

adaptative muni de petits lasers ont démontré la faisabilité de la technique.

Si, à terme, l'utilisation d'une étoile guide artificielle permettait d'étendre l'utilisation de l'optique adaptative à l'ensemble du ciel, elle n'éliminerait pas la dégradation de la correction lorsque l'on s'éloigne de l'étoile guide. L'optique adaptative tomographique résout ce problème. Alors qu'avec les systèmes d'optique adaptative classique, un seul miroir est déformé afin de compenser les distorsions de la lumière en provenance d'une unique étoile guide, dans l'optique adaptative tomographique, plusieurs miroirs sont déformés afin de corriger la turbulence atmosphérique dans les trois dimensions. Cette technique compense de manière uniforme la turbulence sur un champ de vue bien supérieur à celui qui est obtenu avec les techniques classiques.

La méthode requiert des mesures de distorsion optique de plusieurs étoiles guides (naturelles ou artificielles), chacune fournissant une mesure de la turbulence dans une direction différente. En utilisant trois étoiles guides dans la constellation de l'Aigle, les astronomes de l'équipe italienne ont obtenu une image de très bonne qualité de la partie du ciel située entre les trois étoiles. Cette approche tomographique a ainsi permis de corriger 92 pour cent des perturbations atmosphériques. L'obtention d'une résolution égale à la limite de diffraction pour l'ensemble du ciel est maintenant envisageable.

Pour un télescope de huit mètres de diamètre, un système avec trois miroirs déformables et cinq étoiles guides multiplierait par un facteur supérieur à dix la surface du champ de vue compensé par rapport au système d'optique adaptative classique et améliorerait considérablement l'uniformité de la correction sur ce champ de vue. Les miroirs et les capteurs optiques sont au point. Deux difficultés retarderont l'adoption immédiate de ce système : les lasers ne sont pas encore adaptés, et les calculs en temps réel nécessaires à la tomographie atmosphérique sont encore 15 fois trop lents, mais les progrès sont prometteurs.

La tomographie atmosphérique pourrait être une technique importante pour les très grands télescopes d'une surface équivalente à celle d'un télescope de 30 mètres, voire de 100 mètres de diamètre, dont les principes sont aujourd'hui envisagés. Si, comme on le pressent, la séparation angulaire entre étoiles guides augmente avec la taille du télescope, un télescope de 100 mètres de diamètre n'aura même plus besoin d'étoiles artificielles pour profiter de la tomographie atmosphérique, mais pourra utiliser des étoiles naturelles.

Les ingrédients de la vie sur Mars ?

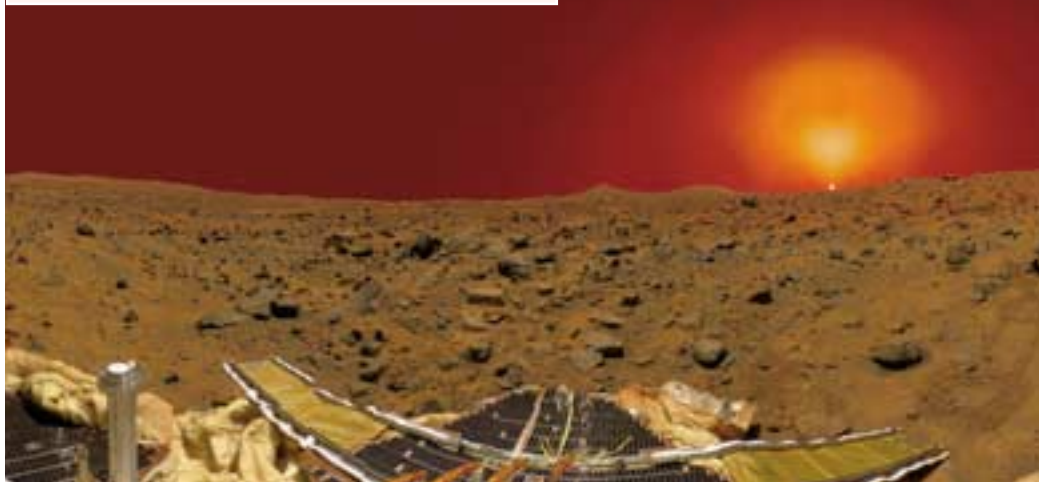
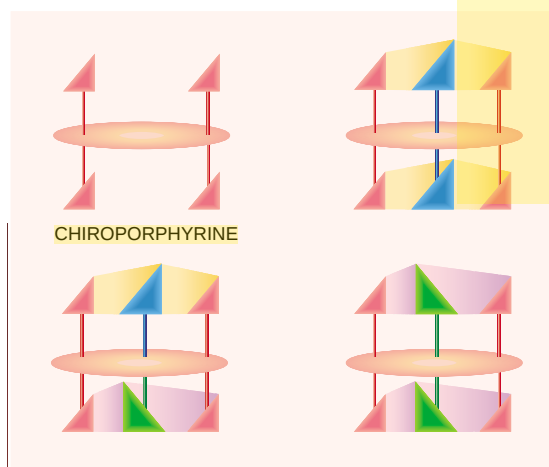
Une nouvelle méthode d'analyse des molécules asymétriques.

Sur Terre, chez tous les organismes vivants, les acides aminés (les briques élémentaires des protéines) ont une même propriété : ils ne sont pas superposables à leur image dans un miroir. Ainsi, ils pourraient exister sous forme droite ou gauche, comme la main humaine et comme la coquille des escargots, qui s'enroule vers la droite ou vers la gauche. Pourtant, dans la nature, on rencontre presque uniquement des acides aminés de forme

gauche, que ce soit chez les êtres humains, les animaux ou les plantes.

Jean-Claude Marchon et ses collègues du Laboratoire de chimie inorganique et biologique du Commissariat à l'énergie atomique de Grenoble ont synthétisé une nouvelle classe de molécules, les chiroporphyrines, qui permettent de mesurer les proportions d'acides aminés droits et gauches dans un échantillon. Grâce à ces mesures, on espère déduire les caractéristiques de la vie... sur d'autres planètes.

Ces molécules sont dérivées des porphyrines, omniprésentes chez les organismes vivants sous forme de complexes contenant un métal : par exemple les porphyrines de magnésium et de fer sont présentes respectivement dans la chlorophylle et dans l'hémoglobine. J.-C. Marchon et ses collègues ont attaché un groupe d'atomes droit à une porphyrine de cobalt. Cette chiroporphyrine réagit avec des acides aminés pour former des complexes. La réaction est quantitative (chaque chiroporphyrine réagit avec deux acides aminés) et irréversible (la liaison chimique formée est stable). Le complexe obtenu est



Sur Mars (en bas), deux sondes spatiales collecteront des échantillons en 2003 et en 2005. Une ressemblance entre des molécules qu'elles rapporteront et celles des organismes vivants terrestres conforterait l'idée que la vie serait venue de l'espace. Ces molécules seraient notamment des acides aminés, pour lesquels une nouvelle méthode d'analyse par résonance magnétique nucléaire a été mise au point. Les acides aminés droits (en haut, en bleu) et gauches (en haut, en vert) réagissent avec la chiroporphyrine pour donner trois complexes dont aucun n'est l'image de l'un des deux autres dans un miroir : les interactions (en jaune et en violet) des acides aminés et de la chiroporphyrine diffèrent. Grâce à cette différence, la nouvelle méthode détermine les proportions des complexes, puis des deux formes (droite ou gauche) des acides aminés.

constitué de trois parties : l'une (correspondant à la chioporphyne) est droite, et les deux autres (correspondant aux deux acides aminés) sont soit droites, soit gauches. On obtient au total trois complexes différents en fonction de la forme des acides aminés (voir la figure) : aucun n'est l'image de l'un des deux autres dans un miroir. Grâce à cette propriété, on les distingue par résonance magnétique nucléaire (RMN). Cette technique permet d'identifier des molécules placées dans un champ magnétique, par l'analyse des signaux émis par leurs atomes d'hydrogène. Comme la RMN est aussi une méthode d'analyse quantitative, on détermine les proportions des trois complexes, c'est-à-dire des formes droites et gauches d'acide aminé.

On utilise couramment la chromatographie chirale (où les molécules droites et gauches sont séparées selon leur vitesse de migration sur un substrat, sous l'effet de la pression), mais certains acides aminés ne sont pas séparés d'autres constituants de l'échantillon. La nouvelle méthode est plus fiable, car elle permet d'identifier chaque molécule. Sa sensibilité, encore assez faible, sera améliorée par l'utilisation de champs magnétiques intenses.

Grâce à cette méthode, on espère répondre à une question encore ouverte : les acides aminés ont-ils une origine extra-terrestre ? En 1997, John Cronin et ses collègues ont mesuré, dans la météorite de Murchison, les proportions des deux formes d'un acide aminé qui n'existe pas sur la Terre, ce qui élimine les erreurs éventuelles dues à une contamination par la biosphère : ils ont trouvé un excès de la forme gauche, de l'ordre de dix pour cent. Or, en 1998, Jeremy Bailey et ses collègues ont découvert une source de lumière polarisée dans la nébuleuse d'Orion. Une telle lumière détruit préférentiellement certaines molécules droites, mais laisse les gauches intactes. Ainsi, un mécanisme photochimique pourrait enrichir en formes gauches les acides aminés qui se forment spontanément à partir de molécules simples dans certaines régions de l'espace interstellaire.

En 2003 et 2005, des engins spatiaux prélèveront et rapporteront des échantillons martiens. À leur retour sur Terre, en 2008, ils seront mis en quarantaine, afin d'éviter toute contamination. Les chimistes de Grenoble espèrent en obtenir un fragment, afin de l'analyser avec la méthode qu'ils ont mise au point. Contiennent-ils des acides aminés, en majorité de forme gauche ? Une telle découverte éclairerait les théories des origines de la vie, car elle suggérerait que les acides aminés terrestres sont venus de l'espace.

Le cœur a ses raisons...

Le cœur pourrait-il s'auto-protéger contre l'infarctus ?

Chaque année, en France, les maladies cardio-vasculaires tuent plus de 150 000 personnes, dont près de 50 000 pour le seul infarctus du myocarde (le muscle cardiaque). Lors d'un infarctus, l'arrêt de la circulation sanguine dans une artère entraîne la nécrose par privation d'oxygène des différents tissus, notamment du cœur. Dans notre laboratoire, nous avons montré qu'après un chauffage préalable des organes, des infarctus du myocarde déclenchés chez des rats étaient moins prononcés que sans chauffage.

Dans les années 1980, l'équipe de K. A. Remier et Robert Jennings, à l'Université Duke, a montré que, chez l'animal, le cœur a la capacité de s'auto-protéger contre l'ischémie (le manque d'oxygénation) et les dommages qu'elle engendre. Pour ce faire, ils ont déclenché un mini-infarctus chez certains animaux et comparé les conséquences d'un infarctus chez ces animaux et chez d'autres qui n'avaient pas été prétraités. Ils ont établi qu'un court arrêt de la circulation protège le myocarde contre une ischémie de plus longue durée (l'ischémie de longue durée est délétère, contrairement à l'ischémie de courte durée, bénéfique). Ce phénomène, nommé «préconditionnement ischémique», se traduit par une diminution de la taille de la partie nécrosée et par une meilleure récupération de la fonction cardiaque.

De la même façon, on pensait que le stress thermique prémunissait également le myocarde contre les conséquences d'une ischémie. Le stress thermique est de surcroît un bon modèle de stress, facile à mettre en œuvre et à quantifier. Nous avons d'abord élevé la température de lapins et de rats de 37 à 42 °C pendant 10 à 15 minutes à l'aide d'une lampe d'incubation. Après

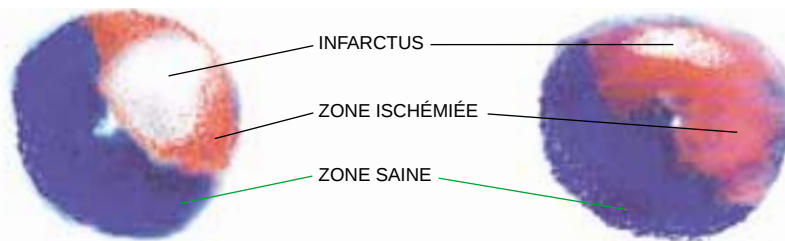
24 heures, nous avons provoqué un infarctus chez ces animaux par occlusion de l'artère coronaire et étudié leur cœur. La protection myocardique engendrée par le stress thermique préalable est spectaculaire : la taille de l'infarctus est réduite de moitié chez les animaux ayant subi l'hyperthermie par rapport aux animaux non chauffés (voir la figure). Ainsi, l'hyperthermie active un mécanisme d'auto-protection. Toutefois, l'auto-protection assurée par le traitement thermique disparaît au bout de 48 heures.

L'équipe de William Currie, de l'Université de Dalhousie, à Halifax, a établi que l'hyperthermie engendre une production de protéines particulières, les protéines de choc thermique (ou *Heat Shock Proteins*, HSP), dans le cœur et dans de nombreux autres organes. Ces protéines protégeraient les autres protéines en préservant leur conformation, c'est-à-dire leur activité biologique ; elles assureraient peut-être aussi la réparation des protéines cellulaires endommagées lors de l'ischémie.

Cependant, d'autres mécanismes cardiaques seraient également mis en jeu dans ce phénomène d'auto-protection. Ainsi, nous avons mesuré l'activité d'une enzyme, la catalase, et nous avons montré qu'elle intervient dans cette protection. Cette enzyme est dite antioxydante, car elle s'oppose à l'effet toxique, sur les organes, des radicaux libres oxydants très réactifs et abondamment produits après l'ischémie. Comment ces différents facteurs interagissent-ils ? Peut-être les protéines de stress thermique protégeraient-elles la catalase lors de l'ischémie ?

Par ailleurs, nous avons montré que le «préchauffage» protège des conséquences de l'infarctus avec la même efficacité les animaux présentant une hypertension artérielle. Cette pathologie est, chez l'homme, l'un des principaux facteurs de risque de l'infarctus du myocarde. Si ces mécanismes sont validés chez l'homme, le stress thermique améliorerait la récupération des organes lors des transplantations cardiaques.

M. JOYEUX-FAURE et Ch. RIBUOT, Laboratoire de stress cardio-vasculaires et des pathologies associées, Grenoble



Coupe de deux cœurs de rats. Les cœurs sont congelés, coupés en minces tranches. Les tranches sont alors trempées dans un réactif qui colore différemment les zones nécrosées et les zones saines. À gauche, le cœur provient d'un animal chez lequel on a déclenché un infarctus, sans traitement préalable. À droite, la taille de l'infarctus, c'est-à-dire la zone où les cellules sont nécrosées (en blanc), est bien inférieure : l'animal avait été préalablement chauffé.