

ADN mitochondrial, Homo sapiens et Homo neanderthalensis

Publié le 01.03.04 Par Gilles Furelaud, Françoise Ibarrondo

Cet article présente une comparaison d'Homo sapiens et d'Homo neanderthalensis, notamment au niveau de l'ADN mitochondrial (séquences téléchargeables), et discute des relations de parenté possibles entre ces deux types d'individus.

1. Homo neanderthalensis et Homo sapiens

Si de nos jours seule l'espèce *Homo sapiens* est présente sur Terre, les études paléanthropologiques montrent que plusieurs espèces du genre *Homo* ont existé par le passé, et sur des périodes de temps qui parfois se recouvrent. Ainsi, l'homme de Néandertal (*Homo neanderthalensis*) a vécu de - 200 000 ans B.P. à - 30 000 ans B.P. environ (B.P. : « before present », âge par rapport à nos jours) ; dans le même temps, l'homme moderne (*Homo sapiens*) est apparu il y a probablement environ 130 000 ans (les premiers *Homo sapiens* sont couramment nommés « hommes de Cro-Magnon »). De ce fait, ces deux types d'homme ont coexisté pendant près de 100 000 ans.

De nombreuses questions se posent donc quant aux relations précises entre l'homme de Néandertal et l'homme de Cro-Magnon (voir la bibliographie pour une hypothèse sur la disparition de *H. neanderthalensis*).

La première de ces questions consiste à se demander s'ils étaient interféconds quand ils vivaient dans les mêmes lieux. Dans l'affirmative, ils ne pourraient être classés comme deux espèces différentes et devraient être appelés respectivement *Homo sapiens neanderthalensis* et *Homo sapiens sapiens*. Dans le cas contraire, formant deux espèces distinctes, ils mériteraient bien les deux patronymes d'*Homo neanderthalensis* et d'*Homo sapiens*.

Une deuxième question, directement reliée à la première, est en rapport avec l'origine de l'homme moderne : est-il apparu d'abord en Afrique, d'où il aurait ensuite migré vers le reste de la planète ? Ou bien l'homme moderne est-il le fruit de croisements, éventuellement multiples, entre des hommes de Néandertal et des *Homo sapiens* ancestraux ? Ces questions reviennent en fait à nous demander si nous, hommes modernes, portons dans nos gènes un héritage de l'homme de Néandertal.

Pendant longtemps, le seul moyen de répondre à ces questions a été d'effectuer des comparaisons anatomomorphologiques entre *Homo neanderthalensis* et *Homo sapiens*, sur la base des fossiles disponibles (voir tableau et figure ci-dessous).

Quelques critères de comparaison morphologique entre *H. neanderthalensis* et *H. sapiens*

	<i>Homo neanderthalensis</i>	<i>Homo sapiens</i>	
Habitat	Tempéré ou froid entre 35°N et 50°N	Tous les habitats	
Stature	Trapue hommes : 1,65 m pour 90 kg femmes : 1,55 m pour 70 kg	Longiligne et robuste (<i>H.s. ancien</i>) hommes : 1,70 m pour 70 kg femmes : 1,65 m pour 55 kg	Longiligne et gracile (<i>H.s. sapiens</i>) hommes : 1,63 pour 63 kg femmes : 1,56 pour 50 kg
Boîte crânienne	Volumineuse, en bombe 1500 à 1750 cm ³	Volumineuse, sphérique chez <i>H.s. sapiens</i> 1650 (<i>H.s. ancien</i>) à 1350 cm ³ (<i>H.s. sapiens</i>)	
Face	Nez très grand et saillant, pommettes et menton absents	Nez étroit, présence de pommettes saillantes et d'un menton	

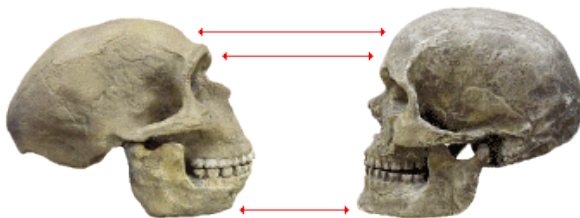


Figure 1 - Comparaison entre un crâne d'*H. neanderthalensis* et un crâne d'*H. sapiens*

Le crâne d'*H. sapiens* est celui de droite. Les flèches soulignent trois points de comparaison possibles entre ces deux crânes : le front, l'arcade sourcilière et le menton.

Noter aussi la présence du « chignon occipital », excroissance du crâne au niveau le plus postérieur, chez *H. neanderthalensis*.

Image reproduite avec l'aimable autorisation de Dennis O'Neil - « [Evolution of modern humans tutorial](#) »

Auteur(s)/Autrice(s) : Dennis O'Neil

Licence : [CC-BY-SA](#)

2. Utilisation de l'ADN mitochondrial

Au-delà des études purement morphologiques, la biologie moléculaire est un autre moyen de déchiffrer les rapports entre *H. neanderthalensis* et *H. sapiens*.

En effet, de l'ADN a pu être extrait de fossiles d'hommes de Néandertal et d'*Homo sapiens* ancestraux. Il s'agit d'un ADN particulier : celui des mitochondries, organites qui ont l'avantage d'être présents en de multiples exemplaires dans une même cellule et de contenir chacune de nombreuses molécules d'ADN similaires (alors qu'on ne trouve qu'un seul

noyau par cellule, ne contenant qu'un unique exemplaire de chaque ADN paternel et maternel).

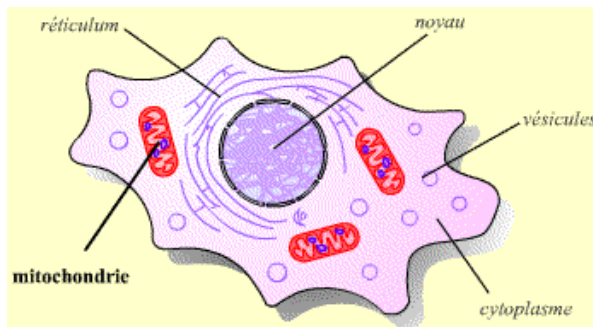


Figure 2 - Représentation schématique d'une cellule eucaryote

Les mitochondries sont présentes en grand nombre dans le cytoplasme (la représentation donnée ici n'est pas à l'échelle, les mitochondries étant en réalité bien plus petites).

Auteur(s)/Autrice(s) : G Furelaud, Françoise Ibarrondo Licence : [Pas de licence spécifique \(droits par défaut\)](#)

Une des plus grandes difficultés de cette manipulation est d'éviter, par l'application de règles absolument draconiennes, la contamination de l'ADN fossile par de l'ADN actuel, contamination qui ruinerait toute comparaison...

Outre l'avantage du nombre, l'ADN mitochondrial (ADNmt), qui est d'héritage presque uniquement maternel, a l'intérêt d'être garanti contre les recombinaisons entre chromosomes paternels et chromosomes maternels existant au sein de l'ADN nucléaire.

L'ADN mitochondrial permet ainsi de pister l'histoire évolutive sans le brouillage des recombinaisons. Avec la limite, toutefois, que cette histoire évolutive reste cantonnée à une histoire essentiellement maternelle.

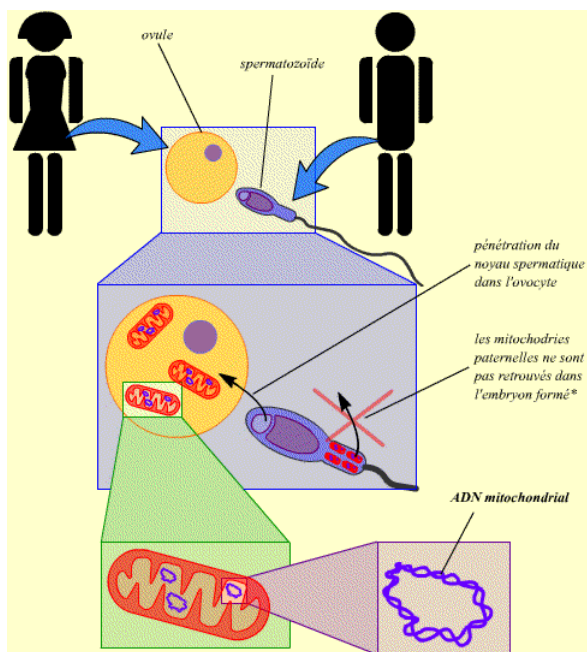


Figure 3 - Transmission maternelle d'une information génétique par les mitochondries

Lors de la fécondation d'un ovule, les mitochondries du spermatozoïde ne sont pas retrouvées dans l'œuf fécondé. Ainsi, les mitochondries du futur organisme sont d'origine maternelle. Or, les mitochondries possèdent un ADN qui leur est propre, présent en de nombreux exemplaires au sein de leur matrice. Cette information génétique mitochondriale n'est donc pas transmise de manière mendélienne, mais par les mères.

Auteur(s)/Autrice(s) : G Furelaud, Françoise Ibarrondo Licence : [Pas de licence spécifique \(droits par défaut\)](#)

Une fois l'ADN mitochondrial extrait des fossiles (ou directement d'hommes modernes), il faut choisir une séquence nucléotidique particulière pour comparer ces ADN. Pour cela, après amplification par réaction en chaîne de la polymérase (ou PCR), on séquence de courtes régions hypervariables connues pour leur fréquence de mutation élevée.

Figure 5 - Représentation schématique des résultats de comparaison de séquences mitochondriales d'hommes fossiles et actuels

Le graphique correspond à une représentation (*Multidimensional scaling*, ou *MDS*) dans laquelle la distance entre deux points est proportionnelle à la distance génétique entre les deux séquences correspondantes.

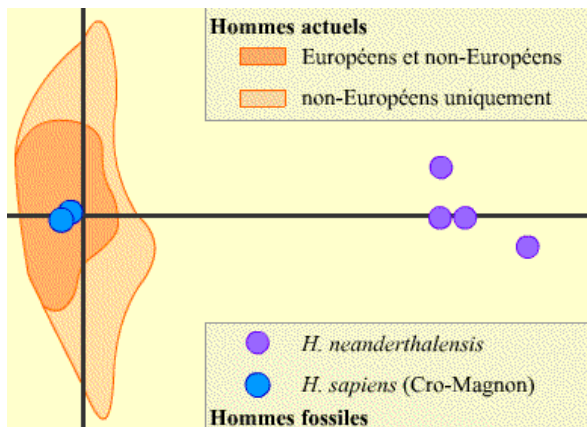
Sont représentés les résultats de la comparaison de la région hypervariable 1 de la boucle D de l'ADN mitochondrial de six hommes fossiles (quatre *H. neanderthalensis* et deux *H. sapiens* ancestraux), sous forme de cercles, et de nombreux *Homo sapiens* actuels.

Pour des raisons de simplification, les points des hommes actuels ne sont pas indiqués, mais leurs emplacements sont matérialisés par une aire orangée.

On observe que les *H. sapiens* sont très proches les uns des autres, qu'ils soient fossiles ou pas, Européens ou non. Au contraire, les *H. neanderthalensis* sont proches entre eux, mais éloignés des *H. sapiens* ancestraux ou actuels.

Auteur(s)/Autrice(s) : Caramelli et al, 2003

Licence : [CC-BY-SA](#)



Ces résultats sont un argument supplémentaire, en plus des comparaisons morphologiques fines de Katerina Harvati (université de New-York), pour estimer que les hommes de Néandertal ne sont pas une sous-espèce d'*Homo sapiens* mais bien une espèce à part entière, *Homo neanderthalensis*. On peut ainsi supposer qu'il n'y a pas eu de mélanges génétiques entre ces deux espèces humaines, malgré parfois leur proximité géographique.

De plus, les études réalisées de manière plus générale sur le génome mitochondrial de l'homme actuel suggèrent qu'il est âgé (sous sa forme actuelle) d'environ 163 000 ans. Or la séparation initiale entre les lignées ayant donné *H. sapiens* et *H. neanderthalensis* est estimée à environ 500 000 ans B.P. (de 365 à 853 000 ans B.P. selon les estimations les plus larges) d'après des calculs d'horloge moléculaire. Cela confirme l'idée d'un génome mitochondrial ayant évolué de manière séparée chez ces deux espèces, et donc l'absence de mélanges génétiques entre sapiens et Néandertal.

4. ADN mitochondriaux d'*Homo sapiens* et *Homo neanderthalensis* : conclusions

Les diverses études menées sur les régions hypervariables de la boucle D de l'ADN mitochondrial convergent toutes vers la même conclusion : il n'y a probablement pas eu de mélanges génétiques entre *Homo sapiens* et *Homo*

neanderthalensis. L'hypothèse selon laquelle ces individus correspondent bien à deux espèces humaines distinctes est ainsi confortée. De plus, de tels résultats confortent la théorie dite « Out of Africa », selon laquelle l'homme moderne serait apparu en Afrique, puis aurait migré vers le reste de la planète (au contraire des autres modèles, proposant une apparition multiple et locale de l'homme moderne).

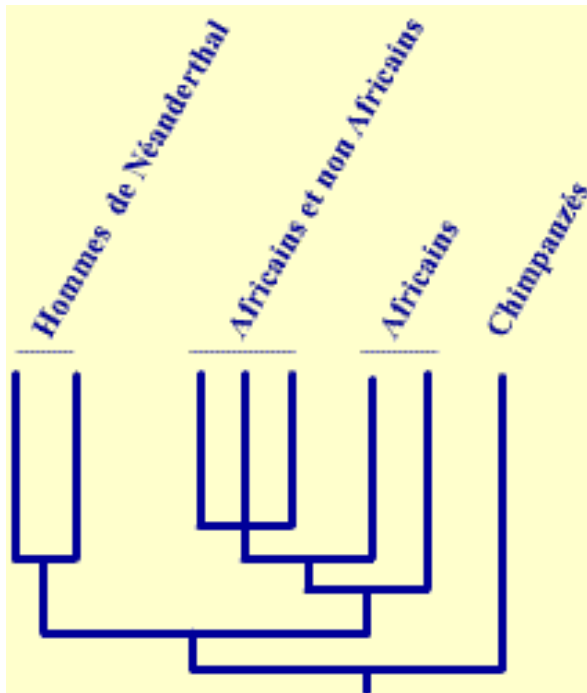


Figure 6 - Relations de parenté entre Néandertaliens et hommes modernes

Cette figure est une synthèse des conclusions de Krings et al. (1997, 1999 et 2000) et Ovchinnikov (2000), citées dans « Aux origines de l'humanité - La génétique au service de la quête de nos origines », p 503.

Les séquences de chimpanzés sont utilisées comme groupe extérieur pour enraceriner l'arbre.

Auteur(s)/Autrice(s) : Krings et al, Ovchinnikov Licence : [CC-BY-SA](#)

Toutefois la prudence s'impose, car ces séquences hypervariables, longues d'à peine quelques centaines de nucléotides, ne peuvent raconter la même histoire que celle de l'ADN du noyau riche de ses trois milliards de nucléotides. Les mitochondries ne se transmettant que par les mères, ces études sur l'ADN mitochondrial suggèrent qu'il n'y aurait pas de femmes de Néandertal parmi nos ancêtres. À cette restriction près, apportée par de récentes études, qu'il existe de rares transmissions paternelles des mitochondries.

Une autre limite importante de ces résultats est le très faible nombre d'échantillons fossiles utilisés. Seuls quelques hommes de Néandertal et quelques hommes de Cro-Magnon ont en effet été analysés. Et il n'est pas impossible que ce faible échantillonnage ait entraîné un biais, non détecté encore...

De plus, il est à noter que les ADN extraits de ces fossiles peuvent très bien avoir subi des mutations au cours des milliers d'années qui se sont écoulées. Toutefois, la très forte homologie entre les hommes de Cro-Magnon étudiés et les hommes actuels, de même que la similarité des résultats entre des hommes de Néandertal issus de différents sites, suggèrent que ce phénomène reste négligeable, au moins pour ces durées de conservation et ces séquences.

Ainsi, même si le modèle le plus probable aujourd'hui paraît être celui d'une colonisation de la planète par des *Homo sapiens* issus d'Afrique, remplaçant les *Homo neanderthalensis* sans mélanges génétiques, il n'est pas possible à l'heure actuelle d'apporter une réponse définitive à cette question.

L'idéal serait évidemment de disposer un jour d'un ADN nucléaire, au lieu des seuls ADN mitochondriaux. Cette éventualité n'est peut-être pas hors de portée puisque, récemment, un tel ADN a pu être extrait d'un ours des cavernes de Croatie, vieux de 33 000 ans.

5. ADN mitochondriaux d'*Homo sapiens* et *Homo neanderthalensis* : séquences utilisables

5.1. Téléchargement

Le thème d'étude suivant est ouvrable sous [Anagène](#) (version 1 ou supérieure) :

D-loop.edi

Pour visualiser ces séquences, on peut utiliser le logiciel Anagène. Pour importer le fichier, enregistrer la cible du lien.

5.2. Explications du fichier

Le fichier D-loop.edi, une fois ouvert sous Anagène, présente 9 séquences d'ADN mitochondrial. Ces séquences proviennent d'*Homo neanderthalensis* et d'*Homo sapiens* fossiles, ainsi que d'*Homo sapiens* modernes. Elles correspondent soit à la région hypervariable 1, soit à la région hypervariable 2 de la boucle D de l'ADN mitochondrial. La datation approximative des spécimens d'où ont été extraits les ADN mitochondriaux est indiquée.

Liste des 9 séquences d'ADN mitochondrial disponibles dans le fichier D-loop.edi

Séquence	Espèce	Région de la boucle D	Datation du spécimen	Remarques
hn-D1-1997.adn	<i>H. neanderthalensis</i>	hypervariable 1	29 000 ans	spécimen de vallée de Néander en Allemagne, trouvé en 1856 (Ref. 1)
hn-D1-2000.adn	<i>H. neanderthalensis</i>	hypervariable 1	28-29 000 ans	spécimen de la grotte de Vindija en Croatie (Ref. 2)
hs-D1-2003-12.adn	<i>H. sapiens</i>	hypervariable 1	24-25 000 ans	Cro-Magnon de la grotte de Paglicci en Italie (Ref. 3)
hs-D1-2003-25.adn	<i>H. sapiens</i>	hypervariable 1	23 000 ans	Cro-Magnon de la grotte de Paglicci en Italie (Ref. 3)
hs-D1-sujetAS.adn	<i>H. sapiens</i>	hypervariable 1	actuel	prélèvement sur un individu Européen (Ref. 4)
hs-mitochondrie-D1.adn	<i>H. sapiens</i>	hypervariable 1	actuel	extrait de la séquence complète du génome mitochondrial (Ref. 5)
hn-D2-1999.adn	<i>H. neanderthalensis</i>	hypervariable 2	29 000 ans	spécimen de vallée de Néander en Allemagne, trouvé en 1856 (Ref. 6)
hn-D2-2000.adn	<i>H. neanderthalensis</i>	hypervariable 2	28-29 000 ans	spécimen de la grotte de Vindija en Croatie (Ref. 2)
hs-mitochondrie-D2.adn	<i>H. sapiens</i>	hypervariable 2	actuel	extrait de la séquence complète du génome mitochondrial (Ref. 5)

Il est à noter que les séquences hn-D1-1997.adn et hn-D2-1999.adn proviennent du même individu. Il s'agit de l'individu type de l'espèce *Homo neanderthalensis*. De même, les séquences hn-D1-2000.adn et hn-D2-2000.adn proviennent du même individu.

5.3. Utilisations possibles

Ces séquences peuvent être utilisées de différentes façons. Sans rentrer dans les détails, voici quelques grandes pistes d'utilisation :

Alignement

H. neanderthalensis et *H. sapiens*.

- Alignement des 2 séquences D1 d'*H. neanderthalensis*, puis des 4 séquences D1 d'*H. sapiens* : mise en évidence de la très forte homologie au sein de chaque espèce. À noter la très forte homologie entre *H. sapiens* actuel et *H. sapiens* fossile (spécimens type Cro-Magnon).
- Alignement d'une séquence D1 d'*H. neanderthalensis* avec une séquence D1 d'*H. sapiens* : mise en évidence d'un plus grand nombre de différence entre les espèces qu'au sein de chaque espèce.
- Alignement des 3 séquences de la région hypervariable 2 (D2) : mise en évidence d'une forte homologie au sein des *H. neanderthalensis*, la séquence d'un homme actuel étant divergente.

5.4. Références

1. GenBank : [AF011222](#). Article : « Neandertal DNA sequences and the origin of modern humans », Krings et al., Cell 90 (1997), 19-30.
2. GenBank : [AF282971](#) et [AF282972](#). Article : « A view of Neandertal genetic diversity », Krings et al., Nat. Genet. 26 (2000), 144-146
3. GenBank : [AY283028](#) et [AY283027](#). Article : « Evidence for a genetic discontinuity between Neandertals and 24,000-year-old anatomically modern Europeans », Carameli et al., Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. 100 (2003), 6593-6597. [Article disponible en texte intégral gratuit.](#)
4. GenBank : [MTHSAS](#). Séquence publiée en 1999.
5. GenBank : [HUMMTCG](#). Compilation de diverses séquences publiées de 1979 à 1991.
6. GenBank : [AF142095](#). Article : « DNA sequence of the mitochondrial hypervariable region II from the neandertal type specimen », Krings et al., Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. 96 (1999), 5581-5585. [Article disponible en texte intégral gratuit.](#)

6. Complément : hypothèse sur la disparition d'*H. neanderthalensis*

Deux chercheurs des universités des Cambridge et Southampton viennent de publier un livre retraçant leurs conclusions sur les causes de la disparition de l'homme de Néandertal.

Pourquoi Néandertal n'a-t-il pas connu la même fortune évolutive que nous autres *sapiens* ? Quelles peuvent être les causes de son extinction, il y a environ 30 000 ans : une moindre capacité à faire face aux rigueurs d'un climat devenu glacial ? Une moins bonne compétitivité vis-à-vis d'*Homo sapiens* ?

Pour répondre à cette question Tjeerd van Andel de l'université de Cambridge a mené une formidable enquête mobilisant 31 collaborateurs sur pas moins de 400 sites à travers l'Europe pour mieux connaître ces hommes de Néandertal et premiers *sapiens* ayant vécu entre - 40 000 et - 20 000 ans : leur âge déterminé par datation absolue, leurs outils, le milieu dans lequel ils vivaient aussi bien pour sa flore que pour sa faune, les climats qu'ils rencontraient...

Les cartes produites sont si précises qu'elles permettent de suivre les migrations des hommes de Néandertal et des premiers *sapiens* dans leur milieu de vie avec leurs équipements et leurs outils.

Tous connaissaient le feu, et les *sapiens* du groupe des aurignaciens se nourrissaient des mêmes proies que les hommes de Néandertal les découpant avec un égal talent. Mais ils ne disposaient pas de tout le savoir-faire technique d'un autre *sapiens*, du groupe des gravettiens venus de l'est : des javalots permettant une chasse à bonne distance de l'animal au lieu de celle au corps à corps seule autorisée par les lances des hommes de Néandertal et des aurignaciens, des filets de pêche, des manteaux de fourrure cousus, des habitations encloses.

Alors Néandertaliens et sapiens aurignaciens, dépassés techniquement, auraient tous deux fini par succomber tandis que les sapiens gravettiens prospéraient et prenaient la relève.

7. Quelques liens pour approfondir ces notions

- L'ENS Lyon propose une excellente page sur [l'utilisation des ADN anciens](#).
- Une discussion rapide sur les [relations sapiens - neanderthalensis](#) sur Planet-Terre [site ressources ENS-DESCO sciences de la Terre]
- Un ensemble de [cours de paléanthropologie](#), extrêmement bien fait, par le Prof. Dennis O'Neil de l'Université de Palomar, Californie, USA (en anglais).
- Deux articles majeurs sur les analyses d'ADN mitochondrial néandertalien sont disponibles gratuitement en texte intégral sur Internet (en anglais) :
- « [Evidence for a genetic discontinuity between Neandertals and 24,000-year-old anatomically modern Europeans](#) », Carameli et al., Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. 100 (2003), 6593-6597.
- « [DNA sequence of the mitochondrial hypervariable region II from the neandertal type specimen](#) », Krings et al., Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. 96 (1999), 5581-5585
- Enfin, plusieurs chapitres passionnants sur cette thématique sont présents dans l'ouvrage collectif « Aux origines de l'humanité - Tome 1 : de l'apparition de la vie à l'homme moderne », sous la direction de Yves Coppens et Pascal Picq, Fayard (2002).

CRÉDITS

AUTEUR(S)/AUTRICE(S)

[Gilles Furelaud](#)

Professeur agrégé de SVT. Il a été le responsable éditorial du site Planet-Vie de 2001 à 2004.

[Françoise Ibarrondo](#)

Agrégée de l'université.

MISE EN LIGNE

[Françoise Jauzein](#)

Professeur agrégée de SVT, actuellement retraitée.

LICENCE DU TEXTE DE L'ARTICLE

