

Des divergences épigénétiques peuvent ouvrir la voie à une spéciation

Publié le 30.05.23 Par [Pascal Solano](#)

Dans les processus de radiations évolutives, la spéciation allopatrique est largement documentée et bien comprise. C'est un processus d'accumulation de divergences génétiques entre deux populations initiales qui mène à une « barrière » plus ou moins infranchissable puis à un isolement reproducteur. En revanche, pour la spéciation sympatrique (émergence d'espèces sœurs dans une même zone géographique) aucune séparation à long terme ne permet d'expliquer aisément l'isolement entre populations. Cela pose un problème que l'épigénétique pourrait contribuer à résoudre.

La spéciation est un processus pouvant se réaliser de plusieurs façons [1] et dont la compréhension nécessite de prendre en compte aussi bien le contexte spatial [2] que les contextes écologiques et génétiques [3]. Les outils d'étude des processus épigénétiques apportent une nouvelle vision des premières étapes pouvant mener à une spéciation. Ainsi, une équipe cosmopolite de généticiens réunie autour de Grégoire Vernaz à l'Institut Gurdon de l'université de Cambridge a testé l'hypothèse qu'une méthylation des gènes impliqués dans des fonctions clés (métabolisme, communication) pouvait expliquer l'initiation de la spéciation en cours chez des poissons des grands lacs africains [4].

La méthylation de l'ADN passe par la fixation d'un groupement méthyle (-CH₃) sur les bases azotées des nucléotides. Elle a une influence sur l'expression génétique en modifiant l'accessibilité à l'ADN des promoteurs lors de la transcription. Le profil de méthylation d'un individu (méthylome) est en grande partie héréditaire [5][6], sensible aux conditions environnementales, et réversible.

L'étude a porté sur l'espèce *Astatotilapia calliptera*, un poisson cichlidé vivant dans le lac Masoko, en Tanzanie. Cette espèce présente deux écomorphes, c'est-à-dire deux types d'individus qui se distinguent par leur phénotype en fonction de leur milieu de vie. C'est ainsi qu'en fonction de la profondeur de leur habitat, les individus d'*A. calliptera* présentent une couleur et un régime alimentaire différents. Les individus vivant près de la surface se nourrissent des espèces qu'ils y trouvent et arborent une couleur jaune. En profondeur, les proies disponibles sont différentes et les individus d'*A. calliptera* sont bleus. Les différences génétiques entre les deux écomorphes, faibles mais existantes, ont permis d'estimer que leur divergence s'est produite il y a environ 1000 ans [7].

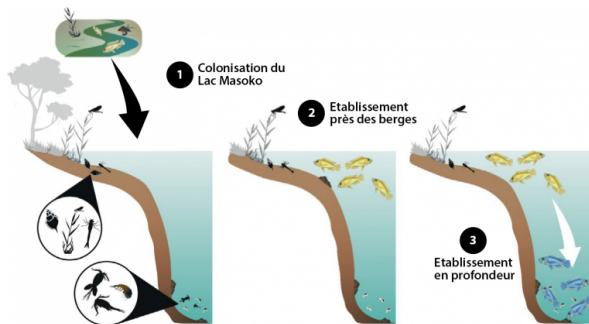
Les méthylomes hépatiques ont été comparés à l'échelle du génome entier pour les deux écomorphes du lac, ainsi qu'avec celui d'une population fluviale voisine dont les formes lacustres se sont séparées il y a environ 10 000 ans. Les différences observées entre les profils de méthylation des trois populations sont significatives, et corrélées aux niveaux de transcription de certains des gènes concernés, qu'il s'agisse de gènes impliqués dans le métabolisme des stéroïdes, dans la composition de l'hémoglobine, dans l'érythropoïèse ou encore de gènes associés au régime alimentaire. Par exemple, les gènes liés au transport du dioxygène sont davantage transcrits chez l'écomorphe benthique, ce qui est cohérent avec la plus faible teneur en gaz dissous au fond du lac.

L'équipe de chercheurs a testé la plasticité de la méthylation en fonction des conditions du milieu. Pour cela, les descendants d'individus sauvages des deux écomorphes ont été élevés dans les mêmes conditions de laboratoire. Les méthylomes des individus ne présentent alors pas de différences significatives, ce qui montre que la méthylation est influencée par les conditions du milieu et qu'elle est réversible.

La méthylation de gènes liés à des fonctions adaptatives pourrait donc bien permettre à des populations de diverger rapidement. Cette divergence étant en partie héréditaire, elle permettrait un premier isolement fonctionnel des populations et laisserait le temps à des divergences de séquences liées aux mutations de se mettre en place et d'asseoir génétiquement la spéciation.

Figure 1 - Les trois étapes hypothétiques de spéciation dans le lac Masoko

(1) Colonisation des habitats peu profonds du lac Masoko par la population fluviale généraliste il y a environ 10 000 ans. (2) Occupation d'habitats peu profonds par des poissons fidèles à la profondeur de leur zone de frai et à forte plasticité phénotypique. (3) Colonisation progressive, il y a 1 000 ans environ, des profondeurs riches en zooplancton et divergence phénotypique d'origine épigénétique. Les migrants, porteurs d'épigénotypes différents, subissent un désavantage croissant vis-à-vis des populations installées. Finalement, une divergence génomique « classique » (provenant de mutations) achèverait le processus de spéciation.



Auteur(s)/Autrice(s) : Vernaz et coll., 2022, traduit par Pascal Solano Licence : [CC-BY](#)
Source : [Nature Ecology & Evolution](#)

CRÉDITS

AUTEUR(S)/AUTRICE(S)

[Pascal Solano](#)

Docteur en écologie et agrégé de SVT, il enseigne au lycée Henri IV de Béziers

RELECTURE SCIENTIFIQUE

[Grégoire Vernaz](#)

Chercheur post-doctorant en génomique évolutive au sein de l'Institut zoologique de l'université de Bâle, Suisse.

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

BIBLIOGRAPHIE

1

What do we need to know about speciation?. (2012). *Trends in Ecology & Evolution*, 27, 27–39. <http://doi.org/10.1016/j.tree.2011.09.002> (Original work published 2026)

2

Butlin, R. K., Saura, M. ., Charrier, G. ., Jackson, B. ., André, C. ., Caballero, A. ., ... Rolán-Alvarez, E. . (2014). Parallel evolution of local adaptation and reproductive isolation in the face of gene flow. *Evolution*, 68, 935–949. <http://doi.org/10.1111/evo.12329> (Original work published 2026)

3

Butlin, R. K., Galindo, J. ., & Grahame, J. W. (2008). Sympatric, parapatric or allopatric: the most important way to classify speciation?. *Philosophical Transactions of the Royal Society B: Biological Sciences*, 363, 2997–3007. <http://doi.org/10.1098/rstb.2008.0076> (Original work published 2026)

4

Vernaz, G. ., Hudson, A. G., Santos, E. ., Fischer, B. ., Carruthers, M. ., Shechonge, A. H., ... Miska, E. A. (2022). Epigenetic divergence during early stages of speciation in an African crater lake cichlid fish. *Nature Ecology & Evolution*, 6, 1940–1951. <http://doi.org/10.1038/s41559-022-01894-w> (Original work published 2026)

5

Miska, E. A., & Ferguson-Smith, A. C. (2016). Transgenerational inheritance: Models and mechanisms of non-DNA sequence-based inheritance. *Science*, 354, 59–63. <http://doi.org/10.1126/science.aaf4945> (Original work published 2026)

6

Fitz-James, M. H., & Cavalli, G. . (2022). Molecular mechanisms of transgenerational epigenetic inheritance. *Nature Reviews Genetics*, 23, 325–341. <http://doi.org/10.1038/s41576-021-00438-5> (Original work published 2026)

7

Malinsky, M. ., Svardal, H. ., Tyers, A. M., Miska, E. A., Genner, M. J., Turner, G. F., & Durbin, R. . (2018). Whole-genome sequences of Malawi cichlids reveal multiple radiations interconnected by gene flow. *Nature Ecology & Evolution*, 2, 1940–1955. <http://doi.org/10.1038/s41559-018-0717-x> (Original work published 2026)