

**Les nouvelles de ce numéro ont été préparées par :**  
**Brigitte Amiranoff** <sup>(1)</sup>  
**Jérôme Bertherat** <sup>(2)</sup>  
**Elisabeth Bursaux**  
**Erick Denamur** <sup>(3)</sup>  
**Simone Gilgenkrantz**  
**Jean-Daniel Horisberger** <sup>(4)</sup>  
**Edith Hummler** <sup>(4)</sup>  
**Axel Kahn**  
**Dominique Labie** <sup>(1)</sup>  
**Jocelyn Laporte** <sup>(5)</sup>  
**Jean-Louis Mandel** <sup>(5)</sup>  
**Mauro Mezzina** <sup>(6)</sup>  
**Ethel Moustacchi** <sup>(7)</sup>  
**François Nantel** <sup>(8)</sup>  
**Marc Peschanski**  
**Claude Poyart** <sup>(9)</sup>  
**Bernard C. Rossier** <sup>(4)</sup>  
**Christian de Rouffignac** <sup>(10)</sup>  
**Evelyne Sage** <sup>(7)</sup>  
**Alain Sarasin** <sup>(6)</sup>  
**Paolo Sassone-Corsi** <sup>(8)</sup>  
**Laurent Schild** <sup>(4)</sup>

(1) Inserm U. 129, ICGM, CHU Cochin, 24, rue du Faubourg-Saint-Jacques 75014 Paris, France.  
 (2) Hôpital Cochin, Pavillon Cornil, 27, rue du Faubourg-Saint-Jacques, 75014 Paris, France.  
 (3) Inserm U. 120, hôpital Robert-Debré, 48, boulevard Sérurier, 75019 Paris, France.  
 (4) Institut de pharmacologie et de toxicologie de l'Université de Lausanne, 27, rue du Bugnon, CH-1005 Lausanne, Suisse.  
 (5) Institut de génétique et de biologie moléculaire et cellulaire, Cnrs/Inserm/ULP, CU de Strasbourg, BP 163, 67404 Illkirch Cedex, France.  
 (6) Laboratoire de génétique moléculaire, Institut de recherches sur le cancer, Cnrs Upr 42, BP8, 7, rue Guy-Moquet, 94801 Villejuif Cedex, France.  
 (7) Cnrs Umr 218, Institut Curie, Section de recherche, 26, rue d'Ulm, 75231 Paris Cedex 05, France.  
 (8) Institut de génétique et de biologie moléculaire et cellulaire, 1, rue Laurent-Fries, Cnrs-Inserm, BP 163, 67404 Illkirch, France.  
 (9) Inserm U. 299, hôpital de Bicêtre, 94275 Le Kremlin-Bicêtre, France.  
 (10) CEA, centre d'études de Saclay, département de biologie cellulaire et moléculaire, 91191 Gif-sur-Yvette Cedex, France.

**SOMMAIRE DES NOUVELLES BRÈVES**

L'atrophie dentato-rubro-pallido-luysienne (DRPLA) serait d'origine japonaise (p. 801).  
 Les souris transgéniques ayant reçu le gène de la chorée se portent bien (p. 804).  
 Une nouvelle fonction pour l'oncogène adénoviral E1A : l'inhibition de l'effet du TGFβ (p. 816).  
 La maladie de von Hippel-Lindau au Japon (p. 817).  
 Élongation des transcrits et cancer : implication du facteur ELL dans les leucémies humaines (p. 817).  
 De l'importance des sulfates dans les chondrodysplasies : un gène pour trois maladies (p. 833).  
 Des MITE dans le génome humain (p. 833).  
 Une surprise en neurobiologie : le gène de l'épilepsie myoclonique progressive code pour une cystatine (p. 834).  
 Résistance gonadique à la LH (*Luteinizing hormone*) : un nouvel exemple de mutation inactivatrice d'un récepteur à sept domaines transmembranaires (p. 834).  
 Avec quelques exons de plus, le gène *SNRPN* reste un bon candidat pour le syndrome de Prader-Willi (p. 835).  
 Quand la télévision italienne fait irruption en génétique (p. 835).  
 Ébouriffant, le nouveau gène découvert dans le syndrome de Di George (p. 836).  
 Un nouveau syndrome avec exostoses multiples, et une poignée de gènes en plus (p. 836).  
 Rôle de la protéine CFTR mutante dans l'hypersensibilité des patients mucoviscidiques à l'infection pulmonaire due au bacille pyocyanique (p. 837).  
 Inactivation de l'X : le *XIST* ne suffit pas (p. 837).  
 Le syndrome de Pendred : un siècle entre son individualisation et sa localisation sur le génome (p. 838).  
 En YAC, BAC, PAC, fosmides et cosmides, des banques pour le chromosome 2 (p. 851).  
 Le secret du sceau parental (p. 851).  
 La femme aux fourneaux : attention à sa santé ! (p. 852).  
 GAPDH = HAP-2? (p. 852).  
 La liaison du récepteur des œstrogènes au facteur GATA-1 entraîne l'apoptose des cellules érythropoïétiques (p. 853).  
 Les anticorps anti-facteur VIII et la désensibilisation des hémophiles (p. 853).

**XIII<sup>e</sup> Journée Jean-Claude DREYFUS**  
**ICGM – Faculté de Médecine Cochin Port-Royal – PARIS**  
**GÉNÉTIQUE ET DÉVELOPPEMENT**  
**Vendredi 20 septembre 1996**

**I. Les systèmes modèles 1**  
 Modérateur : **Denis DUBOULE**, *Faculté des Sciences, Genève*

**III. Les nouveaux outils pour l'étude du développement chez la souris**  
 Modérateur : **Jacques JAMI**, *U. 257 INSERM, ICGM, Paris*

**II. Les systèmes modèles 2**  
 Modérateur : **Frédéric ROSA**, *École Normale Supérieure, Paris*

**IV. Maladies génétiques et développement**  
 Modérateur : **Christine PETIT**, *Institut Pasteur, Paris*

**Renseignements auprès de :** U. 129 INSERM – ICGM (Dr Axel Kahn)  
 Secrétariat : Odette Godard : Tél.-Fax : 44.41.24.41 – 24, rue du Faubourg-Saint-Jacques, 75014 Paris, France.

S  
E  
T  
E  
N  
U  
M