

Les agents alkylants en chimiothérapie

Publié le 14.04.23 | Par [Albane Simon](#)

Les alkylants sont des anticancéreux très utilisés en chimiothérapie. Ils agissent par la formation de liaisons covalentes avec l'ADN, entravant ainsi les processus de réplication et de transcription, et entraînant la mort cellulaire. Cependant, différentes voies de réparation peuvent être activées afin de réparer les lésions et ainsi contrer l'action cytotoxique des alkylants. Il est donc important de comprendre ces mécanismes dans le but de développer des traitements plus efficaces.

De nos jours, les cancers constituent l'une des premières causes de mortalité dans le monde, avec plus de 10 millions de décès enregistrés en 2020 [1]. Caractérisés par une prolifération incontrôlée des cellules, les cancers sont déclenchés par des mutations aléatoires ou héréditaires pouvant affecter différents types cellulaires et tissus biologiques. De plus, les tumeurs sont souvent composées de cellules ayant des propriétés différentes et pouvant évoluer vers des phénotypes plus ou moins résistants [2]. L'hétérogénéité et le dynamisme des cellules cancéreuses constituent un véritable frein au développement de traitements efficaces.

La chimiothérapie est l'une des principales stratégies utilisées contre les cancers et vise à éliminer les cellules cancéreuses en prolifération. Découverte par accident durant la Seconde Guerre mondiale avec les agents alkylants, divers composés chimiothérapeutiques ont progressivement été développés pour d'abord cibler les maladies diffuses, telles que les lymphomes et leucémies, puis les tumeurs solides. De nos jours, la chimiothérapie est utilisée en tant que traitement principal, en tant que traitement néoadjuvant [1] pour réduire la taille de la tumeur avant opération, ou bien en tant que traitement adjuvant, afin d'éradiquer les métastases. La chimiothérapie peut aussi être combinée à d'autres types de traitements anticancéreux ([immunothérapie](#), radiothérapie, autres chimiothérapies...) afin d'améliorer leur efficacité [3a].

Il existe actuellement 5 classes majeures de chimiothérapies anticancéreuses ayant des modes d'action différents : les antimétabolites, les agents alkylants, les inhibiteurs de topoisomérases, les antibiotiques anticancéreux et les poisons du fuseau mitotique (Tableau 1). Cet article se focalise sur les composés alkylants, qui sont la plus ancienne classe d'agents anticancéreux et sont donc très utilisés. Ils éradiquent les cellules cancéreuses en formant des liaisons covalentes (adduits) avec l'ADN, ce qui engendre des dommages au matériel génétique et provoque la mort cellulaire. Contrairement aux antimétabolites et inhibiteurs de topoisomérases, les alkylants agissent indépendamment du cycle cellulaire et peuvent donc être utilisés contre les cancers à croissance lente [4].

Cependant, malgré leur efficacité, l'utilisation des agents alkylants rencontre des obstacles majeurs. En effet, une dose prolongée peut provoquer des toxicités hématologiques importantes, ce qui peut dans certains cas entraîner des leucémies secondaires [5]. De plus, les mécanismes biologiques de réparation de l'ADN sont à l'origine d'une résistance importante aux agents alkylants car ils limitent les effets toxiques de ces traitements. Il est donc essentiel de bien les comprendre afin de développer de nouvelles stratégies pour surmonter ces problèmes [6a].

Les cinq classes principales de chimiothérapie et leur mode d'action

Type d'agent chimiothérapeutique	Mode d'action
Antimétabolites	Bloquent le métabolisme (ex : réplication) en imitant les substrats biologiques
Agents alkylants	Forment des adduits avec les bases de l'ADN → lésions
Inhibiteurs de topoisomérase	Bloquent la modification de la topologie de l'ADN → dommages indirects à l'ADN → lésions
Antibiotiques anticancéreux	Intercalants de l'ADN, production d'espèces réactives de l'oxygène, oxydation du squelette sucre-phosphate de l'ADN
Poisons du fuseau mitotique	Inhibiteurs des microtubules → arrêt de la réplication

1. Les alkylants

Les alkylants représentent la classe d'agents thérapeutiques la plus utilisée en chimiothérapie. Ils ont été découverts lors de la Seconde Guerre mondiale lors d'un accident provoquant une libération massive de gaz moutarde, qui avait des toxicités hématologiques retardées sur les soldats (aplasies médullaires et diminution des leucocytes). En 1942, la moutarde azotée, un dérivé du gaz moutarde, est utilisée pour la première fois dans le traitement contre les lymphomes [3b]. Aujourd'hui, il existe de nombreux types d'agents alkylants, principalement utilisés contre les cancers à croissance lente tels que les gliomes et les cancers hématologiques [6b].

Les alkylants agissent en transférant un groupe d'alkyle[2], le plus souvent un méthyle (-CH₃), sur les atomes d'azote ou d'oxygène des bases adénine, guanine et cytosine. En fonction du nombre de sites réactifs qu'ils possèdent, ces agents peuvent former différents types de lésions : les alkylants monofonctionnels induisent des monoadduits sur un brin d'ADN, alors que les alkylants bifonctionnels peuvent former des adduits intrabrin, interbrins ou entre ADN et protéines (Figure 1). Ces modifications sont très toxiques pour la cellule car elles interfèrent avec des processus biologiques essentiels tels que la réplication et la transcription. De plus, elles provoquent des cassures double brin et des mésappariements, pouvant induire des mutations ou provoquer la mort cellulaire [7a].

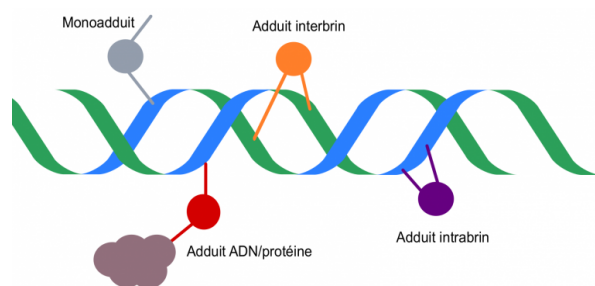


Figure 1 - Types d'adduits formés par les agents alkylants sur l'ADN

Auteur(s)/Autrice(s) : Albane Simon

Licence : CC-BY-NC

Néanmoins, les cellules disposent de cinq grandes voies de réparation de l'ADN pour contrer les différents types de dommages causés par les médicaments (Tableau 2, [8]) :

1. La réparation par excision de base (BER) est l'une des plus importantes car elle permet de corriger les modifications N7meG (méthylation sur l'azote 7 des guanines) et N3meA (méthylation sur l'azote 3 des adénines), qui représentent respectivement 75 % et 20 % des modifications causées par les alkylants.

2. La réparation par excision de nucléotide (NER), moins fréquente, est impliquée dans la correction de lésions plus importantes, telles que les lésions intrabrins causées par des composés volumineux.
3. Il existe également des systèmes de réparation directe, avec les enzymes MGMT ou ALKBH, qui permettent l'élimination du groupe d'alkyle sans cliver l'ADN.
4. Si la base alkylée est répliquée de manière incorrecte, le système de réparation des mésappariements (MMR) peut corriger l'erreur, ce qui évite les mutations.
5. Enfin, la recombinaison homologe (HR) permet de réparer les lésions double brin qui peuvent survenir suite à l'arrêt de la fourche de réplication au niveau de l'adduit.

Les différents types d'alkylation induites par les alkylants et les voies de réparation biologiques correspondantes

Système de réparation	Type d'alkylation
Réparation directe	O6meG (réparation directe des <i>O</i> -adduits par l'enzyme MGMT) N1meA et N3meC (réparation directe des <i>N</i> -adduits par l'enzyme ALKBH2/3)
Réparation par excision de base (BER)	N7meG, N3meA, N3meG (petites lésions)
Réparation par excision de nucléotide (NER)	Adduits volumineux
Réparation des mésappariements (MMR)	O6meG non réparés par MGMT
Réparation par recombinaison homologe (HR)	Lésions double brin

Ainsi, les systèmes de réparation biologiques de la cellule peuvent limiter la toxicité des alkylants et conférer une résistance à ces médicaments. Nous allons étudier ces mécanismes à travers l'exemple de deux alkylants fréquemment utilisés : le témozolomide et le cisplatine.

2. Les systèmes de réparation et la résistance aux agents alkylants

2.1. Le témozolomide

Le témozolomide est un agent alkylant principalement utilisé chez les patients atteints de glioblastome, la tumeur cérébrale la plus fréquente chez l'adulte. En effet, cet agent est l'un des rares à pouvoir traverser la barrière hémato-encéphalique et est donc considéré comme le traitement standard pour ce type de tumeur. Néanmoins, environ 50 % des tumeurs ne répondent pas au traitement. Cette résistance est essentiellement provoquée par les systèmes de réparation directe, des mésappariements et par excision de base, qui sont les principales voies de réparation impliquées dans les lésions induites par le témozolomide [9a].

2.1.1. L'enzyme MGMT

Le témozolomide agit par le transfert de groupements méthyles sur les positions N7 ou O6 des guanines et N3 des adénines (Figure 2). Cependant, alors que N7meG et N3meA représentent plus de 90 % des modifications induites par

2.1.3. La réparation par excision de base (BER)

Une dernière voie de réparation majeure, la réparation par excision de base, est impliquée dans la résistance au témozolomide. Ce système répare les adduits N3meA et N7meG, qui comptent pour environ 90 % des méthylations causées par le témozolomide [7b]. La réparation par excision de base permet de retirer les bases alkylées et de réparer les cassures simple brin qui surviennent suite à l'arrêt de la fourche de réplication sur les adduits. Les modifications N3meA sont reconnues par l'alkyladénine ADN glycosylase (AAG), qui clive le lien entre la base et le ribose, tandis que les modifications N7meG se dégradent spontanément, générant un site apurinique. Ces sites apuriniques sont ensuite reconnus par l'endonucléase AP (APE1) qui clive la liaison phosphodiester, générant une cassure simple brin qui est finalement réparée par une ADN polymérase (Figure 3) [9d].

Les différentes protéines impliquées dans ce processus de réparation peuvent influencer la sensibilité au témozolomide. Notamment, une surexpression de l'enzyme APE1 favorise la réparation des sites apuriniques et donc la résistance au traitement. À l'inverse, une perte d'expression de APE1 accompagnée d'une surexpression de la glycosylase AAG sensibilise les cellules au témozolomide par l'accumulation d'intermédiaires toxiques tel que les sites apuriniques, qui ne sont pas réparés par APE1. Par ailleurs, cette sensibilité est accentuée par des mutations inactivatrices du gène codant l'ADN polymérase β, qui retire les 5'dRP (intermédiaires toxiques du système de réparation par excision de base formés lors de l'action d'APE1) et synthétise le nouveau brin d'ADN [7c][11].

Ainsi, les enzymes AAG, APE1 et Polβ du système de réparation par excision de base peuvent être utilisées comme indicateurs de sensibilité au témozolomide lors de la biopsie, par séquençage génétique afin d'aiguiller le choix du traitement.

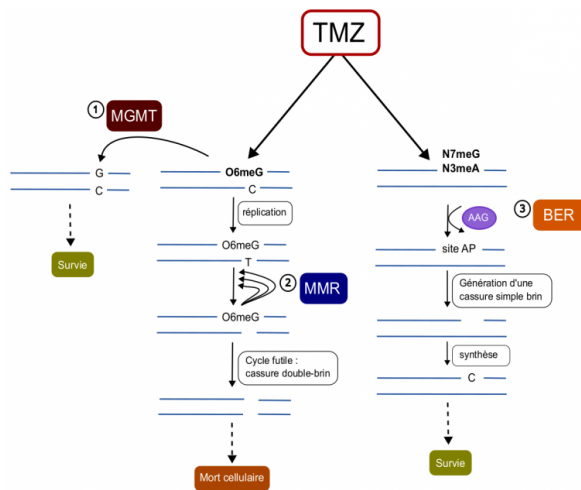


Figure 3 - Les trois principales voies de réparation de la cellule en réponse au témozolomide

Les systèmes de réparation directe (MGMT) et de réparation par excision de base (BER) sont souvent surexprimés, car ils augmentent la survie de la cellule. À l'inverse, la réparation des mésappariements (MMR) est fréquemment perdue, car elle entraîne la mort cellulaire lors du traitement.

AAG : alkyladénine ADN glycosylase ; site AP : site apurinique ; TMZ : témozolomide.

Auteur(s)/Autrice(s) : Albane Simon

Licence : CC-BY-NC

2.2. Le cisplatine

Le cisplatine est un agent alkylant dérivé du platine qui, comme le témozolomide, est fréquemment utilisé en chimiothérapie. Initialement développé en tant qu'antibactérien en 1965, ses propriétés anticancéreuses ont ensuite été découvertes dans les années 1970 [12].

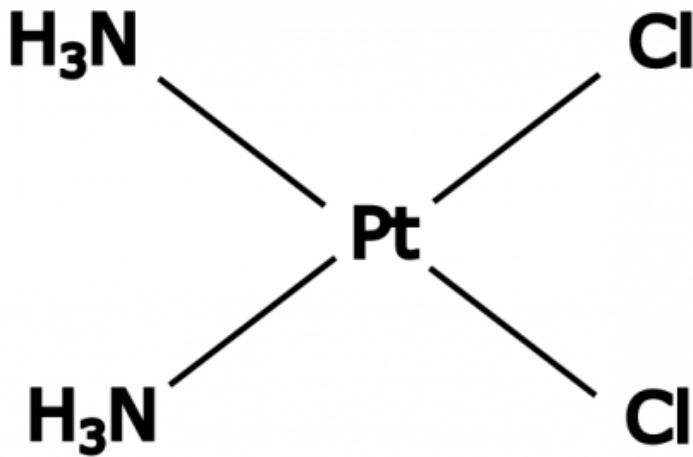


Figure 4 - Structure du cisplatine

Auteur(s)/Autrice(s) : Albane Simon Licence : [CC-BY-NC](#)

Le cisplatine exerce son action par la formation d'adduits interbrins ou intrabrins, en réagissant surtout avec l'azote 7 des bases puriques (adénine et guanine) (Figure 4). La formation d'adduits volumineux sur l'ADN entrave les processus de réplication et de transcription et engendre des cassures double brin toxiques pour la cellule. Cet agent est particulièrement réputé pour son efficacité dans les cancers des testicules, qui sont souvent caractérisés par une insuffisance de réparation de l'ADN. Cependant, les différentes voies de réparation de l'ADN peuvent contrer les effets du cisplatine et provoquer une résistance au traitement dans de nombreux cancers. Ainsi, les réparations par excision de nucléotide et par recombinaison homologue permettent de réparer les dommages liés au cisplatine, tandis que la synthèse translésionnelle permet la tolérance à cet agent. La réparation des mésappariements joue également un rôle dans la résistance au cisplatine lorsque l'adduit est répliqué de manière incorrecte, de la même manière que la résistance au témozolomide [13a].

2.2.1. Réparation par excision de nucléotide (NER)

La réparation par excision de nucléotide est la principale voie de réparation activée en réponse au cisplatine. En effet, ce système est employé pour retirer les adduits volumineux sur l'ADN, tel que les adduits générés par le cisplatine, en supprimant directement le nucléotide modifié. Lors de ce processus, la modification est tout d'abord reconnue et les enzymes de réparation sont recrutées sur le site de la lésion. Le nucléotide endommagé est ensuite excisé, générant une cassure simple brin, qui est finalement réparée par synthèse et ligature des brins d'ADN (Figure 5).

Parmi les protéines du système de réparation par excision de nucléotide, ERCC1 est l'une des plus étudiées. En effet, il a été découvert qu'une surexpression du complexe ERCC1-XPF, impliqué dans l'excision du nucléotide, provoque une résistance accrue au cisplatine, notamment dans les cancers des ovaires. Au contraire, les patients ayant des cancers du poumons métastatiques avec une perte d'expression de ce complexe sont plus sensibles au médicament.

Le système de réparation par excision de nucléotide étant le principal mécanisme de résistance au cisplatine, ERCC1 représente donc un biomarqueur fiable qui peut être déterminé par immunohistochimie (méthode détectant la présence de protéines dans les cellules) lors des biopsies pour prédire la sensibilité des tumeurs au cisplatine et adapter le traitement des patients [13b].

2.2.2. Réparation par recombinaison homologue (HR)

Dans les cellules dont le système de réparation par excision de nucléotides est défaillant, les dommages induits par le cisplatine génèrent des cassures double brin, les lésions les plus létales pour les cellules. Ces lésions, formées par l'arrêt de la fourche de réplication au niveau de l'adduit, activent la réparation par recombinaison homologue. Ce système repose sur une recherche d'homologie de l'ADN clivé, permettant de réparer les cassures double brin de manière précise et non mutagène.

Lors de ce processus, les lésions sont d'abord identifiées, entraînant la résection des extrémités des brins (nécessaire à la formation du segment d'ADN simple brin pour la recherche d'homologie). Des protéines Rad51 sont ensuite recrutées

afin de recouvrir ces extrémités et guider les brins réséqués vers des segments homologues intacts, pour finalement permettre la synthèse et la ligature des nouveaux brins d'ADN [14] (Figure 5).

Ce processus de réparation est assisté par les protéines BRCA1 et BRCA2, qui favorisent le recrutement et l'activité des enzymes de réparation. L'importance de BRCA1/2 dans la sensibilité au cisplatine a été montrée par de nombreuses études, qui ont trouvé qu'une perte de ces protéines rend les tumeurs sensibles au médicament. Cependant, le traitement au cisplatine peut également provoquer des mutations restauratrices de BRCA1/2. Les patients atteints de cancer du sein BRCA^{-/-} peuvent alors bénéficier d'un traitement au cisplatine plus efficace. Cependant, il est important de contrôler l'expression de ces protéines lors des biopsies pour éviter les rechutes [15].

2.2.3. Tolérance par synthèse translésionnelle

Enfin, les adduits intrabrins volumineux de cisplatine peuvent activer la synthèse translésionnelle. Ce mécanisme permet la tolérance de ces dommages, et évite les cassures double brin, l'instabilité génétique ou encore la mort cellulaire qui peuvent survenir suite à l'arrêt de la fourche de réplication sur les adduits. La synthèse translésionnelle fait appel à des ADN polymérases spéciales, les TLS Pol, qui permettent la réplication de fragments d'ADN portant des bases modifiées ou même des sites apuriques grâce à leur site réactif plus large et à leur absence d'activité de relecture (Figure 5). Néanmoins, ces TLS Pol sont souvent infidèles et peuvent causer des mésappariements lors de la réplication, générant des mutations ponctuelles. Ces mutations sont caractéristiques d'une instabilité génétique et peuvent donc participer à la progression de la tumeur et être à l'origine d'une résistance accrue au cisplatine.

Ainsi, le développement d'inhibiteurs ciblant ce processus de tolérance permettrait un double effet anticancéreux, en sensibilisant la tumeur au cisplatine et en empêchant l'émergence de chimiorésistance [13c].

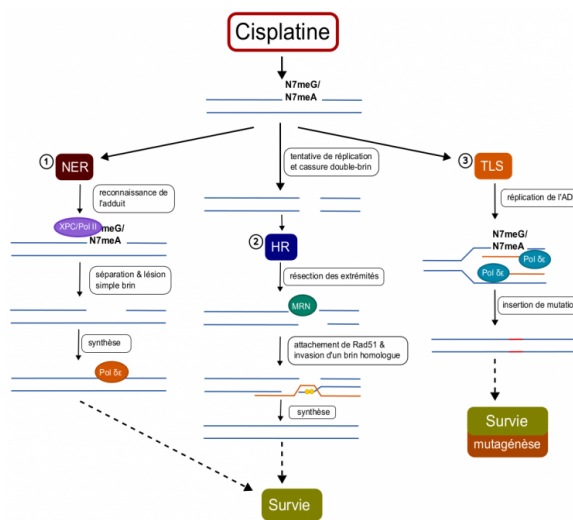


Figure 5 - Les voies de réparation et de tolérance de la cellule en réponse au cisplatine

HR : réparation par recombinaison homologue ; NER : réparation par excision de nucléotide ; TLS : synthèse translésionnelle.

Auteur(s)/Autrice(s) : Albane Simon
 Licence : CC-BY-NC

3. Conclusion

La chimiothérapie par alkylants est de nos jours un traitement standard utilisé contre de nombreux cancers. Ces agents agissent par la formation d'adduits sur l'ADN, qui entravent les processus biologiques et engendrent des lésions toxiques pour la cellule. Cependant, les différents systèmes de réparation de l'ADN de la cellule contribuent à la résistance aux alkylants, mais également à la progression de la tumeur. Il est donc important de déterminer quelles sont les voies de réparation actives dans les tumeurs lors des biopsies, afin d'adapter les traitements des patients et éviter les résistances. Enfin, la compréhension de ces mécanismes de résistance devrait également permettre de fournir, dans un futur proche, de nouveaux traitements anticancéreux plus sûrs et efficaces.

AUTEUR(S)/AUTRICE(S)

Albane Simon

Étudiante en M2 de biologie à l'École normale supérieure d'Ulm et actuellement en stage de recherche à l'Institut Gustave Roussy. Elle s'intéresse particulièrement à l'immunothérapie et au développement de thérapies cellulaires.

RELECTURE SCIENTIFIQUE

Anton Granzhan

Chargé de recherche au CNRS et chef d'équipe « Chimie pour la reconnaissance d'acides nucléiques » au centre de recherche de l'Institut Curie.

MISE EN LIGNE

Pascal Combemorel

Agrégé de SVT, il est le responsable éditorial du site Planet-Vie depuis septembre 2016.

LICENCE DU TEXTE DE L'ARTICLE



Creative Commons - Attribution - Pas d'utilisation commerciale

NOTES

1

En oncologie, un traitement néoadjuvant précède la thérapeutique de première intention, « afin de prévenir une extension locale ou l'apparition de métastases ». Le traitement adjuvant, quant à lui, complète la thérapeutique principale et constitue un « traitement anti-néoplasique administré alors que l'ensemble de la tumeur a été retiré, chirurgicalement ou par radiothérapie, et que cette tumeur n'est plus détectable ». Source : Dictionnaire de l'Académie nationale de médecine.

2

Les alkylants utilisés en clinique transfèrent à l'ADN soit un groupement méthyle (témozolomide, dacarbazine, procarbazine...) soit une chaîne carbonée substituée par un autre groupement réactif. Les alkylants utilisés en chimiothérapie ne transfèrent donc pas de groupements alkyles « classiques », c'est-à-dire décrits par la formule C_nH_{2n+1} , autre que le groupement méthyle.

BIBLIOGRAPHIE

1

Cancer. (2022). *World Health Organization*. Consulté à l'adresse <https://www.who.int/news-room/fact-sheets/detail/cancer> (Original work published 2026)

2

Dagogo-Jack, I. ., & Shaw, A. T. (2018). Tumour heterogeneity and resistance to cancer therapies. *Nature Reviews Clinical Oncology*, *15*, 81–94. <http://doi.org/10.1038/nrclinonc.2017.166> (Original work published 2026)

3

a
b

DeVita, V. T., & Chu, E. . (2008). A History of Cancer Chemotherapy. *Cancer Research*, *68*, 8643–8653. <http://doi.org/10.1158/0008-5472.CAN-07-6611> (Original work published 2026)

4

Types of Chemotherapy Drugs. *SEER Training*. Consulté à l'adresse <https://training.seer.cancer.gov/treatment/chemotherapy/types.html>

5

Rheingold, S. R., Neugut, A. I., & Meadows, A. T. (2003). Therapy-Related Secondary Cancers. *Holland-Frei Cancer Medicine. 6th Edition*. Consulté à l'adresse <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/books/NBK13999/>

6

a
b

Peng, Y. ., & Pei, H. . (2021). DNA alkylation lesion repair: outcomes and implications in cancer chemotherapy. *Journal of Zhejiang University-SCIENCE B*, *22*, 47–62. <http://doi.org/10.1631/jzus.B2000344> (Original work published 2026)

7

a
b

Fu, D. ., Calvo, J. A., & Samson, L. D. (2012). Balancing repair and tolerance of DNA damage caused by alkylating agents. *Nature Reviews Cancer*, *12*, 104–120. <http://doi.org/10.1038/nrc3185> (Original work published 2026)

8

Kondo, N. ., Takahashi, A. ., Ono, K. ., & Ohnishi, T. . (2010). DNA Damage Induced by Alkylating Agents and Repair Pathways. *Journal of Nucleic Acids*, *2010*, 1–7. <http://doi.org/10.4061/2010/543531>

9

a
b
c
d

Ortiz, R. ., Perazzoli, G. ., Cabeza, L. ., Jiménez-Luna, C. ., Luque, R. ., Prados, J. ., & Melguizo, C. . (2021). Temozolomide: An Updated Overview of Resistance Mechanisms, Nanotechnology Advances and Clinical Applications. *Current Neuropharmacology*, *19*, 513–537. <http://doi.org/10.2174/1570159X18666200626204005> (Original work published 2026)

10

Weller, M. ., van den Bent, M. ., Hopkins, K. ., Tonn, J. C., Stupp, R. ., Falini, A. ., ... Wick, W. . (2014). EANO guideline for the diagnosis and treatment of anaplastic gliomas and glioblastoma. *The Lancet Oncology*, *15*, e395–e403. [http://doi.org/10.1016/S1470-2045\(14\)70011-7](http://doi.org/10.1016/S1470-2045(14)70011-7) (Original work published 2026)

11

Agnihotri, S. ., Gajadhar, A. S., Ternamian, C. ., Gorlia, T. ., Diefes, K. L., Mischel, P. S., ... Guha, A. . (2012). Alkylpurine-DNA-N-glycosylase confers resistance to temozolomide in xenograft models of glioblastoma multiforme and is associated with poor survival in patients. *Journal of Clinical Investigation*, *122*, 253–266. <http://doi.org/10.1172/JCI59334> (Original work published 2026)

12

Kelland, L. . (2007). The resurgence of platinum-based cancer chemotherapy. *Nature Reviews Cancer*, *7*, 573–584. <http://doi.org/10.1038/nrc2167> (Original work published 2026)

13

a
b

Rocha, C. R. R., Silva, M. M., Quinet, A. ., Cabral-Neto, J. B., & Menck, C. F. M. (2018). DNA repair pathways and cisplatin resistance: an intimate relationship. *Clinics*, *73*, e478s. <http://doi.org/10.6061/clinics/2018/e478s>

14

c

Li, X. ., & Heyer, W.-D. . (2008). Homologous recombination in DNA repair and DNA damage tolerance. *Cell Research*, *18*, 99–113. <http://doi.org/10.1038/cr.2008.1> (Original work published 2026)

15

Shen, D.-W. ., Pouliot, L. M., Hall, M. D., & Gottesman, M. M. (2012). Cisplatin Resistance: A Cellular Self-Defense Mechanism Resulting from Multiple Epigenetic and Genetic Changes. *Pharmacological Reviews*, *64*, 706–721. <http://doi.org/10.1124/pr.111.005637> (Original work published 2026)