



HAL
open science

Cils et morphogenèse cardiaque

Nicolas Diguët, Sigolène Meilhac

► **To cite this version:**

Nicolas Diguët, Sigolène Meilhac. Cils et morphogenèse cardiaque. Médecine/Sciences, 2014, 30 (11), pp.996-1003. 10.1051/medsci/20143011014 . pasteur-03258635

HAL Id: pasteur-03258635

<https://pasteur.hal.science/pasteur-03258635>

Submitted on 11 Jun 2021

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.

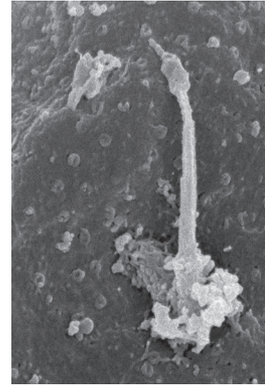
L'archive ouverte pluridisciplinaire **HAL**, est destinée au dépôt et à la diffusion de documents scientifiques de niveau recherche, publiés ou non, émanant des établissements d'enseignement et de recherche français ou étrangers, des laboratoires publics ou privés.

Copyright

Cils et morphogenèse cardiaque

Nicolas Diguët, Sigolène M. Meilhac

➤ Après la mise en évidence fondamentale en 2000 des cils primaires comme organites fonctionnels et essentiels au développement embryonnaire, de nombreux modèles murins de ciliopathies ont été générés. Dans ces modèles, le cœur est fréquemment affecté, avec un large spectre de malformations. Les cils du nœud sont requis à un stade précoce du développement pour la détermination de la latéralité droite/gauche de l'embryon, avec des conséquences secondaires sur la formation du cœur. Ainsi, une courbure anormale du cœur est un phénotype récurrent dans les modèles de ciliopathies. Cependant, la fonction des cils primaires dans les cellules cardiaques reste mal comprise. Des récepteurs, tels que les polycystines ou les récepteurs de la voie Hedgehog, sont habituellement localisés dans les cils primaires. Ceci permet d'envisager la possibilité que la transduction de ces voies de signalisation, qui sont importantes pour le cloisonnement et la croissance du cœur, ait lieu dans les cils primaires de cellules cardiaques. La connaissance du rôle des cils primaires à plusieurs étapes de la formation du cœur, et dans différents types cellulaires cardiaques, est essentielle pour comprendre l'origine des cardiopathies humaines associées à des ciliopathies. ◀



Institut Pasteur,
Département de biologie
du développement
et cellules souches,
25, rue du Docteur Roux,
75015 Paris, France ;
CNRS URA2578, 75015 Paris,
France.
sigolene.meilhac@pasteur.fr

(Figure 1A), et les cils primaires non motiles, qui ont une fonction sensorielle et participent à la transduction de signaux (Figure 1B-C). Si la structure des cils est connue depuis plus d'un siècle, c'est en 2000 que G.J. Pazour *et al.* ont démontré pour la première fois le rôle fondamental des cils primaires dans le développement embryonnaire [2]. Les maladies humaines résultant d'un dysfonctionnement des cils - les ciliopathies - conduisent à des syndromes pléiotropes, ce qui indique que les cils sont nécessaires au développement d'un grand nombre d'organes. Cependant, un dysfonctionnement des cils peut conduire à des phénotypes opposés, tels qu'une hypoplasie (déficit de cellules) ou une mégalie (excès de croissance). Cela souligne l'intérêt de comprendre la fonction des cils dans un contexte particulier, en termes de type cellulaire et de stade du développement. Dans cette synthèse, nous nous intéresserons au rôle des cils dans la formation du cœur, et aux voies de signalisation dont la transduction est potentiellement assurée dans les cils cardiaques. Nous discuterons les données issues des lignées de souris génétiquement modifiées, qui apportent un éclairage nouveau sur les mécanismes potentiellement impliqués dans les cardiopathies associées aux ciliopathies.

Les cils sont des organites présents dans la plupart des cellules. Ce sont des protrusions membranaires qui se développent sur un squelette de microtubules (l'axonème) ancré sur un centriole basal [45] (→).

(→) Voir la Synthèse de C. Fort et P. Bastin, page 955 de ce numéro

Les cils fonctionnent comme des antennes, intégrant des signaux mécaniques et moléculaires [1]. On distingue les cils motiles, capables de générer des flux de liquide

Ciliopathies et cardiopathies

Les ciliopathies sont des maladies rares pour lesquelles plusieurs variations génétiques ont déjà été identifiées [3] ; elles sont classées en différents syndromes, selon leurs manifestations cliniques [46] (→). Ces maladies graves peuvent être associées à des malformations cardiaques (Tableau 1), avec des conséquences importantes sur la qualité et la durée de vie des patients. Près de 10 % des patients atteints du syndrome de Bardet-Biedl [47] (→) présentent des malformations du cœur,

(→) Voir la Synthèse de R. Bachmann-Gagescu, page 1011 de ce numéro

(→) Voir la Synthèse de K. Chennen *et al.*, page 1034 de ce numéro

Cet article fait partie du numéro thématique de *médecine/sciences* intitulé « Cils primaires et ciliopathies » (*m/s* n° 11, vol. 30, novembre 2014).

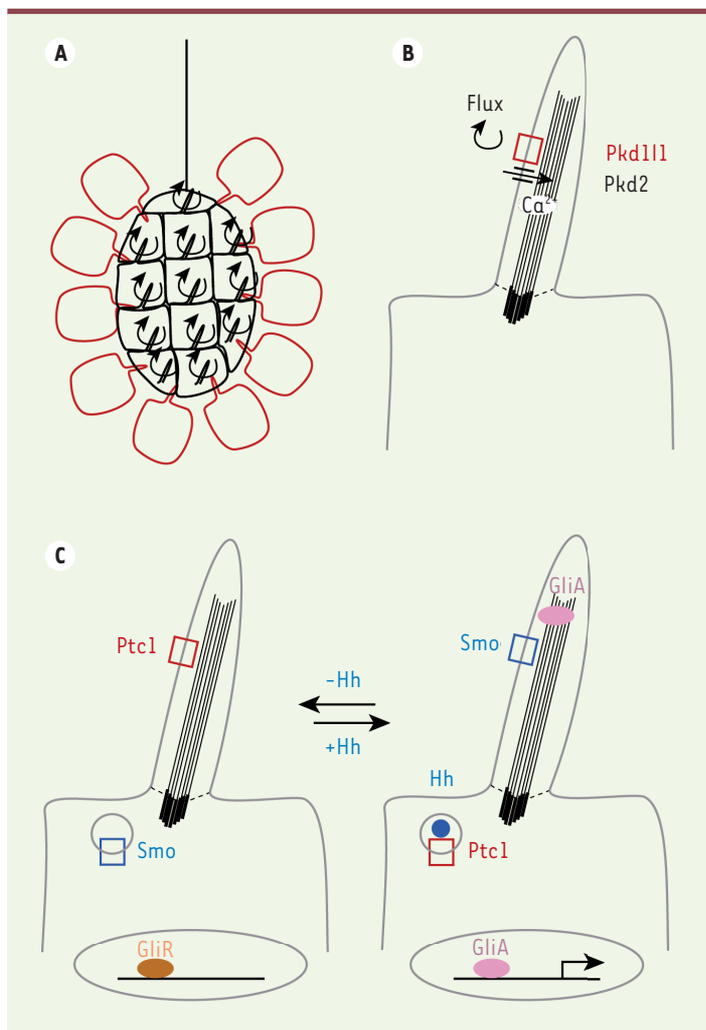


Figure 1. Structure des cils et transduction de signaux. **A.** Dans le nœud, les cellules du centre (en noir) possèdent des cils motiles qui génèrent un flux vers la gauche de l'embryon. Dans les cellules périphériques (en rouge), des cils primaires perçoivent ce signal. **B.** Les cils primaires de ces cellules sont riches en polycystines, Pkd111 et Pkd2. Les cils primaires sont des protrusions de membrane plasmique (en gris) construites sur un squelette de microtubules (rayures noires) ancré sur un centriole basal (rayures épaisses). Les cils sont isolés du cytosol par un filtre (ligne pointillée). **C.** Dans d'autres types cellulaires, potentiellement les cellules précurseurs des cloisons du cœur, les cils primaires sont requis pour la transduction de la voie Hedgehog (Hh). En l'absence de signal (à gauche), le récepteur inhibiteur *Patched-1* (Ptc1) est localisé dans le cil, alors que le co-récepteur *Smoothened* (Smo) est internalisé dans la cellule. Les facteurs de transcription Gli sont sous leur forme répressive (GliR). En présence de signal (à droite), le récepteur inhibiteur Ptc1 est internalisé et le co-récepteur *Smoothened* (Smo) peut s'accumuler dans le cil. Ceci permet l'activation des facteurs de transcription Gli (GliA).

telles que des sténoses valvulaires, une bicuspidie de la valve aortique ou des défauts de cloisonnement des oreillettes. Les patients atteints des syndromes de Meckel (OMIM 249000) ou de McKusick-Kaufman (OMIM236700), causés par des mutations dans des protéines requises

pour la ciliogenèse, présentent parfois des malformations cardiaques. Le syndrome d'Alström (OMIM203800), que caractérisent plus de 80 mutations différentes dans le seul gène *ALMS1* (*Alström syndrome 1*) de fonction inconnue, est associé à une cardiomyopathie dilatée chez les deux tiers des patients. Récemment, il a été suggéré que des mutations d'*ALMS1* étaient responsables de cardiomyopathies avec une forte activité mitogénique [4]. Le syndrome Ellis-van Creveld (EVC), dû à des mutations du gène *EVC* ou *EVC2*, est associé à des défauts de cloisonnement du cœur dans 60 % des cas, se traduisant par une oreillette commune ou un canal atrio-ventriculaire. La polykystose rénale autosomique dominante (PKD) résulte de mutations dans les polycystines PKD1 (*polycystic kidney disease 1*) et PKD2, des protéines souvent localisées dans le cil primaire. PKD est ainsi considérée comme une ciliopathie dans laquelle les cils sont présents, mais moins fonctionnels [5, 48] (→).

(→) Voir la Synthèse de M. Faces-Passy, page 1024 de ce numéro

Les patients souffrant de PKD ont une probabilité accrue de développer des anomalies des valves cardiaques et une hypertrophie du ventricule gauche. D'autres types de ciliopathies, affectant d'autres cils que les cils primaires, peuvent s'exprimer par des malformations cardiaques. Il s'agit des dyskinesies ciliaires qui affectent les cils motiles requis pour la détermination de la droite et de la gauche de l'organisme [6]. Le syndrome de Kartagener correspond à un *situs inversus* dans lequel la position du cœur est inversée, à droite de la cavité thoracique. Dans les autres cas, la détermination de la droite et de la gauche est incomplètement inversée, ce qui cause un spectre de malformations cardiaques regroupées sous le terme d'hétérotaxie [7], incluant une transposition des gros vaisseaux, un ventricule droit à double issue (Figure 2), un isomérisme des oreillettes et un canal atrio-ventriculaire. La survenue de malformations cardiaques associées à un dysfonctionnement des cils amène à se demander dans quel type cellulaire les cils sont requis pour la formation du cœur et quels sont les mécanismes impliqués.

Localisation des cils primaires dans le cœur

Le cil primaire est un organite présent dans de nombreux types cellulaires, en dehors de la phase de mitose puisqu'il réquisitionne le centriole pour son ancrage. Dans les cellules des différents tissus cardiaques, des observations par microscopie électronique ont établi la présence de cils primaires, c'est-à-dire non motiles car dépourvus d'un doublet central de microtubules (Figure 3, E16,5) [45] (→).

(→) voir la synthèse de C. Fort et P. Bastin, page 955 de ce numéro

	Syndromes	Gènes mutés	Cardiopathies	Référence OMIM	Prévalence (source Orphanet)
Cil motile	Dyskinésie ciliaire primitive	<i>ARMC4, C21ORF59, CCDC39/40/65/103/114, DNAAF1/2/3, DNAH5/11, DNAI1/2, DNAL1, DRC1, DYX1C1, HEATR2, HYDIN, LRRC6, NME8, OFD1, RPGR, RSPH1/4A/9, SPAG1, ZMYND10</i>	Communication interauriculaire, transposition des gros vaisseaux, hétérotaxie	244400	1/20 000
	Kartagener	<i>DNAI1</i>	<i>Situs inversus</i> (dextrocardia)	244400	
Cil primaire	Alström	<i>ALMS1</i>	Cardiomyopathie dilatée	203800	450 cas au monde
	Ellis-van Creveld	<i>EVC, EVC2</i>	Communication inter-auriculaire	225500	150 cas au monde
	Polykystose rénale autosomique dominante	<i>PKD1-2</i>	Hypertrophie du ventricule gauche, prolapsus de la valve mitrale	173900	1/1 000
	McKusick-Kaufman	<i>MKKS</i>	Malformations cardiaques	236700	1 % dans la population Amish
	Bardet-Biedl	<i>BBS1-19</i>	Malformations cardiaques	209900	1/125 000 à 1/175 000
Meckel-Gruber	<i>MKS1-11, IFT88, RPGRIP1, BBS15</i>	Malformations cardiaques	249000	1/9 000 en Finlande	

Tableau I. Cardiopathies associées à des ciliopathies. Fonctions associées aux produits des gènes cités : *ARMC4*, *CCDC39/65/103/114*, *DNAAF2/3*, *DYX1C1*, *HEATR2*, *SPAG1*, *ZMYND10* sont requis pour l'assemblage des bras de dynéine de l'axonème ; *DNAAF1*, *DNAH5*, *DNAL1*, *DNAI1/2*, *DNAL1* sont des composants des bras de dynéine ; *DRC1* est un composant du complexe régulateur nexine/dynéine ; *LRRC6*, *OFD1*, *RPGR*, *MKS1/3/5* interviennent dans la formation du centriole basal ; *RSPH1/4A/9*, *RPGRIP1* sont des composants de l'axonème ; *EVC1/2* sont des partenaires dominants négatifs du co-récepteur Smoothed ; *PKD2* est un canal calcium ; *PKD1* est un mécanorécepteur ; *MKKS*, *BBS12* sont des protéines chaperones ; *BBS1/2/4/5/7/8/9/17/18* forment le BBSome qui recrute la GTPase Rab8A pour le transport vésiculaire vers le cil ; *BBS3/14* sont requis pour le transport vésiculaire ; *BBS11* est une ubiquitine ligase E3 ; *IFT88*, *BBS19* sont des composants du transport intraflagellaire ; *BBS15* est impliqué dans la polarité planaire. *ARMC4* : *armadillo repeat containing 4* ; *C21ORF59* : *chromosome 21 open reading frame 59* ; *CCDC39* : *coiled-coil domain containing 39* ; *DNAAF1* : *dynein, axonemal, assembly factor 1* ; *DNAH5* : *dynein, axonemal, heavy chain 5* ; *DNAI1* : *dynein, axonemal, intermediate chain 1* ; *DNAL1* : *dynein, axonemal, light chain 1* ; *DRC1* : *dynein regulatory complex subunit 1* ; *DYX1C1* : *dyslexia susceptibility 1 candidate 1* ; *HEATR2* : *HEAT repeat containing 2* ; *HYDIN* : *hydrocephalus-inducing protein* ; *LRRC6* : *leucine rich repeat containing 6* ; *OFD1* : *oral-facial-digital syndrome 1* ; *RPGR* : *retinitis pigmentosa GTPase regulator* ; *RSPH1* : *radial spoke head 1 homolog* ; *SPAG1* : *sperm-associated antigen 1* ; *ZMYND10* : *zinc finger, MYND-type containing 10*.

Chez l'embryon, une plus forte proportion de cellules ciliées a été décrite parmi les cellules musculaires (cardiomyocytes) peu matures, dont les cils sont souvent invaginés dans une poche ciliaire [8, 9]. En accord avec cette observation, les cils sont détectés dans le cœur embryonnaire entre 9,5 jours (E9,5) et 12,5 jours (E12,5) de développement chez la souris [10, 11], alors que, chez l'adulte, ils sont détectés dans les cellules interstitielles non musculaires [9]. À quel stade les cils sont-ils perdus dans les cardiomyocytes ? Cette perte est-elle irréversible ? Ces questions restent encore ouvertes. Chez l'embryon,

les cardiomyocytes des oreillettes et de la base des ventricules sont plus fréquemment ciliés [10]. Dans l'épicaarde embryonnaire, la tubuline acétylée, associée aux microtubules stabilisés et présente notamment dans les cils, est enrichie du côté de la cavité péricardique [11]. Dans l'endocarde embryonnaire, les cils font saillie dans la cavité, en contact direct avec le flux sanguin, et sont localisés préférentiellement dans les zones soumises à un moindre stress mécanique, comme

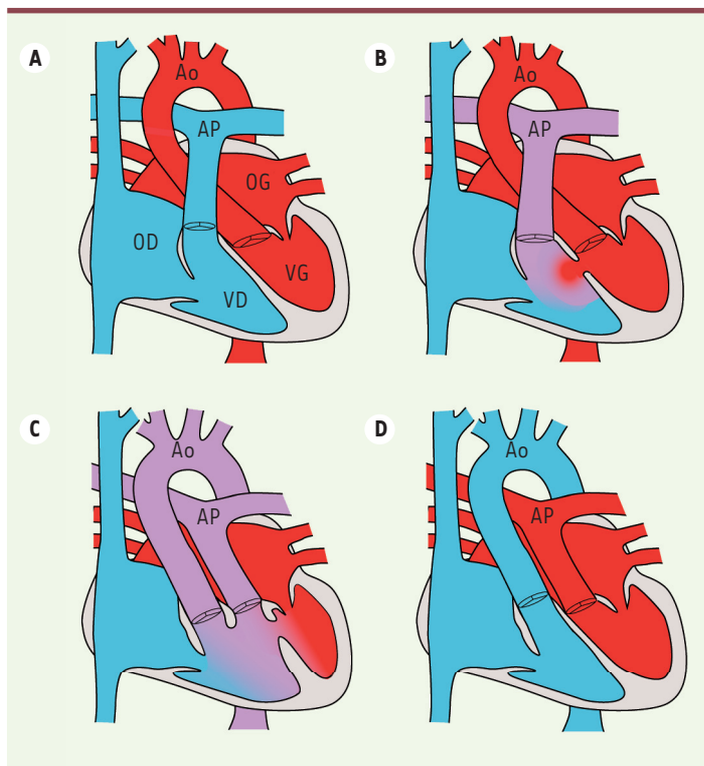


Figure 2. Exemples de malformations cardiaques associées à des ciliopathies. **A.** Dans un cœur normal, une double circulation sanguine est établie, qui sépare le sang carboné (bleu) du sang oxygéné (rouge). AP : artère pulmonaire ; Ao : aorte ; OD : oreillette droite ; OG : oreillette gauche ; VD : ventricule droit ; VG : ventricule gauche. **B.** Dans le cas d'un défaut de cloisonnement ventriculaire, un mélange des sangs se produit (violet), avec des conséquences sur la pression sanguine dans le cœur. **C.** Dans un ventricule droit à double issue, les deux artères (aorte et artère pulmonaire) débouchent du ventricule droit, ce qui entrave l'oxygénation du sang distribué aux organes. **D.** La transposition des gros vaisseaux correspond à une inversion des artères, ce qui empêche le sang oxygéné d'arriver aux organes. Ces malformations doivent être réparées à la naissance.

les oreillettes, la base des trabéculations du ventricule ou la base des bourgeons des valves atrio-ventriculaires. Cette régionalisation suggère que le cil primaire peut jouer un rôle de capteur de forces hémodynamiques [12]. Des cils ont également été observés dans le mésenchyme des bourgeons de valves ; ils n'ont pas d'orientation apparente [11], et contiennent des antigènes spécifiques tels que la petite GTPase ARL13B (*ADP-ribosylation factor-like 13B*) [10]. Dans les muscles lisses des vaisseaux du cœur, la présence de cils primaires n'a pas encore été rapportée, alors qu'ils jouent un rôle dans d'autres vaisseaux [13]. Ainsi, par sa large distribution dans le cœur embryonnaire, le cil primaire se positionne comme un acteur important dans différents processus de la morphogénèse cardiaque.

Signalisation droite/gauche et alignement des chambres cardiaques

Les cils motiles et primaires sont essentiels dans le nœud, une structure embryonnaire qui est le siège de la mise en place de la latéralité droite/gauche de l'organisme (Figure 1A-B) [6, 14]. Cette latéralité a plusieurs conséquences sur la morphogénèse du cœur. Le cœur se forme à partir de précurseurs localisés de part et d'autre de la ligne médiane, recevant ainsi des signaux droits ou gauches (Figure 3, E6,5). Ainsi, les oreillettes droite et gauche diffèrent par leur morphologie, mais aussi par le drainage veineux et la nature des valves conduisant au ventricule adjacent. La signalisation droite/gauche est aussi requise pour des mouvements de courbure du cœur embryonnaire (Figure 3, E8,5), qui conduisent au positionnement relatif des ventricules et des troncs artériels, ainsi qu'au positionnement du cœur

à gauche de la cage thoracique. Ainsi, la structure du cœur est particulièrement sensible aux perturbations dans la détermination de la droite et de la gauche de l'embryon, ce qui a des conséquences sur la mise en place de la double circulation sanguine (pulmonaire et systémique).

Dans plusieurs modèles animaux, l'absence ou le dysfonctionnement des cils affectent la morphogénèse du cœur. L'absence de cils, résultant d'un défaut du centriole basal chez les mutants *Ofd1^{-/-}* (*oral-facial-digital syndrome 1*) [15] ou de transport ciliaire dans les mutants *Ift88^{-/-}* (*intraflagellar transport 88 homolog*), *Ift172^{-/-}* et *Kif3a^{-/-}* (*kinesin family member 3A*) [16, 17, 45] (→) induit une détermination bila-

térale de la gauche de l'embryon, la courbure du cœur se faisant alors au hasard vers la droite ou la gauche de l'embryon. Parfois, la ciliogénèse est partielle, avec des cils plus courts ou moins nombreux. On observe, par exemple, des défauts de cloisonnement de la voie efférente et des ventricules chez le mutant *Fuz* (*fuzzy planar cell polarity protein*), qui comporte une mutation dans un effecteur de la polarité planaire¹ impliqué dans le trafic membranaire [18], alors que chez le mutant *Mks1* (*Meckel syndrome, type 1*), que caractérise une altération d'un régulateur du centriole basal, la courbure du cœur se fait au hasard, et, plus tard, une transposition des gros vaisseaux apparaît [19]. L'inactivation du gène *Pifo* (*Pitchfork*) induit des cils anormaux, dupliqués, et aboutit à un ventricule droit à double issue, malformation dans laquelle l'aorte et l'artère pulmonaire sortent toutes deux du ventricule droit [20]. L'inactivation de la dynéine axonémale *Dnaic1* (*dynein*,

¹ La polarité planaire oriente les cellules épithéliales en surface, à la différence de la polarité apico-basale selon un axe perpendiculaire.

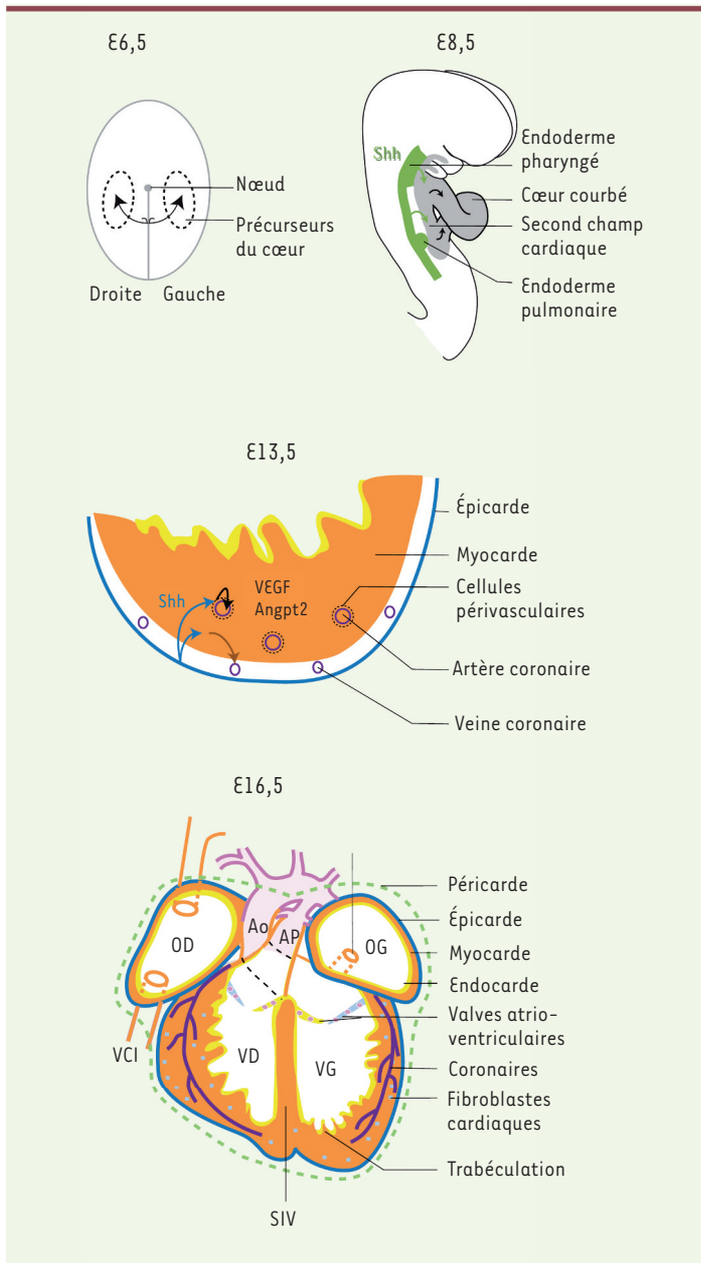


Figure 3. Rôle des cils à différentes étapes de la formation du cœur. E6,5 (6,5 jours après la fécondation) : au moment de la gastrulation, les cils du nœud sont importants pour la détermination de la droite et de la gauche de l'embryon. Les flèches noires indiquent la migration des précurseurs cardiaques de part et d'autre de la ligne primitive (grise) où a lieu la gastrulation. E8,5 : la courbure du cœur est sensible à la latéralité droite/gauche. Par ailleurs, la sécrétion de Sonic hedgehog (Shh) dans l'endoderme active (flèches vertes) une voie de signalisation dans les précurseurs du second champ cardiaque pour le cloisonnement des oreillettes et des gros vaisseaux artériels. Les flèches noires indiquent le recrutement des précurseurs cardiaques dans le cœur. E13,5 : schéma d'une coupe de ventricule représentant les différents tissus cardiaques. Shh est ici sécrété par l'épicarde (flèches bleues), et est nécessaire dans les cellules périvasculaires (en noir) et du myocarde (orange) pour stimuler la formation du réseau coronaire via la sécrétion de facteurs de croissance vasculaire endothélial (VEGF) et d'angiopoïétine (Angpt2). E16,5 : schéma du cœur mature montrant l'organisation des différents tissus cardiaques, ainsi que l'alignement des chambres cardiaques et des gros vaisseaux. AP : artère pulmonaire ; Ao : aorte ; OD : oreillette droite ; OG : oreillette gauche ; SIV : septum interventriculaire ; VCI : veine cave inférieure ; VCS : veine cave supérieure ; VD : ventricule droit ; VG : ventricule gauche ; VP : veine pulmonaire.

les phénotypes de courbure du cœur ou d'hétérotaxie résultent d'un dysfonctionnement ciliaire indirect, par l'intermédiaire de la signalisation droite/gauche, dans les cellules du nœud qui ne participent pas au cœur. Outre ce rôle, le cil est nécessaire à la transduction de voies de signalisation dans des cellules qui colonisent le cœur.

Signalisation Hedgehog

La voie de signalisation Hedgehog (hh), qui régule la croissance et la détermination des tissus, dépend du cil primaire [17, 23]. En présence d'un ligand (Shh, *Sonic hedgehog*, *Ihh*, *Indian hedgehog* ou *Dhh*, *Desert hedgehog*), le co-récepteur *Smoothed* est concentré au niveau du cil, où il peut déclencher l'activation des facteurs de transcription *Gli* (Figure 1C). Shh et *Ihh* jouent un rôle précoce dans la détermination de la droite et de la gauche de l'embryon [24], alors que *Smoothed* et *Ihh* sont essentiels à la mise en place de la circulation sanguine par la vascularisation du sac vitellin [25]. Ces deux processus ont des répercussions indirectes sur la formation du cœur. De manière directe, Shh est requis pour le cloisonnement du cœur et la formation des coronaires, les vaisseaux qui irriguent le muscle cardiaque.

axonemal, intermediate chain 1), qui n'affecte pas la ciliogenèse mais la motilité des cils, conduit à des défauts de la courbure du cœur, se traduisant par un mauvais positionnement du cœur si la courbure est inversée, ou à une hétérotaxie si la courbure est incomplète [21]. Quand la kinase ciliaire *Nek8* (*NIMA-related kinase 8*) est mutée, les cils se forment normalement. Cependant, l'orientation de la courbure du cœur se fait au hasard chez ces mutants, qui présentent aussi des défauts de cloisonnement des chambres cardiaques et un ventricule droit à double issue [22].

Dans ces modèles animaux, l'inactivation génétique est zygotique, c'est-à-dire ubiquitaire, ce qui ne permet pas de comprendre dans quels types cellulaires les cils sont requis. Il est très probable que



Cloisonnement du cœur

Pour le bon fonctionnement du cœur, il est crucial que le sang oxygéné dans les poumons ne se mélange pas au sang carboné qui revient des autres organes. Ainsi, dans le cœur embryonnaire qui est un tube, les chambres cardiaques (oreillettes, ventricules) et les gros vaisseaux (artère pulmonaire, aorte) doivent être cloisonnés (Figure 2). Parmi les cellules qui participent à ce processus, il y a des précurseurs mésodermiques (Figure 3, E8,5-E10,5) qui expriment le récepteur Patched-1 ou le facteur de transcription Gli1, ce qui indique que ces cellules sont sensibles à la sécrétion de Shh par les cellules voisines de l'endoderme de l'intestin antérieur [26, 27]. Par traçage génétique avec une recombinaison Cre inducible dont l'expression dépend des séquences régulatrices de *Gli1*, il a été montré que ces cellules participent à la cloison des oreillettes et à l'artère pulmonaire [26]. Ainsi, en présence d'une mutation de Shh ubiquitaire [28] ou de celle du co-récepteur Smoothened spécifiquement dans les cellules précurseurs du second champ cardiaque [27, 29], la cloison des oreillettes ne se forme pas, l'artère pulmonaire est atrophiée et le cloisonnement des ventricules est incomplet. Ces animaux ne survivent pas après la naissance, en raison de l'impossibilité d'apporter aux organes un sang suffisamment oxygéné. L'action de Shh est nécessaire à la survie [28] ou à la prolifération [30] cellulaires, ou bien elle module la différenciation musculaire [24, 27, 31].

Puisque Shh a besoin du cil primaire pour activer sa voie de signalisation, les mutations qui affectent la ciliogenèse affectent le cloisonnement du cœur. C'est le cas chez les mutants hypomorphes *lft88^{cbbs/cbs}*, qui reproduisent les défauts d'une faible signalisation Shh [32]. La signalisation Shh est modulée par d'autres composants de la machinerie de transport ciliaire, tels que *lft25* [33], qui sont ainsi requis pour le cloisonnement du cœur. Chez l'homme, de tels défauts sont observés dans le syndrome ciliopathique Ellis van Creveld (EVC). Les gènes responsables de la maladie, *EVC* et *EVC2*, codent pour des partenaires dominants négatifs du co-récepteur Smoothened dont la localisation est régulée par un complexe ciliaire récemment identifié [34]. Les mutants *Rpgrip11^{-/-}* (*retinitis pigmentosa GTPase regulator interacting protein 11*), qui ont des cils plus courts, ont des défauts de maturation de Gli3 associés à des défauts de cloisonnement des ventricules. Un autre aspect de ces mutants, l'amincissement des parois des chambres cardiaques qui est associé à une baisse de prolifération cellulaire, suggère que la signalisation Shh pourrait jouer un autre rôle, par exemple dans les cellules des chambres cardiaques. Ainsi, l'effecteur Gli3 de la signalisation Shh a été observé dans les cils primaires des ventricules embryonnaires [10].

Formation des coronaires

Lorsque le muscle cardiaque (myocarde) s'épaissit, il doit être irrigué par un réseau de vaisseaux sanguins, les coronaires. La voie Shh est nécessaire à la formation de ce réseau et implique une signalisation entre différents tissus cardiaques. Shh est exprimé dans l'épicaarde, le tissu qui recouvre le myocarde, en une vague qui part de la base des ventricules à E12,5 jusqu'à l'apex à E13,5 [35]. La mutation du co-récepteur Smoothened, spécifiquement dans le myocarde, arrête la croissance des

veines coronaires, tandis que la même mutation, ciblée dans les cellules périvasculaires, arrête la croissance des artères coronaires [36]. Ainsi, la sécrétion de Shh par les cellules de l'épicaarde est détectée par les cellules voisines, myocardiques ou périvasculaires (Figure 3, E13,5) qui, en réponse, expriment des facteurs de croissance de l'endothélium vasculaire (VEGF [*vascular endothelial growth factor*], *Angpt2* [*angiopoietin 2*]). Cependant, des défauts des vaisseaux coronaires n'ont pas encore été décrits dans des mutants ciliaires ou dans des ciliopathies ; il serait intéressant de rechercher si ces défauts existent.

Nous avons vu que la transduction de la voie Hedgehog est importante dans des cellules qui colonisent le cœur. Il est vraisemblable que cette transduction passe par le cil primaire, puisque des mutations dans des composants ciliaires conduisent à des phénotypes similaires. Un autre exemple de voie de signalisation qui passe par le cil primaire et est importante pour la formation du cœur, est celui des polycystines.

Polycystines

Les polycystines sont des protéines membranaires souvent localisées dans le cil primaire (Figure 1B). Chez l'homme, des mutations des polycystines sont responsables de la polykystose rénale autosomique dominante (PKD). PKD2 agit comme un canal calcium, tandis que PKD1 agit comme un mécanorécepteur des interactions cellule-cellule ou cellule-matrice extracellulaire [37]. Chez la souris, la mutation des gènes *Pkd1* et *Pkd2* conduit à des malformations des valves cardiaques [38], ainsi qu'à des défauts de cloisonnement des chambres cardiaques [38, 39]. Dans le cas d'une perte de fonction, un myocarde plus fin a été observé [11, 38], alors que la surexpression de *Pkd1* (entraînant un niveau 2 à 15 fois supérieur au niveau normal) conduit à un effet inverse d'hypertrophie du myocarde [40], ce qui rappelle la maladie humaine. Lorsque la mutation de *Pkd1* est restreinte aux cellules endothéliales [41] ou aux muscles lisses et cardiaque [42], elle ne cause pas de défaut cardiaque, à la différence de la mutation ubiquitaire. L'interprétation de cette différence n'est pas claire : elle pourrait être due à une variation dans la séquence de la mutation ou à l'intervention de *Pkd1* dans un autre type cellulaire que les cellules endothéliales des muscles lisses et cardiaque, comme par exemple les cellules interstitielles du cœur. Ainsi, le mécanisme d'action de *Pkd1* et *Pkd2* dans le cœur reste à déterminer. L'effet est-il direct dans des cellules cardiaques ? Quel compartiment cellulaire est contrôlé et par quelle cascade de

signalisation ? De même, le lien entre Pkd et cil cardiaque n'a pas été démontré.

D'autres voies de signalisation ont été reliées au cil primaire, comme par exemple la voie Wnt canonique, la voie Wnt de la polarité planaire, ainsi que les voies PDGFR α (*platelet-derived growth factor receptor α*) [1] et TGF β (*transforming growth factor β*) [43], qui sont importantes pour certaines étapes de la formation du cœur. Cependant, les mutants de composants ciliaires conduisent à des phénotypes moins sévères que les mutants des voies Wnt et TGF β , ce qui indique que le cil primaire n'est pas toujours requis pour ces voies. Le rôle de ces voies dans les cils des cellules cardiaques *in vivo* reste donc à démontrer.

Conclusions

Par leur large distribution dans de nombreux types cellulaires, les cils primaires jouent un rôle important dans la formation des organes, y compris le cœur. Le dysfonctionnement des cils primaires ou des voies de signalisation dont la transduction se produit habituellement dans le cil primaire conduit à un large spectre de malformations cardiaques. Le cil est un organe spécialisé dont la structure et les capacités sensorielles varient d'un type cellulaire à un autre [44, 45]. Il est possible que les différents types de malformations cardiaques résultent d'une fonction ciliaire spécifique. Cependant, les modèles actuels résultent d'inactivations ubiquitaires de gènes ciliaires. Le rôle des cils doit maintenant être disséqué plus finement par un contrôle spatio-temporel des mutations ciliaires, pour découpler les différents phénotypes et identifier le rôle des cils d'un type cellulaire spécifique à un stade donné de développement. En outre, ces mutations contrôlées pourraient permettre de révéler d'autres fonctions des cils primaires, qui sont des structures dynamiques au cours du cycle cellulaire, comme par exemple dans le contrôle de la prolifération cellulaire [49] (→), de la différenciation cellulaire, ou de l'orientation de la division cellulaire [50] (→).

Outre leur intérêt pour déchiffrer les mécanismes fondamentaux de la morphogenèse du cœur, ces études seront indispensables pour mieux comprendre l'étiologie des cardiopathies associées aux ciliopathies. ♦

(→) Voir la Synthèse de N. Delgehyr et N. Spassky, page 976 de ce numéro

(→) Voir la Synthèse de N. Tulet et B. Delaval, page 1040 de ce numéro

SUMMARY

Cilia and heart morphogenesis

After the seminal discovery in 2000 that primary cilia are functional organelles which are essential for embryonic development, several mouse models of ciliopathies have been generated. The heart is frequently affected, with a large spectrum of malformations. The cilia of the node are required early in development in the determination of the left/right laterality of the embryo, which has secondary consequences on the formation of the heart. Thus, abnormal looping of the heart is a recurrent phenotype in models of ciliopathies. However, the function of primary cilia in cardiac cells remains poorly understood. Receptors such as polycystins or hedgehog receptors are usually localized in the primary cilium, raising the possibility that

these signalling pathways, which are important for the septation and the growth of the heart, are transduced in primary cilia of cardiac cells. Knowledge of the roles of primary cilia at different steps of heart development and in different cardiac cell types will be essential to better understand the origin of human cardiopathies associated with ciliopathies. ♦

LIENS D'INTÉRÊT

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

REMERCIEMENTS

Les travaux de l'équipe de S. Meilhac sont financés par la Fondation pour la recherche médicale, l'Agence nationale pour la recherche et l'Institut national de la santé et de la recherche médicale.

RÉFÉRENCES

1. Goetz SC, Anderson KV. The primary cilium: a signalling centre during vertebrate development. *Nat Rev Genet* 2010 ; 11 : 331-44.
2. Pazour GJ, Dickert BL, Vucica Y, et al. *Chlamydomonas* IFT88 and its mouse homologue, polycystic kidney disease gene *tg737*, are required for assembly of cilia and flagella. *J Cell Biol* 2000 ; 151 : 709-18.
3. Baker K, Beales PL. Making sense of cilia in disease: the human ciliopathies. *Am J Med Genet C Semin Med Genet* 2009 ; 151C : 281-95.
4. Shenje LT, Andersen P, Halushka MK, et al. Mutations in Alstrom protein impair terminal differentiation of cardiomyocytes. *Nat Commun* 2014 ; 5 : 3416.
5. Tobin JL, Beales PL. The nonmotile ciliopathies. *Genet Med* 2009 ; 11 : 386-402.
6. Nonaka S, Tanaka Y, Okada Y, et al. Randomization of left-right asymmetry due to loss of nodal cilia generating leftward flow of extraembryonic fluid in mice lacking KIF3B motor protein. *Cell* 1998 ; 95 : 829-37.
7. Brueckner M. Heterotaxia, congenital heart disease, and primary ciliary dyskinesia. *Circulation* 2007 ; 115 : 2793-5.
8. Rash JE, Shay JW, Bieseke JJ. Cilia in cardiac differentiation. *J Ultrastruct Res* 1969 ; 29 : 470-84.
9. Myklebust R, Engedal H, Saetersdal TS, Ulstein M. Primary 9+0 cilia in the embryonic and the adult human heart. *Anat Embryol* 1977 ; 151 : 127-39.
10. Gerhardt C, Lier JM, Kuschel S, Rütger U. The ciliary protein Ftm is required for ventricular wall and septal development. *PLoS One* 2013 ; 8 : e57545.
11. Slough J, Cooney L, Brueckner M. Monocilia in the embryonic mouse heart suggest a direct role for cilia in cardiac morphogenesis. *Dev Dyn* 2008 ; 237 : 2304-14.
12. Van der Heiden K, Groenendijk BC, Hierck BP, et al. Monocilia on chicken embryonic endocardium in low shear stress areas. *Dev Dyn* 2006 ; 235 : 19-28.
13. Lu CJ, Du H, Wu J, et al. Non-random distribution and sensory functions of primary cilia in vascular smooth muscle cells. *Kidney Blood Press Res* 2008 ; 31 : 171-84.
14. Babu D, Roy S. Left-right asymmetry: cilia stir up new surprises in the node. *Open Biol* 2013 ; 3 : 130052.
15. Ferrante MI, Zullo A, Barra A, et al. Oral-facial-digital type I protein is required for primary cilia formation and left-right axis specification. *Nat Genet* 2006 ; 38 : 112-7.
16. Takeda S, Yonekawa Y, Tanaka Y, et al. Left-right asymmetry and kinesin superfamily protein KIF3A: new insights in determination of laterality and mesoderm induction by *kif3A*^{-/-} mice analysis. *J Cell Biol* 1999 ; 145 : 825-36.
17. Huangfu D, Liu A, Rakeman AS, et al. Hedgehog signalling in the mouse requires intraflagellar transport proteins. *Nature* 2003 ; 426 : 83-7.
18. Gray RS, Abitua PB, Wlodarczyk BJ, et al. The planar cell polarity effector Fuz is essential for targeted membrane trafficking, ciliogenesis and mouse embryonic development. *Nat Cell Biol* 2009 ; 11 : 1225-32.

