

des récepteurs couplés aux protéines G, puisque les séquences des récepteurs les plus proches (TRH et neuropeptide Y) ne comportent que 29 à 35 % d'acides aminés identiques. La liaison du GHRP-6 et de ses analogues au récepteur Ia synthétisé dans des cellules COS-7 est spécifique, saturable et de forte affinité, et est bien corrélée à l'activité biologique observée *in vivo*. L'étude de l'expression tissulaire du récepteur chez l'homme et le primate montre qu'il est spécifique du système hypothalamo-hypophysaire. Il est synthétisé en quantité dans l'hypophyse et dans l'hypothalamus médio-basal à proximité de l'éminence médiane (noyau arqué ou infundibulaire). Ce récepteur présent dans l'hypothalamus

médio-basal pourrait relayer le contrôle de l'activité sécrétoire des neurones à GHRH, et constituer un élément important dans la pulsativité de la sécrétion de la GH.

Le clonage de l'ADNc du récepteur du GHRP a permis de démontrer clairement l'existence d'un troisième partenaire participant au contrôle de l'activité de l'axe somatotrope à côté de la somatostatine et de la GHRH. L'existence de ce récepteur n'était, jusqu'à ce jour, que postulée à partir d'observations faites avec des ligands synthétiques. Le ligand endogène du récepteur du GHRP reste encore à identifier. Son étude promet certainement de nouvelles perspectives de compréhension du phénomène complexe, et qui n'est que partiellement

élucidé, des mécanismes contrôlant la pulsativité de la sécrétion de GH.

J.B.

1. Pong SS, Chaung LYP, Dean DC, Nargund RP, Patchett AA, Smith RG. Identification of a new G-protein linked receptor for growth hormone secretagogues. *Mol Endocrinol* 1996; 10 : 57-61.
2. Adams EF, Lei T, Buchfelder M, Bowers CY, Fahlbusch R. Protein Kinase C-dependent growth hormone releasing peptides stimulate cyclic adenosine 3',5'-Monophosphate production by human pituitary somatotropines expressing gsp oncogenes: evidence for cross-talk between transduction pathways. *Mol Endocrinol* 1996; 10 : 432-8.
3. Howard AD, Feighner SD, Cully DF, et al. A receptor in pituitary and hypothalamus that functions in growth hormone release. *Science* 1996; 273 : 974-7.

■■■■ BRÈVES ■■■■

■■■■ **Des précisions sur la transmission intracellulaire des signaux inflammatoires.** Parallèlement à la voie de transmission du signal aboutissant aux MAP-kinases de type ERK (*extracellular signal-regulated kinases*), un signal aboutit à l'activation de la kinase JNK (*c-Jun amino-terminal kinase*), également appelée SAPK (*stress-activated protein kinase*). L'activation de la JNK/SAPK aboutit à la phosphorylation de c-Jun et à l'augmentation de l'activité du facteur de transcription AP1. Ce signal inflammatoire est engendré par des récepteurs couplés aux grandes protéines G, mais aussi par le choc osmotique, les rayons ultraviolets et des cytokines de la famille du TNF. Certains des partenaires de la cascade aboutissant à l'activation de JNK/SAPK ont été identifiés: les petites protéines G de la famille Rho, Rac, CDC42Hs. Des kinases capables de phosphoryler la JNK/SAPK (SAPKK ou MEK; *m/s n° 3, vol. 11, p. 467*) ont également été caractérisées. L'équipe de Schlessinger, de New York (USA) démontre maintenant l'intervention d'une tyrosine kinase Pyk [1]. Pyk2 ressemble à la kinase FAK (*focal adhesion kinase*) (*m/s n° 3, vol. 11, p. 491*); elle est activée par le

TNF α , par les rayons ultraviolets et par les modifications de l'osmolarité. Sa surexpression conduit à l'activation de la JNK/SAPK alors qu'un mutant transdominant négatif diminue l'activation de cette kinase par les ultraviolets et le choc osmotique. Pyk2 est, par conséquent, une tyrosine kinase sensible au stress, impliquée dans l'activation du signal inflammatoire.

[1. Tokiwa G, et al. *Science* 1996; 273 : 792-4.]

■■■■ **L'inversion thérapeutique des lésions dégénératives du diabète est-elle possible?** L'un des mécanismes des complications dégénératives liées au diabète, passant par l'hyperglycémie chronique, est la glycosylation (aussi appelée glycation) anormale des protéines aboutissant, pour certaines d'entre elles à durée de vie prolongée, à la formation de produits stables formés de molécules glycosylées liées entre elles de manière covalente, dénommés AGE (*advanced-glycation end-products*) (*m/s n° 11, vol. 10, p. 1165*). La formation de tels AGE dans les tissus conjonctifs et au niveau de la

matrice extracellulaire pourrait être l'une des bases lésionnelles de beaucoup des complications dégénératives du diabète, du vieillissement, et même de la maladie d'Alzheimer. Le mode exact de formation des lésions covalentes entre les protéines glycosylées n'est pas connu mais on pense que des intermédiaires di-carbonyles (ou dicétones) pourraient être impliqués. Une équipe américaine de chercheurs académiques (Minneapolis, MN) et industriels (Ramsey, NJ) vient de montrer qu'un produit, le bromure de N-phénylthiozolum (PTD), était capable de cliver les liaisons covalentes des AGE, *in vitro* et *in vivo*. Naturellement, on ne sait rien de l'effet thérapeutique d'une telle dégradation des AGE ni de la tolérance à court et long terme du PTD. Cependant, la plupart d'entre nous avons le sentiment que les complications dégénératives et les changements liés au vieillissement aboutissent à des lésions irréversibles. Il est donc intéressant de montrer que cela n'est pas obligatoirement une fatalité.

[1. Vasani S, et al. *Nature* 1996; 382 : 275-8.]