

Une alternative à la vivisection

Autor(en): **Roth, Patrick**

Objektyp: **Article**

Zeitschrift: **Horizons : le magazine suisse de la recherche scientifique**

Band (Jahr): **22 (2010)**

Heft 85

PDF erstellt am: **16.07.2024**

Persistenter Link: <https://doi.org/10.5169/seals-971076>

Nutzungsbedingungen

Die ETH-Bibliothek ist Anbieterin der digitalisierten Zeitschriften. Sie besitzt keine Urheberrechte an den Inhalten der Zeitschriften. Die Rechte liegen in der Regel bei den Herausgebern.

Die auf der Plattform e-periodica veröffentlichten Dokumente stehen für nicht-kommerzielle Zwecke in Lehre und Forschung sowie für die private Nutzung frei zur Verfügung. Einzelne Dateien oder Ausdrucke aus diesem Angebot können zusammen mit diesen Nutzungsbedingungen und den korrekten Herkunftsbezeichnungen weitergegeben werden.

Das Veröffentlichen von Bildern in Print- und Online-Publikationen ist nur mit vorheriger Genehmigung der Rechteinhaber erlaubt. Die systematische Speicherung von Teilen des elektronischen Angebots auf anderen Servern bedarf ebenfalls des schriftlichen Einverständnisses der Rechteinhaber.

Haftungsausschluss

Alle Angaben erfolgen ohne Gewähr für Vollständigkeit oder Richtigkeit. Es wird keine Haftung übernommen für Schäden durch die Verwendung von Informationen aus diesem Online-Angebot oder durch das Fehlen von Informationen. Dies gilt auch für Inhalte Dritter, die über dieses Angebot zugänglich sind.



Michael Dietrich / imagebroker / Prismaonline

Des cultures cellulaires de ce type sont utilisées pour dépister des substances nocives pour les reins.

Une alternative à la vivisection

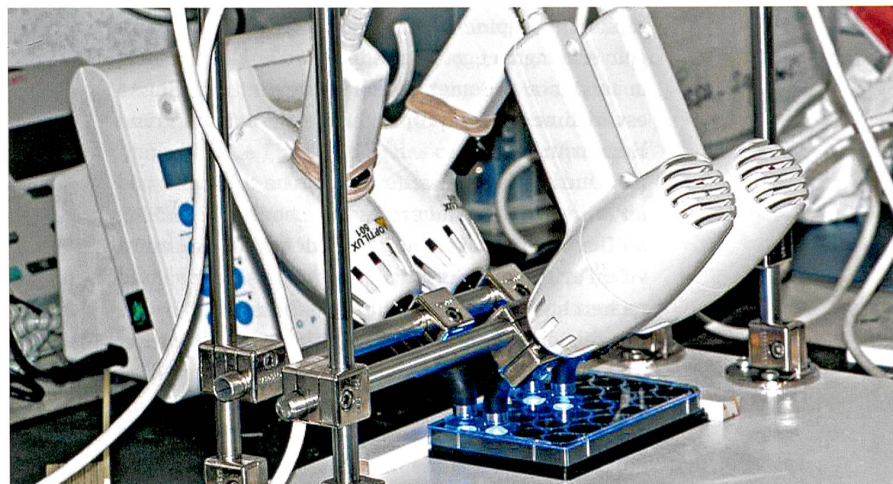
En Occident, beaucoup de gens souffrent d'insuffisance rénale chronique, une diminution progressive de la fonction des reins. Les « maladies de civilisation » que sont le diabète et l'hypertension en sont souvent la cause. Les infections des voies urinaires et la prise régulière d'antalgiques sur plusieurs années peuvent aussi entraîner une perte durable du tissu rénal fonctionnel. Pour identifier les substances à l'origine d'une insuffisance rénale, la recherche en néphrologie examine les cellules de l'épithélium tubulaire rénal qui est au premier chef exposé aux substances toxiques. Jusqu'ici, cette recherche ne pouvait se faire qu'en recourant à l'expérimentation animale.

Mais Eric Féraïlle et Valérie Leroy du Service de néphrologie des Hôpitaux universitaires de Genève ont réussi à développer des cultures cellulaires, grâce auxquelles il est possible de déterminer en éprouvette et de façon très fiable si une substance présente dans l'espace interstitiel (ou l'urine) exerce un effet inflammatoire, voire toxique. Les chercheurs ont utilisé conjointement deux lignées cellulaires de rein de souris et sont ainsi parvenus à dépister des molécules ou des produits chimiques susceptibles de provoquer des problèmes rénaux. Il s'agit, à l'échelle européenne, d'une véritable alternative à l'expérimentation animale en néphrologie. Pour ce travail, Eric Féraïlle et Valérie Leroy se sont vu décerner le prix de la Fondation E. Naef. Patrick Roth

Nanoparticules dans les poumons

Les cellules dites macrophages nettoient constamment la surface des poumons, en éliminant le plus vite possible les particules de poussière qui y pénètrent avec l'air respiré. Mais dans un poumon malade, asthmatique par exemple, ce processus ne se déroule pas de la même façon que dans un organe sain, ont pu démontrer Marianne Geiser Kamber et son équipe de l'Université de Berne. La scientifique a étudié ce qui se passe lorsque de minuscules spores de champignons et des nanoparticules mille fois plus petites encore entrent dans les poumons de souris saines et de souris allergiques. Chez les souris saines, les macrophages encapsulent en quelques secondes la moitié des spores et les phagocytent. Dans le même laps de temps, elles capturent en revanche moins de 1% des nanoparticules. Celles-ci restent longtemps à la

surface du poumon et peuvent ainsi davantage interagir avec les cellules pulmonaires. Chez les souris atteintes d'asthme allergique, la surface des poumons est peuplée de six fois plus de cellules immunitaires. Les macrophages ne représentent qu'une minorité d'entre elles, mais ils sont deux fois plus nombreux dans un poumon asthmatique que dans un poumon sain. Dans le premier, les spores sont plus efficacement éliminées que dans le second. Ce mécanisme est encore plus marqué avec les nanoparticules, celles-ci pénétrant, on ignore encore comment, dans l'ensemble des cellules immunitaires. « Lors de l'évaluation des risques environnementaux, il faut donc tenir compte du fait que les poumons malades éliminent les nanoparticules tout à fait différemment que les poumons sains », note la chercheuse. ori



Serge Bouillaguet

La photodésinfection est une méthode prometteuse pour lutter contre les caries.

Lumière bleue contre les infections dentaires

Mieux que la désinfection traditionnelle, voici la photodésinfection. C'est cette méthode que Serge Bouillaguet, responsable de l'unité d'endodontie de la section de médecine dentaire et ses collègues de l'Université de Genève se proposent de mettre à profit pour éliminer les bactéries qui se nichent dans les racines des dents. L'idée est d'avoir recours à une source de lumière qui, en réagissant avec un produit photosensible, créerait des radicaux libres qui détruiraient les agents pathogènes.

Alors que les rares dispositifs de photodésinfection existant sur le marché emploient un laser rouge, Serge Bouillaguet a opté pour

une source lumineuse bleue, car « les cabinets dentaires disposent déjà de ce type de lampes pour durcir les résines lors d'obturation des dents ». L'équipe genevoise a déjà identifié quelques produits photosensibles qui pourraient convenir et dont elle évalue la toxicité. Il restera ensuite à développer une fibre optique permettant de diriger la lumière vers les racines dentaires. En cas de succès, cette technique pourrait aussi permettre de prévenir les caries ou même, hors du secteur dentaire, de désinfecter des stents cardiaques ou des prothèses. Elisabeth Gordon