

In vivo imaging of ram spermatozoa in the ewe genital tract using fibered confocal microscopy

X. Druart, Juliette Cognie, G. Baril, F. Clement, J.-L. Dacheux, J.-L. Gatti

▶ To cite this version:

X. Druart, Juliette Cognie, G. Baril, F. Clement, J.-L. Dacheux, et al.. In vivo imaging of ram spermatozoa in the ewe genital tract using fibered confocal microscopy. Gynécologie Obstétrique & Fertilité, Elsevier Masson, 2011, 39 (11), pp.633-635. 10.1016/j.gyobfe.2011.09.007 . hal-00776193

HAL Id: hal-00776193 https://hal.inria.fr/hal-00776193

Submitted on 29 May 2020

HAL is a multi-disciplinary open access archive for the deposit and dissemination of scientific research documents, whether they are published or not. The documents may come from teaching and research institutions in France or abroad, or from public or private research centers. L'archive ouverte pluridisciplinaire **HAL**, est destinée au dépôt et à la diffusion de documents scientifiques de niveau recherche, publiés ou non, émanant des établissements d'enseignement et de recherche français ou étrangers, des laboratoires publics ou privés.

QUESTIONS À L'AUTEUR

	Revue : GYOBFE	Merci de retourner vos réponses par e-mail ou par fax à :
<u>ssen</u>		E-mail : corrections.esme@elsevier.thomsondigital.com
ELSEVIER MASSON	Numéro d'article : 2190	Fax : +33 (0) 1 71 16 51 88

Cher auteur,

Vous trouverez ci-dessous les éventuelles questions et/ou remarques qui se sont présentées pendant la préparation de votre article. Elles sont également signalées dans l'épreuve par une lettre « Q » suivie d'un numéro. Merci de vérifier soigneusement vos épreuves et de nous retourner vos corrections soit en annotant le PDF ci-joint, soit en les listant séparément.

Pour toute correction ou modification dans les figures, merci de consulter la page http://www.elsevier.com/artworkinstructions.

Articles de numéros spéciaux : merci d'ajouter (dans la liste et dans le corps du texte) la mention « dans ce numéro » pour toute référence à d'autres articles publiés dans ce numéro spécial.

Références non appelées : Références présentes dans la liste des références mais pas dans le corps de l'article – merci			
d'appeler chaque référence dans le texte ou de les supprimer de la liste.			
Références manquantes : Les références ci-dessous se trouvaient dans le texte mais ne sont pas présentes dans la liste			
des références. Merci de compléter la liste ou de les supprimer du texte.			
Emplacement	Question / Remarque		
dans l'article	Merci d'insérer votre réponse ou votre correction à la ligne correspondante dans l'épreuve		
Q1	Merci de vérifier que les prénoms et les noms ont été correctement identifiés.		
$\overline{\text{Q2}}$	Veuillez compléter l'adresse de correspondance en nous transmettant les éléments manquants, soit:		
	[le numéro et le nom de la voie, la ville]		

Utilisation des fichiers électroniques

Si nous n'avons pas pu exploiter le fichier de votre article et/ou de vos figures, nous avons utilisé la méthode suivante :



Scan de (ou de parties de) votre article

Ressaisie de (ou de parties de) votre article

Scan des figures

Merci de votre collaboration.



ARTICLE IN PRESS

Gynécologie Obstétrique & Fertilité xxx (2011) xxx-xxx



- 2 Quarante-deuxième Journée thématique de la Société française d'étude de la fertilité (Paris, 17 mars 2011)
- ³ Visualisation in vivo des spermatozoïdes de bélier dans le tractus génital
- 4 de brebis par microscopie confocale fibrée
- 5 In vivo imaging of ram spermatozoa in the ewe genital tract using fibered confocal microscopy

6 Q1,X. Druart^{a,*}, J. Cognie^a, G. Baril^a, F. Clement^b, J.-L. Dacheux^a, J.-L. Gatti^a

Q2 a UMR 6175 Inra, CNRS-université de Tours-Haras Nationaux, physiologie de la reproduction et des comportements, 37380 Nouzilly, France

8 ^b INRIA Paris-Rocquencourt, Domaine de Voluceau, Rocquencourt BP 105, 78153 Le Chesnay cedex, France

INFO ARTICLE

Historique de l'article : Reçu le 27 juillet 2011 Accepté le 19 août 2011 Disponible sur Internet le xxx

Mots clés : Spermatozoïde Imagerie in vivo Tractus génital femelle Transit Fertilité

Keywords: Sperm In vivo imaging Female genital tract Transit Fertility

10 1. Introduction

11 Chez les mammifères domestiques, la réussite de la fécondation 12 après accouplement ou insémination artificielle (IA) dépend de 13 nombreux facteurs. Parmi ceux-ci, le transit des spermatozoïdes 14 dans le tractus femelle, ainsi que leur survie durant la période pré-15 ovulatoire, sont reconnus comme des éléments importants. Cela 16 est particulièrement vrai lorsque la semence est soumise à des 17 processus de conservation, comme la congélation ou la conser-18 vation liquide pour des durées de un à plusieurs jours. Par exemple, 19

chez les ovins, la fertilité de la semence congelée est équivalente à
la fertilité après saillie naturelle lorsque la semence est déposée
directement dans l'utérus, mais fortement réduite après un dépôt
dans le vagin, en amont du col de l'utérus [1]. Cela suggère que le

* Auteur correspondant. Adresse e-mail : xavier.druart@tours.inra.fr (X. Druart).

RÉSUMÉ

Chez les mammifères domestiques, le transit des spermatozoïdes dans le tractus femelle, ainsi que leur survie durant la période pré-ovulatoire sont reconnus comme des éléments importants pour la réussite de l'insémination. Cependant, l'étude de ce transit est limitée par l'absence de méthode d'imagerie des spermatozoïdes in vivo. La visualisation des spermatozoïdes de bélier dans le tractus femelle de brebis a été possible grâce au couplage de la microscopie confocale fibrée et de l'utilisation de marqueurs fluorescents adaptés à l'observation in vivo, c'est-à-dire stables in vivo et marquant l'intégralité de la surface du spermatozoïde. Nos résultats montrent le rôle prédominant de la jonction utérotubaire, qui relie l'utérus à l'oviducte, dans la sélection des spermatozoïdes au cours du transit.

© 2011 Publié par Elsevier Masson SAS.

ABSTRACT

Sperm transit in the female tract is one of the key factors in the success of fertilization after artificial insemination in sheep species. However, its study is limited by the absence of in vivo imaging methods. The imaging of ram sperm in the female genital tract was made possible using the confocal fibered microscopy and fluorescent stains adapted to spermatozoa. Our results show the active role of the uterotubal junction in the selection of sperm during their transit.

© 2011 Published by Elsevier Masson SAS.

passage du col de l'utérus par les spermatozoïdes est altéré par le 23 procédé de conservation. Afin d'étudier l'impact de la conservation 24 sur l'aptitude des spermatozoïdes à franchir le col de l'utérus et 25 transiter dans le tractus femelle, la mise au point d'une méthode de 26 quantification des spermatozoïdes in vivo était nécessaire. En effet, 27 jusqu'à présent, les études quantitatives ont été réalisées ex vivo 28 par histologie, microscopie électronique ou comptage des sper-29 matozoïdes après lavage du tractus femelle obtenu après abattage 30 des animaux [2]. Chez certaines espèces comme la souris et le 31 hamster, les spermatozoïdes peuvent être directement observés ex 32 vivo dans l'oviducte par transparence [3]. Les rares études réalisées 33 in vivo chez les animaux domestiques sont basées sur la 34 35 scintigraphie du tractus femelle après insémination avec des spermatozoïdes marqués avec un traceur radioactif, et permettent 36 37 de visualiser les régions du tractus contenant des spermatozoïdes 38 [4].

L'objectif de cette étude est donc de concevoir une méthode de 39 visualisation in vivo des spermatozoïdes individuels dans le tractus 40

Pour citer cet article : Druart X, et al. Visualisation in vivo des spermatozoïdes de bélier dans le tractus génital de brebis par microscopie confocale fibrée. Gynécologie Obstétrique & Fertilite (2011), doi:10.1016/j.gyobfe.2011.09.007

^{1297-9589/\$ –} see front matter © 2011 Publié par Elsevier Masson SAS. doi:10.1016/j.gyobfe.2011.09.007

X. Druart et al./Gynécologie Obstétrique & Fertilité xxx (2011) xxx-xxx

génital femelle basée sur l'utilisation de la microscopie confocale 41 42 fibrée.

43 2. Patients et méthodes

44 La semence de trois béliers de race Lacaune est collectée à l'aide 45 d'un vagin artificiel et diluée à une concentration finale de 46 1×10^6 spermatozoïdes par mL, dans un milieu à base de lait 47 écrémé reconstitué (11,1 g de poudre de lait pour 100 mL d'eau 48 déminéralisée) et supplémenté en antibiotiques (gentamycine à 49 50 µg/mL). Quinze minutes avant l'IA, la semence est incubée à 37 °C 50 avec un fluorochrome, l'octadécyl rhodamine B (R18) qui colore la 51 membrane plasmique de tous les spermatozoïdes en orange. 52 L'œstrus est induit chez 12 brebis de race Île de France par un 53 traitement progestatif de 13 jours (éponges vaginales de 30 mg 54 d'acétate de fluorogestone) suivi d'une injection de 500 unités de 55 Pregnant Mare Serum Gonadotropin (PMSG) au moment du retrait 56 de l'éponge. L'insémination, avec la semence diluée et colorée, est 57 réalisée par voie intra-utérine, 55 heures après le retrait de l'éponge. 58 Une quantité de 75×10^6 spermatozoïdes est déposée dans la base 59 de chaque corne utérine, soit au total 150×10^6 spermatozoïdes par 60 brebis. La visualisation des spermatozoïdes in vivo est réalisée à 61 l'aide d'un microscope confocal fibré, le Cellvizio[®] (Mauna Kea 62 Technologies, Paris). Ce système comprend une source d'excitation 63 laser (488 nm), une fibre optique et un logiciel d'acquisition et de 64 traitement des images vidéo, en temps réel. Parmi la gamme de 65 fibres optiques disponibles et présentant des diamètres et des 66 résolutions optiques différentes, une fibre de 1,5 mm a été retenue 67 car son diamètre est compatible avec les dimensions de la lumière de 68 l'utérus et de l'oviducte, et sa résolution latérale de 3,3 µm permet 69 de visualiser correctement les spermatozoïdes. Les images sont 70 acquises à une fréquence fixe de 12 images par seconde. Une autre 71 fibre de 4 mm, présentant une résolution supérieure (1,8 µm), 72 a également été ponctuellement utilisée pour observer les 73 spermatozoïdes individuellement et visualiser les domaines

74 morphologiques (tête, pièce intermédiaire, flagelle). La quantifica-75 tion du transport des spermatozoïdes dans les voies génitales 76 femelles est réalisée cing heures après insémination. Les brebis sont placées sous anesthésie générale et le tractus génital (cornes 77 utérines, oviductes et ovaires) est extériorisé par laparotomie. Afin 78 d'insérer la fibre optique dans la lumière de l'utérus et de l'oviducte, 79 un trou de 2 mm est réalisé à l'aide d'un bistouri électrique à 80 différents niveaux : dans le corps utérin près du cervix. dans les 81 régions basses et hautes de la corne utérine et, au niveau de la 82 jonction utérotubaire. À partir de ces points d'entrée, l'acquisition 83 des images est réalisée aux niveaux suivants : bas, milieu et haut de 84 corne, jonction utérotubaire et oviducte. La procédure d'acquisition 85 est standardisée et des séquences vidéo de deux minutes sont 86 enregistrées à chaque niveau du tractus. À partir de chaque 87 séquence, dix champs sont retenus aléatoirement et le nombre de 88 spermatozoïdes par champ est compté. Un nombre moyen de 89 spermatozoïdes par champ est ensuite calculé pour chacune des 90 régions analysées. La distribution des spermatozoïdes au sein des 91 différentes régions du tractus femelle est évaluée par analyse de 92 variance (procédure GLM du logiciel SAS). 93

3. Résultats

95 Par laparotomie sous anesthésie générale, nous pouvons 96 extérioriser le tractus femelle et accéder aisément aux différentes 97 régions des cornes utérines (bas, milieu, haut), à la jonction 98 utérotubaire entre l'utérus et l'oviducte (JUT), et à l'oviducte 99 (Fig. 1A). Le site de dépôt de la semence, réalisé cinq heures 100 auparavant par injection intrautérine, peut être retrouvé au niveau du bas de la corne utérine. Une fibre optique est ensuite insérée dans la corne utérine et permet de visualiser la lumière et la paroi interne du tractus. La paroi de l'endomètre utérin présente une autofluorescence importante, tandis que la lumière apparaît sombre. Cette autofluorescence peut être utilisée pour visualiser la paroi de l'endomètre à l'échelle cellulaire (Fig. 1B). Les spermatozoïdes sont



Fig. 1. Visualisation des spermatozoïdes dans le tractus génital femelle. A. Les cornes utérines de la brebis sont externalisées sous anesthésie générale quatre heures après insémination et la fibre optique du système de microscopie confocale fibrée est insérée dans la lumière de l'organe, B. Autofluorescence de l'épithélium de l'endomètre. C. Une population de spermatozoïdes en mouvement est visualisée à l'aide de la fibre optique de résolution latérale égale à 3,3 μm. D. Les différents domaines morphologiques (tête, pièce intermédiaire, flagelle) d'un spermatozoïde mobile peuvent être visualisés in vivo à l'aide de la fibre optique de résolution latérale égale à 1,8 μm.

Pour citer cet article : Druart X, et al. Visualisation in vivo des spermatozoïdes de bélier dans le tractus génital de brebis par microscopie confocale fibrée. Gynécologie Obstétrique & Fertilite (2011), doi:10.1016/j.gyobfe.2011.09.007

94

101

102

103

104

105

106

107 retrouvés à différents niveaux du tractus en concentration 108 croissante entre le bas de la corne et la jonction utérotubaire 109 $(9,4 \pm 1,8, 16,2 \pm 2,2, 21,2 \pm 3,0 \text{ et } 21,9 \pm 2,9 \text{ spermatozoïdes/champ})$ 110 pour, respectivement, le bas, le milieu, le haut de corne et la jonction 111 utérotubaire), puis à une concentration beaucoup plus faible dans 112 l'oviducte (3,4 \pm 0,8 spermatozoïdes/champ, p < 0,05). La microscopie 113 confocale fibrée permet d'acquérir des séquences vidéo, donc d'observer la dynamique du transit des spermatozoïdes. Celui-ci est 114 la résultante de la mobilité individuelle des spermatozoïdes et des 115 contractions utérines ascendantes. Nous pouvons observer à la fois le 116 117 mouvement d'ensemble dû aux contractions utérines (Fig. 1C), ainsi 118 que la mobilité individuelle des spermatozoïdes (Fig. 1D).

119 4. Discussion

120 La visualisation des spermatozoïdes dans le tractus femelle a été 121 possible grâce au couplage de la microscopie confocale fibrée et de l'utilisation de marqueurs fluorescents adaptés à l'observation in 122 123 vivo. Nous avons expérimenté des marqueurs fluorescents couram-124 ment utilisés pour l'analyse des fonctions biologiques des sperma-125 tozoïdes, mais beaucoup se sont révélés inutilisables pour la 126 visualisation in vivo, principalement à cause de leur intensité de 127 fluorescence insuffisante ou de leur instabilité in vivo. Le marqueur 128 R18 est un acide gras à longue chaîne (C18) couplé à une molécule de 129 rhodamine. Le R18 permet de colorer les spermatozoïdes sur 130 l'ensemble de leur surface en émettant une fluorescence dont 131 l'intensité est stable pendant plusieurs heures in vitro et in vivo. Des 132 essais préliminaires in vitro n'ont pas montré d'effet du R18 sur la 133 viabilité et la mobilité des spermatozoïdes de bélier. La nécessité d'un 134 signal fluorescent d'intensité élevée est également liée à l'auto-135 fluorescence de l'épithélium utérin [5]. Il est à noter que l'oviducte, 136 contrairement à l'utérus, ne présente pas d'autofluorescence. La 137 microscopie confocale fibrée permet donc de visualiser les 138 spermatozoïdes fluorescents avec une résolution suffisante, pour 139 effectuer leur dénombrement et quantifier leur transit dans le tractus 140 femelle. La stabilité du marquage in vivo nous a permis de retrouver

les spermatozoïdes jusqu'à 24 heures au moins après l'insémination. 141 Nos résultats montrent un gradient croissant de la concentration en 142 spermatozoïdes, entre le bas de la corne utérine et la jonction 143 utérotubaire, quatre heures après l'insémination. Ce gradient peut 144 s'expliquer par le rôle de barrière sélective que joue la jonction 145 utérotubaire, en limitant fortement le passage des spermatozoïdes 146 vers l'oviducte [6]. Le transit des spermatozoïdes est le résultat des 147 contractions utérines et de la mobilité des spermatozoïdes. Il est 148 donc important de pouvoir mesurer la mobilité des spermatozoïdes 149 in vivo. La fréquence d'acquisition des images (12 images/s) permet 150 de visualiser la mobilité et de caractériser les trajectoires des 151 spermatozoïdes, selon des paramètres objectifs comme la vitesse 152 linéaire. Toutefois, des développements seront nécessaires pour 153 adapter les méthodes actuelles de mesure de la mobilité à ces 154 nouvelles images vidéo obtenues in vivo. À l'avenir, nous étendrons 155 l'utilisation de la microscopie confocale fibrée pour étudier le transit 156 des spermatozoïdes in vivo dans d'autres espèces modèles. 157

Déclaration d'intérêts

159 Les auteurs déclarent ne pas avoir de conflits d'intérêts en 160 relation avec cet article.

Références

- 162 [1] Salamon S, Maxwell WMC. Storage of ram semen. Anim Reprod Sci 2000;62: 163 77-111. 164
- [2] Hunter RH. The Fallopian tubes in domestic mammals: how vital is their 165 physiological activity? Reprod Nutr Dev 2005;45:281-90. 166
- [3] Suarez SS. Sperm transport and motility in the mouse oviduct: observations in 167 situ. Biol Reprod 1987;36:203-10. 168
- [4] Bruckner G, Kampfer I, Rummer HJ, Menger H, Schneider G. Use of 1311 labeling for studying the distribution and migration of spermatozoa in the genital tract of female sheep following artificial insemination. 1. Gamma camera studies of the course of migration. Arch Exp Veterinarmed 1982;36:297-305.
- 172 [5] Drezek RA, Rebecca Richards-Kortum MAB, Feld MS, Pitris C, Ferenczy A, Faupel 173 ML, et al. Optical imaging of the cervix. Cancer 2003;98:2015-27.
- [6] Suarez SS. Regulation of sperm storage and movement in the mammalian oviduct. Int J Dev Biol 2008;52(5-6):455-62.

175 176

169

170

171

174

158

161

Pour citer cet article : Druart X, et al. Visualisation in vivo des spermatozoïdes de bélier dans le tractus génital de brebis par microscopie confocale fibrée. Gynécologie Obstétrique & Fertilite (2011), doi:10.1016/j.gyobfe.2011.09.007

3