

> Le syndrome de Werner est une maladie autosomique récessive rare qui se traduit par un vieillissement prématuré associé à une instabilité génétique provoquant un risque élevé de cancers. Le gène responsable du syndrome code pour une protéine, WRN, qui comprend deux domaines fonctionnels impliqués dans le métabolisme de l'ADN : un domaine hélicase de type RecQ et un domaine exonucléase. Le rôle de cette protéine dans la réparation de l'ADN par recombinaison homologue a été montré récemment. Nous avons aussi montré que les porteurs sains, hétérozygotes pour le gène *WRN*, ont une instabilité génétique augmentée, ce qui pourrait avoir des conséquences importantes dans la sensibilité individuelle aux maladies liées à l'âge ainsi qu'aux traitements anti-tumoraux.

Hélicase RecQ, syndrome de Werner, et réparation de l'ADN par recombinaison homologue

Yannick Saintigny, Raymond J. Monnat Jr

Department of Pathology,
University of Washington, Box
357705, 1959 N.E. Pacific St,
Room K-065 HSB, Seattle, WA
98195-7705, États-Unis.

des mécanismes partagés par le syndrome de Werner et le vieillissement normal pourrait permettre d'identifier des réseaux métaboliques communs qui influent sur le développement de pathologies associées à la vieillesse comme les maladies cardiovasculaires, le diabète et certains types de cancers.

Le gène et la protéine responsables du syndrome

Le gène dont le dysfonctionnement est responsable du syndrome de Werner est localisé sur le chromosome 8 [6]. Il code pour une protéine nucléaire, WRN, qui est composée de 1432 acides aminés et comprend deux domaines aux activités biochimiques distinctes. L'un est un domaine hélicase homologue à l'hélicase RecQ d'*E. coli*, et l'autre un domaine exonucléase 3'→5'. Le domaine hélicase RecQ est très conservé et ubiquitaire : au moins un membre de cette famille a été localisé dans le génome d'un grand nombre d'eucaryotes, de procaryotes et d'archéobactéries. Les eucaryotes multicellulaires comme *C. elegans*, *D. melanogaster* et l'homme possèdent, chacun, plusieurs protéines hélicases de la famille RecQ [7, 8]. Chez l'homme, cinq hélicases de type RecQ ont été identifiées (Figure 1), et cette famille pourrait contenir d'autres gènes ou protéines variantes

Le syndrome de Werner a été décrit pour la première fois par un médecin allemand au début du XX^e siècle et apparaît dans toutes les régions du globe avec une fréquence de 1 à 2 cas pour 100 000 individus [1-3]. Le phénotype clinique majeur, évident et distinctif, est le développement rapide, à partir de la puberté, de signes et de symptômes qui caricaturent un vieillissement prématuré. Ce phénotype comprend un grisonnement prématuré des cheveux ou une calvitie précoce, une structure de la peau pseudo-sclérodermique avec des hyperkératoses aux points d'appui, une ostéoporose, une artériosclérose, la formation d'une cataracte bilatérale, un diabète non insulino-dépendant et un hypogonadisme (Tableau 1). La plupart des patients décèdent vers l'âge de 47 ans de cancers ou de maladies cardiovasculaires. Le risque élevé de néoplasie chez ces patients est restreint aux ostéosarcomes, aux sarcomes des tissus mous, au mélanome acral lentiginéux, aux carcinomes de la thyroïde et aux méningiomes [4, 5].

Bien qu'incomplète, la ressemblance phénotypique entre le syndrome de Werner et le vieillissement humain normal est importante. Une meilleure compréhension



produites par épissage alternatif (*RecQ5* [8]). Le domaine exonucléase 3'→5' présente une séquence consensus similaire au domaine de correction 3'→5' de la polymérase I et de la RNase D d'*E. coli* [9]. Le domaine exonucléase est uniquement présent sur la protéine WRN et n'a pas été retrouvé dans d'autres protéines de type RecQ.

Les mutations à l'origine du syndrome de Werner conduisent toutes à une protéine WRN tronquée, avec la perte du signal de localisation nucléaire situé à l'extrémité carboxy-terminale. Ces mutations déstabilisent aussi bien l'ARNm que la protéine, et provoquent donc une perte des deux fonctions hélicase et exonucléase [10-12]. Deux autres maladies ont été identifiées comme la conséquence d'une perte de fonction d'une hélicase de la famille RecQ : le syndrome de Bloom (BLM) et le syndrome de Rothmund-Thomson (RecQ4). Leurs manifestations cliniques sont certes différentes de celles du syndrome de Werner, mais toutes deux sont aussi de transmission autosomique récessive et caractérisées par une instabilité génétique et un risque élevé de tumeurs malignes [8, 13].

Fonctions biochimiques connues de la protéine WRN

La caractérisation *in vitro* des substrats des deux sites catalytiques de WRN a permis d'envisager un rôle clé de cette protéine dans la résolution de structures d'ADN aberrantes qui apparaissent lors de processus comme la réplication, la réparation et la recombinaison homologue. D'une façon générale, le rôle des hélicases est de rompre les liaisons hydrogène qui assurent la cohésion de la double hélice d'ADN. Les données obtenues avec les hélicases de la famille RecQ suggèrent que ces protéines jouent un rôle dans la recombinaison ou le maintien de la stabilité du génome dans de nombreux organismes, en catalysant la migration des intermédiaires de recombinaison *in vitro* [7, 8]. L'activité hélicase de la protéine WRN participe aussi *in vitro* à la résolution de structures d'ADN à 3 ou 4 branches dont les jonctions de Holliday. En outre, elle permet de résoudre les structures secondaires à quatre brins, appelées G4 ou *G-quadruplex*, et formées par des séquences riches en guanines stabilisées par des liaisons hydrogène guanine-guanine de type non Watson-Crick [9, 14].

L'activité exonucléase de WRN semble cohérente avec l'activité hélicase. En effet, la fonction exonucléase 3'→5' hydrolyse *in vitro* préférentiellement les structures d'ADN qui contiennent des boucles sur-enroulées, des mésappariements de leur extrémité 3', des structures en bulles (mésappariement de plusieurs bases contiguës),

des jonctions 3 ou 4 branches [14]. Enfin, les activités hélicase et exonucléase dépendent toutes deux de l'activité ATPase de la protéine WRN [14]. Ces données biochimiques, obtenues *in vitro*, sont des pistes possibles pour rechercher la fonction de la protéine WRN, bien qu'elles ne permettent pas d'affirmer que ces différentes structures d'ADN sont aussi résolues par la protéine WRN *in vivo* dans les cellules.

Une voie métabolique pour WRN : la recombinaison homologue

Dans de précédents travaux, nous avons mis en évidence une augmentation de la fréquence ou du taux de mutations somatiques dans des cellules de patients atteints du syndrome ou dans des lignées dérivées de ces cellules. En particulier, les lignées de fibroblastes WRN ont un phénotype mutateur assez inhabituel, caractérisé par des délétions génomiques fréquentes et étendues [10, 15]. Comme les études biochimiques montraient que WRN et les autres hélicases de type RecQ sont capables de dérouler des structures d'ADN associées au processus de recombinaison de l'ADN, il paraissait logique d'envisager que WRN puisse jouer un rôle com-

Signes cardinaux	Signes additionnels
Cataracte bilatérale*	Diabète
Peau pseudosclérodermique*	Hypogonadisme
Petite stature*	Ostéoporose/sclérose
Grisonnement des cheveux/ calvitie	Calcification des tissus mous
Augmentation de l'excrétion urinaire d'acide hyaluronique	Artériosclérose
	Néoplasies
	Changement du timbre de la voix
	Pieds plats

Tableau 1. Phénotype clinique du syndrome de Werner. La première colonne (signes cardinaux) indique les signes constamment observés chez les patients. Les trois signes marqués par une astérisque (*) sont observés dans 90 à 100% des cas au moment du diagnostic. Outre ces signes cardinaux, les patients atteints du syndrome présentent généralement une consanguinité élevée. La seconde colonne (signes additionnels) indique les signes observés dans 10 % à 90 % des cas. Un diagnostic définitif du syndrome de Werner peut être donné lorsque les 6 signes cardinaux sont présents et un diagnostic probable est donné lorsqu'au moins 3 signes cardinaux sont présents et associés à deux signes additionnels chez des patients suivis depuis l'âge de 10 ans. Des informations complémentaires sont disponibles sur : <http://www.pathology.washington.edu/werner/registry/diagnostic.html>

parable dans les cellules humaines somatiques. Cette hypothèse a été explorée par la mesure des événements de recombinaison homologue grâce à l'intégration, dans le génome de cellules témoins et de cellules WRN, de deux allèles inactifs d'un gène rapporteur. L'activité de ce gène rapporteur ne sera détectable que dans les cellules ayant subi un événement de recombinaison génique entre ces deux allèles. Deux gènes rapporteurs

codant l'un pour la β -galactosidase, et l'autre pour la résistance à la néomycine ont été utilisés. Le premier permet de déterminer la fréquence de recombinaison par dénombrement direct des cellules recombinantes au sein de la population. Le second permet d'évaluer le nombre de colonies recombinantes, car seules les cellules recombinantes sont capables de se diviser et de constituer des colonies en présence de néomycine. L'analyse moléculaire de ce système rapporteur a montré une réduction de vingt fois du taux de production de recombinants WRN viables, notamment des événements de conversion génique (réparation fidèle de l'ADN avec conservation de la structure génomique) qui sont les produits principaux de recombinaison homologue dans les lignées cellulaires humaines normales.

L'analyse des deux substrats utilisés, qui diffèrent par leur exigence de croissance cellulaire pour révéler les événements de recombinaison, nous a permis de préciser à quelle étape du processus de recombinaison homologue WRN intervient. Cette étape semble se situer à la fin du processus, lorsque les molécules filles recombinantes nouvellement produites sont résolues et ségréguées (Figure 2). La description récente de la sensibilité accrue des lignées Werner aux agents intercalants comme le *cis*-platine ou la mitomycine C est cohérente avec l'hypothèse d'un rôle de WRN dans le mécanisme de recombinaison ou de résolution chez les bactéries, levures ou mammifères sont sensibles à un spectre similaire d'agents [16, 17].

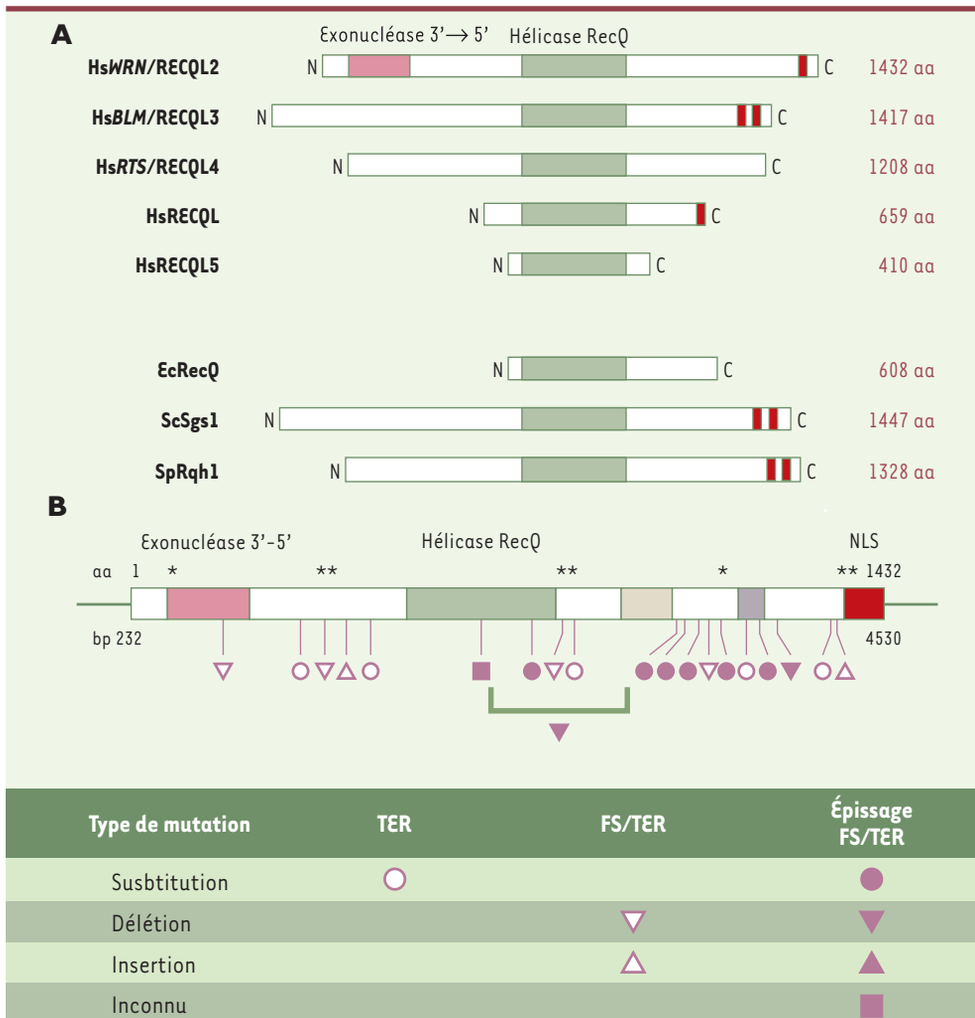


Figure 1. La protéine WRN et les autres membres de la famille des hélicases RecQ. **A.** WRN est l'unique hélicase RecQ à posséder un domaine exonuclease 3'→5' à l'extrémité amino-terminale (en rose sur la figure) outre le domaine conservé hélicase RecQ 3'→5' (en vert sur la figure) [14]. Outre WRN (RECQL2), il existe 4 autres hélicases de cette famille chez l'homme, dont deux (BLM et RTS) sont associées à des pathologies humaines. Des membres de cette famille existent aussi chez *E.coli* (EcRecQ) et chez la levure (ScSgs1 et SpRqh1). **B.** Mutations de WRN chez les patients atteints du syndrome de Werner. Les mutations peuvent être des substitutions conduisant à la création d'un codon stop (TER), des insertions ou des délétions avec décalage du cadre de lecture et arrêt prématuré (FS/TER), ou des mutations d'épissage. Toutes conduisent à une protéine tronquée avec la perte du signal de localisation nucléaire situé à l'extrémité carboxy-terminale. Les cellules de ces patients expriment peu ou pas de protéine WRN [10-12]. Les astérisques (*) représentent les points de polymorphismes. La base de donnée internationale HUGO rassemblant les mutations de WRN et les polymorphismes peut être consultée sur : http://www.pathology.washington.edu/werner/ws_wrn.html

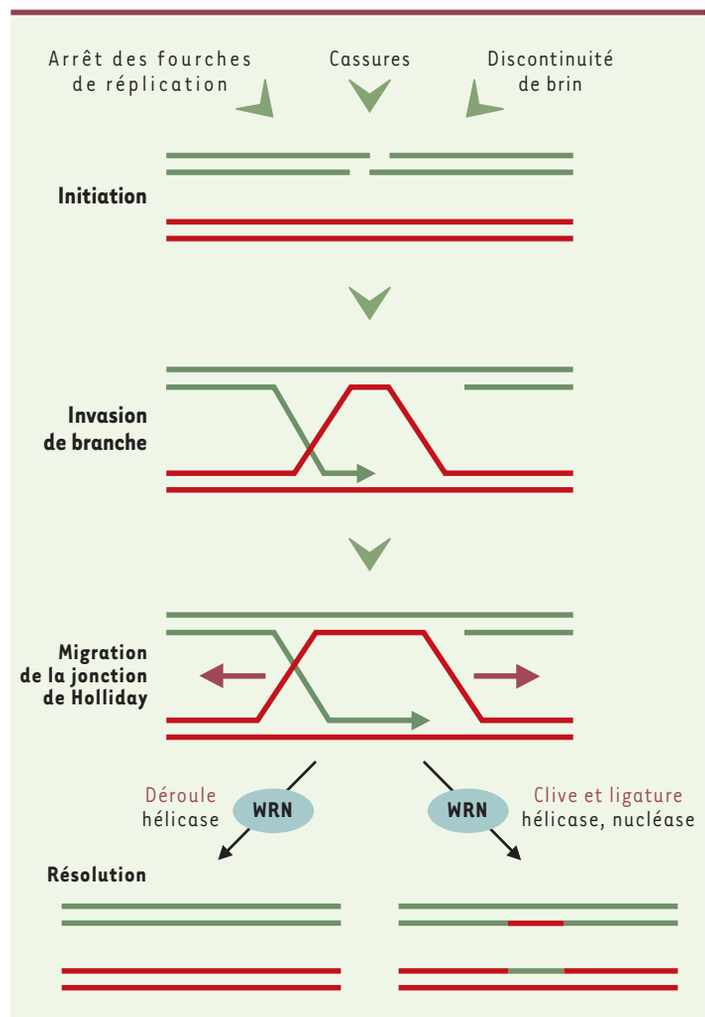
Un processus de recombinaison défectueux ou inefficace procure une explication plausible du phénotype cellulaire de Werner. Ce phénotype comprend une prolongation de la phase S du cycle cellulaire, une fraction élevée d'arrêts en phase S, une prolifération réduite, une sensibilité accrue aux agents provoquant des dommages de l'ADN (4NQO, camptothécine, cis-platine), des anomalies cytogénétiques et un phénotype mutateur par délétion [10]. À partir de l'ensemble de ces résultats, un modèle d'action de WRN peut être proposé (Figure 3). Des dommages de l'ADN, dus à des facteurs exogènes ou endogènes, peuvent conduire à un arrêt d'une fourche de réplication en cours de polymérisation. Un mécanisme de recombinaison homologue sera alors indispensable au traitement de la lésion et à la restauration d'une fourche opérationnelle. La protéine WRN interviendrait dans la ségrégation des molécules d'ADN après la restauration de la fourche de réplication. Elle pourrait en outre être impliquée dans la résolution des intermédiaires de recombinaison illégitime afin de prévenir les mutations ou les réarrangements géniques [14]. On peut souligner que le phénotype clinique de Werner est pratiquement inexistant dans les dix premières années de la vie, ce qui n'est pas le cas des autres pathologies associées à une instabilité génétique. Cela suggère l'existence d'une redondance partielle de la fonction de WRN, plusieurs activités pouvant résoudre alors les produits de recombinaison [17, 18].

Un rôle étendu de WRN dans les pathologies humaines ?

WRN et les autres déficiences d'hélicases RecQ sont des pathologies fascinantes aussi bien pour le clinicien que

Figure 2. Étapes mécanistiques de réparation par recombinaison homologue : un rôle pour WRN ? Un arrêt des fourches de réplication, l'interruption d'un brin ou des cassures double-brins de l'ADN peuvent déclencher une réparation par recombinaison homologue. La recombinaison conduit à la formation d'une structure à 3 ou 4 branches d'ADN ou jonction de Holliday. Cette jonction peut être résolue soit par une migration inverse des branches, soit par le clivage et la ligation des produits de recombinaison. L'activité hélicase de WRN pourrait participer à la migration inverse des branches et résoudre les intermédiaires de recombinaison. La combinaison des activités hélicase et exonucléase avec d'autres protéines impliquées dans la résolution pourrait cliver les jonctions de Holliday et permettre la ligation des produits de recombinaison. Une résolution correcte des produits de recombinaison, quels que soient les mécanismes utilisés est indispensable pour la production de cellules recombinantes viables.

pour le scientifique. Bien que le syndrome de Werner soit une maladie rare, il apparaît important de préciser la fonction de WRN dans la genèse de maladies humaines. Les patients atteints de ce syndrome ayant un risque important de développer des pathologies graves liées à l'âge, comme les cancers, le diabète ou les maladies cardiovasculaires (artériosclérose) [2, 3], on peut envisager que des facteurs endogènes ou exogènes capables de moduler l'activité de WRN chez des individus sains puissent aussi augmenter le risque d'apparition de ces maladies. Nous ne connaissons pas encore de facteurs exogènes, environnementaux ou chimiques, qui modifient directement le réseau métabolique de protéines interagissant avec la protéine WRN. Cependant, nous savons qu'en l'absence de WRN, les cellules humaines sont plus sensibles aux agents endommageant l'ADN, qui induisent efficacement - ou requièrent - une réparation par recombinaison homologue. Des agents chimiques exogènes ou produits de façon endogène pourraient inhiber la fonction de WRN et permettre ainsi le maintien





de dommages dans l'ADN. En compromettant l'action de WRN, ils imiteraient les effets d'une mutation inactivante. Enfin, trois types de fond génétique différents peuvent aussi révéler ou potentialiser les effets des agressions chimiques ou environnementales de l'ADN qui peuvent compromettre la fonction de WRN : polymorphisme du gène *WRN* ; hétérozygotie du locus *WRN* ; polymorphisme ou mutations d'autres gènes qui sont associés à *WRN* ou qui modulent son activité.

Plusieurs polymorphismes ont été identifiés dans le gène *WRN* dont certains sont des substitutions d'acides aminés susceptibles de modifier la fonction de la protéine [19, 21]. En particulier, il a été montré que les individus porteurs d'un polymorphisme spécifique (*WRN*^{1347Arg->Cis}) du locus *WRN* ont un risque plus élevé de développer une maladie cardiovasculaire. Bien que ce risque soit modéré, la population potentiellement affectée est très importante [19, 21].

L'étude des individus sains hétérozygotes dont un des allèles porte une mutation unique du gène *WRN* revêt une importance potentielle encore plus grande. En effet, nous avons récemment montré que ces porteurs sains hétérozygotes avaient *in vivo* une instabilité génétique intermédiaire entre les patients Werner et les individus témoins [22]. Cette étude a été réalisée par l'analyse de la fréquence de variant du marqueur glycophorine A (GPA) des globules rouges. Le test GPA mesure l'instabilité génétique *in vivo* en déterminant la fréquence de globules rouges variants pour l'expression de l'antigène de surface M/N impliqué dans le sérotypage des groupes sanguins. Cet antigène peut être altéré par mutation, délétion chromosomique ou extinction de gène pendant

le développement des globules rouges [23]. La fréquence de globules rouges variants est plus importante chez les patients atteints de syndrome de Werner que chez les sujets hétérozygotes ; cependant, l'augmentation de cette fréquence avec l'âge n'est observée que chez les patients. Cette dernière observation est intrigante et semble indiquer un parallèle entre l'augmentation rapide de la fréquence des globules rouges variants et l'augmentation rapide des signes, des symptômes et des risques pathogènes chez les patients après la puberté. Ces résultats soutiennent l'hypothèse qu'une augmentation du taux de mutagenèse et/ou une accumulation des mutations peuvent être impliquées dans la pathogénie du syndrome de Werner.

L'identification d'une instabilité génétique chez les hétérozygotes fut aussi surprenante qu'inattendue. Ces résultats sont, à notre connaissance, la première démonstration d'une instabilité génétique *in vivo* chez des sujets hétérozygotes pour des mutations responsables de syndromes autosomiques récessifs humains d'instabilité génétique (ataxie-télangiectasie, syndrome de Bloom, anémie de Fanconi). Une explication de ce phénotype pourrait résider dans un processus d'haplo-insuffisance pour la fonction de cette protéine. En effet, les lignées cellulaires hétérozygotes ont une sensibilité aux agents provoquant des dommages de l'ADN qui est intermédiaire entre celle des lignées normales et des lignées homozygotes [24].

Cette haplo-insuffisance pour *WRN* pourrait être, de plus, potentialisée par les effets du fond génétique, de l'environnement ou de l'exposition à des agents thérapeutiques. Les hétérozygotes sont relativement fré-

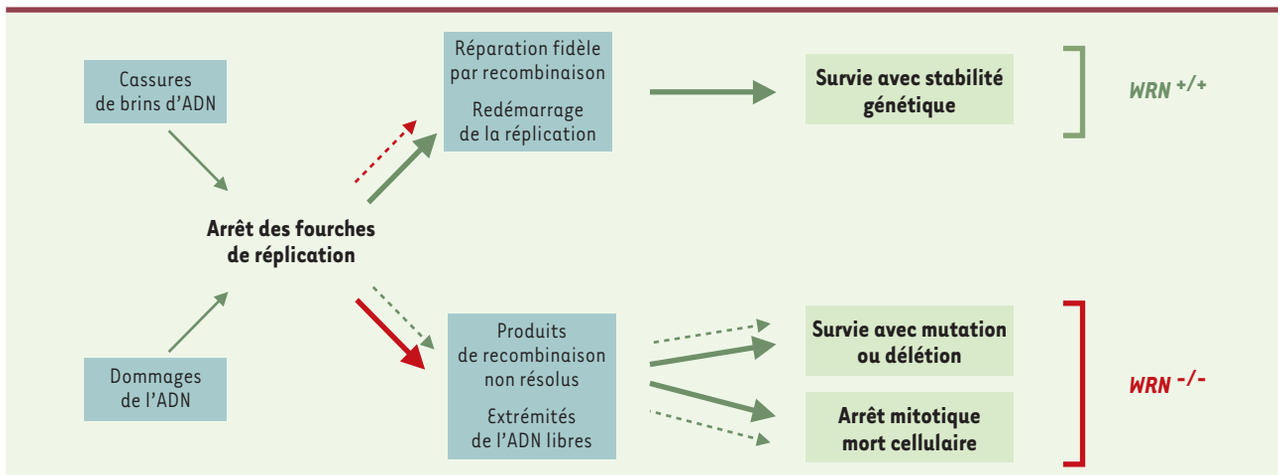


Figure 3. Modèle d'action de WRN et conséquences de la perte de fonction. L'échec ou l'inefficacité de la réparation par recombinaison homologue de l'ADN peut conduire à des cassures ou pertes de chromosomes, des réarrangements géniques, des mutations et à la mort cellulaire. La viabilité cellulaire en l'absence de WRN dépend du processus de réparation de cassures double brin par recombinaison non homologue ou *non homologous end-joining* (NHEJ) qui lui-même peut être mutagène pour la cellule ou provoquer des réarrangements géniques.

quents aux États-Unis, en Europe de l'ouest et au Japon avec une estimation de 2 à 5 cas pour 1 000 [2, 6, 25, 26], ce qui pourrait influencer le risque de pathologies de nombreux individus. On peut ainsi estimer le nombre de porteurs hétérozygotes à 65 000 au Canada, 120 000 en France et plus de 550 000 aux États-Unis. Une façon évidente d'examiner plus précisément le rôle de l'hétérozygotie WRN sur le risque pathogène serait d'analyser si un excès de mutations de WRN est décelable chez les patients atteints de néoplasies, en particulier des formes observées chez les patients Werner homozygotes. Une autre méthode consisterait à analyser les mutations WRN chez les patients qui présentent une toxicité plus élevée que la normale aux traitements par des drogues, comme le cis-platine ou la mitomycine C, qui détruisent sélectivement les cellules WRN [24, 27].

Le polymorphisme ou les mutations d'autres protéines impliquées dans le réseau fonctionnel de WRN pourrait aussi modifier la fonction de WRN elle-même. La protéine WRN interagit en effet avec plusieurs protéines comme la protéine de réplication A (RPA), l'ADN polymérase δ , le PCNA (*proliferating cell nuclear antigen*), l'ADN topoisomérase I, la protéine p53 et les protéines de réparation de cassures double brin par recombinaison non homologue, Ku et ADN-PK (→) [13, 14]. Le polymorphisme des gènes codant pour ces protéines pourrait atténuer ou altérer la fonction de WRN. Ces gènes, grâce à un polymorphisme ne conservant pas d'interaction avec la protéine WRN, ou une perte de fonction par mutation pourraient être responsables des 10 % de cas de syndrome de Werner qui présentent tous les critères diagnostiques mais pas de mutation de WRN. Un exemple de ces patients est le cas d'une femme japonaise de 29 ans qui présente les phénotypes cliniques et cellulaires typiques du syndrome de Werner mais dont aucune

mutation inactivant la protéine WRN n'a pu être mise en évidence [28, 29].

Les enjeux actuels

Des progrès rapides ont été réalisés au cours des cinq dernières années pour déterminer et comprendre la pathogénie du syndrome de Werner et des autres déficiences humaines liées aux hélicases RecQ. De nombreuses questions restent toutefois encore en suspens. En particulier, nous n'avons pas encore de réponse satisfaisante sur la nécessité d'une perte conjointe des deux fonctions, hélicase et exonucléase, de WRN dans le syndrome de Werner, même si, à ce jour, toutes les mutations identifiées chez les patients éliminent ces deux fonctions dans la cellule. Quelles sont les autres fonctions *in vivo* de WRN dans le métabolisme des acides nucléiques ? Son rôle dans la réparation de l'ADN par recombinaison homologue permet certes d'expliquer clairement le phénotype observé, mais d'autres fonctions, notamment dans la réplication de l'ADN ou la transcription ont été aussi évoquées [30]. D'une façon plus générale, on ne connaît pas encore le rôle spécifique des différentes hélicases de la famille RecQ, ni comment leur activité est contrôlée. La compréhension approfondie de leur fonction normale et de leurs interconnexions devrait nous permettre de comprendre comment la perte d'un seul membre de cette famille conduit à un syndrome clinique et à un spectre tumoral distincts, et d'identifier de nouveaux outils ou de nouvelles cibles pour prévenir, diagnostiquer ou traiter les maladies qui accompagnent aussi bien la perte fonctionnelle des hélicases RecQ que le vieillissement normal d'un individu. ♦

(→) m/s
2001, n°4,
p. 480

RÉFÉRENCES

1. Werner O. On cataract in conjunction with scleroderma (translated by H. Hoehn). In : Salk D, Fujiwara Y, Martin GM eds. *Werner's syndrome and human aging*, 1st ed New York : Plenum Press, 1985 : 1-14
2. Epstein CJ, Martin GM, Schultz AL, Motulsky AG. *Werner's syndrome: A review of its symptomatology, natural history, pathologic features, genetics and relationship to the natural aging process. Medicine* 1966 ; 45 : 177-221.
3. Goto M. *Werner's syndrome: From clinics to genetics. Clin Exp Rheumatol* 2000 ; 18 : 760-6.
4. Goto M, Miller RW, Ishikawa Y, Sugano H. Excess of rare cancers in Werner syndrome (adult progeria). *Cancer Epidemiol Biomarkers Prev* 1996 ; 5 : 239-46.
5. Monnat RJ Jr. Cancer pathogenesis in the human RecQ helicase deficiency syndromes. In : Goto M., Miller RW eds. *From premature gray hair to helicase: Werner syndrome implications for aging and cancer. Gann Monograph on Cancer Research* 2001 ; 49:83-94.
6. Yu CE, Oshima J, Fu YH, et al. Positional cloning of the Werner's syndrome gene. *Science* 1996 ; 272 : 258-62.
7. Chakraverty RK, Hickson ID. Defending genome integrity during DNA replication: a proposed role for RecQ family helicases. *BioEssays* 1999 ; 21 : 286-94.
8. van Brabant AJ, Stan R, Ellis NA. DNA helicases, genomic instability, and human genetic disease. *Annu Rev Genet* 2000 ; 1 : 409-59.
9. Shen JC, Loeb LA. Unwinding the molecular basis of the Werner syndrome. *Mech Ageing Dev* 2001 ; 122 : 921-44.
10. Moser MJ, Oshima J, Monnat RJ Jr. WRN mutations in Werner syndrome. *Hum Mutat* 13: 271-9
11. Goto M, Yamabe Y, Shiratori M, et al. Immunological diagnosis of Werner syndrome by down-regulated and truncated gene products. *Hum Genet* 1999 ; 105 : 301-7.
12. Moser MJ, Kamath-Loeb AS, Jacob JE, Bennett SE, Oshima J, Monnat RJ Jr. WRN helicase expression in Werner syndrome cell lines. *Nucleic Acids Res* 2000 ; 28 : 648-54.
13. Mohaghegh P, Hickson ID. DNA helicase deficiencies associated with cancer pre-

- disposition and premature ageing disorders. *Hum Mol Genet* 2001 ; 10 : 741-6.
14. Shen JC, Loeb LA. The Werner syndrome gene: the molecular basis of RecQ helicase-deficiency diseases. *Trends Genet* 2000 ; 16 : 213-20.
 15. Fukuchi K, Martin GM, Monnat RJ Jr. Mutator phenotype of Werner syndrome is characterized by extensive deletions. *Proc Natl Acad Sci USA* 1989 ; 86 : 5893-7.
 16. Prince PR, Emond MJ, Monnat RJ Jr. Loss of Werner syndrome protein function promotes aberrant mitotic recombination. *Genes Dev* 2001 ; 15 : 933-8.
 17. Thompson LH, Schild D. Homologous recombinational repair of DNA ensures mammalian chromosome stability. *Mutat Res* 2001 ; 477 : 131-53.
 18. Constantinou A, Davies AA, West SC. Branch migration and Holliday junction resolution catalyzed by activities from mammalian cells. *Cell* 2001 ; 104 : 259-68.
 19. Ye L, Miki T, Nakura J, et al. Association of a polymorphic variant of the Werner helicase gene with myocardial infarction in a Japanese population. *Am J Hum Genet* 1997 ; 68 : 494-8.
 20. Castro E, Ogburn CE, Hunt KE, et al. Polymorphisms at the Werner locus: I. Newly identified polymorphisms, ethnic variability of 1367Cys/Arg, and its stability in a population of Finnish centenarians. *Am J Med Genet* 1999 ; 82 : 399-403.
 21. Castro E, Edland SD, Lee L, et al. Polymorphisms at the Werner locus: II. 1074Leu/Phe, 1367Cys/Arg, longevity, and atherosclerosis. *Am J Med Genet* 2000 ; 95 : 374-80.
 22. Moser MJ, Bigbee WL, Grant SG, et al. Genetic instability and hematologic disease risk in Werner syndrome patients and heterozygotes. *Cancer Res* 2000 ; 60 : 2492-6.
 23. Jensen RH, Bigbee WL. Direct immunofluorescence labeling provides an improved method for the glycoprotein A somatic mutation assay. *Cytometry* 1996 ; 23 : 337-43.
 24. Poot M, Gollahon KA, Rabinovitch PS. Werner syndrome lymphoblastoid cells are sensitive to camptothecin-induced apoptosis in S-phase. *Hum Genet* 1999 ; 104 : 10-4.
 25. Goto M, Tanimoto K, Horiuchi Y, Sasazuki T. Family analysis of Werner's syndrome: a survey of 42 Japanese families with a review of the literature. *Clin Genet* 1981 ; 19 : 8-15.
 26. Cerimele D, Cottoni F, Scappaticci SG, et al. 1982. High prevalence of Werner's syndrome in Sardinia: description of six patients and estimate of the gene frequency. *Hum Genet* 1982 ; 62 : 25-30.
 27. Poot M, Yom JS, Whang SH, Kato JT, Gollahon KA, Rabinovitch PS. Werner syndrome cells are sensitive to DNA cross-linking drugs. *FASEB J* 2001 ; 15 : 1224-6.
 28. Matsumura T, Nagata M, Konishi R, Goto M. Studies of SV40-infected Werner syndrome fibroblasts. *Adv Exp Med Biol* 1985 ; 190 : 313-30.
 29. Prince PR, Ogburn CE, Moser MJ, Emond MJ, Martin GM, Monnat RJ Jr. Cell fusion corrects the 4-nitroquinoline 1-oxide sensitivity of Werner syndrome fibroblast cell lines. *Hum Genet* 1999 ; 105 : 132-8.
 30. Fry M, Loeb LA. The three faces of the WS helicase. *Nat Genet* 1998 ; 19 : 308-9.





Bio-Plex Protein Array System

A world of information from a single drop



**Découverte de nouvelles drogues
Dépistage d'allergies
Analyses SNP...**



Criblage haut débit, analyses quantitatives multiplexes :
Jusqu'à 100 tests différents par puits
100 tests x 96 puits = 9600 tests.

Plate-forme ouverte :
Utilisation de billes fluorescentes sur lesquelles peuvent être couplés de manière covalente un antigène, un anticorps, un récepteur, ou un ADN pour capturer une molécule cible.

Déjà disponibles :

- Kits de détection de cytokines
- Kit de détection de phosphoprotéines
- Kit de couplage

et possibilité de kits à façon.

BIO-RAD

Bio-Rad : 3, Boulevard Raymond Poincaré 92430 Marnes-la-Coquette
Tél : 01 47 95 69 65 - Fax : 01 47 95 61 21

www.bio-rad.com/bioplexsystem/