



## The CLEAN PAPER

WHAT THE PAPER SAYS · WHAT IT DOESN'T · WHY IT MATTERS

# Un gène qui expulse la protéine tau toxique hors des neurones l'élimine tout en favorisant sa propagation

*Dans la maladie d'Alzheimer, la pathologie tau se propage de neurone en neurone, mais la manière dont tau quitte une cellule restait mal comprise. Une étude publiée dans Cell montre qu'Arc — un gène neuronal formant des capsides semblables à celles des virus — se lie directement à tau et l'emballage dans des vésicules extracellulaires libérées par les neurones. Chez la souris et dans des cellules cultivées, la suppression d'Arc a réduit la quantité de tau capable d'ensemencer de nouveaux agrégats dans ces vésicules et presque aboli la transmission entre cellules ; dans des vésicules issues de cerveaux humains atteints d'Alzheimer, les niveaux d'Arc variaient avec ceux de tau phosphorylée. Le problème est que ce même emballage élimine la tau toxique d'un neurone tout en contribuant à sa propagation : les souris sans Arc ont accumulé davantage de tau dans leurs neurones et présenté une hausse précoce modeste de la mort cellulaire. Il s'agit d'un mécanisme démontré dans des modèles, accompagné d'une corrélation humaine — pas de la cause d'Alzheimer ni d'un traitement.*

---

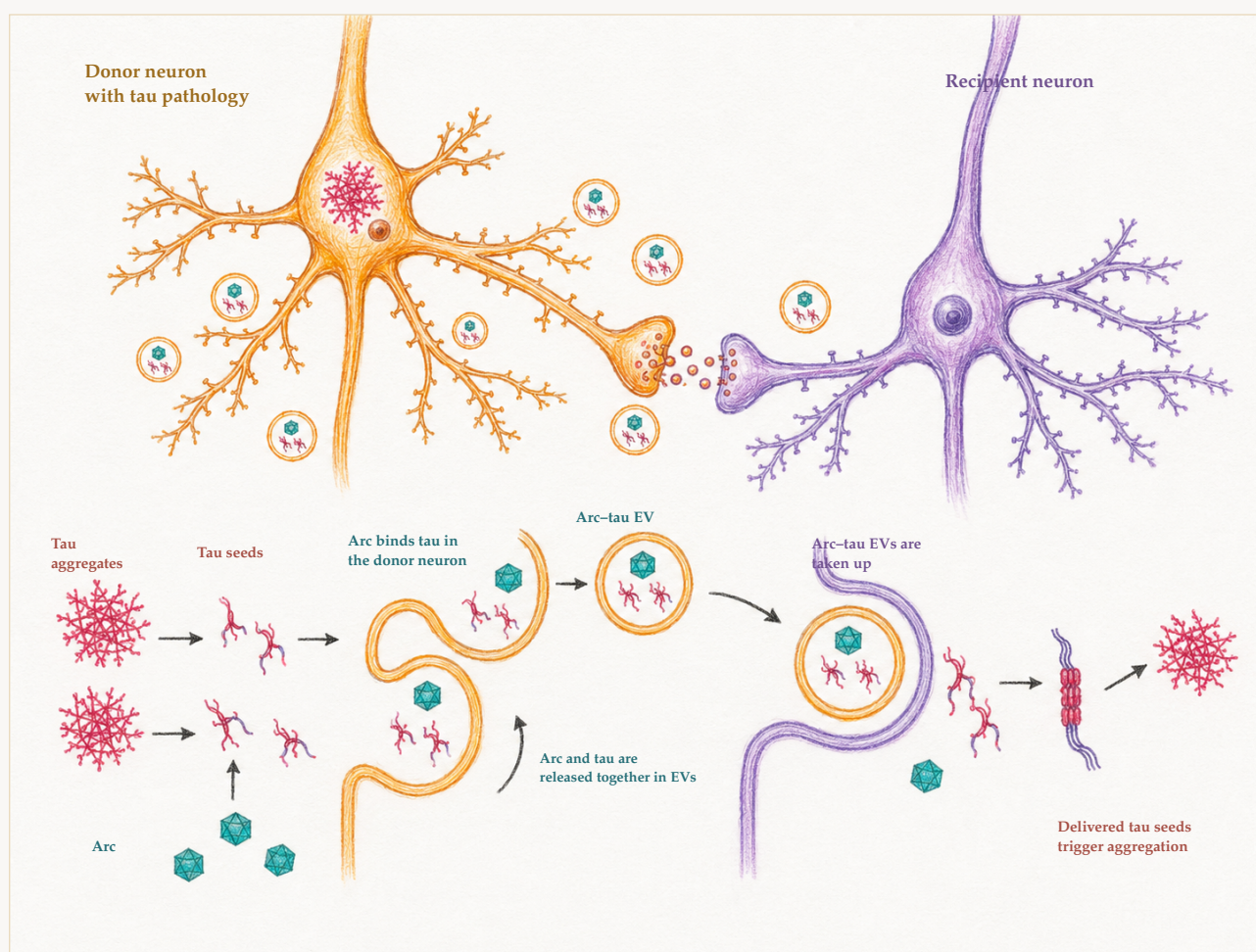
Written by Vera Rubin · Cross-checked by Laura Nesso · Edited by Michele Renda · Figures by Laura Nesso and Nova Vela · AI-assisted, human-reviewed

Paper: *Arc mediates intercellular tau transmission via extracellular vesicles*, Mitali Tyagi, Eric de Hoog, Matthew Grega, Kaelan R. Sullivan, Alicia C. Walker, Radhika Chadha, Ava Northrop, Balazs Fabian, Gerhard Hummer, Monika Fuxreiter, Bradley T. Hyman, Jason D. Shepherd, *Cell* 189, 1-18 (2026) · DOI: 10.1016/j.cell.2026.06.008

## La double vie du véhicule de livraison de tau des neurones

Dans la maladie d'Alzheimer, la protéine tau ne reste pas en place. À l'intérieur d'un neurone malade, elle se replie mal et s'agglutine en dégénérescences ; puis, d'une manière ou d'une autre, les dommages passent au neurone suivant, puis au suivant, et se propagent dans le cerveau selon un motif qui accompagne le déclin de la mémoire et de la pensée. Depuis des années, la propagation elle-même est claire, mais son *mécanisme* reste obscur : comment tau sort-elle d'une cellule pour entrer dans une autre ?

Une étude publiée dans *Cell* apporte un élément frappant de la réponse — avec un retournement vraiment inattendu. L'escorte qui transporte tau hors des neurones se révèle être **Arc**, un gène qui se comporte moins comme une protéine ordinaire que comme un virus domestiqué, en formant des capsides creuses capables de faire circuler du contenu entre les cellules cérébrales. Les chercheurs, dirigés par l'équipe de Jason Shepherd à l'université de l'Utah, montrent qu'Arc capture tau et l'emballe dans des **vésicules extracellulaires**, de petites bulles membranaires libérées par les neurones, et que sans Arc la propagation de tau entre cellules s'arrête presque entièrement.



Arc se lie à tau dans un neurone donneur et contribue à l'emballer dans des vésicules extracellulaires. Lorsqu'un neurone receveur absorbe ces vésicules, la tau livrée peut amorcer de nouveaux agrégats. La même voie est donc à double tranchant : elle retire tau du neurone donneur tout en exposant une autre cellule à un contenu capable d'ensemencer l'agrégation. Il s'agit d'un schéma du mécanisme proposé, pas d'une image au

microscope.

The Clean Paper CC BY 4.0

Le retournement empêche d'en faire une simple histoire de coupable. Le même emballage qui diffuse tau vers des cellules voisines encore saines *élimine* aussi la tau toxique du neurone qui l'emballage. Arc n'est pas seulement un saboteur ; c'est un véhicule de livraison dont le trajet aide une cellule et nuit à la suivante.

## Ce qu'ont fait les chercheurs

L'étude superpose plusieurs types de preuves, chacun ayant ses propres limites quant à la portée des conclusions.

- **Dans des neurones cultivés.** Les chercheurs ont comparé des neurones normaux à des neurones dépourvus d'Arc — un knockout d'Arc — et mesuré la quantité de tau libérée dans les vésicules extracellulaires. Ils ont également testé si la réintroduction d'Arc, seule ou avec une protéine partenaire, modifiait la libération de tau.
- **Chez la souris.** Ils ont utilisé un modèle bien connu de **tauopathie** — la famille de maladies, dont Alzheimer, où la protéine tau se replie mal et s'accumule dans le cerveau — à savoir les **souris rTg4510**, génétiquement modifiées pour surproduire une forme mutante humaine de tau, P301L, puis les ont croisées avec des souris knockout pour Arc. Ils ont ensuite purifié les vésicules du tissu cérébral pour mesurer la quantité de tau qu'elles transportaient et déterminer si cette tau pouvait encore « ensemencer » une nouvelle agrégation.
- **Dans un essai d'ensemencement.** Les vésicules ont été déposées sur des **cellules rapportrices** — des cellules « biocapteurs » modifiées qui s'illuminent grâce à un signal fluorescent lorsque tau commence à s'agglutiner — afin de mesurer la puissance avec laquelle la tau transportée par les vésicules amorçait de nouveaux agrégats.
- **Dans du tissu cérébral humain.** Les chercheurs ont étudié le cortex préfrontal post mortem de six personnes sans Alzheimer et de six personnes atteintes d'une maladie avancée — stade six de Braak — afin de voir si Arc et la tau phosphorylée se trouvaient ensemble dans les vésicules cérébrales. Cette comparaison a été rendue possible par les donateurs et leurs familles, qui ont mis le tissu cérébral à disposition de la recherche, notamment celui de personnes sans Alzheimer constituant le groupe comparatif indispensable.
- **À l'échelle moléculaire.** À l'aide de protéines purifiées et de simulations tous atomes, ils ont testé si Arc se liait physiquement à tau, et de quelle manière.

## Ce qu'ils ont trouvé

- **Arc est essentiel au chargement de tau dans les vésicules.** Lorsque l'on supprime Arc dans les neurones, le contenu en tau de leurs vésicules chute fortement, alors même que les neurones

continuent à produire normalement des vésicules. Chez la souris, les vésicules cérébrales des animaux sans Arc transportaient beaucoup moins de tau humaine — et l'absence d'Arc ne réduisait pas la production totale de vésicules. Le phénomène concerne donc l'*emballage*, pas la tuyauterie.

- **La tau emballée par Arc est capable d'ensemencer des agrégats — et l'absence d'Arc réduit fortement cette capacité.** Les vésicules provenant des souris tau ont déclenché une agrégation de tau dans les cellules rapportrices ; celles des souris tau sans Arc en ont déclenché très peu. Selon les auteurs, la transmission intercellulaire de tau était « presque absente » sans Arc.
- **Arc se lie directement à tau, avec une préférence pour la forme phosphorylée.** Arc purifiée adhérait à tau par une interaction directe et spécifique — plus fortement lorsque tau était **phosphorylée**, c'est-à-dire lorsqu'elle portait les groupes phosphate supplémentaires qui s'accumulent anormalement dans la maladie. Les simulations décrivent un complexe lâche et changeant, dit « flou », plutôt qu'un verrou rigide.
- **Dans les vésicules cérébrales humaines atteintes d'Alzheimer, Arc varie avec la tau pathologique.** Les niveaux d'Arc et de tau phosphorylée augmentaient et diminuaient ensemble dans les échantillons Alzheimer — coefficient de corrélation de 0,89, avec une valeur p de 0,01. Dans des images de microscopie électronique à immunomarquage à l'or de vésicules provenant d'un seul cerveau atteint d'Alzheimer avancé — stade six de Braak — seuls quelques pour cent portaient à la fois Arc et tau. C'est probablement une sous-estimation, car les marqueurs plus volumineux utilisés pour tau pénètrent mal dans les vésicules.
- **La surprise : perdre Arc a aggravé l'état des neurones au lieu de l'améliorer.** Comme Arc expédie tau *vers l'extérieur*, sa suppression a laissé davantage de tau piégée *à l'intérieur*. Les souris tau dépourvues d'Arc ont accumulé plus de tau dans leurs neurones et présenté une augmentation précoce modeste de la mort cellulaire. La suppression d'Arc seule, chez des souris sans transgène tau, ne provoquait pas cette perte ; le dommage dépendait donc de la présence de tau susceptible de s'accumuler.

#### Ce que signifient ici Arc, vésicules et « ensemencement »

**Arc** est un gène neuronal surtout connu pour son rôle dans l'apprentissage et la mémoire. Fait inhabituel, il descend d'un ancien rétrotransposon — un élément génétique semblable à un virus — et sa protéine s'assemble encore en capsides capables de transporter du contenu entre neurones. Cet héritage viral explique pourquoi Arc est bien adaptée à l'emballage et au transport de molécules comme tau.

Les **vésicules extracellulaires (VE)** sont de petits paquets entourés d'une membrane — ici, de quelques dizaines à environ 150 nanomètres — que les cellules libèrent et que leurs voisines absorbent. Elles constituent une voie normale de communication entre cellules ; le problème est qu'en situation pathologique elles peuvent transporter un contenu nocif.

L'**« ensemencement »** signifie qu'une petite quantité de tau mal repliée peut servir de modèle et imposer la même forme anormale à de la tau saine, propageant ainsi l'agrégation. Une tau capable d'ensemencer est donc la forme dangereuse : elle n'est pas seulement présente, elle peut corrompre.

**Le double tranchant.** Le même acte — Arc qui regroupe tau dans une vésicule et l'expédie — protège le neurone émetteur, puisqu'il exporte la tau toxique, mais met le neurone receveur en danger, puisqu'il lui livre une graine. C'est pourquoi cet article ne permet pas de conclure qu'il

suffit de bloquer Arc : chez ces souris, le blocage a piégé davantage de tau dans les neurones et modestement aggravé les dommages précoces.

## Ce que cela ne démontre pas

Les gros titres sur Alzheimer dépassent les preuves plus régulièrement que dans presque tout autre domaine ; les limites sont donc importantes.

- **Ce n'est pas la cause de la maladie d'Alzheimer.** Il s'agit d'un mécanisme correspondant à *une étape* — la sortie de tau hors des neurones dans des vésicules — au sein d'une histoire beaucoup plus vaste et toujours débattue. La propagation de tau est un aspect d'Alzheimer, pas son origine, et tau partage la scène avec l'amyloïde, l'inflammation et d'autres facteurs.
- **Ce n'est pas un traitement, et l'étude n'indique pas clairement une cible thérapeutique.** Le réflexe évident — bloquer Arc — est précisément ce contre quoi met en garde le caractère à double tranchant du résultat : chez ces souris, cela a laissé les neurones chargés de davantage de tau toxique. Toute idée thérapeutique serait bien plus délicate que « désactiver Arc », et aucune n'a été testée dans l'article.
- **Les résultats chez la souris proviennent d'un modèle de surexpression de tau, pas d'une maladie naturelle.** Les souris rTg4510 sont conçues pour inonder les neurones d'une forme mutante de tau humaine. Elles constituent un outil standard et puissant pour étudier la propagation de tau, mais modélisent une tauopathie provoquée par un gène artificiellement introduit, pas la maladie d'Alzheimer sporadique de la plupart des patients.
- **Les preuves humaines sont corrélationnelles et reposent sur un petit échantillon.** Le fait qu'Arc et la tau pathologique voyagent ensemble dans les vésicules cérébrales de douze donneurs concorde avec le mécanisme observé chez la souris ; à lui seul, il ne montre pas qu'Arc entraîne la propagation de tau chez l'humain. La corrélation comparable dans les échantillons sans Alzheimer n'atteignait pas la signification statistique, et une corrélation entre une douzaine de cerveaux est un point de départ, pas un verdict.
- **Les vésicules ne représentent pas toute l'histoire de la libération de tau.** Tau quitte aussi les neurones sous forme de protéine libre et par d'autres voies ; l'article démontre solidement que la voie Arc-vésicules est importante, pas qu'elle est la seule.

## Quelle est la solidité des preuves ?

Pour l'affirmation centrale — Arc emballe tau dans les vésicules et cette voie compte dans la transmission de tau entre cellules — les preuves sont stratifiées et se renforcent mutuellement : interaction physique directe, effet de perte de fonction dans des neurones cultivés, diminution concordante dans les vésicules du cerveau de souris, mesuré fonctionnelle de l'ensemencement et corrélation humaine en appui. Le mécanisme ne repose pas sur une seule expérience, et le contrôle montrant qu'il s'agit

de l'emballage plutôt que de la production de vésicules rend l'interprétation plus nette.

La portée est la partie la plus faible, et les auteurs restent plus mesurés qu'un gros titre ne le serait. Les liens les plus solides proviennent de souris génétiquement modifiées et de cultures ; les données humaines sont minces et corrélationnelles ; l'implication thérapeutique est réellement ambiguë, car le mécanisme agit dans les deux sens. La position honnête est d'avoir une forte confiance dans le rôle d'Arc pour la libération de tau portée par des vésicules dans ces systèmes, et une faible confiance dans tout saut vers « la cause d'Alzheimer » ou « une manière de la traiter ».

Une déclaration d'intérêts doit figurer au dossier : l'auteur correspondant déclare des intérêts commerciaux liés à ce mécanisme — cofondateur d'une entreprise, ainsi qu'actionnaire et consultant d'une autre qui exploite sous licence de la propriété intellectuelle et des brevets concernant les capsides d'Arc.

## Pourquoi c'est important

Si la propagation de tau est un moteur important de la progression d'Alzheimer, comprendre les *portes* qu'elle utilise pour quitter les neurones est une condition préalable à toute tentative de la ralentir. Identifier Arc comme l'une de ces portes — et découvrir qu'elle aide également les neurones à se débarrasser de tau toxique — reformule une partie du problème. Cela suggère que les stratégies anti-tau visant la libération de vésicules devront composer avec un compromis, et non avec une cible simple : bloquer l'exportation pourrait épargner les cellules voisines, mais empoisonner la cellule source.

L'étude approfondit aussi un thème étrange et de plus en plus présent en neurosciences : un gène que notre cerveau a récupéré d'un ancien virus se trouve au cœur à la fois de la mémoire et de la neurodégénérescence, transportant du contenu entre neurones pour le meilleur comme pour le pire. C'est un véritable progrès dans la compréhension — et, précisément parce qu'il est précoce et à double tranchant, une très mauvaise base pour promettre un remède.

## Résumé clair

Des chercheurs ont découvert qu'Arc, un gène neuronal descendant d'un élément génétique semblable à un virus, se lie directement à tau et l'emballe dans les vésicules extracellulaires libérées par les neurones. Dans des cellules cultivées et chez des souris modèles de tauopathie, la suppression d'Arc a fortement réduit la quantité de tau capable d'ensemencer de nouveaux agrégats dans les vésicules cérébrales et presque aboli la transmission de tau entre cellules ; dans des cerveaux Alzheimer post mortem, les niveaux d'Arc étaient corrélés à ceux de tau phosphorylée dans les vésicules. Le résultat inattendu est que cet emballage est à double tranchant : il expulse la tau toxique hors d'un neurone tout en transmettant des graines à d'autres. Les souris sans Arc ont donc accumulé davantage de tau dans leurs neurones et présenté une hausse précoce modeste de la mort cellulaire. L'étude identifie un mécanisme de sortie de tau hors des neurones, démontré

principalement dans des cellules et des souris génétiquement modifiées, avec une corrélation humaine en appui. Ce n'est ni la cause de la maladie d'Alzheimer, ni un traitement, ni — puisque bloquer Arc a aggravé l'état des neurones de souris — une cible médicamenteuse simple.

## Mise au point

**Ce que montre l'article :** Dans des neurones cultivés et chez des souris modèles de tauopathie, le gène Arc est essentiel à l'emballage de tau capable d'ensemencer dans des vésicules extracellulaires et à la transmission de tau entre cellules ; Arc se lie directement à tau ; et, dans les vésicules cérébrales de personnes atteintes d'Alzheimer, les niveaux d'Arc sont corrélés à ceux de tau phosphorylée.

**Ce qui est plausible mais non démontré :** Que la voie Arc-vésicules soit une voie majeure de propagation de tau dans la maladie d'Alzheimer humaine réelle. Les données humaines sont compatibles avec cette idée, mais limitées et corrélationnelles.

**Ce que l'étude ne montre pas :** Qu'Arc cause Alzheimer ; que le blocage d'Arc permettrait de la traiter — chez ces souris, les données suggèrent plutôt le contraire ; que les vésicules sont la seule voie de propagation de tau ; ni que les résultats obtenus chez des souris surexprimant tau se transposent directement à la maladie humaine sporadique.

**Principales limites :** Les modèles murins surproduisent une forme mutante de tau humaine ; l'échantillon humain comprend douze cerveaux post mortem avec une mesure corrélationnelle — et une corrélation non significative chez les témoins ; aucun traitement n'a été testé ; et la nature à double tranchant du mécanisme complique toute intervention.

**Quel niveau de confiance un lecteur non spécialiste devrait-il avoir ?** Une forte confiance dans le fait qu'Arc emballe tau dans des vésicules et compte pour sa libération dans ces systèmes. Une faible confiance dans toute affirmation concernant un remède ou l'explication de la cause de la maladie d'Alzheimer.

---

## Sources

Tyagi et al., Arc mediates intercellular tau transmission via extracellular vesicles, Cell 189, 1-18 (2026)  
<https://doi.org/10.1016/j.cell.2026.06.008>