

La genétique de l'autisme

Stéphane Jamain, Catalina Betancur, Bruno Giros, Marion Leboyer, Thomas Bourgeron

► **To cite this version:**

Stéphane Jamain, Catalina Betancur, Bruno Giros, Marion Leboyer, Thomas Bourgeron. La genétique de l'autisme. médecine/sciences, EDP Sciences, 2003, 19 (11), pp.1081-90. 10.1051/med-sci/200319111081 . inserm-00125099

HAL Id: inserm-00125099

<https://www.hal.inserm.fr/inserm-00125099>

Submitted on 18 Jan 2007

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.

La génétique de l'autisme

**Stéphane Jamain, Catalina Betancur, Bruno Giros,
Marion Leboyer, Thomas Bourgeron**

S. Jamain, T. Bourgeron : Laboratoire d'Immunogénétique Humaine, INSERM EPI21, Institut Pasteur, 25 rue du Docteur Roux, 75724 Paris Cedex 15, France

C. Betancur, B. Giros : INSERM U513, Neurobiologie et Psychiatrie, Faculté de Médecine, 8 rue du Général Sarrail, 94010 Créteil Cedex, France

M. Leboyer : INSERM U513, Service de Psychiatrie Adulte, Hôpitaux Albert Chenevier et Henri Mondor, Assistance Publique-Hôpitaux de Paris, 40 rue de Mesly, 94000 Créteil, France

Soixante ans après sa caractérisation par Léo Kanner puis par Hans Asperger, les causes majeures du syndrome autistique restent toujours inconnues. Bien qu'un quart des cas d'autisme soit associé à des affections connues, les trois quarts restants demeurent idiopathiques. Cependant, les études sur les couples de jumeaux, réalisées durant les années 1970-1980, ont permis de déceler une forte influence génétique dans l'apparition de ce syndrome. En outre, le développement de nouvelles techniques d'analyses génétique, les nombreuses analyses de gènes candidats et l'amélioration de la définition du diagnostic ont permis au fil du temps de diriger les recherches sur plusieurs régions du génome comme les bras longs des chromosomes 2, 6, 7 et 15 ou les chromosomes sexuels. Cet article a donc pour but de retracer les dernières avancées dans la recherche de la prédisposition génétique au syndrome autistique.

SUMMARY

Genetics of autism: from genome scans to candidate genes

The autistic disorder was firstly described by Leo Kanner sixty years ago. This complex developmental disability is characterised by social and communicative impairments and repetitive and stereotyped behaviours and interests. The prevalence of autism in the general population is about 1 in 1000, with four males affected for one female. In approximately 15% of cases, autism is associated with known genetic disorders, such as fragile X syndrome, tuberous sclerosis or Rett syndrome. Nevertheless, a recognised medical aetiology can only be identified in a minority of cases. A higher recurrence risk in families with autistic subjects (45 times greater than the prevalence in the general population) and higher concordance for autism among monozygotic (60-90%) than dizygotic (0-10%) twins argue for a genetic predisposition to idiopathic autism. The past decade has been marked by an increased interest in the genetic basis of autism, with a series of multiple independent whole genome

scans and chromosomal abnormalities studies. These analyses have pointed out several candidate regions on chromosomes 2q, 7q, 6q, 15q and sex chromosomes. These regions possess candidate genes that have been screened for mutations or association with autism. However, a clear involvement of a major susceptibility gene (or genes) in autism remains far from clear. The results from linkage studies and the clear drop between the concordance rates in monozygotic and dizygotic twins suggests that the genetic aetiology of autism is certainly heterogeneous (different genes in different families) and polygenic (more than one affected gene per individual). The almost finished sequence of the human genome and the generation of haplotype maps will shed light on the inter-individual genetic variability and will certainly increase the power and reliability of association studies for complex traits, such as autism.

Introduction

L'autisme fut défini par Léo Kanner en 1943 comme un « trouble du contact affectif » [1]. Aujourd'hui, ce syndrome est classé parmi les troubles envahissants du développement (TED); il est caractérisé par des déficits dans les interactions sociales et la communication, associés à un répertoire de comportements restreint, répétitif et stéréotypé [2]. Les comportements autistiques apparaissent chez l'enfant avant l'âge de trois ans. On estime aujourd'hui qu'environ un enfant sur 1 000 est atteint d'autisme. Cette prévalence a beaucoup augmenté ces dernières années, puisqu'elle est passée de 2 à 5/10 000 jusqu'à la fin des années 1990, à 1/1 000 aujourd'hui [3]. Cette augmentation est expliquée par une modification des critères diagnostics [2] destinée à améliorer et uniformiser la définition du phénotype d'autisme. Cette homogénéisation passe par l'utilisation des mêmes outils par tous les praticiens, notamment l'ADI-R (*Autism Diagnostic Interview-Revised*) [4]. En dépit de cette évolution, une particularité persiste, puisque l'on observe toujours quatre fois plus de garçons atteints que de filles.

Parmi les caractéristiques cliniques les plus fréquemment associées à l'autisme, on retrouve les retards mentaux (75 % des cas ont un $QI < 70$), l'épilepsie (30 % des sujets autistes) et la macrocéphalie (20 % des autistes). Les études *post-mortem* et d'imagerie cérébrale réalisées sur des individus autistes révèlent des anomalies dans le système limbique et le cervelet, avec une diminution du nombre, de la densité et de la taille des cellules [5]. D'autres anomalies anatomiques du cerveau ont également été décrites, comme une réduction du corps calleux ou des anomalies du tronc cérébral [5]. Les descriptions neuro-anatomiques de l'autisme sont, toutefois, très hétérogènes et les approches génétiques, complémentaires à ces études, devraient favoriser la compréhension de ce syndrome complexe.

Dans ses premières descriptions, Léo Kanner notait que, dans la plupart des cas, les comportements des enfants étaient anormaux dès leur plus jeune âge, voire dès la naissance. En outre, 4,5% des familles d'autistes possèdent plus d'un enfant atteint, signifiant que le risque de récurrence dans ces familles est 45 fois plus élevé que le risque en population générale [3]. De surcroît, les études

épidémiologiques réalisées chez des couples de jumeaux monozygotes (MZ) et dizygotes (DZ) [3] montrent que, lorsqu'un des enfants est atteint d'autisme dans un couple de jumeaux MZ, le deuxième a une probabilité supérieure à 60% d'être également autiste, alors que ce risque est de 0% pour les couples de jumeaux DZ. Il ne fait aucun doute, cependant, que ce taux de 0% observé chez les jumeaux DZ est le résultat du faible nombre de DZ autistes rapporté dans les études. Lors de ces calculs de concordance, si l'on considère plus généralement les troubles cognitifs ou sociaux chez les jumeaux d'autistes, le taux de concordance s'approche de 90% pour les MZ et de 10% pour les DZ. Ainsi, le rapport de concordances entre les jumeaux MZ et DZ et le risque de récurrence observé dans les familles d'autistes nous permettent de calculer un taux d'héritabilité (variance génétique/variance phénotypique) supérieur à 90 %. La différence de concordance observée entre les jumeaux MZ et DZ, l'augmentation du risque dans les fratries et les études de ségrégation familiale montrent indubitablement que l'autisme est un syndrome génétique, mais qu'il est très probablement polygénique (le phénotype est dû à l'interaction de plusieurs gènes) et qu'il présente, en outre, une hétérogénéité génétique (les gènes responsables varient d'une famille à l'autre).

Les maladies génétiques et les anomalies chromosomiques associées à l'autisme

La réalisation d'examen complémentaires permet de montrer qu'environ 15 % des cas d'autisme sont associés à une maladie génétique connue, comme le syndrome de l'X fragile, la sclérose tubéreuse de Bourneville ou le syndrome de Rett.

Le syndrome de l'X fragile

Ce syndrome est caractérisé par un retard mental plus ou moins sévère, une macro-orchidie, une mâchoire proéminente, de grandes oreilles et un déficit dans l'attention et la concentration (OMIM 309550). Il est dû à des mutations dans le gène *FMRI* localisé en Xq27.3. La principale mutation, nommée fra(X), correspond à une suramplification d'une répétition du tri-nucléotide (CGG)_n localisé dans la partie 5' non traduite du gène *FMRI*, créant un site fragile sur le chromosome X. Avant la découverte des mutations dans le gène *FMRI*, la proportion de cas d'X fragile rapportée parmi les individus autistes variait d'étude en étude, allant de 0 à 50 %. Depuis l'apparition des analyses moléculaires, le syndrome de l'X fragile est retrouvé chez 4% des sujets atteints d'autisme. Les distinctions phénotypiques entre ces deux syndromes n'étant pas toujours aisées, il est important de tester systématiquement tous les autistes pour la mutation fra(X), afin de limiter l'hétérogénéité du syndrome lors de la recherche de gènes de prédisposition à l'autisme idiopathique.

La sclérose tubéreuse de Bourneville (STB)

Ce syndrome autosomique dominant associe une épilepsie, des difficultés d'apprentissage, des troubles du comportement et des lésions des reins et de la peau (OMIM 191100). Il existe deux gènes *TSC1* et *TSC2*, sur les chromosomes 9q34 et 16p13, qui codent respectivement pour l'hamartine et la tubérine, et dont les mutations conduisent au développement de ce syndrome. Ces deux protéines doivent s'associer pour être actives; si l'une manque, le complexe ne se forme pas et entraîne la

formation de tumeurs bénignes, le plus souvent au niveau du cerveau, des reins et de la peau. On constate qu'entre 17 % et 60 % des individus retardés mentaux porteurs d'une STB sont également autistes et présentent souvent une épilepsie. *A contrario*, le nombre de STB parmi les individus autistes est évalué entre 0,4 % et 3,0 % et augmente à 14 % chez les sujets autistes ayant des épilepsies [6]. Cette association semble dépendre du nombre et de la localisation des tumeurs dans le cerveau, avec une augmentation significative de la fréquence de l'autisme dans la sclérose tubéreuse lorsque l'on retrouve des lésions au niveau des lobes temporaux. Par ailleurs, certains enfants autistes présentent une hyperplasie des lobes temporaux pouvant être en partie responsable de la macrocéphalie observée chez 20% des sujets atteints.

Le syndrome de Rett

Ce syndrome neurologique affecte principalement les filles. Ces enfants ont habituellement un développement précoce (jusqu'à l'âge de 6 à 18 mois) apparemment normal, puis ils régressent et perdent leurs capacités de communication et d'utilisation habile de leurs mains. Ils présentent alors un retard mental, un autisme et une microcéphalie (OMIM 312750). Dans 77 % des cas, cette pathologie est expliquée par une mutation dans le gène *MECP2* (*methyl-CpG-binding protein 2*), localisé en Xq28. L'identification de ce gène a permis de mettre en évidence des mutations chez des garçons et des filles présentant des tableaux cliniques atypiques. En particulier, une analyse de la séquence de ce gène, réalisée chez des filles autistes qui n'avaient pas les manifestations classiques du syndrome de Rett, a permis d'identifier la présence d'une mutation *de novo* chez deux d'entre-elles [7]. Ces résultats, bien que préliminaires, suggèrent que ce gène devra désormais être exploré dans l'autisme chez les filles.

Les autres maladies génétiques

L'autisme a également été associé à d'autres maladies génétiques comme les cas de phénylcétonurie non traitée, la neurofibromatose et la trisomie 21. Cependant, pour ces maladies, les cas d'association à l'autisme rapportés sont rares et les études sont faites sur de trop petits échantillons pour quantifier ces associations [3].

Les anomalies chromosomiques

La prévalence des anomalies chromosomiques chez les individus autistes est de 5 % à 10 %. En outre, des anomalies de tous les chromosomes ont été décrites au moins une fois en association avec l'autisme [8, 9]. Parmi toutes ces anomalies, celles impliquant le bras long du chromosome 15 ainsi que celles concernant le nombre et la structure des chromosomes sexuels restent de loin les plus fréquemment rapportées. Une étude épidémiologique récente montre que sur 278 individus autistes analysés, 6 (2,2 %) avaient une anomalie du chromosome 15, 6 (2,2 %) avaient un site fragile en Xq27.3 et 5 (1,8 %) avaient différentes formes d'anomalies des chromosomes sexuels [9]. Plusieurs anomalies chromosomiques sont localisées dans les régions de susceptibilité identifiées lors des

analyses systématiques du génome, et ont permis de pointer rapidement vers des régions candidates et d'identifier des gènes remaniés.

Les analyses génétiques

L'approche gène candidat

Avant la publication des analyses systématiques de l'ensemble du génome, les gènes candidats étaient choisis exclusivement selon leur fonction. En effet, ces gènes étaient testés soit parce qu'ils étaient responsables de maladies ou de syndromes fréquemment observés chez les individus autistes, comme les gènes *NFI* (responsable de la neurofibromatose de type 1), *FMRI* ou *MECP2*, soit parce qu'ils étaient directement impliqués dans la formation du cerveau comme l'homéogène *EN2* ou le gène *HOXA1*. Parfois également, certains dysfonctionnements permettent de suspecter un ensemble de molécules, comme les monoamines, ainsi que leur métabolisme. Par exemple une élévation du taux de sérotonine dans les plaquettes est observée chez environ 30 % des enfants autistes [10] et les inhibiteurs du transporteur de la sérotonine améliorent, chez certains individus autistes, une partie des comportements ritualisés et agressifs. Cependant, les études d'association entre certains allèles du gène *5-HTT* (*5-hydroxytryptamine transporter*) et l'autisme rapportent des résultats contradictoires, et nous n'avons pu établir aucun déséquilibre de liaison, ni aucune relation entre le taux de sérotonine sanguin et les polymorphismes du gène *5-HTT* [11]. De manière générale, aucune des études fondées sur la fonction des gènes n'a permis de trouver de véritable corrélation entre les variations de ces gènes et le syndrome autistique. Aujourd'hui, les meilleurs gènes candidats sont ceux situés dans les régions de prédisposition détectées par les analyses de liaison, ou les gènes altérés par des remaniements chromosomiques.

Les analyses de liaison

A ce jour, sept consortiums ont réalisé des analyses de liaison non paramétriques sur l'ensemble du génome, en utilisant des familles d'autistes ayant au moins deux enfants atteints [12-19] (Figure 1). Parmi les résultats obtenus par ces études (Tableau 1 et Figure 2), des locus de susceptibilité sur les chromosomes 2q, 7q, 16p, 19p, 19q et Xq ont été retrouvés plusieurs fois de manière indépendante (*maximum lod score* : $MLS \geq 1$) [12, 13, 15-19]. Dans le but de diminuer le nombre de faux positifs dans de telles études, Lander et Kruglyak définissent une valeur seuil de *lod score* de 3,6 pour considérer une liaison significative entre un marqueur et un phénotype complexe [20]. A ce jour, ce seuil n'a été atteint qu'une seule fois pour l'autisme, par l'*International Molecular Genetic Study of Autism Consortium* (IMGSAC) lors de sa deuxième analyse, avec un MLS de 3,74 pour le bras long du chromosome 2 [18]. Ce MLS passe même à 4,80 lorsqu'ils restreignent le diagnostic d'autisme aux individus présentant un retard de langage et un $QI \geq 35$ (Tableau I) [18].

Les autres études ont montré des liaisons suggestives, dont la valeur seuil est $\geq 2,2$ (lors de ces études, on s'attend à observer au moins un résultat positif par le simple fait du hasard : il s'agit alors d'un faux positif, ou d'une erreur de type I), pour un certain nombre de locus sur les chromosomes 1p,

2q, 5q, 6q, 7q, 13q, 16p, 17q, 19p et Xq (Tableau I et Figure 2). Les chromosomes 2q, 7q et Xq sont retrouvés dans au moins deux études indépendantes avec des pics de probabilité maximale de localisation des gènes de prédisposition séparés par 20 à 50 cM [12, 16, 18]. En outre, le chromosome 7q a également été incriminé par l'observation de remaniements chromosomiques chez plusieurs sujets autistes (Figure 3).

Les régions chromosomiques associées à l'autisme

Le chromosome 2q24-q31

Le bras long du chromosome 2 est la seule région du génome pour laquelle un MLS significatif a été trouvé [18]. Ce pic est situé dans l'intervalle de susceptibilité décrit précédemment par Buxbaum et al. (Tableau I) [16]. En outre, une troisième étude trouve un MLS de 1,30 pour cette région [19]. Dans ces études, la valeur de *lod score* est encore plus forte lorsque les populations étudiées sont restreintes aux individus présentant un retard de langage [16, 18, 21]. La région identifiée s'étend sur près de 10 cM, et contient une vingtaine de gènes connus et plusieurs transcrits correspondant à des gènes non identifiés. Certains d'entre eux pourraient être de bons candidats fonctionnels, comme le gène *NEURODI*, par exemple, qui agit comme facteur de différenciation durant la neurogenèse. Des études de cartographie fine, en augmentant le nombre de marqueurs microsatellites, pourraient permettre de réduire cette région de manière à déterminer les gènes les plus candidats. En outre, l'utilisation de critères cliniques plus restreints, comme le retard de langage, permettra également de travailler sur des populations plus homogènes.

Le chromosome 6q16-q21

Cette région correspond à la probabilité maximale (MLS = 2,23 ; $P = 0,0013$) de localisation d'un gène de susceptibilité au syndrome autistique parmi les 51 familles étudiées dans le cadre de l'étude internationale PARIS (*Paris Autism Research International Sibpair study*) que nous coordonnons [13]. Une cartographie fine de cette région nous a permis d'augmenter la valeur maximale de *lod score* (MLS = 3,28) et d'identifier le gène *GRIK2* (*glutamate receptor ionotropic kainate 2*), également appelé *GLUR6*, comme un bon candidat fonctionnel et positionnel pour la prédisposition à l'autisme. En effet, certains allèles de ce gène sont plus fréquemment partagés par les couples de germains (frères/sœurs) atteints, en particulier lorsqu'ils sont transmis par la mère [22]. De plus, une variation nucléotidique (M8671) et un haplotype de ce gène sont plus fréquemment transmis par les mères aux garçons autistes que le voudrait le hasard [22]. Dans les modèles animaux, *GRIK2* a été impliqué dans la sensibilité à l'épilepsie, et la quantité de transcrits de ce gène augmente dans le cortex et l'hippocampe de certains individus épileptiques. Par conséquent, ce gène pourrait être associé à la composante épileptique du syndrome autistique présente chez 30 % des sujets.

Le chromosome 7q

Aussi bien les analyses complètes du génome [12, 15, 18] que les cartographies fines réalisées sur le bras long du chromosome 7 [17, 23-25] ont montré la présence de deux pics de susceptibilité sur ce

chromosome, séparés d'environ 25 cM et situés respectivement en 7q21-q22 et en 7q32-q34 (Tableau 1 et Figure 2). En outre, des remaniements chromosomiques impliquant le bras long du chromosome 7 ont été répertoriés chez au moins 7 individus autistes (Figure 3) [3]. Plusieurs gènes ont été testés dans la région, dont certains semblent être de très bons candidats pour la prédisposition à l'autisme. Le gène *RAY1* est interrompu par une cassure chromosomique chez un patient autiste avec une translocation t(7;13)(q31.3;q21) [26]. Cependant, une analyse de la séquence codante de ce gène chez 27 patients autistes indépendants n'a montré aucun variant spécifique associé à l'autisme.

Le gène *RELN*, codant la reeline, est également localisé dans la région télomérique du bras long du chromosome 7. La reeline est une protéine jouant un rôle clé dans le développement des structures laminaires telles que le cortex cérébral, l'hippocampe, le cervelet et plusieurs noyaux du tronc cérébral. En outre, le niveau sanguin de la reeline est altéré chez les individus souffrant de schizophrénie, de troubles bipolaires et de dépressions majeures. Une étude d'association a montré un plus grand nombre de répétitions du trinuécléotide GGC en 5' du gène *RELN* chez les individus autistes [27]. Bien que nous n'ayons pas pu les confirmer chez nos patients [28], ces résultats sont très encourageants et devraient inciter les autres équipes à tester ce gène sur leur propre groupe de patients.

Le gène *WNT2* est également un bon candidat fonctionnel de la région 7q. Ce gène est situé juste à côté du gène *RAY1*. Il fait partie d'une grande famille de gènes exprimés au cours du développement et impliqués dans la mise en place du système nerveux central. En outre, la transmission du signal WNT est dépendante de la famille de protéines *disheveled* (DVL), dont l'inactivation d'un des membres (Dvl1) entraîne chez la souris une réduction des interactions sociales et des comportements maternels. Deux mutations faux-sens (L5R et R299T) ont été identifiées à l'état hétérozygote au sein de deux familles d'autistes [29]. Dans l'une de ces familles, le père, porteur de la mutation, présente par ailleurs des anomalies de langage. Aucune de ces deux mutations n'a été retrouvée parmi 160 sujets témoins testés. En outre, un déséquilibre de liaison (DL) entre l'autisme et un polymorphisme de ce gène a été mis en évidence, principalement grâce aux familles caractérisées par de sévères anomalies de langage [29].

Enfin, dans cette région, le gène *FOXP2* a récemment été impliqué dans le développement du langage et de la parole. Ce gène code pour un facteur de transcription présomptif contenant une répétition de glutamines ainsi qu'un domaine *forkhead*. Cependant, aucune mutation n'a, à ce jour, été identifiée dans ce gène, même lorsque les enfants présentaient de sévères troubles du langage et de la parole [30].

Du fait de l'hétérogénéité de l'autisme, les résultats obtenus pour ces différents gènes candidats sont parfois contradictoires et même décourageants. Cependant, cette région du chromosome 7 reste de loin la région du génome la plus fréquemment associée à l'autisme. Elle n'est peut-être pas encore très bien définie et comporte probablement plusieurs gènes responsables de ce syndrome, mais les premiers résultats obtenus pour les gènes *RELN* et *WNT2* sont très prometteurs et méritent qu'on y apporte une attention toute particulière dans les études à venir.

Le chromosome 15q11-q13

Près de trente cas d'autisme porteurs d'une anomalie du chromosome 15 ont à ce jour été répertoriés [3]. Ces anomalies prennent souvent la forme de chromosomes 15 isodictriques (duplications inversées du bras long du chromosome 15) ou, moins fréquemment, de duplications interstitielles de la région 15q11-q13 transmises par la mère. En outre, cette région a également été impliquée dans l'autisme par les analyses de liaison dans des familles multiplexes [13, 19] et lors de la réalisation de cartographies fines sur le bras long du chromosome 15 [31]. Ce locus est soumis à empreinte parentale, avec une expression différentielle des allèles maternels et paternels. Il comprend la région classiquement délétée dans les syndromes d'Angelman et de Prader-Willi. Le syndrome d'Angelman, habituellement dû à une délétion de la région 15q11-q13 du chromosome maternel, a été associé à l'autisme chez certains individus présentant un profond retard mental [6]. Bien qu'avec une fréquence plus faible, l'autisme a également été associé au syndrome de Prader-Willi, pour lequel on observe classiquement des délétions au niveau du chromosome 15 transmis par le père. Des mutations du gène *UBE3A*, codant pour l'E6-AP ubiquitinproteïn ligase, et présentes dans la majorité des syndromes d'Angelman non délétés pour la région 15q11-q13, ont été recherchées chez les patients autistes, mais aucune association n'a pu être identifiée [32].

Les autres gènes candidats dans cette région sont le groupe de gènes codant pour les sous-unités $\alpha 5$, $\beta 3$ et $\gamma 3$ du récepteur à l'acide γ -aminobutyrique (GABA_A). Le GABA est le principal neurotransmetteur inhibiteur dans le système nerveux central des mammifères, contrôlant l'excitabilité du cerveau adulte. Le système GABAergique est depuis longtemps impliqué dans l'épilepsie, aussi bien chez l'homme que dans les modèles animaux. Une transmission déséquilibrée de certains allèles du marqueur microsatellite *GABRB3* 155CA-2, localisé dans le 3^e intron du gène *GABRB3*, a été mise en évidence dans certaines familles d'autistes [33]. Cependant, bien que cette région soit soumise à empreinte parentale, aucun effet de l'origine parentale de la transmission de ces allèles n'a pu être identifié. D'autres études réalisées depuis ont montré des résultats contradictoires, mais une analyse de l'ensemble de ces résultats révèle un déséquilibre de transmission significatif [34]. D'autres recherches sont donc nécessaires dans cette région du génome afin d'identifier quelles pourraient être les variations nucléotidiques dans le gène *GABRB3*, ou dans un gène proche, qui augmenteraient la prédisposition au syndrome autistique.

Les chromosomes sexuels

Lors de sa première description de l'autisme, Léo Kanner notait déjà un plus grand nombre de garçons (huit) que de filles (trois). Depuis, l'ensemble des études épidémiologiques rapporte qu'il y a en moyenne 4 fois plus de garçons que de filles touchés par ce syndrome [3]. Ce rapport s'élève à 23 garçons pour une fille dans une population d'individus autistes sans anomalie morphologique et présentant une IRM (imagerie par résonance magnétique) normale [35].

Le chromosome X

Les analyses génétiques récentes montrent une liaison suggestive entre la région Xq13-q21 et l'autisme [17, 19] et plusieurs anomalies chromosomiques affectent le bras court du chromosome X, et plus particulièrement la région Xp22 [36, 37]. Ces deux régions candidates sur le chromosome X, l'une sur le bras court et l'autre sur le bras long, pourraient expliquer la différence de proportions observée entre les garçons et les filles autistes. En outre, on constate une augmentation de l'incidence de l'autisme chez les filles ayant un syndrome de Turner (45,X), essentiellement lorsque 1 chromosome X unique est d'origine maternel [38]. Ces observations ont permis de supposer la présence, sur le chromosome X, d'un gène soumis à empreinte parentale et impliqué dans la cognition sociale, qui pourrait également être responsable de la prédisposition masculine à l'autisme.

Le chromosome Y

Des anomalies de structure et de nombre du chromosome Y sont également associées à l'autisme [8]. Bien qu'une étude des haplotypes majeurs du chromosome Y n'ait pas permis de révéler une association entre ce chromosome et l'autisme [39], plusieurs gènes portés par le chromosome Y sont exprimés dans le cerveau, et certains d'entre eux appartiennent à des familles de gènes jouant un rôle critique dans le développement du système nerveux. Par conséquent, ces gènes sont de bons candidats pour expliquer la prédisposition des garçons à l'autisme.

Conclusions

De nombreuses observations suggèrent l'existence d'une prédisposition génétique au syndrome autistique. Toutefois, aucun gène majeur n'a encore été identifiée et l'hétérogénéité des résultats obtenus lors des études de liaison suggère une grande variabilité génétique de ce syndrome. Cependant, les dernières analyses génétiques ont révélé des régions du génome associées de manière récurrente au syndrome, comme celles qui sont localisées sur les chromosomes 2q, 7q, 15q et les chromosomes sexuels.

Sur la base de ces résultats, un formidable effort a été entrepris, visant à la caractérisation clinique des patients et de leurs apparentés. L'objectif est, d'une part, d'identifier chez les sujets autistes certains «symptômes candidats» tels que les retards de langage, la sévérité du retard mental, les comportements obsessionnels ou encore la présence d'une épilepsie et, d'autre part, de caractériser chez les apparentés de premier degré des endophénotypes cliniques, cognitifs ou biologiques, tels que des retards de langage ou une élévation du taux de sérotonine [40]. Ce démantèlement du phénotype autistique devrait favoriser l'identification des gènes de susceptibilité en homogénéisant au mieux les populations étudiées.

Par ailleurs, les dernières données obtenues dans le séquençage du génome humain ont permis l'identification de nouveaux gènes et de leurs polymorphismes associés. Les cartes d'haplotypes, combinant l'analyse de la fréquence et celle de l'association des différentes variations nucléotidiques observées dans les populations humaines, seront disponibles dans un avenir très proche. Cette

meilleure connaissance de la variabilité génétique interindividuelle facilitera les études d'association entre les polymorphismes génétiques et les phénotypes complexes tels que l'autisme.

Enfin, la découverte des gènes de prédisposition à l'autisme permettra d'identifier les bases moléculaires impliquées dans l'apparition de ce syndrome (anomalies structurales, altération de certaines voies de signalisation...). Ces informations seront cruciales pour mieux caractériser l'hétérogénéité de ce syndrome, cibler les études pharmacologiques et, dans une certaine mesure, aider au diagnostic.

REMERCIEMENTS

Les auteurs souhaitent remercier l'INSERM et l'Assistance Publique-Hôpitaux de Paris (DRC) (CRC 932413 et AOM 95076), la Fondation France Télécom et la Fondation de France pour leur soutien financier.

NOTE AJOUTÉE AUX ÉPREUVES

Depuis la rédaction de cet article, les auteurs ont identifié, chez des individus atteints d'autisme ou du syndrome d'Asperger, deux mutations dans deux gènes (NLGN3 et NLGN4) situés sur le chromosome X, codant pour des protéines de la famille des neuroligines [41]. La mutation dans NLGN4 correspond à une insertion d'un nucléotide prédisant un décalage du cadre de lecture et l'apparition prématurée d'un codon stop avant le domaine transmembranaire de cette protéine. Cette mutation, apparue de novo chez la mère, a été transmise aux deux garçons atteints, l'un d'autisme et l'autre du syndrome d'Asperger. Dans une autre famille, qui comprend là encore deux frères affectés l'un d'autisme et l'autre du syndrome d'Asperger, une mutation touchant le gène NLGN3, également héritée de la mère, a été identifiée. Ces gènes codent pour des molécules d'adhérence localisées au niveau de la membrane postsynaptique des synapses excitatrices. Plusieurs observations suggèrent que les neuroligines pourraient être impliquées dans les mécanismes de formation ou de maturation des synapses dans le système nerveux central des mammifères. Ainsi, l'identification de ces deux mutations associées à l'autisme et au syndrome d'Asperger dans deux familles indépendantes suggère qu'un déficit de formation ou de stabilisation de certaines populations de synapses cérébrales pourrait conduire à l'apparition de certains troubles autistiques. Ces mutations dans les neuroligines sont les premières variations véritablement associées à l'autisme idiopathique et même si ces gènes ne sont pas les seuls et uniques gènes impliqués dans l'autisme, cette étude ouvre de nouvelles pistes de recherche pour mieux comprendre ce syndrome complexe et hétérogène qu'est l'autisme.

REFERENCES

1. Kanner L. Autistic disturbances of affective contact. *Nervous Child* 1943; 2: 217-50.
2. American Psychiatric Association. *Diagnostic and Statistical Manual of Mental Disorders, Fourth Edition*. Washington, DC: APA, 1994.

3. Folstein SE, Rosen-Sheidley B. Genetics of autism: Complex aetiology for a heterogeneous disorder. *Nat Rev Genet* 2001; 2: 943-55.
4. Lord C, Rutter M, Le Couteur A. Autism Diagnostic Interview-Revised: a revised version of a diagnostic interview for caregivers of individuals with possible pervasive developmental disorders. *J Autism Dev Disord* 1994; 24: 659-85.
5. Piven J. The biological basis of autism. *Curr Opin Neurobiol* 1997; 7: 708-12.
6. Filipek PA, Accardo PJ, Baranek GT, et al. The screening and diagnosis of autistic spectrum disorders. *J Autism Dev Disord* 1999; 29: 439-84.
7. Ashley-Koch AE, Carney RJ, Wolpert CM, et al. Screening for MECP2 mutations in females with autistic disorder. *IXth World Congress of Psychiatric Genetics*. St. Louis, MO, USA, 2001.
8. Gillberg C. Chromosomal disorders and autism. *J Autism Dev Disord* 1998; 28: 415-25.
9. Wassink TH, Piven J, Patil SR. Chromosomal abnormalities in a clinic sample of individuals with autistic disorder. *Psychiatr Genet* 2001; 11: 57-63.
10. Leboyer M, Philippe A, Bouvard M, et al. Whole blood serotonin and plasma beta-endorphin in autistic probands and their first-degree relatives. *Biol Psychiatry* 1999; 45: 158-63.
11. Betancur C, Corbex M, Spielesoy C, et al. Serotonin transporter gene polymorphisms and hyperserotonemia in autistic disorder. *Mol Psychiatry* 2002; 7: 67-71.
12. International Molecular Genetic Study of Autism Consortium (IMGSAC). A full genome screen for autism with evidence for linkage to a region on chromosome 7q. International Molecular Genetic Study of Autism Consortium. *Hum Mol Genet* 1998; 7: 571-8.
13. Philippe A, Martinez M, Guillaud-Bataille M, et al. Genome-wide scan for autism susceptibility genes. Paris Autism Research International Sibpair Study. *Hum Mol Genet* 1999; 8: 805-12.
14. Risch N, Spiker D, Lotspeich L, et al. A genomic screen of autism: evidence for a multilocus etiology. *Am J Hum Genet* 1999; 65: 493-507.
15. Barrett S, Beck JC, Bernier R, et al. An autosomal genomic screen for autism. Collaborative linkage study of autism. *Am J Med Genet* 1999; 88: 609-15.
16. Buxbaum JD, Silverman JM, Smith CJ, et al. Evidence for a susceptibility gene for autism on chromosome 2 and for genetic heterogeneity. *Am J Hum Genet* 2001; 68: 1514-20.
17. Liu J, Nyholt DR, Magnussen P, et al. A genomewide screen for autism susceptibility loci. *Am J Hum Genet* 2001; 69: 327-40.
18. International Molecular Genetic Study of Autism Consortium (IMGSAC). A genomewide screen for autism: strong evidence for linkage to chromosomes 2q, 7q, and 16p. *Am J Hum Genet* 2001; 69: 570-81.
19. Shao Y, Wolpert CM, Raiford KL, et al. Genomic screen and follow-up analysis for autistic disorder. *Am J Med Genet* 2002; 114: 99-105.
20. Lander E, Kruglyak L. Genetic dissection of complex traits: guidelines for interpreting and reporting linkage results. *Nat Genet* 1995; 11: 241-7.
21. Shao YJ, Raiford KL, Wolpert CM, et al. Phenotypic homogeneity provides increased support for linkage on chromosome 2 in autistic disorder. 2002; 70: 1058-61.
22. Jamain S, Betancur C, Quach H, et al. Linkage and association of the glutamate receptor 6 gene with autism. *Mol Psychiatry* 2002; 7: 302-10.
23. Bradford Y, Haines J, Hutcherson H, et al. Incorporating language phenotypes strengthens evidence of linkage to autism. *Am J Med Genet* 2001; 105: 539-47.
24. Ashley-Koch A, Wolpert CM, Menold MM, et al. Genetic studies of autistic disorder and chromosome 7. *Genomics* 1999; 61: 227-36.
25. International Molecular Genetic Study of Autism Consortium (IMGSAC). Further characterization of the autism susceptibility locus AUTS1 on chromosome 7q. *Hum Mol Genet* 2001; 10: 973-82.

26. Vincent JB, Herbrick JA, Gurling HM, Bolton PF, Roberts W, Scherer SW. Identification of a novel gene on chromosome 7q31 that is interrupted by a translocation breakpoint in an autistic individual. *Am J Hum Genet* 2000; 67: 510-4.
27. Persico AM, D'Agruma L, Maiorano N, et al. Reelin gene alleles and haplotypes as a factor predisposing to autistic disorder. *Mol Psychiatry* 2001; 6: 150-9.
28. Krebs MO, Betancur C, Leroy S, et al. Absence of association between a polymorphic GGC repeat in the 5' untranslated region of the reelin gene and autism. *Mol Psychiatry* (sous presse).
29. Wassink TH, Piven J, Vieland VJ, et al. Evidence supporting WNT2 as an autism susceptibility gene. *Am J Med Genet* 2001; 105: 406-13.
30. Newbury DF, Bonora E, Lamb JA, et al. FOXP2 is not a major susceptibility gene for autism or specific language impairment. *Am J Hum Genet* 2002; 70: 1318-27.
31. Bass MP, Menold MM, Wolpert CM, et al. Genetic studies in autistic disorder and chromosome 15. *Neurogenetics* 2000; 2: 219-26.
32. Veenstra-VanderWeele J, Gonen D, Leventhal BL, Cook EH, Jr. Mutation screening of the UBE3A/E6-AP gene in autistic disorder. *Mol Psychiatry* 1999; 4: 64-7.
33. Cook EH, Courchesne RY, Cox NJ, et al. Linkage-disequilibrium mapping of autistic disorder, with 15q11-13 markers. *Am J Hum Genet* 1998; 62: 1077-83.
34. Buxbaum JD, Silverman JM, Smith CJ, et al. Association between a GABRB3 polymorphism and autism. *Mol Psychiatry* 2002; 7: 311-6.
35. Miles JH, Hillman RE. Value of a clinical morphology examination in autism. *Am J Med Genet* 2000; 91: 245-53.
36. Ishikawa-Brush Y, Powell JF, Bolton P, et al. Autism and multiple exostoses associated with an X;8 translocation occurring within the GRPR gene and 3' to the SDC2 gene. *Hum Mol Genet* 1997; 6: 1241-50.
37. Thomas NS. Xp deletions associated with autism in three females. *Lancet* 1999; 353: 541-5.
38. Skuse DH, James RS, Bishop DV, et al. Evidence from Turner's syndrome of an imprinted X-linked locus affecting cognitive function. *Nature* 1997; 387: 705-8.
39. Jamain S, Quach H, Quintana-Murci L, et al. Y chromosome haplogroups in autistic subjects. *Mol Psychiatry* 2002; 7: 217-9.
40. Goussé V, Plumet MH, Chabane N, Mouren-Siméoni MC, Ferradian N, Leboyer M. Fringe phenotypes in autism: review of clinical, biochemical and cognitive studies. *Eur Psychiatry* 2002; 17: 1-9.
41. Jamain S, Quach H, Betancur C, et al. Mutations of the X-linked genes encoding neuroligins NLGN3 and NLGN4 are associated with autism. *Nat Genet* 2003; 34 : 27-9.

Tableau I. Résultats des analyses de liaison pour l'autisme (seuls les lod scores suggestifs [MMLS \geq 2,2] sont indiqués).

Études (références)	Nombre de paires de germains	Chromosome	Marqueurs	Position (cM) selon la carte de Marshfield	lod score	
IMGSAC, 1998 [12]	87	7q32.2-q34	D7S530-D7S684	136,4-149,6	MMLS = 2,53	
	56 familles anglaises	7q32.2-q34	D7S530-D7S684	136,4-149,6	MMLS = 3,55	
Étude PARIS [13]	51	6q16.3-q21	D6S283-D6S261	109,2-120,3	MMLS = 2,23	
	[14]	147	1p13.2	D1S1675	149,2	MMLS = 2,15
CLSA [15]	75	7q21.2	D7S1813	103,6	MMLS/het = 2,20	
		13q12.3-q13.1	D13S217-D13S1229	17,2-21,5	MMLS/het = 2,30	
		13q22.1	D13S800	55,3	MMLS/het = 3,00	
[16]	95	2q24.3-q31.3	D2S335-D2S364	175,9-186,2	NPL = 2,39	
	49 avec un autisme strict* et un retard de langage	2q24.3-q31.3	D2S335-D2S364	175,9-186,2	NPL = 3,32	
[17]	118	5q15	D5S2494	58,9	MMLS = 2,55	
		Xq26.1	DXS1047	143,2	MMLS = 2,56	
		75 avec un autisme strict	19p	D19S714	32,0	MMLS = 2,53
		Xq26.1	DXS1047	143,2	MMLS = 2,67	
IMGSAC [18]	152	2q31.1	D2S2188	180,8	MMLS = 3,74	
		7q22.1	D7S477	111,8	MMLS = 3,20	
		16p13,1	D16S3102	24,5	MMLS = 2,93	
		17q	HTTINT2	45,4	MMLS = 2,34	
		127 avec un autisme strict, un retard de langage et un QI > 35	2q31.1	D2S2188	180,8	MMLS = 4,80
		7q22.1	D7S477	111,8	MMLS = 2,33	
		9q34.3	D9S1826	159,6	MMLS = 2,23	
16p13,1	D16S3102	24,5	MMLS = 2,61			
[19]	99	Xq21.3	DXS6789	103,6	MMLS = 2,54	

MMLS : valeur maximale de lod score en analyse multipoint ; NPL : lod score non paramétrique ; MMLS/het : valeur maximale de lod score en analyse multipoint sous une hypothèse d'hétérogénéité ; * L'autisme strict signifie que les enfants présentent tous les critères de l'ADI-R.

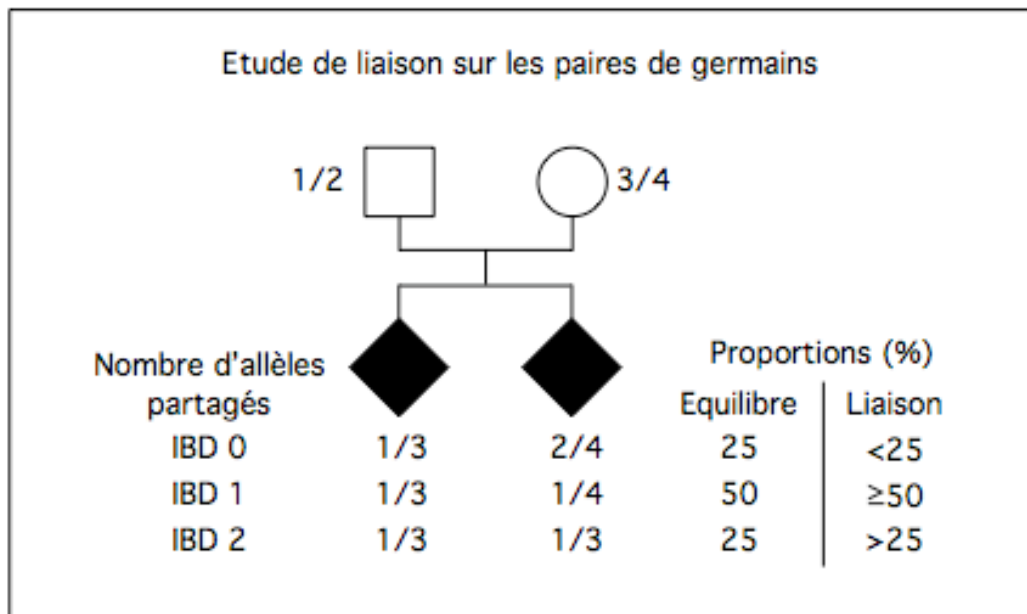


Figure 1. Analyse de liaison non paramétrique. Cette méthode permet d'estimer la liaison génétique entre un marqueur et le gène responsable d'un phénotype dont on ne connaît pas les paramètres de transmission, comme c'est le cas de l'autisme. Pour ce type d'étude, il est nécessaire d'avoir accès à des familles ayant au moins deux enfants atteints. On regarde dans ces familles le pourcentage d'allèles (chaque individu possède deux allèles à chaque locus, numérotés de 1 à 4) partagés par les individus malades (IBD *identity by descent*). Ce type d'analyse est souvent conduit sur un nombre élevé de paires de germains atteints (*affected sib-pairs*). En l'absence de liaison à un locus donné, c'est-à-dire à l'équilibre, 50 % des allèles seront partagés dans les fratries, avec 25 % des enfants ayant deux allèles en commun (IBD2), 50 % n'en ayant qu'un (IBD1) et 25 % ne partageant aucun allèle (IBD0). Pour chaque locus étudié, un rapport de vraisemblance d'observer de telles familles sous une hypothèse de liaison et d'indépendance génétique (*LOD score*) est calculé. Un excès de partage significatif indique une liaison génétique entre le marqueur étudié et l'autisme.

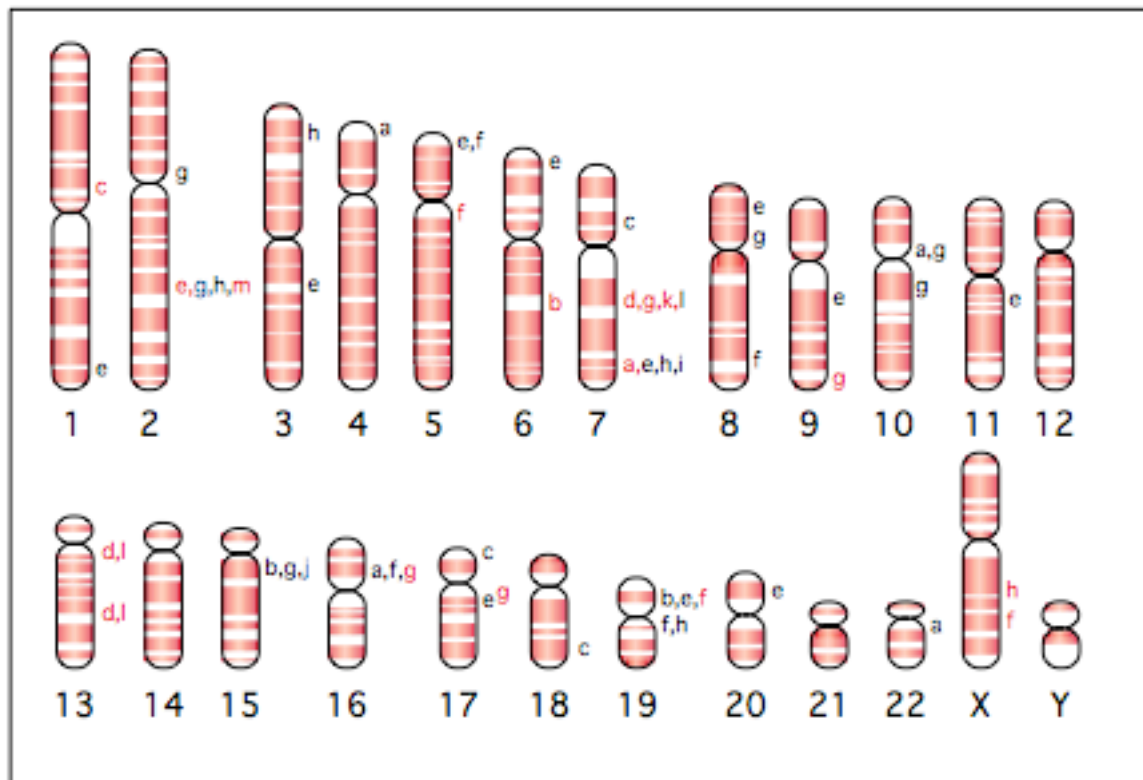


Figure 2. Régions candidates pour la prédisposition à l'autisme identifiées par analyse de liaison.

Seules les valeurs de *lod score* (MLS) ont été représentées en bleu ($MLS \geq 3,6$), en rouge ($MLS \geq 2,2$) ou en noir ($MLS \geq 1$). Chaque lettre correspond à une étude réalisée sur l'ensemble du génome, ou sur une région chromosomique d'intérêt. Analyse de liaison sur l'ensemble du génome : a. IMGSAC, 1998 [12] ; b. Philippe *et al.*, 1999 [13] ; c. Risch *et al.*, 1999 [14] ; d. Barrett *et al.*, 1999 [15] ; e. Buxbaum *et al.*, 2001 [16] ; f. Liu *et al.*, 2001 [17] ; g. IMGSAC, 2001 [18] ; h. Shao *et al.*, 2002 [19]. Cartographies fines : i. Ashley-Koch *et al.*, 1999 [24] ; j. Bass *et al.*, 2000 [31] ; k. IMGSAC, 2001 [25] ; l. Bradford *et al.*, 2001 [23] ; m. Shao *et al.*, 2002 [21].

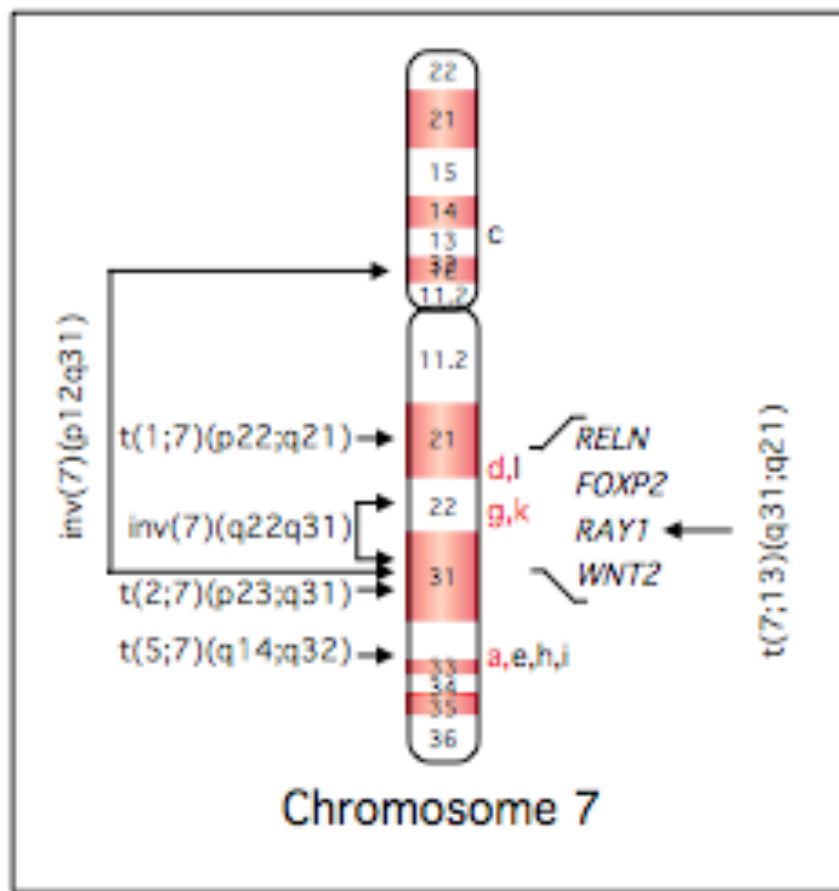


Figure 3. Résumé de l'ensemble des études impliquant le chromosome 7. Les pics de susceptibilité révélés par les études de liaison sont représentés par les lettres correspondant à l'étude (voir légende de la Figure 2). Les points de cassure des réarrangements chromosomiques sont symbolisés par des flèches et la position des gènes candidats est également mentionnée. Inv: inversion; t: translocation. La première parenthèse indique le (ou les) chromosome(s) impliqué(s) dans le remaniement; la seconde parenthèse indique les régions de ces chromosomes qui sont remaniées