

Les réassortiments génomiques : source majeure des pandémies grippales

Les virus grippaux font partie de la famille des *Orthomyxoviridae*, caractérisé par une segmentation de leur génome ARN. Comme chez tous les virus à génome ARN, la mutation est une source importante de diversité de ces virus, due aux erreurs de réplication de leur enzyme (ARN polymérase). Les virus à génomes segmentés, comme le virus de la grippe, ont un autre mécanisme pour générer la diversité : le réassortiment.

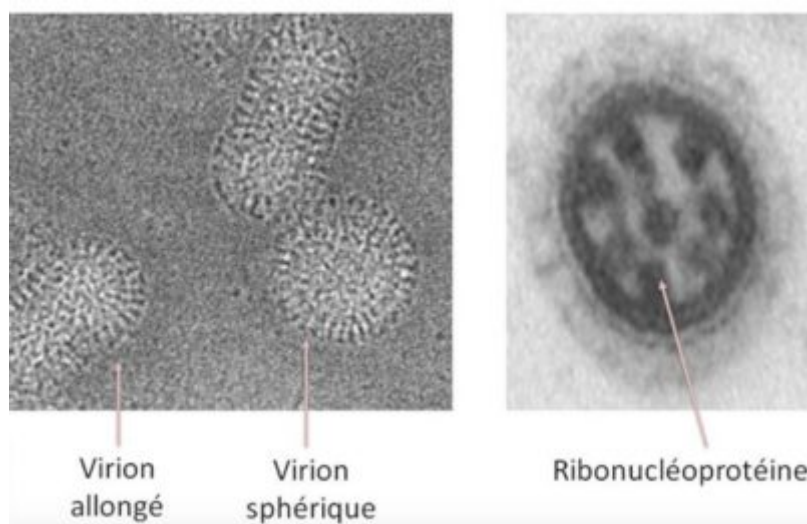


Figure 1. Ultrastructure des virus Influenza. [Source : ?]

La **Figure 1** montre la structure de ces virus enveloppés de deux protéines : l'hémagglutinine H et la neuraminidase N. A l'intérieur de la particule virale apparaissent les 8 segments ARN entourés d'une nucléoprotéine, l'ensemble étant nommé « ribonucléoprotéines ». Il existe quatre types de virus grippaux (appelés aussi *Virus Influenza*), A, B, C et D :

- Les types A et B sont les principaux types qui se propagent régulièrement chez les humains et qui causent des épidémies de grippe saisonnière.
- La grippe B infecte presque exclusivement les humains et est moins fréquente que la grippe A. Les mutations se font environ de deux à trois fois plus lentement que celles de la grippe A. Étant donné que les humains sont l'hôte naturel de la grippe B, les virus de la grippe B ne créent pas de pandémie.
- Les virus de type C causent uniquement de légères infections respiratoires.

L'Organisation mondiale de la santé (OMS) a classé les virus grippaux de type A en sous-types en fonction des protéines de surface H et N, qui commandent respectivement l'entrée et la sortie des virus dans les cellules attaquées (cf tableau).

Tableau. Classification des virus grippaux de type A en sous-types en fonction des protéines de surface H et N selon l'Organisation mondiale de la santé (OMS).

Animal concerné	Nombre de sous-types	Sous-types Influen
Oiseaux aquatiques	115 sous-types Influenza A	H1-H16 N1-N9
Volailles domestiques	Nombreux sous types de virus A	H1-H7 et H9-H12 N1-N9
Mammifères marins	7 (+ Virus B)	A (H7N7), A (H4N5), A A (H13N9), A (H1N3)
Chauve-souris	2	A (H17N10), A (H18N)
Chats	1	A (H3N2)
Chiens	2 (+ Virus C)	A (H3N8), A (H3N2)
Chevaux	2	A (H7N7), A (H3N8)
Porcs	4 (+ Virus C, Virus D)	A (H3N2), A (H1N1), A
Humains	2 (+ Virus C, Virus B)	A (H3N2), A (H1N1)
Autres mammifères (écureuil, bovins, furet)	Au moins deux connus (+ virus D)	A (H10N4), A (H3N2)

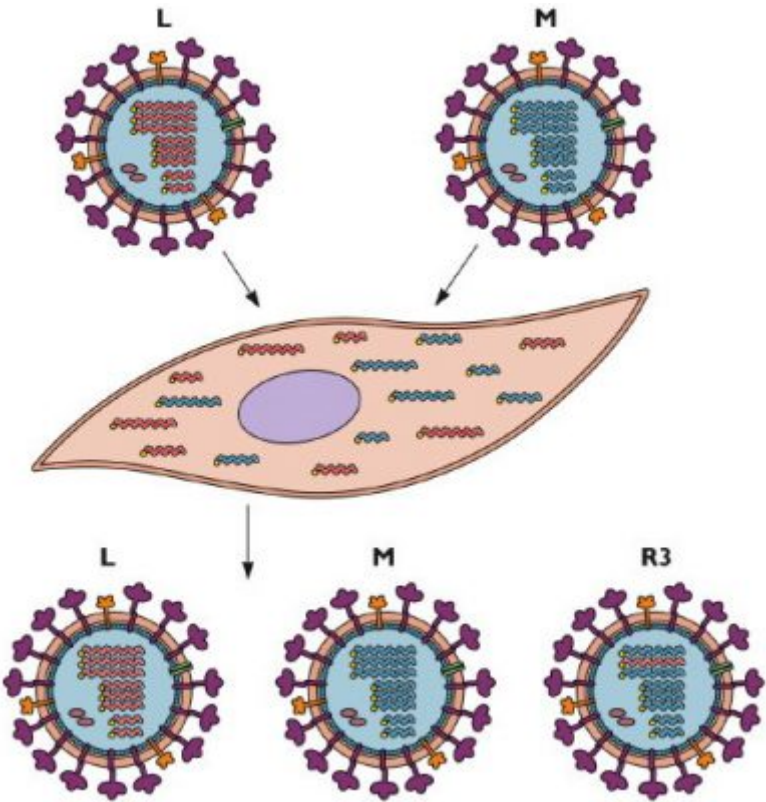


Figure 2. Le péché originel de la double infection au niveau de l'hôte intermédiaire. [Source : Vincent Racaniello/Virology Blog ref. [1], Creative Commons Attribution 3.0 License]

Lorsqu'une souche de virus grippal type A infecte une cellule, chacun des segments d'ARN migrent dans le noyau. Là, ils sont copiés plusieurs fois pour former des génomes d'ARN pour de nouveaux virions infectieux. Les nouveaux segments d'ARN sont exportés vers le cytoplasme, puis sont incorporés dans de nouvelles particules virales qui bourgeonnent à partir de la cellule.

Si une cellule est infectée par deux souches virales différentes, les ARN des deux virus sont copiés dans le noyau. Lorsque de

nouvelles particules virales sont assemblées au niveau de la membrane plasmique, chacun des 8 segments d'ARN peut provenir de l'un ou l'autre virus infectant. Les descendants qui héritent des ARN des deux parents sont appelés « réassortis ». C'est la situation que l'on peut observer au niveau pulmonaire chez le porc, dont les cellules possèdent les récepteurs à la fois de souches aviaires et de souches de mammifères. Ce processus est illustré dans le diagramme ci-dessous (**Figure 2**) [1], qui montre une cellule qui est co-infectée avec deux virus grippaux L et M. La cellule infectée produit à la fois des virus parentaux ainsi qu'un R3 réassorti qui hérite d'un segment d'ARN de la souche L et du reste de la souche M.

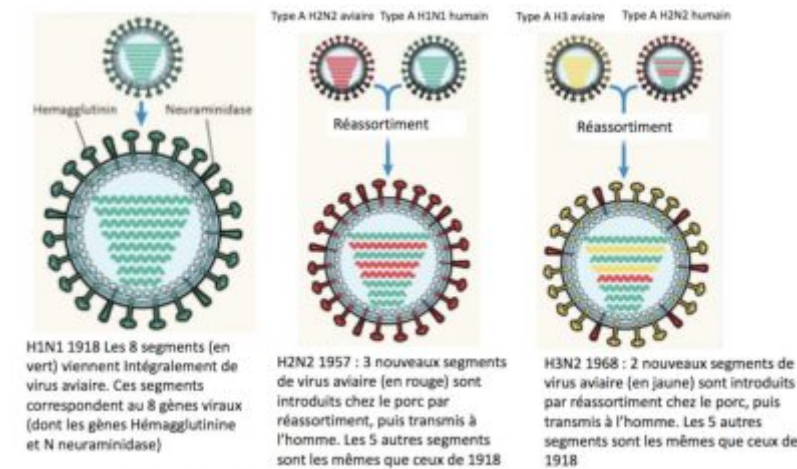


Figure 3. Les réassortiments associés aux pandémies de 1957 et 1968. [Source : Besche (2005), ref. [2]]

Un exemple de l'importance évolutive du réassortiment est l'échange de segments d'ARN entre les virus grippaux « mammifère » et « aviaire » qui donnent lieu à une grippe pandémique. En 1957, 1968 et 2009, des événements de réassortiment chez l'hôte intermédiaire (le porc) ont conduit à de nouveaux virus, ayant entraîné les pandémies de grippe asiatique, Hong-Kong et Mexicaine. La **Figure 3** [2] montre les séquences de réassortiments, produits chez le porc. Le virus de la grippe de 1957 (type A H2N2) a acquis trois segments génétiques d'une espèce aviaire (un codant pour l'hémagglutinine, un codant pour la neuraminidase et un gène de polymérase, PB1), et le virus de la grippe de 1968 (type A H3N2) acquis deux segments génétiques d'une espèce aviaire (hémagglutinine et PB1).

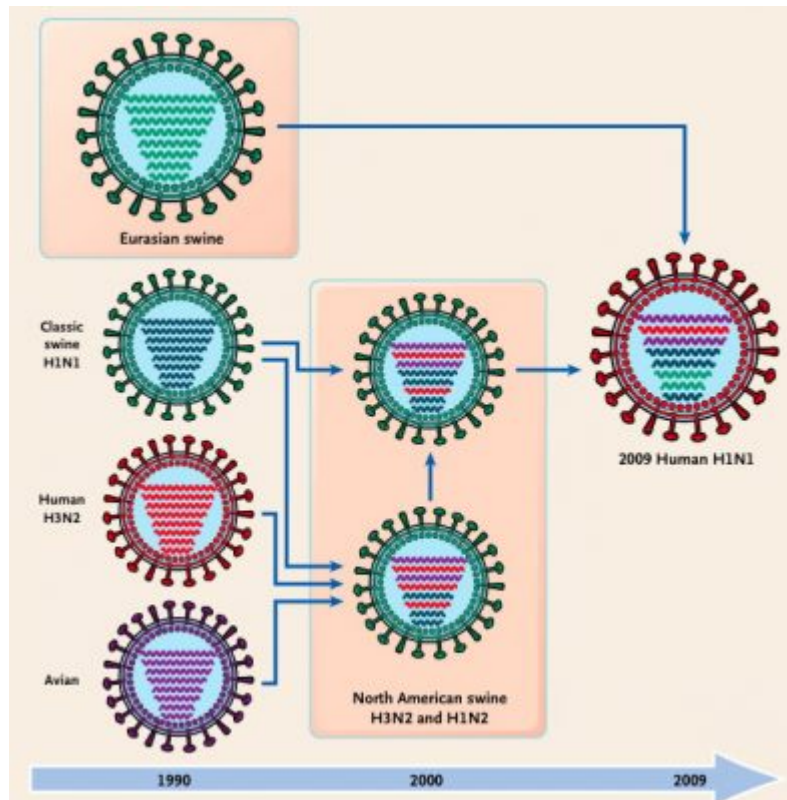


Figure 4. Le triple réassortiment à l'origine de la grippe porcine de 2009. L'analyse génomique du virus de la grippe A (H1N1) de 2009 chez l'homme indique que ce dernier était étroitement lié aux virus de la grippe porcine réassortis isolés en Amérique du Nord, en Europe et en Asie (souche porcine eurasiennne). Les segments codant pour le complexe polymérase, l'hémagglutinine, les nucléoprotéines et les protéines non structurales présentent une forte similitude avec les virus de la grippe porcine H1N2 isolés en Amérique du Nord à la fin des années 1990. Ils se sont propagés dans des hôtes porcins du monde entier et se sont révélés infecter les humains. [Source : Vincent Racaniello/Virology Blog ref. [1], Creative Commons Attribution 3.0 License]

La souche pandémique H1N1 de 2009 est un réassorti des virus de la grippe aviaire, humaine et porcine, comme illustré en Figure 4 [1]. Le réassortiment ne peut se produire qu'entre virus de la grippe du même type. On ne comprend pas pourquoi les virus de la grippe A n'échangent jamais de segments d'ARN avec les virus de la grippe B ou C. Cependant, la raison est probablement liée au mécanisme d'assemblage viral (« packaging ») qui garantit que chaque virion grippal contient au moins une copie de chaque segment d'ARN.

En conclusion

Ces mécanismes de réassortiment, décrits sous le nom de **sauts antigéniques**, font émerger des souches radicalement nouvelles (au niveau antigénique), ce qui rend caduque l'immunité établie lors des épidémies précédentes. Enfin, pour qu'une pandémie à virus de grippe type A puisse se développer il est nécessaire qu'un tel virus réassorti acquière au minimum, par mutations, la capacité à reconnaître le récepteur humain pour se propager dans la population humaine.

Pour en savoir plus :

- [Pandémies de grippe. Saison I: c'est quoi une pandémie ?](#)
- [Pandémies de grippe. Saison II: comment une pandémie de grippe peut survenir ?](#)
- Trifonov, V., Khiabani, H., & Rabadan, R. (2009). Geographic Dependence, Surveillance, and Origins of the 2009 Influenza A (H1N1) Virus *New England Journal of Medicine* DOI: [1056/NEJMp0904572](https://doi.org/10.1056/NEJMp0904572)

Références et notes

Image de couverture. Virus de la grippe en microscopie électronique. Crédit photo : Cynthia Goldsmith ; Content Providers(s): CDC/ Dr. Erskine. L. Palmer; Dr. M. L. Martin / Public domain

[1] Racaniello, V. The Virology Blog ; [Reassortment of the influenza virus genome](#).

[2] Belshe, R.B. (2005) [The Origins of Pandemic Influenza — Lessons from the 1918 Virus](#). *N. Engl. J. Med.* 353:2209-2211; DOI: 10.1056/NEJMp058281

L'Encyclopédie de l'environnement est publiée par l'Université Grenoble Alpes.

Les articles de l'Encyclopédie de l'environnement sont mis à disposition selon les termes de la licence Creative Commons Attribution - Pas d'Utilisation Commerciale - Pas de Modification 4.0 International.
