



REPÈRES A contre-pied du déterminisme implacable du "tout-génétique", de nombreux chercheurs constatent aujourd'hui que nos expériences, nos émotions, nos actions façonnent l'expression de nos gènes en permanence. Si l'on sait depuis longtemps que le stress et les traumatismes psychiques influent à la fois sur les comportements et sur la santé, les récents travaux montrent qu'ils attaquent directement l'ADN.

Nos états d'âme modifient notre ADN

Par Marine Corniou

Violences, mauvais traitements, abus sexuels, abandon et autres traumatismes psychologiques laissent une trace indélébile à l'âge adulte, comme l'avait déjà observé Sigmund Freud il y a plus d'un siècle. Depuis, une multitude d'études cliniques l'ont confirmé: ceux qui ont subi de grands traumatismes dans l'enfance sont globalement plus sujets à la dépression, à la toxicomanie, aux comportements sociaux, mais aussi à l'obésité, au diabète et aux maladies cardiovasculaires. Pis, ce mal-être s'ancre parfois en nous... avant la naissance! Car d'autres études montrent que les enfants dont la mère a subi un stress psychologique prolongé ou un traumatisme psychique intense pendant la grossesse ont plus de risques que les autres d'être anxieux, dépressifs, voire schizophrènes. C'est un fait que la

psychologie a établi et qui fait consensus: il existe un lien entre traumatismes psychiques et comportements. Quel lien? Comment des expériences négatives peuvent-elles s'inscrire dans l'organisme, au point d'affecter durablement le comportement ou la santé?

L'EFFET DE L'ESPRIT SUR LE CORPS

Le secret de cette empreinte biologique serait niché au cœur de nos cellules, là où les effets du stress perturbent l'organisme en s'attaquant à l'ADN. Ce pouvoir étrange de l'esprit sur le corps, la biologiste australo-américaine Elizabeth Blackburn (voir p. 136), prix Nobel de médecine 2009, et Elissa Epel, psychiatre à l'université de Californie, l'ont montré en 2004 en comparant l'ADN de mères d'enfants en bonne santé à celui de mères d'enfants atteints →

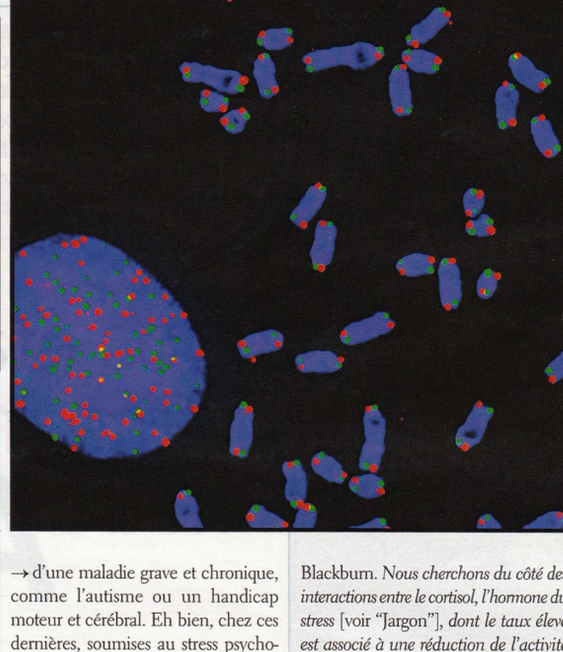
2010 > MARS > SCIENCE & VIE 99

fondamental > ÉPIGÉNÉTIQUE



"Nous observons ainsi un lien direct entre les émotions et ce qui se passe dans la cellule"

ELISSA EPEL, PSYCHIATRE À L'UNIVERSITÉ DE CALIFORNIE (SAN FRANCISCO)



→ d'une maladie grave et chronique, comme l'autisme ou un handicap moteur et cérébral. Eh bien, chez ces mères, et surnaturellement, l'ADN présente des signes de vieillissement précoce... Comme s'il était "rongé" par l'angoisse. Plus précisément, c'est l'extrémité des chromosomes qui est atteinte. En effet, au cœur des cellules, l'ADN est condensé sous forme de chromosomes, à l'extrémité desquels se trouvent des "capuchons" appelés télomères qui les protègent de l'érosion au fil des divisions cellulaires. Cependant, ils raccourcissent progressivement au fur et à mesure que la cellule vieillit. Or, chez ces mères anxieuses, les télomères sont anormalement courts, reflétant un vieillissement accéléré de 9 à 17 ans! "Nous observons ainsi un lien direct entre les émotions et ce qui se passe dans la cellule", précise Elissa Epel. Et nous avons aussi constaté que lorsque le niveau de stress diminue la longueur des télomères augmente!" Comment l'on pourrait-il raccourcir les télomères? "On ne comprend pas encore le mécanisme, reconnaît Elizabeth

Blackburn. Nous cherchons du côté des interactions entre le cortisol, l'hormone du stress [voir "Jargon"], dont le taux élevé est associé à une réduction de l'activité de la télomérase, la molécule chargée de l'entretien des télomères."

UN RÉSULTAT FASCINANT

Mais ce n'est pas tout. Car non content de s'attaquer aux télomères, l'état de stress inscrit sa marque directement sur nos gènes, modifiant de façon ciblée et durable certains de nos comportements. Cette action relève d'un phénomène biologique que l'on appelle aujourd'hui: l'épigénétique, terme désignant les modifications chimiques qui affectent l'ADN, autres que les mutations qui touchent la structure même de la molécule. Ces modifications épigénétiques sont comme de petites "étiquettes" – des groupements méthyles – qui indiquent à la machinerie cellulaire quels gènes elle doit utiliser ou, au contraire, ignorer. A la clé? La méthylation empêche physiquement l'expression des gènes en se plaçant sur l'ADN (voir infographie p. 102).

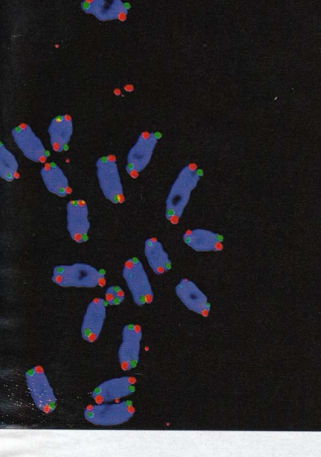
DR - USA - DUKE UNIVERSITY

JARGON

Stress psychologique: état de tension ou de préoccupation, momentané ou chronique, qui survient lorsqu'un individu se sent incapable de faire face à une pression extérieure. Il peut être mesuré par plusieurs séries de tests.

Cortisol: hormone libérée en cas de stress sur "ordre" du cerveau par les surrénales, de petites glandes situées au-dessus des reins. Elle entraîne notamment une augmentation de la pression artérielle et du taux de sucre dans le sang.

100 SCIENCE & VIE > MARS > 2010



▲ Ces deux souris Agouti sont dotées d'un gène de la couleur du pelage identique. Selon le degré de méthylation de ce gène, lié au stress, l'une est jaune, avec même une susceptibilité à l'obésité, et l'autre brune et sans problème de santé...

▲ Fixés aux extrémités de chaque chromosome, les télomères raccourcissent progressivement au fil de l'âge. Mais un stress chronique peut les réduire de manière anormale, jusqu'à accélérer le vieillissement cellulaire de plusieurs années.

Or, les biologistes constatent que stress et traumatismes psychiques entraînent des erreurs d'épigénétique dans la zone cérébrale qui gère les émotions, l'hippocampe... Une équipe menée par Michael Meaney, à l'université McGill (Canada), l'a montré en 2004 en comparant le cerveau de bébés rats cajolés par leur mère à ceux de rats délaissés. Le délaissement induit des modifications épigénétiques qui bloquent le gène utilisé pour produire le récepteur aux corticoïdes dans l'hippocampe. Or, ce récepteur contrôle la réponse au stress en réduisant le taux sanguin de cortisol, l'hormone libérée en cas de stress. En clair, les rats délaissés possèdent moins de récepteurs au cortisol, et sont alors moins armés pour faire face au stress. Perpétuellement anxieux, ils souffrent de troubles de la mémoire et d'un comportement dépressif. Même à l'âge adulte, le moindre dérangement prend chez eux des proportions alarmantes...

Ce fascinant résultat peut-il être extrapolé à l'homme? Oui, répondent les mêmes chercheurs qui, en mars 2009,

ont publié les résultats de l'analyse du cerveau de personnes décédées par suicide, certaines ayant été victimes de sévices sexuels dans l'enfance, d'autres non. Chez celles ayant subi des abus, le gène du récepteur aux corticoïdes est bloqué par une méthylation de l'ADN des neurones... de l'hippocampe, tout comme chez les rats abandonnés. "Ces personnes ont donc, naturellement un taux de cortisol élevé, ce qui est souvent associé à un état dépressif majeur", explique Moshe Szyf, l'un des auteurs de l'étude. Ainsi, en affectant les gènes qui permettent de lutter contre les

de l'addiction et de la santé mentale, à Toronto, ont comparé le cerveau de personnes atteintes de schizophrénie ou de troubles bipolaires à celui de témoins. Chez les premières, 40 gènes présentaient une méthylation anormale. Or, ces gènes s'avèrent pour la plupart impliqués dans le développement cérébral ou la transmission des messages entre les neurones.

Certes, les scientifiques sont encore loin de pouvoir faire la part du biologique dans les maladies psychiatriques. Mais certaines données sont troublantes: c'est parfois en remontant très loin

Le stress raccourcit les chromosomes et perturbe aussi l'expression de l'ADN

tensions, les traumatismes précoces altèrent durablement la capacité à surmonter les difficultés, favorisant le risque suicidaire.

Depuis deux ans, les études qui confirment le rôle de l'environnement et du vécu dans l'apparition des troubles mentaux se multiplient. En 2008, des chercheurs canadiens du Centre

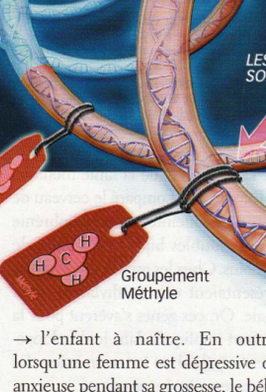
dans l'histoire d'un individu, avant sa naissance, que l'on trouve la "source" de la maladie. Ainsi, en 2008 également, une étude danoise menée sur 1,38 million de femmes a montré que le fait d'être confronté à la maladie ou au décès d'un proche juste avant ou pendant la grossesse augmente de 67 % le risque de schizophrénie chez →

2010 > MARS > SCIENCE & VIE 101

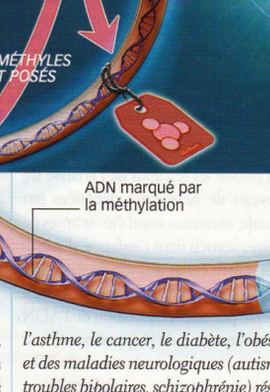
fondamental > ÉPIGÉNÉTIQUE

Comment nos émotions agissent sur notre ADN

1 La méthylation réduit des gènes au silence
Un choc psychique ou un stress chronique peuvent déclencher un phénomène chimique de méthylation. Marqués par des molécules de méthyle (CH₃), certains gènes ne sont plus exprimés. Problème: ce sont souvent des régulateurs du stress.



2 Mais cette inhibition est réversible
Les antidépresseurs, le sport ou la relaxation semblent agir sur les groupements méthyles. Ils suppriment le marquage de l'ADN: les méthyles disparaissent et les gènes peuvent à nouveau s'exprimer.



→ l'enfant à naître. En outre, lorsqu'une femme est dépressive ou anxieuse pendant sa grossesse, le bébé a tendance à présenter un marquage épigénétique anormal sur le gène du récepteur aux corticoïdes. Avec pour conséquence un nourrisson au taux de cortisol élevé, très sensible au stress. La preuve que nos gènes gardent la cicatrice des événements vécus avant même la naissance! "Je pense que la plupart des maladies chroniques comme

l'asthme, le cancer, le diabète, l'obésité et des maladies neurologiques (autisme, troubles bipolaires, schizophrénie) résultent en partie d'une mauvaise régulation épigénétique lors des premiers stades de développement", estime Randy Jirtle, directeur du laboratoire d'épigénétique à la Duke University, aux Etats-Unis. Alors que le génome d'un individu reste très stable au cours de sa vie, l'ensemble des marques épigénétiques qui régulent l'expression des gènes

son "épigénome" – varie en réaction aux variations extérieures. Et c'est justement son rôle: "L'épigénome est une interface entre nos gènes, qui sont statiques, et notre environnement, variable", explique Randy Jirtle. Ainsi, la "partition" génétique reste la même, mais son interprétation peut varier au cours de la vie, en fonction de son marquage épigénétique.

DES EMPREINTES POSITIVES

Mais alors, si le marquage épigénétique est dynamique, serait-il réversible? L'expérience de chercheurs de l'université Rockefeller, à New York, le laisse penser. Ils ont réussi en novembre 2009 à "annuler" les effets épigénétiques causés par le stress dans



HUNTER ET AL., PNAS 2009 - BOURGEOIS - PICRE/PICURE TANK

▲ Les changements de méthylation temporaires sont visibles sur l'hippocampe d'un rat soumis à un stress important. A dr., les groupements méthyles, en noir, sur les gènes des neurones, ont disparu.

UNE FOIS L'ADN NETTOYÉ DE SES MÉTHYLES, IL EST À NOUVEAU EXPRIMÉ EN ARN

ralentit le raccourcissement des télomères dans les globules blancs. De son côté, Elissa Epel lance une étude pour étudier les effets de la méditation sur la longueur des télomères.

"En fait, le message de l'épigénétique est optimiste. Ses empreintes peuvent être inversées, et nous cherchons maintenant à utiliser des médicaments agissant sur ce marquage pour soigner les maladies

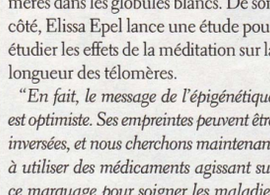
TRANSMIS SUR AU MOINS DEUX GÉNÉRATIONS

Empreinte de nos cellules, le marquage épigénétique de nos gènes peut se transmettre à la descendance. Et lui faire ainsi subir le poids de notre passé. C'est ce que révèle une étude célèbre, menée en 1992 sur la famine ayant frappé les Pays-Bas en 1945. En réaction au manque de nourriture, les bébés conçus à cette période étaient plus petits que la moyenne, et avaient plus de risque, à l'âge adulte, d'être atteints de diabète ou de maladie cardiovasculaire. Jusque-là, rien de d'attendu. Mais ce qui étonne, c'est que leurs propres enfants souffrent eux aussi d'un faible poids de naissance et d'une mauvaise santé. La cause? L'empreinte épigénétique laissée par la famine a été transmise sur deux générations. Certes, les marques épigénétiques sont réversibles et malléables, mais elles peuvent donc aussi être transmises presque à l'identique à la descendance. A une condition: qu'elles soient "imprimées" dans les spermatozoïdes ou les ovules. Or, le stress psychologique, lui, ne semble laisser ses marques que dans le cerveau. "Il est possible que les abus subis dans l'enfance entraînent des changements épigénétiques dans les cellules reproductrices, mais nous n'en savons rien", conclut Moshe Szyf. La question reste donc ouverte.

ADN débarrassé des groupements méthyles

ARN

mentales, explique Moshe Szyf. Il y a aussi des chances pour que le soutien social et psychologique suffise à corriger le marquage épigénétique chez les personnes à risque". Ainsi, contrairement à ce qu'affirmaient les scientifiques dans les années 1990, nous ne sommes pas uniquement le produit de nos gènes. Nos expériences, nos émotions, nos actions façonnent l'expression de ces gènes en permanence. Avec la certitude que rien n'est irrémédiable.



L'homme n'est donc pas que le produit de ses gènes et rien n'est irréversible...

En outre, les émotions positives peuvent heureusement, elles aussi, laisser leur empreinte. En 2008, des travaux menés au Massachusetts General Hospital ont montré que huit semaines de relaxation suffisaient à modifier l'expression de plusieurs centaines de gènes, selon un profil totalement opposé à celui induit par le stress. Par ailleurs, une nouvelle étude menée à l'université de Saarland, à Hambourg, vient de montrer que l'activité physique

EN SAVOIR PLUS
Site du Réseau d'excellence épigénome: <http://epigenome.eu/fr/>

2010 > MARS > SCIENCE & VIE 103