

Action et sécrétion de l'insuline: double jeu pour les canaux potassiques

Pascal Ferré

► To cite this version:

Pascal Ferré. Action et sécrétion de l'insuline: double jeu pour les canaux potassiques. médecine/sciences, EDP Sciences, 2005, 21 (8-9), pp.694-6. inserm-00106597

HAL Id: inserm-00106597

<https://www.hal.inserm.fr/inserm-00106597>

Submitted on 16 Oct 2006

HAL is a multi-disciplinary open access archive for the deposit and dissemination of scientific research documents, whether they are published or not. The documents may come from teaching and research institutions in France or abroad, or from public or private research centers.

L'archive ouverte pluridisciplinaire **HAL**, est destinée au dépôt et à la diffusion de documents scientifiques de niveau recherche, publiés ou non, émanant des établissements d'enseignement et de recherche français ou étrangers, des laboratoires publics ou privés.

NOUVELLE

Action et sécrétion de l'insuline Double jeu pour les canaux potassiques

Pascal Ferré

► Le glucose est un des substrats énergétiques obligatoires d'un certain nombre de tissus, comme les hématies, la *medulla* rénale et le cerveau. Ce dernier utilise chez l'homme environ 120 g de glucose par jour. Un apport continu de glucose est donc une condition absolue de notre survie et l'organisme a développé des stratégies lui permettant de faire face au caractère discontinu des apports nutritionnels. Après le repas, le glucose arrivant en abondance est mis

en réserve sous forme de glycogène dans les organes, en particulier dans le foie. Dans le foie et les muscles, ce processus est contrôlé par l'insuline, sécrétée en cas d'absorption glucidique. À distance des repas, le foie libère du glucose à partir du glycogène (glycogénolyse) puis si la période de jeûne se prolonge (quelques heures), le foie met en route une synthèse *de novo* de glucose appelée néoglucogénèse permettant de fabriquer

du glucose à partir des acides aminés contenus dans les protéines (cela permet de comprendre pourquoi le jeûne s'accompagne d'une fonte musculaire). L'insuline sécrétée au moment du repas inhibe la glycogénolyse et la gluconéogénèse, évitant ainsi un apport simultané

endogène et exogène de glucose et l'hyperglycémie qui pourrait en résulter. L'insuline a donc un rôle majeur dans le maintien de l'homéostasie glucidique par ses actions directes sur le foie.

Le mécanisme de sécrétion de cette hormone lorsque la glycémie s'élève fait schématiquement intervenir une augmentation de l'utilisation de glucose par

Inserm U.671, Centre de Recherches Biomedicales des Cordeliers, Université Pierre et Marie Curie, 15, rue de l'École de Médecine, 75270 Paris Cedex 06, France.
pferre@bhdj.jussieu.fr

la cellule β -pancréatique, une production accrue d'ATP et une diminution du rapport ADP/ATP conduisant à la fermeture de canaux K^+ ATP-dépendants (Figure 1). Cela entraîne une dépolarisation cellulaire qui permet l'ouverture de canaux Ca^{2+} dépendant du voltage. L'augmentation du calcium intracellulaire, de concert avec d'autres seconds messagers (AMPC), stimule la libération d'insuline.

Le canal K^+ pancréatique dépendant de l'ATP (Figure 1) est un hétéro-octamère formé de quatre sous-unités appelés Kir 6.2 (*inwardly rectifying K⁺ channel*), le canal ionique proprement dit et de quatre sous-unités régulatrices appelées SUR 1 (*sulfonylurea receptor*), de la famille des transporteurs ABC (*ATP-binding cassette*) [1]. C'est en se liant à ces sous-unités que les drogues de la famille des sulfonurées (par exemple le tolbutamide ou le glibenclamide) utilisées dans le traitement du diabète de type 2 ferment le canal potassique et stimulent la sécrétion d'insuline. Inversement, le diazoxide en se liant à SUR 1 ouvre le canal potassique et inhibe la sécrétion d'insuline. Le même type de canal est également présent dans les neurones alors que des isoformes différentes de SUR (SUR 2A et B) sont présentes dans les muscles squelettiques, le muscle cardiaque et les muscles lisses [2]. Les isoformes SUR 2 ont une affinité beaucoup plus faible pour les sulfonurées que SUR 1.

On sait, depuis Claude Bernard et sa célèbre « piqûre » du plancher du 4^e ventricule entraînant un diabète transitoire, que le cerveau peut contrôler l'homéostasie glucidique. Bien que l'utilisation du glucose dans le cerveau ne soit pas dépendante de l'insuline (ce qui entraînerait un fonctionnement cérébral assez chaotique puisqu'il dépendrait de l'absorption de glucides !), il a été montré que l'insuline pouvait avoir une action centrale sur le métabolisme énergétique, en diminuant la prise alimentaire et en favorisant la dépense énergétique [3]. L'insuline peut également exercer au niveau central une action sur le

métabolisme glucidique périphérique et en particulier hépatique. En effet, une injection intra-cérébroventriculaire d'insuline diminue la production hépatique de glucose [4], alors que le blocage de la signalisation insulinique au niveau hypothalamique a l'effet inverse. Rappelons que l'hypothalamus contient, au sein de noyaux spécifiques, des neurones exerçant un effet anabolique (stimulation de la prise de nourriture, diminution de la dépense énergétique), ou catabolique (augmentation de la dépense énergétique, inhibition de la prise alimentaire). En 2000, T.S. Zheng *et al.* ont montré que l'insuline pouvait diminuer par hyperpolarisation l'activité d'une sous-population de neurones dans les noyaux arqués et ventromédians de l'hypothalamus, en ouvrant des canaux K^+ dépendants de l'ATP [5]. Cette observation vient d'être prolongée en montrant que la modulation de l'activité

de ces canaux entraînait des modifications très importantes du métabolisme glucidique hépatique chez le rat. Pocai *et al.* [6] ont utilisé un activateur du canal, le diazoxide délivré par voie intracérébroventriculaire ou par voie intrahypothalamique. Cela entraîne une hypoglycémie liée à une inhibition de la production hépatique de glucose et en particulier de la gluconéogenèse, un effet très semblable à celui de l'insuline administrée au niveau hypothalamique. Les effets inhibiteurs centraux de l'insuline sur la production hépatique de glucose peuvent être supprimés en utilisant une sulfonurée bloquant le canal K^+ ou chez des souris dont le gène *SUR 1* a été inactivé. Les auteurs ont enfin démontré que les branches efférentes hépatiques du nerf vague étaient nécessaires à la transmission du signal insulinique du cerveau vers le foie. Le mécanisme de signalisation qui va du récepteur de

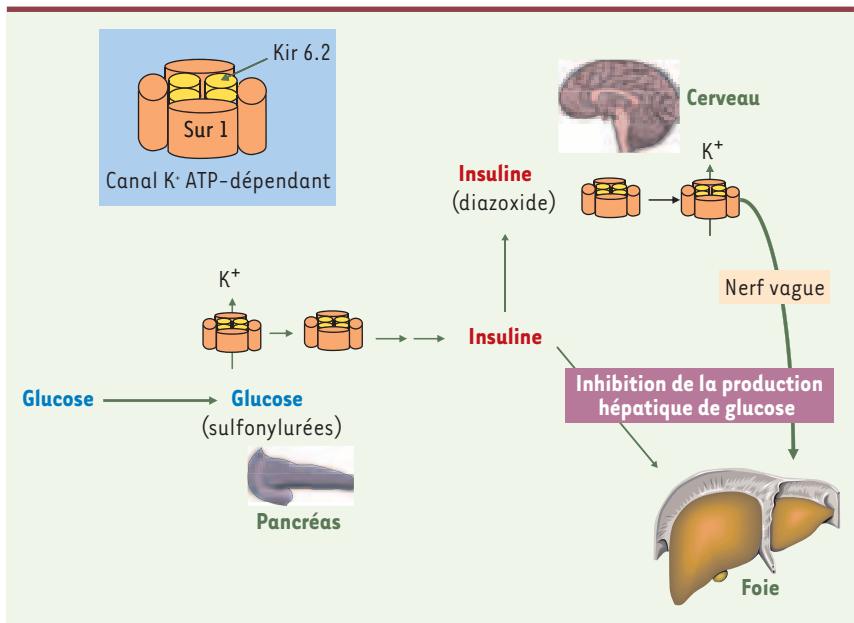


Figure 1. Le canal K^+ pancréatique dépendant de l'ATP. Le glucose absorbé au moment du repas est utilisé par la cellule β -pancréatique, ce qui conduit à la fermeture des canaux potassiques (voir les sous-unités du canal dans l'encart) et à la sécrétion d'insuline. L'effet du glucose, la fermeture des canaux K^+ , peut être mimé par les sulfonurées. L'insuline inhibe, par des effets directs sur la cellule hépatique, la production de glucose. L'insuline agit aussi sur le cerveau au niveau de l'hypothalamus en entraînant dans une population de neurones l'ouverture des canaux K^+ . Cela déclenche un signal, relayé par le nerf vague, qui entraîne également l'inhibition de la production hépatique de glucose. L'effet de l'insuline sur l'ouverture des canaux potassiques peut être mimé par le diazoxide.

l'insuline au canal potassique reste mal connu. Il fait probablement intervenir IRS 2, une protéine qui se lie au récepteur de l'insuline activé par la liaison de l'hormone [7]. IRS 2 est ensuite phosphorylé sur des résidus tyrosines par l'activité tyrosine kinase du récepteur et recrute alors des effecteurs intracellulaires. Un de ces effecteurs, la phosphatidylinositol-3-kinase, est également impliqué dans les effets hypothalamiques de l'insuline [6]. Toutefois, les étapes ultérieures restent inconnues.

En résumé, l'élévation de glucose au moment des repas entraîne la sécrétion d'insuline qui outre ses effets directs sur le métabolisme hépatique active un circuit neuronal central inhibant la production hépatique de glucose (Figure 1).

Les canaux K⁺ dépendants de l'ATP sont donc impliqués dans le système de régulation par l'insuline du métabolisme glucidique au niveau de la sécrétion de l'hormone mais également au niveau de son action hypoglycémiante.

Plus de cinquante mutations dans l'une ou l'autre sous-unité du canal K⁺ dépendant de l'ATP ont été décrites chez l'homme

[1]. Elles sont responsables d'une forme récessive d'hyper-insulinisme persistant de l'enfant qui se caractérise par le découplage de l'activité électrique de la cellule β -pancréatique et du métabolisme glucidique. On peut se demander si ces mutations ont également des conséquences sur la régulation centrale de la production hépatique de glucose et sur la sensibilité à l'insuline [8].

Il est bien sûr tentant au vu de ces informations d'utiliser une molécule « ouvrant » les canaux K⁺ dépendants de l'ATP (comme le diazoxide) pour diminuer la production hépatique de glucose, un des principaux responsables de l'hyperglycémie observée lors du diabète. Il faut toutefois se rappeler que ces mêmes canaux K⁺ doivent être fermés dans les cellules β du pancréas pour permettre la sécrétion d'insuline en réponse au glucose. Les diabétiques de type 1 sans insulinosécrétion résiduelle pourraient cependant représenter une population de patients chez laquelle on pourrait envisager d'utiliser un tel traitement pour diminuer la production hépatique de glucose sans risquer évi-

demment de détérioration de la sécrétion. On peut à l'inverse se demander si le bénéfice bien établi en terme de sécrétion d'insuline d'un traitement du diabète de type 2 par les sulfonylurées ne pourrait être en fait amoindri par une action anti-insulinique centrale. ♦

Action and secretion of insulin: a dual role for potassium channels

RÉFÉRENCES

1. Aguilar-Bryan L, Bryan J, Nakazaki M. Of mice and men: K(ATP) channels and insulin secretion. *Recent Prog Horm Res* 2001 ; 56 : 47-68.
2. Aguilar-Bryan L, Bryan J. Molecular biology of adenosine triphosphate-sensitive potassium channels. *Endocrinol Rev* 1999 ; 20 : 101-35.
3. Woods SC, Lotter EC, McKay LD, Porte D Jr. Chronic intracerebroventricular infusion of insulin reduces food intake and body weight of baboons. *Nature* 1979 ; 282 : 503-5.
4. Obici S, Zhang BB, Karkanias G, Rossetti L. Hypothalamic insulin signaling is required for inhibition of glucose production. *Nat Med* 2002 ; 8 : 1376-82.
5. Spanswick D, Smith MA, Mirshamsi S, et al. Insulin activates ATP-sensitive K⁺ channels in hypothalamic neurons of lean, but not obese rats. *Nat Neurosci* 2000 ; 3 : 757-8.
6. Pocai A, Lam TK, Gutierrez-Juarez R, et al. Hypothalamic K(ATP) channels control hepatic glucose production. *Nature* 2005 ; 434 : 1026-31.
7. Choudhury AI, Heffron H, Smith MA, et al. The role of insulin receptor substrate 2 in hypothalamic and beta