



Semaine 2: nidation de l'œuf & formation du DED

<u>Nidation</u>: Implantation de l'œuf fécondé = blastocyste (≠ ovocyte) dans le chorion de l'endomètre de J6 à J12 (après l'ovulation) en <u>6 étapes</u> :

- Apposition / Accolement de l'œuf sur l'épithélium de l'endomètre
- Adhérence / Fixation de l'œuf sur l'épithélium de l'endomètre
- Intrusion / Dissociation de l'épithélium de l'endomètre
- Invasion / Colonisation du chorion de l'endomètre
- Circulation utéro-lacunaire + villosités primaires
- Réaction déciduale des cellules du chorion de l'endomètre

La nidation se déroule suite à l'ovulation, en <u>deuxième partie du cycle</u> si l'ovocyte est fécondé : en *période* **sécrétoire** (car progestérone sécrétée par <u>corps jaune</u>) → présence d'un œdème du chorion :

- ✓ glandes festonnées chargées en glycogène
- ✓ augmentation des vaisseaux spiralés = + surface d'échanges

1) Apposition / Accolement

J+6 après ovulation (J14) donc J21du cycle (possible entre J20 à J24)

L'œuf s'implante selon un certain cadre <u>temporel</u> :

→ **fenêtre d'implantation** : J21 du cycle (réceptivité maximum de l'endomètre)



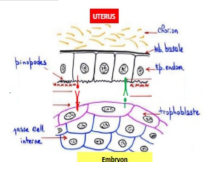


Le blastocyste contient la moitié du génome paternel donc il y a un risque qu'il ne soit pas reconnu par l'organisme maternel, ou qu'il soit reconnu comme un **organisme étranger** (allogreffe) donc on constate la mise en place de **mécanismes de coordination / coopération** entre le blastocyste et la muqueuse de l'endomètre via un dialogue moléculaire :

L'œuf fécondé doit être en état d'activation :

- faible antigénicité pour ne pas être attaqué par le système immunitaire de la mère
- système immunitaire immature pour ne pas attaquer la mère
- présence de molécules d'adhérence : protéoglycanes : perlecan / métalloprotéinase / sélectines (ligand sur le trophoblaste)

<u>L'endomètre</u> doit être dans un état de <u>réceptivité</u> :



- La <u>diminution</u> des mucines (manteau de glycogalyx) permet l'apparition des microvillosités de l'endomètre = pinopodes + effet ventouse par aspiration du liquide intra-utérin via les espaces intercellulaires = interdigitation avec microvillosités trophoblastiques
- tolérance immunitaire pour ne pas attaquer le blastocyste (- de lymphocytes T)
- production facteur de croissance : EFG (ligand sur l'endomètre)

Instant patho : l'implantation dans un mauvais cadre spatio-temporel (*nidation ectopique extra ou intra utérine par exemple au niveau du col de l'utérus = placenta praevia)* ou un mauvais dialogue moléculaire (réponse immunitaire trop importante par exemple) peut être responsable de stérilité.





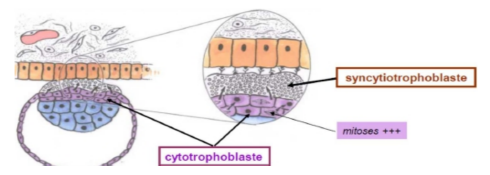
2) Adhérence / Fixation

I+6/7 après ovulation

Le **trophoblaste** prolifère au niveau du point d'adhérence et devient le **cytotrophoblaste** (riche en mitose = CTT) qui deviendra à son tour le **syncytiotrophoblaste** (STT) par <u>division nucléaire sans</u> cytodiérèse → cellule géante multi-nuclée

Le STT va entraîner la <u>résorption totale</u> des mucines (manteau glycogalyx : sucres) permettant de démasquer les **molécules d'adhérences** présentent sur l'épithélium endométrial et l'interaction avec celles du trophoblaste pour une adhérence plus forte de l'œuf sur la muqueuse.

Ces molécules d'adhérences sont les intégrines.

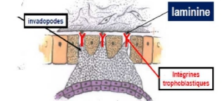


3) Intrusion / Dissociation

J+6/7 après ovulation

Le STT **s'infiltre** entre les cellules de l'épithélium endométrial entraînant **érosion** de celui-ci par <u>apoptose</u> (mort programmée) des cellules → il émet des <u>invadopodes</u> (≠pinopodes endométrial) qui sont des invaginations (longs prolongements cellulaires) du STT vers la membrane basale (MB).

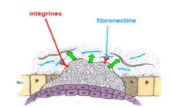
→ un <u>complexe ligand-récepteur</u> se met en place entre la **laminine** de la MB (*ligand*) et les **intégrines** trophoblastiques (*récepteurs*) permettant à l'embryon de rentrer dans la muqueuse utérine de *proche en proche*.

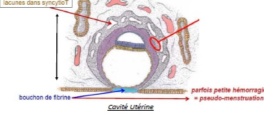


4) Invasion / Colonisation

J+7/9 après ovulation

- 1) La **MB va être détruite** par les **gélatinases** <u>trophoblastiques</u> qui digèrent le <u>collagène IV</u> qui la compose
- 2) Les intégrines trophoblastiques (récepteurs) interagissent avec la fibronectine, glycoprotéine de la Matrice Extra-Cellulaire (MEC) (ligand) → ce qui entraîne une cascade moléculaire exponentielle responsable de l'avancée rapide de l'œuf dans le chorion. (rôle dans l'adhésion)
 Le collagène 1 composant la MEC est digéré par les collagénases trophoblastique (≠gélatinases)





3) à *J+10* après ovulation l'œuf est totalement implanté dans le chorion et l'orifice de pénétration est rebouché par un **bouchon fibrineux** qui permet la <u>coagulation/cicatrisation</u> donnant parfois lieu à une **petite hémorragie** <u>semblable à une menstruation</u> (la patiente peut alors ignorée qu'elle est enceinte)

Le STT continue de proliférer et se creuse de lacunes.





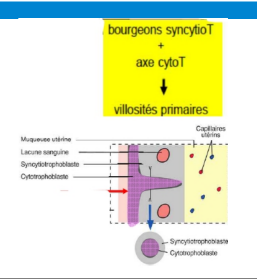
5) Circulation utéro-lacunaire / villosités primaires

I+10/12 après ovulation

UE 2 - EMBRYOLOGIE PASS

Les lacunes du STT confluent et entre en communication avec les vaisseaux endométriaux grâce à l'action de la stromélysine trophoblastique qui détruit la paroi de ces vsx → le sang maternel entre dans les lacunes = début de la circulation utéro-lacunaire.

En parallèle, les villosités primaires du placenta constituaient de STT et CT se forment et permettent l'échange foeto-maternel d'oxygène et de nutriments



6) Réaction déciduale

Commence dès le début de la nidation (début S2)

Les **fibroblastes** du chorion de l'endomètre vont subir une <u>transformation de type **épithéloïde**</u>:

- + volume
- accumulation glycogène et lipide

Cette transformation débute au niveau de la zone de nidation et se généralise à tout le chorion, elle à 3_ rôles :

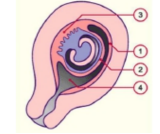
- nutritif : production facteurs de croissance et métabolites
- immunité maternelle : protège l'embryon
- régulation de la nidation : empêche que l'invasion du trophoblaste soit trop importante

Les deux derniers mécanismes font appel à un recrutement lymphocytaire qui protège l'embryon tout en étant partiellement inactivé pour ne pas l'attaquer et veillent à limiter l'expansion de trophoblaste.

Suite à cette réaction, la muqueuse de l'endomètre va prendre le nom de :

- caduque basale/basilaire (3): entre l'œuf et le myomètre
- caduque ovulaire/réfléchie (2) : entre l'œuf et la cavité utérine
- caduque pariétale (1): côté opposé au caduque ovulaire

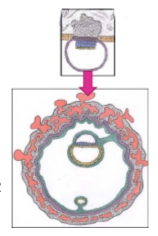
Cf cours placenta



En parallèle à la nidation, l'embryon passe d'une masse cellulaire interne (MCI) à la formation d'un embryon didermique bordé par des cavités. On assistera durant la 2ème semaine via 6 étapes à l'élaboration :

- du disque embryonnaire didermique (DED)
- de la cavité amniotique
- de la vésicule vitelline primitive puis secondaire
- du mésenchyme extra-embryonnaire qui deviendra le cœlome externe

Au stade de **blastocyste**, l'embryon est limité en périphérie par le trophoblaste qui a proliféré et s'est différencié en CTT et STT, il présente une MCI (qui se divisera en 2 feuillets) et une cavité appelé blastocèle.

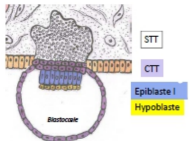






1) Disque embryonnaire didermique

I+8 après ovulation (// invasion)



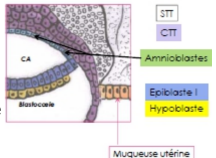
Les cellules en contact avec le <u>blastocèle</u> (partie inférieure) s'individualisent en une couches de cellules **cubiques** → **l'hypoblaste** qui ne donnera *aucun dérivé définitif* (feuillet transitoire).

Les cellules restantes en contact avec le <u>CTT</u> (partie supérieure) forment une couche de cellules **prismatiques** → l'**épiblaste primitif** (1) qui donnera *tous les organes* avec la mise en place des 3 feuillets primitifs (multipotents) ainsi qu'à la formation des *tissus extra-embryonnaires* (ex : MEE).

2) Formation cavité amniotique

Elle est formée par <u>l'apoptose</u> des cellules du CTT en contact avec l'épiblaste primitif suite à l'émission d'un signal (BMP-4) de mort programmée par les cellules de l'épiblaste 1. La cavité sépare donc l'épiblaste 1 du CTT.

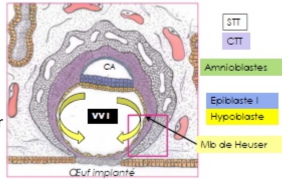
Les cellules de l'<u>épiblaste 1 vont proliférer</u> vers le haut créant une bordure de cellules **pavimenteuses** → les **amnioblastes** qui **tapissent la face interne du CTT**



3) Formation membrane de Heuser

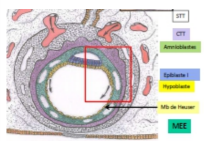
J+9 Les cellules de **l'hypoblaste** prolifèrent et forment une couche de cellules qui tapisse la paroi du blastocèle → la membrane de Heuser

J+10 <u>Après</u> formation de cette membrane, le blastocèle prend le nom de **vésicule vitelline primitive** (VV1) qui est limité par la membrane de Heuser en périphérie et l'hypoblaste à sa partie supérieure



4) Formation mésenchyme extra-embryonnaire (MEE)

J+10/11 après ovulation (// circulation utéro-lacunaire)



L'**épiblaste primitif** prolifère à son tour et forme une masse tissulaire (tissu réticulé lâche et très peu cellulaire) qui *s'interpose autour du DED* donc entre :

- les amnioblastes et le CTT en haut
- la membrane de Heuser et le CTT en bas

Ce tissu est le **mésenchyme extra-embryonnaire**, dérive de l'épiblaste, va s'épaissir et séparer l'embryon du CTT en périphérie.





5) 2ème poussée de l'hypoblaste

J+10/11 après ovulation (// circulation utéro-lacunaire)

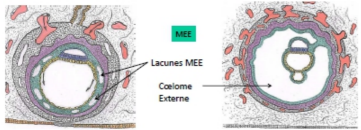
L'hypoblaste P<u>rolifère à nouveau</u> et forme une deuxième couche cellulaire <u>en dedans</u> de la membrane de Heuser : la vésicule vitelline primaire **bordée par la deuxième poussé hypoblastique** et l'hypoblaste correspond à la **vésicule vitelline secondaire**.



On peut constater que les cellules de la 2nd poussée hypoblastique ne tapissent pas toute la membrane de Heuser, une partie sera exclue : le **kyste exocoelomique**, reliquat de VV1 qui ne donnera aucun dérivé embryonnaire.

6) Formation du cœlome externe

J+10/14 après ovulation



On constate que le **MEE se creuse de lacunes** qui grandissent et confluent pour former une seule cavité : le **cœlome externe.**

Seul un endroit ne se creuse pas et reste accroché au chorion par un pédicule : le **pédicule extra-embryonnaire** (participera à la formation du **futur cordon ombilical**).

Le MEE restant tapisse en périphérie le **CTT en dedans** et la **CA et la VV2 en dehors**, ces feuillets portent différents noms :

- la lame choriale : en périphérie, contre le chorion, tapisse le CTT
- la lame amniotique = somatopleure extra-embryonnaire : tapisse la cavité amniotique
- la lame vitelline = splanchnopleure extra-embryonnaire : tapisse la VV2
- le pédicule embryonnaire : territoire de MEE reliant la lame choriale aux lames amniotique et vitelline (l'embryon à la périphérie)

La couche d'amnioblastes (dérivant de l'épiblaste 1) + la lame amniotique (MEE dérivant de l'épiblaste)

→ forment l'amnios = paroi de la cavité amniotique

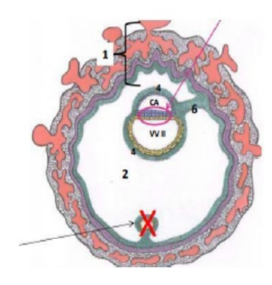
On a donc un feuillet externe (lame choriale) + 1 feuillet interne (lame amniotique + vitelline) séparés par le colombe externe et reliés entre eux par le pédicule embryonnaire.

A la fin de la deuxième semaine, l'œuf est un ensemble de tissus déjà différenciés, implanté dans la chorion de l'endomètre et organisé en plusieurs structures :

- 1 sphère périphérique = sphère choriale ou chorion : STT + lacunes avec sang maternel + CTT + lame choriale (MEE)
- 2 **demies-sphères creuses** : CA (supérieure) et VV2 (inférieure)
- entourées respectivement par la lame amniotique et la lame vitelline
- séparées par le **DED** : épiblaste 1 (planché CA) et hypoblaste (plafond VV2)
- le pédicule embryonnaire







- 1 sphère choriale = chorion = sphère périphérique
- 2 cœlome externe
- 3 cavité amniotique
- 4 lame amniotique et lame vitelline
- 5 VV2
- 6 Pédicule embryonnaire
- 7 Flèche du haut = DED
- 8 Flèche du bas = kyste exo-coelomique