

**N° 1588**  
**ASSEMBLÉE NATIONALE**  
CONSTITUTION DU 4 OCTOBRE 1958  
DOUZIÈME LÉGISLATURE

**N° 293**  
**SÉNAT**

SESSION ORDINAIRE DE 2003-2004

---

Enregistré à la Présidence de l'Assemblée nationale  
le 6 mai 2004

---

Annexe au procès-verbal de la séance  
du 6 mai 2004

---

**OFFICE PARLEMENTAIRE D'ÉVALUATION  
DES CHOIX SCIENTIFIQUES ET  
TECHNOLOGIQUES**

---

**RAPPORT**

*sur*

***Nanosciences et progrès médical,***

par

MM. Jean-Louis LORRAIN et Daniel RAOUL,  
Sénateurs.

---

Déposé sur le Bureau de l'Assemblée nationale  
par M. Claude BIRRAUX  
*Président de l'Office.*

---

Déposé sur le Bureau du Sénat  
par M. Henri REVOL  
*Premier Vice-Président de l'Office.*

---

**Recherche.**

## SOMMAIRE

	<u>Pages</u>
<b>INTRODUCTION .....</b>	<b>5</b>
<b>PREMIER CHAPITRE - NANOSCIENCES ET NANOTECHNOLOGIES</b>	
<b>Quelques éléments de définition .....</b>	<b>8</b>
<b>DEUXIEME CHAPITRE - NANOSCIENCES ET MÉDECINE DU XXIÈME SIÈCLE</b>	
<b>Les progrès du diagnostic, des soins et de la compensation des déficits .....</b>	<b>22</b>
<b>I. LA CONVERGENCE DES NANOSCIENCES ET DES SCIENCES DU VIVANT .....</b>	<b>22</b>
<b>II. LES OBJECTIFS DES NANOBIOLOGIES .....</b>	<b>26</b>
<b>III. MIEUX VOIR POUR AMELIORER LE DIAGNOSTIC .....</b>	<b>27</b>
<b>A. MIEUX VOIR IN VIVO .....</b>	<b>27</b>
<b>B. MIEUX VOIR IN VITRO : BIOPUCES A ADN, PROTÉINES, CELLULES .....</b>	<b>30</b>
<b>IV. MIEUX SOIGNER .....</b>	<b>35</b>
<b>A. LA VECTORISATION DES MÉDICAMENTS .....</b>	<b>35</b>
<b>B. L'ACTIVATION DES NANOPARTICULES DES MÉDICAMENTS ANTI-CANCÉREUX .....</b>	<b>48</b>
<b>C. LES NANOPARTICULES À BASE DE FER (INJECTÉES PUIS CHAUFFÉES) .....</b>	<b>48</b>
<b>V. COMPENSER LES DÉFICITS ACQUIS OU CONGÉNITAUX .....</b>	<b>49</b>
<b>A. LES NEUROPROTHÈSES .....</b>	<b>49</b>
<b>B. L'INGÉNIERIE TISSULAIRE .....</b>	<b>50</b>
<b>TROISIEME CHAPITRE</b>	
<b>Ni angélisme, ni catastrophisme .....</b>	<b>54</b>
<b>I. LES ENJEUX ECONOMIQUES .....</b>	<b>54</b>
<b>A. LA FRANCE ET L'EUROPE .....</b>	<b>58</b>
<b>B. PAYS ETRANGERS HORS ETATS-UNIS ET JAPON .....</b>	<b>72</b>
<b>C. JAPON ET ETATS-UNIS .....</b>	<b>74</b>

<b>II. LES ASPECTS SOCIO-CULTURELS</b>	
<b>Quels sont les risques potentiels des nanotechnologies ?</b> .....	<b>82</b>
A. LA DISSÉMINATION DES NANOPARTICULES DANS LE CORPS HUMAIN ET L'ENVIRONNEMENT.....	82
B. LA GREY GOO OU LES DANGERS D'AUTOREPLICATIONS DES NANOROBOTS .....	88
C. LES MODALITES D'UTILISATION DES NANOTECHNOLOGIES ? .....	90
<b>III. LES ASPECTS SOCIO-ECONOMIQUES</b> .....	<b>94</b>
A. LA MULTIPLICITÉ DES DONNÉES RECUEILLIES.....	94
B. UNE MÉDECINE À PLUSIEURS VITESSES ?.....	95
C. POURRA -T-ON EN FRANCE AVOIR RECOURS AUX NANOBIOTECHNOLOGIES ? .....	96
<b>QUATRIEME CHAPITRE : RECOMMANDATIONS ET CONCLUSIONS</b>	
<b>Décider aujourd'hui pour être prêts demain.....</b>	<b>100</b>
<b>I. LA RECHERCHE</b> .....	<b>101</b>
A. LES RECHERCHES SCIENTIFIQUES .....	101
B. LES STRUCTURES DE RECHERCHE.....	102
C. RECHERCHE ET ECONOMIE.....	105
<b>II. LES ASPECTS SOCIO-CULTURELS ET ETHIQUES</b> .....	<b>106</b>
A. UNE INFORMATION LARGE ET EN AMONT, CIBLÉE EN FONCTION DES PUBLICS.....	106
B. ACQUÉRIR ET DIFFUSER DÈS MAINTENANT DES CONNAISSANCES AU SUJET DES RISQUES ÉVENTUELS QUE PRÉSENTERAIENT LES NANOTECHNOLOGIES .....	107
C. DES RÈGLES D'ÉTHIQUE SONT INDISPENSABLES .....	109
<b>III. ASPECTS SOCIO-ECONOMIQUES</b> .....	<b>109</b>
A. DES NORMES INTERNATIONALES .....	109
B. LA BREVETABILITÉ.....	110
C. LA PRÉPARATION D'UN « TISSU » .....	110
D. PRÉVOIR DES ÉTUDES DANS DES DOMAINES TRÈS DIVERS.....	112
<b>EXAMEN DU RAPPORT PAR L'OFFICE.....</b>	<b>113</b>

**ANNEXES ..... 127**

Annexe 1 - Actes du Colloque du 6 février 2004.....p. 127

Annexe 2 - Auditions .....p. 287

Annexe 3 - Mission Besançon.....p. 289

Annexe 4 - Mission Amérique du Nord .....p. 291

Annexe 5 - Mission Grenoble .....p. 295

Annexe 6 - Les nanobiotechnologies .....p. 295

Sciences Physiques n° 4 - Juin 2003

Ambassade de France aux Etats-Unis - Mission scientifique et Technologique



## INTRODUCTION

Le 29 octobre 2002, le Bureau du Sénat a saisi l'Office Parlementaire d'évaluation des choix scientifiques et technologiques d'une demande d'étude sur le thème « Nanosciences et progrès médical ».

Par le présent rapport, nous avons tenté de répondre à cette demande qui nous avait paru particulièrement avisée car les nanotechnologies en général vont prendre un essor considérable au cours des prochaines années et tout au long de la première moitié du XXIème siècle.

Les nanobiotechnologies, spécialement consacrées à la médecine et à la pharmacie prendront une part importante dans les progrès que l'on peut attendre. Ces progrès se situeront dans trois domaines :

- le diagnostic (mieux voir in vivo et in vitro),
- les soins (notamment la vectorisation des médicaments),
- la compensation des déficits (neuroprothèse, ingénierie tissulaire...).

Nous avons essayé de présenter de façon « pédagogique » ces nouvelles techniques qui sont encore peu connues du grand public et qui ne sont pas toutes sorties du champ de la recherche.

Nous avons également donné des axes de réflexion pour que les décideurs politiques aient une attitude de soutien, mais aussi un souci de responsabilité et d'éthique en matière d'utilisation des nanotechnologies qui vont avoir des répercussions économiques et sociales considérables.



## **PREMIER CHAPITRE**

### **NANOSCIENCES ET NANOTECHNOLOGIES**

#### **Quelques éléments de définition**

**Les nanosciences regroupent l'ensemble des recherches ayant pour objectif la synthèse et l'étude de nano-objets doués de propriétés spécifiques que celles-ci soient physiques, chimiques ou biologiques.**

Les nanosciences par construction s'intéressent à des objets physiques de taille de l'ordre de grandeur. Le nanomètre vaut un milliardième de mètre (10<sup>-9</sup>m). On qualifie de nanométrique des objets dont la taille sera comprise entre une centaine de nm et quelques nanomètres.

Pour fixer les idées, on se trouve dans la zone de taille immédiatement supérieure à celle des atomes ou des molécules qui constituent la matière qu'elle soit vivante ou inerte. Typiquement, un atome a une taille de l'ordre du dixième de nanomètre (en moyenne 0,3 nm). Dans un nanomètre on aligne donc environ trois atomes et, dans une sphère de 2 ou 3 nanomètres, on place environ un millier d'atomes.

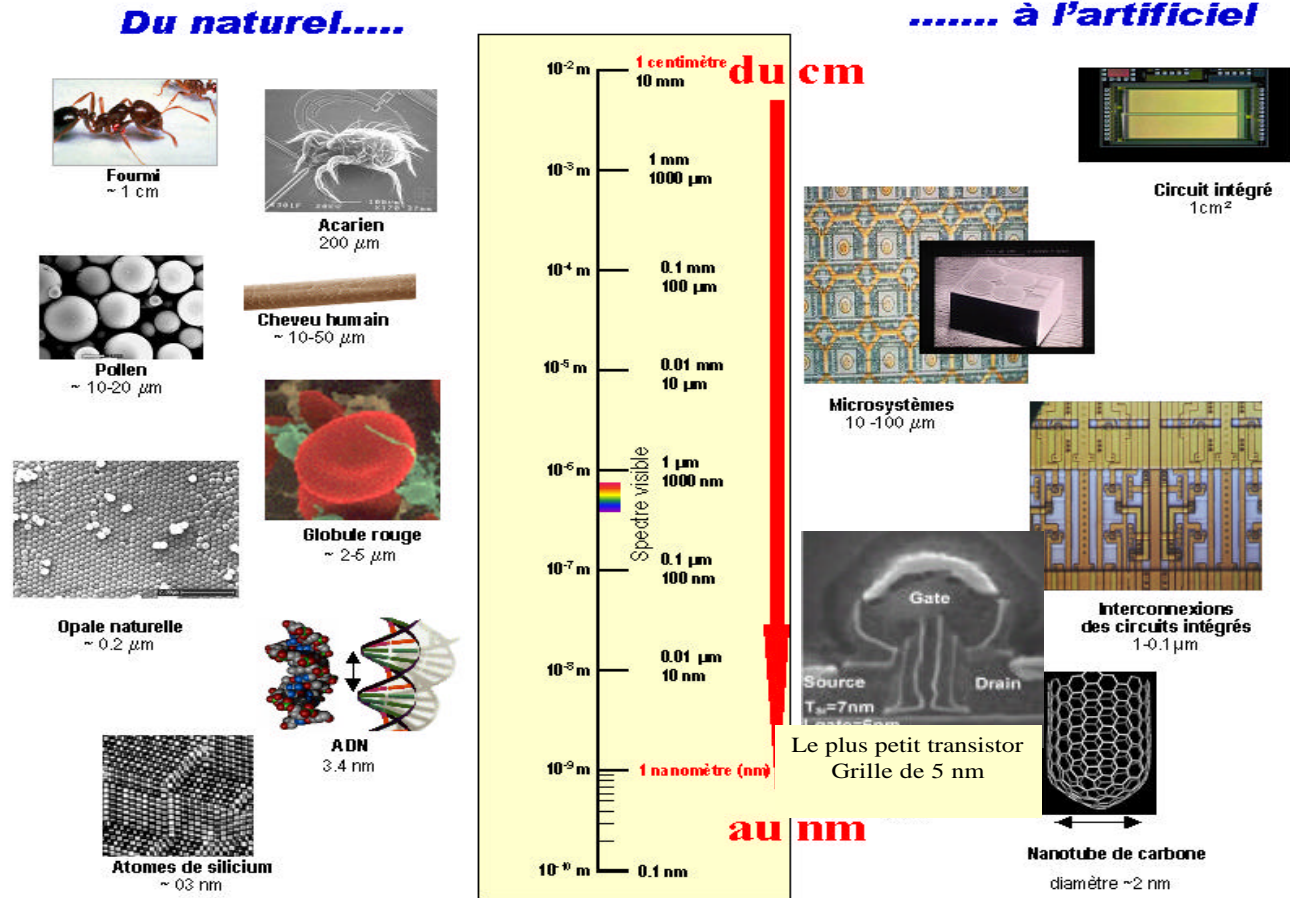
Un objet nanométrique sera donc constitué d'un petit nombre d'atomes ou molécules. On peut considérer que l'ambition des nanosciences sera de fabriquer, caractériser et manipuler les objets les plus petits que l'homme puisse concevoir. Les objets « classiques » macroscopiques sont constitués d'un nombre impressionnant de molécules ou atomes. A titre pédagogique, on peut calculer le nombre de molécules qui existent dans un litre d'eau. On, tombe sur une valeur proche de  $300 \cdot 10^{23}$  soit largement supérieure au milliard de milliard de milliard de molécules !!! Si l'on alignait les molécules consistant ce litre d'eau, on trouverait une distance supérieure à  $10^{13}$  km soit de l'ordre de grandeur d'une année lumière.

Il convient toutefois de remarquer que ces objets nanométriques n'ont de sens qu'insérés ou parties d'objets plus grands (de la taille du micromètre) eux-mêmes inclus dans des dispositifs manipulables à l'échelle humaine. C'est pourquoi bien souvent le vocable de nanoscience ou de nanotechnologie



intègre également la conception ou la manipulation d'objets de taille immédiatement supérieure (souvent micrométrique).

## L'échelle des dimensions



## **BOTTOM-UP ou TOP-DOWN ?**

Deux grandes approches coexistent dans le domaine des nanotechnologies. La première qualifiée de Top-Down c'est-à-dire du haut en bas consiste à miniaturiser par les moyens de réduction de taille des dispositifs existants. Une approche inverse qualifiée elle de Bottom-up du bas vers le haut consiste à assembler (ou à faire s'auto assembler) des motifs atomiques ou molécules afin de constituer des objets nanométriques.

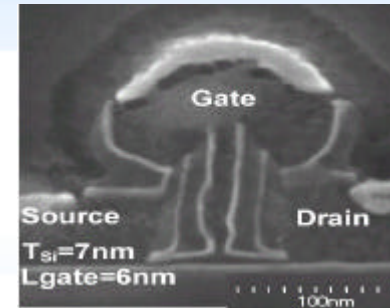
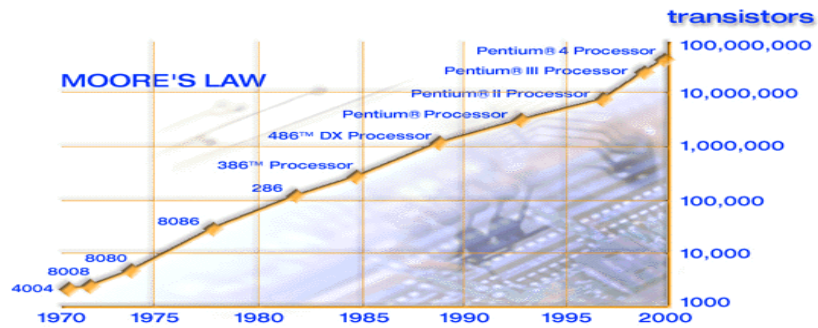
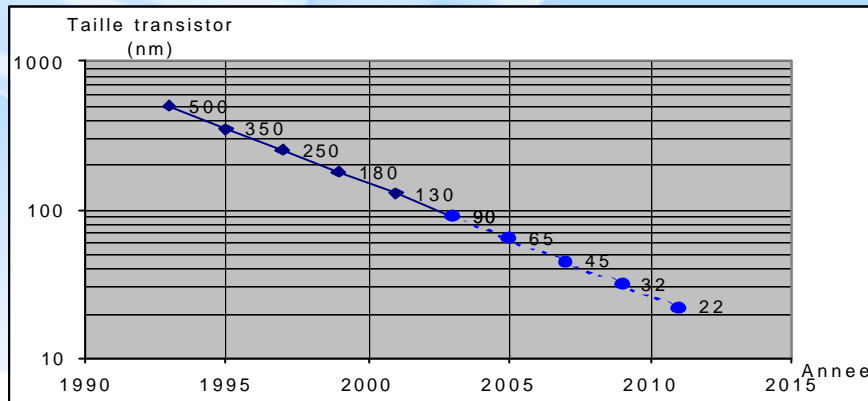
## **L'EXEMPLE DE LA MICROELECTRONIQUE**

La microélectronique est certainement l'exemple le plus typique de l'approche bottom up.

En 1947, un transistor élémentaire fabriqué dans un bloc de germanium faisait environ un demi-centimètre. L'apparition des techniques de gravure (photo lithographie) sur silicium ont permis à partir des années 1980 de réaliser des motifs de plus en plus petits. Au début des années 1990, un transistor avait une taille légèrement inférieure au micro mètre. Aujourd'hui de façon industrielle, on réalise des microprocesseurs dont les transistors ont des tailles inférieures à 100 nm. Les extrapolations montrent qu'en 2010 ces dimensions seront de l'ordre de la dizaine de nanomètre. On pense alors que l'on aura atteint la limite ultime de cette approche. On devrait alors lui substituer une approche bottom-up en concevant des dispositifs où le transistor serait constitué d'un ensemble organisé d'un très petit nombre de molécules (voire une molécule unique). Le but ultime de cette électronique moléculaire serait de réaliser des circuits électroniques utilisant des molécules fonctionnalisées comme composants.

# 1 – Nanosciences-nanotechnologies

du mm (1947)



au nm (2002)

Colloque nanosciences et médecine du XXIème siècle

## LES GRANDES VOIES DES NANOSCIENCES

Un récent rapport de l'Académie des Sciences et de l'Académie des Technologies a fait le point sur l'état des recherches. Ce rapport a mis en exergue trois grands domaines : la nanochimie, la nanophysique et les nanotechnologies.

- La chimie qui est présente au départ de toute élaboration contrôlée maîtrisant les interactions entre entités à toutes les échelles,

- La physique qui explique les structures élaborées à l'échelle du nanomètre et qui devient nanophysique lorsque le confinement change quantitativement le comportement,

- Les technologies qui regroupent l'ensemble des savoir faire à l'échelle nanométrique afin d'élaborer et d'utiliser des matériaux, composants et systèmes.

**La nanochimie** trouve sa légitimité dans la capacité que les chimistes ont acquise au cours des dernières décennies à synthétiser des structures présentant une complexité et une architecture inédite. Le rédacteur de ce chapitre dans le rapport de l'Académie des Sciences estime qu'aujourd'hui l'arsenal synthétique permet d'obtenir n'importe quelle architecture chimique. Il déclare que la chimie a quitté en partie le domaine de l'exploration pour devenir une science de création.

Il semble donc possible de créer des structures présentant des capacités d'auto-assemblage, voire d'auto organisation

Les grands défis de la nanochimie concerneront donc les aspects suivants :

- les nouvelles méthodes de synthèses dont certaines s'inspireront de méthodes en vigueur dans le vivant (méthodes biomimétiques). Ces méthodes permettront d'obtenir des structures inédites liant entre elles des atomes divers dont des métaux,
- l'auto-assemblage et l'auto-organisation de nouvelles molécules conduisant à des structures de taille importante,
- la conception de nano-matériaux aux propriétés physico-chimiques nouvelles ainsi qu'à la fonctionnalisation de ces nanomatériaux pour varier leurs actions.

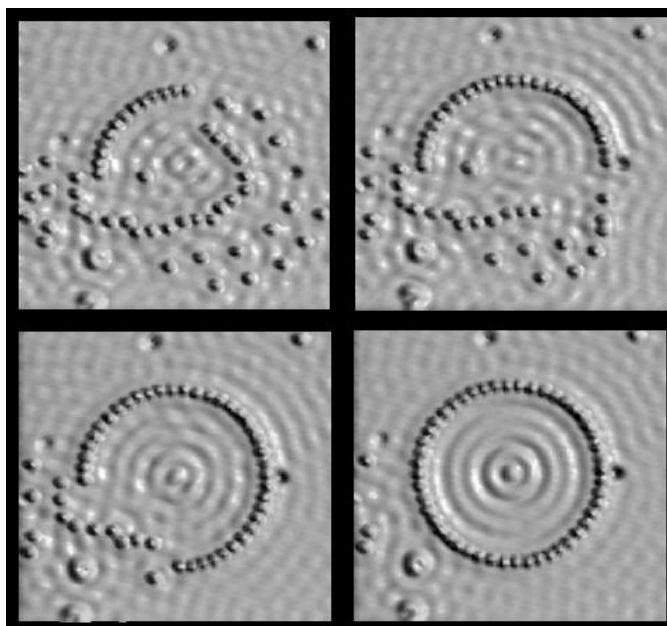
Les domaines d'applications sont par construction formidablement étendus mais on peut citer les catalyseurs, le nanomagnétisme, l'électronique moléculaire, voire l'optique.

**La nanophysique** ne se contente pas d'exploiter les propriétés des atomes et des molécules pour atteindre un résultat macroscopique. Bien que travaillant à l'échelle nanoscopique, le résultat final reste macroscopique. La nanophysique se caractérise lorsque le confinement à l'échelle nanoscopique change qualitativement le comportement. Dans ce monde nouveau, la mécanique quantique devient l'acteur principal. On peut penser à maîtriser et manipuler les états quantiques ouvrant la voie à des méthodes de calculs dits quantiques aux performances sans communes mesures avec celles actuellement atteintes par nos ordinateurs. Cette discipline n'aurait pu se développer de façon spectaculaire ces dernières années sans le perfectionnement des méthodes d'observation et de manipulation d'objets individualisés.

Les méthodes de microscopie en champ lointain comme la microscopie électronique a permis d'atteindre des limites sub nanométriques (0,1nm par exemple). Ces méthodes ont été complétées par les techniques en champ proche dont la microscopie à effet tunnel est le premier exemple. Cette méthode permet de sonder la surface d'un dispositif en déplaçant à quelques angströms de sa surface une pointe très fine et en mesurant les perturbations du courant électrique qui circule entre la pointe et l'objet. Ces méthodes permettent d'obtenir des informations sur les surfaces à des résolutions dans le sens vertical de 0,01nm. Ces microscopes donnent également la possibilité non seulement d'observer les atomes constitutifs de ces surfaces mais également de la déplacer individuellement et donc de disposer ces atomes selon un ordre établi par l'expérimentateur.

Figure 6-3 — Différentes étapes de la construction du «Corral Quantique» assemblé avec 48 atomes de Fe sur Cu (111). Les ondes électroniques de surface sont confinées à l'intérieur du corral et forment «des vagues quantiques» dont l'amplitude augmente au fur et à mesure de l'assemblage de ce « nano-résonateur » d'ondes électroniques (*d'après les travaux de D. EIGLER et al., IBM Research Division, Almaden Research Center, California, USA*).

*Document extrait du rapport Nanosciences – Nanotechnologies de l'Académie des Sciences et de l'Académie des Technologies – rst n° 18 – avril 2004*



**Les nanotechnologies** constituent un champ de recherche et de développement impliquant la fabrication de structures, dispositifs et systèmes à partir de procédés permettant de structurer la matière au niveau atomique, moléculaire ou supramoléculaire à des échelles caractéristiques de 1 à 100 nm. Comme il a été vu plus haut, on peut atteindre de nouveaux comportements de la matière due à la prépondérance des lois de la physique quantiques s'exprimant essentiellement à cette échelle. Bien entendu on pense immédiatement aux applications dans les domaines des technologies de l'informatique et des communications (TIC) qui commencent à aborder ce secteur par la réduction des tailles des composants électroniques élémentaires. (stockage de l'information, etc.).

On a pu dire que les nanotechnologies sont placées au centre des technologies de l'information et des Communications. L'industrie a dans ce secteur été la plus active dans le soutien à la recherche en nanotechnologies. Le premier élément qui pousse cette activité est l'impérieux besoin d'augmenter les puissances de calcul et de stockage de l'information. Ceci ne peut se faire qu'en mettant de plus en plus de composants électroniques (les transistors par exemple) sur une surface donnée (la puce). Les trois façons d'arriver à ce résultat sont en premier lieu la miniaturisation dans une filière donnée (la filière du silicium en gravant de façon toujours plus fine), en second lieu en réalisant des dispositifs réellement nanoscopiques et puis enfin en tirant parti de nouveaux effets d'ordre quantiques.

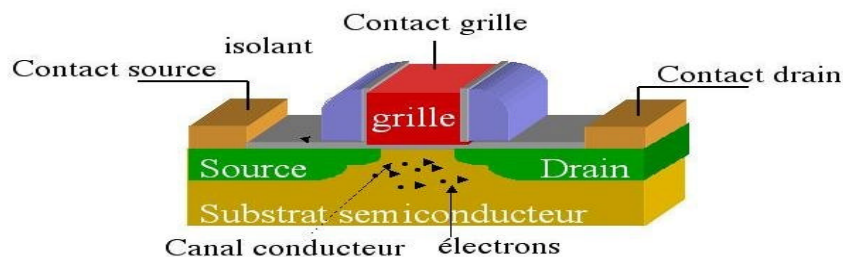
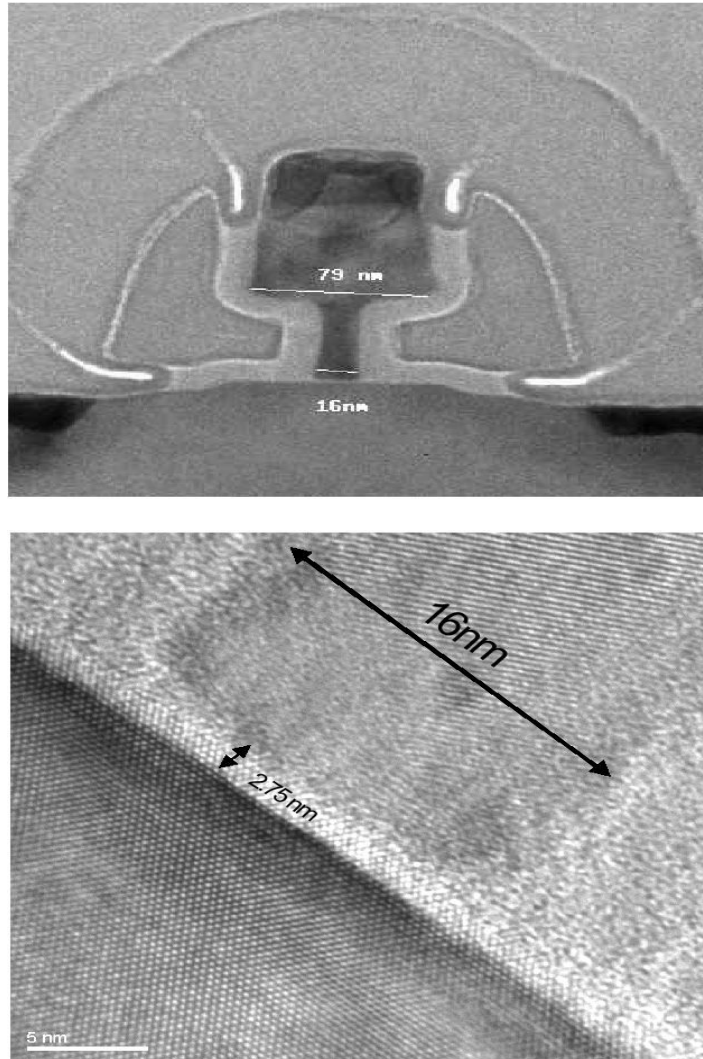


Schéma de transistor : on applique une tension sur la grille qui peut vider les électrons situés en dessous dans le canal conducteur et empêcher ainsi le courant de passer entre source et drain. C'est l'effet transistor. (1)

---

<sup>1</sup> Document extrait du rapport Nanosciences – Nanotechnologies de l'Académie des Sciences et de l'Académie des Technologies – rst n° 18 – avril 2004





Photos au microscope électronique d'un transistor de recherche de 16 nm de largeur de grille (noter la très faible épaisseur de l'isolant de grille, 2,75 nm, soit environ 9 atomes) (document ST Microelectronics). (1)

---

<sup>1</sup> Document extrait du rapport Nanosciences – Nanotechnologies de l'Académie des Sciences et de l'Académie des Technologies – rst n° 18 – avril 2004



D'autres domaines seront concernés par l'emploi de nanomatériaux par exemple les domaines de l'énergie (production, stockage et utilisation). On peut espérer de ces nanomatériaux des économies en terme de poids, de consommation de matière première et globalement d'énergie consommée. On peut penser que de nouveaux nanodispositifs tels des nanomoteurs seront réalisables et pourront être inclus dans des microsystèmes.

Les nanomatériaux ou les matériaux nanostructurés ne sont pas choses totalement nouvelles. La nanostructuration des matériaux d'origine biologique est la règle plutôt que l'exception. Le bois, l'os, la coquille d'œuf en sont des exemples frappants. Par ailleurs, des matériaux anciens fabriqués par l'homme par exemple certains verres ou certains émaux doivent leur coloration si particulière à des nanostructurations. Ces matériaux trouvent toutefois une actualité forte grâce aux capacités nouvelles de conception et de réalisation, voire de fonctionnalisation.

Il doit être noté au passage l'importance cruciale que revêt la nanométrie. En nanotechnologies comme dans toute technique on a besoin à un certain moment de pratiquer des mesures. La nanométrie permet des mesures relatives à des éléments de dimensions inférieures au micromètre et assure la conformité de ces mesures avec les des références internationales. Il est évident que la maîtrise de ces méthodes permet d'influer sur la définition des normes et standards. On en connaît l'importance en terme d'avantage concurrentiel.

On voit que les applications sont diverses. L'un des champs qui peut bien entendu être touché est le domaine de la santé et on peut se demander quels seront les progrès médicaux qui en découleront. Quels seront également les impacts sociétaux prévisibles ?



## **DEUXIEME CHAPITRE**

### **NANOSCIENCES ET MÉDECINE DU XXIÈME SIÈCLE**

#### **Les progrès du diagnostic, des soins et de la compensation des déficits**

##### **I. LA CONVERGENCE DES NANOSCIENCES ET DES SCIENCES DU VIVANT**

La rencontre de la physique et de la biologie n'est pas chose récente. Le début de XXème siècle avait vu la rencontre fructueuse de la chimie et de la biologie qui allait donner la possibilité de fabriquer des remèdes non plus à partir d'extraits des plantes que la nature prodiguait mais par synthèse chimique totale conduisant ainsi à l'expansion du nombre de médicaments disponibles pour soigner efficacement un nombre croissant d'affections. Le milieu du XXème siècle a vu les méthodes de la physique s'appliquer avec succès à l'étude du vivant conduisant à ce que l'on appellera la biologie moléculaire dont l'un des premiers résultats marquants sera la résolution de la structure tridimensionnelle des acides nucléiques et d'autres macro-molécules par application des méthodes de diffraction des rayons X étendant ainsi les études de cristallographie à la biologie.

Nous assistons aujourd'hui à une nouvelle convergence, celle des nano-sciences et des sciences du vivant. Les microtechnologies et les nanotechnologies ont bouleversé les technologies de l'information et de la communication. L'expérience de tous les jours nous montre que la puissance de nos ordinateurs personnels double tous les 18 mois environ pour un coût qui reste constant, voire qui diminue. Ceci a été rendu possible par l'extrême miniaturisation des dispositifs électroniques et par la réduction de taille des transistors qui les composent. En 1950, un transistor avait des dimensions de l'ordre de quelques centimètres (10<sup>-2</sup> m) aujourd'hui un transistor occupe un espace qui se mesure en dizaines de nanomètres (10<sup>-8</sup>m) soit un gain de l'ordre du million. Une réelle révolution s'est déroulée sous nos yeux au cours des 25 dernières années. Nous ne savons pas (nous ne savons plus) le rôle indispensable que jouent les composants électroniques dans notre environnement quotidien depuis notre téléphone portable jusqu'à notre voiture (en passant par notre cafetière ou notre montre). Ces technologies impliquent d'être capable de manipuler la matière à un niveau de résolution variant du micromètre (10<sup>-6</sup>m ou le millionième de mètre) au nanomètre (10<sup>-9</sup> m ou le milliardième de mètre).

Les nanosciences ont mis au point ces méthodes d'investigation au cours des dernières années. L'utilisation de microscopes à force atomique (AFM) a même permis de manipuler individuellement des atomes et de les ranger selon des dispositions précises. Les composants des organismes vivants sont également de taille micrométrique voire sub micrométrique. Nos vaisseaux sanguins et nos bronches sont des capillaires de quelques  $\mu\text{m}$  transportant des fluides ou des gaz. Les cellules, unités fonctionnelles du vivant sont des globules de quelques  $\mu\text{m}$  de diamètre. A l'intérieur des cellules, des réactions chimiques s'effectuent au sein de compartiments de quelques nanolitres. Le passage à l'intérieur des cellules de composés (médicaments, médiateurs chimiques, métabolites, etc...) se fait par l'action de pores de quelques nanomètres de taille. Les agresseurs des cellules (bactéries, virus) sont également des entités de la taille micro, voire nanométrique. Par exemple, l'enveloppe du virus de la grippe est constituée d'un assemblage de plusieurs macromolécules protéiques et fait quelques 100 nm de diamètre.

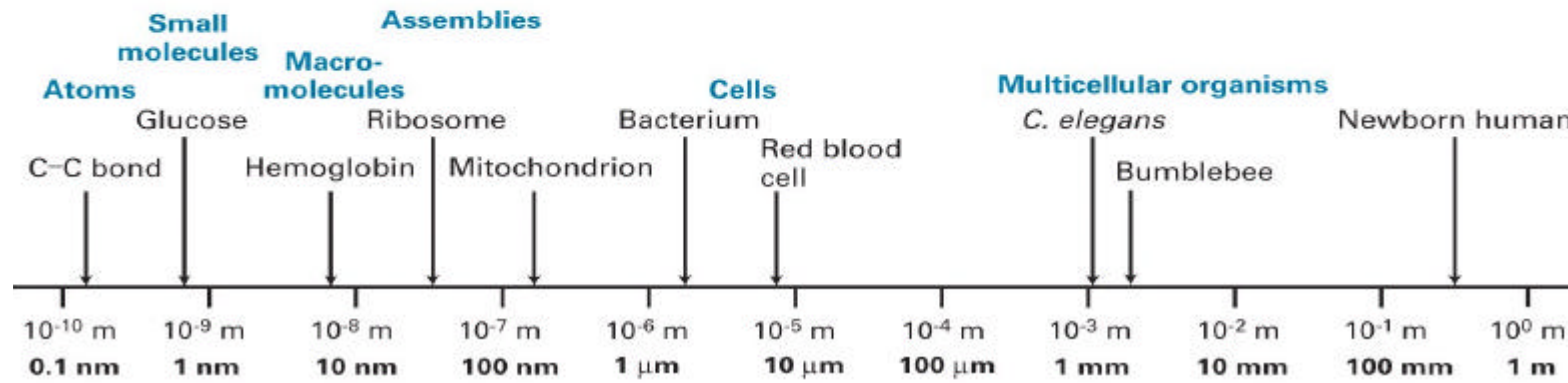
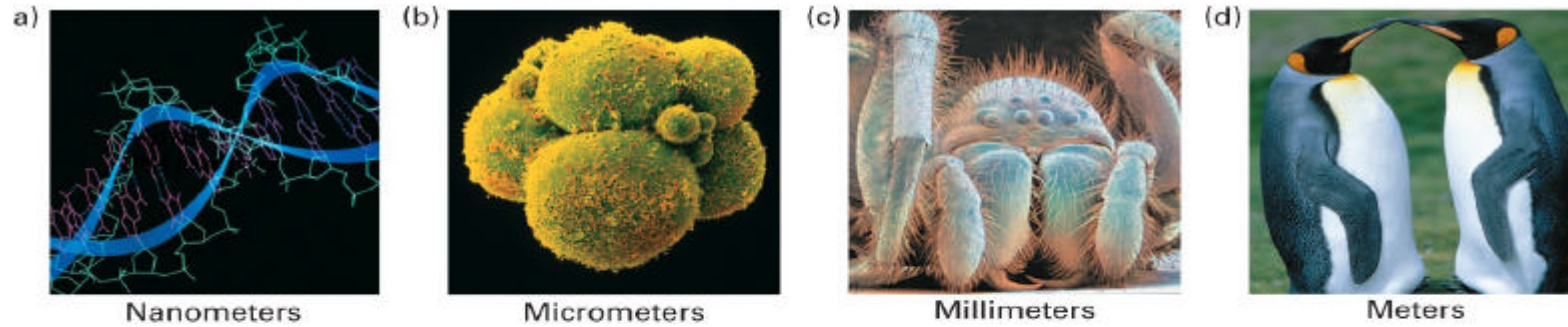
Opérant à des échelles identiques selon parfois des lois communes, il est naturel que les nanotechnologies rencontrent les sciences biologiques pour former ce que l'on appelle les nanobiotechnologies. On ne tentera pas ici de donner une définition exhaustive de ce que sont (ou ne sont pas) les nanobiotechnologies. La lecture de différents auteurs montre d'ailleurs qu'aujourd'hui aucune définition consensuelle n'existe. Certains y voient d'ailleurs un stigmate caractéristique d'une discipline en cours de naissance ou en plein devenir.

On peut noter au passage que des certaines définitions sont très restrictives. Par exemple, la National Nanotechnology Initiative (créée sous l'impulsion du gouvernement aux USA) définit la nanotechnologie comme « toute chose qui met en jeu des structures dont la taille est inférieure à 100 nm ». Une telle définition risque de laisser de côté les dispositifs qui actuellement manipulent des objets ou des fluides plutôt à des tailles micrométriques, voire des dispositifs réellement macroscopiques mais qui renferment des objets ou des structures nanométriques.

Schématiquement, la convergence des nanosciences et de la biologie peut suivre deux voies distinctes selon des directions diamétralement opposées. La démarche dite TOP DOWN consiste à miniaturiser les outils d'investigation ou d'analyse que nous possédons afin de passer de l'objet centimétrique ou millimétrique à un objet de fonction équivalente mais plus petit. En quelque sorte, on descend le long de l'échelle. La démarche inverse vise à remonter le long de cette même échelle et à organiser de nouvelles structures originales à partir d'éléments nanoscopiques (des atomes ou des groupements d'atomes) assemblés de façon convenante. Il est évident aujourd'hui que la première approche regroupe la majorité des actions de la nanobiotechnologie car si la deuxième approche qualifiée de BOTTOM UP est séduisante, elle se heurte encore aujourd'hui à de nombreuses difficultés dont

entre autres notre incapacité à prédire les propriétés des éléments conçus en ayant seulement connaissance des propriétés individuelles de leurs composants.





## II. LES OBJECTIFS DES NANOBIOLOGIES

A quels problèmes biologiques s'attaquent aujourd'hui les nanobiotechnologies ? A titre d'exemple, on peut citer deux grands champs d'investigation : la recherche post-génomique et la recherche pharmaceutique.

Le 20ème siècle s'est conclu par l'achèvement du séquençage du génome humain. Notre patrimoine génétique est constitué d'environ 30 à 40.000 gènes. On peut penser raisonnablement que 300.000 protéines différentes peuvent ainsi être générées par notre génome. Elles agissent dans la physiologie ou la pathologie de la cellule par leurs propriétés intrinsèques (par exemple la catalyse enzymatique) mais également et surtout par leurs interactions multiples. Notre connaissance en est actuellement très partielle. On ne connaît la structure tri dimensionnelle fine que de quelques milliers de protéines. Parmi l'immense répertoire des protéines, seules quelques centaines (300 peut-être) sont des cibles pour les médicaments couramment utilisés. On voit donc que dans le monde des protéines, l'inconnu est bien plus grand que le connu. La nanobiotechnologie constitue un des moyens qui nous permettra de connaître de façon plus détaillée ce monde des protéines de la cellule que l'on nomme le protéome.

Un autre exemple de l'utilisation des nanobiotechnologies peut être pris dans le domaine de la santé. Les besoins thérapeutiques ne cessent de progresser dans nos sociétés occidentales poussées par différents facteurs dont particulièrement l'évolution démographique qui s'accompagne d'une augmentation régulière de l'espérance de vie. Face à cette demande, les ressources ne sont, bien entendu, pas extensibles indéfiniment. Ces simples constatations impliquent que demain, il faudra encore mieux développer les nouveaux médicaments et mieux utiliser les médicaments déjà disponibles. Le développement d'un nouveau médicament prend aujourd'hui de 10 à 12 ans pour un coût évalué entre 150 millions et 650 millions de \$. On constate, de plus, actuellement une stagnation, voire peut-être une régression de l'innovation thérapeutique (1).

Les nouveaux médicaments réellement innovants sont rares car de plus en plus difficiles à trouver et à développer. On assiste depuis plusieurs années à une inflation du nombre de molécules qu'il faut synthétiser ou tester dans les phases précoces de recherche et développement pour *in fine* obtenir un médicament réellement innovant. Plusieurs centaines de milliers de molécules doivent être testées *in vitro* pour qu'une poignée soit sélectionnée pour être testée *in vivo*. Des barrières nombreuses se dressent au cours des

---

<sup>1</sup> M. J-M GROGNET - *L'innovation thérapeutique marque-t-elle le pas ? BIOFUTUR 239 35-41 (2003)*

essais cliniques devant les candidats médicaments qui doivent prouver leur efficacité et leur sécurité. Une seule molécule en sort victorieuse au bout de cette espèce de course d'obstacle. On voit donc l'intérêt de pouvoir multiplier les essais *in vitro* grâce à des dispositifs alliant miniaturisation et parallélisation des analyses afin de se mettre en situation de tester encore plus de composés et donc de se donner le plus de chances de trouver le ou les rares bons candidats médicaments.

A coté de cette recherche de nouvelles molécules, une utilisation rationnelle des médicaments pourrait se faire en sélectionnant grâce à leur profil génétique, par exemple, les patients qui auraient le plus de chance de bénéficier d'un traitement, voire d'identifier précocement les patients qui risqueraient de présenter des effets adverses aux médicaments. Cette adaptation du couple patient/médicament permettrait d'accroître l'efficacité des traitements tout en contribuant à augmenter la sécurité d'emploi. Ce type d'approche va nécessiter de pouvoir effectuer un très grand nombre de mesures (par exemple l'expression de plusieurs milliers de gènes sur des échantillons de quelques microlitres). Le profil de cellules cancéreuses pourrait être établi par les méthodes issues des nanobiotechnologies afin d'identifier le ou les thérapeutiques les plus appropriées pour combattre ces cellules.

De façon simple, on peut donc envisager que l'apport des nanotechnologies se fera selon trois axes : mieux voir, c'est-à-dire mieux diagnostiquer, mieux soigner et mieux compenser les déficits. Les exemples suivants vont illustrer ces apports.

### **III. MIEUX VOIR POUR AMELIORER LE DIAGNOSTIC**

Ce secteur constitue aujourd'hui celui pour lequel les avancées sont les plus évidentes et dont les applications pratiques sont à notre porte.

#### ***A. MIEUX VOIR IN VIVO***

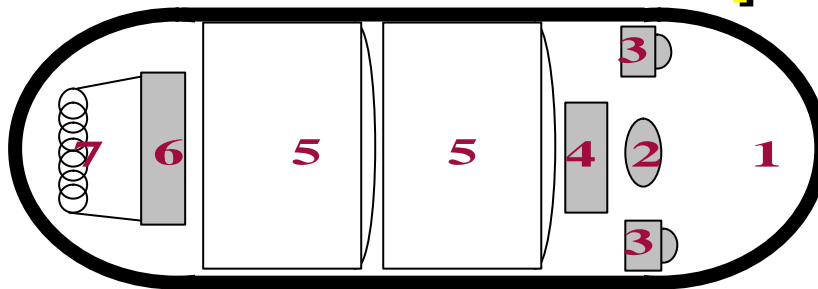
Une application de la miniaturisation à la médecine est déjà concrétisée et utilisée. Il s'agit d'une capsule permettant de réaliser des endoscopies.

Dans une endoscopie « classique », seule une partie de l'intestin grêle est accessible via un endoscope poussé, par la bouche, à travers l'estomac, dans des conditions peu agréables pour le patient.

Afin de remédier à ces inconvénients, une société a mis au point une capsule contenant une minuscule caméra vidéo couleur dont la taille est celle d'une grosse gélule que le patient avale et qui parcourt son appareil digestif en totalité. L'imageur est un capteur CMO qui permet la fabrication de l'image électronique. Il est placé derrière un objectif.

La gélule contient également six diodes électro-luminescentes qui donnent la lumière nécessaire, compte tenu de l'obscurité qui règne à l'intérieur du tractus digestif, ainsi que deux petites batteries à l'oxyde d'argent qui fournissent l'énergie nécessaire pour donner au dispositif une autonomie d'une dizaine d'heures. Enfin, la partie arrière de la gélule contient un circuit électronique (émetteur de télévision numérique) et son antenne d'émission.

## Schematic Diagram of the M2A™ Capsule



### Key

1. Optical dome
2. Lens
3. Illuminating LEDs
4. CMOS imager
5. Battery
6. ASIC transmitter
7. Antenna

Dimensions : Hauteur : 11 mm      Largeur : 26 mm      Poids : 3,4 gr

Les images sont transmises par radio, à mesure de leur acquisition, à un récepteur, boîtier électronique de la taille d'un baladeur muni d'une antenne que le patient porte sur une ceinture. Elles sont alors enregistrées et stockées.

L'indication du temps écoulé depuis l'ingestion renseigne sur la position de la caméra. Quant à la gélule elle-même, jetable, elle sera évacuée par les voies naturelles. Cette technologie est particulièrement utile pour l'investigation de l'intestin grêle.

A terme, des perfectionnements sont envisageables : larguer des substances actives, embarquer des biocapteurs mesurant la température, la pression, etc...

## ***B. MIEUX VOIR IN VITRO : BIOPUCES A ADN, PROTÉINES, CELLULES***

### **1. Les puces à ADN sont déjà très opérationnelles**

Le principe consiste à positionner de façon sélective sur un support solide (verre, plastique, silicium) des arrangements ordonnés de fragments d'acides nucléiques obtenus par synthèse chimique (les sondes). Chaque arrangement est spécifique de l'expression d'un gène donné. L'échantillon sur lequel porte l'analyse est traité chimiquement pour en extraire le matériel produit par expression d'un gène ; il s'agit d'un acide nucléique appelé ARN messager (ARNm). Ces ARNm cibles sont en quantité supérieure quand un gène est activé. Ils ont la propriété de se lier aux sondes fixées sur le support. On suit la liaison plus ou moins intense entre la sonde et les ARNm par des méthodes physiques telles que la fluorescence après marquage chimique des ARNm cibles par des colorants fluorescents.

La fabrication de ces puces utilise des outils ou méthodes développés pour les nanotechnologies par exemple la lithogravure.

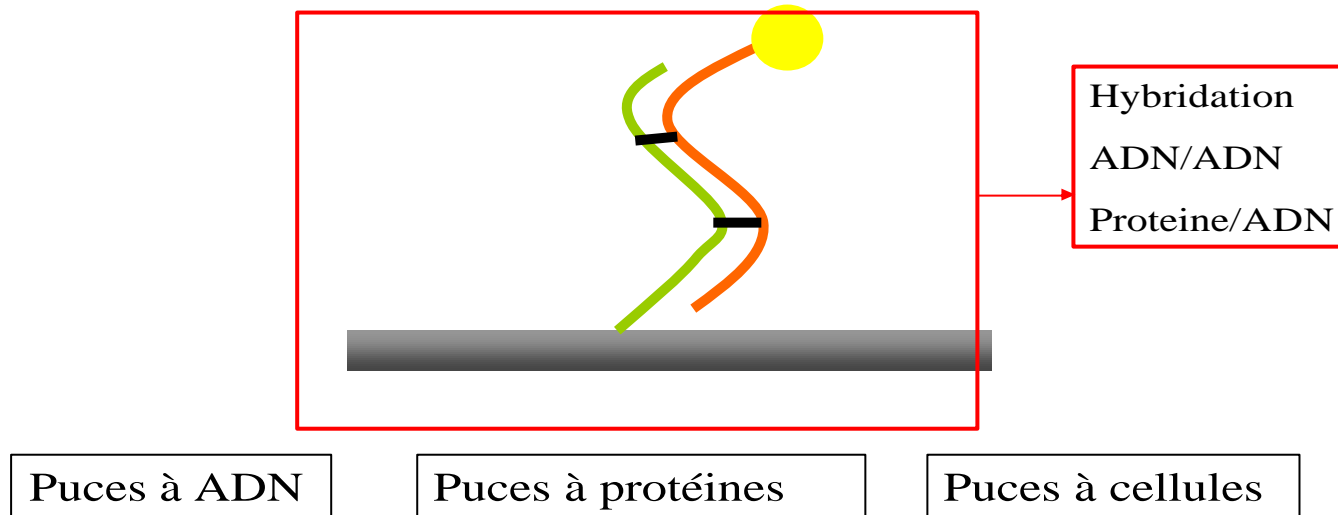
Une avancée significative qui verra le jour dans les prochaines années sera de pouvoir détecter l'hybridation entre les acides nucléiques cibles et les acides nucléiques sondes, directement c'est-à-dire sans recourir à une étape de marquage par un réactif fluorescent. Ces techniques se basent en général sur

les modifications de propriétés électrochimiques qui peuvent intervenir lors de l'hybridation (1).

---

<sup>1</sup> DRUMOND TG, HILL MG et BARTON JK, *Electrochemical DNA sensors Nature Biotech* (2003) 21/10, 1192-1199

## Principe général des biopuces





Aujourd'hui, il existe déjà sur le marché des systèmes basés sur des puces de haute densité (plus de 10.000 gènes pour des puces souris ou homme) destinés à des diagnostics extensifs permettant l'identification des gènes dont l'expression est modulée au cours d'un processus physiologique pathologique ou thérapeutique. Une fois une série de gènes connus pour leur relation avec une maladie, il est possible d'avoir recours à des puces dites à basse densité qui couvrent un nombre plus réduit de gènes (par exemple quelques centaines) mais qui sont particulièrement adaptées au suivi d'un grand nombre de patients ce qui est nécessaire dans le cas de diagnostics de masse.

## **2. Le concept des puces à ADN va s'étendre à d'autres macromolécules d'intérêt biologique**

Il s'agit des protéines ou des polysaccharides. En effet, de nombreuses actions biologiques se déroulent en raison de l'interaction entre des protéines et/ou entre des protéines et des sucres (réactions immunitaires par exemple).

Cet exemple des puces montre donc que la détermination d'un très grand nombre de mesures biologiques (plusieurs dizaines de milliers) sur un seul échantillon de taille réduite est possible alors que la règle commune est plutôt de n'être capable que de faire des mesures en quantités limitées sur des échantillons dont on dispose d'un volume important.

Ainsi que l'indiquait M. Jean-Louis PAUTRAT : « la biologie moderne et plus particulièrement l'analyse génétique recourent très largement à des moyens d'analyse sophistiqués consistant à faire réagir un produit issu d'un prélèvement avec différents enzymes ou réactifs, à séparer des fragments de différentes tailles, à identifier ceux qui ont réagi grâce à un marquage fluorescent... On cherche également, à partir d'un prélèvement sanguin, à identifier et à compter les différents types de globules, ou encore à travailler avec une seule cellule en la soumettant à différents réactifs, comme on l'a vu plus haut. A mesure que ces opérations se banalisent, on tente de réduire la dimension des appareillages pour travailler sur des quantités de produit toujours plus faibles, soit parce que l'on ne dispose pas d'un prélèvement important, soit parce que les réactifs sont très coûteux, soit encore parce que le diamètre du milieu de réaction doit être le plus proche possible de celui d'une cellule, 10 microns par exemple.

La recherche des petites dimensions a naturellement conduit à regarder du côté de la microélectronique, success story de la décennie, qui a parfaitement illustré l'adage « smaller, faster, cheaper » et démontré que des réalisations très complexes et nécessairement coûteuses pouvaient largement bénéficier de la miniaturisation. La réduction des dimensions permet de passer à une production de masse, d'améliorer les performances et de réduire le coût

à l'unité. Cette stratégie doit également pouvoir s'appliquer à un domaine en rapide expansion, tel celui des biotechnologies. A la différence de la microélectronique, toutefois, il ne s'agit plus de manipuler des électrons et de faire circuler du courant électrique mais de mettre en mouvement des molécules et des milieux complexes comportant des fluides et des macromolécules. Il faut donc produire et assembler tous les éléments pour fabriquer un montage de chimie, à l'image de la panoplie du parfait petit chimiste que le Père Noël nous avait apportée : des tubes, des robinets, des chaufferettes, des jonctions entre tubes, des pompes, etc...

Deux types de besoins se manifestent : réduire la taille des tuyaux transportant des fluides, les associer à toutes sortes de composants pour maîtriser le transport et pouvoir mener à bien l'ensemble des opérations physicochimiques sur les fluides. A ces deux conditions, il sera possible de fabriquer des **microlaboratoires** (1) ».

En effet, il est vite apparu que les nanotechnologies imposeraient la manipulation de volumes d'échantillons (des liquides) de plus en plus petits. Deux raisons pour cela : la première est d'ordre théorique. En effet, la plupart des réactions chimiques sont limitées par la diffusion des espèces moléculaires dans le volume de réaction. Le calcul indique que si la vitesse de réaction est proportionnelle au carré de la distance moyenne à parcourir pour que les partenaires de la réaction se rencontrent. Toutes choses égales par ailleurs, si une réaction chimique (par exemple une réaction entre un anticorps et un antigène) met 24 heures à se réaliser dans un tube à essais de 1 cm de diamètre, cette réaction mettra quelques secondes si le flacon de réaction est réduit à une taille de quelques micromètres. Faire petit signifie faire rapidement.

Le deuxième est d'ordre pratique, on cherche en effet à avoir de très nombreuses informations sur petits échantillons, voire sur le contenu d'une seule cellule. Le concept de microfluidique (ou de nanofluidique selon le volume manipulé) s'est développé afin de faire progresser, se faire se rencontrer et inter réagir des réactifs divers. Là encore les outils développés par les micro technologies sont d'une grande utilité.

L'idée de l'alliance entre les nanotechnologies et la biologie s'illustre également par de récents travaux qui reposent sur la réalisation de transistors de taille nanométrique utilisant des nano fils de silicium. Sur ces nano fils (2) de silicium sont greffés chimiquement des protéines capables de se lier spécifiquement à certains composés d'intérêt biologique. Les propriétés

---

<sup>1</sup> M. Jean-Louis PAUTRAT – « *Demain le nanomonde – Voyage au cœur du minuscule* »  
- Fayard - 2002.

<sup>2</sup> Les « nanowires » font l'objet de recherches très intéressantes du Pr Paul MATSUDAIRA rencontré par les rapporteurs au MIT.

électriques du transistor varient en fonction de la quantité de substance fixée sur les protéines accepteurs. Ceci réalise donc un capteur de taille nanométrique permettant un dosage spécifique et précis de composés biologiques. Ces dispositifs peuvent de plus facilement être interfacés avec des dispositifs électroniques de contrôle.

### **3. Un développement intéressant se situe dans le domaine du développement des « nez électroniques »**

Ces dispositifs allient un système de détection spécifique de molécules organiques en milieu gazeux et un système sophistiqué de traitement du signal. Le système de détection peut être une surface nanostructurée d'un matériau aux propriétés semi conductrices. L'interaction d'une molécule organique avec la surface peut en modifier la conductance. Certains dispositifs ont été développés pour différents produits (1). Des particules de diamètre contrôlé de matériaux semi-conducteurs ont également la particularité d'émettre de la lumière selon une longueur d'onde très précise contrairement aux colorants classiques qui sont de grosses molécules organiques. Ces dernières sont fluorescentes selon une gamme étendue de fréquences. On peut ainsi en faisant varier uniquement la taille des nanoparticules d'obtenir une palette de couleurs, chose impossible à faire avec des colorants fluorescents classiques. Ces nanoparticules une fois fixées sur des molécules d'intérêt biologiques peuvent servir à en suivre le trajet dans des cellules vivantes ou dans des organismes.

## **IV. MIEUX SOIGNER**

### **A. LA VECTORISATION DES MÉDICAMENTS**

Un médicament ne vaut que par sa capacité à atteindre sa cible c'est à dire à être présent à la bonne concentration au bon endroit. Par ailleurs, le médicament idéal ne se s'égarerait pas dans les méandres du corps, se diluant et donc perdant en partie de son activité. L'idée est d'enfermer le principe actif du médicament dans des sphères minuscules de quelques nanomètres de

---

<sup>1</sup> GREF R. et al.- *Biodegradable long circulating polymer nanospheres Science (1994) 263, 1600-1603.*

diamètre obtenus par structuration de polymères chimiques. A l'abri dans sa coquille le médicament peut voyager sans être détruit dans l'organisme et en fonction des propriétés et/ou de la structure des nanoparticules atteindre spécifiquement tel ou tel organe éventuellement tel ou tel compartiment dans la cellule (1).

Certains essais reposent actuellement sur des encapsulation à l'intérieur de structures nanométriques tels que les fullerènes structures sphériques constituées de 60 atomes de carbone ou de nanotubes de carbone. D'autres travaux portent sur des nanoparticules magnétiques que l'on pourrait guider de l'extérieur de l'organisme par application d'un champ magnétique focalisé sur la zone à traiter.

Les micro- ou nanodispositifs pour libérer à la demande des médicaments complèteraient notre arsenal thérapeutique. Si l'on peut mettre sur une puce un laboratoire pourquoi ne pas essayer d'en faire un laboratoire à dispenser des médicaments ? C'est ce qui a récemment été fait en aménageant au sein d'une puce en polymère des microcavités renfermant un médicament en solution. Chaque micro cavité est scellée par une fine couche de métal. Par un dispositif de multiplexage il est possible de spécifiquement faire passer un courant électrique dans une capsule déterminée et de détruire l'opercule libérant ainsi le médicament. On réalise une libération programmable et contrôlable d'un principe actif et on peut ainsi fractionner les doses administrées autant que nécessaire (2).

---

<sup>1</sup> LAVAN D., Mc GUIRE T et LANGER R. - *Small scale systems for in vivo drug delivery Nature Biotech* (2003) 21/10, 1184-1191.

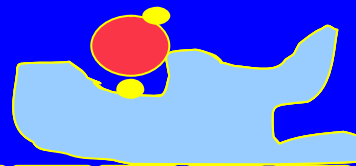
<sup>2</sup> FROMHERZ P.- *Neuroelectronic Interfacing : semiconductor chips with ion Channels, Nerve Cells and Brain. in Nanoelectronics and information Technology Wase R. ed. (783-808) Wiley-VCH Weinheim 2003.*



## Dans le torrent circulatoire....



opsonisation



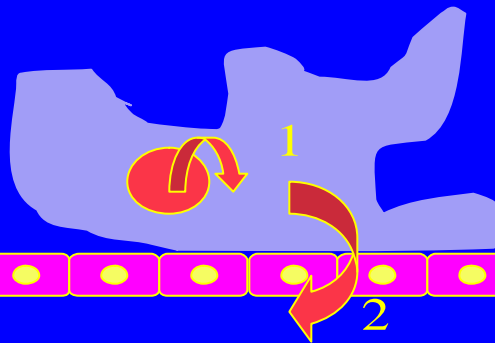
macrophages





## Devenir des molécules actives vectorisées

Endothelium

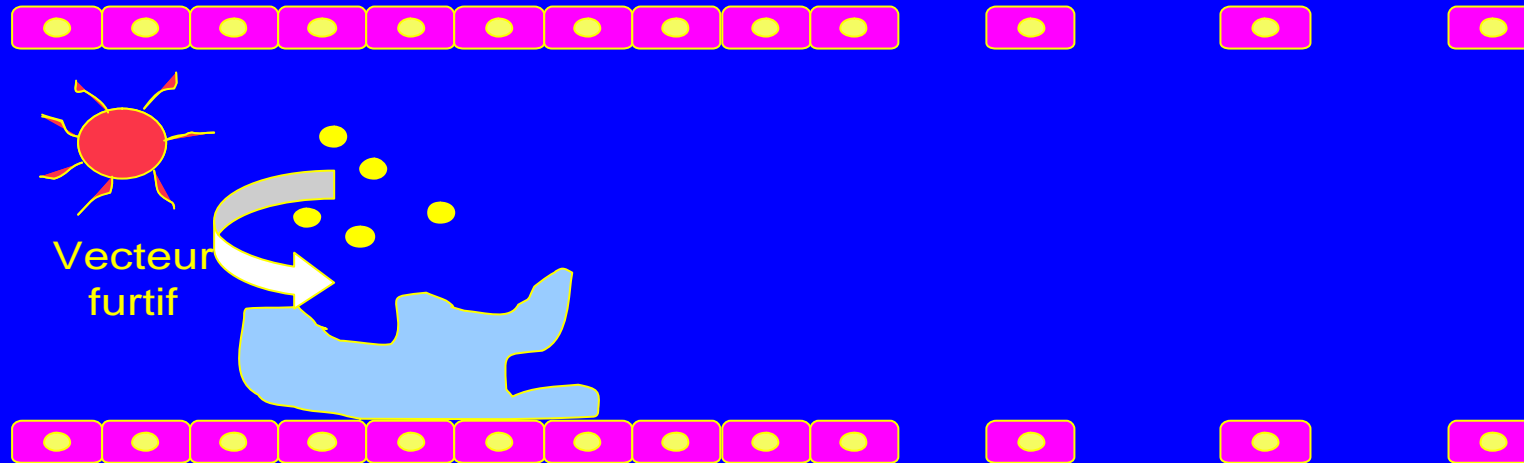


- 1- Libération intramacrophagique
- 2- Reroutage des molécules actives





## Dans le cas des tumeurs solides....

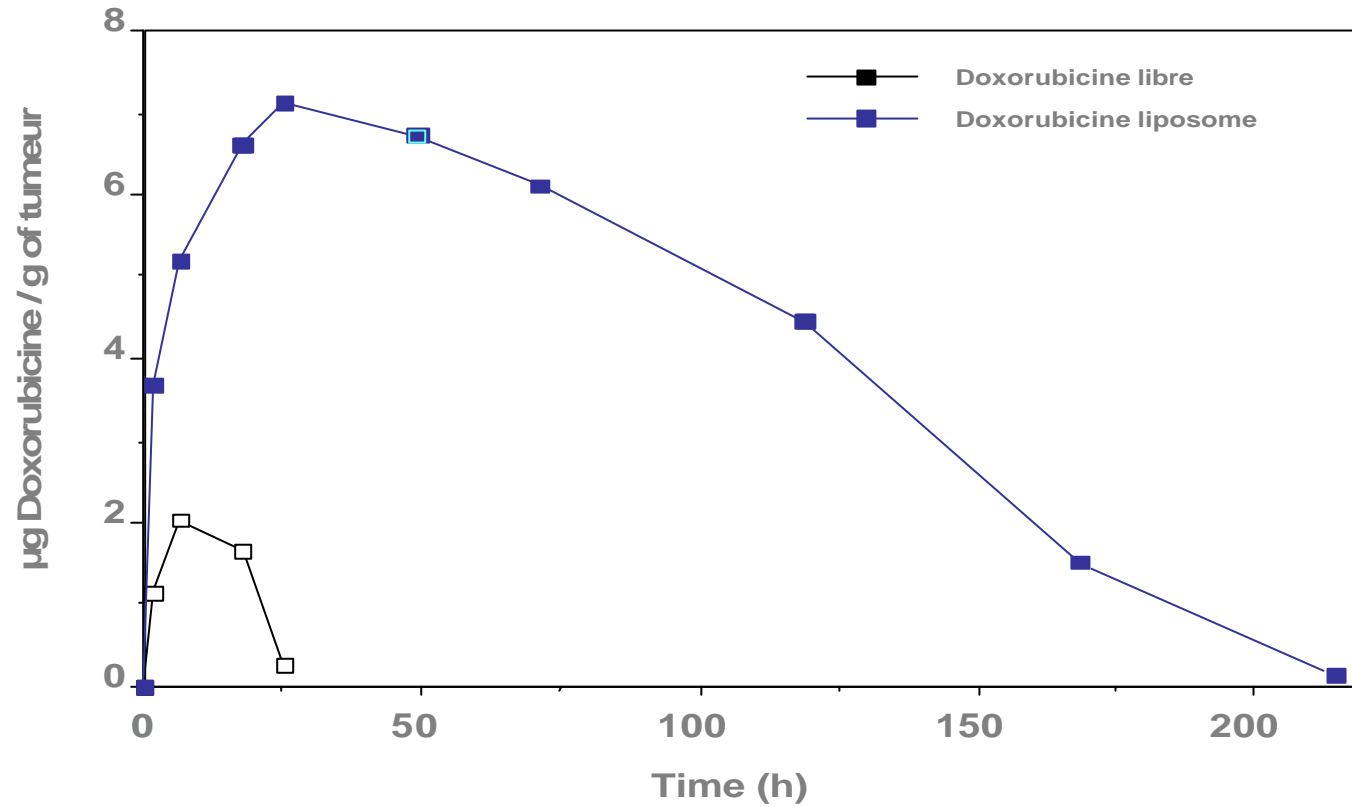


Ciblage tumoral=ciblage tissulaire

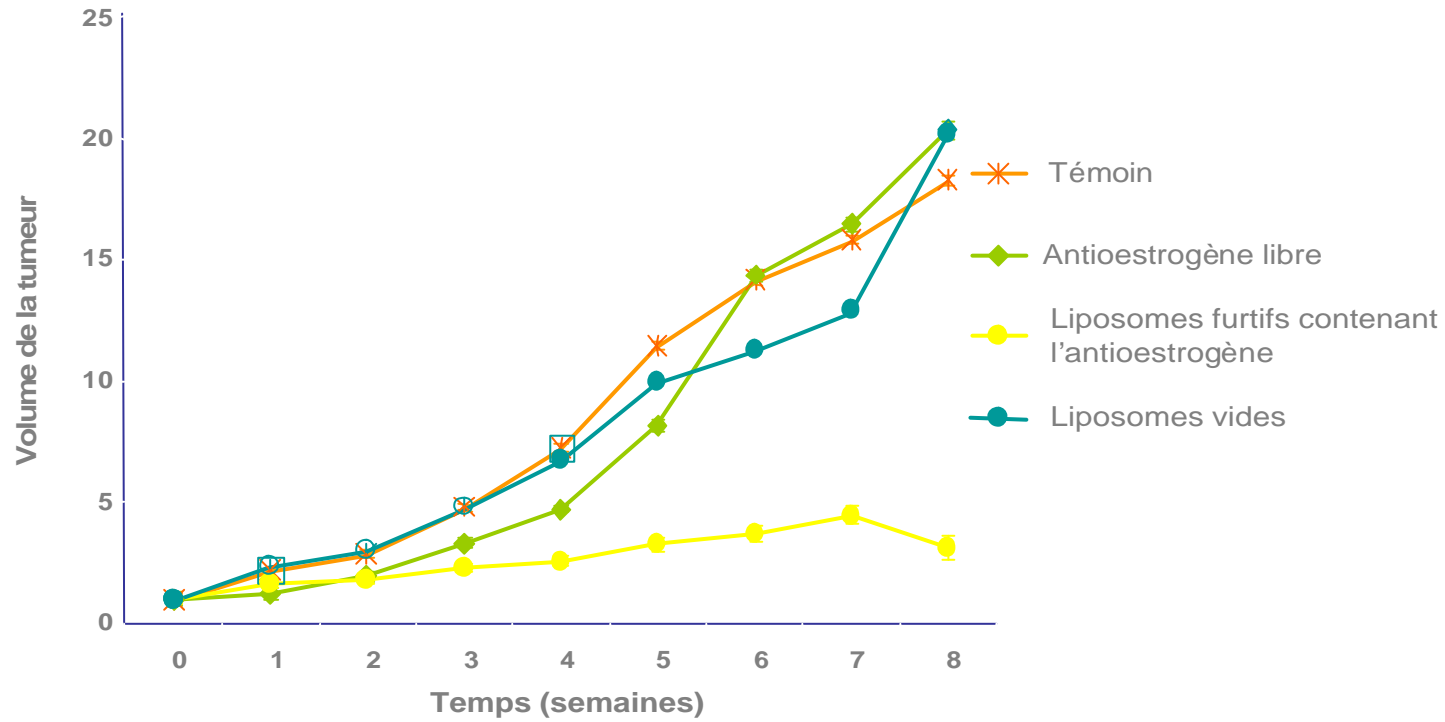
**TUMEUR**



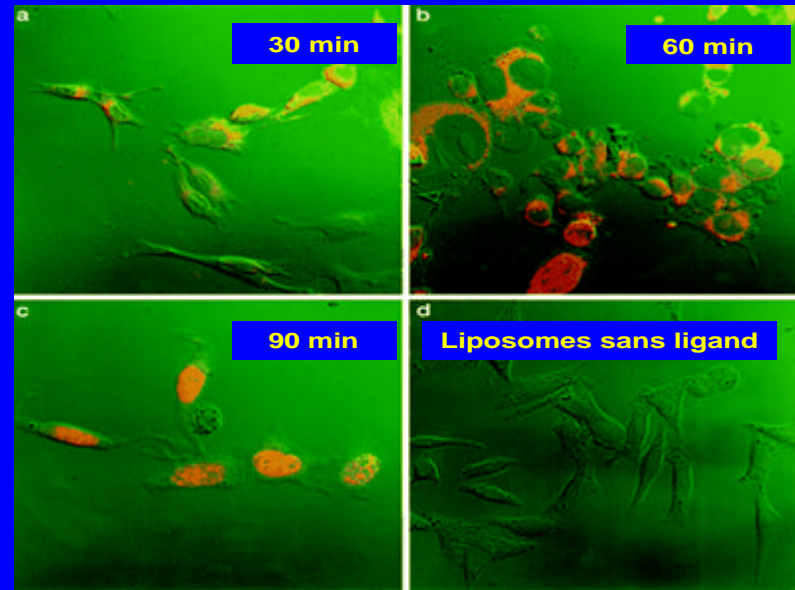
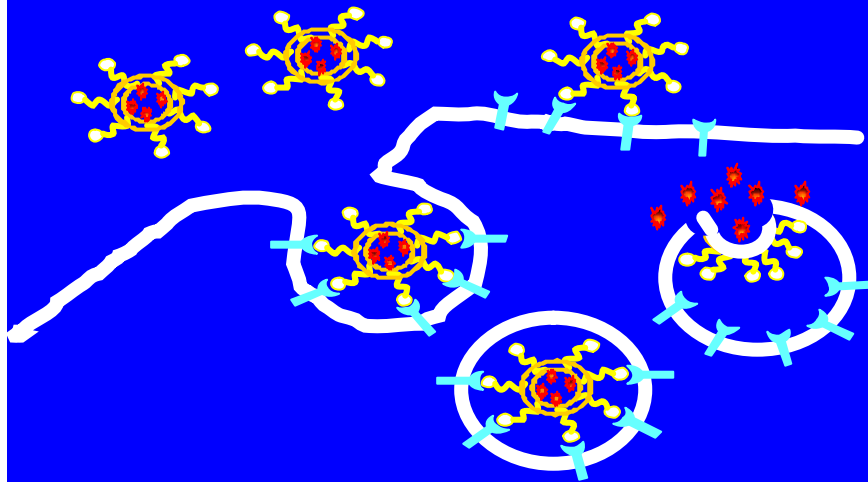
### Concentration en doxorubicine dans une tumeur humaine prostatique PC-3 implantée chez la souris nude Swiss



## Volume de tumeur après administration d'antioestrogène chez la souris nude porteuse du myélome multiple humain



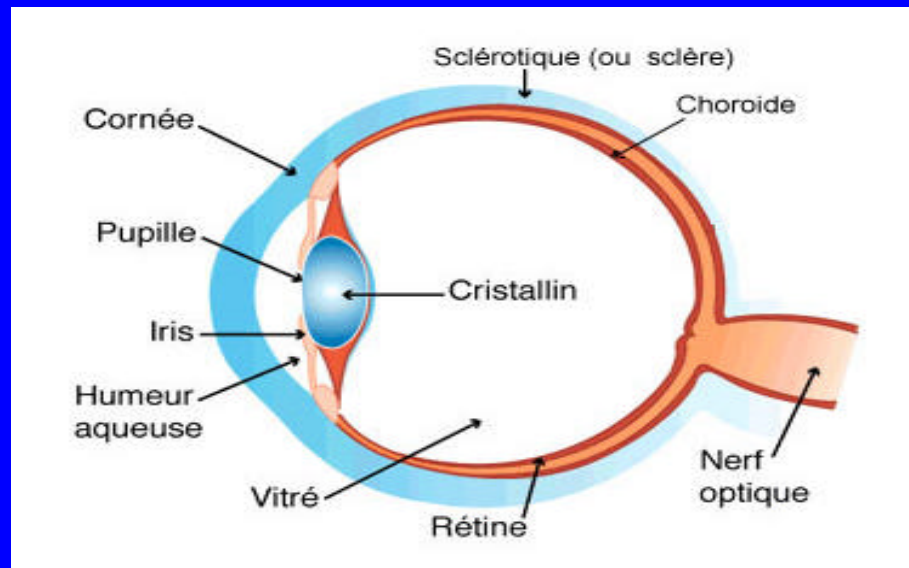
## Au sein de la tumeur: ciblage des cellules tumorales



Grand défi clinique de la vectorisation



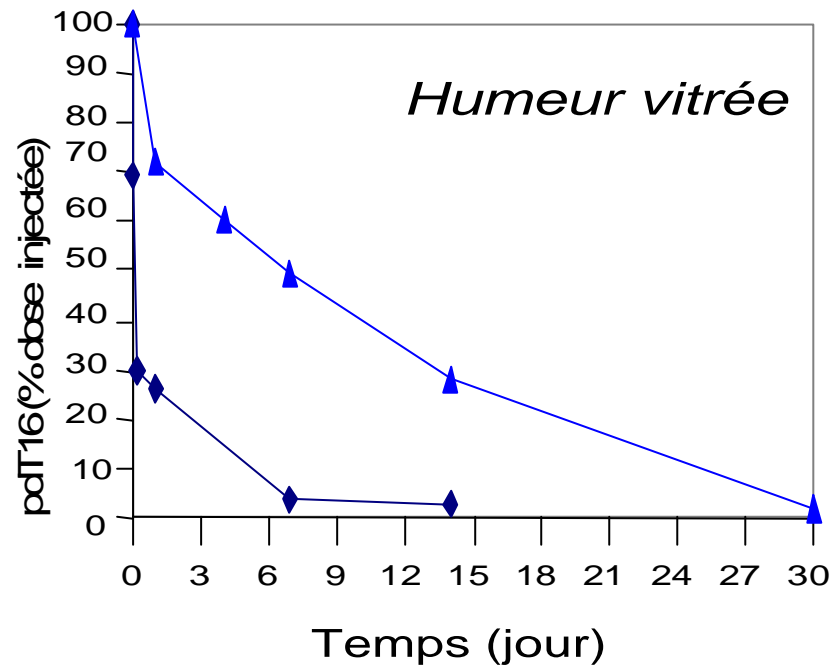
## Nanotechnologies et systèmes à libération contrôlée



- L'œil est un tissu où de nombreuses maladies notamment d'origine génétique sont encore difficiles à traiter
- Les injections intraoculaires sont traumatisantes et ne doivent pas être répétées fréquemment

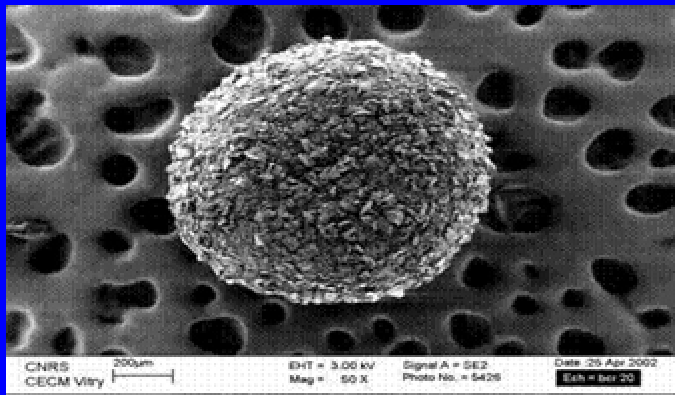


## Concentration résiduelle d'un acide nucléique dans l'humeur vitrée après administration intraoculaire en solution ou liposomes

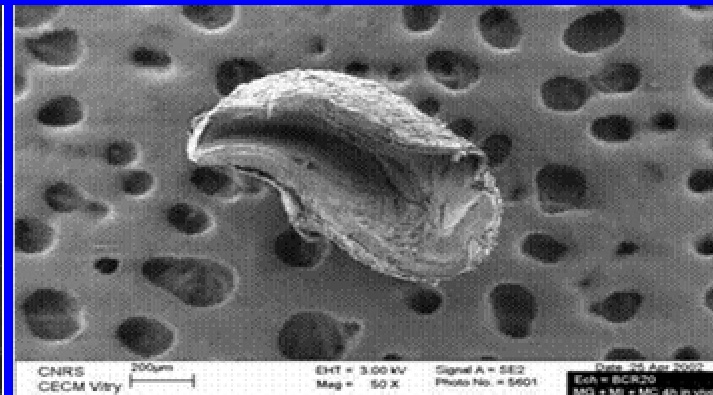


	T1/2	14 jour
Solution	< 1 J	2,9 %
liposomes	7 J	28,3 %

## Vectorisation par des microtechnologies



**Billes entières**



**Billes dégradées dans le colon**

**Ciblage d'un site tissulaire action au niveau local**



*Toutes ces illustrations sont extraites de l'intervention du Professeur Elias FATTAL, à l'occasion du Colloque organisé au Sénat le 6 février 2004*

## ***B. L'ACTIVATION DES NANOPARTICULES DES MÉDICAMENTS ANTI-CANCÉREUX***

La société toulousaine Nanobiotix utilise les nanotechnologies pour mettre au point des médicaments activables à volonté, capables de cibler seulement les cellules tumorales.

Les nanomédicaments (« nanobiodrug ») associent à une nanoparticule inerte une molécule qui, du fait de son affinité pour certaines cibles, joue un rôle de « tête chercheuse » acheminant la nanoparticule dans les cellules visées –en l'occurrence les cellules tumorales. L'effet thérapeutique –c'est-à-dire la destruction mécanique des cellules tumorales par la nanoparticule –est ensuite obtenu par application d'un champ magnétique IRM.

Les nanoparticules pourraient également, à terme, être activées soit par laser (pour les cancers superficiels) soit par rayons X (pour les tumeurs profondes).

Actuellement, cinq types de nanoparticules activable par un champ magnétique IRM, associés à l'hormone LHR (Luteinizing Hormone Releasing) sont en test préclinique sur des cancers hormono-dépendants (sein, ovaire, prostate...). Jusqu'à présent, il a été démontré sur 800 souris qu'il y avait bien accumulation des nanomédicaments dans les tumeurs, et seulement dans les tumeurs. On a appliqué le champ magnétique, et il reste à mesurer le résultat pour déterminer le dosage, le temps d'exposition et la voie d'administration.

## ***C. LES NANOPARTICULES À BASE DE FER (INJECTÉES PUIS CHAUFFÉES)***

Cette technique est particulièrement utilisée par l'équipe berlinoise du Pr MAIER-HAUFF.

- Récemment, une tumeur maligne cérébrale (un glioblastome) d'un malade a été éliminée par ces médecins par injection de nanoparticules magnétiques à base de fer. Sous anesthésie générale, les nanoparticules ont été chauffées grâce à un champ magnétique extérieur, selon une méthode testée avec succès sur des animaux : l'hyperthermie liquide magnétique. Elle repose sur le fait que les cellules humaines sont détruites par une élévation de température à 45° pendant deux ou trois heures. L'utilisation de cette technologie laisse espérer, pour le cancer considéré, une progression de



l'espérance de vie de huit à quatorze mois après la déclaration de cette maladie.

- Par ailleurs, en septembre 2003, une thérapie utilisant l'injection répétée de nanoparticules à base de fer et recouvertes de biomolécules a permis la destruction totale de la tumeur d'un cancéreux par ces mêmes médecins. Le patient, âgé de 26 ans, souffrait d'une tumeur cancéreuse sous la clavicule qu'aucune thérapie n'avait réussi à éliminer.

A cause de leur fort besoin en énergie, les cellules cancéreuses absorbent plus rapidement les nanoparticules que les cellules saines. Les nanoparticules injectées ont ensuite été chauffées avec l'aide des champs magnétiques, ce qui a eu pour conséquence de détruire la tumeur.

La technique de l'introduction de nanoparticules avaient auparavant été testée sur des rats cancéreux qui, grâce à cette intervention, avaient vécu quatre fois plus longtemps que leur tumeur leur aurait permis, selon M. MAIER-HAUFF.

## V. COMPENSER LES DÉFICITS ACQUIS OU CONGÉNITAUX

Certaines parties du corps humain (organes, cellules) se dégradent au cours du temps, voire sont altérées dès la naissance. Il est légitime d'espérer trouver au travers des nanotechnologies les moyens de compenser partiellement ou totalement ces déficits.

### A. LES NEUROPROTHÈSES

En premier lieu, on pensera notamment aux possibilités offertes par la connexion entre un dispositif électronique et des cellules vivantes (cellules nerveuses ou neurones) qui pourront peut-être un jour servir à restaurer une connexion nerveuse rompue par un accident ou une maladie, voire à remplacer un organe sensitif. L'interconnexion entre un neurone et un dispositif électronique à base de silicium est loin aujourd'hui d'être comprise. Il peut être facile de montrer l'analogie entre les ordinateurs et le cerveau en disant que tous les deux fonctionnent électriquement, mais les modes de fonctionnements sont loin d'être identiques. A titre d'exemple, on pourra citer la grande différence de mobilité, d'une part, des électrons dans le silicium (environ  $10^3 \text{ cm}^2/\text{Vs}$ ) et, d'autre part, celle des ions dans l'eau (environ  $10^{-3} \text{ cm}^2/\text{Vs}$ ).

Toutefois, dans le long terme, on ne peut exclure la mise au point de neuroprothèse.

« Une neuroprothèse pourrait un jour aider des personnes paralysées après une lésion de la moelle épinière à retrouver une autonomie partielle. Des réseaux de microélectrodes implantées dans diverses zones du cortex moteur seraient reliés à une neuropuce située dans le crâne. En imaginant un mouvement du bras paralysé, la personne enverrait des signaux à la neuropuce, qui les convertirait en signaux de fréquence radio et les transmettrait à un petit ordinateur portable. Ce dernier les transformerait en commandes et les enverrait à une puce implantée dans le bras de la personne. Cette deuxième puce stimulerait les nerfs nécessaires pour effectuer le mouvement imaginé. L'ordinateur portable pourrait également contrôler le fauteuil roulant : la personne n'aurait qu'à penser au trajet désiré pour que le fauteuil le suive. L'ordinateur pourrait aussi envoyer des signaux à un bras de robot fixé sur le fauteuil » (1).

## ***B. L'INGÉNIERIE TISSULAIRE***

Une simple coupe de tissus observée au microscope nous enseigne que les tissus ne sont pas un simple amas anarchique de cellules mais au contraire qu'ils sont structurés à différentes échelles microscopiques. Les membranes des cellules obéissent également à une structuration nanoscopique. On parle là d'ingénierie tissulaire spécialité pluridisciplinaire qui se situe aux confins de la biologie et des sciences de l'ingénieur. Cette ingénierie tissulaire vise à créer des matériaux hybrides qui allient des matériaux nanostructurés (polymères organiques ou matériaux minéraux) et des cellules vivantes pour remplacer des tissus défaillants. Le grand défi consiste à réaliser des matériaux bio compatibles voire dotés de la capacité de s'auto assembler (2) afin qu'ils se marient étroitement avec les tissus environnant sans être rejetée à terme.

L'ingénierie tissulaire se définit comme l'utilisation de cellules et de biomatériaux pour le maintien ou la réparation/reconstruction de tissus et d'organes, ainsi que pour développer et tester des nouveaux médicaments.

Elle peut s'appliquer à des tissus très divers : peau, vaisseaux sanguins, tendons, ligaments, cartilage, os, vessie, foie, pancréas, valvules cardiaques, corde dorsale, cornée...

---

<sup>1</sup> *Pour la Science – n° 304 – février 2003.*

<sup>2</sup> *ZHANG S. - Fabrication of novel biomaterials through molecular self-assembly Nature Biotech (2003) 21/10, 1171-1178.*

Elle fait appel à trois types de techniques :

- L'implantation de cellules (autologues, allogéniques, xénogéniques), suite à leur amplification *in vitro* ;
- L'implantation de tissus reconstruits *in vitro* à partir des cellules et des « scaffolds » (échafaudages moléculaires) ;
- La régénération de tissus *in situ* avec des « smart » biomatériaux/nanofibres.

Les auteurs de ce rapport ont plus précisément pu étudier deux applications de l'ingénierie tissulaire :

### **1. La reconstruction de la cornée artificielle**

Ce programme de recherche a été présenté par le Pr. D. HULMES lors du colloque dont les actes sont annexés à ce rapport.

Il vise à reconstruire une cornée artificielle à partir des protéines humaines recombinantes de la matrice extracellulaire et des cellules épithéliales, stromales et endothéliales issues des cellules souches adultes.

Ses applications sont extrêmement importantes car si 6 millions de personnes dans le monde sont aveugles à cause des maladies infectieuses de la cornée, les greffes de cornées sont peu nombreuses (10.000 par an en Europe) par les risques de contracter une maladie du donneur (HIV, hépatite C...) et par les limites des kératoprothèses artificielles.

### **2. L'ingénierie cutanée**

Elle est particulièrement développée par une équipe de l'hôpital universitaire de Besançon qui a mis au point une technique dite « glasbox » récemment utilisée dans une étude sur l'amélioration de la cicatrisation en relation avec la contraction des tissus.

La contraction des tissus associée à la cicatrisation des plaies est de première importance pour la bonne guérison de celles-ci. Les propriétés de contraction des fibroblastes humains des ulcères veineux chroniques de jambes ont été comparées avec celles de fibroblastes normaux grâce à l'utilisation de modèles *in vitro*.

Méthodes : Des biopsies de peau ont été prélevées sur 4 patients âgés en moyenne de 78 ans. Ces biopsies provenaient d'une zone saine de la cuisse ainsi que du centre et de la périphérie épithéliaux de l'ulcère. Les fibroblastes ont été obtenus *in vitro* par une technique d'explant réalisée dans un milieu Dulbecco, Eagles modifié, additionné de 10% de sérum de fœtus de veau et utilisé, pour l'essai, en quatre passages. L'expression intramusculaire de l' $\alpha$ -SM actin a été ensuite étudiée grâce au marquage immunofluorescent des cellules cultivées en monocouche. Les propriétés des contractions ont été évaluées en utilisant des réseaux tridimensionnels de collagène. Le diamètre du treillis a été régulièrement mesuré en plaçant les cultures sur une balance métrique transparente : les forces de contraction des fibroblastes calculées grâce au système " Glasbox " développé par le laboratoire.

Résultats : Les fibroblastes du centre ulcéreux présentaient les cellules les plus riches en filaments d'actine. Les deux populations de fibroblastes d'ulcère veineux se contractaient plus rapidement (réduction de 70% du diamètre initial après 24h) et de façon plus importante que les fibroblastes normaux (moins de 49%). La force maximale de contraction des fibroblastes de la région centrale de l'ulcère et de sa périphérie (respectivement 30 et 18%) était beaucoup plus élevée que celle des fibroblastes normaux.

Discussion : Les fibroblastes des ulcères veineux ont une capacité de contraction plus importante que les fibroblastes en provenance de tissus normaux. Ceux du centre de l'ulcère développent une pression plus grande que ceux du pourtour. Ceci est peut être la raison des forces de contraction plus intenses mesurées dans la partie centrale de l'ulcère. La force de contraction des plaies est probablement engendrée par les filaments d'actine et transmise sur les cotés de la cicatrice.

Conclusion : Cette étude montre que certaines fonctions des fibroblastes, en particulier la capacité à générer des forces de contraction et la formation des filaments d'actine cytoplasmiques, ne semblent pas être affectées dans les cas d'ulcères veineux chroniques (1).

Elle est particulièrement développée par l'équipe du Pr. P. HUMBERT à l'hôpital de Besançon.

---

<sup>1</sup> *Comparative contractile properties and alpha-smooth muscle actin filament distribution between cultured human fibroblasts from venous ulcers and normal skin. MM. C. VIENNET, Engineer, AC GABIOT, Technician, J. BRIDE, PhD, research – Engineering and Cutaneous Biology Laboratory, School of Medicine and Pharmacy, Besançon, France – MM. V. ARMBRUSTER, Engineer, T. GHARBI, PhD, Professor in Science, Optical Laboratory, School of Science, Besançon, France.*

En conclusion, on a pu voir que les méthodes développées dans le domaine des nanosciences et des micro- et/ou nanotechnologies trouvent aujourd'hui des prolongations dans les sciences du vivant. Ces nouveaux outils aux fortes potentialités nous permettront dans un futur proche de mieux diagnostiquer, mieux soigner et sans doute mieux suppléer à des fonctions vitales défaillantes.

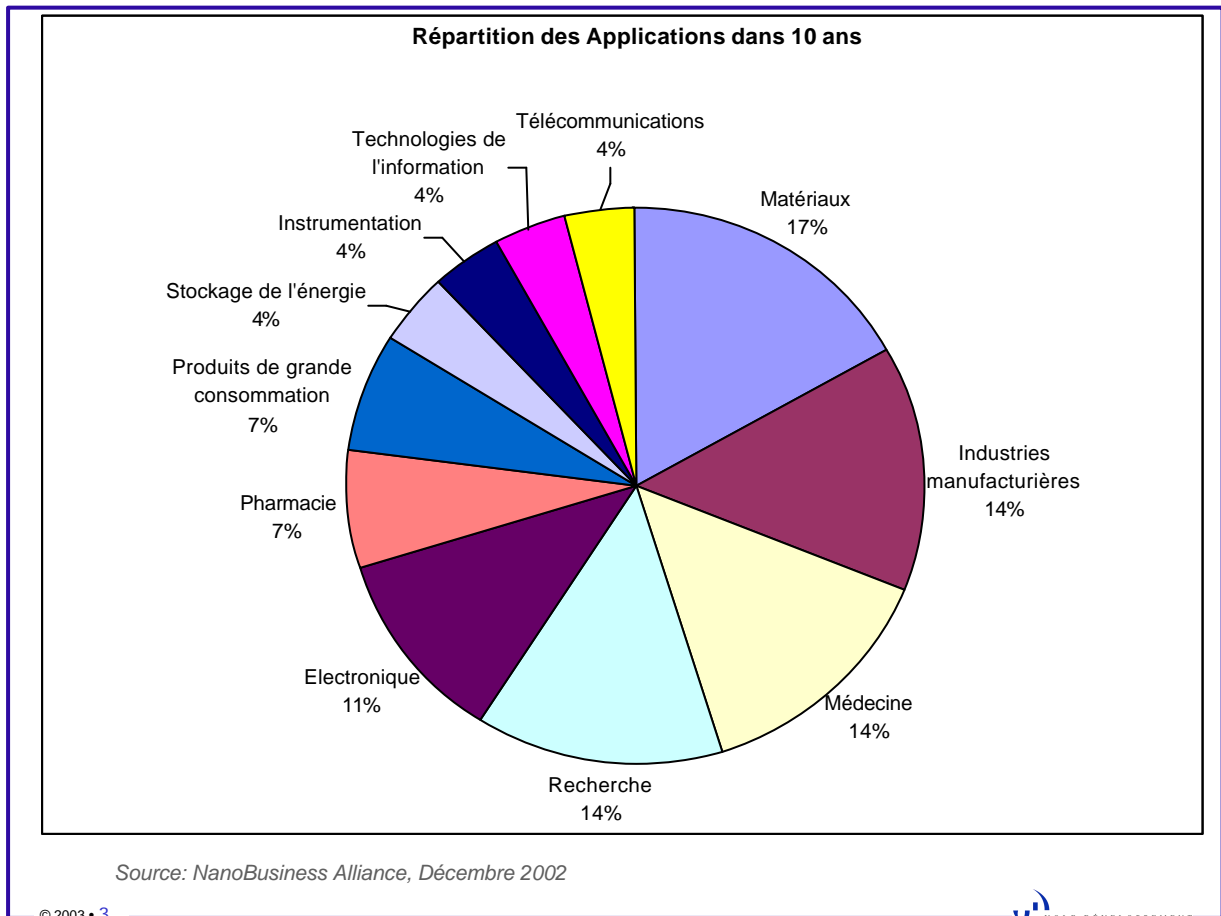
## TROISIEME CHAPITRE

### Ni angélisme, ni catastrophisme

#### I. LES ENJEUX ECONOMIQUES

Ainsi qu'on l'a exposé dans le chapitre précédent, les nanobiotechnologies font envisager des applications révolutionnaires, notamment dans le domaine médical.

Certes, selon les techniques thérapeutiques envisagées, certaines applications concrètes sont déjà réalisées mais, pour d'autres, on doit se situer dans une réflexion à plus ou moins long terme. Toutefois les nanobiotechnologies commencent à quitter le cercle des laboratoires de recherche pour entrer dans la phase de développement industriel.



Le marché des nanobiotechnologies est difficile à estimer avec certitude (1) car ses composantes sont très diverses. Mais il serait très difficile d'envisager que les tests de diagnostic ne vont pas prendre un essor considérable.

## Le marché des Biopuces

- **Marché en 1999: 250 M\$**
- **Marché en 2005: 3 Md\$ (YOLE)**
- **Croissance: 30 à 40 % (BIO IT WORLD, YOLE)**
  
- **Le diagnostic in vitro (DIV)**
  - **23,8 Mds\$**
  - **DIV génétique: 2 à 3% en 2002**
  - **Croissance 20 à 30 % par an**

(2)

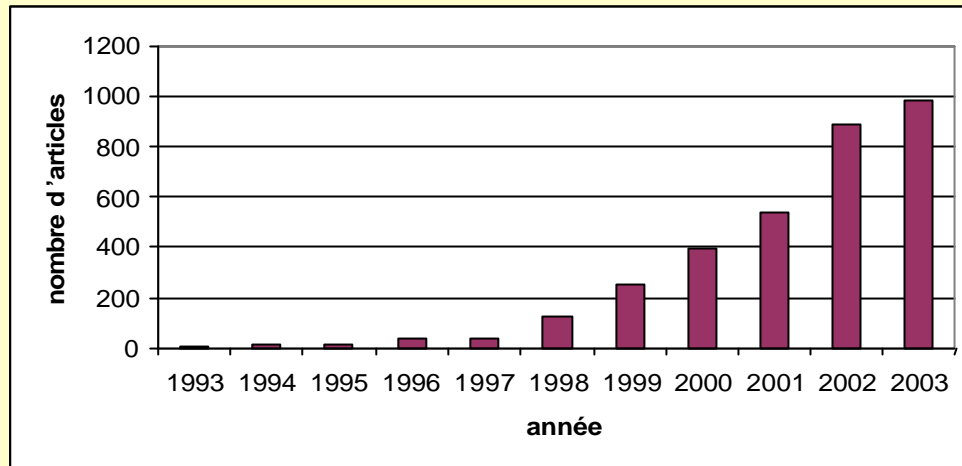
De même, les applications relatives à l'ingénierie tissulaire sont en très forte expansion.

---

<sup>1</sup> Cf. l'exposé sur : « les études de marché » de M. BOULON (Yole Développement) présenté à l'occasion du colloque organisé au Sénat le 6 février 2004, dont les actes sont annexés à ce rapport.

<sup>2</sup> M. ROSSIER, « Nanosciences et médecine du XXIème siècle » colloque organisé au Sénat le 6 février 2004.

## INGENIERIE TISSULAIRE



Marché mondial : 5 milliards d'euros/an, 150 sociétés

(1)

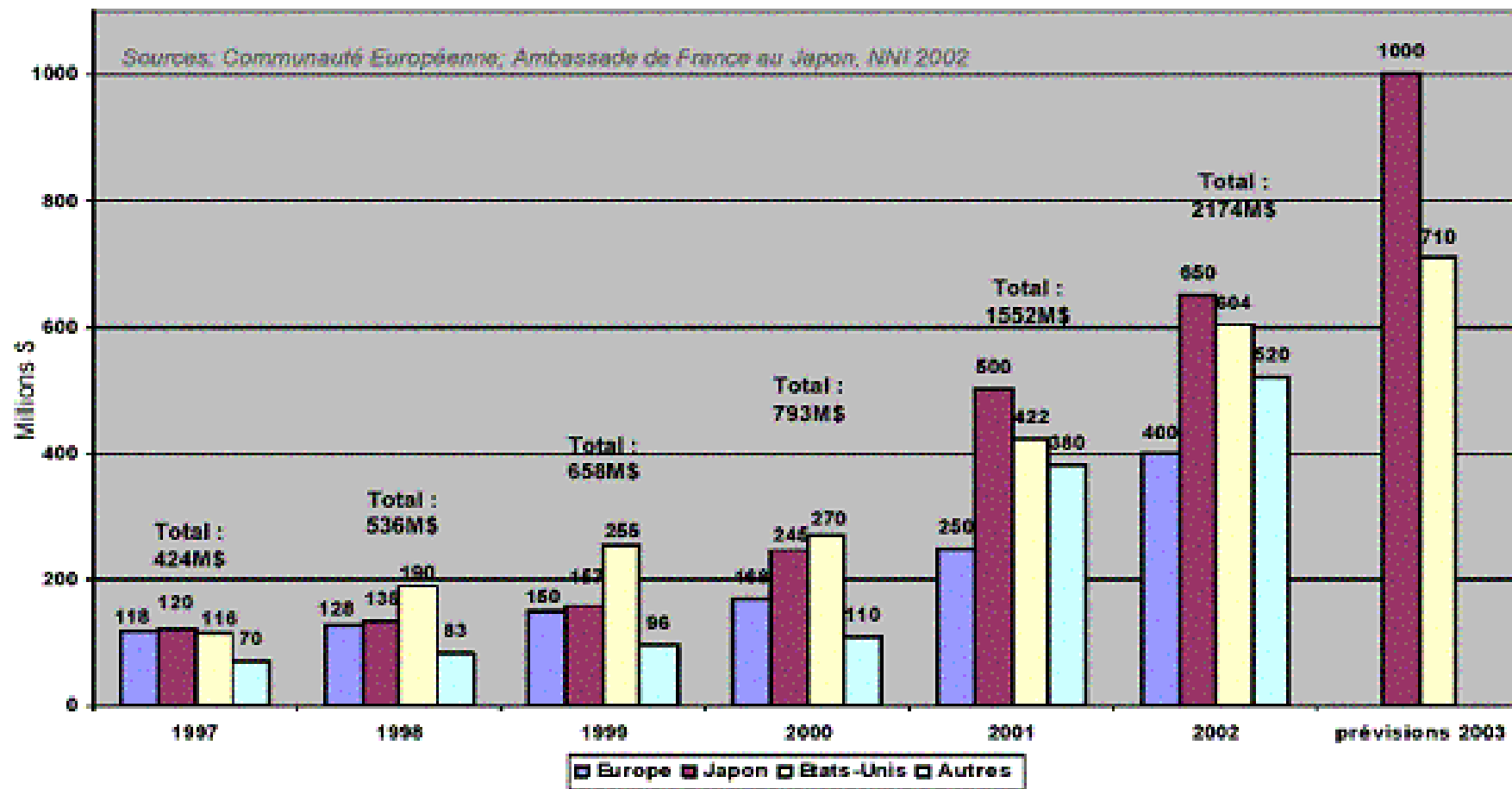
En tout état de cause, les enjeux économiques sont très importants. Un rapport intitulé « Nanobiotechnology, Commercial Opportunities from Innovative Concepts », estimait, en avril 2002, que le marché global des nanobiotechnologies s'élèverait à environ 300 milliards de dollars sur les douze prochaines années.

Les conséquences en terme d'emploi, d'évolution et de localisation des groupes pharmaceutiques mais aussi d'accès aux produits sont telles que de nombreux pays ont consenti de réels efforts de financement.

---

<sup>1</sup> Présentation du Pr David HULMES au colloque Nanosciences et Médecine du XXIème siècle - Sénat - 6 février 2004.





## **A. LA FRANCE ET L'EUROPE**

### **1. La France**

La mesure des financements publics des nanotechnologies est un exercice difficile, notamment parce qu'il est parfois malaisé de distinguer nettement les microtechnologies des nanotechnologies.

C'est ce qu'exposent les auteurs <sup>(1)</sup> du rapport récemment remis au Ministre de la Jeunesse, de l'Education nationale et de la Recherche sur le financement des nanotechnologies et des nanosciences (janvier 2004) : « *la délimitation d'un domaine strictement nanotechnologique par rapport au domaine des microtechnologies est loin d'être évidente : alors que les auteurs de la présente étude visaient au départ un schéma en trois volets (nano « pur », nanomicro à dominante nano et nanomicro à dominante micro), il leur est finalement apparu possible d'opérer seulement une distinction entre le domaine nanotechnologique à part entière et un ensemble moins caractérisé. Le positionnement des chiffres retenus dans l'un ou l'autre volet dépend naturellement de l'information recueillie auprès des opérateurs (CEA, CNRS) et, en ce qui concerne les crédits mis en œuvre directement par l'Etat, de la procédure considérée. Alors que l'ACI nanoscience financée à partir du FNS est clairement et entièrement dédiée au domaine nanotechnologique, les interventions du FRT en faveur du réseau des micro et des nanotechnologies (RMNT) et des grandes centrales sont ventilées entre les deux volets, selon une clé partiellement forfaitaire (la répartition étant spécifiée pour 2003 par le département compétent du ministère de la recherche, la même clé de répartition est retenue pour les autres années)* ».

Selon eux, les financements publics sont les suivants :

---

<sup>1</sup> MM. Alain BILLON et Jean-Loup DUPONT, Inspecteurs généraux de l'administration de l'Education nationale et de la Recherche, M. Gérard GHYS, Chargé de mission à l'inspection générale de l'Education nationale et de la Recherche.

**Synthèse des financements publics (en M€ HT)**

<i>Par origine de financement</i>	<i>2001 réalisé</i>	<i>2002 réalisé</i>	<i>2003 réalisé</i>	<i>2004 réalisé</i>	<i>2005 réalisé</i>	<i>TOTAL HT</i>	<i>Moyenne annuelle</i>	<i>Observations (hypothèses, estimations, projections) Crédits d'équipement : pas de TVA collectée</i>
<b>A) PROGRAMMES « NANO » A PART ENTIERE</b>								
<b>ETAT (Ministères)</b>								
<b>FNS (ACI nanosciences) HT</b> <i>Pour mémoire montant TTC</i>	2,2 (2,4)	6,3 (6,9)	7,1 (7,7)	7,3 (8,0)	7,3 (8,0)	27,6 (33,0)	5,5 (6,6)	Dont 50 % fonctionnement, 50 % investissement
<b>FRT (réseau de centrales) HT</b> <i>Pour mémoire montant TTC</i>			14,4 (15,8)	28,0 (30,0)	28,0 (30,0)	70,4 (75,8)	14,1 (15,2)	Dont 40 % fonctionnement, 60 % investissement
<b>Recherche universitaire HT</b> <i>Pour mémoire montant TTC</i>	7,0 (8,0)	7,0 (8,0)	7,0 (8,0)	7,0 (8,0)	7,0 (8,0)	35,0 (40,0)	7,0 (8,0)	Hypothèse 50 % indifférentiable, dont 80 % fonctionnement et 20 % équipement
<b>Doctorants (alloc.Rech.) HT</b> <i>Pour mémoire montant TTC</i>	2,0 (2,4)	4,2 (5,0)	9,1 (10,9)	14,5 (17,3)	17,6 (21,0)	47,4 (56,6)	9,5 (11,3)	Totalité en fonctionnement
<b>Ministère de l'industrie HT</b> <i>Pour mémoire montant TTC</i>	24,6 (27,6)	31,0 (34,8)	41,9 (47,0)	40,1 (45,0)	40,1 (45,0)	177,7 (199,4)	35,5 (39,9)	2/3 fonctionnement, 1/3 équipement
<b>Ministère de la Défense HT</b> <i>Pour mémoire montant TTC</i>			1,0 (1,0)	1,3 (1,3)	1,7 (1,7)	4,0 (4,0)	0,8 (0,8)	Totalité en équipement
<b>ETABLISSEMENTS DE RECHERCHE</b>								
<b>CNRS HT</b> <i>Pour mémoire montant TTC</i>	67,8 (81,1)	70,5 (84,3)	70,5 (84,3)	71,9 (86,0)	73,3 (87,7)	354,0 (423,4)	70,8 (84,7)	Hypothèse accroissement des personnels de + 2 % par an sur l'ensemble de la période

<i>Par origine de financement</i>	<i>2001 réalisé</i>	<i>2002 réalisé</i>	<i>2003 réalisé</i>	<i>2004 réalisé</i>	<i>2005 réalisé</i>	<i>TOTAL HT</i>	<i>Moyenne annuelle</i>	<i>Observations (hypothèses, estimations, projections) Crédits d'équipement : pas de TVA collectée</i>
<b>CEA HT</b> <i>Pour mémoire montant TTC</i>	13,9 (16,1)	16,5 (19,0)	25,1 (29,0)	45,0 (51,9)	59,0 (68,1)	159,5 (184,1)	31,9 (36,8)	
<b>INSERM HT</b> <i>Pour mémoire montant TTC</i>	6,5 (5,4)	7,0 (5,9)	7,5 (6,3)	8,5 (7,1)	9,0 (7,5)	38,5 (32,2)	7,7 (6,4)	Totalité en fonctionnement
<b>ANVAR HT</b> <i>Pour mémoire montant TTC</i>	0,4 (0,5)	1,0 (1,2)	0,1 (0,1)	0,3 (0,4)	0,3 (0,4)	2,1 (2,6)	0,4 (0,5)	
<b>SOUS TOTAL A (HT)</b> <i>Pour mémoire montant TTC</i>	124,4 (143,5)	143,5 (165,1)	183,6 (210,1)	223,9 (255,0)	243,3 (277,4)	916,2 (1.051,1)	183,2 (210,2)	
<b>B) PROGRAMMES « NANO/MICRO » INDIFFERENTIABLES »</b>								
<b>ETAT (Ministères)</b>								
<b>FRT (RMNT + divers...) HT</b> <i>Pour mémoire montant TTC</i>	9,2 (10,4)	8,1 (9,1)	5,1 (5,8)	4,4 (5,0)	4,4 (5,0)	31,2 (35,3)	6,2 (7,1)	70 % fonctionnement, 30 % équipement
<b>Recherche universitaire HT</b> <i>Pour mémoire montant TTC</i>	7,0 (8,0)	7,0 (8,0)	7,0 (8,0)	7,0 (8,0)	7,0 (8,0)	35,0 (40,0)	7,0 (8,0)	
<b>Doctorants (CIFRE) HT</b> <i>Pour mémoire montant TTC</i>	0,9 (1,1)	1,1 (1,3)	1,3 (1,5)	1,4 (1,7)	1,5 (1,8)	6,2 (7,4)	1,2 (1,5)	Totalité en fonctionnement
<b>Ministère de l'Industrie HT</b> <i>Pour mémoire montant TTC</i>	57,0 (64,4)	71,9 (81,2)	82,3 (93,0)	79,7 (90,0)	79,7 (90,0)	370,6 (418,6)	74,1 (83,7)	2/3 fonctionnement, 1/3 équipement

<i>Par origine de financement</i>	<i>2001 réalisé</i>	<i>2002 réalisé</i>	<i>2003 réalisé</i>	<i>2004 réalisé</i>	<i>2005 réalisé</i>	<i>TOTAL HT</i>	<i>Moyenne annuelle</i>	<i>Observations (hypothèses, estimations, projections) Crédits d'équipement : pas de TVA collectée</i>
<b>Ministère de la Défense HT</b> <i>Pour mémoire montant TTC</i>			17,7 (20,0)	17,7 (20,0)	17,7 (20,0)	53,1 (60,0)	10,6 (12,0)	2/3 fonctionnement, 1/3 équipement
<b>ETABLISSEMENTS DE RECHERCHE</b>								
<b>CNRS HT</b> <i>Pour mémoire montant TTC</i>	147,4 (176,3)	153,4 (183,5)	153,3 (183,3)	155,8 (186,3)	158,2 (189,2)	768,1 (918,6)	153,6 (183,7)	Hypothèse accroissement des personnels de + 2% par an sur l'ensemble de la période
<b>CEA HT</b> <i>Pour mémoire montant TTC</i>	73,7 (85,0)	84,5 (97,5)	90,1 (103,9)	94,8 (109,4)	99,2 (114,4)	442,3 (510,2)	88,5 (102,0)	Financements publics hors UE, Etat, EPST et universités
<b>ANVAR HT</b> <i>Pour mémoire montant TTC</i>	1,9 (2,3)	2,2 (2,6)	0,2 (0,2)	1,0 (1,2)	1,0 (1,2)	6,3 (7,5)	1,3 (1,5)	
<b>CPER</b>								
<b>ETAT CPER HT</b> <i>Pour mémoire montant TTC</i>	7,0 (7,0)	6,2 (6,2)	4,3 (4,3)	3,5 (3,5)	1,1 (1,1)	22,1 (22,1)	4,4 (4,4)	Totalité en équipement
<b>Coll. Loc. (CPER + hors) HT</b> <i>Pour mémoire montant TTC</i>	17,4 (17,4)	8,8 (8,8)	6,7 (6,7)	5,3 (5,3)	3,4 (3,4)	41,6 (41,6)	8,3 (8,3)	Estimation (données incomplètes pour le hors CPER), totalité en équipement
<b>SOUS TOTAL B (HT)</b> <i>Pour mémoire montant TTC</i>	321,5 (371,9)	343,2 (398,2)	368,0 (426,8)	370,6 (430,4)	373,2 (434,1)	1.776,5 (2.061,4)	355,3 (412,3)	
<b>TOTAL A + B (HT)</b> <i>Pour mémoire montant TTC</i>	445,9 (515,4)	486,7 (563,3)	551,6 (636,9)	594,5 (685,4)	616,5 (711,5)	2.692,7 (3.112,5)	538,5 (622,5)	

Or, selon une autre étude tout aussi récente, les crédits publics consacrés aux nanotechnologies en France atteignent 218 M€ en 2002, hors microélectronique. Ils sont essentiellement alloués par le ministère de l'Economie, des Finances et de l'Industrie (MINEFI) et le ministère délégué à la Recherche et aux Nouvelles Technologies (MRNT), mais également par la DGA et l'ANVAR.

Ces crédits 2002 sont ainsi répartis : 30 M€ pour les grands programmes, 30 pour les réseaux d'innovation, 88 via les instituts de recherche, dont 73 pour le CEA et 15 pour le CNRS, 20 pour la DGA, 50 pour des projets soutenus par l'ANVAR et associant les PME (1).

Les difficultés d'évaluation des financements des nanotechnologies, qui ne sont pas propres au cas français donnent tout leur sens à une approche « qualitative » ou structurelle de la politique des soutiens publics.

- Le ministère de l'Industrie souhaite pérenniser les sites industriels ayant atteint ou susceptibles d'atteindre une taille critique et concentrant, dans une même zone géographique, des moyens complémentaires dans le domaine des micro-nanotechnologies : centres de recherche publics et privés d'excellence, entreprises technologiques leaders (de pointe ou en position de « leadership »), tissu de PME réactif et centres de formation. L'objectif à terme est de faire des produits industriels très avancés, en lien étroit avec la recherche, en particulier en tirant parti des productions des laboratoires publics. La démarche de ce type la plus significative est celle qui a permis de soutenir l'opération « Crolles II » à Grenoble ou la consolidation du site d'ALTIS à Corbeil-Essonnes.

Il répartit ses crédits à trois niveaux en s'adossant à un projet industriel international. Les collectivités territoriales s'impliquent fortement dans ces types de programmes compte tenu des retombées locales.

- Les réseaux de recherche et d'innovation technologique, en liaison avec des organismes publics tels que le ministère de la Recherche, la délégation générale à l'armement et l'agence nationale pour la valorisation de la recherche.

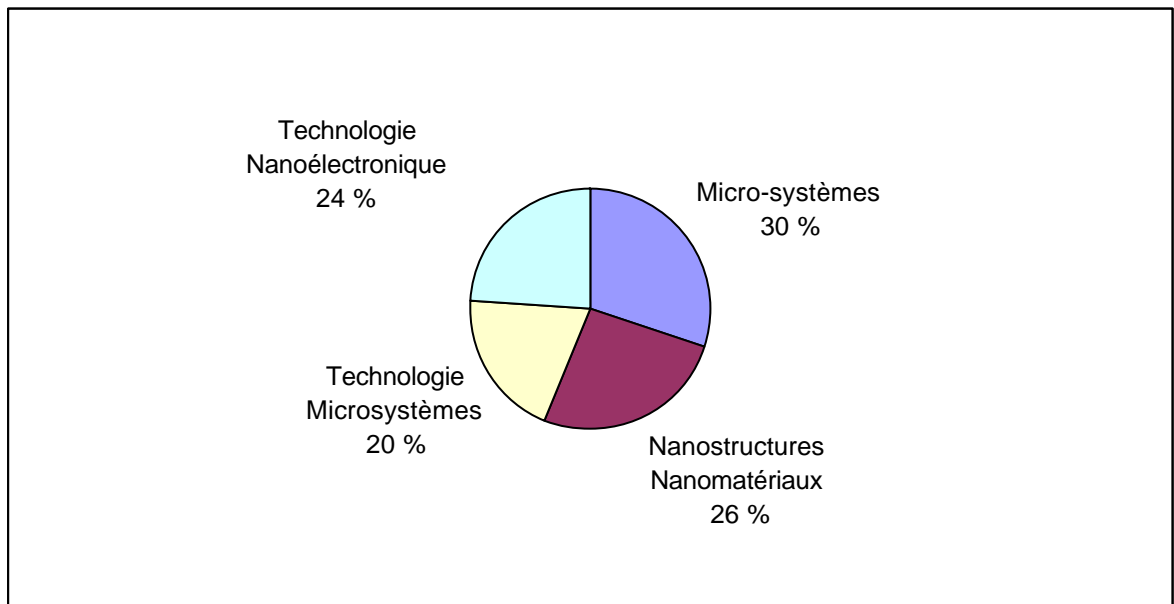
Le but de ces réseaux est de faire naître des coopérations entre les acteurs de la recherche publique et privée et d'expertiser d'un point de vue scientifique les projets proposés.

---

<sup>1</sup> *Annales des Mines* – février 2004 - I. FAUCHEUX, P. PARMENTIER, G. LE MAROIS.

Le réseau micro-nanotechnologies (RMNT) est très actif. Le RMNT a soutenu entre 1999 et 2002, 119 projets de recherche dont 51 ont reçu un financement pour un budget sur 4 ans estimé à 43 millions d'euros. Ces projets sont très coopératifs, avec 5 partenaires en moyenne par projet. Les partenaires sont à 46 % des laboratoires de recherche publics, 24 % des PME, 17 % des groupes industriels et 13 % des établissements publics à caractère industriel et commercial.

Depuis 1999, il a labellisé de nombreux projets ainsi répartis :



- Les groupements au sein de la structure européenne EUREKA qui correspondent à des programmes pilotés par des compagnies industrielles qui définissent ensemble une feuille de route technologie et y associent des petites et moyennes entreprises ainsi que des laboratoires publics. Ces projets sont de grande ampleur et sont financés par les pays qui s'y sont impliqués.

Ainsi, le programme MEDEA+ (microélectronique) associe 16 pays et 226 partenaires autour de 38 projets. Il concerne 11.000 personnes et rassemble des grandes entreprises (30 %), des PME (38 %) et des laboratoires publics (32 %).

- Le ministère de la Recherche a lancé un programme spécifiquement dédié aux « Nanosciences » de 50 millions d'euros en 2003 :
  - 12 M€ pour soutenir des activités de recherche dans le cadre de projets de recherche ou projets intégrés sur les nanosciences et les nanotechnologies.
  - 30 M€ pour développer quatre grands centres de compétences (MINATEC (Pôle d'innovation en micro et nanotechnologies) à Grenoble, LAAS (Laboratoire d'Analyse et d'Architecture des Systèmes) à Toulouse, IEMN (Institut d'Electronique, de Microélectronique et de Nanotechnologie) à Lille, IEF/LPN (Institut Electronique Fondamentale/Laboratoire de Photonique et de Nanostructures) à Paris) ayant une taille critique compétitive à l'échelle mondiale et permettant la mise en commun d'équipements pour des projets « amont » et l'accueil des scientifiques.
  - 8 M€ pour promouvoir le développement de « clusters » (grappes) au travers d'activités de recherche multidisciplinaires à l'échelle locale, pour la diffusion des connaissances vers les PME-PMI. Huit centres spécifiques qualifiés au titre des nanotechnologies apporteront un soutien de proximité.

Par ailleurs, en 2002, le ministère de la Recherche, le CEA et le CNRS ont mis en place une action concertée multidisciplinaire de 10 M€

Enfin, en janvier 2002 et à l'initiative du CEA, un pôle d'innovation en micro et nanotechnologies (MINATEC) a été installé à Grenoble qui a pour vocation finale de devenir le centre européen de la recherche dans ce domaine.



- Le ministère des Finances soutient des projets relatifs à de grands pôles d'excellence territoriaux et, en premier lieu, celui de Crolles (près de Grenoble) qui est extrêmement important du fait de son ampleur et de son caractère stratégique : ST Microelectronics, Motorola (dont la Recherche et Développement dans les semi-conducteurs était auparavant située aux Etats-Unis) et Philips ont annoncé en avril 2002 leur volonté d'unir leurs efforts pour construire à Crolles l'un des tout premiers pôles mondiaux de Recherche et Développement en microélectronique. Le projet de recherche « Crolles II » qui se concentre sur les futurs systèmes sur puces aura inévitablement des retombées dans le domaine des nanotechnologies.

## 2. Les autres pays européens

- L'**Allemagne** s'est très tôt mobilisée dans le domaine des nanotechnologies et dès 1998, le Ministère fédéral de la formation et la recherche (BMBF) a créé des centres de compétences en nanotechnologies.

Il est intéressant de constater, la nette progression des nanobiotechnologies dans la répartition par thème de recherche des dépenses de soutien du BMBF.

Soutien par thème	2001 (M€)	2002 (M€)	2003 (M€)
Nanomatériaux	23,5	23,9	29,1
Technologies optiques	12,6	17,0	17,6
Biotechnologies	1,3	8,5	9,6
Nanoélectronique	8,6	27,5	42,0
TIC	2,9	4,0	4,0
Technologies de la production	0,2	0,6	1,3
Génie des microsystèmes	5,0	7,0	8,5
Total	54,1	88,5	112,1

- Le **Royaume-Uni** s'est intéressé dans les années 1980 aux nanotechnologies mais n'a pas poursuivi sur la durée cet effort précoce. Cependant ses infrastructures (en particulier une trentaine de salles blanches dans ses universités, dont un quart de niveau mondial) lui confèrent de véritables atouts pour reprendre la compétition.

En juin 2002, un rapport «New Dimensions for Manufacturing » a été remis au ministre de la recherche (Report of the UK advisory group on nanotechnology applications). Ce rapport critique l'absence de stratégie coordonnée dans ce domaine, la fragmentation des initiatives et l'absence de masse critique. Il recommande la mise en place de deux centres de fabrication, le développement de réseaux, ainsi que l'établissement de « feuilles de route » pour les principaux thèmes de recherche jugés prioritaires et la création d'un « Nanotechnology Applications Strategy Board ».

Le ministre de la recherche britannique a annoncé en 2003 qu'un budget de 130 M€ pour six ans serait dédié aux nanotechnologies.

Si cet investissement est modéré, il sera peut être valorisé par les recommandations du rapport de 2002, en terme de masse critique et de segments de recherche à privilégier.

- **Les Pays-Bas**

Les pouvoirs publics hollandais ont la volonté déterminée de développer des nanotechnologies dans leur pays.

Un réseau national de la recherche en nanotechnologies a été constitué sous le nom de Nanoned. Il regroupe l'essentiel de l'expertise néerlandaise. Les universités de Delft, Twente, Groningue, Amsterdam, Eindhoven, Nimègue et Wageningen en font partie.

Les Pays-Bas ont défini huit principaux thèmes d'activité sur lesquels ils concentrent les investissements.

Les prévisions de financement de la recherche en nanotechnologies aux Pays-Bas sont les suivantes (*en M€*) :

<i>Année</i>	<i>Besoins de financement</i>	<i>Budgets propres des organismes publics (1)</i>	<i>Programme public spécifique</i>	<i>Contrats universités entreprises (prévision)</i>	<i>R &amp; D privée</i>
2003	150	55	41	9	45
2004	173	59	32	14	68
2005	223	68	23	18	114
2006	359	91	18	23	227
2010 (estimation)	602	114	-	34	455

(1) y compris les frais de personnel

*L'addition des budgets propres des organismes qui seraient consacrés aux nanotechnologies et des montants des crédits de programmes spécifiques conduit ainsi à évaluer l'effort financier public néerlandais dans le domaine des nanotechnologies à un montant croissant de 96 M€ en 2003 à 109 M€ en 2006, c'est-à-dire à 100 M€ par an en moyenne sur la période, ce qui est considérable. (1)*

- **La Suisse**

Elle a dès la fin des années 80 identifié les nanosciences comme un domaine à soutenir en raison de ses applications technologiques potentielles et des capacités de recherche de la Suisse qui dispose de multiples salles blanches.

En 1996, un programme national de recherche a été lancé pour une durée de quatre ans dont un aspect particulièrement remarquable était l'interdisciplinarité.

« Dans un deuxième temps, à partir de l'année 2000, des programmes d'autres types ont été lancés. Le plus remarquable est sans doute le Programme de technologie orientée Top Nano 21 lancé par le Conseil des écoles polytechniques fédérales et la Commission pour la technologie et

---

<sup>1</sup> Source : « *Le financement des nanotechnologies et des nanosciences* ». Rapport à Monsieur le Ministre de la Jeunesse, de l'Education nationale et de la Recherche. Janvier 2004.

l'innovation (émanation de l'Office fédéral de la formation professionnelle et de la technologie (OFFT), organisme chargé du transfert des technologies proches des applications pratiques à l'interface entre la recherche et l'économie). Le programme est prévu pour une durée de quatre ans et son enveloppe financière est de l'ordre de 40 M€ Fin 2001, 140 projets étaient soutenus.

Mais il faut souligner que ce programme est loin de représenter l'ensemble de l'effort suisse dans le domaine des nanotechnologies. Entre autres, le Fonds National Suisse a lancé en 2001 des Programmes de recherche nationaux (NCCR) destinés à offrir une interface entre des institutions de recherches et l'industrie. Ces programmes représentent un effort financier d'environ 300 M € sur quatre ans, dont un peu plus de la moitié est prise en charge par le gouvernement fédéral. Deux de ces programmes relèvent des nanotechnologies (le programme « nanosciences » et le programme « photonique quantique ») et représentent environ 20 % de l'effort financier du gouvernement fédéral. Le programme « nanosciences » regroupe huit institutions académiques, une centrale de services privée à but non lucratif (le Centre Suisse pour l'Electronique et la Microtechnologie) et une entreprise (IBM Zurich). Il dispose pour ses quatre premières années d'un budget équivalent à Top Nano 21, dont le tiers provient de fonds fédéraux et le tiers de fonds propres de l'Université de Berne, chef de file du programme. Le programme « photonique quantique » dispose quant à lui d'un budget de l'ordre 22 M€ sur quatre ans.

Le programme Top Nano 21 s'adresse aux institutions académiques et à l'industrie. L'expertise en est assurée par un groupe d'experts internationaux de premier plan. L'un des objectifs prioritaires est la promotion d'une coopération interdisciplinaire –la formation de domaines d'excellence- entre scientifiques et ingénieurs, avec pour objectif à plus long terme de former des « nano-ingénieurs ».

Top Nano 21 se concentre sur :

- l'élargissement de l'horizon scientifique des établissements de recherche dans les domaines d'importance et le renforcement de l'attention portée à la technologie ;
- le renforcement de l'économie suisse par le développement et la mise en valeur de nouvelles technologies nanométriques ;
- le soutien aux préparatifs à la création de nouvelles entreprises ;
- l'intégration du thème « Nanomètre » dans l'enseignement.

Ces quatre approches laissent une large place aux propositions créatives et originales des chercheurs et entrepreneurs. La motivation d'un tel choix est de laisser le maximum de créativité s'exprimer dans les projets. Les

propositions émanent des universités, et le soutien est accordé sous la forme de projets individuels (n'impliquant que les auteurs de la proposition), de projets d'alliance (projet majeur impliquant une entreprise partenaire) ou d'une étude de faisabilité (en prélude à un projet majeur, chercheurs et partenaires industriels sont soutenus pour apprendre à travailler ensemble, évaluer les risques et les chances d'aboutir du projet). Les raisons de cette politique sont explicites : la puissance publique souhaite créer un environnement favorable à l'éclosion d'une myriade de projets, et laisser ensuite l'industrie structurer le marché. En d'autres termes, le programme souhaite donner aux acteurs la meilleure connaissance possible des besoins de l'industrie, sans pour autant faire du programme un instrument de soutien direct aux entreprises ». (1)

Le programme Top Nano 21 représente 10 M€par an sur quatre ans.

De plus, le Fonds National Suisse a lancé des programmes à hauteur de 75 M€par an, sur quatre ans également, la moitié sur financement fédéral. Parmi ces programmes, deux concernent directement les nanotechnologies pour un montant annuel de 14,5 M€sur quatre ans.

On peut estimer aujourd'hui l'effort public helvétique dans le domaine des nanotechnologies à plus de 25 M€par an.

- **La Norvège**

Le lancement par l'Union Européenne du sixième programme-cadre de recherche et développement, dans lequel les nanosciences et les nanotechnologies occupent un segment très important, a incité la Norvège à investir dans le développement d'un réel secteur de compétence dans ce domaine. Le Conseil Norvégien de la Recherche ne s'était jusque-là pas engagé dans la création d'un programme propre au développement de cette discipline, comme c'est souvent le cas lorsqu'il est décidé de produire un effort volontariste propre à dynamiser un secteur technologie porteur.

La Norvège, ayant perçu la nécessité d'élever son niveau de compétence dans le domaine des nanotechnologies et des matériaux fonctionnels, a décidé de mettre en place une politique nationale de développement de ce secteur.

Plusieurs initiatives ont été prises pour favoriser la recherche, notamment la désignation des nanotechnologies et des nouveaux matériaux

---

<sup>1</sup> *Rapport Nanosciences Nanotechnologies – Académie des Sciences Académie des Technologies – rst n° 18 – avril 2004.*

comme domaine prioritaire ou un crédit d'impôt pour les efforts de R&D des entreprises.

Pour l'heure cependant, le secteur des nanotechnologies en Norvège reste principalement axé sur la recherche. Le réseau technologique norvégien pour le développement des nouveaux matériaux et des matériaux fonctionnels, articulé autour du programme incitatif FUNMAT, comprend un volet nanotechnologies. Ce réseau rassemble l'Université de Trondheim, l'Institut de recherche SINTEF, l'Université d'Oslo ainsi que l'Institut des technologies énergétiques (IFE). Le programme FUNMAT a été établi en 2002 afin de rationaliser l'effort national de recherche sur les matériaux fonctionnels et les nanotechnologies. Il a permis la fusion de groupes de recherche en équipes nationales afin d'améliorer la coordination des projets de recherche. Il agrège l'ensemble des activités disséminées dans les laboratoires des instituts des quatre partenaires, et constituera la porte d'entrée norvégienne dans les réseaux d'excellence européens du 6<sup>ème</sup> PCRD. Les principaux thèmes de recherche associés au programme FUNMAT et relevant des nanotechnologies sont la physique mésoscopique (partie théorique), l'électronique physique (partie expérimentale) et la chimie des matériaux. En outre, le Conseil Norvégien de Recherche a récemment établi un groupe de travail afin d'élaborer des propositions pour un nouveau programme d'incitation et de coordination, NANOMAT, plus spécifiquement consacré aux nanotechnologies. Le budget envisagé avoisine 15 millions d'euros de 2003 à 2006.

L'Institut SINTEF et l'Université d'Oslo ouvriront prochainement le premier centre de recherche norvégien spécifiquement consacré aux micro et nanotechnologies. Le projet est doté d'un budget d'investissement initial de 31,5 millions d'euros. L'ouverture de ce centre devrait s'accompagner du recrutement de chercheurs de nationalité étrangère.

- **Israël** a créé un Comité national en nanotechnologies pour expertiser le domaine et préparer les grandes lignes d'un plan de développement cohérent (Israël Nanotechnology Program). Ce comité qui recommande la concentration des ressources sur un nombre limité de thèmes, proposé de mettre en place un crédit de 300 M\$ sur cinq ans, de 2003 à 2007, soit 60 M\$ par an.

Outre les applications des nanotechnologies au dessalement de l'eau, les autres priorités sont l'énergie, **la médecine** et les télécommunications.

Dans le domaine biologique, le programme devrait travailler sur quelques niches comme celles des capteurs biologiques, la

détection de drogues et vaccins ou encore les médicaments dirigés vers leurs cibles ainsi que sur des nanoparticules intervenant pour bloquer les mécanismes responsables de maladies telles qu'Alzheimer ou diabète type B.

### 3. L'Union européenne

Quasiment inexistantes du précédent programme (avec un budget de 150 millions d'euros), les nanotechnologies se sont vu attribuer par le 6<sup>ème</sup> PCRDT une enveloppe de 1,3 milliard d'euros. La Commission a en effet compris l'étendue de leur potentiel : énergie, biomédical, chimie, électronique, environnement... Elle met désormais l'accent sur le développement en Europe de capacités réelles de production de nanosystèmes et de nanomatériaux.

Ce programme, intitulé « nanotechnologies et nanosciences, matériaux multifonctionnels fondés sur la connaissance et nouveaux procédés et dispositifs de production » s'étend sur la période 2002-2006 (soit 260 M€ par an). Il concerne aussi bien les sujets les plus fondamentaux (compréhension des phénomènes à l'échelle « nano », que les plus appliqués (ingénierie de production industrielle). Un volet sera consacré aux nanobiotechnologies pour la mise au point de biocapteurs et d'outils de diagnostic médical à très haute spécificité.

Si le sixième programme-cadre consacré une priorité thématique aux « nanotechnologie et nanosciences », la recherche dans ce domaine sera également au cœur d'autres priorités thématiques, notamment « les sciences du vivant, la génomique et les biotechnologies pour la santé » et les « technologies de la société d'information ». La Commission a l'intention de financer des « projets intégrés » dans ce domaine. Par ailleurs, les « réseaux d'excellence » devraient permettre une intégration durable des acteurs publics et privés dans le domaine de la recherche en nanotechnologie (NANO 2 LIFE).

Toutefois, selon le rapport du Ministère de la Jeunesse, de l'Education nationale et de la Recherche, « *l'engagement européen en matière de nanotechnologies semble enfin faire face à deux difficultés particulières.*

*La première concerne le fonctionnement du 6<sup>ème</sup> PCRDT, dont le montant du budget a été fixé une fois pour toutes en début de période. Que le Japon ou les Etats-Unis viennent à accroître fortement leurs budgets dans ce domaine d'une année sur l'autre, ce qui fut le cas entre 2002 et 2003, l'Europe ne peut, quant à elle, modifier le sien. Elle peut au mieux attendre le programme cadre suivant.*

*La seconde tient au fait qu'à budget identique, et l'on considère maintenant la somme des budgets nationaux et du 6<sup>ème</sup> PCRDT, l'Europe souffre d'un déficit de coordination des programmes scientifiques par rapport aux Etats-Unis et au Japon : dans la mesure où son organisation ne permet pas d'éviter d'éventuelles redondances dans l'utilisation des fonds, cela revient à minorer les budgets réellement disponibles ».*

## **B. PAYS ETRANGERS HORS ETATS-UNIS ET JAPON**

- La **Corée du sud** a affecté un financement public de 760 M\$ sur cinq ans dédiés à la recherche en nanotechnologies, soit environ 150 M\$ par an et vient d'annoncer la mise en place d'un « Nano Fundamental Technology Development Plan » pour neuf ans. Elle s'intéresse aux applications médicales et a créé à Busan un Institut Asiatique en nanobiosciences et technologies.
- En **Chine**, on estime à 300 M\$ de 2003 à 2005, l'investissement dans les nanotechnologies (soit 100 M\$ par an).

Ainsi, à Shanghai, un institut de grande taille développe 200 « start-up » et emploie 3000 personnes environ. Le nombre et la taille des salles « blanches », en particulier, à Shanghai mais aussi à Nankin, ou Pékin, sont le signe d'un très fort engagement public dans le domaine des nanotechnologies.

Il est difficile de savoir la proportion de ce budget consacré aux nanobiotechnologies, mais il est quasiment certain que la Chine, déjà fortement impliquée dans la génomique, ne peut s'en désintéresser.

- **Taiwan** a mis en place un « National Program on nanoscience and technology » doté d'un budget d'environ 670 M\$ sur les six prochaines années, soit environ 110 M\$ par an



- Le **Canada** s'est doté en 2001 d'un Institut national en nanotechnologies, situé à Edmonton, de portée ambitieuse et devant comporter, entre autres, 10.000 m<sup>2</sup> de laboratoires. Il doit bénéficier d'une dotation de 84 M€ sur cinq ans, soit 16,8 M€ par an de 2001 à 2005. Il semble cependant que sa montée en charge soit moins rapide que prévue.

En revanche, au **Québec**, à la suite notamment d'un rapport du Conseil de la science et de la technologie intitulé « les nanotechnologies : la maîtrise de l'infiniment petit », un réseau universitaire, « NanoQuébec » a été constitué pour fédérer la recherche dans ce domaine. NanoQuébec finance les chercheurs et couvre les frais de fonctionnement mais pas les équipements. Ce financement représente 7 M€ sur trois ans pour les années universitaires 2001/2002-2002/2003 et 2003/2004. Les objectifs principaux sont de réunir une masse critique de chercheurs, de mettre en place une plate-forme technologique et de développer la concertation avec les milieux industriels. Les principales thématiques retenues sont les nanomatériaux, la nanoélectronique et la nanophotonique, la nanotechnologie et la nanopharmaceutique, l'auto-assemblage et le « patterning » (applications de matériaux mous au vivant).

- En **Inde**, le secteur des nanotechnologies, c'est-à-dire de la conception de matériaux et d'appareils de taille nanométrique (1 à 100 millièmes de nm), est encore largement couvert par la recherche académique, dont les principaux centres dans ce domaine sont l'Indian Institute of Science (IISc Bangalore), les IIT de Madras, Bombay, Kharagpur, Delhi, le Central Electronics Engineering Research Institute (Pilani), le National Physical Laboratory (Delhi), l'Université de Pune, le Tata Institute of Fundamental Research (TIFR, Bombay). D'autres instituts tels que le National Chemical Laboratory (Pune) et le Central Glass and Ceramics Research Institute (Calcutta) ont également démarré des programmes dans ce domaine. Un nombre de plus en plus important de centres de recherche se sont lancés dans cette activité, sous l'impulsion notamment du gouvernement (Département des Sciences et de la Technologie et University Grant Commission).

Ce domaine est multidisciplinaire et couvre un large éventail de spécialités : électronique (nanocomposants, nanoélectromécanique, ordinateurs quantiques), matériaux (poudres

composites, nanoparticules), etc... Il existe encore peu d'entreprises dans ce domaine en Inde, on peut citer Velbionanotech à Bangalore, spécialisée dans le développement des applications en biologie. Il existe une compagnie d'information et d'assistance sur les nanotechnologies, les opportunités et les entreprises de ce domaine, basée à Pune (NanoIndia). NanoIndia a été créé en fait aux Etats-Unis il y a deux ans. Parmi la trentaine d'entreprises et d'institutions enregistrées à NanoIndia, l'une est française (Minatec, pôle nanotechnologique de Grenoble créé par le CEA et l'Institut National Polytechnique de Grenoble).

Les initiatives privées dans les instituts de recherche indiens commencent à apparaître, on peut citer le «CraneCsi MEMS lab » joint venture entre Cranes Software International Ltd et l'IISc Bangalore, spécialisé dans la technologie « MEMS » (nanoélectromécanique). Cette société collabore avec plusieurs institutions étrangères, notamment avec l'Université Joseph Fourier de Grenoble. L'UGC finance ce projet (1).

### ***C. JAPON ET ETATS-UNIS***

- Le **Japon** est en tête des investissements publics en matière de nanotechnologies.

**Le montant des investissements publics est très significatif car il ne représente que le quart des investissements dans les recherches en nanotechnologie.**

Les dépenses publiques ont évolué de la façon suivante entre 2000 et 2004 :

- en 2000 : 262,4 M€
- en 2001 : 484,8 M€ dont le tiers consacré aux nanomatériaux
- en 2002 : 740 M€environ
- en 2003 : les montants seraient de l'ordre de 1.192,8 M€

---

<sup>1</sup> Source : Ambassade de France en Inde – Service de coopération et d'action culturelle.

- en 2004 : le budget demandé est en hausse de 11,3 % mais pourrait ne pas être atteint.

- Les **Etats-Unis**

Ils sont très en avance dans un domaine qu'ils considèrent comme éminemment stratégique. Les Etats-Unis ont ainsi placé au cœur de la dominance économique globale pour les années 2010 à 2020 la convergence NBIC (nucléaire biologique, informatique et cognitive) des nanosciences.

Dès 1999, des budgets considérables ont été débloqués. Le budget de la National Nanotechnology Initiative (NNI) est ainsi passé de 270 millions de dollars pour l'année 2001. Pour l'année 2002, l'effort de recherche fédéral américain dans le cadre du NNI s'élève à 604 millions de dollars. Les investissements fédéraux dans les nanotechnologies se montent pour l'année 2003, à 710 millions de dollars, ce qui représente une hausse de 17 % par rapport à l'année 2002.

- Dans les dernières années, les financements gouvernementaux se sont multipliés pour apporter un soutien croissant aux projets nanos, par le biais de la NNI (National Nanotechnology Initiative). Lancée officiellement au début de l'an 2000 par le Président Clinton, la NNI a vu son budget gonfler de façon assez extraordinaire : \$ 270 millions en 2000, \$ 600 millions en 2002, et \$ 710 millions demandés pour 2003.

Plus de 30 % des sommes engagées pour les nanotechnologies dans le monde par les Etats sont donc le fait des Etats-Unis, à égalité avec le Japon, l'Europe se plaçant en troisième position (1).

---

<sup>1</sup> « Les soutiens publics à la recherche et au développement civil des nanotechnologies s'élèvent approximativement à 3 milliards de dollars par an dans le monde, non compris les investissements en R&D relatifs aux systèmes microélectromécaniques (MEMS) dont les développements industriels récents utilisent pourtant, d'ores et déjà, des composants à l'échelle nanométrique. Avec le financement privé, l'effort mondial est estimé à 4 milliards de dollars en 2003, dont 1,2 aux USA ».

Source : NanoBusiness Alliance, cité par « Des nanosciences au nanobusiness, une aventure américaine », Ambassade de France aux Etats-Unis, mission pour la science et la technologie, fiche d'information novembre 2002.

De plus, comme dans de multiples secteurs de recherche aux Etats-Unis, le ministère de la Défense (DOD) soutient les activités des laboratoires civils.

Par ailleurs, très explicitement, la guerre contre le terrorisme passe par les nanosciences et les investissements militaires officiels sont considérables.

La dotation globale de la DARPA pour le soutien au développement des nanomatériaux, nanosciences et techniques associées est estimée en 2004 à 445 millions de dollars. L'Institute for soldier nanotechnology a été créé en mars 2002 avec un budget de 50 millions de dollars pour cinq ans auprès du Massachusetts Institute of technology (MIT).

L'intervention du gouvernement fédéral en 2004 au titre de la NNI devrait s'élever à 847 millions de dollars (contre 116 millions en 1997) dont 197 millions attribués au département de l'énergie, en progression de 48 % par rapport à l'année fiscale 2003, et 222 millions au département de la Défense. A ces financements s'ajoute l'apport du capital-risque estimé à 425 millions de dollars en 2002 (1).

Les principaux centres de recherche fédérale sont les suivants :

Le **Nanobiotechnology Center** a été établi à Cornell University en janvier 2000 par la NSF en tant que STC (Science & Technology Center). Six programmes de recherche sont lancés : microanalyse de biomolécules, fabrication de motifs moléculaires, surfaces biosélectives, filtration moléculaire, analyse de cellules rares et moteurs moléculaires. Ce centre est le précurseur dans le domaine des nanobiotechnologies.

Le **Center for Biological and Environmental Technology** est un des six Nanoscale Science and Engineering Centers (NSECs) créés en 2001 par la NSF, il est accueilli par l'Université de Rice. Les recherches du centre sont centrées sur les interfaces 'wet/dry', soit les interfaces entre les nanomatériaux et les systèmes aqueux à des échelles variées : solvants, biomolécules, cellules, environnement. Ces études sont donc largement orientées vers les interactions que pourront avoir les nanomatériaux avec l'environnement en dehors du laboratoire.

---

<sup>1</sup> « Synthèse nanotechnologies : environnement international » - Yole développement – septembre 2003.

Plusieurs projets sont en cours, dont l'étude de l'activité biologique des conjugués bio-nano, les membranes nanostructurées et leurs applications, les nanocomposites pour le remplacement d'os, etc...

L'**Institute for Nanotechnology** comprend deux centres de recherche, dont l'un est aussi un NSEC. Basé à Northwestern University, il a pour but de développer des nanocapteurs chimiques et biologiques, à travers trois sujets de recherche : le développement d'outils pour la fabrication de motifs à l'échelle nano, les phénomènes de reconnaissance biologique (acides nucléiques et protéines) et chimique (petites molécules) sur une surface, et les transmissions des signaux, optiques ou électriques, qui en découlent.

Le **MRSEC** (Materials Research Science and Engineering Center, créé par la NSF) établi à l'University of Washington est dédié aux matériaux nanostructurés et interfaces. Un des trois grands projets est intitulé « matériaux nanostructurés et interfaces avec la biologie ». Les nouveaux matériaux et méthodes de fabrication développés par les chercheurs pourront être intégrés aux systèmes biologiques, dans le but d'être utilisés pour la culture de cellules ou la fabrication de tissus pour les organes artificiels.

L'**Institute for soldier Nanotechnologies** (ISN) déjà cité est financé par l'armée américaine. Parmi les projets destinés globalement à améliorer les équipements des soldats, une équipe travaille sur la protection chimique et biologique, une autre sur les biomatériaux et nano-dispositifs destinés à contrôler la santé des soldats (détection de problèmes physiologiques et début de traitement sur le champ de bataille). Ces objectifs sont bien sûr loin d'être atteints et nécessitent beaucoup de recherche en amont.

Par ailleurs, l'**Association NanoBusiness Alliance** a été créée en octobre 2001 pour assurer la place des Etats-Unis dans cette course économique aux nanotechnologies. Il s'agit de la première association industrielle aidant au développement économique des nanotechnologies et des microsystèmes. Son objectif est de promouvoir l'émergence de l'industrie de la technologie du « petit », et de développer une rangée d'initiatives pour soutenir et renforcer le monde des affaires dans ce domaine, ce qui implique :

- Recherche et éducation : développer des « livres blancs » (documents présentant de futures mesures administratives ou législatives, soumis par le gouvernement à la Chambre), des enquêtes, des prévisions, et des répertoires d'industriels impliqués.
- Politique gouvernementale : organiser des exposés sur les technologies utilisées ; analyser la législation ; fournir des témoignages d'experts aux responsables politiques fédéraux, d'état, et locaux ; aider le développement de centres régionaux pour l'industrie du nano.

- Sensibilisation du public, relations sociales, promotion : lancer des campagnes de sensibilisation du public via les médias, l'internet et les autres moyens appropriés ; promouvoir les leaders industriels et les technologies émergentes.
- Forums / Formation : Former les responsables financiers et industriels comme le grand public ; développer pour les acteurs de la nano industrie des opportunités d'interagir et de s'interconnecter.
- Aide aux nano industries : banques de données pour l'emploi ; action et rôle de mentor ; panneaux de messages ; distribution de fonds (capital access initiatives).

NanoBusiness Alliance a lancé deux grandes initiatives : la création de « Hubs », des plates-formes technologiques, et un NanoBusiness Angel Network.

La formation de trois «Hubs » a été annoncée, en mai 2002, à la conférence NanoBusiness Spring. Ces trois plates-formes seront situées à San Francisco et à San Diego en Californie, et dans le Michigan. Ces grands pôles réuniront des dirigeants économiques, des chercheurs, des membres de l'administration, des investisseurs, des compagnies et des start-up, dans le but commun de faire croître l'économie liée aux nanos dans ces régions. Le nombre de pôles devrait atteindre quinze ou plus d'ici la fin de l'année 2002 ; les régions suivantes sont envisagées : Virginie, Philadelphie, Chicago, Seattle, Boston, Nouveau Mexique, Minnesota et Floride.

Le **NanoBusiness Angel Network** est le premier réseau exclusivement créé pour financer le développement des projets de start-up dans le secteur émergent des nanotechnologies. Ce réseau rassemblera des investisseurs et des start-up à travers le monde, grâce à des meetings réguliers et une forte présence on-line. Une équipe d'industriels et d'experts financiers sera aussi réunie pour effectuer une évaluation efficace des compagnies nanos cherchant des financements à travers le réseau NanoBusiness Angel. Les grandes sociétés d'investissement seront aussi associées, pour consolider le développement du marché lié aux nanotechnologies. Ce réseau a pour but de dépasser les schémas classiques de financement tout en apportant de fortes compétences techniques nécessaires à l'évaluation des start-up.

Grâce à ces initiatives, de très nombreuses start-up ont été récemment créées : on peut citer des spécialistes de nanotubes comme Nanomix en Californie et Molecular Nanosystems. Par ailleurs, une demi-douzaine d'entreprises s'est spécialisée dans la délivrance de médicaments. Il s'agit en Californie de Quantum Dot Corporation et Alnis Biosciences. De son côté, Nanobio Corporation dans le Michigan commercialise des nanotechnologies utilisant des nanostructures de polymères dendritiques (les dendrimères) et qui

permettent en particulier de délivrer des médicaments. La société texane Nanospectra Biosciences développe une technologie pour le traitement des cancers à partir de nanoparticules diélectriques avec un revêtement métallique, les « nanoshells », capables de cibler les cellules cancéreuses puis de les détruire par laser. Targesome à Palo Alto étudie des particules à base de lipides polymérisés capables de transporter des agents thérapeutiques. Nanoprobes près de New York commercialise des nanoparticules d'or auxquelles sont attachées des protéines pour la reconnaissance des molécules et Nanofluidics propose des systèmes miniaturisés à l'échelle nanométrique.

Ces dernières années, le budget fédéral aux USA a financé la recherche en nanotechnologie entre 116 millions de \$ (1997) et 847 millions de \$ (2004). Dans le même temps entre 1999 et 2002, le total des investissements privés dans les entreprises développant des produits en rapport avec des nanotechnologies aura été de 860 M\$ (63 M\$ en 1999 ; 213 M\$ en 2000 ; 177 M\$ en 2001 ; 407 M\$ en 2002). **La part destinées aux nanobio-technologies est importante car elle atteint près de 55 % (473 M\$)** avec toutefois des différences sensibles selon les années. L'ensemble de ce mouvement se traduit également par l'accroissement très fort du nombre de brevets déposés dans ce secteur (d'environ 400 en 1999 à plus de 1000 en 2002). Les investissements se font de façon majoritaire dans le domaine des entreprises relevant de la découverte de nouveaux médicaments (« drug discovery ») (près de 54 % des investissements entre 1998 et 2002) et celui du diagnostic (près de 37 % des investissements). De leur côté les entreprises s'intéressent à l'amélioration de la galénique des médicament « drug delivery » ne recueillent que 4 % des investissements. A titre d'exemple on peut citer la compagnie Immunicon (Huntington Valley, PA, USA) qui a réussi à lever 86 M\$ et qui se consacre au diagnostic par utilisant de nanoparticules et Quantum dots qui a levé 44 M\$ et qui développe des nanocristaux à base de semi conducteurs pour des analyses biologiques. Il y a fort à parier que l'ère des nanobio-technologies ne fait que commencer et que les prochaines années verront cette activité croître et multiplier ses réalisations De nombreuses entreprises se créent actuellement sur des concepts liés aux nanobiotechnologies voire de grands groupes investissent en interne sur ce secteur.

Enfin, les Etats-Unis ont établi le **4 mai 2004** à Bethesda une « **feuille de route** » exclusivement consacrée à la NANOMEDECINE.

## Conclusion

Ce rapide tour du monde des moyens financiers consacrés dans de nombreux pays aux nanotechnologies, même s'il souffre de nombreuses imperfections (difficultés d'isoler systématiquement les nanobiotechnologies ; difficulté d'analyser exhaustivement les financements d'origine militaire en particulier ceux du DOD américain...) permet de constater que, si les pays européens, soit en ordre dispersé, soit au travers des initiatives de l'Union européenne ne sont pas absents des recherches ou applications des nanotechnologies, ils sont réellement distancés par le Japon et les Etats-Unis.

Ni angélisme, ni catastrophisme... mais les pays européens doivent absolument prendre conscience qu'il est urgent de combler ce retard.

En 1997, les budgets annuels gouvernementaux des Etats-Unis, du Japon et de l'Europe pour la recherche sur les nanotechnologies étaient équivalents, soit environ 120 millions de dollars, avec une légère avance pour l'Europe de l'Ouest.

Mais l'Europe n'a consacré qu'environ 200 M € à la recherche en nanotechnologies en 2001. L'effort de recherche de l'Union stagne à 1,9 % de son PIB, quand celui-ci atteint 2,6 % pour les Etats-Unis, et presque 3 % pour le Japon selon les dernières données disponibles (1999). On voit donc à quel point l'écart se creuse entre les Etats-Unis, qui se donnent les moyens de devenir leader dans ce domaine stratégique, et l'Europe.

Les nanotechnologies sont inscrites au 6<sup>ème</sup> programme-cadre de la Commission européenne comme l'un des sept grands thèmes prioritaires. Le 6<sup>ème</sup> programme-cadre européen 2002-2006 qui vient d'être bouclé, prévoit en effet 1,3 milliard d'euros pour le secteur des nanotechnologies/nanosciences, auquel sont joints les matériaux et procédés de production. **Mais cet effort réel qui va porter à 216 M€ par an le budget européen consacré aux nanotechnologies restera néanmoins presque trois fois inférieur à l'effort budgétaire annuel des Etats-Unis au cours de la même période (1).**

Il faut par ailleurs être très réaliste : les nanotechnologies ne constituent pas une technologie « classique ». Dans une lettre datée du 14 décembre 1999, Neal LANE, conseiller de Bill Clinton, au président : « *Les Etats-Unis ne peuvent pas se permettre d'être à la seconde place dans le domaine des nanotechnologies. Le pays qui conduira la découverte et la*

---

<sup>1</sup> *Technologies internationales – janvier 2003.*



*réalisation des nanotechnologies aura un avantage considérable sur la scène économique et militaire pour les décennies à venir. Les nanotechnologies sont la première révolution scientifique et technologique économiquement importante depuis la Seconde Guerre mondiale dans laquelle les Etats-Unis ne sont pas entrés avec la position de leader. Il est temps d'agir ».*

Ce message a été immédiatement compris par les gouvernants américains.

Pour l'Europe aussi, il est temps d'agir le plus vite possible et peut-être plus encore dans le domaine des nanobiotechnologies car, d'une part, elles sont d'une efficacité inégalable et, d'autre part, même lorsque la santé humaine est en jeu, les intérêts en matière de rentabilité financière et/ou de propriété intellectuelle passent trop souvent avant toute autre considération.

On peut concevoir qu'un seul brevet pourrait prévaloir dans de nombreux secteurs industriels en raison de son potentiel à couvrir les aspects technologiques de base (cf. le monopole acquis, lors de leur création, par les puces à ADN de la firme Affymetrix et le grave problème que pose l'utilisation des tests américains de détection des gènes BRCA 1 et BRCA 2 de prédisposition aux cancers du sein).

## II. LES ASPECTS SOCIO-CULTURELS

### Quels sont les risques potentiels des nanotechnologies ?

#### A. LA DISSÉMINATION DES NANOPARTICULES DANS LE CORPS HUMAIN ET L'ENVIRONNEMENT

Même si la quantité de nanoparticules utilisées (pneumatiques, crèmes solaires, verres autonettoyants...) et les applications industrielles sont encore très limitées, on ne peut faire l'impasse d'une étude de leur impact sur la santé et l'environnement, car, ainsi qu'il a déjà été dit, les nanobiotechnologies, notamment, commencent à quitter le cercle des laboratoires de recherche pour entrer dans la phase du développement industriel et, plus généralement les nanotechnologies pourront être utilisées dans de multiples domaines.

#### 1. La toxicité des nanoparticules en matière de santé

En janvier 2003, le bulletin Poussières Minérales et santé n° 6 (publication de l'INERIS (1)) a rendu compte de plusieurs études relatives à ce sujet.

L'une d'elles indiquait que, si les nanoparticules pouvaient avoir un réel intérêt thérapeutique en permettant la pénétration cérébrale de nombreux médicaments, il ne fallait pas négliger certaines récentes études montrant que des particules inertes de TiO<sub>2</sub> (dioxyde de titane) peuvent devenir à des tailles nano-métriques biologiquement et chimiquement actives selon l'auteur (2), la silice amorphe, qui a naturellement une forte capacité d'adsorption, et également supposée «inerte», est un candidat très recherché dans l'enrobage (coating) des nanoparticules mixtes, mais les techniques de microscopie à haute résolution laissent apparaître des régions microcristallines qui se révéleront peut-être, grâce à cette nouvelle dimension, toxiques.

Le résumé de toutes les études publiées dans ce bulletin est très intéressant car il n'est précisément ni catastrophiste, ni angélique...

---

<sup>1</sup> INERIS : Institut National de l'Environnement Industriel et des Risques.

<sup>2</sup> BORM Paul J.A. - Particle toxicology : from coal mining to nanotechnology (Toxicologie des particules : des poussières de mines de charbon aux nanotechnologies).

### **Les particules ultrafines : qui sont-elles, où sont-elles et que font-elles ?**

Il y a plus de trente ans, on ne s'intéressait qu'aux particules alvéolaires d'un diamètre inférieur à 10 µm, puis plus récemment à des particules fines d'un diamètre inférieur à 2,5 µm. La communauté scientifique étudie maintenant les particules ultrafines ayant un diamètre inférieur à 100 nanomètres (nm), encore appelées nanoparticules. Elles se situent à une échelle moléculaire comprise entre celle d'une molécule d'ADN dont la largeur est 2,5 nm et celle d'un globule rouge humain de diamètre 800 nm.

Dans notre domaine de recherche, les particules ultrafines ont en premier lieu été décelées dans les fumées des moteurs diesels et plus généralement au niveau du trafic urbain. En milieu professionnel, l'évolution des technologies entraîne la manipulation et l'exposition (trop négligée) des travailleurs à ces particules ultrafines. Ces nanoparticules entrent également dans la composition de nombreux aliments que nous assimilons donc par voie digestive.

Les particules ultrafines ont, du fait de leur taille, non seulement la faculté d'atteindre les ramifications les plus profondes des voies respiratoires –comme c'est aussi le cas pour les particules fines (< 2,5 µm) –mais ont de grandes facilités pour franchir les barrières épithéliales (alvéolaires ou intestinales) et passer dans la circulation générale sanguine. Cette propriété leur ouvre d'ailleurs des perspectives prometteuses, avec des applications thérapeutiques visant à libérer des drogues dans le cerveau via le passage, jusqu'alors inaccessible, de la barrière hémato-encéphalique. A l'opposé, leur passage dans le flux sanguin serait, en partie responsable de l'augmentation des maladies cardiovasculaires dans les populations exposées à la pollution atmosphérique.

Une autre de leurs particularités est que, pour un volume inhalé équivalent, une particule de 5 µm équivaut à 12.500 particules de 100 nm représentant une surface 50 fois plus grande. Le grand nombre de ces très fines particules et leur grande surface spécifique augmentent d'autant les contacts avec les membranes et les molécules biologiques. Ces contacts, sources de radicaux, sont responsables, au moins en partie, de la toxicité des poussières qui possèdent un potentiel inflammatoire important, et ce également pour des poussières que l'on pensait être « inertes » (dioxyde de titane, silice amorphe...). Or, l'inflammation est à l'origine de nombreuses pathologies pulmonaires (emphysème, fibrose, silicose) consécutives à l'inhalation de poussières ou même digestive dans le cas de la maladie de Crohn, exemples successivement décrits dans ce numéro.

Il serait sans doute prématuré et irréaliste de condamner les nanoparticules sur la base des études de toxicité encore peu nombreuses, mais également tout aussi naïf, voire dangereux de faire un simple transfert des connaissances des particules micrométriques aux particules nanométriques.

Dominique OBERSON-GENESTE

En ce qui concerne l'éventuelle toxicité des nanoparticules pour les êtres humains, il convient également d'étudier les possibilités d'élimination ou au contraire de stagnation, voire d'accumulation en cas de traitements successifs des nanoparticules métalliques dans le corps.

Ainsi les techniques d'injection de nanoparticules magnétiques à base de fer, qui sont ensuite chauffées pour parvenir à la destruction de tumeurs cancéreuses, telles que celles qui ont été décrites dans le deuxième chapitre du rapport (travaux du Professeur berlinois MAIER-HAUFF) doivent, selon certains scientifiques interrogés par l'hebdomadaire Focus, faire l'objet d'expérimentations supplémentaires afin de s'assurer qu'elles ne présentent pas de risque.

« Des nanoparticules sont utilisées comme des substances inoffensives », a déploré Paul BORM, de l'Institut de recherches sur la médecine environnementale de Dusseldorf (1). Or, les chercheurs « ne voient pas toujours leur potentiel toxique », selon lui.

La question de la toxicité des nanoparticules doit être abordée avec prudence car les réponses sont multiples et contradictoires.

D'une part, la taille n'est qu'un aspect du problème pour les toxicologues. Par exemple, les effets biologiques du carbone diffèrent selon qu'il est sous forme de fullerènes, de nanotubes ou de graphite.

D'autre part, les résultats dépendent aussi du processus de fabrication à cause des impuretés éventuelles.

Enfin, en ce qui concerne les nanotubes de carbone, les résultats des études publiées sont contradictoires. Trois d'entre elles consistaient à injecter directement des nanotubes dans la trachée des rats.

Rien d'anormal pour Andrei HUCZKO, de l'Université de Varsovie. David WARHEIT, de la société Du Pont, a constaté que 15 % des rats sont morts étouffés par les particules qui se sont agglomérées dans leurs poumons (2). Les rats survivants étaient normaux au bout de 24 heures. Il semble que l'étouffement des 15 % de rats soit dû à la tendance de ces nanotubes à s'assembler rapidement (« clumping »). En contrepartie, cette caractéristique empêche les nanotubes d'atteindre des régions profondes des poumons d'où ils

---

<sup>1</sup> J.A. Paul BORM, déjà cité à l'occasion du bulletin *Poussières minérales et Santé* n° 6 – janvier 2003, de l'INERIS.

<sup>2</sup> Cf. Annexe : « Dossier : les Nanobiotechnologies » *Revue Sciences Physiques – Ambassade de France aux Etats-Unis. Mission scientifique et technologique.*

ne pourraient être expulsés par la toux et où ils s'installeraient durablement, ce que n'est peut-être pas souhaitable.

Enfin, Chiu-wing LAM, du laboratoire Wyle (Houston – Texas), a observé une réaction de défense immunitaire importante, des lésions pulmonaires sévères, différentes de celles causées par les poussières toxique conventionnelles. La situation n'est donc pas claire, d'autant que le protocole suivi est loin de la réalité. Il faudrait tester l'inhalation plutôt que l'introduction forcée et directe dans les poumons.

D'ailleurs, une étude récente consistant à plonger des rats dans une atmosphère enrichie en nanomolécules de carbone a été menée à l'Université de Rochester (Etat de New York). L'équipe de Günter OBERDÖRSTER, professeur de médecine environnementale, affirme que des molécules de carbone aussi fines s'accumulent dans certaines parties du cerveau dès lors qu'elles sont inhalées. L'étude montre une accumulation de particules carbonées dans le bulbe olfactif de rats plongés dans une atmosphère enrichie de ces molécules. Une montée au cerveau qui, selon ses auteurs, se poursuivrait jusqu'à sept jours après que les rongeurs aient été ramenés à l'air libre. Cette expérience n'a pas été répliquée.

Sa fille, Eva OBERDÖRSTER, toxicologue environnementale de l'Université Southern Methodist de Dallas a déclaré fin mars 2004 que les fullerènes avaient altéré le comportement des gènes dans les cellules du foie de jeunes poissons (largemouth bass : achigan à grande bouche). Cette étude est la première à indiquer la destruction de cellules lipidiques, forme la plus commune du tissu du cerveau.

Elle en conclut que des études complémentaires doivent être menées pour améliorer nos connaissances en matière d'absorption par l'organisme des nanoparticules et des dommages qu'elles pourraient éventuellement causer. Mais elle a ajouté que ces résultats ne justifiaient pas l'application d'un moratoire aux nanotechnologies. « This is a yellow light, not a red one » (1).

Il faut par ailleurs noter que Vicki COLVIN dont le Centre pour les nanotechnologies biologiques et environnementales (Rice University) a fourni les fullerènes utilisées par E. Oberdörster était très circonspecte à l'égard de ces résultats qui, eux non plus, n'ont pas été vérifiés ni répliqués par d'autres scientifiques.

Selon elle, la surface des fullerènes du laboratoire, qui ne se présente pas sous une forme commercialement disponible, nécessite des études beaucoup plus fines. En effet, ces nanoparticules n'avaient pas été « coated » (enrobées). Or, l'enrobage est classiquement utilisé pour limiter l'éventuelle toxicité de tels matériaux dans les applications de délivrance des médicaments.

---

<sup>1</sup> *Herald Tribune International* – 30 mars 2004.

Au même moment, le chercheur David WARHEIT, à l'occasion d'un colloque national sur les nanoparticules organisé par la Société de Toxicologie à Baltimore, a confirmé que la façon dont les nanoparticules étaient enrobées et la vitesse à laquelle elles s'agrégeaient ensemble pouvaient être des facteurs plus importants en matière de toxicité que leur taille.

Les chercheurs ne sont pas tous alarmistes et pour certains, la préoccupation n'est pas nouvelle : « Nous nous sommes d'emblée posé la question de la toxicité des fullerènes sur lesquels nous travaillons depuis plus de dix ans, affirme Patrick BERNIER, chercheur du CNRS à l'Université de Montpellier. Ils ne se sont révélés ni mutagènes, ni cancérigènes ». Le laboratoire travaille aussi beaucoup sur les nanotubes de carbone. Nous étudions les aspects toxicologiques des nanotubes de carbone depuis cinq ans avec une biologiste (1).

En résumé :

- plusieurs tests effectués avec des nanoparticules sur des souris et des rats ont fait naître chez des scientifiques des présomptions de toxicité, mais l'extrapolation à l'être humain n'est pas évidente.

- peu de tests ont été réalisés sur des êtres humains, à l'exception peut-être des études de Silvana FIORITO à l'Université de Montpellier sur des cellules humaines, et l'état de nos connaissances en ce domaine est donc extrêmement limité.

- une attention particulière doit être portée aux travailleurs des firmes de fabrication des nanoparticules car les conséquences de l'inhalation sont évidemment moins risquées que celles de l'ingestion. Or, dans la mesure où de nombreux nanomatériaux sont préparés dans des solutions liquides, les risques d'absorption orale ou dermatologique par les travailleurs doivent être étroitement contrôlés.

**Toutefois, la majorité des scientifiques estime qu'il serait déraisonnable de ne pas continuer les recherches sur la toxicité éventuelle des nanostructures pour la santé tout en gardant à l'esprit la notion essentielle de détermination de la DOSE à partir de laquelle les nanoparticules pourraient être toxiques.**

---

<sup>1</sup> *Les Echos* – 8 octobre 2003.

## 2. Nanoparticules et risque environnemental

Il est indispensable de vérifier, pour tout nouveau matériau qu'il est inoffensif et en particulier pour ceux qui sont susceptibles de relâcher dans l'environnement des débris submicroniques.

Ceci est à vérifier d'autant plus sérieusement que les nanoparticules présenteront des avantages justifiant une production de masse. Souvent référence est faite à l'histoire du DDT ou à celle de l'amiante, situations pour lesquelles les études d'impact ont suivi bien trop tard l'usage massif. Un sujet de réflexion intéressant est la généralisation des pots catalytiques (platine, palladium, rhodium). Ces derniers ont eu un effet certain sur l'amélioration de la qualité de l'air et indirectement sur la diminution de la teneur en plomb dans l'air, l'essence au plomb étant incompatible avec les pots catalytiques.

Toutefois, grâce à des techniques d'analyse d'ultratrace, on a depuis en évidence une augmentation de la teneur de ces mêmes métaux dans l'environnement jusqu'aux glaces du Groenland (avec le même rapport d'abondance que dans les catalyseurs).

Certains avancent que, dans certaines conditions, des nanoparticules pourraient être dispersées dans le sol, être ingérées par des vers et entrer ainsi dans la chaîne alimentaire.

En terme d'impact sur le sol, Mason TOMSON (Center for biological and environmental Nanotechnology – Rice University, Texas) a étudié la façon dont les fullerènes, au contact de l'eau, s'entourent d'une couche aqueuse isolante et traversent le sol sans s'y fixer.

Par ailleurs, on connaît mal le cycle de vie de ces produits et les phénomènes qui peuvent naître de leur accumulation dans l'environnement.

Des études doivent donc être menées pour évaluer les risques réels. Il ne s'agit pas pour autant de tomber dans le catastrophisme.

Ainsi que le rappelait M. Louis LAURENT à l'occasion du colloque organisé au Sénat (1) : *« c'est un peu simple de dénoncer la nanotechnologie en tant que telle parce que la combustion, c'est de la nanotechnologie. La combustion, que ce soit du pétrole, même le gaz qui est réputé très propre, tout ça fait des nanoparticules. Et couramment, dans un environnement urbain, quand vous regardez la gamme en dessous des 100 nm, à chaque inspiration –si vous faites un peu de sport, ça fait un litre- ça fait 10 à 20 millions de nanoparticules par inspiration que vous inhalez à chaque fois. »*

---

<sup>1</sup> « Nanosciences et médecine du XXIème siècle » colloque organisé au Sénat le 6 février 2004.

Par ailleurs, selon le récent rapport de l'Académie des Sciences : « *il apparaît que la nanostructuration d'un matériaux n'est pas la vraie cause du risque. Les exemples de produits souvent anciens et tirant leurs propriétés d'une structuration à l'échelle submicronique, avant qu'on ne parle de nanosciences, sont nombreux :*

*- les matériaux comme le bois, la nacre, le ciment,*

*- les produits d'entretien, les assouplissants, les cosmétiques (on vante souvent les mérites des principes actifs qui pénètrent dans l'épiderme) tirent souvent leur efficacité de diverses molécules tensioactives capables de s'associer en nano objets,*

*- des aliments ou des médicaments (par exemple ils contiennent parfois du dioxyde de titane comme un agent blanchissant). »*

Sur les thèmes de l'éventuelle toxicité des nanoparticules et du risque de dissémination dans l'environnement, on peut consulter les études exhaustives réalisées par NANOFORUM (<http://www.nanoforum.org>).

### ***B. LA GREY GOO OU LES DANGERS D'AUTOREPLICATIONS DES NANOROBOTS***

M. Michael CRICHTON est un romancier à succès, auteur de « Jurassic Park », « Harcèlement », et de la série télévisée « Urgences »... Son dernier roman « La Proie », qui parle pour la première fois au grand public de la nanoscience et qui sera prochainement adapté au cinéma n'est certes pas de nature à rassurer. Il dit lui-même être conscient d'avoir choisi un scénario catastrophe...

En effet, il décrit des nanorobots capables de s'autoassembler et de s'autorépliquer en utilisant l'énergie disponible autour d'eux, c'est-à-dire en « dévorant » tout (y compris ... les êtres humains) de sorte qu'à la suite de cette écophagie, le monde se transforme en une gelée grise (grey goo) composée d'une multitude de ces nanorobots.



Le Prince Charles a fait bénéficier d'une excellente publicité cette œuvre de science fiction en s'alarmant publiquement l'an passé des dangers associés à la manipulation de la matière à l'échelle nanométrique (1).

« La Proie » est une pure œuvre de « nano-science-fiction » et ne repose sur aucune réalité scientifique.

« Pour le très long terme, une crainte très médiatisée est la pollution voire l'invasion du monde par des nanorobots qui ont leur vie propre, la gelée grise. De telles machines à usage multiple, capables de se dupliquer, ce qui peut être assimilé à la création d'une nouvelle forme de vie, sont impossibles à concevoir ex nihilo dans l'état actuel des connaissances [...] Celles-ci seraient toujours tributaires des apports extérieurs en énergie et en milieu nutritif, ce qui introduit de sérieuses limitations à leur expansion. Le fonctionnement du vivant, qui est en quelque sorte une gelée grise auto régulée, illustre d'ailleurs parfaitement ces limitations (2).

**Toutefois, on peut conclure qu'à l'évidence, les nanotechnologies peuvent constituer un terrain favorable à l'émergence d'un sentiment de méfiance ou même de crainte (3).**

Mais le principe de précaution ne suppose pas de se protéger contre la science-fiction...

---

<sup>1</sup> « *Brave new world or miniature menace ? Why Charles fears grey goo nightmare* » par T. RADFORD – *The Guardian* – 29 avril 2003.

<sup>2</sup> M. Louis LAURENT, Directeur de recherche CEA.

<sup>3</sup> cf. le rapport « *The Big Down* » de l'association écologiste canadienne ETC (*Erosion Technology Concentration*)

## C. LES MODALITES D'UTILISATION DES NANOTECHNOLOGIES ?

### 1. Le respect de la vie privée

#### *a) Cette préoccupation a été exprimée dès l'apparition des tests génétiques par puce à ADN*

*« Le droit à « l'intimité génétique » -la genetic privacy- va être l'une des plus grosses revendications du prochain siècle : dans l'agenda politique et social de la plupart des pays, elle occupera la place qui fut celle de la question des droits de l'homme et des droits civiques au siècle dernier. A mesure que le nombre de victimes de diverses formes de discrimination génétique soit sous leur propre contrôle, et non exploitée par n'importe quelle institution » (1).*

Elle avait été mise en exergue par l'Office parlementaire d'évaluation des choix scientifiques et technologiques (OPECST) dès 1999.

La principale précaution à prendre en médecine prédictive est de faire en sorte qu'aucune pression ne soit exercée sur des personnes à risque pour qu'elles réalisent des tests génétiques, et que la diffusion des résultats des tests soit contrôlée : elle peut avoir des répercussions sur la famille, le travail et dans le domaine des assurances (2).

Mais une extrême miniaturisation des quantités de « produit humain » nécessaires à des analyses d'ADN a été rendue possible par les nanobiologies.

Ainsi les auteurs de ce rapport ont eu en main au Whitehead Institute du MIT à Boston, dans le laboratoire du Pr. Paul MATSUDAIRA, une plaque de verre gravé d'environ 15 cm x 10 cm permettant aux responsables de médecine légale d'analyser *in situ* et très rapidement en cas de vol ou de crime l'ADN des éventuels coupables à l'aide, par exemple, d'une simple cellule de peau récupérée sur une poignée de porte.

On peut évidemment penser à un détournement de cette technologie car tout individu laisse des microcellules de peau sur le stylo qu'on lui prête pour remplir n'importe quel formulaire ... ou sur une simple poignée de porte....

---

<sup>1</sup> M. Jeremy RIFKIN – Dossier Biofutur – n° 181 – Septembre 1998.

<sup>2</sup> « Génomique et informatique : l'impact sur les thérapies et sur l'industrie pharmaceutique » par M. Franck SÉRUSCLAT, Sénateur.

Il est par ailleurs inévitable de s'interroger sur la conservation des données recueillies et leur statut juridique en terme d'échanges, de communications et de recoupements.

*b) « des puces dans la peau »...*

D'autres applications illustrent parfaitement le caractère «janusien» des nanotechnologies :

- les pacemakers de demain: une société californienne Nanogram Devices Corporation (NDC) développe des nanomatériaux complexes utilisés pour le stockage d'énergie sous forme de batteries pour les pacemakers et les défibrillateurs. Cette technologie conduit déjà à des produits réels que des chirurgiens pourront bientôt implanter dans la poitrine des patients. Elle est fondée sur un procédé qui dépose divers éléments chimiques, sous la forme de nano-poudres, en couches fixées par un puissant laser pour créer des structures physiques solides qui n'existent pas sous une forme conventionnelle.

L'application aux pacemakers est particulièrement importante : les batteries en question durent plus longtemps, gardent mieux la charge et occupent un plus petit volume que les piles conventionnelles. Elles permettent d'éviter des interventions plus lourdes et plus nombreuses.

- Les capteurs cérébraux pour les tétraplégiques : après des essais concluants sur des primates, des chercheurs de l'université canadienne d'Alberta et de la société américaine Cyberkinetics, de Foxborough, s'appêtent à tester leur capteur cérébral Braingate sur cinq patients tétraplégiques : une minuscule puce contenant 100 électrodes, implantées dans le cerveau, enregistre l'activité des cellules et transmet ces signaux à un processeur externe qui les convertit en instructions pour déplacer un curseur d'ordinateur. Le dispositif pourra ensuite s'appliquer au contrôle d'un bras de robot ou d'une chaise roulante. Il devrait être miniaturisé et voir ses câbles disparaître au profit de la communication sans fil (1).

---

<sup>1</sup> [www.nature.com/nsu](http://www.nature.com/nsu)

- Les Radio Frequency Identification, nanocapteurs que l'on peut implanter sous la peau et qui échangent des informations avec l'environnement. Aux Etats-Unis, en Angleterre et au Mexique notamment, certains parents en ont fait implanter chez leurs enfants pour les protéger contre les kidnappings.

Cette technologie peut également permettre de ne pas immobiliser certains malades à l'hôpital tout en ayant la possibilité de les retrouver facilement en cas de besoin.

Mais l'implantation dans le corps humain de nanomatériaux permettant de localiser ou de contrôler un individu ne doit en aucun cas donner lieu à des dérives.

D'ailleurs, aux Etats-Unis, le groupe CASPIAN (Consumers Against Supermarket Privacy Invasion and Numbering) milite contre les RFID.

Cette hantise du « marquage » des êtres remonte à l'Apocalypse : *« Puis je vis monter de la mer une bête (...) et elle fit en sorte que tous, petits, grands et riches, reçussent une marque sur la main droite ou sur le front et que personne ne pût ni acheter ni vendre sans avoir la marque, le nom de la bête ou le nombre de son nom »*. (Citation reprise sur les nombreux sites Internet consacrés aux RFID)

- L'implantation de puces dans le cerveau fait naître la crainte d'hommes « télécommandés ». Des chercheurs de l'Université d'Etat de New-York ont réussi à implanter sur le cerveau d'un rat des électrodes qui permettent de le télécommander par simple stimulation. A partir de modèles comportementaux du rat, ces chercheurs peuvent lui donner l'ordre de bouger ou de tourner grâce à des microstimulations électriques. Le même procédé est utilisé pour récompenser l'animal.
- Les « puces-santé » : une puce sous-cutanée contenant des informations sur l'état médical d'un individu (groupe sanguin mais aussi allergies, etc...) permettra aux services médicaux de la prendre en charge rapidement en cas de besoin sans examens préliminaires.

Mais il est certain que ces renseignements permettraient à d'éventuels ravisseurs d'exercer un « chantage » médical sur leur victime.

Ces exemples prouvent que si l'implantation de nanomatériaux ou de biocapteurs peut être positive, l'utilisation des nanobiotechnologies à des fins de localisation, contrôle, voire « télécommande » des individus peut se révéler dangereuse si elle n'est pas utilisée dans une bonne intention.

### *c) L'utilisation des « poussières intelligentes » à des fins d'espionnage*

La poussière intelligente (smart dust) étudiée notamment par le physicien Kris Pister à l'Université de Berkeley serait composée d'une nuée de microprocesseurs. Emplis de minuscules capteurs, ils pourraient être utiles par exemple pour la protection de l'environnement en étant largués par un avion sur une zone donnée. En communiquant entre eux, ils seraient capables d'élaborer un bilan précis de la situation lors d'un incendie ou d'un séisme et de le transmettre à un ordinateur central. Mais, détournée par une puissance malveillante, cette technologie deviendrait un terrifiant outil d'espionnage d'une région ou d'une nation.

On peut aussi malheureusement concevoir qu'un individu en jette une poignée dans une salle de réunion ou dans une pièce d'une habitation privée et puisse ensuite savoir tout ce qui s'y passe ou s'y dit...

## **2. De l'homme « réparé » à l'homme « augmenté »**

L'étymologie (et l'éthique...) nous rappellent qu'il n'y a pas de médecine, pas de remède sans volonté de donner des soins (*mederi*) à celui qui en a besoin pour vivre. Le remède prescrit doit être utilisé à une seule fin : rétablir la santé, c'est-à-dire « réparer » le patient.

Un risque des nanobiotechnologies pourrait être de ne pas seulement pallier une déficience mais de céder à la tentation d'améliorer le vivant et d'aller jusqu'à augmenter volontairement les performances diverse d'un homme « bionique », d'un « surhomme ».

Voici quelques exemples de possibles dérives :

- L'implantation de microélectrodes sous la langue peut permettre à un aveugle de voir des contours et des formes, et de se diriger, peut-être certains souhaiteront-ils vérifier si ces

implants ne réussissent pas à donner une sensorialité supplémentaire à leur perception.

- Les implants cochléaires qui pourraient permettre d'entendre à des sourds de naissance font peut-être rêver à une « super-oreille ».
- « Une équipe californienne travaille sur une prothèse électronique destinée à remplacer un hippocampe défaillant chez certains malades amnésiques. Lorsqu'on sait que l'hippocampe est une partie du cerveau indispensable à la mémorisation, on peut imaginer que certains pensent déjà à l'implantation d'une puce donnant accès à une mémoire illimitée. Ces électrodes, qui agissent si bien sur certaines zones du cerveau, peuvent aussi, demain, stimuler d'autres zones, sièges de plaisir. Et laisser croire à de proches paradis bioniques artificiels » (1).
- Enfin, l'action d'électrodes sur des zones précises du cerveau permettrait de camoufler parfaitement le dopage sportif, puisque la surproduction de molécules endogènes, telles que les endorphines ne serait due qu'à une stimulation cérébrale.

### III. LES ASPECTS SOCIO-ECONOMIQUES

#### A. LA MULTIPLICITÉ DES DONNÉES RECUEILLIES

Elle est la conséquence des facilités de recueil des données offertes par les nanobiotechnologies : les quantités à prélever sont très réduites ; elles peuvent l'être de façon quasi-indolore ; les quantités de réactifs sont également très réduites et donc beaucoup moins coûteuses ; les examens des patients pourront être réalisés par les médecins dans leur cabinet (ce qui supprime l'aspect dissuasif du déplacement vers un laboratoire d'analyse) ; enfin et surtout, les analyses réalisées par les biopuces fourniront infiniment plus de renseignements, notamment d'ordre génétique.

---

<sup>1</sup> *Le Figaro* – 21 février 2004.

Cette multiplication des données pose trois problèmes principaux :

-« Trop de donnée tue la donnée ». En effet, le risque d'obtenir des résultats erronés croît avec le nombre de ces résultats.

-Il conviendra de stocker ces nombreuses informations (par exemple pour suivre leur évolution pour un patient donné ou pour procéder à des études épidémiologiques) et donc de trouver une solution matérielle de stockage.

-Conserver des données ne pose pas seulement un problème « physique » mais aussi une difficulté financière car cela a un coût et qu'actuellement il n'existe pas de modalité de couverture de ce coût.

### ***B. UNE MÉDECINE À PLUSIEURS VITESSES ?***

On ignore actuellement les implications financières du développement des nanobiotechnologies. Certains estiment qu'elles seront positives (médicaments ciblés et vectorisés, donc achetés - et remboursés – en moindres quantités ; diminution des journées d'hospitalisation et des dépenses liées à l'anesthésie ...).

Un exemple de ce dernier type d'économie peut être l'utilisation de minicapsules ingérables réalisant des endoscopies. *« Par rapport à une endoscopie comme celle dont on parlait tout à l'heure qui nécessite une hospitalisation, une anesthésie générale pour visualiser l'intestin grêle -or, les pathologies du grêle sont loin d'être peu nombreuses et surtout des pathologies relativement sévères : la maladie de Crohn, la maladie coeliaque, tout ce qui est anémie, saignements obscurs et/ou occultes-, là, on offre un moyen d'investigation qui se fait en ambulatoire, où le patient se présente simplement à jeun le jour de son examen, comme pour une prise de sang, ingère la capsule, peut vaquer à ses occupations professionnelles ou autres et, en fin de journée, l'examen est terminé » (1).*

Quant au coût par rapport à un examen classique : *« c'est toujours très difficile de parler d'un examen classique parce que quand vous commencez à hospitaliser un patient et qu'il y a une anesthésie, ça dépend du site et d'où il vient parce que, souvent, il vient d'un hôpital relativement éloigné. Mais on sait que, de toute façon, à ce moment-là, on est largement au-delà des 2.500 euros. Parce que ça va très vite, entre l'acte anesthésique et tous les examens qui vont autour. Le coût de la capsule est de 600 euros. »*

---

<sup>1</sup> « Nanosciences et médecine du XXIème siècle » colloque organisé au Sénat le 6 février 2004 – Intervention de M. Jean-Paul DURAND – société Given Imaging France.

Il faut relever que les endoscopies par injection de capsules ne sont pas remboursées par la Sécurité Sociale.

Aucune étude générale relative au coût de l'utilisation croissante des nanobiotechnologies n'a été réalisée. Or, cette analyse est indispensable car si certains traitements ou examens médicaux, moins douloureux, moins invasifs (donc moins dangereux) et plus efficaces sont plus coûteux que la médecine, la chirurgie et les médicaments « classiques », ils ne seront pas pris en charge par le régime général de la Sécurité Sociale.

Ceci aurait pour conséquence de réserver au moins partiellement les progrès liés aux nanobiotechnologies aux malades les plus fortunés disposant notamment de mutuelles privées.

### ***C. POURRA-T-ON EN FRANCE AVOIR RECOURS AUX NANOBIOLOGIES ?***

La réponse est aujourd'hui empreinte de pessimisme pour trois raisons :

#### ***- la création des nanoobjets***

Il n'existe quasiment pas d'ingénieur français ayant reçu une formation lui permettant de créer des nanoobjets. Il faut noter à ce propos que toute formation relative aux nanotechnologies et plus encore aux nanobiotechnologies doit absolument être interdisciplinaire car ces technologies sont le fruit de la rencontre de la physique, de la chimie, de la biologie, etc...

C'est sur cet aspect que portent les efforts du Pr. Bertrand Fourcade à l'Université Joseph Fourier à Grenoble ainsi qu'il l'a rappelé lors du colloque organisé au Sénat (1).

« Ce qui caractérise les nanosciences, c'est que ce sont des disciplines qui interagissent et qui s'enrichissent mutuellement. C'est là-dessus que je voudrais insister.

S'il faut former les gens, il faut que ces gens puissent savoir importer des connaissances et un savoir-faire d'autres disciplines pour les pratiquer dans le contexte de leur propre méthode. Ce n'est pas parce que vous êtes physicien et que vous travaillez sur des matériaux biologiques que vous dénaturez votre métier de physicien, ce n'est pas pour ça que vous dénaturez

---

<sup>1</sup> « Nanosciences et médecine du XXIème siècle » colloque organisé au Sénat le 6 février 2004 – p. 95.



vosre métier de biologiste. Vous vous enrichissez mutuellement, vous élargissez mutuellement votre horizon. [...] Dans le contexte, je ne vais pas vous dresser un tableau de toutes les formations en nanosciences qu'il faudrait faire en France. Simplement, on s'est posé la question de ce qu'on pourrait faire à Grenoble. On a décidé de monter notre petite start-up à nous de formation, c'est-à-dire de monter une école européenne de nanosciences où, pendant trois semaines, on va faire venir des étudiants européens à Grenoble. Et la moitié de ces trois semaines va se passer dans des laboratoires. C'est au niveau doctorat et il s'agit de créer une communauté et un lieu de culture en recherche d'ouverture, en recherche fondamentale, où puissent venir puiser les créateurs de hautes technologies.

Cette définition n'est pas celle d'un universitaire. Ce n'est pas la définition que j'ai donnée, c'est la définition qu'a donné quelqu'un de STMicroelectronics, qui n'est quand même pas connu comme un endroit où l'on pratique la recherche fondamentale à des fins de loisir. Ça, c'est quelque chose qui, a priori, intéresse absolument l'industrie. On garde notre caractère de recherche fondamentale mais en couvrant tout le champ des applications, du plus fondamental au plus appliqué. »

Ce type d'initiative devrait bien entendu être beaucoup plus répandu et systématisé.

La prochaine session européenne consacrée aux nanosciences et aux nanotechnologies aura d'ailleurs lieu à Grenoble du 22 août au 10 septembre 2004.

Mais **il est indispensable de mettre en place des structures universitaires pérennes interdisciplinaires** du type de celles qui a été récemment ouverte à l'Université de Stanford en Californie. Le « Bio-X project » réunit des biologistes et des physiciens mais aussi des spécialistes de nombreuses autres disciplines. Il réunit 35 professeurs issus de 15 départements universitaires (informatique, chimie, biologie, physique, mécanique, électricité, génétique, etc ...).

#### ***- l'utilisation des nanoobjets***

- Les biopuces relativement « sophistiquées »

Il est vraisemblable qu'à l'avenir, les médecins disposeront de « kits » associant les outils de diagnostic et les éléments permettant d'orienter ou de débiter *in situ* les thérapies.

Il est donc clairement indispensable qu'ils reçoivent une formation appropriée leur permettant de savoir utiliser et décrypter l'information des biopuces.

- Les biopuces plus simples

Par ailleurs, en dehors des médecins, les futurs utilisateurs de biopuces devront avoir à leur disposition des outils relativement simples à utiliser. Ainsi que le rappelait M. Marc CUZIN à l'occasion du colloque organisé au Sénat, le 6 février 2004 (1) : «les biopuces, pour être utilisées en grande quantité, se doivent d'être simples d'utilisation. [...] L'utilisateur, demain, ne sera pas un Bac + 8 ou Bac + 11 ; ce doit être un laborantin de quartier, d'hôpital, un grand service d'analyse agro-alimentaire, un contrôleur d'eau municipal [...] donc il faut développer l'utilisation, l'interface et la qualité jusqu'au bout pour qu'il y ait véritablement une réponse qui convient à l'utilisateur ».

#### ***- la fabrication des nanoobjets***

Le tissu industriel français ne présente absolument pas une capacité suffisante de fabrication de ce type d'instruments scientifiques.

Aujourd'hui rares sont les entreprises dans le domaine des nanobiotechnologies qui ont été capables de mettre sur le marché un produit à part les sociétés qui commercialisent des puces à ADN (par exemple Affimetrix aux USA ou ApiBio en France). Le fait que des entreprises se créent, essentiellement à l'étranger, ne doit toutefois pas faire oublier les problèmes encore non résolus. La principale barrière réside dans l'extrême difficulté à produire à l'échelle industrielle les nanomatériaux ou les nanoobjets même si les nanotubes de carbone ou des fullerènes peuvent maintenant être produits en qualité et en quantité industrielles.



## **QUATRIEME CHAPITRE : RECOMMANDATIONS ET CONCLUSIONS**

### **Décider aujourd'hui pour être prêts demain**

**Les nanobiotechnologies pourront apporter de réels progrès dans le domaine de la santé.**

Comme l'ensemble des nanotechnologies, elles sont aujourd'hui incontournables, porteuses d'espoir et d'attente mais aussi parfois de polémiques et de craintes.

Selon Renzo TOMELLINI, chef de l'Unité Nanosciences et Nanotechnologies de la Commission européenne, les craintes des risques perçus (même s'ils sont parfois irréalistes (1)) doivent être prises en compte.

« Nous ne voulons pas générer des effets induits négatifs [...]. L'on ne peut pas –comme cela a trop souvent été le cas dans le passé- produire des biens et des services, créer du bien-être et des emplois tout en polluant » (2).

**C'est pourquoi, il est indispensable d'acquérir dès maintenant des connaissances sur les risques éventuels des nanotechnologies, ces recherches devant être menées exactement en parallèle avec les recherches scientifiques portant sur les applications de ces nanotechnologies, et de diffuser l'ensemble des résultats auprès du plus grand nombre de citoyens.**

Les recommandations qui suivent tentent, en toute modestie, de proposer diverses solutions permettant de bénéficier des nanobiotechnologies pour le progrès médical sans prendre de retard mais sans faire courir aucun risque aux êtres humains et à l'environnement, tant d'un point de vue sanitaire que d'un point de vue éthique.

---

<sup>1</sup> Les auteurs de ce rapport ont évoqué cet irréalisme au sujet de la « grey goo ».

<sup>2</sup> CORDIS FOCUS n° 224 – <http://www.cordis.lu/news/fr>.

## I. LA RECHERCHE

### A. LES RECHERCHES SCIENTIFIQUES

- Une loi devrait être soumise au Parlement français afin d'affirmer le caractère stratégique des nanotechnologies, d'établir une véritable « feuille de route » et de définir les orientations de recherche et de soutien (financier et industriels) à court et à long terme.

Au préalable, il est indispensable que le Gouvernement établisse un projet de feuille de route qui permettrait de « fixer des objectifs et un ordre de marche aux différents opérateurs, en s'assurant de la cohérence de leurs moyens, (ressources en personnels et moyens matériels) et de la complémentarité de leur champ d'activité, à la fois au plan national et au plan européen » (1).

Cette loi devrait, compte tenu de l'évolution extrêmement rapide des nanotechnologies, prévoir **sa réévaluation périodique par les pouvoirs publics et notamment l'Office parlementaire d'évaluation des choix scientifiques et technologiques**, celui-ci étant automatiquement saisi comme l'a prévu la loi du 1<sup>er</sup> juillet 1998 (article 30) relative à l'Agence française de sécurité sanitaire environnementale et à l'Agence française de Sécurité sanitaire des aliments, et, plus encore, la loi n° 94-654 du 29 juillet 1994 » relative au don et à l'utilisation des éléments et produits du corps humain, à l'assistance médicale à la procréation et au diagnostic prénatal », désignée plus couramment sous le terme de « LOI SUR LA BIOETHIQUE ».

Ces orientations doivent absolument auparavant faire l'objet de discussion avec la **Commission européenne car les programmes de recherche des divers pays européens souffrent cruellement d'un déficit de coordination au niveau européen.**

- Il est indispensable de **recenser toutes les recherches sur les nanobiotechnologies dans le cadre français** (qu'il s'agisse des Instituts de recherche publics, des Universités, du secteur industriel) **et dans le cadre européen.** Ce recensement pourrait être réalisé au niveau national par l'Académie des Sciences ou des Technologies, comme suite à son récent rapport, et au niveau européen par l'Unité Nanosciences et nanotechnologies de la Commission européenne.

---

<sup>1</sup> Rapport au Ministre de la Jeunesse, de l'Education Nationale et de la Recherche.

Ce recensement aurait deux implications indispensables :

- **éviter d'éventuels doublons inutiles,**
- **favoriser les coopérations des équipes de recherches travaillant, en l'ignorant parfois, sur des thèmes similaires.**

## ***B. LES STRUCTURES DE RECHERCHE***

- Il conviendrait que l'OMNT français (Observatoire des micro et nanotechnologies) ainsi que le suggère le rapport relatif au financement des nanotechnologies et nanosciences remis récemment par MM. A. BILLON, JL. DUPONT et G. GHYS, au Ministre de la Jeunesse, de l'Education nationale et de la Recherche, soit doté de moyens supplémentaires pour proposer au Ministère de la recherche de structures de recherche cohérentes et coopérantes au niveau national.

Il est intéressant de noter et de saluer l'initiative qu'a constitué la création de l'OMNT qui permet aux chercheurs issus de différents organismes de travailler ENSEMBLE (et non chacun de leur côté...). En effet, l'OMNT regroupe des experts issus du CEA, du CNRS, de l'INSERM et des Universités qui réalisent une veille technologique dans le domaine des micro et nanotechnologies.

L'OMNT doit donc :

- Déterminer de façon totalement indépendante les pistes de recherche à étudier en priorité tant pour les progrès des nanotechnologies que pour leurs implications sanitaires et environnementales (la création d'un observatoire européen est prévue mais il ne verra pas le jour avant quelques années).
- Etablir une veille permanente des recherches menées dans le monde entier.
- Etudier les possibilités de coopérations, bien évidemment au niveau européen, mais aussi au niveau international en adoptant une attitude prudente car, ainsi qu'on l'a montré, les enjeux en terme de rentabilité économique et de propriété intellectuelle sont énormes.

## Un NanoTech ou NNI français

Les auteurs de ce rapport soutiennent vivement la position exposée par un expert dans une récente publication des Annales des Mines (1) :

« Dans le domaine des technologies exploratoires, la mise en place d'un grand programme interministériel, que l'on pourrait baptiser NanoTech ou NNI français, impliquant les industriels dans l'élaboration des objectifs permettant une véritable mise en réseau des compétences d'entreprises et de laboratoires, doté d'une organisation réactive et ouverte, susceptible de drainer des fonds privés, serait propre à assurer au pays une position de premier plan dans le domaine des nano-technologies et de leur mise en œuvre industrielle.

Cette initiative doit être ouverte à des participations internationales, de façon à inciter les meilleurs experts étrangers à y collaborer. Il conviendra également de favoriser les regroupements d'équipes interdisciplinaires et inter organismes au sein de fondations le rapprochement entre la recherche publique et la recherche industrielle sur des objectifs à moyen terme. »

Il est indispensable que dans un secteur dont les aspects relatifs à la recherche, à la brevetabilité, aux conséquences sociales et environnementales évoluent extrêmement rapidement, de disposer d'une absolue capacité de réaction aux nouveautés.

Ainsi que l'ont signalé les auteurs du rapport de l'Académie des Sciences et des Technologies lors de leur audition par les rapporteurs, « ces problèmes à la pointe de l'actualité évoluent très vite : l'échelle est le mois, voire moins. L'unité de gestion française est l'année (dans le meilleur des cas). Si l'on se plie à ce carcan, la France sera toujours en retard ».

La création d'une Agence de type A3N (Agence Nationale pour les Nanosciences et la Nanotechnologie – suggérée par l'Académie des Sciences et l'Académie des Technologies) disposant de financements pluri-annuels (au minimum 5 ans), distribuant sur projets les fonds aux laboratoires partenaires du programme interministériel « NanoTech ou NNI français » évoqué plus haut et veillant, en coopération avec l'OMNT, à maintenir les synergies entre les différentes disciplines et les divers programmes de recherche est **indispensable**. Elle devra impérativement travailler en étroite collaboration avec l'Unité Nanosciences et Nanotechnologies de la Commission européenne.

---

<sup>1</sup> *Réalités Industrielles – fév. 2004 – Article de I. FAUCHEUX, P. PARMENTIER, G. LE MAROIS.*

## **Nano2Life**

### **Premier réseau d'excellence européen dans les nanobiotechnologies**

En février 2004 s'est tenue dans la région Rhône-Alpes la réunion de lancement de Nano2Life, premier réseau d'excellence européen en nanobiotechnologies reconnu par la Commission européenne dans le cadre de son 6<sup>ème</sup> programme cadre de recherche et développement technologique (PCRDT).

L'objectif de Nano2Life est d'intégrer l'expertise européenne existante dans le domaine des nanobiotechnologies et de rendre l'Europe plus concurrentielle dans ce domaine, y compris dans le transfert industriel.

A la convergence des nanotechnologies et des biotechnologies, les nanobiotechnologies (biopuces, laboratoires sur puces, biocapteurs...) ont de nombreuses applications : diagnostic médical, développement de nouveaux médicaments, contrôles alimentaires, analyse bactérienne de l'eau, diagnostic hors laboratoire... Le marché est estimé à 1 milliard d'euros en 2005 avec une croissance de 16 % à 25 % par an pour les biopuces.

**Nano2Life vise à réduire le morcellement des recherches européennes** dans ce domaine en intégrant des équipes de 23 organismes de recherche : CEA, CNRS, Inserm, Institut Fraunhofer, Université de Muenster (Allemagne), Ecole polytechnique fédérale de Lausanne, Universités de Newcastle (Grande-Bretagne), de Lund (Suède)... Plus de **200 chercheurs** seront impliqués durant les quatre ans de la vie de ce réseau, **20 sociétés privées**, groupes et start-up (IBM, BASF, Apibio, Protéin Expert...) seront également associés.

Le centre CEA de Grenoble sera le coordinateur du réseau européen Nano2Life, choix qui peut s'expliquer par l'engagement de ce Centre dans les micro et nanotechnologies appliquées à la biologie et la santé, concrétisé notamment par les futurs pôles Minatec et Nanobio.



### ***C. RECHERCHE ET ECONOMIE***

- Si le gouvernement français, à l'issue du débat évoqué plus haut avec le Parlement, décide qu'un programme « Nanotechnologie » est indispensable, ce qui est l'avis des auteurs de ce rapport, il reconnaîtra que **les efforts de financement publics nationaux ne sont pas à la hauteur de cet enjeu stratégique.**
- Il est indispensable qu'après les fusions des grands laboratoires pharmaceutiques européens qui viennent d'être réalisées et qui les ont légitimement préoccupés, ils exposent maintenant au Ministère de la Recherche et, parallèlement, à l'OMNT, leurs projets de recherche relatifs aux nanobiotechnologies.
- En terme de **poids critique des centres de recherche.** Les rapporteurs recommandent vivement que les financements publics (comme d'ailleurs les centres de recherche) ne soient **pas « saupoudrés », ni au niveau européen, ni au niveau national.**

Ainsi qu'ils l'ont exposé dans ce rapport, ils soutiennent le projet du Ministère de la Recherche, de développer quatre grands centres de compétences : MINATEC (pôle d'innovation en micro et nanotechnologies) à GRENOBLE, LAAS (Laboratoire d'analyse et d'architecture des systèmes) à TOULOUSE, IEMN (Institution d'Electronique, de Microélectronique et de Nanotechnologie) à LILLE, et IEF/LPN (Institut Electronique Fondamentale / Laboratoire de photonique et de nanostructures) à PARIS.

Ils proposent d'ajouter un cinquième axe de recherche : il s'agit d'un pôle-Est alliant BESANÇON – BELFORT – STRASBOURG qui permettrait à la fois de bénéficier des excellentes compétences de Besançon (héritées notamment de l'horlogerie, en termes de micro-mécanique, et très bien appliquées dans le domaine des nanobiotechnologies), de ses relations sur ce thème de recherche avec l'Université de Belfort, des compétences en biotechnologies de la région alsacienne et enfin des rapports privilégiés de ce pôle-Est avec les chercheurs suisses et allemands dont les avancées ont été évoquées au chapitre III.

## II. LES ASPECTS SOCIO-CULTURELS ET ETHIQUES

### A. ORGANISER UNE INFORMATION LARGE ET EN AMONT, CIBLÉE EN FONCTION DES PUBLICS

- Les auteurs du rapport vont diffuser auprès des parlementaires, des participants au colloque organisé au Sénat le 6 février 2004 sur «Nanosciences et médecine au XXIème siècle, aux bibliothèques universitaires, aux services culturels et scientifiques des Ambassades de France, etc... un DVD réalisé par la DG Recherche de la Commission européenne sur les Nanotechnologies.
- De même que le BRTF (Better Regulation Task Force) organisme indépendant de conseil du Gouvernement britannique (1), les auteurs de ce rapport proposent de mettre en place un forum de discussion en ligne où les citoyens pourraient s'informer facilement. Ce forum pourrait être animé par le CCSTI (2) de Grenoble qui a mis en œuvre le programme « Nanomonde 2005 » (3) initié par l'Institut polytechnique de Grenoble et le CEA, soutenu par la région Rhône-Alpes et le Ministère de la Recherche, et qui a créé deux sites Internet destinés aux élèves et aux enseignants.
- Le portail d'information scientifique que vient de créer le Ministère de la Recherche ([www.science.gouv.fr](http://www.science.gouv.fr)) devrait intégrer des informations sur les nanotechnologies et des liens permettant l'accès aux sites relatifs à ce sujet.
- L'exposition organisée par le CCSTI de Grenoble dans le cadre de Nanomonde 2005 devra être présentée non seulement à la Cité des Sciences mais dans de nombreuses villes françaises.

---

<sup>1</sup> Rapport "Scientific research : Innovation with Control" – Janvier 2003.

<sup>2</sup> Les CCSTI, Centres de culture scientifique, technique et industrielle, sont des associations dont les statuts sont issus de la loi de 1901, placées sous l'égide du Ministère de la Recherche. Il y en a une cinquantaine en France.

<sup>3</sup> Cf. Intervention de son directeur, M. Laurent CHICOINEAU, lors du colloque du Sénat, le 6 février 2004.

***B. ACQUÉRIR ET DIFFUSER DÈS MAINTENANT DES CONNAISSANCES  
AU SUJET DES RISQUES ÉVENTUELS QUE PRÉSENTERAIENT LES  
NANOTECHNOLOGIES***

Il convient de mener immédiatement et en parallèle avec la recherche scientifique sur les progrès nanobiologiques des études visant à mesurer leur éventuelle :

- toxicité (pour l'homme en général et, de façon particulière, pour les travailleurs des secteurs nanotechnologiques),
- dissémination dans l'environnement.

De telles recherches ont actuellement lieu. Aux Etats-Unis, le programme NNI consacre 50 M\$ aux implications environnementales des nanotechnologies.

De nombreuses institutions sont engagées dans ces recherches : l'EPA (Environmental Protection Agency) ; l'US department of Health and Human Services par l'intermédiaire du NTP (National Toxicology Program), programme supervisé par le National Institute of Environmental Health Science ; le Nano Ethics Center ; l'American Nanotechnology Preparedness Center ; le Center for Biological and environmental Nanotechnology (Rice University) etc...

Au Canada, l'Université de Toronto est au cœur de ce type de recherche (Joint Center for BioEthics).

Au Royaume-Uni, le Gouvernement a confié à trois organismes : Royal Society, National Academy of Science, Royal Academy of Engineering, le soin de mener une étude indépendante sur les bénéfices et les risques des nanotechnologies et le Better Regulation Task Force a également publié un document précédemment cité dans ce rapport.

En Suède, une étude de ce type a été confiée à la Lund University.

En Allemagne, plusieurs actions sont menées par l'Office d'évaluation technologique du Parlement.

En Suisse, le Bureau d'Evaluation Technologique et l'Institut Fédéral de Technologie conduisent également des études.

En Europe, le programme de recherches Nano-Pathology a été lancé fin 2001 et les programmes Nanosafe et Nanoderm ont été lancés en 2003.

Le 6<sup>ème</sup> programme-cadre de recherche prévoit qu'une partie des 1,3 milliard d'€ prévus pour les nanotechnologies sera consacré à ces aspects.

Selon M. Renzo TOMELLINI, chaque projet sélectionné pour un financement par la Commission comportera également, le cas échéant, des aspects relatifs à la sécurité, à l'éthique, à la métrologie et à l'enseignement.

En France, l'Action Concertée Incitative relative aux nanotechnologies comporte un volet ECODYN pour l'étude de la dissémination environnementale.

On pourrait envisager de confier à l'AFSSE (Agence Française de Sécurité Sanitaire et Environnementale) une étude relative à la dissémination des nanoparticules dans l'environnement. Quant à la toxicité éventuelle des nanoparticules, elle doit donner lieu à deux sortes d'études distinctes, l'une concernant la population en générale, et l'autre les travailleurs du secteur des nanotechnologies (INERIS – Institut National de l'Environnement Industriel et des Risques- ou INRS – Institut National de Recherche Scientifique et Technique-).

Certes, il est utile de mener des recherches relatives aux risques éventuels des nanotechnologies.

**Il faut surtout suivre une méthodologie stricte et rationnelle qui suppose de travailler en deux temps :**

**- réunir des experts de toutes nationalités qui détermineront ensemble les « outils » à utiliser pour étudier la toxicité,**

**- puis déterminer les études qui seront menées avec ces outils.**

Travailler sans appliquer strictement cette méthodologie pourrait conduire à une demande de moratoire sur l'utilisation des dispositifs utilisant des nanoparticules ce qui risquerait, comme dans le cas de nombreux moratoires, de faire naître des démarches de recherche clandestine sur les nanotechnologies.

### **C. DES RÈGLES D'ÉTHIQUE SONT INDISPENSABLES**

Il ne s'agit pas seulement d'agir de façon responsable en étudiant les éventuels risques liés à la toxicité ou la dissémination des nanoparticules, mais de fixer au niveau international (ONU) des règles contraignantes d'utilisation des nanotechnologies afin d'éviter les dérives possibles dans des domaines tels que :

- le respect de la vie privée,
- les utilisations militaires dévoyées,
- la tentation de « l'homme augmenté ».

En France, un groupe de travail « Nanotechnologies » vient d'être créé au sein du Comité Consultatif National d'Ethique (CCNE).

Il se compose de :

Mmes M.	CANTO-SPERBER
P. COSSART	
MM. C.	BURLET
J.L.	LORRAIN
J.	MONTAGUT
D. SICARD	

Il conviendrait qu'il transmette des propositions dès que possible à l'ONU, après avoir dans un premier temps et dans un souci d'efficacité, déterminé un « corpus de doctrine » (1).

## **III. ASPECTS SOCIO-ECONOMIQUES**

### **A. DES NORMES INTERNATIONALES**

Elles doivent concerner notamment les modes de fabrication des nano-objets et être fixées au niveau international car le pays qui établirait le premier des normes de ce type se trouverait facilement en position de monopole.

---

<sup>1</sup> cf. cette proposition relative au « corpus de doctrine » a été émise à l'occasion de la réunion du 4 mai 2004 sur « le débat éthique émergent sur les nanotechnologies » organisé par l'Association PACTE (Prospectives et Actions Communautaires pour les Technologies et l'Ethique).

## ***B. LA BREVETABILITÉ***

Elle doit aussi être précisément définie. On peut concevoir qu'un seul brevet pourrait prévaloir dans de nombreux secteurs industriels des nanotechnologies en raison de son potentiel à couvrir tous les aspects fondamentaux. Détenir le brevet d'une technique de base de fabrication de nano-objet donnerait ainsi les moyens de bloquer ou de faire payer très cher tous ceux qui seraient contraints de l'utiliser.

D'ailleurs, une grande réunion de l'Office Européen des Brevets est prévue, sur ce sujet précis, à La Haye, en novembre 2004.

## ***C. LA PRÉPARATION D'UN «TISSU»***

- **Au niveau universitaire en privilégiant l'interdisciplinarité.**

Les Universités d'été interdisciplinaires sur les nanobio-technologies telles que celles qu'organise M. FOURCADE <sup>(1)</sup> à l'Université Joseph Fourier de Grenoble doivent être organisées chaque année et étendues à d'autres établissements.

Comme à l'Université de Stanford (Bio-X), il est indispensable de favoriser la création d'établissements assurant aux étudiants de 3<sup>ème</sup> cycle une formation interdisciplinaire.

« C'est une espèce en voie d'apparition... qui niche dans les salles blanches et aime observer le monde de l'infiniment petit. Souvent cachée derrière des microscopes à effet tunnel, elle commence à faire ses premiers pas dans l'industrie, qui lui prédit un bel avenir. Cette espèce, c'est l'ingénieur en nanotechnologies. « La révolution du nanomonde va toucher tous les secteurs d'activité : la mécanique, les biotechnologies, l'optique, l'opto-électronique, la chimie. Nous avons besoin de personnes formées à cette nouvelle réalité et à ses concepts », assure Claude PUECH, directeur scientifique et technique de Thales High Tech Optics et président du club Nano-micro Technologie, qui rassemble chercheurs, enseignants et industriels.

Pour répondre à cette nouvelle demande, quelques établissements se sont lancés dans l'aventure. Trois DESS en nanotechnologies cohabitent en France, à Orsay, Dijon et Lyon. Pionnière du genre, l'Université Claude Bernard, implantée dans la capitale des Gaules, a créé le sien dès 1999. Son objectif ? « Sensibiliser les étudiants aux propriétés industriellement exploitables de cette matière et les décomplexer avec la manipulation d'outils

---

<sup>1</sup> Cf. Intervention de M. FOURCADE lors du colloque du Sénat, le 6 février 2004.

et d'objets à l'échelle moléculaire », répond Vu Thien BINH, responsable du DESS. Chaque année, une quinzaine de spécialistes, issus de la physique, de la chimie ou de la biologie, suivent cet enseignement qui se déroule sur une année (six mois d'enseignement, six mois de stage en entreprise).

Du côté des écoles d'ingénieurs aussi, l'heure est aux formations « nano ». L'Institut national polytechnique de Grenoble accueillera sa première promotion d'élèves ingénieurs en nanotechnologies à la rentrée prochaine [...]. Cette formation, sur deux ans, aura un spectre large et couvrira les grands domaines des micro et nanotechnologies en allant jusqu'à leur conception ». Public cible ? Avant tout des électroniciens, des informaticiens ou des physiciens titulaires d'un niveau bac+3. Bâti en partenariat avec l'école polytechnique fédérale de Lausanne et le Politecnico de Turin, la formation sera dispensée, dans sa grande majorité, en anglais. Une quarantaine d'étudiants devrait suivre ce cursus pour en sortir en juillet 2006.

[...] L'Université de technologie de Troyes (UTT), qui abrite un laboratoire de nanotechnologies et d'instrumentations optiques, ouvrira, à la même date, un Master recherche et proposera une option en dernière année du cursus classique d'ingénieur. Tout comme à l'ISEN de Lille qui offre une « unité d'ouverture » de 24 heures, baptisée nanosciences, à ses élèves de quatrième année. En terme de contenu, ces formations ne sont pas encore révolutionnaires. Elles s'attachent encore beaucoup à l'apprentissage des outils tels que les microscopes à effet tunnel [...].

« Si les cursus n'ont rien de miraculeux. Leur intérêt c'est que les diplômés y apprennent à penser différemment, précise Claude PUECH. Grâce à cette formation en nanotechnologies, ils vont acquérir des réflexes qui leur permettront de faire évoluer les processus de fabrication, de conception ou la métrologie en tenant compte de ces nouveaux concepts (1). »

- **Au niveau médical (formation initiale et continue)**
- **Au plan industriel en concevant des pôles régionaux alliant recherche et fabrication**

---

<sup>1</sup> *L'Usine Nouvelle – 18 mars 2004.*

## ***D. PRÉVOIR DES ÉTUDES DANS DES DOMAINES TRÈS DIVERS***

### **1. Des études des marchés**

Elles sont indispensables et doivent bien distinguer les trois champs d'application possibles des nanobiotechnologies : le diagnostic (mieux voir in vitro et in vivo), les soins (notamment la vectorisation des médicaments) et la compensation des déficits (neuroprothèses, ingénierie tissulaire...).

### **2. Des études d'économie de la santé**

Celles-ci auraient principalement deux objectifs.

- essayer de déterminer dans quels cas le recours aux nanobiotechnologies sera économiquement justifié, compte tenu de l'évaluation de son efficacité
- étudier la possibilité du remboursement par la Sécurité Sociale de certains produits ou dispositifs nanobiotechnologiques afin d'avoir une idée plus précise des risques de « médecine à plusieurs vitesses ».

### **3. Une étude relative au stockage des données**

Cela permettrait de résoudre le problème exposé dans le troisième chapitre : comment stocker les innombrables données que pourront fournir les nanobiotechnologies, comment gérer ces données et comment couvrir le coût de cette gestion.

\*

\* \*



Les auteurs de ce rapport espèrent que l'ensemble de ces recommandations permettra à notre pays, en coopération avec l'Union européenne, d'aborder avec efficacité et sérénité ce XXIème siècle qui selon le Pr. Horst STORMER, Prix Nobel de Physique, sera le siècle des nanotechnologies.

## **EXAMEN DU RAPPORT PAR L'OFFICE**

**le mercredi 5 mai 2004**

L'Office parlementaire d'évaluation des choix scientifiques et technologiques a procédé à l'examen du rapport de MM. Jean-Louis Lorrain et Daniel Raoul, sénateurs, sur les nanosciences et le progrès médical.

Dans un premier temps, les rapporteurs ont présenté les progrès des nanosciences et des nanotechnologies, c'est-à-dire l'étude des objets doués de propriétés physiques, chimiques ou biologiques directement utilisables en association avec des objets plus grands, dans la science du vivant, et dont la dimension est de l'ordre du nanomètre (soit un milliardième de mètre).

Les rapporteurs ont exposé que les avancées étaient particulièrement marquées dans le domaine du diagnostic. Ils ont donné l'exemple d'une minuscule caméra, qui remplace les endoscopes traditionnels et qui, ingérée comme une gélule, permet l'investigation de l'appareil digestif (notamment l'intestin grêle) sans anesthésie et sans hospitalisation du patient.

Concernant les soins, les rapporteurs ont exposé l'intérêt de la vectorisation des médicaments, par concentration des principes actifs dans des sphères minuscules qui atteignent directement les cibles à soigner (notamment les tumeurs cancéreuses). Concernant les techniques de réparation, ils ont fait état de recherches dans les neuroprothèses associant nanomatériaux, ingénierie musculaire et signaux électriques et de réalisations très prometteuses en ingénierie tissulaire, en particulier pour la cornée et la peau.

Les rapporteurs ont ensuite présenté les enjeux économiques des nanobiotechnologies qui font envisager des applications révolutionnaires, notamment dans le domaine médical, car les nanobiotechnologies commencent à quitter le cercle des laboratoires de recherche pour entrer dans la phase de développement industriel.

Si le marché des nanobiotechnologies est difficile à estimer avec certitude du fait de la diversité de ses composantes, il est, par exemple, impossible d'envisager que les tests de diagnostic (le marché des biopuces) et les applications relatives à l'ingénierie tissulaire ne vont pas prendre un essor considérable.

Il a pu être estimé, en avril 2002, que le marché global des nanobiotechnologies s'élèverait à environ 300 milliards de dollars sur les douze prochaines années.

Les conséquences en termes d'emploi, d'évolution et de localisation des groupes pharmaceutiques mais aussi d'accès aux produits, sont telles que de nombreux pays ont consenti de réels efforts de financement.

Il en est ainsi en France, où les crédits publics consacrés aux nanotechnologies atteignent 218 M€ en 2002, hors microélectronique.

En outre, le réseau micro-nanotechnologies (RMNT) est actif ; il a soutenu entre 1999 et 2002 119 projets de recherche dont 51 ont reçu un financement pour un budget sur 4 ans estimé à 43 millions d'euros. Ces projets coopératifs, avec 5 partenaires en moyenne par projet, rassemblent pour 46 % des laboratoires de recherche publics, 24 % des PME, 17 % des groupes industriels et 13 % des établissements publics à caractère industriel et commercial.

Le ministère chargé de la recherche a lancé un programme spécifiquement dédié aux « nanosciences » de 50 millions d'euros en 2003.

Quant aux autres pays européens, l'Allemagne s'est très tôt mobilisée dans le domaine des nanotechnologies et dès 1998, le Ministère fédéral de la formation et de la recherche (BMBF) a créé des centres de compétences en nanotechnologies. Les investissements publics s'y élèvent à 112 millions d'euros en 2003.

Au Royaume-Uni, un budget de 130 M€ pour six ans a été dédié aux nanotechnologies en 2003.

Aux Pays-Bas, les pouvoirs publics ont la volonté déterminée de développer des nanotechnologies. L'effort financier public néerlandais dans le domaine des nanotechnologies va de 96 M€ en 2003 à 109 M€ en 2006, c'est-à-dire à 100 M€ par an en moyenne sur la période 2003-2006, ce qui est important au regard de la population de ce pays.

En Suisse, dès la fin des années 80, les nanosciences ont été soutenues en raison de leurs applications technologiques potentielles et des capacités de recherche de la Suisse qui disposait de multiples salles blanches. Le programme « Top Nano 21 » représente 10 M€ par an sur quatre ans. De plus, le Fonds National Suisse a lancé des programmes à hauteur de 75 M€ par an, sur quatre ans également, la moitié sur financement fédéral. Parmi ces programmes, deux concernent directement les nanotechnologies pour un montant annuel de 14,5 M€ sur quatre ans. L'effort public helvétique dans le domaine des nanotechnologies s'élève à plus de 25 M€ par an.

Pour sa part, l'Union européenne a modifié son approche. En effet, quasiment inexistantes dans le précédent programme (avec un budget de 150 millions d'euros), les nanotechnologies se sont vu attribuer par le 6e programme-cadre de recherche (PCRDT) une enveloppe de 1,3 milliard d'euros sur la période 2002-2006 (soit 260 M€ par an).

Cependant, il est regrettable que le montant du budget soit fixé une fois pour toutes en début de période, contrairement au Japon ou aux Etats-Unis qui peuvent accroître fortement leurs budgets d'une année sur l'autre, ce qui fut le cas entre 2002 et 2003. De plus, à budget identique, l'Europe souffre d'un déficit de coordination des programmes scientifiques par rapport aux Etats-Unis et au Japon. Dans la mesure où son organisation ne permet pas d'éviter d'éventuelles redondances dans l'utilisation des fonds, cela revient à minorer les budgets réellement disponibles.

Abordant ensuite la situation des pays non européens, les rapporteurs ont indiqué les ordres de grandeur des financements en Corée du sud (760 M\$ sur cinq ans), Chine (300 M\$ de 2003 à 2005), Taïwan (670 M\$ sur les six prochaines années), Israël (300 M\$ sur cinq ans, de 2003 à 2007), le Canada, avec notamment pour le Québec, le réseau «NanoQuébec » (7 M€ sur trois ans - 2001 à 2004).

Enfin, les rapporteurs ont abordé les efforts financiers les plus importants : ceux du Japon et des Etats-Unis. Le Japon est en tête des investissements publics en matière de nanotechnologies et le montant des investissements publics ne représente que le quart des investissements dans les recherches en nanotechnologie (1.192,8 M€ en 2003).

En ce qui concerne les Etats-Unis d'Amérique, très en avance dans un domaine qu'ils considèrent comme éminemment stratégique, au cœur de la dominance économique globale pour les années 2010 à 2020 constituée par la convergence NBIC (nucléaire biologique, informatique et cognitive) des nanosciences, dès 1999, des budgets considérables ont été débloqués. Les investissements fédéraux dans les nanotechnologies se montent pour l'année 2003, à 710 millions de dollars, ce qui représente une hausse de 17 % par rapport à l'année 2002. En 2004, il s'agirait de 847 millions de dollars sans compter l'apport du capital-risque (425 millions de dollars en 2002).

Par ailleurs, l'Association NanoBusiness Alliance a été créée en octobre 2001 pour assurer la place des Etats-Unis dans cette course économique aux nanotechnologies.

Enfin, les Etats-Unis ont établi le 4 mai 2004 à Bethesda une « feuille de route » exclusivement consacrée à la nanomédecine.

Pour les rapporteurs, ce rapide tour du monde des moyens financiers consacrés dans de nombreux pays aux nanotechnologies permet de constater que si les pays européens ne sont pas absents des recherches ou applications des nanotechnologies, ils sont réellement distancés par le Japon et les Etats-Unis. D'où la nécessité de prendre conscience qu'il est urgent de combler leur retard.

L'effort que constitue le 6e programme-cadre européen restera néanmoins presque trois fois inférieur à l'effort budgétaire annuel des Etats-Unis d'Amérique au cours de la même période.

Dès 1999, un conseiller du Président Clinton lui a indiqué que les Etats-Unis ne pouvaient se permettre d'être à la seconde place dans le domaine des nanotechnologies et que «le pays qui conduirait à la découverte et la réalisation des nanotechnologies aurait un avantage considérable sur la scène économique et militaire pour les décennies à venir». Ce message a été immédiatement compris par les gouvernants américains et doit être compris par les Européens.

Les aspects socio-culturels des nanotechnologies ont conduit les rapporteurs à évoquer les risques potentiels de celles-ci et à insister sur l'importance d'une étude de leur impact sur la santé et l'environnement, car les nanobiotechnologies commencent à quitter le cercle des laboratoires de recherche pour entrer dans la phase du développement industriel.

Il s'agit d'étudier la toxicité des nanoparticules en matière de santé (des tests effectués avec des nanoparticules sur des souris ont fait naître chez des scientifiques des présomptions de toxicité, mais l'extrapolation à l'être humain n'est pas évidente).

Une attention particulière doit être portée aux travailleurs des firmes de fabrication des nanoparticules, même si les conséquences de l'inhalation semblent moins risquées que celles de l'ingestion. Dans la mesure où de nombreux nanomatériaux sont préparés dans des solutions liquides, les risques d'absorption orale ou dermatologique par les travailleurs doivent être étroitement contrôlés.

Toutefois, la majorité des scientifiques estime qu'il serait déraisonnable de ne pas continuer les recherches sur la toxicité éventuelle des nanostructures pour la santé tout en gardant à l'esprit la notion essentielle de détermination de la dose à partir de laquelle les nanoparticules pourraient être toxiques.

Au-delà de la santé, l'éventuelle dissémination des nanoparticules dans l'environnement est à considérer, dans la mesure où il convient de vérifier, pour tout nouveau matériau, s'il est susceptible de relâcher dans l'environnement des débris submicroniques ; cela implique d'améliorer les connaissances sur le cycle de vie de ces produits et des phénomènes qui peuvent naître de leur accumulation dans l'environnement.

Des études doivent donc être menées pour évaluer les risques réels sans pour autant tomber dans le catastrophisme, mais sans oublier que la combustion du pétrole ou même du gaz, pourtant réputée très propre, produit des nanoparticules.

Selon un récent rapport de l'Académie des Sciences et de l'Académie des Technologies, la nanostructuration d'un matériau n'est pas la vraie cause du risque. Les exemples de produits souvent anciens et tirant leurs propriétés d'une structuration à l'échelle submicronique sont nombreux : les matériaux comme le bois, la nacre, le ciment existent depuis une éternité dans la nature ; les produits d'entretien, les assouplissants sont un peu plus récents et les cosmétiques tirent souvent leur efficacité de diverses molécules tensioactives capables de s'associer en nano-objets ; des aliments ou des médicaments (par exemple ceux contenant parfois du dioxyde de titane comme agent blanchissant), sont également des produits nanostructurés.

Les rapporteurs ont brièvement évoqué la « grey goo » (gelée grise) ou l'autoreplication des nanorobots à travers les écrits de M. Michael Crichton, romancier de science-fiction (Jurassic park) à succès, qui a parlé pour la première fois au grand public de la nanoscience à travers des nanorobots capables de s'autoassembler et de s'autorépliquer en utilisant l'énergie disponible autour d'eux (concept d'écophagie).

Les rapporteurs en ont conclu qu'à l'évidence les nanotechnologies peuvent constituer un terrain favorable à l'émergence d'un sentiment de méfiance ou même de crainte, mais que, pour l'heure, c'est plutôt dans les modalités d'utilisation des nanotechnologies que se situent des problèmes d'ordre éthique, dont le respect de la vie privée, et la dérive conduisant de « l'homme réparé » à « l'homme augmenté ».

Par ailleurs, le droit à l'intimité génétique est appelé à devenir l'une des plus importantes revendications du présent siècle.

Si, grâce aux nanobiotechnologies, l'ADN d'éventuels coupables peut être analysé à l'aide, par exemple, d'une simple cellule de peau récupérée sur une poignée de porte, on peut évidemment redouter un détournement de cette technologie.

Les nanotechnologies conduiront, par exemple, à implanter des puces dans la peau, des capteurs cérébraux pour rendre aux tétraplégiques leur autonomie, des nanocapteurs implantés sous la peau et qui émettent des informations pouvant permettre, par exemple, de protéger des enfants contre les enlèvements. Cette technologie, qui est déjà utilisée pour certains enfants aux Etats-Unis, au Mexique, au Royaume-Uni, éviterait également d'immobiliser certains malades à l'hôpital. Mais l'implantation dans le corps humain de nanomatériaux permettant de localiser, voire contrôler un individu ne doit en aucun cas donner lieu à des dérives.

Enfin, on peut évoquer l'utilisation des « poussières intelligentes » (« smart dusts »), nuée de microprocesseurs qui pourraient être utiles, par

exemple pour la protection de l'environnement, en étant largués par un avion sur une zone donnée. En communiquant entre eux, ils seraient capables d'élaborer un bilan précis de la situation lors d'un incendie ou d'un séisme et de le transmettre à un ordinateur central. Mais, détournée à des fins malveillantes, cette technologie deviendrait un outil d'espionnage d'une région, d'une nation, d'une salle de réunion ou d'une pièce d'habitation privée ...

Les rapporteurs ont montré que la deuxième dérive éthique envisageable est le risque de passer de l'homme « réparé » à l'homme « augmenté » en cédant à la tentation d'améliorer le vivant et d'aller jusqu'à augmenter volontairement les performances diverses d'un homme « bionique » pour en faire un « surhomme ».

Ils ont relevé l'utilité des implants cochléaires qui pourraient permettre à des sourds de naissance d'entendre mais font peut-être rêver à une « super-oreille », et les risques d'une prothèse électronique destinée à remplacer l'hippocampe (partie du cerveau indispensable à la mémorisation) défaillant chez des malades amnésiques. Certains pensent peut-être déjà à l'implantation d'une puce donnant accès à une mémoire illimitée, voire à des paradis bioniques artificiels, ou à l'action d'électrodes sur le cerveau permettant des dissimulations du dopage sportif, puisque la surproduction de molécules endogènes, telles les endorphines, ne serait due qu'à une stimulation cérébrale.

Les rapporteurs ont insisté sur certains aspects socio-économiques notamment la multiplicité des données recueillies, conséquence évidente de l'application des nanobiotechnologies qui va poser des problèmes de validité, de conservation et de stockage des données (problème matériel et financier).

Ils ont également évoqué la crainte de l'apparition d'une médecine à plusieurs vitesses. En effet, aucune étude générale relative au coût de l'utilisation croissante des nanobiotechnologies n'a été réalisée et aucune réponse n'existe sur l'éventuelle prise en charge par le régime général de la sécurité sociale de ces soins d'un type nouveau.

Cela pourrait avoir pour conséquence de réserver, au moins partiellement, les progrès liés aux nanobiotechnologies aux malades les plus fortunés et de faire naître une médecine à multiples vitesses.

Les rapporteurs se sont aussi interrogés sur la possibilité de recourir aux nanobiotechnologies en France, car la réponse à cette question est aujourd'hui empreinte de pessimisme, pour trois raisons :

- il n'existe quasiment pas d'ingénieur français ayant reçu une formation interdisciplinaire lui permettant de créer des nano-objets. Ce qui rend indispensable la mise en place de structures universitaires comme à

Stanford en Californie où le « Bio-X project » qui réunit des biologistes et des physiciens mais aussi des spécialistes de nombreuses autres disciplines (informatique, chimie, biologie, physique, mécanique, électricité, génétique, etc ...);

- les médecins disposeront vraisemblablement à l'avenir de « kits » associant les outils de diagnostic et les éléments permettant d'orienter ou de débiter in situ les thérapies, ce qui suppose d'avoir reçu une formation appropriée leur permettant de savoir utiliser et décrypter l'information des biopuces ;

- le tissu industriel français ne présente absolument pas une capacité suffisante de fabrication du type d'instruments scientifiques constitué par les nano-objets.

En conclusion, les rapporteurs ont fait part de leurs recommandations consistant à décider aujourd'hui pour être prêts demain.

Ils ont conclu que les nanobiotechnologies pourront apporter de réels progrès dans le domaine de la santé. Ceci exige d'acquiescer dès maintenant des connaissances sur les risques éventuels (même s'ils sont limités) des nanotechnologies, ces recherches devant être menées en parallèle avec les recherches scientifiques portant sur leurs applications et de diffuser l'ensemble des résultats auprès du plus grand nombre de citoyens.

En ce qui concerne les recherches scientifiques, ils ont souhaité qu'un projet de loi soit soumis au Parlement afin d'affirmer le caractère stratégique des nanotechnologies, d'établir une véritable « feuille de route » et de définir les orientations de recherche et de soutien (financier et industriel) à court et à long terme en liaison avec la Commission européenne.

Cette loi pourrait, compte tenu de l'évolution extrêmement rapide des nanotechnologies, prévoir sa réévaluation périodique par les pouvoirs publics et notamment par l'Office parlementaire d'évaluation des choix scientifiques et technologiques, celui-ci étant automatiquement saisi comme l'a prévu la loi du 1er juillet 1998 (article 30) relative à l'Agence française de sécurité sanitaire environnementale et à l'Agence française de Sécurité sanitaire des aliments, et, plus encore, la loi n° 94-654 du 29 juillet 1994 relative au don et à l'utilisation des éléments et produits du corps humain, à l'assistance médicale à la procréation et au diagnostic prénatal (loi sur la bioéthique).

Les rapporteurs ont jugé indispensable le recensement de toutes les recherches sur les nanobiotechnologies dans le cadre français et dans le cadre européen, afin d'éviter d'éventuels doublons et de favoriser les coopérations des équipes de recherches travaillant, en l'ignorant parfois, sur des thèmes similaires.



A cette fin, l'Observatoire des micro et nanotechnologies français (OMNT) qui permet aux chercheurs issus de différents organismes de travailler ensemble (et non chacun de leur côté...) pour établir notamment une veille technologique, pourrait être doté de moyens supplémentaires et proposer des structures de recherche cohérentes et coopérantes aux niveaux national, européen et international.

Les rapporteurs ont également proposé la mise en place d'un grand programme interministériel (NanoTech ou NNI français), impliquant les industriels dans l'élaboration des objectifs, permettant une véritable mise en réseau des compétences d'entreprises et de laboratoires, doté d'une organisation réactive et ouverte, susceptible de drainer des fonds privés, et propre à assurer au pays une position de premier plan dans le domaine des nano-technologies et de leur mise en œuvre industrielle.

Pourrait être créée aussi une Agence de type A3N (Agence Nationale pour les Nanosciences et la Nanotechnologie –suggérée par l'Académie des Sciences et l'Académie des Technologies) disposant de financements pluri-annuels (au minimum 5 ans), distribuant sur projets les fonds aux laboratoires partenaires du programme interministériel « NanoTech ou NNI français ».

Aux yeux des rapporteurs, si le Gouvernement français décide qu'un programme « Nanotechnologie » est indispensable, il ne pourra manquer de reconnaître que les efforts de financement public ne sont pas à la hauteur de cet enjeu stratégique. De plus, en termes de poids critique des centres de recherche, les financements publics (comme d'ailleurs les centres de recherche) ne doivent pas être « saupoudrés », ni au niveau européen, ni au niveau national, ce qui, bien sûr, n'empêche pas d'encourager les efforts des laboratoires non géographiquement installés dans ces grands pôles qui joueront le rôle de « têtes de pont ».

Le développement de quatre grands centres de compétences : MINATEC (pôle d'innovation en micro et nanotechnologies) à Grenoble, LAAS (Laboratoire d'analyse et d'architecture des systèmes) à Toulouse, IEMN (Institution d'Electronique, de Microélectronique et de Nanotechnologie) à Lille, et IEF/LPN (Institut Electronique Fondamentale / Laboratoire de photonique et de nanostructures) à Paris, est indispensable.

La mise en place d'un cinquième centre de compétences doit pouvoir être envisagé : il s'agirait d'un pôle-Est pouvant allier Besançon – Belfort et Strasbourg (et entretenir des rapports privilégiés avec les chercheurs suisses et allemands).

Les rapporteurs ont évoqué les aspects socio-culturels et éthiques qui supposent l'organisation en amont d'une information large et ciblée en fonction des publics : tout d'abord, en diffusant auprès des parlementaires, des participants au colloque organisé au Sénat le 6 février 2004 sur

« Nanosciences et médecine au XXI<sup>e</sup> siècle », aux bibliothèques universitaires, aux services culturels et scientifiques des Ambassades de France, etc... un DVD réalisé par la DG Recherche de la Commission européenne sur les nanotechnologies.

Ensuite, en mettant en place un forum de discussion en ligne où les citoyens pourraient s'informer facilement. Ce forum pourrait être animé par le CCSTI de Grenoble qui a mis en œuvre le programme « Nanomonde 2005 » et a créé deux sites Internet destinés aux élèves et aux enseignants.

Par ailleurs, le portail d'information scientifique créé par le ministère de la recherche ([www.science.gouv.fr](http://www.science.gouv.fr)) devrait intégrer des informations sur les nanotechnologies et des liens permettant l'accès aux sites relatifs à ce sujet.

Enfin, l'exposition organisée par le CCSTI de Grenoble dans le cadre de Nanomonde 2005 devrait être présentée non seulement à la Cité des sciences mais dans de nombreuses villes françaises.

Les rapporteurs ont souhaité que des études soient menées et diffusées le plus vite possible, au sujet des risques éventuels que pourrait présenter la dissémination dans l'environnement des nanoparticules et que l'une d'entre elles soit confiée à l'AFSSE (Agence Française de Sécurité Sanitaire et Environnementale).

Quant à la toxicité éventuelle des nanoparticules, elle devrait donner lieu, selon eux, à deux sortes d'études distinctes, l'une concernant la population en général, et l'autre les travailleurs du secteur des nanotechnologies (INERIS – Institut National de l'Environnement Industriel et des Risques- ou INRS – Institut National de Recherche Scientifique et Technique-).

Dès à présent, les rapporteurs ont recommandé de suivre une méthodologie stricte et rationnelle : celle-ci suppose d'abord de réunir des experts de toutes nationalités qui détermineront ensemble les « outils » à utiliser pour étudier la toxicité, puis de déterminer les études qui seront menées avec ces outils, car travailler sans appliquer strictement cette méthodologie pourrait amener à une demande de moratoire sur l'utilisation des dispositifs utilisant des nanoparticules, ce qui pourrait bien sûr conduire à des recherches clandestines sur les nanotechnologies.

En outre, les rapporteurs ont noté que des règles d'éthique sont indispensables ; elles supposent de fixer au niveau international (ONU) des règles contraignantes d'utilisation des nanotechnologies afin d'éviter les dérives possibles dans des domaines tels que le respect de la vie privée, les utilisations militaires dévoyées ou la tentation de « l'homme augmenté ».

En France, un groupe de travail « Nanotechnologies » vient d'être créé au sein du Comité Consultatif National d'Éthique (CCNE) dont les propositions pourraient être transmises à l'ONU. Dans un premier temps et dans un souci d'efficacité, le CCNE pourrait élaborer un « corpus de doctrine » largement diffusé.

Quant aux aspects socio-économiques, les rapporteurs ont souhaité que des normes internationales concernant notamment les modes de fabrication des nano-objets soient fixées au niveau international (car le pays qui établirait le premier des normes de ce type se trouverait facilement en position de monopole) et aussi que la brevetabilité soit précisément définie afin d'éviter que la détention du brevet d'une technique de base de fabrication de nano-objet donne les moyens de bloquer ou de faire payer très cher tous ceux qui seraient contraints de l'utiliser.

Les rapporteurs ont insisté sur la nécessité de préparer un « tissu » favorable à l'essor des nanotechnologies au niveau universitaire, privilégiant l'interdisciplinarité et sur le besoin de répertorier les diverses initiatives (universités d'été interdisciplinaires, formation interdisciplinaire de 3e cycle, formation d'ingénieurs en nanotechnologie, DESS en nanotechnologies).

Ils ont insisté sur le caractère indispensable de la formation des médecins (formation initiale et continue) et sur la mise en place, au plan industriel, des pôles régionaux alliant recherche et fabrication.

Les rapporteurs ont également recommandé de prévoir des études dans des domaines très divers.

D'abord, des études de marchés qui sont indispensables et doivent bien distinguer les trois champs d'application possibles des nanobiotechnologies : le diagnostic (mieux voir *in vitro* et *in vivo*), les soins (notamment la vectorisation des médicaments) et la compensation des déficits (neuroprothèses, ingénierie tissulaire...).

Ensuite, des études d'économie de la santé. Celles-ci auraient principalement pour objectifs de déterminer les cas où le recours aux nanobiotechnologies est économiquement justifié, compte tenu de l'évaluation de son efficacité et d'étudier la possibilité du remboursement par la sécurité sociale de certains produits ou dispositifs nanobiotechnologiques afin d'avoir une idée plus précise des risques de « médecine à plusieurs vitesses ».

M. Claude Birraux, député, président de l'Office, a remercié et félicité les rapporteurs.

M. Pierre Laffitte, sénateur, a préconisé une action nationale et internationale en faveur du développement des nanobiotechnologies et a rappelé le rôle du pôle de Sophia-Antipolis dans ce domaine. Il a approuvé la nécessité d'éviter le saupoudrage des crédits tout en insistant sur les

précautions à prendre pour ne pas étouffer d'éventuelles équipes naissantes ou les succès d'équipes confirmées, telles, par exemple, que celles de M. Pascal Barbry (Biopuces) à Sophia-Antipolis.

M. Daniel Raoul, sénateur, rapporteur, a souhaité que la future gestion des crédits européens permette leur utilisation de manière plus réactive. Il a approuvé la remarque de M. Pierre Laffitte et souligné que la constitution de pôles de référence pourrait être réalisée en liaison avec d'autres centres, ce qui permettrait de créer des réseaux.

M. Claude Saunier, sénateur, s'est demandé s'il ne serait pas souhaitable d'opérer un rapprochement entre les conclusions de son rapport sur la microélectronique et les nanotechnologies et celles du présent rapport sur les nanosciences et le progrès médical en vue d'une action en direction des ministres chargés de la recherche et de l'économie.

M. Jean-Louis Lorrain, sénateur, rapporteur, a insisté sur l'importance d'une approche comprenant les sciences morales et philosophiques.

M. Claude Birraux, député, président, a souligné que Etats-Unis d'Amérique n'hésitent pas à financer largement les nanosciences civiles à travers le budget de la défense, ce que les Européens ne font pas.

Le rapport et ses propositions ont alors été adoptés à l'unanimité.

M. Claude Birraux, député, président, a demandé qu'un résumé du rapport soit diffusé à tous les parlementaires, comme cela doit devenir désormais la pratique.



## ANNEXES

Annexe 1 – Actes du colloque du 6 février 2004 .....	127
Annexe 2 – Auditions .....	285
Annexe 3 – Mission Besançon.....	287
Annexe 4 – Mission Amérique du Nord .....	289
Annexe 5 – Mission Grenoble.....	293
Annexe 6 – Les nanobiotechnologies.....	295
Sciences Physiques n° 4 – Juin 2003	
Ambassade de France aux Etats-Unis	
Mission Scientifique et Technologique	



**ANNEXE 1**

**ACTES DU COLLOQUE DU 6 FÉVRIER 2004**

**Office parlementaire d'évaluation  
des choix scientifiques et technologiques**

**Nanosciences et médecine  
du XXI<sup>e</sup> siècle**

**Colloque organisé  
par MM. Jean-Louis Lorrain et Daniel Raoul,  
sénateurs**

**Débats animés  
par M. Alain Cirou, consultant scientifique à  
Europe 1**

*Salle Clemenceau - Palais du Luxembourg*





**INTRODUCTION.....131**

- **M. Daniel RAOUL**, Sénateur, membre de l'OPECST
- **M. Jean-Louis LORRAIN**, Sénateur, membre de l'OPECST
- **M. Alain CIROU**, Consultant scientifique à Europe 1

**COMMENT DÉFINIR LES NANOSCIENCES ? ..... 137**

- **M. Jean-Louis PAUTRAT**, Conseiller technique MINATEC – CEA  
Grenoble

**PREMIÈRE TABLE RONDE : L'ÉTAT DES RECHERCHES**

◇ **Introduction..... 153**

- **M. Jean-Marc GROGNET**, Direction de la Recherche  
technologique – CEA

◇ **Les nanosciences pour mieux voir : in vivo (imagerie) ..... 157**

- **M. Jean-Paul DURAND**, Given Imaging France

◇ **Les nanosciences pour mieux voir : in vitro (biopuces)..... 163**

- **M. Jean ROSSIER**, ESPCI – CNRS

◇ **Les nanosciences pour mieux soigner :**

**La vectorisation des médicaments..... 169**

- **M. Elias FATTAL**, Centre d'études pharmaceutiques,  
Université Paris-Sud

◇ **Les nanosciences pour compenser les déficits :**

**Ingénierie tissulaire de la cornée ..... 175**

- **M. David HULMES**, Institut de biologie et chimie des protéines,  
Université Claude Bernard – Lyon 1 – CNRS

**DEUXIÈME TABLE RONDE : LES ENJEUX ÉCONOMIQUES**

◇ **Introduction..... 197**

- **M. Renzo TOMELLINI**, Chef d'unité nanosciences et  
nanotechnologies, Direction générale de la recherche, Commission  
européenne

◇ **Le point de vue d'une start-up ..... 203**

- **M. Marc CUZIN**, APIBIO

- ◇ **Les études de marché ..... 211**  
- M. Pascal BOULON, Yole Développement
- ◇ **Le financement ..... 215**  
- M. Bernard DAUGERAS, Auriga Partners

**TROISIÈME TABLE RONDE : LES CONSÉQUENCES SOCIALES**

- ◇ **Introduction ..... 235**  
- M. Jean-Louis LORRAIN, Sénateur  
- Mme Christiane SINDING, Cermes – Centre CNRS Villejuif
- ◇ **Les préoccupations éthiques et environnementales..... 243**  
- M. Douglas PARR, Direction scientifique Greenpeace
- ◇ **L’acceptabilité sociale ..... 249**  
- M. Louis LAURENT, CEA
- ◇ **La nécessité de formations interdisciplinaires ..... 259**  
- M. Bertrand FOURCADE, Université Joseph Fourier, Grenoble
- ◇ **L’information des citoyens (« Nanomonde 2005 ») ..... 265**  
- M. Laurent CHICOINEAU, CCSTI, Grenoble

## INTRODUCTION

**M. Daniel RAOUL**

*Sénateur,*

*Membre de l'Office parlementaire d'évaluation  
des choix scientifiques et technologiques*

Mesdames, Messieurs, tout d'abord je vous souhaite la bienvenue au Sénat.

En compagnie de mon collègue Jean-Louis LORRAIN, nous sommes heureux aujourd'hui de vous accueillir aujourd'hui dans le cadre d'un colloque sur les nanotechnologies et la santé.

C'est une commande de l'Office parlementaire d'évaluation des choix scientifiques et technologiques qui a été faite sur saisine du bureau du Sénat. Nous avons été presque commis d'office, si j'ose dire, excusez-moi cette expression, parce que nous avons déjà un rapport sur la téléphonie mobile et la santé, sujet qui a donné lieu à certains débordements médiatiques.

Mon collègue, Jean-Louis LORRAIN, est de formation médicale et moi-même, personne n'est parfait, je suis physicien.

Les nanotechnologies, à mon avis, sont au croisement de multiples disciplines et c'est l'interdisciplinarité qui gouvernera l'avenir dans ce domaine-là.

Concernant ce colloque, plusieurs thèmes vont être abordés. D'abord, l'état des lieux et des recherches, ensuite, les enjeux économiques associés. A mon sens, c'est l'un des axes stratégiques de la guerre économique mondiale, soit avec le bloc asiatique soit avec les USA ; en tout cas, c'est un enjeu stratégique pour l'Europe si elle veut exister dans ce domaine-là.

Le point qui sera ensuite traité, je laisserai à mon collègue Jean-Louis Lorrain le soin d'aborder ce domaine pour lequel il est plus sensible par formation et par contact avec ses anciens patients, ce sont les problèmes d'acceptabilité de ces progrès. Nous l'avons mesuré déjà dans le rapport «téléphonie mobile et

santé » et ce n'est pas neutre.

J'ai fait partie d'une mission d'information sur les OGM et j'ai bien senti aussi l'écart qu'il y avait entre les scientifiques et la population ; on pourrait faire tout un discours sur cet écart.

Il y a certainement de l'irrationnel, du rationnel, mais sans doute la communauté scientifique elle-même a eu quelques défauts, c'est le moins que l'on puisse dire, de non-communication, peu importe les termes qu'on met derrière ceci.

En tous les cas, que ce soit l'affaire du sang contaminé, celle de la vache folle ou le problème de Tchernobyl, cela n'a fait que creuser l'écart entre la communauté scientifique et la population.

Concernant les progrès de la science, on a effectivement un écart qui ne fait que s'agrandir. Ce qui me préoccupe le plus, dans une civilisation qui devient de plus en plus scientifique et technologique, c'est la désaffection des étudiants concernant les études scientifiques. Mais c'est un autre débat sur lequel on pourrait, là aussi, passer des heures.

Je voudrais simplement saluer la présence d'Alain CIROU qui nous fait l'honneur et le plaisir d'animer bénévolement ce colloque. Merci Alain CIROU.

Je passe la parole à mon collègue Jean-Louis LORRAIN.

Ah, j'oubliais ! Je viens d'évoquer le problème de la désaffection des jeunes dans le domaine scientifique et technique et je voudrais saluer la présence d'élèves du Lycée international de Saint-Germain-en-Laye. Excusez-moi de cet oubli, mesdames et messieurs les élèves et leurs professeurs.

**M. Jean-Louis LORRAIN**  
**Sénateur,**  
**Membre de l'Office parlementaire d'évaluation**  
**des choix scientifiques et technologiques**

Vous avez bien compris que, devant la qualité des intervenants qui sont devant vous, nous serons modestes.

M. Raoul et moi-même remercions à l'avance tous les participants qui donnent une certaine image de la réflexion qui peut être menée au niveau du Sénat.

Lorsqu'on nous a proposé de travailler sur le secteur des nanobiotechnologies, nous avons eu un peu l'impression de partir en mission tous les deux, et entrer dans un nouveau monde.

C'est vrai que face à l'engouement, à l'excitation intellectuelle, aux éventuels effets de mode... nous devons un peu nous freiner. Nous devons être vigilants afin d'éviter les effets de « bulle » que nous avons malheureusement connus récemment dans d'autres secteurs.

Il est donc indispensable que nous travaillions très en amont de manière à remplir notre rôle de politiques, c'est-à-dire au sens noble du terme, de nous trouver à mi-chemin entre les experts et les citoyens.

L'utilité de notre mission est de débusquer les grands sujets très en amont, de façon à pouvoir mobiliser le savoir et ensuite les expliquer.

Pour la partie qui me concerne plus spécifiquement, l'acceptation sociale, je crois que c'est à nous de mieux définir, de mieux expliquer les risques de façon à éviter ces fausses peurs que l'on rencontre vis-à-vis de la science. Je crois que c'est là aussi notre mission.

L'autre aspect qui nous semblait important, c'est d'avoir une approche éthique du sujet même si nous sommes très en amont des applications concrètes.

J'ai pu mobiliser le Comité national d'éthique où, très modestement, je représente le Sénat. Le Comité national d'éthique a décidé de créer un groupe de travail sur les problèmes d'éthique concernant les nanobiotechnologies où

des personnes telles que Mme CANTO-SPERBER, telles que le professeur SICARD, sont vraiment très intéressées par ce sujet. Je crois que ces réflexions viendront en complément de ce que vous pourrez tous nous apporter ce jour.

Anticiper sur les grandes questions, les grandes interrogations nous aidera à éliminer les fausses peurs de façon à faire progresser la science mais, surtout la centrer sur la personne. Merci.

**M. Alain CIROU**

**Consultant scientifique à Europe 1**

Merci, Messieurs les sénateurs. Je voudrais juste donner un petit point de méthodologie sur la façon de fonctionner cet après-midi.

D'abord vous remercier et rebondir un tout petit peu sur le débordement dont vous parliez puisque je pense que, dans les médias, qui sont des loupes aujourd'hui à destination de la société, si les débordements existent c'est que les fantasmes existent aussi chez ceux qui sont chargés d'éclairer les autres.

Donc, pour moi, il est du « devoir », même si le mot est un peu grand, d'essayer de comprendre quels sont les débats et les enjeux entre la science mais aussi l'industrie, tous les pouvoirs en présence, pour éclairer ces grands débats, et les nanotechnologies en font partie. Ça, c'était pour vous remercier de votre invitation et rebondir un peu sur ce fantasme.

La ponctualité étant la qualité des princes, on va essayer d'être assez princiers dans cette assemblée en respectant les temps de parole. J'ai demandé à chacun des intervenants de se présenter et d'intervenir pendant dix minutes maximum pour pouvoir exposer sa présentation et permettre cette discussion avec vous, avec la salle, et même entre les intervenants.

Je voulais démarrer par Jean-Louis PAUTRAT qui, pour nous, dans les domaines médias, est peut-être la personne qu'on a tout de suite la plus attrapée pour nous expliquer ce qu'étaient les nanotechnologies, simplement parce qu'il est l'auteur d'un livre qui est sorti assez récemment, qui s'appelle « *Demain, le nanomonde* » dans lequel il conduit l'effort de mettre à disposition des personnes curieuses l'information scientifique en présence, sans rien cacher et des interrogations et des fantasmes et des développements possibles, dans un contexte où l'on a vu aussi encore assez récemment un certain nombre de livres. Et vous me permettrez de sortir un peu du domaine scientifique pour parler, par exemple, du livre de Michael CRICHTON qui exprime cette grande peur de l'infiniment petit qui viendrait un jour manger l'infiniment moyen, sous-entendu l'homme...

Avant tout débat et avant toute discussion sur la première table ronde consacrée à l'état des recherches, je remercie Jean-Louis PAUTRAT qui



travaille au Commissariat à l'énergie atomique à Grenoble pour MINATEC (Micro et nanotechnologies) de nous faire cet exposé, bref mais dense et concis, de définition des nanosciences. Merci.

## **Comment définir les nanosciences ?**

**M. Jean-Louis Pautrat**

*Conseiller technique MINATEC – CEA, Grenoble*

Messieurs les sénateurs, Mesdames, Messieurs.

Merci de cette introduction. Je remercie les organisateurs d'avoir bien voulu mettre un point d'interrogation dans le titre de la présentation, ce qui montre qu'il n'est pas si sûr que ce soit très facile de définir les nanosciences.

On va essayer de faire quelques pas dans cette définition pendant les dix minutes où je vais parler.

Pourquoi parle-t-on de nanosciences depuis une quinzaine d'années ? Parce qu'on parle aussi de nanotechnologies. Ce sont peut-être les deux versants d'une même approche des objets tout petits. Donc, s'il n'y avait pas de nanotechnologies, il n'y aurait pas de nanosciences parce que les nanosciences sont en fait un regard sur les sciences disons traditionnelles – la physique, la chimie, la biologie, etc. – mais vues par le prisme, par l'ouverture qu'apportent les technologies.

Je vais articuler ma présentation sur trois points, très brièvement.

1. D'abord nanosciences et technologies, on l'a vu.
2. Ensuite deux approches complémentaires vers les petits objets, donc à la fois vers les sciences et les technologies.
3. Enfin, puisque c'est la découverte, l'innovation, qui nous intéressent ici, quelques pistes pour articuler au mieux ces domaines que sont la science, la technologie et les applications.

D'abord un petit tour dans l'échelle des dimensions. On parle de nanomètre. Le nanomètre, c'est tout en bas de l'échelle, c'est un milliardième de mètre. Nous avons, de part et d'autre de cette échelle, des objets du vivant, les plus gros étant en haut et les plus petits en bas, puis des objets artificiels (cf. rapport p. 9)

On va s'intéresser au domaine nettement en dessous du micron, c'est-à-dire de 100 nm à 1 nm. Pour fixer les ordres de grandeur, il est important de rappeler qu'un atome, c'est à peu près 0,3 nm (donc, dans 1 nm, on va mettre 3 atomes) et un cube ou une sphère de 2 ou 3 nm de diamètre, c'est déjà 1.000 atomes.

Il est intéressant de se rappeler que le nanomètre, ça sera vraiment l'échelle ultime. On ne fera pas des objets bien plus petits que ça.

Quand on parle de nanotechnologies, c'est vraiment toute une espèce d'ambition d'aller faire les objets les plus petits que l'homme ne pourra jamais fabriquer dans le monde qui est le nôtre.

Les objets du vivant –les organismes vivants, bien sûr, dépassent le nanomètre, même le centimètre ou le mètre– mais disons que les petits organismes, les cellules, vous avez ici un globule rouge, ont des dimensions de 2 à 5 nm. Les cellules, c'est à peu près cet ordre de grandeur-là.

Par contre, quand on va aller voir un brin d'ADN, le diamètre n'est plus que de 1 ou 2 nm... Donc, on arrive dans des dimensions entre le micron et le nanomètre.

En face, ce qui est intéressant, c'est de voir que les objets artificiels que l'on sait fabriquer couvrent toute cette échelle, bien sûr. On commence à parler des objets de la microélectronique : le circuit intégré qu'il y a dans les ordinateurs, c'est 1 cm<sup>2</sup>. Les microsystèmes, vous avez ici l'exemple d'un capteur de pression, c'est 1/2 mm dans toutes ses dimensions, en gros. Egalement, on a des circuits de plus en plus petits, maintenant, des transistors qui vont ne plus faire que quelques nanomètres dans leurs dimensions les plus petites et des objets que l'on sait fabriquer qui sont à l'échelle nanométrique.

Donc on voit déjà qu'il va y avoir un rapprochement possible, une interaction possible entre ces objets que l'on fabrique, qui sont micrométriques ou

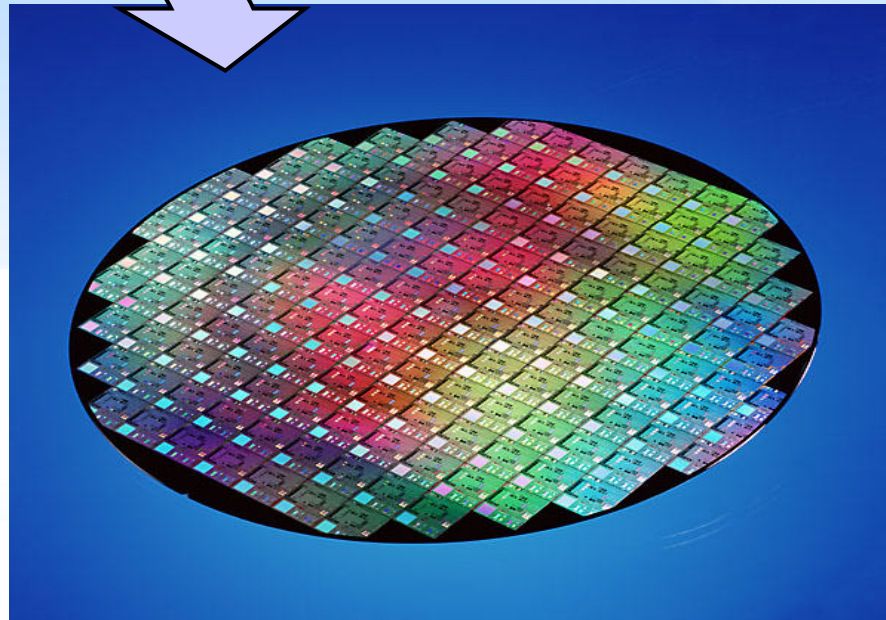
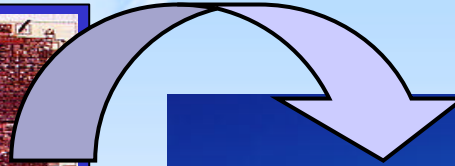
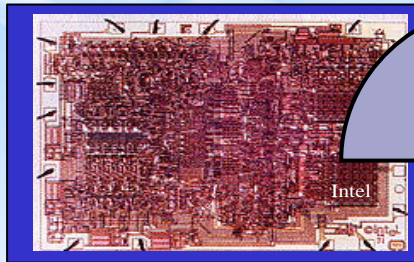
submicrométriques et puis, peut-être, le monde du vivant. C'est une première constatation importante pour le colloque d'aujourd'hui.

Donc, les technologies, je vais d'abord dire un mot sur ces technologies, où elles nous amènent actuellement.

Vous avez l'image d'une tranche de silicium de 300 mm de diamètre. Cette tranche porte des microprocesseurs. Un microprocesseur c'est déjà quelque chose d'extrêmement complexe qui comporte 50 millions de transistors.

## 1 – Nanosciences-nanotechnologies

**Le microprocesseur: 50 millions de transistors/cm<sup>2</sup>**



Cliché Artechnique pour ST Microelectronics

Les technologies, maintenant, permettent de fabriquer ces millions et milliards de transistors simultanément, avec un très grand rendement et en assurant une fabrication collective, donc la garantie d'un coût de revient très bas.

Ça, c'est l'état actuel des choses. On est dans ce qu'on appelle une course à la miniaturisation que j'évoque ici. Cette course à la miniaturisation nous dit qu'on va continuer encore dans la fabrication d'objets de plus en plus petits.

Si on parle de dimensions, on a ici un diagramme qui indique la taille des transistors : parti d'à peu près 1 micron, la plus petite dimension dans les années 90, maintenant, on est en dessous de 100 nm. Et les projections disent qu'on va bientôt aller vers 50, 40, 30, voire 20 nm. Donc, la course à la miniaturisation, la réalisation d'objets nanométriques, c'est quelque chose qui réellement va voir le jour.

En même temps que l'on fait plus petit, on ne fait pas plus petit pour le plaisir, on le fait aussi pour faire plus complexe, plus puissant. On sait bien que les ordinateurs sont de plus en plus puissants.

Il y a une autre courbe qui donne le nombre de transistors qui sont rassemblés sur chaque microprocesseur. On retrouve le chiffre de 50 millions que j'ai donné avant mais on sait que, dans quelques années, dans cinq ans, on sera à 500 millions de transistors. Donc le milliard de transistors dans notre microprocesseur ou dans notre téléphone portable, c'est pour demain.

Qu'est-ce qu'on va faire avec tout ça ? Pour l'illustration, j'ai montré le premier transistor qui, en 1947, dans un morceau de germanium, faisait 1/2 cm de dimension, en gros, alors que maintenant, dans les transistors qu'on est capable de fabriquer, la plus petite dimension va être seulement de 5 nm. Donc un million de différence de taille, d'échelle. En l'espace de cinquante ans, voilà à peu près ce qui s'est passé. C'est effectivement considérable (cf. rapport p. 11)

Comment va-t-on avancer vers la microélectronique du futur ? On va avancer par, d'une part la miniaturisation qui est ce qu'on appelle l'approche Top-Down, c'est-à-dire qu'on part du haut, on part des grandes dimensions, on part d'une grande tranche de silicium, vous l'avez vu, et on va faire dedans des tout petits motifs.

Ça, c'est la première composante de l'approche et pas seulement avec cette miniaturisation. On va aussi chercher à introduire des fonctionnalités nouvelles. C'est ce que cette figure veut présenter : sur une puce qui est une puce symbolique, on a représenté les apports qui vont être ceux du magnétisme, ceux de l'optique ou ceux des nouveaux concepts de la physique quantique.

Je ne vais pas commenter plus là-dessus, je veux surtout dire qu'il y a une autre approche qui va être l'approche dite du bas vers le haut, Bottom-Up, et qui va chercher à fabriquer des objets nanométriques.

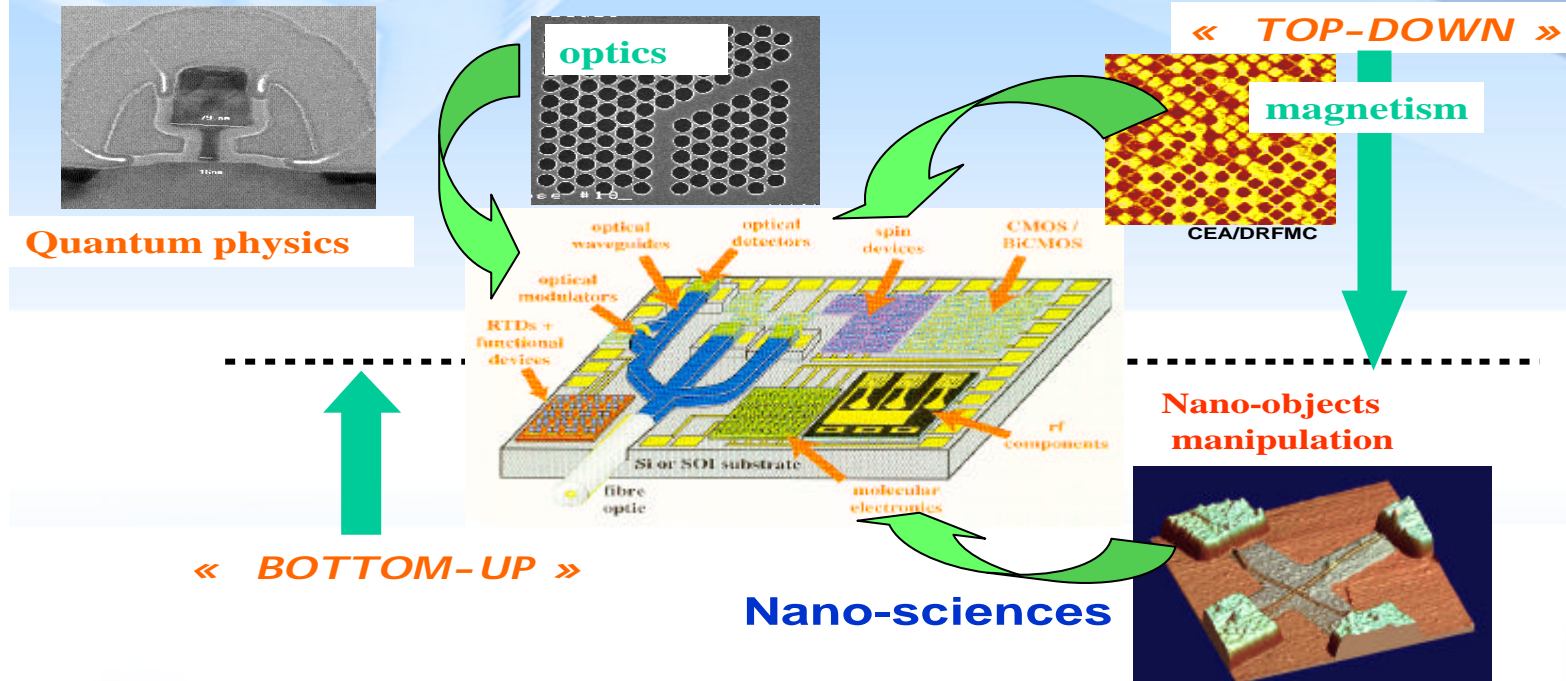
On va en voir quelques exemples, les nano-tubes de carbone, par exemple, ou des grains nanocristallins et, ces objets, on va chercher à les assembler, à les utiliser.

Pourquoi faire ça ? Parce qu'on sait que la miniaturisation, découper des tout petits motifs dans des tranches très grandes, ça devient très difficile et très coûteux. Donc il peut y avoir, peut-être, des nouvelles approches, et on va voir qu'elles peuvent être extrêmement riches.

A ce stade-là, qui est l'état admis du développement des possibilités dans les technologies et la microélectronique, on peut se demander, dans les sciences du vivant, pour la médecine du XXI<sup>e</sup> siècle, si on va avoir une démarche comparable.

## 2 – Top-down – Bottom-up

La puce, synthèse de sciences et de technologies :

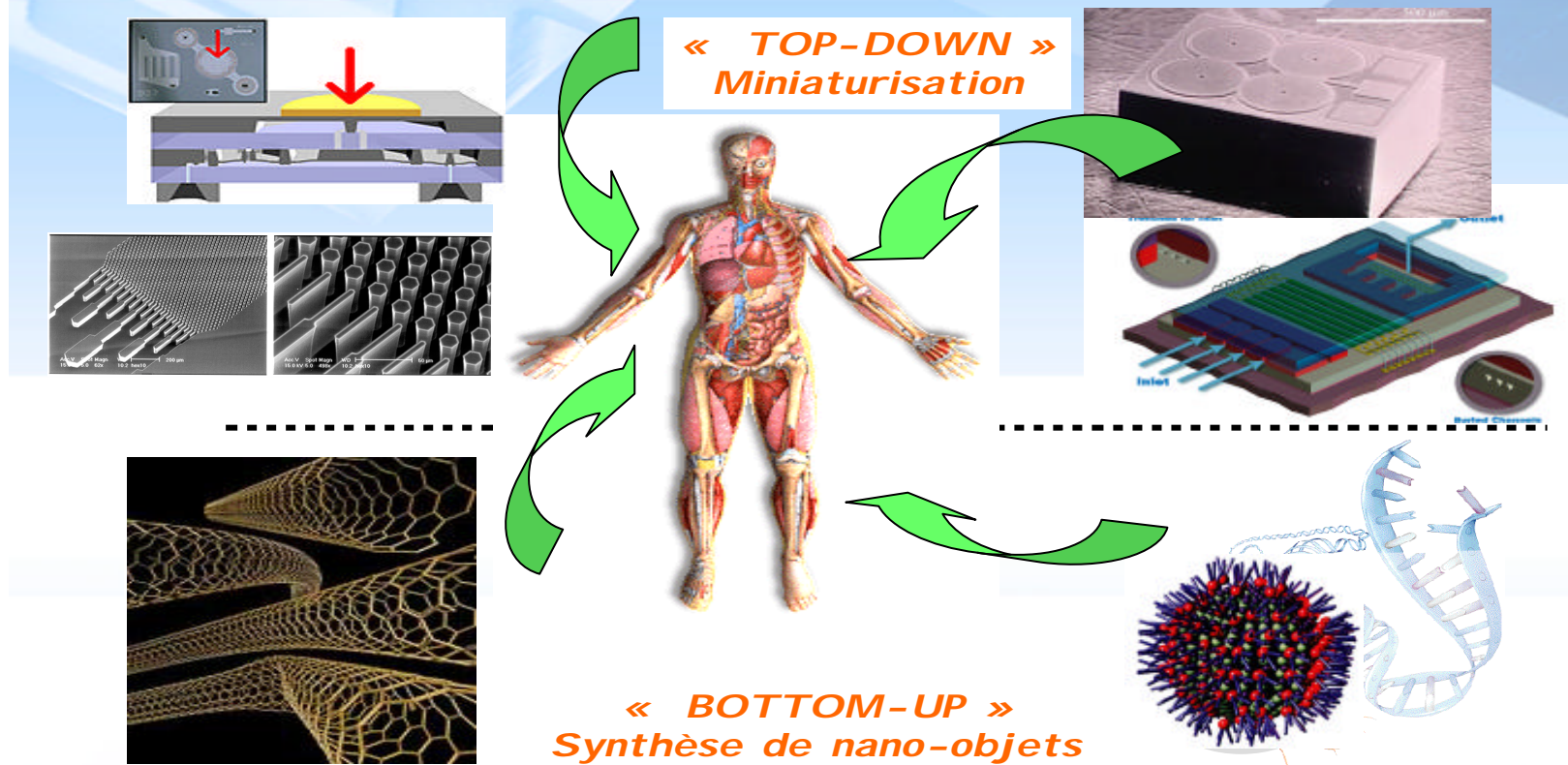


Colloque nanosciences et médecine du XXIème siècle

Cliché LEM CEA-Motorola



## 2 – Top-down – Bottom-up



## 2 – Top-down – Bottom-up

- MEMS bio
- Capteurs
- Pompes
- Micro-aiguilles
- Biopuces
- Labo-puces
- ...

« **TOP-DOWN** »  
*Miniaturisation*



- 
- Nano-capsules
  - Nano-electrodes
  - Moteurs organiques
  - Nano-particules
  - ...

« **BOTTOM-UP** »  
*Synthèse de nano-objets*

J'ai introduit les objets qui sont des utilisés pour l'étude du vivant, pour soigner ou pour analyser, qui sont réalisés par des techniques de miniaturisation de microélectronique ou par des techniques d'assemblage, donc les techniques Bottom-Up.

On va en faire le tour très rapidement, voir un exemple de laboratoire sur puce et les présentations suivantes illustreront bien sûr tout cela : un capteur de pression que l'on peut intégrer dans un petit implant pour mesurer la pression à l'intérieur des poumons ou voir dans l'œil d'une personne, une pompe à insuline qui peut être implantée pour injecter en cas de besoin des doses parfaitement calibrées d'insuline et puis un réacteur qui est un élément du labo sur puce et qui permet de mélanger les protéines, les faire circuler autour d'enzymes et permettre leur dégradation de façon contrôlée.

Voilà des petits objets fabriqués avec les techniques principalement de la microélectronique mais aussi de la microfluidique, etc., et qui vont contribuer aux sciences du vivant.

Mais on va aussi savoir faire des objets tout petits, par assemblage, à partir d'atomes ou à partir d'éléments très fins et qui vont avoir leur utilité. J'ai représenté ici des nanotubes de carbone. Ce sont des objets issus de la synthèse du carbone dans un arc électrique ; des technologies qui sont assez simples mais qui fabriquent des espèces d'aiguilles extrêmement fines et aux propriétés multiples. On envisage, par exemple, de s'en servir comme micro-nanoélectrodes pour implanter dans des terminaisons nerveuses ou dans le cerveau et avoir accès au signal d'un seul neurone.

Un autre exemple, celui des nanocristaux qui peuvent être des marqueurs fluorescents. Ce sont des grains de 2, 3, 4nm qui vont avoir une couleur spécifique et qu'on peut accrocher à de l'ADN, introduire dans une cellule, etc., pour toutes sortes d'applications.

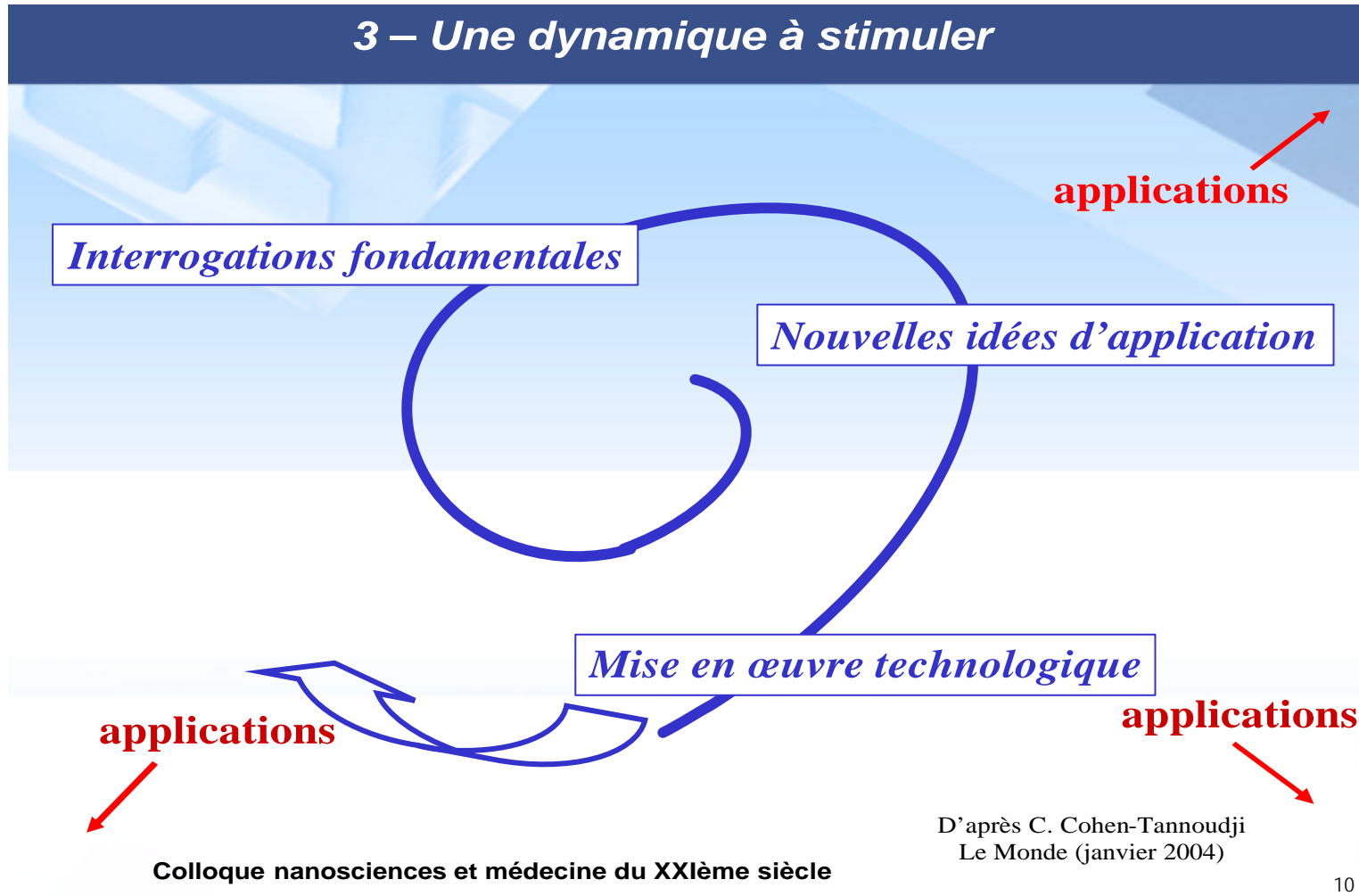
La complémentarité des approches Bottom-Up et Top-Down va certainement rester d'actualité dans ce nouveau domaine des nanotechnologies appliquées à la médecine.

J'ai repris ici la liste de ces objets qui sont dans l'approche par le haut ou l'approche par le bas : les microsystèmes à application biologique, les capteurs – pour mettre dans l'organisme, pour déterminer toutes sortes de paramètres,

on a vu la mesure de pression mais c'est également des tas d'autres choses –, des pompes, des micro-aiguilles, les biopuces, labos-puces (les présentations donneront des vues plus détaillées là-dessus), des nanocapsules pour emballer une substance active et lui permettre de pénétrer dans l'organisme et d'aller jusqu'à l'organe cible sans dégradation, des nanoélectrodes pour prendre des mesures de signaux électriques ou envoyer des signaux électriques, les moteurs organiques – je n'ai pas évoqué ça, mais on sait très difficilement fabriquer des moteurs miniaturisés ; par contre, on sait utiliser des moteurs du vivant et les exploiter d'une certaine façon.

Je crois qu'il faut que je termine. J'en arrive maintenant à cette dernière partie. Il est sûr que les nanosciences, en relation avec les nanotechnologies, permettent d'écrire un nouveau chapitre des sciences. Ce chapitre sera bien écrit si l'on sait ménager une transdisciplinarité parce que les distinctions entre disciplines n'ont plus de raisons d'être quand on est à ces dimensions-là. Donc mélanger les disciplines, un lien très fort avec les technologies et savoir organiser un passage rapide du laboratoire vers l'application.

Je ne veux pas terminer sans montrer cette spirale qui est inspirée d'une image de M. Claude COHEN-TANNOUDJI récemment, qui montre que la création, l'innovation, se fait par un cheminement en spirale des interrogations fondamentales vers des idées d'application, vers des mises en œuvre technologiques et avec un retour, ça c'est le point très important. Il n'y a pas de sens unique, ce n'est pas uniquement en partant de la science fondamentale qu'on va vers des applications et puis après plus rien, non, c'est une spirale où on revient, on génère de nouvelles interrogations.



Je crois que l'échange entre les différentes composantes de la science et de l'innovation doit être maintenu vivant dans les deux sens pour ces raisons-là. C'est ma conclusion, je ne veux pas être plus long, je vous remercie de votre attention.

*M.*

*Alain*

*CIROU*

Merci, M. PAUTRAT, de nous avoir montré, pour paraphraser le physicien Richard FEYNMAN, « toute la place qu'il y a en bas » et la façon d'y accéder que ce soit du bas vers le haut.

Je vous propose d'entamer la première table ronde et de nous poser la question de savoir quel est aujourd'hui l'état de la recherche.

Je demande donc à M. Jean-Marc GROGNET, de la direction de la Recherche technologie au CEA, à la fois d'introduire cette table ronde, de se présenter et, pendant dix minutes, de nous en donner les enjeux.



**PREMIÈRE TABLE RONDE**

**L'ÉTAT DES RECHERCHES**

*Introduction de*

**Jean-Marc Grognet**

*Direction de la Recherche technologique - CEA*

**Les nanosciences pour mieux voir (in vivo – in vitro)**

**Jean-Paul Durand**

*Given Imaging France*

**Jean Rossier**

*ESPCI – CNRS*

**Les nanosciences pour mieux soigner :  
la vectorisation des médicaments**

**Elias Fattal**

*Centre d'études pharmaceutiques, Université Paris-Sud*

**Les nanosciences pour compenser les déficits :  
Ingénierie tissulaire de la cornée**

**David Hulmes**

*Institut de biologie et chimie des protéines,  
Université Claude Bernard – Lyon 1 – CNRS*





## **L'état des recherches**

### **INTRODUCTION**

**M. Jean-Marc GROGNET**

*Direction de la Recherche technologique – CEA*

Merci, Monsieur CIROU, rassurez-vous, je serai bref. Et afin d'être encore plus bref, je n'ai pas prévu de transparents.

Je voudrais remercier Messieurs Raoul et Lorrain de me donner le redoutable privilège de lancer la première table ronde sur la nanomédecine et particulièrement l'état de l'art.

Effectivement, c'était certainement important de démarrer cet après-midi par un état de l'art, montrer ce qui était le passé, c'est un passé assez court, ce qu'était le présent réellement et ce que pourrait être le futur en sachant que, là encore, il y a certainement différentes échelles dans le futur comme il y a différentes échelles dans la physique.

Je verrais peut-être, pour parler des nanobiotechnologies ou de l'application des nanotechnologies au vivant, de ux moteurs.

Le premier moteur, c'est la convergence dans les tailles. Il faut être conscient que, bien que je sois indubitablement de taille macroscopique – bien que j'ai fait des efforts ces derniers temps pour l'être un peu moins – tout ce qui se passe chez moi est à l'échelle microscopique, voire inférieure : le sang qui circule, circule dans des capillaires qui sont de taille micrométrique ; les bronches finissent par des bronchioles qui sont de taille micrométrique dans lesquelles circulent, pour les capillaires en tout cas, des cellules rouges.

Toutes les cellules de l'organisme sont de taille micrométrique et, à l'intérieur de ces cellules, il y a des compartiments et c'est là vraiment où se passent les réactions chimiques, des compartiments de taille nanométrique, ce sont des

nanolitres ; c'est ce qui permet, je ne rentrerai pas aujourd'hui dans la démonstration, de réagir vite. Il est clair que, lorsque l'on se brûle, on a intérêt à réagir en un dixième de seconde. On n'a pas le temps de réagir dans des volumes qui sont de la taille d'une piscine.

Donc, première chose, on est dans une convergence de tailles. Même les agresseurs sont de taille nanoscopique : un virus de la grippe fait 100 nm. C'est une remarquable adaptation du concept de vectorisation puisque, pour vectoriser l'acide nucléique contenu dans le virus, il est enrobé dans une capsule qui comporte des protéines qui permettent de mieux pénétrer, de mieux agir dans la cellule et de mieux se reproduire.

Donc première convergence, une convergence de tailles.

Un deuxième moteur, je le dirais volontiers, c'est la jalousie. La jalousie des biologistes de voir ce qui a été fantastiquement fait au cours des trente ou quarante dernières années dans le domaine de la technologie et des micronanotechnologies, M. Jean-Louis PAUTRAT l'a montré, la réduction fantastique de taille dans les transistors, ce qui permet surtout d'avoir beaucoup plus d'informations, beaucoup plus rapidement.

On peut rêver, effectivement, les biologistes le savent, vous l'avez tous expérimenté lors d'un prélèvement sanguin, on le redoute tous parce que ce prélèvement sanguin, il est loin d'être microscopique, tout ça pour déterminer un, deux ou trois paramètres biologiques.

Peut-être deux enjeux aujourd'hui pour l'avenir.

Premièrement, mieux connaître le vivant. La fin du XX<sup>e</sup> siècle nous a montré qu'il y avait à peu près 30 000 gènes dans l'organisme. Ces 30 000 gènes vont peut-être donner 300 000 protéines différentes dans l'organisme. Aujourd'hui, on connaît la structure tridimensionnelle d'à peu près 3 000 protéines. Donc vous voyez qu'il nous en manque 297 000...

Sur l'ensemble de ces protéines, la cible pour des médicaments c'est à peu près 300. Donc vous voyez que, là encore, on peut rêver de connaître les 299 700 manquantes. Et on peut penser que, au travers des nanotechnologies, je pense que des présentations le montreront, on peut avoir des espoirs d'aller plus vite de ce point de vue-là.

La deuxième application dont je parlerai, ce sont les médicaments. Aujourd'hui, vous savez que, pour sortir un médicament, l'industrie pharmaceutique va synthétiser des centaines de milliers de composées et en éliminer de très nombreuses, tout ça pour en retenir une. Il est évident que c'est extrêmement consommateur de temps, consommateur d'énergie. On peut penser que, au travers des nanotechnologies, on pourrait avoir des outils qui permettraient d'aller là encore plus vite.

La table ronde s'est organisée assez naturellement autour de trois thèmes qui s'enchaînent presque logiquement dans le temps.

Le premier, c'est mieux voir, mieux diagnostiquer. Comment les nanotechnologies peuvent aider à mieux diagnostiquer des maladies, mieux connaître des événements biologiques ?

Quand on a mieux diagnostiqué, on peut penser mieux soigner. Ce sera la deuxième partie de cette table ronde : comment on peut envisager avec les nanotechnologies mieux soigner, mieux délivrer des médicaments. Le pharmacien que je suis sait que, bien souvent, la façon de donner vaut mieux que ce que l'on donne et donc on peut éventuellement rêver que de meilleures façons d'administrer des médicaments permettraient d'administrer de façon très utile des médicaments qui ont été abandonnés en cours de route pour différentes raisons.

Mieux voir, quasiment c'est du présent. Vous aurez de nombreux exemples qui montreront que, aujourd'hui, il y a des produits, il y a des outils qui existent réellement.

Mieux soigner, c'est quelque chose qui est en cours. De nombreuses recherches sont en cours et on peut penser que, dans les années qui viendront, des choses déboucheront.

Troisième application, c'est qu'effectivement on ne peut pas toujours soigner et on peut penser que les nanotechnologies auront une utilisation pour mieux compenser les déficits. Sans entrer dans la science fiction, on peut penser que ce sont des choses qui seront montrées à l'horizon d'une dizaine, d'une quinzaine d'années.

Voilà, c'était ce que je voulais lancer en préambule de cette table ronde. Je vous repasse la parole.

***M. Alain CIROU***

Merci. Juste une petite chose : pourquoi le CEA et ce que vous faites ?

***M. Jean-Marc GROGNET***

C'est une question redoutable. Pourquoi ? Pourquoi pas ? Non... Premièrement, il faut savoir que, pour des raisons diverses, dès le début de sa création le CEA s'est intéressé à la biologie. Il faut voir que, aujourd'hui, il y a plus d'un millier de chercheurs en biologie au CEA.

Ça a été un vœu de Frédéric Joliot à la création même du CEA, c'est-à-dire à quoi peut servir cette radioactivité, cette radioactivité artificielle... Je ne vais pas alourdir le débat très longtemps pour expliquer pourquoi mais, très naturellement, la biologie a été présente au CEA.

Deuxième point, toujours dans cette notion de convergence, il y a une deuxième raison. Le CEA, depuis une trentaine d'années, a lancé des programmes dans le domaine de la microélectronique qui ont naturellement débouché dans le domaine des nanotechnologies.

Vous l'avez cité tout à l'heure, Jean-Louis PAUTRAT est issu d'une structure qui s'appelle MINATEC (Micro et nanotechnologies). Il est logique que, la biologie existant, les nanotechnologies et microtechnologies existant, on ait envie de faire converger les deux sur place avant de les faire converger au niveau nanoscopique.

***M. Alain CIROU***

Merci, Jean-Marc GROGNET.

Je vous propose de passer à la première partie de cette première table ronde consacrée aux nanotechnologies pour mieux voir et mieux diagnostiquer avec un premier intervenant, Jean-Paul DURAND, à qui je demande aussi de se présenter et de tenir, si possible, son temps de parole. Merci.

## **Les nanosciences pour mieux voir**

### ***IN VIVO (IMAGERIE)***

**M. Jean-Paul DURAND**

**Given Imaging France**

Messieurs les sénateurs, Mesdames et Messieurs, je vous remercie infiniment de m'avoir invité à participer à ce colloque.

Je vais vous présenter une application, sur le thème de mieux voir, d'un système d'imagerie qui est aujourd'hui utilisé et je voudrais vous présenter un petit peu son histoire.

Je m'appelle Jean-Paul DURAND. La société Given Imaging est une société israélienne que l'on peut considérer comme étant le modèle exact d'une start-up puisque cette société s'est constituée il y a seulement cinq ans sur un projet de recherche et de développement puis de mise en commercialisation d'un système de miniaturisation d'imagerie qui consiste à investiguer le tractus digestif.

Notre terrain d'application est donc l'appareil digestif. Vous savez qu'il est composé d'un certain nombre de segments : l'œsophage, l'estomac puis, après l'estomac, le duodénum et une première partie de l'intestin qui s'appelle l'intestin grêle, qui mesure 6 à 7 m – cela est important parce que c'était une boîte noire, une zone du tractus digestif qu'on ne pouvait pas visualiser d'une manière endoscopique. Puis enfin, le côlon, qui est la dernière partie de l'intestin et qui se termine par le rectum et l'anus.

Comment on visualise et comment on visite l'appareil digestif aujourd'hui ? Avec une technique qui est bien connue, qui s'appelle l'endoscopie. Un endoscope c'est une sonde, c'est un appareil qui permet d'atteindre par les orifices naturels un certain nombre de ces segments du tractus digestif qui embarquent des systèmes optoélectroniques qui restituent une image et qui, bien entendu, permettent donc de faire un diagnostic basé sur l'observation de ces images de la muqueuse.

Un endoscope, c'est une sonde. Ça mesure 7 à 8 mm de diamètre et ça peut aller jusqu'à 13 à 14 mm ; ses longueurs sont adaptées à la cible. Il est évident qu'un appareil qui va devoir aller visiter tout le côlon va être beaucoup plus long et plus gros qu'un appareil qui va juste être destiné à visualiser l'estomac.

Pour le grêle, justement, on avait un problème majeur qui est la longueur puisque pour aller dans le grêle qui fait à peu près 7 m, vous pouvez imaginer la longueur de l'endoscope qu'il fallait pouvoir concevoir.

C'était un peu le type d'examen qui pouvait être pénible, où il fallait introduire l'endoscope par voie nasale chez le patient et, ensuite, attendre que cet endoscope, tiré par le péristaltisme intestinal, progresse. C'est un examen qui pouvait durer quatre à cinq heures. Vous pouvez imaginer qu'on pouvait difficilement reproduire ce type d'examen chez des patients.

Là, intervient cette innovation technologique. Je ne suis pas au niveau des dimensions dont on parlait il y a encore quelques instants ; nous sommes, nous, dans une miniaturisation. Il s'agit d'une gélule et cette gélule va être une navette qui va réaliser un film à l'intérieur du tractus digestif et sa première mission est d'explorer le grêle.

Dans ma présentation, je vais vous expliquer en quoi consiste cette capsule endoscopique, ce qu'elle intègre comme technologie, également comment on réalise un examen, c'est important que vous le sachiez et puis, c'est d'ailleurs dans les thèmes des autres tables rondes, de la difficulté par moment de prendre en compte les enjeux économiques liés à la mise en place de cette nouvelle technologie dans le monde de la santé. Et je vous assure que ça, ce sont aussi des challenges extrêmement importants.

Le premier élément important qu'il y a dans la capsule, c'est l'imageur, on en a vu tout à l'heure une illustration, c'est un capteur CMOS ; ce sont ces semi-conducteurs qui vont transformer l'énergie photonique en énergie électronique et donc qui vont permettre de fabriquer l'image.

Dans une capsule, dans une gélule, on va donc trouver un certain nombre d'éléments nécessaires. On va trouver le système d'illumination parce qu'il faut qu'on embarque de la lumière – à l'intérieur du tractus digestif, c'est obscur, il nous faut donc un certain nombre de diodes électroluminescentes qui sont au nombre de six et qui vont nous donner l'éclairage nécessaire.

On va avoir, comme dans tout système optique, la nécessité de disposer d'un objectif, comme sur un appareil photographique ou une caméra et, derrière l'objectif, le fameux imageur qui va être le système de fabrication de l'image électronique.

Au centre de la capsule, l'énergie nécessaire : ce sont deux petites batteries à l'oxyde d'argent qui vont donner une autonomie d'environ dix heures au dispositif.

Enfin, à la partie arrière de notre gélule, deux éléments extrêmement importants : un circuit électronique qui est un émetteur de télévision numérique et son antenne d'émission.

Le système va fonctionner de la manière suivante : au rythme de deux images/seconde, on va capter ces images, les encoder sous forme d'un fichier électronique, donc numérique, bien sûr, et sur 434 MHz et via l'antenne, on les envoie vers l'extérieur.

Le système, pour fonctionner, a besoin de trois éléments. Bien entendu la capsule mais, pendant qu'elle fonctionne, il va falloir récupérer ces fameuses images qui sont émises. C'est réalisé de la manière suivante : le patient a sur son abdomen un petit faisceau d'antennes, comme des capteurs d'électrocardiogramme, qui va donc recevoir ces fameux fichiers images et les véhiculer vers un boîtier qu'on appelle un enregistreur, qui ressemble à un gros baladeur que le patient a à la ceinture et qui va, pendant les dix heures, récupérer nos fameuses images.

A la fin de l'opération, on va récupérer ce boîtier d'enregistrement, on va l'associer à une station de travail qui est composée d'un système hardware et essentiellement d'un logiciel propriétaire qui va télécharger l'ensemble de ces fichiers images et les restituer sous forme d'une séquence de vidéoendoscopie électronique. On fait deux images/seconde et on se retrouve donc, au bout de sept à huit heures de durée d'examen, avec 60 000 images du tractus digestif.

Une ou deux fonctionnalités particulières : le praticien aura non seulement une visualisation temporelle mais également une visualisation spatiale de la capsule. Vous voyez que sur la diapositive présentée, le tractus digestif se trouve coloré, les différents segments sont d'une couleur spécifique et le petit spot blanc matérialise la position de la capsule à un moment donné, à un temps t de l'examen.



Ça, c'est l'écran de pilotage du praticien, qui dispose de beaucoup d'informations. Mais il a une fonctionnalité également qui est importante, c'est d'aider le praticien en détectant les zones suspectes d'être hémorragiques. Pour ça, tout simplement, l'algorithme travaille sur la longueur d'onde spécifique du sang rouge frais et donc va « flaguer » l'ensemble des images qui peuvent être suspectes d'être à l'origine d'un saignement, permettant au praticien de les contrôler et de les valider comme étant pathologiques ou pas.

C'est une méthode qui est donc totalement ambulatoire. Parce qu'on parle d'évolution, il faut qu'il y ait un bénéficiaire patient et je crois que là, il faut pouvoir en dire quelques mots.

Par rapport à une endoscopie comme celle dont on parlait tout à l'heure qui nécessite une hospitalisation, une anesthésie générale pour visualiser l'intestin grêle – or les pathologies du grêle sont loin d'être peu nombreuses et sont surtout des pathologies relativement sévères : la maladie de Crohn, la maladie coéliqua, tout ce qui est anémie, saignements obscurs et/ou occultes –, là, on offre un moyen d'investigation qui se fait en ambulatoire, où le patient se présente simplement à jeun le jour de son examen, comme pour une prise de sang, ingère la capsule, peut vaquer à ses occupations professionnelles ou autres et, en fin de journée, l'examen est terminé. Donc, on voit quand même là un certain nombre d'avantages indiscutables.

Voilà des images, je vous en propose juste quelques-unes. Vous voyez qu'on a une excellente visualisation de la paroi de l'intestin.

C'est aujourd'hui, entre autres par la FDA, considéré comme l'outil de référence dans l'investigation du grêle. On arrive à atteindre, au travers de toutes ces études cliniques, des efficacités de diagnostic de l'ordre de 71 %, donc de très haut niveau.

Les implantations de ce système au bout de trois ans : il y a maintenant plus de 1 600 systèmes dans le monde, dont plus de 50 % aux USA. En France, on a 70 systèmes, voici leur carte d'implantation. Plus de 80 000 patients aujourd'hui ont bénéficié de cette technologie, ce qui n'est pas non plus maintenant quelque chose d'anecdotique.

L'aspect économique. Ça, c'est un challenge extrêmement difficile. Un certain nombre de pays a déjà accepté de prendre en charge ce type de dispositif

médical. En France, c'est un dossier sur lequel je travaille depuis déjà trois ans.

Les développements potentiels ? Bien sûr, il y a les autres segments du tractus digestif. Mais j'ai listé aussi les domaines sur lesquels on peut travailler : larguer des substances actives, embarquer des biocapteurs qui peuvent permettre d'avoir un certain nombre de paramètres physiologiques (température, pression, pH...). On voit tout de suite tout ce que l'on peut attendre.

Egalement du traitement de l'image, on peut travailler sur la fluorescence, donc sur des longueurs d'ondes spécifiques de réaction. Et puis, des missions thérapeutiques.

Voilà, j'en ai à peu près terminé avec cette présentation. Je pense que je suis dans les temps.

***M. Alain CIROU***

Oui, merci beaucoup. Juste une petite question, Jean-Paul Durand. Vous parlez de coût mais vous ne nous avez pas donné le coût comparé de cette navette spéciale par rapport à un examen classique.

***M. Jean-Paul DURAND***

Un examen classique... C'est toujours très difficile de parler d'un examen classique parce que quand vous commencez à hospitaliser un patient et qu'il y a une anesthésie, ça dépend du site et d'où il vient parce que, souvent, il vient d'un hôpital relativement éloigné. Mais on sait que, de toute façon, à ce moment-là, on est largement au-delà des 2 500 euros. Parce que ça va très vite, entre l'acte anesthésique et tous les examens qui vont autour. Le coût de la capsule est de 600 euros.

***M. Alain CIROU***

Merci, Jean-Paul Durand. Je rappelle que vous représentez Given Imaging France.

Je passe la parole au professeur Jean Rossier qui travaille à l'Ecole supérieure de physique et de chimie industrielle (ESPCI). Je vous demande aussi de vous

présenter et de présenter vos activités dans le temps qui vous est imparti.  
Merci.

## Les nanosciences pour mieux voir

### *IN VITRO (BIOPUCES)*

**M. Jean ROSSIER**

*Professeur de biologie, ESPCI – CNRS*

Je suis professeur de biologie à l'École supérieure de physique et de chimie industrielle, une grande école qui est petite par sa taille mais grande par la réputation des nombreux prix Nobel qui ont émaillé sa carrière, en commençant par Pierre et Marie CURIE et en finissant récemment par Georges CHARPAK.

On fait de la biologie dans cette école depuis une dizaine d'années parce que la formation d'un ingénieur, aujourd'hui, ne peut plus se passer d'être vraiment embarqué dans une recherche également en biologie.

Je dirige un laboratoire de biologie depuis une dizaine d'années maintenant et j'ai formé près d'un millier d'étudiants, dont une bonne partie –c'était des physiciens qui avaient préparé le concours de Polytechnique et se préparaient à une carrière de physiciens ou de chimistes–, 10 à 15 %, démarrent maintenant une carrière à la marge de la biologie ou, parfois, complètement en biologie.

Déjà tout à l'heure, M. PAUTRAT a présenté ce premier type d'information, qu'est-ce qu'il y a vraiment de changé aujourd'hui lorsqu'on parle des nanosciences ? Pendant longtemps, avec la biologie et l'observation d'une façon générale, on était dans l'ordre du mètre, on regardait ce qu'on pouvait voir avec les yeux et on manipulait cela.

Aujourd'hui, nous sommes au nanomètre, donc un milliard de fois plus petit. Avec la transformation qui s'est faite, on est passé du micromètre que l'on avait avec les microscopes classiques, inventés au XVII<sup>e</sup> siècle, puis ça s'est

un peu amélioré avec la microscopie électronique où on est descendu en dessous de la résolution de la lumière, c'est-à-dire qu'on était à la dizaine ou la vingtaine de nanomètres, mais pendant ce temps-là, on ne pouvait pas faire grand chose, on pouvait juste observer des choses qui étaient fixées.

Aujourd'hui, avec ces techniques de nanosciences, on descend au nanomètre et même au niveau de l'angström (0,1 nm), au niveau de la taille de l'atome. On ne descend pas, comme l'a dit M. PAUTRAT, à l'analyse de l'atome qu'on va laisser aux physiciens, aux atomistiques... Les questions générales qui se posent sont : est-ce que la matière est de la matière ou des ondes ? Est-ce que je suis une onde ou de la matière ? On ne va pas rentrer dans cette discussion qui est quasiment métaphysique...

Mais on peut aujourd'hui regarder des objets de la taille d'un atome de carbone. M. PAUTRAT l'a montré, ce sont ces tubes de carbone où chacun de ces points-là est un atome de carbone qui est à 1,54 ou 1,5Å, donc 0,15 nm de l'atome voisin. On voit cela et on peut construire ce type de tube, ce qui était complètement impossible précédemment.

Aujourd'hui, vraiment, qu'est-ce que les nanosciences? C'est d'être descendu au niveau de l'atome et de pouvoir le regarder et de pouvoir le construire. Donc on peut construire ce genre de tube aujourd'hui et c'est ça vraiment l'importance des nanosciences au début de ce XXI<sup>e</sup> siècle.

Je veux évoquer le triomphe du XX<sup>e</sup> siècle, c'est-à-dire la double hélice, structure de l'ADN. C'est l'information qui était la plus compacte pendant longtemps. M. PAUTRAT a parlé du nombre de puces, de transistors que l'on peut mettre sur une surface aussi petite que possible mais, encore aujourd'hui, vous devez savoir que chacune de vos cellules contient l'équivalent de 3 Go d'informations sous la forme de cette double hélice.

Si je vous montre cette double hélice pour vous parler après cela des biopuces, c'est que ce que vous voyez, ce sont deux brins qui sont anticcomplémentaires et en face de ce qui va être une base ici, une pyrimidine dans ce cas-ci, une purine dans ce cas-là, opposées l'une à l'autre et donc on a ce qu'on appelle les paires de base qui sont complémentaires l'une à l'autre.

Ce qui est très important, c'est ceci : une fermeture éclair. Vous direz que je plaisante ! Non. Lorsque vous voyez une fermeture éclair, la force de la fermeture éclair est due à l'opposition des deux dents qui créent des liaisons

entre elles. Eh bien, ce sont également des liaisons que l'on a entre les bases des deux hélices de l'ADN. C'est pour ça qu'une fermeture éclair, c'est solide.

Par contre, ce que vous savez aussi, c'est lorsque vous perdez une dent (de la fermeture éclair), plus rien ne fonctionne et cette fermeture éclair ne fonctionne plus du tout et va s'ouvrir.

Eh bien, pour vous parler des puces et de la détection des gènes par les techniques de puces à ADN, c'est cela qu'il faut avoir à l'idée, c'est que lorsque vous avez ces dents qui s'opposent l'une à l'autre, vous avez ce qu'on appelle en jargon de biologie moléculaire de l'hybridation et que c'est d'une stabilité très grande et que pour séparer deux hélices, les deux bras d'une hélice, il faut mettre une force immense.

Par contre si vous commencez à avoir ce qu'on appelle dans notre jargon de biologie moléculaire des « mismatch », un A qui est en face d'un G, par exemple, alors que normalement il serait en face d'un T (AT), ceci ne va plus résister.

Mais l'information qui est portée dans cette fermeture éclair est assez simple, là. Tout est pareil et tout s'organise l'un en face de l'autre. En fait, ce qui va se passer au niveau de l'ADN et de la reconnaissance, c'est qu'on va mettre des dents différentes – un A en face d'un T, un C en face d'un G– et si ce n'est pas le cas, cet édifice va s'écrouler.

Le principe des puces à ADN dont on parle beaucoup depuis quelque temps (le professeur ROSSIER sort une puce de son cartable)... Les puces à ADN que l'on peut fabriquer, c'est sur une lame de microscope, M. CUZIN vous en montrera de beaucoup plus belles qui sont faites au CEA.

Le principe général, c'est que vous fixez un brin de l'hélice. Il est fixé de façon définitive sur cette lame de microscope. Par l'appariement, le complémentaire va aller s'hybrider comme dans une fermeture éclair et ces liaisons vont être solides.

Si le brin que vous avez est éclairé, par une molécule fluorescente par exemple, vous voyez que vous allez pouvoir identifier que la molécule qui est en marron ici s'est hybridée à cette molécule verte. Et c'est ça tout le principe de la reconnaissance dans ces techniques de biopuces.

J'ai employé ce nom tout à l'heure, hybridation. L'hybridation entre un brin d'ADN et un autre brin d'ADN, c'est d'une spécificité absolue. Et lorsque vous avez 50 nucléotides qui se suivent, ce qui vous donne une variabilité énorme de  $4^{50}$ , donc  $2^{100}$ , le nombre de molécules que vous pouvez fabriquer est quasiment infini – c'est un mot qu'il ne faut jamais utiliser lorsqu'on parle à des physiciens, l'infini n'existant pas... –, donc vous avez un code barre, et je vais répéter ce mot plusieurs fois, un code barre quasiment infini.

Donc chaque fois que vous avez une molécule verte, il y aura une seule de ces molécules vertes sur les  $4^{50}$ , sur les  $2^{100}$ , qui va pouvoir s'hybrider à cette molécule qui est marron. C'est ça la force.

Ces liaisons sont très solides. Pour les casser, il va falloir chauffer. C'est cela tout le principe de la biologie moléculaire, que ces liaisons sont spécifiques et qu'elles sont très stables.

On fait avec ça des puces à ADN, des puces à protéines, des puces à cellules. Vous voyez ici qu'il y a des dépôts ; chacun de ces dépôts correspond à un brin vert différent dans les  $4^{50}$ .

Ce que fait la technologie, cette technologie qu'on a développée au laboratoire dans une start-up qui s'appelle GeneScore, c'est de fixer des oligonucléotides, ces petits brins qui étaient verts tout à l'heure – je m'excuse, pour la pédagogie ils sont devenus rouges... – qui vont s'hybrider et voilà le type d'expérience qu'on va faire.

Vous allez prendre de l'ARN messager, celui qui est entre l'ADN et les protéines, ce qui lui permet de transporter l'information de votre patrimoine génétique jusqu'à l'expression, jusqu'à vos caractères.

Cet ARN va être transformé en quelque chose de stable, de l'ADN. Il faut savoir si notre patrimoine génétique est de l'ADN, c'est que l'ADN est extrêmement solide.

L'ARN, par contre, est très instable. Donc on transforme notre ARN en cADN (ADNcopie), et ce que je veux vous montrer là, ce sont des gènes différents qui sont représentés par un plot – un plot, cela correspond à une de ces barres vertes ou rouges (les figures de tout à l'heure), c'est 50 bases qui se suivent sur un oligonucléotide – et on va regarder les messagers qui sont fabriqués dans une seule cellule ou dans un tissu.

Quand vous voyez des lumières intenses vers le blanc, vers le rouge, ou quand vous voyez des lumières froides, c'est simplement, pour la lumière froide, qu'il y a très peu de matériel dans votre tissu ; la lumière rouge ou blanche, c'est qu'il y a beaucoup de matériel dans votre tissu. Donc vous quantifiez l'expression des gènes grâce à ces techniques.

Dans le cas particulier fait au laboratoire, nous avons une souris qu'on appelle knock-out ; pourquoi est-elle dite « KO » ? Parce qu'il y a un gène qui manque. Ce que vous allez voir c'est que, dans ce gène qui manque, nous avons fait cette hybridation sur ce plot qui contenait ces séquences d'oligonucléotides spécifiques pour ce gène, c'est tout bleu, donc il n'y a pas de matériel, tandis que dans la souris qui est naturelle (non KO), c'est rouge.

Voilà le type de choses que l'on fait.

Cela sera développé tout à l'heure dans la session suivante. Mais il est certain qu'avoir un code barre et pouvoir l'utiliser vous permet une première chose, c'est de regarder la carte génétique de chacun des individus et également de pouvoir suivre la traçabilité, par exemple.

Il y a énormément d'applications qui sont possibles aujourd'hui. Le marché est en phase croissante et exponentielle, ce sera également discuté tout à l'heure. Je vais m'arrêter là, merci.

***M. Alain CIROU***

Merci beaucoup à vous. Juste peut-être une petite question. Vous avez parlé de start-up qui développent ces biopuces. Comment pouvez-vous lutter aujourd'hui avec de grosses sociétés comme Affymetrix qui ont déposé un certain nombre de brevets importants sur ce type de matériel ?

***M. Jean ROSSIER***

Je crois que, dans ce domaine, l'ingénuité est essentielle et que plus on grossit, moins on innove. Donc, je pense qu'il est essentiel d'avoir des petites structures qui permettent d'apporter une énorme valeur ajoutée. Lorsque vous créez des structures, et c'est une situation tout à fait française, on fait toujours non pas du Bottom-Up mais on fait du Top-Down.



Je ne sais pas si certains d'entre vous reçoivent beaucoup de publicités sur l'état de la recherche, mais il y a une présentation très drôle où l'on dit : « Quelle est la différence entre la recherche aux Etats-Unis et la recherche en France ? Si l'on compare la recherche française et la recherche américaine à une course d'aviron, qu'est-ce qui se passe ? Pourquoi est-ce que c'est les Américains qui gagnent ? Les Américains, ils ont huit rameurs et les Français n'en ont qu'un seul mais ils ont neuf coachs. »

Je pense que c'est ça le problème. Donc, dans notre petite structure, il n'y a que des rameurs et il n'y a pas de coach... Il y en a un seul.

***M. Alain CIROU***

Merci, Jean Rossier. Small is beautiful, je retiens la leçon.

Je vous propose de passer à la seconde partie de cette première table ronde en demandant maintenant au professeur Elias Fattal d'intervenir à ce micro en se présentant et en respectant autant que faire se peut, et je sais qu'il le peut, le temps qui lui est imparti. Merci.

**Les nanosciences pour mieux soigner :**  
**La vectorisation des médicaments**

**M. Elias FATTAL**

*Professeur de pharmacotechnie, Centre d'études  
pharmaceutiques, Université Paris-Sud*

Merci beaucoup. Je m'appelle Elias FATTAL et je suis professeur de pharmacotechnie à la Faculté de pharmacie, à Chatenay-Malabry. J'appartiens à une unité de recherche qui est associée au CNRS au sein de cette faculté et dont l'objectif est de développer de nouveaux systèmes d'administration de médicaments. On appelle ça des nouvelles formes galéniques.

Je dirige une équipe de « Vectorisation pharmaceutique des molécules fragiles », c'est-à-dire qu'on essaie de cibler vers des tissus particuliers de l'organisme des molécules qui sont fragiles, c'est-à-dire qui se dégradent dans des milieux biologiques.

Au cours de cette présentation, je vais aborder le thème de la vectorisation et vous montrer son principe et les grandes applications (1).

Le concept de vectorisation est basé sur l'idée qu'on peut rendre le devenir, dans l'organisme, d'une molécule qui est pharmacologiquement active totalement dépendant d'un vecteur. C'est comme un passager dans un autobus, il est conduit par l'autobus.

Le vecteur, lui, devra guider la molécule active vers sa cible et uniquement sa cible. Cette cible, ça peut être un tissu, un organe, un groupe de cellules...

Grâce à ce concept, on va pouvoir concentrer le médicament là où il est utile et on va diminuer les concentrations du médicament là où il est inutile, et

---

<sup>1</sup> Cf. rapport planches p. 37 à 46.

notamment au sein de tissus où il va entraîner des effets secondaires et exercer une certaine toxicité.

Ce concept de vectorisation est assez ancien. Il date du début du siècle dernier. Il a été imaginé, à l'époque c'était vraiment un fantasme, par un immunologue allemand qui s'appelait Paul ERHLICH. C'était une idée qu'il avait publiée dans ces années-là et ce concept commence un peu à se voir réaliser dans un certain nombre d'applications que je vais essayer de vous montrer.

Les nanotechnologies, dans le domaine de la vectorisation, doivent répondre à un certain nombre de critères, on a parlé tout à l'heure de l'innocuité. Evidemment, il y a une notion de taille. La taille est submicronique, il ne faut pas oublier qu'on va injecter ces vecteurs dans des vaisseaux sanguins et il faut absolument que ces vecteurs soient capables de circuler dans les vaisseaux sanguins.

Le deuxième paramètre, c'est qu'ils sont constitués d'un auto-assemblage moléculaire, en général, et le principe de leur préparation, de leur conception provient souvent de phénomènes physiques ou chimiques qui vont être mis en œuvre.

La forme, mais ce n'est pas une obligation, est généralement sphérique et, en fait, ce sont des vecteurs qui sont biodégradables, c'est-à-dire qu'ils sont capables de se dégrader dans l'organisme, ils sont capables de se dégrader au niveau de leur cible.

Les produits qui résultent de cette dégradation doivent être tout à fait compatibles, non toxiques, et c'est au moment de leur dégradation qu'ils sont censés libérer le médicament et, généralement, cela doit se passer au niveau d'une cellule.

Je ne vais pas vous faire la liste de tous les types de vecteurs qui existent. Vous voyez sur cette diapositive, il y a une diversité importante de structures. Sur le plan de l'aspect extérieur, il s'agit de suspensions, qui ont cet aspect trouble, qui sont extrêmement simples, et au sein de cette suspension on va retrouver toute une série de structures qui sont organisées par exemple à partir de molécules qu'on appelle amphiphiles. On appelle ces structures des liposomes, elles ont une structure proche des membranes cellulaires.

On peut avoir des systèmes qui sont des nano-émulsions où, là, les molécules lipidiques entourent une cavité lipidique ou une particule solide.

On a aussi parlé tout à l'heure de nanoparticules. Ces nanoparticules sont constituées de polymères cette fois-ci biodégradables, ce n'est plus des molécules amphiphiles comme ici. Les nanosphères sont des sphères pleines ou des nanocapsules qui sont constituées d'une paroi polymère, bien évidemment dégradable, et qui entoure une cavité liquide qui peut être aqueuse ou huileuse.

Evidemment, on peut visualiser par des techniques de microscopie électronique ces structures. Vous voyez, ici, ce sont des structures liposomiales et l'on peut voir ici la présence d'une bicouche.

On voit ici ces structures qu'on appelle en oignon. On a non plus une seule bicouche mais on en a plusieurs.

Et sur la photo du bas, vous avez des nanoparticules, à droite des nanosphères, ce sont des structures poreuses qui sont capables de contenir des molécules actives ou des nanocapsules.

Tous ces systèmes peuvent contenir en leur sein des molécules actives et les véhiculer.

Evidemment, on peut aussi compliquer les structures. Vous avez ici des systèmes particuliers qui sont de plus grande taille, on va dire que ce sont des matériaux nanostructurés. Ici, ce sont des systèmes qui sont développés par M. Jean-Marie DEVOISSELLE à Montpellier, qui sont poreux et constitués à base de silice.

Vous avez ici, en bas, des systèmes dont l'expert est dans notre équipe, Nicolas TSAPIS, qui sont de grosses particules constituées de petites nanosphères. Il y a de nombreuses applications de ces systèmes mais je n'en parlerai pas aujourd'hui parce qu'elles sont tout à fait préliminaires.

Aujourd'hui, je vais surtout aborder le problème de la vectorisation à l'aide des vecteurs submicroniques. Il faut voir que, au sein d'une même famille, il y a une diversité d'architectures pour chaque type de vecteur et que cette diversité d'architectures a un impact sur le devenir tissulaire et sur le devenir cellulaire.

On va pouvoir concevoir des systèmes qui sont chargés négativement ou positivement (ceux-là sont principalement utilisés pour le transfert de gènes) et qui contiennent à leur surface des polymères. Je donnerai un exemple d'application sur ces particules contenant des polymères, ou qui peuvent même contenir au bout de ces chaînes polymériques, les polymères hydrophiles, des systèmes de reconnaissance qui vont aller reconnaître des récepteurs qui sont présents sur certaines cellules et uniquement sur certaines cellules. C'est ce qu'on appelle la vectorisation active.

Maintenant, qu'est-ce qui se passe – et ça c'est une notion très importante qu'il faut comprendre d'un point de vue fondamental – quand on administre ou quand on injecte ces particules dans une veine ?

Il faut savoir que les vaisseaux sanguins ressemblent un peu à une autoroute, qu'ils sont délimités par ces cellules, qui sont des cellules endothéliales, et qu'elles laissent difficilement passer des produits issus des nanotechnologies. C'est une notion très importante.

En plus, quand on injecte une particule, le système immunitaire va tout de suite réagir. Une particule qui est étrangère à l'organisme entraîne une réaction du système immunitaire qui se traduit par l'accolement de protéines à la surface de cette particule. On appelle cela un phénomène d'opsonisation.

C'est comme si vous aviez un véhicule sur l'autoroute, les opsonines jouent le rôle du gendarme et elles disent à la particule : je vous emmène au poste. Le poste, ce sont ces cellules macrophagiques qui contiennent à leur surface des récepteurs pour les protéines qui appartiennent au système immunitaire et qui vont être capables d'internaliser les particules. Ces particules vont ensuite se dégrader au sein de ces cellules macrophagiques.

Ça, c'est le devenir tout naturel. On appelle ça de la vectorisation passive.

Ce qui se passe au sein de cette cellule c'est que, lorsqu'elle est dégradée, soit la molécule active est libérée dans la cellule, soit elle diffuse progressivement à partir de cette cellule et elle est capable, à ce moment-là, de traverser l'endothélium.

Il faut imaginer que, même si ce n'est pas le concept véritable de vectorisation active parce que là, c'est la cellule qui choisit la particule et non la particule qui choisit la cellule, il y a des applications.

Notamment, ces cellules macrophagiques sont le siège d'infections intracellulaires, parasitaires, bactériennes, virales extrêmement importantes et elles résistent au système immunitaire. Je vais vous donner un exemple : la leishmaniose, qui est une maladie extrêmement grave et très répandue.

On peut activer le rôle de ces macrophages destructeurs par l'administration d'immunomodulateurs et on peut vectoriser vers les macrophages des molécules en se servant de ces cellules comme réservoir. C'est-à-dire que, à partir de ces cellules, le principe actif va diffuser vers d'autres tissus.

Et vous imaginez très bien que si l'on concentre dans une cellule et dans un site particulier des molécules actives, on va les détourner de leur cible toxique.

Maintenant, on a une autre situation qui est le cas des tumeurs solides. Dans le cas des tumeurs solides, qui est un objectif extrêmement important de la vectorisation, la physiologie est un peu différente. Ces cellules qui étaient accolées vont être perméables au voisinage de la tumeur. Et si l'on prend des vecteurs qui contiennent à leur surface des chaînes de polymères, ces chaînes de polymères vont servir à repousser les protéines et notre vecteur va circuler dans l'organisme jusqu'à traverser l'endothélium et concentrer le médicament au niveau de la tumeur. On réalise ainsi ce qu'on appelle un ciblage tissulaire.

Je vais peut-être passer les exemples, mais c'est juste pour vous montrer que ça permet de concentrer énormément de molécules actives, il s'agit ici d'un anti-tumoral, et ça se traduit par une grande efficacité.

On peut tout à fait développer l'approche non seulement en ciblant la tumeur mais, au sein de cette tumeur, en mettant des ligands à la surface des particules qui vont aller reconnaître la cellule et uniquement la cellule cancéreuse – comme vous pouvez le voir ici, les systèmes sont internalisés – et libérés au niveau intracellulaire le principe actif.

Cette fois-ci, on a fait ce qu'on appelle de la vectorisation active et ça c'est un grand défi sur lequel beaucoup de cliniciens et de galénistes essaient de travailler. La vectorisation sera le grand défi de notre siècle.

Les applications : la chimiothérapie anticancéreuse et la thérapie génétique sont des vectorisations actives puisque là, on va cibler des cellules qui sont notamment des cellules tumorales.

Les nanotechnologies ne servent pas uniquement à faire de la vectorisation, on peut tout à fait, si on les introduit dans un milieu confiné – par exemple l'œil, la cavité intraoculaire qui est un tissu, siège de nombreuses maladies, notamment d'origine génétique qui sont difficiles à traiter –, on peut introduire des nanoparticules ou des liposomes qui vont libérer de manière progressive le médicament en évitant de répéter des injections dans l'œil, des injections intraoculaires dont on sait qu'elles sont traumatisantes et qu'elles ne doivent pas être répétées fréquemment.

Juste pour finir, je voudrais vous montrer un exemple de vectorisation mais qui ne fait pas intervenir des nanotechnologies mais plutôt des microtechnologies. Là, il s'agit d'utiliser des particules qui vont aller cibler un endroit, un site du tube digestif, on a parlé du côlon tout à l'heure. Ces particules qui restent intactes dans les parties hautes du tube digestif sont capables de s'ouvrir et de libérer le médicament dans le côlon.

La conclusion, c'est de dire que la vectorisation et les vecteurs, même si je suis allé un peu vite, c'est une science qui ne peut pas se réaliser toute seule. Elle est à l'interface de plusieurs disciplines : la physique, la chimie, la pharmacotechnie qui est la science de la formulation des médicaments et, bien sûr, fait intervenir la biologie.

J'espère vous avoir montré que le potentiel thérapeutique est extrêmement important. Merci beaucoup.

*M. Alain CIROU*

Merci professeur FATTAL.

Je vous propose de passer à la troisième partie de cette première table ronde consacrée aux nanosciences pour compenser les déficits. Je demande à M. David HULMES de l'Institut de biologie et chimie des protéines de l'Université Claude Bernard, à la fois de se présenter dans son travail et de tenir dans les dix minutes qui lui sont imparties. Merci beaucoup.

**Les nanosciences pour compenser les déficits :  
ingénierie tissulaire de la cornée**

**M. David HULMES**

*Directeur de la recherche, Institut de biologie et chimie des protéines  
Université Claude Bernard-Lyon I, CNRS*

Merci beaucoup Messieurs les sénateurs, Mesdames, Messieurs. Je vous remercie pour l'opportunité de présenter, l'ingénierie tissulaire aujourd'hui.

Qu'est-ce que c'est l'ingénierie tissulaire ? L'idée c'est d'utiliser les cellules et les biomatériaux afin, d'une part, de maintenir ou de réparer, ou même reconstruire, les différents tissus ou même organes et, d'autre part, de développer ces tissus artificiels, pour développer et tester de nouveaux médicaments.

Il y a plusieurs exemples en ce moment : la peau (qui est le plus développé, il y a déjà des produits sur le marché, des peaux reconstruites), les vaisseaux sanguins, les tendons, les ligaments, cartilages, os, vessie, foie, pancréas, valvules cardiaques, corde dorsale et la cornée dont je vais parler aujourd'hui.

C'est un sujet qui est assez nouveau, qui est en pleine expansion. Vous voyez sur le diagramme le nombre de publications depuis 1993, le nombre d'articles dans les revues scientifiques augmente rapidement.

Sur le plan industriel, le marché mondial a une valeur d'à peu près 5 milliards d'euros. Il y a à peu près 150 sociétés dans le monde qui travaillent dans ce domaine.

Il y a différentes stratégies pour faire de l'ingénierie tissulaire.

Soit on implante les cellules, ce sont des cellules qui sont soit autologues (qui viennent du patient), soit allogéniques (qui viennent d'une autre personne qui a des cellules compatibles avec celles du patient), soit des cellules xénogéniques (qui viennent d'une autre espèce). On fait l'implantation suite à l'amplification in vitro de ces cellules.



La deuxième alternative consiste à reconstruire les tissus in vitro à partir de ces cellules mais en présence des «scaffolds», des charpentes, qui sont des polymères formés en différentes formes tridimensionnelles afin de reconstruire la forme du tissu.

La troisième approche, c'est d'implanter directement ces polymères, ces biomatériaux, ces nanofibres, afin d'induire la réparation tissulaire par les cellules qui existent déjà dans le tissu, afin de guider les cellules, afin d'induire les cellules à se différencier, à former des nouveaux tissus.

Il y a une avancée importante pour laquelle il est possible d'envisager ce genre d'approche maintenant, c'est l'arrivée des cellules souches. On parle beaucoup des cellules souches, il y en a différents types. Il y a les cellules souches adultes et les cellules souches embryonnaires.

Parlons des cellules souches adultes. Par exemple, si vous parlez des cellules de moelle osseuse, il y a des cellules dans la moelle osseuse qui sont capables de se différencier en plusieurs tissus différents, par exemple les muscles, le cerveau, le foie, les reins, les poumons. Donc il y a un grand potentiel pour la différenciation de ces cellules.

Les cellules souches embryonnaires sont encore plus polyvalentes mais là, il y a beaucoup de problèmes au niveau éthique. Donc il vaut mieux utiliser les cellules souches adultes.

Pour ce qui concerne les «scaffolds», les charpentes moléculaires, on peut utiliser différents types de polymères. Soit des polymères naturels du type collagène, des fibrines, qui sont souvent d'une autre espèce, qui posent des problèmes d'utilisation de protéines d'une autre espèce, voir les problèmes liés à la maladie de la «vache folle» par exemple. Soit des polymères synthétiques, des polyglycolides, polylactides, qui sont biodégradables.

Ou, maintenant il est possible d'envisager des polymères qui sont à la fois naturels et synthétiques, ça veut dire les protéines humaines recombinantes qu'on fabrique dans les cellules, par exemple dans la levure. La technologie existe maintenant pour produire ce genre de protéines.

Enfin, il y a les nanofibres intelligentes, les «smart» nanofibres. Je vous montre un exemple qui vient d'une publication toute nouvelle dans Sciences, il

y a quelques semaines. Là, l'idée, c'est de créer des molécules qui sont capables d'auto-assemblage et qui portent des signaux, des peptides, qui vont à la fois guider les cellules pour former de nouveaux tissus et induire les cellules à se différencier, dans ce cas-ci, pour former des neurones.

Les challenges sont de créer, évidemment, la bonne architecture tridimensionnelle pour favoriser l'adhésion, la différenciation, la prolifération et la migration cellulaire en tenant compte des interactions des cellules avec les matrices extracellulaires en utilisant les approches des nanotechnologies (auto-assemblage, impression tridimensionnelle, polymères intelligents) et il ne faut pas oublier le rôle des forces mécaniques.

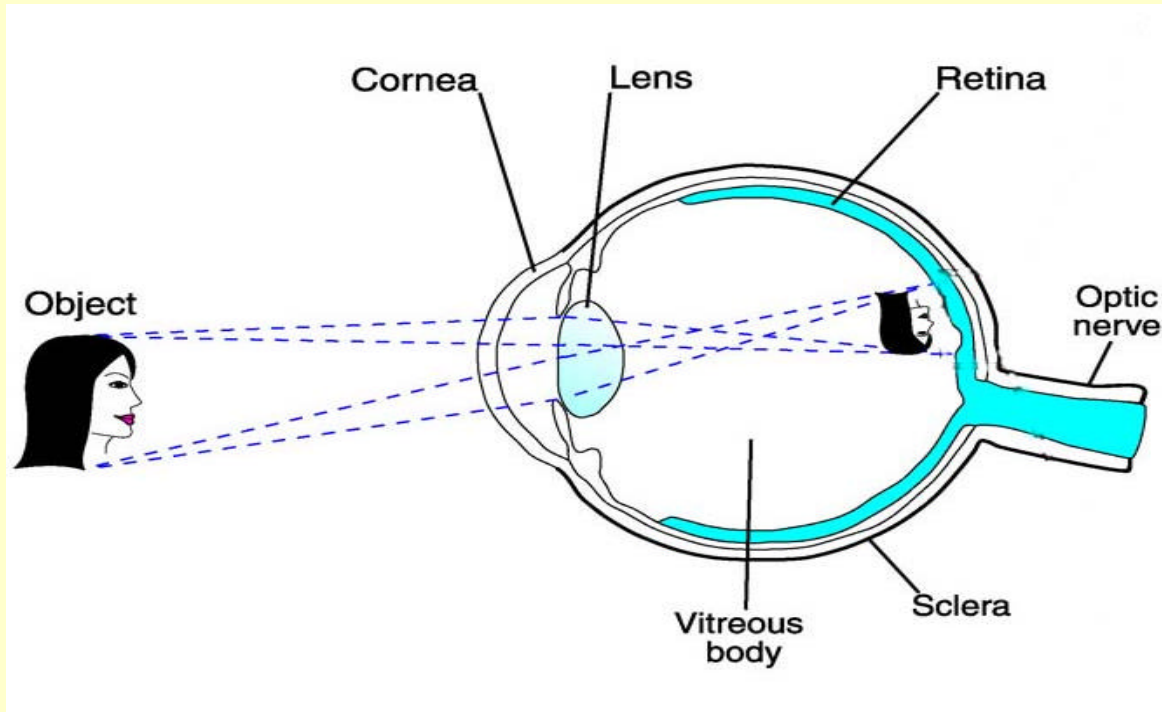
Pour les cellules souches, il s'agit de définir ces cellules souches et d'identifier et optimiser les conditions de culture.

Evidemment, lorsqu'il s'agit d'un produit, il faut penser au « scale-up » et au stockage des tissus reconstruits qu'on va essayer de mettre sur le marché.

Dans l'exemple de la cornée, nous avons la chance d'avoir reçu un contrat avec la Commission européenne qui a commencé tout récemment, le mois dernier, qui implique quatorze partenaires dans neuf pays. Le but, c'est de reconstruire une cornée par l'approche de l'ingénierie tissulaire.

Voici le consortium. Il y a plusieurs équipes dans différents pays et pas mal d'équipes en France. Il s'agit d'équipes de recherche fondamentale de plusieurs sociétés, des PME et aussi des ophtalmologistes, bien sûr.

Je vous remercie, M. FATTAL, d'avoir montré le même diagramme dans la présentation précédente... La cornée, c'est le premier tissu qu'on trouve dans l'œil ; c'est le tissu le plus important pour focaliser la lumière sur la rétine. C'est l'élément le plus réfractif de l'œil.



Pourquoi reconstruire des cornées humaines ? Il y a plusieurs raisons. Par exemple, le traitement qu'on utilise en ce moment pour réparer les cornées endommagées, c'est la greffe de cornées. Il y a 10 000 cas par an en Europe et un problème de manque de donneurs. Il y a des problèmes de maladies transmissibles (HIV, Creutzfeldt-Jakob, hépatite C).

Et aussi, il y a de plus en plus l'utilisation de la chirurgie réfractive afin de corriger les erreurs optiques dans les cornées et éviter l'utilisation des lunettes, des lentilles de contact, ce qui fait que ces cornées qui ont été opérées ne sont plus utilisables pour les greffes.

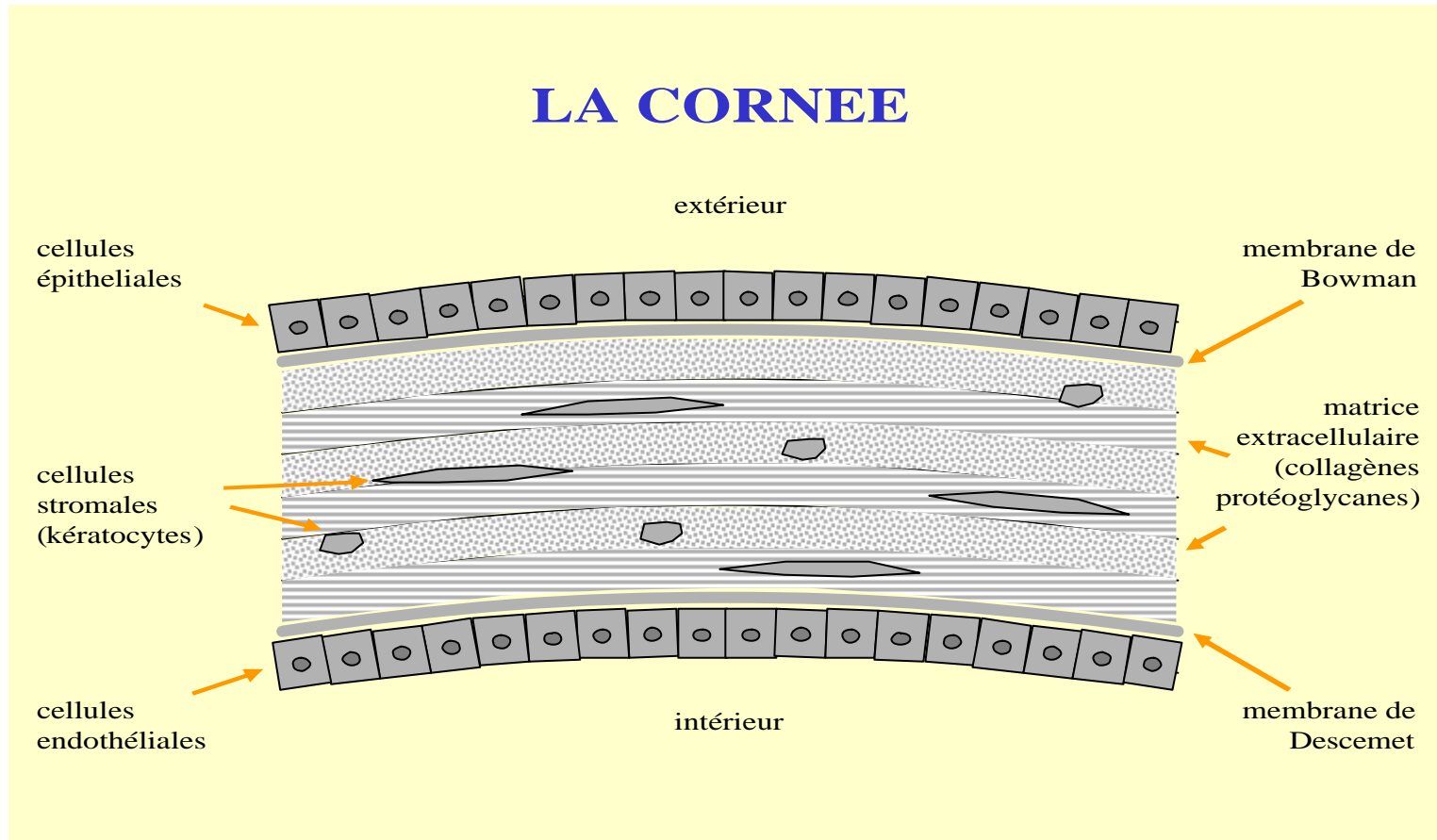
Les cornées artificielles qui existent actuellement sur le marché sont fabriquées à partir de polymères totalement synthétiques. Il y a plusieurs problèmes d'intégration, de stabilité, ce n'est pas du tout satisfaisant.

Dans le monde entier, il y a six millions de personnes qui sont aveugles à cause des maladies infectieuses de la cornée.

Un autre aspect, il y a un test qui s'appelle le test de Draize, qui est utilisé avec des cornées de lapins afin de tester des médicaments dans le domaine de la pharmacotoxicologie. Ce sera bien de trouver une alternative à l'utilisation des animaux pour ce genre de tests.

Voici, pour vous expliquer ce qu'est la structure de la cornée. C'est relativement simple, il y a trois couches cellulaires : la partie extérieure (la partie épithéliale), la partie intérieure (la partie endothéliale) et la partie centrale qui s'appelle le stroma.

## LA CORNEE



Dans le stroma, il y a différentes sous-couches qui consistent en plusieurs fibres de collagène avec des protéoglycanes dans lesquels aussi il y a des cellules stromales qui s'appellent les kératocytes.

Le but, c'est de reconstruire cette cornée à partir des protéines recombinantes de la matrice extracellulaire (les collagènes, les protéoglycanes) et les cellules, différents types de cellules qui seront issues des cellules souches adultes.

Bien sûr, il faut fabriquer une cornée qui est à la fois biocompatible, qui est stable, qui a les bonnes propriétés optiques de transparence, réfraction et les bonnes propriétés mécaniques aussi.

Au niveau de l'ultrastructure, on commence à arriver dans le domaine des nanotechnologies, voici une section d'une cornée ; vous voyez les différentes couches des fibres de collagène ; là, vous avez une image des différentes couches de collagène et vous voyez que, dans chaque lamelle, les fibres de collagène sont toutes parallèles mais, entre une lamelle et l'autre, il y a un changement de direction.

Donc, ça fait plusieurs couches qui sont plus ou moins octogonales et, dans chaque couche, si vous regardez en section transverse, vous voyez les fibres de collagène qui ont toutes le même diamètre d'à peu près 30 nm. C'est pour ça que la cornée est transparente. C'est parce que les fibres de collagène ont toutes la même dimension et sont très fines.

Notre approche, je suppose que c'est plutôt Bottom-Up, c'est de reconstruire ces fibres de collagène et partir des précurseurs qui sont des molécules solubles, des procollagènes, qui sont des bâtonnets d'à peu près 300 nm de longueur, qui sont des molécules solubles, et qui sont convertis en forme insoluble par plusieurs différents enzymes afin de former des fibres.

La dernière étape, c'est la stabilisation de ces fibres par des formations de liens par notre groupe d'enzymes.

Il ne faut pas oublier le rôle des protéoglycanes qui sont aussi un composant de la cornée, comme cela a été montré sur cette image-là. C'est une expérience sur une souris dont un gène a été inactivé génétiquement. Il s'agit du gène qui forme un protéoglycane appelé lumican. Vous voyez la cornée de cette souris-là ; là, c'est la souris sauvage et là c'est la souris dans laquelle on va activer le

gène et vous voyez que la cornée est opaque. Ça montre donc clairement la relation entre la forme de ces fibres et la transparence de la cornée.

Juste pour finir, dans notre réseau, nous avons deux équipes italiennes qui sont leaders dans le domaine des cellules souches épithéliales, qui ont développé une technique pour amplifier les cellules épithéliales à partir d'une région de la cornée qui s'appelle le limbe, qui se trouve autour de la cornée.

Pour les patients qui ont subi un accident de la cornée, une brûlure chimique par exemple qui fait que ces patients ne sont plus capables de voir, il est possible de prendre le limbe de ces patients, d'amplifier ces cellules en culture sur un support et de remettre une couche épithéliale sur les cornées endommagées et les patients sont à nouveau capables de voir.

Cela marche très bien en Italie. Pour l'instant, ce n'est pas effectué en routine en France, donc une partie de ce programme sera une étude multicentrique pour valider cette approche.

Le problème avec cette approche, si la partie stroma est aussi endommagée, la seule chose qu'on peut faire, c'est une greffe. Cette approche ne marche que si la partie épithéliale seule est endommagée. D'où l'intérêt de reconstruire la cornée entière pour un certain nombre de patients. Je vous remercie.

*M. Alain CIROU*

Merci. Je vous propose ainsi qu'à tous les intervenants de cette première table ronde de rejoindre l'estrade pour entamer le débat questions-réponses avec la salle. Très simplement, je vous demande de lever la main pour qu'on puisse organiser ces discussions. La parole est à vous.

## Débat

*M. Louis LAURENT*

C'est au sujet de la vectorisation des médicaments. Vous avez dressé un tableau très intéressant, vous avez dit qu'il y a pas mal d'équipes impliquées dans cette discipline, mais je voudrais savoir quels sont les verrous, qu'est-ce qui limite actuellement le développement de ce genre de thérapies.

*M. Elias FATTAL*

Aujourd'hui, ce que je n'ai peut-être pas dit, c'est qu'il y a un certain nombre de médicaments issus de la vectorisation qui sont sur le marché. Il y en a un grand nombre – il y a deux, trois grandes molécules qui sont sur le marché –, il y en a un grand nombre qui sont au stade d'étude clinique et vous devez savoir que, dans le développement d'un médicament, ces études cliniques, dans la durée, sont extrêmement longues. Il y en a un certain nombre qui sont en phase II, en phase III même d'étude clinique.

La grande difficulté aujourd'hui est celle de la vectorisation active, c'est de pouvoir finalement – et c'est vraiment l'objectif final de la vectorisation, cibler une cellule et une seule –, c'est de pouvoir d'une part trouver le bon récepteur qui ne se trouve pas partout ailleurs et, d'autre part, c'est la construction.

La construction du système, notamment d'un point de vue chimique, est assez complexe parce que là, il s'agit de coupler des protéines à d'autres types de molécules et de leur permettre de garder toujours leurs propriétés de reconnaissance. A ce niveau-là, on a des difficultés, on a des verrous techniques.

Pour les autres systèmes que j'ai montrés en amont, notamment les vecteurs qui échappent aux macrophages, là il y a des médicaments et d'autres systèmes qui sont au stade clinique.



***Une intervenante***

C'est une question pour M. Jean-Paul DURAND. Vous avez mentionné que les capsules étaient en développement, étaient sur le marché dans certains pays mais que, en France, ça faisait trois ans que vous essayez de les mettre sur le marché. Je voudrais savoir quelles sont les difficultés rencontrées, pourquoi c'est si long puisque finalement, financièrement, ça serait plutôt intéressant pour la Sécurité sociale.

***M. Jean-Paul DURAND***

Oui, je n'ai pas suffisamment précisé lors de ma présentation. La capsule vidéoendoscopie est actuellement implantée en France. Le problème, c'est qu'elle n'est pas prise en charge par un mode de remboursement qui soit à notre disposition. Donc, si on est dans le secteur privé, le patient doit financer lui-même les 600 euros. Ce qui, bien entendu, est toujours un frein important au développement de ce type de dispositif médical.

Je travaille avec le ministère sur la possibilité d'inclure dans les différents systèmes dont nous disposons en France le remboursement de cette capsule. Mais il admet tout à fait que cette capsule représente une économie en termes de diagnostic de l'intestin grêle.

***Un intervenant***

Je voudrais poser la question de l'interdisciplinarité, que vous avez plusieurs fois citée. Je voudrais savoir si le système éducatif y répond, aujourd'hui. Par exemple, M. Jean ROSSIER, vous dirigez une école si j'ai bien compris, qu'est-ce que vous faites pour y répondre ? Parce qu'on a besoin de savants aujourd'hui qui aient des connaissances assez étendues.

***M. Jean ROSSIER***

Je n'ai pas tout à fait compris votre question parce que j'étais en train de parler avec mon voisin, excusez-moi, j'étais le mauvais élève, là... Vous pouvez reposer le début de votre question ?

***L'intervenant***

Sur la multidisciplinarité, comment ça se passe aujourd'hui ? Est-ce qu'il y a des structures dans les systèmes universitaires, dans les écoles ?

***M. Jean ROSSIER***

Elle est essentielle parce que lorsque vous sortez de votre Bac, par exemple, vous êtes beaucoup plus multidisciplinaire que beaucoup de chercheurs plus tard. Et c'est un peu malheureux de voir que, au cours du temps, le chercheur s'hyperspécialise et devient un peu enfermé dans une tour d'ivoire et n'y voit plus grand chose.

Je crois qu'il est essentiel de rester toujours ouvert. Pourquoi, dans une école comme la nôtre, on arrive à avoir cette interdisciplinarité, même chez les patrons ? Parce que les étudiants doivent apprendre tout. Ils doivent apprendre à la fois de la physique, de la biologie, de la chimie et ils passent de laboratoire en laboratoire. Donc, généralement, ce sont eux qui collaborent sur des sujets interdisciplinaires et les patrons sont bien obligés de suivre.

Je dirais que, d'une façon générale dans l'enseignement, plus on monte, moins il faut de bons professeurs parce que ce sont les étudiants qui sont bons.

***M. Alain CIROU***

Une toute petite précision. Dans la troisième table ronde, vous avez une intervention qui s'intitule «La nécessité de formations interdisciplinaires», qui répondra aussi en partie à votre question.

***Un intervenant***

J'ai une question pour M. DURAND. J'aimerais savoir ce qu'il advient de la capsule après le diagnostic. Est-ce qu'elle est récupérée ?

***M. Alain CIROU***

Destination de la navette spéciale...

***M. Jean-Paul DURAND***

Vous voulez qu'on la réutilise ? Non, c'est un dispositif à usage unique, bien entendu. Il est éliminé, il est mû par le péristaltisme et est ensuite éliminé naturellement et à 95 % dans les 25 à 30 heures.

***Un intervenant***

J'ai une question générale pour les présentateurs. Quel est l'état de la recherche française en nanobiotechnologies ? Quelles sont les forces et les faiblesses et est-ce qu'il y a des études comparatives par rapport à d'autres pays ?

***M. Jean-Marc GROGNET***

Je ne répondrai pas directement à votre question mais je vais y répondre. Ce n'est pas l'état de la recherche française dont il faut parler, je crois que c'est de l'état de la recherche européenne, comment on se situe aujourd'hui au niveau européen.

Bonnes nouvelles. De toute évidence, il y a au niveau européen une force de recherche en nanobiotechnologies qui est très importante, qui va, et ça c'est extrêmement sensible, depuis le plus fondamental jusqu'au plus appliqué. On citera des équipes en Allemagne qui travaillent actuellement de façon extrêmement fantastique sur l'interaction ou l'interconnexion entre des neurones et des puces de silicium, par exemple, comprendre vraiment au niveau de l'interface ce qu'il y a, comment ça se passe, jusqu'à des équipes qui donnent naissance à des start-up. C'est-à-dire qu'on n'est plus très loin de l'appliqué, on n'est plus très loin de l'innovation qui crée de la richesse.

On a un niveau très intéressant. Jusqu'à présent, on avait un défaut, c'était peut-être qu'on n'apparaissait pas au niveau européen, on apparaissait trop

dispersés, trop fragmentés. Et puis, grâce à la Commission européenne et au Sixième PCRD, il est né récemment, pas plus tard que la semaine dernière puisque c'est la semaine dernière qu'était lancée l'opération, un réseau européen en nanobiotechnologies qui s'appelle « Nano2Life », financé à 8,7 millions d'euros pour quatre ans, qui permet vraiment de rassembler toutes les équipes européennes sur le sujet en travaillant du fondamental jusqu'à l'appliqué et en ayant une force, une masse critique suffisamment importante.

Cette masse critique est tellement forte qu'elle emporte l'adhésion même au-delà de l'espace européen puisque ce réseau est associé de façon formelle à des équipes américaines, à des équipes australiennes, à des équipes coréennes et à des équipes canadiennes. Je crois que là on a réussi un bon tour. Donc plutôt de bonnes nouvelles.

*Un intervenant* (Université Joseph Fourier, Grenoble)

Je voudrais poser une question à l'ensemble des intervenants. Dans leur présentation, on a l'impression que les nanotechnologies vont remplacer tout ce qui existait avant, c'est-à-dire les microtechnologies et tous les différents niveaux de la biologie. Or, à mon sens, les nanotechnologies viennent en complément d'un certain nombre de systèmes au niveau micro.

La question que je pose est : est-ce qu'il est prévu un certain nombre de recherches pour intégrer cette nanotechnologie dans des recherches peut-être plus conventionnelles dans le domaine de la biologie ?

*M. Jean ROSSIER*

Je crois qu'il y a une autre composante dont on n'a pas discuté, c'est que toutes ces techniques actuelles permettent de faire du multifactoriel, qu'on peut avoir des dizaines de milliers sinon des millions de données et c'est ça le plus difficile à l'heure actuelle, c'est qu'on a trop d'informations et on n'est pas capables de faire le tri rapide de l'information.

Dans le cas des puces à ADN, c'est exactement ça. Vous pouvez regarder les 30 000 gènes de notre patrimoine génétique et, après, il faut pouvoir les analyser. En fait, dans le cas de la biologie, le biologiste est un peu comme l'ingénieur météo aujourd'hui, avec cette grande différence que, si l'ingénieur

météo a dans ses ordinateurs le temps de la terre depuis une centaine d'années, s'il a la température de l'eau, de l'air en des milliers ou des millions de points du globe, on lui pose une question assez simple qui est : est-ce qu'il va pleuvoir demain ?

Le biologiste n'a pas ce type de questions. Il ne sait pas où il va parce que c'est trop complexe pour l'instant. Donc on a absolument besoin d'ingénieurs système, de gens qui ont l'habitude d'analyser des ensembles de données très complexes.

***M. Jean-Marc GROGNET***

Vous touchez du doigt un point important. Les nanotechnologies ne vont pas être utilisées telles quelles. Il est clair que l'on aura des nanodispositifs, des nanosurfaces, etc. inclus dans des dispositifs qui vont être de taille micro, dans des microdispositifs, dans des microsystèmes, eux-mêmes certainement dans des dispositifs de type macro parce qu'il faudra bien que les doigts les manipulent.

Vous touchez bien le fait qu'il n'y a pas que des nanosystèmes en soi, on va plutôt parler de « nano inside », c'est-à-dire de nanotechnologies dans d'autres dispositifs.

***M. David HULMES***

Si j'ai bien compris la question, je pense qu'il s'agit plutôt d'une évolution des disciplines qui existent déjà. On ne va pas oublier la biologie au profit des nanotechnologies, c'est une évolution des disciplines qui existent actuellement. Il n'y a pas un break entre les anciennes et les nouvelles disciplines.

***Un intervenant***

Vous m'avez presque volé la question, M. ROSSIER. C'était à propos justement de la gestion de cette multitude de données et sur la complexité qu'il y a à gérer cette masse de données très importante qu'on peut comprendre dans un test in vitro diagnostique et qu'on peut aussi essayer de voir sous

l'angle de vue où les nanotechnologies vont apporter des outils informatifs sur des systèmes intégrés comme de la physiologie cellulaire.

Y-a-t-il une cohérence scientifique dans les programmes en se donnant les moyens d'aller analyser et traiter correctement cette masse d'informations ? Est-ce qu'il existe en France une cohérence qui ferait que, effectivement, on se donne les moyens en trouvant des ingénieurs qui sont dédiés au traitement de ces informations.

C'est clair à comprendre en ce qui concerne le diagnostic, on le voit, c'est immédiat. Mais dans des sciences qui seraient plus fondamentales dans la compréhension des modalités du vivant sous des aspects multiparamétriques, en biologie, y a-t-il de telles actions ?

### ***M. Jean ROSSIER***

L'INRIA par exemple s'interroge. Ils ne sont pas très biologistes pour l'instant mais comme le directeur de l'INRIA est devenu le directeur du CNRS, peut-être qu'il y aura une perméabilité plus grande. A Grenoble également, il y a des plates-formes qui s'intéressent à tout ça.

Mais je pense que là vous touchez du doigt un gros problème, à savoir que l'accumulation des données va être un petit domaine par rapport à l'exploitation des données et que, dans un laboratoire de biologie habituel où il y avait dix personnes qui s'occupaient de créer des résultats, de créer des données, il y avait parfois un mathématicien. Maintenant, il y aura moitié-moitié, sinon plus.

### ***Une intervenante***

Je voudrais revenir sur le traitement des données. Moi, il me semble que ce n'est pas que le traitement des données qui est limitatif mais c'est également ce qu'on va faire de ces données. Il faut relier ces données expérimentales à un état physiologique, à une pathologie et ensuite, cette pathologie, savoir comment on va la soigner. Je pense que là, il y a un énorme pas qui n'est pas du tout franchi.

***M. Jean ROSSIER***

Je suis d'accord avec vous.

***Un intervenant*** (Laboratoires Grimberg)

J'ai une question à vous poser. Il y a quelques semaines, la recherche française était un peu dans la rue, il y avait des grèves. Donc là, je suis heureux de voir que tout va bien...Mais, est-ce qu'il y a beaucoup de brevets qui sont déposés sur les nanotechnologies, et en particulier dans le secteur médical ?

***M. David HULMES***

Ce n'est pas vrai que la recherche va bien.

***M. Elias FATTAL***

L'exemple de notre laboratoire. C'est vrai qu'on est dans un domaine où il y a une forte valorisation en termes de brevets, en termes de créations d'entreprise, c'est certain. Il faut savoir que le souci que nous avons, c'est que 70 % de notre financement, et c'est énorme par rapport à d'autres pays, proviennent d'un financement privé.

On peut donc dire que, pour nous, ce n'est pas un souci, mais ce qui reste un souci c'est qu'on n'arrive pas à se renouveler et à aller vers une recherche fondamentale qui est nécessaire pour pouvoir se renouveler. Notre souci, il est uniquement là.

C'est vrai qu'on est dans un domaine où il y a une forte valorisation et qu'on peut trouver des fonds privés mais ça, ça ne nous laisse pas la marge pour faire un travail fondamental qui, même dans le domaine que j'ai montré, est important.

***M. David HULMES***

Il faut dire que la concurrence est énorme. Pour notre projet, notre contrat européen, il y avait 450 demandes pour cet appel d'offres et 10 % ont été retenus. C'est difficile à trouver, l'argent.

***M. Jean-Louis PAUTRAT***

Il y avait quelques phrases dans ma conclusion qui peut-être donnaient à penser que tout n'allait pas si bien que ça. Je pense que la transdisciplinarité n'existe pas, que la relation étroite entre la création plus intellectuelle et la création technologique n'existe pas, ce va-et-vient n'existe pas entre les laboratoires d'innovation plus ou moins théorique et ceux qui appliquent. Les labos n'ont pas accès à des centrales technologiques. Je crois qu'il y a vraiment beaucoup à faire et il y a à refonder certainement une bonne partie de la science française.

***Une intervenante***

J'avais une question pour revenir sur les financements privés. Je sais qu'il y avait eu, il n'y a pas très longtemps, des scandales qui ne se sont pas vraiment répandus en dehors de la communauté scientifique sur des problèmes de publication trop rapide... de résultats qui n'avaient pas été confirmés parce que les chercheurs avaient reçu des fonds privés et que l'entreprise leur avait demandé de montrer que les fonds avaient vraiment servi à quelque chose. Donc ils n'étaient pas vraiment libres de dire que cela n'avait marché qu'à moitié ou qu'ils avaient encore besoin de vérifier.

***M. David HULMES***

C'est souvent l'inverse qui se produit parce que si l'on travaille avec les industries, il s'agit de brevets et les industries nous demandent de ralentir la publication pour que la propriété intellectuelle soit protégée avant de publier.



***M. Alain CIROU***

Pour garder l'image Up et Down, qu'est-ce qui pousse aujourd'hui la recherche ? Est-ce que c'est la demande ? Est-ce que c'est l'offre ? Quelle est la stimulation ? Vous avez parlé tout à l'heure de reconstruction et vous avez cité la peau, par exemple. On voit très bien les types de marchés qui peuvent apparaître. Est-ce que ces pressions vous les sentez, comme on les devine aussi dans les questions, la demande peut influencer fortement l'orientation de la recherche ?

***M. David HULMES***

La demande du public ?

***M. Alain CIROU***

Oui.

***M. David HULMES***

Oui, c'est sûr. Il est clair qu'il y a le besoin de guérir les patients de leurs maladies...

***M. Alain CIROU***

... jusqu'aux médicaments de confort ?

***M. David HULMES***

Si on ne peut pas voir, il faut faire quelque chose ! Il faut essayer de régler ce problème, donc ce n'est pas une question de confort.

***M. Jean-Marc GROGNET***

Dans l'aspect confort, on peut citer les micro-aiguilles. Ces micro-aiguilles sont des dispositifs que l'on met sur la peau et qui permettent de traverser la peau. C'est juste pour éviter la douleur. Ça permet d'administrer des médicaments mais un des objectifs c'est d'éviter les douleurs à l'injection. Donc là, il y a eu des recherches extrêmement importantes pour trouver des micro-aiguilles pour qu'elles puissent avoir entre autres cet objectif. Bien sûr, il y en a d'autres mais le confort existe, bien sûr.

***Une intervenante (CEA)***

J'aurais une question pour l'ensemble des orateurs. Vous nous avez présenté le potentiel extraordinaire des nanosciences pour mieux voir, pour mieux soigner, pour compenser les déficits, j'aurais une question concernant les risques. Y a-t-il des risques des nanotechnologies ou des nanosciences sur la santé ?

***M. Jean-Marc GROGNET***

Très courageusement, je renvoie cette question sur la troisième table ronde qui sera spécifiquement dédiée à ce sujet. Je crois qu'il y a trois ou quatre personnes qui aborderont les différents sujets. Il faudra reprendre votre question impérativement.

Juste un point sur la demande. Est-ce que c'est la demande qui pousse les recherches ? Certainement, mais on a vraiment besoin que cette demande arrive, revienne, soit exprimée et je voudrais dire que l'OPECST, entre autres, a son rôle à jouer.

Et cette réunion ici fait partie des éléments qui permettent de faire remonter cette demande parce que la demande n'est certainement pas uniquement une demande en termes de confort, elle est aussi une demande en termes de questions. Vous, vous soulevez un problème, est-ce qu'il y a un danger ? On doit répondre à ces questions et pas seulement en disant à la troisième table ronde.

*M. Alain CIROU*

Dernière question pour cette première table ronde.

*Un intervenant*

Ce n'est pas tellement une question, c'est plutôt une réponse à l'une des questions qui a été posée sur les brevets et l'état des brevets en France.

D'après notre expérience, on suit ce domaine depuis pas mal d'années, la France et l'Europe ont un retard considérable par rapport au Japon et aux Etats-Unis. Depuis l'initiative Clinton en 2000 pour lancer l'activité des nanotechnologies, on constate qu'il y a une activité très forte actuellement aussi bien au niveau de la recherche que de l'industrie aux Etats-Unis. En France et en Europe, on cherche encore.

Il y a quelques applications fortes mais il reste, comme ça a été souligné par Jean-Marc GROGNET, à rapprocher les laboratoires de recherche publics avec les réelles demandes du marché.

*M. Alain CIROU*

Merci pour votre observation. Merci Messieurs.

Je vous propose de conclure cette première table ronde là, d'enchaîner directement sur la seconde table ronde consacrée aux enjeux économiques. On marquera une petite pause à la fin de la seconde table ronde pour pouvoir respirer un petit peu et entamer le troisième volet.

Cette seconde table ronde est consacrée aux enjeux économiques des nanosciences, nanotechnologies. Je vais demander à M. Renzo TOMELLINI qui est chef d'unité nanosciences et nanotechnologies à la direction générale de la recherche (DG XII) à la Commission européenne de faire cette introduction de la table ronde consacrée aux enjeux économiques.

Voilà. La parole est à vous dans le temps que vous connaissez.

**DEUXIEME TABLE RONDE**

**LES ENJEUX ECONOMIQUES**

***Introduction de***

**Renzo Tomellini**

*Chef d'unité nanosciences et nanotechnologies  
Direction générale de la recherche, Commission européenne*

**Le point de vue d'une start-up**

**Marc Cuzin**

*Apibio*

**Les études de marché**

**Pascal Boulon**

*Yole Développement*

**Le financement**

**Bernard Daugeras**

*Auriga Partners*



## **Les enjeux économiques**

### ***INTRODUCTION***

**M. Renzo TOMELLINI**

*Chef d'unité nanosciences et nanotechnologies*

*Direction générale de la recherche, Commission européenne*

Je suis Renzo Tomellini, chef d'unité nanosciences et nanotechnologies à la Commission européenne.

Dans le cadre de la recherche, la Commission européenne a deux chapeaux. D'un côté, c'est une institution politique – Conseil, Commission, Parlement, Cour de justice, Cour des comptes – mais aussi une agence de financement. C'est une différence par rapport à ce qui se passe aux États-Unis et au Japon, nous avons le chapeau politique et le chapeau de la gestion de l'argent, des sommes importantes d'argent.

Messieurs les sénateurs, Mesdames et Messieurs, bon après-midi, merci pour l'invitation.

Monsieur le sénateur Lorrain parlait et s'interrogeait, est-ce que nous parlons d'une bulle ? Est-ce que les nanotechnologies sont une bulle ?

En tant qu'Italien, je dirais que c'est une mode qui est destinée à passer ou à rester. Je crois que la première session a donné des éléments suffisants pour dire qu'il y a du solide, que les enjeux sont grands, les possibilités sont grandes pour rendre service au citoyen, pour offrir des produits ou des services de qualité, pour rendre la vie plus sûre, plus simple, meilleure et réduire la souffrance.

Où nous en sommes ? Je me base un peu sur les questions qui ont été posées. Combien nous dépensons en général ? L'Europe et les États-Unis ont dépensé,

en 2003, presque 1 milliard d'euros, un peu plus en Europe, un peu moins aux Etats-Unis.

Grosso modo, aux Etats-Unis on est à 700 millions pour le Gouvernement fédéral avec toutes les agences (Département d'énergie, National Science Foundation...) et 300 millions pour les Etats (Californie, Massachusetts...).

Dans l'Union européenne, c'est un peu le contraire, ce ne sont plus les Etats membres qui dépensent (la France environ 180 millions d'euros en 2003, l'Allemagne 215 millions d'euros, 110 millions pour le Royaume-Uni, 60 millions la République italienne...) et, grosso modo, 180-190 millions au niveau de l'Union européenne dans le Sixième programme cadre.

Au Japon, on atteint quelque 700 millions, probablement, qui ont été alloués en 2003 et, grosso modo, la même chose dans les autres pays. On a la Chine, on a Taiwan, on a l'Australie, le Canada et d'autres, moindres, l'Inde, la Malaisie et les autres pays tiers.

Nous sommes dans une situation où l'argent public est déterminant. L'argent public est très important aujourd'hui, les nanotechnologies en sont à une phase de recherche très importante. On a dépensé probablement en 2003 quelque 3,5 milliards d'euros. C'est-à-dire, si on ajoute les qui ont été mentionnées contributions privées, on va peut-être arriver là, entre 4 et 5 milliards d'euros ou de dollars (prenons le dollar et l'euro comme équivalents pour cette analyse semi-quantitative) en 2003.

Quelle est l'estimation du marché ? On a différentes sources qu'on peut regarder tranquillement. La Deutsche Bank, la National Science Foundation, etc., sont toutes des agences qui ont fait récemment des estimations. Ces estimations sont bien en ligne les unes avec les autres. On considère un marché qui était, dans les années 2000, aux alentours de 80-90 milliards d'euros. On est entre 100-120 milliards d'euros en 2005. On pense atteindre les 1 000 milliards d'euros entre 2010 et 2015.

Là, il faut voir ce que ça veut dire. Est-ce que nous parlons de Bottom-Up, de Top-Down... Les nanotechnologies, comme ça a été dit tout à l'heure, ce sont une partie particulièrement intelligente dans un système qui est micro, mini ou macro. Il n'y a pas nécessairement l'objet nanotechnologique ou les nanorobots qui bougent et qui représentent un marché en soi. Les nanotechnologies sont et seront pour la majeure partie intégrées dans des systèmes micro, macro et mini.

En ce qui concerne les brevets, on peut prendre comme exemple trois grandes catégories de secteurs : les instruments (très très important), l'électronique et la mécanique, la chimie et l'industrie pharmaceutique. Nous voyons que la France est plutôt en avant – j'ai ici 72 brevets, chiffres qu'on m'a donnés mais je ne peux pas défendre les chiffres sur lesquels j'ai toujours des doutes –, la majeure partie de ces brevets porte sur la chimie et la pharmaceutique. Alors, la République française, dans ce message que je reçois, montre un grand intérêt pour ces secteurs.

Royaume-Uni et Allemagne, plutôt sur les instruments. Japon, plutôt sur l'électronique et la mécanique. Etats-Unis, grosso modo, c'est réparti entre instruments, électronique, mécanique, chimie et pharmaceutique d'une façon plus ou moins homogène.

Grand absent mais grand potentiel : la Chine. Quand on fait des comparaisons entre les dépenses dans les différents pays, on ne peut le faire avec précision parce qu'on n'est pas capable de savoir ce qu'on met vraiment dedans (le salaire des professeurs universitaires ; dans quelle mesure on met les investissements dans les infrastructures...) et quel est le pouvoir d'achat.

Les 50 millions dépensés en Chine, ce qui est le chiffre pour 2003, ont une valeur énorme. Et tous les indicateurs nous font soupçonner que la Chine sera une grande actrice dans les nanotechnologies dans cinq, dix ans à partir d'aujourd'hui.

Sinon, la situation des brevets est répartie, grosso modo, aux Etats-Unis et dans l'Union européenne. Evidemment, toutes les données nous indiquent des chiffres énormes pour les Etats-Unis parce que les brevets sont déposés plutôt aux Etats-Unis qu'en Europe.

La situation des brevets européens est fixée pour nous avec comme cap 2010 – mais probablement en 2010, ce sera déjà obsolète et il faudra voir les brevets mondiaux. Mais on est bloqué de toute façon pour les traductions parce qu'on n'a pas l'argent pour traduire tous les brevets. Il y a des petites peaux de banane...

Grosso modo, il y a une proportion raisonnable entre Etats-Unis et Europe.

Quelle est notre approche ?



L'approche qu'on propose, et j'espère qu'on arrivera à concrétiser avec une communication de la Commission dans quelques semaines, c'est une approche intégrée. Une approche qui regarde les nanotechnologies dans leur ensemble et essaie de regarder un peu tout. La vision européenne est une version intégrée, une vision responsable du développement des nanotechnologies.

Faire de la recherche signifie dépenser de l'argent pour produire de la connaissance. L'innovation signifie utiliser la connaissance pour produire de la richesse. C'est ce mécanisme-là qu'il faut mobiliser, mettre en dynamisme.

Nous avons reçu, en tant que Commission européenne, de la part des chefs d'Etat et les chefs de gouvernement à Lisbonne en 2000 l'objectif de contribuer à faire de l'Europe l'espace, l'économie, la société basée sur la connaissance la plus dynamique du monde dans les dix prochaines années.

Nous avons vu dans les années passées un phénomène en Europe qu'on peut appeler le paradoxe européen, c'est-à-dire que l'Europe était première dans le développement de la science, première dans les publications et, après, on a importé les technologies du Japon et des Etats-Unis. C'est-à-dire que les contribuables européens ont payé deux fois. Ils ont payé le salaire des professeurs universitaires pour leur faire faire de la recherche et ont payé après l'industrie japonaise ou américaine pour importer la technologie.

Dans les nanosciences, nous sommes à un moment où on a beaucoup d'éléments de connaissance, on fait de très beaux travaux mais on n'est pas encore au moment des paquets technologiques. Il y a très peu de choses « nanoreconnaissables » sur le marché. Il y a des chemises, des pneus, des crèmes solaires, il y a des cathéters, il y a des sparadraps, des systèmes autostérilisants mais il y a encore peu de choses nanotechnologiques.

Le défi, évidemment, est de ne pas faire des nanotechnologies un exemple du paradoxe européen. Au contraire, de faire un élément pour remettre l'Europe dans le coup dans des secteurs technologiques où elle a un peu trébuché dans le passé. Le fax a été inventé en Italie, développé par les Etats-Unis et vendu par les Japonais... Essayons de faire quelque chose de différent.

Il y a évidemment la production de la connaissance, il y a la gestion de la connaissance. On a parlé des brevets tout à l'heure. La culture des brevets est un défi pour les nanotechnologistes. On parle de multidisciplinarité mais il y a une culture du brevet complètement différente chez ceux qui travaillent dans

la biologie, dans la biotechnologie, ceux qui travaillent dans l'électronique, ceux qui travaillent dans la science des matériaux.

Je suis responsable pour la gestion, par exemple le projet «Nano2Life» dont on a parlé auparavant, et j'ai vu un autre projet magnifique qui est tombé à l'eau parce que les parties en présence ne se sont pas mis d'accord. Ils ont commencé à se bagarrer pour la question de la gestion de la propriété industrielle.

Ça c'est évidemment une clé de la réussite. Quand on parle de l'approche intégrée, quand on parle du développement des nanotechnologies, il faut penser à tout ça, il faut aussi penser à la gestion de la connaissance. Il faut penser aux industries qui existent, qui doivent entamer un processus de changement culturel pour être dynamiques, pour s'ouvrir à la nouveauté, mais aussi aux industries qui n'existent pas encore. C'est-à-dire aux professeurs universitaires, aux centres de recherche qui font des spin-off, qui font des start-up, qui lancent des nouvelles compagnies, mais ça c'est le programme que vont traiter les orateurs qui vont suivre.

Et qui doit, après, attirer du capital, de l'argent du marché. Et ce que les investisseurs nous demandent, demandent aux chercheurs, c'est l'excellence scientifique et technique. Les investisseurs mettent de l'argent si les professeurs universitaires ou les chercheurs ont vraiment atteint un niveau de leadership mondial dans leur secteur.

La question de la propriété des résultats doit être claire. Le management, la gestion aussi... Des idées excellentes conduites d'une façon misérable donnent des résultats nuls. Les idées acceptables très bien conduites donnent de très bons résultats. Donc le management, la gestion et les aspects éthiques feront l'objet de la troisième session, consacrés aux aspects éthiques et sociaux.

Je ne parle pas d'une approche morale de la chose mais d'une approche utilitaire. Les grands investisseurs, ceux qui veulent mettre de l'argent dans le triple A, AAA ou AAB, mettent de l'argent dans des secteurs qui sont neutres ou sûrs du point de vue de l'environnement et des aspects éthiques.

Ils veulent éviter des coups de barre type OGM, c'est-à-dire faire du développement responsable. Pas seulement une chose correcte éthiquement, correcte moralement, mais aussi une chose convenable pour l'économie parce qu'on donne une sécurité aux investisseurs. Et les investisseurs ont besoin de sécurité.

Voilà, j'ai terminé mes dix minutes et je m'arrête ici. Merci.

***M. Alain CIROU***

Merci à vous. On se retrouvera au moment de la table ronde mais juste une petite question. Vous avez donné un certain nombre d'informations mais avec un budget de plus de 100 milliards de dollars au ministère de la Défense américain, n'y a-t-il aucun investissement dans ce secteur ? Le savez-vous ?

***M. Renzo TOMELLINI***

Moi je parle des recherches civiles. Si on parle des recherches militaires, on change complètement... De toute façon, pour le moment, la majeure partie des investissements est utilisée pour la biodéfense et pour créer de nouveaux capteurs. Il y a, par exemple, tout le développement de poussières intelligentes. C'est quelque chose qui a été lancé à Berkeley en 1997-1998.

C'est un système conceptuellement plus simple à visualiser. Ce sont des petites particules de  $1 \text{ mm}^3$  où il y a le capteur, qui sera un capteur capable de reconnaître la molécule précise de l'anthrax ou l'ADN d'un certain monsieur qu'on veut attraper, etc. Il y aura une petite batterie, il y aura un petit système d'analyse de données et de transmission de données et voilà que la nanoparticule, la particule intelligente, la poussière intelligente peut faire son travail. Ça, ce sont des choses importantissimes.

Il y a tout ce qui concerne la miniaturisation, encore une fois pour la question de sécurité mais aussi pour la question spatiale. Le fait de pouvoir avoir des choses très petites qui consomment moins d'énergie et peuvent être envoyées dans l'espace d'une façon beaucoup plus sûre et plus économique. Dans l'espace ou dans le corps humain, évidemment.

***M. Alain CIROU***

Je demande à l'orateur suivant, Marc CUZIN de la start-up Apibio, d'abord de se présenter, de présenter cette start-up et de nous donner son opinion sur les enjeux économiques vus à travers une start-up.

## **Le point de vue d'une start-up**

**M. Marc CUZIN**

*Directeur technique Apibio*

Merci beaucoup Messieurs les sénateurs, Mesdames, Mesdemoiselles, Messieurs. Merci de m'accorder ces quelques minutes pour présenter ainsi l'activité.

Je viens du CEA. J'ai proposé cette création de société concernant les biopuces en 1998. La société a vu le jour en mai 2001 et aujourd'hui cette société est à certains points de vue véritablement une start-up, c'est-à-dire qu'on développe toute notre énergie pour conquérir des parts de marché pour vivre et pour devenir profitables.

Elle est start-up dans le sens où elle bénéficie de fonds pour aujourd'hui vivre et se développer, fonds qui sont à 95 % privés puisque Apibio est une filiale de BioMérieux SA qui est dans les dix premiers mondiaux du diagnostic in vitro.

Aujourd'hui, il est clair que les biopuces ont pour vocation de servir la santé et donc d'être appliquées à la médecine, de remplacer et d'aller plus vite pour donner plusieurs réponses à des analyses médicales, pour remplacer les techniques existantes qui prennent souvent, en raison de leur sensibilité et de leur aspect multiparamétrique, plusieurs heures, plusieurs jours, quelquefois quelques semaines pour fournir une réponse.

Nous nous appliquons, nous, à cibler aujourd'hui sur les marchés qui sont déjà accessibles en fournissant des sondes contrôlées, de qualité, pour une réponse sans ambiguïté. Nous travaillons un peu pour la recherche mais, vous allez le voir, beaucoup plus pour des secteurs déjà industriels, demandeurs.

Les biopuces, pour être utilisées en grande quantité, se doivent d'être simples d'utilisation, dans un environnement complet qui va depuis le composant qui est l'élément qui fournit une signature très précise d'une cible recherchée,

identifiant un gène, identifiant une maladie, les réactifs qui permettent d'assurer que la réaction tout au long de l'analyse est bien quantifiée, précise, et un outil de lecture.

Donc, il y a un ensemble à fournir à un client pour, après une formation, assurer un service à l'égard d'un utilisateur final. Et c'est dans ce secteur très précis, très ciblé de l'analyse et non pas de l'analyse multiparamétrique que nous nous plaçons.

Il y a, à côté de ça, puisqu'il faut utiliser ces puces dans un format qui correspond à l'utilisation que les biologistes ont aujourd'hui, qui est la microplaque, qui est bien connue de tous les biologistes, il faut avoir quelque chose de très convivial, de très simple.

L'utilisateur, demain, ne sera pas un Bac + 8 ou Bac + 11, ce doit être un laborantin de quartier, d'hôpital, un grand service d'analyse agro-alimentaire, un contrôle d'eau municipal, quelque chose qui devient vraiment banal et donc il faut développer l'utilisation, l'interface et la qualité jusqu'au bout pour qu'il y ait véritablement une réponse qui convient à l'utilisateur.

Aujourd'hui, nous avons une puce qui est relativement simple, développée peut-être sur des principes d'arrière-garde, c'est sur du pastique, mais pour autant vous voyez que ces sondes nanométriques qui font quelques vingtaines, quelques cinquantaines, quelques cent bases de long, 50, 70 m/oligonucléotides pour de l'expression, sont déposées sur une surface qui a une préparation pour que l'homogénéité, pour que la reproductibilité, pour que la sensibilité soient au mieux.

En développement, nous avons aussi avec le CEA, un brevet qui a déjà une dizaine d'années... Les brevets, c'est pour nous fondamental, on en a quand même environ 70 en portefeuille, pour une société de 35 personnes qui fait aujourd'hui 300-400 K€ de CA et, nous l'espérons, cette année un peu plus.

Nous développons, sur la base de brevets anciens qui commencent à entrer maintenant dans une phase totalement étendue au niveau mondial, différentes technologie et, avec le CEA, une fabrication de biopuces parallèles pour fabriquer, avec l'aide de la microélectronique et de l'adressage électronique, des puces par lot.

Cette révolution a clairement été initiée par le monde de la recherche. Aujourd'hui, le marché démarre par des domaines peu réglementés et c'est bien là qu'on peut faire tout de suite de l'argent, ce qui est la préoccupation d'une société qui est jeune, qui doit vivre et qui n'a pas d'autres revenus.

Les marchés, aujourd'hui demandeurs, sont l'agroalimentaire, l'environnement pour contrôler réellement tout ce que nous avons, tout ce que nous mangeons. Ce sont nos premiers clients.

Quant à la visée médicale, il a été évoqué tout à l'heure qu'elle prenait plusieurs années pour être réglementée, acceptée par les organismes de remboursement. C'est pour nous un grand frein, un gros problème que de devoir passer des milliers de cas, de devoir valider sur des grands nombres des puces pour telle et telle application à visée diagnostique d'abord et, bien pire encore, à visée thérapeutique.

La recherche, au début, a eu besoin de puces de forte complexité, souhaitant même mettre un gène complet sur une puce avec une réponse qui était d'abord de type oui-non, et pouvait donc entraîner des coûts élevés.

Lorsqu'on arrive à des utilisations très grand public, il faut penser beaucoup plus simple mais beaucoup plus précis, un contrôle qualité absolu (on n'a pas droit à un faux positif ni à un faux négatif). Et qui a envie de payer cher, même pour se contrôler ? Personne. Les organismes de remboursement veillent à cela de très près. Donc la préoccupation pour nous, aujourd'hui, est de faire une puce qui coûte quelques euros avec le contrôle qualité, avec les réactifs, et fournie de la même manière du 31 janvier au 31 décembre.

Ce ne sont les mêmes puces, Ce n'est pas la même voiture qu'on utilise suivant les utilisations. Nous ne faisons pas l'autocar grand tourisme, nous faisons la voiture de tous les jours, de tous les instants, de toutes les applications.

Parmi toutes les applications, la recherche de médicaments qui utilise pour développer un médicament environ 500 000 tests, représente est un gros challenge, avec les maladies infectieuses en contrôle hospitalier, la génétique humaine. Nous travaillons pour le contrôle agro-alimentaire avec des sociétés de service, avec des grands groupes. Nous développons pour le cancer, en validation méthodologique, des puces. Puis, en immunochimie ou en contrôle de toxicologie, nous travaillons avec des industriels de la cosmétique. En

particulier, LVMH Christian Dior a choisi notre plate-forme pour développer la toxicologie des produits cosmétiques.

Donc preuve de qualité, preuve de simplicité qui nous permettent d'avancer.

Mais aujourd'hui où est le marché ? Où est la concurrence ? Ce n'est pas Grenoble où nous sommes implantés, ce n'est pas Rhône-Alpes, c'est véritablement mondial.

Pour nous, notre souci, c'est que les Etats-Unis sont partis plusieurs années avant nous. Pour autant, il n'y a pas eu encore de grandes diffusions publiques, je crois que le chiffre est d'environ 500 000 puces produites il y a deux ans. La pénétration sur le marché américain est difficile parce qu'il y a eu beaucoup de protectionnisme dans les brevets déposés, dans les brevets de base, des brevets extrêmement simples mais de base.

Affymetrix, par exemple, qui est quand même le premier, le pionnier, le leader, possède aujourd'hui plus de 300 brevets qui bloquent quand même pas mal l'implantation sur leur territoire.

Des sociétés, non des moindres, se développent mais ce qu'il faut quand même avoir en tête, c'est que les levées de fonds pour ces sociétés, les start-up de notre style, aux Etats-Unis, ont levé quelques dizaines de millions d'euros pour travailler.

L'autre marché qui est important aujourd'hui, qui à mon sens prend une dynamique très vite et très forte, c'est l'Asie. Pour nous, notre principal concurrent en termes de produits et de formats est à Taiwan. Il est clair que, là-bas, la notion de brevet n'a pas de valeur, en tout cas pas du tout la même que chez nous. Donc la concurrence n'est pas la même.

Au Japon nous avons, sur des brevets qui mettent six ou sept ans à sortir, une petite PME qui s'appelle Hitachi qui propose aussi des lames de verre avec le génome humain et beaucoup de puces. Donc, la concurrence là aussi va vite.

Et n'oublions pas que des pays comme la Chine peuvent faire une validation biomédicale des puces avec des centaines de milliers de patients en quelques mois, sans problème de réglementation ni trop d'éthique, ce qui leur permet de valider très vite des puces applicatives.

La spécificité de notre domaine en termes économiques est que le retour sur investissement pour nos actionnaires est long. Donc, il faut des gens qui le sachent, qui soient prêts à investir longtemps et qui sachent que si l'on a un équilibre financier qu'on peut espérer à cinq ans, le retour sur investissement, hors valeur de l'entreprise, est plutôt à huit, dix ans.

Donc on est très loin de l'aspect microélectronique, de l'aspect standard, on est beaucoup plus proche de l'aspect pharmaceutique, et ça il faut bien le savoir au niveau investissement.

Les efforts technologiques et les validations sont très coûteux, nécessitent minimum 10 M€ J'ai cité les contraintes réglementaires, et comme les marchés sont très variés, cela demande de la part d'une petite structure comme la nôtre un gros effort commercial qu'il n'est pas toujours facile de faire.

Il y a aussi des contraintes administratives. Permettez-moi juste un petit focus sur notre situation qui n'est pas la seule, nous sommes filiale d'un grand groupe et plusieurs start-up le sont ainsi. A ce titre, nous ne sommes, ni vis-à-vis de la région, ni de la France, ni de l'Europe, une PME. Ce qui veut dire que n'avons pas droit à toutes les aides accordées aux PME. Ceci complique un petit peu la donne, les règles. Le financement, s'il est privé, effectivement il l'est, ferme la porte à beaucoup d'aides, ce qui ne nous facilite pas toujours les choses.

Un petit focus sur la TVA, ça c'est universel, j'en ai discuté avec beaucoup de mes collègues. Certaines aides incluent la TVA, comme celles du ministère de la Recherche qui nous sont utiles et précieuses pour défricher des sujets amont, mais elles incluent la TVA dans leurs montants, ce qui fait d'emblée 20 % de moins.

Ce qui n'est pas le cas au ministère de l'Industrie et des Finances dont un service nous dit : « Voilà une subvention exceptionnelle », alors que, un autre service qui ne connaît pas le précédent nous dit : « Ça, ce sont des revenus, donc c'est imposable sur la TVA ».

Donc on a un gros problème de management de ces deux poches du ministère de l'Industrie et des Finances, l'une qui donne et l'autre qui aimerait bien reprendre 20 %.



Enfin, je dirais qu'il y a des règles administratives et pures qui sont que tant que vous n'avez pas atteint vos fonds propres – je passe sur le détail en séance publique mais il faut l'expliquer –, si vous avez atteint vos fonds propres, on ne vous prête plus, on ne vous donne plus d'argent. C'est une petite règle très française, les fonds propres sont une limitation absolue à la capacité d'avoir des aides publiques.

Ce n'est peut-être pas vrai pour tout le monde puisque j'ai mis un « sauf pour ». Aujourd'hui, il y a des promotions exceptionnelles. Ce n'est pas la période des soldes mais il est encore quand même sorti, tous les ans à la même époque, un appel d'offres pour utiliser une plate-forme américaine. Permettez-moi de dire que j'aimerais bien profiter des mêmes règles de fonctionnement !

C'est-à-dire qu'il y a des plates-formes qui ont été équipées avec la plate-forme Affymetrix en France et qu'il y a, à ce moment-là, une aide et une subvention de 75 % si vous utilisez ces plates-formes qui sont implantées en France par les pouvoirs publics dans quelques génopoles, qui ont payé ces matériels et qui veulent aujourd'hui aider les chercheurs à les utiliser.

Pour la première phase, c'est très bien. Je dis simplement : à quand le soutien pour des produits de sociétés françaises à la même hauteur ?

Ensuite, pour se développer, Apibio comme d'autres sociétés qui vendent des services et des produits, a besoin de vendre et il ne faut pas qu'il y ait sur les mêmes objets, sur les mêmes produits, la concurrence de services publics.

Pour ceux qui veulent la référence, elle est sur le Web, vous voyez que l'appel d'offres Affymetrix de subvention à l'achat de puces et de réalisation d'expériences sur les machines des génopoles est soutenu à 75 % alors que, sur toutes les autres aides, nous avons 30, voire 35 % au mieux. C'est un petit peu mon souci, essayer aussi d'être la cible d'une telle offre en tant que produits de société française.

Sur le contexte international, j'aimerais souligner deux points avant de conclure.

Il y a une directivité quand même très différente entre les Etats-Unis, l'Europe et la France.

Après les événements du 11 septembre 2001 bien présents dans tous les esprits, il a été proposé en 2002 un appel d'offres bioterrorisme. Lorsque j'ai proposé aux autorités compétentes un projet d'environ 1,5 M€, on m'a répondu : « Non, il y a 300 K€ par projet ».

Sachant qu'un chercheur ou un travailleur coûte environ 100 K€/an, sur trois ans, vous voyez que ça permettait de mettre une personne au travail. Donc, nous nous sommes retirés, ne pouvant pas répondre à un produit de qualité dans ces délais.

En comparaison, la société CEPHEID, qui compte à peu près soixante personnes, a reçu de la Direction des Postes aux Etats-Unis, pour détecter l'anthrax dans les enveloppes, 130 M€..

A noter aussi une petite différence concernant les brevets et notre concurrence vis-à-vis de nos partenaires ou notre positionnement n'est pas non plus tout à fait le même. Il ne faut pas oublier que lorsqu'on publie aux Etats-Unis, on a un an, après, pour prouver, démontrer et déposer un brevet. En Europe, c'est l'inverse : dès qu'on a publié, on n'a plus le droit de breveter. Donc la règle n'est pas tout à fait la même.

Les perspectives, c'est ma conclusion, de quoi avons-nous envie et que pouvons-nous faire ?

Je crois qu'on a des forces, c'est clair. Je crois qu'on a l'envie de réussir. On a l'énergie, on a la volonté, on a la capacité, on a la confiance d'investisseurs, on a la qualité de recherche, nous travaillons avec plusieurs organismes publics (le CEA, l'Ecole normale, le CNRS, d'autres laboratoires), on a la force de nos brevets. Ceci, c'est ce qui nous aide.

Mais derrière, il y a de sérieuses contraintes réglementaires qui nous coûtent du temps pour vendre, pour réaliser. Il y a les engagements dont j'ai parlé, par exemple développement d'une puce pour l'anthrax, pour le SRAS, pour la légionellose, des tas de choses qu'on pourrait faire si on avait véritablement un contrat ou un engagement derrière de fourniture. Parce que s'il faut investir et avoir 70 % du travail à mettre de notre poche, l'actionnaire dit : « Stop ! Le retour, il est dans dix ans, ce n'est pas ce qui va vous faire vivre, je ne suis pas d'accord ».

Il y a le coût de la main-d'œuvre (quatre fois moins cher en Chine), j'ai cité mon concurrent sur le format microplaques qui est là-bas, la poussée véritablement globale de ces pays.

Ce que nous attendons aujourd'hui pour rester dans une course dynamique et gagner, je crois que c'est passé sur des contrats véritablement à un facteur d'échelle plus important, pour réaliser, pour vendre, et une prise en compte liée aux règles et au développement.

Je vous remercie de votre attention.

*M. Alain CIROU*

Merci, Marc CUZIN. On va réserver les questions à la fin de cette table ronde.

Je vais demander à l'orateur suivant, M. Pascal Boulon de Yole Développement, de se présenter, de présenter sa société et d'intervenir sur les études de marché pendant les dix minutes imparties. Merci.

## Les études de marché

**M. Pascal BOULON**

*Directeur adjoint Yole Développement*

Bonsoir. Je suis directeur adjoint de la société Yole Développement qui est une petite société composée d'une quinzaine de personnes et fondée par M. Eloy en 1998.

M. Eloy avait une responsabilité au préalable au sein du bureau d'études marketing du CEA où il a réalisé un grand nombre d'études de marché dans le domaine des microtechnologies, des microsystèmes en particulier.

Constatant un manque de prestataires pour réaliser des études marketing, et je reviendrai sur ce mot, il a décidé de fonder cette société.

Nous avons donc largement travaillé au cours des cinq dernières années sur le domaine des biopuces et des biocapteurs. Nous avons été missionnés à plusieurs reprises par l'Etat français notamment. Nous avons réalisé une étude à laquelle d'ailleurs il a été fait référence tout à l'heure par M. Rossier concernant les volumes de marché dans le domaine des biopuces.

Je vous disais tout à l'heure que j'allais revenir sur le mot marketing. En effet, le titre de ma présentation s'intitule «Les études de marché ». Ce n'est pas jouer sur les mots que de dire que, en fait, nous passons l'essentiel de notre temps, non pas à réaliser des études de marché mais des études marketing.

Il y a une grosse différence entre les deux et cela s'applique particulièrement bien au domaine de l'étude des microtechnologies et nanotechnologies. En effet, lorsqu'on réalise des études de marché, on s'attache à obtenir des données quantitatives sur le marché. On évalue un marché existant et on fait de la prospective pour essayer d'évaluer l'évolution de ce marché.

Lorsqu'on réalise des études marketing, on est dans le domaine du marketing de l'innovation, c'est-à-dire qu'on essaie, de mieux comprendre quelles sont

les attentes des industriels et en quoi les innovations qu'on leur présente répondent à leurs besoins.

On est généralement dans le cas de ce qu'on appelle une approche constructiviste, c'est-à-dire qu'on travaille en relation avec les laboratoires de recherche. Nous sommes en relation avec le CEA, le CNRS, l'INSERM, etc., ainsi qu'avec de nombreux laboratoires étrangers avec lesquels nous réalisons, laboratoires et entreprises, un peu plus de la moitié de notre chiffre d'affaires, et nous nous insérons dans la poursuite des travaux de recherche et développement.

Je parle d'approche constructiviste parce que nous sommes amenés à valider ou à invalider des hypothèses concernant le lancement de technologies, de produits ou de services innovants.

Nous travaillons avec les laboratoires de recherche pour décrire, par exemple, des développements dans le domaine du stockage de l'énergie appliqué à des dispositifs médicaux tels que les pacemakers et nous allons tester auprès des industriels, des prescripteurs, qui pourraient être amenés à acquérir cette technologie, leur intérêt pour cette technologie, bien comprendre leur cahier des charges.

Nous ne sommes pas amenés à prendre la photographie de marchés existants mais à peindre les marchés, à construire les marchés en essayant de comprendre quelles sont les attentes techniques des industriels mais également en essayant de comprendre quels sont les facteurs explicatifs de leur comportement.

C'est quelque chose que nous rappelons sans cesse car, en particulier en étant spécialisés dans le domaine des microtechnologies et nanotechnologies, nous sommes sans cesse confrontés à l'étude d'innovations pour la plupart majeures, pour lesquelles, bien souvent, nous sommes amenés à étudier des marchés qui n'existent pas. C'est-à-dire décrire des groupes d'utilisateurs potentiels qui vont constituer la cible principale, notamment de start-up.

Evidemment, nous réalisons également des études de marché. Tout à l'heure, il a été cité une étude dans le domaine des biopuces, mais nous n'avons pas la prétention, et je n'ai pas la prétention, à l'instant, de vous présenter des résultats sur le marché des nanotechnologies.

Il y a un tel foisonnement d'applications, que ce soit dans le domaine de la médecine ou dans d'autres domaines, que nous ne pouvons pas présenter de données générales, nous sommes obligés de travailler au cas par cas.

Si nous en revenons à des cas concrets, je parlais tout à l'heure du cas des pacemakers, les nanotechnologies peuvent permettre de développer des sources d'énergie qui auront des durées de vie plus importantes pour des dispositifs médicaux comme les pacemakers. Et, lorsqu'on s'intéresse à l'évaluation du marché, il est assez facile de quantifier le marché parce qu'on connaît le nombre de pacemakers vendus dans le monde, ne serait-ce qu'en étudiant le nombre de microsystèmes, de capteurs, qui ont été produits pour fabriquer ces pacemakers.

Donc là, le travail de l'analyste de marché est assez «simple». Il va certes tester l'innovation mais, lorsqu'il aura bien compris quel est le profil des clients, il va faire référence à des données de marché extrêmement diverses – dans les microtechnologies et nanotechnologies, on a affaire à tous les domaines industriels d'application – mais il va en tout cas disposer d'un certain nombre de données. Tout à l'heure, on parlait de la cornée, j'ai vu des chiffres précis. Donc on peut essayer d'imaginer quelle va être la part de marché prise par l'innovation développée.

En revanche, lorsqu'on s'intéresse à des marchés qui n'existent pas encore, et ce n'est pas une boutade, nous sommes amenés à étudier des produits qui n'existent pas encore sur des marchés qui n'existent pas encore... Donc, vous imaginez que la tâche est difficile ! Mais c'est dans ce cas qu'on est obligé d'avoir une approche constructiviste et, finalement, une fois qu'on est arrivé à décrire le profil type des clients, l'approche constructiviste consiste à construire avec les porteurs de projets – et en particulier avec les start-up puisque dans le domaine des nanotechnologies, nous avons affaire à de nombreuses start-up –, consiste à essayer d'imaginer quelle va être la croissance du marché pour cette entreprise en partant des moyens de l'entreprise. En partant certes du marché qu'on a décrit mais en revenant très rapidement aux moyens de l'entreprise.

En particulier dans le domaine de la médecine, si l'innovation répond à des attentes fortes et si le coût des produits ou des services est en adéquation avec les capacités du marché, le développement des entreprises est plus lié aux moyens que ces entreprises ont la capacité de mettre sur la table qu'au volume du marché. Peu importe le nombre de milliards, ce qui compte c'est d'être capable d'accéder au marché.

Je conclurai cette introduction en disant que, dans le cas des microtechnologies et nanotechnologies en particulier, il est nécessaire de réunir des fonds importants pour développer de nouvelles activités.

J'ai eu, il y a une semaine, l'occasion de présenter dans le cadre d'un séminaire de l'OMNT (Observatoire des micro- et nanotechnologies) les levées de fonds que j'avais pu recenser dans le monde au cours de l'année 2003. J'ai recensé une douzaine de levées de fonds. Malheureusement, je n'ai pas recensé de levées de fonds en France, la moitié de ces levées de fonds avait lieu aux Etats-Unis. Bien sûr, nous n'avons pas la prétention de toutes les connaître, et on en oublie peut-être certaines en France, voire en Europe, mais en tout cas, une chose est certaine, c'est que les levées de fonds allaient de 1 M\$ à 38 M\$, avec une moyenne qui se situait autour de 7-8 M\$.

Si on totalise sur quelques années les start-up qui sont vraiment génératrices des innovations, avec les groupes industriels évidemment – vous m'excuserez mais mon travail concerne essentiellement un accompagnement de start-up –, ces start-up réunissent environ 15 M\$, 20 M\$ pour réussir à faire émerger une activité. Donc ce sont des fonds très importants qui sont nécessaires pour créer les marchés. On est véritablement dans une dynamique de création de marché. Merci.

*M. Alain CIROU*

Merci Pascal BOULON. Comment trouver ces fonds pour des start-up dans un marché dont vous nous avez expliqué qu'il était virtuel, c'est la question qui est fondamentalement posée à l'orateur suivant, Bernard DAUGERAS, d'AURIGA PARTNERS.

## **Le financement**

**M. Bernard DAUGERAS**

*Cofondateur d'Auriga Partners*

Merci. Je suis Bernard DAUGERAS, le cofondateur d'Auriga Partners qui est un fonds de capital risque qui gère à peu près 200 M€ et qui l'investit uniquement dans les créations d'entreprise, les start-up à la fois de technologies de l'information et de biotechnologies. On est un petit peu à l'interface de ces deux secteurs.

Je suis docteur ès sciences en physique des particules, ce qui me qualifie particulièrement puisque je suis totalement incompetent en biotechnologies. Il y a deux significations : la recherche mène à tout à condition d'en sortir et il n'y a pas besoin d'être compétent pour réussir.

Je vais tout de suite répondre à l'orateur précédent parce qu'il y a un problème de terminologie. En arrivant tout à l'heure, j'ai écouté toutes les présentations, je me suis rendu compte, comme monsieur Jourdain faisait de la prose sans le savoir, puisque, pour nous, dans notre jargon de venture capitalistes, la thérapie cellulaire, les biochips, le drug delivery, ce n'est pas des nanotechnologies, ce n'est pas ce qu'on appelle nanotechnologie.

Donc, si on appelle ça nanotechnologies, alors il y a eu deux closings en France auxquels j'ai participé l'an dernier dans les nanotechnologies, l'un pour 12 M€ l'autre pour 5 M€ qui est en train de se terminer ce mois-ci à 12. J'ai participé aux deux, j'ai même été le leader des deux. Ça veut dire que les statistiques sont difficiles à trouver...

Moi, je ne m'occupe que de financement de créations d'entreprise, donc je vais rappeler brièvement ce qu'est un venture capitaliste. D'abord, on n'est pas des mécènes, donc on doit rémunérer nos actionnaires, on doit les rémunérer plutôt mieux que les Caisses d'Epargne, et ce n'est pas neutre ce que je dis. Ça veut dire que, nous, il faut qu'on gagne beaucoup d'argent pour



leur rendre plus d'argent qu'ils n'en gagneraient en achetant des bons du Trésor. Donc nous devons, nous, impérativement gagner de l'argent. La seule façon de gagner de l'argent, pour nous, c'est de faire des plus-values en capital sur les investissements que nous faisons.

Schématiquement qu'est-ce qu'on fait ? On achète des actions qu'on essaie de payer pas cher dans des sociétés en création. Avec l'argent que les sociétés récoltent, elles développent leur société, leur technologie –elles font de la R&D d'ailleurs encore !–, développent leur marché, créent de la valeur en faisant ça ; et on espère, nous, au bout de quatre, six, huit ans et quelquefois hélas beaucoup plus, sortir en vendant les actions plus cher qu'on ne les a payées. Et c'est avec la différence de prix que nous rémunérons nos actionnaires et, par voie de conséquence, nous aussi.

Nous sommes des spéculateurs, soyons clairs et nets. Mais je pense que spéculer c'est très bien. Tout le monde spéculé.

Le cadre général a des conséquences fortes et cela a été dit tout à l'heure très brillamment. Il y a quatre conséquences fortes.

Il faut que les sociétés soient fondées sur des technologies innovantes, différenciations exceptionnelles, je n'investis que sur la science de première classe, science de top niveau, et je crois que vous l'avez dit de façon tout à fait brillante.

Cela se dit rarement, on croit que les financiers ne financent que la recherche appliquée de bas étage et que la recherche noble est financée par le public. Ce n'est pas vrai ! Nous n'investissons que sur la recherche de top niveau. J'ai plusieurs prix Nobel dans mes sociétés, j'ai plusieurs prix Nobel dans les conseils d'administration de mes sociétés. Nous ne finançons que de la top recherche.

Deuxièmement, je veux dire un mot sur les brevets parce que ce n'est pas assez dit ici. S'il n'y a pas de brevets, on ne fait rien. Avec une institution qui est représentée ici, je me suis heurté à un problème, à savoir qu'ils ont publié avant de prendre le brevet, de sorte que je n'ai pas pu faire la société. On avait un projet de start-up et je n'ai pas pu le faire parce le scientifique, le sachant d'ailleurs très bien, a breveté. Et il m'est arrivé déjà de me promener dans les labos et de les empêcher de publier... C'était à huit jours près.

Une de mes plus belles sociétés actuelles, je l'ai rattrapée juste à temps. Deux jours avant une publication dans un congrès américain, j'ai appelé un de mes

amis, qui est le patron d'une société de brevets, qui est venu rédiger le brevet pendant le week-end avec lui. Et c'est devenu une de mes plus belles sociétés de portefeuille. Si je ne l'avais pas fait, il n'y aurait pas de société. Donc brevet, brevet, brevet, brevet, il n'y a que ça. Ce qui n'empêche absolument pas de publier !

Troisièmement : potentiel de marché important. Je crois que cela a été dit, je ne vais pas le rappeler.

Dernier point, mais c'est évident, il faut un management top parce que ces sociétés sont fragiles. C'est difficile, elles se heurtent à des PME comme Toshiba ou Hitachi, comme il a été dit précédemment, et c'est vrai ! Donc la seule façon de réussir, c'est d'être plus intelligents, d'être meilleurs managers, d'avoir une meilleure recherche, une meilleure propriété intellectuelle. Il faut être top.

Le cas des nanotechnologies : à la réserve sémantique près de tout à l'heure, moi je pensais naïvement que les biotechnologies, c'était plutôt des micro ou nanodispositifs plutôt orientés physique du solide, circuits intégrés, microfluidique, enfin tous ces machins-là dans la tranche des dimensions micro et nano, bien sûr, avec des tas d'applications dont beaucoup d'applications sciences de la vie, bien entendu. Je ne pensais pas que la thérapie cellulaire était incluse dans les nanotechnologies.

J'ai deux sociétés de thérapie cellulaire, l'une en Israël, l'autre en Belgique dans lesquelles on a investi pour la première 12 M€ la deuxième pour 17 M€

J'ai deux sociétés de drug delivery, sur des véhicules, un peu comme ça a été décrit tout à l'heure, assez astucieux, qui font du targeting positif d'ailleurs et sur lesquelles nous venons de terminer un closing à 12 M€ pour l'une et 10 M€ pour l'autre.

Je vais vous amuser un petit peu. Hors de ces applications classiques, on est en train de regarder quelque chose qui est assez amusant, qui hélas est à Minneapolis, qui est un spin-off de Oak Ridge National Laboratory. Pour ceux qui connaissent un peu, c'est un laboratoire de physique nucléaire. Je faisais partie de cette communauté, donc je les connais très bien.

C'est une nouvelle génération de batterie rechargeable, pas tout à fait encore nanométrique mais on espère y arriver. Pour l'instant, elle est strictement

micrométrique au sens propre du terme puisque c'est une monocouche qui est inférieure à 1 micron, qui est fabriquée par les techniques de circuits intégrés et qui a une densité électrique, une densité de charge absolument phénoménale. A tel point que ça peut alimenter des tas de dispositifs.

Elle est rechargeable par induction, donc elle est utilisable à distance in vitro pour des très longues durées de vie. On n'a pas encore décidé de faire l'investissement. Il faut lever une quinzaine de millions de dollars, donc une douzaine de millions d'euros. On est assez tentés, on va le faire. J'imagine de multiples applications de biotech !

Je pense qu'on va faire cet investissement uniquement pour qu'il serve, et ça répond à des questions, pour qu'il serve à permettre de nouveaux dispositifs de diagnostic, de drug delivery in vivo assez astucieux.

La question sur les pacemakers tout à l'heure sera envisagée dans ce cadre. Il n'y aura plus de batterie dans les dispositifs auditifs, par exemple. Vous les posez le soir, ils se rechargent tout seuls sur votre table de nuit, etc. Il y a des choses assez étonnantes à faire.

Attention aux effets de mode, ça été dit tout à l'heure. Y a-t-il un hype dans les nanotechnologies ? La réponse est évidemment oui. Il y a vingt ans que je fais le métier d'investisseur, j'ai connu trois ou quatre hypes comme ça. Le dernier, c'est celui de la génomique, on a vu à quoi il amenait...

Donc attention ! On ne financera jamais des technologies, on finance des sociétés. Je voulais le dire assez solennellement parce que ce n'est pas la même chose. On ne finance pas la fin de la recherche fondamentale. On finance des sociétés qui ont des projets, qui sont structurées et qui attaquent des marchés réels dont on pense qu'ils existent.

Je suis content d'avoir écouté l'orateur précédent parce que j'ai une sainte méfiance vis-à-vis des études de marché sur les produits innovants. C'est très très difficile d'imaginer les réponses du marché d'un produit innovant, surtout un produit qui n'existe pas, une technologie qui n'existe pas, en général en rupture par rapport à ce que nous faisons, c'est particulièrement difficile. Mais je crois que l'orateur a bien dit à quel point c'était un travail délicat à faire.

Y a-t-il de l'argent ? Oui, il y a de l'argent. Il y a beaucoup d'argent. Je vous ai donné les chiffres de quatre investissements dans ce secteur auxquels j'ai

participé. C'est vrai que les sociétés ont besoin de plusieurs dizaines de millions d'euros, c'est absolument vrai.

Les sociétés européennes dans lesquelles j'ai participé, et je considère qu'Israël c'est en Europe dans ce cadre là, ce sont des sociétés qui ont toutes levé plus de 10 M€ et qui s'apprêtent à en lever 20, 30 à peu près pour développer ça.

L'argent est principalement européen, il y a un peu de fonds américains dans ces entreprises, mais il est principalement européen. Donc ce n'est pas désespérant, il y a de l'argent en Europe pour créer des sociétés.

On a eu une crise très très violente en 2001-2002. La crise a commencé par le capital risque et je voudrais vous rappeler un petit chiffre : le 1er janvier 2002, il y avait 250 fonds de capital risque en Allemagne ; le 31 décembre 2002, il n'en restait plus que 50... Donc, il y a eu 200 sociétés de capital risque qui ont disparu en Allemagne en un an.

Je voudrais que tout le monde se rappelle ça, parce que c'est le mot risques. On dit toujours que les banquiers ne prennent pas... Je ne suis pas banquier, bien sûr... les financiers ne prennent pas de risques. Si, ils prennent beaucoup de risques. Je voulais vous le dire.

Typiquement, un projet, ça met quoi ? Ça met deux, trois mois à six mois à se financer quand c'est un bon projet. On insiste beaucoup sur la qualité du management, je l'ai déjà dit mais c'est absolument clair, à tel point que ce sont les patrons qui viennent nous présenter leurs projets. Ce qu'on fait immédiatement quand on aime le projet, on staffe la société et on recrute.

Nous sommes des gens actifs, on s'intéresse à ce que fait la société. Si ça ne marche pas, on prend des mesures drastiques, comme je l'ai fait cet été un peu en catastrophe au mois d'août dans une de mes sociétés. Ça a fait un peu de bruit mais c'est normal parce que si ce n'est pas ça, c'est le mur.

Donc pas d'inquiétude, il y a de l'argent. Si vous avez des bons projets, vous pouvez venir nous voir ! On n'a pas à rougir de nos confrères américains, dans ce domaine-là, on est plutôt assez bons. On n'est pas aussi bons partout mais, dans ce domaine-là, on est plutôt assez bons.

Dernier commentaire politique. Là, je pense que l'Europe en général et la France en particulier ne dépensent pas assez d'argent dans ces technologies innovantes. Je vais vous donner un chiffre : l'accroissement du budget du NIH l'an dernier est égal à la totalité du budget du CNRS. Voilà.

*M. Alain Cirou*

Merci. Je propose à tous les intervenants de cette deuxième table ronde de rejoindre le pupitre. Ouverture du bal des questions-réponses entre la salle et les différents intervenants.

## Débat

*M. Daniel RAOUL*

J'aurais une question à poser à mon voisin de droite, M. TOMELLINI.

Je crains que vous ayez utilisé dans les décomptes des crédits entre l'Europe et les Etats-Unis la méthode Coué. En tout cas, les comparaisons des fonds investis aux USA et en Europe dans les domaines que vous avez évoqués et le dernier chiffre qui vient d'être évoqué par M. DAUGERAS me font penser que entre l'accroissement, simplement dans le domaine du NIH, et puis le budget du CNRS, il y a quand même une distorsion énorme.

Je veux bien croire qu'il y ait des crédits en Europe, qu'il y ait un potentiel, ça j'y crois, mais ce qui me fait un peu peur, indépendamment de cette remarque – et je ne fais pas partie des gens qui croient à la France du déclin, je crois que l'Europe peut arriver à jouer dans un match entre l'Asie et les USA et pas simplement compter des points entre les deux – mais on oublie toujours les masses cachées aux USA et en particulier celles du ministère de la Défense. J'ai été frappé, lors de la visite que nous avons pu faire avec mon collègue Lorrain dans les différents laboratoires, des masses énormes du ministère de la Défense ! Et qui n'apparaissent d'ailleurs pas toujours dans les budgets officiels.

Ce qui me fait penser qu'on est réellement, en tout cas dans le domaine des nanotechnologies, enfin le couplage des deux, déjà dans une guerre économique et dans des enjeux en tout cas stratégiques au niveau mondial.

Si on prend l'exemple typique de Moreno, de Gemplus, tout le monde sait que c'est quand même une filiale de la CIA qui a racheté Gemplus. Ce ne sont pas non plus des philanthropes, les filiales de la CIA ! On est bien dans des enjeux économiques mais je pense que c'est plus large que ça et que c'est plus au-delà de la finance et des pouvoirs financiers. C'est un enjeu de maîtrise du monde. C'est le sens de ma question.

***M. Renzo TOMELLINI***

C'est une question très complexe. En ce qui concerne les chiffres, je crois que M. DAUGERAS s'est référé à l'augmentation sur plusieurs années...

***M. Bernard DAUGERAS***

Hélas non ! C'est beaucoup plus grave que vous ne le croyez ! Moi qui me promène dans tous les laboratoires du monde, j'ai l'impression d'être dans le Tiers-Monde dans les laboratoires français et d'être au paradis dans les laboratoires américains !

La situation est proprement catastrophique ! Moi, je représente quelqu'un qui dépense mon enthousiasme et mon argent pour ne pas être en décadence et pour justement créer de la valeur à partir des résultats des chercheurs. Et j'ai le regret de constater que je fais plus d'investissements hors de France qu'en France actuellement parce que je ne trouve plus, en France, la matière.

Je trouve ça particulièrement inquiétant. Je l'ai dit à Francis Mer, je l'ai dit à beaucoup de gens et je tire la sonnette d'alarme.

Aux Etats-Unis, depuis quatre ans, l'accroissement de la recherche américaine est égal à la totalité de la recherche européenne. Ça, c'est vrai depuis quatre ans. Mais c'est sur un an que l'augmentation du budget du NIH est égale à celui du CNRS. Donc je pense qu'on n'est plus dans la course ! Soyons clairs, nous ne sommes plus dans la course ! (*Applaudissements*)

***M. Renzo TOMELLINI***

Je ne vais pas rentrer dans cette polémique-là...

***M. Daniel RAOUL***

... Non, non, c'est indépendamment des chiffres qui complétaient mon sentiment. C'est suite à la visite aux USA et avec le cynisme américain qu'on connaît. C'est de dire, en gros : « Vous formez de très bons chercheurs, nous sommes capables de sélectionner les meilleurs post-doc et nous avons les moyens de les acheter, ce n'est pas la peine qu'on investisse ».

*Un intervenant*

Il y a véritablement un enjeu stratégique pour l'Europe !

***M. Renzo TOMELLINI***

C'est intéressant d'écouter ça, je veux seulement apporter quelques éléments de réflexion. Il y a, c'est que je disais dans mon intervention, une question de financement parce que si l'on ne se donne pas les moyens, on ne fait rien.

Mais il y a la question de savoir comment on dépense et ce qu'on fait en réalité. Il y a une question de mécanismes et quand je parlais du paradoxe européen, du concept de créer de la connaissance et, après, d'importer de la technologie, évidemment tout ça, ça ne relève pas seulement de la question de dépenser ou pas dépenser parce que, la connaissance, on arrive à la créer quand même. On peut arriver à discuter de ça, de la masse critique, et ça c'est le concept même de réaliser un espace européen de la recherche.

Mais il y a toute une série d'autres éléments qui comptent, par exemple les infrastructures. En Europe, où sont nos infrastructures ? Vous avez Grenoble, c'est un excellent exemple, vous avez eu le courage, l'argent en tant que République française et la capacité en tant que société structurée d'une façon suffisamment centralisée, de faire Grenoble.

Dans les autres pays, c'est impossible. Soit parce qu'il n'y a pas l'argent, il n'y a pas la masse financière critique, parce que les pays sont plus petits, soit parce que ce sont des pays fédéraux et ce sont des pays avec d'autres mécanismes.

Il y a la question de la formation. Si on arrive à avoir mille milliards d'euros de marché de matériaux non structurés basés sur les nanotechnologies, il faut avoir deux millions de techniciens, d'ingénieurs qui travaillent sur les nanotechnologies, c'est-à-dire qu'on a besoin des gens qui font ça.

On a besoin des structures, des mobilités des industries, d'une révolution culturelle à l'intérieur des industries et d'une perméation public-privé pour arriver à créer de nouvelles sociétés ; nouvelles sociétés qui vont, après, créer



des problèmes parce qu'il y aura une concurrence et les autres sociétés vont fermer.

Là, ce sont des occasions à ne pas rater dans le sens qu'on peut faire de l'argent mais on peut aussi perdre de l'argent. C'est un mécanisme beaucoup plus complexe. Hélas, il faut l'approcher avec une approche politique qui est complexe.

La question des chiffres. Je ne rentre pas dans les crédits militaires parce que le mandat que vous avez donné à la Commission dans le Sixième programme cadre est seulement recherche civile et on a même une clause qui nous empêche de mentionner le mot militaire. On verra sur le Septième programme cadre si on s'occupe de sécurité et du militaire ou pas. Ça, ça dépend des Etats membres. Mais si on reste dans le civil, on n'a pas en réalité trop de différences de chiffres. Là, on peut travailler sur les chiffres mais ce n'est pas le moment.

Où il y a le problème, c'est dans le manque de capital privé mis dans la recherche en Europe. Fondamentalement, les industries européennes sont sous-capitalisées. Ça, c'est un problème européen. Pourquoi ? Parce qu'il y a des dettes publiques importantes, parce que les bons d'Etat vont absorber l'épargne des citoyens, parce que l'industrie trouve moins d'argent, etc. Mais il y a un effet de sous-capitalisation dans les industries européennes et ça, c'est un problème.

Le problème sera de faire bouger et d'arriver à mobiliser de l'argent privé, arriver à trouver des mécanismes – j'espère que le prochain programme cadre sera une bonne occasion pour ça – pour créer des partnerships entre capital privé et capital public.

On a par ailleurs un article du traité, le 171, qu'on n'a jamais utilisé, qui pourrait être un très bon outil pour s'appuyer et créer ces systèmes.

Je suis d'accord avec vous, c'est un problème complexe, réponse politique, réponse articulée, mais ce n'est pas seulement une question d'argent. Ce n'est pas en mettant plus d'argent directement ici et là. Il faut voir où mettre l'argent et comment mettre l'argent.

### ***Une intervenante***

En discutant avec de nombreux collègues qui ont créé des sociétés soutenues par l'ANVAR, donc des gens qui viennent du public parce qu'il y a eu un gros effort fait en France, on leur donne des subventions assez facilement par l'ANVAR et toutes aides publiques mais, après trois ans, ces sociétés se retrouvent très souvent dans des difficultés très grandes.

J'aimerais qu'il y ait des commentaires ici d'experts pour nous dire pourquoi ces sociétés ont tant de difficultés après trois ans. Est-ce que ça tient au fait que l'on a décidé de soutenir, sans les sélectionner, des projets qui ne méritent pas de l'être ou, tout simplement parce qu'il y a des efforts importants de financement qui n'ont pas été faits ?

### ***M Bernard DAUGERAS***

Je veux bien répondre à cette question. Trois ans, c'est l'âge critique pour une jeune société, c'est vrai. Pourquoi ? Ce n'est pas anormal parce qu'il y a beaucoup de déchets, il y a beaucoup d'échecs. Moi même, dans mon métier, il y a des sociétés qu'on finance et qu'on arrête de financer parce que cela ne mène à rien. Parce que la science n'est pas là. Parce que le marché n'est pas là. Parce que God knows what... Donc, on arrête. Donc, oui, les sociétés ont des difficultés.

Très souvent aussi, ce qui se passe, c'est que les sociétés croient qu'elles vont se financer par l'argent public. L'argent public, c'est la meilleure et la pire des choses. Moi, j'appelle ça le baiser de Judas pour les sociétés. Elles croient que c'est de l'argent gratuit mais ça n'est pas de l'argent gratuit ! En général, il faut beaucoup plus d'argent pour réussir un projet, on l'a dit tout à l'heure, tout le monde l'a dit autour de la table. Il faut 10-20-30 M€ pour réussir un projet. Ce n'est pas l'argent public qui va faire ça !

L'ANVAR ne peut donner qu'une microscopique partie de ça. Donc, il faut que les gens lèvent de l'argent auprès de gens comme nous. Il faut qu'ils lèvent du capital, il n'y a pas d'autres solutions ! S'ils ne lèvent pas de capital, il n'y a pas de solutions. Or, très souvent, les gens ne veulent pas partager leur capital, donc voilà, c'est difficile. Mais c'est la vie.

***M. Marc CUZIN***

Je crois qu'il est clair, si l'on se met dans la peau d'actionnaires, et M. DAUGERAS vient de l'expliquer, au bout de trois ans, il faut qu'il y ait des perspectives. Or une start-up n'est pas liée simplement à des projets de R&D. Il faut que, la troisième année, il y ait vraiment une visibilité de prise de parts sur un marché avec des produits éprouvés, validés.

Là, il y a un point de concours qui est obligé, il y a quelquefois un passage de main qui doit être accepté ou doit être fait. Nous, on a changé de président l'année dernière. On a embauché ce mois-ci un directeur commercial et il s'agit d'aller à l'export, de valider, de retransformer l'essai parce qu'on a des marchés qui démarrent et sur lesquels il faut faire des preuves.

Et il est normal que la répartition qui est au départ 80 % de R&D et 20 % de perspectives de produits en vente, en fiabilisation et en production pilote, passe la troisième année à 20 % de R&D, 80 % de production pilote pour, après, se stabiliser comme toute société au bout de cinq ans, six ans, à environ 10 % de R&D, le reste étant du commercial, de la production ; c'est une structure qui n'est plus la même.

Il faut toujours anticiper ce virage, ce que nous essayons de faire. Ce qui impose de se remettre en question, ce qui impose de compléter l'équipe de management par ce qui convient au moment et aux besoins posés.

***M. Pascal BOULON***

Pour compléter, je voudrais dire que, actuellement, j'accompagne deux start-up. L'une basée à Saint-Etienne dans le domaine de la nanométrie, l'autre basée à Grenoble dans le domaine des piles à combustible.

L'argent qui est donné à ces entreprises et qui provient de l'ANVAR est capital pour l'étincelle du départ, pour commencer à créer quelque chose. Mais, effectivement, à partir du moment où l'on veut vraiment construire une gamme de produits, construire tout simplement une entreprise – parce qu'une entreprise ça se construit, ce sont des choses simples à réaliser mais il faut la construire l'entreprise – là, il faut beaucoup d'argent. Là, il y a besoin d'un soutien souvent massif d'institutions, de capital privé, donc pas de l'ANVAR.

***M. Daniel RAOUL***

Je voudrais simplement rappeler que les collectivités sont quelquefois coupables de la mortalité de ce genre de projets. Il y a souvent des prêts irremboursables qui ne font que plomber le haut de bilan de ces sociétés, c'est-à-dire que, au bout de trois ans, il faut rendre sous une forme quelconque. Je crois que ce n'est pas un service qu'on rend à ces business plans de jeunes sociétés. Je crois qu'on devrait être plus filtrants que ça, quitte à déshériter ou désespérer certains.

***M. Alain CIROU***

Peut-être une question à M. DAUGERAS. Vous avez dit quelque chose qui est surprenant. Vous avez dit ne vous intéresser qu'aux sociétés, aux sociétés elles-mêmes, mais cette révolution scientifique, technologique qui est annoncée dans le monde des nanotechnologies, économiquement est-ce qu'elle a un sens ? Est-ce que vous percevez aussi une révolution, non pas à la hauteur de ce que l'on peut connaître avec les sciences de l'information mais, pourquoi pas, économiquement un très fort potentiel ?

***M. Bernard DAUGERAS***

Je crois que oui. Encore une fois, ça dépend de la terminologie. Si on se ramène à la terminologie du jour, je pense que les cellules souches, la thérapie cellulaire au sens large du terme risque de changer le paradigme de la pharmaceutique.

C'est pour ça que j'ai placé quelques billes pour voir comment cela se passait et que j'ai commencé à y investir. Et c'est en train de se passer. Je crois que c'est en train de se passer. Je pense d'ailleurs que ça va être un choc culturel majeur pour l'industrie pharmaceutique qui est fondamentalement une industrie de chimie.

Ils ont beaucoup loupé le virage de la biotech. Il faut savoir, quand même, que les deux tiers des molécules pharmaceutiques en phase III actuellement proviennent des start-up de biologie, de biotech. Les deux tiers des molécules en phase finale de développement viennent de la biotech. Donc la grande industrie pharmaceutique a loupé cette révolution, soyons clair, je crains qu'elle loupe encore plus profondément la thérapie cellulaire.

Pour le drug delivery... oui. Mais ce n'est qu'un outil. C'est un outil important mais ce n'est qu'un outil. Quant à toutes les méthodes de diagnostic, oui, ça va se développer très fort.

Moi, je crois beaucoup aussi au système bon marché, applicable partout, comme vous l'avez expliqué pour Apibio est évident que ça va se développer. J'y crois beaucoup.

Il y avait une question qui avait été posée tout à l'heure sur le danger de cela, par rapport au risque. Nous, c'est quelque chose qui nous préoccupe énormément parce que l'argent qu'on met, on voudrait bien le récupérer. Ma réponse est oui, tout est risqué. Il n'y a pas de questions, c'est très risqué...

***M. Alain CIROU***

... C'est aussi le sujet de la troisième partie.

***M. Jean-Marc GROGNET***

J'ai une question pour Bernard DAUGERAS. On a appris une bonne et une mauvaise nouvelle. La bonne nouvelle, c'est qu'il y a de l'argent. La mauvaise nouvelle, c'est que vous ne trouvez personne pour le dépenser.

Quelle est la raison ? Est-ce qu'il y a une raison structurelle – je ne parle pas des raisons culturelles parce que ce n'est pas forcément les bonnes qu'on met en avant et c'est souvent quand on n'a plus de réponses qu'on sort les données culturelles –, est-ce que c'est un problème structurel ? Est-ce qu'on n'a pas été capables de mettre en place des masses critiques suffisantes sur certains sujets de recherche pour pouvoir faire le lit de start-up ?

***M. Bernard DAUGERAS***

C'est une bonne question et je suis un bon observateur parce qu'il y a vingt ans que je m'occupe du transfert de technologies, il y a vingt ans que je fais du capital risque. Or, je ne sais pas bien répondre à ça. Vraiment.

Dans notre premier fonds, Auriga 1, on a investi 60 % de nos fonds en France, à peu près. Dans le deuxième fonds sur lequel on a investi depuis fin 2002, on n'arrive pas à tenir les 50 % et cela nous traumatise un peu.

Moi, je suis assez patriote, je le reconnais, donc je fouine pas mal dans les labos... Je reçois beaucoup de dossiers français, je reçois énormément de dossiers ! J'en reçois deux par jour en moyenne, rien qu'en bio. Donc, ça fait beaucoup. Mais la qualité de ce que je reçois de l'étranger est quelquefois meilleure. Alors, pourquoi ? Je n'en sais rien.

Tout à l'heure, la question a été soulevée sur Grenoble qui est un très beau centre. On vient de faire deux investissements à Louvain, autour du CHU de Louvain, qui est exceptionnel, totalement exceptionnel !

Comment ils ont fait ? Ce n'est pas compliqué. Les autorités flamandes ont considéré que la biotechnologie était restructurante pour l'avenir de l'industrie pharma et que, donc, il fallait mettre de l'argent. Ils en ont mis massivement. Ils ont battu le rappel de leurs meilleurs chercheurs qui, comme chez nous d'ailleurs, étaient aux Etats-Unis, ils les ont ramenés à Louvain, ils les ont payés comme aux Etats-Unis, c'est-à-dire à peu près trois fois plus qu'en Europe et ils ont donné de l'argent aux labos.

Le résultat, c'est que j'ai déjà fait deux sociétés à Louvain et je pourrais en faire trois. Je ne peux pas n'investir qu'à Louvain ! Voilà, c'est un cas que je cite. Il n'a pas de valeur statistique, évidemment, moi je n'ai pas de valeurs statistiques.

### *Une intervenante*

Est-ce qu'investir dans les nanotechnologies et investir dans les nanotechnologies appliquées à la médecine, ce n'est pas deux choses complètement différentes ? Parce que dès qu'on parle de médecine, il y a forcément des délais qui sont beaucoup plus longs et je pense que les investisseurs sont peut-être moins prêts à mettre de l'argent, si le retour sur investissement est beaucoup plus long.

Je pense qu'on confond un peu les deux et que peut-être ceux qui créent des starts-up, ils ont un peu l'illusion que les retours sur investissement seront beaucoup plus rapides.

***M. Bernard DAUGERAS***

C'est vrai.

***M. Marc CUZIN***

Je crois que c'est très clair. Il y a peut-être un intermédiaire qui est tout ce qui est cosmétologie. Je l'ai évoqué rapidement. C'est quelque chose qui est lié à la santé sans avoir toutes les lois et les réglementations médicales. Mais c'est un marché qui demande beaucoup et qui est quand même...

Mais il est clair que ce n'est pas avec la médecine qu'on va pouvoir vivre dans les trois ou quatre ans qui viennent. Pas du tout ! Ça consomme de l'argent, il faut les validations technologiques, derrière il faut les validations médicales, après il faut les dossiers administratifs.

***M. Jean-Louis LORRAIN***

Je pense qu'il y a un autre créneau, indépendamment des cosmétiques, c'est quand même la partie diagnostique qui ne relève pas des mêmes contraintes.

***M. Louis LAURENT***

Du côté recherche fondamentale, on voit un type d'acteurs qui est plutôt anglo-saxon, qui est la société qui est là pour dix ans, vingt ans sans faire de profits et qui accumule les brevets pour être acteur majeur ou se faire acheter à bon prix quand ça démarrera.

Il y a un bon exemple que vous connaissez peut-être, c'est la société D-Wave à Vancouver, qui a accumulé une bonne partie des brevets sur le calcul quantique. Personne ne parierait là-dessus mais eux se disent : de toute façon, notre investisseur dit que ça ne coûte pas cher mais dans dix ans, quinze ans, si ça marche, ça peut rapporter gros. Quelle est votre position là-dessus ?

***M. Bernard DAUGERAS***

Moi, je ne peux pas toucher ça, évidemment. Je n'ai pas d'avis. Ce sont un peu des lubies de milliardaire ! Ça peut marcher mais je ne crois pas qu'on puisse fonder une stratégie de création de valeurs autour de ça. Je ne crois pas. Je n'en sais rien mais je ne crois pas.

***Un intervenant***

Dans votre expérience de vingt ans, vous dites que des gens qui vous ont confié de l'argent, c'est quand même mieux que la Caisse d'Épargne les revenus. Qu'attendent-ils ? C'est 10, c'est 50, c'est 100 % ? Sur dix entreprises que vous créez, il y en a une qui va devenir quelque chose de bien ? Est-ce que c'est de cet ordre-là ?

***M. Bernard DAUGERAS***

Ils attendent le maximum, c'est comme les moteurs de Rolls. Ce qu'ils attendent, ça ne se mesure pas tellement en rentabilité annuelle. Ils attendent des multiples, en gros. C'est-à-dire que quand ils me confient 100, ils aimeraient bien toucher 300. Vous pouvez faire les calculs, ce n'est pas simple.

Par exemple, pour un fonds qu'on a levé en 1992, on a rendu déjà quatre fois et j'ai encore deux sociétés là-dedans, je pense que je vais le rendre encore une fois, donc on va faire cinq fois sur ce fonds. Ils sont contents les actionnaires ! Ils sont revenus dans mes fonds suivants...

C'est pour ça que je suis encore en vie ! Tout le monde n'a pas cette chance. Mais ils ne viennent pas pour moins de 20 %, ça ne les intéresse pas.

***M. Alain CIROU***

C'est l'heure de la pause, 17 h 15 très exactement. Je vous propose de marquer une interruption de 10 minutes avant de reprendre pour la troisième partie.  
Merci.  
(Pause)



*M. Alain CIROU*

Je vous propose de reprendre maintenant. Si vous voulez bien regagner vos places.

En introduction de cette troisième partie, la troisième table ronde consacrée aux conséquences sociales, je vais laisser la parole quelques minutes au sénateur Lorrain pour une brève présentation de ce thème avant de laisser la parole à Mme SINDING.

**TROISIEME TABLE RONDE**

**LES CONSEQUENCES SOCIALES**

*Introduction de*

**Jean-Louis Lorrain**  
*Sénateur*

**Christiane Sinding**  
*Cermes – Centre CNRS Villejuif*

**Les préoccupations éthiques et environnementales**

**Douglas Parr**  
*Direction scientifique Greenpeace*

**L'acceptabilité sociale**

**Louis Laurent**  
*CEA*

**La nécessité de formations interdisciplinaires**

**Bertrand Fourcade**  
*Université Joseph Fourier, Grenoble*

**L'information des citoyens (« Nanomonde 2005 »)**

**Laurent Chicoineau**  
*CCSTI, Grenoble*



## Les conséquences sociales

### *INTRODUCTION*

**M. Jean-Louis LORRAIN**

*Membre de l'OPECST, sénateur*

Au cours de cet après-midi, par les questions qui ont déjà été introduites, je crois que le souci des conséquences sociales des biotechnologies – conséquences sociales, me paraît un peu dur comme expression, je crois que cela englobe toute une approche culturelle et sociologique, voire de type moral–, notre souci en souhaitant cette table ronde, c'est que l'acceptabilité sociale de la science mais aussi des produits que la science met dans notre société –j'en reviens au souci que nous avons eu, en particulier dans le cadre des préoccupations sur les ondes électromagnétiques ; bien avant, il y avait bien sûr le nucléaire– mais je crois que cette acceptabilité sociale, il faut absolument l'approfondir. Non pas pour faire avaler la pilule à nos concitoyens, je crois que ce n'est pas ça, mais que, vraiment, ça s'inscrive de façon tout à fait consciente, critique, pour nos concitoyens.

C'est vrai qu'il y a des préoccupations éthiques et environnementales. Tout à l'heure, M. DAUGERAS disait que les investisseurs tenaient compte des préoccupations éthiques et cela me confirme dans la position de dire qu'il n'existe pas, qu'il n'y a pas une éthique de l'entreprise ou une éthique de l'économie, il y a l'éthique en général.

Et cette éthique appliquée au marché ne serait qu'un des éléments, une des composantes dont il faut tenir compte de façon à ne pas effrayer et à offrir des produits qui correspondraient à une certaine mode éthique.

Je crois que les préoccupations éthiques sont des préoccupations, il faut le dire, supérieures. Sinon, ce mot devient complètement galvaudé. Ce qui ne veut pas dire que c'est ésotérique, que c'est tout et n'importe quoi, moralisateur et autre, bien au contraire. L'éthique, c'est un lieu de tensions au niveau de l'expression des valeurs et en aucune façon je crois qu'elle ne peut

être intégrée ou prise en otage par un système commercial, voire par une certaine préoccupation de type environnemental.

Je crois qu'il s'agit d'autre chose. Sur le plan de la profession, il y a des préoccupations déontologiques, il y a des préoccupations quant à la qualité mais je crois que c'est autre chose.

Cette table ronde aussi était souhaitée parce que nous pensons que nos concitoyens ont besoin d'information, voire d'éducation, dans ce domaine. Je n'oserais pas parler de vulgarisation, vous savez très bien le côté péjoratif que cela a eu, mais au contraire je crois que ce transfert de savoir est quelque chose qui nous paraît absolument fondamental et c'est aussi à la science de s'adapter en fonction des interlocuteurs, en fonction des angoisses, en fonction de tous les niveaux.

Je crois que, là aussi, on a tout un travail pédagogique à faire et le politique doit être aussi pédagogique. Mais, pour ça, il faut rétablir ou établir, pardon, des liens véritablement de confiance avec les experts et aussi avec les citoyens. Merci.

*M. Alain CIROU*

Merci, Monsieur le sénateur. Je propose à Mme Christiane SINDING d'introduire cette table ronde. Vous êtes médecin, pédiatre, historienne des sciences, directeur de recherche à l'INSERM et vous travaillez pour le CERMES, le centre CNRS Villejuif.

**Mme Christiane SINDING**

*Directrice de Recherche CERMES – Centre CNRS Villejuif*

Merci beaucoup. Je me permets aussi de signaler que j'ai fait partie du comité scientifique du Dictionnaire de la pensée médicale qui vient de sortir aux PUF et qui était dirigé par Dominique LECOURT. C'est un ouvrage collectif qui est destiné à aider à penser la médecine.

Moi, je ne suis pas du tout spécialiste. Je suis médecin, certes, donc j'ai quelques idées sur ces questions, mais je ne suis absolument pas une spécialiste au sens d'expert de ces questions.

Je vais juste essayer de proposer une ou deux pistes, comme ça, de réflexions à partir d'un schéma simple de définition de la technique parce que, en fait, c'est de cela qu'il s'agit. On a des inventions techniques, de technologie, et il faut essayer d'évaluer ou de prévoir les conséquences que l'invention de ces techniques va avoir.

Le schéma que je propose, c'est le schéma aristotélicien. Rassurez-vous ! Je ne vais pas partir dans un exposé de philosophie. Aristote définissait la technique comme un moyen en vue d'une fin, donc les problèmes vont se poser au niveau de la fin. La fin, c'est-à-dire la finalité, le but recherché par le développement de certaines techniques.

On a déjà commencé à en discuter, d'ailleurs, en posant la question de savoir qui, qu'est-ce que c'est que cette demande de médicaments, de thérapies. Demande sociale est un terme très vague, il faut essayer de le préciser, peut-être d'informer, on en parlera tout à l'heure, le public beaucoup mieux et d'essayer de voir s'il est vraiment demandeur de ces techniques, ce qui n'est pas totalement évident.

Qui décide ? Est-ce que c'est le public ? Non, probablement pas. Mais il faudrait faire des enquêtes sociales plus précises. C'est un avis que je donne comme ça mais qui n'est peut-être pas tout à fait justifié.

Mais est-ce que ce n'est pas plutôt la communauté scientifique ou les communautés scientifiques qui, on l'a dit, sont un peu dans leur tour d'ivoire ? En même temps, elles sont quand même insérées dans des sociétés et donc, un chercheur est à la fois scientifique, certes, mais aussi fait partie de la société, donc il a les besoins des autres citoyens. On ne peut donc pas dire qu'il est complètement coupé de ces fameux besoins de la société qui, encore une fois, demandent à être précisés.

C'est le problème de la responsabilité scientifique qui est un problème difficile, qui demande à être un peu éclairé, mais je ne vais pas me lancer dans ce débat ici.

Ce que je veux dire c'est qu'il n'y a pas seulement le problème de la fin et du but poursuivi, sans compter que souvent on n'arrive pas exactement avec toutes ces techniques et ces inventions à la fin qu'on voulait au départ. Souvent, on arrive à quelque chose d'un peu différent.

Mais surtout, au cours du développement et de l'utilisation des techniques en général, et plus particulièrement des techniques dans le domaine du médical, apparaissent un certain nombre d'effets secondaires qu'on n'avait pas prévus au départ. Tout le monde sait ça.

Je prends l'exemple des farines animales. Celui ou ceux qui les ont inventées (c'est probablement une communauté de chercheurs ou de scientifiques qui a inventé ça), c'est juste un exemple, il y en a bien d'autres, ne pensaient certainement pas, au départ, qu'ils allaient répandre une maladie qui ferait parler d'elle.

Ou ceux qui ont extrait l'hormone de croissance dans des hypophyses humaines n'ont pas pensé, c'était quand même un outil thérapeutique assez formidable, qu'ils allaient beaucoup plus tard contribuer à disséminer la même maladie, la maladie de Creutzfeldt-Jakob.

Il y a toute une série d'effets secondaires imprévus de pratiquement toutes les techniques, la technique en général. Alors, est-ce qu'il y a des problèmes plus particuliers au niveau des nanotechnologies ? Encore une fois, je ne suis pas compétente mais j'ai quand même lu quelques textes (...) pour généraliser un peu ou synthétiser que ces techniques posaient problème du fait qu'elles sont petites et qu'elles peuvent être disséminées facilement. On pense bien sûr à l'ouvrage de science fiction de Crichton mais bon... on ne va pas sombrer dans ce biocatastrophisme.

Les nanotechnologies en particulier, s'il y a des problèmes spécifiques, ça tiendrait donc au fait que les objets sont petits, micro ou nano, donc faciles à disséminer dans certains scénarios de science fiction, c'est pour ça que je me suis mise à parler de Crichton...

La deuxième chose, je crois que c'est surtout ça le point important, c'est que la plupart de ces techniques sont très informatisées, ce qui les rend extrêmement utiles dans les domaines biomédicaux mais qui peut faire aussi qu'elles peuvent être utilisées, par exemple, à des fins de contrôle des individus ou de traitements qu'ils n'auraient pas forcément souhaité avoir. On pourrait imaginer, par exemple, des distributions de psychotropes par ces dispositifs qu'on a un peu évoqués tout à l'heure.

Maintenant, si l'on en vient plus spécifiquement à la médecine, je crois que le schéma le plus simple pour discuter, c'est celui qu'on a dans le programme du colloque et que la plupart des intervenants ont suivi, c'est-à-dire que les problèmes vont se poser aux différentes étapes de la pratique médicale, notamment le diagnostic et la thérapeutique.

Au niveau diagnostic, je ne vais pas faire une énumération, ce n'est pas mon but. Mais simplement dire que, peut-être, même à l'étape diagnostic qui paraît neutre et innocente, on peut avoir des problèmes imprévus, notamment le cas du « diagnostic » génétique. Je le mets entre guillemets parce que je ne crois pas qu'il y ait de véritables diagnostics autres que cliniques.

Par exemple, une étiquette génétique de maladie collée à un individu peut avoir d'abord des effets fâcheux sur cet individu. Si ce diagnostic, autre exemple, est posé chez un embryon, on est dans un problème d'incertitude parce qu'on ne sait jamais exactement si la maladie apparaîtra et sous quelle forme elle apparaîtra, sauf dans quelques très rares cas de maladies dites monogéniques.

Donc on voit qu'on est toujours dans l'incertitude, contrairement à ce qu'on croit souvent. Ce problème de l'incertitude est l'un des problèmes majeurs de toutes les inventions techniques.

Pour continuer dans le domaine du diagnostic, on a évoqué des dispositifs qui sont quand même tout à fait intéressants, comme ces petites caméras miniaturisées dans des gélules. Pour le moment, on ne voit pas d'effets négatifs ou de problème social, sauf peut-être le problème du coût. Là, je crois



qu'on va aussi évoquer le problème de l'accès aux soins, la médecine à deux vitesses...

Maintenant, il n'est pas exclu, parce qu'il est toujours difficile de prévoir les effets négatifs, il n'est pas exclu que dans cette technique ou dans d'autres, on voie en cours de route apparaître des effets secondaires qu'on n'avait pas prévus au départ.

Ça, c'est au niveau du diagnostic. Maintenant, au niveau de la thérapeutique, c'est peut-être là –c'est l'impression que j'ai parce qu'on a quand même commencé à utiliser un certain nombre de ces techniques en médecine–, il me semble que c'est vraiment dans le domaine thérapeutique que, pour le moment en tout cas, ces nanotechnologies sont les plus prometteuses.

Déjà, les dispositifs qu'on a vus de distribution, de vectorisation des médicaments sont extrêmement intéressants parce qu'un médicament ne vaut que par la façon dont il est administré, les doses, la répartition dans les journées, le mode d'administration, etc... Il n'y a pas de molécules qui porteraient en elles la guérison ou l'effet palliatif. Ça, c'est tout à fait intéressant.

A priori, je ne vois pas de problèmes, sauf si ces dispositifs étaient utilisés à l'insu du patient, ce qui n'est pas impossible. On a vu dans certains pays, et ça doit exister encore, des utilisations plus classiques de médicaments comme les psychotropes pour traiter les opposants politiques...

Donc il n'est pas exclu, comme d'habitude, qu'on se serve d'une technique pour des buts qui n'étaient pas inclus ou prévus au départ.

Il y a, par contre, des dispositifs plus complexes tout à fait intéressants, je ne veux pas entrer dans le détail, comme par exemple la pompe à insuline qu'on a évoquée tout à l'heure, qui sont des dispositifs qui visent plus ou moins à remplacer un organe qui serait défaillant, comme le pancréas dans le diabète.

C'est l'exemple classique dans ces technologies mais c'est un exemple réellement intéressant parce que, s'il marche (il commence à marcher mais on peut progresser), il permettrait d'éviter le recours aux greffes d'organes qui sont quand même des techniques très problématiques à la fois sur le plan éthique, sur le plan des résultats, on n'en parle pas assez, et sur le plan bien sûr du don d'organes.

Je suis peut-être en train de dépasser mon temps... Excusez-moi, je vais m'arrêter là. Je finirai en disant que les problèmes posés sont à la fois liés à l'incertitude même de l'invention technique et puis ajouter quand même les problèmes économiques qu'on a évoqués, que je ne connais pas bien, les problèmes d'appropriation des brevets, etc... Voilà. C'est juste une petite piste de discussion.

*M. Alain CIROU*

Merci beaucoup, Mme SINDING. Je propose maintenant à M. Douglas PARR de rejoindre le pupitre pour présenter en dix minutes les préoccupations éthiques et environnementales. M. Douglas PARR représente la direction scientifique de Greenpeace et s'exprimera en anglais traduit en direct live.



## **Les préoccupations éthiques et gouvernementales**

**M. Douglas PARR**

*Direction Scientifique, GREENPEACE*

*traduit simultanément en Français*

(en français)

Bonjour. Merci de me donner l'opportunité de parler ici. Mon nom est Douglas PARR et je suis de Greenpeace Londres. Pardon mais je parle en anglais. Au lieu de quelque chose bizarre en français, je parle quelque chose d'intelligent en anglais. En français, ce n'est pas possible.

(M. PARR parle maintenant en anglais)

Je voudrais parler de différentes questions pour lesquelles j'envisage des problèmes possibles dans l'avenir.

Je voudrais d'abord vous présenter notre position sur la nanotechnologie : nous n'avons pas de position... La nanotechnologie est beaucoup trop diversifiée pour pouvoir avoir une position globale sur cette question. Par contre, il y a des questions qui sont soulevées en relation avec la nanotechnologie.

Beaucoup des allocutions qui ont été présentées cet après-midi concernent l'aspect médical de la nanotechnologie et je ne vais pas en reparler.

Tout d'abord, je dois dire que nous voyons des bénéfices de la nanotechnologie pour l'environnement et pour la société. L'un des exemples est l'énergie solaire bon marché dont nous avons désespérément besoin dans notre société et également la possibilité de détruire les déchets nocifs de l'industrie.

Je pense également que la société attend avec impatience beaucoup de développements qui se font dans le domaine de la nanotechnologie mais les applications dépendent de la recherche, du développement et du déploiement. Je vous parlerai plus tard de ces différents choix.

Nous, nous avons un souci particulier en ce moment concernant les nanoparticules qui peuvent entraîner des risques terriblement dangereux. Il faut bien comprendre ces risques, en connaître les effets, l'impact que cela a sur l'environnement. Les applications dans le domaine médical seront traitées par les organismes qui attribuent des autorisations de mise sur le marché dans le domaine médical.

En ce qui concerne l'environnement, il y a d'autres soucis concernant d'autres questions. Le développement des nouveaux capteurs risque de soulever des problèmes en ce qui concerne la vie privée et les données sur la vie privée.

Le développement des nouvelles technologies va soulever des questions concernant les brevets et le niveau de contrôle industriel. Il y aura également des problèmes du fait que les personnes qui ont un intérêt légitime dans ces produits seront exclues de la prise de décision en ce qui concerne le développement.

Un exemple est la consultation et l'implication des handicapés et leur droit à participer à ces recherches. Beaucoup de ces questions sont traitées dans un rapport qui a été publié l'année dernière. J'ai un exemplaire pour les personnes que ça intéresse.

Je voudrais vous parler maintenant de l'avenir et des choix qui seront soulevés avec le développement de la nanotechnologie.

Je pense que les applications à court terme ne seront pas révolutionnaires, elles développeront notre connaissance mais elles ne seront pas vraiment révolutionnaires. Par contre, les possibilités à plus long terme pourront apporter des révolutions industrielles. Parmi ces révolutions industrielles, nous pouvons citer l'assemblage moléculaire et également les nouveaux comportements chimiques présentés par le résultat de ces nanochimies.

S'il y a une nouvelle révolution qui intéresse chaque individu, alors se pose la question : dans l'intérêt de qui est-ce que cette technologie sera déployée ? Et la question est de savoir comment et quand.

A ce stade, la nanotechnologie a de nombreuses voies d'évolution possibles. Si le développement est essentiellement commercial, cela sera pour développer des produits et, à ce moment-là, ce sera dans l'intérêt des industries et des gouvernements. Est-ce que ça va entraîner des applications pour les pays en développement ?

L'un des choix auxquels nous serons peut-être confrontés sera le suivant : est-ce que l'on va développer les organismes génétiquement modifiés ou bien est-ce qu'on va développer les organismes déjà existants ? Est-ce qu'on va apporter de l'eau potable aux pauvres ou bien est-ce que cela sera utilisé pour avoir des pantalons proprement nettoyés ?

Ces questions ne sont pas différentes de celles qui se posent dans d'autres domaines scientifiques concernant les produits qui sont en cours. Mais je pense que la question des nanotechnologies est beaucoup plus importante que d'autres domaines technologiques.

Je voudrais parler du débat qui fait rage concernant les organismes génétiquement modifiés et la nourriture génétiquement modifiée. Je crois que le grand public a une bonne connaissance des questions à ce sujet. Il y a eu des recherches et des décisions qui ont été prises au niveau transeuropéen par plusieurs pays européens. La question est : qui bénéficie de ces recherches ? Qui prend les risques ? Et avec quelles incertitudes ?

Tout le monde est très sceptique sur la capacité de la science à prédire et à contrôler les choses nouvelles. En général, les gens ne croient pas vraiment ou se posent la question, se demandent si les gouvernements, l'industrie et la science vont se comporter de façon responsable.

Le document que j'ai ici (future technologies, today's choices) est disponible sur le Web et ces questions concernent aussi bien la nanotechnologie dans tous ces différents secteurs que les récoltes génétiquement modifiées (adresse : [www.greenpeace.org.uk](http://www.greenpeace.org.uk))

Je n'ai pas le temps maintenant de développer le sens des résultats que l'on peut prévoir sur les nanotechnologies. Ce n'est pas uniquement une question morale mais également un sens commercial. Créer des produits dont personne ne veut, ça n'a pas beaucoup de sens.

La première leçon qu'il faut tirer, c'est que la politique et les réglementations ne doivent pas être faites par des petits groupes d'experts et de bureaucrates. Il doit y avoir un engagement réel, ce n'est pas seulement une question d'éducation avec le public, ça doit aller dans les deux sens.

Comme je l'ai dit, la technologie est prometteuse mais quelles promesses est-ce qu'elle va nous offrir et quelles sont les promesses qui vont avoir la priorité ? Cela veut dire que cela implique des choix de la part des gouvernements, de la part des sociétés concernant la recherche et le développement et ces choix ont déjà été faits. Les gens ne comprennent pas toujours que les choix ont déjà été faits.

En ce qui concerne la santé et l'environnement, la question se pose sur les risques et il faut vraiment les étudier attentivement. On peut également avoir des preuves, ce qui associe les nanoparticules avec la santé.

Nous devons éviter de répéter les erreurs qui ont déjà été commises. Des erreurs telles que celles commises pour le DDT, l'amiante et la vache folle. Je répète que Greenpeace demande qu'il y ait un moratoire sur cette question. Nous le demandons très fortement.

Merci de votre attention.

*M. Alain CIROU*

Je vous propose de poser des questions si vous en avez maintenant car il y a un train qui doit ramener Douglas PARR vers Londres et je pense qu'il y aura moins de stress si ces questions se font maintenant.

*M. Louis LAURENT*

Vous parlez d'un moratoire sur les nanomatériaux mais, comme vous le savez, beaucoup de choses sont déjà nanostructurées comme le bois ou une coquille d'œuf. Où mettez-vous les limites pour un tel moratoire ?

***M. Douglas PARR***

Je vois une très grande différence entre les nanoparticules libres et les particules qui sont liées naturellement. Il n'y a aucun souci si les nanostructures restent liées avec leurs matrices, dans lesquelles elles sont liées originellement.

Par exemple, le nitrure de carbone est utilisé pour rendre l'acier encore plus robuste. Donc ça, c'est utile. Et je pense qu'il n'y a aucun risque que ces particules se libèrent. Donc, ça ne pose aucun problème.

A ce stade, nous sommes prêts à développer des nanoparticules synthétiques, et ceci par tonnes, et il faut savoir ce qu'on fait avant de démarrer.

***Une intervenante (journaliste au Figaro magazine, « Pages Sciences »)***

J'aimerais connaître votre background et depuis combien de temps vous êtes à la direction scientifique de Greenpeace.

***M. Douglas PARR***

Je suis directeur scientifique de Greenpeace depuis dix ans. J'ai un doctorat en physique-chimie portant sur les cinétiques en phase gazeuse.

***M. Laurent CHICOINEAU***

Vous dites que vous souhaitez l'engagement du public, pas l'éducation du public. Comment escomptez-vous avoir l'engagement d'un public qui ne serait pas éduqué et qui pourrait donc être très facilement manipulé ?

***M. Douglas PARR***

Je crois que la façon dont ceci peut être fait est encore à établir mais il y a des principes de base très simples. Il faut qu'il y ait une implication et une sélection du public et, pour cela, le public doit entendre ce qu'ont à dire les scientifiques pour bien comprendre. Ces techniques ont déjà été éprouvées, par exemple pour les jurés de citoyens ou pour les conférences du grand public.



Comment est-ce que ceci peut être construit et quelles questions poser ? Ceci reste à établir en démarrant et en essayant de le faire. Mais, actuellement, il ne se passe rien du tout dans ce domaine sur cette base et nous pensons que ce type de perspectives doit être envisagé maintenant plutôt que dans l'avenir.

*Une intervenante*

Bonjour. Pouvez-vous nous éclairer sur le type de controverses qui se développent aux Etats-Unis autour des nanotechnologies et la place que les Américains veulent donner au débat public au sein même du programme de développement des nanotechnologies.

*M. Douglas PARR*

Aux Etats-Unis, je ne crois pas qu'il y ait beaucoup d'implication du public. Il y a des universitaires qui disent qu'il doit y avoir une plus grande implication de la part du public. Mais ce qui est différent dans le système de financement américain, c'est qu'ils affectent des fonds relativement faibles pour les études de l'environnement. Les études scientifiques étaient assez limitées jusqu'à présent.

*M. Alain CIROU*

Merci beaucoup à vous. Je vous propose de continuer en accueillant l'intervenant suivant, M. Louis LAURENT, du CEA, pour les nanotechnologies et leur impact sur la société, l'acceptabilité sociale. Merci.

## **L'acceptabilité sociale**

**M. Louis LAURENT**

*Directeur de Recherche, CEA*

Je vais vous parler de l'acceptabilité des nanosciences. Je parlerai assez peu de progrès médical.

Je vais vous en retracer un peu l'histoire, pour ceux qui n'en seraient pas familiers. Lorsqu'on discute de la contestation des nanosciences, on situe souvent l'origine des temps au livre de Drexler, *Engine of Creation*, qui parle du développement dans le futur de petits nanorobots à l'échelle de quelques molécules capables de faire beaucoup de choses.

D'ailleurs, c'est une vue assez équilibrée. Une partie de son livre est dédiée à tous les bienfaits, une autre à la technique, mais vers la fin il discute aussi, dans un chapitre qui s'appelle *Engines of Destruction*, des effets négatifs, voire fortement négatifs.

Un peu plus tard, il y a un papier de Bill JOY, l'un des cofondateurs de Sun Microsystems qui a fait beaucoup de bruit. C'est un long monologue sur les nanotechnologies, l'intelligence artificielle, les biotechnologies, le devenir de l'espèce humaine. Je crois que ça s'appelait *Pourquoi le futur n'a pas besoin de nous*, ce qui est un titre assez évocateur.

Il s'est passé beaucoup de choses ces dernières années, c'est peut-être l'une des raisons pour lesquelles nous sommes ici pour en parler.

Il y a eu, en un an, d'abord la sortie du livre *La Proie* de Michael Crichton, qui est sorti un an avant aux Etats-Unis, qui a fait pas mal de bruit. Presque simultanément, le groupe ETC a sorti *The Big Down* plus une série d'autres rapports qui parlaient des nanotechnologies et des dangers associés, que ce soit les nanomatériaux, la gelée grise, les biotechnologies, un petit peu tout dans une série de rapports qui posaient à la fois des vraies questions mais qui,

du point de vue scientifique, n'étaient pas toujours rigoureux. Les questions, par contre, étaient tout à fait rigoureuses.

Vous avez tous entendu parler du prince Charles qui, je ne sais pas à cause duquel de ces deux ouvrages, s'est inquiété, a fait quelques déclarations et a convoqué des scientifiques au sujet de cette fameuse gelée grise qui risquait de dévorer le monde, en faisant allusion à l'œuvre de Drexler.

Il s'est passé énormément de choses ensuite. Greenpeace a sorti son rapport dont M. Douglas PARR a parlé précédemment. Il y a également eu des mouvements au Parlement européen, un certain nombre de députés ont organisé une réunion en juin. Je peux citer Caroline Lucas, qui est assez connue, elle a sorti sur son site Web, par exemple, une intéressante question sur les cosmétiques en disant que les femmes se prêtent aux expériences comme des cochons d'Inde. Sous-entendu : les nanoparticules, ce n'est pas très bon pour la santé.

Une enquête est en cours en Angleterre pour essayer de regarder à la fois sur des bases scientifiques mais aussi dans le cadre d'un débat public sur le danger des nanosciences.

Il y a d'autres mouvements de contestation. Je voulais citer aussi, j'y reviendrai, le groupe CASPIAN (Consumers Against Supermarket Privacy Invasion And Numbering), c'est dédié aux RFID dont je parlerai tout à l'heure, tous ces systèmes, ces petits capteurs qui font que bientôt, si aucune précaution n'est prise, on pourrait être facilement tracé en faisant des rapprochements entre les Cartes Bleues et les produits qu'on achète, par exemple.

Il y a énormément de papiers, des centaines de pages écrites... Je vais essayer de vous résumer ce qui fait peur, ce qui inquiète.

Avec mon collègue Jean-Claude PETIT, on a essayé de dire : il y a trois choses qui font peur, qui sont indépendantes. C'est un diagramme qui est commun à toutes les sciences, il n'est pas spécifique aux nanotechnologies.

C'est lié à des mythes : la transgression, le contre-nature, le fait de faire des choses qui dépassent ce que devrait faire l'homme qui veut être l'égal de Dieu, qui veut dépasser la nature. Vous avez le mythe de Prométhée qui est un bel exemple de ce genre de transgression et ce qu'il en coûte.

Une autre peur, on parlait de la gelée grise, des nanomatériaux, c'est la perte de contrôle, l'irréversibilité due à une grosse bêtise de l'humanité qui se met en danger.

Enfin, à l'autre bout du triangle, vous avez le mauvais usage. Un gouvernement ou un terroriste qui utilise la science, une invention qui n'est ni contre nature ni hors de contrôle mais il l'utilise à mauvais escient. Là, il n'y a pas de mythes. Il y a beaucoup de films de science fiction, mais je n'ai pas trouvé de mythe correspondant à ça.

Associée aux nanotechnologies ou aux technologies de l'information, vous avez toute cette série de craintes qui sont en fait différentes. C'est un peu arbitraire, d'autres personnes pourraient trouver que c'est mal rangé... Vous avez ici les choses qui font peur à la fois parce qu'on peut perdre le contrôle et à la fois parce qu'on veut être un peu l'égal de Dieu. La gelée grise, on veut créer la vie, faire des choses qui pourraient absorber la planète.

Le quantique aussi, ça fait peur. Quand on dit que les particules dans les cosmétiques ont des effets quantiques, ça fait peur à certaines personnes.

L'intelligence artificielle a fait beaucoup peur à une époque, beaucoup moins maintenant. Par contre, vous avez des choses réelles, ça a déjà été cité juste avant, comme le prion, les OGM, l'ADN recombinant dans les années 70 où on s'est mis à manipuler l'ADN des virus, des bactéries, à jouer avec et on a eu à un moment assez peur de ce qui pouvait en sortir.

Côté irréversible, qui n'est pas contre nature mais qui est bêtement irréversible, je dirais la nanopollution, le fait que des petits objets soient irréversiblement disséminés dans la nature. Vous avez le DDT, l'amiante.

Côté Etats malfaisants ou indéliçats, ou grosses sociétés, vous avez le non-respect de la vie privée, les nouvelles formes de délinquance qui pourraient apparaître. On connaît les spams avec les courriers électroniques, les escroqueries à la Carte Bleue, etc., ça veut dire qu'il y a de nouvelles formes de délinquances qui peuvent apparaître.

Un peu plus haut, en direction de la transgression, vous avez l'abus de tests ADN ou de tests médicaux, le fait qu'ils ne soient plus confidentiels ou qu'un

employeur pourrait faire une espèce d'horoscope à partir de votre ADN pour voir si vous êtes bon pour l'emploi.

Et puis en haut, plutôt vers le contre nature, vous avez le clonage humain, la manipulation de cellules souches d'embryons qui font peur non pas à cause de la perte de contrôle ou à cause d'un mauvais usage mais parce qu'on tend au contre nature.

C'est une série de peurs qui se retrouvent récurrentes dans tous ces articles. Mais en fait, je dirais qu'il y a, comme en marketing, un produit d'appel qui est la gelée grise. Souvent ces papiers mentionnent la gelée grise parce que c'est un danger à long terme, après ils passent à la suite. Mais c'est quand même le produit d'appel numéro 1.

Comme j'ai peu de temps, je vais vous parler de trois choses.

Les nanomatériaux et nanoparticules. C'est difficile de diaboliser comme ça les nanomatériaux parce que tout est nanostructuré ou presque tout – l'homogène, c'est l'exception –, le bois, les œufs...

D'autre part, c'est un peu simple de dénoncer la nanotechnologie en tant que telle parce que la combustion c'est de la nanotechnologie. La combustion, que ce soit du pétrole, même le gaz qui est réputé très propre, tout ça fait des nanoparticules. Et couramment, dans un environnement urbain, quand vous regardez la gamme en dessous des 100 nm, à chaque inspiration – si vous faites un peu de sport ça fait 1 litre – ça fait 10 à 20 millions de nanoparticules par inspiration que vous inhalez à chaque fois.

Donc, d'un côté, on peut dire que ça fait partie de la vie de tous les jours. D'un autre côté – je suis désolé, j'ai l'impression de paraphraser ce qui a été dit avant ! – il y a des raisons de se méfier.

Il y a d'abord les exemples du passé : l'amiante, le DDT, le platine des pots d'échappement qu'on trouve jusque dans les glaces du Groenland. On en trouve partout sur la planète, à des niveaux extrêmement faibles qui ne sont pas dangereux mais ça montre que lorsqu'on met un nouveau produit en circulation, il faut penser à tout. Peut-être qu'il y a moins de plomb dans l'air mais on est en train de recouvrir les pingouins de platine... Il faut penser à tout.

Autres effets observés. Les nanoparticules pénètrent dans l'organisme et peuvent s'accumuler dans le foie. Ça a été vu. Vous avez un article qui vient de sortir dans *Nature* où l'on voit de petites nanoparticules qui sont inhalées par le nez et qui réussissent à rentrer dans le cerveau. On l'avait vu dans les années 30 aussi, pour le virus de la polio, ce mécanisme de rentrée dans l'organisme.

Il y a beaucoup de choses qui ont été faites dans le domaine des nanoparticules mais ça ne vient pas de la communauté des nanosciences mais de la communauté de l'environnement. Beaucoup de choses se font avec l'air urbain, simplement.

Il y a des études épidémiologiques qui sont en cours, dont certaines d'ailleurs se font dans le cadre du réseau européen, d'autres aux USA, d'autres actions en France. On regarde les corrélations avec des pathologies, effectivement on en trouve. Mais le problème c'est que les nanoparticules, c'est comme le sable d'une plage, il y en a des tas de sortes. On ne sait pas si c'est un problème générique ou si c'est une espèce donnée de nanoparticules.

Il y a du travail en cours et je dirais qu'il y a des raisons de se méfier mais, en tant que chef d'un département de nanosciences, je dirais également que les nanosciences apportent de nouvelles façons de s'interroger sur ces problèmes qui existent, indépendamment de cette industrie. C'est un nouvel éclairage sur la pollution, sur les techniques de mesure et la caractérisation de ces objets. Donc je vois aussi comme bienfaits des nanosciences le fait qu'on ait une meilleure compréhension de notre environnement et des nouvelles techniques aussi.

Pour résumer, la situation est complexe. L'aspect moratoire me paraît difficile à mettre en œuvre parce qu'il y aurait très peu de produits, si l'on était purs et durs, qui ne sont pas nanostructurés. On ne sait pas quel est le critère qui fait qu'un produit est dangereux.

Effectivement, le fait qu'il puisse relarguer des nanoparticules est dangereux mais cela reste à préciser. C'est effectivement un sujet d'étude important.

Après, on y reviendra, qui décide de la mise d'un produit sur le marché ? Est-ce qu'il faut une réglementation ou est-ce que ce qui existe est suffisant ?

Si on fait une analogie, ce genre de paradigme ressemble à ce qui s'est passé avec les OGM ; ils sont rentrés sur le marché et puis on a réfléchi après à la réglementation.

Je vais maintenant vous parler de la manipulation de la matière atome par atome. Je n'ai pas parlé de gelée grise, c'est plus général que ça.

Le but ultime des nanosciences, dans un siècle, ce sera de manipuler la matière atome par atome. Ça fait peur, ça se vend bien aussi... D'abord, je dirais que le vivant le fait. Le ribosome c'est une usine dans chaque cellule, il y en a des tas, qui prend le code génétique et qui fabrique des protéines avec. Ce n'est pas atome par atome, c'est acide aminé par acide aminé.

Les plantes qui poussent dans la nature, en fait, ce sont des nanorobots qui fabriquent des constituants de la plante, que ce soit la cellulose, les protéines, et ça pousse.

Le fromage, c'est un produit de haute technologie. Vous avez des organismes, des cellules qui bricolent le lait pour en faire du fromage.

Pour être plus sérieux, il y a un autre thème qui avait été lancé par Drexler, c'est cette manipulation ex nihilo. Il disait que l'évolution naturelle, la nature, a fait un truc formidable mais rien ne dit que c'est un optimum. Il prend une image assez proche de ça en disant que le cheval ne va jamais, sous l'influence de l'évolution naturelle, devenir une jeep. Il dit qu'il y a peut-être d'autres façons de faire mieux. C'est ce qui a été discuté dans son fameux livre.

C'est quelque chose qui est à très long terme. Personne n'a la moindre idée de comment faire quelque chose de ce type-là. Il y a actuellement des discussions sur le principe, sur la faisabilité. Je dirais que ça rejoint l'exobiologie. C'est un peu la question : existe-t-il une biologie parallèle qui ferait appel à autre chose que de l'ADN ou des protéines ?

C'est une question qui est à long terme. Les gens ne travaillent pas dans ce domaine mais on peut comparer ça avec l'état de l'art actuel, on sait faire des petits assemblages, des nanomoteurs.

Ce qui est le plus proche de cela actuellement, c'est plutôt l'aspect biotechnologies. Comme je vous l'avais dit, la nature fait ça, donc on peut laisser l'idée de Drexler à court terme qui consiste à dire : refaisons ce que fait

la nature. Parce que vraiment, pour l'instant, c'est hors de portée, même s'il y a d'excellents livres de science fiction qui font peur...

Par contre, ce que font nos collègues biologistes, avec les physiciens, ce sont des choses qui ont des points communs. Par exemple, l'idée c'est de prendre le vivant et de le simplifier jusqu'à voir quel est l'être vivant minimum possible – il y a un programme aux Etats-Unis, il y a des recherches en Europe aussi –, quel organisme vivant a le moins de gènes, est le plus simple possible. C'est un petit peu pour voir ce qu'on peut faire pour maîtriser les choses.

Vous avez une bactérie célèbre, elle n'a que 517 paires de gènes, qui est l'un des organismes avec le plus petit génome. On arrive à réduire à peu près à 300 en l'aidant un petit peu à survivre. C'est pour l'instant l'organisme minimum.

Vous avez des projets plus futuristes notamment Craig Venter qui, après ses aventures sur le génome humain, s'est engagé dans un institut pour les énergies alternatives biologiques, qui a comme idée de créer des organismes synthétiques pour séquestrer le carbone –il veut larguer cela dans la mer pour absorber le gaz carbonique– ou alors pour fabriquer de l'hydrogène.

Ce genre de travaux pose des questions à court terme, on y reviendra, mais ce n'est pas une situation hors contrôle, c'est fait dans le cadre de comités d'éthiques.

Le dernier point, c'est les RFID. Ce sont ces petits objets de la taille d'un grain de riz qu'on peut implanter sous la peau et qui échangent des informations avec l'environnement.

Il y a eu, notamment aux Etats-Unis, des réactions assez fortes sur le fait que si on mettait ça dans des objets du commerce, on pouvait tracer les gens jusque chez eux, savoir ce qu'ils avaient acheté. Ce mouvement avait lancé des campagnes de boycott contre Gillette et Benetton parce qu'ils étaient suspectés d'avoir des projets dans ce sens.

Vous avez également des sociétés qui proposent d'implanter ça dans le corps. Cela a été fait, aux Etats-Unis, en Angleterre, à des fins de sécurité. Au Mexique, vous avez une société qui le propose pour vos enfants, pour les protéger contre les kidnappings.



Dans le domaine de la santé, lorsque vous avez un malade, plutôt qu'il soit à l'hôpital, c'est vrai qu'il est mieux qu'il puisse sortir de chez lui mais qu'on puisse éventuellement le retrouver.

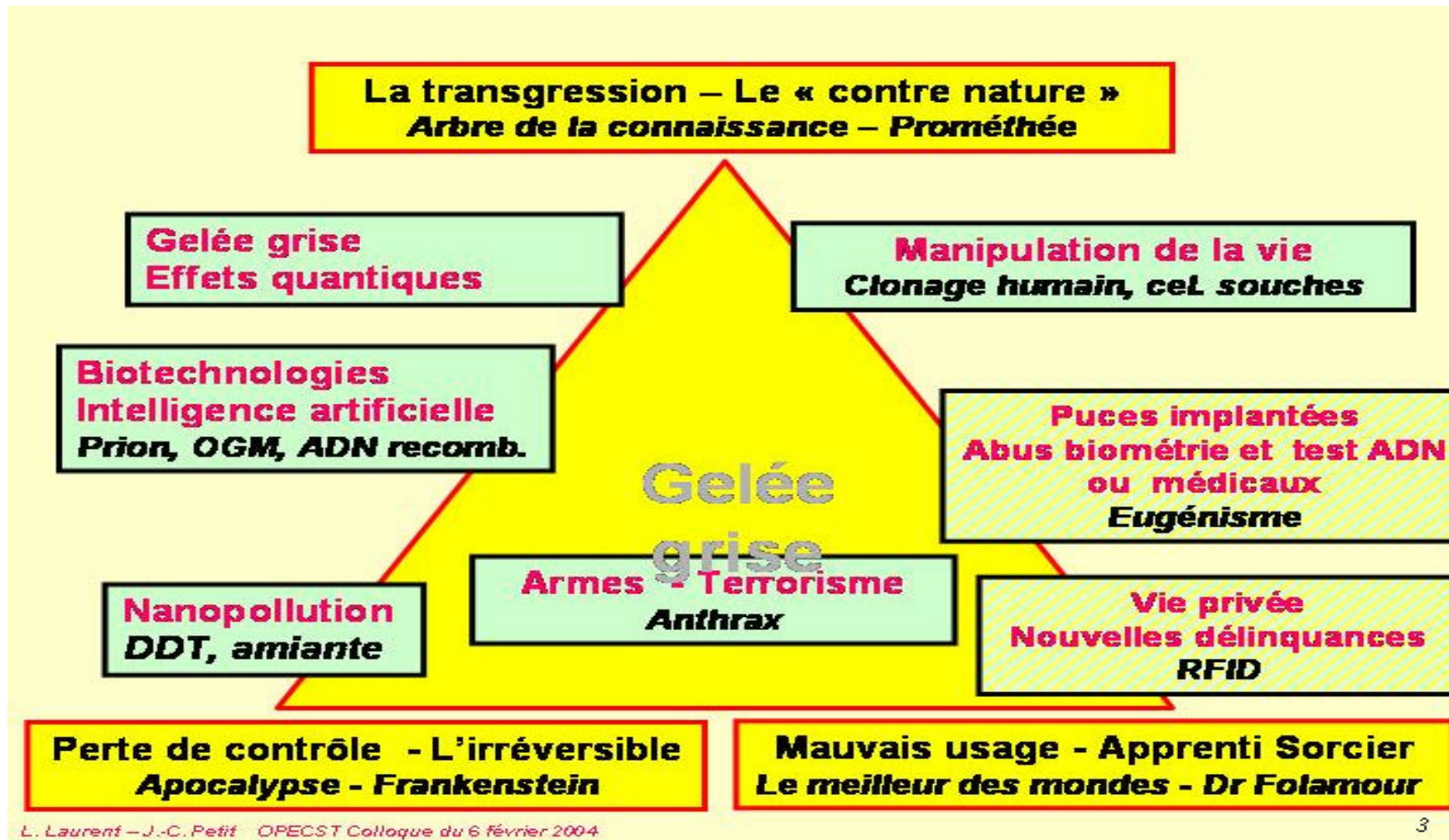
Cela a été envisagé ; aussi, je ne suis pas sûr que ce soit une bonne idée, comme paiement sécurisé... Si on vous coupe le bras pour vous piquer la puce, je ne suis pas sûr que ça soit sécurisé...

Et cela a soulevé un autre type de réactions très intéressantes. Il y a énormément de choses sur le Web. Il est fait référence à un morceau de l'apocalypse qui prédit à peu près ce scénario : *« Puis je vis monter de la mer une bête (...) et elle fit en sorte que tous, petits, grands et riches, reçussent une marque sur la main droite ou sur le front et que personne ne pût ni acheter ni vendre sans avoir la marque, le nom de la bête ou le nombre de son nom. »*

Si vous tapez sur un moteur de recherche « Mark of the beast » ou « RFID », vous avez une quantité gigantesque d'items qui vont de la secte la plus allumée jusqu'à des articles de journaux tout à fait raisonnables.

Pour conclure, je dirais que je ne veux pas donner l'impression d'être catastrophique sur les risques, mais il y a beaucoup de choses qui existent et les questions sous-jacentes à toutes ces inquiétudes sont là et il y a des mécanismes qui existent, à discuter.

En gros, la question de base est : comment une société est informée de sa recherche -je n'ai pas dit « éduquée », j'ai dit « informée »— et maîtrise sa recherche, notamment qui décide quelle recherche faire et comment ça se passe ?



Dans la gamme «perte de contrôle – mauvais usages », c'est : comment un produit est-il lancé sur le marché ? Comment évaluer ses inconvénients ? Quelles mécanismes d'alerte si malgré tout on a fait une grave erreur (je pense au sang contaminé) et qu'on veut revenir en arrière ? Qu'est-ce qui est acceptable ? Parce que beaucoup de produits ont des inconvénients mais ils ont des avantages tels que, finalement, l'inconvénient peut être acceptable.

Et dans le domaine «transgressions – mauvais usages », quels garde-fous ? Quel rôle des scientifiques ?

Pour finir, je citerai Jean-Pierre DUPUY. Il y a une spécificité des nanosciences qui complique ce débat -j'ai essayé de vous montrer dans chacun des transparents- c'est que, des nanosciences, on en fait depuis des millénaires, depuis toujours. En même temps, lorsqu'il faut lever des fonds ou publier un papier, on parle évidemment de révolution, de promesses, de choses nouvelles.

Ce sont deux discours qui, de mon point de vue, sont tout à fait acceptables et cohérents mais qui, en ordre dispersé à l'extérieur, peuvent brouiller le message et créer des débats qui n'ont pas forcément raison d'être. Merci.

***M. Alain CIROU***

Merci, Louis LAURENT. La nécessité de formations interdisciplinaires pour apprécier les conséquences sociales est le thème de l'intervention suivante par M. Bertrand FOURCADE de l'Université Joseph Fourier à Grenoble.

## **La nécessité de formations interdisciplinaires**

**M. Bertrand FOURCADE**

*Physicien, Université Joseph Fourier, Grenoble*

Bonjour. Je viens de Grenoble. Je suis professeur à l'Université Joseph Fourier de Grenoble. Je suis physicien et on m'a demandé de parler de formations interdisciplinaires et nanosciences.

C'est un sujet extrêmement vaste, je vais l'attaquer par le petit bout de la lorgnette, par une présentation qui va être volontairement biaisée vers les sciences du vivant et de la santé.

Je pense qu'il est important de montrer quelques aspects très simples. Je vais vous les montrer dans le cadre d'une expérience qui est conceptuellement très simple parce que vous la testez tous les jours avec votre fil de téléphone. Là, au lieu de la tester avec votre fil de téléphone qui s'embobine autour du combiné et que vous ne pouvez plus débobiner, on va le faire avec de l'ADN.

Si on le fait avec de l'ADN, on est capable de voir comment les enzymes travaillent sur l'ADN. Ça, c'est une expérience qui a été faite à 400 m d'ici et c'est cette expérience qui va nous servir de guide.

Cela va me permettre de sortir les caractéristiques les plus saillantes de cet aspect des nanosciences et de montrer comment la formation peut en tenir compte et comment, à Grenoble, on est en train de monter ce qu'on pourrait appeler une start-up, c'est-à-dire qu'on lève des fonds pour créer une école de nanosciences et de nanotechnologies qui va impliquer tous les organismes du site.

L'expérience qui m'intéresse, c'est celle que vous pouvez faire avec un simple fil et ça marche très bien avec un fil de téléphone parce que ceux-ci ont vraiment tendance à faire des scoubidou. Pour faire un scoubidou, c'est très simple : vous prenez un fil, vous le tournez et vous voyez que, à un moment ou à un autre, il commence à se tordre sur lui-même.

Les gens qui font ces expériences pensent scoubidou et ils écrivent plectonème, c'est exactement la même chose. Dans l'expérience qui est là, vous avez un fil d'ADN, un double brin d'ADN que vous avez entré sur une table, vous vous êtes débrouillé pour l'accrocher à une petite bille et vous tournez la petite bille. Si vous tournez suffisamment la petite bille – environ des milliers de tours –, vous allez créer des scoubidous.

Ce qu'il y a d'extraordinaire dans la machine du vivant, c'est que vous avez des enzymes qui vont travailler sur ce scoubidou. Vous avez des enzymes qui sont spécialisés pour défaire ou pour refaire des nœuds.

Ce qui a changé ces dernières années, c'est qu'on est capables de voir travailler ces enzymes un par un, c'est-à-dire que vous allez avoir un enzyme qui va aller là, qui va couper l'ADN, passer un brin l'un sur l'autre et qui va le recoller.

Il n'y a pas besoin d'aller très loin pour voir de la science moderne puisque cela est tiré d'une publication qui a été publiée l'an passé. Les expériences continuent à être faites à 400 m d'ici, elles sont faites par Bensimon, Croquette et Heslot.

Ce que vous voyez, c'est en fonction du temps. Chaque fois, il y a des petits sauts et ce sont ces enzymes qui sont en train de travailler sur l'ADN. Donc, il y a deux aspects. Le premier aspect, c'est que vous avez une localisation spatiale, vous regardez une seule molécule. Le deuxième aspect, qui est tout nouveau, c'est ce qu'ont apporté ces expériences, c'est-à-dire que maintenant vous les voyez travailler en temps réel.

Ces expériences sont faites par des physiciens mais, au départ, elles ont été pensées par des biologistes. Ensuite, elles ont été importées par des physiciens, elles ont été conceptualisées par des physiciens qui viennent d'apporter l'aspect temporel et maintenant, ce à quoi on va assister, c'est un retour vers les biologistes.

Ce type d'expérience est très intéressant parce qu'il nécessite de faire un pont entre deux domaines qui sont a priori sans aucun rapport : la mécanique, ce qui se passe quand vous tournez un brin d'ADN – là, il s'agit d'une simulation numérique qui a été faite par un étudiant qui vous montre que les efforts mécaniques sont concentrés au bout et c'est naturellement là que vous allez dénaturer le brin d'ADN –, donc vous avez un rapport entre les efforts

mécaniques et la biochimie. Ce qui se passe dans les molécules du vivant, c'est que vous avez une biochimie qui peut dépendre des efforts mécaniques.

Ça, c'est un aspect tout à fait nouveau, qui va servir à illustrer mon propos. C'est une expérience qui a été choisie pour sa simplicité de principe –vous faites comme moi, vous pestez contre votre fil de téléphone – mais il en existe beaucoup d'autres.

Ce qui caractérise les nanosciences, c'est que ce sont des disciplines qui interagissent et qui s'enrichissent mutuellement. C'est là-dessus que je voudrais insister.

S'il faut former des gens, il faut que ces gens puissent savoir importer des connaissances et un savoir-faire d'autres disciplines pour les pratiquer dans le contexte de leur propre méthode. Ce n'est pas parce que vous êtes physicien et que vous travaillez sur des matériaux biologiques que vous dénaturez votre métier de physicien, ce n'est pas pour ça que vous dénaturez votre métier de biologiste. Vous vous enrichissez mutuellement, vous élargissez mutuellement votre horizon.

C'est une approche, une interface qui permet d'analyser des objets et donc de savoir comment les modifier ou les créer dans de nouveaux contextes, tailles ou temps. Vous manipulez des molécules, il faut apprendre à les manipuler, et il faut savoir importer des connaissances d'autres disciplines. Cela veut dire qu'il faut travailler à l'interface.

Pour que quelqu'un puisse travailler à l'interface, il y a quelque chose qui est absolument nécessaire. Parce que ce qui est important pour le législateur, c'est de savoir quel type de formation il faut créer.

Travailler à l'interface, comme on l'a souligné tout à l'heure, c'est ce qu'il y a de mieux, mais c'est ce qu'il y a finalement de plus difficile. Pourquoi ? Parce qu'il faut déjà très bien posséder les bases d'une discipline et connaître les bases de l'autre pour pouvoir apprendre au contact de l'autre et pouvoir et savoir travailler en équipe. Donc les interfaces, les nanosciences, ça se situe à un niveau qui est quand même supérieur à celui du travail scientifique normal.

Ce qui caractérise aussi ces développements, c'est la fulgurante rapidité des développements et l'importance d'un lien étroit entre une recherche qui est

finalisée, c'est-à-dire que vous cherchez un point précis, le court terme, et une recherche d'ouverture qui défriche les nouvelles voies.

Il y a un aller et retour incessant entre les deux qui est illustré par ces expériences de physique-biologie où il y a un aller et retour incessant entre la physique et la biologie, voire même la physique théorique. Ça, c'est tout à fait caractéristique de ces développements.

Dans le contexte, je ne vais pas vous dresser un tableau de toutes les formations en nanosciences qu'il faudrait faire en France. Simplement, on s'est posé la question de ce qu'on pourrait faire à Grenoble.

On a décidé de monter notre petite start-up à nous de formation, c'est-à-dire de monter une école européenne de nanosciences où, pendant trois semaines, on va faire venir des étudiants européens à Grenoble. Et la moitié de ces trois semaines va se passer dans des laboratoires. C'est au niveau doctorat et il s'agit de créer une communauté et un lieu de culture en recherche d'ouverture, en recherche fondamentale, où puissent venir puiser les créateurs de hautes technologies.

Cette définition n'est pas celle d'un universitaire. Ce n'est pas la définition que j'ai donnée, c'est la définition qu'a donné quelqu'un de STMicroelectronics, qui n'est quand même pas connu comme un endroit où l'on pratique la recherche fondamentale à des fins de loisir. Ça, c'est quelque chose qui, a priori, intéresse absolument l'industrie. On garde notre caractère de recherche fondamentale mais en couvrant tout le champ des applications, du plus fondamental au plus appliqué.

Pratiquer les nanosciences et les nanotechnologies nécessite des connaissances relativement élaborées et structurées. Et, pour avoir un facteur d'impact important au niveau européen, on se place au niveau du doctorat parce que le doctorat est un standard européen.

Je tiens à souligner encore quelque chose qui paraît anodin mais qui est très important, c'est l'importance de la mise en situation pratique, c'est-à-dire les travaux pratiques, le travail de salle blanche.

Savoir travailler en équipe est une chose qui est absolument indispensable. Et le savoir qu'on peut avoir, les connaissances du travail en équipe qu'on peut avoir se développent dans la pratique au contact des autres.

Apprendre aux gens à mettre la main à la pâte a un coût et le coût en nanosciences est totalement exorbitant. Donc les formations qui traitent vraiment des nanosciences seront forcément des formations très onéreuses. Il faudra prendre cet aspect en compte.

*M. Alain CIROU*

Merci beaucoup. Je vous propose d'entendre maintenant l'intervention sur l'information des citoyens par Laurent CHICOINEAU du CCSTI (Centre de culture scientifique technique et industrielle) de Grenoble.





## **L'information des citoyens**

**M. Laurent CHICOINEAU**

*Directeur du CCSTI, Grenoble*

Bonsoir. Je vais vous parler d'un projet qui est en cours de démarrage et en cours de réalisation en me présentant très rapidement et en vous situant très rapidement ce qu'est un CCSTI (Centre de culture scientifique, technique et industrielle) et quelle est sa place dans les dispositifs d'information des citoyens.

Un CCSTI est une association de loi 1901 qui est conventionnée avec le ministère délégué à la Recherche. Il y a une cinquantaine de ces centres en France, vous en avez au moins un dans chaque région, excepté Champagne-Ardenes.

La mission, la finalité de ces associations, c'est la diffusion de la culture scientifique, technique et industrielle au plus grand nombre, c'est-à-dire la sensibilisation de tous ceux qui ne sont pas de formation scientifique ou qui n'ont pas d'attaches professionnelles scientifiques.

De plus en plus, nous nous retrouvons au cœur de la problématique sciences-société. Je veux dire par là que la mission traditionnelle de vulgarisation telle qu'elle avait été initiée par le Palais de la Découverte dans les années 30 et ensuite reprise dans les années 60-70 n'est plus suffisante.

On se rend compte qu'on a un travail complémentaire à faire au niveau de la simple vulgarisation, c'est-à-dire à la simple simplification ou transmission des connaissances dans le public. Donc, on adopte des méthodes aujourd'hui de pluralité de points de vue, d'approches non disciplinaires, c'est-à-dire que les gens ne s'intéressent pas à une information sur la chimie mais plutôt à des sujets – on a parlé des cosmétiques, on a parlé de la santé à différents angles –, les gens s'intéressent à des angles, à des sujets et pas à des disciplines scientifiques a priori.

Puis, ce qu'on a également remarqué, c'est que, par une mise en culture des sciences, c'est-à-dire quand on fait le lien avec l'histoire, l'histoire des sciences mais aussi l'histoire, la grande histoire, quand on fait le lien avec l'économie, avec l'art parce que les artistes parlent des sciences et parlent du monde d'aujourd'hui et de demain, et aussi avec la philosophie, on touchait un plus large public et on pouvait peut-être mieux faire passer un certain nombre d'informations qui comprennent des éléments scientifiques.

Nos modes d'action consistent dans des expositions interactives, des ateliers de pratique scientifique, des rencontres-débats avec les chercheurs eux-mêmes et avec d'autres professionnels, la fête de la science en France (vous en avez sûrement entendu parler), mais aussi des formations, de l'édition et des collaborations avec les médias locaux, radio et presse quotidienne, pour parler de nos modes d'information.

Si on parle des nanotechnologies et des nanosciences, la question de base est : qu'est-ce qu'on attend comme information ?

Si on veut aller à la rencontre du public et lui parler des nanotechnologies, en partant du principe que, a priori, il n'est pas forcément intéressé, essayons de réfléchir à l'angle sous lequel on va pouvoir lui en parler, quelles sont les attentes principales. Donc d'abord, évidemment, qu'est-ce que c'est les nanotechnologies, de quoi parle-t-on et surtout, comment puis-je le comprendre, c'est-à-dire à quelles connaissances que j'ai déjà je vais pouvoir raccrocher ces nouvelles connaissances.

C'est aussi à quoi cela va servir. Est-ce que ça pourra résoudre mes problèmes de santé, mes problèmes de travail, trouver un emploi par exemple ? Est-ce que ça va pouvoir résoudre mes problèmes du quotidien ou tout basiquement de confort, comme on disait tout à l'heure ? Et puis, tout de suite après, est-ce que c'est dangereux ? Est-ce qu'il y a des risques pour l'environnement ? Est-ce qu'il y a des risques pour moi, pour mes enfants, pour les générations futures ?

Egalement : ou est-ce que ça se fabrique ? Qui le fabrique ? Combien ça coûte ? – parce qu'on est dans une question sur les technologies, on parle de produits, de production ; ce sont des attentes d'information de la part du public qu'on retrouve assez fortement – et puis, la question a été soulevée tout à l'heure, c'est un public déjà plus spécialisé mais ça intéresse aussi beaucoup les gens de savoir comment la France et l'Europe se situent par rapport aux Etats-Unis, au Japon, aux autres pays émergents dans les matières scientifiques.

Toutes ces questions, je ne les tire pas de mon chapeau mais de différentes enquêtes que nous menons régulièrement auprès du public. Cela a été fait pour la microélectronique, pour les biotechnologies, et aujourd'hui autour des nanotechnologies : comment, face à ce déferlement de prouesses technologiques, le simple citoyen réagit-il et comment peut-il avoir un accès ? Qu'est-ce qui va le motiver pour avoir un accès à l'information et participer au débat, comme les précédents orateurs le souhaitaient ?

Quelles sont les difficultés ? Elles ont été largement évoquées aujourd'hui. Les nanotechnologies sont des technologies émergentes, il n'y a pas encore beaucoup d'applications, je parle du point de vue du grand public, c'est-à-dire qu'il n'y a pas encore l'application qui tue, il n'y a pas l'équivalent du téléphone portable pour les nanotechnologies, on n'arrive pas bien à les distinguer des microtechnologies, ce n'est pas tout à fait clair en termes d'échelle.

Et puis, il n'y a pas non plus d'entreprises porte-drapeaux, ces entreprises qui apportent de la lisibilité, comme il y a eu Microsoft pour l'informatique, Yahoo pour Internet, etc...

La convergence biotechnologies-numérique-robotique induit pas mal de confusion aussi dans l'esprit des gens, cela a été soulevé tout à l'heure.

Quand on parle de thérapie cellulaire, on parle de nanotechnologies, de nanobiotechnologies. Il y a beaucoup de controverses scientifiques, il y a aussi des chercheurs qui font part de leurs doutes, cela a été soulevé dans des exposés précédents.

Puis, il y a un environnement concurrentiel international très fort qui est aussi soutenu fortement par les politiques, ce qui a été aussi dit par le représentant de la Commission européenne et par d'autres orateurs, ce qui fait que, aujourd'hui, on n'a pas le droit d'être contre ou de douter de l'intérêt des nanotechnologies. C'est un impératif technologique, un impératif de développement qui est à la fois mentionné par les entreprises en concurrence internationale et par les pouvoirs publics qui disent qu'il faut que l'Europe soit avant les Etats-Unis et qui en font un fer de lance.

Ces discours ne contribuent pas à rendre très claires les nanotechnologies. On observe aussi une méfiance croissante envers les nouvelles technologies de la part du public, de la part de l'opinion publique.

Evidemment, l'éclatement de la bulle Internet y est pour quelque chose et puis je vous rappelle tous les discours quasi mystiques qu'on avait autour d'Internet qui allait révolutionner la société... Certes, aujourd'hui nous communiquons par mails et nous avons développé un certain nombre de services mais, que je sache, la révolution n'a pas encore eu lieu.

Puis, dernier point sur lequel on a commencé à travailler, c'est que les nanotechnologies, comme beaucoup de disciplines scientifiques modernes, sont très difficiles à communiquer parce qu'il n'y a pas d'images ou peu d'images. Il n'y a pas de représentations. C'est très flou, on parle de l'invisible, on parle de l'infiniment petit et c'est la porte ouverte à tous les fantasmes.

Quelles sont ces vues du nanomonde ? C'est là-dessus qu'on a commencé à travailler. Evidemment, il y a des images scientifiques, tout de même, la fameuse image IBM. Là, on se projette déjà dans une approche Bottom-Up. Il y a des images d'artistes aussi, c'est-à-dire que, à côté de la communauté scientifique – c'est ça qui est peut-être aussi dommage, il faudrait plus d'interactions entre les deux communautés –, il y a des artistes qui se sont emparés du sujet nano, de l'infiniment petit, pour travailler leur création.

Puis, il y a les images populaires. J'ai mentionné le film *Le Voyage fantastique* qui date de 1966 et *L'Aventure intérieure* qui date des années 80 avec ce fantasme d'aller se promener à l'intérieur du corps humain et de voir l'intérieur du corps humain comme on l'a vu tout à l'heure avec la caméra dans la capsule, le voyage fantastique que fait cette microcaméra dans la capsule.

Tout ça, toutes ces images populaires vont façonner l'imaginaire et surtout les représentations du public. Cela va orienter à la fois les attentes, à la fois les préjugés, à la fois les idées fausses et les idées vraies que le public peut se faire de ces technologies.

L'étape 2004, celle dans laquelle nous sommes entrés cette année, sera celle d'un travail sur les images et les représentations qui passe d'abord par – inventaire, c'est un grand mot – une recherche, une classification des images scientifiques.

On se rend compte que, lorsqu'on demande à un chercheur ce qu'on pourrait mettre comme image si on devait résumer les nanobiotechnologies en une

image... C'est une question très compliquée et pourtant le public en a besoin parce que le public a besoin d'images, nous avons tous besoin d'images et si nous (nous, communauté scientifique) ne sommes pas capables de produire ces images, d'autres vont le faire à notre place, et pourront « manipuler », en tout cas induire des idées dans l'opinion publique, et nous aurons une perte de contrôle, de maîtrise des images « réelles », en tout cas de comment on peut représenter en tant que scientifiques le nanomonde, les nanotechnologies.

De même, il y a un certain nombre d'artistes qui ont déjà travaillé là-dessus, effet de mode peut-être, je n'en sais rien, je ne suis pas historien de l'art. En tout cas, ce qui est intéressant là-dedans, ce n'est pas tellement l'apport de ces artistes dans l'histoire de l'art mais plutôt tout ce qu'ils vont mettre en œuvre dans ces représentations, ce qu'ils vont essayer de dénoncer, de quoi vont-ils faire l'apologie, comment vont-ils projeter leur problématique personnelle autour de ce nanomonde, dans ce nanomonde. Tout ça, c'est autant d'indices qui peuvent être des portes d'entrée vers de la compréhension.

Puis, en dehors de ce travail sur l'image, en parallèle, nous faisons aussi un travail d'enquête, donc de type sociologique, auprès de la population en essayant de travailler sur les attentes des gens.

L'idée est de valider les questions que je vous présentais précédemment, et puis de voir si d'autres sont aussi présentes. Donc, les attentes du public vis-à-vis des nanosciences, les niveaux de compréhension.

C'est très important parce que, quand on a fait une enquête sur les biotechnologies, il y a trois ou quatre ans, on s'est rendu compte que les gens, quand on leur demandait s'ils avaient entendu parler d'ADN, ils disaient oui ; mais quand on leur demandait s'ils savaient ce que c'était, ils disaient non.

Donc il ne faut pas s'arrêter simplement au niveau du vocabulaire mais il faut voir quels sont tous les niveaux de compréhension qui sont à l'œuvre dans la population, qui ne sont pas forcément induits par les médias, et c'est pour ça d'ailleurs que, tout à l'heure, je posais une question sur l'éducation.

Et puis les références aussi. C'est-à-dire que, en matière de nouvelles connaissances, on va s'accrocher forcément à quelque chose, à une référence, donc quelle est la référence ? Quand on parle des nanotechnologies, à quoi fait-on référence immédiatement ?

Ce qui est intéressant, il me semble, c'est de doubler cette enquête par une enquête auprès des scientifiques, auprès de la communauté scientifique, c'est-à-dire que la question de l'image et de la représentation n'est pas uniquement dans la tête de la population. Tout à l'heure, quelqu'un a dit justement qu'un chercheur c'était aussi un citoyen, ça peut être un père de famille, une mère de famille, donc c'est aussi quelqu'un qui vit des passions et qui vit dans sa société.

C'est intéressant aussi de savoir comment tout ça, vis-à-vis de son travail, et en l'occurrence des chercheurs dans les nanotechnologies, comment tout ça est utilisé en termes de visions, en termes de stratégies, en termes de doutes.

Tous les scientifiques ne pensent pas la même chose, heureusement, même s'ils ne travaillent pas dans le même domaine. Et c'est intéressant de voir par exemple, ça a été cité tout à l'heure, de voir comment et si les étudiants en thèse connaissent les personnes visionnaires qui ont été citées tout à l'heure, Bill Joy ou Drexler.

Comment ils se positionnent par rapport à ça ? Est-ce qu'ils sont conscients que les controverses qui sont largement médiatisées, ils en sont en fait un des acteurs ? Au lieu de subir ces controverses, peut-être que ce serait intéressant d'avoir une sorte de formation de ces jeunes scientifiques pour répondre à toutes ces questions de médiation et de diffusion vers le public.

Enfin, le travail que nous faisons cette année comporte également un recensement de manipulations et d'expositions sur le même thème mais aussi sur des scénographies de salons professionnels ou des documents de communication industriels comme le film *Nanotechnologies* qui a été produit par la Commission européenne.

C'est très intéressant de voir comment les acteurs eux-mêmes communiquent, quelles sont les images qu'ils produisent, dans lesquelles ils se retrouvent et donc par lesquelles ils vont se présenter au public.

## Quelles attentes d'information à propos des nanotechnologies ?

- Qu'est-ce que c'est ? De quoi parle-t-on ? Comment puis-je comprendre ?
- A quoi ça va servir ? Est-ce que ça pourra résoudre mes problèmes de santé / de travail / du quotidien ?
- Est-ce que c'est dangereux ? Y a-t-il des risques pour l'environnement / pour moi / pour mes enfants ?
- Où est-ce que ça se fabrique ? Qui le fabrique ? Combien ça coûte ?
- Comment la France / l'Europe se situent-elles par-rapport aux USA ?





## Projet Nanomonde, étape 2004 : images et représentations

1. Inventaire et classification des images scientifiques
2. Inventaire / commande images / installations artistiques
3. Enquête auprès de la population (attentes, niveaux de compréhension, références)
4. Enquête auprès des scientifiques (visions, stratégies, doutes)
5. Recensement de « manip », d'expositions sur le même thème, scénographies de salons professionnels, de documents de communication industriels

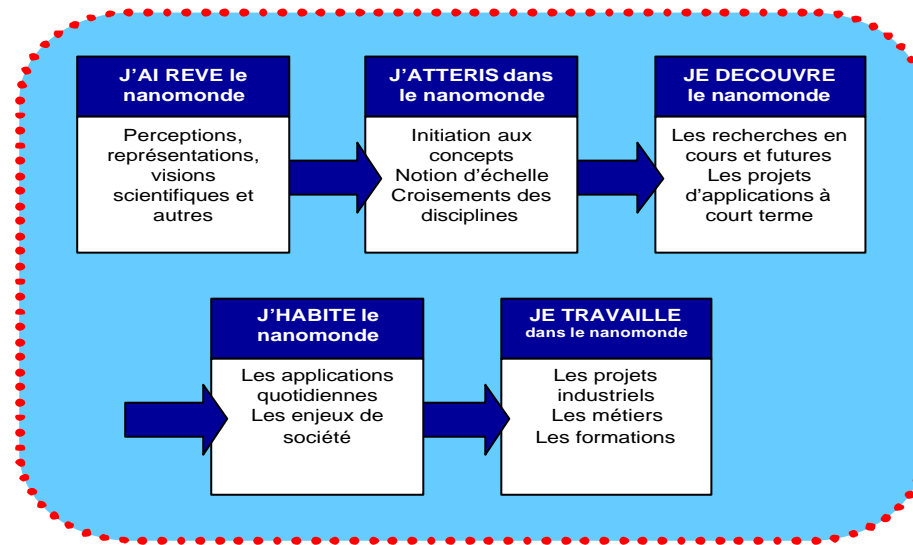


## Quelles difficultés pour parler des nanotechnologies ?

- Technologies émergentes, peu d'applications (pas encore de « killer app »), difficile à distinguer des microtechnologies, pas de nouvelles entreprises porte-drapeau
- Convergence biotech / numérique / robotique → confusion
- Controverses scientifiques, doutes des chercheurs
- Concurrence internationale élevée fortement soutenue par les politiques
- Méfiance croissante envers les « nouvelles » technologies
- Pas / peu d'images, représentations floues



# Scénario Nanomonde 2005 : contextualiser les informations et relier les connaissances



## Partenaires et diffusion

Ce projet s'inscrit dans la continuité du projet Nanomonde 2003 initié par l'INPG et le CEA Grenoble, soutenu par la Région Rhône-Alpes et le Ministère délégué à la Recherche.

**2003**

- 2 sites web
- jeu pour les jeunes
- ressources pour les enseignants

**2004**

- présentation du 1er module d'expo « images et représentations »

**2005**

- Finalisation de l'exposition

Partenaires associés pour la conception et la diffusion : INPG, CEA (Minatec / Nano to life), CNRS, UJF, UPMF, Cité des Sciences (Paris), Cité des Sciences (Naples), CCSTI PACA Agora des Sciences, Infosciences (ULB, Belgique)...



Je termine là-dessus. L'objectif de ce projet, « Nanomonde 2005 », vous l'avez compris était un projet d'exposition avec toute une série d'environnements, d'informations et de débats et d'éducation avec un objectif qui est de contextualiser les informations et relier les connaissances.

Encore une fois, il ne suffit pas de vulgariser ou de faire des enquêtes sociologiques, il ne suffit pas de mettre un artiste avec des scientifiques. Par contre, l'ensemble est intéressant et c'est par l'ensemble de ces différents éléments que nous allons peut-être créer du sens, motiver le public à aller un peu plus loin dans ces technologies.

Je termine sur les partenaires et diffusions pour dire que ce projet a une base scientifique importante. Il a été initié par l'Institut polytechnique de Grenoble et le CEA à Grenoble, soutenu par la région Rhône-Alpes et le ministère délégué à la Recherche. Il a démarré en 2003 par la création de sites Internet pour parler des nanotechnologies à travers deux sites : l'idée de faire un jeu pour les jeunes et puis un site de ressources pour les enseignants.

En 2004, je vous en ai parlé, nous organisons le module «Expo images et représentations » dont nous prévoyons la finalisation de l'exposition et sa présentation au public fin 2005.

Ce qui est important pour nous, c'est de ne pas rester à Grenoble, non pas parce qu'on aime les voyages mais parce que d'autres acteurs font du développement dans les nanotechnologies en dehors de Grenoble.

Ce travail est fait en relation forte, de plus en plus forte, notamment avec la Cité des Sciences, à Paris, mais aussi en Italie avec la Cité des Sciences de Naples, avec un autre centre de culture scientifique implanté à Marseille, l'Agora des Sciences, avec l'Université libre de Bruxelles en Belgique, qui a une unité de médiation scientifique qui s'appelle Infosciences, et d'autres partenaires qui sont en cours de validation.

L'idée, encore une fois, c'est d'essayer d'avoir un regard – là, je parle en tant que Grenoblois – un peu plus universel que simplement lié à des préoccupations qui, pour le coup, sont très locales.

A Grenoble, vous l'avez compris, il y a beaucoup de développement autour des nanotechnologies et il y a aussi quelques manifestants et quelques

opposants qui font entendre leur voix. Donc, de cette problématique locale, nous souhaitons aller vers quelque chose d'un petit peu plus universel. Merci.

*M. Alain CIROU*

Merci, Laurent CHICOINEAU. Je vous propose de rejoindre l'estrade en compagnie des autres intervenants pour répondre jusqu'à 19 heures, à quelques questions, quelques observations en guise de conclusion.

## Débat

### *Un intervenant*

J'ai bien aimé votre intervention qui rappelait bien ce qui a été répété cet après-midi, le besoin d'interdisciplinarité et le besoin de conjuguer des compétences qui sont très diverses.

Vous, vous proposez une formation de trois semaines pour permettre à des gens d'acquérir des bases solides pour mettre en avant leurs qualités mais est-ce que vous ne croyez pas qu'une solution, j'ai envie de dire «la solution», bien sûr ce n'est pas à votre échelle, serait de pouvoir favoriser le retour en France et l'insertion des post-doctorants. Parce que c'est quand même là le but premier: partir à l'étranger, acquérir une expérience dans un domaine différent, s'intégrer dans une équipe.

On retrouve les valeurs que vous voulez dispenser, et ceci sur une échelle de temps qui est nettement plus élevée puisque, habituellement, un post-doc dure un, deux, voire trois ans parfois en biologie. Donc permettre à ces gens de revenir en France et d'apporter les richesses qu'ils ont pu acquérir à l'étranger.

### *M. Bertrand FOURCADE*

La réponse est oui. D'abord parce que, effectivement, je suis parti à l'étranger, je suis même parti avant le post-doc. Je suis resté dix ans en Amérique et j'ai eu un mal fou, mais vraiment fou, à réintégrer le système français. C'est une expérience que je connais.

Ce qu'on aimerait faire, c'est créer une communauté à Grenoble pour montrer que, à Grenoble, les gens peuvent revenir et peuvent se réintégrer. Ça, c'est quelque chose qui nous tient vraiment à cœur.

Mais effectivement, à l'heure actuelle, quelqu'un qui part en post-doc, que ce soit un biologiste, que ce soit un physicien ou que ce soit un chimiste, il y a peu de chance qu'on le revoie. En tout cas, on ne le reverra jamais dans nos laboratoires, enfin, là où il a fait sa thèse.

Cela me paraît tout à fait normal et maintenant c'est une règle du jeu qui est acceptée. Mais je trouve extrêmement grave que le système français exporte des post-doc et que nous, moi personnellement, dans nos équipes, nous ne puissions pas avoir de post-doc !

Autrement dit, je ne peux pas dire à un collègue de Paris : « Tiens, cet étudiant, il me paraît très bien, s'il venait travailler pendant deux ans chez moi ? » Non. C'est obligé qu'il aille aux Etats-Unis, donc on ne le revoit plus.

On fabrique des gens, on forme des gens et puis on ne les revoie plus. On n'en profite pas alors que, au point de vue scientifique, c'est au niveau du post-doc qu'on est le plus créatif. Mais ça, c'est à force de le dire, de le montrer, que ça va finir par rentrer.

***M. Jean-Louis LORRAIN***

Je vais mettre un bémol à la réaction de M. Fourcade. Les difficultés qu'il y a pour les post-doc qui sont partis à l'étranger pour réintégrer le système, c'est vrai, on les connaît tous. Ceci étant dit, on peut parler d'autre chose que de Grenoble à ce moment-là et puis dire qu'il existe des bourses de post-doc dans des régions et financées par les collectivités, justement en raison de la carence de l'Etat dans ce domaine-là.

***M. Bertrand FOURCADE***

D'accord, je suis tout à fait d'accord. Mais ce qu'il faut noter c'est que, pour le post-doc, ce qui est extrêmement important c'est la réactivité du système. Quand vous avez un bon post-doc, il ne va pas être sur le marché pendant trois mois, pendant six mois. Moi, j'ai quinze jours pour dire oui ou non. Et je vous garantis que là, quelquefois je baisse les bras...



***M. Jean-Louis LORRAIN***

C'est un marché concurrentiel. Exactement comme le marché financier est un marché concurrentiel.

***Une intervenante***

J'ai une question sur la diffusion dans le public de tout ce qui est nanotechnologies. Il y a quand même un engouement pour ces informations-là de la part du grand public.

Il y a eu des expositions à la Cité des Sciences sur les objets communicants et les gens sont vraiment fortement intéressés. Ces nanotechnologies arrivent dans le grand public juste après, finalement, la publication chez les scientifiques. Il y a même des prospectives qui sont diffusées dans le grand public. Mais je me demande comment ce grand public, il peut avoir un œil critique et comment il peut faire la différence entre ce qui est déjà une réalité et ce qui est virtuel dans tout ce qu'on lui montre. Là, il est perdu le grand public, il ne sait pas. Je pense qu'on ne sait pas montrer cela et on va très très vite dans la diffusion de l'information mais peut-être qu'on n'est pas assez critique.

***Mme Christiane SINDING***

On n'a peut-être pas assez parlé du hype, ce que les Américains appellent le hype, c'est-à-dire des promesses un peu extravagantes de thérapies.

Par exemple la thérapie génique, c'est quand même quelque chose qui ne marche pas pour le moment et qui ne va pas marcher de sitôt. Or on manipule un peu les gens, le public, il faut bien le dire, par exemple à travers le téléthon.

Il y a d'ailleurs des associations de patients qui commencent à protester parce que, pendant quinze ans, on a dit qu'on allait guérir les maladies avec la thérapie génique mais on savait bien que cela ne marcherait pas si facilement. Donc là, on manque effectivement de pensée critique sur les sciences et sur ces fameuses promesses.

*M. Laurent CHICOINEAU*

La pensée critique est très difficile à notre époque. Il me semble qu'il y a là deux éléments que j'ai essayé de dire un petit peu. Il y a d'un côté la dimension économique. Il y en a certains, peu nombreux, qui pensent qu'il faut changer radicalement le système économique, arrêter les usines, arrêter de travailler, etc. Ce n'est pas l'avis de l'immense majorité.

Je pense à la pub de HP à la TV (HP et nanotechnologies). HP a fait une pub qui est très jolie en images de synthèse où l'on ne comprend strictement rien : ça bouge dans tous les sens, on va dans le petit, dans le grand, ça zappe, ça zoome. Là, on est dans le hype, c'est magnifique et le message qui passe c'est : de toute façon HP s'occupe de nanotechnologies.

Voilà. HP surfe sur la vague nanotechnologies pour faire de la communication. Ça n'apprend rien aux gens mais ça leur donne l'idée qu'il faudra un jour consommer (la preuve, y a une pub à TF1...), consommer des nanotechnologies.

Il y a déjà une difficulté d'avoir une pensée critique sur l'économie aujourd'hui et notamment sur la science et les technologies liées à l'économie. A fortiori, et cela a bien été dit aujourd'hui, quand les pouvoirs publics, depuis la Commission européenne, l'Etat français et, en ce qui nous concerne, la région Rhône-Alpes, la collectivité locale, les communautés de communes à Grenoble ont financé le projet MINATEC. Donc quand vos impôts servent à ça c'est que, évidemment, cela doit être bien quelque part. Ce ne sont même plus là les industriels, ce sont les pouvoirs publics.

Voilà, tout le monde est pris dans le mouvement qui s'impose à vous, et avoir une pensée critique peut être suspect parce que quand la collectivité décide de financer MINATEC, elle décide par ailleurs de financer un stade de foot, elle a financé une patinoire et une ligne de tram à Grenoble et elle finance aussi un centre de micro et nanotechnologies. Donc, dans la tête des gens, des citoyens locaux, c'est que forcément cela doit être bien.

Il n'y a pas de pensée critique à avoir et c'est pour ça aussi que, très vite, on l'a bien vu aussi, il faut informer les gens parce que c'est de l'argent public, donc il faut informer les gens.

Mais comment informer les gens sur des choses qui aujourd'hui n'existent pas –c'était le cas aussi des biotechnologies–, qui n'ont pas de résultats ? On s'escrime à maintenir la flamme parce qu'on est pris dans une logique économique.

***M. Louis LAURENT***

Je voudrais dire aussi quelque chose sur ce phénomène du hype. Je dirais qu'il est quand même généré en partie par le mode de financement de la recherche. C'est parti pas mal aux Etats-Unis, effectivement, parce que là-bas, pour survivre, il faut être le meilleur, faire parler de soi.

C'est vrai même en France ! D'une certaine façon, dans mon laboratoire, je pousse les gens à communiquer et à bien formater leurs projets pour qu'ils le vendent. Si on fait quelque chose de gris, de monotone, en se disant que cela se verra peut-être un jour, on se fait doubler par quelqu'un.

C'est donc le système qui a tendance à générer cela et je trouve que cela n'a pas que des avantages. Cela a un inconvénient certain, par contre. C'est une interprétation qui m'est peut-être personnelle mais une partie de l'opposition aux nanosciences est en fait une réaction à cela. Même moi, quand je vois des promesses exorbitantes, cela me donne envie d'écrire quelque chose en disant : arrêtez ça !

***M. Alain CIROU***

Bref, ça favorise le débat...

***M. Louis LAURENT***

Oui. Pas le meilleur.

***M. Jean-Louis PAUTRAT***

Ma question ne s'adresse pas à quelqu'un en particulier. Je reviens sur un point qui a été souligné par Douglas Parr dans sa présentation. Finalement, cela profite à qui ? On peut se poser la question de qui est le prescripteur d'innovations ? Les nouveaux produits qui sortent, qui les prescrit ?

Il y a un peu le chercheur dans son laboratoire mais, en général, le chercheur il va plutôt trouver une idée et pas un produit, donc c'est en fait souvent un industriel qui se dit qu'il y a un marché.

Le marché est un des gros moteurs et les exemples qui nous ont été donnés sur HP vont évidemment dans le même sens. On peut se demander s'il est bien normal que toutes ces innovations soient soumises impérativement à la loi du marché parce qu'on sait bien qu'il y a des besoins qui sont des besoins qu'on pourrait dire orphelins comme il y a des maladies orphelines, c'est-à-dire des besoins qui vont être à destination de personnes handicapées qui ne sont pas en grand nombre, ou des besoins minoritaires dans le champ social qui ne correspondent pas à un vrai marché.

Je pense qu'il n'y a pas de processus de décision, de sélection, d'encouragement de ces innovations par le corps social dans son ensemble, par les politiques et par les agences gouvernementales, donc un certain encouragement, un certain financement à des innovations qui ne sont pas dans la droite ligne du marché.

***M. Alain CIROU***

Je vous propose, compte tenu de l'heure, de clore cette discussion en remerciant tous les intervenants et en remerciant l'Office parlementaire pour son accueil.

\* \*  
\*



## ANNEXE 2

### PERSONNALITÉS ENTENDUES À L'OCCASION D'AUDITIONS À L'OFFICE OU COLLOQUES

- M. BLANZAT, Académie des Sciences
- M. Pascal BOULON, Yole Développement
- M. Yves CHAMPEY
- M. Laurent CHICOINEAU, CCSTI, Grenoble
- M. Marc CUZIN, APIBIO
- M. Bernard DAUGERAS, Auriga Partners
- M. Jean-Pierre DUPUY, Professeur de philosophie à l'Ecole Polytechnique et à l'Université Stanford. Membre du Conseil Général des Mines et de l'académie des Technologies
- M. Jean-Paul DURAND, Given Imaging France
- M. Elias FATTAL, Centre d'études pharmaceutiques, Université Paris-Sud
- M. Bertrand FOURCADE, Université Joseph Fourier, Grenoble
- M. Jean-Marc GROGNET, Direction de la Recherche technologique – CEA
- M. David HULMES, Institut de biologie et chimie des protéines, Université Claude Bernard – Lyon 1 – CNRS
- M. Louis LAURENT, CEA
- M. Philippe LAURENT, BT Pharma
- M. Gilles LE MAROIS, Chargé de mission, DIGITIP
- M. NOZIERES, Académie des Sciences
- M. Douglas PARR, Direction scientifique Greenpeace
- M. Jean-Louis PAUTRAT, Conseiller technique MINATEC – CEA Grenoble

- M. Jean ROSSIER, ESPCI - CNRS
- Mme Françoise ROURE, Inspectrice générale, DIGITIP
- Mme Christiane SINDING, Cermes – Centre CNRS Villejuif
- M. Renzo TOMELLINI, Chef d'unité nanosciences et nanotechnologies –  
Direction générale de la recherche, Commission européenne
- M. Christophe VIEU, LAAS

## ANNEXE 3

### MISSION BESANÇON

26 juin 2003

#### I – Entretiens

- Mme Françoise BEVALOT, Présidente de l'Université
- Pr. HAUDEN, vice Président de l'Université

#### II – Visites de laboratoires

Avec la participation de :

- M. CARLEVAN, Délégué à la Recherche et aux Technologies
  - M. DECOUR, Directeur Général du CHU
  - M. DE LABACHELERIE, Directeur UMR FEMTO
  - Pr. FELLMANN, Doyen de la Faculté de Médecine
  - M. FROELICHER, Directeur du CTM
  - Pr. GHARBI, LOPMD
  - Pr. HERBEIN, Laboratoire de virologie
  - M. HOUMMADY, Directeur de Nanobiogène
  - Pr. HUMBERT, Président de la Commission Médicale d'Etablissement
  - Mme MURACCIOLI, Centre de Recherche Clinique et Biologique du CHU
  - Pr. TIBERGHIEU, EFS
  - Pr. VAN LABEKE, Directeur du LOPMD
  - Pr. VUITTON, Responsable du Centre de Recherche Clinique et Biologique du CHU
- 
- Laboratoire de Physique et Métrologie des Oscillateurs (LPMO)  
Présentation des activités micro et nano pour le médical de l'IMFC  
Présentation du projet de biocapteur « DEMOS »
  - Centre de Transfert des Microtechniques (CTM)  
Présentation de la capsule intestinale (Projet Interreg)
  - Laboratoire d'Optique P.M. Duffieux (LOPMD)  
Travaux : Nanométrie et microsystèmes pour les sciences du vivant
  - Présentation de l'Institut Supérieur d'Ingénieurs de Franche-Comté (ISIFC)



- Laboratoire d'Ingénierie et de Biologie cutanée (LIBC) nanotechnologie et métrologie des surfaces tissulaires
- Service de Biologie du développement et de la reproduction – Micromanipulations cellulaires appliquées à la procréation médicalement assistée
- Etablissement Français du Sang (EFS)
- Nanobiogène

## **ANNEXE 4**

### **MISSION EFFECTUÉE EN AMÉRIQUE DU NORD**

**du 21 au 27 septembre 2003**

#### **ETATS-UNIS**

**- Ambassade Washington**

M. Denis PIETTON, Ministre-Conseiller

**- National Institutes of Health/NIBIB/BECON**

Dr. Mark PINEDA, Program Officer for South Asia & West Europe

Dr. Jeffrey A. SCHLOSS, Program Director - Technology Development  
Coordination

**- Nanobusiness Alliance (repas)**

Dr. Nathan TINKER, Executive Vice President

Dr. Cynthia KUPER, Vice President

Dr. Daniel RITTER, Alliance Head Lobbyist

**Preston/Gates/Ellis & Rouvelas/Meeds (Law Firm)**

M. Jeff E. SCHWARTZ

**Foley & Lardner (Attorneys at Law)**

M. Stephen B. MAEBIUS

**- House Committee on Science - Subcommittee of Research**

M. Peter ROONEY

**- Office of Senator George Allen (Virginia)**

M. Paul UNGER, Counsel & Legislative Director

Etaient aussi présents à cette réunion :

**- Office of Senator John Ensign (Nevada)**

M. Jesse A. WADHAMS, Technology Policy Counsel

**- United States Senate - Committee on Commerce, Science and  
Transportation**

M. Ken LASALA, Professional Staff

M. Mihail C. ROCO, Senior Adviser for Nanotechnology - National Science  
Foundation

**- Office of Senator Ron Wyden (Oregon)**

Mme Rachana BHOWMIK, Judiciary & Education Counsel

**Boston**

**Harvard - MIT / Division of Health Sciences and Technology**

Dr. Martha GRAY, co-Directeur de la Division

**MIT, Whitehead Institute**

Dr. Paul MATSUDAIRA, Professeur de Biologie

Déjeuner avec des entrepreneurs français à la résidence du Consul Général

**Harvard University – Département de la Chimie**

Dr. Charles LIEBER, Professeur à Harvard et fondateur de Nanosys Inc.

**Nano Science and Technology Institute (NSTI)**

Dr. Matthew LAUDON, co-fondateur & Président

**San Francisco, CA**

**Stanford University - Bio-X Project**

Déjeuner au Faculty Club

Dean Sharon LONG, Pr. Robert MCGINN, Pr. Elisabeth PATÉ-CORNELL

**Quantum Dot**

Ms. Carol LOU

**University of California at Berkeley / Biomaterials & Bioengineering**

Pr. Paul ALIVISATOS

**Dîner chez le Consul Général, M. Frédéric Desagneaux**

M. Michel PINET, Conseiller Economique

M. Goéry DELACOTE, Directeur - Exploratorium

M. Antoine DARIDON, Biotechnologie & Microfluidique - Fluidigm

M. Alain BARITAULT, Journaliste - Science & Technologie

M. Christian CALLEBAULT, Chercheur en Virologie & Immunologie -

J. David Gladstone Institute

**ITHACA – Cornell University – Nanobiotechnology Center**

Pr. Graham

Dr. Barbara BAIRD

Dr. Harold GRAIGHEAD

KERSLICK

Dr. Kimball

HALL

**CANADA**

**Montréal**

**NANO**

**QUÉBEC**

**Université de Montréal**

M. Michael BUSCHMANN, Vice-Président, recherche et développement, Cie BioSynthec

M. Jean BOURDONNAIS, LatroQuest

M. Clive WILLIS, Corporation NanoQuebec Innovation

M. Robert MASSÉ, Vice-Président, Compagnie MDS Pharma Services

**Affaires scientifiques, recherche appliquée et développement**

M. Eric MARCOTTE, Instituts canadiens de recherche en santé

M. Yvesde KONINCK, Neurobiologie cellulaire, Université Laval-Robert Giffard, Centre de recherche

Pr. FrançoiseWINNIK



## ANNEXE 5

### MISSION GRENOBLE

**18 décembre 2003**

- 9 h 30 – 10 h 15 Présentation des activités du Centre du CEA Grenoble  
M. Dominique GRAND, adjoint au Directeur
- 10 h 15 – 10 h 45 Le réseau d'excellence Nano-To-Life  
M. Patrick BOISSEAU, coordonnateur du réseau  
CEA/Direction des Sciences du Vivant
- 10 h 45 – 11 h 15 Biophotonique  
M. Patrick CHATON, CEA Direction de la Recherche  
Technologique
- 11 h 15 – 11 h 45 Nanobiotechnologies et recherche médicale – Visite de  
laboratoires  
M. Patrice MARCHE, Directeur de recherche INSERM  
U 548
- 12 h 00 – 13 h 00 Nanobiotechnologies et le partenariat autour du projet  
Nanobio  
Mme Françoise CHARBIT, CEA Direction de la  
Recherche Technologique  
Mme Marie FAVROT, Vice-Présidente Recherche  
M. Pascal DUMY, Directeur du LEDSS (Laboratoire  
d'études dynamiques et structurales de la sélectivité),  
M. Marc BLOCK, Professeur des Universités – Institut  
Albert Bonniot IFR 73 et M. Jean-Luc COLL, chargé de  
recherche au CNRS – Institut Albert Bonniot IFR 73  
(Université Joseph Fourier)
- 13 h 00 – 14 h 15 Déjeuner avec  
Mmes FAVROT, CHARBIT, SCHAACK  
MM. GROGNET, GRAND, MARCHE, GARIN

- 14 h 30 – 15 h 15      Laboratoire Biopuces – Visite de laboratoires et discussions avec les chercheurs  
Mme Béatrice SCHAACK, CEA Direction des Sciences du Vivant – Laboratoire Biopuces
- 15 h 30 – 16 h 00      Protéomique – Visite de laboratoires  
M. Jérôme GARIN, Direction des Sciences du Vivant
- 16 h 15 – 17 h 00      Biopuces et nanocristaux fluorescents – Visite de laboratoires  
M. Gérard BIDAN, Direction des Sciences de la Matière

**ANNEXE 6**  
**LES NANOBIOLOGIES**  
**SCIENCES PHYSIQUES N° 4 – JUIN 2003**  
**AMBASSADE DE FRANCE AUX ETATS-UNIS**  
**MISSION SCIENTIFIQUE ET TECHNOLOGIQUE**

Pour consulter ce document, cliquer sur le lien suivant :

[http://www.senat.fr/opicst/annexe\\_ambassade\\_de\\_france\\_USA.pdf](http://www.senat.fr/opicst/annexe_ambassade_de_france_USA.pdf)



# Dossier : Les nanobiotechnologies

## SOMMAIRE

Editorial (p. 3)

Dossier (p.4)

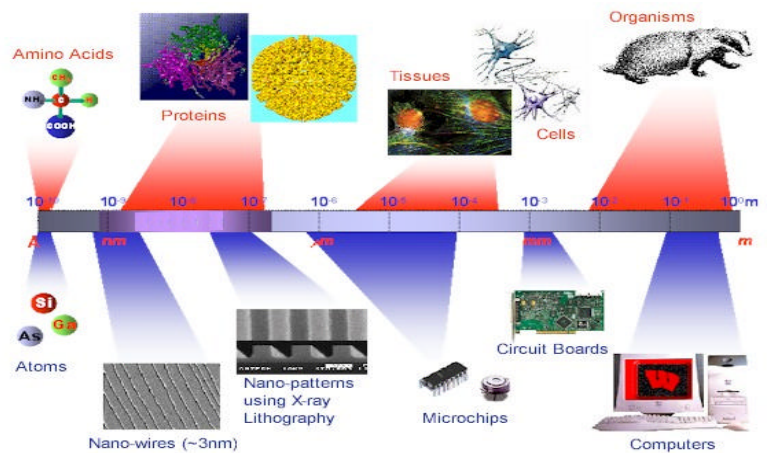
Les nanotechnologies manipulent des objets de l'échelle de l'atome ou du groupement d'atomes. Les molécules, l'ADN, les protéines ou les virus sont d'une taille inscrite dans un même ordre de grandeur, le nanomètre. Il devient, par conséquent, possible et donc prometteur de faire interagir en recherche fondamentale les matériaux à l'échelle atomique avec les systèmes du vivant : ce sont les nanobiotechnologies.

Tout comme les nanotechnologies en général, les nanobiotechnologies laissent imaginer des applications révolutionnaires. Ce domaine est actuellement en pleine expansion et des résultats récents permettent d'être optimistes sur les véritables améliorations techniques que permettront ces technologies.

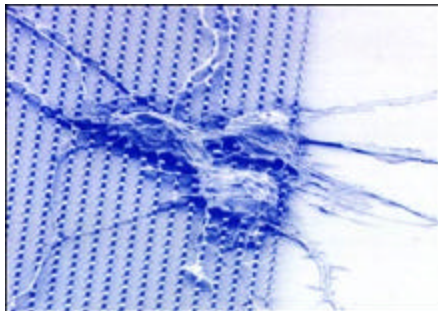
Articles (p.14 et 15)

Caliper Corp

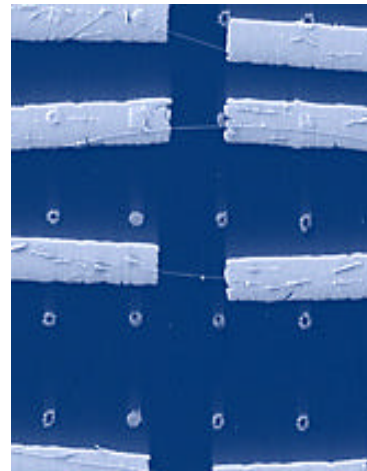
Nanofair, ici ou là



*A l'interface des nanosciences et la biologie  
source : MRSEC -University of Wisconsin – Madison*



*Interface neurones-silicium  
source : Cornell*



*Détecteur de molécules biologiques  
source : Harvard*



ETATS-UNIS

SCIENCES PHYSIQUES

NANOSCIENCE, MICROÉLECTRONIQUE,  
MATÉRIAU

N°04, JUIN 2003

Pour vous **abonner gratuitement** à la lettre *ETATS-UNIS SCIENCES PHYSIQUES* et être informé en priorité de la disponibilité des prochains numéros, il suffit d'envoyer un courrier électronique à l'adresse:

[subscribe.physiques.usa@adit.fr](mailto:subscribe.physiques.usa@adit.fr)

Vous recevrez en retour une confirmation d'abonnement.

Directeur de la publication :  
Christine BENARD

Rédacteurs en chef :  
Serge HAGEGE  
Christophe LEROUGE

Rédacteurs :  
Céline FARVACQUE  
Jean-Philippe SCHWEITZER

Mise en page et Publication :  
Ludovic VERGER  
Jean-Philippe SCHWEITZER

A collaboré à ce numéro :  
Christine PEPPONET

ETATS-UNIS SCIENCES PHYSIQUES est une publication mensuelle (dossier hors série trimestriel) de la Mission Scientifique et Technologique de l'Ambassade de France aux Etats-Unis, dont le site internet est :

<http://france-science.org>

Vous y trouverez un archivage des anciens numéros de la lettre et découvrirez aussi les autres publications de la Mission Scientifique:

- ETATS-UNIS MICROELECTRONIQUE/  
MATERIAUX (ARCHIVES PRÉCÉDANT LA FUSION)
- ETATS-UNIS ESPACE
- ETATS-UNIS ENVIRONNEMENT

## Les Autres Publications de la Mission Scientifique

Vous pouvez également lire les dossiers et les périodiques suivants en vous adressant à l'ADIT (27bis quai Anatole France 75007 Paris - Monsieur Jérôme Gougeon - [jg@adit.fr](mailto:jg@adit.fr)) ou à la Mission Scientifique de San Francisco ([science@consulfrance-sanfrancisco.fr](mailto:science@consulfrance-sanfrancisco.fr)):

### MICROELECTRONIQUE - TECHNOLOGIES DE L'INFORMATION

- Microsystèmes en France: Un regard américain
- Un aperçu de l'Economie de la Baie de San Francisco
- La microélectronique du futur aux USA
- Microsystèmes aux USA
- La santé sur internet
- La présence française dans les technologies de l'information autour de la baie de San Francisco et dans la Silicon Valley
- Biopuces : Présentation des principaux acteurs aux Etats-Unis
- Tendances technologiques : Les derniers investissements en capital-risque
- Electronique embarquée dans l'automobile

### INNOVATION, TRANSFERT DE TECHNOLOGIES, UNIVERSITES

- Coopération Universitaire entre la France et les USA : l'exemple de Stanford.
- La Californie Pôle Scientifique et Technologique de l'Ouest.
- *Office of Technology Licensing* UC Berkeley, Stanford University.
- *UCSD CONNECT®*, un incubateur «sans murs».
- Relations Industrie/Université: l'exemple de l'Université de Californie.
- Le Système Universitaire Californien : fiches techniques.

### GENIE GENETIQUE, BIOMEDECINE, ENVIRONNEMENT

- Le Fonds France-Berkeley
- L'Astrobiologie aux Etats-Unis
- Post-Genomics: A French-American Dialogue
- La Santé sur Internet
- L'université de Californie et l'industrie de biotechnologie
- L'industrie des biotechnologies dans le secteur des Neurosciences

### MATERIAUX, NANOTECHNOLOGIE

- L'industrie lourde américaine à l'assaut du Business to Business.
- Les Nanotechnologies aux Etats-Unis

### AUTRES

- (<http://www.cnrs.fr/DRI/Washington/Actualite/FTP/Index.html>)
- Présence Française en science et en ingénierie aux Etats-Unis
  - L'activité de recherche et de développement dans les universités américaines
  - Interactions entre la France et les Etats-Unis en science et ingénierie
  - L'évaluation des projets scientifiques au sein de la "National Science Foundation" américaine

Deuxième itération du cycle de base de votre nouvelle publication, ce numéro 4 de la Lettre Etats-Unis Sciences Physiques porte essentiellement sur les nanobiotechnologies. Ce thème déjà abordé à plusieurs reprises aussi bien dans la Lettre des Matériaux que dans la Lettre de Microélectronique s'impose aujourd'hui comme une composante importante du phénomène "nano". Véritable champion de l'interdisciplinarité, les partisans de la coopération en Sciences Physiques (Math, Physique, Chimie, Matériaux ...) et des technologies associées (simulation numérique, mécanique, observations, caractérisation, métrologie ...) s'ouvrent, dans leur ensemble, vers le monde des Sciences du Vivant. Les rapprochements récents entre la microélectronique et la biologie avaient ouvert la voie au premier " lab-on-a-chip " à l'échelle micrométrique; depuis bien longtemps déjà, les biomatériaux avaient convaincu de la pertinence de cette ouverture d'esprit dans la démarche scientifique.

L'apparition du terme " nanobiotechnologie " ne doit pas trop être ancienne et il est probable qu'elle remonte, aux Etats-Unis, à la création de l'équipe de Cornell (NBTC : Nanobiotechnology Center, Ithaca, NY), pionnière en la matière, en tout début de l'année 2000. Ont suivi très rapidement d'autres initiatives à Rice (Houston, TX) ou Northwestern (Evanston, IL). Ces créations ont été possibles par la volonté de la NSF de rapprocher les expertises dans certains centres d'excellence dans le cadre de ses STC (Science and Technology Center), des MRSEC (Materials Research Science and Engineering Center) et de ses plus récents NSEC (Nanoscale Science and Engineering Center). Les départements de la Défense, l'Energie, la NASA et les NIH apparaissent aussi clairement aujourd'hui dans le paysage fédéral des agences qui soutiennent cette action. En copie conforme à toutes les actions nano aux Etats-Unis, la valorisation par la création de *start up* a pris le pas très rapidement. Au delà des omniprésents nanotubes de carbone, l'effort est certainement marqué par les nanoparticules de marquage (qdots) et molécules vecteurs pour la délivrance de médicaments. Au niveau de la commercialisation, les " lab-on-a-chip " restent encore au niveau de la microélectronique, même si des efforts théoriques importants sont faits au niveau des NEMS (nano electro mechanical systems) et de la nanofluidique.

Les nanobiotechnologies restent néanmoins aujourd'hui encore focalisées sur une recherche en amont qui se doit de mieux comprendre et contrôler ces phénomènes à l'interface entre l'état solide et la chimie du vivant. Les potentialités en termes d'application sont évidentes et sont certainement le moteur principal de cette explosion de travaux de recherche et de développement.

*Serge Hagège,  
Washington, DC*

Note de la rédaction :

Jean-Philippe Schweitzer, dont vous avez pu apprécier le travail d'analyse et de synthèse à travers la rédaction de la lettre Etats-Unis Microélectronique depuis Août 2001 et plus récemment de la lettre Etats-Unis Sciences Physiques, quitte fin juin le service scientifique de l'ambassade de France aux Etats-Unis. Diplômé de l'école Centrale Paris (2001) et titulaire du DEA "Energétique, physique des transferts" (2001), il souhaiterait intégrer une équipe de R&D à son retour en France.  
Pour plus d'informations sur son profil, vous pouvez consulter son cv en ligne :

<http://jeanphi.zoy.org/travail/cvfr.html>

N'hésitez pas à le contacter à l'adresse suivante : [jeanphi@zoy.org](mailto:jeanphi@zoy.org)

# Les Nanobiotechnologies

*Les nanotechnologies manipulent des objets à l'échelle de l'atome ou du groupement d'atomes. Les molécules, l'ADN, les protéines ou les virus sont d'une taille inscrite dans un même ordre de grandeur, le nanomètre. Il devient, par conséquent, possible et donc prometteur de faire interagir les matériaux à l'échelle atomique avec les systèmes du vivant : ce sont les nanobiotechnologies. Ainsi, la combinaison de matériaux métalliques ou semi-conducteurs avec des molécules biologiques permet de tirer parti des propriétés physiques (optiques, électriques) du matériau tout en profitant des propriétés sélectives de la biologie. D'un autre point de vue, les capacités d'organisation naturelle de la matière vivante pourraient permettre la mise en ordre plus efficace de nanostructures.*

*Tout comme les nanotechnologies en général, les nanobiotechnologies laissent imaginer des applications révolutionnaires. Ce domaine est actuellement en pleine expansion et des résultats récents permettent d'être optimistes sur les véritables améliorations techniques que permettront ces technologies. Dans un rapport intitulé " Nanobiotechnology, Commercial Opportunities from Innovative Concepts " (avril 2002), l'estimation du marché global des nanobiotechnologies s'élève à presque \$300 milliards sur les 12 prochaines années.*

*La première partie de ce dossier présente différentes directions de recherche explorées ainsi que les premiers résultats obtenus, tandis qu'une deuxième partie établit une liste, non exhaustive, des principaux acteurs aux Etats-Unis des nanobiotechnologies.*

## Introduction

### Nanosciences et nanotechnologies

Les nanosciences et les nanotechnologies font l'objet d'une forte attention de la part de populations de plus en plus diverses : les scientifiques, les ingénieurs, les créateurs d'entreprises, les stratèges de politiques scientifiques et industrielles, les média et plus récemment le monde littéraire. Pour la part qui relève de notre compétence, ce champ est déjà très vaste et dépasse aujourd'hui largement celui des Sciences Physiques pour aller vers la biologie, l'environnement ou l'éthique. Les nanobiotechnologies s'inscrivent bien dans cette logique et il peut sembler nécessaire, avant tout développement, de redéfinir le cadre dans lequel elles se développent. Parmi tous les parrains qui se penchent derrière l'épaule de cet enfant précoce, la NNI (National Nanotechnology Initiative) a certainement une préséance par son antériorité. On peut ainsi paraphraser leur définition :

“ Les nanosciences et nanotechnologies relèvent de la recherche et du développement au niveau atomique, moléculaire ou macromoléculaire. Elles doivent conduire à une meilleure compréhension, à un niveau fondamental, des phénomènes opérant à une échelle de longueur approximativement entre 1 et 100 nanomètres. Elles doivent permettre de créer et d'utiliser des structures et des systèmes qui ont des propriétés et des fonctions nouvelles intrinsèquement liées à cette faible dimension. Les nanosciences et nanotechnologies incluent la manipulation contrôlée de structures nanométriques et leur intégration dans des matériaux, composants, systèmes ou architectures plus complexes. Dans ces édifices plus larges, le contrôle et la construction de ces structures restent à l'échelle nanométrique.”<sup>1</sup>

Ce qui caractérise l'effet “ nano ” est le comportement de certains matériaux qui peut être radicalement différent de celui

du même matériau massif et n'est pas nécessairement prévisible à partir de ceux observés à de plus grandes échelles : les phénomènes dominants ne sont plus les mêmes.

Le but est alors de contrôler les processus de fabrication à un niveau nanométrique, de mesurer les caractéristiques physiques, chimiques, électroniques de ces nouvelles structures, de vérifier leurs nouvelles propriétés pour éventuellement les intégrer dans des structures plus larges.

Parmi les nanostructures étudiées, on peut citer les nanotubes de carbone, les nanofils, les particules quantiques (qdots), les films fins, les structures à base d'ADN, ... Ces nanostructures peuvent exhiber de nouvelles propriétés physiques, chimiques ou biologiques, ouvrant donc la voie à une palette très large d'applications. Un aspect important des nanotechnologies est en effet l'interdisciplinarité qu'elles entraînent : l'étude de la matière à l'échelle atomique provoque la convergence de la biologie, la chimie, la physique, ainsi que les mathématiques et l'informatique ; les applications envisagées se retrouvent par conséquent dans tous ces domaines.

### Les nanobiotechnologies

Les nanotechnologies manipulent des objets de l'échelle de l'atome ou du groupement d'atomes. Les molécules, l'ADN, les protéines ou les virus sont d'une taille inscrite dans un même ordre de grandeur, le nanomètre. Il devient, par conséquent, possible et donc prometteur de faire interagir les matériaux à l'échelle atomique avec les systèmes du vivant : ce sont les nanobiotechnologies. Ainsi, la combinaison de matériaux métalliques ou semi-conducteurs avec des molécules biologiques permet de tirer parti des propriétés physiques (optiques, électriques) du matériau tout en profitant des propriétés sélectives de la biologie. D'un autre point de vue, les capacités d'organisation naturelle de la matière vivante

pourraient permettre la mise en ordre plus efficace de nanostructures.

Ces technologies pourraient remplacer les méthodes traditionnelles de détection et de dosage, même à l'état de trace, d'un agent biologique : ces méthodes sont pour l'instant relativement lentes, lourdes et coûteuses. On peut être très intéressé par le développement de capteurs pour la détection d'agents bactériologiques, l'anthrax par exemple. Les médecins espèrent des nouvelles techniques pour la détection de tumeurs ou cellules cancéreuses. Des matériaux dont la surface serait reliée à des enzymes permettraient d'obtenir des surfaces qui réagissent à l'environnement, etc.

Tout comme les nanotechnologies en général, les nanobiotechnologies laissent imaginer des applications révolutionnaires dans tous les domaines. Certaines seront effectivement atteintes à plus ou moins long terme. Ce domaine est actuellement en pleine expansion et des résultats récents permettent d'être optimistes sur les véritables améliorations techniques que permettront ces technologies. Dans un rapport intitulé " Nanobiotechnology, Commercial Opportunities from Innovative Concepts " (avril 2002), l'estimation du marché global des nanobiotechnologies s'élève à presque \$300 milliards sur les 12 prochaines années<sup>2</sup>.

La première partie de ce dossier présente les différentes directions de recherche ainsi que les résultats obtenus, tandis qu'une deuxième partie établit une liste, non exhaustive, des principaux acteurs aux Etats-Unis.

### Champs d'applications des nanosciences

**Matériaux** : fabrication de matériaux plus légers, plus solides, intelligents.

**Electronique et informatique** : miniaturisation des composants, vitesse d'exécution, diminution de l'énergie consommée.

**Aéronautique et exploration de l'espace** : nano-instrumentation, revêtements nanostructurés, capteurs, ...

**Environnement et énergie** : production et stockage d'énergie, limitation des pollutions (catalyseurs, membranes, utilisation de polymères renforcés)

**Sécurité nationale** : systèmes de communication et de contrôle, détection chimique et biologique, amélioration des performances, ...

**Biotechnologie et agriculture** : nouvelles techniques de fabrication de produits chimiques et pharmaceutiques, combinaison des fonctions biologiques avec les propriétés d'autres matériaux, biomimétisme

**Médecine et santé** : délivrance de médicaments, matériaux biocompatibles, modélisation et simulation de nouveaux médicaments, ...

## I. Nanobiotechnologies : Les Enjeux

Les nanobiotechnologies sont encore aux premiers stades de leur développement. Les nombreuses approches abordées par les scientifiques laissent toutes espérer des applications qui vont influencer les domaines de la médecine, de la détection de produits dangereux, de l'électronique... La miniaturisation et l'automatisation vont conduire à des laboratoires contenus dans quelques micromètres (A- BioMEMS et BioNEMS), les mécanismes biologiques sont étudiés à une précision inédite (B- Membranes et Protéines, ADN), et l'association de la biologie et de l'électronique ouvre la voie à une médecine précise, rapide et non invasive (C- Liaisons biologie-matériaux et D- Les nanoparticules).

La communauté scientifique aux Etats-Unis se penche aussi sur les interactions non désirables que pourraient avoir ces 'nanobioparticules' avec l'environnement et l'homme, et tente d'accompagner la recherche de barrières éthiques qui ont fait défaut lors du développement des biotechnologies (E- Les nanotechnologies et l'environnement).

### A - BioMEMS et BioNEMS, micro et nanofluidique

Les techniques d'analyse des protéines sont connues depuis de nombreuses années, mais sont lourdes en temps, coût et matériels. La miniaturisation et l'automatisme permettent de réduire considérablement tous ces freins à la productivité, et de la microfluidique les chercheurs se dirigent maintenant vers la nanofluidique.

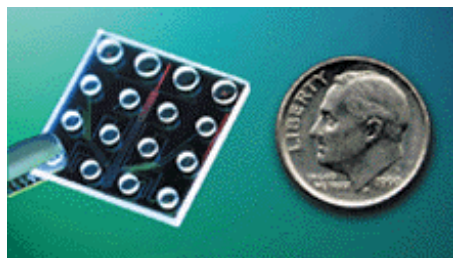
#### De la microfluidique...

Les puces microfluidiques permettent d'extraire des cellules du vivant, ADN ou protéines, l'information voulue. Les méthodes les plus utilisées actuellement (électrophorèse sur gel SDS-PAGE) sont longues, coûteuses, et nécessitent l'intervention de techniciens. Le recours à la microfluidique, actuellement développée par les laboratoires industriels et universitaires, permet d'apporter une automatisation, une analyse en parallèle et, donc, un gain de temps considérable.

La technologie 'lab-on-a-chip' utilise les techniques de microfabrication pour reproduire les protocoles de laboratoire sur une puce, en utilisant des volumes de l'ordre du picolitre. Les mouvements de fluide sont contrôlés par des électrodes pour la manipulation des solutions: mélange, incubation et réaction, séparation et détection.

Les faibles volumes utilisés, l'automatisation et l'intégration des produits nécessaires augmentent la précision des mesures.

Figure 1 : 'Lab-on-a-chip' développé par Agilent<sup>8</sup>



Agilent Technologies<sup>4</sup> propose, en collaboration avec Caliper Technologies Corp., un système qui intègre les méthodes connues (par

exemple SDS PAGE) dans une puce microfluidique. Ce dispositif permet de séparer, colorer, calibrer et quantifier simultanément dix échantillons de protéines en 45 minutes, procédé qui prend plusieurs heures par des méthodes classiques, et permet d'obtenir des résultats comparables ou même supérieurs.

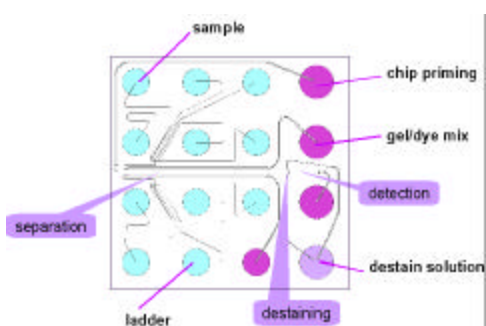


Figure 2 : Schéma de la puce Protein 200 Plus développée par Agilent Technologies. Un logiciel permet de traiter automatiquement les in-

formations, et d'obtenir un calibrage et une quantification des protéines.

Source : Agilent

### ... à la nanofluidique

Les premiers lab-on-a-chip ont été fabriqués il y a dix ans par Mike Ramsey, du Oak Ridge National Laboratory<sup>5</sup> (ONRL). Ces techniques sont aujourd'hui de mieux en mieux maîtrisées. Les chercheurs de l'ONRL et de l'University of Tennessee<sup>6</sup> veulent atteindre des dimensions encore plus petites, jusqu'à la nanofluidique. Dans un dispositif nanofluidique, le transport des produits chimiques se ferait dans des canaux d'un diamètre inférieur à 10 nanomètres. D'après Mike Ramsey, à cette échelle, les interactions solide/liquide – entre les fluides circulant dans les canaux et les parois – seraient dominantes par rapport à un dispositif microfluidique : les dimensions des canaux sont similaires à celles de la double couche électrique qui se forme dans les fluides dirigés par un champ électrique. Le comportement des fluides serait alors modifié avec la réduction de la taille des canaux. Les premiers résultats expérimentaux confirment cette théorie, développée il y a plus de trente ans. Les segments d'ADN pourraient alors être séparés par taille sans addition de polymère "tamisant" (ces polymères sont actuellement utilisés dans les lab-on-a-chip pour permettre la séparation par taille des protéines ou ADN).

D'autre part, les chercheurs veulent montrer qu'un brin d'ADN pourrait être analysé grâce à sa signature électrique :

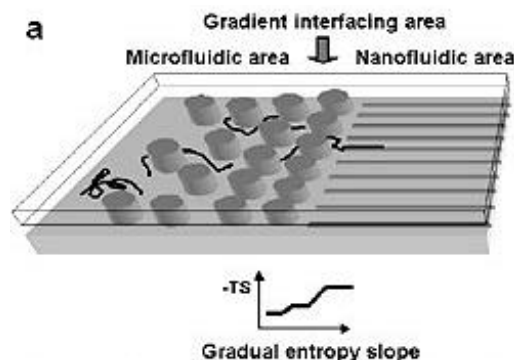
chaque base de l'ADN (adénine, cytosine, guanine et thymine) produit sa propre conductivité distinctive à travers le canal. Dans ce but, une équipe de l'University of Tennessee modélise les mouvements des molécules et atomes individuels dans un fluide contenu dans un microcanal.<sup>7</sup>

La circulation des fluides dans des canaux de plus en plus étroits pose une difficulté aux scientifiques : les pressions nécessaires pour forcer les fluides à se déplacer deviennent trop importantes. Une technique alternative est de diriger les fluides grâce à un champ électrique pulsé.

Une équipe de Ohio State University<sup>8</sup> a développé un modèle pour diriger les fluides dans les nanocanaux par impulsions électriques. Les tests expérimentaux, réalisés à iMEDD Inc., ont permis de valider ce modèle : les ingénieurs sont parvenus à faire circuler 0.5 nanolitre de solution saline à travers un canal de seulement 7nm de large. Dans un canal de 20nm, le débit atteint presque 0.8 nanolitre par minute. Le modèle est basé sur un potentiel de 6V, mais les expériences ont montré que des tensions beaucoup plus faibles sont tout aussi efficaces.<sup>9</sup>

A Princeton University<sup>10</sup>, les scientifiques ont déjà utilisé des nanocanaux, et sont parvenus à "peigner" des brins d'ADN.

Figure 3 : schéma du gradient de distance entre les "plots" de la zone microfluidique conduisant à la région nanofluidique



Les brins d'ADN, comme les polymères linéaires, sont normalement resserrés en pelote. Ces brins peuvent théoriquement être étirés pour être insérés dans des canaux de quelques dizaines de nanomètres de large, pourtant la barrière d'entropie est trop importante entre l'état étiré et l'état replié. Les brins d'ADN se regroupent par conséquent à l'entrée des canaux et les obstruent. Han Cao et ses collègues ont alors fabriqué un "peigne" se resserrant petit à petit de la microfluidique à la nanofluidique, permettant à l'ADN d'être progressivement étiré.

Ce peigne peut être fabriqué par lithographie à faisceau laser mais ce procédé est trop lent et coûteux pour être appliqué à un produit commercialisable. Les chercheurs ont par conséquent utilisé une lithographie conventionnelle : une résine photosensible sur un substrat de silicium a été exposée à la lumière à travers un masque. Dans ce cas, un "masque bloquant" d'aluminium a aussi été placé 3 mm au-dessus de la résine. La diffraction autour des bords du masque bloquant créé un gradi-

ent de lumière, exposant des épaisseurs de résine variables. Plus la gravure est profonde, plus le “plot” fabriqué est étroit et plus la distance entre plots est faible. Un tel dispositif permet ainsi d’isoler et étirer les brins d’ADN, ouvrant la voie à leur analyse.<sup>11</sup>

Les chercheurs espèrent que ces développements permettront un jour de délivrer des médicaments dans le corps : grâce à des dispositifs nanoscopiques, allant délivrer les médicaments exactement à l’endroit où ceux-ci seront actifs. Les courants appliqués pour “pousser” les liquides hors des dispositifs seraient trop faibles pour avoir un quelconque effet négatif sur le patient.

## Bactéries et bioMEMs

Comme déjà évoqué dans la Lettre Sciences Physiques #2 (mars 2003), les chercheurs de l’University of Arkansas<sup>12</sup> ont quant à eux une autre approche pour faciliter la circulation des fluides : introduire des bactéries dans des circuits microfluidiques. Steve Tung et ses collègues ont ainsi fabriqué des bioMEMs, dans lesquels un certain type de bactérie a été introduit ; ces bactéries ont été choisies pour leur facilité à s’accrocher à une surface par l’une de leurs flagelles. La bactérie va alors tourner sur elle-même toujours dans le même sens, provoquant des mouvements de fluide. Ces bactéries se nourrissent de molécules organiques plongées dans le fluide. Plusieurs questions sont pourtant encore sans réponse, notamment quelle serait la durée de vie de tels moteurs biologiques, mais surtout comment introduire et enfermer ces bactéries dans les bioMEMs sans les endommager.<sup>13</sup>

## Conclusion

Si les systèmes microfluidiques sont actuellement plutôt bien maîtrisés et utilisés, le passage à la nanofluidique est délicat. Des problèmes de fabrication de ces circuits et de circulation des fluides dans leurs canaux restent encore à résoudre.

## B - Membranes et Protéines, ADN : utilisation, imitation, modification des systèmes biologiques

Les systèmes vivants existant dans la nature sont reproduits par l’homme avec de plus en plus de précision. Les techniques actuelles permettent l’observation à l’échelle nanoscopique de ces systèmes. La compréhension des phénomènes et des règles régissant le fonctionnement et l’organisation des protéines et de l’ADN permettra ensuite de les reproduire ou de modifier les systèmes pour obtenir les caractéristiques voulues.

Ces études sont très en amont des éventuelles applications nanos. D’une part, l’étude des protéines laisse espérer qu’on pourra un jour maîtriser les diffusions des ions à travers

une membrane ou obtenir les rendements exceptionnels de ces machines élémentaires ; d’autre part, les capacités d’organisation et d’auto-assemblage de l’ADN permettent d’envisager la fabrication de nanostructures grâce à l’ADN.

## Design des protéines

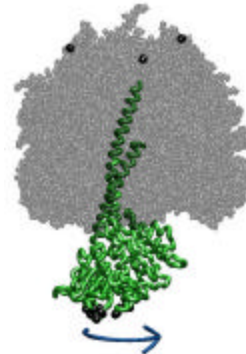
L’adénosine triphosphate (ATP) est l’un des corps les plus importants du métabolisme cellulaire, il joue le rôle de transporteur d’énergie dans tous les organismes vivants.

L’ATPase est une grosse molécule (environ 100 000 atomes) constituée d’une unité F0 (partie inférieure, Fig. 4), d’un filament central et d’une unité F1 (partie supérieure, Fig. 4). L’unité F0 convertit un potentiel électrochimique (hydrogène traversant la membrane) en énergie mécanique la rotation du filament. Ce procédé fonctionne aussi en sens inverse : l’hydrolyse de l’ATP relâche de l’énergie qui permet de pomper les protons à travers la membrane.

Du fait de cette réversibilité, de son rendement de presque 100% et de sa structure remarquablement symétrique, l’ATPase est un système parfait pour étudier les conversions entre énergie mécanique et énergie moléculaire dans les moteurs moléculaires.

Ilya Balabin et ses collègues du Beckman Institute for Advanced Science and Technology (University of Illinois at

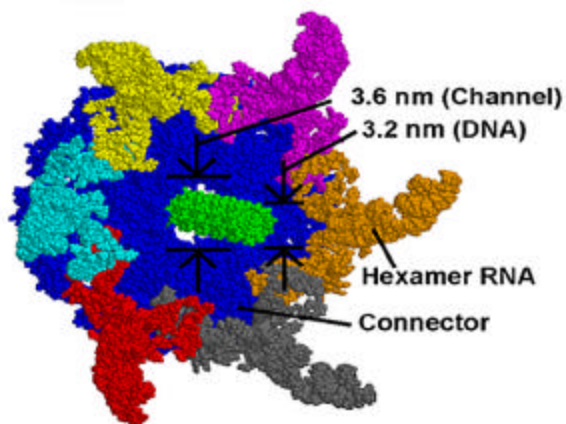
Figure 4 : schéma de la protéine ATPase, et de son axe rotateur



Urbana - Champaign) étudie la chaîne d'événements élémentaires chimiques et mécaniques impliqués dans cette conversion d'énergie. Ces études ont pour but de pouvoir reproduire et utiliser un jour ces mécanismes aux rendements extraordinaires pour la fabrication de moteurs moléculaires.<sup>14</sup>

Le Professeur Guo à Purdue University s’est aussi intéressé à la molécule ATP. Il vient de parvenir à assembler plusieurs brins d’ARN, ayant la propriété de fixer l’ATP, sous une forme hexagonale, disposés autour d’un brin d’ADN utilisé comme axe de rotation. En alimentant ce petit moteur par de l’ATP, on obtient un mouvement de rotation de l’ARN autour de l’ADN. D’après les auteurs, ce moteur pourrait avoir de multiples applications, notamment dans la recherche fondamentale sur le comportement de l’ARN, la mise au point de nanomoteurs ou encore la thérapie génique, en allant délivrer du matériel génétique aux points voulus.<sup>15</sup>

Figure 5 : Schéma du nanomoteur développé par Pexuan Guo. L'ARN s'enroule autour du brin d'ADN central (vert) et, alimenté par de l'ATP, met en rotation les pattes d'ARN (multicolore, en géométrie hexagonale)



### Canaux Ioniques

Les canaux ioniques sont des grosses protéines membranaires laissant passer sélectivement certains ions. Ces protéines répondent de plus à certaines conditions extérieures (potentiel de la membrane, présence de certains ions à l'extérieur de la membrane, ...) bloquant le passage de ces ions. Ces canaux ioniques montrent donc une perméabilité sélective et un déclenchement périodique.

L'étude de ces protéines, éventuellement complétées par des groupements fonctionnels, permettront de maîtriser très précisément la délivrance des ions.

Sony Joseph du Beckman Institute of Advanced Science and Technology<sup>16</sup>, en collaboration avec le National Center for SuperComputing Applications<sup>17</sup>, s'intéresse aux canaux ioniques artificiels : ils ont simulé le flux des ions à l'intérieur de nanotubes de carbone, qui peuvent être fabriqués facilement et sont beaucoup moins complexes qu'un système biologique. Ainsi leurs simulations montrent que la circulation des ions dans le nanotube est grandement facilitée lorsque le tube est polarisé grâce à des charges électriques placées aux extrémités. Les chercheurs ont ensuite montré que la fonctionnalisation des nanotubes est possible, et conduit à une sélectivité, tout comme les canaux ioniques.<sup>18</sup>

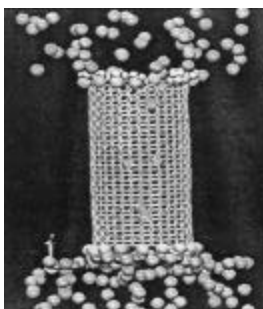


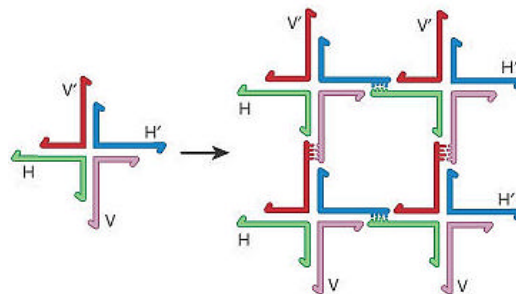
Figure 6 : Nanotube de carbone fonctionnalisé dans un bain de KCl. Des groupements  $\text{CH}_2\text{NH}_3^+$  sont attachés au sommet du tube et des  $\text{CH}_2\text{COO}^-$  sont attachés à la base. Les simulations montrent que le nanotube laisse passer préférentiellement les atomes de chlore par rapport au potassium.

Ces études en sont à leurs balbutiements, mais laissent envisager une maîtrise extrêmement précise de la délivrance des ions à travers une membrane.

### Auto-assemblage de l'ADN

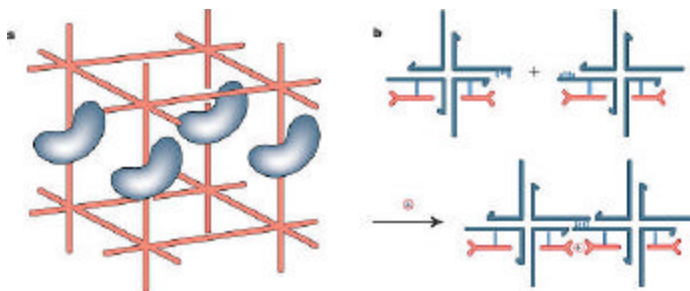
Avec le développement de composants à l'échelle nano, la difficulté que les scientifiques anticipent est la fabrication rapide et en parallèle de nanostructures. Une idée très attractive est d'utiliser les propriétés d'auto-assemblage des systèmes biologiques et notamment de l'ADN, dont les propriétés physiques et chimiques sont assez bien comprises.

Figure 7 : jonction ADN à quatre brins. Les points d'accroche de cette molécule (V et V' sont complémentaires, tout comme H et H') permettent un assemblage en un réseau à deux dimensions.



D'après Nadrian Seeman, du département de Chimie de New York University<sup>18</sup>, la célèbre double hélice, de 20 Å de large et avec une succession de bases nucléotides espacées de 3,4 Å, peut permettre d'assembler ces nanostructures. La clé est de pouvoir créer des ramifications sur les brins d'ADN, ramifications présentes lors du procédé de recombinaison génétique ; l'ADN adopte alors ce qu'on appelle la structure Holliday. Seeman a donc créé des variations de ces structures ramifiées, auxquelles il a ajouté des "sticky ends", soient des points d'accroche permettant à l'ADN de s'associer aux autres molécules, de façon à former un réseau cristallin de jonctions. D'autre part, ces points d'accroche, à bases nucléotides, permettent donc une sélectivité.

Figure 8 : Applications d'un échafaudage ADN : a. des macromolécules attachées à l'ADN sont organisées en un réseau parallèle. b. organisation de nanocomposants électroniques par l'ADN : les molécules d'ADN sont liées à des nanofils et la cohésion de l'ADN permet de les organiser.





Seeman peut donc créer des structures organisées en deux ou trois dimensions par auto-assemblage. Si des composants électroniques moléculaires sont attachés aux brins d'ADN, ce réseau permet d'obtenir les nanostructures voulues.<sup>20</sup>

## C - Liaisons Biologie / Matériaux

Une équipe de Purdue University<sup>21</sup> a développé une méthode rapide et peu coûteuse pour former des nanoparticules de métal très pur à la surface des semi-conducteurs comme l'arsenic de gallium, et d'y attacher des molécules organiques.

La méthode de Jillian Buriak consiste à plonger le semi-conducteur dans une solution à base de sel d'or pour voir se déposer à la surface du substrat des nanoparticules d'or de très haute pureté. La taille de ces nanoparticules dépend seulement de la durée du bain. La rugosité de la surface permet d'y accrocher des molécules organiques. Les chercheurs sont parvenus à appliquer cette méthode pour déposer des nanoparticules d'or, de platine ou d'autres métaux sur des zones spécifiques du semi-conducteur. Cette technique permet d'utiliser des sels bon marché pour obtenir des nanoparticules de très haute pureté.<sup>22</sup>

Robert Hammer de l'University of Wisconsin<sup>23</sup> s'est de son côté intéressé, en collaboration avec l'Argonne National Laboratory et le Naval Research Laboratory, à attacher des molécules d'ADN à des composants électroniques. Le diamant possède de très bonnes propriétés électriques et est compatible avec les matériaux et procédés actuellement utilisés en microélectronique par sa stabilité chimique. Robert Hammer et ses collègues ont donc synthétisé un film de diamant de 500 à 750 nm d'épaisseur sur un substrat de silicium par dépôt plasma, puis ont attaché des groupes amines sur sa surface, formant une couche uniforme de sites prêts à une liaison avec l'ADN. Les tests ont montré que ces films résistent très bien aux cycles d'hybridation (liaison avec les brins complémentaires d'ADN), ce qui rend le diamant un excellent candidat pour les biotechnologies.<sup>24</sup>

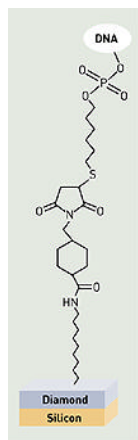


Figure 9 : molécule d'ADN attachée à un film diamant par l'intermédiaire d'un groupe amine. On obtient ainsi un dispositif particulièrement stable.

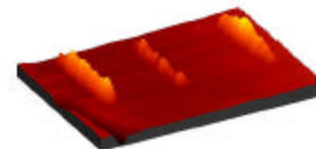
Gang-Yu Liu du département de chimie de l'University of California<sup>25</sup> a développé une technique appelée 'nanografting' pour positionner des molécules sur un substrat avec des précisions nanométriques. Son équipe utilise pour cela les interactions entre la surface et la pointe d'un microscope à force atomique (AFM). Cette approche a déjà été envisagée pour manipuler les atomes sur des surfaces métalliques, comme par exemple la "dip-pen

nanolithography". La technique est cette fois appliquée au

positionnement de molécules de taille variée, allant des petits ligands à des protéines ou des molécules d'ADN.

Liu et son équipe ont ainsi réussi à obtenir des motifs de 32 molécules d'alcane ethiol sur une surface métallique soit un motif de 2\*4 nm<sup>2</sup>, des molécules individuelles ont aussi été alignées sur une ligne de 10\*150 nm<sup>2</sup>. Ainsi l'AFM permet à la fois d'obtenir une image de la surface étudiée puis, en augmentant les forces d'interaction, de déplacer les molécules pour obtenir les motifs voulus.<sup>26</sup>

Figure 10 : Image AFM (microscopie à force atomique) de nanolignes d'ADN. Le rectangle représenté a les dimensions 420\*300 nm, et les lignes environ 20\*160nm.



Toutes ces études cherchent à établir des liaisons stables entre des composants solides et des molécules biologiques, en contrôlant précisément leur positionnement. L'application qui est visée à plus long terme est la conception de dispositifs capables de détecter rapidement des molécules même dans des concentrations très faibles. En effet lorsque les molécules qui ont été attachées à la surface rentrent en contact avec les molécules visées, on peut détecter le signal électrique que cela provoque. On peut donc envisager des appareils capables de détecter en temps réel des agents bactériologiques présents dans l'air.

L'armée s'est évidemment intéressée à un tel sujet : un des objectifs du récent Institute for Soldier Nanotechnologies<sup>27</sup> est de développer un uniforme capable de protéger des attaques chimiques et bactériologiques. Ainsi Tim Swager a développé un capteur pouvant détecter les concentrations en oxyde nitrique (NO), présent dans l'haleine humaine. Sa concentration atteint un pic lorsque le corps est agressé ; le seul renseignement de la concentration en NO n'est pas suffisant, mais pourrait faire partie d'un dispositif permettant de renseigner sur la condition physiologique du soldat. Le capteur est fait de nanofils de polymère conducteurs. Quand NO se lie avec le polymère, le changement correspondant de la résistance électrique est détecté et permet de suivre la concentration en temps réel. Cette technologie peut aussi être utilisée dans un masque ou un uniforme pour détecter la présence d'agents chimiques ou biologiques dangereux.<sup>28</sup>

Dans un autre registre, le Rensselaer Polytechnic Institute<sup>29</sup> espère pouvoir utiliser les nanotechnologies pour fabriquer des surfaces qui s'auto-désinfectent. Jonathan Dordick et son équipe ont attaché des enzymes à la surface de nanotubes, qui sont ensuite incorporés à des polymères. Ces enzymes, qui font donc partie intégrante du matériau, attaquent les bactéries ou autres agents pathogènes lorsque ceux-ci rentrent en contact avec la surface, et détruisent leur capacité de se lier à la surface.

Un revêtement polymère/enzyme pourrait par exemple protéger des appareils médicaux implantés de la formation de tissu cicatriciel.<sup>30</sup>

## D - Les Nanoparticules

Quantum Dot Corporation<sup>31</sup> commercialise des nanoparticules qui trouvent déjà des applications pour les chercheurs en Science de la Vie.

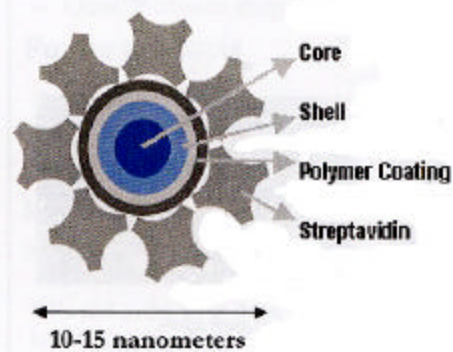
Figure 11 : Qdots en solution, éclairés par une source de lumière unique. Une large palette de couleurs peut être obtenue en faisant varier la taille des particules.



Leur technologie se base sur les propriétés optiques des "quantum dots" (ou qdots), des nanocristaux semi-conducteurs du type CdSe. Les propriétés des qdots sont proches de celles d'un fluorophore idéal : couleur vive, pas de blanchissement (photobleaching) et plusieurs couleurs peuvent être obtenues. Des molécules biologiques (streptavidine, anticorps, oligonucléotides), attachées à ces particules, permettent l'accrochage sélectif à certaines cibles moléculaires.

Figure 12 : Schéma d'un conjugué quantum dot. Le cœur de la nanoparticule détermine la couleur de fluorescence, la coquille (shell, revêtement inorganique) amplifie les propriétés optiques et le revêtement polymère permet la biocompatibilité.

Schematic of Qdot conjugate



Quantum Dots Corp. commercialise actuellement deux produits, qui peuvent être utilisés pour l'imagerie de cellules : ces nanoparticules peuvent par exemple détecter le marqueur Her2 du cancer du sein sur ces cellules vivantes ou fixées. Ces produits sont pour l'instant utilisés par les biologistes (pharmacie, biotechnologie,...).

On peut ensuite envisager que ces Qdots, dotés de la sélectivité voulue, soient programmés pour parcourir les vaisseaux sanguins et les tissus à la recherche d'une maladie naissante.

Les chercheurs de l'University of NY at Buffalo prévoient même que ces nanoparticules puissent agir sur les cellules

cancéreuses. Selon les scientifiques américains, qui travaillent avec la société française Biophotonics, leur "nano-clinique" pourrait être adaptée pour le traitement de différents types de cancers et autres maladies, ainsi que pour la délivrance de médicaments. Le cœur des nanoparticules est fait d'oxyde de fer, mesurant en moyenne 18nm de diamètre. Des molécules colorantes sont attachées à la surface : un système d'excitation à deux photons, émettant un photon dans le jaune à chaque doublet absorbé dans l'infrarouge. Ces colorants permettent aux nanoparticules d'être imagées par microscopie à balayage laser. Enfin, un revêtement de silice est ajouté, les nanoparticules mesurent alors 32nm de diamètre. Aux nanoparticules sont attachés des groupes peptides appelés LHRH, permettant d'adapter la sélectivité. Quand un champ magnétique est appliqué, les nanoparticules ferromagnétiques s'alignent dans la direction du champ, causant la rupture des membranes des cellules à détruire. Paras Prasad et son équipe ont mis ces nanoparticules en présence de deux types de cellules, l'un possédant des récepteurs pour les groupes LHRH, le deuxième ne possédant pas ces récepteurs. Les nanoparticules pénètrent effectivement le premier type de cellules uniquement, et un champ magnétique de 7 Tesla supprime les cellules visées avec un rendement de 30 à 80%.

Ces résultats, qui doivent être longuement testés avant de pouvoir être utilisés chez l'homme, montrent pour la première fois que l'imagerie par résonance magnétique pourrait être utilisée pour un traitement non-invasif des cancers.<sup>32</sup>

## E - Les Nanotechnologies et l'Environnement

Les nanotechnologies promettent beaucoup d'applications pour la protection de l'environnement : elles permettraient de rendre "propres" certains procédés de fabrication, de limiter l'utilisation et le rejet de substances toxiques, de prévenir et traiter la pollution, etc.

Cependant les inquiétudes sont tout aussi nombreuses concernant leur éventuel effet néfaste : si le nombre de nanoparticules augmente fortement dans la nature, on ne connaît encore rien de leurs éventuelles interactions, non maîtrisées avec l'environnement. Les chercheurs s'intéressent à l'association des nanoparticules avec les bactéries : elles trouveraient alors une porte d'entrée dans la chaîne alimentaire, et leur effet sur le processus biologique est encore inconnu. On sait d'autre part qu'elles pénètrent les cellules, des tests réalisés sur des foies d'animaux de laboratoire ont prouvé que les nanoparticules s'accumulent dans l'organisme, comment les retirer si leur présence s'avère néfaste ? Durant l'été 2002, l'ETC Group, une organisation activiste basée au Canada, a publié un article intitulé "No small matter ! Nanotech particles penetrate living cells and accumulate in animal organs". Ce groupe appelle à un moratoire de la fabrication de tous les nanomatériaux tant que les agences fédérales de réglementation n'ont pas certifié que celles-ci n'ont pas de

conséquences néfastes sur l'environnement. Bien que jugée trop radicale par la communauté scientifique, cette demande pousse à une réflexion. Enfin la récente publication du roman catastrophe *Prey* (Michael Crichton, l'auteur d'ouvrages grand public comme *Jurassic Park* ou la série télé *ER – Emergency Room, Urgences*) est venue alimenter de telles craintes chez le public.

Les réactions à cette tendance protectionniste se font déjà sentir: le Center for Biological and Environmental Nanotechnology<sup>33</sup> a pour objectif d'accompagner la recherche en nanotechnologies par une recherche parallèle étudiant son influence sur l'environnement. L'University of California, Davis, a aussi lancé un programme sur les nanomatériaux et l'environnement. D'autre part, l'Environmental Protection Agency<sup>34</sup> prévoit de consacrer une part de son budget aux nanotechs, pour le financement de recherches sur ce sujet.

De façon générale, toute la communauté scientifique a l'air désireuse de ne pas répéter les erreurs du développement des biotechnologies, qui ont entraîné une forte réaction du public, ralentissant la progression de la recherche pour de nombreux projets. Pour les compagnies naissantes, mieux vaut prévenir des futures critiques qui pourraient s'avérer un frein à la commercialisation, et considérer les risques à long terme d'une technologie en dépassant les réglementations existantes et en imposant des contrôles internes. Enfin, pour les associations dédiées au développement des nanotechnologies (NNI, Nanoscience Exchange, ...), l'éducation et le dialogue avec le public sur les questions éthiques et environnementales sont parmi les grandes priorités.<sup>35</sup>

## II. Nanobiotechnologies : Les Principaux Acteurs

Les dix dernières années ont montré un engouement pour les nanotechnologies en général. A l'image des biotechnologies il y a vingt ans, les mondes académiques et industriels se passionnent pour ces nouvelles possibilités de voir, mesurer, manipuler les objets à l'échelle atomique. Les financements gouvernementaux se sont multipliés pour apporter un soutien croissant à la recherche, notamment par le biais de la NNI (National Nanotechnology Initiative) lancée officiellement début 2000 par le président Clinton et reprise par l'administration Bush. De plus, un projet de loi est en ce moment en discussion à la Chambre et au Sénat, visant à pérenniser le financement des nanosciences aux Etats-Unis.

Les nanobiotechnologies bénéficient donc tout naturellement de ces programmes.

De façon générale, les nanobiotechnologies nécessitent l'interaction de nombreuses compétences : chimie, physique, science des matériaux, biologie, ... Le gouvernement, par l'intermédiaire des grandes agences, a donc créé des centres de compétences, pluridisciplinaires, qui regroupent des chercheurs

de tous les domaines concernés. De nombreuses universités ont aussi créé un département voué aux nanotechnologies, et les start-ups commencent à apparaître.

Cependant, cette science est en train de naître et la plupart des applications ne seront visibles que dans un nombre d'années indéterminé (en effet, sur la dizaine de start-ups présentées ci-dessous, seules deux sont en mesure de commercialiser un produit). Les financements sont donc en grande partie attendus en provenance du gouvernement.

Les grands centres de recherche sont présentés, ainsi qu'une liste, non-exhaustive, des sociétés récemment lancées dans les nanobiotechnologies.

### A - La Recherche Fédérale

Le **Nanobiotechnology Center** a été établi à Cornell University (Ithaca, NY) en janvier 2000 par la NSF en tant que STC (Science & Technology Center). Six programmes de recherche sont lancés : microanalyse de biomolécules, fabrication de motifs moléculaires, surfaces biosélectives, filtration moléculaire, analyse de cellules rares et moteurs moléculaires. Ce centre est le précurseur dans le domaine des nanobiotechnologies.

Plus de détails sur le site <http://www.nbtc.cornell.edu/>

Le Center for Biological and Environmental Technology est un des six Nanoscale Science and Engineering Centers (NSECs) créés en 2001 par la NSF, il est accueilli par l'université de Rice (Houston, TX). Les recherches du centre sont axées sur les interfaces "wet/dry", soit les interfaces entre les nanomatériaux et les systèmes aqueux à des échelles variées : solvants, biomolécules, cellules, environnement. Ces études sont donc largement orientées vers les interactions que pourront avoir les nanomatériaux avec l'environnement en dehors du laboratoire.

Plusieurs projets sont en cours, dont l'étude de l'activité biologique des conjugués bio-nano, les membranes nanostructurées et leurs applications, les nanocomposites pour le remplacement d'os, etc.

<http://www.ruf.rice.edu/~cben>

L'Institute for Nanotechnology comprend deux centres de recherche, dont l'un est aussi un NSEC. Basé à Northwestern University Evanston, (IL), il a pour but de développer des nanocapteurs chimiques et biologiques, à travers trois sujets de recherche : le développement d'outils pour la fabrication de motifs à l'échelle nano, les phénomènes de reconnaissance biologique (acides nucléiques et protéines) et chimique (petites molécules) sur une surface, et les transmissions des signaux, optiques ou électriques, qui en découlent.

<http://www.nsec.northwestern.edu/>

Le MRSEC (Materials Research Science & Engineering Center, créé par la NSF) établi à l'University of Wisconsin at Madison est dédié aux matériaux nanostructurés et interfaces. Un des trois grands projets est intitulé "matériaux nanostructurés et interfaces avec la biologie". Les nouveaux matériaux et méthodes de fabrication développés par les chercheurs pourront être intégrés aux systèmes biologiques,

dans le but d'être utilisés pour la culture de cellules ou la fabrication de tissus pour les organes artificiels.

<http://mrsec.wisc.edu/IRG3/Index.html>

L'Institute for Soldier Nanotechnologies (ISN) est hébergé dans les locaux du MIT (Cambridge, Ma) ; il est financé par l'armée américaine, qui lui a alloué, en 2002, \$50 millions pour 5 ans. Parmi les projets destinés globalement à améliorer les équipements des soldats, une équipe travaille sur la protection chimique et biologique, une autre sur les biomatériaux et nano-dispositifs destinés à contrôler la santé des soldats (détection de problèmes physiologiques et début de traitement sur le champ de bataille). Ces objectifs sont bien sur loin d'être atteints et nécessitent beaucoup de recherche en amont.

<http://web.mit.edu/isn/>

### B - Les Start-Ups

#### Nanotubes :

**Nanomix** (Emeryville, Californie) développe des nanotubes pour des applications dans l'électronique, le stockage d'énergie et les biotechnologies. Des capteurs utilisant des nanotubes sur une puce à silicium seront prochainement commercialisés.

<http://www.nano.com>

**Molecular Nanosystems** est engagé dans la recherche, le développement et la production de dispositifs à base de nanotubes. La fonctionnalisation de ces nanotubes permet notamment de développer des capteurs biologiques.

<http://www.monano.com>

#### Nanoparticules et délivrance de médicaments :

**Quantum Dot Corporation** (Hayward, Californie), dont les techniques sont décrites plus haut, commercialise des nanoparticules capables de détecter certaines cibles biologiques.

<http://www.qdots.com>

**Alnis Biosciences** (Emeryville, Californie) travaille sur des plates-formes destinées à la découverte de nouveaux médicaments, ainsi qu'à la délivrance de médicaments.

<http://www.alnis.com/>

**NanoBio Corporation** (Ann Arbor, Michigan) est une compagnie pharmaceutique dont la mission est de commercialiser ses nanotechnologies, en particulier un dispositif de délivrance de médicaments. Ces technologies ont été étudiées pendant 9 ans à l'University of Michigan par le Dr. James Baker, et utilisent des nanostructures de polymères dendritiques (dendrimères).

<http://www.nanobio.com/>

**Nanospectra Biosciences, Inc** (Houston, Texas) développe une technologie pour le traitement des cancers, à partir de "nanoshells" (nanoparticules diélectriques avec un revêtement métallique) capables de cibler les cellules cancéreuses puis de les détruire par laser.

<http://www.nanospectra.com/>

**Targesome** (Palo Alto, Californie) développe des nanoparticules pour la délivrance de médicaments : les particules, faites de lipides polymérisés, transportent les agents thérapeutiques.

<http://www.targesome.com/>

**Nanoprobes** (Yaphank, New York) commercialise des nanoparticules d'or auxquelles sont attachées des protéines pour la reconnaissance de molécules. Un revêtement d'argent permet de faciliter leur détection.

<http://www.nanoprobes.com/>

#### Nanofluidique :

**Nanofluidics** (Ithaca, New York) développe des systèmes miniaturisés allant jusqu'à l'échelle nano.

<http://www.nanofluidics.com/>

## CONCLUSION

La réunion des mondes du vivant et de l'état solide, le contrôle des mécanismes à une échelle encore jamais atteinte font partie des promesses des nanotechnologies. Tout reste encore à faire dans ce domaine et les Etats-Unis entendent bien se placer en bonne position au niveau de la recherche mondiale.

Des initiatives semblables sont lancées dans le monde. Pour l'Europe, les nanosciences et nanotechnologies font partie des grandes priorités dans la 6<sup>ème</sup> PCRD (1,3 milliards d'euros).

En France, le pôle NanoBio (CEA, Grenoble), qui a donné naissance à la société Apibio, et le NanoGroup du LAAS (CNRS, Toulouse) font partie des pôles majeurs concernant les nanobiotechnologies.

*Céline Farvacque  
Washington, DC*

## REFERENCES :

1 [http://www.nano.gov/omb\\_nifty50.htm](http://www.nano.gov/omb_nifty50.htm)

2 <http://www.drugandmarket.com/9072>

3 Source : <http://www.chem.agilent.com/scripts/generic.asp?page=534&indcol=Y&prodcol=Y>

4 Agilent Technologies est une externalisation de HP (en 1999). C'est aujourd'hui un des leaders mondiaux pour le développement de technologies dans le domaine des communications et des sciences du vivant. [www.agilent.com](http://www.agilent.com)

Contact : Peter Barthmaier, [peter\\_barthmaier@agilent.com](mailto:peter_barthmaier@agilent.com)

5 ORNL, Chemical Sciences Division : <http://www.ornl.gov/csd/>

6 <http://www.utk.edu/>

7 Source : [http://www.ornl.gov/ORNReview/v34\\_2\\_01/shrinking.htm](http://www.ornl.gov/ORNReview/v34_2_01/shrinking.htm)

8 <http://www.acs.ohio-state.edu> contact : Terry Conlisk, [conlisk.1@osu.edu](mailto:conlisk.1@osu.edu)

9 Source : Smalltimes, [http://www.smalltimes.com/document\\_display.cfm?document\\_id=3843](http://www.smalltimes.com/document_display.cfm?document_id=3843)

10 <http://www.princeton.edu/> Contact : Han Cao, [han@Princeton.EDU](mailto:han@Princeton.EDU)

11 Source : Nature Materials, <http://www.nature.com/cgi-taf/gateway.taf?g=3&file=>

[materials/nanozone/news/articles/m021024-4.html](http://materials.nanozone/news/articles/m021024-4.html)  
 12 <http://www.uark.edu/> Contact : Peixuan Guo, [guop@purdue.edu](mailto:guop@purdue.edu)  
 13 Source : Nanotech Alert (Technical Insight Alert), 14 février 2003  
 14 Source : <http://www.ks.uiuc.edu/Research/f1atpase/>  
 Contact : Ilya Balabin, du Beckman Institute for Advanced Science and Technology, [Ilya@ks.uiuc.edu](mailto:Ilya@ks.uiuc.edu)  
 15 Source : Nanotech Alert (Technical Insight Alert), 21 février 2003  
<http://news.uns.purdue.edu/UNS/html4ever/030204.Guo.ATP.html>  
 Contact : Peixuan Guo, [guop@purdue.edu](mailto:guop@purdue.edu)  
 16 <http://www.beckman.uiuc.edu/>  
 17 <http://www.ncsa.uiuc.edu/>  
 18 Source : *Ion Channel based biosensors : Ionic transport in carbon nanotubes*, Technical Proceedings of the 2003 Nanotechnology Conference, **Vol. 1**, p. 158  
 Contact : Sony Joseph, [sjoseph2@uiuc.edu](mailto:sjoseph2@uiuc.edu)  
 19 <http://www.nyu.edu/> Contact : Nadrian Seeman, [ned.seeman@nyu.edu](mailto:ned.seeman@nyu.edu)  
 20 Sources : *DNA Nanotechnology*, Materials Today, Janvier 2003, p. 24  
 DNA in a material world, *Nature*, **421**, p. 427  
 21 <http://www.purdue.edu/> Contact : Jillian Buriak, [buriak@purdue.edu](mailto:buriak@purdue.edu)  
 22 Source : High-Tech Materials Alert (Technical Insight Alert), 3 janvier 2003-03-23  
<http://hamers.chem.wisc.edu/>  
 24 Sources : <http://pubs.acs.org/cen/topstory/8048/print/8048notw6.html>  
*Nature Materials* **1**, 253-257 (December 2002)  
 Contact : Robert Hammer, [rjhamers@facstaff.wisc.edu](mailto:rjhamers@facstaff.wisc.edu)  
 25 <http://www.chem.ucdavis.edu>

26 Source : *Positioning protein molecules on surfaces : A nanoengineering approach to supramolecular chemistry*, PNAS (Proceedings of the National Academy of Sciences), **vol. 99**, no. 8, 5165. Contact : Gang-yu Liu, [liu@chem.ucdavis.edu](mailto:liu@chem.ucdavis.edu)  
 27 L'Institut for Soldier Nanotechnologies (ISN) a été créé en mars 2002 par l'armée américaine pour développer des équipements destinés à la sécurité des soldats. Il est hébergé au MIT, à qui l'armée a accordé \$50 millions.  
 Site web de l'ISN : <http://web.mit.edu/isn/>  
 28 Source : Technology Review, **vol 105**, n°8 (octobre 2002)  
 29 <http://www.rpi.edu/>  
 30 Source : <http://www.technologyreview.com/articles/upstream1102.asp?p=0>  
 31 Quantum Dot Corp. a été fondée en Octobre 1998, à partir de la technologie développée et brevetée à UC Berkeley (Paul Alivisatos) et au MIT (Moungi Bawendi) [www.qdots.com](http://www.qdots.com) Contact : Andy Watson, [arwatson@qdots.com](mailto:arwatson@qdots.com)  
 32 Sources : Technical Insight Alert, High-Tech Materials Alert, 18 Octobre 2002  
<http://www.buffalo.edu/news/fast-execute.cgi/article-page.html?article=58760009&hilitte=magnetic%20nanoparticles>  
 Contact : Paras Prasad, [pnprasad@acsu.buffalo.edu](mailto:pnprasad@acsu.buffalo.edu)  
 33 Le Center for Biological and Environmental Nanotechnology (CBEN, à Rice University) est un des six centres NSEC (Nanoscale Science and Engineering Centers) créés par la NSF. <http://www.ruf.rice.edu/~cben/>  
 34 <http://www.epa.gov/>  
 35 Sources : Smalltimes, January/February, Vol. 3, No.1  
 Lettres des Matériaux 121 et 126

## Caliper Technologies Corp

Caliper Technologies Corp. conçoit, fabrique et commercialise des systèmes intégrés à composante microfluidique, du type "lab-on-a-chip", pour le marché pharmaceutique, agricole ou chimique.

La technologie 'lab-on-a-chip' permet de reproduire les protocoles d'un laboratoire d'analyse à l'échelle d'un circuit intégré. Celui-ci contient un réseau de canaux microscopiques, demain nanoscopiques, à travers lesquels des solutions sont mis en mouvement pour créer un mélange, produire une réaction, une séparation ou réaliser un dosage.

Les puces microfluidiques sont fabriquées par des procédés similaires à ceux de l'industrie des circuits intégrés. Le mouvement des fluides dans les canaux est contrôlé par un effet de la pression et/ou celui d'une différence de potentiel électrique. Contrairement aux conditions à l'échelle macroscopique, la dispersion des fluides est limitée et fortement prévisible. Ce contrôle précis permet des fonctionnalités originales telles que la manipulation de cellules ou de microbilles dans des canaux microfluidiques.

L'industrie pharmaceutique qui a un besoin urgent d'améliorer l'efficacité et la vitesse de ses procédés, et de réduire ses coûts, est la première intéressée. Ainsi, l'instrument nommé Caliper 250 permet le dosage d'enzymes ou de protéines en séparant des éléments en série sur un flux continu. Sur une même puce, Caliper 250 peut traiter jusqu'à 12 échantillons en parallèle.

Christine Peponnet a participé au développement chez Caliper d'un système basé sur l'amplification en chaîne par polymérisation (PCR : Polymerase Chain Reaction) : à partir d'un

échantillon complexe et même présent seulement en faible quantité, cette technique permet d'obtenir rapidement une quantité importante et exploitable d'un segment précis d'ADN (par exemple un segment d'ADN modifié dans une maladie).

Ce système microfluidique est capable d'effectuer des milliers de réactions PCR sur des unités de volume de l'ordre de 2 nanolitres. Le système intègre la préparation des réactifs, la PCR et la détection en ligne sur une seule puce. De plus, ce système réduit considérablement la quantité de réactifs utilisée et augmente la flexibilité de la manipulation permettant de changer les réactifs ou les échantillons à chaque expérience.

L'assemblage des réactifs améliore la reproductibilité de la réaction puisque chaque échantillon est traité de la même manière. Les échantillons sont introduits par un capillaire sur la puce, les réactifs PCR sont ajoutés et le mélange résultant est séparé en 8 canaux où l'on injecte différentes "amorces". Chaque réaction contient 40 copies de l'ADN humain, un nombre remarquablement faible. La durée de la réaction PCR est de 9 minutes sur la puce contre 60 minutes avec les méthodes traditionnelles.

La microfluidique met en évidence les avantages obtenus en intégrant et automatisant les multiples étapes d'une réaction telle que la PCR sur une seule puce.

Pour plus d'information sur Caliper et ses produits, vous pouvez consulter <http://www.calipertech.com>

*Christine Peponnet, Caliper,  
et Ludovic Verger, MS&T*

## Nanofair, ici ou là

La grande agitation autour des nanosciences, aux Etats-Unis comme dans le reste du monde, s'accompagne d'une multiplication des séminaires, congrès et autres salons commerciaux autour du mot magique "nano". Une brève analyse de la presse scientifique, papier ou virtuelle, montre la tenue de plusieurs dizaines de réunions sur le territoire américain d'ici la fin de l'été et cela sans compter les symposia nano durant les conférences plus traditionnelles. Il est peut être utile de détailler ce phénomène, d'en comprendre la logique et d'en tirer quelques leçons.

Un premier élément dans la genèse de cette effervescence provient de la nature intrinsèquement multidisciplinaire des nanosciences. Il faut rencontrer l'autre, lui expliquer en termes acceptables ce que l'on fait, entendre/comprendre ses réactions, rechercher les complémentarités et y travailler. Rencontrer l'autre signifie, d'abord, sortir de sa communauté et aller vers l'autre sans que celui-ci soit forcément clairement identifié tant en termes d'identité scientifique que d'affinité personnelle. Cela est certainement le point le plus positif car indispensable à un réel développement des nanosciences.

En deuxième lieu, on ne peut que rappeler qu'aux Etats-Unis, la recherche publique est d'abord une course aux "proposals", contrats et appels d'offre. La nature très peu hiérarchisée de la recherche universitaire conduit tout chercheur, à peine senior, à courir après les financements et, pour être gagnant dans cette course, il faut être connu. Connu par la qualité de sa recherche, ses publications et peut-être, ici plus qu'ailleurs, par ses capacités à valoriser en termes de brevets ou création de start up. Connu d'un plus grand nombre car les instances de financement de la recherche sont nombreuses pour le public, au niveau fédéral et ses agences de recherches, au niveau des états et des régions, pour le privé, dans le monde industriel ou celui des fondations.

Pour être connu et apprécié, il faut aussi être vu et entendu lors de réunions publiques. En partant de quelques têtes d'affiche et/ou d'un thème porteur, il devient facile de regrouper quelques centaines de chercheurs à qui l'on offre un podium. D'une fonction purement scientifique, ces réunions prennent de plus en plus un tour médiatique quand il n'est pas commercial. On observe l'apparition d'un grand nombre d'officines, organisatrices de réunions, aux frais d'inscription de plus en

plus élevés : on peut ainsi amplement dédommager les conférenciers invités, améliorer l'attractivité de la réunion, rassembler le plus grand nombre et augmenter la rentabilité de l'événement.

A titre anecdotique, on peut rappeler l'extrême médiatisation des nanosciences de la littérature de gare (cf *Prey* cité plus haut pour les nanobiotechnologies) à la publicité à la télévision pour un produit cosmétique mettant en scène un couple bien stéréotypé : une jeune femme, jeune, belle et dynamique, en face d'un jeune homme, scientifique à lunettes, un peu hurluberlu et professeur de nanotechnologie. Cette médiatisation n'est pas complètement reniée par le milieu scientifique qui y voit un nouveau mode de vulgarisation et de reconnaissance de ce domaine par la société.

D'une situation d'un apparent "win-win", ne peut-on pas se poser néanmoins la question du sort de la science dans cette foire permanente ? A l'image du capitalisme sauvage, ne voit-on pointer une science sauvage ? Une science où le vainqueur serait celui que l'on voit le plus, celui qui saurait le mieux communiquer, celui qui saurait le mieux vendre.

Pourtant, comme pour le capitalisme sauvage, la science a ses lois du marché et, encore pour aujourd'hui, la qualité de la recherche est la condition sine qua none d'une validation par la communauté scientifique. En deuxième ressort, la valorisation est un facteur important dans cette évaluation. Qu'elle soit à titre personnel, sous la forme de dépôt de brevets ou de création de start up, ou directement dirigé vers la recherche industrielle, la valorisation se juge à un niveau économique ou financier, avec un critère incontournable, la réalité commerciale.

De ce foisonnement, on voit sortir quelques grandes "success-stories" pour ceux qui ont su se plier aux règles du genre. Dans ces cas, la réussite est efficace car en totale symbiose avec le monde socio-économique. Mais que dire de la recherche de bonne qualité scientifique qui n'a pas su se présenter sous les bons atours. Elle passe sans doute aux pertes et profits d'une société pour laquelle, globalement, le bilan est très positif.

*Serge Hagège*