



Lauréats 2013

Romano REGAZZI (Suisse)

« Rôle des longs ARN non-codants et des ARN circulaires dans la détermination du phénotype de la cellule β et le développement du diabète. »

Ce projet vise à faciliter l'identification de nouvelles cibles thérapeutiques afin de prévenir ou traiter les différentes formes de diabète sucré. Il concerne le rôle de certains ARNs (acides ribonucléiques) non-codants dans la fonction de la cellule β . Il a été démontré que le dysfonctionnement et la perte des cellules β sont dus à d'importants changements d'expression génique. Jusqu'à ce jour, l'étude des modifications de l'expression génique s'est concentrée sur les gènes codants pour des protéines. Cependant, l'analyse systématique des transcrits présents dans les cellules a récemment révélé que le génome humain génère une quantité importante d'ARN qui ne codent pas pour des protéines mais qui joueraient un rôle dans la régulation des fonctions cellulaires. Ainsi, les expériences menées dans le cadre de ce projet permettront de mieux comprendre les mécanismes moléculaires qui régissent l'acquisition du phénotype de la cellule β et ceux qui causent leur dysfonctionnement dans les phases précoces du diabète de type 1 et dans le diabète de type 2.

Blandine COMTE (Clermont-Ferrand/Theix)

« Apport de signatures métaboliques dans la prédiction du syndrome métabolique : étude cas-témoins nichée dans la Cohorte Haguenau. »

Le syndrome métabolique regroupe un ensemble d'anomalies cardiovasculaires et métaboliques dont l'obésité abdominale, l'hyperglycémie à jeun, la dyslipidémie athérogène

et une élévation de la pression artérielle. Il prédispose au risque de diabète de type 2 et de pathologies cardiovasculaires. Ce projet a pour objectif de caractériser et mieux comprendre le syndrome métabolique et d'identifier les biomarqueurs reflétant les stades initiaux du syndrome en développant des outils de diagnostic par l'identification de marqueurs très précoces pour la prévention des patients à risque de syndrome métabolique et de diabète de type 2. Ce projet repose sur l'utilisation d'une cohorte existante (Haguenau) disposant d'une bio banque et d'approches méthodologiques innovantes telles que la métabolomique, qui étudie l'ensemble des métabolites (sucres, acides aminés, acides gras, etc.) présents dans un fluide biologique, une cellule, un organe, un organisme, et la protéomique, qui consiste à étudier l'ensemble des protéines dans ces mêmes compartiments.

Lauréats 2014

Hélène DUEZ (Lille)

« Rôle du récepteur nucléaire Rev-erba dans le développement du diabète de type 2 : implication du tissu adipeux et du muscle squelettique. »

L'accroissement de l'incidence du diabète de type 2 est lié à l'inactivité physique et au surpoids. L'activité physique qui permet de limiter la prise de poids et le stockage des réserves énergétiques dans le tissu gras nécessite l'action de l'insuline, qui peut être inhibée en présence d'une insulino-résistance, caractéristique des diabétiques de type 2. L'équipe de chercheurs de ce projet a identifié un récepteur nucléaire, Rev-erba, qui permet de contrer l'insulino-résistance et étudie comment ce facteur agit dans les muscles et le tissu gras, et teste in vitro de nouvelles substances pharmacologiques capables d'activer Rev-erba.

Rémy BURCELIN (Toulouse)

« Caractérisation du système immunitaire mucosal intestinal chez les patients avec obésité abdominale et diabétique de type 2 : rôle causal du microbiote correspondant. »

Les microbes présents dans l'intestin sont actuellement étudiés pour leur rôle favorisant notamment la survenue de l'obésité et du diabète de type 2. L'équipe porteuse de ce projet a déjà démontré que des fragments de bactéries intestinales passant dans le sang favorisent l'apparition d'une inflammation métabolique favorisant le diabète. Le passage de ces bactéries semble dépendre d'une insuffisance de lymphocytes (lymphocytes Th17) impliqués dans les défenses immunitaires. A l'occasion de dépistages du cancer du côlon pratiqués chez des sujets témoins, avec obésité abdominale, et avec diabète de type 2 déclaré, ces chercheurs souhaitent préciser si un déficit de ces lymphocytes Th17 précède, cause ou ne fait qu'accompagner le développement du diabète.

Lauréats 2015

Eugène SOBNGWI (Yaoundé)

« Comprendre la comorbidité des maladies infectieuses et du diabète : l'étude CINDIA. »

Monsieur Eugène SOBNGWI a mis en évidence le rôle pathogène d'un virus, l'herpès virus 8 (HHV8), dans la survenue d'un diabète chez des Africains. L'incidence du diabète en Afrique est un problème majeur de santé publique, au même titre que d'autres maladies infectieuses bien connues. Des données épidémiologiques préliminaires suggèrent que d'autres agents infectieux pourraient favoriser l'apparition du diabète chez les personnes vivant en Afrique. Ce projet vise à tester l'association entre 5 infections endémiques (virus des hépatites B et C, HHV8, virus de l'HIV, et tuberculose) et diabète, en regardant les facteurs environnementaux et génétiques pouvant expliquer ces associations.

Daniela COTA (Bordeaux)

« Le récepteur membranaire des acides biliaires TGR5 hypothalamique : nouveau mécanisme pour le rôle des acides biliaires dans le contrôle métabolique. »

L'obésité est le principal facteur de risque de diabète de type 2 et les interventions médicamenteuses pour la combattre apportent un bénéfice faible et sont parfois dangereuses. Seule la chirurgie bariatrique (déviation du trajet normal des aliments dans l'intestin par court-circuit entre l'estomac et l'intestin grêle) est efficace, déviant ainsi la bile de son circuit habituel. Il se trouve que les sels biliaires auraient des propriétés anti-obésité et anti-diabétique. L'équipe de recherche de ce projet a découvert un récepteur spécifique des acides biliaires circulants (TGR5) au niveau des neurones situés dans les centres cérébraux régulateurs de la prise alimentaire qui pourrait avoir un rôle dans le développement de l'obésité et du diabète et les mécanismes de la perte de poids consécutive à la chirurgie bariatrique.

François PATTOU (Lille)

« Rôle de l'intestin dans la rémission du diabète de type 2 après une chirurgie bariatrique by-pass. »

La chirurgie bariatrique permet de perdre du poids de façon spectaculaire, mais permet aussi de guérir ou réduire de façon très conséquente le traitement des patients diabétiques de type 2. Les mécanismes de ces bénéfices sont l'objet de projets de recherche dont l'idée générale est que des changements dans la structure et la fonction de l'intestin sont décisifs (rôles des hormones gastro-intestinales, des acides biliaires, du microbiote intestinal). En étudiant la fonction et la structure de l'intestin, avant et après chirurgie bariatrique de patients, ce projet consiste à démontrer qu'il y a des modifications de l'absorption intestinale du glucose, et tente de les intégrer avec d'autres anomalies constatées.

Roberto MALLONE (Paris)

« La vaccination orale à l'aide de la préproinsuline couplée au Fc pour l'immunothérapie du diabète de type 1. »

Le diabète de type 1 touche typiquement les enfants et les adolescents et est dû à une destruction complète des cellules β par une activation inappropriée du système immunitaire qui provoque leur insulindépendance. L'équipe porteuse de ce projet a mis en évidence le rôle déclenchant d'un antigène, le précurseur de l'insuline, la Pré-Pro-Insuline (PPI). Dans un modèle animal (souris) de diabète de type 1 par destruction immunitaire cette équipe a déjà démontré les étapes de la destruction des cellules β en réponse à cet antigène. Le projet consiste à administrer par voie orale la PPI pour prévenir le diabète chez ces souris à forte prédisposition génétique au diabète auto-immun. En cas de résultat positif, ce projet sera une étape majeure dans le développement de la prévention du diabète de type 1 pouvant aboutir à un vaccin.

Lauréats 2016

Emmanuel COSSON (Bondy)

« Réduction de l'insulinorequérance sous myoinositol dans le diabète gestationnel : une étude multicentrique prospective randomisée contrôlée versus placebo. »

Le diabète gestationnel est une anomalie de la tolérance au glucose qui apparaît vers la 20ème semaine de la grossesse, avec des risques pour la mère et le fœtus, et un surrisque pour la mère de développer un diabète de type 2 dans les années suivant la grossesse. La résistance à l'action de l'insuline est un élément central qui caractérise ce type de diabète. En France, le traitement du diabète gestationnel qui est lié à l'insulinorésistance repose sur l'insuline. Le myoinositol est un composant de l'alimentation qui, par ailleurs, intervient dans l'action de l'insuline au niveau des tissus cibles (foie, muscles et tissu adipeux). Dans ce projet, l'objectif pragmatique de soin est de tester l'efficacité du myoinositol pour éviter aux femmes chez qui on vient de diagnostiquer un diabète gestationnel le passage à un traitement par l'insuline jusqu'à la fin de la grossesse.

David DOMBROWICZ (Lille)

« Régulation spécifique du diabète de type 2 par le récepteur nucléaire ROR alpha. »

Ce projet étudie le rôle de l'immunité et de l'inflammation dans le développement du diabète de type 2. La base de ce projet est la découverte de lymphocytes T régulateurs dans le tissu adipeux, acteurs centraux dans l'inflammation et par conséquent dans la sensibilité à l'insuline. A l'intérieur de ces lymphocytes, il existe un récepteur nucléaire nommé ROR alpha, qui est activé par le cholestérol et ses dérivés. Ce projet tend à démontrer le rôle pathogène de ROR alpha dans les lymphocytes T régulateurs pour le diabète de type 2 en utilisant un modèle de souris chez laquelle, par manipulation génétique, le ROR alpha aura été soit inactivé, soit surexprimé.

Nicolas VENTECLEF (Paris)

« Décodage d'une signature épigénétique impliquée dans la susceptibilité à développer un diabète de type 2. »

L'épigénétique est la modification du patrimoine génétique expliquée par des phénomènes environnementaux. Comme l'inflammation semble jouer un rôle décisif dans la genèse du diabète de type 2, le porteur de ce projet veut étudier les modifications épigénétiques (dont les histones où sont compactés des brins d'ADN, support du génome) dans les macrophages et les monocytes de diabétiques de type 2. Des résultats expérimentaux antérieurs lui ayant permis de mettre en évidence un site contrôlant les modifications des histones (H3K27), il veut transposer ces résultats en recherchant les anomalies décrites dans différents groupes témoins (non diabétiques, pré-diabétiques et diabétiques de type 2) et espère établir une relation quantitative entre les anomalies épigénétiques et le degré d'intolérance au glucose. De plus, le suivi prospectif des pré-diabétiques permettra d'établir si ces anomalies précèdent la survenue du diabète.

Lauréats 2017

Philippe FROGUEL (Lille)

« L'impact épigénétique du diabète gestationnel sur le risque de diabète de type 2 (DT2) de la mère et sur la santé de l'enfant »

Le diabète gestationnel (GDM), hyperglycémie diagnostiquée pendant la grossesse, augmente fortement le risque de DT2 chez la mère et entraîne des anomalies métaboliques persistantes chez l'enfant. L'exposition au GDM entraîne des modifications épigénétiques du génome, qui ont un impact métabolique après la naissance de l'enfant mais aussi chez la mère. Aussi le GDM est un bon modèle d'analyse (épi)généétique du DT2 et un moyen d'identifier les mécanismes précoces conduisant au DT2. Cette étude veut montrer que l'exposition à une hyperglycémie pendant la grossesse a des conséquences fonctionnelles sur les tissus clés du contrôle glycémique, conduisant à des désordres métaboliques chez l'enfant et chez la mère. Ce projet associe physiologie du DT2, génomique du DT2, épigénétique épidémiologique ainsi que la biologie de la sécrétion et de l'action de l'insuline de manière à permettre une démarche intégrative et multidisciplinaire du GDM.

Raphael SCHARFMANN (Paris)

« Une reconstruction de l'organogenèse du pancréas fœtal humain »

Un objectif de la recherche en diabétologie consiste à définir les conditions pour développer une source illimitée de cellules β pancréatiques humaines fonctionnelles dérivantes de cellules souches multipotentes utilisées pour modéliser in vitro la destruction des cellules β pancréatiques et la dysfonction de ces cellules, et découvrir de nouvelles molécules permettant de protéger les cellules β de la destruction ou de la dysfonction. Les derniers progrès ont produit des cellules β semblant encore immatures avec des capacités fonctionnelles limitées. Ce projet consiste à définir des stratégies alternatives, pour générer en masse des cellules

β humaines fonctionnelles à partir de cellules souches multipotentes. L'objectif global est de disséquer le développement des cellules β humaines par des approches innovantes basées sur le tri cellulaire suivi d'analyses transcriptomiques et de reconstruction du développement du pancréas humain.

Lauréats 2018

Agnès LEHUEN (Paris)

« Interaction entre cellules MAIT (Macrophage Associated Intestinal Transport), microbiote et muqueuse dans le développement du diabète de type 1 chez l'enfant. »

D'après les chercheurs, il existe dans le diabète de type 1 (DT1) une interaction entre les cellules MAIT, la muqueuse intestinale et le microbiote. L'altération du microbiote et de la perméabilité intestinale chez les patients DT1 pourrait alors influencer l'activation des MAIT. Inversement, les cellules MAIT pourraient réguler l'homéostasie intestinale et ainsi contrôler le développement du DT1 chez les patients. L'objectif du projet mené par le Dr LEHUEN est d'apporter de nouvelles connaissances sur la physiopathologie du DT1 afin d'ouvrir des stratégies thérapeutiques basées sur la manipulation des MAIT par le microbiote. Une approche qui pourrait permettre de prévenir le développement du diabète.

Hubert VIDAL (Lyon)

« Les probiotiques comme nouveau traitement du diabète de type 2. »

Le projet PROBIODIAB du Pr VIDAL a pour objectif d'identifier de nouvelles souches bactériennes possédant des propriétés antidiabétiques qui pourront être utilisées comme probiotiques. Ce projet s'appuie sur une stratégie innovante permettant de sélectionner des bactéries commensales sur la base de leurs propriétés fonctionnelles dans le modèle de la drosophile. On a identifié une trentaine de souches bactériennes intestinales, qui sont régulées en réponse au traitement par la metformine chez la souris et l'Homme, et qui possèdent des propriétés antidiabétiques. Ce projet novateur vise à ouvrir la voie à l'utilisation de nouvelles souches bactériennes probiotiques (ou pharmabiotiques, en association avec des médicaments déjà commercialisés) afin d'améliorer la prise en charge thérapeutique du diabète de type 2.

Fabienne FOUFELLE (Paris)

« Dihydrocéramides : nouveaux acteurs impliqués dans la progression vers la stéatohépatite non alcoolique et le diabète de type 2 (DT2). »

Les stéatohépatites métaboliques, ou NAFLD (Non Alcoholic Fatty Liver Disease), sont très communes parmi les patients atteints de DT2. Parmi les molécules lipidiques qui s'accumulent au niveau hépatique, les céramides sont connues pour induire une insulino-résistance et une inflammation au sein des tissus. Ils pourraient être un élément commun à ces 2 pathologies. Récemment, une corrélation entre les concentrations circulantes des précurseurs des céramides appelés dihydrocéramides (DHCer), l'insulino-résistance et l'apparition a posteriori d'un DT2, a été mise en évidence. L'objectif du projet du Dr FOUFELLE est de prouver que les DHCer ont des effets (inflammation, insulino-résistance...) qui participent à la progression de la NAFLD et à l'apparition du DT2, et ainsi de les valider comme nouveaux acteurs et biomarqueurs de la progression vers la NAFLD – et notamment la stéatohépatite non alcoolique (NASH) – et le DT2.

Lauréats 2019

Miriam CNOP (Bruxelles)

« Modélisation du stress du réticulum endoplasmique et du diabète à l'aide de cellules β humaines dérivées des cellules souches. »

Le dysfonctionnement et la mort des cellules β pancréatiques sont des événements centraux dans le développement et la progression du diabète de type 2 (DT2). Démontrés par l'équipe du Pr CNOP, des phénomènes de lipotoxicité entraînent un stress du réticulum endoplasmique (RE) ainsi qu'un dysfonctionnement et la mort des cellules β . L'objectif de ce projet est d'en identifier les régulateurs clés, en étudiant l'exposition chronique des cellules β humaines au stress métabolique induit par un régime riche en graisses saturées (occidental) versus monoinsaturées (méditerranéen) ou pauvre en graisses chez des souris humanisées. Il prévoit d'analyser les formes monogéniques du diabète lié au stress du RE qui conduit génétiquement à une défaillance des cellules β . Ce projet ouvre la perspective de rechercher in silico des médicaments ciblant des régulateurs clés avec pour objectif de protéger les cellules β .

Kamel MOHAMMEDI (Bordeaux)

« Déterminants pronostiques du pied diabétique – Étude de cohorte prospective française multicentrique. »

Le pied diabétique, première cause d'amputation non traumatique des membres inférieurs, est responsable d'une détérioration de la qualité de vie des patients. Cette complication est de plus en plus associée à un risque enlevé de mortalité précoce. Outre le risque élevé de maladies cardiovasculaires, d'autres causes, notamment infectieuses, inflammatoires et néoplasiques, expliquent ce mauvais pronostic. Le projet du Pr MOHAMMEDI vise à constituer une cohorte prospective nationale de patients atteints de pied diabétique afin de déterminer les causes et les facteurs pronostiques de mortalité à 5 ans. Les objectifs secondaires seront d'évaluer l'incidence et les déterminants de la cicatrisation, de la récurrence, des événements micro et macro vasculaires ainsi que le déclin cognitif. Les résultats permettront de mesurer les conséquences sur la qualité de vie et l'impact économique engendré par cette complication, afin d'améliorer la prise en charge des patients présentant un pied diabétique et de contribuer à la mise en place de politiques et d'interventions adaptées dans le système de soins français.

Xavier PRIEUR (Nantes)

« La déficience en Séipine comme modèle de dysfonction adipocytaire extrême. »

La Séipine est une protéine du RE fortement exprimée dans le tissu adipeux, impliquée dans la lipodystrophie congénitale de Berardinelli-Seip (BSCL). Elle semble jouer un rôle crucial dans l'homéostasie adipocytaire. L'équipe du Dr Prieur a montré que la déficience en Séipine dans l'adipocyte mature induisait un stress cellulaire et activait l'apoptose, ce qui altérerait la synthèse lipidique et l'homéostasie calcique. Le but de ce projet est de définir la fonction de la Séipine dans l'adipocyte mature et comprendre en quoi son déficit conduit à la défaillance des adipocytes. Les résultats attendus concernent l'identification des voies biologiques affectées par l'absence de Séipine et la compréhension de sa fonction cellulaire et permettre aux chercheurs de déterminer s'il existe une signature commune du dysfonctionnement adipocytaire, découverte qui pourrait conduire à l'identification de nouvelles cibles thérapeutiques pour prévenir le développement des maladies métaboliques associées à l'obésité.

Guillaume WALTHER (Avignon)

« Les édulcorants sont-ils bons pour la santé ? Mieux comprendre les effets sur le métabolisme du glucose et la fonction vasculaire. »

Des études ont mis en évidence une association entre la consommation de produits contenant des édulcorants et le risque accru de mortalité, notamment d'origine cardiovasculaire, ainsi que des effets néfastes sur le métabolisme du glucose. Des récepteurs du goût sucré (T1Rs) seraient susceptibles d'être activés par les édulcorants dans le pancréas, l'intestin, le cerveau et les cellules endothéliales. Or la dysfonction endothéliale est reconnue pour son rôle précoce dans le développement de l'athérosclérose, mais aussi comme un marqueur sensible du développement des maladies cardiométaboliques. L'hypothèse émise par l'équipe du Dr Walther est que les T1Rs activés par les édulcorants sont impliqués de manière directe et indirecte dans la réactivité vasculaire. Ce projet vise à explorer les effets d'une consommation chronique d'édulcorants sur la fonction vasculaire chez la souris, puis d'étudier, chez le volontaire sain et le patient obèse insulino-résistant, les effets d'une telle consommation sur la

fonction macro et micro vasculaire pour comprendre comment les T1Rs sont impliqués dans les réponses métaboliques et les conséquences sur la fonction vasculaire.

Lauréats 2020

Julien DIANA (Paris)

« Remodelage du microbiote intestinal à l'aide des peptides antimicrobiens pour prévenir le diabète de type 1. »

Les altérations du microbiote intestinal jouent un rôle fondamental dans le développement des maladies auto-immunes et en particulier du diabète de type 1 (DT1). Cependant, l'origine et les mécanismes reliant la dysbiose intestinale et le DT1 restent mal définis. Les peptides antimicrobiens (AMPs) sont des membres du système immunitaire inné. Les AMPs sont fortement exprimés par les épithéliaux de surface et jouent un rôle crucial pour la construction et le maintien de l'homéostasie avec le microbiote commensal. La dérégulation de l'expression des AMPs dans l'intestin conduit au développement d'une inflammation intestinale favorisant les maladies à composantes immunitaire. Julien Diana a émis l'hypothèse que dans un contexte auto-immun, une dérégulation précoce de l'expression des AMPs intestinaux pourrait induire une altération du microbiote conduisant au développement de l'auto-immunité. Un défaut d'expression des AMPs dans l'intestin des souris non-obèses diabétiques (NOD), et la compensation de ce défaut par un traitement local par un AMP prévient le développement du diabète. La compréhension des mécanismes reliant la dérégulation de l'expression des AMPs intestinaux et le développement du diabète auto-immun chez la souris NOD et les patients diabétiques devrait rendre possible de prévenir le développement du DT1.

Rémi RABASA-LHORET (Montréal)

« Relation entre la dysglycémie et l'évolution clinique en fibrose kystique : une étude prospective avec la surveillance en continu de la glycémie. »

Près de 50% des personnes atteintes de la fibrose kystique (FK) développeront un diabète qui aggrave le pronostic (perte de poids et de fonction pulmonaire). Il est donc recommandé de dépister le diabète associé à une FK annuellement dès l'âge de 10 ans lors d'un test d'hyperglycémie provoquée par voie orale. Hélas, ce test pose des difficultés de réalisation pratique et d'interprétation des résultats, si bien que ce dépistage est insuffisamment réalisé dans cette population à risque. Le projet vise à tester l'intérêt de la surveillance en continu de la glycémie (SCG) pour dépister efficacement les hyperglycémies, ce qui permettrait de cibler les patients à risque de détérioration clinique. Le projet propose une étude multicentrique au sein d'un réseau francophone de 3 centres de FK (France et Canada) étudiant spécifiquement les mécanismes menant au diabète chez 120 patients. L'objectif primaire du projet est de mettre en relation les paramètres de la SCG avec l'évolution clinique des patients et, secondairement, d'établir les seuils de dysglycémie annonçant le déclin clinique futur, notamment en termes de perte pondérale et de détérioration de la fonction pulmonaire.

Lauréats 2021

Mariana IGOILLO-ESTEVE (Bruxelles)

« Étude de l'impact de la fragmentation des ARNt et la diminution en la méthylation m6A induite par une carence en TRMT10A sur pathogenèse du diabète de type 1. »

Le diabète de type 1 (DT1) est une maladie auto-immune ciblant les cellules bêta pancréatiques. Il est causé par une interaction complexe entre facteurs génétiques, immunologiques et environnementaux, dont les infections à entérovirus. Les personnes ayant un DT1 dépendent d'une insulinothérapie à vie et sont à risque de développer des complications. Actuellement il n'y a pas de traitement pour guérir ou prévenir le développement du DT1. Dans le passé nous avons montré que des mutations conduisant à la perte de fonction d'une protéine appelé

TRMT10A causent un diabète juvénile et une microcéphalie ; et que l'absence de TRMT10A induit la mort des cellules bêta pancréatiques. Nous savons maintenant que des infections à entérovirus causent aussi une diminution en TRMT10A. Dans ce contexte, l'objectif principal de ce projet est d'évaluer quelle est la contribution de cette diminution du développement du DT1, et de déchiffrer le mécanisme conduisant à la mort des cellules bêta. Cela pourrait conduire à la mise en place des nouvelles approches thérapeutiques pour cette maladie.

Etienne LARGER (Paris)

« Diabète de type 1 avec un seul autoanticorps est-ce (toujours) une maladie auto-immune ? »

Environ 30% des patients atteints de diabète de type 1 (DT1) ne présentent qu'un seul des 3-4 auto-anticorps (aAb) recherchés en routine, et certains patients conservent une sécrétion d'insuline significative même à très long terme. Les raisons pour lesquelles la destruction des cellules ne progresse pas chez ces sujets restent inconnues. Le projet vise à savoir si la positivité pour un seul des aAb caractérise un sous-groupe de patients sans destruction cellulaire auto-immune active. Des sujets positifs pour un seul aAb seront comparés, sur le plan immunologique et métabolique, à des sujets positifs pour plusieurs aAb, avec trois objectifs (a) déterminer si les sujets positifs pour un seul aAb ne possèdent pas d'autres aAb spécifiques des cellules β , encore inconnus qui seront recherchés par des techniques innovantes ; (b) quantifier et classer les réponses des cellules T CD8+ réactives aux îlots en utilisant de nouveaux biomarqueurs, notamment CD122 (récepteur β de l'IL-2, capable de séparer l'auto-immunité bénigne de l'auto-immunité progressive) ; (c) caractériser les facteurs qui sont associés au déclin de la sécrétion d'insuline (nombre et nature des aAb, réactivité des cellules T CD8+, génétique HLA). Les sujets atteints d'un DT1 d'apparition récente, positifs pour un seul ou plusieurs aAb, seront suivis par une évaluation séquentielle de la sécrétion d'insuline. Enfin, chez les sujets ayant une sécrétion d'insuline suffisante et stable et une auto-immunité inactive, un sevrage de l'insuline sera tenté.

Lauréats 2022

Soazig LE LAY (Nantes)

« Les vésicules extracellulaires enrichies en adiponectine : une approche biothérapeutique innovante pour le traitement du diabète de type 2. »

L'adiponectine (Adpn), une adipokine aux propriétés insulino-sensibles, est une cible thérapeutique prometteuse pour lutter contre les complications cardiométaboliques associées au diabète de type 2 (DT2). Le développement d'analogues de l'Adpn a été contrarié par les difficultés à produire cet agent thérapeutique sous ses formes actives oligomérisées. Soazig LE LAY (Inserm, l'Institut du Thorax, Nantes) a observé que les vésicules extracellulaires (VEs) dérivées du tissu adipeux (TA) sont fortement enrichies en oligomères d'adiponectine. L'Adpn associée aux VEs a une demi-vie plus longue que l'Adpn plasmatique et conserve ses propriétés insulino-sensibilisatrices in vitro et in vivo. Le projet est de développer une approche pharmacologique innovante utilisant les VEs comme vecteurs de délivrance de formes métaboliquement actives d'Adpn. Des VEs enrichies en Adpn (VE_Adpn) seront produites en partenariat avec la société Ciloa. Les effets cardiométaboliques bénéfiques des VE_Adpn+ seront testés dans des modèles de souris diabétiques présentant des complications cardiométaboliques avancées.

Jacques BELTRAND (Paris)

« Étude des effets d'un contrôle glycémique strict sur les fonctions cognitives de l'enfant avec diabète de type 1 débutant : Comparaison entre une insulinothérapie en boucle ouverte et en boucle fermée. »

Des études récentes de cohortes longitudinales ont rapporté une diminution de la masse de substances grise et blanche à l'imagerie cérébrale chez les enfants atteints de diabète de type 1 (DT1), par rapport aux enfants sans diabète. Ces changements s'associent à une

diminution des performances cognitives, principalement dans les domaines exécutifs et de la mémoire. Le projet vise à tester l'hypothèse que l'utilisation de systèmes de boucle fermée (BF), capables de réduire les hypoglycémies, hyperglycémies et fluctuations glycémiques, peut améliorer les changements structurels du cerveau chez les enfants atteints de DT1 et influencer positivement certains domaines cognitifs. Une étude cas-témoins en 2 bras parallèles évaluera, chez des enfants âgés de 6 ans à 10 ans ayant récemment débuté un DT1, l'effet du traitement par BF (n = 20) en comparaison à ceux traités avec les injections multiples journalières (MDI) associées à une mesure en continu de la glycémie (n = 20). Tous les participants des deux groupes bénéficieront d'une IRM/IRMf cérébrale dans un centre d'expertise, d'une tomographie par cohérence optique rétinienne (comme potentiel marqueur substitut de la neuroanatomie cérébrale) et d'une évaluation neuro-développementale à l'inclusion et après 18 mois de traitement. Les données métaboliques seront recueillies pendant la période d'étude et corrélées aux données de l'imagerie.

Lauréats 2023

Soraya TALEB (Paris)

« Exploration et modulation de l'immunité entraînée dans la résistance à l'insuline liée à l'obésité. »

Projet de recherche fondamentale

La prévalence de l'obésité est en constante augmentation et elle est associée à des complications graves telles que le diabète et les maladies cardiovasculaires. Il est donc essentiel de comprendre comment ces maladies apparaissent et interagissent entre elles. En particulier, la consommation d'une alimentation riche en gras suivie de périodes restrictives peut conduire à un effet « yoyo » avec des conséquences néfastes sur le diabète. Le but de ce projet est de comprendre comment cet effet « yoyo » augmenterait l'inflammation et par conséquent favoriserait l'apparition du diabète. A terme, l'objectif est de mettre au point des traitements qui permettront de diminuer cette inflammation et d'éviter ainsi l'apparition du diabète et des maladies cardiovasculaires.

Olivier BOURRON (Paris)

« Impact de la metformine sur les calcifications artérielles périphériques et coronaires dans le diabète de type 1. »

Projet de recherche clinique

L'artériopathie calcifiante est fréquente chez les patients diabétiques de type 1, entraînant des risques cardiovasculaires accrus et des amputations. Des recherches suggèrent que la metformine, traitement du diabète de type 2, pourrait inhiber ces calcifications. L'objectif de ce projet est de mener une étude clinique de deux ans, comparant la metformine à un placebo chez 230 patients diabétiques de type 1 à haut risque de calcification artérielle. Le critère principal est l'évolution du score de calcification sous le genou évaluée par scanner. L'équipe de recherche espère identifier un traitement préventif efficace chez ces patients à haut risque.

Mikaël CROYAL (Nantes)

« Glycation des apolipoprotéines dans le diabète et impact sur les maladies cardiovasculaires. »

Projet de recherche translationnelle

Les apolipoprotéines sont des protéines présentes dans le sang qui jouent un rôle central dans le transport des lipides, notamment des triglycérides et du cholestérol, à travers le système circulatoire. La glycation des protéines, dont l'hémoglobine glyquée parmi tant d'autres, est provoquée par la trop forte concentration de sucres dans le sang, comme c'est le cas dans le diabète. Ce projet vise à identifier de nouveaux biomarqueurs des complications cardiovasculaires associées au diabète de type 2 et comprendre la physiopathologie qui s'y associe. Ce projet permettra, à terme, de réduire la glycation des apolipoprotéines pour limiter les complications cardiovasculaires.

Lauréats 2024

Alfonso Galderisi (Paris)

« Étude VIP-1 : Vérapamil aux stades précliniques du diabète de type 1. »

Projet de recherche Clinique

Comme vous le savez, le diabète de type 1 est une maladie chronique, entraînant la destruction des cellules bêta du pancréas, qui produisent l'insuline. Cela provoque une hyperglycémie, nécessitant un traitement par insuline à vie. La maladie se manifeste d'abord par la présence d'anticorps qui détruisent les cellules bêta du pancréas ; puis la glycémie augmente, et le diagnostic d'un diabète de type 1 peut alors être posé grâce à une prise de sang. L'objectif du projet du docteur Galderisi est de détecter la maladie chez les patients le plus tôt possible, alors qu'aucun symptôme ne s'est encore manifesté, en particulier l'augmentation de la glycémie. En effet, on sait retarder la progression de la maladie grâce au Vérapamil, un médicament déjà utilisé dans le traitement de l'hypertension artérielle et qui a montré un effet protecteur contre la mort des cellules bêta chez les patients récemment diagnostiqués. Mais pour que le traitement soit efficace, il faut l'administrer le plus tôt possible, donc au stade 1 (présence d'anticorps qui détruisent les cellules bêta du pancréas) du développement du diabète de type 1. Il retarderait alors la progression de la maladie pendant deux ans. Cette étude apporte une piste sérieuse pour retarder le nécessaire recours à l'insuline et pour ralentir la progression de la maladie et donc de ses complications.

Pierre Gourdy (Toulouse)

« Caractérisation de la dysfonction du tissu adipeux associée à l'obésité dans le diabète de type 1 : vers une meilleure prédiction du risque cardiovasculaire. »

Projet de recherche translationnelle

Le surpoids et l'obésité augmentent chez les personnes atteintes d'un diabète de type 1. Cela est lié à l'alimentation souvent trop sucrée et trop grasse et à la sédentarité. De plus, en cas de diabète de type 1, l'insulinothérapie peut favoriser une prise de poids car l'insuline, lorsqu'elle est injectée en sous-cutanée, passe d'abord par le foie avant de rejoindre le tissu adipeux, c'est-à-dire la graisse corporelle. Lorsque ce tissu adipeux est en excès ou mal réparti, il ne peut plus fonctionner normalement et ce dysfonctionnement favorise les complications cardiovasculaires. Le diabète de type 1, associé au surpoids ou à l'obésité, augmente donc le risque de développer des complications, en particulier cardiovasculaires. L'objectif est d'identifier, chez des patients atteints d'un diabète de type 1 et d'obésité, les mécanismes responsables du dysfonctionnement du tissu adipeux ainsi que leurs impacts avec le pronostic cardiovasculaire. Elle pourrait permettre d'améliorer la prédiction et la prévention des complications cardiovasculaires associées au diabète de type 1.