Zeitschrift: Domaine public Herausgeber: Domaine public

Band: 32 (1995)

Heft: 1234

Artikel: Chromosomes : génôme humain : déjà la mi-temps?

Autor: Escher, Gérard

DOI: https://doi.org/10.5169/seals-1015691

Nutzungsbedingungen

Die ETH-Bibliothek ist die Anbieterin der digitalisierten Zeitschriften auf E-Periodica. Sie besitzt keine Urheberrechte an den Zeitschriften und ist nicht verantwortlich für deren Inhalte. Die Rechte liegen in der Regel bei den Herausgebern beziehungsweise den externen Rechteinhabern. Das Veröffentlichen von Bildern in Print- und Online-Publikationen sowie auf Social Media-Kanälen oder Webseiten ist nur mit vorheriger Genehmigung der Rechteinhaber erlaubt. Mehr erfahren

Conditions d'utilisation

L'ETH Library est le fournisseur des revues numérisées. Elle ne détient aucun droit d'auteur sur les revues et n'est pas responsable de leur contenu. En règle générale, les droits sont détenus par les éditeurs ou les détenteurs de droits externes. La reproduction d'images dans des publications imprimées ou en ligne ainsi que sur des canaux de médias sociaux ou des sites web n'est autorisée qu'avec l'accord préalable des détenteurs des droits. En savoir plus

Terms of use

The ETH Library is the provider of the digitised journals. It does not own any copyrights to the journals and is not responsible for their content. The rights usually lie with the publishers or the external rights holders. Publishing images in print and online publications, as well as on social media channels or websites, is only permitted with the prior consent of the rights holders. Find out more

Download PDF: 21.11.2025

ETH-Bibliothek Zürich, E-Periodica, https://www.e-periodica.ch

CHROMOSOMES

Génôme humain: déjà la mi-temps?

Quel grand projet «géographique», devisé à 3 milliards de francs et d'une durée de 15 ans, sera finalement réalisé avant les délais, et à un coût inférieur à deux milliards? A défaut d'être celui des NLFA, il s'agit du «Human Genome Project», l'ambitieux projet mis sur pied pour déchiffrer lettre par lettre, autrement dit «séquencer base par base» les chromosomes humains.

REPÈRES

Les cartes actuelles du génôme humain sont publiées dans un numéro spécial de *Nature* (du 28.9.95). La séquence de H. influenzae, est dans *Science* du 28.7.95; le point sur les thérapies géniques se trouve dans *Science* du 20.10.95; finalement, les mutations du gènes BCRA se trouvent sur le web à www.nchgr.nih.gov/dir/lab_transfer/bic.

(ge) Au début, le monde politique était plus enthousiaste que les scientifiques : séquencer le génôme humain, c'était un projet clair, comme aller sur la lune; mais on ne trouvait pas de biologistes prêts pour ce travail anonyme, alors qu'il était déjà possible d'étudier des gènes individuels qui pourraient apporter la gloire. On eut donc l'idée, au lieu de construire un grand complexe industriel de séquençage, de confier des contrats à de petits groupes existants, toujours en compétition, avec des objectifs à réaliser qui sont assez graduels: d'abord on établirait la carte des chromosomes, et l'on démontrerait la faisabilité du séquençage total sur de petits organismes, puis on développerait l'automatisation du processus et le séquençage proprement dit. Moins de cinq ans après les premiers balbutiements, les premiers objectifs auraient été atteints.

Genèse des travaux

Les cartes d'abord. L'équipe phare du Centre du polymorphisme humain de Daniel Cohen a produit à ce jour une carte qui couvre probablement 75% du génôme, à basse résolution (en moyenne, les poteaux indicateurs sont distants de plus d'un million de bases d'ADN). Des cartes dites de seconde génération apparaissent rapidement (résolution environ 5 fois supérieure). Mais les cartes intégrées, qui contiennent à la fois les poteaux indicateurs et les gènes connus sont encore de la musique d'avenir (proche); on a une liste d'environ 90'000 bouts de gène (chiffre du mois passé) actifs à classer.

Les organismes modèles ensuite. Le 28 juillet 1995, la revue Science annonce que pour la première fois, le génôme d'un organisme vivant et autonome, capable de se nourrir et de se reproduire, a été déterminé complètement; il s'agit d'une humble bactérie Hemophilus influenzae, -variante laboratoire-, dont les cousins pathogéniques provoquent méningites et otites. Le génôme du microbe s'étale sur 1'800'000 bases d'ADN (soit 1/400 de celui de l'homme), et comporte 1743 gènes (80 000 à 100 000 chez l'homme). 736 de ces gènes sont nouveaux, ce qui nous vaudra autant de publications sans doute. L'enthousiasme des patrons de la «big science» vient du fait que c'est une petite équipe qui a séquencé ce génôme complet - ils sont tout de même quarante auteurs – mais surtout que cela a coûté moins de 50 cents par base; séquencer tout le génôme humain est désormais faisable.

Les chercheurs n'attendent pas bien sûr la détermination complète du génôme humain pour s'intéresser à un gène précis; ainsi du gène BCRA1, de fonction inconnue, mais dont l'altération augmente le risque de cancer du sein. Ce cancer touche environ 5% des femmes; parmi celles-ci une sur vingt a une mutation dans le gène BCRA1; parmi les femmes qui ont une altération dans ce gène, le risque de développer le cancer est de plus de 80%. Les mutations de ce gène sont tellement tortueuses qu'elles sont mises à jour interactivement sur Internet. Au fur et à mesure que l'on met à jour ces gènes de risque, parviendrons-nous à éviter que l'on discrimine, au niveau des assurances maladies par exemple, les personnes qui, au vu de leur bagage génétique désormais explicite, risquent de coûter cher?

Progrès de la thérapie génique

En face des mutations entraînant des maladies, il y a la possibilité de les corriger par thérapie génique. Alors que les essais foisonnent (plus de 500 essais en cours dans les seuls Etats-Unis), il n'y a à l'heure actuelle personne au monde qui ait été guéri par thérapie génique. Le problème majeur étant celui de l'efficacité du transfert du «bon» gène, dans la cellule malade. Seuls 5% des cellules que l'on voulait modifier le sont, avec des effets positifs (s'ils existent) extrêmement variables.

D'autre part, l'homme n'est malheureusement pas qu'une grosse souris, et les essais qui, chez l'animal, faisaient régresser certaines tumeurs ont été négatifs chez l'homme. Par ailleurs, un traitement génique peut être toxique pour un patient à des doses mille fois inférieures à celles qui, chez l'animal, n'avaient pas encore d'effets dangereux. Mais au bout du projet du génôme humain, il y aurait 80 à 100 000 gènes candidats potentiels à la thérapie génique! Le développement d'un être humain est guidé par 750 millions de lettres d'ADN; le tout tiendra, sous forme banale de séquences ACGT sur un seul CD. «Tout l'homme sur CD»: le cadeau pourrait être prêt pour Noël 2005. ■