



HAL
open science

A novel role for thrombospondins in the abnormal neuroplasticity associated with behavioral disorders in the adult mouse

Vincent Vialou

► **To cite this version:**

Vincent Vialou. A novel role for thrombospondins in the abnormal neuroplasticity associated with behavioral disorders in the adult mouse. *médecine/sciences*, 2022, 38 (1), pp.29-31. 10.1051/med-sci/2021234 . inserm-03943405v2

HAL Id: inserm-03943405

<https://www.hal.inserm.fr/inserm-03943405v2>

Submitted on 17 Jan 2023

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.

Un rôle nouveau pour les thrombospondines dans la neuroplasticité anormale associée à des troubles comportementaux chez la souris adulte

A novel role for thrombospondins in the abnormal neuroplasticity associated with behavioral disorders in the adult mouse

Vincent Vialou

Laboratoire Neurosciences Paris Seine – Sorbonne Université UM CR 18 – Inserm U1130 – CNRS UMR 8246, 75005 Paris, France

vincent.vialou@inserm.fr

Les thrombospondines sont des glycoprotéines sécrétées qui sont impliquées dans les interactions entre les cellules et la matrice extracellulaire mais n'ont pas de rôle structurel [1]. Dans le cerveau, les thrombospondines participent à la formation des synapses excitatrices au cours du développement [2]. L'effet synaptogénique des thrombospondines dépend de la liaison à leur récepteur neuronal, la sous-unité auxiliaire $\alpha 2\delta$ -1 des canaux calciques dépendant du potentiel de membrane Ca_v1 et Ca_v2 [3]. Deux articles récents dévoilent un rôle nouveau des thrombospondines dans la formation de synapses chez l'adulte dans le contexte de deux maladies comportementales : le déficit de l'attention avec hyperactivité, et la rechute de la consommation de cocaïne [4, 5]. Ces travaux se sont concentrés, pour l'un, sur le striatum dorsal, une structure cérébrale qui joue un rôle central dans la planification motrice et dont les dysfonctionnements sont associés à de nombreuses maladies neurologiques et psychiatriques y compris le TDAH, et pour l'autre, sur le striatum ventral (noyau *accumbens*), « centre de la récompense » qui joue un rôle essentiel dans la motivation, et qui est impliqué dans divers aspects de l'addiction aux drogues. Ces deux études apportent un éclairage nouveau sur le rôle d'un facteur astrocytaire dans la pathogénie de ces maladies.

Thrombospondine-1 et trouble de l'attention avec hyperactivité

L'équipe dirigée par Baljit Khakh a montré que dans le striatum dorsal, l'augmentation expérimentale des courants calciques astrocytaires par une technique chimiogénétique chez la souris [6] entraîne un comportement d'hyperactivité et de déficit de l'attention [4]. À ce comportement est associée une augmentation du nombre des épines dendritiques, des courants post-synaptiques excitateurs et de la fréquence des potentiels d'action des neurones épineux moyens. Afin de déterminer l'origine de ces changements, les chercheurs ont réalisé un séquençage des ARNm dans les astrocytes activés. Pour cela, ils ont utilisé un vecteur viral permettant d'exprimer une protéine ribosomique fusionnée avec l'hémagglutinine sous le contrôle d'un promoteur astrocytaire. L'immunoprécipitation des ribosomes grâce à l'hémagglutinine a ainsi permis d'isoler des ARNm en cours de traduction dans les astrocytes du striatum. L'activation des astrocytes altère l'expression de quelques centaines de gènes, parmi lesquels celui codant la thrombospondine-1, dont l'expression est augmentée. Compte tenu du rôle connu de cette protéine dans la formation des synapses excitatrices, les auteurs ont émis l'hypothèse que les effets observés pourraient être la conséquence de son expression. En effet, l'injection d'un antagoniste du récepteur $\alpha 2\delta$ -1

des thrombospondines, la gabapentine, suffit à bloquer l'augmentation des épines dendritiques et des courants post-synaptiques excitateurs des neurones épineux moyens, ainsi que le comportement d'hyperactivité avec déficit de l'attention induits par la stimulation des astrocytes. Ces résultats indiquent que l'expression et la libération de la thrombospondine-1 par les astrocytes du striatum entraîne des changements dans la plasticité des neurones adjacents (**Figure 1**). Cependant, les effets induits par l'activation expérimentale des signaux calciques astrocytaires ne durent pas longtemps : 48 heures après l'activation des astrocytes, le comportement d'hyperactivité et les changements électrophysiologiques ne sont plus observés. Ce résultat suggère que l'induction de l'expression de la thrombospondine dans les astrocytes ne suffit pas à produire des changements à long-terme. Un changement persistant de l'activité des signaux calciques à la suite d'une reprogrammation phénotypique des astrocytes du striatum pourrait avoir un rôle causal dans l'apparition de cette maladie chronique du comportement.

Thrombospondine-2 et addiction à la cocaïne

L'équipe dirigée par Yan Dong a mis en évidence l'implication d'une autre thrombospondine, la thrombospondine-2, dans les effets cellulaires et comportementaux de la cocaïne chez la souris [5]. Dans un modèle d'auto-administration de drogues, la prise volontaire de cocaïne entraîne une augmentation du nombre de synapses dites silencieuses dans les neurones épineux moyens du noyau *accumbens* du striatum ventral : ces synapses expriment les récepteurs NMDA mais pas les récepteurs AMPA du glutamate, ce qui les rend impossibles à activer. Cette formation de synapses silencieuses est une forme de neuroplasticité nécessaire à la mémoire associée à la prise de drogue et qui sous-tend la rechute de la consommation de cocaïne. L'origine de ces changements était jusqu'alors inconnue. Les auteurs ont d'abord montré que la cocaïne entraînait une augmentation des courants calciques dans les astrocytes. Afin de tester le rôle de ces courants calciques astrocytaires dans les effets de la cocaïne, ces courants ont été réduits expérimentalement par l'expression d'une pompe qui expulse les ions calcium cytoplasmiques hors de la cellule. La diminution des signaux calciques dans les astrocytes du noyau *accumbens* entraîne une diminution du nombre des synapses silencieuses des neurones épineux moyens induites par la cocaïne. Les auteurs ont émis l'hypothèse que l'effet des astrocytes sur la plasticité induite par la cocaïne était assuré par une thrombospondine, car on sait que ces molécules induisent des synapses silencieuses dans le cerveau de souris [3]. De fait, la diminution de l'expression de la thrombospondine-2 ou de son récepteur $\alpha 2\delta$ -1 en utilisant un ARN interférent, ainsi que l'administration de gabapentine conjointement à celle de cocaïne pendant le protocole de sensibilisation et d'auto-administration, bloquent les changements structuraux (augmentation du nombre d'épines dendritiques), électrophysiologiques (augmentation du nombre des synapses silencieuses) et comportementaux (rechute de l'addiction) induits par l'auto-administration de cocaïne. L'ensemble de ces résultats indique que les modifications à long-terme de la plasticité neuronale caractéristique de l'addiction résultent en partie de la libération de la thrombospondine-2 par les astrocytes activés (**Figure 1**). Les changements de plasticité synaptique induits par la thrombospondine-2 concordent avec l'hypothèse qu'une augmentation de la neurotransmission glutamatergique est nécessaire à la rechute de l'addiction à la cocaïne [7]. Alors que ces résultats suggèrent que l'augmentation des courants calciques des astrocytes par la cocaïne favorise le comportement de rechute de l'addiction à la cocaïne, l'activation expérimentale, par une

technique chimiogénétique, des signaux calciques astrocytaires a pourtant un effet inhibiteur sur ce comportement [8], ce qui souligne le rôle complexe des astrocytes dans la neurotransmission.

En conclusion, ces deux études montrent l'implication des thrombospondines dans la plasticité synaptique anormale du striatum associée à deux maladies du comportement chez l'adulte : le déficit de l'attention avec hyperactivité, et l'addiction à la cocaïne. Ces protéines synaptogéniques induisent un changement de la connectivité neuronale en augmentant le nombre de synapses excitatrices glutamatergiques sur les neurones épineux moyens. Ces changements structuraux ont des répercussions importantes pour le fonctionnement des circuits neuronaux des noyaux gris centraux. Cette famille de protéines étant très peu présente dans le cerveau adulte [2], l'expression hétérochronique des thrombospondines renforce l'hypothèse de l'existence d'un changement phénotypique des astrocytes dans les maladies chroniques du comportement.

Références :

1. Bornstein P. Thrombospondins as matricellular modulators of cell function. *J Clin Invest* 2001 ; 107 : 929-34.
2. Eroglu C. The role of astrocyte-secreted matricellular proteins in central nervous system development and function. *J Cell Commun Signal* 2009 ; 3 : 167-76.
3. Christopherson KS, Ullian EM, Stokes CC, et al. Thrombospondins are astrocyte-secreted proteins that promote CNS synaptogenesis. *Cell* 2005 ; 120 : 421-33.
4. Nagai J, Rajbhandari AK, Gangwani MR, et al. Hyperactivity with disrupted attention by activation of an astrocyte synaptogenic cue. *Cell* 2019 ; 177 : 1280-92 e20.
5. Wang J, Li K-L, Shukla A, et al. Cocaine triggers astrocyte-mediated synaptogenesis. *Biol Psychiatry* 2021 ; 89 : 386-97.
6. Hemonnot-Girard A-L, Ben Haim L, Escartin C, Hirbec H. De nouvelles techniques pour dévoiler le rôle des cellules gliales du cerveau. *Med Sci (Paris)* 2021 ; 37 : 59-67.
7. Conrad KL, Tseng KY, Uejima JL, et al. Formation of accumbens GluR2-lacking AMPA receptors mediates incubation of cocaine craving. *Nature* 2008 ; 454 : 118-21.
8. Scofield MD, Boger HA, Smith RJ, et al. Gq-DREADD selectively initiates glial glutamate release and inhibits cue-induced cocaine seeking. *Biol Psychiatry* 2015 ; 78 : 441-51.

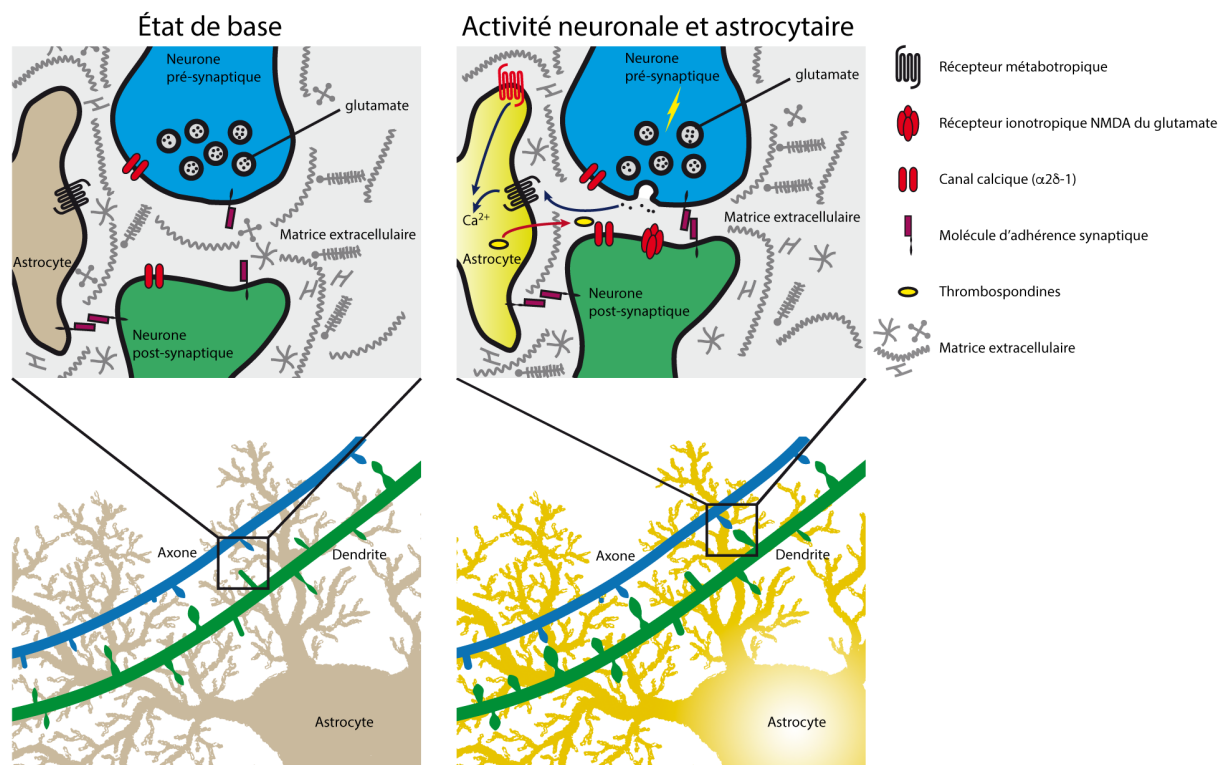


Figure 1. Représentation schématique du rôle des thrombospondines dans la synaptogénèse cérébrale chez la souris adulte. Les thrombospondines sécrétées par les astrocytes, et leur récepteur neuronal, la sous-unité $\alpha 2\delta$ -1 de canaux calciques, transmettent un signal synaptogénique au cours du développement cérébral normal. À l'état basal dans le cerveau murin adulte (image de gauche), les thrombospondines sont absentes. Les astrocytes expriment un grand nombre de récepteurs métabotropiques et sont donc directement sensibles à l'activation neuronale. Après activation expérimentale des astrocytes (image de droite) par une technique chimiogénétique (expression d'un récepteur métabotrope muté en rouge, sensible uniquement à l'agoniste exogène clozapine-N-oxyle) ou après l'injection chronique de cocaïne, les astrocytes sécrètent les thrombospondines-1 ou -2, qui vont se lier à leur récepteur neuronal, ce qui entraîne une augmentation du nombre d'épines dendritiques et des récepteurs ionotropiques NMDA du glutamate. Cette plasticité anormale semble être la cause des troubles de l'attention et de l'hyperactivité, ainsi que du comportement de rechute pour l'addiction à la cocaïne, que l'on observe chez ces souris.