

Ingénierie tissulaire du parenchyme rénal

Une hypothèse thérapeutique ?

François Jouret, Yves Pirson

Service de Néphrologie, Cliniques Universitaires Saint-Luc,
Université Catholique de Louvain,
avenue Hippocrate 10, 1200 Bruxelles, Belgique.
yves.pirson@uclouvain.be



Une question d'actualité, comment pallier la détérioration de la fonction rénale ?

Les reins sont responsables de l'épuration quotidienne de notre sang et participent ainsi activement à l'homéostasie de tout notre organisme. La détérioration irréversible, aiguë ou chronique, de la fonction rénale nécessite un traitement de substitution, intermittent ou continu, afin de prévenir l'accumulation mortelle de l'eau et des métabolites toxiques. Les modalités de ce traitement sont, ou bien la greffe d'un nouveau rein, ou bien l'épuration extracorporelle par l'hémodialyse ou la dialyse péritonéale. Le nombre insuffisant d'organes disponibles limite le recours à la transplantation rénale, tandis que les complications, notamment infectieuses et cardio-vasculaires, de la dialyse péjorent le pronostic vital des patients traités par ces techniques. Si l'on y ajoute l'incidence croissante de l'insuffisance rénale terminale, en majeure partie liée au vieillissement de la population et à l'épidémie de diabète de type 2 observés dans les pays industrialisés, on comprend l'intérêt grandissant suscité par la recherche de méthodes alternatives de remplacement rénal.

À côté des études visant à améliorer les résultats de la transplantation et de la dialyse [14], des approches innovantes d'ingénierie cellulaire et tissulaire se sont récemment développées. On peut les classer en quatre catégories selon le principe de base [1]. Le « rein artificiel » consiste en un filtre issu de la nanotechnologie implantable sur la circulation sanguine

et susceptible d'être alimenté en cellules rénales humaines [2]. La « rénovation rénale » utilise les potentialités des cellules souches dérivées de la moelle osseuse et/ou du rein lui-même afin de réparer *in situ* l'organe endommagé [3]. Le « rein en culture » consiste à développer *in vitro* et implanter *in vivo* un ensemble de néphrons capables d'épurer le sang et de former l'urine. Cette méthodologie nécessite soit l'initiation *in vitro* de la néphrogenèse [4], soit la différenciation en cellules rénales de cellules souches pluripotentes autologues (transfert nucléaire, reprogrammation de cellules somatiques) [5]. Enfin, la « cooptation rénale » propose de confier aux autres organes ou à la membrane péritonéale ce rôle d'élimination des toxiques et autres déchets métaboliques. La transfection cellulaire *in situ* et/ou l'implantation de cellules rénales permettraient en effet le développement extra-rénal des fonctions indispensables de transport de solutés et de synthèse hormonale [6].

Genèse de néphrons complets *in vitro* à partir d'ébauches embryonnaires

Pleines de promesses, ces quatre stratégies d'ingénierie cellulaire et tissulaire proposent des approches potentiellement complémentaires de remplacement et de maintien de la fonction rénale chez le patient insuffisant rénal. Toutes se heurtent cependant aujourd'hui à différents obstacles méthodologiques, physiopathologiques et éthiques. Leur mise au point nécessite une étroite collaboration entre ingénieurs, embryologistes

et néphrologues. Les travaux récents de Rosines *et al.* sont un exemple encourageant d'ingénierie tissulaire de « culture » de parenchyme rénal de rat [7]. Cette méthode reproduit en fait, *in vitro*, les étapes principales de la néphrogenèse, conduisant, à partir d'un canal de Wolff isolé et de mésenchyme métanéphrique, à la formation d'un tissu de type rénal. Les auteurs en apportent la preuve sur les plans morphologique et fonctionnel. Bien plus, ils montrent que l'implantation *in vivo* de ces ébauches néphroniques sous la capsule rénale d'un rat entraîne une angiogenèse précoce et l'apparition de structures glomérulaires.

Le développement embryonnaire du rein chez les mammifères est caractérisé par trois stades successifs : le pronéphros, le mésonéphros et le métanéphros [8]. La néphrogenèse commence au moment où le bourgeon urétéral issu du canal de Wolff mésodermique pénètre le mésenchyme métanéphrique (Figure 1). L'organogenèse se poursuit par inductions répétées et réciproques entre le bourgeon urétéral et le mésenchyme métanéphrique pendant que se développe la vascularisation rénale. Le bourgeon urétéral se divise par dichotomie au sein du mésenchyme et forme progressivement le système excréteur. Parallèlement, le blastème métanéphrique se condense aux extrémités du bourgeon urétéral et se différencie en néphron *via* différents stades de transformation mésenchymo-épithéliale. La portion distale du néphron mature fusionne avec le canal collecteur issu du bourgeon urétéral et forme ainsi

une unité fonctionnelle continue. La néphrogenèse résulte donc d'une vague centrifuge de différenciation partant du bassinnet et se dirigeant vers le cortex rénal. Récemment, les gènes activés durant la néphrogenèse du rat ont été classés en cinq groupes selon le moment de leur expression durant l'organogénèse [9]. Rappelons cependant que la transcription d'un gène ne constitue que la première étape de la différenciation cellulaire et tissulaire. En effet, la régulation de la traduction protéique et de la machinerie post-traductionnelle par des modifications comme la glycosylation, la phosphorylation et les cascades d'activation/inhibition, est indispensable au fonctionnement cellulaire, et partant, à l'organogénèse [10].

Le défi technologique de Rosines *et al.* a consisté dans un premier temps à déterminer les conditions de culture suffisantes au développement et à la différenciation *in vitro* d'un canal de Wolff préalablement isolé de son stroma mésodermique. Techniquement, le bourgeonnement du canal de Wolff nécessitait des conditions de culture tridimensionnelles enrichies en collagène de type IV (Matrigel) et un milieu enrichi en facteurs de croissance spécifiques tels que le GDNF (*glial cell-derived neurotrophic factor*) et le FGF (*fibroblast growth factor*) de type 1 et 7. Premiers résultats intéressants, la morphologie du bourgeon urétéral ainsi induit reproduisait bien la forme en T observée naturellement, et chacune des deux parties de ce T préservait isolément

sa capacité à bourgeonner. Ce bourgeonnement dichotomique successif nécessitait un conditionnement supplémentaire du milieu de culture par les cellules BSN du mésenchyme métanéphrique, dont la nature exacte reste à ce jour inconnue [11]. L'addition de composants de la membrane basale autres que le collagène de type IV n'accélérait pas la différenciation du canal de Wolff.

Dans un second temps, Rosines *et al.* ont montré qu'un bourgeon urétéral développé *in vitro* préservait ses capacités à induire une transformation mésenchymo-épithéliale au contact d'un mésenchyme métanéphrique fraîchement isolé d'embryons de rat. Pour la première fois, la tubulogénèse et l'établissement d'une continuité entre les deux structures au niveau des canaux collecteurs aboutissaient à la formation, *in vitro*, de néphrons complets [12]. En outre, le transcriptome de ces structures néphroniques était comparable à celui du rein embryonnaire de rat en fin de gestation [15], et les investigations fonctionnelles préliminaires montraient que les segments tubulaires proximaux étaient dotés d'une activité de transport apical d'anions organiques. Bien plus, ce tissu rénal créé *in vitro* développait rapidement une néo-vascularisation dès son implantation sous la capsule rénale d'un rat, et montrait des signes de glomérulo-

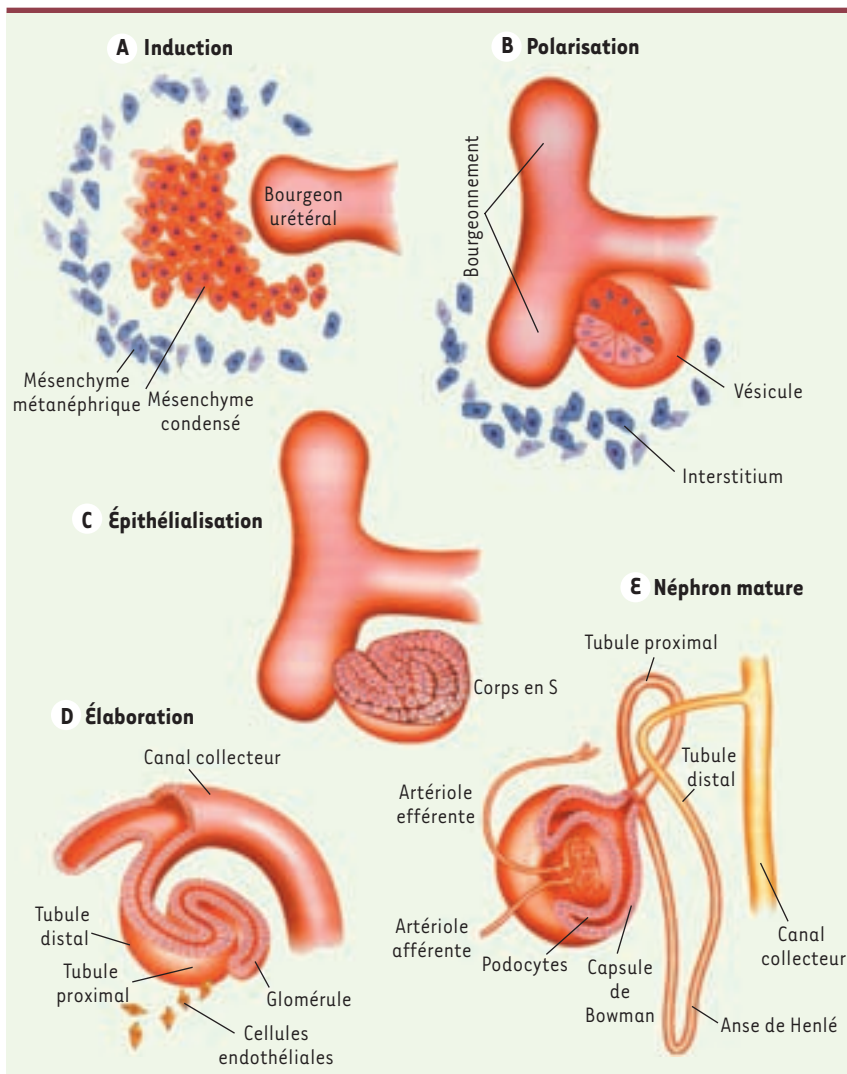


Figure 1. Morphogénèse d'un néphron. A. La pénétration du bourgeon urétéral au sein du mésenchyme métanéphrique induit l'agrégation des cellules mésenchymateuses en regard de ses extrémités. B-C. L'agrégat cellulaire s'organise en vésicule rénale. Le bourgeon urétéral se divise de façon dichotomique avec induction successive du mésenchyme métanéphrique. Le stroma situé autour du bourgeon urétéral renferme les cellules souches. D-E. À partir du stade de « corps en S », la vésicule rénale s'allonge. Son extrémité proximale est envahie par les cellules endothéliales primitives et se différencie en glomérule, tandis que sa portion distale forme les différentes parties du tubule rénal et fusionne avec le canal collecteur provenant du bourgeon urétéral (adapté de [8]).

genèse caractérisée par l'expression d'un marqueur endothélial, PECAM-1 (*platelet endothelial cell adhesion molecule*, ou CD31). La fonctionnalité de ces structures glomérulaires reste cependant inconnue.

Perspectives :

reconstruction néphronique à partir de cellules souches embryonnaires ?

L'ensemble de ces observations démontre pour la première fois que la manipulation *in vitro* des structures mésodermiques et métanéphriques permet, dans certaines conditions, d'obtenir un tissu doté de caractéristiques morphologiques et fonctionnelles proches de celles d'un néphron. Étant donné que chaque bourgeon du canal de Wolff préservait sa capacité d'induction réciproque, plusieurs ébauches néphroniques pourraient être obtenues à partir d'une quantité restreinte de matériel embryonnaire. La limitation principale de cette approche réside néanmoins dans la nécessité d'isoler les structures rénales primitives riches en cellules souches pluripotentes à partir d'un embryon. Reproduire l'organogenèse rénale *in vitro*, à partir de cellules souches embryonnaires, amniotiques ou adultes permettrait

de contourner cette limitation technique et éthique. En outre, la modification génétique de ces cellules, notamment par transfection, pourrait améliorer leur immunocompatibilité voire leur fonctionnalité. Partant, de nouvelles stratégies de xélogreffe cellulaire pourraient se développer à partir de cellules embryonnaires réputées moins immunogènes [13].

En conclusion

La caractérisation fine des différentes étapes de la néphrogenèse et leur reproduction fiable en conditions *in vitro* représentent une stratégie nouvelle et prometteuse de remplacement et de maintien de la fonction rénale chez le patient insuffisant rénal. ♦

Engineered rat kidney tissue

RÉFÉRENCES

1. Braam B, Verhaar MC, Blankestijn P, et al. Technology insight: Innovative options for end-stage renal disease: from kidney refurbishment to artificial kidney. *Nat Clin Pract Nephrol* 2007 ; 3 : 564-72.
2. Humes HD, Fissell WH, Tiranathanagul K. The future of hemodialysis membranes. *Kidney Int* 2006 ; 69 : 1115-9.
3. Little MH. Regrow or repair: potential regenerative therapies for the kidney. *J Am Soc Nephrol* 2006 ; 17 : 2390-401.
4. Steer DL, Bush KT, Meyer TN, et al. A strategy for *in vitro* propagation of rat nephrons. *Kidney Int* 2002 ; 62 : 1958-65.
5. Lanza RP, Chung HY, Yoo JJ, et al. Generation of histocompatible tissues using nuclear transplantation. *Nat Biotechnol* 2002 ; 20 : 689-96.
6. Henderson LW. Future developments in the treatment of end-stage renal disease: a North American perspective. *Am J Kidney Dis* 2000 ; 35 : S106-16.
7. Rosines E, Sampogna RV, Johkura K, et al. Staged *in vitro* reconstitution and implantation of engineered rat kidney tissue. *Proc Natl Acad Sci USA* 2007 ; 104 : 20938-43.
8. Bard J. The metanephros. In: Vize PD, Wolf AS, Bard JBL, eds. *The kidney, from normal development to congenital disease*. Orlando : Academic Press (Elsevier), 2003 : 139-43.
9. Stuart RO, Bush KT, Nigam SK. Changes in global gene expression patterns during development and maturation of the rat kidney. *Proc Natl Acad Sci USA* 2001 ; 98 : 5649-54.
10. Baum M, Quigley R, Satlin L. Maturational changes in renal tubular transport. *Curr Opin Nephrol Hypertens* 2003 ; 12 : 521-6.
11. Qiao J, Sakurai H, Nigam SK. Branching morphogenesis independent of mesenchymal-epithelial contact in the developing kidney. *Proc Natl Acad Sci USA* 1999 ; 96 : 7330-5.
12. Rogers SA, Lowell JA, Hammerman NA, et al. Transplantation of developing metanephroi into adult rats. *Kidney Int* 1998 ; 54 : 27-37.
13. Dekel B, Burakova T, Arditti FD, et al. Human and porcine early kidney precursors as a new source for transplantation. *Nat Med* 2003 ; 9 : 53-60.
14. Pessione F, Cantrelle C, Savoye E, et al. Activité de prélèvement et de greffe d'organes en France en 2006. *Med Sci (Paris)* 2007 ; 23 : 761-4.
15. De Rouffignac C. Analyse de l'expression des gènes dans le néphron de l'homme. *Med Sci (Paris)* 2004 ; 20 : 480-3.

Congrès Franco-Israélien

Regulatory T cells, tolerance and immunotherapy

14-15 Septembre 2008

Mishkenot Sha'ananim, Jerusalem, Israël

À LA MÉMOIRE DE KETTY SCHWARTZ

Comité d'organisation

David Klatzmann (Président), Sonia Berrih Aknin (Vice-Présidente), Ronen Alon, Irun Cohen, Odile Cohen-Haguenaer, Martine Guigon-Enriquez et Miry Souroujon

Renseignements et inscriptions

Martine.guigon@wanadoo.fr

