

Le virus de l'hépatite Delta

Un agent pathogène qui retourne facilement sa veste ?

Anais Vignon, Solène Denolly, Jimena Perez-Vargas, François-Loïc Cosset

Centre international de recherche en infectiologie (CIRI), université de Lyon, université Claude Bernard Lyon 1, Inserm U1111, CNRS UMR5308, ENS Lyon, F-69007 Lyon, France. flcosset@ens-lyon.fr



> Le virus de l'hépatite Delta (VHD) a été découvert il y a 40 ans dans le foie de personnes infectées par le virus de l'hépatite B (VHB, de la famille des *Hepadnaviridae*). Parmi les 250 millions de personnes chroniquement infectées par VHB, 15 à 20 millions sont coinfectées par VHD [1]. La surinfection par VHD aggrave l'hépatite déjà causée par VHB, et augmente le risque de développer cirrhose et hépatocarcinome [2]. Du fait de son association avec VHB, VHD est connu en tant que virus « satellite » de VHB, ce qui signifie qu'il en est dépendant (*Figure 1*) [3]. La particule virale de VHD est formée d'un complexe ribonucléoprotéique constitué du génome viral à ARN associé aux deux formes structurelles de la protéine codée par VHD, S-HDAg et L-HDAg, et repose sur les glycoprotéines de surface de VHB pour l'assemblage des virions, leur enveloppement et leur transmission cellulaire (*Figure 1A*). Ainsi, pour que VHD puisse former sa particule virale et se disséminer, VHB doit être présent dans la même cellule. Lorsque VHB est absent, VHD reste capable de se répliquer et reste plusieurs semaines dans la cellule, mais il est incapable de se disséminer (*Figure 1B*) [2].

Cependant, l'idée que VHB est l'unique virus « assistant » utilisé par VHD a récemment été remise en cause. En effet, le génome et les protéines de VHD ont été détectés dans les glandes salivaires de patients atteints du syndrome de Sjögren (une maladie auto-immune systémique), alors que ni les séquences génomiques de VHB ni des anticorps

anti-VHB n'y sont détectés [4]. De plus, des études du contenu génétique d'échantillons prélevés dans la nature (études de métagénomique) ont révélé la présence de séquences similaires à celles du génome de VHD chez d'autres espèces (serpents, oiseaux, poissons, amphibiens, termites, etc.) en l'absence de séquences génomiques de VHB ou d'autres hepadnavirus apparentés [5-8]. Enfin, des travaux expérimentaux récents de notre laboratoire ont montré que VHD est capable d'utiliser les glycoprotéines de surface de virus différents de VHB pour se disséminer *in vitro* et *in vivo* [9].

Dans des expériences de transfection, nous avons montré que des cellules coexprimant le génome répliatif de VHD ainsi que les gènes des glycoprotéines de surface du virus de la stomatite vésiculaire (VSV) ou du virus de l'hépatite C (VHC) induisent la formation de particules virales qui sont détectées dans le milieu extracellulaire. Ces particules virales possèdent le complexe ribonucléoprotéique de VHD et les glycoprotéines de surface de VSV ou de VHC (*Figure 2*). Cette première expérience a ainsi démontré qu'il était possible d'induire la formation de particules virales « chimériques » de VHD (nommées ici « Δp » : VSV- Δp et VHC- Δp) avec des protéines de surface d'autres virus enveloppés que VHB. La production de ces Δp , non-conventionnelles, est surprenante puisqu'il n'avait jamais été montré auparavant que VHD pouvait utiliser d'autres glycoprotéines de surface que celles de VHB. Leur pouvoir

infectieux a ensuite été vérifié en les mettant en contact avec différentes cellules, exprimant ou non les récepteurs de ces glycoprotéines de surface. Le génome de VHD ainsi que ses protéines S-HDAg et L-HDAg ont alors été détectés uniquement dans les cellules exprimant le récepteur approprié, indiquant que ces Δp sont capables d'entrer dans de nouvelles cellules, puis d'induire la répliation de VHD.

Afin de déterminer l'étendue des combinaisons possibles, nous avons exploré si des Δp pouvaient être produites avec des glycoprotéines de surface d'autres virus enveloppés, notamment celles du rétrovirus de la leucémie murine (MLV), du virus de l'immunodéficience humaine (VIH), du virus de la grippe (AIV), du virus de la chorioméningite lymphocytaire (LCMV), du métapneumovirus humain (HMPV), du virus de la Dengue (DENV), et du virus West Nile (WNV). Là encore, il s'est avéré possible de produire des Δp infectieuses avec les glycoprotéines de surface de LCMV, HMPV, DENV et WNV, mais cependant pas avec celles des autres virus susmentionnés, ce qui indique une certaine sélectivité des glycoprotéines de surface de virus enveloppés capables d'« assister » VHD. Nous avons complété ces expériences en utilisant les virus « assistants » correspondants entiers, c'est à dire sous leurs formes répliatives et transmissibles (*Figure 2*). Ainsi, à partir de cellules répliquant VHD et surinfectées par VHC ou DENV, nous avons détecté la sécrétion, dans le milieu extracellulaire, de particules virales VHC- Δp ou DENV- Δp

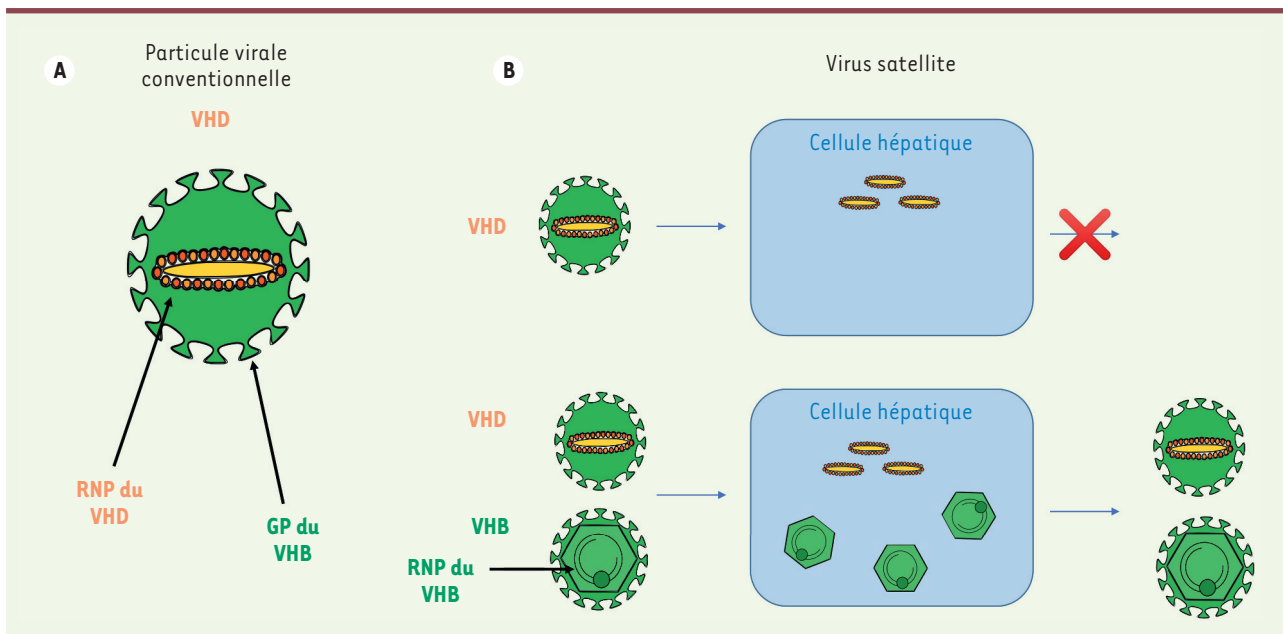


Figure 1. Le virus de l'hépatite Delta (VHD), un virus dépendant du virus de l'hépatite B (VHB). **A.** Composition de la particule virale de VHD : complexe ribonucléoprotéique (RNP) de VHD et glycoprotéines (GP) de surface de VHB. **B.** Dissémination de VHD. Son assemblage, son enveloppement et sa sortie de la cellule infectée sont dépendants de VHB, son virus « assistant » conventionnel.

infectieuses ainsi que des particules virales des virus assistants VHC ou DENV. Ce résultat indique que des particules virales chimériques infectieuses de VHD peuvent s'assembler dans des cellules coinfectées avec des virus répliquatifs autres que VHB, puis se disséminer et réinfecter d'autres cellules.

Enfin, nous avons cherché à savoir si les VHC- Δp étaient capables de se répliquer dans ce contexte de coinfection *in vivo*. Pour cela, des souris porteuses d'un foie humanisé ont été coinfectées et/ou surinfectées avec VHD et/ou VHC, et leur virémie a ensuite été suivie pendant plus de quatorze semaines. Des souris infectées seulement avec VHD conventionnel ou avec VHC ou encore coinfectées avec VHD et VHB ont été utilisées comme témoins. Étonnamment, lorsque les souris sont coinfectées avec les virus Δp et VHC, des particules virales VHD et VHC sont détectées dans leur sang pendant toute la durée de l'expérience, alors que les souris infectées par VHD seul n'ont pas de virémie persistante. Ce résultat montre que VHD est capable d'utiliser VHC comme virus assistant pour former des particules capables de se disséminer *in vivo*.

Nos résultats expérimentaux montrent que VHD est capable d'utiliser les glycoprotéines de surface de nombreux virus autres que VHB pour former des particules virales infectieuses qui peuvent se propager *in vitro*, mais aussi *in vivo*. Par ailleurs, la découverte récente de virus apparentés à VHD dans d'autres espèces animales ou dans l'espèce humaine en absence d'hepadnavirus associés corrobore ces résultats, et suggère que VHD appartient à un genre contenant plusieurs virus, les deltavirus, ce qui n'était pas connu. D'un point de vue évolutif, ces virus apparentés pourraient avoir entraîné la sélection de virus assistants variés pour se propager dans différentes espèces et tissus, ou pourraient eux-mêmes avoir été sélectionnés pour leur capacité à être assistés par des virus préexistants. Il est intéressant de noter que certains virus pathogènes (e.g., virus de la grippe et rétrovirus) ne semblent pas capables de propager VHD. Une explication possible implique une caractéristique commune à des virus assistants pourtant très différents comme le sont VHC, DENV, WNV, VSV et VHB : leur capacité à former des

particules sous-virales, c'est-à-dire des vésicules possédant les glycoprotéines virales à leur surface mais sans nucléocapside à l'intérieur. Cette propriété partagée pourrait être l'une des raisons de l'utilisation possible de ces virus pour la dissémination de VHD. Les mécanismes d'assemblage des particules Δp non-conventionnelles restent à élucider pour valider cette hypothèse.

Ces découvertes soulèvent également des questions médicales. En effet, la coinfection par VHB et VHD entraîne une hépatite aggravée, avec une probabilité beaucoup plus forte de développer un hépatocarcinome ou des dysfonctionnements hépatiques [10]. Qu'en est-il d'éventuels effets néfastes d'une possible co-infection par VHD et d'autres virus ? Il importe donc désormais de tenter d'identifier des patients porteurs de VHD et d'un virus « assistant » autre que VHB (i.e., en l'absence, chez ces patients, des marqueurs de VHB), ce à quoi nous nous efforçons actuellement. Néanmoins, jusqu'à preuve du contraire, VHB est le virus assistant principal de VHD, tandis que d'autres virus assistants sont probablement plus rares, du

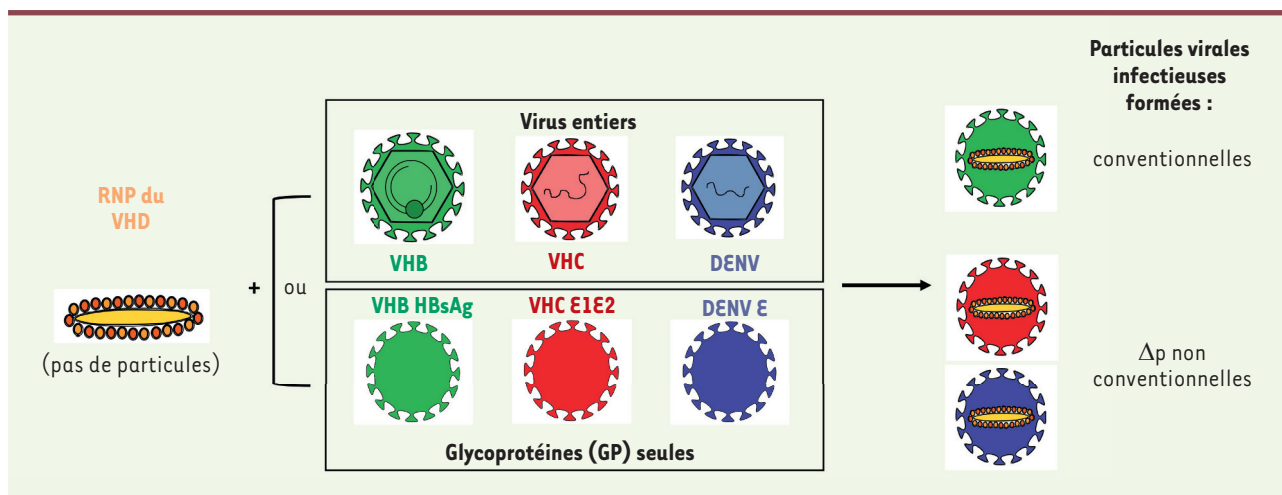


Figure 2. Les différentes particules virales de VHD. VHD est capable de former des particules virales avec les GP de VHB (particules conventionnelles) ou avec les GP d'autres virus enveloppés tels que VHC, DENV, etc. (particules Δp non conventionnelles). La présence du virus « assistant » entier, ou de ses GP seules, dans des cellules répliquant VHD permet la formation des particules virales de VHD. Ces particules sont infectieuses et capables d'induire la réplication de VHD dans d'autres cellules.

moins dans l'espèce humaine, ce qui pourrait s'expliquer par des aspects de forte compatibilité entre VHD et VHB ou inversement d'incompatibilité immunitaires entre VHD et ces virus assistants. Par exemple, VHD est un fort inducteur de la production d'interféron de type I, auquel, à la différence de VHC, VHB est relativement insensible. D'autres études devront être menées pour comprendre les interactions directes ou indirectes entre VHD et les autres virus humains, mais également pour recueillir des données chez les patients afin d'anticiper la survenue de nouvelles maladies impliquant VHD, ou une aggravation possible de celles qui sont déjà connues. \diamond

The hepatitis delta virus: an easily turncoat pathogen?

REMERCIEMENTS

Notre laboratoire est financé par l'agence nationale de la recherche sur le Sida et les hépatites virales (ANRS) et par le LabEx Ecofect (ANR-11-LABX-0048) de l'Université de Lyon dans le cadre du programme d'investissements d'avenir (ANR-11-IDEX-0007) de l'agence nationale pour la recherche (ANR).

LIENS D'INTÉRÊT

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

RÉFÉRENCES

- Ciancio A, Rizzetto M. Chronic hepatitis D at a standstill: where do we go from here? *Nat Rev Gastroenterol Hepatol* 2014 ; 11 : 68-71.
- Giersch K, Dandri M. Hepatitis B and Delta virus: advances on studies about interactions between the two viruses and the infected hepatocyte. *J Clin Transl Hepatol* 2015 ; 3 : 220-9.
- Sureau C, Negro F. The hepatitis delta virus: replication and pathogenesis. *J Hepatol* 2016 ; 64 : S102-16.

- Weller ML, Gardener MR, Bogus ZC, et al. Hepatitis delta virus is detected in salivary glands of Sjogren's syndrome patients and recapitulates a Sjogren's syndrome-like phenotype in vivo. *Pathog Immun* 2016 ; 1 : 12-40.
- Chang W, Pettersson J-O, Le Lay C, et al. Novel hepatitis D-like agents in vertebrates and invertebrates. *BioRxiv* 2019 ; <http://dx.doi.org/10.1101/539924>.
- Hetzel U, Szirovica L, Smura T, et al. Identification of a novel deltavirus in boa constrictors. *MBio* 2019 ; 10.
- Szirovica L, Hetzel U, Kipar A, et al. Snake deltavirus utilizes envelope proteins of different viruses to generate infectious particles. *BioRxiv* 2019 ; 698514.
- Wille M, Netter HJ, Littlejohn M, et al. A divergent hepatitis D-like agent in birds. *Viruses* 2018 ; 10.
- Perez-Vargas J, Amirache F, Boson B, et al. Enveloped viruses distinct from HBV induce dissemination of hepatitis D virus in vivo. *Nat Commun* 2019 ; 10 : 2098.
- Smedile A, Farci P, Verme G, et al. Influence of delta infection on severity of hepatitis B. *Lancet* 1982 ; 2 : 945-7.

LA FONDATION PREMUP : UN OPÉRATEUR DE TERRAIN EN PÉRINATALITÉ RECONNU POUR SON EXCELLENCE ET SON INTERDISCIPLINARITÉ

La Fondation de coopération scientifique PremUp, unique en Europe, intervient sur la prévention du handicap à la naissance, par la protection de la santé de la femme enceinte et du nouveau-né.



FONDATION DE COOPÉRATION SCIENTIFIQUE SUR LA GROSSESSE ET LA PRÉMATURITÉ

