnés à m/s jusqu'au 31 décembre 2010

en exemplaire, soit un total de €

Par chèque, à l'ordre de **EDK**

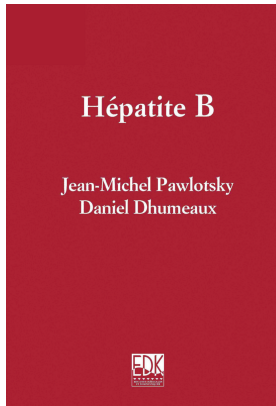
Par carte bancaire : Visa Eurocard/Mastercard

Carte n° | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |

Signature :

Date d'expiration : | | | | | |

N° de contrôle au dos de la carte : | | | | |



ISBN : 978-2-8425-4131-6 576 pages