

► Les îlots de Langerhans isolés de donneurs en état de mort encéphalique constituent actuellement la seule source de cellules pour la transplantation de patients atteints de diabète de type 1. Cette approche thérapeutique reste cependant compromise par la rareté des donneurs et par certains aspects techniques. L'utilisation de sources alternatives de cellules productrices d'insuline est donc un enjeu tant thérapeutique que pour la recherche pharmacologique. Plusieurs équipes dans le monde, dont la nôtre, développent des modèles de culture cellulaire en 3D, les *Langerhanoïdes*, qui sont physiologiquement proches des îlots pancréatiques humains. Dans cette revue, nous décrivons les récentes avancées mimant la niche pancréatique (matrice extracellulaire, vascularisation, microfluidique), permettant ainsi d'accroître la fonctionnalité de ces *Langerhanoïdes*. ◀

Le diabète de type 1 et de type 2

Considéré comme une véritable pandémie, le diabète a touché 463 millions de personnes dans le monde en 2019, soit 1 adulte sur 11 [1]. D'après les prévisions de l'Organisation Mondiale de la Santé, 578 millions de personnes souffriront de diabète en 2030. Le diabète de type 1 ou de type 2 entraîne une augmentation anormale et prolongée du taux de glucose dans le sang, principalement provoquée par une insuffisance ou un défaut d'utilisation de l'insuline.

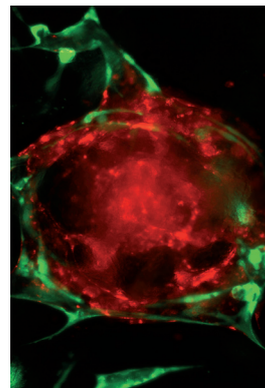
Le diabète de type 1 (DT1) concerne environ 10 % des personnes diabétiques alors que le diabète de type 2 (DT2) touche plus de 90 % de ces patients. Le DT1, également appelé diabète insulino-dépendant ou juvénile, se déclare principalement dans l'enfance ou au cours de l'adolescence. Il est lié à une destruction active d'origine auto-immunitaire des cellules β pancréatiques entraînant une insulino-pénie abso-

Organoïdes (10)

Une série animée par Thierry Jouault

Les Langerhanoïdes, des organoïdes d'îlots pancréatiques

Anastasia Papoz¹, Flora Clément¹, Camille Laporte², Emily Tubbs^{1,3}, Xavier Gidrol¹, Amandine Pitaval¹



¹Univ. Grenoble Alpes, CEA, Inserm, IRIG, Biomics, F-38000, Grenoble, France.

²Univ. Grenoble Alpes, CEA, Leti, Division for biology and healthcare technologies, Microfluidic systems and bioengineering Lab, F-38000, Grenoble, France.

³Univ. Grenoble Alpes, LBFA et BEeSy, Inserm U1055, F-38000, Grenoble, France.

amandine.pitaval@cea.fr

xavier.gidrol@cea.fr

lue responsable d'une hyperglycémie chronique. En l'absence de traitement, le pronostic vital du patient est engagé. Le DT2, aussi appelé diabète non insulino-dépendant ou diabète sucré, survient chez les personnes âgées de plus de 40 ans. Dans ce type de diabète, plusieurs anomalies physiopathologiques contribuent à la dérégulation du métabolisme du glucose : l'insulinorésistance, une résistance progressive des cellules à l'action de l'insuline, principalement des cellules des tissus périphériques (foie, muscle et tissu adipeux) ; et l'insulinopénie, un déficit de sécrétion d'insuline en réponse à un niveau élevé de la glycémie. L'apparition de la maladie est la conséquence de l'interaction de facteurs génétiques et environnementaux tels que la sédentarité, une alimentation déséquilibrée ou une obésité. À long terme, l'hyperglycémie chronique des patients diabétiques peut entraîner de graves complications macrovasculaires (athérosclérose et maladies cardiovasculaires), et microvasculaires, à l'origine de neuropathies, de rétinopathies et de néphropathies.

Aujourd'hui, il n'existe aucun traitement permettant d'arrêter ou d'inverser la progression de la maladie. Les thérapies actuelles visent majoritairement à réguler la glycémie. Pour le DT1, caractérisé par une insulino-pénie absolue, le traitement consiste en l'injection sous-cutanée pluriquotidienne d'insuline exogène. Malgré les progrès techniques réalisés pour la prise en charge des patients (évolution des insulines de synthèse, pompes à insuline, pancréas artificiels électroniques), environ 70 % d'entre eux sont insuffisamment équilibrés. Certains patients développent un diabète instable, marqué par des variabili-

Vignette (© Amandine Pitaval).

tés glycémiques majeures à l'origine d'épisodes acido-cétosiques et hypoglycémiques sévères. Pour ces patients, la transplantation d'îlots de Langerhans permettant de restaurer la fonction insulino-sécrétrice est une avancée thérapeutique décisive [2].

Pour le DT2, les traitements de première intention consistent en des mesures diététiques et hygiéniques (activité physique régulière, modification du régime alimentaire, perte de poids) accompagnées parfois d'une aide médicamenteuse. Chez ces patients, l'insulinothérapie peut être indiquée en cas d'insulinopénie avancée.

Les îlots de Langerhans : architecture de la glande endocrine pancréatique

Le pancréas endocrine d'un sujet adulte est composé en moyenne d'un million d'îlots de Langerhans d'une taille variant de 30 à 500 μm , représentant de 1 à 2 % du volume total du pancréas [3]. Ces îlots sont localisés en grappes et dispersés dans le tissu exocrine pancréatique. Chaque îlot contient 50 à 60 % de cellules β productrices d'insuline, 30 à 45 % de cellules α productrices de glucagon, moins de 10 % de cellules δ productrices de somatostatine et, dans une moindre mesure, des cellules γ productrices de polypeptide pancréatique et des cellules ϵ productrices de ghréline [4]. Au sein de chaque îlot, un flux sanguin artériel alimente les cellules et permet un flux bidirectionnel entre la circulation sanguine et les cellules endocrines richement vascularisées. Les nerfs sympathiques et parasympathiques régulent étroitement la sécrétion hormonale grâce à une innervation très dense.

Les îlots de Langerhans isolés à partir de donneurs en état de mort cérébrale constituent à l'heure actuelle la seule source pour la transplantation. La transplantation d'îlots de Langerhans est strictement réservée aux patients diabétiques instables et transplantés rénaux déjà sous traitements immuno-modulateurs. En effet, même si la transplantation d'îlots a été qualifiée de « soin courant » en 2021 par la Haute autorité de santé, la rareté des donneurs, la survie *ex vivo* amoindrie des îlots prélevés, et le recours à des traitements immuno-suppresseurs, constituent des freins à la généralisation de la procédure à l'ensemble des patients diabétiques. Ces difficultés techniques requièrent une quantité importante d'îlots nécessaire pour que ceux-ci puissent être greffés, estimée à plus de 5 000 équivalents d'îlots par kg de poids corporel [5]. Il est donc nécessaire d'avoir recours à plusieurs donneurs cadavériques pour greffer un seul patient afin d'obtenir un équilibre glycémique satisfaisant. Par conséquent, il devient crucial de trouver des sources alternatives et abondantes de cellules β fonctionnelles pour la clinique, mais aussi pour le développement de la recherche dédiée au criblage de médicaments et au développement de nouvelles cibles thérapeutiques.

Les sources disponibles

Les progrès récents de la biologie des cellules souches ont éveillé l'espoir de disposer de nouvelles sources de cellules capables de se différencier en cellules productrices d'insuline (CPI). Mais celles-ci

doivent être capables de sécréter des quantités d'insuline adaptées en réponse aux variations du taux de glucose sanguin, comme le font les îlots natifs.

L'utilisation des cellules souches embryonnaires humaines (hESC) issues de blastocystes, et des cellules souches pluripotentes induites (iPSC) issues de cellules somatiques, comme les fibroblastes ou des cellules sanguines (PBMC, *peripheral blood mononuclear cells*) suscite un grand intérêt. Leur différenciation en cellules β pancréatiques fonctionnelles nécessite cependant plusieurs étapes séquentielles dont le but est de mimer les grandes étapes de l'organogenèse *in vivo*. Les premiers essais réalisés en culture monocouche ont généré des populations de cellules β immatures [6]. Leur maturation n'a été effective que lors de leur transplantation chez des souris immunodéficientes, révélant le rôle déterminant joué par l'environnement *in vivo* dans ce processus [7]. Depuis 2014, des avancées significatives ont été réalisées pour obtenir une différenciation plus efficace *in vitro*, en générant des cellules β capables à la fois de sécréter l'insuline, suite à une stimulation par le glucose, et de « guérir » un diabète induit chez la souris (dans un modèle de traitement par la streptozotocine) [8, 9].

En parallèle, de nombreux efforts ont été réalisés afin d'identifier d'autres sources de cellules β fonctionnelles. Certaines études se sont focalisées sur la différenciation des cellules souches adultes, d'autres sur la transdifférenciation de cellules exocrines pancréatiques, d'hépatocytes, ou de cellules du tube digestif, en CPI (Figure 1) [10-14] (→).

(→) Voir les Synthèses de P.A. Lysy, *m/s* n° 4, avril 2016, page 401, et B. Duvaillie, *m/s* n° 8-9, août-septembre 2013, page 744

Se rapprocher de la réalité physiologique du vivant

Afin d'améliorer la fonctionnalité *in vitro* et *in vivo* des îlots et des CPI dérivées de cellules souches, plusieurs protocoles ont été développés depuis 2017 grâce à l'utilisation de systèmes de culture en 3 dimensions (3D) et à la reproduction des propriétés du microenvironnement (ou « niche ») des îlots.

Génération de structures 3D

In vivo, les cellules s'organisent en trois dimensions, dans un arrangement organisé et structuré, le tissu. C'est pourquoi imiter la structure, l'architecture et la morphologie de l'îlot est essentiel pour favoriser la communication intercellulaire et la polarité cellulaire, toutes deux cruciales pour la maturation et la fonctionnalité de l'îlot [15, 16]. Dans ce but, les protocoles

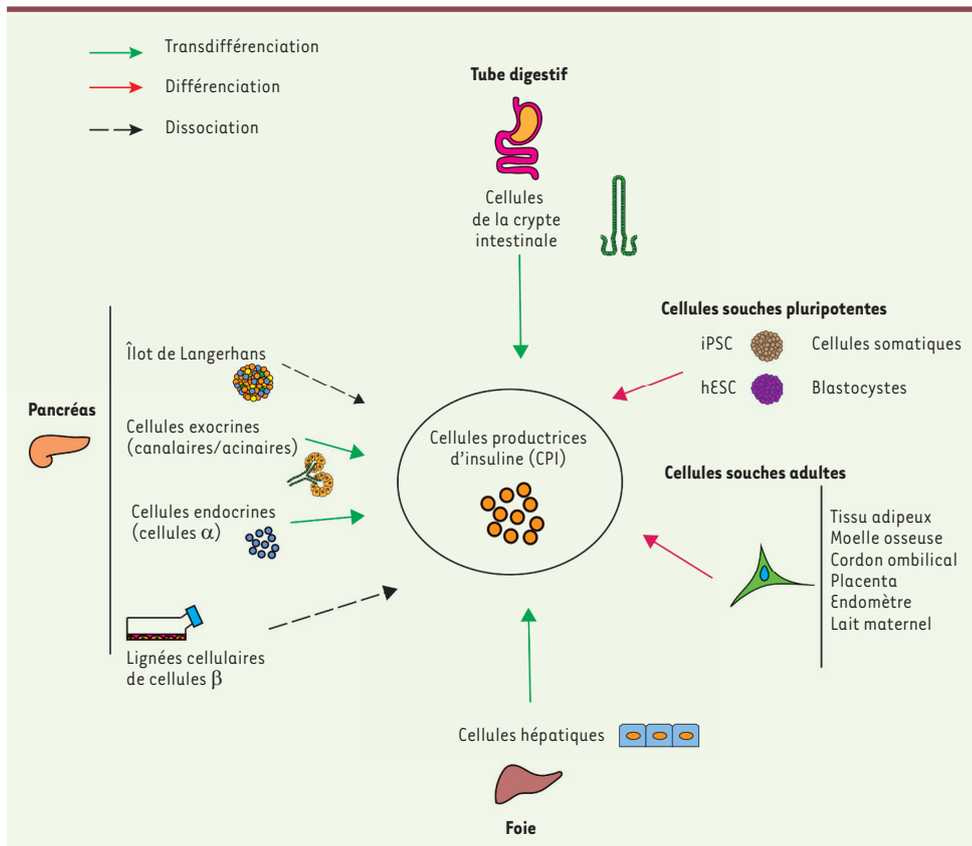


Figure 1. Schéma illustrant les sources disponibles pour générer des cellules productrices d'insuline (CPI) via la transdifférenciation de cellules différenciées adultes (flèches vertes), via la différenciation de cellules souches multipotentes ou pluripotentes (flèches rouges), via l'isolement de cellules à partir d'une population hétérogène (îlot natif) ou de lignées cellulaires telles que les cellules EndoCβ-H1 (flèches noires pointillées).

Diverses méthodes ont été développées pour fabriquer de manière reproductible de tels organoïdes d'îlots ayant une taille normalisée, notamment la culture en goutte suspendue [24, 25], en micropuits ou en chambres à motifs [19, 21,

n'ont cessé d'évoluer (Figure 2). Les îlots de Langerhans humains présentent une grande hétérogénéité de taille [3]. L'étude de Roger Lehmann *et al.* rapporte d'ailleurs que cette hétérogénéité est corrélée à une variabilité de fonctionnalité. En effet, les petits îlots, d'un diamètre égal ou inférieur à 150 µm, sont plus sensibles au glucose et plus viables que les gros îlots après transplantation chez la souris [17]. Cela s'explique par la perte de vascularisation interne des gros îlots, combinée à une diminution de la diffusion des nutriments et de l'oxygénation au cœur de ces îlots, favorisant le développement d'un cœur nécrotique [18]. Ces observations ont conduit à des améliorations de la fonctionnalité des îlots isolés en s'appuyant sur une méthode de dissociation suivie d'une réagrégation forcée des cellules pour générer des pseudo-îlots normalisés en taille (avec un diamètre variant de 100 à 150 µm) et en contenu cellulaire. Morphologiquement similaires aux îlots des donneurs, ils sont caractérisés par une survie après transplantation chez la souris comparable aux îlots non dissociés (Figure 2A) [18, 19].

Le développement de la culture en 3D a permis d'augmenter de manière considérable l'efficacité de la différenciation des cellules souches en CPI. Cela a consisté à générer des organoïdes au dernier stade de différenciation [8], dans le but de mimer l'agrégation spontanée *in vivo* des progéniteurs lors des phases tardives de l'organogénèse du pancréas [20]. La combinaison de cette technique de culture avec celle visant à normaliser la taille des organoïdes d'îlots (150 µm) a permis d'apporter de nouvelles améliorations techniques favorisant la sécrétion d'insuline en réponse au glucose administré [21-23].

26-28], en échafaudage [23], en réacteur avec agitateur [22] et la génération sur puce microfluidique [29-31] (→).

(→) Voir la Synthèse de F. Lebreton *et al.*, *m/s* n° 10, octobre 2020, page 879

Améliorer la fonctionnalité des îlots de Langerhans et des Langerhanoïdes : mimer la niche des îlots de Langerhans

Le suffixe -oïde signifiant « qui ressemble à », nous proposons de regrouper les organoïdes d'îlots, c'est-à-dire l'ensemble des modèles cellulaires qui permettent de mimer la fonction et la structure des îlots de Langerhans, quelle que soit leur origine, sous le terme de *Langerhanoïdes*.

Lors du protocole d'isolement des îlots pancréatiques, ces derniers sont dissociés de la matrice extracellulaire (MEC) et de leur vascularisation, deux éléments essentiels pour assurer leur longévité et leur fonctionnalité. La culture prolongée des îlots isolés *in vitro* reste impossible à réaliser, du fait de l'absence de prolifération et de leur déclin fonctionnel après quelques jours. C'est pourquoi de nombreuses études ont tenté de reproduire la niche des îlots afin de recréer, au mieux, leur environnement biomécanique et biochimique. Les *Langerhanoïdes* ainsi générés sont de plus en plus proches de la réalité physiologique. Leur viabilité *in vitro* est également augmentée (Figure 2).

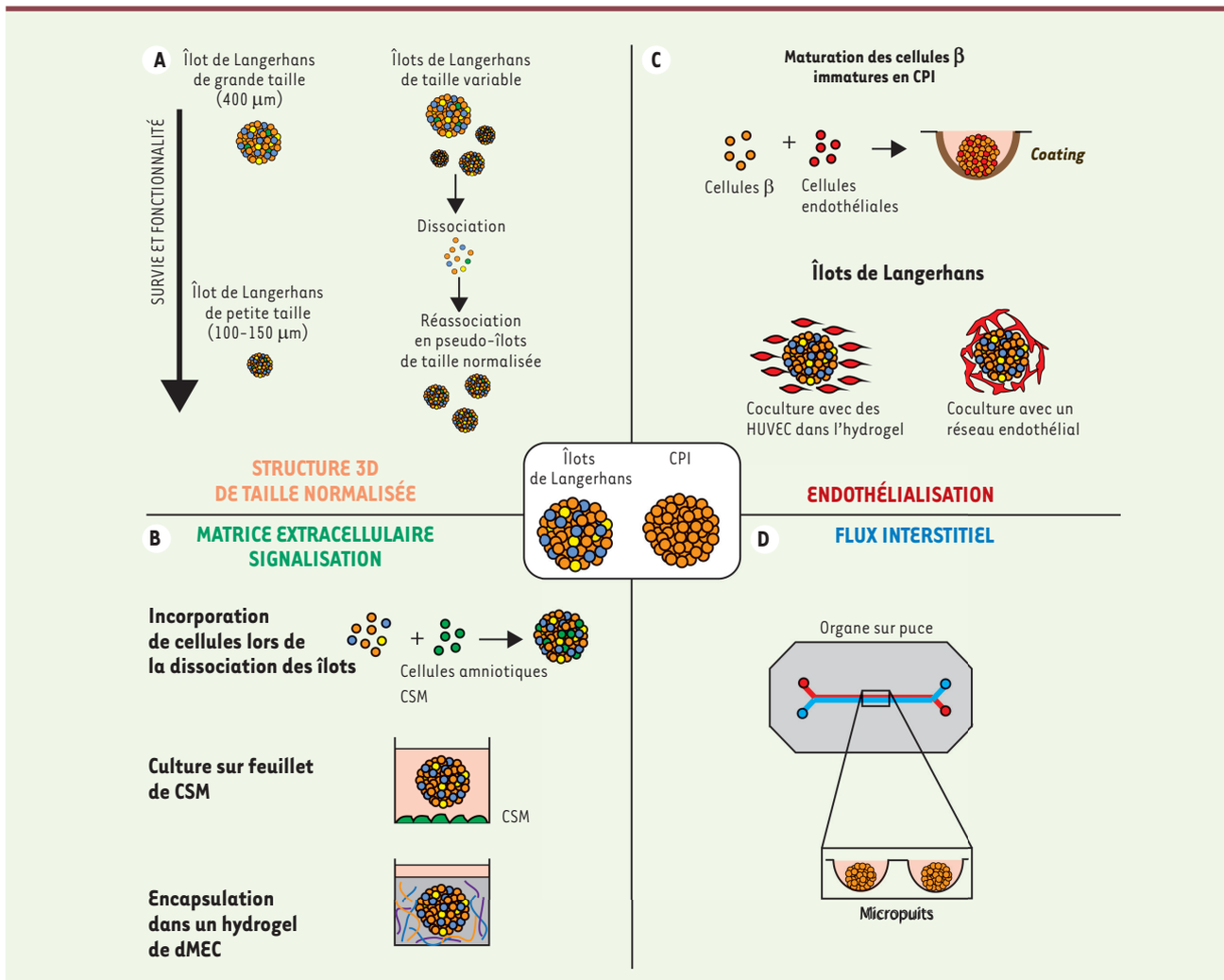


Figure 2. Schéma illustrant les méthodes pour modéliser au mieux la physiologie des Langerhanoïdes (organoïdes d'îlots) et ainsi augmenter leur viabilité et leur fonctionnalité : (A) la normalisation de la taille des Langerhanoïdes ; (B) l'incorporation de cellules (CSM ou cellules amniotiques) favorisant la sécrétion d'insuline ou encore la coculture avec des CSM et l'encapsulation dans un hydrogel de dMEC ; (C) l'addition de cellules endothéliales lors de la maturation des CPI ou la coculture des îlots de Langerhans avec des cellules endothéliales ou en présence d'un réseau endothélial mature ; (D) la mise en culture dans un système microfluidique afin de mimer le flux interstitiel du pancréas. CSM : cellules souches mésenchymateuses, CPI : cellules productrices d'insuline, dMEC : matrice extracellulaire décellularisée, HUVEC : human umbilical vein endothelial cell.

Apport de cellules pour reproduire la matrice extracellulaire

Les cellules endocrines interagissent avec les cellules stromales présentes dans la niche qui les accueille : les cellules endothéliales, les fibroblastes, les cellules neuronales et les cellules souches mésenchymateuses (CSM). Ces dernières contribuent à la formation et à la maturation du pancréas *in vivo*. Elles procurent à la fois un support physique aux îlots et les signaux nécessaires à la fonction biologique, notamment *via* la sécrétion de macromolécules et le remodelage de la MEC. À titre d'exemple, en coculture *in vitro*, les CSM augmentent la longévité des îlots natifs et leur fonctionnalité *via* la sécrétion de cytokines et de facteurs de croissance [32]. Les CSM incorporées aux îlots après dissociation

et réassociation permettent également de maintenir la glycémie de souris diabétiques plus longtemps que des monocultures, et cela avec une quantité moindre d'îlots qu'en cas d'injection d'îlots seuls [33]. Les progéniteurs pancréatiques profitent également des effets bénéfiques des CSM lors de telles cocultures : ils prolifèrent et se différencient en cellules β fonctionnelles *in vitro* et permettent de diminuer l'hyperglycémie de souris diabétiques de façon plus prononcée que des îlots cultivés seuls [34]. Comme les CSM, les cellules épithéliales provenant d'amnios humains, sont également bénéfiques aux îlots. Leur

incorporation dans un groupe de cellules d'îlots de Langerhans diminue les effets du stress hypoxique et améliore la fonction insulino-sécrétrice et la viabilité des *Langerhanoïdes*. La transplantation de ces îlots enrichis permet la normalisation de la glycémie de souris diabétiques [27, 31].

Les hydrogels

Les hydrogels, constitués de polymères hydrophiles, possèdent une teneur élevée en oxygène et un taux de pénétration rapide des nutriments, des qualités essentielles à la survie des cellules. Leur rôle est d'apporter des protéines de la MEC native, de fournir un support 3D aux îlots et aux cellules progénitrices pour maintenir leur viabilité pendant le processus de transplantation ou pour favoriser la différenciation des cellules souches en CPI *in vitro*. Il en existe un grand nombre, synthétiques ou naturels, le collagène de type I étant le plus utilisé car largement présent dans la MEC qui entoure les îlots [35].

Ces dernières années, l'utilisation de la MEC décellularisée (dMEC) a suscité un grand intérêt dans l'ingénierie cellulaire et tissulaire. Grâce au processus de décellularisation d'un tissu, les composants cellulaires et nucléaires sont éliminés tandis que les protéines de la MEC mais aussi des facteurs solubles, comme les facteurs de croissance, les cytokines, voire les acides nucléiques non codants, restent relativement préservés, quantitativement mais aussi qualitativement. Ainsi, la dMEC mime la structure de la MEC du tissu natif et la signalisation qu'elle induit. Elle présente, de plus, une faible immunogénicité. La dMEC dérivée de pancréas a l'avantage d'imiter non seulement le microenvironnement exocrine mais aussi le microenvironnement endocrine dans lequel se retrouvent les îlots (Figure 2B). En effet, dans le pancréas, ces deux compartiments sont intimement liés, aussi bien anatomiquement que fonctionnellement.

Sous la forme d'un hydrogel, la dMEC pancréatique de porc (ppdMEC) est ainsi utilisée pour mimer la niche des îlots et prolonger leur survie et leur sécrétion d'insuline [36, 37]. D'autres études ont rapporté les bénéfices de dMEC pancréatiques dérivées de rat, de porc et même de donneurs humains lors des phases précoces de la différenciation des CPI dérivées de cellules souches, aussi bien en les utilisant comme tapis pour la culture (*coating*) que sous forme d'hydrogel [38-40]. La transplantation de ces cellules chez des souris préalablement traitées à la streptozotocine dans des microcapsules contenant la ppdMEC a fortement diminué l'hyperglycémie de ces animaux [39].

Très peu d'études à ce jour ont généré de la dMEC issue de pancréas de donneurs humains afin de se rapprocher de la physiologie du pancréas humain [40, 41]. Une étude des constituants présents dans la MEC de pancréas humain après décellularisation (ou matrisome) a montré la conservation dans cette préparation de 120 protéines constitutives ou associées à la MEC [40]. La MEC décellularisée est en effet riche en protéines matricielles, telles que le collagène et la laminine, mais elle contient également d'autres molécules impliquées dans sa régulation, en quantité moins abondante, comme des protéoglycanes et des glycoprotéines [40]. Le collagène V a été identifié comme un facteur clé favorisant la formation des *Lange-*

rhanoides à partir de cellules souches [42]. Et même s'il y a encore peu d'études, il est raisonnable de penser que les acides nucléiques non codants, ARN longs non codants et micro-ARN, peuvent aussi jouer un rôle dans le microenvironnement pancréatique.

Notre équipe a généré des dMEC provenant de tissus adipeux humain et de pancréas de porc. La culture des pseudo-îlots (*InSphero AG*, Schlieren, Suisse) sur ce type de dMEC augmente leur fonction insulino-sécrétrice, spécialement au 3^e jour après ensemencement (comparativement à des îlots cultivés sans *coating* ou en présence de fibrine). Ces travaux (en cours) semblent attester l'effet bénéfique potentiel de ces dMEC sur la fonctionnalité des pseudo-îlots.

Vascularisation

Les cellules endothéliales jouent également un rôle déterminant dès l'organogenèse pancréatique : elles permettent la différenciation des cellules souches pluripotentes en cellules endocrines. Leur capacité à sécréter des hormones est en effet primordiale dans l'architecture du pancréas [43]. Dans les îlots de Langerhans, elles établissent un dialogue permanent et réciproque avec l'ensemble des cellules constituant l'îlot pancréatique. Elles ont la capacité de former des réseaux qui apportent aux îlots, non seulement l'oxygène et les nutriments dont ils ont besoin, mais aussi des facteurs de croissance et des protéines clés de la MEC. Ces cellules participent ainsi à la prolifération, à la survie et à la fonction sécrétrice des cellules β . En cas de transplantation, l'anastomose entre le réseau sanguin du greffon et le réseau de l'hôte favorise la prise de la greffe et, par conséquent, contribue à une délivrance d'insuline plus efficace [44]. Pour toutes ces raisons, la présence de cellules endothéliales est cruciale pour accroître la fonctionnalité des cellules β et la prise de greffe *in vivo* des *Langerhanoïdes* (Figure 2C). L'agrégation de cellules endothéliales telles que les HUVEC (*human umbilical vein endothelial cells*) avec des cellules souches prédifférenciées favorise ainsi leur maturation en CPI fonctionnelles, capables de répondre à une stimulation par le glucose. Ces expériences ont été réalisées sur des matrices comme le *matrigel* ou l'*amikagel* [28, 45]. L'équipe de Hideki Taniguchi a utilisé la capacité de contraction des CSM pour produire des *Langerhanoïdes* vascularisés sur un lit de *matrigel* par auto-condensation en les combinant à des fragments de pancréas ou avec des îlots de Langerhans et des cellules endothéliales. La normalisation de la glycémie chez une souris diabétique après transplantation a montré l'efficacité de cette méthode innovante [46].

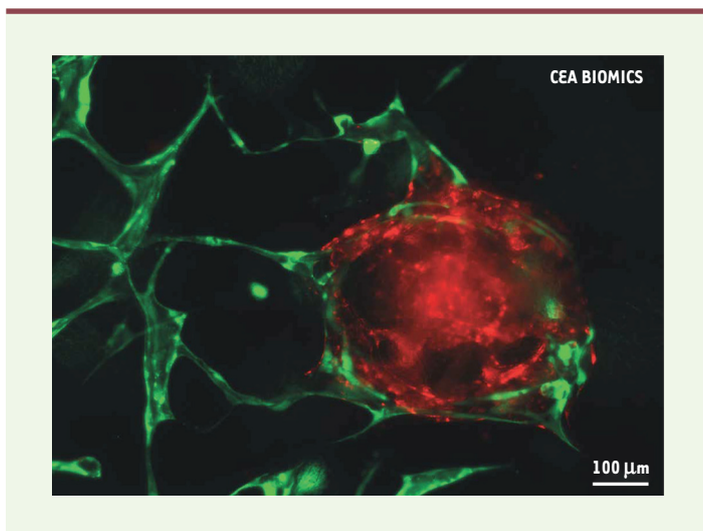


Figure 3. Image d'un Langerhanoïde vascularisé avec des cellules HUVEC exprimant une protéine fluorescente rouge. Les émanations des cellules endothéliales se sont connectées avec le réseau endothélial développé grâce à la présence de cellules HUVEC exprimant une protéine fluorescente verte et de fibroblastes ensemencés dans l'hydrogel de fibrine.

Plus récemment, des îlots humains, encapsulés dans un hydrogel de ppdMEC en présence d'HUVEC, se sont révélés capables de sécréter plus d'insuline et présenteraient une plus faible nécrose centrale [36]. Ensemencés dans un hydrogel avec des cellules supports, comme des CSM, les HUVEC ont, de plus, la capacité de former un réseau endothélial autour des îlots de rat [47].

L'encapsulation des Langerhanoïdes vascularisés dans un hydrogel favorise l'échappement des cellules endothéliales endogènes en formant des bourgeonnements (en anglais, *sproutings*) visibles en microscopie [37, 48]. Ainsi, une anastomose entre les cellules endothéliales constituant le Langerhanoïde et celles présentes dans l'hydrogel semble facilitée.

Nous avons généré des Langerhanoïdes endothélialisés en y associant des HUVEC-RFP (des cellules exprimant la protéine fluorescente *red fluorescent protein*) et des cellules dissociées d'îlots de Langerhans humains. De même, lors d'expériences d'intégration en hydrogel de fibrine pré-endothélialisé avec des HUVEC-GFP (des cellules exprimant la protéine fluorescente *green fluorescent protein*), nous avons observé des anastomoses entre cellules endothéliales, présentes dans les Langerhanoïdes, et le réseau endothélial contenu dans la matrice (Figure 3). Le développement de ces modèles innovants permet d'étudier l'angiogenèse à partir des cellules endothéliales contenues dans les Langerhanoïdes, mais également, le développement du réseau depuis la niche vers les Langerhanoïdes. Notons que l'équipe de Josef Penninger développe actuellement des organoïdes de vaisseaux qui permettent de mimer les défauts de vascularisation observés dans le diabète [49].

Les organes sur puce

La culture dynamique des îlots représente un autre aspect de l'assemblage biomimétique des îlots. Elle permet un apport efficace de nutriments et une élimination des déchets en continu (Figure 2D). Comparée

à la culture statique, ce type de culture protège les îlots des conditions hypoxiques et améliore leur survie et leur insulino-sécrétion [50]. Une étude récente a combiné trois techniques : l'addition de cellules endothéliales lors de la dissociation/réagrégation des cellules isolées d'îlots natifs ; le contrôle de la taille des Langerhanoïdes générés ; et la culture dynamique sur puces microfluidiques. Cette étude a montré que les structures obtenues par culture dynamique étaient plus viables et avaient une meilleure réponse au glucose après 14 jours sous flux en comparaison avec une culture statique. De plus, l'expression de protéines de la MEC était augmentée durant les conditions dynamiques, et contribuait à la fonctionnalité des organoïdes d'îlots [29].

Conclusion : vers une complexification des modèles *in vitro*

À notre connaissance, le maintien de la viabilité et de la fonctionnalité des Langerhanoïdes en culture pendant un mois et au-delà n'a pas été démontré. Pour y parvenir, il est possible de combiner toutes les techniques qui visent à reconstituer le microenvironnement pancréatique et à se rapprocher de la réalité physiologique du pancréas. Nous cherchons ainsi à générer des Langerhanoïdes vascularisés (Figure 3) et à les encapsuler dans de la dMEC de pancréas humain. L'intégration de l'ensemble de ces modèles dans une plateforme microfluidique devrait permettre, *via* le contrôle des flux entrants et sortants, d'optimiser la perfusion d'oxygène et de nutriments, prolongeant ainsi la viabilité et la fonctionnalité de ces îlots. Enfin, des études sont en cours en vue de modéliser différentes maladies liées au diabète et d'en étudier les mécanismes impliqués (cause ou conséquence). ♦

SUMMARY

Generating pancreatic islets organoids: Langerhanoïdes

The extension of islet transplantation to a wider number of Type 1 diabetic patients is compromised by the scarcity of donors, the reduced *ex vivo* survival of pancreatic islets and the use of immunosuppressive treatments. Islets of Langerhans isolated from brain-dead donors are currently the only cell source for transplantation. Thus, it is crucial to find an alternative and an abundant source of functional insulin secreting cells not only for clinical use but also for the development of research dedicated to the screening of drugs and to the development of new therapeutic targets. Several groups around the world, including ours, develop 3D culture models as Langerhanoïdes that closely mimic human pancreatic islets physiology. In this review, we

describe recent advances to mimic the pancreatic niche (extracellular matrix, vascularization, microfluidics) allowing better functionality of Langerhans cells. 

REMERCIEMENTS

Ce travail a été soutenu par le CEA, le fond Carnot et Y. Spot. Nous remercions Delphine Freida pour sa relecture.

LIENS D'INTÉRÊT

Les auteurs déclarent n'avoir aucun lien d'intérêt concernant les données publiées dans cet article.

RÉFÉRENCES

- Saeedi P, Petersohn I, Salpea P, et al. Global and regional diabetes prevalence estimates for 2019 and projections for 2030 and 2045: Results from the International Diabetes Federation Diabetes Atlas, 9th edition. *Diabetes Res Clin Pract* 2019 ; 157.
- Lablanche S, Borot S, Wojtuszczyńska A, et al. Ten-years outcomes of islet transplantation in patients with type 1 diabetes: data from the Swiss-French GRAGIL network. *Am J Transplant* 2021 ; 21 : 3725-33.
- Buchwald P, Bernal A, Echeverri F, et al. Fully automated islet cell counter (ICC) for the assessment of islet mass, purity, and size distribution by digital image analysis. *Cell Transplant* 2016 ; 25 : 1747-61.
- Ribeiro D, Kvist AJ, Wittung-Stafshede P, et al. 3D-models of insulin-producing β -cells: from primary islet cells to stem cell-derived islets. *Stem Cell Rev Reports* 2018 ; 14 : 177-88.
- Shapiro AMJ, Pokrywczynska M, Ricordi C. Clinical pancreatic islet transplantation. *Nat Rev Endocrinol* 2017 ; 13 : 268-77.
- D'Amour KAD, Bang AG, Eliazar S, et al. Production of pancreatic hormone – expressing endocrine cells from human embryonic stem cells. *Nat Biotechnol* 2006 ; 24 : 1392-401.
- Kroon E, Martinson LA, Kadota K, et al. Pancreatic endoderm derived from human embryonic stem cells generates glucose-responsive insulin-secreting cells in vivo. *Nat Biotechnol* 2008 ; 26 : 443-52.
- Pagliari FW, Millman JR, Gürtler M, et al. Generation of functional human pancreatic β cells in vitro. *Cell* 2014 ; 159 : 428-39.
- Rezania A, Bruin JE, Arora P, et al. Reversal of diabetes with insulin-producing cells derived in vitro from human pluripotent stem cells. *Nat Biotechnol* 2014 ; 32 : 1121-33.
- Hassiotou F, Beltran A, Chetwynd E, et al. Breastmilk is a novel source of stem cells with multilineage differentiation potential. *Stem Cells* 2012 ; 30 : 2164-74.
- Sapir T, Shternhall K, Meivar-Levy I, et al. Cell-replacement therapy for diabetes: Generating functional insulin-producing tissue from adult human liver cells. *Proc Natl Acad Sci USA* 2005 ; 102 : 7964-9.
- Wassmer C, Lebreton F, Bellofatto K, et al. Generation of insulin-secreting organoids: a step toward engineering and transplanting the bioartificial pancreas. *Transpl Int* 2020 ; 33 : 1577-88.
- Lysy PA. La thérapie cellulaire du diabète. *Med Sci (Paris)* 2016 ; 32 : 401-7.
- Duvillié B. Quelles cellules souches pour une réparation du pancréas endocrine ? *Med Sci (Paris)* 2013 ; 29 : 744-8.
- Bader E, Migliorini A, Gegg M, et al. Identification of proliferative and mature β -cells in the islets of Langerhans. *Nature* 2016 ; 535 : 430-4.
- Weitz J, Menegaz D, Caicedo A. Deciphering the complex communication networks that orchestrate pancreatic islet function. *Diabetes* 2021 ; 70 : 17-26.
- Lehmann R, Zuellig RA, Kugelmeier P, et al. Superiority of small islets in human islet transplantation. *Diabetes* 2007 ; 56 : 594-603.
- Yu Y, Gamble A, Pawlick R, et al. Bioengineered human pseudoislets form efficiently from donated tissue, compare favourably with native islets in vitro and restore normoglycaemia in mice. *Diabetologia* 2018 ; 61 : 2016-29.
- Hilderink J, Spijker S, Carlotti F, et al. Controlled aggregation of primary human pancreatic islet cells leads to glucose-responsive pseudoislets comparable to native islets. *J Cell Mol Med* 2015 ; 19 : 1836-46.
- Jeon J, Correa-Medina M, Ricordi C, et al. Endocrine cell clustering during human pancreas development. *J Histochem Cytochem* 2009 ; 57 : 811-24.
- Nair GG, Liu JS, Russ HA, et al. Recapitulating endocrine cell clustering in culture promotes maturation of human stem-cell-derived β cells. *Nat Cell Biol* 2019 ; 21 : 263-74.
- Velazco-Cruz L, Song J, Maxwell KG, et al. Acquisition of dynamic function in human stem cell-derived β cells. *Stem Cell Reports* 2019 ; 12 : 351-65.
- Youngblood RL, Sampson JP, Lebioda KR, et al. Microporous scaffolds support assembly and differentiation of pancreatic progenitors into β -cell clusters. *Acta Biomater* 2019 ; 96 : 111-22.
- Zuellig RA, Cavallari G, Gerber P, et al. Improved physiological properties of gravity-enforced reassembled rat and human pancreatic pseudo-islets. *J Tissue Eng Regen Med* 2017 ; 11 : 109-20.
- Gao B, Jing C, Ng K, et al. Fabrication of three-dimensional islet models by the geometry-controlled hanging-drop method. *Acta Mech Sin* 2019 ; 35 : 329-37.
- Kim Y, Kim H, Ko UH, et al. Islet-like organoids derived from human pluripotent stem cells efficiently function in the glucose responsiveness *in vitro* and *in vivo*. *Sci Rep* 2016 ; 6 : 1-13.
- Lebreton F, Lavallard V, Bellofatto K, et al. Insulin-producing organoids engineered from islet and amniotic epithelial cells to treat diabetes. *Nat Commun* 2019 ; 10 : 4491.
- Candiello J, Grandhi TSP, Goh SK, et al. 3D heterogeneous islet organoid generation from human embryonic stem cells using a novel engineered hydrogel platform. *Biomaterials* 2018 ; 177 : 27-39.
- Jun Y, Lee J, Choi S, et al. In vivo-mimicking microfluidic perfusion culture of pancreatic islet spheroids. *Sci Adv* 2019 ; 5 : 1-13.
- Tao T, Wang Y, Chen W, et al. Engineering human islet organoids from iPSCs using an organ-on-chip platform. *Lab Chip* 2019 ; 19 : 948-58.
- Lebreton F, Wassmer C-H, Bellofatto K, et al. Organoides sécréteurs d'insuline. *Med Sci (Paris)* 2020 ; 36 : 879-85.
- Hubber EL, Rackham CL, Jones PM. Protecting islet functional viability using mesenchymal stromal cells. *Stem Cells Transl Med* 2021 ; 10 : 674-80.
- Jun Y, Kang AR, Lee JS, et al. Microchip-based engineering of super-pancreatic islets supported by adipose-derived stem cells. *Biomaterials* 2014 ; 35 : 4815-26.
- Li XY, Wu SY, Leung PS. Human fetal bone marrow-derived mesenchymal stem cells promote the proliferation and differentiation of pancreatic progenitor cells and the engraftment function of islet-like cell clusters. *Int J Mol Sci* 2019 ; 20 : 4083.
- Salg GA, Giese NA, Schenk M, et al. The emerging field of pancreatic tissue engineering: A systematic review and evidence map of scaffold materials and scaffolding techniques for insulin-secreting cells. *J Tissue Eng* 2019 ; 10 : 204173141988470.
- Kim J, Shim IK, Hwang DG, et al. 3D cell printing of islet-laden pancreatic tissue-derived extracellular matrix bioink constructs for enhancing pancreatic functions. *J Mater Chem B* 2019 ; 7 : 1773-81.
- Jiang K, Chaimov D, Patel SN, et al. 3-D physiometric extracellular matrix hydrogels provide a supportive microenvironment for rodent and human islet culture. *Biomaterials* 2019 ; 198 : 37-48.
- Bi H, Karanth SS, Ye K, et al. Decellularized tissue matrix enhances self-assembly of islet organoids from pluripotent stem cell differentiation. *ACS Biomater Sci Eng* 2020 ; 6 : 4155-65.
- Chaimov D, Baruch L, Krishtul S, et al. Innovative encapsulation platform based on pancreatic extracellular matrix achieve substantial insulin delivery. *J Control Release* 2017 ; 257 : 91-101.
- Sackett SD, Tremmel DM, Ma F, et al. Extracellular matrix scaffold and hydrogel derived from decellularized and delipidized human pancreas. *Sci Rep* 2018 ; 8 : 10452.
- Tamburrini R, Chaimov D, Asthana A, et al. Detergent-free decellularization of the human pancreas for soluble extracellular matrix (ECM) Production. *J Vis Exp* 2020 ; 2020 : 1-15.
- Bi H, Ye K, Jin S. Proteomic analysis of decellularized pancreatic matrix identifies collagen V as a critical regulator for islet organogenesis from human pluripotent stem cells. *Biomaterials* 2020 ; 233 : 119673.
- Hogan MF, Hull RL. The islet endothelial cell: a novel contributor to beta cell secretory dysfunction in diabetes. *Diabetologia* 2017 ; 60 : 952-9.
- Pepper AR, Gala-Lopez B, Ziff O, et al. Revascularization of transplanted pancreatic islets and role of the transplantation site. *Clin Dev Immunol* 2013 ; 2013 : 1-13.
- Augsornworawat P, Velazco-Cruz L, Song J, et al. A hydrogel platform for in vitro three dimensional assembly of human stem cell-derived islet cells and endothelial cells. *Acta Biomater* 2019 ; 97 : 272-80.
- Takahashi Y, Sekine K, Kin T, et al. Self-condensation culture enables vascularization of tissue fragments for efficient therapeutic transplantation. *Cell Rep* 2018 ; 23 : 1620-9.
- Rambøl MH, Han E, Niklason LE. Microvessel network formation and interactions with pancreatic islets in three-dimensional chip cultures. *Tissue Eng Part A* 2020 ; 26 : 556-68.
- Hospodiuk M, Dey M, Ayan B, et al. Sprouting angiogenesis in engineered pseudo islets. *Biofabrication* 2018 ; 10 : 035003.
- Wimmer RA, Leopoldi A, Aichinger M, et al. Human blood vessel organoids as a model of diabetic vasculopathy. *Nature* 2019 ; 565 : 505-510.
- Patel SN, Ishahak M, Chaimov D, et al. Organoid microphysiological system preserves pancreatic islet function within 3D matrix. *Sci Adv* 2021 ; 7 : eaba5515.

TIRÉS À PART

A. Pitaval