recherche et développement

Biocatalyse et oligosaccharides de chitine pour une agriculture plus verte

Résumé

La prolifération d'algues toxiques en Bretagne ainsi que les accidents industriels d'AZF à Toulouse et plus récemment du port de Beyrouth ont mis en lumière les dangers de l'utilisation massive d'engrais azotés en agriculture et l'urgence d'adopter des pratiques plus durables. Les plantes, qui au fil de l'évolution ont développé la capacité à assimiler les nutriments du sol et à se défendre contre des agents pathogènes, sont une source d'inspiration pour réduire les intrants (eaux, pesticides, fertilisants). La chitine, un polysaccharide azoté constitutif de la paroi des champignons et de la cuticule des insectes et crustacés, joue un rôle complexe et majeur chez les plantes. Afin de mieux comprendre et tirer avantage des mécanismes de perception de la chitine et de ses oligosaccharides par les plantes, il est indispensable de maîtriser la synthèse et la modification de ces molécules dont la chimie est particulièrement délicate. La biocatalyse est un précieux outil pour mener ce travail.

Mots-clés

Chitine, oligosaccharides, biocatalyse, agriculture durable.

Abstract

Biocatalysis and chitin oligosaccharides for a greener agriculture

The proliferation of toxic algae in Brittany as well as the industrial accidents of AZF in Toulouse and more recently of the port of Beirut have highlighted the hazards of the massive use of nitrogen fertilizers in agriculture and the urgency to adopt more sustainable practices. Plants, which have developed the ability to assimilate soil nutrients and defend themselves against pathogens, are a source of inspiration for reducing inputs (water, pesticides, and fertilizers). Chitin, a nitrogenous polysaccharide that forms the wall of fungi and the cuticle of insects and crustaceans, plays an intricate and major role in plants. In order to better understand and take advantage of chitin perception mechanisms by plants, it is essential to control the synthesis and modification of these molecules whose chemistry is particularly complex. Biocatalysis is a precious tool to carry out this work.

Keywords

Chitin, oligosaccharides, biocatalysis, sustainable agriculture.

a *N*-acétyl-D-glucosamine (GlcNAc) est un sucre majeur dans la nature (*figure 1*). Présente chez les espèces animales comme végétales, la GlcNAc entre dans la composition des glycanes situés à la surface des cellules, ainsi que dans celle des polysaccharides structuraux tels que les glycosaminoglycanes (composants des matrices extracellulaires des tissus conjonctifs), le peptidoglycane (constituant de l'enveloppe bactérienne) et la chitine (principal élément de la cuticule des insectes et de la carapace des crustacés).

La chitine

La chitine, polymère d'unités GlcNAc liées entre elles par des liaisons glycosidiques β -1,4, est un polysaccharide très abondant sur Terre (*figure 1*). Elle assure un rôle structural au sein de la paroi cellulaire des crustacés, des insectes ou encore des champignons, et sa bioproduction annuelle est estimée à 10^{11} tonnes. Avec 6 à 8 millions de tonnes générées par an en tant que déchet de l'industrie de la pêche principalement en Asie, la chitine et ses dérivés possèdent un fort potentiel de valorisation dans le domaine des biomatériaux, celui de la santé ou encore en agriculture.

Les oligosaccharides de chitine

Les fragments solubles de chitine constitués de deux à dix unités GlcNAc, communément appelés oligosaccharides de chitine (CO), sont étudiés depuis le début des années 1990 pour leur activité élicitrice, c'est-à-dire de stimulation des défenses naturelles chez les plantes [1]. Dépourvus de chitine, les végétaux ont en effet développé des mécanismes de résistance basés sur la perception de fragments de ce

polysaccharide qui compose majoritairement la paroi cellulaire de leurs pathogènes que sont les insectes et les champignons. Les CO à longue chaîne, c'est-à-dire ceux ayant au moins six unités GlcNAc consécutives, sont ainsi capables de déclencher une réponse immunitaire chez une grande variété d'espèces, le chitinoctaose (*figure 1*) étant le plus actif à ce jour. Les CO à courte chaîne, c'est-à-dire ceux comportant entre trois et cinq unités GlcNAc, présentent en revanche une activité biologique différente. Ils participent à la mise en place de symbioses entre des micro-organismes du sol (champignons et bactéries) et les plantes contribuant ainsi à leur croissance. Les lipochitinoligosaccharides (LCO)⁽¹⁾, une classe de glycolipides à base de CO à courte chaîne, sont les plus actifs dans la mise en place de ces symbioses [2] (*figure 1*).

Les lipochitinoligosaccharides

Les LCO sont produits par des bactéries et des champignons présents dans le sol. D'abord découverts chez les bactéries du genre rhizobium en 1990, les LCO ont été identifiés comme molécules clés dans l'établissement de la symbiose entre les plantes légumineuses et les bactéries fixatrices d'azote [3] (figure 2). Une symbiose est une association bénéfique pour les deux espèces. La bactérie s'associe avec la plante au niveau de son système racinaire, dans un nouvel organe appelé nodule, pour transformer l'azote atmosphérique en ammoniaque au profit de la plante. En échange, la plante fournit des composés carbonés pour le métabolisme de la bactérie. Il y a une dizaine d'années, il a été montré que les LCO interviennent également dans une autre symbiose entre des champignons endomycorhiziens et la quasi-totalité des plantes terrestres [4]. En permettant l'établissement de connexions

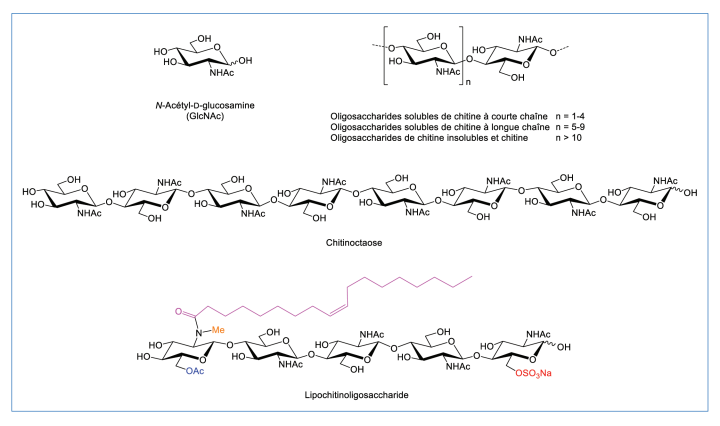


Figure 1 - Structure chimique des oligosaccharides de chitine et d'un lipochitinoligosaccharide.

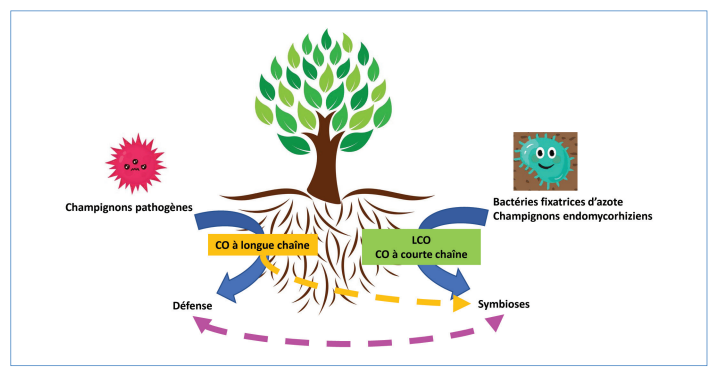


Figure 2 - Illustration des rôles joués par les oligosaccharides de chitine (CO) et les lipochitinoligosaccharides (LCO) dans les mécanismes de défense des plantes et les symbioses rhizobienne et endomycorhizienne (2). Les flèches pleines indiquent les voies de signalisation caractérisées à ce jour et les flèches en pointillés celles pour lesquelles des questions persistent.

entre un réseau dense et étendu d'hyphes du champignon et les racines de la plante, les LCO favorisent sa croissance grâce à une meilleure assimilation de l'eau et des nutriments du sol comme le potassium. En 2020, une étude a démontré que les LCO n'étaient pas uniquement produits par des champignons symbiotiques mais qu'ils sont en réalité sécrétés par de nombreuses autres espèces fongiques [5]. Ce résultat soulève de nouvelles questions quant aux fonctions biologiques de ces molécules.

Perception des CO et LCO par les plantes

Les multiples propriétés biologiques des CO et LCO témoignent de mécanismes de perception de ces molécules extrêmement subtils et complexes. Qu'ils soient à courte ou longue chaîne, les CO ont en effet une capacité à créer chez les plantes des oscillations calciques (fluctuations de la concentration intracellulaire en ions Ca²⁺) caractéristiques des stades précoces des symbioses [6]. Les CO à longue chaîne,

activateurs des défenses immunitaires, pourraient ainsi agir en synergie avec les LCO. Mais alors comment les plantes font-elles la discrimination entre les signaux symbiotiques et ceux capables de déclencher leur système immunitaire? Une récente étude menée par un consortium international a permis de mettre en évidence pour la première fois les déterminants moléculaires de l'immunité et de la symbiose rhizobienne au sein des protéines de reconnaissance (récepteurs) des CO et LCO [7]. Quelques acides aminés seulement diffèrent entre un récepteur immunitaire et un récepteur symbiotique. Il a également été montré qu'il est possible de reprogrammer un récepteur de l'immunité en récepteur symbiotique en modifiant ces acides aminés (par mutation génétique contrôlée). En plus de contribuer à la compréhension des mécanismes de défense et de croissance des plantes à l'échelle moléculaire, ces travaux constituent une première étape pour transférer la capacité à enclencher une symbiose rhizobienne⁽²⁾ chez d'autres types de plantes que les légumineuses, ouvrant ainsi des perspectives prometteuses pour le développement d'une agriculture plus durable grâce à une réduction des apports nécessaires en engrais azotés pour tous types de culture.

Les sondes moléculaires

La découverte et l'étude des récepteurs impliqués dans les symbioses et dans les mécanismes de défense chez les plantes requièrent de disposer de sondes moléculaires de grande pureté et de structure parfaitement définie. Une sonde moléculaire est généralement un dérivé synthétique du ligand⁽³⁾ naturel étudié ou un analogue modifié avec un marqueur permettant sa visualisation dans un milieu biologique complexe (chromophore, fluorophore), un groupe chimique permettant d'optimiser l'interaction avec son partenaire biologique, ou encore une fonction réactive permettant de se lier à ce partenaire afin de l'isoler. Les propriétés biochimiques de cet analogue doivent être équivalentes à celles du ligand naturel. La synthèse des sondes dérivées de la chitine est un travail complexe et notre équipe s'est spécialisée dans ce domaine en développant des approches biotechnologiques et chimio-enzymatiques innovantes. Bien que la synthèse chimique présente l'avantage d'une grande adaptabilité, la préparation d'oligosaccharides nécessite un nombre très important d'étapes limitant généralement les rendements obtenus. Les enzymes, qu'elles aient pour fonction de synthétiser (glycosyltransférases) ou de dégrader les polysaccharides (glycoside hydrolases), agissent dans des conditions réactionnelles douces et permettent de s'affranchir des contraintes que sont l'utilisation de solvants organiques et de groupements protecteurs. La biocatalyse, à travers l'utilisation d'enzymes commerciales bon marché, de protéines recombinantes sauvages ou modifiées par mutagenèse dirigée, ou encore l'ingénierie de voies métaboliques chez la bactérie E. coli, offre de formidables opportunités pour la synthèse d'oligosaccharides de chitine.

Utilisation d'une enzyme commerciale non spécifique pour la production de CO

La chitine, du fait de sa cristallinité et de son insolubilité en milieu aqueux, est un polysaccharide récalcitrant à l'hydrolyse enzymatique. Les organismes chitinolytiques utilisent des « cocktails » associant plusieurs enzymes – chitinases, hexosaminidases et monooxygénases polysaccharidiques lytiques (LPMO) – qui sont nécessaires pour dépolymériser la chitine efficacement et il en résulte la formation de monoet disaccharides majoritairement [8]. Du fait de la mauvaise expression de ces enzymes dans les systèmes bactériens utilisés pour la production de protéines en laboratoire, leur accessibilité est un frein pour la préparation de CO.

Afin de pallier ces problèmes, nous avons développé une voie de production utilisant une enzyme peu spécifique mais très accessible: le lysozyme du blanc d'œuf de poule (HEWL)⁽⁴⁾. Le lysozyme est une glycoside hydrolase dont le substrat naturel est le peptidoglycane, un polysaccharide de la paroi cellulaire des bactéries également constitué de GlcNAc. Cette enzyme, peu coûteuse car extraite en grande quantité du blanc d'œuf, est utilisée comme agent antibactérien dans les industries pharmaceutique et alimentaire. Elle présente l'avantage d'agir sur la chitine lorsque celle-ci est partiellement désacétylée et devient soluble dans l'eau. Nous avons donc cherché à tirer avantage de cette propriété pour développer une nouvelle voie d'accès aux oligosaccharides de chitine, et notamment ceux à longue chaîne. Compte tenu du nombre important de paramètres à étudier pour optimiser cette réaction - le degré d'acétylation de la chitine, sa concentration ainsi que celle de l'enzyme, la température, la composition et le pH du milieu réactionnel, ou encore la durée d'hydrolyse -, un plan d'expérience a été mis en œuvre. Une série de réactions préliminaires a été réalisée afin de déterminer les paramètres les moins impactants sur le procédé. La composition du milieu réactionnel, la température et la quantité d'enzyme ont ainsi pu être fixées et trois variables ont été retenues : le degré d'acétylation de la chitine, sa concentration et la durée d'hydrolyse. Le choix de la méthode d'optimisation s'est porté vers un plan de Box-Behnken à dix-sept expériences [9]. Par rapport à d'autres, ce plan nécessite moins d'expériences et limite celles réalisées dans des conditions extrêmes, pour lesquelles des résultats insatisfaisants pourraient être obtenus. À l'issue de l'optimisation, la production de CO allant jusqu'au nonasaccharide a été réalisée avec un rendement de 52 % et une excellente reproductibilité (figure 3). Ces oligosaccharides, et notamment le chitinoctaose, ont permis de mener un ensemble d'études biologiques conduisant à des avancées significatives dans la compréhension des mécanismes de perception des CO par les plantes [6-7].

Transformation d'une enzyme hydrolytique en outil de synthèse

L'action d'une glycoside hydrolase sur un polysaccharide conduit généralement à la formation d'une population d'oligosaccharides sans contrôle de leur taille. Ces enzymes présentent parfois la capacité de catalyser des réactions de synthèse (transglycosylation (5)) en tant qu'activité secondaire. La préparation de CO grâce à l'activité de transglycosylation des chitinases ou des lysozymes sauvages a fait l'objet de nombreux travaux. L'obtention de CO à longue chaîne reste cependant difficile du fait de la rapide dégradation par l'enzyme des produits formés. La suppression de l'activité hydrolytique des hydrolases au profit de leur activité de transglycosylation est possible par mutagenèse dirigée. Ainsi les glycosynthases⁽⁶⁾ sont des mutants dépourvus d'activité d'hydrolyse mais capables de catalyser des réactions de glycosylation à partir d'un donneur activé chimiquement par un groupe fonctionnel oxazoline ou un atome de fluor.

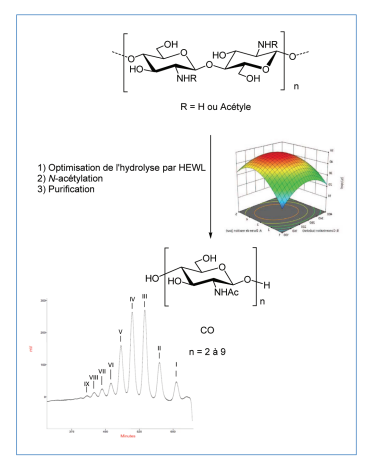


Figure 3 - Production d'oligosaccharides par dépolymérisation enzymatique de la chitine. L'hydrolyse enzymatique de chitine partiellement désacétylée par le lysozyme de blanc d'œuf de poule (HEWL) a été optimisée par un plan d'expérience afin de générer des oligosaccharides de tailles variées. Les CO ont été isolés par chromatographie d'exclusion stérique jusqu'au nonasaccharide après N-acétylation sélective des fonctions amines libres des oligosaccharides produits.

En présence d'une glycosynthase appropriée, ce donneur réagit sur lui-même pour conduire à la formation de néo-polysaccharides sans contrôle de leur taille. Lorsque le donneur est sélectivement protégé pour éviter sa polycondensation, il peut réagir sur un accepteur pour former un oligosaccharide de taille contrôlée.

Nous avons développé plusieurs glycosynthases dérivées de chitinases pour la synthèse de CO à longue chaîne. La réaction entre un accepteur et un donneur activé par une oxazoline et protégé par un galactose à son extrémité non réductrice⁽⁷⁾ a conduit majoritairement à la formation de l'oligosaccharide escompté. Cependant, de façon inattendue, ces mutants de chitinases, bien qu'inaptes à l'hydrolyse, ont conservé la capacité de réaliser des réactions de transglycosylation sur des oligosaccharides dépourvus d'oxazoline. Le produit de la réaction peut donc être transformé par l'enzyme, conduisant malheureusement à un mélange d'oligosaccharides de tailles variables [10] (figure 4).

Devant la difficulté à obtenir des composés de taille parfaitement définie avec les chitinases mutées, nous avons transformé le lysozyme HEWL en glycosynthase. HEWL agit avec un mécanisme différent de celui des chitinases mettant en jeu un intermédiaire covalent glycosyl-enzyme dans son mécanisme d'hydrolyse, une particularité permettant généralement la création de glycosynthases performantes. Dans ce cas, le donneur de glycosyle requis n'est plus activé par une oxazoline, mais par un atome de fluor. La production de protéines d'origine eucaryote comme HEWL est généralement peu efficace dans les systèmes d'expression bactériens classiquement utilisés en laboratoire. Plusieurs mutants du lysozyme dépourvus d'activité hydrolytique ont donc été produits chez la levure Pichia pastoris. Après optimisation de l'expression en fermenteur, plusieurs dizaines de milligrammes de protéine par litre de culture ont pu être purifiés. Parmi les protéines

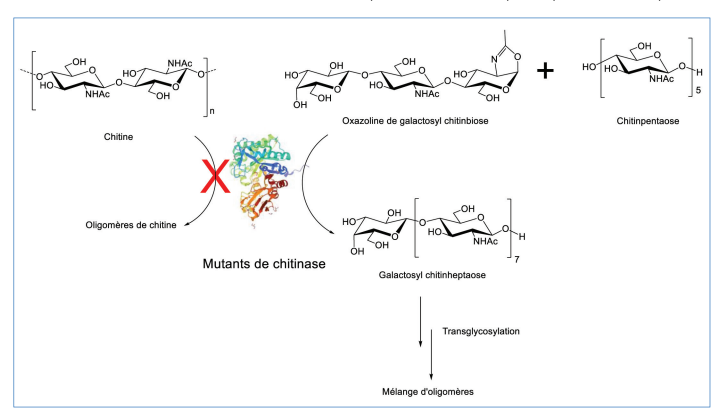


Figure 4-Synthèse de chitinoligosaccharides à longue chaîne catalysée par une glycosynthase dérivée d'une chitinase. Une mutation spécifique au sein du site actif d'une chitinase permet d'abolir son activité d'hydrolyse et transforme l'enzyme en glycosynthase. Celle-ci peut catalyser le transfert d'un donneur à la fois activé par une fonction oxazoline et protégé par un galactosyle sur un accepteur. L'oligosaccharide obtenu peut cependant être modifié par l'enzyme, ce qui conduit à la formation d'un mélange sans contrôle de la taille des produits formés.

Figure 5 - Synthèse de chitinoligosaccharides à longue chaîne catalysée par une glycosynthase dérivée du lysozyme du blanc d'œuf de poule (HEWL D52S). Le fluorure de glycosyle donneur désacétylé sur son unité non réductrice par l'enzyme NodB n'est pas polymérisable par la glycosynthase mais conduit, en présence de chitinpentaose accepteur, à la formation d'un produit unique de glycosylation octasaccharidique.

exprimées, le mutant D52S (où l'acide aspartique 52 est substitué par une sérine) a montré une activité de polycondensation de l' α -fluorure de chitintriosyle (*figure 5*).

Cette nouvelle glycosynthase a par la suite été utilisée dans une cascade enzymatique avec la chitinoligosaccharide N-désacétylase NodB⁽⁸⁾ de Sinorhizobium meliloti pour la préparation de CO à longue chaîne et de taille parfaitement contrôlée [11]. En tirant profit de la différence d'affinité entre une unité glucosamine et une unité GlcNAc au sein du site actif du lysozyme, nous avons fait l'hypothèse que la désacétylation sélective de l'unité non réductrice du fluorure de chitintriosyle fournirait un composé capable d'agir comme donneur de glycosyle mais pas comme accepteur, bloquant ainsi sa polycondensation. En présence d'un accepteur, la glycosynthase devrait alors conduire à la formation d'un produit de condensation unique. Une cascade enzymatique en un seul pot en utilisant NodB pour désacétyler le donneur, puis la glycosynthase pour catalyser son transfert sur un accepteur, a finalement permis de synthétiser un octasaccharide avec un excellent rendement de 65 %. En plus de rendre possible un accès aux CO à longue chaîne, cette nouvelle approche permet d'envisager la synthèse de nouveaux LCO longs et de sondes variées du fait de la présence d'une amine libre du côté non réducteur des oligosaccharides synthétisés.

Une usine bactérienne pour produire les LCO

Les LCO peuvent être extraits de cultures de bactéries du genre rhizobium ou bien de champignons endomycorhiziens. Les quantités isolées, au prix d'un lourd travail de purification, sont toutefois trop faibles pour répondre aux besoins des études biologiques en laboratoire et en champ. La synthèse

des LCO, envisagée selon des approches chimiques ou enzymatiques, a donc fait l'objet de nombreux travaux.

Bien que les glycoside hydrolases et les glycosynthases permettent la synthèse in vitro d'oligosaccharides, les enzymes les mieux adaptées à la production de ces molécules sont les glycosyltransférases dont c'est la fonction naturelle. L'emploi de glycosyltransférases in vitro souffre cependant d'inconvénients. Ces enzymes souvent membranaires sont difficiles à exprimer et purifier sous forme active. La plupart utilisent comme substrats des nucléotides sucres onéreux, et l'emploi de ces enzymes nécessite un recyclage in situ des sous-produits de la réaction qui inhibent le biocatalyseur. L'utilisation de glycosyltransférases in vitro présente donc d'importantes limitations. En revanche, in vivo, elles permettent des synthèses à des échelles compatibles avec des développements industriels. Un procédé biotechnologique d'usine cellulaire a été développé au sein de notre équipe pour la production d'oligosaccharides in vivo dans des souches d'E. coli génétiquement modifiées. Le métabolisme de la bactérie est détourné de façon à accumuler les nucléotides sucres nécessaires à la synthèse et l'expression de gènes hétérologues codant les glycosyltransférases d'intérêt permet la réalisation des réactions de glycosylation souhaitées non présentes chez la bactérie sauvage. La culture à haute densité cellulaire des souches modifiées conduit à l'accumulation d'oligosaccharides à des échelles de plusieurs grammes par litre de culture, rendant le procédé extrêmement économique et compétitif. Un des premiers succès de cette approche a été la synthèse des précurseurs de LCO (figure 6).

Le nucléotide sucre (UDP-GlcNAc) nécessaire à la synthèse de CO est naturellement présent chez *E. coli* car il entre dans les

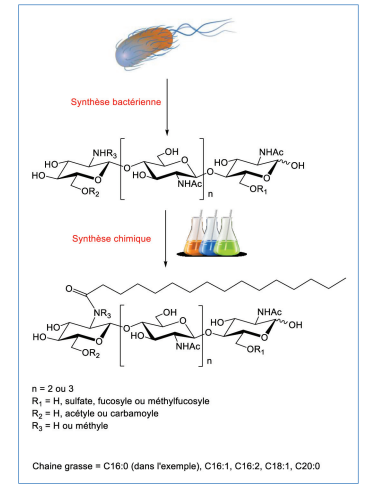


Figure 6 - Diversité moléculaire des lipochitinoligosaccharides synthétisés dans l'équipe « Chimie et biotechnologie des oligosaccharides » au CERMAV. Le squelette saccharidique est construit par synthèse enzymatique chez la bactérie *E. coli* avant d'être modifié chimiquement pour fournir les LCO.

processus de biosynthèse du peptidoglycane de la paroi bactérienne. En revanche, les gènes codant la *N*-acétylgluco-saminyltransférase NodC⁽⁹⁾ d'*Azorhizobium caulidonans* et la chitinoligosaccharide *N*-désacétylase NodB de *Sinorhizobium meliloti* ont été clonés et introduits dans la bactérie de façon à permettre la synthèse du squelette saccharidique et à réaliser la désacétylation sélective de l'unité située du côté non réducteur. À l'issue de la fermentation, le produit majoritaire formé est le pentasaccharide, avec un taux de production de l'ordre de 2,5 g/L de culture difficilement égalable par une approche *in vitro* [12]. Un couplage chimique permet ensuite l'addition de la chaîne grasse et la synthèse de LCO (*figure 6*).

L'utilisation d'une *N*-acétylglucosaminyltransférase NodC d'une autre origine bactérienne (*Sinorhizobium meliloti*) a par la suite permis de favoriser la synthèse du tétrasaccharide avec un taux de production équivalent [13]. D'autres enzymes impliquées dans les « décorations » des CO ont également été surexprimées pour fournir des précurseurs de LCO plus élaborés ; parmi elles, NodH de *Sinorhizobium meliloti* qui est responsable de la sulfatation en catalysant le transfert d'un groupement sulfate du 3'-phosphoadénosine 5'-phosphosulfate (PAPS) sur le O-6 de l'extrémité réductrice d'un CO. Le PAPS⁽¹⁰⁾ est également naturellement présent chez *E. coli*, ce qui signifie que tout comme la synthèse du squelette saccharidique, la machinerie cellulaire a pu être détournée sans modification majeure du métabolisme de la bactérie. Au final, plusieurs précurseurs *O*-sulfatés, mais aussi *O*-fucosylés,

O-acétylés, O-carbamoylés et N-méthylés, ont ainsi été produits avec des rendements de synthèse permettant leur exploitation à l'échelle industrielle (entre 0,2 et 2 g/L de culture) (figure 6).

Modification chimique des oligosaccharides de chitine

La synthèse enzymatique constitue une approche efficace et économe en atomes pour la préparation d'oligosaccharides. La modification de ces oligosaccharides par voie chimique reste néanmoins intéressante lorsque des réactions chimioet régiosélectives sont possibles.

Les CO synthétisés dans les souches recombinantes d'E. coli et dont l'unité terminale du côté non réducteur est une glucosamine se sont avérés d'excellents précurseurs pour la préparation de LCO (figure 6). Les premières réactions d'acylation ont été réalisées avec des anhydrides obtenus à partir du chlorure d'acyle correspondant. Les chaînes grasses les plus représentatives (acide oléique et palmitique) ont ainsi été couplées aux CO sulfatés ou non avec des rendements allant de 30 à 50 % [14]. Par la suite, l'utilisation d'un agent de couplage peptidique de type uronium a permis une mise en œuvre plus simple en un seul pot à partir de l'oligosaccharide et de l'acide gras, sans toutefois améliorer vraiment l'efficacité du couplage [15]. C'est finalement l'utilisation d'un ester activé de N-hydroxysuccinimide qui a conduit aux meilleurs résultats. Malgré des temps de réactions assez longs, de l'ordre d'une semaine, l'acylation est alors quasi quantitative [16].

L'usine cellulaire est un procédé efficace pour la synthèse de précurseurs de LCO à 4 ou 5 unités GlcNAc, mais elle demeure restreinte à des structures naturelles. Pour accéder à des LCO non naturels, nous avons imaginé une synthèse à partir de CO obtenus par hydrolyse de la chitine (figure 7). Les chitinoligosaccharide N-désacétylases NodB de Sinorhizobium meliloti et VC1280⁽¹¹⁾ de Vibrio cholerae ont pour cela été surexprimées chez E. coli puis purifiées. Nous avons ainsi montré pour la première fois qu'il était possible d'utiliser NodB in vitro pour synthétiser des LCO à l'échelle du gramme [17]. VC1280 présente une spécificité différente puisqu'elle désacétyle sélectivement la pénultième unité GlcNAc du côté non réducteur de l'oligosaccharide. L'acylation en présence d'un ester activé a permis d'obtenir une bibliothèque de LCO non décrits jusqu'alors avec des degrés de polymérisation allant de 4 à 6 et dont la chaîne grasse est localisée sur l'avant-dernière unité [16]. Nous disposons donc désormais d'un panel d'outils enzymatiques utilisables in vivo ou in vitro permettant la synthèse à façon de LCO de manière beaucoup plus simple et rapide que par extraction à partir de cultures de rhizobia ou de champignons.

Sondes enzymatiques fluorescentes

Les glycoside hydrolases agissant sur les polysaccharides insolubles tels que l'amidon, la cellulose et la chitine sont des outils intéressants pour la transformation et donc la valorisation de cette biomasse saccharidique. La production et l'utilisation de ces enzymes impliquent de disposer de méthodes de dosage sensibles et en continu de leur activité. Nous avons pour cela développé la synthèse de sondes fluorescentes basées sur le principe du transfert d'énergie par résonance de type Förster (FRET).

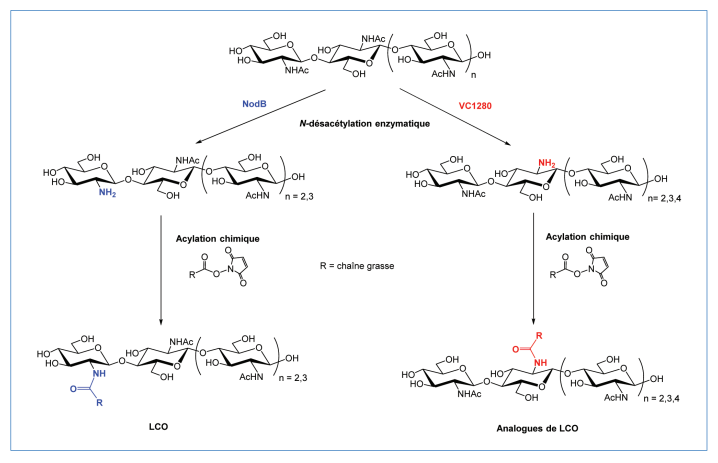


Figure 7 - Synthèse chimio-enzymatique in vitro de LCO et d'analogues. Les chitinoligosaccharide N-désacétylases NodB de Sinorhizobium meliloti et VC1280 de Vibrio cholerae désacétylent respectivement la dernière et la pénultième unité du côté non réducteur d'un CO. La fonction amine libre réagit ensuite sur une chaîne grasse activée sous forme d'un ester de N-hydroxysuccinimide pour produire un LCO naturel ou un analogue.

Lorsque le substrat naturel d'une hydrolase est insoluble, la mesure de son activité nécessite l'utilisation de dérivés du polysaccharide modifiés de façon à être solubles ou à libérer un chromophore. L'inconvénient de cette approche est l'hétérogénéité du nouveau substrat et les limitations qui en découlent pour des études biochimiques approfondies. L'alternative consiste à utiliser des substrats oligosaccharidiques sélectivement modifiés en bout de chaîne par un chromophore, dont la libération suite à l'action de l'enzyme peut être mesurée par absorbance (ou fluorescence). L'inconvénient majeur réside ici dans le fait qu'une enzyme qui agit uniquement en milieu de chaîne saccharidique n'est pas systématiquement détectée. Par ailleurs, cette stratégie ne permettra pas non plus de discriminer une enzyme agissant sur le polymère (chitinase) d'une enzyme agissant naturellement sur des oligomères (par exemple une N-acétylhexosaminidase) dans un milieu biologique complexe.

Nous avons ainsi développé des substrats oligomériques qui permettent la mesure de l'activité enzymatique grâce au principe du transfert d'énergie de fluorescence par résonance de type Förster (figure 8). Ces molécules sont exclusivement dégradées par des hydrolases agissant sur des polysaccharides, et pour lesquels l'aglycone n'a pas besoin d'être libéré pour induire une réponse en fluorescence ou absorbance. En absence d'enzyme, le substrat n'émet pas de fluorescence en raison d'un effet Förster intramoléculaire entre un groupement fluorescent donneur et un groupement absorbant et/ou fluorescent accepteur situés à chaque extrémité de l'oligosaccharide. Lorsqu'une enzyme hydrolyse le substrat, l'éloignement des deux groupements rend ce transfert

d'énergie impossible et la partie saccharidique porteuse du groupement fluorescent donneur peut alors être détectée et quantifiée. Ce type de substrat permet de mettre en évidence et caractériser biochimiquement (constantes cinétiques) l'activité de polysaccharidases de façon spécifique à l'aide d'une concentration micromolaire de substrat synthétique [18].

Sondes pour le marquage de protéines

Plus récemment, nous nous sommes intéressés à la préparation de sondes d'affinité pour le marquage et la purification de protéines interagissant avec les sucres. La 2,4,6-trichloro-1,3,5-triazine, qui est principalement connue pour son utilisation dans la préparation de mélamine, présente une réactivité permettant sa fonctionnalisation par trois fonctions chimiques orthogonales. La synthèse de glycosides de triazinyle avait été explorée pour leur activité antitumorale potentielle dès 1982, mais ce sont les travaux de Shoda et ses collaborateurs de l'Université de Tokyo en 2008 montrant la possibilité de fonctionnaliser l'extrémité réductrice d'oligosaccharides en phase aqueuse qui ont suscité notre intérêt. Nous avons développé une série d'oligosaccharides de triazinyle modifiés par deux fonctions « clickables » orthogonales, un alcyne permettant des réactions de type cycloaddition azoture-alcyne et un groupe furane permettant des réactions de Diels-Alder avec un maléimide par exemple.

Nous avons montré pour la première fois que les glycosides de triazinyle permettent de réaliser le marquage spécifique de protéines interagissant avec la partie saccharidique, et ceci

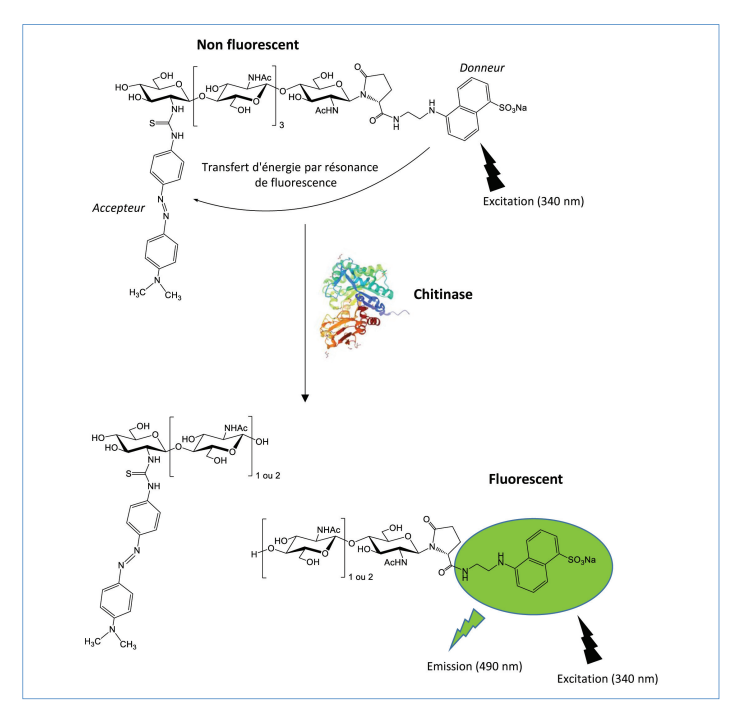


Figure 8 - Sonde fluorescente FRET pour la détection de l'activité des chitinases. En absence d'enzyme, aucune fluorescence n'est émise par la sonde en raison d'une extinction du signal lié à un transfert intramoléculaire d'énergie par résonance de type Förster entre le donneur et l'accepteur. Sous l'action d'une chitinase, l'émission de fluorescence va alors se produire.

sans activation particulière, selon la notion de « chimie-click » [19] (figure 9). Dans notre preuve de concept, la lectine de *Triticum vulgaris* ou « wheat germ agglutinin » (WGA) spécifique des oligosaccharides de GlcNAc a été marquée de manière covalente par un groupe fluorescent après incubation avec un dérivé de chitinpentaose fonctionnalisé par le groupe s-triazine sur son extrémité réductrice. Ce nouveau type de sonde permet de s'affranchir de groupements photoactivables plus complexes à manipuler et source de marquage non spécifique. Validée avec plusieurs protéines modèles, cette sonde est actuellement utilisée pour la découverte de récepteurs de CO et de LCO.

Apprendre de la nature pour assurer le futur

Au cours de l'évolution, les plantes ont développé de subtils mécanismes nécessaires à leur croissance et à leur défense contre des agents pathogènes basés sur la perception d'oligosaccharides de chitine. L'étude et la compréhension de ces processus ouvrent d'excitantes perspectives pour le développement d'une agriculture plus soucieuse de l'environnement. Dans ce contexte, la biocatalyse associée aux techniques de chimie bio-orthogonale sont de puissants outils qui permettent d'aborder cette problématique par des études fondamentales et d'apporter des réponses d'un point de vue socio-économique. Les sondes moléculaires synthétiques qui permettent aujourd'hui de progresser dans notre connaissance du monde végétal ont contribué à la mise en place de nouveaux outils chimiques ou enzymatiques qui trouveront également des applications dans le domaine de la santé humaine. Ces outils constituent un axe de développement majeur de la chémobiologie, un pan de la recherche en plein essor qui vise à la compréhension au niveau moléculaire des processus complexes au sein des organismes. Les molécules

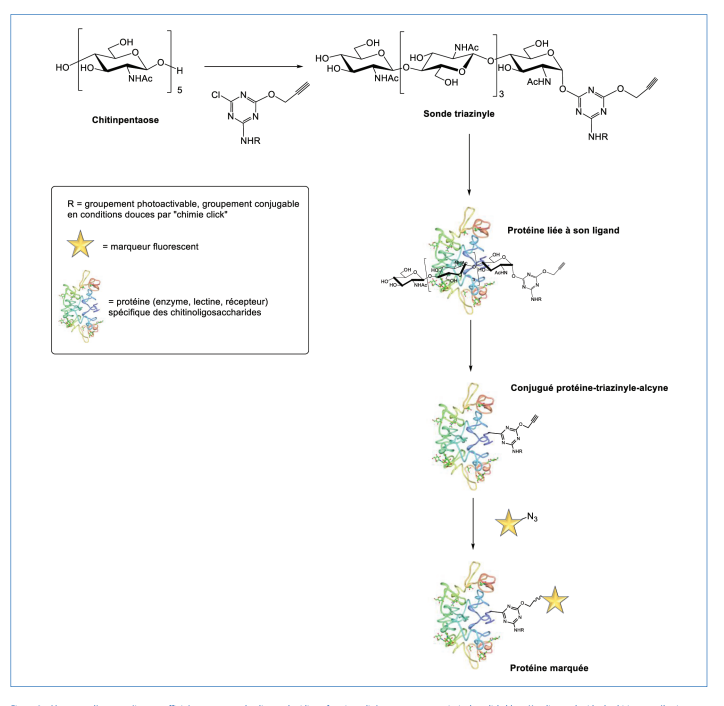


Figure 9 - Marquage d'une protéine par affinité avec une sonde oligosaccharidique fonctionnalisée par un groupe triazinyle « clickable ». Un oligosaccharide de chitine est sélectivement fonctionnalisé sur son extrémité réductrice par un groupe 1,3,5 triazinyle porteur d'une fonction alcyne. En présence d'une protéine interagissant spécifiquement avec l'oligosaccharide, un greffage covalent du groupe triazinyle sur la protéine intervient. La fonction alcyne introduite à la surface de la protéine permet alors son marquage avec un groupe fluorescent via une cycloaddition azoture-alcyne.

ou procédés développés dans ce contexte ne sont pas limités à des études fondamentales mais ils répondent également à une attente socio-économique. Les LCO par exemple sont aujourd'hui produits industriellement et utilisés en Amérique du nord pour la culture du soja, de la cacahuète, des légumineuses (pois, haricots, luzerne), du maïs ou encore du thé. Leur activité est telle que les quantités utilisées sont extrêmement faibles, de l'ordre du centième de milligramme par hectare, contribuant ainsi à la réduction des intrants en agriculture.

⁽¹⁾ LCO (lipochitinoligosaccharide) : oligosaccharide de chitine modifié par une chaîne grasse sur l'unité terminale du côté non réducteur.

⁽²⁾ Symbiose rhizobienne: symbiose plante-bactérie (rhizobium); symbiose endomycorhizienne: symbiose plante-champignon (endomycorhizien).

⁽³⁾ Ligand : molécule qui se lie de manière réversible à une protéine (récepteur).

⁽⁴⁾ HEWL (« hen egg-white lysozyme »): enzyme capable d'hydrolyser la chitine soluble et ses oligosaccharides.

⁽⁵⁾ Transglycosylation : réaction de transfert d'une partie d'un oligosaccharide sur un autre oligosaccharide.

⁽⁶⁾ Glycosynthase: enzyme génétiquement modifiée pour ne plus hydrolyser les sucres mais capable de catalyser des réactions de glycosylation.

⁽⁷⁾ Unité réductrice (ou côté réducteur) d'un oligosaccharide : unité saccharidique dont la fonction hémiacétalique est libre.

⁽⁸⁾ NodB: enzyme qui hydrolyse sélectivement le groupe N-acétyle de l'unité terminale du côté non réducteur d'un oligosaccharide de chitine.

⁽⁹⁾ NodC: glycosyltransférase qui catalyse la synthèse d'oligosaccharides de chitine à partir d'un donneur nucléotide sucre.

⁽¹⁰⁾ PAPS : substrat de sulfotransférase, donneur de groupe sulfate.

⁽¹¹⁾ VC1280 : enzyme qui hydrolyse sélectivement le groupe *N*-acétyle de la pénultième unité GlcNAc du côté non réducteur d'un oligosaccharide de chitine.

^[1] C. Zipfel, G.E.D. Oldroyd, Plant signalling in symbiosis and immunity, *Nature*, **2017**, *543*, p. 328-336.

- [2] Y. Liang, K. Tóth, Y. Cao, K. Tanaka, C. Espinoza, G. Stacey, Lipochitooligosaccharide recognition: an ancient story, *J. Physiol.*, **2014**, *204*, p. 289-296.
- [3] P. Lerouge, P. Roche, C. Faucher, F. Maillet, G. Truchet *et al.*, Symbiotic host-specificity of Rhizobium meliloti is determined by a sulphated and acylated glucosamine oligosaccharide signal, *Nature*, **1990**, *344*, p. 781-784.
- [4] F. Maillet, V. Poinsot, O. André, V. Puech-Pagés, A. Haouy *et al.*, Fungal lipochitooligosaccharide symbiotic signals in arbuscular mycorrhiza, *Nature*, **2011**, *469*, p. 58-63.
- [5] T.A. Rush, V. Puech-Pagès, A. Bascaules, P. Jargeat, F. Maillet *et al.*, Lipochitooligosaccharides as regulatory signals of fungal growth and development, *Nat. Commun.*, **2020**, *11*, art. 3897.
- [6] F. Feng, J. Sun, G.V. Radhakrishnan, Lee T., S. Fort *et al.*, A combination of chitooligosaccharide and lipochitooligosaccharide recognition promotes arbuscular mycorrhizal associations in *Medicago truncatula*, *Nat. Commun.*, **2019**, *10*, art. 5047.
- [7] Z. Bozsoki, K. Gysel, S.B. Hansen, D. Lironi, S. Fort *et al.*, Ligand-recognizing motifs in plant LysM receptors are major determinants of specificity, *Science*, **2020**, *369*, p. 663-670.
- [8] W.J. Jung, R.D. Park, Bioproduction of chitooligosaccharides: present and perspectives, *Mar. Drugs*, **2014**, *12*, p. 5328-56.
- [9] A. Masselin, A. Rousseau, S. Pradeau, L. Fort, S. Fort *et al.*, Optimizing chitin depolymerization by lysozyme to long-chain oligosaccharides, *Mar. Drugs*, **2021**, *19*, 320.
- [10] E.A. Martinez, H. Boer, A. Koivula, E. Samain, H. Driguez *et al.*, Engineering chitinases for the synthesis of chitin oligosaccharides: catalytic amino acid mutations convert the GH-18 family glycoside hydrolases into transglycosylases, *J. Mol. Catal. B Enzym.*, **2012**, *74*, p. 89.
- [11] A. Rousseau, S. Armand, S. Cottaz, S. Fort, Size-controlled synthesis of $\beta(1\rightarrow 4)$ -GlcNAc oligosaccharides using an endo-glycosynthase, *Chem. A Eur. J.*, **2021**, 27, p. 17637-646, doi:10.1002/chem.202103212.
- [12] E. Samain, S. Drouillard, A. Heyraud, H. Driguez, R.A. Geremia, Gram-scale synthesis of recombinant chitooligosaccharides in *Escherichia coli, Carbohydr. Res.*, **1997**, *302*, p. 35-42. [13] E. Samain, V. Chazalet, R.A. Geremia, Production of O-acetylated and sulfated chitooligosaccharides by recombinant *Escherichia coli* strains harboring different combinations of nod genes, *J. Biotechnol.*, **1999**, *72*, p. 33-47.

- [14] F. Gressent, S. Drouillard, N. Mantegazzai, E. Samain, R.A. Geremia *et al.*, Ligand specificity of a high-affinity binding site for lipo-chitooligosaccharidic Nod factors in Medicago cell suspension cultures, *Proc. Natl. Acad. Sci. USA*, **1999**, *96*, p. 4704-09.
- [15] M.O. Rasmussen, B. Hogg, J.J. Bono, E. Samain, H. Driguez, New access to lipochitooligosaccharide nodulation factors, *Org. Biomol. Chem.*, **2004**, *2*, p. 1908-10.
- [16] R. Chambon, G. Despras, A. Brossay, B. Vauzeilles, S. Fort *et al.*, Efficient chemoenzymatic synthesis of lipo-chitin oligosaccharides as plant growth promoters, *Green Chem.*, **2015**, *17*, p. 3923-30.
- [17] R. Chambon, S. Pradeau, S. Fort, S. Cottaz, S. Armand, High yield production of rhizobium NodB chitin deacetylase and its use for in vitro synthesis of lipo-chitinoligosaccharide precursors, *Carbohydr. Res.*, **2017**, *442*, p. 25-30.
- [18] S. Cottaz, B. Brasme, H. Driguez, A fluorescence-quenched chitopentaose for the study of endo-chitinases and chitobiosidases., *Eur. J. Biochem.*, **2000**, *267*, p. 5593-600.
- [19] A. Masselin, A. Petrelli, M. Donzel, S. Armand, S. Cottaz, S. Fort, Unprecedented affinity labeling of carbohydrate-binding proteins with s-triazinyl glycosides, *Bioconjug. Chem.*, **2019**, *30*, p. 2332-39.

Antoine ROUSSEAU, doctorant, Sylvie ARMAND, maître de conférences à l'Université Grenoble Alpes, Sylvain COTTAZ, professeur à l'Université Grenoble Alpes, et Sébastien FORT*, directeur de recherche au CNRS, Centre de recherches sur les macromolécules végétales (CERMAV), UPR CNRS 5301, équipe « Chimie et biotechnologie des oligosaccharides », Grenoble.

*sebastien.fort@cermav.cnrs.fr

