

Les nouvelles  
de ce numéro  
ont été préparées par :

- Alain Aurias <sup>(1)</sup>  
Jean-Paul Blanchet <sup>(2)</sup>  
Bénoni Boilly <sup>(3)</sup>  
Bénédicte Braun <sup>(4)</sup>  
Élisabeth Bursaux <sup>(5)</sup>  
Vincent Cavallès <sup>(6)</sup>  
Nicolas Chartrel <sup>(4)</sup>  
Laure Coulombel <sup>(7)</sup>  
Najet Debili <sup>(7)</sup>  
Olivier Delattre <sup>(1)</sup>  
Franck Delaunay <sup>(8)</sup>  
Simon Descamps <sup>(3)</sup>  
Dominique Duménil <sup>(7)</sup>  
Simone Gilgenkrantz <sup>(9)</sup>  
Jean-Pierre Grünfeld <sup>(10)</sup>  
Hubert Hondermarck <sup>(3)</sup>  
Dominique Labie <sup>(5)</sup>  
Julian Lange <sup>(1)</sup>  
Vincent Laudet <sup>(8)</sup>  
Xuefen Le Bourhis <sup>(3)</sup>  
Yves Lévy <sup>(11)</sup>  
Marie-Odile Ott <sup>(12)</sup>  
Marc Peschanski <sup>(13)</sup>  
Michel Raymondjean <sup>(5)</sup>  
Christian de Rouffignac <sup>(14)</sup>  
Tristan Rousselle <sup>(15)</sup>  
Nicolas Sévenet <sup>(1)</sup>  
William Vainchenker <sup>(7)</sup>  
Hubert Vaudry <sup>(4)</sup>  
Isabella Versteeg <sup>(1)</sup>  
Natacha Vitrat <sup>(7)</sup>

**SOMMAIRE DES BRÈVES**

- Le gène circadien *double time* code pour une kinase (p. 1117).  
Le rôle biologique d'un facteur neurotrophique ne se résume pas à son effet trophique sur les neurones (p. 1121).  
Pour apprendre, il faut savoir oublier (p. 1121).  
Un même gène impliqué dans le myélome multiple et la délétion 4p- (p. 1124).  
Hyperméthylation du promoteur du gène *hMLH1* dans le cancer colorectal (p. 1124).  
La sclérose tubéreuse, un trouble de l'endocytose ? (p. 1131).  
L'ostéoprotégérine et son ligand : un couple important pour le métabolisme osseux (p. 1133).  
Acidoses tubulaires rénales distales héréditaires (p. 1135).  
Aquaporines, globules rouges et glycérol (p. 1135).  
« Vois sur ces canaux »... deux nouvelles canalopathies rétiniennes (p. 1136).  
Rôle de la protéine SLP-76 dans l'ontogénie des lymphocytes T (p. 1138).  
Immunité antitumorale dans les leucémies aiguës (p. 1138).  
Un vaccin ADN efficace contre la rage ? (p. 1138).  
La saga des télomères (suite, sans fin) (p. 1142).  
L'ARN XIST n'est plus le seul élément responsable de l'inactivation du chromosome X (p. 1142).  
Plasticité de la transcription des gènes du locus  $\beta$ -globine (p. 1143).  
Le gène « tout velu » : de la cuticule à l'os (p. 1146).  
Une meilleure pilule pour les lendemains qui ne chantent pas (p. 1146).

- (1) Laboratoire de pathologie moléculaire des cancers, Institut Curie, 26, rue d'Ulm, 75248 Paris Cedex 05, France.  
(2) Centre de Génétique Moléculaire et Cellulaire, UMR Cnrs 5534, Université Claude-Bernard, Lyon I, 43, boulevard du 11-Novembre-1918, 69622 Villeurbanne Cedex, France.  
(3) Centre de Biologie Cellulaire (EA 1033), Université de Lille-1, 59655 Villeneuve-d'Ascq Cedex, France.  
(4) Inserm U. 413, Institut fédératif de recherches multidisciplinaires sur les peptides n° 23, Université de Rouen, 76821 Mont-Saint-Aignan Cedex, France.  
(5) Inserm U. 129, CHU Cochin, 24, rue du Faubourg-Saint-Jacques, 75674 Paris Cedex 14, France.  
(6) Inserm U. 148, Hormones et Cancer, 60, rue de Navacelles, 34090 Montpellier, France.  
(7) Inserm U. 362, Institut Gustave-Roussy, 39, rue Camille-Desmoulins, 94805 Villejuif Cedex, France.  
(8) École Normale Supérieure de Lyon, Cnrs UMR 49, 46, allée d'Italie, 69364 Lyon Cedex, France.  
(9) 9, rue Basse, 54330 Clérey-sur-Brenon, France.  
(10) Hôpital Necker, Département de Néphrologie, 149, rue de Sèvres, 75743 Paris Cedex 15, France.  
(11) Service d'immunologie clinique, Hôpital Henri-Mondor, 51, avenue du Maréchal-de-Lattre-de-Tassigny, 94010 Créteil Cedex, France.  
(12) Inserm U. 257, 24, rue du Faubourg-Saint-Jacques, 75014 Paris, France.  
(13) Inserm U. 421, Faculté de Médecine, 8, rue du Général-Sarrail, 94010 Créteil, France.  
(14) CEA-Division des Sciences du Vivant, Département de Biologie Cellulaire et Moléculaire, Centre d'études de Saclay, 91191 Gif-sur-Yvette Cedex, France.  
(15) Laboratoire des protéines du cytosquelette, 41, avenue des Martyrs, 38027 Grenoble Cedex 1, France.

**GÉNÉTIQUE MOLÉCULAIRE : APPLICATIONS EN NEUROLOGIE ET PSYCHIATRIE**

Journée Scientifique du 27 novembre 1998  
organisée par l'IFR Broca-Sainte-Anne sur les maladies du Système Nerveux Central

**PROGRAMME**

- B. Funalot (Ste-Anne, Inserm, Paris) La génétique en 1998 : langage et usages
- P. McGuffin (Univ. Cardiff, UK) Multifactorial diseases : the example of schizophrenia
- A. Brice (La Salpêtrière, Inserm, Paris) Maladies neurodégénératives : de la clinique à la psychopathologie des maladies à polyglutamine
- E. Tournier-Lasserre (Necker, Inserm, Paris) Maladies vasculaires cérébrales : l'exemple du CADASIL
- M.O. Krebs (Ste-Anne, Paris) Gène du récepteur D<sub>2</sub> de la dopamine, schizophrénie et pharmacodépendances

**Table ronde : « Éthique et Génétique en Neurologie et Psychiatrie »**

- H. Loo (CH Ste-Anne, Paris), A. Kahn (Inserm, Paris), J. Feingold (Inserm, Paris), A. Brice (CHU La Salpêtrière, Inserm, Paris), J.L. Mas (CH Ste Anne, Paris), J.J. Kress (CHU Brest)

La réunion se tiendra à partir de 9 heures à l'Hôpital Sainte-Anne, Amphi Deniker 7, rue Cabanis, 75014 Paris, France  
Droits d'inscription : 100 FF donnant droit à un déjeuner/buffet.

Inscriptions préalables et renseignements : Service Communication CH Ste-Anne - Tél. : 01 45 65 89 21 - Fax : 01 45 65 87 63 - e-mail : perrin@chsa.broca.inserm.fr