

Les nouvelles de ce numéro ont été préparées par :

- Marc Alizon** ⁽¹⁾
- Brigitte Amiranoff** ⁽²⁾
- Jean-Paul Blanchet** ⁽³⁾
- Bernard Dastugue** ⁽⁴⁾
- Érick Denamur** ⁽⁵⁾
- Michelle Guerre-Millo** ⁽⁶⁾
- Simone Gilgenkrantz**
- Axel Kahn**
- Dominique Labie** ⁽²⁾
- Christine Perret** ⁽²⁾
- Béatrice Romagnolo** ⁽²⁾
- Christian de Rouffignac** ⁽⁷⁾
- Jean Soulier** ⁽⁸⁾

(1) ICGM, Inserm U. 322, 22, rue Méchain, 75014 Paris, France.
 (2) Inserm U. 129, CHU Cochin, 24, rue du Faubourg-Saint-Jacques 75014 Paris, France.
 (3) Université Claude-Bernard I, centre de génétique moléculaire et cellulaire, Cnrs UMR 5534, 43, boulevard du 11-Novembre-1918, 69622 Villeurbanne, France.
 (4) Inserm U. 120, hôpital Robert-Debré, 48, boulevard Sérurier, 75019 Paris, France.
 (5) Inserm U. 384, faculté de médecine, 28, place Henri-Dunant, BP 38, 63001 Clermont-Ferrand Cedex, France.
 (6) Inserm U. 177, 15, rue de l'École-de-Médecine, 75006 Paris, France.
 (7) CEA, centre d'études de Saclay, département de biologie cellulaire et moléculaire, 91191 Gif-sur-Yvette Cedex, France.
 (8) Institut d'hématologie, hôpital Saint-Louis, 2, place du Docteur-Fournier, 75010 Paris, France.

SOMMAIRE DES NOUVELLES BRÈVES

- Activité antileucémique d'un inhibiteur de JAK2 (p. 1121).
- L'interleukine 3 et la perte des potentialités des cellules souches hématopoïétiques à maintenir une hématopoïèse à long terme (p. 1122).
- Efficacité anticancéreuse du TNF α en circulation extracorporelle (p. 1122).
- La protéine p21^{WAF1/CIP1} est aussi un inhibiteur des protéine kinases liées au stress (p. 1123).
- Un petit peptide remplacera-t-il bientôt l'érythropoïétine ? (p. 1124).
- Les récepteurs couplés aux protéines G peuvent avoir, eux aussi, un *silencer* dans leur gène: exemple du récepteur cholinergique muscarinique m4 (p. 1134).
- Un nouveau sous-type de récepteur Y serait responsable de l'effet orexigène du NPY (p. 1134).
- Invalidation du gène du récepteur β 1-adrénérique: panne de développement et peines de cœur! (p. 1134).
- Létalité d'un déficit hétérozygote en facteur de croissance des cellules endothéliales VEGF (p. 1135).
- Correction spontanée partielle d'une maladie génétique et avantage sélectif (p. 1167).
- Drosophile et pathologie moléculaire humaine (p. 1167).
- Mais quel âge a cet ADN et dans quel état est-il ? (p. 1170).
- Raccourcissement accéléré des télomères dans l'ataxie-télangiectasie (p. 1170).
- Syndrome de Stickler et procollagène de type II (p. 1171).
- Comment modifier l'expression de l'hémoglobine A₂ dans le globule rouge?... mais est-ce souhaitable ? (p. 1171).
- Le gène *FRM2* étant identifié, faut-il dépister les FRAXE ? (p. 1172).
- La protéine WASp, déficiente dans le syndrome de Wiskott-Aldrich (p. 1173).
- Un paludisme spécifique de la grossesse (p. 1178).
- La virulence est transmise aux vibriens cholériques par infection phagique (p. 1178).
- Le lysosome reconnaît ses « proies » avant de les dégrader: identification d'un récepteur sélectif (p. 1179).

SÉMINAIRE D'IMMUNODERMATOLOGIE

Lyon

Lundi 5 et Mardi 6 mai 1997

Organisé par le Groupe de Recherche en Auto-immunité de Lyon (GRAAL)
 Inserm Unité 80 et Faculté RTH Laennec

Les Séminaires d'Immuno-Dermatologie sont une mise au point régulière des progrès réalisés en immunologie fondamentale et clinique indispensables à la compréhension de la physiologie et de la pathologie dermatologique. Les Séminaires durent 2 jours et comportent une succession de cours sur des sujets modernes d'immunologie dermatologique qui associent des rappels de bases, des mises au point sur des notions plus récentes et des revues sur des maladies dermatologiques, des techniques diagnostiques ou des méthodes thérapeutiques. Les Séminaires d'Immuno-Dermatologie s'adressent aux médecins, scientifiques, internes de spécialité, étudiants du 3^e cycle ainsi qu'à toute personne qui s'intéresse à la physiologie de la peau, à l'immunologie ou à la dermatologie. Les conférences auront lieu tous les ans. Le Séminaire 1997 s'intéressera plus particulièrement à la physiologie du système immunitaire cutané et muqueux, aux phénomènes de tolérance immunologique cutanée, aux mécanismes de présentation d'haptènes et d'allergènes aux lymphocytes T, à la détection des cytokines dans les tissus et dans le sérum, aux techniques d'immunothérapie de contact et à l'intérêt des modèles animaux pour comprendre la physiopathologie des dermatoses inflammatoires et auto-immunes.

- Organisation :** Jean-François NICOLAS
 Inserm U. 80 et Université Claude Bernard Lyon I
- Adresse :** SÉMINAIRE D'IMMUNODERMATOLOGIE/SIV
 Inserm U. 80, 7^e Étage, Faculté Laennec, 69372 Lyon Cedex, France.
- Secrétariat :** Mme Rose Doroumian
- Renseignements :** Tél. : (+33) 72 11 01 71 - Fax : (+33) 78 77 87 70
 E-mail : jfnicola@cimac-res.univ-lyon.fr
 Internet : http://laennecl.univ-lyon1.fr (actualisation du programme)