



HAL
open science

SAMHD1 agit sur les fourches de réplication bloquées pour empêcher l'induction d'interféron

F. Coquel, M. Silva, H. Técher, K. Zadorozhny, S. Sharma, J. Nieminuszczy,
C. Mettling, E. Dardillac, A. Barthe, A. Schmitz, et al.

► **To cite this version:**

F. Coquel, M. Silva, H. Técher, K. Zadorozhny, S. Sharma, et al.. SAMHD1 agit sur les fourches de réplication bloquées pour empêcher l'induction d'interféron. *Comptes Rendus Biologies*, Elsevier, 2020, 343 (1), pp.9-21. 10.5802/crbiol.10 . hal-03083188

HAL Id: hal-03083188

<https://hal.archives-ouvertes.fr/hal-03083188>

Submitted on 5 Jan 2021

HAL is a multi-disciplinary open access archive for the deposit and dissemination of scientific research documents, whether they are published or not. The documents may come from teaching and research institutions in France or abroad, or from public or private research centers.

L'archive ouverte pluridisciplinaire **HAL**, est destinée au dépôt et à la diffusion de documents scientifiques de niveau recherche, publiés ou non, émanant des établissements d'enseignement et de recherche français ou étrangers, des laboratoires publics ou privés.



INSTITUT DE FRANCE
Académie des sciences

Comptes Rendus

Biologies


F. Coquel, M. J. Silva, H. Técher, K. Zadorozhny, S. Sharma, J. Nieminuszczy, C. Mettling, E. Dardillac, A. Barthe, A. L. Schmitz, A. Promonet, A. Cribier, A. Sarrazin, W. Niedzwiedz, B. Lopez, V. Costanzo, L. Krejci, A. Chabes, M. Benkirane, Y. L. Lin et P. Pasero

SAMHD1 agit sur les fourches de réplication bloquées pour empêcher l'induction d'interféron

Volume 343, issue 1 (2020), p. 9-21.

<https://doi.org/10.5802/crbio.10>

© Académie des sciences, Paris and the authors, 2020.
Some rights reserved.

 This article is licensed under the
CREATIVE COMMONS ATTRIBUTION 4.0 INTERNATIONAL LICENSE.
<http://creativecommons.org/licenses/by/4.0/>



*Les Comptes Rendus. Biologies sont membres du
Centre Mersenne pour l'édition scientifique ouverte*
www.centre-mersenne.org



Prix de l'Académie / Prizes of the Academy

SAMHD1 agit sur les fourches de réplication bloquées pour empêcher l'induction d'interféron

SAMHD1 acts at stalled replication forks to prevent interferon induction

F. Coquel^{*,a}, M. J. Silva^b, H. Técher^c, K. Zadorozhny^d, S. Sharma^e, J. Nieminuszczy^f, C. Mettling^g, E. Dardillac^h, A. Barthe^a, A. L. Schmitz^a, A. Promonet^a, A. Cribierⁱ, A. Sarrazin^j, W. Niedzwiedz^f, B. Lopez^h, V. Costanzo^c, L. Krejci^{d,k}, A. Chabes^e, M. Benkiraneⁱ, Y. L. Lin^a et P. Pasero^a

^a Institut de Génétique Humaine, CNRS, Université de Montpellier, Laboratoire Maintien de l'Intégrité du Génome au cours de la Réplication, Ligue Contre le Cancer, Montpellier, France

^b Peter MacCallum Cancer Centre, East Melbourne, Victoria, Australia

^c IFOM, The FIRC Institute of Molecular Oncology, Milan, Italy

^d Department of Biology and National Centre for Biomolecular Research, Masaryk University, Brno, Czech Republic

^e Department of Medical Biochemistry and Biophysics and Laboratory for Molecular Infection Medicine Sweden (MIMS), Umeå University, Umeå, Sweden

^f The Institute of Cancer Research, London, UK

^g Institut de Génétique Humaine, CNRS, Université de Montpellier, Domiciliation, Activation Immunitaire et Infection, Montpellier, France

^h Université Paris Sud, CNRS, UMR 8200 and Institut de Cancérologie Gustave Roussy, Ligue Contre le Cancer, Villejuif, France

ⁱ Institut de Génétique Humaine, CNRS, Université de Montpellier, Laboratoire de Virologie Moléculaire, Montpellier, France

^j BioCampus Montpellier, Université de Montpellier, CNRS, Montpellier, France

^k International Clinical Research Center, St Anne's University Hospital, Brno, Czech Republic.

Courriel: coquelfl@gmail.com (F. Coquel).

Résumé. La réplication de l'ADN est un processus extrêmement complexe, impliquant des milliers de fourches de réplication progressant le long des chromosomes. Ces fourches sont fréquemment

* Auteur correspondant.

ralenties ou arrêtées par différents obstacles, tels que des structures secondaires de l'ADN, des protéines agissant sur la chromatine ou encore un manque de nucléotides. Ce ralentissement, qualifié de stress répliatif, joue un rôle central dans le développement tumoral. Des processus complexes, qui ne sont pas encore totalement connus, sont mis en place pour répondre à ce stress. Certaines nucléases, comme MRE11 et DNA2, dégradent l'ADN néorépliqué au niveau des fourches bloquées, ce qui permet le redémarrage des réplisomes. La voie interféron est un mécanisme de défense contre les agents pathogènes qui détecte la présence d'acides nucléiques étrangers dans le cytoplasme et active la réponse immunitaire innée. Des fragments d'ADN issus du métabolisme de l'ADN génomique (réparation, rétrotransposition) peuvent diffuser dans le cytoplasme et activer cette voie. Une manifestation pathologique de ce processus est le syndrome d'Aicardi-Goutières, une maladie rare caractérisée par une inflammation chronique générant des problèmes neurodégénératifs et développementaux. Dans le cadre de cette encéphalopathie, il a été suggéré que la réplication de l'ADN pouvait générer des fragments d'ADN cytosoliques, mais les mécanismes impliqués n'avaient pas été caractérisés. SAMHD1 est fréquemment muté dans le syndrome d'Aicardi-Goutières ainsi que dans certains cancers, mais son rôle dans l'étiologie de ces maladies était jusqu'à présent largement inconnu. Nous montrons que de l'ADN cytosolique s'accumule dans les cellules déficientes pour SAMHD1, particulièrement en présence de stress répliatif, activant la réponse interféron. Par ailleurs, SAMHD1 est important pour la réplication de l'ADN en conditions normales et pour le processing des fourches arrêtées, indépendamment de son activité dNTPase. De plus, SAMHD1 stimule l'activité exonucléase de MRE11 *in vitro*. Lorsque SAMHD1 est absent, la dégradation de l'ADN néosynthétisé est inhibée, ce qui empêche l'activation du checkpoint de réplication et entraîne un défaut de redémarrage des fourches de réplication. De plus, la résection des fourches de réplication est réalisée par un mécanisme alternatif qui libère des fragments d'ADN dans le cytosol, activant la réponse interféron. Les résultats obtenus montrent, pour la première fois, un lien direct entre la réponse au stress répliatif et la production d'interférons. Ces résultats ont des conséquences importantes dans notre compréhension du syndrome d'Aicardi Goutières et des cancers liés à SAMHD1. Par exemple, nous avons démontré que MRE11 et RECQ1 sont responsables de la production des fragments d'ADN qui déclenchent la réponse inflammatoire dans les cellules déficientes pour SAMHD1. Nous pouvons donc imaginer que bloquer l'activité de ces enzymes pourrait diminuer la production des fragments d'ADN et, *in fine*, l'activation de l'immunité innée dans ces cellules. Par ailleurs, la voie interférons joue un rôle essentiel dans l'efficacité thérapeutique de l'irradiation et de certains agents chimiothérapeutiques comme l'oxaliplatine. Moduler cette réponse pourrait donc avoir un intérêt beaucoup plus large en thérapie anti-tumorale.

Abstract. DNA replication is an extremely complex process, involving thousands of replication forks progressing along chromosomes. These forks are frequently slowed down or stopped by various obstacles, such as secondary DNA structures, chromatin-acting proteins or a lack of nucleotides. This slowing down, known as replicative stress, plays a central role in tumour development. Complex processes, which are not yet fully understood, are set up to respond to this stress. Certain nucleases, such as MRE11 and DNA2, degrade the neo-replicated DNA at the level of blocked forks, allowing the replication to restart. The interferon pathway is a defense mechanism against pathogens that detects the presence of foreign nucleic acids in the cytoplasm and activates the innate immune response. DNA fragments resulting from genomic DNA metabolism (repair, retrotransposition) can diffuse into the cytoplasm and activate this pathway. A pathological manifestation of this process is the Aicardi-Goutières syndrome, a rare disease characterized by chronic inflammation leading to neurodegenerative and developmental problems. In this encephalopathy, it has been suggested that DNA replication may generate cytosolic DNA fragments, but the mechanisms involved have not been characterized. SAMHD1 is frequently mutated in the Aicardi-Goutières syndrome as well as in some cancers, but its role in the etiology of these diseases was largely unknown. We show that cytosolic DNA accumulates in SAMHD1-deficient cells, particularly in the presence of replicative stress, activating the interferon response. SAMHD1 is important for DNA replication under normal conditions and for the processing of stopped forks, independent of its dNTPase activity. In addition, SAMHD1 stimulates the exonuclease activity of MRE11 *in vitro*. When SAMHD1 is absent, degradation of neosynthesized DNA is inhibited, which prevents activation of the replication checkpoint and leads to failure to restart the replication forks. Resection of the replication forks is performed by an alternative mechanism which releases DNA fragments into the cytosol, activating the interferon response. The results obtained show, for the first time, a direct link between the response to replication stress and the production of interferons. These results have important implications for our understanding of the Aicardi-Goutières syndrome and cancers related to SAMHD1. For example, we have shown that MRE11 and RECQ1 are responsible for the production of DNA fragments that trigger the inflammatory

response in cells deficient for SAMHD1. We can therefore imagine that blocking the activity of these enzymes could decrease the production of DNA fragments and, ultimately, the activation of innate immunity in these cells. In addition, the interferon pathway plays an essential role in the therapeutic efficacy of irradiation and certain chemotherapeutic agents such as oxaliplatin. Modulating this response could therefore be of much wider interest in anti-tumour therapy.

Manuscrit reçu le 25 février 2020, accepté le 20 avril 2020.

1. Introduction

Le syndrome d'Aicardi-Goutières est une encéphalopathie provoquée par des mutations de différents enzymes du métabolisme des acides nucléiques et une production chronique d'interféron de type I [1]. L'étude de certaines protéines à l'origine de cette maladie a montré que la présence anormale d'acides nucléiques dans le cytosol de ces cellules entraîne la production d'interférons. SAMHD1 (Sterile Alpha Motif and HD Domain-containing protein 1) est fréquemment muté dans le syndrome d'Aicardi-Goutières [2], mais son rôle dans l'étiologie de cette maladie était jusqu'à présent inconnu.

Avant de se diviser, chaque cellule doit dupliquer fidèlement son génome afin de le transmettre aux cellules filles. L'intégralité du matériel génétique de chaque cellule est ainsi répliquée par des ADN polymérases pendant la phase S du cycle cellulaire. Cette synthèse est assurée par un complexe macromoléculaire, le replisome, agissant au niveau de structures appelées fourches de réplication. La progression des fourches est fréquemment ralentie ou bloquée par des obstacles d'origine endogène ou exogène [3]. Ce stress répliatif est une source majeure d'instabilité génétique chez l'homme [4].

Le stress répliatif est signalé par ATR et Chk1, les principales kinases du checkpoint de phase S. L'activation de cette voie de surveillance bloque la progression du cycle cellulaire et assure le redémarrage des fourches de réplication. La kinase ATR détecte l'accumulation d'ADN simple-brin recouvert par RPA au niveau des fourches bloquées [5]. On considère généralement que cet ADN simple brin résulte du découplage entre hélicases et polymérases [6], mais des données récentes indiquent qu'il peut aussi être produit par dégradation nucléolytique de l'ADN néosynthétisé. En particulier, il a été montré que la nucléase MRE11 dégrade l'ADN néorépliqué au niveau des fourches bloquées afin de permettre leur redémarrage [7]. Cette dégradation nucléolytique est contrô-

lée par BRCA2, qui charge la recombinaise Rad51 sur l'ADN simple-brin afin de limiter l'activité de MRE11 [8]. La balance entre dégradation et protection des brins naissants est donc un élément déterminant de la physiologie des cellules en réponse au stress répliatif [9].

La voie interféron est un mécanisme de défense contre les agents pathogènes qui détecte la présence d'acides nucléiques étrangers dans le cytoplasme et active la réponse immunitaire innée. L'ADN cytosolique est ainsi détecté par la protéine cGAS qui, en réaction, synthétise le second messenger cGAMP. Cette molécule active à son tour la protéine STING qui déclenche, entre autres, la production d'interférons de type I [10]. D'autre part, il a été montré que des fragments d'ADN issus du métabolisme de l'ADN génomique (réparation, rétrotransposition...) peuvent diffuser dans le cytoplasme et activer la voie interféron [11, 12].

En situation de stress répliatif, la réponse interféron pourrait ainsi signaler la présence anormale de produits du métabolisme des fourches de réplication, ce qui en ferait une extension du checkpoint de phase S. L'existence d'un tel lien entre stress répliatif et inflammation reste cependant à démontrer. Une manifestation pathologique de ce processus est le syndrome d'Aicardi-Goutières, une maladie rare caractérisée par une inflammation chronique générant des problèmes neurodégénératifs et développementaux. Dans le cadre de cette encéphalopathie, il a été suggéré que la réplication de l'ADN pouvait générer des fragments d'ADN cytosoliques [13].

Ce facteur de restriction du virus HIV-1 est un bon candidat pour connecter la réponse au stress répliatif à la voie interféron. En effet, SAMHD1 est fréquemment muté dans le syndrome d'Aicardi-Goutières, ainsi que dans différents cancers, dont la leucémie lymphoïde chronique (CLL) et le cancer du côlon [14, 15]. Dans le cadre d'une étude sur la CLL, notre équipe a montré que SAMHD1 est recruté aux sites de dommages de l'ADN [14]. Depuis, une étude

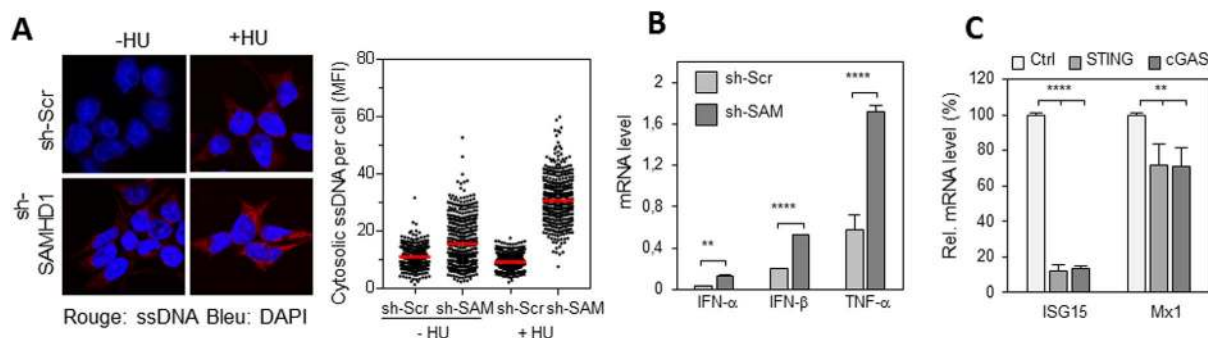


FIGURE 1. SAMHD1 prévient l'accumulation d'ADN cytosolique et la production d'interférons de type 1 induite par la voie cGAS/STING. (A) Accumulation d'ADN simple brin (ssDNA) dans les cellules déplétées pour SAMHD1. Les cellules HEK293T sh-Scr et sh-SAMHD1 sont traitées ou non avec de l'HU pendant 2 heures, puis fixées et perméabilisées. L'ADN simple brin est détecté avec un anticorps spécifique et un anticorps secondaire (rouge). Le noyau est marqué au DAPI (bleu). L'intensité de fluorescence moyenne de l'anti ADN est quantifiée avec CellProfiler. (B) La déplétion de SAMHD1 entraîne une surexpression de gènes pro-inflammatoires. Expression d'IFN- α , β et TNF- α dans des cellules exprimant un shRNA contre SAMHD1 ou un shRNA contrôle et exposées à l'HU. (C) La surexpression des gènes pro-inflammatoire dépend de la voie cGAS/STING. Expression des gènes pro-inflammatoires ISG15 et Mx1 dans des cellules KO pour STING, KO pour cGAS ou contrôle et transfectées avec un siRNA contre SAMHD1.

a démontré son implication directe dans la réparation des cassures de l'ADN [16].

SAMHD1 possède une activité dNTPase impliquée dans la régulation des pools de nucléotides [17], ainsi qu'une activité 3'-5' exonucléase qui est, encore aujourd'hui, controversée [18]. Enfin, une étude récente a montré que la voie de détection de l'ADN cytosolique cGAS/STING est anormalement activée dans les cellules déficientes pour SAMHD1 [19]. Ces résultats suggèrent que SAMHD1 serait important pour limiter la génération de cet ADN cytosolique.

Les données mentionnées ci-dessus indiquent que SAMHD1 est impliqué dans la réponse aux dommages à l'ADN et dans le contrôle de la voie interféron. Si SAMHD1 agit au niveau des fourches arrêtées, on peut supposer que dans des cellules déplétées pour SAMHD1, un métabolisme anormal des fourches pourrait entraîner la génération d'ADN cytosolique et la production d'interférons de type I.

2. Présentation des résultats

2.1. SAMHD1 prévient l'accumulation d'ADN cytosolique et la production d'interférons de type I

Il a tout d'abord été vérifié que les cellules déficientes pour SAMHD1 activent la réponse inflammatoire de manière anormale. Pour cela, la production de facteurs pro-inflammatoires et la présence d'ADN cytosolique dans des cellules HEK293T exprimant un shRNA dirigé contre SAMHD1 (sh-SAM) ou un shRNA contrôle (sh-Scr), ont été étudiées.

La présence d'ADN simple brin dans le cytosol de cellules déplétées pour SAMHD1 a été détectée par immunofluorescence. La quantité d'ADN cytosolique augmente après traitement avec de l'HydroxyuréLe (HU), un inhibiteur de la réplication, (Figure 1A), ce qui suggère qu'il est produit par le stress réplcatif. Une production d'interférons de type I (IFN- α , IFN- β) et de TNF- α plus importante dans les cellules déplétées pour SAMHD1 que dans les cellules contrôle, surtout en présence d'HU (Figure 1B) a été observée. Cette réponse inflammatoire est dépendante de la voie de détection de l'ADN cytosolique cGAS/STING (Figure 1C).

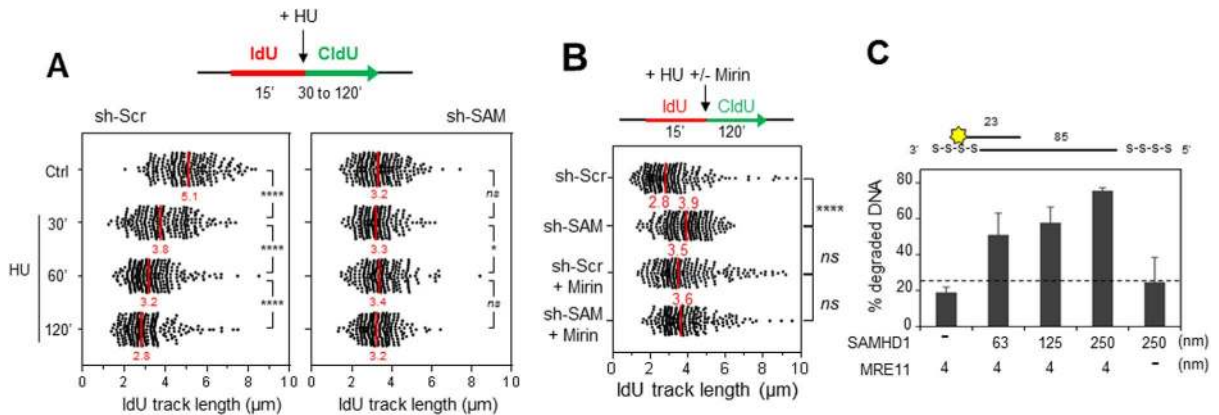


FIGURE 2. SAMHD1 est nécessaire pour la résection des fourches bloquées par MRE11. (A) La résection des fourches bloquées par l'HU est compromise en absence de SAMHD1. Les cellules ont été marquées par deux pulses successifs d'IdU et de CldU, (analogues de la thymidine) avec ajout d'HU pendant le pulse de CldU. La distribution de la taille des tracks d'IdU est indiquée. Le fragment d'IdU synthétisé avant l'addition d'HU est protégé de la résection en absence de SAMHD1. Par contre, il est dégradé dans les cellules contrôle. (B) SAMHD1 est épistatique de MRE11 pour la résection des fourches de réplication. Les cellules ont été marquées comme dans (A), avec un pré-traitement avec de la mirin (inhibiteur de MRE11). La distribution de la taille des tracks d'IdU est indiquée. Le track d'IdU synthétisé avant l'addition d'HU est protégé de la résection en absence de SAMHD1 et lorsque MRE11 est inhibé dans les cellules contrôle et dans les cellules déficientes pour SAMHD1. (C) SAMHD1 stimule l'activité nucléase de MRE11 *in vitro*. SAMHD1 et MRE11 ont été exprimées dans des cellules d'insecte (Sf9), purifiées et pré-incubées ensemble. Puis, les enzymes seules ou mélangées sont incubées avec un substrat d'ADN fluorescent. L'activité nucléase de SAMHD1, MRE11 et de la combinaison des deux enzymes est évaluée par quantification de l'ADN dégradé dans chaque réaction. MRE11 et SAMHD1 seuls ont une activité nucléase minimale, par contre, l'activité exonucléase de MRE11 augmente avec la quantité de SAMHD1 utilisée.

2.2. SAMHD1 est nécessaire pour la résection des fourches bloquées

En présence d'HU, l'ADN néorépliqué est rapidement dégradé d'une manière dépendante de l'activité 3'-5' exonucléase de MRE11 [7, 8]. En absence de SAMHD1, il a été constaté que cette activité de résection est inhibée (Figure 2A), ce qui suggère que SAMHD1 est nécessaire pour la dégradation nucléolytique de l'ADN néorépliqué. Ce résultat a été confirmé avec d'autres techniques comme celle récemment décrite par l'équipe d'André Nussenzweig [9], ainsi qu'avec différentes lignées cellulaires et plusieurs drogues (HU, aphidicoline). Nous pouvons donc conclure que SAMHD1 joue un rôle clé dans la résection des fourches bloquées.

Il est important de noter que cette activité est régulée par phosphorylation par les CDKs de phase S et qu'elle est indépendante de l'activité dNTPase de SAMHD1. De plus, il a été montré que SAMHD1 est épistatique de MRE11 pour cette fonction (Figure 2B). Nos collaborateurs Vincenzo Costanzo et Lumir Krejci ont confirmé ce résultat en démontrant que SAMHD1 stimule l'activité exonucléase de MRE11 *in vitro* (Figure 2C).

2.3. SAMHD1 est nécessaire pour l'activation du checkpoint de réplication

La dégradation des brins naissants derrière les fourches bloquées permet d'exposer de l'ADN simple brin et de RPA (Replication Protein A). RPA est un complexe protéique essentiel pour protéger l'ADN

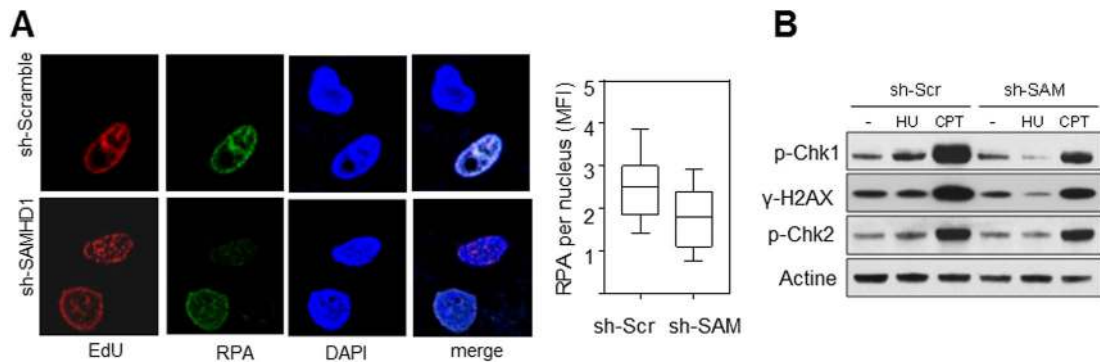


FIGURE 3. SAMHD1 est nécessaire pour l'activation du checkpoint de réplication. (A) L'accumulation de RPA sur la chromatine en réponse au stress réplcatif induit par l'HU est compromise en absence de SAMHD1. Les foyers de réplication sont marqués à l'EdU (rouge) et RPA est détecté avec un anti-RPA (vert). L'ADN est coloré au DAPI (bleu). L'intensité moyenne de fluorescence (MFI) de RPA est quantifiée avec le logiciel CellProfiler. (B) SAMHD1 est nécessaire pour l'activation du checkpoint de réplication. L'analyse par western blot montre que la phosphorylation de Chk1 et H2AX induite par l'HU et la camptothécine (CPT) est fortement réduite en absence de SAMHD1. Par contre, l'activation de Chk2 spécifique de la voie ATM n'est pas affectée.

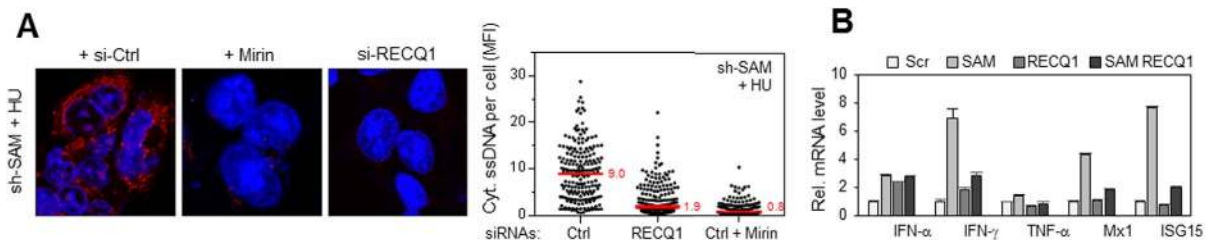


FIGURE 4. RecQ1 et MRE11 déterminent la réponse inflammatoire induite par la déplétion de SAMHD1. (A) RecQ1 et MRE11 génèrent les fragments d'ADN exportés dans le cytosol en l'absence de SAMHD1. Accumulation d'ADN simple brin dans les cellules déplétées pour SAMHD1 co-transfectées avec un siRNA contrôle (si-Ctrl) ou un siRNA dirigé contre RecQ1 (si-RecQ1) ou traitées avec de la mirin, en présence d'HU. La détection et la quantification de l'ADN simple brin sont réalisées comme dans la Figure 1A. L'intensité du signal d'ADN cytosolique diminue très fortement lorsque MRE11 est inhibé ou RecQ1 déplété dans les cellules déficientes pour SAMHD1. (B) La déplétion de RecQ1 empêche la synthèse de gènes pro-inflammatoires induite par l'absence de SAMHD1. Expression d'IFN- α , γ , de TNF- α et des gènes induits par les interférons Mx1 et ISG15 dans des cellules exprimant un siRNA contre SAMHD1 ou un siRNA contrôle couplé ou non à un siRNA contre RecQ1 et exposées à l'HU.

simple brin et pour signaler les problèmes de réplication au checkpoint de phase S. La présence de RPA à la chromatine de cellules en phase S (déterminé par un marquage EdU) a été analysée par immunofluorescence. On observe un défaut de recrutement de RPA après traitement avec l'HU dans les cellules

déplétées pour SAMHD1 par rapport aux cellules contrôle (Figure 3A).

Un défaut d'activation du checkpoint de phase S dans les cellules déplétées pour SAMHD1 a également été observé (Figure 3B).

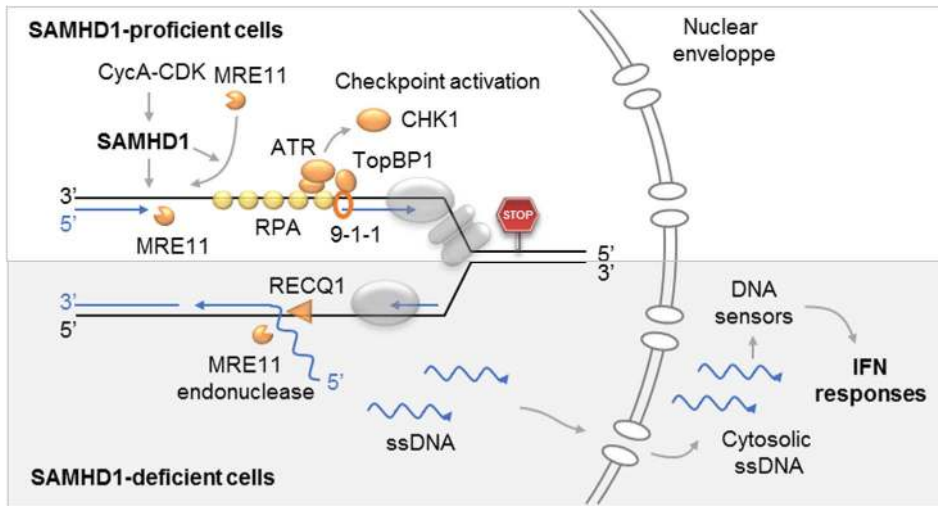


FIGURE 5. Rôle de SAMHD1 aux fourches de réplifications bloquées. Haut : la phosphorylation de SAMHD1 par le complexe Cycline A-CDK permet la résection des fourches bloquées par MRE11 et l'activation du checkpoint de répllication en exposant l'ADN simple brin qui est couvert par RPA. Dans les cellules déficientes pour SAMHD1 (bas), l'ADN nouvellement synthétisé est déplacé par RecQ1 et clivé par MRE11. Les fragments d'ADN ainsi générés sont exportés dans le cytosol où ils activent la synthèse d'interférons de type I et d'autres cytokines pro-inflammatoires.

2.4. MRE11 et RecQ1 sont responsable de la réponse pro-inflammatoire induite par l'absence de SAMHD1

La dégradation de l'ADN aux fourches de répllication est réduite dans les cellules déplétées en SAMHD1. Pourtant, de l'ADN simple brin est exporté vers le cytosol, il est donc probablement déplacé puis clivé par une ou des protéines qui fonctionneraient avec SAMHD1 ou la remplaceraient en son absence. Nous avons identifié ces protéines en analysant la quantité d'ADN cytosolique dans les cellules déficientes pour SAMHD1 et co-déplétées avec d'autres facteurs ayant un rôle avéré dans le processing des fourches de répllication. Les enzymes MRE11 et RecQ1 ont été identifiées comme étant les facteurs principaux de la réponse pro-inflammatoire en l'absence de SAMHD1. En effet, la quantité d'ADN cytosolique diminue de manière drastique lorsque RecQ1 est déplété ou MRE11 inhibé dans les cellules déficientes pour SAMHD1 (Figure 4A). Enfin, la transcription de gènes pro-inflammatoires est également fortement réduite lorsque RecQ1 est déplété dans les cellules déficientes pour SAMHD1 (Figure 4B).

En résumé, ces travaux ont montré que SAMHD1 est recrutée au niveau des fourches de répllication bloquées, où elle stimule l'activité exonucléase de MRE11 pour activer le checkpoint de répllication. En l'absence de SAMHD1, des petits fragments d'ADN sont libérés de la fourche et s'accumulent dans le cytoplasme, où ils sont détectés par les mécanismes d'immunité innée et induisent la production d'interférons de type I (Figure 5).

3. Perspectives

Nos travaux mettent en évidence que la réponse au stress répllicatif n'est pas restreinte à l'intérieur du noyau mais s'étend dans le cytosol. Sachant que le stress répllicatif, une caractéristique majeure du cancer, peut être augmenté par la chimiothérapie, nous pouvons maintenant envisager de nouvelles stratégies thérapeutiques combinant chimiothérapie et immunothérapie.

Nos résultats permettent également d'envisager de nouvelles stratégies thérapeutiques pour aider les patients atteints d'AGS, qui ne disposent actuellement d'aucun traitement pour limiter les causes de

leur inflammation chronique. En effet, nous montrons que MRE11 et RecQ1 sont responsables de la production des fragments d'ADN qui déclenchent la réponse inflammatoire dans les cellules déficientes

English version

1. Introduction

Aicardi-Goutières syndrome is an encephalopathy caused by mutations in different enzymes of nucleic acid metabolism and chronic production of type I interferon [1]. The study of certain proteins that cause this disease has shown that the abnormal presence of nucleic acids in the cytosol of these cells leads to the production of interferons. SAMHD1 (Sterile Alpha Motif and HD Domain-containing protein 1) is frequently mutated in Aicardi-Goutières syndrome [2], but its role in the etiology of this disease was previously unknown.

Before dividing, each cell must faithfully duplicate its genome in order to transmit it to the daughter cells. The entire genetic material of each cell is thus replicated by DNA polymerases during the S phase of the cell cycle. This synthesis is ensured by a macromolecular complex, the replisome, acting at the level of structures called replication forks. The progression of the forks is frequently slowed down or blocked by obstacles of endogenous or exogenous origin [3]. This replication stress is a major source of genetic instability in humans [4].

Replicative stress is reported by ATR and Chk1, the main kinases of the phase S checkpoint. Activation of this monitoring pathway blocks cell cycle progression and ensures the restarting of replication forks. The ATR kinase detects the accumulation of RPA-coated single-stranded DNA at the blocked forks [5]. This single-stranded DNA is generally considered to result from decoupling between helicases and polymerases [6], but recent data indicate that it can also be produced by nucleolytic degradation of neosynthesized DNA. In particular, the MRE11 nuclease has been shown to degrade neosynthesized DNA at blocked forks to allow them to restart [7]. This nucleolytic degradation is controlled by BRCA2, which loads Rad51 recombinase on single-stranded DNA to limit the activity of MRE11 [8]. The balance between degradation and protection of the nascent strands is

pour SAMHD1. Dès lors, nous pouvons imaginer que bloquer l'activité de ces enzymes pourrait diminuer la production des fragments d'ADN et, *in fine*, l'activation de l'immunité innée dans ces cellules.

therefore a key determinant of cell physiology in response to replicative stress [9].

The interferon pathway is a defence mechanism against pathogens that detects the presence of foreign nucleic acids in the cytoplasm and activates the innate immune response. Cytosolic DNA is detected by the cGAS protein which, in response, synthesizes the second messenger cGAMP. This molecule in turn activates the STING protein which, among other things, triggers the production of type I interferons [10]. It has also been shown that DNA fragments resulting from genomic DNA metabolism (repair, retrotransposition, etc.) can diffuse into the cytoplasm and activate the interferon pathway [11, 12].

In a situation of replicative stress, the interferon response could thus signal the abnormal presence of products of the replication fork metabolism, making it an extension of the phase S checkpoint. However, the existence of such a link between replicative stress and inflammation remains to be demonstrated. A pathological manifestation of this process is the Aicardi-Goutières syndrome, a rare disease characterized by chronic inflammation leading to neurodegenerative and developmental problems. In this encephalopathy, it has been suggested that DNA replication can generate cytosolic DNA fragments [13].

This restriction factor of the HIV-1 virus is a good candidate to connect the replicative stress response to the interferon pathway. Indeed, SAMHD1 is frequently mutated in Aicardi-Goutières syndrome, as well as in various cancers, including chronic lymphocytic leukemia (CLL) and colon cancer [14, 15]. In a study of CLL, our team has shown that SAMHD1 is recruited at sites of DNA damage [14]. Since then, a study has demonstrated its direct involvement in the repair of DNA breaks [16].

SAMHD1 has a dNTPase activity involved in the regulation of nucleotide pools [17], as well as a 3'-5' exonuclease activity that is still controversial [18].

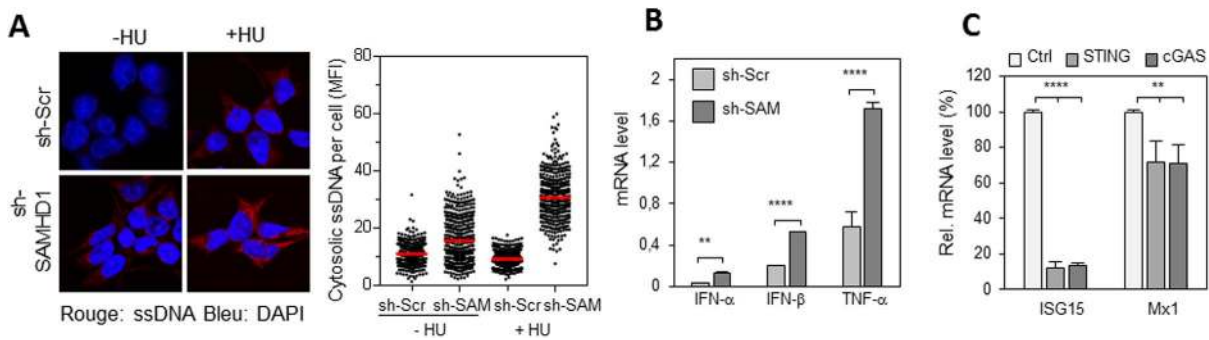


Figure 1. SAMHD1 prevents cGAS/STING-induced cytosolic DNA accumulation and type 1 interferon production. (A) Accumulation of single-stranded DNA (ssDNA) in cells depleted for SAMHD1. HEK293T sh-Scr and sh-SAMHD1 cells are treated or untreated with HU for 2 hours and then fixed and permeabilized. Single-stranded DNA is detected with a specific antibody and a secondary (red) antibody. The nucleus is labelled with DAPI (blue). The average fluorescence intensity of the DNA signal is quantified with CellProfiler. (B) Depletion of SAMHD1 leads to overexpression of pro-inflammatory genes. Expression of IFN- α , β and TNF- α in cells expressing shRNA against SAMHD1 or shRNA control and exposed to HU. (C) Overexpression of pro-inflammatory genes is dependent on the cGAS/STING pathway. Expression of ISG15 and Mx1 pro-inflammatory genes in KO for STING, KO for cGAS or control cells and transfected with siRNA against SAMHD1.

Finally, a recent study has shown that the cGAS/STING cytosolic DNA detection pathway is abnormally activated in SAMHD1 deficient cells [19]. These results suggest that SAMHD1 would be important in limiting the generation of this cytosolic DNA.

The above data indicate that SAMHD1 is involved in the response to DNA damage and in the control of the interferon pathway. If SAMHD1 acts at the level of arrested forks, it can be assumed that in cells depleted for SAMHD1, abnormal metabolism of the forks could lead to cytosolic DNA generation and production of type I interferons.

2. Presentation of results

2.1. SAMHD1 prevents the accumulation of cytosolic DNA and the production of type I interferons

It was first verified that cells deficient in SAMHD1 activate the inflammatory response. To this end, the production of pro-inflammatory factors and the

presence of cytosolic DNA in HEK293T cells expressing a shRNA directed against SAMHD1 (sh-SAM) or a shRNA control (sh-Scr) were studied.

Single-stranded DNA in the cytosol of cells depleted for SAMHD1 was detected by immunofluorescence. The amount of cytosolic DNA increases after treatment with Hydroxyurea (HU), a replication inhibitor, (Figure 1A), suggesting that it is produced by replicative stress. A higher production of type I interferons (IFN- α , IFN- β) and TNF- α was observed in SAMHD1 depleted cells than in control cells, especially in the presence of HU (Figure 1B). This inflammatory response is dependent on the cGAS/STING cytosolic DNA detection pathway (Figure 1C).

2.2. SAMHD1 is required for the resection of locked forks

In the presence of HU, the neoreplicated DNA is rapidly degraded by the 3'-5' exonuclease activity of MRE11 [7, 8]. In the absence of SAMHD1, this resection activity has been found to be inhibited (Figure 2A), suggesting that SAMHD1 is required for

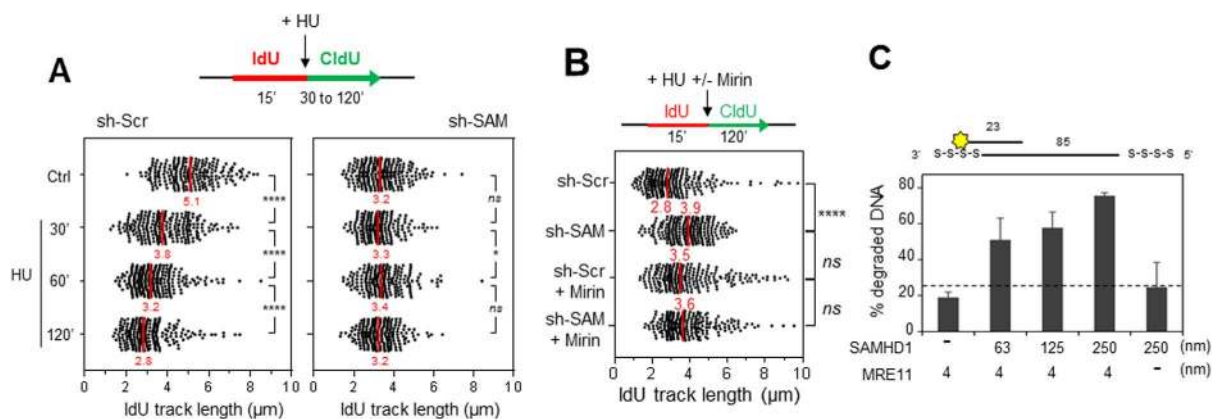


Figure 2. SAMHD1 is required for the resection of forks blocked by MRE11. (A) The resection of HU-blocked forks is compromised in the absence of SAMHD1. The cells were marked by two successive pulses of IdU and CldU, (thymidine analogues) with addition of HU during the CldU pulse. The size distribution of the IdU tracks is shown. The IdU fragment synthesized before the addition of HU is protected from resection in the absence of SAMHD1. On the other hand, it is degraded in the control cells. (B) SAMHD1 is epistatic of MRE11 for the resection of the replication forks. The cells were labelled as in (A), with a pre-treatment with mirin (MRE11 inhibitor). The size distribution of the IdU tracks is shown. The IdU track synthesized before the addition of HU is protected from resection in the absence of SAMHD1 and when MRE11 is inhibited in control cells and in SAMHD1 deficient cells. (C) SAMHD1 stimulates the nuclease activity of MRE11 *in vitro*. SAMHD1 and MRE11 have been expressed in insect cells (Sf9), purified and pre-incubated together. The enzymes alone or mixed are then incubated with a fluorescent DNA substrate. The nuclease activity of SAMHD1, MRE11 and the combination of the two enzymes is evaluated by quantifying the degraded DNA in each reaction. MRE11 and SAMHD1 alone have minimal nuclease activity, whereas the exonuclease activity of MRE11 increases with the amount of SAMHD1 used.

the nucleolytic degradation of neo-replicated DNA. This result has been confirmed with other techniques such as the one recently described by André Nussenzweig's team [9], as well as with different cell lines and several drugs (HU, aphidicolin). We can therefore conclude that SAMHD1 plays a key role in the resection of blocked forks.

It is important to note that this activity is regulated by phosphorylation by S-phase CDKs and is independent of the dNTPase activity of SAMHD1. Furthermore, SAMHD1 has been shown to be epistatic of MRE11 for this function (Figure 2B). Our collaborators Vincenzo Costanzo and Lumir Krejci confirmed this result by demonstrating that SAMHD1 stimulates the exonuclease activity of MRE11 *in vitro* (Figure 2C).

2.3. SAMHD1 is required to activate the replication checkpoint

The degradation of the nascent strands behind the blocked forks exposes single-stranded DNA and RPA (Replication Protein A). RPA is an essential protein complex to protect single-stranded DNA and to signal replication problems at the S-phase checkpoint. The presence of RPA in the chromatin of S-phase cells (determined by EdU labelling) was analysed by immunofluorescence. There was a defect in RPA recruitment after treatment with HU in cells depleted for SAMHD1 compared to control cells (Figure 3A).

A failure to activate the S-phase checkpoint in SAMHD1 depleted cells was also observed (Figure 3B).

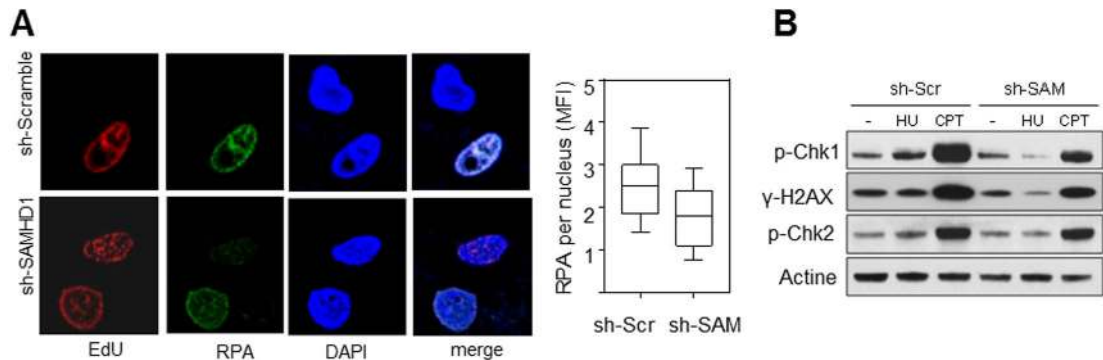


Figure 3. SAMHD1 is required to activate the replication checkpoint. (A) Accumulation of RPAs on chromatin in response to HU-induced replicative stress is compromised in the absence of SAMHD1. Replication foci are marked with EdU (red) and RPA is detected with anti-RPA (green). DNA is stained with DAPI (blue). The Mean Fluorescence Intensity (MFI) of RPA is quantified with CellProfiler software. (B) SAMHD1 is required to activate the replication checkpoint. Western blot analysis shows that the phosphorylation of Chk1 and H2AX induced by HU and camptothecin (CPT) is strongly reduced in the absence of SAMHD1. On the other hand, the activation of Chk2 specific to the ATM pathway is not affected.

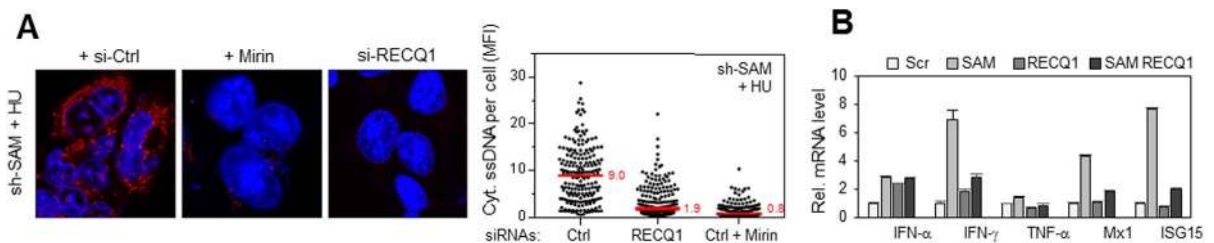


Figure 4. RecQ1 and MRE11 determine the inflammatory response induced by SAMHD1 depletion. (A) RecQ1 and MRE11 generate the DNA fragments exported in the cytosol in the absence of SAMHD1. Accumulation of single-stranded DNA in SAMHD1 depleted cells co-transfected with a siRNA control (si-Ctrl) or a siRNA directed against RecQ1 (si-RecQ1) or treated with mirin, in the presence of HU. Detection and quantification of single-stranded DNA is performed as in Figure 1A. The intensity of the cytosolic DNA signal decreases very strongly when MRE11 is inhibited or RecQ1 is depleted in cells deficient for SAMHD1. (B) Depletion of RecQ1 prevents pro-inflammatory gene synthesis induced by the absence of SAMHD1. Expression of IFN- α , γ , TNF- α and genes induced by interferons Mx1 and ISG15 in cells expressing a siRNA against SAMHD1 or a control siRNA coupled or not coupled to a siRNA against RecQ1 and exposed to HU.

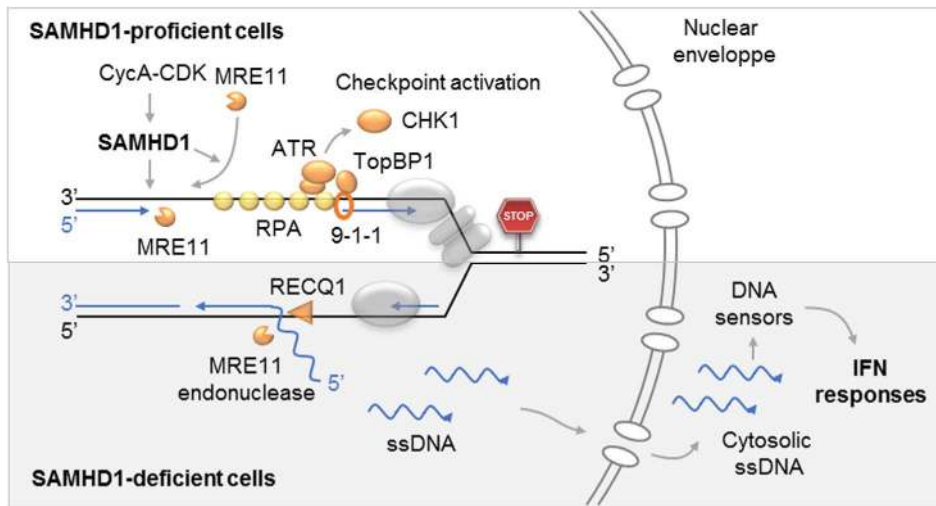


Figure 5. Role of SAMHD1 at blocked replication forks. Top: Phosphorylation of SAMHD1 by Cyclin A-CDK complex allows resection of forks blocked by MRE11 and activation of the replication checkpoint by exposing the single stranded DNA which is covered by RPA. In cells deficient for SAMHD1 (bottom), newly synthesized DNA is displaced by RecQ1 and cleaved by MRE11. The DNA fragments thus generated are exported to the cytosol where they activate the synthesis of type I interferons and other pro-inflammatory cytokines.

2.4. *MRE11 and RecQ1 are responsible for the pro-inflammatory response induced by the absence of SAMHD1*

DNA degradation at the replication forks is reduced in cells depleted in SAMHD1. However, single-stranded DNA is exported to the cytosol, so it is likely to be displaced and then cleaved by a protein or proteins that would function with SAMHD1 or replace it in its absence. We identified these proteins by analyzing the amount of cytosolic DNA in cells deficient for SAMHD1 and co-deployed with other factors that have a proven role in the processing of replication forks. The enzymes MRE11 and RecQ1 were identified as the primary factors in the pro-inflammatory response in the absence of SAMHD1. Indeed, the amount of cytosolic DNA decreases drastically when RecQ1 is depleted or MRE11 is inhibited in cells deficient for SAMHD1 (Figure 4A). Finally, transcription of pro-inflammatory genes is also strongly reduced when RecQ1 is depleted in SAMHD1 deficient cells (Figure 4B).

In summary, this work showed that SAMHD1 is recruited at the blocked replication forks, where it stimulates the exonuclease activity of MRE11 to activate the replication checkpoint. In the absence

of SAMHD1, small fragments of DNA are released from the fork and accumulate in the cytoplasm, where they are detected by innate immunity mechanisms and induce the production of type I interferons (Figure 5).

3. Perspectives

Our work shows that the response to replicative stress is not restricted within the nucleus but extends into the cytosol. Knowing that replicative stress, a major characteristic of cancer, can be increased by chemotherapy, we can now consider new therapeutic strategies combining chemotherapy and immunotherapy.

Our results also allow us to consider new therapeutic strategies to help Aicardi-Goutières patients, who currently have no treatment to limit the causes of their chronic inflammation. Indeed, we show that MRE11 and RecQ1 are responsible for producing the DNA fragments that trigger the inflammatory response in SAMHD1 deficient cells. Therefore, we can imagine that blocking the activity of these enzymes could decrease the production of DNA fragments and, ultimately, the activation of innate immunity in these cells.

Références / References

- [1] Y. J. Crow, N. Manel, « Aicardi-Goutières syndrome and the type I interferonopathies », *Nat. Rev. Immunol.* **15** (2015), n° 7, p. 429-440.
- [2] G. I. Rice, J. Bond, A. Asipu, R. L. Brunette, I. W. Manfield, I. M. Carr, J. C. Fuller, R. M. Jackson, T. Lamb, T. A. Briggs, M. Ali, H. Gornall, L. R. Couthard, A. Aeby, S. P. Attard-Montalto, E. Bertini, C. Bodemer, K. Brockmann, L. A. Brueton, ..., Y. J. Crow, « Mutations involved in Aicardi-Goutières syndrome implicate SAMHD1 as regulator of the innate immune response », *Nat. Genet.* **41** (2009), n° 7, p. 829-832.
- [3] I. Magdalou, B. S. Lopez, P. Pasero, S. A. Lambert, « The causes of replication stress and their consequences on genome stability and cell fate », *Semin. Cell Dev. Biol.* **30** (2014), p. 154-164.
- [4] M. Macheret, T. D. Halazonetis, « DNA Replication Stress as a Hallmark of Cancer », *Annu. Rev. Pathol. Mech. Dis.* **10** (2015), n° 1, p. 425-448.
- [5] K. A. Cimprich, D. Cortez, « ATR : an essential regulator of genome integrity », *Nat. Rev. Mol. Cell Biol.* **9** (2008), n° 8, p. 616-627.
- [6] T. S. Byun, M. Pacek, M. C. Yee, J. C. Walter, K. A. Cimprich, « Functional uncoupling of MCM helicase and DNA polymerase activities activates the ATR-dependent checkpoint », *Genes Dev.* **19** (2005), p. 1040-1052.
- [7] Y. Hashimoto, A. R. Chaudhuri, M. Lopes, V. Costanzo, « Rad51 protects nascent DNA from Mre11-dependent degradation and promotes continuous DNA synthesis », *Nat. Struct. Mol. Biol.* **17** (2010), n° 11, p. 1305-1311.
- [8] K. Schlacher, N. Christ, N. Siaud, A. Egashira, H. Wu, M. Jasin, « Double-strand break repair-independent role for BRCA2 in blocking stalled replication fork degradation by MRE11 », *Cell* **145** (2011), n° 4, p. 529-542.
- [9] A. R. Chaudhuri, E. Callen, X. Ding, E. Gogola, A. A. Duarte, J. E. Lee, N. Wong, V. Lafarga, J. A. Calvo, N. J. Panzarino, S. John, A. Day, A. V. Crespo, B. Shen, L. M. Starnes, J. R. De Ruyter, J. A. Daniel, P. A. Konstantinopoulos, D. Cortez, ..., A. Nussenzweig, « Replication fork stability confers chemoresistance in BRCA-deficient cells », *Nature* **535** (2016), n° 7612, p. 382-387.
- [10] X. Cai, Y. H. Chiu, Z. J. Chen, « The cGAS-cGAMP-STING pathway of cytosolic DNA sensing and signaling », *Mol. Cell* **54** (2014), n° 2, p. 289-296.
- [11] A. Ablasser, M. Goldeck, T. Cavlar, T. Deimling, G. Witte, I. Röhl, K. P. Hopfner, J. Ludwig, V. Hornung, « CGAS produces a 2' -5' -linked cyclic dinucleotide second messenger that activates STING », *Nature* **498** (2013), n° 7454, p. 380-384.
- [12] Y. J. Shen, N. LeBert, A. A. Chitre, C. X. E. Koo, X. H. Nga, S. S. W. Ho, M. Khatoo, N. Y. Tan, K. J. Ishii, S. Gasser, « Genome-derived cytosolic DNA mediates type I interferon-dependent rejection of B cell lymphoma cells », *Cell Rep.* **11** (2015), n° 3, p. 460-473.
- [13] Y. G. Yang, T. Lindahl, D. E. Barnes, « Trex1 exonuclease degrades ssDNA to prevent chronic checkpoint activation and autoimmune disease », *Cell* **131** (2007), n° 5, p. 873-886.
- [14] R. Clifford, T. Louis, P. Robbe, S. Ackroyd, A. Burns, A. T. Timbs, G. Wright Colopy, H. Dreau, F. Sigaux, J. G. Judde, M. Rotger, A. Telenti, Y. L. Lin, P. Pasero, J. Maelfait, M. Titsias, D. R. Cohen, S. J. Henderson, M. T. Ross, ..., A. Schuh, « SAMHD1 is mutated recurrently in chronic lymphocytic leukemia and is involved in response to DNA damage », *Blood* **123** (2014), n° 7, p. 1021-1031.
- [15] M. Rentoft, K. Lindell, P. Tran, A. L. Chabes, R. J. Buckland, D. L. Watt, L. Marjavaara, A. K. Nilsson, B. Melin, J. Trygg, E. Johansson, A. Chabes, « Heterozygous colon cancer-associated mutations of SAMHD1 have functional significance », *Proc. Natl Acad. Sci. USA* **113** (2016), n° 17, p. 4723-4728.
- [16] W. Daddacha, A. E. Koyen, A. J. Bastien, P. S. E. Head, V. R. Dhere, G. N. Nabeta, E. C. Connolly, E. Werner, M. Z. Madden, M. B. Daly, E. V. Minten, D. R. Whelan, A. J. Schlafstein, H. Zhang, R. Anand, C. Doronio, A. E. Withers, C. Shepard, R. K. Sundaram, ..., D. S. Yu, « SAMHD1 Promotes DNA End Resection to Facilitate DNA Repair by Homologous Recombination », *Cell Rep.* **20** (2017), n° 8, p. 1921-1935.
- [17] E. Franzolin, G. Pontarin, C. Rampazzo, C. Miazzi, P. Ferraro, E. Palumbo, P. Reichard, V. Bianchi, « The deoxynucleotide triphosphohydrolase SAMHD1 is a major regulator of DNA precursor pools in mammalian cells », *Proc. Natl Acad. Sci. USA* **110** (2013), n° 35, p. 14272-14277.
- [18] J. Ahn, T. Xia, H. Konno, K. Konno, P. Ruiz, G. N. Barber, « Inflammation-driven carcinogenesis is mediated through STING », *Nat. Commun.* **5** (2014), p. 1-9.
- [19] J. Maelfait, A. Bridgeman, A. Benlahrech, C. Cursi, J. Rehwinke, « Restriction by SAMHD1 limits cGAS/STING-dependent innate and adaptive immune responses to HIV-1 », *Cell Rep.* **16** (2016), n° 6, p. 1492-1501.