

**REPUBLIQUE ALGERIENNE DEMOCRATIQUE ET POPULAIRE
MINISTERE DE L'ENSEIGNEMENT SUPERIEUR ET DE LA RECHERCHE
SCIENTIFIQUE
UNIVERSITE IBN KHALDOUN DE TIARET
INSTITUT DES SCIENCES VETERINAIRES
DEPARTEMENT DE SANTE ANIMAL**

**PROJET DE FIN D'ETUDES EN VUE DE L'OBTENTION DU DIPLOME DE
DOCTEUR VETERINAIRE**

SOUS LE THEME

Étude bibliographique des métrites chroniques chez la vache

PRESENTE PAR :

**Mr : BELMAHI RIDA
Mr : ZEBBAR OTHMANE IMAD EDDINE**

ENCADRE PAR :

Dr : HALLOUZ HADJ FEGHOUL

**ANNEE UNIVERSITAIRE
2015-2016**



REMERCIEMENTS



Avant tout nous remercions le DIEU le tout puissant qui nos donné les facultés, la volonté et nos donné la force et la patiente de réaliser ce travail.

Puis nous nos permettons de remercier nos parents qui ont consacré leurs vie pour nos réussite pour leur contribution, leurs soutien, leurs patience leur encouragement.

Nous tenons à remercier sincèrement avec beaucoup de respect au docteur HALOZE HADJE FGHOULE tout d'abord pour avoir accepté de nous encadrer et qui a toujours montre sa écoute, ainsi a l'aide et le temps qu'il a bien voulu nous consacrer, pour leur conseils et de nos avoir fait bénéficier de son expérience basée sur la rigueur scientifique.

Je remercie aussi toutes les personnes qui de loin ou de prés, m'ont aidé par leurs conseils, leurs critiques ou leurs encouragements.

En fin nous remercions également tous les professeurs qui ont assuré nous formation

Merci a tout et a toute.





DEDICACES

Je dédie ce travail

*A vous mes parents à qui je dois mon éducation
et ma réussite. Que DIEU les gardent pour moi
en Bonne santé.*

*Pour l'éducation que tu m'as donnée, pour
l'enseignement de la vie, pour ton dévouement
et pour les sacrifices que tu t'es imposé pour
m'assurer la belle vie et la réussite.*

A tout mes frères : Salim ; Aboubekr .

*A mes amis : Tahaa , Abdelkader , Yousef ,
Imad , Kamel, Mustapha , Salim ,Ahmed ,
Amin , , Hocine ...*

A tout mes tantes et mes oncles.

A toute la famille : BELMAHI et BOUTALEB.

*A tout qui m'ont donne l'aide de près ou de
loin pour réaliser ce travail.*

Rida



DEDICACES

A la source de tendresse, de générosité et de bonheur avec des grandes sentiments et d'une joie immense, je dédie le fruit de ce travail.

A la lumière de ma vie, mes parents qui ont me donne tout et nous jamais cesse de m'offrir ces sacrifices.

A mes très chers frères Azize et abdenoure dont l'inestimable collaboration à mes recherches m'ont apporté l'aide essentielle à la réalisation de ce travail.

A mes amis : Ahmed ; Yousef ; Hichem ; Reda ; Brahim ; Ahmed

A tout qui m'ont donne l'aide de prés ou de loin pour réaliser ce travail.

Imad

SOMMAIRE

SOMMAIRE

Introduction	1
Chapitre I : L'utérus et ses modifications au cours du postpartum	
1 L'utérus et ses modifications au cours du postpartum.....	3
1.1 L'utérus sain.....	3
1.1.1 Description de l'utérus non gravide	3
1.1.1.1 Morphologie	3
1.1.1.2 Histologie	5
1.1.1.2.1 L'endomètre ou muqueuse	6
1.1.1.2.2 Le myomètre ou tunique musculuse.....	6
1.1.1.2.3 Le périmètre ou tunique séreuse.....	7
1.1.2 Les défenses de l'utérus.....	7
1.1.2.1 Les défenses mécaniques.....	7
1.1.2.2 Les défenses biologiques.....	7
1.1.2.2.1 Les facteurs cellulaires.....	7
1.1.2.2.1.1 Les neutrophiles et la phagocytose	7
1.1.2.2.1.2 Les lymphocytes.....	8
1.1.2.2.1.3 Les cellules endometriales.....	8
1.1.2.2.1.4 Les facteurs immunitaires.....	8
1.1.2.3 Les défenses hormonales.....	9
1.2 Evolution normale de l'utérus en postpartum.....	9
1.2.1 Modifications anatomiques	10
1.2.1.1 Réduction de la taille du tractus génital.....	10
1.2.1.2 Elimination des lochies	13
1.2.2 Modifications histologiques	14
1.2.2.1 Evolution du myomètre	14
1.2.2.2 Evolution de l'endomètre	14
1.2.3 Modifications des défenses de l'utérus	15
1.2.4 Modifications bactériologiques	16
1.2.5 Modifications biochimiques	18
1.2.5.1 Dégradation du collagène.....	18
1.2.5.2 Evolution des métabolites de l'acide arachidonique	19

Chapitre II : étude bibliographique des métrites chronique

2 Définitions cliniques	23
2.1 Définition de la métrite chronique	24
2.1.1 La métrite chronique.....	24
2.1.2 Distinction avec la métrite puerpérale.....	25
2.2 Les différents types de métrites chroniques.....	26
2.2.1 Les formes cliniques.....	26
2.2.1.1 La forme classique.....	26
2.2.1.2 Cas du pyomètre.....	28
2.2.2 Les formes subcliniques.....	28
3 Etio-pathogénie de la métrite chronique.....	28
3.1 Les facteurs déterminants.....	28
3.1.1 Les différents pathogènes impliquent.....	28
3.1.2 La relation entre les agents pathogènes et les signes cliniques.....	30
3.1.3 La synergie entre les agents pathogènes des endométrites chroniques	31
3.1.4 Mécanismes de virulence des pathogènes impliqués.....	32
3.1.4.1 Facteurs de virulence.....	32
3.1.4.2 Modulation de l'activité des PN.....	33
3.2 Les facteurs prédisposant	33
3.2.1 Facteurs liés à l'animal	33
3.2.1.1 Influence du rang de vêlage.....	33
3.2.1.2 Production laitière.....	34
3.2.1.3 Fécondité antérieure et antécédents pathologiques.....	34
3.2.1.4 Déséquilibres hormonaux et reprise de l'activité cyclique après Le part	34
3.2.2 Facteurs liés au part.....	34
3.2.3 Facteurs liés au produit.....	35
3.2.3.1 Naissances gémellaires.....	35
3.2.3.2 Etat de sante du produit.....	35
3.2.4 Facteurs liés à l'alimentation et à l'environnement.....	35
3.2.4.1 L'état corporel	35
3.2.3 Facteurs liés au produit.....	36
3.2.3.1 Naissances gémellaires.....	36
3.2.3.2 Etat de sante du produit.....	36
3.2.4 Facteurs liés à l'alimentation et à l'environnement.....	36

SOMMAIRE

3.2.4.1 L'état corporel	36
3.2.4.2.1 Les protéines.....	36
3.2.4.2 L'alimentation.....	36
3.2.4.2.2 Les vitamines.....	36
3.2.4.2.3 Les minéraux et les oligo-éléments.....	36
3.2.4.3 La saison.....	37
4 Conséquences de la métrite chronique.....	38
4.2 Conséquences zootechniques.....	38
4.1 Conséquences sur la fonction ovarienne.....	38
4.2.1 Altération de la fertilité et de la fécondité.....	39
4.2.1.1 Données générales.....	39
4.2.1.2 Des conséquences plus graves pour les métrites les plus anciennes.....	39
4.2.1.3 Implication d'A. pyogènes.....	39
4.2.1.4 Endométrite et « repeat breeding ».....	40
4.2.2 Altération de la productivité.....	40
5 Méthodes de diagnostic.....	41
5.1 Les critères de choix d'une technique diagnostique	41
5.1.1 Les « vrais » infectés et indemnes.....	41
5.1.1.1 La sensibilité: Détection des « vrais » infectés.....	41
5.1.1.2 La spécificité: Identification des « vrais » indemnes.....	42
5.1.2 Les « vrais » positifs et négatifs.....	42
5.1.2.1 Valeur prédictive d'un résultat positif: réponse positive	43
5.1.2.2 Valeur prédictive d'un résultat négatif: réponse négative.....	43
5.2 L'anamnèse.....	44
5.3 L'examen général	44
5.4 La palpation transrectale.....	45
5.5 L'examen du contenu vaginal.....	46
5.5.1 Méthode d'examen vaginal.....	46
5.5.2 Analyses qualitatives des écoulements.....	48
5.5.3 Intérêt diagnostique de l'examen vaginal.....	49
5.6 L'examen bactériologique.....	50
5.6.1 Méthode d'examen vaginal.....	50
5.6.1.1 Ecouvillon utérin.....	50
5.6.1.2 Biopsie utérine.....	51

SOMMAIRE

5.6.1.3 Culture au laboratoire.....	51
5.6.2 Intérêt diagnostique de l'examen bactériologique.....	51
5.7 L'examen anatomopathologique.....	52
5.8 L'examen cytologique.....	53
5.8.1 Matériel et méthodes de l'examen cytologique.....	53
5.8.2 Intérêt diagnostique de l'examen cytologique.....	54
5.9 L'examen échographique.....	56
5.10 Les examens biochimiques.....	58
5.10.1 Dosage de l'hydrox proline.....	58
5.10.2 Dosage des prostanoides.....	58
5.10.2.1 Dosage PGF2 α et de son métabolite, le PGFM.....	58
5.10.2.2 Dosage PGE2 et évaluation du rapport PGFM/PGEM.....	59
5.10.2.3 Evaluation du rapport LTB4/PGE.....	59
5.10.3 Dosage de la progestérone.....	60
6 Traitements.....	61
6.1 Les traitements anti-infectieux.....	62
6.1.1 Le choix de la voie d'administration.....	62
6.1.1.1 La voie systémique.....	62
6.1.1.2 La voie intra-utérine.....	62
6.1.1.3 Choix du moment du traitement.....	63
6.1.2 Choix de l'agent antimicrobien.....	63
6.1.2.1 les antiseptiques.....	63
6.1.2.2 Les antibiotiques.....	64
6.1.2.2.1 Un antibiotique adapte aux spécificités de l'infection utérine.....	64
6.1.2.2.1.1 Un spectre d'activité adapte.....	64
6.1.2.2.1.2 Une activité préservée dans l'utérus.....	64
6.1.2.2.1.3 Une concentration sur le site d'infection.....	65
6.1.2.2.1.4 Le respect des défenses locales et des spermatozoïdes.....	65
6.1.2.2.2 Les spécialités autorisées en France.....	65
6.2 Les substances hormonales.....	65
6.2.1 Les prostaglandines.....	66
6.2.1.1 Essais cliniques.....	66
6.2.1.2 Mécanisme de l'effet potentiel des PGF2 α	66
6.2.2 Les œstrogènes.....	67

SOMMAIRE

6.2.3 L'ocytocine.....	68
6.3 Synthèse sur l'efficacité des traitements.....	68
6.3.1 Traitement préventif des vaches à risque d'endométrite	68
6.3.2 Traitement curatif des vaches à endométrites cliniques.....	70
6.3.3 Traitement curatif des vaches à endométrites succiniques.....	72
6.4 Autres thérapeutiques.....	74
7 Prophylaxie.....	74
7.1 Prophylaxie médicale.....	74
7.2 Prophylaxie sanitaire.....	75
7.2.1 Limitation des sources de germes.....	75
Conclusion	77

Liste des tableaux

- **Tableau n°1** : Evolution physiologique de l'utérus au cours du postpartum (Gier et al, 1968)
- **Tableau n°2** : Rôles des métabolites de l'acide arachidonique dans le processus d'involution utérine chez la vache (Slama, 1996)
- **Tableau n°3** : Fréquence (%) d'isolement de germes chez des vaches à métrites chroniques et chez des vaches normales (Huszenicza et al, 1999 ; Dohmen et al, 1995)
- **Tableau n°4** : Classification des bactéries, isolées par culture aéro et anaérobie, selon leur pouvoir pathogène, dans le cadre des métrites chroniques de la vache (Williams et al. 2005)
- **Tableau n°5** : Fréquence des vêlages difficiles, rétentions placentaires et métrites selon l'état Corporel au vêlage (Steffan, 1987).
- **Tableau n°6** : Conséquences des endométrites, diagnostiquées par biopsie, sur la réussite en première insémination artificielle (IA) (Martal, 1981)
- **Tableau n°7** : Seuils proposés pour la définition des métrites chroniques cliniques et subcliniques (Gilbert et al. 2005)
- **Tableau n°8** : Principaux antiseptiques utilisés pour le traitement intra-utérin des infections utérines (Hanzen, 2009)
- **Tableau n°9** : Antibiotiques enregistrés pour une utilisation intra-utérine en France (DMV, 2009)
- **Tableau n°10** : Performances de reproduction des vaches à risque traitées ou non à la Céfapirine entre 24 et 42 jours avant la mise à la reproduction programmée (Mc Dougall et al., 2001).
- **Tableau n°11**: Effet de deux traitements sur les chances de gestation de vaches à endométrite (Leblanc et al. 2002).
- **Tableau n°12** : Taux de gestation des vaches avec endométrite clinique en fonction des traitements et de la présence ou non d'A. pyogènes (Huszenicza et al. 1999)
- **Tableau n°13** : Effet d'une administration unique de céfapirine ou de cloprosténol entre 20 et 33 jours postpartum sur 215 vaches sans signe d'endométrite clinique (Kasimanickam et al. 2005).
- **Tableau n°14** : Effet d'une administration unique de Céfapirine ou de cloprosténol entre vingt et trente-trois jours postpartum sur 97 vaches sans signe d'endométrite clinique mais atteintes d'endométrite subclinique (Kasimanickam et al., 2005).

Liste des abréviations

Table des abréviations

CMI : Concentration Minimale Inhibitrice

DMV : Dictionnaire des Médicaments Vétérinaires

IA : Insémination artificielle

IgA, G, M : Immunoglobulines A, G, M

IL : Interleukines

LTB4 : Leucotriene B4

PGE2 : Prostaglandine E2

PGF2 α : Prostaglandine F2 α

PGFM : Prostaglandine F métabolite

PN : Polynucléaire neutrophile

PTR : Palpation transrectale

SFB : Société Française de Buriatrie

SNGTV : Société Nationale des Groupements Techniques Vétérinaires

UI : Unité Internationale

Introduction

Introduction

Introduction

La période péri-partum est considérée comme particulièrement importante dans la vie reproductive en raison de ses conséquences sur l'efficacité de la reproduction (involution utérine, démarrage de l'activité ovarienne, fertilité). L'intégrité utérine en particulier est souvent altérée chez les vaches en raison de la contamination bactérienne qui est quasi systématique peu après le vêlage. En effet, des bactéries peuvent être isolées chez plus de 90% de vaches dans les deux premières semaines postpartum (Paisley et *al.*, 1986). La plupart des animaux éliminent ces germes au cours des cinq semaines qui suivent le vêlage, mais dans 10 à 17% des cas, la persistance de ces bactéries est à l'origine d'une infection de l'utérus, diagnostiquée lors de l'examen général de l'animal (LeBlanc et *al.* 2002).

Cette contamination est à l'origine d'une inflammation de l'utérus, de lésions histologiques de l'endomètre, de retards aux involutions utérines et d'une diminution des performances de reproduction. Les infections utérines sont associées à des taux de fécondation diminués, à une augmentation de l'intervalle vêlage-vêlage et à une diminution du taux de réussite à la première insémination artificielle.

Dans la pratique, on distingue deux formes d'infections utérines : les métrites puerpérales et les métrites chroniques ou endométrites (Fourichon et *al.*, 2004 ; Leblanc et *al.*, 2006) ; les premières survenant entre zéro et vingt-et-un jours postpartum associées à des symptômes généraux et les secondes survenant au delà de vingt-et-un jours postpartum la plupart du temps sans symptômes généraux associés (Lohuis, 1998).

Le diagnostic et le traitement de la métrite puerpérale sont relativement aisés, à l'inverse de la métrite chronique qui demande des examens complémentaires. De plus, il existe une hétérogénéité selon les auteurs sur la définition de la métrite chronique, sur ses critères cliniques et par conséquent sur les méthodes diagnostiques utilisées. Récemment un consensus a émergé (Sheldon et *al.*, 2006) quant aux définitions des différentes formes de métrites chroniques. La métrite chronique clinique se caractérise par la présence d'écoulements purulents (contenant plus de 50% de pus) ou mucopurulents (approximativement 50% de mucus et 50% de pus) dans le vagin, à partir de vingt-et-un jours postpartum et en l'absence de symptômes systémiques (Sheldon et Noakes, 1998 ; LeBlanc et *al.*, 2002). La métrite chronique subclinique est définie, dans ce consensus, comme une inflammation de l'endomètre, diagnostiquée par examen cytologique et en absence de matériel purulent dans le vagin (Gilbert et *al.*, 1998).

Introduction

De nombreux traitements ont été mis en œuvre au cours du temps pour les différentes formes de métrites chroniques mais il existe aussi une divergence entre les auteurs sur l'efficacité et les stratégies de traitement tels que les PGF 2α ou les antibiotiques (par voie intra utérine ou systémique).

Ce travail a donc pour but de réaliser une revue bibliographique des connaissances actuelles sur l'étiologie, le diagnostic, et le traitement des métrites chroniques.

Chapitre I

1 L'utérus et ses modifications au cours du postpartum

1.1 L'utérus sain

1.1.1 Description de l'utérus non gravide

1.1.1.1 Morphologie

L'utérus de la vache est formé de deux cornes utérines, d'un corps et d'un col ou cervix, barrière entre le corps utérin et le vagin (*Figure n°1*).

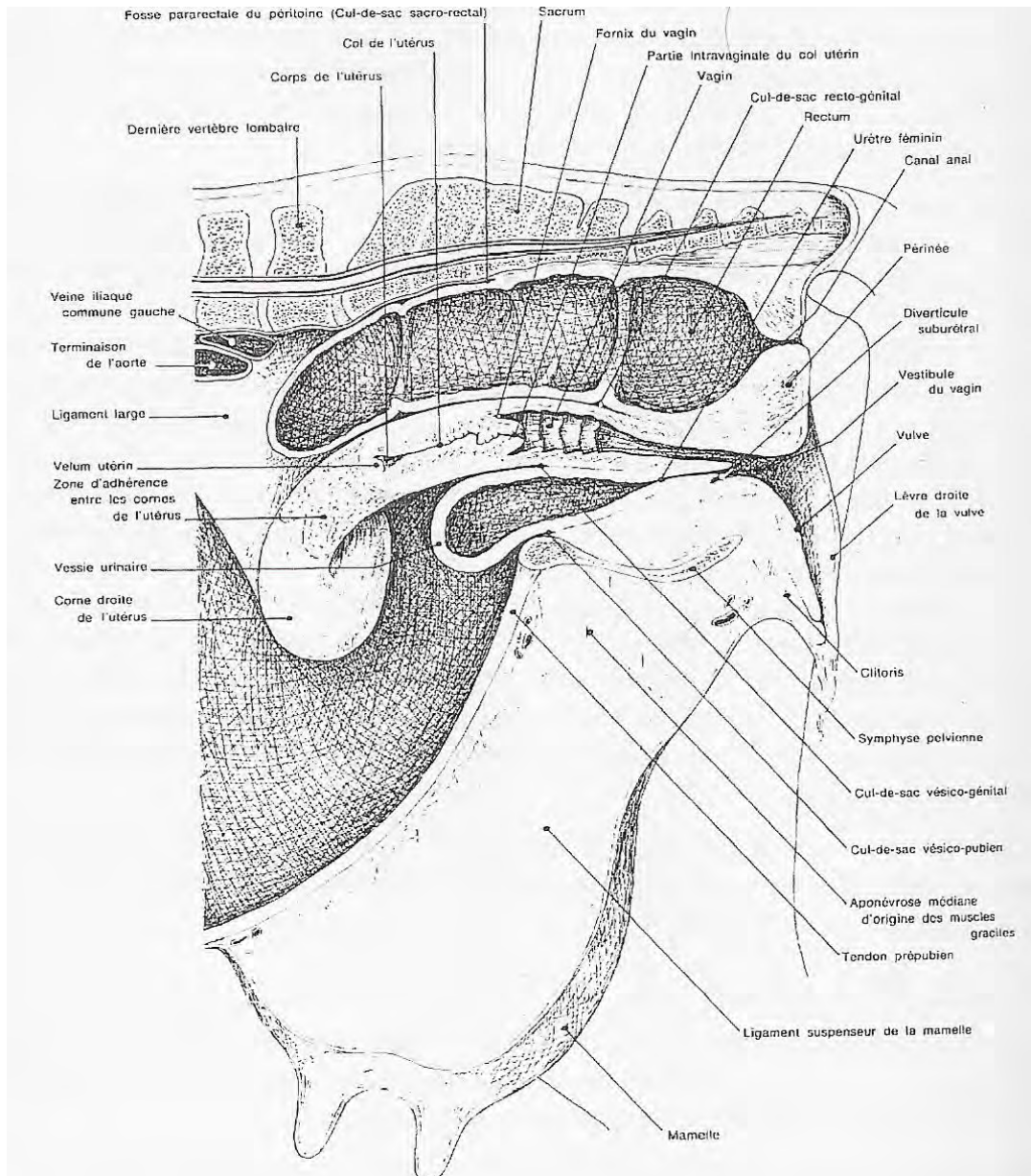


Figure n°1 : Coupe médiane du bassin d'une vache (Barone, 1990)

Les cornes utérines mesurent de 35 à 45 cm sur leur grande longueur avec un diamètre allant de 0,5 cm côté trompe à 4 cm côté col. Elles sont incurvées en spirale, avec un bord libre fortement convexe. Les cornes sont accolées sur environ 10 cm à leur base, où elles sont maintenues par un périmétrium commun.

Cette union débouche sur un corps de 3 à 5 cm, peu distinct des parties accolées.

Enfin, le col de l'utérus est peu discernable extérieurement, à peine isolé du corps par un léger rétrécissement. Il mesure environ 10 cm de long et 4 à 5 cm de diamètre chez l'adulte, l'épaisseur varie de 2 à 2,5 cm (*Figures n° 2, 3 et 4*). Il est très facilement repérable par palpation, en particulier par exploration transrectale, en raison de sa consistance ferme (Barone, 1990).



Figure n°2 : Conformation de l'utérus non gravide en vue dorsale (photo personnelle)

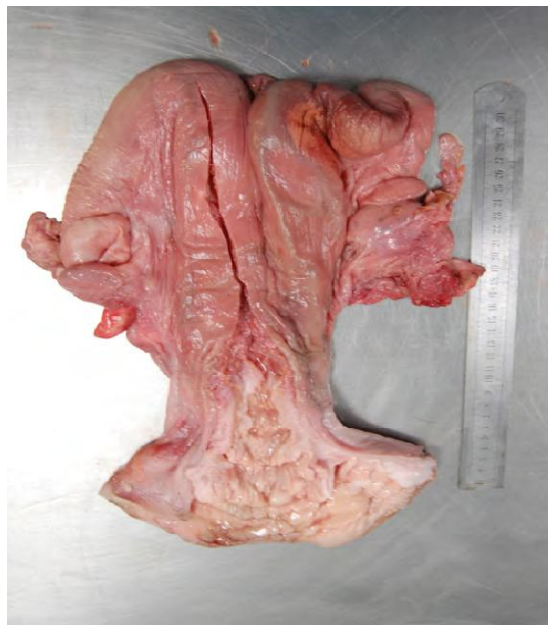


Figure n°3 : Vue dorsale de l'utérus, paroi vaginale ouverte et rabattue (photo personnelle)

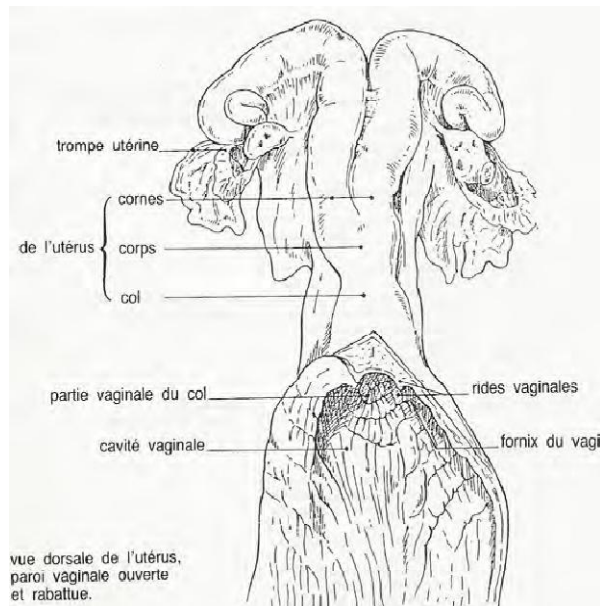


Figure n° 4 : Vue dorsale de l'utérus, paroi vaginale ouverte et rabattue (Coche, 1987)

1.1.1.2 Histologie

La paroi utérine est formée de trois tuniques concentriques qui sont successivement de l'intérieur vers l'extérieur, l'endomètre ou muqueuse, le myomètre ou tunique musculuse, le péricomètre ou tunique séreuse (Figures n°5 et n°6). Régulièrement réparties dans l'utérus se trouvent les caroncules, futurs cotylédons lors de la gestation.

Leur agencement est assez uniforme au niveau des cornes et du corps, mais se trouve puissamment remanié au niveau du col.

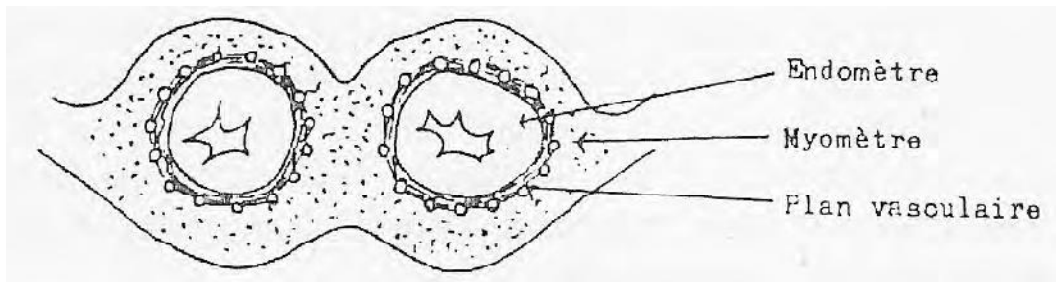


Figure n°5 : Coupe transversale des cornes utérines (Pavaux, 1981)

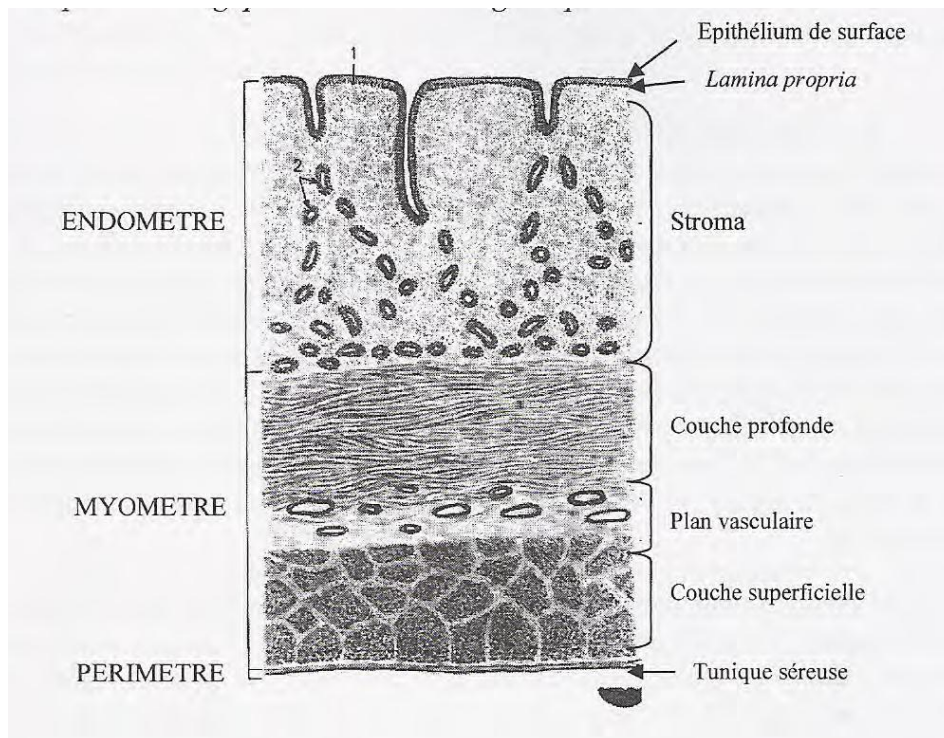


Figure n°6 : Aspect histologique de l'utérus non gravide de la vache (Pavaux, 1981)

1.1.1.2.1 L'endomètre ou muqueuse

Il est formé d'un épithélium, d'un stroma et de glandes.

L'épithélium est constitué d'une seule assise cellulaire dont les noyaux ont une position variable, lui donnant un aspect pseudostratifié. Il est pourvu de cellules sécrétrices et ciliées. Il est séparé du stroma par une mince membrane basale (*lamina propria*).

Le stroma représente la majeure partie de l'endomètre. La densité variable des fibres de collagène permet d'en distinguer deux parties : le *stratum compactum* au contact de l'épithélium et le *stratum spongiosum* plus profond. En plus de ces fibres de collagène, le stroma comporte deux types de cellules : les cellules fixes ou réticulaires et les cellules mobiles des lignées histiocytaires, mastocytaires et granulocytaires. Les lymphocytes y sont également en grand nombre (Pavaux, 1981).

Les glandes sont bordées par un épithélium simple, en continuité avec l'épithélium de surface mais dont les cellules ont une activité sécrétrice supérieure. Très actives avant l'implantation de l'œuf, les glandes reviennent à l'état de repos au cours de la gestation.

1.1.1.2.2 Le myomètre ou tunique musculieuse

Le myomètre est composé de fibres musculaires lisses, disposées en deux couches : une couche externe longitudinale, assez mince qui d'une part réunit dans une enveloppe commune les portions parallèles des cornes et se poursuit d'autre part dans le ligament large et une couche

interne, circulaire, propre à chaque corne qui est subdivisée par le plan vasculaire en une partie superficielle mince et une partie profonde épaisse (Pavaux, 1981).

1.1.1.2.3 Le périmètre ou tunique séreuse

Le périmètre constitue la couche externe de l'utérus et enveloppe l'endomètre et le myomètre. Il est constitué du feuillet viscéral du péritoine recouvrant une fine sous séreuse riche en vaisseaux sanguins et parcourue de quelques fibres musculaires.

1.1.2 Les défenses de l'utérus

1.1.2.1 Les défenses mécaniques

Lors de l'*œstrus*, les sécrétions épithélio-glandulaires de l'endomètre, très abondantes et associées à une activité contractile élevée, assurent une vidange utérine qui prévient l'ascension et la colonisation de l'utérus par des microorganismes.

Après le part, les contractions utérines éliminent le contenu de l'organe, en particulier les bactéries, le placenta et les débris cellulaires favorables au développement d'une infection.

La desquamation du *stratum compactum* agit comme un « décapant » de la portion de la paroi utérine susceptible d'être largement contaminée

Enfin, le bouchon muqueux obstruant le col forme une barrière physique vis-à-vis des contaminations extérieures (Badinand, 1975).

1.1.2.2 Les défenses biologiques

L'utérus possède dans son stroma des cellules particulières, les granulocytes et d'autres provenant du sang: monocytes, plasmocytes, lymphocytes capables de réagir à l'infection soit en capturant les agents pathogènes, soit en élaborant des anticorps.

1.1.2.2.1 Les facteurs cellulaires

1.1.2.2.1.1 Les neutrophiles et la phagocytose

La phagocytose est sans doute le moyen le plus actif contre l'infection utérine. Elle est assurée par les polynucléaires neutrophiles (PN), les monocytes, et les macrophages. Les PN jouent un rôle particulier dans l'inactivation et l'élimination des éléments étrangers. En effet, Dhalawal a observé une accumulation de PN dans l'utérus suite à une infection expérimentale par des suspensions bactériennes (Dhalawal et *al.* 2001).

De plus, même si le recrutement de PN est physiologiquement diminué dans la période péri-partum, il a été montré que la quantité de PN recrutées dans l'utérus au cours d'une infection est corrélée avec la quantité de bactéries présentes (Zerbe et *al.* 2002).

Les neutrophiles quittent la circulation sanguine (phase d'adhésion aux cellules endothéliales) pour rejoindre le lieu d'infection (chimiotactisme, diapédèse). Sur le site d'infection,

la phagocytose nécessite tout d'abord une phase d'adhérence entre le microorganisme et le neutrophile. Les microorganismes sur lesquels se sont fixées des molécules du complément ou des anticorps (processus d'opsonisation) sont reconnus par les neutrophiles qui disposent à leur surface de récepteurs pour ces molécules. Les bactéries peuvent être alors digérées. La destruction des microorganismes peut se faire par deux processus distincts : une voie oxydative (production par exemple de peroxyde d'hydrogène), ou une voie lytique grâce à divers peptides et enzymes tels que les défensives, le lysosyme ou la lactoferrine (Paape et *al.* 2000). Les cellules immunitaires détecteraient les composants bactériens tels les endotoxines ou les peptidoglycanes via des récepteurs appelés « toll-like ». Cette reconnaissance induirait la libération en retour de cytokines tels le TNF α (Tumoral Necrosis Factor alpha) ou les interleukines IL1, IL6 et IL8 (Beutler et *al.* 2003). Ces cytokines induiraient une hyperthermie contribuant à augmenter la mobilisation des cellules immunitaires et la synthèse hépatique de protéines inflammatoires (APP : Acute Phase Protéines) dont on connaît l'augmentation de concentration autour du vêlage et leur diminution progressive avec l'élimination des bactéries (Sheldon et *al.* 2001). Le processus est complexe puisque l'on a décrit une altération dans l'expression au niveau des neutrophiles de 14 gènes dans les jours qui suivent le vêlage (Madsen et *al.* 2002).

1.1.2.2.1.2 Les lymphocytes

Les lymphocytes constituent une autre ligne de défense de l'utérus contre l'infection. La multiplication lymphocytaire diminue au cours des trois dernières semaines de la gestation puis augmente au cours des quatorze premiers jours suivant le vêlage (Saad et *al.* 1989). Cette augmentation est moindre en cas de dystocie, situation connue pour favoriser la rétention placentaire et les infections utérines (Mc Evoy et Pollock, 1994). On peut donc penser que la synthèse d'immunoglobulines (IgA) par les lymphocytes se trouve réduite dans certaines situations de vêlage et rend ainsi l'animal plus sensible aux infections utérines.

1.1.2.2.1.3 Les cellules endometriales

Les cellules épithéliales intra-utérines sont directement au contact des microorganismes qui ont pu envahir la cavité utérine. Elles constituent, de ce fait, un élément central dans les mécanismes de défense de l'utérus. Leurs fonctions sont complexes. Elles comprennent la présentation de l'antigène (Bondurant, 1999), le transport/sécrétion des IgA (Dhaliwal et *al.* 2001), la libération de cytokines, mais également la production de peptides dotés d'activité antimicrobienne, les défensives (Herath et *al.* 2006).

1.1.2.2.1.4 Les facteurs immunitaires

Les immunoglobulines IgM, IgA et IgG, par simple diffusion ou par production locale, jouent un rôle important dans la protection de l'utérus (Duncan et *al.* 1973). En effet, elles

participent activement à l'opsonisation des bactéries, stimulent le complément et maîtrisent les agents pathogènes grâce aux récepteurs des cellules de l'endomètre. D'autre part, Mestecky constate qu'il existe une différence de classe d'immunoglobulines en fonction de la partie du tractus génital femelle (Mestecky et al. 2005). Par exemple les IgG prédominent dans la lumière utérine et les IgA dans le vagin (Mestecky et al. 2005). Des essais de vaccination avec *Arcanobacter pyogènes* ont montré une possibilité de traitement par cette voie (Nolte et al. 2001).

1.1.2.3 Les défenses hormonales

Les œstrogènes et la progestérone ont un rôle complémentaire au niveau du tractus génital femelle. Il est établi que l'utérus est plus sensible à la contamination bactérienne lorsqu'il est sous influence de la progestérone plutôt que sous influence des œstrogènes. Ces observations ont été réalisées aussi bien pour des infections naturelles que dans le cadre d'infections expérimentales (Lewis, 2004).

De nombreux scientifiques ont étudié l'influence hormonale sur l'activité des PN. Leurs résultats tendent à indiquer que l'influence hormonale n'est pas majoritairement due à un effet sur la quantité ou l'activité des PN recrutés dans l'utérus (Winters et al. 2003).

Les œstrogènes provoquent une hyperplasie de l'épithélium glandulaire, stimulent la vascularisation de l'endomètre (Noakes et al. 2002) et augmentent la production de mucus et la motricité utérine. Si l'imprégnation œstrogénique, par rapport à la progestérone, est associée à une meilleure résistance de l'utérus vis-à-vis des infections, l'effet direct de l'œstradiol n'est en revanche pas clairement établi (Overton et al. 2003).

De récentes publications laissent penser que la progestérone est la principale hormone ayant une influence sur l'augmentation de la susceptibilité de l'utérus aux infections. On peut ainsi noter au cours de la phase progestative, une perméabilité de l'épithélium vis-à-vis des bactéries. Le système phagocytaire n'étant pas sollicité à un stade suffisamment précoce, et une apparition trop tardive des leucocytes dans la lumière utérine, ne pouvant plus s'opposer à la multiplication des agents pathogènes.

Les vaches sont résistantes aux infections en l'absence de progestérone et sensibles quand la concentration de celle-ci augmente (Lewis, 2004).

1.2 Evolution normale de l'utérus en postpartum

L'involution utérine se définit comme étant le retour de l'utérus à son poids et à sa taille normaux après la parturition, c'est à dire à un état prégravidique autorisant à nouveau l'implantation de l'œuf fécondé.

C'est à la fois un phénomène dynamique et complexe impliquant plusieurs facteurs qui progressent simultanément aux différents niveaux de l'utérus. Elle se caractérise par des

modifications anatomiques, histologiques, cytologiques, bactériologiques et métaboliques (*Figure n°7*).

Les masses caronculaires formant la partie maternelle du placenta doivent invoquer, les tissus fœtaux sont éliminés et les mécanismes de défense contre l'infection optimisés, durant cette période d'évolution nécrotique.

Normalement, l'involution macroscopique de l'utérus chez la vache est complète en trois à quatre semaines postpartum.

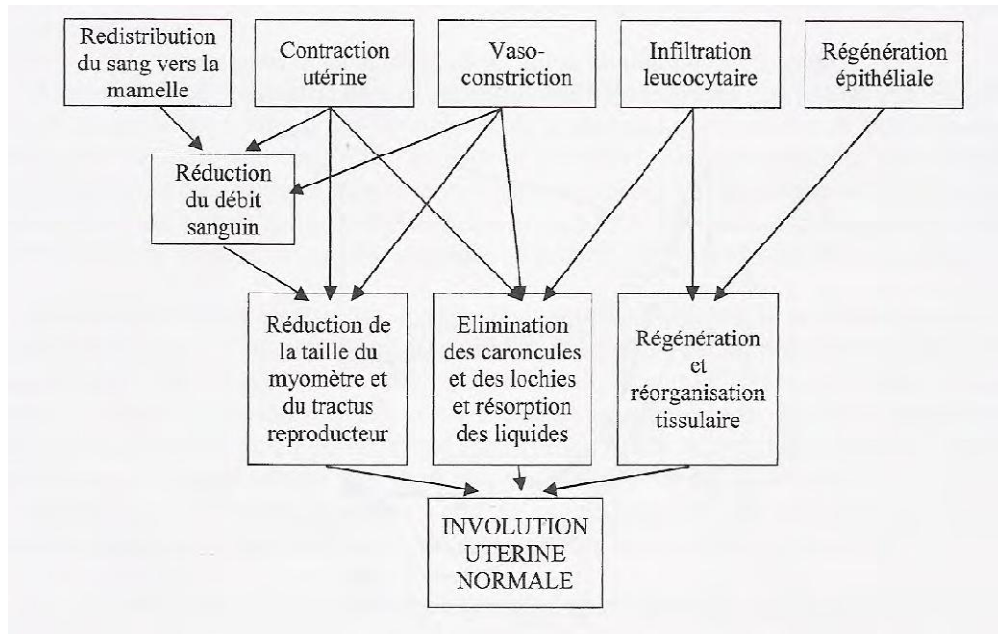


Figure n°7 : Phénomènes impliqués dans le processus normal d'involution utérine chez la vache (Salma, 1996)

1.2.1 Modifications anatomiques

1.2.1.1 Réduction de la taille du tractus génital

Après la parturition, le volume et le poids de l'utérus subissent une réduction très rapide jusque vers le vingtième jour postpartum, selon une courbe logarithmique (*Figure n°8*).

Au vêlage, l'utérus est un grand sac vide, pesant 9 kg et dont la corne précédemment gravide mesure environ 1 m de long sur 40 cm de diamètre (Badinand, 1981).

La masse de l'utérus se réduit de façon plus rapide que sa taille. Ceci s'expliquerait par la diminution du débit sanguin (Guilbault et al. 1984). La longueur, le diamètre et le poids de la corne ex-gravide passent respectivement de 100 cm, 40 cm et 10 kg au moment du vêlage, à 90 cm, 30 cm et 8 kg au troisième jour postpartum, 45 cm, 8 cm et 4kg au neuvième jour postpartum, 35 cm, 5 cm et 1,5 kg au quatorzième jour postpartum et 25 cm, 3,5 cm et 0,8 kg au vingt-cinquième jour postpartum (*Tableau n°1*) ; (*Figure n°9*). C'est entre le cinquième et le quatorzième jour que la réduction de l'utérus est la plus importante (Gier et al. 1968). L'utérus chez la vache retrouve sa

taille pré-gravide entre le vingtième et le quarantième jour postpartum. Les changements au niveau de la corne non gravide sont généralement moins importants et l'involution utérine est plus rapide.

On peut noter que chez la primipare, l'involution utérine est complète une semaine environ avant les pluri pares.

Après, le quarantième jour postpartum, peu de changements au niveau de la taille et du poids de l'utérus sont observés. La réduction de la taille du col est plus lente. Elle sera complète deux semaines plus tard par rapport à la corne utérine (Gier et al. 1962).

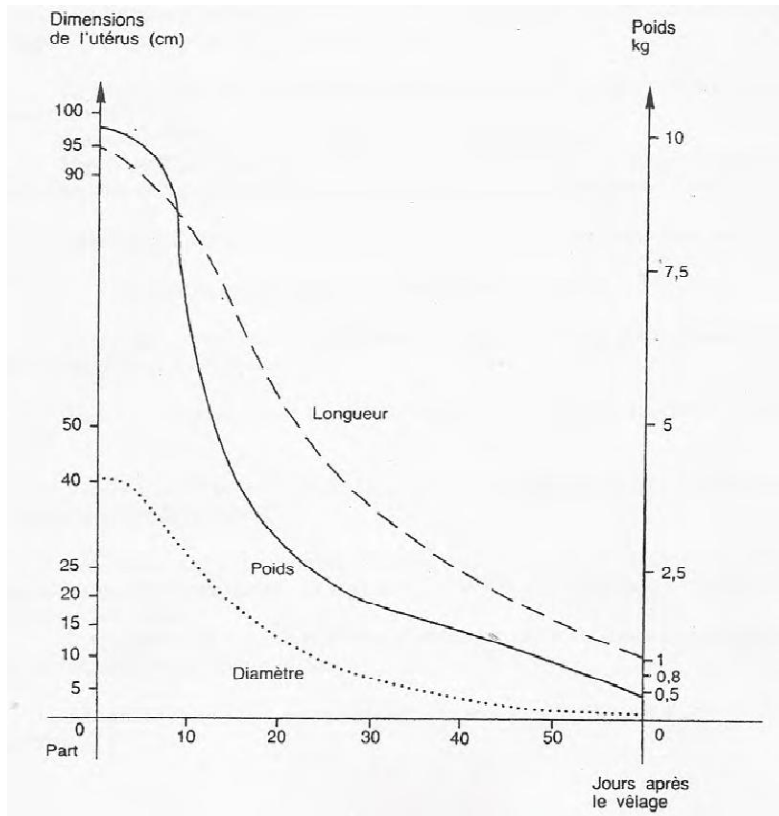


Figure n°8 : Evolution physiologique de l'utérus au cours du postpartum (Gier et Marion, 1968)

Nombre de jours après le part	Longueur (cm) de la corne ex-gravide	Diamètre (cm) de la corne ex-gravide	Poids l utérus (kg)
1	100	40	10
3	90	30	8
9	45	8	4
14	35	5	1,5
25	25	3,5	0,8

Tableau n°1 : Evolution physiologique de l'utérus au cours du postpartum (Gier et al, 1968)



Utérus au premier jour postpartum



utérus au cinquième jour postpartum



Utérus au dixième jour postpartum



utérus au quinzième jour postpartum

Figure n° 9 : Evolution physiologique de l'utérus au cours du postpartum (Hanzen, 2009)



Utérus au vingtième jour postpartum

Figure n°9 (suite) : Evolution physiologique de l'utérus au cours du postpartum (Hanzen, 2009)

1.2.1.2 Elimination des lochies

Les lochies sont des écoulements d'origine utérine apparaissant naturellement suite à la mise bas. L'élimination des lochies, constituées chez la vache de liquides annexiels, de sang, de débris cellulaires et de l'exsudation endometriales, participe donc à la diminution progressive du contenu utérin. Les lochies sont surtout abondantes dans les jours suivant le part : 1,5 L le deuxième jour, 1 L le cinquième jour et 400mL le huitième jour, pour disparaître à trois semaines (Badinand, 1981).

Les contractions utérines participent à l'élimination des lochies. Au cours des premiers jours postpartum, l'utérus présente des contractions de haute amplitude toutes les trois à quatre minutes pendant 48 heures. La quantité de lochies présentes dans l'utérus est alors d'1,5 L. Malgré ces intenses contractions, le col est encore relâché, et il le reste au moins 36 heures après la parturition, ce qui permet l'élimination d'une partie des liquides utérins.

Du deuxième au quatrième jour postpartum, les contractions utérines bien que moins vigoureuses sont plus fréquentes et participent toujours à la vidange de l'utérus. Le col commence à se fermer et ne permet que le passage de deux doigts le quatrième jour (Roberts, 1986).

Du quatrième au neuvième jour, les contractions utérines se manifestent sous la forme d'ondulations irrégulières.

A partir du dixième jour et jusqu'au quinzième jour postpartum, la relaxation partielle du col et l'augmentation du tonus utérin, consécutives à la première vague folliculaire permettent

d'achever la vidange de l'utérus (Giers et *al.* 1968). Les lochies sont sanguinolentes jusqu'au douzième jour puis demeurent alors plus claires et disparaissent à trois semaines.

Après la deuxième semaine postpartum, les décharges utérines sont rares chez la vache (Tennant et *al.* 1967). La perte de tissu au delà de la troisième semaine postpartum correspond essentiellement en une réduction des glandes utérines et des vaisseaux sanguins et une réduction du nombre et du volume des cellules.

La quantité totale de lochies éliminées est cependant très variable et elle dépend de la femelle et de sa parité. Chez la plupart des primipares, les lochies sont éliminées en faible quantité et la quantité restante est réabsorbée par l'utérus. On note cependant que chez certaines primipares la résorption utérine des lochies est totale et presque aucune décharge vulvaire n'est observée après l'expulsion des membranes fœtales (Morrow et *al.* 1966, 1969). Chez les pluripares la quantité de lochies éliminées est plus importante et varie généralement de 800 à 2000 mL.

1.2.2 Modifications histologiques

1.2.2.1 Evolution du myomètre

Les fibres musculaires se rétractent rapidement passant d'un diamètre de 700 μm au vêlage à moins de 200 μm au troisième jour. Elles retrouvent ainsi leur taille initiale au bout de trente-et-un jours en moyenne. La régression du myometre ne s'accompagne donc pas de processus de nécrose ou de dégénérescence (Archbald et *al.* 1972).

1.2.2.2 Evolution de l'endomètre

L'endomètre est le siège de remaniements histologiques beaucoup plus importants que le myometre, avec notamment un double processus de dégénérescence et de régénérescence.

L'endomètre régresse durant les cinq jours suivant la mise bas, pour être éliminé entre le sixième et le huitième jour. Le diamètre des cotylédons diminue passant de 4 cm au deuxième jour à 0,5 cm au seizième jour (Gsell, 1979).

Les artères cotylédonaires sont atteintes de dégénérescence hydropique et de nécrose fibrinoïde dès le premier jour. Le *stratum compactum* se nécrose et une ligne nette apparaît entre cette partie et la tige cotylédonaire. Les pédoncules à la base de chaque cotylédon disparaissent petit à petit et ne sont plus visibles après le dixième jour (Badinand, 1975) ; (*Figure n°10*).

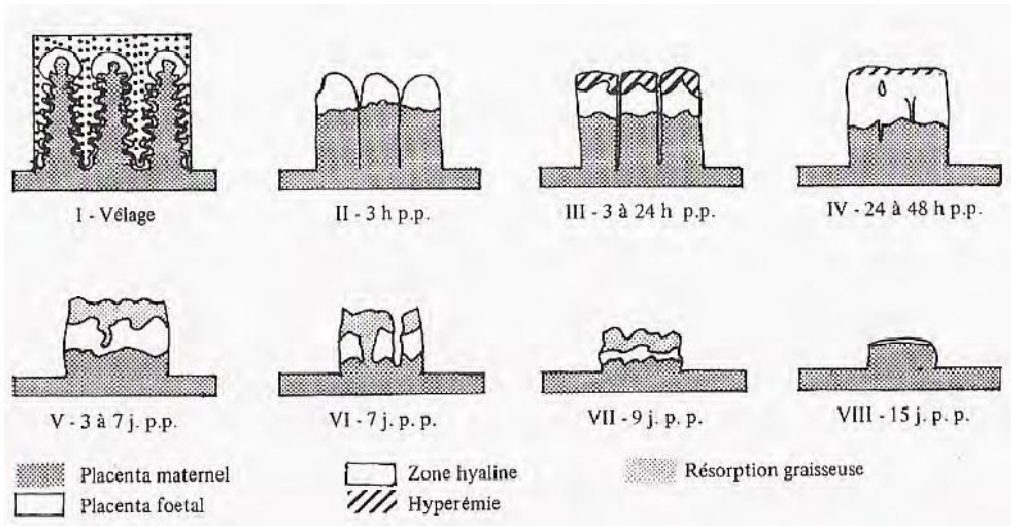


Figure n°10 : Elimination et résorption des cotylédons après le vêlage (Badinand, 1975)

L'épithélium intercotyledonnaire et glandulaire est atteint du même processus de dégénérescence et de desquamation. En même temps, un nouvel épithélium apparaît des les premiers jours. Cet épithélium recouvre progressivement tout l'endomètre, y compris les caroncules. Le délai de régénération totale de l'épithélium diffère selon les auteurs. Archbald rapporte un remplacement de l'épithélium vers le vingtième jour postpartum (Archbald et *al.* 1972). La régénération tissulaire commence au treizième jour et s'achève vers le trentième jour postpartum pour Wagner et Hansel (1969). Enfin, pour Salma (1996), le retour au statut histologique normal nécessite vingt jours de plus que le retour à un statut macroscopique normal (Gier et Marion, 1968).

Parallèlement, des histiocytes, des monocytes, des mastocytes, des polynucléaires et des cellules géantes multi nucléées apparaissent rapidement dans l'épaisseur de l'endomètre (Badinand, 1975). L'endomètre retrouve une structure histologique normale en trente à cinquante jours.

1.2.3 Modifications des défenses de l'utérus

Environ 48 heures après un vêlage normal et non assisté, des leucocytes s'accumulent dans la lumière utérine parallèlement aux microorganismes contaminants. Ce fait constitue le commencement normal des processus de nettoyage et d'involution de l'utérus. Comme nous l'avons vu précédemment dans les défenses biologiques de l'utérus, la contamination bactérienne non spécifique de l'endomètre induit un afflux de PN vers le stroma et la lumière utérine. Leur présence est indispensable pour limiter la colonisation bactérienne systématique au vêlage et lutter Contre l'infection.

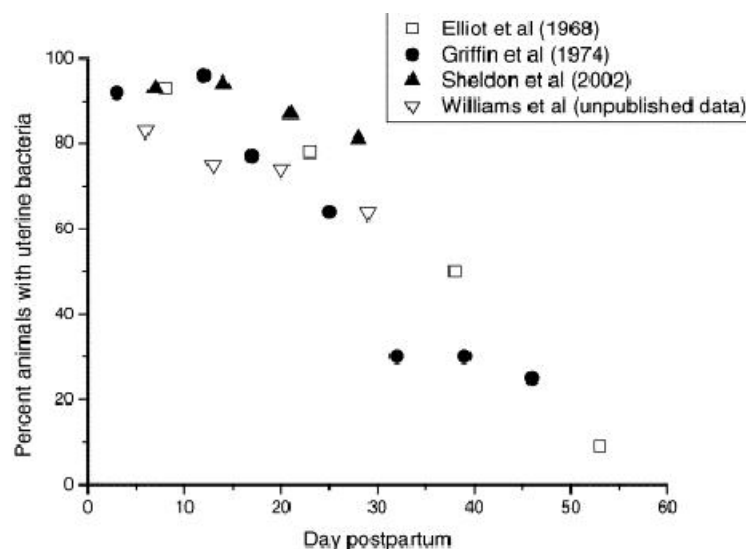
Chez les vaches cliniquement saines, le nombre de polynucléaires neutrophiles périphériques augmente au cours des dix à quinze derniers jours de la gestation puis diminue ensuite lors des sept premiers jours postpartum. Ces cellules leucocytaires sont les plus rapidement recrutées, en très grand nombre, depuis la circulation périphérique vers la lumière de l'utérus.

Parallèlement, leur activité phagocytaire au niveau utérin augmente durant la période qui précède la parturition, mais diminue brusquement au vèlage pour ensuite augmenter progressivement pendant les quatorze premiers jours de la période postpartum (Cai *et al.* 1994 ; Saad *et al.* 1989 ; Zerbe *et al.* 2000 ; Sheldon *et Dobson*, 2004).

Vers le dixième jour du postpartum, la couche nécrotique est envahie par des macrophages et des fibroblastes qui vont participer à la réorganisation tissulaire (Gier *et Marion Amer*, 1968). La régression et l'élimination des masses caronculeuses sont terminées vers le douzième jour. Entre le quatorzième et le vingt-et-unième jour du postpartum, les leucocytes continuent à migrer dans la lumière utérine et participent ce faisant à la résorption phagocytaire de la surface endométriales (Dolezel *et al.* 1991 ; Rasbech Nord, 1950).

1.2.4 Modifications bactériologiques

Avant le part, la lumière utérine est considérée comme un milieu stérile. Au moment du part, les barrières naturelles composées du col, du vagin et de la vulve sont ouvertes (Gier *et Marion*, 1968), laissant l'opportunité à des bactéries en provenance de l'environnement, de la région périnéale, de la peau et des fèces de l'animal, de venir coloniser les voies génitales. De plus, les tissus nécrotiques arrachent, les fluides et le sang présents dans l'utérus constituent un milieu de culture favorable à leur croissance (Elliott *et al.* 1968). Cette contamination utérine du postpartum est quasi systématique. Ainsi Elliot, Miller *et Sheldon* ont montré que dans les deux semaines qui suivent un vèlage normal, en moyenne 80 à 100% des vaches présentent une contamination bactérienne de l'utérus avec une diminution du nombre et de la variété d'espèces de bactéries au cours des deux à quatre premières semaines postpartum (*Figures n°11 et n°12*) ; (Elliott *et al.*, 1968 ; Miller *et al.*, 1980 ; Sheldon *et al.*, 2004)



*Figure n°11 : Evolution de la contamination bactériologique de l'utérus au cours du postpartum (Sheldon *et Dobson* 2004)*

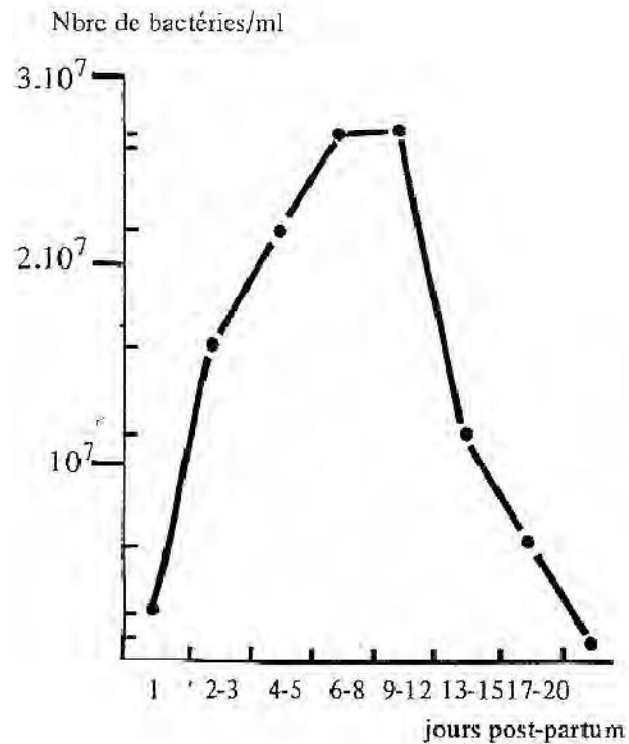


Figure n°12 : Evolution du nombre de bactéries par mL de contenu utérin après vêlage (Kudlác et al. 1970 ; cités par Badinand et al. 1981)

Dans les dix premiers jours après le part, les germes les plus fréquemment isolés sont *Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.* et *Bacillus spp.*. En l'absence de signes cliniques visibles de métrite (Olson et al. 1984).

L'utérus de la plupart des vaches est donc contaminé par une large variété de bactéries au moment du vêlage ou immédiatement après (Elliott et al. 1968). Le devenir des contaminations utérines dépend d'une part des capacités d'auto-défense de l'utérus et d'autre part de la virulence et du nombre de bactéries. Il se produit en quelque sorte un état d'équilibre entre la contamination bactérienne et les mécanismes de défense de l'animal (Sheldon, 2004). Le plus souvent, les germes sont progressivement éliminés à la faveur de l'involution et de la vidange de l'utérus et grâce aux défenses locales tels que le balayage mécanique par le mucus, les anticorps et les cellules phagocytaires. Après sept semaines, l'utérus est le plus souvent stérile et fournit un environnement approprié pour mener à bien une nouvelle gestation. Par contre, une persistance de ces germes au-delà de soixante jours postpartum devient pathologique, et est à l'origine de retards de mise à la reproduction (Elliott et al. 1968).

1.2.5 Modifications biochimiques

1.2.5.1 Dégradation du collagène

L'utérus est particulièrement riche en collagène. Le collagène est une protéine dont un tiers des acides aminés est représenté par la glycine et un quart par la proline mais surtout l'hydroxyproline. Produites par les fibroblastes, les molécules de collagène deviennent insolubles après l'hydroxylation de la proline incorporée. Cette dernière n'existe que dans le collagène dont elle représente de façon immuable 13,4% du poids total. Leur catabolisme enzymatique les rend à nouveau solubles. La détermination de ces deux fractions dans des prélèvements utérins obtenus par biopsie permet de suivre la qualité de l'involution utérine (Badinand, 1981).

Dans les heures qui suivent le part, le collagène, accumulé dans les cotylédons au cours de la gestation précédente, représente à lui seul environ 20% à 25% de la matière sèche de la paroi utérine. Son taux décroît rapidement après le vêlage en suivant exactement l'évolution du poids de l'utérus (Badinand, 1981). La masse caronculeuse dégrade cette protéine sous l'action d'un collagénase (Wagner et Hansel, 1969). Son catabolisme est maximal au moment de l'achèvement de l'involution utérine. Le taux de collagène soluble, témoin du catabolisme de cette substance, est faible au moment du vêlage (11%) puis s'accroît rapidement pour atteindre 16% à quatre jours et 24% à trente jours, dans la paroi utérine (Badinand, 1981). Le collagène solubilisé se retrouve alors sous forme de glycine et d'hydroxyproline dans le sang. On constate une augmentation des taux plasmatiques de ces deux acides aminés dans la semaine suivant le vêlage (*Figure n°13*).

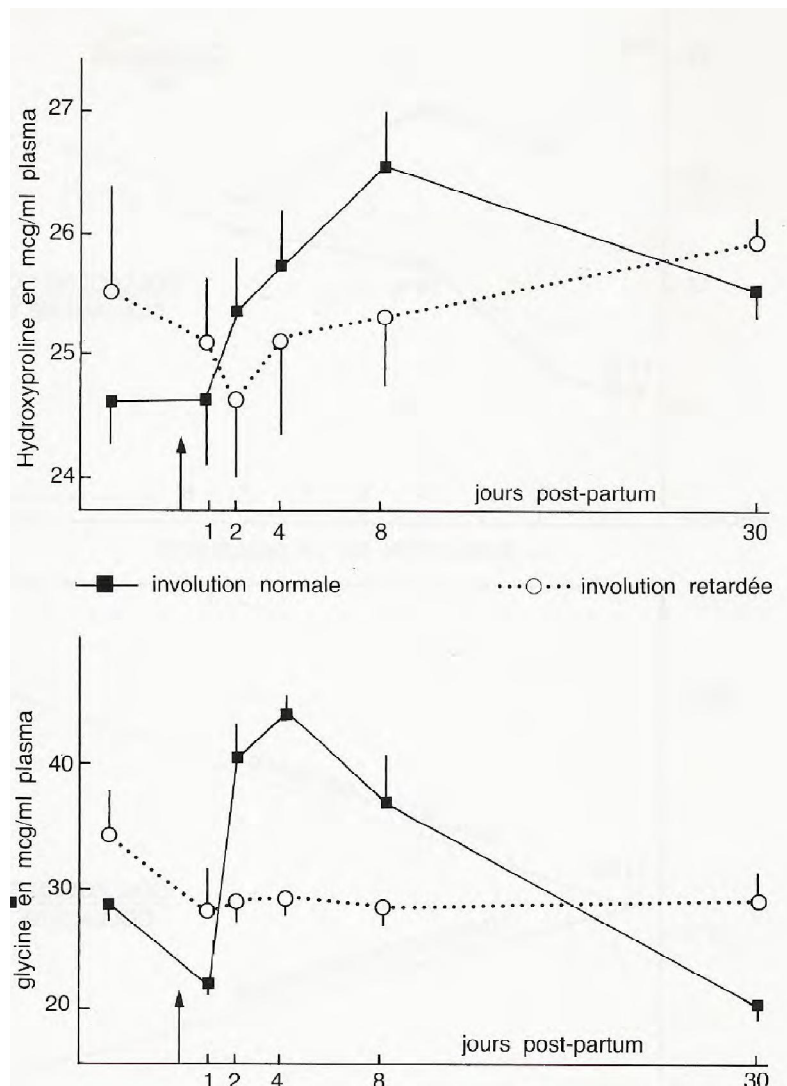


Figure n°13 : Evolution des taux d'hydroxyproline (haut) et de glycine (bas) plasmatiques chez la vache après le part en fonction de la rapidité de l'involution utérine (Badinand, 1981).

1.2.5.2 Evolution des métabolites de l'acide arachidonique

Divers métabolites de l'acide arachidonique sont impliqués directement ou indirectement dans le processus de l'involution utérine. Les uns sont synthétisés à partir de la voie de la cyclooxygénase telles que les prostaglandines F2 α (PGF2 α), E2 (PGE2), les autres à partir de la voie de la lipoxygénase tels que la leucotriène B4 (LTB4) et autres dérivés des acides hydroperoxy- et hydroxy-eicosatétraénoïques (HETE ou HPETE) ; (Figure n°14). Les tissus caronculeux synthétisent davantage de PGF2 α que l'endomètre intercaronculeux ou que le myomètre (Guilbault et al. 1984).

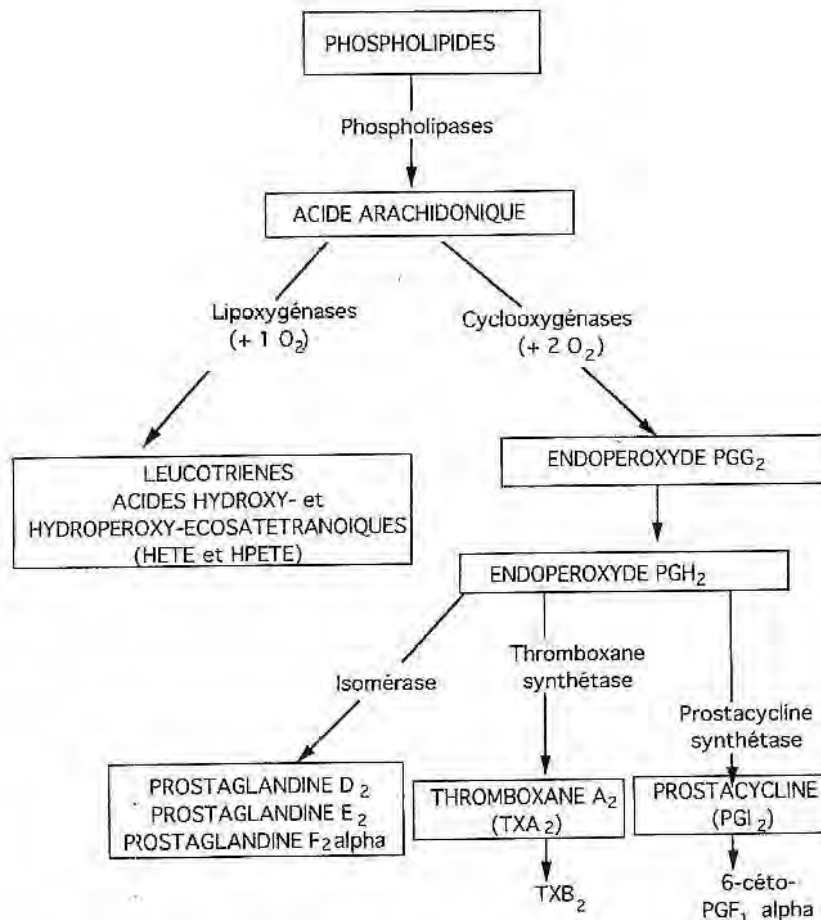


Figure n°14 : Métabolisme de l'acide arachidonique (Slama, 1996)

Dès 1978, Edqvist observe que la $PGF_2\alpha$ qui augmente seulement quelques heures avant le vêlage (24 à 48 heures antepartum), se maintient à des concentrations élevées de l'ordre de 500 à 600 pg/mL pendant les sept à quinze jours du postpartum pour ensuite chuter progressivement et revenir à des valeurs basales inférieures à 10 pg/mL vers le vingt-et-unième jour après la mise bas (Edqvist et al., 1978). Ces données ont été confirmées par toutes les études ultérieures (Fredrikson et al. 1985 ; Lindell et al. 1982 ; Salma et al. 1991). Kindhal a ainsi émis l'hypothèse de l'indissociabilité du processus normal d'involution utérine chez la vache et de la synthèse accrue et massive de la $PGF_2\alpha$ en période postpartum précoce. Il note également que le retour à son niveau basal du 13,14-dihydro-15keto- $PGF_2\alpha$ (PGFM) ; (le principal métabolite stable de la $PGF_2\alpha$) coïncide avec l'achèvement de l'involution utérine.

Il semble que l'involution est d'autant plus rapide que la sécrétion de $PGF_2\alpha$ est prolongée.

De nombreux auteurs tels que Salma et Kindhal signalent que la $PGF_2\alpha$ stimule la phagocytose des leucocytes recrutés au niveau de l'utérus, et qu'elle favorise l'afflux leucocytaire dans la muqueuse utérine. L'effet immunostimulateur et pro inflammatoire de la $PGF_2\alpha$ serait

probablement aussi important, sinon plus, que ces deux effets classiques luteolytique et ureotonique.

La PGE₂, quant a elle, a une action négative sur l'involution utérine par ses effets myorelaxants et vasodilatateurs qui diminuent le tonus utérin. Elle participe aussi à la diminution de l'immunité systémique et locale de la transformation lymphoblastique et de la diminution de la concentration en immunoglobulines dans les sécrétions utérines (Slama et *al.* 1991). L'activité des lymphocytes et des neutrophiles phagocytaires est inhibée par la PGE₂ (Paisley et *al.* 1986 ; Hussain, 1989 ; Slama, 1996 ; Lewis et *al.* 1998).

Le leucotriene B₄ (LTB₄), quant à lui, est doté d'une activité leucotactique très puissante favorisant le passage des leucocytes de la circulation sanguine vers l'endomètre utérin (Slama et *al.* 1993), ce qui expliquerait l'infiltration neutrophilique beaucoup plus importante dans les jours qui suivent le vêlage que trois semaines plus tard. Il favorise également la libération de substances lipidiques ou protéiques à pouvoir leucotactique. Il augmenterait également la capacité phagocytaire des neutrophiles et stimulerait la synthèse et l'activité des cytokines élaborées par les lymphocytes et les monocytes. Par contre, il ne joue aucun rôle sur le recrutement des lymphocytes comme le démontre le fait que l'infiltration lymphocytaire n'augmente qu'au cours des deuxième et troisième semaines du postpartum (Archibald et *al.* 1972).

La PGF₂ α participe donc à l'involution utérine par ses effets vasoconstricteurs, uterotoniques et pro-inflammatoires et le LTB₄, essentiellement par ses pouvoirs leucotactiques et stimulants de l'activité phagocytaire. Inversement, la PGE₂ est plutôt défavorable à l'involution (*Tableau n°2*).

Métabolites	Actions directes et indirectes	Rôles dans l'involution utérine
Voie de la lipoxygénase		
Leuctriène B4	Pouvoir leucotactique	Infiltration leucocytaire Nécrose caronculaire Elimination des infections
Voie de la cyclooxygénase		
Prostaglandine F2 α	Contraction utérines Vasoconstriction Action pro-inflammatoire	Réduction du débit sanguin Réduction de la taille du myomètre et de l'utérus Elimination des lochies Stimulation de la phagocytose
Prostaglandine E2	Myorelaxation Vasodilatation Action anti-inflammatoire	Atonie utérine Immunosuppression puerpérale Augmentation de l'incidence et la sévérité des infections utérines

Tableau n°2 : Rôles des métabolites de l'acide arachidonique dans le processus d'involution utérine chez la vache (Slama, 1996)

En conclusion, l'involution utérine est un phénomène complexe qui se caractérise par des modifications anatomiques, histologiques, cytologiques, bactériologiques et métaboliques semblables à une réaction inflammatoire de type le plus souvent subaiguë. Cette réaction inflammatoire physiologique permet à l'utérus de revenir à un état cyclique pregravidique autorisant à nouveau l'implantation d'un œuf. Elle conditionne ainsi la fertilité ultérieure des femelles reproductrices. Il est donc fondamental en élevage laitier ou allaitant de surveiller systématiquement l'involution utérine lors des suivis de reproduction afin d'éviter d'éventuels retard d'involution qui sont le signe d'infections utérines postpartum, dont nous allons présenter les signes cliniques.

Chapitre II

2 Définitions cliniques

Définir l'infection utérine n'est pas chose aisée mais est cependant indispensable pour poser un diagnostic individuel aussi exact que possible et quantifier l'importance de cette affection au niveau collectif. Cette difficulté résulte du manque d'harmonisation des méthodes et des critères de diagnostic mais aussi du fait que la présence de sécrétions utérines claires au cours de la période d'involution utérine ne traduit pas nécessairement la présence d'un processus pathologique. Il faut donc distinguer l'infection (processus pathologique) de la contamination bactérienne initiale (processus physiologique). L'infection implique l'adhérence d'un germe à la muqueuse, la colonisation voire la pénétration de l'épithélium par ce germe et/ou la libération de toxines conduisant au développement d'une pathologie utérine ou génitale rarement mortelle cependant (Sheldon et Dobson, 2004). La plupart des vaches éliminent les bactéries durant les cinq premières semaines postpartum, mais lorsque la réponse immunitaire systémique ou locale de l'utérus est inhibée, les bactéries peuvent s'établir dans l'utérus, proliférer et finalement causer une infection utérine (Lewis, 1997 ; Sheldon et al. 2003). Ceci se produit dans 10 à 17% des cas dans lesquels l'infection utérine est détectée lors de l'examen génital de l'animal (Le Blanc et al. 2002 ; Sheldon et al. 2006).

Les infections utérines peuvent se définir selon plusieurs critères tels la localisation histo-anatomique, le délai d'apparition, les signes histologiques, les symptômes engendrés et leur gravité ou encore le germe responsable. Le terme de métrite s'emploie pour désigner une atteinte de l'ensemble de la paroi utérine (Lewis, 1997 ; Dumoulin, 2004). Celui de péri métrite désigne une atteinte plus spécifique de la séreuse et celui de paramétrite celle des ligaments suspenseurs (Bondurant, 1999 ; Kennedy et Miller, 1993 in Sheldon et al. 2006). D'autres parlent d'endométrites *stricto sensu* lorsque les lésions observées ne concernent que l'endomètre et ne s'étendent pas au-delà du *stratum spongiosum*. Elles ne se manifestent que par des signes locaux qui révèlent un caractère chronique le plus souvent associé à la présence d'*Arcanobacter pyogenes*. Son diagnostic implique un examen anatomopathologique (Miller et al. 1980 ; Leblanc et al. 2002 ; Sheldon et al. 2006 ; McDougall et al. 2007).

La prise en considération du délai d'apparition permet de distinguer la métrite primaire au cours des trois premières semaines du postpartum, la métrite secondaire entre le vingt-et unième et le soixantième jour suivant le vêlage et la métrite tertiaire après le deuxième mois du postpartum (Dohoo et al. 1983). Certains auteurs dans le même contexte distinguent la métrite du postpartum immédiat, intermédiaire et post-ovulatoire (Olson et Mortimer, 1986). D'autres auteurs encore distinguent l'endométrite aiguë se manifestant par des écoulements putrides résultant entre le cinquième et le quatorzième jour du postpartum de la présence de germes tels *Arcanobacter*

pyogènes ou d'*E. Coli* et l'endométrite subaiguë-chronique après le quatorzième jour du postpartum (Dohmen et al. 1995).

La prise en considération de la gravité des lésions histologiques et des symptômes permet également de distinguer selon Richter trois degrés d'endométrite chronique. L'endométrite du premier degré est dite catarrhale. L'endomètre présente des foyers inflammatoires périglandulaires et des nodules lymphocytaires. L'endométrite du deuxième degré se traduit par des écoulements muco-purulents et des signes inflammatoires plus importants. Enfin, l'endométrite du troisième degré se caractérise par des écoulements purulents, des signes de nécrose endométriome et une infiltration leucocytaire très importante.

Enfin, on peut citer également les termes d'endométrite puerpérale, d'endométrite clinique et d'endométrite subclinique (Leblanc et al. 2002 ; Kasimanickam et al. 2004 Gilbert et al. 2005 ; Sheldon et al. 2006). Ainsi l'endométrite puerpérale est une infection de l'utérus au cours des vingt-et-un premiers jours du postpartum. Elle se caractérise par une atteinte de l'état général et une sécrétion vaginale d'odeur fétide. L'endométrite clinique apparait après vingt-et-un jours postpartum et ne se traduit pas par des symptômes généraux mais le plus souvent par des écoulements muco-purulents voire purulents. L'endométrite subclinique est une inflammation de l'endomètre sans présence de sécrétions vaginales purulentes.

Ce glossaire relatif aux infections utérines a permis d'identifier pas moins de 15 appellations différentes. Force est de constater la nécessité de proposer une définition consensuelle aussi adaptée que possible aux conditions pratiques de leur diagnostic. Cela est d'autant plus nécessaire que récemment Sheldon a proposé le nouveau concept d'endométrite subclinique (Sheldon et al. 2006).

Ainsi en accord avec la majorité des auteurs, on distinguera l'endométrite puerpérale (ou aigüe), l'endométrite clinique, le pyomètre et l'endométrite subclinique. Les trois premiers types peuvent se diagnostiquer au moyen des méthodes propédeutiques classiques. La dernière implique le recours à des méthodes complémentaires.

2.1 Définition de la métrite chronique

2.1.1 La métrite chronique

La métrite chronique ou endométrite par opposition à la métrite puerpérale, ne provoque pas de symptômes généraux (Leblanc et al. 2002 ; Sheldon et Noakes, 1998). Elle apparait à partir de la troisième semaine postpartum. L'involution utérine et cervicale est ou non complète. L'état inflammatoire de l'utérus se caractérise par un œdème, une congestion de la muqueuse et une importante infiltration leucocytaire. On peut observer la présence ou l'absence d'un contenu anormal (mucopurulent ou purulent) de la cavité utérine. Sur une coupe anatomopathologique, on peut observer des zones de desquamation avec atteinte dégénérative des zones glandulaires, une

infiltration de l'épithélium superficiel, une dilatation ou une hypoplasie des glandes et de la fibrose per glandulaire.

Elle peut être secondaire à une métrite puerpérale ou la conséquence directe d'une Contamination ascendante du tractus génital par les bactéries de l'environnement.

L'absence de manifestations générales implique le recours à des méthodes diagnostiques tels la palpation du tractus génital (Studer et Morrow, 1978), l'examen vaginal (LeBlanc et *al.* 2002 ; Miller et *al.* 1980), l'examen bactériologique d'un prélèvement utérin (Bretzlaff, 1987), l'examen anatomopathologique d'une biopsie utérine (Bonnett et *al.* 1991a, 1991b, 1991c) ou l'examen cytologique d'un prélèvement utérin (Gilbert et *al.* 1998).

La principale manifestation de la métrite chronique est son effet délétère sur la fertilité et la fécondité des vaches infectées. Elle prolonge l'intervalle vêlage-vêlage de trente-deux jours (Erb et *al.* 1981a et b ; Borsberry, 1989 ; Gilbert, 1992). L'intervalle velage-première IA est prolongé de sept jours, le taux de réussite à la première IA réduit de 15% à 30% et l'intervalle velage-IA fécondante augmente de quinze à vingt jours (Le Blanc, 2002 ; Fournier et Chastant-Maillard, 2006). Enfin les vaches ont 1,7 à 2 fois plus de risque d'être reformées pour cause d'infécondité (LeBlanc et *al.* 2002).

2.1.2 Distinction avec la métrite puerpérale

La métrite puerpérale se distingue de la métrite chronique par son délai d'apparition après le vêlage.

Elle se définit comme une infection utérine se manifestant au cours des vingt-et-un premiers jours du postpartum. Encore appelée métrite aiguë, lucimètre, métrite « septicémique », métrite toxique, elle fait le plus souvent mais pas nécessairement suite à une rétention placentaire ou à un accouchement dystocique et se traduit habituellement par des symptômes généraux plus ou moins importants tels une perte d'appétit, une diminution de la production laitière, le maintien ou l'augmentation de la température au-dessus de 39,5°C. On peut également et occasionnellement observer: de l'acétonémie, des arthrites, un état de déshydratation, un déplacement de la caillette, une infection mammaire mais également des symptômes locaux. L'écoulement brunâtre au début, devient purulent blanc jaunâtre, épais et malodorant voire couleur lie de vin en cas de métrite gangreneuse. Rarement discret, cet écoulement attire vite l'attention de l'éleveur car il souille la région génitale et s'accumule en flaques en arrière de la vache. Le « fremitus » de l'artère utérine persiste le plus souvent jusqu'à l'expulsion du placenta. L'utérus involue lentement, reste distendu pendant plusieurs jours voire semaines. Dans certaines exploitations, les endométrites aiguës revêtent un caractère azootique ce qui en aggrave nettement le pronostic. La connotation

gangreneuse de l'endométrite est plus souvent observée en cas de présence de *Clostridium perfringens*. Ce type d'endométrite se distingue essentiellement par de l'hyperthermie ($> 39,5^{\circ}\text{C}$), Une odeur fétide des écoulements et son délai précoce d'apparition après le vêlage (quatre à vingt-et- un jour) ; (Foldi et al. 2006 ; Paisley et al. 1986 ; Hussain, 1989 ; Hussain et Daniel, 1991 ; Lewis, 1997 ; Dohmen et al. 2000 ; Sheldon et Hobson, 2004 ; Sheldon et al. 2006).

2.2 Les différents types de métrites chroniques

2.2.1 Les formes cliniques

2.2.1.1 La forme classique

L'endométrite clinique, dans sa forme classique, se caractérise par la présence d'écoulements mucopurulents (environ 50% pus et 50% mucus) ; (Figures n°15 et n°16) ou purulents ($>50\%$ pus) ; (Figures n°17, n°18 et n°19) dans le vagin, à partir de vingt-et-un jours postpartum. Ceci, en l'absence de tout autre signe clinique (Sheldon et Noakes, 1998 ; Le Blanc et al. 2002 ; Sheldon et al. 2006).

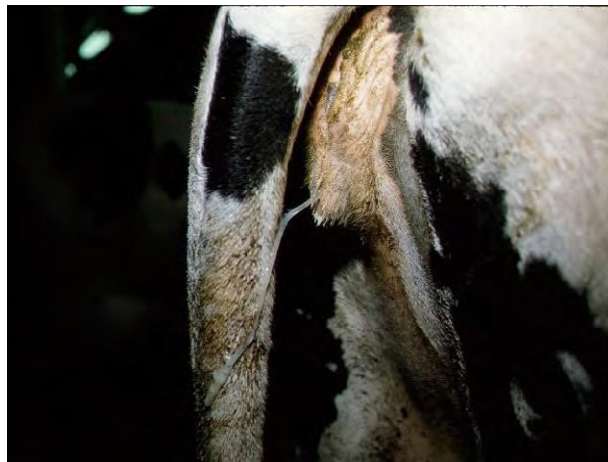


Figure n°15 : Ecoulement trouble (Hanzen, 2009)



Figure n°16 : Ecoulement mucopurulent (Hanzen, 2009)



Figures n°17 et n°18 : Ecoulement purulent (Hanzen, 2009)



Figure n°19 : Ecoulement purulent (Chakri, 2009)

2.2.1.2 Cas du pyomètre

Le pyomètre correspond à l'accumulation de pus dans la cavité utérine. Cette accumulation est le plus souvent associée à un corps jaune fonctionnel et, en conséquence, à une fermeture complète ou partielle du col utérin. Elle apparaît habituellement après la première ovulation.

L'utérus se distend de plus en plus de façon uni ou bilatérale. L'écoulement purulent est plus ou moins permanent selon les degrés d'ouverture du col. L'animal présente de l'anoestrus. L'épithélium et les glandes sont fibroses. Dans de plus rares cas, le pyomètre peut s'accompagner de répercussions sur l'état général (amaigrissement, péritonite...) ; (Noakes et *al.* 1990 ; Foldi et *al.* 2006 ; Bondurant, 1999 ; Sheldon et Dobson, 2004 ; Sheldon et *al.* 2006).

2.2.2 Les formes subcliniques

L'endométrite subclinique se traduit par la présence d'un état inflammatoire de l'endomètre en l'absence de sécrétions anormales dans le vagin. Elle apparaît après l'involution histologique complète de l'utérus. Elle se traduit par une quantité minimale voire une absence d'exsudat dans la cavité utérine. L'état inflammatoire de l'endomètre n'est pas macroscopiquement décelable.

Il implique le recours à un examen complémentaire visant à déterminer la quantité de neutrophiles dans la cavité utérine. Le pourcentage de neutrophiles serait supérieur respectivement à 18 %, 10 %, 8 % et 5 % selon que les prélèvements utérins ont été réalisés vingt-et-un à trente-trois, trente-quatre à quarante-sept, vingt-huit à quarante-et-un ou quarante à soixante jours postpartum. Ce type d'infection se traduit par une diminution des performances de reproduction des vaches (Sheldon et *al.* 2006 ; Kasamanickam et *al.* 2004 ; Gilbert et *al.* 2005 ; Foldi et *al.* 2006 ; Parlevliet et *al.* 2006). En l'absence de traitement, la présence d'une endométrite identifiée entre le vingt-huitième et le quarantième jour du postpartum sur la base d'un examen cytologique au moyen d'une cytobrosse, se traduit par une augmentation de vingt-cinq jours de l'intervalle entre le vêlage et l'insémination fécondante, la période d'attente étant comparable. Elle s'accompagne d'une diminution de 17,9 % du taux de gestation (Barlund et *al.* 2008).

3 Etio-pathogénie de la métrite chronique

3.1 Les facteurs déterminants

3.1.1 Les différents pathogènes impliqués

Pendant la gestation, la lumière utérine est considérée comme un milieu stérile, mais après la parturition l'utérus est contaminé par des bactéries en provenance de l'environnement, de la région périnéale, de la peau et des fèces de l'animal. Le développement d'une infection utérine dépend alors de la balance entre les capacités d'auto-défense de l'utérus et la pathogénicité des bactéries.

De nombreuses études ont été consacrées à l'étude de la flore bactérienne du tractus génital au cours du postpartum et chez les « repeat-breeder ». Les germes identifiés sont classiquement reconnus comme étant les facteurs déterminants responsables des infections utérines. Spécifiques ou non du tractus génital, ils sont de nature bactérienne ou virale.

De multiples bactéries commensales ou non du vagin, à Gram positif et à Gram négatif, aérobies ou anaérobies ont été identifiées avec une fréquence variable selon les auteurs, dans des prélèvements utérins effectués au cours des premières semaines suivant le vêlage. Parmi les plus fréquentes, il convient de mentionner *Streptococcus species*, *Clostridium species*, *Pasteurella species*, *Staphylococcus species*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Bacteroides species* et *Proteus species*.

Les études menées par Huszencza et Dohmen comparent la bactériologie des vaches normales avec celles présentant une métrite chronique (Huszencza et al. 1999 ; Dohmen et al. 1995). Ainsi pour des cas de métrite chronique, jusqu'à 80% des vaches sont infectées par au moins une espèce anaérobie Gram négatif, et 65% par *A. pyogènes*. Pour des vaches normales à dix jours postpartum, ces mêmes pourcentages sont respectivement de 10 et 35%. On observe également la prépondérance des streptocoques chez les vaches normales (Tableau n°3).

BACTERIES	Vaches normales (n=40)	Métrite chronique (n=101)
	10 jours postpartum	21 jours postpartum
Arcanobacterium pyogènes	35%	65%
Escherichia coli	55%	36%
Anaérobies à gram négatif	10%	80%
Streptococcus spp	88%	18%
Aérobies à gram positif (peptostreptococci)	20%	21%
Autres (staph spp ; lactobacillus spp ; bacillus spp ; proteus spp ; clostridium spp)	43%	9%

Tableau n°3 : Fréquence (%) d'isolement de germes chez des vaches à métrites chroniques et chez des vaches normales (Huszencza et al, 1999 ; Dohmen et al, 1995)

Ces études et d'autres ont permis une classification des germes identifiés dans l'utérus au cours du postpartum chez la vache (Williams et al. 2005). Ainsi peuvent être qualifiés de pathogènes, *Arcanobacterium pyogènes* (*A. pyogènes*), *Prevotella spp.*, *Bacteroides spp.*, *Porphyromonas spp.*, *F. necrophorum*, *E. coli*. A l'inverse les germes suivants sont reconnus comme pathogènes potentiels ou simples opportunistes : *Peptostreptococcus spp.*, *Staphylococci spp.*, *Streptococci spp.*, *Lactobacillus spp.*, *Bacillus spp.*, *Proteus spp.*, *Clostridium spp.* (Tableau n°4).

Pathogénies majeurs	Potentiellement pathogénies	Contaminants opportunistes
Arcanobactérium pyogènes Bacteroides sp Prevotella melaninogenicus Escherichia coli Fusobacterium necrophorum	Bacillus licheniformis Enterococcus faecalis Mannheimia haemolytica Pasteurella multocida Peptostreptococcus aureus Staphylococcus aureus Streptococcus non-hémolytique	Clostridium perfringens Klebsiella pneumoniae subsp Pneumoniae Proteus sp Staphylococcus sp ; coagulase negative Streptococci α-hémolytique Streptococcus acidominimus Aspergillus sp

Tableau n°4 : Classification des bactéries, isolées par culture aéro et anaérobie, selon leur pouvoir pathogène, dans le cadre des métrites chroniques de la vache (Williams et al. 2005)

En dehors de ces germes bactériens majoritairement identifiés, d'autres pathogènes peuvent être impliqués dans le développement de la métrite chronique. C'est le cas par exemple du BHV-4 (Bovine Herpes Virus) dont le rôle immunodépresseur est reconnu (Frazier et al. 2002), *Leptospira* sp. *Vibrio fetus*, *Trichomonas fetus* et *Brucella abortus*, *Haemophilus somnus*, *Mycoplasma* sp. Et *Ureaplasma* sp. (Wittenbrink et al. 1994).

Le rôle du BHV-4 dans les infections utérines est encore relativement peu exploré. Donofrio a observé, *in vitro*, que le virus BHV-4 a un tropisme pour les cellules endométriales, causant un effet cytopathique (Donofrio et al. 2007).

3.1.2 La relation entre les agents pathogènes et les signes cliniques

L'intensité du caractère pathologique des sécrétions intra-utérines est associée qualitativement et quantitativement à l'infection.

Ainsi Dohmen, sur des vaches atteintes de métrite chronique, a observé une augmentation de la prévalence d'*Arcanobacterium pyogènes* et des bactéries anaérobies à Gram négatifs lorsque le caractère pathologique de l'aspect des sécrétions augmentait (mucus avec trace de pus, mucopurulent, purulent, malodorant avec des traces de sang) ; (Dohmen et al. 1995).

Le caractère pathologique est également associé à un aspect quantitatif de l'infection. Une concentration en pathogènes intra-utérins reconnus est corrélée avec des sécrétions allant de mucopurulentes à purulentes. En revanche, la présence de *Streptococci* et de *Staphylococci* à coagulase négatifs n'est pas associée à un aspect normal des sécrétions (Dohmen et al. 1995 ; Williams et al. 2004). Le caractère malodorant des sécrétions intra-utérines suggère la prolifération de germes anaérobies (Williams et al. 2004).

3.1.3 La synergie entre les agents pathogènes des endométrites

chroniques

Les endotoxines et les liposaccharides libérés par les coliformes dans les affections précoces du postpartum (suite de dystocie, rétention placentaire) pourraient favoriser l'établissement ultérieur de l'infection à *A. pyogènes* et des bactéries à Gram négatifs. Dohmen a observé que la présence d'*E. coli* un jour postpartum augmente la prévalence d'*Arcanobacterium pyogènes* et des anaérobies à Gram négatifs quatorze jours après vêlage (Figure n°20) ; (Dohmen et al. 2000).

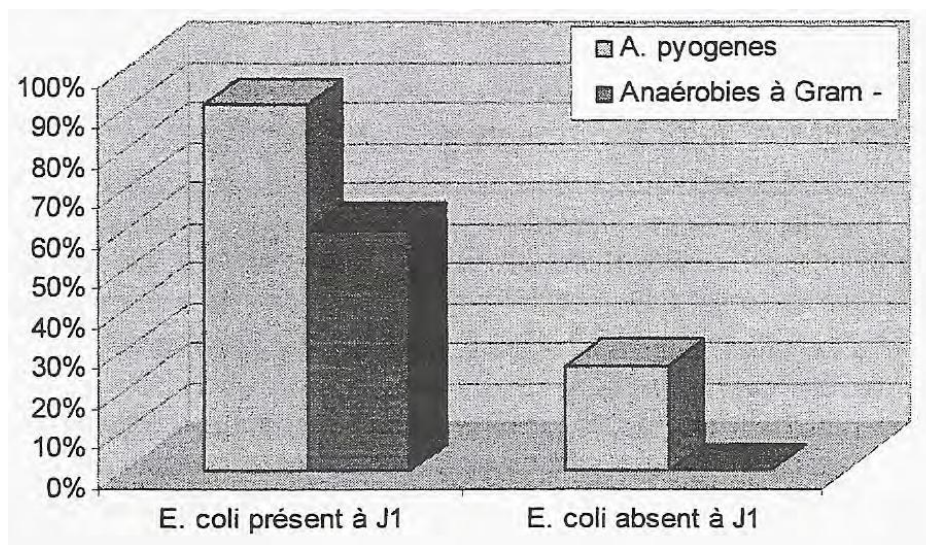


Figure n°20 : Relation entre la prévalence d'*E. coli* un jour postpartum et la prévalence d'*A. pyogènes* et des anaérobies à Gram négatifs quatorze jours postpartum (Dohmen et al. 200)

Parmi les vaches non infectées par *E. coli* le lendemain du vêlage, 30% sont infectées par *A. pyogènes* quatorze jours plus tard. Ce pourcentage est de 90% en cas d'infection par *E. coli* un jour postpartum. En ce qui concerne les bactéries anaérobies à Gram négatifs, ces pourcentages sont respectivement de 5% et 50% en cas d'absence ou de présence d'*E. Coli* le lendemain du vêlage (Dohmen et al. 2000). La présence d'*A. pyogènes* est fortement corrélée avec celle des bactéries anaérobies à Gram négatifs, tandis que à l'inverse, *E. coli* et *Streptococci* sont négativement corrélées avec la présence d'*A. pyogènes* (Dohmen et al., 1995).

La virulence d'un germe peut également s'extérioriser lors d'association avec d'autres bactéries. Des corrélations significatives ont été mises en évidence d'une part entre *A. pyogènes* et *Prevotella spp (bacteroides)*, et d'autre part entre *A. pyogènes* et *F. necrophorum*. Ainsi, dans une étude réalisée sur 101 vaches atteintes d'endométrites chroniques, *Prevotella spp* et *F. necrophorum* ont été retrouvées respectivement dans 89% et 70% des prélèvements positifs pour *A. pyogènes* alors qu'ils ne l'étaient que dans 54% et 45% pour les vaches non infectées par *A. pyogènes* (Dohmen et al. 1995) ; (Figure n°21).

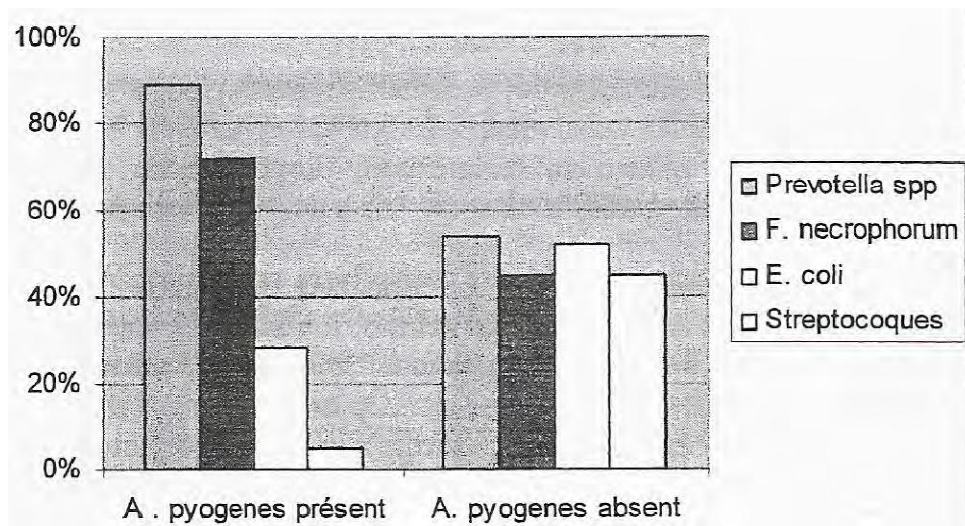


Figure n°21 : Résultats bactériologiques d'écouvillons utérins de vaches à endométrites selon la présence ou l'absence d' A. pyogènes (Dohmen et al. 1995)

La présence d'*A. Pyogènes* contribue à augmenter la gravité et la durée de l'endométrite surtout si elle est concomitante à celle de *Fusobacterium necrophorum* ou de *Bactérioses melanogenicus* (El-Azab et al. 1988 ; Farin et al. 1989 ; Dohmen et Loohuis, 1995) et constatée pendant plus d'une à deux semaines. Le mécanisme de cette action synergique a fait l'objet de plusieurs études. Il a ainsi été démontré que le *Bactérioses melanogenicus* libère dans l'environnement utérin une substance qui prévient la phagocytose et inhibe ce faisant, les mécanismes de défense de l'utérus. De même, *Fusobacterium necrophorum* produit une leucotoxine, toxique pour les phagocytes. Cependant, ces bactéries se protègent et protègent *A. pyogènes* contre la phagocytose. A l'inverse, *A. pyogènes* produit un facteur qui stimule la multiplication du *Fusobacterium pyogènes* (Roberts, 1986). Ces germes ne peuvent néanmoins envahir l'épithélium utérin que si celui-ci présente des lésions (Kasari et al. 1988). Certains germes peuvent également fournir à d'autres des éléments essentiels à leur développement comme la vitamine K et des facteurs de croissance (Rotstein et al. 1985).

3.1.4 Mécanismes de virulence des pathogènes impliqués

3.1.4.1 Facteurs de virulence

Certains mécanismes généraux de virulence des pathogènes impliqués dans l'endométrite ont été identifiés.

A. pyogènes exprime un facteur de virulence majeur, la pyolisine (Palmer, 2001 ; Billington et al. 1997). Il s'agit d'une protéine capable de former des pores dans les membranes des cellules de l'hôte entraînant ainsi la lyse cellulaire. La pyolisine est dite « cholestérol dépendante » car son action nécessite la présence de cholestérol dans les membranes. Des essais de vaccination dans un modèle murin, avec de la pyolisine detoxifiée ainsi que l'absence de virulence de souches

d'*A. Pyogènes* mutées, ou déficientes, au niveau de la pyolisine, indiquent que cette molécule est un important facteur de virulence (Jost et al. 2003). Les souches d'*A. pyogènes* issues de prélèvements utérins effectués lors de métrites, sont toxiques pour des cellules épithéliales utérines en culture *in vitro*.

F. necrophorum est dotée d'une activité collagénase (Okamoto et al. 2001) qui pourrait permettre d'induire des lésions tissulaires. Elle sécrète par ailleurs une puissante leucotoxine (Narayanan et al. 2002), extrêmement active et relativement spécifique des leucocytes de ruminants puisque peu active sur les leucocytes équin, et peu ou pas active sur les leucocytes de porc et lapin.

Les bactéries du genre *Bacteroides*, produiraient une capsule qui empêcherait leur phagocytose. Par ailleurs, elles sécrètent des facteurs dégradant les protéines du complément qui empêchent ainsi leur opsonisation, et donc leur phagocytose (Botta et al. 1994).

3.1.4.2 Modulation de l'activité des PN

Zerbe a observé, *in vitro*, que les PN ont leur activité modulée directement ou indirectement par les bactéries (Zerbe et al. 2002). La réduction des capacités toxiques des PN migrant dans la lumière utérine et l'altération de leur phénotype, seraient dues non seulement aux interactions avec les bactéries ou leurs produits, mais aussi, et peut être de manière plus importante, à des facteurs sécrétés par l'animal en réponse à l'infection, comme par exemple les métabolites de l'acide arachidonique ou des cytokines (Zerbe et al. 2002).

3.2 Les facteurs prédisposant

Nous avons montré que les bactéries ont un rôle prédominant dans l'étiologie des endométrites, mais il ne faut cependant pas oublier l'effet prédisposant exercé par des facteurs individuels ou d'environnement.

L'action de ces facteurs n'est pas toujours très nette et l'opinion des différents auteurs diverge à leur sujet.

Il est important de noter que de nombreux facteurs prédisposant induisent tout d'abord un risque de retard d'involution utérine puis un risque d'apparition d'une endométrite. Il est difficile de déterminer laquelle de ces deux affections constitue la cause ou l'effet. Il est vraisemblable que les deux affections peuvent, en fonction de circonstances restant à préciser, jouer un rôle favorisant ou déterminant.

3.2.1 Facteurs liés à l'animal

3.2.1.1 Influence du rang de vêlage

Selon les auteurs, les avis sont partagés. Francoz observe un taux supérieur de métrites chez les primipares que chez les multipares (Francoz, 1970), alors que Ben David observe l'inverse (Ben David, 1967). L'involution utérine chez les primipares est plus rapide que chez les multipares.

A l'opposé, les vaches ayant déjà vêlé ont été plus souvent en contact avec des bactéries et présentent un état d'immunité supérieur à celui des génisses. Chez celles-ci, l'absence d'immunité annule sans doute l'effet bénéfique d'une involution rapide. De plus, rappelons que les vêlages chez les primipares sont souvent plus difficiles que chez les multipares, ce qui les prédisposerait aux infections. Enfin, chez les multipares plus âgées, on remarque des retards d'involution utérine plus fréquents et donc un taux de métrites plus élevé.

3.2.1.2 Production laitière

Pour certain, la fréquence relative des endométrites diminue avec l'augmentation de la production laitière, alors que pour d'autres, plus la production de lait augmente, plus la fréquence des endométrites s'accroît (Erb, 1987). Il n'y a donc pas de relation directe entre ces deux facteurs. Les endométrites résultent d'une interaction entre plusieurs facteurs intervenant de façon variable sur la production laitière.

3.2.1.3 Fécondité antérieure et antécédents pathologiques

Les femelles ayant déjà présente un retard à l'expulsion des enveloppes ou une métrite sont plus sujettes à l'infection que les autres (Badinand, 1975). Une infection bactérienne latente ou une infestation parasitaire massive, sans influence apparente sur la fécondité, est favorable à la multiplication des bactéries dans l'utérus après le part. On a pu aussi noter la sensibilité particulière des vaches atteintes de brucellose latente (Badinand, 1975).

3.2.1.4 Déséquilibres hormonaux et reprise de l'activité cyclique après

Le part

Serieys, en 1997, a noté que la persistance d'une concentration élevée de progestérone, en raison d'un corps jaune favorise les endométrites. Il semble s'instaurer un cercle vicieux avec au départ un défaut de synthèse de PGF₂α par l'utérus qui facilite la persistance du corps jaune. Par conséquent la diminution des défenses doublée d'un manque de tonicité de l'utérus facilite l'inflammation de la muqueuse utérine puis les infections. En outre, la reprise de l'activité ovarienne n'est effective qu'après l'involution plus ou moins complète de l'utérus.

Il est important de rappeler qu'une ovulation précoce implique une forte sécrétion de PGF₂α et donc une involution utérine plus rapide. Par conséquent, les vaches rapidement cyclées après vêlage sont moins souvent atteintes d'endométrite (Serieys, 1997).

3.2.2 Facteurs liés au part

Par rapport à un vêlage effectué sans intervention, l'hystérotomie contribue à augmenter le risque d'une infection utérine au cours des 21 à 30 jours du postpartum. Pareil effet apparaît d'autant plus contradictoire qu'une telle intervention s'accompagne systématiquement d'une

antibiothérapie par voie générale et locale. Sans doute, une telle pratique s'avère-t-elle insuffisante voire incorrectement pratiquée pour prévenir à court terme l'infection et plus efficace à moyen et long terme. Il n'y a, par ailleurs, pas d'effet du type de vêlage sur la nature clinique (endométrite du premier, deuxième ou troisième degré) de l'infection utérine observée au cours du postpartum.

Lors de vêlage dystocique, les manœuvres obstétricales sont plus longues et plus nombreuses. Ces manœuvres provoquent souvent des lésions et des déchirures au niveau de la filière pelvienne, et favorisent aussi l'introduction dans le milieu utérin de bactéries. C'est cette introduction de germes qui est la cause principale des endométrites.

De plus, lors de dystocie ou après une hystérotomie, les complications postpartum tels qu'un retard d'involution utérine associée ou non à une rétention placentaire peuvent également favoriser l'apparition d'une endométrite (Curtis *et al.* 1985 ; Erb *et al.* 1985 ; Correa *et al.* 1993).

3.2.3 Facteurs liés au produit

3.2.3.1 Naissances gémellaires

La gémellité est reconnue comme étant une des causes de non délivrance (Sandals *et al.* 1979). Fait confirmé par l'étude réalisée par Muller et Owens en 1973, dans laquelle le taux d'incidence des retentions placentaires était plus élevé chez les vaches ayant eu des jumeaux (35,7%) que chez les vaches ayant eu un seul veau (7,7%).

De plus, une distension utérine excessive due à la gémellité prédispose à une atonie utérine ultérieure.

3.2.3.2 Etat de sante du produit

D'après Badinand et Markusfeld, il apparaît que les veaux mort-nés ou mourants dans les 24 heures postpartum influencent négativement le processus de délivrance et favorisent l'apparition d'une endométrite (Badinand *et al.* 1984 ; Markusfeld, 1987).

3.2.4 Facteurs liés à l'alimentation et à l'environnement

3.2.4.1 L'état corporel

L'état corporel au vêlage conditionne la fréquence des vêlages difficiles qui sont plus nombreux chez les vaches maigres ou grasses que chez les vaches dont l'état corporel est jugé satisfaisant. Des réserves adipeuses trop importantes au moment du vêlage exposent la vache à des troubles multiples, en particulier génitaux, parmi lesquels on retrouve un allongement de la gestation et une inertie utérine au moment du vêlage, des vêlages difficiles ou encore des retentions placentaires plus fréquentes (Markusfeld, 1985). Une distribution analogue est observée pour les endométrites bien que les différences selon l'état corporel ne soient pas significatives (Steffan, 1987) ; (*Tableau n°5*).

	état corporel		
	Maigre	Normal	Gras
Vélage difficile	25	17	26*
Rétention annexielle	9	10	12
Métrite	35	26	30

* (P \square à 0.05)

Tableau n°5 : Fréquence des vélages difficiles, rétentions placentaires et métrites selon l'état Corporel au vélage (Steffan, 1987).

3.2.4.2 L'alimentation

3.2.4.2.1 Les protéines

Les carences en protéines réduisent nettement le nombre de phagocytes et leur mobilité en direction des antigènes (Bencharif et Tainturier, 2003). Ces carences provoquent aussi la baisse de la réaction anticorps, leur synthèse nécessitant tous les acides amines et plus particulièrement la lysine, le tryptophane, la thréonine et la leucine (Badinand, 1975). Les protéines sont donc indispensables en quantité mais surtout en qualité, au métabolisme de l'involution utérine et aux mécanismes de défense de l'utérus.

3.2.4.2.2 Les vitamines

La vitamine A est indispensable à l'intégrité des épithéliums, son absence entraînant la kératinisation de ces derniers (Badinant, 1975). Cette vitamine agit aussi sur les réactions de l'utérus aux infections. En effet, une carence diminue de façon très nette l'activité des macrophages : leur nombre n'est pas modifié mais ils se déplacent plus lentement (Badinand, 1975). On a donc l'apparition d'un milieu favorable à la multiplication des bactéries. Elle est aussi nécessaire à la constitution du lysozyme et du complément.

D'autres vitamines interviennent mais avec un rôle moins important. Les vitamines B et C sont utiles à la synthèse des anticorps. La vitamine E intervient dans les mécanismes de défense de l'utérus, notamment contre le stress oxydant qui intervient lors des processus inflammatoires. Elle empêche la formation de peroxydes d'acides gras. Elle joue alors le rôle d'antioxydant en captant les radicaux libres initiant la réaction de peroxydation des lipides, et protège donc les membranes de l'agression provoquée par cette oxydation (Ducreux, 2003).

3.2.4.2.3 Les minéraux et les oligo-éléments

Une carence en magnésium affecte la phagocytose puisque cet ion intervient au niveau de la disponibilité des phagocytes et des enzymes de digestion des bactéries ; il est donc indispensable

à l'opsonisation (Badinand, 1975). De plus, son absence crée un retard de l'involution utérine par ralentissement de la résorption du collagène (Mayer, 1978).

L'hypocalcémie est un des facteurs du retard de l'involution utérine chez la vache. Elle joue un rôle dans l'activation du complément et les mécanismes de défense de l'utérus (Mayer, 1978). Un excès de calcium peut aussi être néfaste de manière indirecte, par chélation de certains éléments importants comme le manganèse, le zinc, l'iode ou le magnésium (Mayer, 1978 ; Coche et *al.* 1987).

L'excès de phosphore dans la ration peut induire une chute du taux de calcium et donc un ralentissement de l'involution utérine (Badinand, 1975).

Le zinc, le cuivre, le sélénium et l'iode ont une influence sur les retentions placentaires et sur la phagocytose. Hogan a observé qu'une supplémentation en sélénium chez des vaches carencées augmente de façon significative la capacité des PN à tuer des bactéries (Hogan et *al.* 1991). L'activité bactéricide des phagocytes est liée à l'action oxydante des superoxydes libres dans les neutrophiles (Grasso, 1990). Le sélénium, par l'intermédiaire de la GPX (glutathion peroxydase), contrôle la production des peroxydes. Ainsi, elle permet d'une part une production de O₂⁻ suffisante pour qu'il y ait destruction des bactéries, et d'autre part elle empêche la formation excessive de lipoperoxydases qui déstabilisent les membranes cellulaires (Hogan et *al.* 1991).

Enfin, une carence en cuivre, zinc, fer et l'excès de cuivre dans la ration diminuent à la fois l'indice phagocytaire et l'indice cytophagique. Ces oligo éléments interviennent aussi dans la formation du lysozyme (Badinand, 1975 ; Mayer, 1978).

Les éléments de la ration les plus importants semblent être les protéines, les vitamines, A surtout, les macroéléments comme le calcium et le magnésium. Rappelons que la ration forme un tout et que l'absence ou l'excès d'un seul de ces composants modifie le métabolisme des autres. L'équilibre nutritionnel a donc à la fois une influence sur l'intégrité des organes de la reproduction (endomètre, moyette) mais aussi sur les réactions de l'utérus à l'infection (phagocytose, immunité humorale).

3.2.4.3 La saison

La saison du vêlage est sans effet dans l'élevage allaitant (Hanzen et *al.* 1996). Dans l'élevage laitier par contre, on constate une augmentation du risque d'infections utérines lors des vêlages d'hiver. Ainsi on observe une diminution significative du risque d'infection utérine lorsque les vêlages apparaissent au cours des mois de septembre à novembre. L'effet de la saison est donc connu mais sa pathogénie demeure sujette à controverse. L'hypothèse de l'influence négative exercée par le nombre de vêlages par unité de temps et donc de l'augmentation de la pression d'infection a été suggérée mais cette relation n'a pas été identifiée (Lewis, 1997 ; Markusfeld, 1984). Parmi les facteurs de risque citons: l'augmentation de la teneur en urée de la ration de

tarissement. D'autres auteurs ont proposé l'augmentation du nombre de vêlages dystociques pendant les mois d'hiver (Thibier et *al.* 1988) et la réduction de la longueur de la gestation pour les vêlages d'été. Ces hypothèses restent à confirmer.

On peut ainsi voir que l'endométrite, comme bien d'autres pathologies, a une étiologie multifactorielle. Elle traduit un état de déséquilibre entre d'une part des facteurs de défense de l'utérus et d'autre part des facteurs d'agression, qu'ils soient de nature prédisposant ou déterminante. La gravité des conséquences de l'endométrite dépendra alors de ces facteurs prédisposant et déterminants.

4 Conséquences de la métrite chronique

Les effets de la métrite chronique sur la reproduction sont importants à prendre en compte dans les élevages aussi bien allaitants que laitiers. En plus de la pathologie en elle-même, la métrite chronique peut perturber une future gestation. En effet, elle peut retarder la mise en place d'une cyclicité normale dégradant ainsi la fertilité et la fécondité de la vache. Les conséquences zootechniques seront alors importantes pour l'éleveur.

4.1 Conséquences sur la fonction ovarienne

L'endométrite retarde la mise en place d'un nouveau cycle en interférant sur la folliculogénèse et la luteolyse (Peter et *al.* 1988).

Williams, dans une étude récente, a observé une perturbation du déroulement normal de la croissance folliculaire chez des vaches en postpartum présentant une forte densité de bactéries pathogènes dans leur lumière utérine (Williams et *al.* 2007). En effet, le premier follicule dominant est plus petit et il secrète moins d'œstradiol à la fin de sa croissance. De plus si l'ovulation se produit, le corps jaune sera lui aussi plus petit et il secrétera à son tour moins de progestérone. Ces différentes perturbations seraient dues à une endotoxine libérée par les bactéries qui agirait sur l'hypothalamus, l'hypophyse et directement sur l'ovaire (Peter et *al.* 1990 ; Mateus et *al.* 2003). Il en résulte un retard de l'apparition du premier œstrus, estimé à cinq jours (Fourichon et *al.* 2004).

Chez les femelles cyclées, la métrite chronique peut causer la persistance des premiers corps jaunes postpartum, ce qui contribue à l'entretien de l'affection et son éventuelle évolution en pyromètre (Meissoner et Enriquez, 1998). À l'inverse, l'accumulation de pus dans la cavité utérine, caractéristique du pyromètre, peut provoquer la dégradation de la paroi utérine et son incapacité à synthétiser correctement des doses luteolytiques de PGF2 α .

4.2 Conséquences zootechniques

Les conséquences zootechniques des métrites comprennent une altération des performances de reproduction, une baisse de la production laitière et une réduction de la longévité soit par la mortalité des vaches atteintes, soit par réforme anticipée.

4.2.1 Altération de la fertilité et de la fécondité

4.2.1.1 Données générales

De nombreuses études ont confirmé l'effet délétère des endométrites sur les indicateurs de la reproduction. Les répercussions défavorables concernent à la fois les critères de fertilité et de fécondité. L'intervalle vêlage-première insémination est augmenté de sept jours en moyenne et la réussite en première insémination est fortement altérée par rapport aux vaches saines. L'intervalle vêlage-insémination fécondante est aussi retardé de dix-sept à vingt jours (Edqvist et al. 1978). De même, une étude de Leblanc menée sur 1865 vaches laitières montre qu'un diamètre cervical supérieur à 7,5 cm réduit le taux de gestation et les décharges mucopurulentes augmentent l'intervalle vêlage-insémination fécondante d'environ trente-deux jours (Leblanc et al. 2002).

Enfin, Nielsen, cité par Roberts (Martal, 1981), a montré que les vaches ayant une endométrite sévère nécessitent deux fois plus d'inséminations pour obtenir une gestation que les vaches ayant une endométrite modérée et les vaches saines (Tableau n°6).

Sévérité de l'endométrite	Nombre de vaches	% de réussite à la première IA	% de gestation	Nombre d'IA pour une gestation
Aucun	27	74	85	1.57
Légère	31	74	90	1.36
Modérée	25	48	80	1.70
Sévère	28	11	60	3.77

Tableau n°6 : Conséquences des endométrites, diagnostiquées par biopsie, sur la réussite en première insémination artificielle (IA) (Martal, 1981)

4.2.1.2 Des conséquences plus graves pour les métrites les plus anciennes

Le retard pour obtenir une IA fécondante est d'autant plus long que le diagnostic de l'endométrite est porté tardivement. Dans les cas les plus extrêmes, la réussite de l'IA devient impossible car les lésions utérines sont trop importantes. L'effet des métrites est plus grave si elles sont diagnostiquées après qu'avant le vingtième jour du postpartum. De même les traitements réalisés après le quarantième jour du postpartum sont moins efficaces que ceux réalisés avant ce stade (Hanzel et al. 1998). Dohmen a également calculé qu'une vache traitée avec succès au quatorzième jour postpartum a 1,7 fois plus de chance de devenir gravide qu'une femelle guérie avec le même traitement administré à quatre-vingt-dix jours (Dohmen et al., 1995).

Il est donc important de diagnostiquer les métrites chroniques précocement afin d'optimiser les chances de réussite du traitement.

4.2.1.3 Implication d'*A. pyogènes*

Plusieurs auteurs ont démontré le rôle particulier d'*A. Pyogènes*, seule ou associée aux germes anaérobies à Gram négatifs, dans la dégradation des performances de reproduction. Bonnet a observé que des vaches dont les prélèvements utérins sont positifs pour ce germe au vingt-sixième et quarantième jour après le vêlage présentent une moindre fécondité que celles exemptes de ces bactéries (Bonnet et al. 1993). Dohmen a trouvé une relation significative entre l'élimination d'*A. Pyogènes* 14 jours après un traitement antibiotique local et le taux de fécondation à la première IA, ainsi que le taux de gestation 200 jours postpartum (Dohmen et al. 1994).

À côté de l'effet défavorable de l'inflammation consécutive à l'infection par *A. Pyogènes* la survie embryonnaire est aussi réduite sous l'action directe de la bactérie. Huszenicza a montré qu'il existe une relation entre la durée d'infection par *A. pyogènes* et les performances de reproduction ultérieures (Huszenicza et al. 1999).

4.2.1.4 Endométrite et « repeat breeding »

La qualité de l'environnement utérin constitue un élément clé de la survie des gamètes et de l'embryon. La métrite chronique s'accompagne en général de glaires locales peu propices à la survie des spermatozoïdes et au développement embryonnaire. Dzurova a mis en évidence la fréquence élevée des lésions endométriales sur des biopsies de femelles « repeat breeding », 57% des examens histologiques montraient des lésions inflammatoires dégénératives avec une atrophie de l'endomètre dans certains cas (Dzurova et al. 1981).

La métrite chronique est donc impliquée dans les deux phénomènes à l'origine du « repeat breeding » : l'absence de fécondation par destruction des spermatozoïdes ou des ovocytes, et la mortalité embryonnaire précoce par une action directe ou indirecte sur l'embryon.

4.2.2 Altération de la productivité

Les métrites chroniques peuvent entraîner une baisse de la production laitière. La baisse est moins importante que pour les métrites puerpérales et serait estimée à environ 40 kg de lait au maximum par mois. Lorsqu'elle existe, la baisse de production débute dans les jours qui précèdent le diagnostic. Elle peut atteindre 3 à 5 kg par jour et durer plusieurs semaines.

Les métrites chroniques ne sont pas une cause de mortalité fréquente et encore moins d'euthanasie. Par contre, les vaches à endométrites sont plus facilement reformées. En France, une enquête réalisée sur 47 troupeaux de Bretagne a montré que l'endométrite diagnostiquée au-delà de cinquante jours postpartum double le risque de la réforme (Beaudeau, 1994).

En Grande-Bretagne, la perte encourue pour chaque cas d'endométrite est estimée à 100 Euros en moyenne. L'incidence est comprise entre 10 et 15%. D'autres pays indiquent des chiffres plus élevés (Sheldon et al. 1998).

Afin d'éviter ces différentes conséquences sur la reproduction, il est important de mettre en place des méthodes de diagnostic performantes que l'on développera dans la partie suivante. Ainsi nous verrons qu'il existe de nombreuses techniques, plus ou moins récentes, plus ou moins aisées à mettre en œuvre sur le terrain et plus ou moins fiables.

5 Méthodes de diagnostic

Le contrôle de l'involution utérine, particulièrement recommandé aux éleveurs, est classiquement effectuée en France, dans le cadre du suivi de reproduction ou de l'examen individuel d'un animal, entre trente et quarante jours postpartum, alors que le processus d'involution est complet généralement entre vingt-cinq et cinquante jours (Gier et Marion, 1968 ; Studer et Morrow, 1978). De nombreuses techniques peuvent être employées pour diagnostiquer la métrite chronique de la vache. Il faut cependant mettre en relation la faisabilité de chaque méthode sur le terrain, le coût et la technicité nécessaires à leur mise en œuvre.

5.1 Les critères de choix d'une technique diagnostique

Le choix d'une méthode diagnostique n'est pas chose aisée. Il repose sur la triple notion de rapidité de réalisation, de difficulté et d'exactitude. La notion de rapidité de réalisation est importante car dans le cadre des endométrites, plus le diagnostic sera posé précocement plus la mise en place d'un traitement se fera tôt et il sera alors plus efficace. C'est dans ce contexte que les contrôles d'involution utérine et donc les dépistages des endométrites notamment prennent toute leur importance dans le cadre des suivis de reproduction. La notion de difficulté est également essentielle car elle conditionne la mise en place de moyens et donc d'investissements fort différents.

Enfin, la notion d'exactitude est également indispensable car elle conditionne le choix du traitement individuel le plus approprié et autorisera une quantification plus précise de la situation à l'échelle du troupeau.

Chaque méthode de diagnostic se caractérise par la notion de sensibilité (Se), de spécificité (Sp), de valeurs prédictives positives (VPP) et de valeurs prédictives négatives (VPN) ; (Toma et *al.* 2001). Elles se définissent par rapport à une méthode dite de référence (gold standard). Cette méthode est considérée comme celle offrant le maximum d'exactitude. Il peut s'agir d'un examen clinique ante ou post mortem, de l'opinion d'un expert, d'un résultat de laboratoire (l'examen cytologique endometrial) ou encore de l'effet de la pathologie sur des performances fussent-elles de reproduction.

5.1.1 Les « vrais » infects et indemnes

5.1.1.1 La sensibilité: Détection des « vrais » infectés

Dans une population composée essentiellement d'animaux infects, un test de dépistage va identifier correctement comme telle une grande majorité d'entre eux (les « *vrais positifs* ») et ne pas

reconnaitre l'infection d'une minorité (les « *faux négatifs* »). **La valeur d'un test de dépistage sera d'autant plus élevée que le nombre d'erreur par défaut (les *faux négatifs*) sera faible.** L'aptitude d'un test de dépistage à fournir une réponse positive chez un nombre élevé d'animaux réellement infectés est qualifiée de **sensibilité**. Plus un test est sensible, plus la proportion de réponses positives (*vrais positifs*) parmi une population infectée est élevée. A l'inverse, un test peu sensible laisse échapper un grand nombre d'animaux infectés, n'en révèle qu'une proportion limitée et fournit donc beaucoup de « faux négatifs ».

On peut donc définir la sensibilité d'un test de dépistage de la façon suivante :

Sensibilité : aptitude d'un test à fournir une réponse positive chez un individu infecté.

La sensibilité d'un test correspond à la proportion de « vrais positifs » (VP) sur l'ensemble des infectés (VP + FN) :

$$Se = VP / (VP + FN)$$

La sensibilité d'un test se détermine exclusivement dans une population de sujets infectés ; numérateur et dénominateur ne comprennent que des infectés.

5.1.1.2 La spécificité: Identification des « vrais » indemnes

Dans une population composée exclusivement d'animaux indemnes d'une maladie donnée, un test de dépistage fournira une réponse négative pour une grande majorité d'entre eux (les « *vrais négatifs* ») mais donnera sans doute une réponse positive pour quelques uns (les « *faux positifs* »). **La valeur d'un test de dépistage sera d'autant meilleure que la proportion d'erreur par excès (les *faux positifs*) sera faible.** L'aptitude d'un test de dépistage à fournir une réponse négative pour une proportion élevée d'animaux indemnes est qualifiée de **spécificité**. Plus un test est spécifique, plus la proportion de réponses négatives (« *vrais négatifs* ») au sein d'une population indemne est élevée. A l'inverse, un test peu spécifique conduit à considérer de nombreux animaux indemnes comme infectés.

On peut donc définir la spécificité d'un test de dépistage de la façon suivante :

Spécificité : aptitude d'un test à fournir une réponse négative chez un animal indemne.

La spécificité d'un test correspond à la proportion de vrais négatifs (VN) sur l'ensemble des indemnes (VN + FP) :

$$Sp = VN / (VN + FP)$$

La spécificité d'un test se détermine dans une population ne comprenant que des indemnes ; numérateur et dénominateur ne comportent effectivement que des animaux indemnes.

5.1.2 Les « vrais » positifs et négatifs

Le plus souvent, sur le terrain, n'importe quel troupeau est constitué d'animaux réellement infectés (ou gestants par exemple), c'est-à-dire de « vrais positifs » et d'animaux indemnes (ou non

gestants par exemple) c'est-à-dire de « faux positifs ». Si elle est positive, il n'est pas possible de dire si cette réponse positive correspond à un vrai ou un faux positif. Il est néanmoins possible d'avoir une idée de la probabilité que la réponse positive corresponde bien à un vrai positif. Ce capital confiance accordé au test s'appelle valeur prédictive ou encore degré d'exactitude. Elle est dite positive si elle quantifie le nombre de diagnostics réellement positifs par rapport à l'ensemble des diagnostics positifs. Elle est dite négative si elle quantifie le nombre de diagnostics réellement négatifs par rapport à l'ensemble des diagnostics négatifs.

Par exemple, si on définit la métrite chronique par rapport à son impact sur le taux de conception, il apparaît inévitablement des « faux-négatifs ». Une vache infectée peut toujours devenir gravide. Ces faux-négatifs peuvent correspondre aux vaches affectées par une métrite de faible gravité, qui ne produisent pas de sécrétions purulentes ou dont les écoulements ne sont pas détectés par l'éleveur ou le vétérinaire, et dont le diamètre du col de l'utérus, mesure par palpation transrectale, reste de petite taille. Les guérisons spontanées de pathologies utérines conduisent, à leur tour, à l'apparition de « faux-négatifs ». Enfin, il reste difficile d'incriminer une pathologie dans un échec d'insémination plutôt qu'un défaut de détection des chaleurs, une mauvaise technique d'insémination, un stress, un faible état général ou un statut nutritionnel suboptimal. Dans ce cas, la fraction d'infertilité vraiment attribuable à la métrite chronique reste inconnue.

5.1.2.1 Valeur prédictive d'un résultat positif: réponse positive

Parmi les animaux qui ont fourni une réponse positive au test de dépistage, on peut distinguer deux catégories: ceux qui sont effectivement infectés (« vrais positifs ») et ceux qui sont indemnes (« faux positifs »). En présence d'une réponse positive fournie par un animal, il est impossible de dire si cette réponse positive correspond à un animal infect (« vrai positif ») ou à une erreur par excès (« faux positif »). On peut simplement avoir une idée de la proportion de réponses positives à juste titre (VP) par rapport à l'ensemble des réponses positives (VP + FP), et par conséquent de la probabilité que la réponse positive obtenue corresponde bien à un animal infecté. La « confiance » que l'on peut accorder à un résultat positif est appelée « valeur prédictive positive ».

La valeur prédictive positive d'un résultat peut se définir comme: la probabilité qu'une réponse positive à un test de dépistage corresponde bien à un organisme infect.

Elle se calcule de la façon suivante :

$$\text{VPP} = \text{VP} / (\text{VP} + \text{FP})$$

5.1.2.2 Valeur prédictive d'un résultat négatif: réponse négative

Comme pour les réponses positives, parmi les animaux ayant fourni une réponse négative au test de dépistage, on identifie deux catégories: ceux qui sont effectivement indemnes (« vrais

négatifs ») et ceux qui sont infectés (« *faux négatifs* »). En présence d'une réponse négative, on ne peut donc pas savoir si elle correspond à un animal indemne (« *vrai négatif*») ou à une erreur par défaut (« *faux négatif* »). On peut simplement avoir une idée de la proportion de réponses négatives à juste titre (VN) par rapport à l'ensemble des réponses négatives (VN + FN), et par conséquent, de la probabilité que la réponse négative obtenue corresponde bien à un animal indemne. La « *confiance* » que l'on peut accorder à un résultat négatif est appelée « *valeur prédictive négative* ».

La valeur prédictive négative d'un résultat peut se définir comme la probabilité qu'une réponse négative à un test de dépistage corresponde bien à un organisme indemne.

Elle se calcule de la façon suivante :

$$\text{VPP} = \text{VN} / (\text{VN} + \text{FN})$$

5.2 L'anamnèse

Il est indispensable de recueillir les commémoratifs de l'animal avant de réaliser des explorations complémentaires. Il faut questionner l'éleveur sur le passé récent de l'animal. Il faut ainsi chercher à connaître: la date de vêlage, le numéro de lactation, les modalités et les suites du vêlage (assistance, naissance gémellaire, rétention d'annexes fœtales), la date des dernières chaleurs et l'existence d'affections du postpartum, telles que métrites aiguës, cétozes et hypocalcémies. Ces informations constituent déjà un indicateur du risque probable pour une vache de contracter une infection utérine tardive (Studer et Morrow, 1978 ; Lewis, 1997 ; Han et Kim, 2005). Elles sont d'ailleurs largement utilisées dans les différents protocoles expérimentaux concernant le postpartum (Opsomer et al. 2000 ; Le Blanc et al. 2002 ; Kasimanickam et al. 2005).

Spécifique (90 %), la méthode est cependant peu sensible (37 %) et a donc une faible valeur diagnostique (Leblanc et al. 2002).

5.3 L'examen général

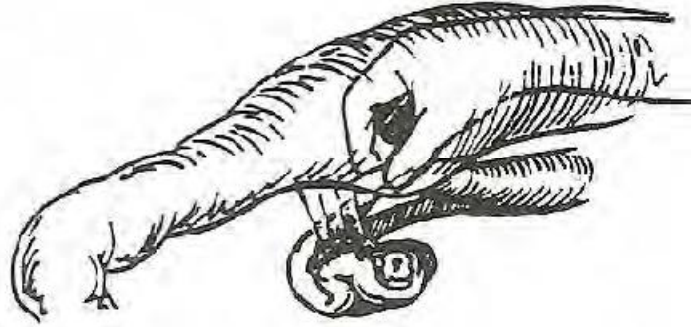
Tout aussi important que le recueil des commémoratifs, l'examen général se composera de la prise des fréquences respiratoire et cardiaque, de l'examen des muqueuses, de l'évaluation du comportement, de l'appétit, de la présence de boiteries, de la sante mammaire, de l'état corporel, de la présence d'écoulements anormaux ...

L'état général de l'animal n'est pas altéré lors de métrite chronique à l'inverse des métrites puerpérales où l'on observe fréquemment une augmentation de la température rectale, il sera alors intéressant pour le diagnostic de suivre celle-ci sur les dix premiers jours postpartum (Scott et al. 2006).

Un examen général révélant une quelconque anomalie doit donc orienter vers une autre affection que celle de métrite chronique et doit être complété par des examens complémentaires orientés et raisonnés.

5.4 La palpation transrectale

La palpation transrectale est une des méthodes diagnostiques les plus utilisées en pratique. Cependant, son degré d'exactitude semble relativement limité étant donné les variations individuelles liées à l'involution utérine, la détermination précise de la taille, symétrie et consistance des cornes utérines, paramètres classiquement identifiés lors de la palpation du tractus génital. De plus, la capacité diagnostique varie selon les compétences et l'expérience de chacun (Lewis, 1997).



*Figure n°22 : Palpation des cornes utérines à travers la paroi du rectum
(Stevens et al., 1995)*

L'examen s'attache à définir si l'involution utérine est normale ou pathologique. La palpation permet d'évaluer un volume, une consistance, un diamètre d'organes extérieurement non visibles (*Figure n°22*). Elle peut ainsi mettre en évidence un utérus dont les cornes ont un diamètre et/ou une longueur augmentés, une consistance anormale ou d'objectiver une collection liquidienne lorsqu'elle est importante (métrite ou pyometre). La métrite clinique chronique est définie par la présence d'un écoulement associé à un diamètre cervical supérieur à 7,5 cm (Leblanc et al. 2002 ; Sheldon et al. 2006).

Il faut cependant associer ces observations à la phase du cycle ovarien de l'animal et/ou à la présence de kystes folliculaires et lutéaux sur les ovaires.

En cas de pyometre, l'examen transrectal met en évidence des signes d'utérus de taille augmentée, de volume anormalement important de liquide utérin, de col ferme et la présence d'un corps jaune sur l'un des deux ovaires. Ce corps jaune « persistant » est palpé dans 96% des cas de pyometre (Fazeli et al. 1980 ; Jackson, 1977).

Stevens a décrit une consistance tubulaire des cornes utérines à la palpation et a pu distinguer la paroi intérieure de la corne (*Figure n°22*) ; (Stevens et al. 1995). Il en a défini le terme de « lumière utérine palpable », qui serait associée à des changements pathologiques pouvant être corrélés à une infection succinique.

La palpation des cornes utérines en vue d'évaluer leur diamètre ou leur consistance n'est pas suffisante pour porter avec certitude un diagnostic d'endométrite chronique (Foldi et al, 2006 ;

Sheldon et *al.* 2006). Cette méthode manque d'exactitude quand il s'agit d'identifier les vaches présentant de l'infertilité due à une endométrite (Miller et *al.* 1980). Très pratique, elle s'avère la moins sensible et la moins spécifique des méthodes possibles (Bretzlaff, 1987 ; Gilbert, 1992 ; Youngquist et Shore, 1997 ; Deguillaume, 2007). Ainsi, la corrélation entre le diamètre des cornes utérines et l'identification bactériologique serait comprise entre 0,17 pour la corne gauche et 0,22 pour la corne droite (Studer et Morrow, 1978). De même, sur la base de 157 diagnostics d'endométrite chronique portés par palpation transrectale, un isolement bactérien sur liquide de lavage utérin n'a été posé que dans 22 % des cas (Youngquist et Shore, 1997). Référence faite au statut de gestation identifiée à cent-vingt jours postpartum, il s'avère que le diagnostic manuel d'une endométrite sur base d'un col de diamètre supérieur à 7,5 cm ou d'une augmentation du diamètre des cornes détermine respectivement vingt à trente-trois jours et vingt-six à quarante jours postpartum, est une méthode peu sensible (0,17 à 0,21) mais très spécifique (0,88 à 1). Deguillaume dans une étude plus récente arrive aux mêmes conclusions (Deguillaume, 2007). Son association à la vaginoscopie ne contribue pas à améliorer les résultats (Leblanc et *al.* 2002 ; Bonnett et *al.* 1993).

La palpation transrectale présente cependant l'avantage de permettre dans certains cas l'extériorisation du contenu utéro-vaginal.

5.5 L'examen du contenu vaginal

L'examen vaginal est complémentaire à l'inspection visuelle de la queue de l'animal, des traces sur le sol et de la palpation du tractus génital par voie transrectale. Comme nous l'avons vu dans le chapitre précédent, la palpation transrectale se réalise avant l'examen vaginal afin d'extérioriser un éventuel contenu anormal.

5.5.1 Méthode d'examen vaginal

L'examen vaginal se réalise classiquement au moyen d'un speculum en plastique ou en carton en cas d'usage unique ou d'un vaginoscope constitué de deux ou trois valves en métal.

Il conviendra d'utiliser un speculum de longueur adéquate pour visualiser le col utérin. Leur utilisation implique le respect d'une hygiène adéquate et d'une manipulation douce mais ferme en vue d'éviter toute contamination complémentaire ou lésion du tractus génital postérieur. L'intérêt majeur de ces systèmes est leur faible coût et leur facilité de leur mise en place. Par ailleurs, ils permettent de caractériser la nature physiologique (muqueuse, muco sanguinolente) ou pathologique (flocons de pus, mucopurulente, purulente, sanieuse) des écoulements présents dans le vagin. Enfin, il est possible ainsi de confirmer la présence éventuelle d'un pneumo ou urovagin ou de lésions cervicales ou vaginales.

L'examen manuel au moyen du bras revêtu d'un gant lubrifié est encore largement utilisé par les praticiens. Il a pour but de recueillir au moyen de la main d'éventuels écoulements présents

dans la cavité vaginale (*Figure n°23*). Il ne dispense pas son utilisateur de respecter les mesures d'hygiène minimales. Il est sans effet sur le risque de contamination de l'utérus (pour autant qu'une hygiène vulvaire soit respectée). Il peut se traduire par une augmentation de la concentration des protéines de l'inflammation aigue et retarder l'involution utérine (Sheldon et al. 2002). Il est également possible d'utiliser le système *MetricheckR* (*Figure n°24*). Appelé aussi « bâton à mucus » en Allemagne ou encore a « racleur a yaourt » en Hollande, il a été mis au point en 2002 par la firme Simcro en Nouvelle Zélande pour permettre aux éleveurs de détecter plus aisément les endométrites. Il consiste en un système métallique d'une longueur de 50 cm doté en son extrémité d'une sphère en caoutchouc (40 mm) permettant de retirer de la cavité vaginale le contenu éventuellement présent (*Figure n°25*). Le système ne nécessite aucune source lumineuse et permet un examen à distance de l'animal. Son prix (75 Euros) est abordable. Son emploi implique cependant une utilisation hygiénique et souple pour éviter contaminations et lésions vaginales. La capacité diagnostique de la méthode n'est pas significativement différente de celle offerte par la vaginoscopie (Mee, 2007).



Figure n°23 : Métrichack ®



Figure n°24 : Ecoulement purulent recueilli à l'aide d'un gant lubrifié (ENVA, 2009)

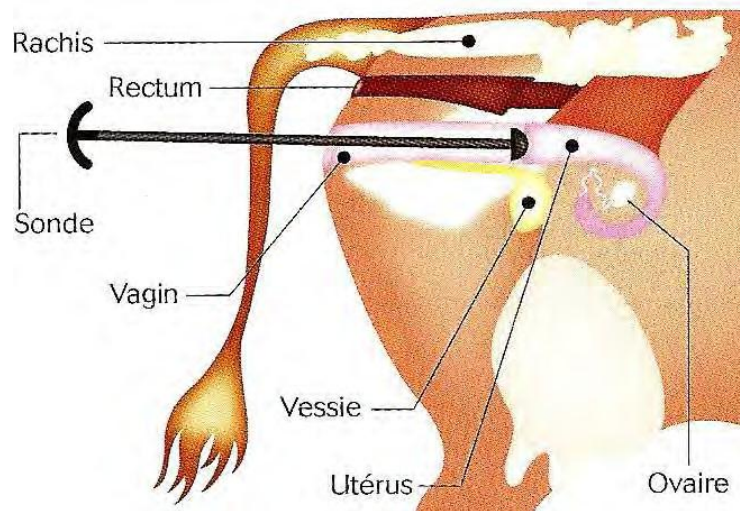


Figure n°25 : Principe de la mise en place de la sonde intravaginale Métrichек® (Mee, 2007)

5.5.2 Analyses qualitatives des écoulements

Une fois l'écoulement recueilli, différentes analyses peuvent être entreprises selon que l'on cherche à quantifier la nature des sécrétions, la teneur en matériel purulent ou à doser des immunoglobulines.

Le mucus vaginal recueilli peut être classé en différentes catégories selon la proportion et le volume de pus. La classification de Williams est présentée dans la figure 26 (Williams et *al.* 2005).



Proportion de pus :

0 point : Mucus clair et translucide

1 point : Mucus contenant des flocons blancs

2 points : Moins de 50 ml d'exsudat contenant moins de 50% de Matériel mucopurulent, blanc

3 points : Plus de 50 ml d'exsudat contenant du pus blanc ou Jaunâtre et occasionnellement sanguinolent

Odeur du pus :

0 point : Odeur normale

1 point : Odeur fétide

Figure n°26 : Classification du mucus vaginal proposé par Williams et al. (2005)

La validation des scores de mucus et d'odeur proposée a été réalisée dans le cadre d'une étude relative à 200 vaches Holstein, chaque prélèvement ayant fait l'objet d'une analyse bactériologique. La présence possible d'une infection utérine est associée au score quantitatif attribué à l'écoulement examiné. Ainsi, une concentration en pathogènes intra-utérins reconnus (*Acetobacter pyogenes*, *Proteus* et *Fusobacterium necrophorum*) est corrélée avec des sécrétions allant de mucopurulentes à purulentes. En revanche, la présence de *Streptococci* et de *Staphylococci* coagulase négatifs n'est pas associée avec un aspect anormal des sécrétions (Dohmen et al, 1995 ; Williams et al, 2005). Le caractère malodorant des sécrétions intra-utérines est associé à la présence quantitative de pathogènes intra-utérins reconnus telles que des bactéries anaérobies et *Arcanobacter pyogenes*. Ces observations confirment celles réalisées antérieurement sur des vaches atteintes de métrite chronique (Dohmen et al. 1995). Ainsi, ces auteurs ont montré une augmentation de la prévalence d'*A. pyogenes* et des bactéries anaérobies à Gram négatifs (*Prevotella spp*, *Bacteroides spp*, *Fusobacterium necrophorum*) lorsque le caractère pathologique macroscopique des sécrétions augmentait (trace de pus - mucopurulent -purulent -malodorant avec traces de sang).

5.5.3 Intérêt diagnostique de l'examen vaginal

L'examen vaginal est plus apte que l'inspection visuelle à identifier les animaux présentant une endométrite (Dohmen et al. 1995 ; Le Blanc et al. 2002). Dans certains cas il peut s'accompagner de 9 % de faux négatifs (Kasamanickam et al. 2004). La capacité de l'examen vaginal à identifier les animaux présentant une endométrite (sensibilité) est de 0,61 et celle à identifier les animaux ne présentant pas d'endométrites (spécificité) est de 0,87, les valeurs prédictives positives et négative étant respectivement égales à 0,88 et 0,59 (Mee, 2007). Comparée à une cytologie réalisée au moyen d'une cytobrosse, la sensibilité de la vaginoscopie serait de 12 à 53,9 et la spécificité de 90 à 95,4 (Barlund et al. 2008). Comparé à l'examen échographique de l'utérus (méthode de référence considérée), l'examen vaginal réalisé au moyen du MetricheckR ou d'un vaginoscope s'avère être plus exact que la palpation transrectale (Mee, 2007). Il offre par rapport à l'examen bactériologique l'avantage d'être plus pratique et moins onéreux tout en étant aussi fiable. Ainsi, dans le cas d'écoulements mucopurulents ou purulents observés trente jours après le vêlage, la présence de bactéries confirme le diagnostic dans respectivement 64 et 74 % des cas. De même, la présence d'un écoulement purulent est étroitement corrélée à la présence

d'*Actinomyces pyogènes* (Miller et al, 1980 ; Dohmen et Loohuis, 1995). A l'inverse, celle d'*E. Coli* ou des *Streptocoques* tend à diminuer lorsque l'écoulement vaginal devient purulent.

Il semble donc que le vaginoscope constitue un moyen optimal de dépistage des endométrites cliniques et son usage ne peut qu'être encouragé (Leblanc et al. 2002 ; Sheldon et Noakes, 1998 ; Barlund et al. 2008). Il n'est pas inutile de rappeler que dans certains cas l'endométrite ne s'accompagne d'aucun signe clinique détectable par l'observation des sécrétions vaginales. Ainsi, Kasamanickam a réalisé sur 228 vaches considérées comme normales après examen vaginoscopique entre vingt et trente-trois jours postpartum, des examens cytologiques au niveau de l'endomètre et des échographies pour détecter la présence de fluides dans l'utérus (Kasamanickam et al. 2004). Un examen cytologique positif, ainsi que la détection de fluides dans l'utérus, ont été associés à une diminution conséquente des performances de reproduction. Sur la base de ces critères de diagnostic la prévalence d'endométrites succiniques serait de 45%. L'étude ne renseigne malheureusement pas les données bactériologiques. Néanmoins, le traitement intra-utérin des animaux au moyen de cephapirine s'est révélé favorable ce qui laisse supposer la présence dans l'utérus de bactéries sensibles à ce germe (Kasimanickam et al. 2004 ; Kasimanickam et al. 2005). Compare à l'examen cytologique d'un prélèvement réalisé au moyen d'une cytobrosse, l'examen vaginal a une sensibilité de 53,9 % et une spécificité de 95,4 % (Barlund et al. 2008).

5.6 L'examen bactériologique

La bactériologie est l'examen qui certifie la présence ou l'absence d'un germe dans l'utérus.

5.6.1 Méthode d'examen vaginal

La difficulté réside dans l'interprétation du résultat et dans la discrimination des germes pathogènes ou opportunistes. Il existe deux méthodes qui permettent la mise en culture de prélèvements utérins : le recueil d'un fragment d'endomètre par biopsie ou l'écouvillonnage de la paroi à l'aide d'un coton.

5.6.1.1 Ecouvillon utérin

La vulve de chaque vache doit être soigneusement désinfectée puis l'écouvillon protégé par une capsule stérile est inséré à travers le canal cervical jusqu'à la lumière utérine, guide par la palpation transrectale. Une fois dans l'utérus, l'écouvillon, découvert de sa gaine protectrice est déplacé deux centimètres en avant de la bifurcation des cornes et mis en contact avec l'endomètre utérin. Avant son retrait définitif, le coton est réintègre dans sa gaine protectrice. De façon stérile, l'écouvillon est placé dans un milieu de transport ami avec charbon. Le transport vers le laboratoire ne doit pas excéder une durée de 24 h.

5.6.1.2 Biopsie utérine

Tout en manipulant le col de l'utérus à travers le rectum, l'instrument stérilisé est introduit par voie vaginale, à travers les replis du col puis, successivement, à l'intérieur de chacune des cornes utérines, trois à cinq centimètres en avant de la bifurcation. La pointe est ouverte et, grâce à la main présente dans le rectum, le fragment de muqueuse est pressé à travers les dents de la mâchoire de l'instrument qui se referment autour. Après extraction du système, le prélèvement est immédiatement placé dans une solution formolée fixatrice et conditionné afin d'être envoyé pour analyse microscopique à un laboratoire d'anatomopathologie.

5.6.1.3 Culture au laboratoire

Chaque prélèvement est ensemencé sur gélose au sang puis cultivé à 37°C pendant 48 h en conditions aérobies et pendant une durée de sept jours pour l'anaérobiose. Les bactéries sont identifiées selon les critères suivants: caractéristiques morphologiques des colonies, coloration de Gram, morphologie des bactéries, capacités d'hémolyse, profils biochimiques (système API ; BioMerieux, Marcy-L'Étoile, France) et autres tests.

5.6.2 Intérêt diagnostique de l'examen bactériologique

L'examen bactériologique permet de confirmer la présence ou non de germes dans l'utérus ou les écoulements. L'interprétation des résultats n'est cependant pas des plus aisées. Cela dépend en effet de la méthode utilisée pour prélever un échantillon, des conditions de stockage et d'envoi des prélèvements, de la capacité du laboratoire à faire l'analyse demandée, de la présence en quantité suffisante du germe dans le prélèvement, de son association avec d'autres germes pathogènes ou opportunistes, de son caractère pathogène ou opportuniste, du stade du postpartum ou encore de la pression d'infection présente dans l'exploitation. Ainsi, l'identification de *E. coli* le lendemain du vêlage augmente sensiblement la probabilité d'identifier *Arcanobacter pyogenes* ou des anaérobies à Gram négatifs quatorze jours plus tard (Dohmen et al. 2000). La présence d'*Arcanobacter pyogenes* est fortement corrélée avec celle des bactéries anaérobies à Gram négatifs. À l'inverse, la présence d'*E. Coli* et des *Streptococcie* est négativement corrélée avec la présence d'*Arcanobacter pyogenes* (Dohmen et al. 1995 ; Miller et al. ,1980 ; Studer et Morrow, 1978 ; Bonnett et al. 1991bc). La présence d'*Arcanobacter pyogenes* contribue à augmenter la gravité et la durée de l'endométrite (Dohmen et Loohuis, 1995). Le germe identifié peut également dépendre du moment du prélèvement au cours du postpartum (Sheldon et Dobson, 2004).

Un germe ne pourra être rendu responsable d'une endométrite que s'il est reconnu pour sa pathogénicité utérine, s'il est retrouvé plusieurs fois sur le même animal et s'il s'accompagne de lésions histologiques de l'endomètre. Il semble donc bien que cette méthode de diagnostic doit être

réservée à des situations d'élevage spécifiques telles que des endométrites enzootiques ou résistantes à des traitements classiques.

5.7 L'examen anatomopathologique

L'examen anatomopathologique implique la réalisation d'un prélèvement au moyen d'une pince à biopsie utérine. La méthode est identique à celle du prélèvement en vue de réaliser un examen bactériologique.

La biopsie utérine est considérée comme la méthode standard pour caractériser l'état d'inflammation d'une muqueuse. La signification des cellules inflammatoires doit toujours être considérée en relation avec la phase du cycle au moment de la biopsie (de Bois et Manspecker, 1986). Des polynucléaires neutrophiles peuvent être présents à la surface de l'épithélium, du stroma ou autour des conduits glandulaires, de façon physiologique, durant la relative courte période (environ deux jours), qui précède et qui suit l'œstrus (Studer et Morrow, 1980 ; de Bois et Manspecker, 1986). En dehors de ce moment, les cellules lymphocytaires sont présentes en faible nombre dans l'épithélium de la muqueuse utérine.

Les cas modérés et sévères de métrites chroniques sont plus faciles à diagnostiquer sur la base d'une augmentation du nombre de cellules inflammatoires à travers le *stratum compactum* et la couche spongieuse. Les cellules inflammatoires sont en faible proportion dans les cas de métrites chroniques moins sévères (de Bois et Manspecker, 1986). L'inflammation du *stratum compactum*, augmente le risque pour une vache d'exprimer des mauvaises performances de reproduction (Bonnett et al. 1993). Concernant le nombre de foyers lymphocytaires, il semble devoir être considéré comme pathologique et moins favorable à un bon pronostic pour Studer et Morrow (1980) alors que leur présence diminue les risques de mauvaises performances de reproduction pour Bonnet (Bonnett et al. 1993).

Dans l'étude de Bonnett, l'analyse des variables histologiques et les prédictions concernant les performances de reproduction des animaux, se sont avérées exactes dans 78% des cas. L'examen histologique de la muqueuse utérine possède une relativement bonne spécificité (évaluée à 90%) et une sensibilité modérée de 63% dans l'évaluation des performances de reproduction (Bonnett et al. 1993). Concernant l'évaluation des métrites chroniques peu agressives, le faible nombre de cellules inflammatoires dans l'épithélium et le *stratum compactum* utérin peut engendrer un sous diagnostic des cas, donc générer de faux négatifs (De Bois et Manspecker, 1986). L'innocuité de cette technique est encore discutée. Plusieurs publications (Mc Queen, 1967 ; de Bois et Manspecker, 1986) constatent l'absence de conséquences néfastes sur les performances de reproduction. Les lésions résultant d'une biopsie guérissent vite. Les hémorragies, qui arrivent parfois, sont de faible importance et ne semblent présenter aucune conséquence clinique (Mc Queen, 1967). D'autres

auteurs constatent que la réalisation de la biopsie altère la fertilité des animaux (Miller *et al.* 1980 ; Bonnet *et al.* 1988 ; Bonnett *et al.* 1993 ; Lewis, 1997).

La facilité d'emploi et le coût de cette technique restent discutés alors que sa valeur pronostique semble tout à fait justifiée. La biopsie est l'examen de choix dans l'évaluation de l'inflammation de l'endomètre. Son utilisation à grande échelle est cependant limitée en raison du risque d'altération des performances de reproduction.

5.8 L'examen cytologique

5.8.1 Matériel et méthodes de l'examen cytologique

Les cellules présentes dans la muqueuse endométriale peuvent être recueillies par drainage de la cavité utérine ou au moyen d'une cytobrosse.

Le drainage s'effectue au moyen d'une pipette de 50 à 60 cm de long reliée à une seringue de 20 ou 60 ml remplie d'une solution stérile de chlorure de sodium à 9 % (Gilbert *et al.*, 2005 ; Kasimanickam *et al.*, 2005 ; Barlund *et al.*, 2008). Les cornes utérines sont soigneusement massées avant de respirer le liquide dans un tube stérile. Cette aspiration permet de récolter quelques millilitres. Le prélèvement sera transféré au laboratoire dans les 6 heures pour y être centrifugé (600 g pendant 15 minutes, 766 g pendant 5 minutes ou 1000 rpm pendant 7 minutes selon les auteurs ; Barlund *et al.* 2008 ; Kasimanickam *et al.* 2005 ; Gilbert *et al.* 2005). Le surnageant sera éliminé et le culot de centrifugation étalé sur une lame après sa remise en suspension dans une petite quantité de liquide.

Les cellules endométriales peuvent également être récoltées au moyen d'une cytobrosse (CML, Nemours, France 20 Euros pour 100 cytobrosses) ; (Figures n°27 et n°28). Celle-ci, coupée à 8 cm est fixée sur un pistolet d'insémination de 50 à 65 cm de long et 3 mm de diamètre interne. L'ensemble est placé dans une gaine plastique d'insémination pour rigidifier l'ensemble et protéger la cytobrosse puis dans une chemise sanitaire pour éviter la contamination vaginale. Cette chemise est perforée lors du passage cervical du pistolet d'insémination. Puis la gaine plastique est rétractée afin d'exposer la cytobrosse à la muqueuse utérine. Un mouvement de rotation est ensuite appliqué à la brosse, au contact de l'endomètre utérin. La cytobrosse est alors roulée sur une lame et le frottis ainsi obtenu est fixe ou non au moyen d'une bombe fixatrice.

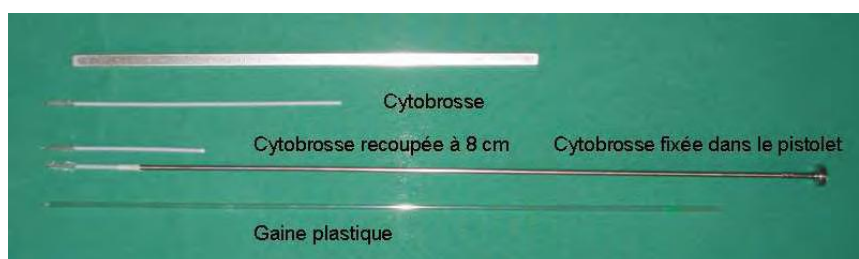


Figure n°27 : Matériel d'utilisation de la cytobrosse (Deguillaume, 2007)

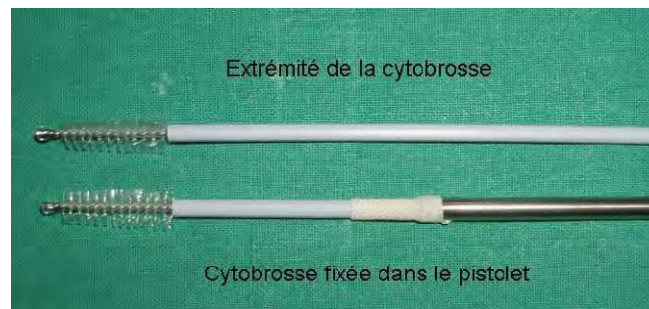


Figure n°28 : Cytobrosse et système de fixation au pistolet d'insémination (Deguillaume, 2007)

Quelle que soit la méthode de prélèvement des cellules, les frottis obtenus seront colorés au Giemsa (Figure n°29). L'évaluation implique le comptage d'un minimum de 100 cellules aux grossissements 400 et 1000 à immersion pour déterminer le pourcentage de polynucléaires neutrophiles. Un double comptage peut être réalisé. Il est également possible d'estimer la quantité de leucocytes au moyen d'une bandelette urinaire (bandelette Multistix®) placée dans le liquide de drainage récolté (Santos et al. 2006).

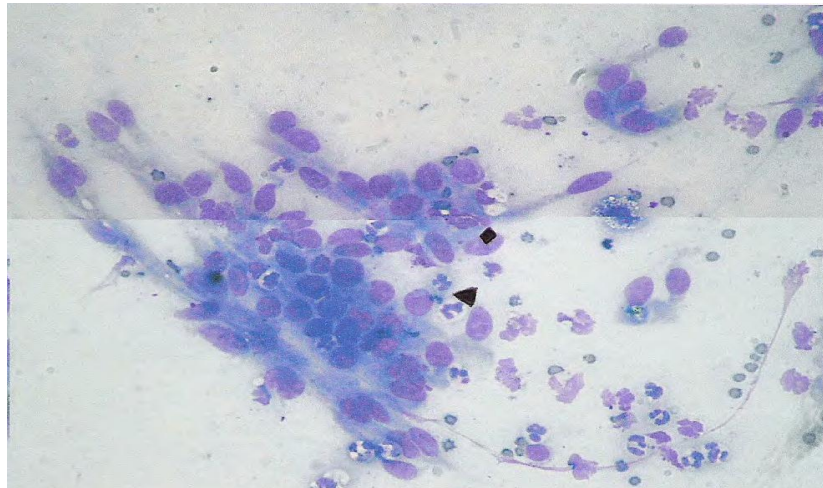


Figure n°29 : Examen cytologique d'un frottis utérin obtenu par cytobrosse. Frottis utérin avec inflammation, avec présence de polynucléaires neutrophiles autour des cellules épithéliales (Deguillaume, 2007).

5.8.2 Intérêt diagnostique de l'examen cytologique

Le nombre de polynucléaires neutrophiles de l'endomètre utérin (évalué par examen histologique) diminue avec le délai écoulé en postpartum jusqu'à l'approche de l'involution histologique complète qui intervient vers le quarantième jour (Bonnett et al. 1991c ; Gilbert et al. 1993). La cytologie endométriale donne le même résultat: l'expérience de Kasimanickam montre que le pourcentage de PN est associé négativement avec le nombre de jours écoulés depuis le vêlage (Kasimanickam et al. 2005). Klucinski, cité par Kasimanickam et al. (2004), indique qu'il existe une augmentation de 90% du pourcentage de PN dans l'utérus pendant des inflammations cliniques et subcliniques (Klucinski et al. 1990). Cette technique permet d'identifier les vaches en métrite

succinique. En effet, selon Kasimanickam une inflammation succinique de l'endomètre se définit par un taux de PNN supérieur à 18% entre vingt et trente-trois jours postpartum, ou supérieur à 10% entre trente quatre et quarante sept jours (Kasimanickam et al. 2004). Gilbert estime pathologique la présence de plus de 5% de PN sur les frottis endometriaux entre quarante et soixante jours postpartum (Tableau n°7) ; (Gilbert et al. 2005). La validité de la cytologie endometriale est, de plus, confirmée par l'impact de la maladie sur les paramètres reproductifs.

DATE EXAMEN	% PNN	AUTEUR	TECHNIQUE DE RECUEIL
20-33 jours postpartum	≥18%	Kasimanickam et al. (2004)	Cytobrosse
34-47 jours postpartum	≥10%	Kasimanickam et al. (2004)	Cytobrosse
40-60 jours postpartum	≥5%	Gilbert et al (2005)	Lavage utérin

Tableau n°7 : Seuils proposés pour la définition des métrites chroniques cliniques et subcliniques (Gilbert et al. 2005)

Il semblerait que l'identification des PN, des cellules endométriales et des débris cellulaires soit plus aisée à réaliser sur des prélèvements réalisés au moyen de la cytobrosse que par drainage de la cavité utérine (Barlund et al. 2008 ; Kasimanickam et al. 2005).

Ces deux méthodes de prélèvement ne sont pas absolument dépourvues d'effets secondaires sur l'endomètre (Roszel et Freeman, 1988 ; Brook, 1993 ; Kasimanickam et al. 2005). Le nombre de cellules sanguines identifiées dans le liquide de drainage est habituellement plus élevé que celui obtenu par la cytobrosse. Cette différence traduirait la possibilité d'un traumatisme plus important lors de l'insertion de la pipette d'installation du liquide de drainage. L'utilisation d'une cytobrosse entraîne moins de manipulations des prélèvements réalisés dans l'utérus (Barlund et al. 2008).

L'examen cytologique réalisé au moyen d'une cytobrosse présente une plus grande respectabilité que celui effectuée à partir de liquide de drainage de la cavité utérine (0,85 vs 0,76) (Barlund et al. 2008).

En tant que méthode de diagnostic des endométrites chroniques et de leurs effets sur les performances de reproduction, la cytologie de l'endomètre serait une méthode dont la sensibilité et la spécificité seraient respectivement de 36 et 94 % (Kasimanickam et al. 2005).

La cytologie endocervicale pourrait constituer une méthode alternative intéressante (Ahmadi et al. 2004, 2006). L'intérêt du drainage de la cavité utérine réside en ses importantes sensibilité (92,3%) et spécificité (93,9%) comparaison faite avec un prélèvement réalisé au moyen d'une cytobrosse (Barlund et al. 2008).

En ce qui concerne la bandelette Multistix®, un résultat positif présente quel qu'en soit le degré (+/++/+++), une sensibilité de 83 % et une spécificité de 94 % comparée à une cytologie

réalisée sur le liquide de drainage utérin. Elle est par ailleurs étroitement corrélée avec l'examen microscopique (Santos et *al.* 2006).

5.9 L'examen échographique

L'échographie est couramment utilisée par les vétérinaires praticiens dans le domaine de la reproduction. Elle est utilisée comme technique d'observation de l'activité ovarienne et pour le diagnostic précoce de gestation.

Après localisation de l'appareil génital par palpation transrectale, la sonde de 5 à 8 MHz, préalablement lubrifiée, est introduite avec délicatesse, en s'assurant de ne pas faire rentrer d'air dans le rectum ce qui provoquerait un pneumorectum et compromettrait la reconnaissance des organes internes. Un contact proche entre sonde et organes génitaux permet une meilleure qualité d'image. Pour échographier l'utérus dans sa globalité, sa rétraction vers la cavité pelvienne et, si possible, sa flexion, sont nécessaires pour le déplacement de la sonde le long des différentes structures.

L'endométrite est habituellement diagnostiquée par échographie au travers de la mise en évidence de liquides utérins avec des particules écho gènes en suspension. La facilité du diagnostic dépend de la quantité de liquides présents et donc du degré de l'endométrite. L'image la plus caractéristique est donc celle du pyometre (*Figure n°30*) ; le contenu utérin est alors hétérogène et d'aspect floconneux (Foldi et *al.* 2006 ; Shledon et *al.* 2006). Il est possible par pression de la sonde de mettre les flocons en mouvement. La densité des flocons est très variable, parfois très faible, rendant la confusion possible avec l'urine; la paroi utérine est épaissie.

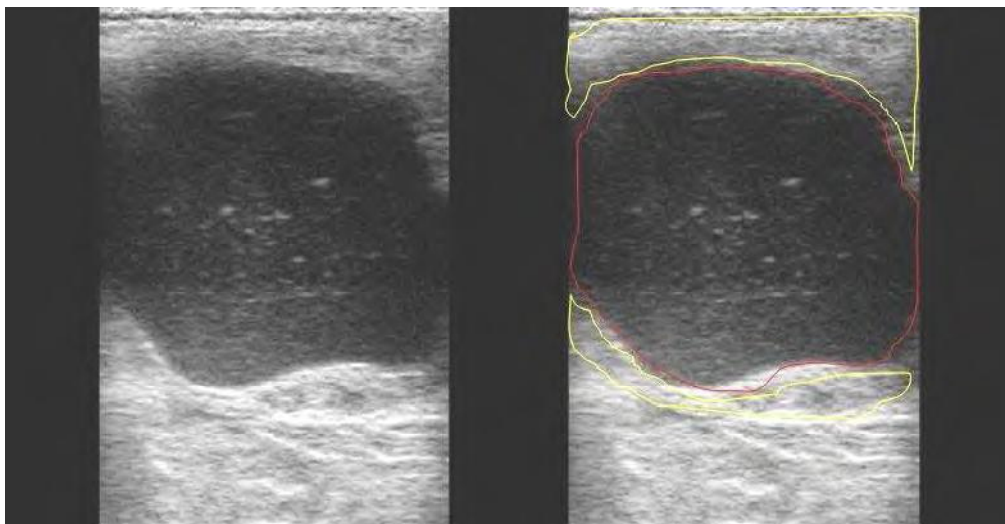


Figure n°30 : Image échographique d'un pyometre (la ligne jaune identifie les contours de la paroi utérine et la ligne rouge le contour de la cavité utérine distendue) (Hanzen, 2009).

De plus, ces images sont systématiquement couplées à la présence d'une structure lutéale sur l'un des deux ovaires (*Figure n°31*).

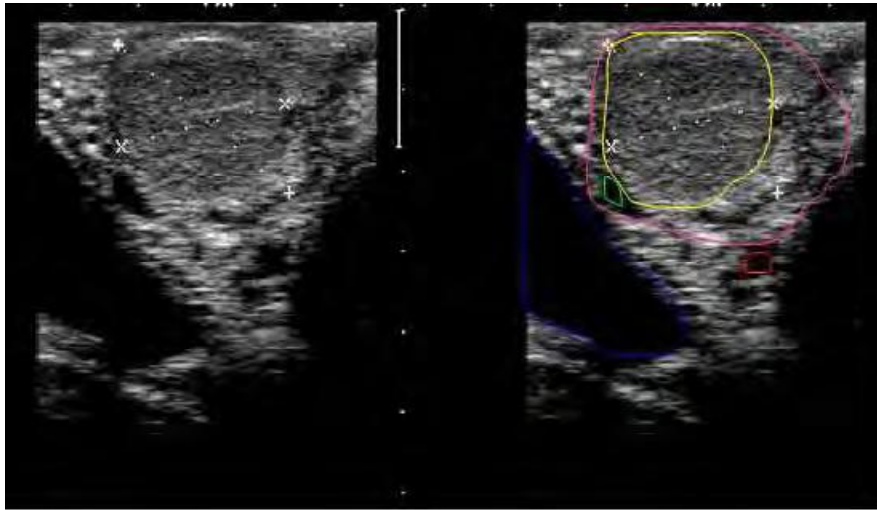


Figure n°31 : Image échographique d'un corps jaune (le corps jaune est délimité par la ligne jaune, l'ovaire est délimité par la ligne rose, la ligne bleue délimite la vessie) (Hanzen 2009).

En cas d'endométrite chronique, l'accumulation de pus est moins importante que lors de pyometre. On peut néanmoins, dans certains cas, observer une zone anechogène en partie craniale et déclive de l'utérus dont la lumière revêt le souvent une forme en étoile (*Figure n°32*). Le pus apparaît non homogène et floconneux. Cependant, il semblerait que les images échographiques anormales identifiées (images en éponge, en cocarde, en ligne, en étoile) ne sont que peu associées à la présence d'une infection. Leur interprétation devrait davantage tenir compte des structures ovariennes associées (Deguillaume, 2007).

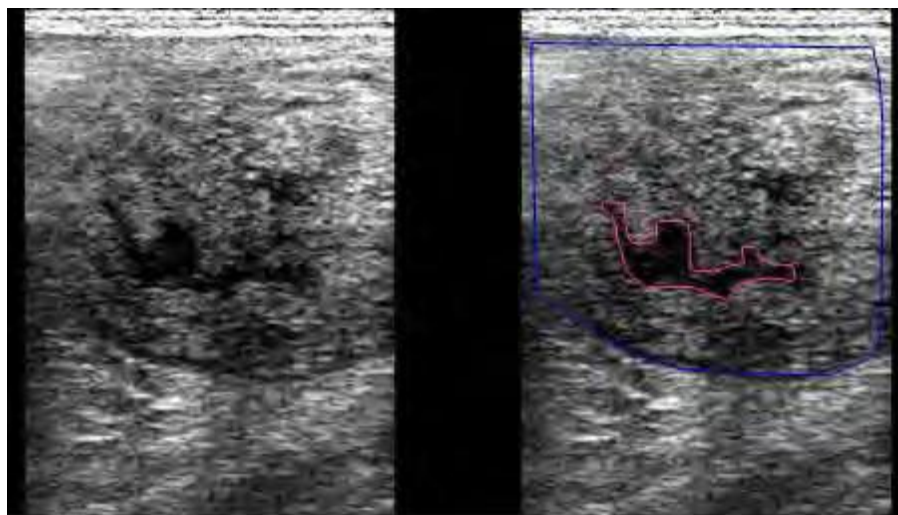


Figure n°32 : Image échographique d'une endométrite chronique (la ligne bleue identifie les contours de la paroi utérine et la ligne rouge le contour de la cavité utérine en étoile) (Hanzen, 2009)

L'échographie autorise une détection des changements du tractus génital que ne permet pas la palpation transrectale (Mee et al. 2005). La valeur diagnostique de l'échographie, autant en médecine humaine que vétérinaire, repose sur l'habileté et l'habitude du praticien. Les résultats et

les conclusions sont « opérateur-dépendant ». Le diagnostic différentiel de la métrite ou du pyometre doit se faire avec toutes les situations où du liquide peut se rencontrer dans l'utérus, par raison physiologique ou pathologique. C'est le cas de l'œstrus, du kyste folliculaire, de la gestation et de la mortalité embryonnaire. Pour établir un diagnostic, il est donc indispensable de savoir différencier un contenu utérin pathologique, d'un contenu normal non-échogène, associé à un organe, une gestation ou un œstrus (Youngquist, 1997).

5.10 Les examens biochimiques

5.10.1 Dosage de l'hydrox proline

Le collagène utérin est riche en glycine et en hydroxyproline. L'involution utérine met en œuvre une activité collagénase. Le collagène est dégradé, libérant dans le sang la glycine et l'hydroxyproline. Leur dosage est un marqueur de l'avancement de l'involution utérine.

Les taux circulants d'hydroxyproline et de glycine augmentent durant la première semaine qui suit le vêlage. En cas de retard du processus d'involution, le catabolisme du collagène utérin est ralenti et les taux d'hydroxyproline et de glycine restent faibles (Badinand, 1981). La solubilité du collagène de l'utérus et les taux d'hydroxyproline et de glycine sont fonction de l'involution utérine et peuvent être utilisés comme indicateurs de la rapidité et du déroulement normal de l'involution utérine (Badinand, 1981).

La recherche du constituant du collagène dans le sang des bovins est un élément intéressant de l'étude de l'involution utérine. Par contre, il ne permet en aucune mesure d'attester de la présence d'une infection utérine. Cependant, le retard d'involution utérine étant un facteur favorisant l'apparition de métrites, le test trouve dans cette information tout son intérêt. Le dosage du taux circulant d'hydroxyproline est un bon critère de suivi de l'involution utérine, mais il n'est malheureusement plus réalisé actuellement.

5.10.2 Dosage des prostanoides

La synthèse utérine des prostanoides (prostaglandines et leucotriènes), varie considérablement entre avant et après le vêlage (Lewis *et al.* 1998). Leur rôle étant important dans le mécanisme d'involution utérine, il est intéressant d'étudier leurs variations en cas d'infections utérines.

5.10.2.1 Dosage PGF2 α et de son métabolite, le PGFM

La demi-vie de la prostaglandine F2 α étant très courte, c'est le PGFM, métabolite stable de la PGF2 α , qui est détecté dans le sang veineux.

La concentration en PGFM est un indicateur de la sécrétion de PGF2 α chez les bovins. Le PGFM augmente considérablement avant le vêlage (Eley *et al.* 1981). La diminution de sa concentration est corrélée avec l'involution utérine chez les vaches normales. La concentration

atteint un niveau basal aux environs du vingtième jour postpartum, au moment où l'involution est complète (Lewis et *al.* 1998). En raison de son action pro-inflammatoire, son évolution suit celle de la présence de bactéries utérines. En effet, une étude de Del Vecchio montre qu'une inoculation intra utérine de bactéries augmente la concentration sanguine en PGFM et modifie le profil de sa courbe. La mesure de la concentration en PGFM est donc un indicateur de l'infection utérine chez les bovins (Del Vecchio et *al.* 1992 ; Youngquist, 1997).

Selon Watson, Manns et Youngquist, la concentration de PGFM permet de diagnostiquer les animaux atteints de pyometre et de métrites chroniques ; leur niveau basal est alors plus élevé en PGFM que chez les vaches saines (Watson, 1984 ; Manns et *al.* 1985 ; Youngquist, 1997). Cependant, Del Vecchio réfute cette idée (Del Vecchio et *al.* 1992) et a prouvé que les vaches atteintes de pyometre présentaient les mêmes concentrations que les vaches non infectées. Chez les vaches diagnostiquées avec un utérus anormal par palpation transrectale, la concentration plasmatique en PGFM n'est pas plus élevée que chez les vaches saines (Archbald et *al.* 1998).

En fait, la sécrétion prolongée de PGF 2α à un niveau supérieur au niveau basal, ne suffit pas à elle seule à mettre en évidence un retard d'involution utérine et l'apparition de métrites. Le bon déroulement de l'involution dépend, en réalité, de l'équilibre entre prostaglandines F 2α et prostaglandines E 2 .

5.10.2.2 Dosage PGE2 et évaluation du rapport PGFM/PGEM

De la même façon, le dosage du métabolite PGEM reflète l'évolution de la sécrétion de prostaglandine E 2 .

PGE 2 a une activité anti-inflammatoire. Une production placentaire plus élevée de PGE 2 est observée lors de rétention placentaire. Ce n'est donc pas la sécrétion élevée et prolongée de PGF 2α qui retarde l'involution mais bien la diminution du rapport PGFM/PGEM (Slama et *al.* 1991 ; Chastant-Maillard et Aguer, 1998).

Il est donc envisageable d'évaluer la qualité de l'involution utérine en mesurant le rapport PGFM/PGEM: une valeur basse attesterait alors d'une involution utérine retardée (son rapport est voisin de un contre vingt chez les vaches en bonne involution) ; (Slama, 1996)

5.10.2.3 Evaluation du rapport LTB4/PGE

La présence de contaminants tels que *E. coli*, diminue la synthèse utérine de LTB 4 , mais non celle de PGE 2 . La diminution du rapport LTB 4 /PGE 2 peut également être associée aux infections utérines et à l'involution retardée (Slama, 1996). Comme le laisse supposer l'étude Schenkelaars et Bonta (1986), le rapport LTB 4 / PGE 2 peut servir à déterminer le degré de l'activité phagocytaire des macrophages, en particulier au cours de l'involution utérine.

L'étude de ces rapports permet de mettre en évidence une perturbation du métabolisme de l'acide arachidonique, responsable d'une immunosuppression lors du processus d'involution utérine (Slama, 1996 ; Chastant-Maillard et Aguer, 1998), mais aucune étude de terrain n'a correctement évalué la pertinence de ces dosages pour le diagnostic des métrites chroniques.

5.10.3 Dosage de la progestérone

Hormone sécrétée par le corps jaune, la progestérone (P4) signe la reprise d'une activité cyclique.

Les taux de progestérone, élevés pendant la gestation, commencent à diminuer environ quinze jours avant le vêlage, restant à des niveaux très faibles ($<0,7$ nmol/L) pendant la période d'inactivité ovarienne qui suit la parturition. Puis une augmentation ($>1,0$ nmol/L) intervient après la première ovulation et se maintient jusqu'à la luteolyse. Une vache qui n'ovule pas conserve un niveau basal d'une valeur inférieure à $0,7$ nmol/L (Bekana et al. 1996). Le dosage de la progestérone est donc un indice de la reprise de la cyclicité post partum. En ce qui concerne les métrites, la concentration sanguine moyenne en progestérone est supérieure chez les vaches atteintes de pyometre (diagnostiquées par palpation transrectale) que chez les vaches cliniquement saines (30 پ) $1,0$ nmol/mL contre 17 (پ) $0,8$ nmol/mL avec $P < 0,005$; (Mortimer et al. 1983).

Le dosage de la progestérone n'est pas spécifique des infections de l'utérus.

Un grand nombre de techniques existent pour le diagnostic des métrites chroniques de la vache. Une enquête réalisée en 2008 par la SNGTV rapporte que les examens les plus couramment mis en œuvre sont l'examen vaginal et la palpation transrectale du tractus génital avec, respectivement, 83% et 75% des vétérinaires sondent utilisateurs de ces techniques. L'échographie transrectale est peu utilisée (14% des vétérinaires) ; (Charpentier, 2009).

Face à l'incertitude qui accompagne le résultat de chaque examen, on peut envisager d'associer plusieurs techniques pour augmenter la fiabilité du diagnostic des endométrites.

L'association de l'examen échographique à la palpation transrectale ou à l'examen du mucus vaginal conduit à une perte de précision du diagnostic avec une augmentation du nombre de faux positifs. Par contre, la combinaison de la palpation transrectale et de l'examen vaginal apporte une plus-value aux résultats de la palpation transrectale seule: 83 % des animaux malades sont détectés contre moins d'un tiers avec les critères de la palpation transrectale. Par ailleurs, le nombre d'animaux « faux positifs » est proche des deux configurations (54 vs 44%).

Inversement, l'utilisation combinée des critères de palpation transrectale (diamètre des cornes et diamètre du col) avec l'examen vaginal n'améliore pas la valeur diagnostique de l'examen des sécrétions vaginales seul.

La multiplication des techniques diagnostiques n'est pas une solution à l'amélioration de l'exactitude du résultat. Les erreurs propres à chaque test s'ajoutent et le nombre de « faux positifs » est généralement augmenté (Deguillaume et Chastant-maillard, 2009).

Pour conclure, parmi les nombreuses techniques diagnostiques citées, l'examen cytologique utérin reste le meilleur. Il permet d'évaluer, de façon fiable, la présence d'une inflammation de l'endomètre. Cependant, en raison d'une grande difficulté d'utilisation et d'un délai entre le prélèvement et l'obtention des résultats, son développement dans les conditions de terrain reste limité.

L'examen du contenu vaginal permet une bonne identification des vaches atteintes d'endométrite, sans générer un nombre trop important de « faux-positifs » (Deguillaume et Chastant-maillard, 2009).

6 Traitements

Malgré l'augmentation sans cesse croissante du nombre de substances anti-infectieuses ou hormonales utilisées dans le traitement des infections utérines, force est de constater que les avis divergent quant à l'efficacité voire l'utilité des divers traitements potentiels des infections utérines. Si certains ont enregistré un effet positif des traitements sur la fertilité des vaches, d'autres au contraire n'ont obtenu aucune amélioration. Il faut y voir plusieurs raisons. La première est que les méthodes d'évaluation de l'efficacité d'une thérapeutique sont peu harmonisées et rendent donc difficiles les comparaisons. D'autres parts, peu d'études sont consacrées aux effets des facteurs propres à l'animal, susceptibles d'influencer l'efficacité du traitement (Hanzen, 1998).

Il est essentiel d'identifier et de traiter le plus tôt possible les vaches souffrant d'endométrite. Par le passé, l'endométrite était presque toujours traitée par un (ou des) drainage(s) de la matrice. On parlait du principe que les substances instillées dans l'utérus devaient non seulement avoir un effet anti-infectieux (antibiotique ou antiseptique), mais qu'elles devaient aussi être irritantes pour les tissus afin de provoquer une réaction inflammatoire dans la paroi de l'utérus et ainsi hâter sa guérison. Différentes études ont cependant démontré qu'un afflux de cellules inflammatoires avait bien lieu mais qu'il se doublait d'une dégénérescence de l'endomètre. De plus, certaines substances utilisées se sont révélées toxiques pour les leucocytes (Kohler et *al.* 1996 ; Schnyder et *al.* 1989).

Selon Paisley, un médicament moderne pour le traitement local de l'endométrite devrait éliminer les germes, stimuler (ou tout au moins ne pas inhiber) les mécanismes de défense de l'utérus et, du point de vue économique, ne pas entraîner des résidus dans le lait ou la viande (Paisley et *al.* 1986).

6.1 Les traitements anti-infectieux

En 1982, Kruif indiquait qu'à l'exception des pyometre, les endométrites chroniques ne nécessitent pas de traitement spécifique les vaches ont une tendance à guérir spontanément et le traitement ne leur apporte aucune amélioration (Kruif et *al.* 1982). En 1994, Sutton a comparé le taux de guérison chez des femelles traitées avec un antibiotique à celui des vaches recevant un placebo. Deux semaines après le traitement (soit six semaines après le vêlage), le taux de guérison des femelles traitées était significativement supérieur; dans le lot témoin, le taux « d'auto guérison » était de 35% (Sutton et *al.* 1994).

Le traitement avec des antibiotiques efficaces accroît donc le taux de guérison des vaches souffrant d'endométrite chronique.

6.1.1 Le choix de la voie d'administration

6.1.1.1 La voie systémique

La voie systémique est utilisée lors de signes généraux et d'état septicémique. Elle permet d'obtenir une concentration d'antibiotique dans tout le tractus génital égale à celle du plasma. L'antibiotique atteint aussi les oviductes, ce qui n'est pas le cas lors d'administration locale. Mais elle ne persiste qu'un temps limité, ce qui oblige à renouveler plusieurs fois les injections. Les traitements systémiques peuvent être répétés sans risque d'interférences avec la fonction leucocytaire et de lésions endométriales pouvant devenir la source d'une nouvelle infection. La voie systémique est plutôt réservée pour le traitement des endométrites aiguës.

6.1.1.2 La voie intra-utérine

Le recours à l'administration utérine relève du principe qu'un germe est d'autant plus sensible au traitement qu'il est combattu à l'endroit même où il entraîne les signes cliniques (*Figure n°33*). L'emploi d'un antibiotique peut être envisagé lorsqu'il permet d'obtenir localement des concentrations supérieures à la CMI du ou des germes isolés dans l'utérus. De plus, le traitement intra-utérin permet d'administrer des quantités d'antibiotiques plus faibles que par voie générale et de réduire le passage dans la circulation sanguine, évitant une éventuelle toxicité générale (de type allergique, par exemple) et surtout limitant le temps d'attente.

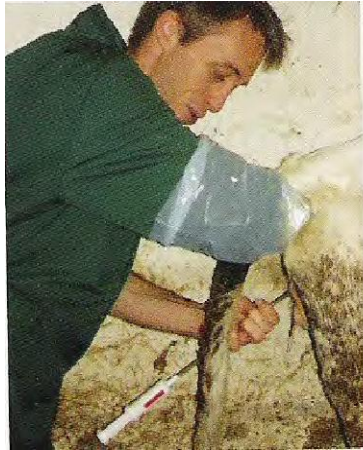


Figure n°33 : Administration d'un antibiotique par voie intra-utérine (Fournier et al. 2006)

L'injection intra-utérine présente certains inconvénients. L'antibiotique n'agira essentiellement qu'à l'endroit d'injection. En plus, d'autres endroits du tractus génital tels que la jonction utero-tubulaire fréquemment atteinte par l'infection ou les couches plus profondes de l'endomètre ne seront pas systématiquement exposées aux antibiotiques utilisés. L'administration locale d'antibiotiques peut contribuer à diminuer les moyens de défense de l'utérus en réduisant l'activité phagocytaire des polynucléaires (Hanzen, 1998).

6.1.1.3 Choix du moment du traitement

Le choix du moment d'un traitement curatif revêt une importance certaine. Il doit tenir compte du stade du postpartum et du cycle (Meissonnier et Enriquez, 1998). D'une manière générale on se souviendra que la précocité (avant le quarantième jour du postpartum) du traitement à plus d'effet, exprime en termes de pourcentage de gestation en première insémination ou en termes *d'intervalle* entre le vêlage et l'insémination fécondante, que sa nature (œstrogènes (interdits en Europe) ou prostaglandines associées ou non à des agents anti-infectieux). La précocité du traitement trouve également sa justification dans le fait qu'un traitement réalisé avant le cinquantième jour postpartum réduit de moitié le risque de réforme de l'animal (Beaudeau, 1994).

6.1.2 Choix de l'agent antimicrobien

6.1.2.1 les antiseptiques

L'utilisation des désinfectants (dérives iodes, chlores ou oxyquinol) est très répandue en Europe, en particulier la solution iodée de Lugol ou une solution de povidone iodée à 2% (*Tableau n°8*).

antiseptique	Dilution
Dérivés iodés : Lugol, Isobétadine (PVP 10%)	1 à 4 20 à 30
Dérivés chlorés : Chloramine, Clorhexidine	0.025 0.2 à 0.5
Ammoniums quaternaires	0.1 à 0.2
Dérivés de l'acridine	0.2 à 0.4
Permanganate de k	0.1 à 0.4
Crésyl	1

Tableau n°8 : Principaux antiseptiques utilisés pour le traitement intra-utérin des infections utérines (Hanzen, 2009)

Les principaux intérêts de ces traitements résident dans leur cout et l'absence de temps d'attente dans le lait. Outre le fait que leur effet peut être inhibé par la présence de pus et de débris organiques, les solutions iodées doivent être utilisées avec précaution car elles sont très irritantes pour l'endomètre et diminuent l'activité phagocytaire pendant plusieurs jours (Chastant-Maillard et al. 1998).

Sa propriété bactéricide justifie son emploi dans les cas graves de métrites s'accompagnant d'écoulements purulents abondants.

6.1.2.2 Les antibiotiques

Le choix de l'antibiotique dépendra du germe identifié. Le recours à un antibiotique à large spectre constitue une démarche logique dans le cas d'endométrites isolées ou sporadiques.

6.1.2.2.1 Un antibiotique adapté aux spécificités de l'infection utérine

Un tel antibiotique doit observer les quatre qualités suivantes.

6.1.2.2.1.1 Un spectre d'activité adapté

Des résistances ont été détectées chez les bactéries associées aux métrites chroniques (*A. pyogènes*, *Prevotella spp.* et *F. necrophorum*) vis-à-vis des tétracyclines, des aminosides, des pénicillines, des macrolides et des lincosamides. Parmi les céphalosporines, famille active sur les bactéries à Gram positifs et sur les bactéries anaérobies à Gram négatifs, la cefapirine présente les CMI 90 les plus faibles vis-à-vis d'*A. Pyogènes* et des autres germes isolés lors de métrite chronique (Meissonnier et Enriquez, 1998).

6.1.2.2.1.2 Une activité préservée dans l'utérus

Le milieu utérin se caractérise par une faible pression partielle en oxygène (environ 40 mm Hg). Ces conditions d'anaérobiose relative ne sont pas favorables aux aminosides qui ont besoin d'oxygène pour pénétrer dans les bactéries ; leur activité est donc réduite dans le milieu utérin.

L'activité antibiotique doit également être maintenue en présence de pus et de débris organiques. Les sulfamides ne sont pas recommandés car leurs effets sont inhibés par la présence de débris cellulaires.

6.1.2.2.1.3 Une concentration sur le site d'infection

L'objectif du traitement est d'obtenir dans l'endomètre des concentrations d'antibiotiques supérieures aux CMI des principaux germes impliqués. De façon générale, cet objectif est atteint facilement par les antibiotiques administrés par voie locale : la flore pathogène est d'autant plus facilement détruite qu'elle est combattue localement (Meissonnier et Enriquez, 1998).

6.1.2.2.1.4 Le respect des défenses locales et des spermatozoïdes

La formulation du médicament ne doit pas bloquer l'activité phagocytaire des leucocytes utérins ni irriter l'endomètre ; pareille irritation peut produire une nécrose endométriale ou un appel leucocytaire. Eventuellement utilisées avant l'IA, les spécialités intra-utérines ne doivent pas être spermicides.

6.1.2.2.2 Les spécialités autorisées en France

Les spécialités indiquées en France pour le traitement local des endométrites chroniques sont : Clamoxyl Oblet gynécologique®, Metricure®, Metrijectyl®, Metrijet®, Aureomycine Merial® (Tableau n°9).

Nom déposé	Substance active	Présentation	Temp d'attente	
Clamoxyl oblet gynécologique® (pfizer)	amoxicilline	Oblet gynécologique	Lait 0	Viande 1 jour
Metricure® (intervet)	Céfapirine	Suspension intra-utérine	Lait 0	Viande 2 jours
Metricure® (virbac)	Ampicilline, colistine	Suspension intr-utérine	Lait 0	Viande 7 jours
Auréomycine Merial® (merial)	chlortétracyclin	Oblet gynécologique	Lait 0	Viande 7 jours
Métrjet	Benzylpenicilline procaine, dihydrosteptomycine	Pommade intra-utérine	Lait 1 traite	Viande 8 jours

Tableau n°9 : Antibiotiques enregistrés pour une utilisation intra-utérine en France (DMV, 2009)

Parmi les molécules autorisées en France pour le traitement intra-utérin des métrites chroniques, seule la cefapirine continue à faire l'objet d'essais indépendants.

6.2 Les substances hormonales

L'activation des mécanismes de défense de l'utérus dépend étroitement de son état d'imprégnation hormonale. Nous avons vu que l'utérus est beaucoup plus sensible à l'infection lorsqu'il est soumis à une influence progestéronique qu'ostrogénique, l'absence d'imprégnation

hormonale exerçant quant à elle un effet négatif moins important qu'une imprégnation progestéronique (Lewis, 2004). Rappelons aussi qu'une reprise précoce de l'activité ovarienne après le vêlage favorise le pourcentage de gestation en première insémination. On recherche donc une imprégnation oestrogénique précoce de l'utérus (Overton et *al.* 2003), objectif qu'il est possible d'atteindre indirectement par l'administration de prostaglandines et directement par l'injection d'oestrogènes. On ne peut non plus dans certains cas négliger l'effet potentiel de l'ocytocine pour favoriser l'élimination du contenu utérin.

6.2.1 Les prostaglandines

6.2.1.1 Essais cliniques

Bien que largement répandue sur le terrain, l'administration de PGF₂ α pour le traitement des métrites chroniques ne donne pas des résultats univoques.

Le traitement est parfois jugé efficace pour la guérison clinique et les performances de reproduction (Drillich et *al.* 2005 ; Heuwieser et *al.* 2000). Dans d'autres cas, il est considéré comme inefficace, voire délétère (Mejia et *al.* 2005).

Lorsque le traitement s'est révélé efficace, le taux de guérison et les performances de reproduction sont inférieures pour les femelles à écoulements purulents, c'est à dire à métrite grave (Drillich et *al.* 2005).

Devant la diversité des résultats, certains auteurs ont réalisé une méta-analyse relative aux 10 principales publications faisant état de l'utilisation de prostaglandines au cours du postpartum. Ils ont étudié l'effet du traitement sur le pourcentage de gestation en première insémination chez 4052 vaches réparties en 24 essais cliniques et sur l'intervalle entre le vêlage et l'insémination fécondante chez 2646 vaches réparties en 21 essais cliniques. Il en résulte qu'indépendamment de la présence ou non de complications génitales, l'injection de PGF₂ α au cours des quarante premiers jours du postpartum ne s'accompagne d'aucun effet significatif du taux de gestation en première insémination. Le traitement s'accompagne d'une réduction significative de l'intervalle entre le vêlage et l'insémination fécondante chez 54 % des vaches saines (réduction moyenne de 3,3 jours) et 59 % des vaches avec des complications génitales (réduction moyenne de 2,6 jours). Les auteurs insistent sur l'intérêt d'une étude ultérieure plus spécifique de l'effet d'un traitement au moyen d'une prostaglandine en fonction de la nature du problème manifeste par les animaux, condition préalable *sine qua non* pour définir des critères de sélection des animaux susceptibles de faire l'objet de ce traitement (Burton et *al.*, 1995).

6.2.1.2 Mécanisme de l'effet potentiel des PGF₂ α

Si leur activité luteolytique est bien établie, leur action utérotonique reste plus controversée. En théorie, l'activité utérotonique qui se traduit par la contraction des muscles lisses du pyometre,

pourrait conduire à la vidange utérine, voire à l'élimination des germes à l'origine de l'infection. Bien que couramment admise, l'action utero tonique des prostaglandines en postpartum n'est pas clairement démontrée dans l'espèce bovine (Hirsbrunner et *al.* 2003). De plus, même si des contractions utérines sont induites, elles ne sont pas toujours efficaces pour la vidange utérine.

L'effet luteolytique des PGF2 α constitue la principale indication de leur utilisation en cas d'activité lutéale pour le traitement des infections utérines chroniques chez la vache. Utilisées en dose unique ou répétée à une semaine d'intervalle, en association ou non à un traitement anti-infectieux, leur efficacité a été à plusieurs reprises démontrée pour le traitement des infections utérines chroniques s'accompagnant d'une activité lutéale (Drillich et *al.* 2005 ; Heuwieser et *al.* 2000). Rappelons que la suppression du corps jaune s'accompagne d'une réduction du taux de progestérone et permet le retour en chaleurs et l'imprégnation ostrogénique qui développe les défenses immunitaires locales et stimule les flux sécrétoires et le tonus utérin (Lewis et *al.* 1997).

On peut noter que dans certains essais, la guérison clinique a été obtenue à l'aide de PGF2 chez des femelles non cyclées, ce qui suggère l'existence d'un mécanisme d'action autre que l'effet Lute lytique (Lewis et *al.* 1997). Les prostaglandines pourraient favoriser la reprise de cyclicité ovarienne par sécrétion de l'hormone luteique (Weems et *al.* 2006).

Cinq prostaglandines différentes sont disponibles pour les bovins sur le marché vétérinaire français, il existe une PGF2 α naturelle (le dinoprost) et des analogues de synthèse de la PGF2 α (l'alfaprostol, le cloprostenol, l'etiproston et le luprostiol).

6.2.2 Les œstrogènes

Bien que longtemps recommandés pour leurs effets utero toniques (Roberts, 1986), l'œstradiol ou ses esters comme le benzoate ou le cypionate sont sans effet sur l'involution utérine ou les métrites aiguës (Risco et Hernandez 2003 ; Wagner et *al.* 2001 ; Haughian et *al.* 2002 ; Sheldon et *al.* 2003). L'effet de stimulation de la synthèse endométriale de PGF2 α en réponse à l'ocytocine implique une imprégnation progesteronique (Robinson et *al.* 2001). Par ailleurs, le rôle de l'œstradiol sur les récepteurs à l'ocytocine est loin d'être élucidé (Robinson et *al.* 2001). Il ne semble pas que le cypionate d'œstradiol soit de nature à augmenter l'effet uterotonique de l'ocytocine ou de la PGF2 α (Burton et *al.* 1990). Le recours aux œstrogènes serait également susceptible de stimuler les mécanismes de défense de l'utérus (Cai et *al.* 1994). Cependant, plusieurs expériences semblent remettre en question le rôle potentiel des œstrogènes sur la diapédèse et la chemotaxie (Subandrio et *al.* 2000). De même, les observations sont contradictoires en ce qui concerne l'activité phagocytaire des neutrophiles (Subandrio et *al.* 2000). Plus que la présence d'œstrogènes, il se pourrait que ce soit l'absence d'une imprégnation progesteronique qui soit de nature à stimuler les mécanismes de défense utérins. En effet, la précocité de la première

ovulation et donc de l'apparition d'un corps jaune contribue à augmenter le risque et la fréquence des endométrites chroniques (Roth et *al.* 1983). Leur utilisation n'est cependant pas exempte de risques puisqu'elle peut s'accompagner de kystes ovariens, de salpingites, du fait sans doute de l'induction possible de contractions rétrogrades et d'ovarites. Par ailleurs, la demi-vie courte des 17 betas œstradiol (< 5 minutes) justifie l'utilisation d'esters (Vynckier et *al.* 1990). Leur commercialisation est cependant interdite en Europe.

6.2.3 L'ocytocine

L'ocytocine est l'hormone dont l'effet sur le pyometre est le plus important (Wu et *al.* 1996). L'injection d'1 UI induit une concentration plasmatique semblable à celle observée durant la traite. On estime qu'une dose de 10 UI est toujours supra-physiologique. L'injection de 50 UI induit dans la minute une augmentation de la concentration qui demeure élevée durant 2 heures. L'absorption de l'ocytocine par le myometre est lente et continue (Macuhova et *al.* 2004). L'administration durant les deux jours précédant ou suivant l'œstrus de 2,5 UI d'ocytocine en IV induit dans les 30 à 50 secondes l'apparition de contractions myométriales qui se prolongent durant 80 minutes. En phase œstrale, l'effet se trouve augmenté, la PGE2 augmentant en effet l'affinité des récepteurs utérins à l'ocytocine (Ruckebush et Bayard, 1975). L'injection de 2 à 40 UI d'ocytocine se traduit au cours des six premiers jours du postpartum par une augmentation de la fréquence et de l'amplitude des contractions utérines, l'effet dépendant de la dose et du jour postpartum. L'obtention d'un effet équivalent suppose une augmentation de la dose tenant compte du stade du postpartum. Un effet spastique a été observé à la dose de 40 UI injectée au cours des trois premiers jours du postpartum. L'effet est d'environ 3 heures au cours des 48 premières heures et il est réduit de moitié durant les jours cinq et six (Burton, 1986 ; Kundig et *al.* 1990). De ces observations, Frazer propose de traiter les vaches concernées au moyen de 20 UI d'ocytocine toutes les trois heures durant le deuxième et troisième jour du postpartum et au moyen de 30 UI toutes les deux heures à partir du quatrième jour du postpartum (Frazer, 2005).

6.3 Synthèse sur l'efficacité des traitements

6.3.1 Traitement préventif des vaches à risque d'endométrite

Dans une étude rétrospective sur 2652 vaches, Mc Dougall a observé que 18% des femelles en postpartum présentaient un risque de développer une endométrite, notamment celles avec des commémoratifs de vêlage dystocique et de non délivrance (Mc Dougall, 2001).

Dans un essai de terrain impliquant 690 vaches à risques, issues de 22 élevages, Mc Dougall a étudié les effets d'un traitement intra-utérin systématique à la cefapirine. Les vaches ont été traitées vingt-quatre à quarante-deux jours avant la mise à la reproduction programmée (Mc Dougall, 2001). Les résultats globaux, présentés dans le tableau 10, mettent en évidence :

– Une amélioration significative du nombre de vaches inséminées dans les vingt-huit jours suivant le début de la période de mise à la reproduction dans le lot traite par rapport au contrôle 93% vs 87%, $P < 0,05$.

– Une réduction significative de l'intervalle entre la mise à la reproduction et la première insémination (9پ} 1j vs 11پ} 1j, $P < 0,05$ chez les vaches traitées par rapport aux témoins).

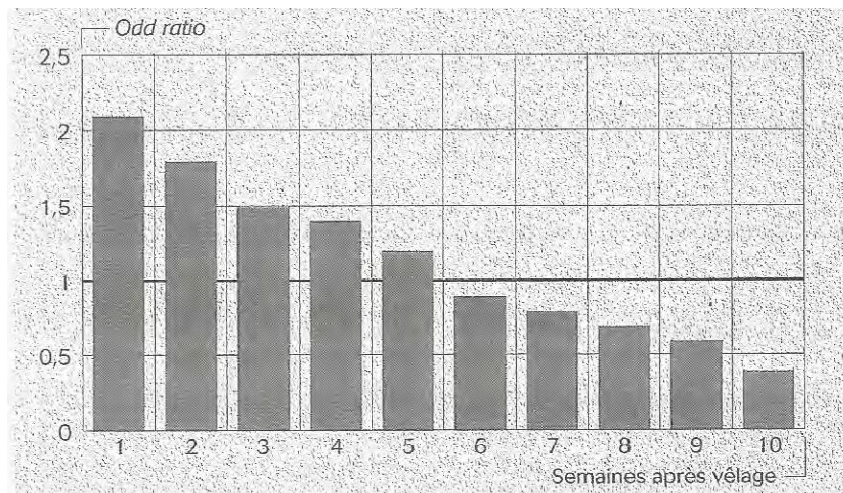
Chez les vaches ayant eu un veau mort ou celles non délivrées, le traitement a amélioré significativement le taux de gestation à quatre et huit semaines après la mise à la reproduction par rapport aux témoins. Chez les vaches présentant un écoulement vulvaire évocateur d'endométrite clinique, l'amélioration du taux de gestation n'est pas significative (*Tableau n°10*) ; (Mc Dougall et al. 2001).

De plus, dans un essai impliquant 945 vaches à risques, Runciman a étudié l'effet de la précocité du traitement postpartum sur l'efficacité de l'antibiotique intra-utérin. Le traitement intra-utérin comporte 500 mg de cefapirine. L'efficacité est évaluée par les chances de gestation dans les six premières semaines après la mise à la reproduction. Il en conclut que l'effet potentiellement bénéfique du traitement est observé chez les vaches traitées moins de six semaines après le vêlage (*Figure n°34*) ; (Runciman et al. 2004).

Type de complication	Réussite en IA (%)			Gravides à 28 jours (28)*			Jours jusqu'à la conception*		
	Témoins	Céfapirine	P	Témoins	Céfapirine	P	témoins	Céfapirine	P
Veau morts (n=136)	36	42,9	0,37	41,9	59,7	0,02	35	21	0,26
Nom délivrance (n=228)	40,9	50	0,13	45,5	57,4	0,05	33	20	0,12
Décharge vulvaire (n=96)	29,2	45,8	0,09	35,4	52,1	0,1	40	27	0,26

(* à a partir du début de la mise à la reproduction)

Tableau n°10 : Performances de reproduction des vaches à risque traitées ou non à la Céfapirine entre 24 et 42 jours avant la mise à la reproduction programmée (Mc Dougall et al., 2001).



$Odd\ ratio = \frac{p_2}{p_1} * \frac{(1-p_1)}{(1-p_2)}$, avec p_2 la probabilité d'être gravide dans les six semaines suite au traitement et p_1 la probabilité dans le lot témoin.

Figure n°34 : Effet de la précocité du traitement postpartum sur l'efficacité de l'antibiotique intra-utérin (Runciman et al. 2004).

6.3.2 Traitement curatif des vaches à endométrites cliniques

Au Canada, Leblanc a testé l'efficacité de deux traitements sur 316 vaches Holstein à endométrite provenant de 27 fermes différentes. Les animaux ont été repartis en 3 lots recevant soit 500 mg de Céfapirine par voie intra-utérine, soit 500 mg de cloprostenol par voie intramusculaire, soit aucun traitement. Le traitement ont été administrés entre vingt et trente trois jours postpartum.

Le taux de guérison, quatorze jours après traitement était de 77% dans les deux lots de vaches traitées.

Aucun traitement n'a accru significativement les chances de gestation après la première IA lorsqu'il a été administré entre vingt et vingt-six jours (alors que la précocité du traitement est considérée comme un facteur clé de sa réussite). Selon les auteurs, cette absence d'efficacité serait due à une forte proportion de guérisons spontanées avant vingt-six jours postpartum. Par contre, pour les femelles traitées entre vingt-sept et trente-trois jours, le traitement à la Cefapirine a conduit à un taux de gestation significativement supérieur à celui observé chez les vaches non traitées, contrairement à la prostaglandine : la probabilité de gestation augmente de 63% ($P=0,01$) avec l'antibiotique contre 18% avec les prostaglandines ($P=0,42$). Au total, chez les femelles à endométrite entre vingt-sept et trente-trois jours après vêlage, ce sont celles traitées avec la Céfapirine par voie locale qui ont présente les meilleures performances de reproduction (Tableau n°11) ; (Leblanc et al. 2002). Chez les seules vaches cyclées, les améliorations du taux de gestation ont atteint respectivement 75% ($P=0,003$) et 43% ($P=0,21$) dans les lots traités avec la Céfapirine ou la prostaglandine.

Traitement	Toutes les vaches (n= 309)		Traitées entre 20 et 26 jours postpartum (n=168)		Traitées entre 27 et 33 jours postpartum (n=141)	
	Chances de gestation après la première IA	P	Chances de gestation après la première IA	P	Chances de gestation après la première IA	P
Céfapirine	+ 29 %	0,14	+1%	0,96	+63%	0,01
PGF2 α	- 8%	0,51	- 27%	0,18	+18%	0,42

Tableau n°11: Effet de deux traitements sur les chances de gestation de vaches à endométrite

(Leblanc et al., 2002).

Drillich a testé l'efficacité de trois traitements sur 173 vaches avec endométrite chronique clinique diagnostiquée par palpation transrectale et examen externe de la vulve. Les animaux ont été repartis en trois lots recevant soit 500 mg de Céfapirine par voie intra-utérine (n= 59), soit 500 μ g de tapiront par voie intramusculaire deux fois à quatorze jours d'intervalle, soit la Céfapirine puis une injection de tiaprost sept jours plus tard. Les animaux ont été traités entre vingt-et-un et vingt-sept jours postpartum.

Le taux de guérison, quatorze jours après le premier traitement, était respectivement de 71,2%, 70,6% et 84,8% pour les vaches traitées à la Céfapirine, au tiaprost ou à l'association des deux n'étaient pas significativement différents. Aucune modification des performances de reproduction n'a été observée entre les trois groupes (Drillich et al. 2005).

Huszenicza dans un essai réalisé sur 278 vaches laitières atteintes d'endométrite chronique (présence d'un écoulement vaginal) a évalué l'efficacité de différents traitements en se basant sur le taux de gestation à la fin de l'essai. Les vaches ont été reparties en 4 lots : témoin non traité. Traitement intra-utérin à la Céfapirine, traitement intramusculaire avec une PGF2 α (25 mg de Dinoprost), ou combinaison des deux. Les traitements ont été administrés entre trente-cinq et quarante-deux jours postpartum. Globalement, les traitements ont amélioré le taux de gestation par rapport aux témoins mais la différence n'était significative que sur les vaches infectées par *A. pyogènes* (Tableau n°12) ; (Huszenicza et al. 1999). Les traitements n'ont eu aucune influence sur l'intervalle vélage insémination fécondante.

	Taux de gestation des vaches infectées par <i>A.pyogenes</i>	Taux de gestation global
Vaches témoins non traitées (n=68)	33%	49%
Céfapirine (n=70) 500mg par voie intra-utérine	62%	67%
PG2 α (n=71)	51%	63%
Céfapirine 500 mg par voie intra-utérine et PG2 α (n=69)	63%	65%
P	\square 0,05	NS

Tableau n°12 : Taux de gestation des vaches avec endométrite clinique en fonction des traitements et de la présence ou non d'A. pyogènes (Huszenicza et al., 1999).

Enfin, dans une autre observation conduite chez 173 vaches à endométrite diagnostiquée entre vingt-et-un et vingt-sept jours postpartum, Drillich a comparé le taux de guérison clinique de 3 protocoles de traitement : lot A 500 mg de Céfapirine intra-utérin ; lot B deux injections à quatorze jours d'intervalle avec 750 μ g de tiaprost ; lot C 500mg de Céfapirine et 750 μ g de tiaprost sept jours plus tard. Les taux de guérison, calculés quatorze jours après le début des traitements ont été respectivement de 71%, 71% et 85% dans les lots A, B, C ($P < 0,05$). Les performances de reproduction des lots A et B n'ont pas été différentes de celles de femelles témoins sans métrite chronique. Assez paradoxalement, le taux de réussite en première IA et le taux global de réussite à l'IA ont été plus faibles dans le lot C que chez les vaches témoins, ce qui ne milite pas en la faveur de l'association prostaglandines et antibiotiques intra-utérins (Drillich et al. 2005).

En conclusion, chez les vaches à métrite chronique, les antibiotiques par voie intra-utérine donnent des résultats régulièrement supérieurs, ou égaux, à celle des prostaglandines. De plus, les différents essais cliniques ne montrent pas systématiquement un bénéfice sur les performances de reproduction pour l'association d'antibiotiques intra-utérins et de prostaglandines.

6.3.3 Traitement curatif des vaches à endométrites succiniques

Kasimanickam a comparé l'effet d'une administration unique de Céfapirine par voie intra-utérine ou de cloprostenol en intramusculaire sur les performances de reproduction des vaches laitières avec endométrite succinique. Les vaches retenues (n=215) n'avaient pas désigné de métrite clinique entre vingt et trente jours postpartum. Le lendemain de leur inclusion, le diagnostic de l'endométrite succinique a été fondé sur la présence de plus de 18% de neutrophiles dans un échantillon de cytologie endométriale ou sur la mise en évidence par échographie de liquide dans l'utérus. Les vaches ont été réparties en trois lots recevant soit 500 mg de Céfapirine par voie intra-utérine, soit 500 μ g de cloprostenol en intra-musculaire, soit aucun traitement. Les résultats de reproduction ont été suivis pendant huit mois après le traitement ; 97 des 215 vaches sélectionnées présentaient une endométrite succinique.

Les traitements à la Céfapirine et au cloprostenol ont amélioré significativement le taux de gestation de respectivement 62 et 63%, le taux de réussite en première insémination et l'intervalle vêlage-insémination fécondante (*Tableau n°13*) ; (Kasimanickam et al. 2005).

Traitement	Nombre de vaches	Nombre de gestation	Taux de réussite en IA 1	Intervalle vêlage- IA
Céfapirine	74	+62%	42%	106
Cloprosténol	74	+63%	49%	106
Témoin	67		27%	132

Tableau n°13 : Effet d'une administration unique de céfapirine ou de cloprosténol entre 20 et 33 jours postpartum sur 215 vaches sans signe d'endométrite clinique (Kasimanickam et al. 2005).

Sur les 97 vaches avec endométrite subclinique, les traitements à la Céfapirine et au cloprostenol ont amélioré significativement le taux de gestation respectivement de 70 et 89 % (*Tableau n°14*), ont diminué l'intervalle vêlage-insémination artificielle fécondante mais n'ont pas modifié le taux de réussite en première insémination.

Traitement	Nombre de vaches	Nombre de gestation	Taux de réussite en IA 1	Intervalle vêlage- IA
Céfapirine	33	+89%	34%	115
Cloprosténol	36	+70%	34%	125
Témoin	28		24%	203

Tableau n°14 : Effet d'une administration unique de Céfapirine ou de cloprosténol entre vingt et trente-trois jours postpartum sur 97 vaches sans signe d'endométrite clinique mais atteintes d'endométrite subclinique (Kasimanickam et al., 2005).

Enfin, dans un essai clinique français conduit sur 228 vaches sans signe clinique de métrite chronique, Pasquin a étudié l'influence du traitement systématique des vaches, entre dix-neuf et quarante jours postpartum avec 500 mg de Céfapirine par voie intra-utérine. Le traitement antibiotique a amélioré significativement le taux de gestation à 180 jours postpartum (94%) comparativement au lot témoin (82%) et a significativement augmenté la fréquence cumulée de vaches gravides en fonction du délai postpartum (Pasquin, 2008).

En résumé de cette synthèse, la Céfapirine amélioré les performances de reproduction des vaches à risque (vêlage dystocique, rétention placentaire). Les traitements à la Céfapirine ou aux prostaglandines, chez les vaches atteintes d'endométrites cliniques ou subcliniques, améliorent significativement le taux de gestation et diminuent l'intervalle vêlage-insémination fécondante des vaches traitées comparativement aux témoins.

On peut ainsi voir qu'il reste difficile de dégager une méthodologie et un choix précis de traitement : c'est au vétérinaire praticien qu'il apparaît d'adapter sa stratégie thérapeutique en fonction de ses moyens de diagnostic et des signes cliniques.

6.4 Autres thérapeutiques

En cas d'accumulation importante de liquides putrides dans l'utérus au cours des jours suivant le velage, il a été recommandé de laver puis siphonner la cavité utérine au moyen de solutions antiseptiques (*Figure n°35*). Les solutions utilisées sont à base d'antiseptiques dilués (chlorexidine ou iode) ou d'antibiotiques (pénicillines ou tétracyclines). Le but de cette technique est de réduire le nombre de bactéries dans la lumière utérine ainsi que les toxines produites avant leur résorption dans l'organisme. Cependant, cette pratique n'exclut pas l'induction possible de lésions endométriales et donc la résorption de toxines et de bactéries ou d'inhibition de la phagocytose.

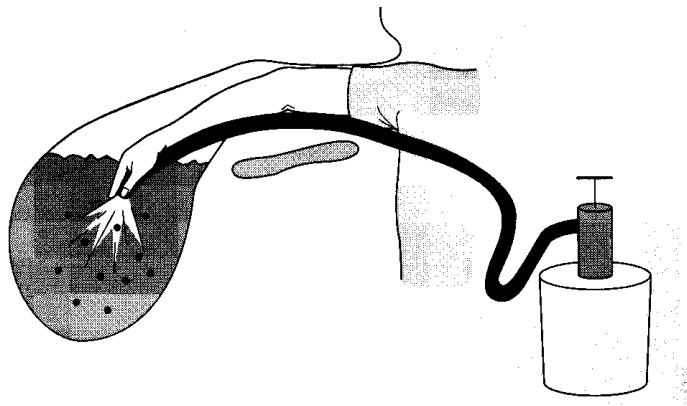


Figure n°35 : Drainage de la cavité utérine au moyen de solutions antiseptiques (Hansen, 2008)

La fluidothérapie par voie orale ou intraveineuse en cas de déshydratation de l'animal est recommandée.

La calcithérapie est par ailleurs de nature à stimuler les contractions myométriales.

7 Prophylaxie

La prophylaxie repose sur des mesures médicales et sanitaires.

7.1 Prophylaxie médicale

La stimulation des défenses immunitaires de l'utérus et la prévention des non-délivrances voire des retards d'involution utérine seraient particulièrement intéressantes. La stimulation des défenses locales peut se faire par vaccination. Cependant l'utilisation d'auto-vaccins préparés à partir des germes isolés dans la lumière utérine donne des résultats médiocres en raison de la difficulté de stimuler la production des IgA (Bencharif et Tainturier, 2003).

Pour améliorer les performances de reproduction, l'administration de $\text{PGF2}\alpha$ au cours du postpartum est préconisée. Ainsi, une injection de $\text{PGF2}\alpha$ réalisée dans l'heure suivant le vêlage diminuerait de manière significative la fréquence des retentions placentaires, considérées comme un facteur de haut risque pour le développement d'infections utérines (Bencharif et Tainturier, 2000). En présence d'un retard d'involution utérine, deux injections à onze jours d'intervalle d'un analogue

de la PGF2 α ou de PGF2 α naturelle donne de bons résultats, à condition que la première injection ait lieu dans les quarante jours suivant le vêlage (Bencharif et Tainturier, 2000). Chez ces vaches qui ne se délivrent pas, on conseille d'injecter 24 heures après le vêlage et quinze jours plus tard une prostaglandine F2 α . Soulignons toutefois que cette technique de prophylaxie concerne le troupeau et qu'elle ne donnera des résultats intéressants que si la fréquence des métrites est très élevée. En revanche, sur le plan individuel, un dépistage systématique à trente jours postpartum des retards d'involution utérine doit être effectuée (Bencharif et Tainturier, 2003).

Dans une étude récente, Arlt a étudié l'efficacité d'un traitement homéopathique dans la prévention des endométrites. Il a testé différents médicaments tels que le *Lachesis compositum*® (*lachesis mutus*, *pyrogenium nosode*, *juniperus sabina*), *Carduus compositum*® (*silybum marianum*, *chelidonium majus*, *cinchona pubescens*), et Traumeel® (*aconitum napellus*, *arnica montana*, *calendula officinalis*, *chamomilla recutita*) sur 929 vaches laitières réparties en quatre lots dont un lot témoin. Il n'a pu conclure à l'efficacité de ce traitement et de ce protocole car il n'y avait pas de différence significative entre les différents lots (Arlt et al. 2009).

7.2 Prophylaxie sanitaire

L'alimentation joue un rôle essentiel dans la prophylaxie des métrites. En effet, elle doit être suffisante et équilibrée pendant les phases de tarissement comme celle de l'entrée en lactation. La ration doit être correctement dosée en énergie, azote, calcium, sélénium, vitamine E et vitamine A. Il a été démontré qu'un traitement à base de vitamine B12 et de phosphore permettait de prévenir d'éventuelles complications hépatiques à l'origine de métrite chez la vache (Hartel, 1973). De même, Trinder a démontré qu'un traitement à base de sélénium et de la vitamine E permet de réduire le pourcentage de rétention placentaire et donc de facteurs prédisposant d'endométrite. La quantité nécessaire dans l'alimentation pour éviter les retentions placentaires serait de 0,055 ppm (Trinder et al. 1969).

Il convient ensuite de limiter les sources de germes et les modes de transmission.

7.2.1 Limitation des sources de germes

Il faut diminuer le nombre de malades mais aussi agir sur l'environnement. Il faut ainsi prendre en compte la conception des bâtiments, avec une maternité et une infirmerie, pour éviter toute dissémination des germes responsables de métrites chroniques. De plus, les locaux doivent être adaptés au type d'élevage, que ce soit en stabulation libre ou entravée.

7.2.2 Limitation de la transmission des germes

Il faut limiter les facteurs de transmission en respectant au maximum les mesures d'hygiène lors du vêlage qui doit se dérouler dans une maternité. De plus, il faut aussi veiller à l'hygiène des manipulations et du matériel en appliquant des règles strictes d'asepsie lors des interventions

gynécologiques que ce soit la délivrance manuelle ou l'examen vaginoscopique. Enfin, il est important de limiter les manœuvres obstétricales brutales ou hasardeuses de l'éleveur pour éviter une contamination bactérienne de la cavité utérine ou un traumatisme de la muqueuse.

Conclusion

Conclusion

Conclusion

L'endométrite chronique bovine représente encore et toujours l'une des principales pathologies du postpartum à laquelle le praticien se trouve confronté. Deux raisons majeures peuvent expliquer la difficulté du praticien à diagnostiquer et traiter cette infection :

La première réside dans la difficulté de poser le diagnostic d'endométrite. Aujourd'hui l'examen vaginal, la palpation transrectale sont les deux examens les plus couramment mis en œuvre en Algérie. Malheureusement ils engendrent un nombre considérable de faux positifs d'où l'administration de traitement sans bénéfice économique aucun pour l'éleveur. Le diagnostic des animaux malades devrait reposer sur l'examen cytologique qui est actuellement l'examen le plus fiable mais peu utilisé sur le terrain.

La seconde réside dans l'absence de protocoles consensuels thérapeutiques anti-infectieuses et/ou hormonales.

A l'heure actuelle le vétérinaire praticien doit donc d'avantage s'attacher à la mise en place de mesures prophylactiques visant à contrôler particulièrement l'alimentation et les conditions environnementales de l'élevage. Il doit aussi analyser la situation de l'élevage pour en avoir une vision globale et permettre une meilleure gestion du peripartum qui semble être un élément clé pour diminuer la fréquence des endométrites.

Bibliographies

Bibliographies

Bibliographies

- Ahmadi M.R., Nazafi S., Ghaisari H.R.** (2006a) Comparaison of hormonal changes of oestrus cycle with cytology of cervical mucosa and haematological parameters in dairy heifers. *Comp Clin Pathol.*, **15**, 94-7.
- Ahmadi M.R., Nazafi S., Khodakaram Tafti A.** (2004) Cytological studies of uterus and uterine cervical mucosa by swab and aspiration methods in cows. *J Fac Vet Med Univ Teheran.*, **59**, 360-6.
- Ahmadi M.R., Nazafi S., Ghaisari H.R.** (2006b) Comparative cervical cytology and conception rate in postpartum dairy cows. *Veterinarski archiv.*, **76**(4), 323-32.
- Archbald L.F., Scultz R.H., Fhaning M.L., Kurtz H.J., Zemjanis R.** (1972) A sequential histological study of the prepartum bovine uterus. *J Repro Fert.* **29**, 133-6.
- Archbald L.F., Tsai I.F., Thatcher W.W., Tran T., Wolfsdorf K., Risco C.** (1998) Use of plasma concentrations of 13,14-dihydro,15-keto-PGF₂ alpha (PGFM) in the diagnosis of sub clinical endometritis and its relationship to fertility in the postpartum dairy cow. *Theriogenology*, **49**(8), 1425-36.
- Arlt S., Padberg W., Drillich M., Heurwieser W.** (2009) Efficacy of homeopathic remedies as prophylaxis of bovine endometritis. *J Dairy Sci.*, **92**, 4945-53.
- Badinand F.** (1975) Les métrites chez la vache : influence des facteurs hormonaux et nutritionnels. *Cah. Méd. Vet.*, **44**, 205-221.
- Badinand F.** (1976) Métrites puerpérales enzootiques chez la vache. Importance relative des différents facteurs d'apparition. *Rec. Méd. Vét.*, **152**, 87-93.
- Badinand F.** (1981) L'involution utérine .Constantin A, Meissonnier E, editors. *L'utérus de la vache*. Société Française de Buiatrie, Toulouse, 9-53, 355 p.
- Badinand F., Sensenbrenner A.** (1984) Non délivrance chez la vache. Données nouvelles a propos d'une enquête épidémiologique. *Point Vét.*, **16**, 483-496.
- Barlung C.S., Carruthers T.D., Waldner C.L., Palmer C.W.** (2008) A comparaison of diagnostic techniques for postpartum endometritis in dairy cattle. *Theriogenology*, **69**(6), 714-23.
- Barone R.** (1990) Anatomie comparée des mammifères domestiques, tome 4, splanchnologie II, vignot, 268-447, Lyon.
- Bekana M., Jonsson P., Kindahl H.** (1996) Intrauterine bacterial findings and hormonal profiles in post-partum cows with normal puerperium. *Acta Vet Scand.*, **37**(3), 251-63.
- Ben David B.** (1967) Observation on metritis in Israeli dairy herds. *Refuah Vet.*, **24**, 108-117.
- Bencharif D., Tainturier D.** (2003) Les facteurs étiologiques des métrites chroniques. *L'Action Vétérinaire*, **1638**, 21-25.

Bibliographies

- Bencharif D., Tainturier D.** (2003) Metrite du traitement a la prophylaxie. *L' Action Vétérinaire*, **1642**, 22-25.
- Billington S.J., Jost B.H., Cuevas W.A., Bright K.R., and Songer J.G.** (1997) The Arcanobacterium (Actinomycetes) pyogenes hemolysin, pyolysin, is a novel member of the thiol-activated cytolysin family. *J Bacteriol.* **179**, 6100-6.
- Bondurant R.H.** (1999) Animal Health 2 : Inflammation and Animal Health. Inflammation in the bovine female reproductive tract. *J Anim Sci.*, **77** Suppl 2, 101-10.
- Bonnett B.N., Miller R., Etherington W.G., Martin S.W., Johnson W.H.** (1991) Endometrial biopsy in Holstein-Friesian dairy cows I. Technique, histological criteria and results. *Can J Vet Res.*, **55**, 155-61.
- Bonnett B.N., Miller R., Gannon V.P., Miller R.B., Etherington W.G.** (1991) Endometrial biopsy in Holstein-Friesian dairy cows III. Bacteriological analysis and correlations with histological findings. *Can J Vet Res.*, **55**, 168-73.
- Bonnett B.N., Miller R., Martin S.W., Etherington W.G., Buckrell B.C.** (1991). Endometrial biopsy in Holstein-Friesian dairy cows II. Correlations between histological criteria. *Can J Vet Res.*, **55**, 162-7.
- Bonnett B.N., Miller R., Meek A.H.** (1993) Association of clinical findings, bacteriological and histological results of endometrial biopsy with reproductive performance of postpartum dairy cows. *Prev Vet Med.*, **15**, 205-20.
- Borsberry S., Dobson H.** (1989) Periparturient diseases and their effect on reproductive performance in five dairy herds. *Vet Rec.*, **124**, 217-9.
- Botta G.A., Arzese A., Minisini R., Trani G.** (1994) Role of structural and extracellular virulence factors in gram-negative anaerobic bacteria. *Clin Infect Dis.*, **18** Suppl 4, S260- 4.
- Bretzlaff K.** (1987) Rationale for treatment of endometritis in the dairy cow. *Vet Clin North Am Food Anim Pract.*, **3**, 593-607.
- Burton M.J., Dziuk H.E., Fahning M.L., Zemjanis R.** (1990) Effects of oestradiol cypionate on spontaneous and oxytocin-stimulated postpartum myometrial activity in the cow. *Br Vet. J.* **146**, 309-315.
- Burton N.R., Lean I.J.** (1995) Investigations by meta-analysis of the effect of prostaglandin F₂ administered postpartum on the reproductive performance of dairy cattle. *Vet. Rec.*, **36**, 90-94
- CAI T.Q., Weston P., Lund L.A., Brodie B., McKenna D.J., Wagner W.C.** (1994) Association between neutrophil functions and Periparturient disorders in cows. *Am J Vet Res.*, **55**, 934-43.
- Charki.** (2009) <http://vetofocus.com>

Bibliographies

- Chastant-Maillard S., Aguer D.** (1998) Pharmacologie de l'uterus infecte: facteurs de choix d'une therapeutique. *Le nouveau peripartum, Société Française de Buiaterie, Paris*, 167-187.
- Coche B., Le Coustumier J., Zundel E.** (1987) L'involution utérine. *Bull. GTV*, 87-2-B-304, 43-67.
- Correa M.T., Erb H., Scarlett J.** (1993) Path analysis for seven postpartum disorders of Holstein cows. *J Dairy Sci.*, 76, 1305-12.
- Curtis C.R., Erb H.N., Sniffen C.J., Smith R.D., Kronfeld D.S.** (1985) Path analysis of dry period nutrition, postpartum metabolic and reproductive disorders, and mastitis in Holstein cows. *J Dairy Sci.*, 68, 2347-2360.
- De Bois C.H.W., Manspeaker J.** (1980) Endometrial biopsy of the bovine. *In* : Morrow DA, editor. *Current therapy in theriogenology*. WB Saunders Compagny, Philadelphia, 424-6.
- Deguillaume L.** (2007) Etude comparative des différentes techniques de diagnostic des métrites chroniques chez la vache. Thèse Med. Vet., Alfort, 108p.
- Deguillaume L., Chastant-Maillard S.** (2009) Comment bien diagnostiquer les endométrites de la vache. *Bulletin des GTV*, 49, 101-105.
- Del Vecchio R.P., Matsas D.J., Inzana T.J., Sponenberg D.P., Lewis G.S.** (1992) Effect of intrauterine bacterial infusions and subsequent endometritis on prostaglandin F2 α metabolite concentrations in postpartum beef cows. *J Anim Sci.*, 70, 3158-62.
- Dhalawal G.S., Murray R.D., Woldehiwet Z.** (2001) Some aspects of immunology of the bovine utérus related to treatments for endométritis. *Anim. Repro. Sci.*, 67, 135-152.
- Dohmen M.J., Joop K., Sturk A., Bols P.E., Lohuis J.A.** (2000) Relationship between intrauterine bacterial contamination, endotoxin levels and the development of endometritis in postpartum cows with dystocia or retained placenta. *Theriogenology*, 54, 1019-32.
- Dohmen M.J., Lohuis J., Huszenicsa G., Nagy P., Gacs M.** (1995) The relationship between bacteriological and clinical findings in cows with subacute/chronic endometritis. *Theriogenology*, 43, 1379-88.
- Dohmen M.J., Huszenicsa G., Nagy P., Shukken Y. H., Broers P.P.J.M, Lohuis J.A.C.M.** (1994) Clinical and bact efficacy of cephalosporin for intra-uterine treatment of subacute/chronic endometritis. *Proc. Vith EAVPT Congress, Edinburgh*, 107.
- Dohoo I.R., Martin S.W.** (1984) Disease, production and culling in Holstein-friesian cows. III. Disease and production as determinants of disease. *Prev Vet Med.* 2, 671-690.
- Dolezel R., Groch L., Kudlac E.** (1991) Microscopic changes in intracaruncular endometrium an ovarian follicles in cows 35 days after parturition. *Vet. Med.*, 36, 257-64.

Bibliographies

- Donofrio G., Herath S., Sartori C., Cavirani S., Flammini C.F., Sheldon I.M.** (2007) Bovine herpesvirus 4 is tropic for bovine endometrial cells and modulates endocrine function. *Reproduction*, **134**, 183-97 .
- Drillich M., Wittke M., Tenhagen B.A., Unsicker C., Heuwieser W.** (2005b) Treatment of chronic endometritis in dairy cows with an intrauterine application of enzymes. *Theriogenology*. **63**(7), 1811-1823.
- Drillich M., Wittke M., Tenhagen B.A., Unsicker C., Heuwieser W.** (2005a) Treatment of chronic endometritis in dairy cows with cephapirin, tiaprost or a combination of both. *Tierärztliche Praxis Ausgabe G, Grosstiere – Nutztiere*, **33**, 404-410.
- Ducreux P.** (2003) Le selenium chez les bovins: rôles biologiques et manifestations de carences. These Med.Vet., Lyon, n°46 ,146p.
- Dumoulin D.** (2004) Pathologie utérine de la vache, depuis les oviductes, jusqu'au col. These Med. Vet., Lyon, n°87, 86p.
- Duncan J.R., Hiestand F., Wilke B.N., Winter J.** (1972) The serum and secretory immunoglobulins of cattle : characterization and quantitation. *J. Immunology*, **108**, 905-976, in 93.
- Dzurova I., Gulubinov G.** (1981) Histological endometrial changes in cows with latent endometritis. *Vet Med Nauki*, **18**, 98-103.
- Edqvist L.E., Kindahl H., Stabenfeldt G.** (1978) Release of prostaglandin F2alpha during the bovine periparturient period. *Prostaglandins*, **16**(1), 111-9.
- El-Azab M., Whitmore H.L., Kakomo I., Brodie., McKenna D.J.** (1988) Evaluation of the uterine environment in experimental and spontaneous bovine metritis. *Theriogenology*, **29**, 1327-1334.
- Eley D.S., Thatcher W.W., Head H.H., Collier R.J., Wilcox C.J., Call E.P.** (1981) Periparturient and postpartum endocrine changes of conceptus and maternal units in Jersey cows bred for milk yield. *J Dairy Sci.*, **64**, 312-20.
- Elliott L., McMahon K.J., Gier H.T., Marion G.B.** (1968) Uterus of the cow after parturition : bacterial content. *Am J Vet Res.*, **29**, 77-81.
- Erb H.N.** (1987) Interrelationships among production and clinical disease in dairy cattle. *A review. Can. Vet. J.*, **28**, 326-342.
- Erb H.N., Martin S.W., Ison N., Swaminathan S.** (1981) Interrelationships between production and reproductive diseases in holstein cows. Path analysis. *J Dairy Sci.*, **64**, 282-9.
- Erb H.N., Smith R.D., Oltenacu P.A., Guard C.L., Hillman R.B., Powers P.A., Smith M.C.,**

Bibliographies

- White M.E.** (1985) Path model of reproductive disorders and performance, milk fever, mastitis, milk yield, and culling in Holstein cows. *J Dairy Sci.* **68**, 3337-3349.
- Erb R.E., D'Amico M.F., Chew B.P., Malven P.V., Zamet C.N.** (1981a) Variables associated with peripartum traits in dairy cows. VIII. Hormonal profiles associated with dystocia. *J Anim Sci.*, **52**, 346-58.
- Farin P.W., Ball L., Olson J.D., Mortimer R.G., Jones R.L.** (1989) Effect of *Actinomyces pyogenes* and gram negativ anaerobic bacteria on the development of bovine pyometra. *Theriogenology*, **31**, 979-989.
- Fazeli M., Ball L., Olson JD.** (1980) Comparison of treatment of pyometra with estradiol cypionate or cloprostenol followed by infusion or non-infusion with nitrofurazone. *Theriogenology*, **14**, 339-47.
- Foldi J., Kulcsar M., Peci A., Huyghe B., de Sa C., Lohuis JA., Cox P, Huszenicza G.** (2006) Bacterial complications of postpartum uterine involution in cattle. *Anim Repro Sci.*, 96(3-4), 265 81.
- Fourichon C., Bareille N., Malher X.** (2004) Frequence et consequence des metrites. *L'action vétérinaire*, 2-6.
- Fournier R., Chastant-Maillard S.** (2006) Traitement des metrites chroniques de la vache. *Point vét.*, **37**, 122-8.
- Francoz G.** (1970) Observation on the relationship between overfeeding and the incidence of metritis in cows after normal parturition. *Refuah Vet.*, **27**, 148-155.
- Frazier K.S., Baldwin C.A., Pence M., West J., Bernard J., Liggett A., Miller D., Hines M.E. 2nd.** (2002) Seroprevalence and comparison of isolates of endometriotropic bovine herpesvirus-4. *J Vet Diagn Invest*, **14**, 457-62.
- Gier H.T., Marion G.B.** (1968) Uterus of the cow after parturition : involucional changes. *Am J Vet Res.*, **29**, 1-23, 83-95.
- Gier H.T., Shingh N.P., Marion G.B.** (1962) Histopathologi of the postpartum bovine uterus. *J. Anim. Sci.*, **21**, 1023 abst.
- Gilbert R.O, Shin S.T., Guard C.L., Erb H.N.** (1998) Incidence of endometritis and effects on reproductive performance of dairy cows [Abstract]. *Theriogenology*, **49**, 251.
- Gilbert R.O., Shin S.T., Guard C.L., Erb H.N., Frajblat M.** (2005) Prevalence of endometritis and its effects on reproductive performance of dairy cows. *Theriogenology*, **64**, 1879-88.
- Grasso P.J., Sholz R.W., Eberhart R.J., Erskine R.J.** (1990) Phagocytosis, bacterial activity, and oxydative metabolism of milk neutrophils from dairy cows fed selenium-supplemented and

Bibliographies

- selenium-deficient diets. *Am. J. Vet. Res.*, **51**, 269-274. **Griffin J.F.T., Hartigan P.J., Nunn W.R.** (1974), Nonspecific utrine infection and bovine fertility. *Theriogenology*, **1**, 107-114 .
- Gsell G.** (1979) *Physiopathologie de l'involution utérine chez la vache*. These Med.Vet., Lyon, 57p.
Page 107
- Guilbault L.A., Thatcher W.W., Foster D.B., Calon D.** (1984) Relationship of 15-keto-13,14-dihydro-prostaglandin F₂ α concentrations in peripheral plasma with local uterine production of F series prostaglandins and changes in uterine blood flow during the early postpartum period in cattle. *Biol Reprod.*, **31**, 870-8.
- Han I.K, Kim I.H.** (2005) Risk factors for retained placenta and the effect of retained placenta on the occurrence of postpartum diseases and subsequent reproductive performance in dairy cows. *J Vet Sci.*, **6**, 53-9.
- Hanzen C.** (2009) Les infections uterine chez la vache. Cours de reproduction bovine. Belgique
- Hanzen C., Houtain J. Y., Laurent Y.**, (1996) Les infections uterines dans l'espece bovine: aspects etiologiques et epidemiologiques. *Point Vét.*, **28**, 1013-1017.
- Hanzen C.H., Houtain J.Y., Laurent Y.** (1998) Les infections uterines chez la vache : approches individuelle et de troupeau. In : *Comptes rendus des journées nationales des GTV*. Tours, 27-29 Mai 1998, Paris : SNGTV edition, 501-6.
- Hartel U.** (1973) Amelioration de la fecondite dans les troupeaux a problemes. *Zuchthyg.*, **8**, 89.
- Herath S., Fischer D.P., Werling D., Williams E.J., Lilly S.T., Dobson H., Bryant C.E., Sheldon I.M.** (2006) Expression and function of toll-like receptor in the endometrial cells of uterus. *Endocrinology.*, **147**, 183-197.
- Haughian J.M., Sartori R., Guenther J.N., Gumen A., Wiltbank M.C.** (2002) Extending the postpartum anovulatory period in dairy cattle with estradiol cypionate *J Dairy Sci.* , **85**, 3238-49.
- Heuwieser W., Tenhagen B.A., Tischer M., Luhr J.** (2000) Blum H. Effect of three programmes for the treatment of endometritis on the reproductive performance of a dairy herd. *Vet. Rec.*, **146**, 338-341.
- Hirsbrunner G., Knutti B., Kupfer U., Burkhardt H., Steiner A.** (2003) Effect of prostaglandin E₂, DL-cloprostenol, and prostaglandin E₂ in combination with D-cloprostenol on uterine motility during dioestrus in experimental cows. *Anim. Reprod.*, **79**, 17-32.
- Hogan J.S., Smith K.L., Weiss W.P., Todhunter D.A., Schockey W.L.** (1991) Role of vitamin E and selenium in host defense against mastitis. *J. Dairy Sci.*, **76**, 2795-2803.
- Hussain A.M.** (1989) Bovine uterine defense mechanisms : a review. *Zentralbl Veterinarmed B.*, **36**, 641-51.

Bibliographies

- Hussain A.M, Daniel R.C.** (1991) Bovine endometritis : current and future alternative therapy. *Zentralbl Veterinarmed A.*, **38**, 641-51.
- Huszenicza G., Fodor M., Gacs M., Kulcsar M.** (1999) Uterine bacteriology, resumption of cyclic ovarian activity and fertility in postpartum cows kept in large-scale dairy herds. *Reprod. Dom. Anim.*, **34**, 237-245.
- Jackson P.S.** (1977) Treatment of chronic post partum endometritis in cattle with cloprostenol. *Vet Rec.*, **101**, 441-3.
- Jost B.H., Trinh H.T., Songer J.G., Billington S.J.** (2003) Immunization with genetic toxoids of the *Arcanobacterium pyogenes* cholesterol-dependent cytolysin, pyolysin, protects mice against infection. *Infect Immun.*, **71**, 2966-9.
- Kasimanickam R., Duffield T., Foster R.A., Gartley C.J., Leslie K.E., Walton J.S., Johnson W.H.** (2004) Endometrial cytology and ultrasonography for the detection of subclinical endometritis in postpartum dairy cows. *Theriogenology*, **62**, 9-23.
- Kasimanickam R., Duffield T., Foster R.A., Gartley C.J., Leslie K.E., Walton J.S., Johnson W.H.** (2005a) A comparison of the cytobrush and uterine lavage techniques to evaluate endometrial cytology in clinically normal postpartum dairy cows. *Can Vet J.*, **46**(3), 255-9.
- Kasimanickam R., Duffield T., Foster R.A., Gartley C.J., Leslie K.E., Walton J.S., Johnson W.H.** (2005b) The effect of a single administration of cephapirin or cloprostenol on the reproductive performance of dairy cows with subclinical endometritis. *Theriogenology*, **63**, 818-30.
- Kennedy T.G., Miller R.B.** (1993) The female genital system. In : Jubb KVF, Kennedy PC, Palmer N, editors. *Pathology of domestic animals*. 4th ed., San Diego : Academic Press. 378-87.
- Klucinski W., Targowski S.P., Miernik-Degorska E., Winnicka A.** (1990) The phagocytic activity of polymorphonuclear leucocytes isolated from normal uterus and that experimentally induced inflammation in cows. *J Vet Med A.*, **37**, 506-12.
- Kohler S.** (1996) Wirkung verschiedener Desinfektionsmittel im bovinen Uterus und auf Rinderblut isolierte neutrophile Granulozyten, Ruminant Clinic.
- Kruif de A., Gunnink J.W., Bois de C.H.W.** (1982) Onderzoek en behandeling van endometritis postpartum. *Tijdschrift voor diergeneeskunde*, **117**, 717-725.
- Kundig H., Thun R., Zerobin K.** (1990) The uterine motility in cattle during late pregnancy, labor and puerperium II, drug modification. *Schweiz Arch Tierheilkd.*, **132**, 515-24.
- LeBlanc S.J., Duffield T.F., Leslie K.E.** (2002) The effect of treatment of clinical endometritis on reproductive performance in dairy cows. *J Dairy Sci.*, **85**, 2237-2249.

Bibliographies

- LeBlanc S.J., Duffield T.F., Leslie K.E., Bateman K.G., Keefe G.P., Walton J.S., Johnson W.H.** (2002) Defining and diagnosing postpartum clinical endometritis and its impact on reproductive performance in dairy cows. *J Dairy Sci.*, **85**, 2223-36.
- LeBlanc S.J., Lissemore K.D., Kelton D.F., Duffield T.F.** (2006) Major advances in disease prevention in dairy cattle. *J Dairy Sci.*, **89**, 1267-1279.
- Lewis G.S.** (2004) Steroidal regulation of uterine immune defences. *Anim. Reprod. Sci.*, **82-83**, 281-294.
- Lewis G.S.** (1997) Health problems of the postpartum cow. Uterine health and disorders, (symposium). *J Dairy Sci.*, **80**, 984-94.
- Lewis G.S., Seals R., Wulster-Radcliffe M.C.** (1998) Role of prostaglandins in regulating uterine immune function and susceptibility to the post-partum uterine infections. *Le nouveau péripartum, SFB*, Paris, 25-26 Novembre, 188-200.
- Lohuis J.** (1998) Infections uterines post-partum chez la vache : bacteriologie et fertilité. *Le nouveau péripartum, SFB*, Paris, 25-26 Novembre, 155-65.
- Macuhova J., Tancin V., Bruckmaier R.M.** (2004) Effects of oxytocin administration on oxytocin release and milk ejection. *J Dairy Sci.* **87**, 1236-44.
- Manns J.G., Nkuuhe J.R., Bristol F.** (1985) Prostaglandin inhibition of the development of the luteolytic signal in cows. *J Reprod Fertil.*, **104**, 1-5.
- Markusfeld O.** (1984) Factors responsible for post parturient metritis in dairy cattle. *Vet. Rec.*, **66**, 87-90.
- Markusfeld O.** (1985) Relationship between overfeeding, metritis and ketosis in high yielding dairy cows. *Vet. Rec.*, **116**, 489-491.
- Markusfeld O.** (1987) Periparturient traits in seven high dairy herds. Incidence rates, associations with parity and interrelationships among traits. *J Dairy Sci.*, **70**, 158-66.
- Mateus L., Lopes da Costa L., Diniz P., Ziecik A.J.** (2003) Relationship between endotoxin and prostaglandin (PGE2 and PGFM) concentrations and ovarian function in dairy cows with puerperal endometritis. *Anim Reprod Sci.*, **76**, 143-54.
- Mayer E.** (1978) Relations entre alimentation et infecondite. *Bull. GTV*, **78**, 4B, 132.
- Mc Dougall S.** (2001) Effect of intrauterine antibiotic treatment on reproductive performance of dairy cows following periparturient disease. *New Zealand Veterinary Journal.*, **49**, 150-158.
- Mc Dougall S., Macaulay R., Compton C.** (2007) Association between endometritis diagnosis using a novel intravaginal device and reproductive performance in dairy cattle. *Anim Reprod Sci.*, **99**, 9-23.

Bibliographies

- McQueen R.D.** (1967) A biopsy instrument for obtaining bovine endometrial samples for histologic and metabolic investigations. *Am J Vet Res.*, **28**, 1881-5.
- Mee J.** (2007) The role of the veterinarian in bovine fertility management on modern dairy farms. *Theriogenology*, **68**, suppl 1, 257-65
- Mee J.** (2007) Un nouvel outil pour diagnostiquer l'endometrite. *Point vét.*, **274**, 14-15.
- Meissonnier E., Enriquez B.** (1998) Infections uterines du postpartum : epidemiologie, bacteriologie et therapeutique anti-infectieuse. Recueil des journees Nationales des GTV, 131-142.
- Mejia M.E., Lacau-Mengido I.M.** (2005) Endometritis treatment with a PGF_{2α} analog does not improve reproductive performance in a large dairy herd in Argentina. *Theriogenology.*, **63**, 1266-1276.
- Melendez P., McHale J., Bartolome J., Archbald L.F., Donovan G.A.** (2004) Uterine involution and fertility of Holtsein cows subsequent to early postpartum PGF_{2α} treatment for acute puerperal metritis. *J Dairy Sci.*, **87**, 3238-3246.
- Mestecky J., Moldoveanu Z., Russell M.W.** (2005) Immunologic uniqueness of the genital tract: challenge for vaccine development. *Am J Reprod Immunol*, **53**, 208-14.
- Miller H.V., Kimsey P., Kendrick J.W., Darien B., Doering L., Franti C., Horton J.** (1980) Endometritis of dairy cattle : diagnosis, treatment, and fertility. *Bovine Pract.*, **15**, 13-23.
- Morrow D.A., Roberts S.J., Mcentee K., Gray H.G.** (1966) Postpartum ovarian activity and uterine involution in dairy cattle. *J. Am. Vet. Med. Assoc.*, **149**, 1596-1609.
- Morrow D.A., Roberts S.J., Mcentee K., Gray H.G.** (1969) A review of postpartum ovarian activity and involution of the uterus and cervix of cattle. *Cor. Vet.*, **59**, 134-154.
- Mortimer R.G., Olson J., Huffman E.M., Farin P.W., Ball L., Abbitt B.** (1983) Serum progesterone concentration in pyometritic and normal postpartum dairy cows. *Theriogenology*, **19**, 647-53.
- Muller L.D., Owens M.J.** (1973) Factors associated with the incidence of retained placentas. *J Dairy Sci.*, **57**, 725-728.
- Narayanan S., Stewart G.C., Chengappa M.M., Willard L., Shuman W., Wilkerson M., Nagaraja T.G.** (2002) Fusobacterium necrophorum leukotoxin induces activation and apoptosis of bovine leukocytes. *Infect Immun.*, **70**, 4609-20.
- Noakes D.E., Parkinson T.J., England G.C.W.** (2002) Arthur's veterinary Reproduction and obstetrics, eighth. Elsevier Sci. Ltd, pp. 399-408.
- Noakes D.E., Wallace L.M., Smith G.R.** (1990) Pyometra in a Friesian heifer : bacteriological and endometrial changes. *Vet Rec.*, **126**, 509.

Bibliographies

- Nolte O., Morscher J., Weiss H.E., Sonntag H.** (2001) Autovaccination of dairy cows to treat postpartum metritis caused by *Actinomyces pyogenes*. *Vaccine*, **19**, 3146-53.
- Olson J.D., Ball L., Mortimer R.G., Farin P.W., Adney W.S., Huffman E.M.** (1984) Aspects of bacteriology and endocrinology of cows with pyometra and retained fetal membranes. *Am Vet Res.*, **45**, 2251-5.
- Okamoto K., Kano M., Watanabe T.** (2001) Collagenolytic activity of a cell wall preparation from *Fusobacterium necrophorum* subsp. *Necrophorum*. *Microbios.*, **106** Suppl 2, 89-95.
- Opsomer G., Grohn Y.T., Hertl J., Coryn M., Deluyker H., de Kruif A.** (2000) Risk factors for postpartum ovarian dysfunction in high producing dairy cows in Belgium : a field study. *Theriogenology*, **53**, 841-57.
- Overton M.W., Sischo W.M., Reynolds J.P.** (2003) Evaluation of effect of estradiol cypionate administered prophylactically to postparturient dairy cows at high risk for metritis. *JAVMA*, **223**, 846-851.
- Paape M., Mehrzad J., Zhao X., Detilleux J., Burvenich C.** (2002) Defense of the bovine Mammary Gland by Polymorphonuclear neutrophil leucocytes. *J. Mammary Gland Biol. And Neoplasia.*, **7**, 109-121.
- Paisley L.G., Mickelson W.D., Anderson P.B.** (1986) Mechanisms and therapy for retained fetal membranes and uterine infections of cows : a review. *Theriogenology*, **25**, 352-81.
- Pasquin O.** (2008) Effet d'un traitement intra-uterin a la cefapirine sur les performances de reproduction des vaches laitieres. These Med Vet., Toulouse, n°8, 91p. **Pavaux C.** (1981) Elements d'anatomie. Constantin A, Meissonnier E, editors. *L'utérus de la vache*. ociete francaise de buiatrie, Toulouse, 9-53, 355 p.
- Peter A.T., Bosu W.T.K.** (1988) Relationship of uterine infections and folliculogenesis in dairy cows during early puerperium. *Theriogenology.*, **30**, 1045-1051.
- Peter A.T., Bosu W.T.K., Gilbert R.O.** (1990) Absorption of *Escherichia coli* endotoxin (lipopolysaccharide) from the uteri of postpartum dairy cows. *Theriogenology*, **33**, 1011-1014.
- Rasbech N.O.** (1950) The normal involution of the uterus of the cow. *Nord Vet Med.*, **2**, 655-704.
- Risco C.A., Hernandez J.** (2003) Comparison of ceftiofur hydrochloride and estradiol cypionate for metritis prevention and reproductive performance in dairy cows affected with retained fetal membranes. *Theriogenology.*, **60**, 47-58.
- Roberts S. J.** (1986) Veterinary obstetrics and genital diseases. *Theriogenology*, Troisieme edition, Ann Arbor, edwards Brothers, Michigan.

Bibliographies

- Robinson R.S., Mann G.E., Lamming G.E., Wathes D.C.** (2001) Expression of oxytocin, oestrogen and progesterone receptors in uterine biopsy samples throughout the oestrus cycles and early pregnancy in cows. *Reproduction.*, 122, 965-79.
- Roszel J.F., Freeman K.P.** (1988) Equine endometrial cytology. *Vet Clin North Am Equine Pract.*, 4, 247-62.
- Roth J.A., Kaeberle M.L., Appell L.H., Nachreiner R.F.** (1983) Association of increased estradiol and progesterone blood values with altered bovine polymorphonuclear leukocyte function. *Am J Vet Res.* 44, 247-53.
- Ruckebusch Y., Bayard F.** (1975) Motility of the oviduct and uterus of the cow during the oestrus cycle. *J Reprod Fertil.* 43, 23-32.
- Runcinman D.** (2004) The effect of vaginal speculum score and intra uterine antibiotic treatment on seasonally calving dairy cows at “risk” of developing endometritis, as measured by reproductive performance. Proceedings of the world Buiatrics Congress, Canada, *Intervet symposium.*
- Saad A.M., Concha C., Astrom G.** (1989) Alterations in neutrophil phagocytosis and lymphocyte blastogenesis in dairy cows around parturition. *Zentralbl Veterinarmed B.*, 36, 337-45.
- Sandals W.C.D., Curtis R.A., Cote J.F., Martin S.W.** (1979) The effect of retained placenta and metritis complex on reproductive performance in dairy cattle. *A case control study. Can. Vet. J.*, 20, 132-135.
- Santos N.R., Roman H.B., Gilbert R.O.** (2006) The use of leukocyte esterase reagent strips for diagnosis of subclinical endometritis in dairy cows. *Theriogenology*, 66, 666-7.
- Schenkelaars E.J., Bonta I.L.** (1986) Cyclooxygenase inhibitors promote the leukotriene C4 induced release of β -glucuronidase from rat peritoneal macrophages : prostaglandin E2 suppresses. *Int J Immunopharmac.*, 8, 305-311.
- Scnyder D.** (1989) Veränderung am Endometrium der Kuh nach intrauteriner Applikation verschiedener Medikamente. *Veterinary Medicine, University of Berne.*
- Scott S.M., Dobberstein S.E., Wailes W.** (2006) Use of rectal temperature monitoring to identify post-partum metritis in dairy cattle. *J Anim Sci.*, 84, suppl.1, 95.
- Sheldon I.M., Dobson H.** (2004) Postpartum uterine health in cattle. *Anim Reprod Sci.*, 82-83, 295-306.
- Sheldon I.M., Lewis G., LeBlanc S., Gilbert R.O.** (2006) Defining postpartum uterine disease in cattle. *Theriogenology*, 65, 1516-30.
- Sheldon I.M., Noakes D.E.** (1998) Comparison of three treatments for bovine endometritis. *Vet Rec.*, 142, 575-9.

Bibliographies

- Sheldon I.M., Noakes D.E., Rycroft A.N., Dobson H.** (2003) The effect on intrataurine administration of oestradiol on postpartum uterine involution in cattle. *Theriogenology*, **59**, 1357-71.
- Sheldon I.M., Noakes D., Dobson H.** (2000) The influence of ovarian activity and uterine involution determined by ultrasonography on subsequent reproductive performance of dairy cows. *Theriogenology*, **54**, 409-19.
- Slama H.** (1996) Prostaglandines, leucotrienes et subinvolution uterine chez la vache. *Rec Méd Vét.*, **173**, 369-81.
- Slama H., Vaillancourt D., Goff A.K.** (1991) Pathophysiology of the puerperal period : relationship between prostaglandin E2 (PGE2) and uterine involution in the cow. *Theriogenology*, **36**, 1071- 92.
- Slama H., Vaillancourt D., Goff A.K.** (1993) Leukotriene B4 in cows with normal calving, and in cows with retained fetal membranes and/or uterine subinvolution. *Can J Vet Res.*, **57**, 293-9.
- Steffan J.** (1987) Metrites en élevage bovin laitier. Quelques facteurs influençant leur fréquence et leurs conséquences sur la fertilité. *Rec. Méd. Vét.*, **166**, 183-188.
- Stevens R.D., Dinsmore R., Ball L., Powers B.E.** (1995) Postpartum pathologic changes associated with a palpable uterine lumen in dairy cattle. *The Bovine Practitioner*, **29**, 93-6.
- Studer E., Morrow D.A.** (1978) Postpartum evaluation of bovine reproductive potential : comparison of findings from genital tract examination per rectum, uterine culture, and endometrial biopsy. *J Am Vet Med Assoc.*, **172**, 489-94.
- Studer E., Morrow D.A.** (1980) Uterine cultures and histological evaluation as complements to routine postpartum examinations. In : Morrow MA, editor. *Current therapy in theriogenology : diagnostic, treatment and prevention of reproduction diseases in animals*. WB Saunders Compagny, Philadelphia, 223-6.
- Subandrio A.L., Sheldon I.M., Noakes D.E.** (2000) Peripheral and intrauterine neutrophil function in the cow: the influence of endogenous sex steroid hormones. *Theriogenology*. **53**, 1591-608.
- Sutton D., Watson C.L., Lohuis J.C.M., Dohmen M.J.W.** (1994) Comparative clinical cure of subacute and chronic endometritis in dairy cows after intra-uterine infusion of either Metrijet SuperR or Metrijet 1500R , or after non-treatment. *Proceedings of the Vith International Congress of EAVPT, Edinburgh*, 107-108.

Bibliographies

- Tennant B., Kendrick J. W., Petticord F.** (1967) Uterine involution and ovarian function in the postpartum cows. A retrospective analysis of 2338 genital organ examination. *Cornell Vet.*, **57**, 543-57.
- Tennant B., Peddicord R.G.** (1968) The influence of delayed uterine involution and endometritis on bovine fertility. *Cornell Vet.*, **58**, 185-92.
- Thibier M., Steffan J.** (1988) Les metrites dans la pathologie du postpartum chez la vache laitière. Epidemiologie et cyclicite *in* Mieux connaitre, comprendre et maitriser la fecondite bovine. *J. De la SFB*, **1**, 157-183.
- Thun R., Kundig H., Zerobin K., Kindahl H., Gustafsson B.K., Ziegler W.** (1993) Uterine motility of cattle during late pregnancy, labor and puerperium. III. Use of flunixin meglumine and endocrine changes. *Scweiz Arch Tierheilk.*, **135**, 333-44.
- Toma B., Dufour B., Sanaa M.** (2001) *Epidémiologie appliquée à la lutte collective contre les maladies transmissibles majeures*. 2nd ed. Paris : Jouve, 696p.
- Trinder N., Woodhouse C.D., Renton C.P.** (1969) The effect of vitamin E and selenium on the incidence of retained placenta in dairy cows. *Vet. Rec.*, **85**, 550.
- Vynckier L., Debackere M., De Kruif A., Coryn M.** (1990) Plasma estradiol-17 beta concentrations in the cow induced estrus and after injection of estradiol-17 beta and estradiol-17 betacyphonate- a preliminary study. *J Vet Pharmacol Ther*, **13**, 36-42.
- Wagner D.C., BonDurant R.H., Sisco W.M.** (2001) Reproductive effects of estradiol cypionate in postparturient dairy cows. *J Am Vet Med Assoc.*, **219**, 220-3.
- Wagner W.C., Hansel W.** (1969) Reproductive physiology of the postpartum cow. Clinical and histological findings. *J Reprod Fert.*, **18**, 493-500.
- Watson E.D.** (1984) Plasma concentrations of PGFM in two cows with and two cows without postpartum endometritis. *Vet Rec.*, **114**, 479.
- Weems C.W., Weems Y.S., Randel R.D.** (2006) Prostaglandins and reproduction in female farm animals. *Vet. J.*, **171**, 206-228.
- Williams E.J., Fischer D.P., Noakes D.E., England G.C.W., Rycroft A., Dobson H., Sheldon I.M.** (2007) The relation between uterine pathogen growth density and ovarian function in the postpartum dairy cow. *Theriogenology*, **68**, 549-559.
- Williams E.J., Fischer D.P., Pfeiffer D.U., England G.C., Noakes D.E., Dobson H., Sheldon I.M.** (2005) Clinical evaluation of postpartum vaginal mucus reflects uterine bacterial infection and the immune response in cattle. *Theriogenology*, **63**, 102-17.
- Winters K. R. H., Meyer E., Van Merris V. M., Van de broeck W. L. M., Duchateau L.,**

Bibliographies

Burvenich C. (2003) Sex steroid hormones do not influence the oxidative burst activity of polymorphonuclear leukocytes from ovariectomized cows in vitro. *Steroids*, **68**, 397-406.

Wittenbrink M.M., Kirpal G., Thiele D., Fischer D., Krauss H., Bisping W. (1994) Detection of *Chlamydia psittaci* in vaginal discharge of cows: a necessary enlargement of bacteriologic diagnosis for the etiologic clarification of fertility disorders in the female cow. *Zentralbl Veterinarmed B.*, **41**, 492-503.

Youngquist R.S, Dawn Shore M. (1997) Postpartum uterine infections. In : *Youngquist RS, editor. Current therapy in large animal theriogenology.* WB Saunders Compagny, Philadelphia, 335-7.

Zerbe H., Obadnik C., Leibold W., Schuberth H.J. (2002) Lochial secretions of *Escherichia coli* or *Arcanobacterium pyogenes*-infected bovine uteri modulate the phenotype and the functional capacity of neutrophilic granulocytes. *Theriogenology*, **57**, 1161-1177.

Liste des figures

- **Figure n°1** : Coupe médiane du bassin d'une vache (Barone, 1990)
- **Figure n°2** : Conformation de l'utérus non gravide en vue dorsale (photo personnelle)
- **Figure n°3** : Vue dorsale de l'utérus, paroi vaginale ouverte et rabattue (photo personnelle)
- **Figure n°4** : Vue dorsale de l'utérus, paroi vaginale ouverte et rabattue (Coche, 1987)
- **Figure n°5** : Coupe transversale des cornes utérines (Pavaux, 1981)
- **Figure n°6** : Aspect histologique de l'utérus non gravide de la vache (Pavaux, 1981)
- **Figure n°7** : Phénomènes impliqués dans le processus normal d'involution utérine chez la vache (Salma, 1996)
- **Figure n°8** : Evolution physiologique de l'utérus au cours du postpartum (Gier et Marion, 1968)
- **Figure n°9** : Evolution physiologique de l'utérus au cours du postpartum (Hanzen, 2009)
- **Figure n°9 (suite)** : Evolution physiologique de l'utérus au cours du postpartum (Hanzen, 2009)
- **Figure n°10** : Elimination et résorption des cotylédons après le vêlage (Badinand, 1975)
- **Figure n°11** : Evolution de la contamination bactériologique de l'utérus au cours du postpartum (Sheldon et Dobson 2004)
- **Figure n°12** : Evolution du nombre de bactéries par mL de contenu utérin après vêlage (Kudlâc et al., 1970 ; cités par Badinand et al., 1981)
- **Figure n°13** : Evolution des taux d'hydroxyproline (haut) et de glycine (bas) plasmatiques chez la vache après le part en fonction de la rapidité de l'involution utérine (Badinand, 1981).
- **Figure n°14** : Métabolisme de l'acide arachidonique (Slama, 1996)
- **Figure n°15** : Ecoulement trouble (Hanzen, 2009)
- **Figure n°16** : Ecoulement mucopurulent (Hanzen, 2009)
- **Figures n°17 et n°18** : Ecoulement purulent (Hanzen, 2009)
- **Figure n°19** : Ecoulement purulent (Chakri, 2009)
- **Figure n°20** : Relation entre la prévalence d'E. Coli un jour postpartum et la prévalence d' A. pyogènes et des anaérobies à Gram négatifs quatorze jours postpartum (Dohmen et al. 200)
- **Figure n°21** : Résultats bactériologiques d'écouvillons utérins de vaches à endométrites selon la présence ou l'absence d' A. pyogènes (Dohmen et al. 1995)
- **Figure n°22** : Palpation des cornes utérines à travers la paroi du rectum (Stevens et al. 1995)
- **Figure n°23** : Métrichек ®
- **Figure n°24** : Ecoulement purulent recueilli à l'aide d'un gant lubrifié (ENVA, 2009)
- **Figure n°25** : Principe de la mise en place de la sonde intra-vaginale Métrichек® (Mee, 2007)
- **Figure n°26** : Classification du mucus vaginal proposé par Williams et al. (2005)

- **Figure n°27** : Matériel d'utilisation de la cytobrosse (Deguillaume, 2007)
- **Figure n°28** : Cytobrosse et système de fixation au pistolet d'insémination (Deguillaume, 2007)
- **Figure n° 29** : Examen cytologique d'un frottis utérin obtenu par cytobrosse. Frottis utérin avec inflammation, avec présence de polynucléaires neutrophiles autour des cellules épithéliales (Deguillaume, 2007).
- **Figure n°30** : Image échographique d'un pyometre (la ligne jaune identifie les contours de la paroi utérine et la ligne rouge le contour de la cavité utérine distendue) (Hanzen, 2009).
- **Figure n°31** : Image échographique d'un corps jaune (le corps jaune est délimité par la ligne jaune, l'ovaire est délimité par la ligne rose, la ligne bleue délimite la vessie) (Hanzen 2009).
- **Figure n°32** : Image échographique d'une endométrite chronique (la ligne bleue identifie les contours de la paroi utérine et la ligne rouge le contour de la cavité utérine en étoile) (Hanzen, 2009)
- **Figure n°33** : Administration d'un antibiotique par voie intra-utérine (Fournier et al. 2006)
- **Figure n°34** : Effet de la précocité du traitement postpartum sur l'efficacité de l'antibiotique intra-utérin (Runciman et al. 2004).
- **Figure n°35** : Drainage de la cavité utérine au moyen de solutions antiseptiques (Hansen, 2008)