Les nanoparticules de fer de taille contrôlée

Une avancée dans le traitement des tumeurs par hyperthermie

Lise-Marie Lacroix, Sébastien Lachaize, Julian Carrey, Marc Respaud et Bruno Chaudret

Résumé Les nanoparticules magnétiques présentent un fort potentiel pour le traitement des tumeurs par hyperthermie ; leur efficacité dépend de leur taille et de la nature du matériau employé. Alors que des particules d'oxyde de fer sont déjà utilisées dans des essais cliniques, il est intéressant d'étudier le comportement de nanoparticules magnétiques de fer métallique, théoriquement plus efficaces, qui pourraient permettre le traitement de tumeurs de plus petite taille. Une étude complète couplant synthèse chimique des particules et caractérisation physique de leurs propriétés a été menée. Un large panel de nanoparticules magnétiques a été obtenu (sphères, cubes, étoiles, cubes creux...) et des puissances d'échauffement inégalées ont pu être mesurées sur des cubes ferromagnétiques.

Mots-clés Nanoparticules magnétiques, fer, hyperthermie magnétique, spectroscopie Mössbauer, mécanisme de croissance.

Abstract Iron nanoparticles with tuneable sizes for hyperthermia applications Magnetic nanoparticles (MNP) are of particular interest for hyperthermia of tumors. Their efficiency depends on their size, their surface state and on the material used. Eventhough iron oxide MNP are already tested in clinical trials, metallic iron MNP are promising candidates for the treatment of smaller tumors (metastases). A detailed study of these metallic iron MNP, theoretically more efficient that their oxide counterparts, is reported from their synthesis to their peculiar physical properties. A large variety of MNP has been obtained (spheres from 1.5 to 11 nm, cubes from 7 to 90 nm, stars, porous cubes...) and unprecedented heating efficiencies have been measured on ferromagnetic 16 nm cubes (1700 W.g⁻¹_{Fe}).

Keywords Magnetic nanoparticles, iron, magnetic hyperthermia, Mössbauer spectroscopy, growth mechanism.

bjets d'étude à l'interface entre chimie, physique et biologie, les nanoparticules (10⁻⁸-10⁻⁹ m) suscitent un fort intérêt pour la médecine, notamment pour la détection et le traitement de cancers [1-2]. Leur taille réduite, couplée à une vectorisation efficace, leur assure en effet de pouvoir traverser les différentes barrières biologiques et ainsi d'atteindre les zones tumorales. En particulier, les nanoparticules magnétiques (NPM) sont déjà largement développées comme agent de contraste pour l'imagerie par résonance magnétique [3-4]. Des résultats préliminaires prometteurs laissent envisager d'autres applications telles que la vectorisation de médicament [5], le tri magnétique de protéines et de cellules [6-7], la biodétection de molécules [8], ou encore le traitement par hyperthermie pour des tumeurs difficilement opérables ou faiblement vascularisées [9] (figure 1).

Le principe de l'hyperthermie repose sur le traitement de tumeurs par échauffement. Les cellules cancéreuses étant très sensibles à une variation de température, un échauffement modéré (T = 43-45 °C) permet d'augmenter l'efficacité des traitements classiques (radio- et chimiothérapies), voire d'induire une nécrose (T > 50 °C) [10]. Jusqu'alors ce traitement nécessitait le recours à des chirurgies parfois très invasives pour générer l'échauffement aux abords de la tumeur, mais l'émergence des nanoparticules magnétiques a permis



Figure 1 - Représentation schématique de nano-objets : formées d'un cœur magnétique (gris), protégées par une coquille biocompatible (bleu) sur laquelle sont greffés des peptides permettant le ciblage de tumeurs, ces particules sont destinées à être injectées directement par voie intraveineuse.

de les envisager comme sources de chaleur locales et ciblées. En effet, des NPM ne s'échauffent qu'une fois exposées à un champ alternatif (voir *encadré 1*). À Berlin, les premiers essais cliniques sont ainsi actuellement menés avec des particules d'oxyde de fer pour le traitement de glioblastomes (tumeurs du cerveau). Les particules, directement injectées dans la tumeur, sont ensuite excitées par un champ magnétique, au cours de séances d'une heure [11]. Les résultats obtenus, encore insuffisants, pourraient être améliorés par l'utilisation

de NPM spécifiquement optimisées pour l'hyperthermie, leurs efficacité pouvant être encore considérablement augmentée d'après des études théoriques récentes [12].

Encadré 1

L'hyperthermie magnétique

Afin de comprendre le phénomène d'hyperthermie, il est important d'avoir une idée générale sur le magnétisme et plus particulièrement sur le magnétisme dans des objets de taille nanométrique. Certains matériaux (fer, nickel et cobalt par exemple), possèdent une aimantation, c'est-à-dire que les moments magnétiques portés par les atomes sont couplés entre eux parallèlement. La configuration de ces moments résulte de la compétition entre trois énergies : i) l'échange entre les moments magnétiques atomiques et ii) l'anisotropie qui tendent à aligner les moments suivant une direction définie relative au réseau cristallin ou à la géométrie de l'objet, et iii) l'interaction dipolaire qui tend à fermer le flux et donc à faire tourner les moments. Pour des obiets macroscopiques, on observe une configuration en domaines dans lesquels les moments sont alignés (figure A1). Plus la taille diminue, plus il est coûteux d'avoir de tels domaines ; en dessous d'une certaine taille critique (d < 28 nm pour le fer), tous les moments s'alignent : on parle de configuration monodomaine.



Figure A1 - Schéma représentatif des énergies en compétition et des différentes configurations magnétiques observées en fonction de la taille de l'objet.

Pour une nanoparticule monodomaine, les moments étant tous colinéaires, nous pouvons assimiler l'aimantation de la particule à un moment géant (macrospin). Si l'objet possède une anisotropie uniaxiale (résultat de la forme ou de la structure cristalline), ce moment possède deux configurations stables : parallèle et antiparallèle à la direction définie par l'anisotropie (appelée axe de facile aimantation). Ces deux états sont séparés par une barrière énergétique *KV* produit de l'anisotropie magnétique *K* par le volume de la particule *V*. Le moment magnétique oscille spontanément entre ces deux configurations avec un temps caractéristique τ_N , (temps de relaxation de Néel) :

$$\tau_N = \tau_0 \exp\left(\frac{KV}{k_BT}\right)$$

avec τ_0 le temps de relaxation critique (~ 10^{-9} s), k_B la constante de Boltzmann et *T* la température. Si ce temps est grand par rapport à notre temps de mesure, le moment a peu de probabilité de se retourner : on parle de moment « bloqué » et de ferromagnétisme (*figure A2a*). Si en revanche ce temps est court, le moment de la particule oscillera au cours de la mesure : on parle alors de superparamagnétisme (*figure A2b*). La distinction entre ces deux états est importante pour l'hyperthermie car l'aire A du cycle d'hystérésis, correspondant au retournement du moment, sous champ, dépend fortement de l'état. Or l'efficacité des particules, quantifiée par *PAS*, la puissance absorbée spécifique est directement reliée à cette aire : $PAS = A \times f$. Là où une particule superparamagnétique aura une hystérésis faible, une particule ferromagnétique présentera elle une aire d'hystérésis plus large, donc plus avantageuse (*figure A3*).



Figure A2 - Vues schématiques du comportement a) ferromagnétique et b) superparamagnétique où le moment est respectivement bloqué ou oscillant. Le comportement sous champ évolue ainsi d'un cycle d'hystérésis ouvert à une fonction réversible.

La transition entre ferromagnétisme et superparamagnétisme n'est pas abrupte mais plutôt progressive : le cycle d'hystérésis se ferme progressivement lorsque la barrière *KV* se réduit, ou lorsque la température *T* augmente, ou encore pour une fréquence de mesure plus basse (*figure A3*). À ces paramètres contrôlant l'état magnétique, s'ajoutent également d'autres paramètres tels que l'amplitude du champ magnétique *H* ou l'aimantation du matériau M_S . Par conséquent, même s'il est très difficile de prévoir ces cycles et leurs aires – seules les deux configurations extrêmes (ferromagnétisme/ superparamagnétisme) sont modélisées théoriquement –, nous pouvons essayer de les maximiser. Pour cela il faut optimiser : i) le matériau utilisé : un fort moment (aimantation) conduit à un

cycle plus large ; ii) la taille des particules : suffisamment grosses pour être ferromagnétiques, leurs moments doivent néanmoins pouvoir osciller sous l'effet du champ faible utilisé en hyperthermie (10 mT). Par conséquent, il faut un compromis qui, pour le fer, se situe autour de 13-15 nm.





Critères d'optimisation des NPM

Dans une dynamique toulousaine forte, couplant physiciens, chimistes, biochimistes, biologistes et chirurgiens, ce défi de nano-oncologie est à l'étude. Plusieurs objectifs doivent être atteints :

• L'efficacité : les particules doivent permettre de chauffer leur environnement jusqu'à 45 °C. Cette efficacité est quantifiée par la puissance absorbée spécifique (*PAS*) – et donc réémise – par la particule. Plus cette efficacité est grande, plus la quantité de particules à injecter pourra être limitée, et plus des tumeurs de petite taille pourront être traitées [13]. Ces tumeurs étant très vascularisées, une puissance de chauffe importante est requise.

• La vectorisation : afin d'envisager le traitement de tumeurs difficilement accessibles ou très diffuses, il serait crucial de remplacer l'injection intratumorale comme effectuée à Berlin, par une injection intraveineuse. La vectorisation serait un moyen efficace pour cibler spécifiquement les nanoparticules vers les cellules tumorales.

Un cahier des charges drastique s'ajoute à ces problématiques :

• Le champ magnétique : pour des contraintes physiologiques (stimulation neuromusculaire, échauffement de tout le corps), les gammes de fréquences et d'amplitudes sont limitées à respectivement 50-300 kHz et 15-30 mT [13].

• La non-toxicité : les matériaux potentiellement cancérigènes sont à proscrire (comme le cobalt) ; le fer et plus particulièrement ses oxydes sont des candidats potentiels.

• La biocompatibilité/biodisponibilité : les particules ne doivent pas être capturées par les organes filtrants (foie, reins). Des sucres ou des polymères sont ainsi souvent greffés en surface des particules pour leurrer les défenses immunitaires [14]. Une longue circulation permet d'augmenter la probabilité que les particules atteignent leurs cibles. De plus, il leur faut aussi passer différentes barrières biologiques. Finalement, une taille inférieure à 20 nm est donc recommandée. • La sélectivité : seules les cellules cancéreuses doivent être visées ; des anticorps ou des peptides spécifiques pourraient être greffés en surface des particules pour reconnaître ces cellules [14].

Objectifs : des nanoparticules de fer métallique

Dans ce projet ambitieux, ma thèse n'était qu'une première étape, dont le but était d'optimiser la synthèse du cœur magnétique et de mesurer le potentiel réel des NPM de fer en hyperthermie. Le phénomène d'hyperthermie, détaillé dans l'*encadré 1*, provient de la rotation du moment magnétique de la particule entre deux positions opposées (*figure 2a*), un peu comme une boussole oscillant entre les positions nord et sud. La différence cependant avec une boussole est que ce retournement est hystérétique. Sous l'effet d'un champ magnétique oscillant, il est possible de forcer ces retournements (*figure 2b*). L'échauffement engendré, et donc l'efficacité des particules (*PAS*), est directement relié à l'aire *A* du cycle d'hystérésis et à la fréquence *f* de retournement (imposée par le champ).

La fréquence d'excitation étant limitée (f), seule nous reste l'aire du cycle pour augmenter l'efficacité d'échauffement des NPM. Ce cycle est fonction, entre autres, de l'aimantation des particules, de leur taille (au travers du champ coercitif H_C), et de l'amplitude du champ H. Pour décrire un cycle complet, il faut que le champ



Figure 2 - Vue schématique (a) du retournement de l'aimantation dans une particule. (b) Cycle d'hystérésis d'une assemblée de NPM obtenu après retournement de l'aimantation sous l'effet du champ magnétique H. H_C est le champ coercitif et M_S l'aimantation à saturation.

appliqué H soit supérieur au champ de retournement pour que le moment magnétique de la particule puisse se retourner. Dans le cas inverse, seul un cycle mineur est décrit. Or l'amplitude du champ appliqué étant limitée à 20 mT [13], le champ de retournement doit être ajusté en-deçà. En résumé pour maximiser l'aire du cycle, il nous faut des particules ; i) à forte aimantation (M_S) , et ii) de taille optimisée. Les particules d'oxyde de fer ($M_S = 100 \text{ Am}^2 \text{kg}^{-1}$), jusqu'alors utilisées, pourraient donc être avantageusement remplacées par des particules métalliques de fer ($M_{\rm S} = 220 \, {\rm Am^2 kg^{-1}}$). Cependant, cet objectif se révèle être un véritable défi à la fois en chimie, concernant la synthèse et le contrôle de taille de ces NPM, mais aussi en physique, où le couplage entre les propriétés magnétiques et l'échauffement doit être étudié. Nous allons dans un premier temps nous intéresser à la synthèse, puis une fois les objets obtenus, nous détaillerons leurs propriétés.

Synthèse de particules de fer métallique de taille contrôlée

La synthèse de nanoparticules de fer de taille ajustable représente un challenge à plusieurs titres. Tout d'abord, le contrôle de la taille des nanoparticules nécessite une compréhension fine de leur mécanisme de croissance. Ensuite, la réactivité intrinsèque du fer impose des conditions drastiques de synthèse, à l'abri de toute trace d'air et d'eau, sous peine de former un oxyde en surface. Ainsi, la plupart des synthèses chimiques décrites dans la littérature conduisent à des particules de fer enrobées d'une couche d'oxvde et présentent donc une aimantation moindre [15], ce qui compromet leur efficacité en hyperthermie. Cependant en 2004, notre équipe a montré que la réduction sous dihydrogène d'un précurseur organométallique conduisait à des cubes de fer de 7 nm [16], sans oxyde et présentant l'aimantation du fer massif ($M_S = 212 \text{ Am}^2 \text{kg}^{-1}$). Le problème du contrôle de la taille restait toutefois ouvert.

Partant de cette expertise sur la synthèse par voie organométallique, nous avons essayé de comprendre quels étaient les paramètres réactionnels qui influençaient la taille finale des nanoparticules. Le système réactionnel initial est composé des produits suivants :

- une source d'atome de fer(II) très réactive (Fe{N[Si(CH_3)_3]_2}_2)_2,

- des tensio-actifs formés par un mélange d'acide (R'COOH) et d'amine (RNH₂) à longues chaînes carbonées,

un agent réducteur, le dihydrogène gazeux (H₂).

Le bilan réactionnel est alors :

$(Fe{N[Si(CH_3)_3]_2}_2)_2 + 2 RNH_2 + x R'COOH$	→ NPM + espèces moléculaires
15	0 °C
3 b	ars H_2
més	itylène



Figure 3 - Clichés de microscopie électronique de nanoparticules de fer. (a) Évolution de la taille en fonction de la quantité d'acide, modulée entre 0 et 1,5 équivalents. (b) Nanoparticules sphériques de 5,5 m obtenues pour 1 éq. d'acide ; (c) Nanocubes de 13,3 nm. Les particules s'auto-organisent dans des fils micrométriques.

En augmentant progressivement la quantité x d'acide introduite, nous avons observé une nette augmentation de la taille des particules, qui passe de 1,5 à 21 nm (*figure 3a*) [17-18]. Parallèlement, nous avons également remarqué une modification de la forme des particules : sphériques pour des quantités d'acide inférieures à 1,4 équivalents par rapport aux atomes de fer (éq.) (*figure 3b*), elles deviennent des cubes au-delà (*figure 3c*). Ces cubes sont organisés en aiguilles micrométriques ; on peut supposer que cette organisation résulte de l'interaction magnétique entre particules mais aussi, comme nous le décrirons plus loin, de l'influence forte des ligands.

Pour comprendre cette tendance, nous avons réalisé une étude détaillée du mécanisme de croissance des particules, c'est-à-dire essayé de répondre aux questions concernant :

- la nature des espèces présentes dans notre réaction,

- leurs cinétiques de réaction/décomposition,

- leurs phases d'intervention, lors de la nucléation ou de la croissance.

La RMN ne pouvant être mise en œuvre pour l'étude de notre système réactionnel, qui comprend des espèces magnétiques, nous avons eu recours à la spectroscopie Mössbauer [19] (voir *encadré 2*). Cette technique moins courante permet de sonder le degré d'oxydation et l'environnement électronique d'atomes de fer et, par extension, de caractériser la nature des espèces moléculaires présentes.

En étudiant plus précisément la réaction conduisant à des cubes (1,5 éq. d'acide), nous avons pu nous rendre compte de la complexité de cette synthèse. En effet, alors que nous ne partions que d'un seul précurseur de fer, pas moins de trois espèces différentes de fer – des intermédiaires dans la formation des NPM de Fe(0) – ont pu

être détectées. Le précurseur, très instable, réagit dès l'ajout des tensio-actifs à température ambiante, avant même la mise sous dihydrogène, pour former des espèces plus stables, de type carboxylate de fer, qui se décomposeront tout au long de la réaction. Nous voici donc face à plusieurs espèces moléculaires de Fe(II) :

- certaines, stabilisées essentiellement par des amines, restent réactives ; elles contribuent alors majoritairement à la nucléation ;

- d'autres, stabilisées par des acides, font office de « réservoir »; elles se décomposent lentement et interviennent plutôt dans la seconde étape de la réaction, c'est-à-dire pour la croissance des particules.

Ceci explique pourquoi la taille moyenne des particules augmente lorsque nous augmentons la concentration d'acide : il y a alors plus d'espèces stables, de « réservoir », qui assurent la croissance de germes, qui sont eux en nombre plus limité.

Quant à la forme cubique des particules, nous avons pu observer une certaine similitude entre des objets micrométriques, déjà présents en solution avant la mise sous dihydrogène (*figure 4a*), et les organisations de cube après 48 h de réaction (*figure 4b*). Chose étonnante, les cubes sont confinés dans ces organisations alors que des sphères sont présentes en périphérie. Grâce à un suivi par microscopie électronique de la morphologie des NPM au cours de la réaction, nous avons pu observer une différence notable dans le mécanisme de croissance des particules en fonction de leur environnement (*figure 5*). Les sphères grossissent de manière isotrope, c'est-à-dire dans les trois directions, tout au long de la réaction. En revanche, les particules dans les organisations passent par des étapes de coalescence, puis de réparation,

Encadré 2

La spectroscopie Mössbauer

La spectroscopie Mössbauer est une technique « classique » de spectroscopie qui permet d'étudier l'absorption par un échantillon d'un faisceau de radiations dont on fait varier la longueur d'onde. Comme pour les techniques de spectroscopie UV ou infrarouge, les pics d'absorption observés correspondent à des énergies de transition de l'échantillon, cette « empreinte » permettant de remonter à la nature de l'échantillon. La particularité de cette technique réside dans le type des photons employés : les rayons γ utilisés ont une énergie de \sim 10 keV (soit 10^3 et 10^6 fois supérieure à l'énergie des photons UV et IR). Grâce à une telle énergie, il est possible de sonder les transitions nucléaires d'un matériau, plus énergétiques que les transitions électroniques.

Les éléments qui composent un montage de spectroscopie Mössbauer sont (*figure B1*) :

- une source de rayons γ , souvent à base de Co⁵⁷, que l'on déplace par rapport à l'échantillon pour faire varier l'énergie par effet Doppler ;

- un échantillon à étudier contenant des atomes absorbants (atome Fe pour une source Co) ;

- un détecteur pour enregistrer le spectre.



Figure B1 - Schéma de principe d'un spectromètre Mössbauer.

Le spectre obtenu permet de tirer des informations quantitatives sur l'environnement d'un atome. Alors qu'isolé, l'atome présente un seul état nucléaire non perturbé, dans un réseau cristallin ou dans une espèce moléculaire, l'atome absorbant est soumis à un environnement électrique et magnétique, ce qui conduit à une levée de dégénérescence. Ainsi d'un pic unique – pour des atomes dans un environnement semblable à celui des noyaux de la source –, le spectre passe à un doublet pour un environnement électrique anisotrope, voire à un sextuplet si l'échantillon est magnétique (*figure B2*). Les paramètres quantitatifs à partir desquels nous pouvons baser l'interprétation sont :

- Le déplacement isométrique δ (en mm/s), qui correspond à une variation d'énergie de transition, *i.e.* à la différence entre l'origine et la position du spectre observé. δ renseigne sur la nature des liaisons et le degré d'oxydation de l'atome.



Figure B2 - Évolution des spectres Mössbauer en fonction de l'environnement électrique et magnétique de l'atome sondé. δ : déplacement isomérique, Q: effet quadripolaire, H_{hyp} : champ hyperfin, E_0 et E: énergies de transition respectivement de la source et de l'absorbant. - L'effet quadrupolaire Q, qui renseigne sur la symétrie électrique du noyau, c'est-à-dire sur la présence d'un gradient de champ électrique autour de l'atome; il est mesuré par l'éclatement du doublet.

- Le **champ hyperfin** H_{hyp} , qui correspond au champ magnétique interne dans l'échantillon ; il est directement mesuré par l'éclatement du sextuplet.

De par sa forte sensibilité, cette technique est tout à fait appropriée pour déterminer le degré d'oxydation d'atomes de fer ; c'est d'ailleurs une de ses principales utilisations. Il est également possible de suivre l'évolution de diverses espèces moléculaires au cours d'une réaction (*figure B3a*). Chaque spectre peut être décomposé en plusieurs contributions (des doublets ou des sextuplets, *figure B3b*) qui sont autant d'environnements de fer différents, et donc d'espèces. L'évolution du pourcentage de ces contributions permet de suivre leur cinétique de décomposition/ formation (*figure B3c*). Bien entendu, l'interprétation de la nature de ces espèces est basée sur les paramètres δ , Q et H_{hyp} . Les valeurs attendues de ces paramètres en fonction du degré d'oxydation de l'atome de fer sont récapitulées dans le tableau ci-dessous :

	δ (mm/s)	Q (mm/s)	μ ₀ Η _{hyp} (T)
Fe(0)	0	0	33-34
Fe(II)	0,6-1,4		
Fe(III)	0,1-0,5		



Figure B3 - Exemple d'une étude cinétique réalisée lors de la formation de NPM de fer.

a) Évolution des spectres Mössbauer en fonction du temps de réaction. b) Chaque spectre est décomposé en de multiples sextuplets et doublets, provenant d'espèces paramagnétiques de fer (PM Fe²⁺), de fer métallique ([Fe]0), ou de complexes de fer encore non identifiés ([Fe]u_1 et [Fe]u_2). c) L'évolution au cours du temps des différentes espèces peut donc être quantifiée.



Figure 4 - Clichés de microscopie électronique (a) d'organisation obtenue avant mise sous H_2 et 150 °C, (b) organisation de cube observée après 48 h. Zoom des populations (c) de cubes et (d) de sphères observés respectivement dans ou en dehors des organisations.

pour au final aboutir à la forme stable en milieu confiné, à savoir le cube. Mais quelle est donc la nature de ces organisations initialement présentes? Même si nous manquons encore de données pour étayer nos hypothèses, nous pensons que ces objets sont des organisations lamellaires des tensio-actifs acide/amine dans lesquelles les atomes de Fe(II) jouent un rôle structurant. Ce type d'organisation est très analogue des organisations obtenues avec des catanioniques en milieu aqueux par M. Dubois et T. Zemb [20].

En jouant avec la concentration d'acide, nous pouvons favoriser ou non ces organisations, et également moduler la « rigidité » de ces superstructures et donc la pression qu'elles exercent lors de la croissance en jouant sur la température de réaction ou sur la longueur des chaînes R et R' utilisées [21]. Grâce à cette versatilité, nous avons pu obtenir une large gamme de tailles pour les cubes (entre 7 et 90 nm), ainsi que des formes exotiques pour le fer comme des étoiles ou des cubes creux (*figure 6*).



Figure 5 - Vue schématique du mécanisme de croissance des nanoparticules de fer.

L'environnement de croissance, la présence ou non de mésophases lamellaires, permettent la synthèse de particules de forme sphérique (isotrope) ou de cubes (auto-organisés).

Propriétés magnétiques et d'hyperthermie des nanoparticules synthétisées

Toutes les particules synthétisées présentent une aimantation analogue à celle du fer massif [17-18, 22]. Le contrat initial fixé semble atteint, puisque nous avons obtenu des particules de fer sans oxyde détecté, de taille et de forme variables. Mais quelles sont leurs puissances de chauffe? Ces particules sont-elles potentiellement intéressantes pour un traitement par hyperthermie? Même si nous sommes encore loin d'une visée thérapeutique, il est crucial de déterminer les potentialités de ces objets. Nous avons donc mis en place au laboratoire un banc de mesure dédié, couplant un champ magnétique alternatif, de 50 à 500 kHz de fréquence et de 10 à 50 mT d'amplitude, et une mesure précise de température (figure 7a) [23]. Les particules n'étant pour l'instant ni protégées de l'oxydation ni solubles dans l'eau, nous ne pouvons mesurer directement leur échauffement à l'air ou dans l'eau, sous peine de ruiner les efforts de synthèse consentis. Pour effectuer une mesure, les



Figure 6 - Clichés de microscopie électronique (a) de cubes de 90 nm, (b) de cubes creux de 50 nm, (c) d'étoiles avec des branches de 30 nm.



Figure 7 - (a) Banc de mesure d'hyperthermie ajustable en fréquence mis en place au laboratoire [21]. (b) Ampoule scellée contenant la solution de nanoparticules. (c) Cliché TEM de cubes de fer de 16 nm et (d) leur efficacité (*PAS*) en fonction du champ magnétique appliqué.

NPM sont donc conditionnées dans une ampoule scellée sous atmosphère inerte (*figure 7b*) qui est immergée dans un calorimètre contenant de l'eau et nous mesurons l'élévation de température de cette eau environnant l'ampoule [24].

Des particules de fer de 5,5 nm ont été mesurées [25]. Loin de l'optimum de taille, ces particules chauffent très peu et ne sont donc pas intéressantes pour un traitement par hyperthermie. En revanche, des mesures réalisées par Boubkher Mehdaoui et Anca Meffre à la suite de cette thèse ont montré que des cubes de 16 nm présentaient une puissance de chauffe jusqu'alors inégalée (*figure 7c-d*) [26].

Par conséquent, l'utilisation de particules métalliques de fer, de taille optimale, permet d'atteindre des puissances de chauffe très élevées (1 700 W/g_{Fe}), qui devraient ainsi permettre de réduire la quantité de particules à injecter et/ou le traitement de tumeurs de plus petite taille. Néanmoins, plusieurs défis restent encore à relever pour envisager une utilisation thérapeutique de ces nanoparticules. En effet, des problématiques de protection contre l'oxydation de ces cœurs magnétiques, de biocompatibilité/biodisponibilité de ces objets et de vectorisation vers les cellules cancéreuses restent à résoudre. Parallèlement à cette thèse, une synthèse originale de silice en milieu organique a été développée au laboratoire [27] afin de pouvoir protéger les particules de fer par une couche biocompatible, sans induire d'oxydation du cœur optimisé [28]. Concernant le greffage et la vectorisation des particules, les membres de l'unité U563 de l'Inserm et de l'Institut Claudius Régaud ont débuté les premières études.

Conclusion

Grâce à une étude couplant chimie, magnétisme, microscopie électronique et spectroscopie Mössbauer, nous avons pu mieux appréhender la croissance de nanoparticules de fer métallique par voie chimique. En jouant sur les

paramètres, nous avons pu obtenir des échantillons dans une large gamme de taille et de forme. Les premiers résultats d'hyperthermie sont extrêmement encourageants, les particules obtenues présentant des puissances de chauffe inégalées. En revanche, un gros travail reste encore à fournir quant à l'optimisation de ces nanoparticules pour une application in vivo, notamment vis-à-vis de leur protection contre l'oxydation et de leur passage en phase aqueuse, condition sine qua non pour toute application en médecine. Les résultats prometteurs de cette thèse sont poursuivis (projet Nano-Oncologie) : un enrobage par une couche de silice est à l'étude pour assurer à la fois une protection contre l'oxydation et une augmentation de la biocompatibilité des objets. Au terme de ces étapes, il sera encore nécessaire d'étudier les mécanismes d'élimination de ces objets par le corps. En effet, il faut prévenir tout effet secondaire potentiellement toxique. Cette étude conditionnera les applications réelles de ces nanoparticules.

Remerciements

Les auteurs tiennent à remercier A. Mari, L. Rechignat et J.-F. Meunier pour les mesures magnétiques, V. Collière pour les clichés MEB, A. Falqui pour les clichés HRTEM et C. Crouzet pour les questions d'électronique. Ces travaux ont été financés grâce à une bourse MNERT.

Références

- Alivisatos P., The use of nanocrystals in biological detection, Nature Biotech., 2004, 22(1), p. 47.
- [2] Xia Y., Nanomaterial at work in biomedical research, Nature Mater., 2008, 7, p. 758.
- [3] Lin W., Hyeon T., Lanza G.M., Zhang M., Meade T.J., Magnetic nanoparticles for early detection of cancer by magnetic resonance imaging, *MRS Bull.*, 2009, 34, p. 441.
- [4] Laurent S., Forge D., Port M., Roch A., Robic C., Elst L.V., Muller R.N., Magnetic iron oxide nanoparticles: stabilization, vectorization, physicochemical characterizations, and biological applications, *Chem. Rev.*, 2008, 108(6), p. 2064.
- [5] Durán J.D.G., Arias J.L., Gallardo V., Delgado A.V., Magnetic colloids as drug vehicles, J. Pharm. Sci., 2008, 97(8), p. 2948.
- [6] De N., Gosh P.S., Rotello V.M., Applications of nanoparticles in biology, *Adv. Mater.*, **2008**, *20*, p. 4225.
 [7] Corr S.A., Rakovich Y.P., Gun'ko Y.K., Multifunctional magnetic-
- [7] Corr S.A., Rakovich Y.P., Gun'ko Y.K., Multifunctional magneticfluorescent nanocomposites for biomedical applications, *Nanoscale Res. Lett.*, 2008, 3, p. 87.
- [8] Osaka T., Matsunaga T., Nakanishi T., Arakaki A., Niwa D., Iida H., Synthesis of magnetic nanoparticles and their application to bioassays, *Anal. Bioanal. Chem.*, **2006**, *384*, p. 593.
 [9] Mornet S., Vasseaur S., Grasset F., Duguet E., Magnetic nanoparticle
- [9] Mornet S., Vasseaur S., Grasset F., Duguet E., Magnetic nanoparticle design for medical diagnosis and therapy, J. Mat. Chem., 2004, 14, p. 2161.
- [10] Nielsen O.S., Horsman M., Overgaard J., A future for hyperthermia in cancer treatment?, *Eur. J. Cancer*, 2001, 37, p. 1587.
- [11] Thiesen B., Jordan A., Clinical applications of magnetic nanoparticles for hyperthermia, Int. J. Hyperthermia, 2008, 24(6), p. 467.
- [12] Carrey J., Mehdaoui B., Respaud M., Simple models for dynamic hysteresis loop calculations of magnetic single-domain nanoparticles: application to magnetic hyperthermia optimization, *J. Appl. Phys.*, sous presse.
- [13] Hergt R., Dutz S., Magnetic particle hyperthermia Biophysical limitations of a visionary tumour therapy, J. Magn. Magn. Mater., 2007, 311, p. 187.
- [14] Gupta A.K., Gupta M., Synthesis and surface engineering of iron oxide nanoparticles for biomedical applications, *Biomater.*, 2005, 26, p. 3995.
- [15] Peng S., Wang C., Xie J., Sun S., Synthesis and stabilization of monodisperse Fe nanoparticles, *J. Am. Chem. Soc.*, **2006**, *128*, p. 10676.
 [16] Dumestre F., Chaudret B., Amiens C., Renaud P., Fejes P., Superlattices
- of iron nanocubes synthesized from Fe[N(SiMe₃)₂]₂, Science, **2004**, 303, p. 821.
- [17] Lacroix L.-M., Lachaize S., Falqui A., Blon T., Carrey J., Respaud M., Dumestre F., Amiens C., Margeat O., Chaudret B., Lecante P., Snoeck E., Ultrasmall iron nanoparticles: effect of size reduction on anisotropy and magnetization, *J. Appl. Phys.*, **2008**, *103*, p. 07D521.
- [18] Lacroix L.-M., Lachaize S., Falqui A., Respaud M., Chaudret B., Iron nanoparticle growth in organic superstructures, *J. Am. Chem. Soc.*, 2009, 131, p. 549.
- [19] Janot C., Effet Mössbauer et applications à la physique du solide, Pure & Appl. Chem., 1976, 48, p. 53.

- [20] Dubois M., Lizunov V., Mesiter A., Gulik-Krzywicki T., Verbavatz J.M., Perez E., Zimmerberg J., Zemb T., Shape control through molecular segregation in giant surfactant aggregates, *PNAS*, **2004**, *101*, p. 15082.
- [21] Lacroix L.-M., Lachaize S., Respaud M., Chaudret B., en préparation.
 [22] Snoeck E., Gatel C., Lacroix L.-M., Blon T., Lachaize S., Carrey J.,
- Respaud M., Chaudret B., Magnetic configurations of 30 nm iron nanocubes studied by electron holography, *Nano. Lett.*, **2008**, *8*, p. 4293.
 [23] Lacroix L.-M., Carrey J., Respaud M., A frequency-adjustable
- electromagnet for hyperthermia measurements on magnetic nanoparticles, *Rev. Sci. Instrum.*, **2008**, 79, p. 093909.
- [24] Lacroix L.-M., Bel Malaki R., Carrey J., Lachaize S., Goya G.F., Chaudret B., Respaud M., Magnetic hyperthermia in single-domain monodisperse FeCo nanoparticles: evidence for Stoner-Wohlfarth behaviour and large losses, J. Appl. Phys., 2009, 105, p. 023911.
- [25] Mehdaoui B., Meffre A., Lacroix L.-M., Carrey J., Lachaize S., Respaud M., Gougeon M., Chaudret B., Magnetic anisotropy determination and magnetic hyperthermia properties of small Fe nanoparticles in the superparamagnetic regime, *J. Appl. Phys.*, **2010**, *107*, p. 09A324.
 [26] Mehdaoui B., Meffre A., Lacroix L.-M., Carrey J., Lachaize S., Respaud
- [26] Mehdaoui B., Meffre A., Lacroix L.-M., Carrey J., Lachaize S., Respaud M., Gougeon M., Chaudret B., Large specific absorption rates in the magnetic hyperthermia properties of metallic iron nanocubes, *J. Magn. Magn. Mater.*, **2010**, 322, p. L49.
 [27] El Hawi N., Nayral C., Delpech F., Coppel Y., Castel A., Chaudret B.,
- [27] El Hawi N., Nayral C., Delpech F., Coppel Y., Castel A., Chaudret B., Silica nanoparticles grown and stabilised in organic non-alcoholic media, *Langmuir*, 2009, 25, p. 7540.
 [28] Delpech F., Nayral C., El Hawi N., Procédé de fabrication de
- [28] Delpech F., Nayral C., El Hawi N., Procédé de fabrication de nanoparticules métalliques enrobées de silice, Brevet INSA-CNRS-UPS FR07/0817, PCT/FR 2008/052076, 2008.

ERVIER

La découverte et la vie





S. Lachaize

Lise-Marie Lacroix (auteur correspondant), Sébastien Lachaize et Julian Carrey sont maîtres de conférences, Marc Respaud est professeur et Bruno Chaudret, membre de l'Académie des sciences, est directeur de recherche au Laboratoire de Physique et Chimie des Nano-Objets (LPCNO, CNRS Toulouse)*.

Lise-Marie Lacroix a reçu le *prix de thèse* 2009 *de la division de Chimie physique* et Bruno Chaudret a reçu le *prix Pierre Süe* 2010 de la SCF.

Université de Toulouse, INSA, UPS, LPCNO (Laboratoire de Physique et Chimie des Nano-Objets), 135 avenue de Rangueil, F-31077 Toulouse Cedex. Courriels : Imlacroi@insa-toulouse.fr,



J. Carrey



M. Respaud



B. Chaudret

slachaiz@insa-toulouse.fr, julian.carrey@insa-toulouse.fr, respaud@insa-toulouse.fr, bruno.chaudret@insa-toulouse.fr

www.servier.fr

1^{er} laboratoire pharmaceutique français indépendant

Plus de 20000 collaborateurs

Près de 3 000 chercheurs y préparent les médicaments du futur

25 % du chiffre d'affaires consacrés à la Recherche et au Développement

44 projets de molécules sont actuellement en Développement, en particulier dans les domaines suivants : les maladies cardiovasculaires, le système nerveux central et la psychiatrie, la cancérologie, le diabète et le métabolisme, la rhumatologie

45 nouveaux projets de Recherche couvrent également ces axes thérapeutiques

- Une présence sur les 5 continents, dans 140 pays
- 88 % des médicaments Servier sont consommés à l'International
- Un chiffre d'affaires pour 2010 de 3,7 milliards d'euros
- SERVIER contribue à la hauteur de 29 % à l'excédent de la balance commerciale française pour l'industrie pharmaceutique

SERVIER - 22, rue Garnier - 92578 Neuilly-sur-Seine Cedex - Tél. 01.55.72.60.00

HP_5045_IF - 03-11