

les êtres vivants ; dans les archéobactéries, ces molécules seraient les constituants de base des membranes, et, dans les organismes supérieurs, elles serviraient seulement de renforçateurs.

Pourrait-on alors reconnaître, parmi les substances isolées, quelles sont les plus anciennes ? Une molécule semblait ancienne quand sa synthèse pouvait s'effectuer à l'aide de peu d'enzymes et quand les réactions de synthèse étaient analogues à des réactions supposées prébiotiques. Les chimistes ont établi un arbre phylogénétique de tous les terpénoïdes connus ou postulés comme constituants membranaires, et ils ont observé que les constituants membranaires les plus anciens devaient avoir été les phosphates d'alcools polyterpéniques.

MEMBRANES PRIMITIVES

Ces derniers étaient connus, puisqu'ils sont les précurseurs biosynthétiques de tous les terpénoïdes, mais on ne les avait jamais préparés en quantités suffisantes pour vérifier s'ils formaient des vésicules. À Strasbourg, N. Plobeck s'est livré à cette synthèse, et il a alors obtenu des phosphates de bis-polyterpényle : ceux qui portaient deux queues hydrophobes courtes, à cinq atomes de carbone, étaient solubles dans l'eau, mais ceux qui portaient deux queues longues, à 15 ou à 20 atomes de carbone, formaient des vésicules. De surcroît, même le phosphate de bis-géranyle, avec deux queues à seulement dix atomes de carbone, formait également des vésicules.

Une vésicule n'est pas une cellule, mais elle en possède plusieurs propriétés caractéristiques. Par exemple, l'intérieur de la membrane elle-même constitue une phase lipidique : l'ajout d'une trace d'un hydrocarbure fluorescent, insoluble dans l'eau, mais soluble dans la membrane, rend fluorescente la mince pellicule qui entoure les vésicules. En outre, au moins sur de petites vésicules, l'environnement diffère des couches interne et externe conduit à des différences d'acidité et à des possibilités de transport qui sont à l'étude.

D'où viennent les phosphates d'alcools terpéniques ? On suppose aujourd'hui qu'ils résultent de réactions entre des alcools et des polyphosphates, présents dans les eaux volcaniques. Une simple catalyse acide due à des argiles, par exemple, devrait permettre d'obtenir les alcools polyterpéniques à partir de constituants plus simples, tels l'isobutène et le formaldéhyde. Ainsi la recherche des membranes de nos ancêtres les plus lointains passe, aujourd'hui, par l'exploration chimique de classes de molécules universelles, retrouvées grâce à l'étude du pétrole. □

Vaccin anti-cocaïne

*Chez la souris,
un vaccin diminue
les effets de la drogue.*

La consommation de cocaïne entraîne parfois des perturbations neurologiques, des anomalies comportementales et un besoin quasi irréprouvable de consommer la drogue. Comment lutter contre cette dépendance ? George Koob et ses collègues de l'Institut de recherches Scripps ont considéré la cocaïne comme un agent étranger et «vacciné» des animaux contre cette substance. Ils ont publié dans la revue *Nature* que, de la même façon qu'un vaccin classique protège contre un micro-organisme pathogène, leur vaccin contre la cocaïne rend les souris vaccinées insensibles à la drogue.

Depuis plus de 1 000 ans, les feuilles de coca sont consommées pour leurs effets psychotropes. Selon les Incas, «les anges de Dieu avaient fait cadeau à l'homme de la feuille de coca pour rassasier ceux qui avaient faim, donner une vigueur nouvelle à ceux qui éprouvaient fatigue et défaillance, et faire oublier leurs misères aux malheureux.» Les feuilles de coca sont apparues en Europe au milieu du XIX^e siècle. En 1863, un pharmacien corse, Angelo Mariani, a déposé le brevet du vin Mariani, une boisson aux extraits de coca, vite populaire en Europe. La frontière entre boisson plaisante et médication s'est encore estompée quand, en 1886, le pharmacien américain, John Pemberton, a inventé le Coca Cola.

Les feuilles de coca produisent sensiblement les mêmes effets que la substance pure, mais la cocaïne se déverse plus progressivement dans l'estomac, puis dans le sang, et ses effets sont moins intenses que ceux de la poudre administrée par inhalation ou par injection.

La cocaïne favorise la libération de la dopamine et bloque sa recapture dans les zones «de la récompense», le noyau accumbens et le cortex préfrontal : la concentration en dopamine y augmente, procurant les effets mentionnés.

Pour dresser le système immunitaire contre un antigène étranger, celui-ci doit

être stable ; or la molécule de cocaïne se décompose spontanément par hydrolyse. Ainsi, il fallait trouver un moyen d'en empêcher la dégradation. L'équipe de G. Koob y est parvenue en associant un analogue stable de la cocaïne à une protéine-porteur étrangère : le composé stabilisé était alors susceptible d'activer le système immunitaire.

Afin de tester l'efficacité de l'immunisation, les chercheurs ont d'abord évalué l'effet de la cocaïne sur des rats : leur activité locomotrice augmente, et leur comportement devient stéréotypé. Puis, ils ont administré à quelques animaux le «vaccin» contre la cocaïne. Après une injection et deux rappels, l'équipe américaine a injecté de la cocaïne aux rats vaccinés et observé leurs réactions : la drogue n'avait plus d'effet.

Après la vaccination, le système immunitaire produit des anticorps. Lors d'une injection ultérieure de la drogue, les anticorps se fixent sur la cocaïne, l'empêchant de traverser la barrière hématoencéphalique, de pénétrer dans le cerveau et d'y exercer ses effets. L'immunisation contre la cocaïne abaisse la concentration en cocaïne dans le cerveau.

Si, devant le vide thérapeutique auquel sont confrontés les médecins qui veulent traiter les toxicomanes, ce résultat est encourageant, de nombreuses questions restent ouvertes : lors de l'expérience menée sur les rats vaccinés, la drogue n'était pas injectée par voie intraveineuse, mais par voie sous-cutanée, de sorte que les anticorps avaient le temps de se fixer sur la cocaïne et de l'empêcher d'agir. Lorsqu'un toxicomane s'administre la drogue par voie intraveineuse, l'action est immédiate et les anticorps neutralisants n'auraient sans doute pas le temps d'interdire à la cocaïne de pénétrer dans le cerveau. De surcroît, si les anticorps avaient le temps d'agir, les toxicomanes, n'éprouvant plus les effets qu'ils recherchent, risqueraient de s'administrer des doses croissantes, et de mourir d'overdose.

Enfin, le système immunitaire est très précis, et même s'il reconnaissait la cocaïne, il serait insensible aux analogues que les trafiquants ne manqueraient pas de synthétiser : ces molécules seraient suffisamment proches de la cocaïne pour en reproduire les effets, mais assez différentes pour échapper au système immunitaire. □



Publicité pour le vin Mariani.

Cycliophora

Un nouvel embranchement d'invertébrés marins.

Comment imaginer, lorsque nous dégustons des langoustines, que nous pourrions observer l'une des créatures les plus originales de la planète ? *Symbion pandora*, qui vit sur les parties buccales de ce crustacé, doit à sa petite taille d'être longtemps passé inaperçu. Cette nouvelle espèce est pourtant si différente de tous les autres animaux qu'un nouvel embranchement systématique a été créé pour elle seule : *Cycliophora*.

Les zoologues classent les animaux en catégories hiérarchisées. Les espèces sont regroupées en genres, les genres en sous-familles et les sous-familles en familles. On trouve ensuite les ordres, les classes, les embranchements et, au sommet, les règnes, animal et végétal. L'embranchement *Cycliophora* a des affinités avec deux autres embranchements d'invertébrés, essentiellement marins : les

Bryozoaires et les Kamptozoaires. Il en diffère toutefois par des aspects déterminants : son cycle de développement original, l'existence de phases sexuées libres, la structure de sa bouche, l'absence de tentacules, la simplicité de son appareil digestif et ses organes excréteurs.

Les individus de *Symbion pandora*, d'environ 0,35 millimètre de long, vivent isolés. Ils sont asexués et se reproduisent en formant une larve par bourgeonnement interne. La larve, qui mûrit dans une chambre incubatrice, élabore elle-même un bourgeon interne : son nom, *pandora*, fait allusion à la jarre au contenu mystérieux que Zeus avait confiée à Pandore. Après sa libération, elle se fixe sur la langoustine et se métamorphose.

En période de mue de la langoustine, le bourgeon peut évoluer vers une forme mâle. Ce mâle nain, de 0,085 millimètre de long, incapable de s'alimenter, est libéré

à sa maturité sexuelle et se fixe sur un individu qui bourgeonne une larve femelle : lorsque cette dernière est libérée, elle contient un seul gros ovocyte. Après une période de vie libre et indépendante, elle se fixe et libère l'œuf qui produit alors une larve.

Les espèces de Bryozoaires qui produisent des larves n'incubent aussi qu'un œuf à la fois, toutefois ces animaux ne sont jamais libres et solitaires : ils sont toujours composés de deux individus au moins. Certains Kamptozoaires sont solitaires et leurs bourgeons sont parfois capables de mener une vie libre, comme les larves de *Cycliophora*.

PAS DE TENTACULES

À l'état adulte, *Symbion pandora* est constitué de trois parties : un cône buccal en forme de cloche renversée, un tronc ovoïde et un pédoncule. La bouche, circulaire, est formée d'une alternance de cellules ciliées et de cellules musculaires, et fermée par deux sphincters successifs. Le tube digestif, recourbé en U, se termine par un anus indépendant de la bouche, comme chez les Bryozoaires (chez les Kamptozoaires, les deux orifices sont réunis par un anneau de tentacules). L'absence de tentacules autour de la bouche ou de l'anus est une autre caractéristique de *Symbion pandora*.

Le tube digestif est constitué d'un estomac, d'un intestin et d'un rectum. Il est formé précocement chez la larve où il semble fonctionnel, comme chez des larves évoluées de Bryozoaires. Le tube digestif des adultes de ces derniers est toutefois plus complexe : il comprend des segments individualisés plus diversifiés (œsophage, cæcum digestif, pylore).

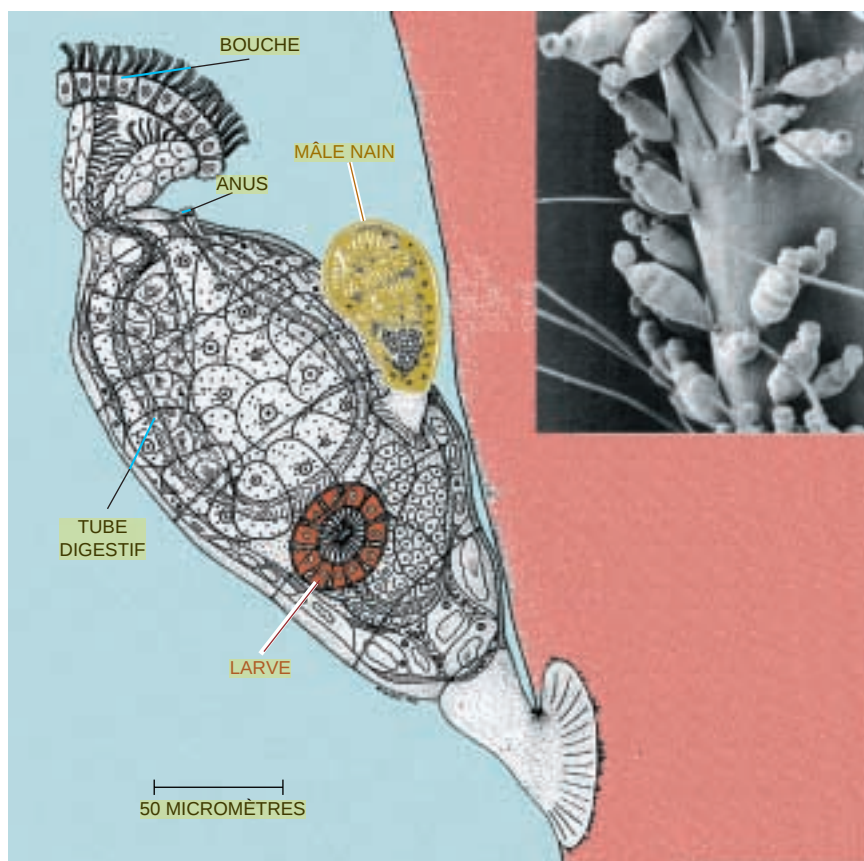
Deux protonéphridies, des organes ayant la même fonction que le rein chez les vertébrés, assurent l'excrétion. Ces organes sont présents en grand nombre chez les Kamptozoaires, mais inexistant chez les Bryozoaires. Un ganglion nerveux est situé à la partie antérieure du tronc, au niveau du pore anal et de la limite du cône buccal et de l'estomac ; il semble moins complexe que chez les Bryozoaires.

Comme chez deux des trois classes actuelles de Bryozoaires, le tube digestif et le ganglion nerveux de *Symbion pandora* dégénèrent périodiquement : ils sont simultanément remplacés par des viscères bourgeonnés à l'intérieur de l'organisme à partir de l'épiderme. On n'observe pas ce phénomène chez les Kamptozoaires ; toutefois la plupart des ganglions nerveux de la larve disparaissent lors de sa métamorphose.

Jean-Loup D'HONDT

CNRS, MNHN

Laboratoire de biologie des invertébrés marins et malacologie



Symbion pandora, seule espèce de l'embranchement *Cycliophora*, vit sur les parties buccales de la langoustine (photographie à droite). Il se reproduit par bourgeonnement interne d'une larve. Une différenciation sexuelle peut apparaître : un mâle nain est produit. Il se fixe alors sur un autre individu et féconde la larve contenue par ce dernier.