



UNIVERSITE CADI AYYAD
FACULTE DE MEDECINE ET DE PHARMACIE
MARRAKECH

ANNEE 2011

THESE N° 142/11

Place de l'hysteroscopie dans la prise en charge de l'infertilité

THESE

PRESENTEE ET SOUTENUE PUBLIQUEMENT LE .../.../2011

PAR

Mme. **Mahassine EL GUEDDARI**

Née le 13/04/1985 à Marrakech

POUR L'OBTENTION DU DOCTORAT EN MEDECINE

MOTS CLES

Infertilité – Cavité utérine – Hysteroscopie

JURY

M.	A. SOUMMANI Professeur de Gynécologie-Obstétrique	PRESIDENT
M.	A. ABOULFALAH Professeur agrégé de Gynécologie-Obstétrique	RAPPORTEUR
M.	H. ASMOUKI Professeur agrégé de Gynécologie-Obstétrique	} JUGES
M.	R. BENOMAR BENELKHAIAI Professeur agrégé de Chirurgie Générale	

بِسْمِ اللّٰهِ الرَّحْمٰنِ الرَّحِیْمِ

"رَبِّ أَوْزَعِنِي أَنْ أَشْكُرَ نِعْمَتَكَ الَّتِي
أَنْعَمْتَ عَلَيَّ وَعَلَى وَالِدَيَّ وَأَنْ
أَعْمَلَ صَالِحًا تَرْضَاهُ وَأَدْخِلْنِي
بِرَحْمَتِكَ فِي عِبَادِكَ الصَّالِحِينَ."

صدق الله العظيم

سورة النمل الآية 19

Serment d'hypocrate

Au moment d'être admis à devenir membre de la profession médicale, je m'engage solennellement à consacrer ma vie au service de l'humanité.

Je traiterai mes maîtres avec le respect et la reconnaissance qui leur sont dus.

Je pratiquerai ma profession avec conscience et dignité. La santé de mes malades sera mon premier but.

Je ne trahirai pas les secrets qui me seront confiés.

Je maintiendrai par tous les moyens en mon pouvoir l'honneur et les nobles traditions de la profession médicale.

Les médecins seront mes frères.

Aucune considération de religion, de nationalité, de race, aucune considération politique et sociale, ne s'interposera entre mon devoir et mon patient.

Je maintiendrai strictement le respect de la vie humaine dès sa conception.

Même sous la menace, je n'userai pas mes connaissances médicales d'une façon contraire aux lois de l'humanité.

Je m'y engage librement et sur mon honneur.

Déclaration Genève, 1948



***LISTE
DES PROFESSEURS***

UNIVERSITE CADI AYYAD
FACULTE DE MEDECINE ET DE PHARMACIE
MARRAKECH

Doyen Honoraire

: Pr. Badie-Azzamann MEHADJI

ADMINISTRATION

Doyen

: Pr. Abdelhaq ALAOUI YAZIDI

Vice doyen à la recherche

: Pr. Badia BELAABIDIA

Vice doyen aux affaires pédagogiques

: Pr. Ag Zakaria DAHAMI

Secrétaire Général

: Mr. Azzeddine EL HOUDAIGUI

PROFESSEURS D'ENSEIGNEMENT SUPERIEUR

ABOUSSAD

Abdelmounaim

Néonatalogie

AIT BENALI

Said

Neurochirurgie

ALAOUI YAZIDI

Abdelhaq

Pneumo-phtisiologie

BELAABIDIA

Badia

Anatomie-Pathologique

Place de l'hystérocopie dans la prise en charge de l'infertilité

BOUSKRAOUI	Mohammed	Pédiatrie A
CHOULLI	Mohamed Khaled	Neuropharmacologie
EL HASSANI	Selma	Rhumatologie
ESSADKI	Omar	Radiologie
FIKRY	Tarik	Traumatologie- Orthopédie A
FINECH	Benasser	Chirurgie – Générale
KISSANI	Najib	Neurologie
KRATI	Khadija	Gastro-Entérologie
LATIFI	Mohamed	Traumato – Orthopédie B
MOUTAOUAKIL	Abdeljalil	Ophtalmologie
OUSEHAL	Ahmed	Radiologie
RAJI	Abdelaziz	Oto-Rhino-Laryngologie
SARF	Ismail	Urologie
SBIHI	Mohamed	Pédiatrie B
SOUMMANI	Abderraouf	Gynécologie-Obstétrique A

PROFESSEURS AGREGES

ABOULFALAH	Abderrahim	Gynécologie – Obstétrique B
AIT SAB	Imane	Pédiatrie B
AKHDARI	Nadia	Dermatologie
AMAL	Said	Dermatologie

Place de l'hystéroscopie dans la prise en charge de l'infertilité

ASMOUKI	Hamid	Gynécologie – Obstétrique A
ASRI	Fatima	Psychiatrie
BENELKHAÏAT BENOMAR	Ridouan	Chirurgie – Générale
BOUMZEBRA	Drissi	Chirurgie Cardiovasculaire
CHABAA	Laila	Biochimie
CHELLAK	Saliha	Biochimie-chimie
DAHAMI	Zakaria	Urologie
EL FEZZAZI	Redouane	Chirurgie Pédiatrique
EL HATTAOUI	Mustapha	Cardiologie
ELFIKRI	Abdelghani	Radiologie
ESSAADOUNI	Lamiaa	Médecine Interne
ETTALBI	Saloua	Chirurgie – Réparatrice et plastique
GHANNANE	Houssine	Neurochirurgie
LMEJJATI	Mohamed	Neurochirurgie
LOUZI	Abdelouahed	Chirurgie générale
LRHEZZIOUI	Jawad	Neurochirurgie
MAHMAL	Lahoucine	Hématologie clinique
MANSOURI	Nadia	Chirurgie maxillo-faciale Et stomatologie
MOUDOUNI	Said mohammed	Urologie
NAJEB	Youssef	Traumato - Orthopédie B
OULAD SAIAD	Mohamed	Chirurgie pédiatrique
SAIDI	Halim	Traumato - Orthopédie A
SAMKAOUI	Mohamed Abdenasser	Anesthésie- Réanimation
TAHRI JOUTEI HASSANI	Ali	Radiothérapie
YOUNOUS	Saïd	Anesthésie-Réanimation

PROFESSEURS ASSISTANTS

ABKARI	Imad	Traumatologie-orthopédie B
ABOU EL HASSAN	Taoufik	Anesthésie - réanimation
ABOUSSAIR	Nisrine	Génétique
ADALI	Imane	Psychiatrie
ADALI	Nawal	Neurologie
ADERDOUR	Lahcen	Oto-Rhino-Laryngologie
ADMOU	Brahim	Immunologie
AGHOUTANE	El Mouhtadi	Chirurgie – pédiatrique
AISSAOUI	Younes	Anésthésie Reanimation
AIT BENKADDOUR	Yassir	Gynécologie – Obstétrique A
AIT ESSI	Fouad	Traumatologie-orthopédie B
ALAOUI	Mustapha	Chirurgie Vasculaire périphérique
ALJ	Soumaya	Radiologie
AMINE	Mohamed	Epidémiologie - Clinique
AMRO	Lamyae	Pneumo - phtisiologie
ANIBA	Khalid	Neurochirurgie
ARSALANE	Lamiaae	Microbiologie- Virologie
BAHA ALI	Tarik	Ophtalmologie

Place de l'hystérocopie dans la prise en charge de l'infertilité

BAIZRI	Hicham	Endocrinologie et maladies métaboliques
BASRAOUI	Dounia	Radiologie
BASSIR	Ahlam	Gynécologie – Obstétrique B
BELBARAKA	Rhizlane	Oncologie Médicale
BELKHOUCHE	Ahlam	Rhumatologie
BEN DRISS	Laila	Cardiologie
BENCHAMKHA	Yassine	Chirurgie réparatrice et plastique
BENHADDOU	Rajaa	Ophtalmologie
BENHIMA	Mohamed Amine	Traumatologie-orthopédie B
BENJILALI	Laila	Médecine interne
BENZAROUEL	Dounia	Cardiologie
BOUCHENTOUF	Rachid	Pneumo-phtisiologie
BOUKHANNI	Lahcen	Gynécologie – Obstétrique B
BOURRAHOUCHE	Aicha	Pédiatrie
BOURROUS	Monir	Pédiatrie A
BSSIS	Mohammed Aziz	Biophysique
CHAFIK	Aziz	Chirurgie Thoracique
CHAFIK	Rachid	Traumatologie-orthopédie A
CHERIF IDRISSE EL GANOUNI	Najat	Radiologie
DAROUASSI	Youssef	Oto-Rhino - Laryngologie
DIFFAA	Azeddine	Gastro - entérologie

Place de l'hystérocopie dans la prise en charge de l'infertilité

DRAISS	Ghizlane	Pédiatrie A
EL ADIB	Ahmed rhassane	Anesthésie-Réanimation
EL AMRANI	Moulay Driss	Anatomie
EL ANSARI	Nawal	Endocrinologie et maladies métaboliques
EL BARNI	Rachid	Chirurgie Générale
EL BOUCHTI	Imane	Rhumatologie
EL BOUIHI	Mohamed	Stomatologie et chirurgie maxillo faciale
EL HAOUATI	Rachid	Chirurgie Cardio Vasculaire
EL HAOURY	Hanane	Traumatologie-orthopédie A
EL HOUDZI	Jamila	Pédiatrie B
EL IDRISSE SLITINE	Nadia	Pédiatrie (Néonatalogie)
EL KARIMI	Saloua	Cardiologie
EL KHADER	Ahmed	Chirurgie Générale
EL KHAYARI	Mina	Réanimation médicale
EL MANSOURI	Fadoua	Anatomie - pathologique
EL MEHDI	Atmane	Radiologie
EL MGHARI TABIB	Ghizlane	Endocrinologie et maladies métaboliques
EL OMRANI	Abdelhamid	Radiothérapie
FADILI	Wafaa	Néphrologie
FAKHIR	Bouchra	Gynécologie – Obstétrique B

Place de l'hystérocopie dans la prise en charge de l'infertilité

FAKHIR	Anass	Histologie -embryologie cytogénétique
FICHTALI	Karima	Gynécologie – Obstétrique B
HACHIMI	Abdelhamid	Réanimation médicale
HAJJI	Ibtissam	Ophtalmologie
HAOUACH	Khalil	Hématologie biologique
HAROU	Karam	Gynécologie – Obstétrique A
HOCAR	Ouafa	Dermatologie
JALAL	Hicham	Radiologie
KADDOURI	Said	Médecine interne
KAMILI	El ouafi el aouni	Chirurgie – pédiatrique générale
KHALLOUKI	Mohammed	Anesthésie-Réanimation
KHOUCHANI	Mouna	Radiothérapie
KHOULALI IDRISSE	Khalid	Traumatologie-orthopédie
LAGHMARI	Mehdi	Neurochirurgie
LAKMICH	Mohamed Amine	Urologie
LAKOUICHMI	Mohammed	Chirurgie maxillo faciale et Stomatologie
LAOUAD	Inas	Néphrologie
LOUHAB	Nissrine	Neurologie
MADHAR	Si Mohamed	Traumatologie-orthopédie A
MANOUDI	Fatiha	Psychiatrie
MAOULAININE	Fadlmrabihrabou	Pédiatrie (Néonatalogie)

Place de l'hystérocopie dans la prise en charge de l'infertilité

MARGAD	Omar	Traumatologie – Orthopédie B
MATRANE	Aboubakr	Médecine Nucléaire
MOUAFFAK	Youssef	Anesthésie - Réanimation
MOUFID	Kamal	Urologie
MSOUGGAR	Yassine	Chirurgie Thoracique
NARJIS	Youssef	Chirurgie générale
NEJMI	Hicham	Anesthésie - Réanimation
NOURI	Hassan	Oto-Rhino-Laryngologie
OUALI IDRISSE	Mariem	Radiologie
OUBAHA	Sofia	Physiologie
OUERAGLI NABIH	Fadoua	Psychiatrie
QACIF	Hassan	Médecine Interne
QAMOUSS	Youssef	Anesthésie - Réanimation
RABBANI	Khalid	Chirurgie générale
RADA	Noureddine	Pédiatrie
RAIS	Hanane	Anatomie-Pathologique
ROCHDI	Youssef	Oto-Rhino-Laryngologie
SAMLANI	Zouhour	Gastro - entérologie
SORAA	Nabila	Microbiologie virologie
TASSI	Noura	Maladies Infectieuses
TAZI	Mohamed Illias	Hématologie clinique

Place de l'hystéroscopie dans la prise en charge de l'infertilité

ZAHLANE	Mouna	Médecine interne
ZAHLANE	Kawtar	Microbiologie virologie
ZAOUI	Sanaa	Pharmacologie
ZIADI	Amra	Anesthésie - Réanimation
ZOUGAGHI	Laila	Parasitologie –Mycologie



DEDICACES

A mon papa chéri, mon confident, mon modèle de sagesse

Ilias

*Aucun mot ne pourrait être as
et la gratitude que je te porte.*

ARI

exprimer toute la reconnaissance

Tu t'es toujours montré protecteur, présent, affectueux, patient, généreux et dévoué pour m'aider à traverser chaque étape de ma vie. La grande complicité qui nous unit fait de toi l'épaule sur laquelle je peux me reposer et l'oreille à laquelle je peux me confier. J'admire l'homme que tu incarnes cultivés, intelligent, serein, tolérant et juste. Je suis très fière et honorée de porter la moitié de ce précieux patrimoine génétique.

Puisse cette thèse symboliser le fruit de tes longues années de sacrifices consentis pour mes études et mon éducation.

Puisse Dieu, le tout puissant, te protège et t'accorde meilleure santé et longue vie afin que je puisse te rendre un minimum de ce que je te dois.

Je t'aime papa

A la plus douce, la plus belle des mamans

Naima rajah

Je ne trouve pas les mots pour traduire tout ce que je ressens envers une mère exceptionnelle dont j'ai la fierté d'être la fille.

Tu as consacré toute ta vie pour mon bien être et pour faire de moi la femme accomplie que je suis. Merci pour la force de l'amour que tu m'as donnée sans compter. Merci pour ta perpétuelle disponibilité. Merci pour tes conseils, si sage, et la bénédiction que tu m'as donnée tout au long de mon existence.

Que ce travail soit un hommage aux énormes sacrifices que tu t'es imposées afin d'assurer mon bien être, et que Dieu tout puissant, préserve ton sourire et t'assure une bonne santé et une longue vie afin que je puisse te combler à mon tour.

Je t'aime maman

{ روي ارحمها كما ربياني صغيرا }

A ma chère et unique sœur Sara

*Tu sais que l'affection et l'amour fraternel que je te porte sont sans limite.
Je remercie en toi la sœur et l'amie. Merci d'être toujours à mes côtés, par ta
présence, par ton amour, pour donner du goût et du sens à notre vie de famille.
J'implore Dieu qu'il t'apporte bonheur et t'aide à réaliser tes vœux.*

Je te souhaite une vie pleine de joie.

A mon cher époux Abdesselam IDRISSI ACHERKI

*Ce travail a aussi été réalisé grâce à toi, au temps que tu as bien voulu
m'accorder, par amour pour moi et par respect vis-à-vis de mon objectif. Je me
dois de considérer ma réussite comme une œuvre commune, une œuvre de notre
couple. Merci.*

A mon grand-père feu ahmed EL GUEDDARI

Avec tout mon respect et mon amour, qu'Allah vous bénisse

A la famille EL GUEDDARI

A la famille RAJAH

*En particulier, à mes grand-mères, mon grand-père, mes oncles, mes tantes, mes cousins, et mes
cousines, et leurs familles*

A toutes les familles

IDRISSI ACHERKI, BENKIRANE, MALKI, LOQMANI, CHIBANE,

Avec toute mon affection et mon respect

A toutes mes chères amies

En particulier, Meriem ELBAZ, Mahassine ELHARRAS, Asma HAMRI, Nisrine ELBOUMAOUI, Soumia AADRI

Vous êtes pour moi plus que des amies! Je ne saurais trouver une expression témoignant de ma reconnaissance et des sentiments de fraternité que je vous porte. Je vous dédie ce travail en témoignage de notre amitié que j'espère durera toute la vie.

A ma chère et adorable amie Soumia Kaza

Tu étais plus qu'une amie pour moi, je te dédie travail, ce rêve qu'on a partagé depuis notre enfance, je te souhaite une vie de famille pleine de bonheur et de prospérité, ma chère et adorable amie

A Toutes mes amies

Amsae A, Wydad H, Imane et kaoutar H, Mariam M, Amal E, Manar Q, Ghizlane B, Btissam F

Merci pour tous les moments formidables qu'on a partagés

A tous mes collègues de classe, de l'amphithéâtre et des stages hospitaliers

A tous les moments qu'on a passé ensemble, à tous nos souvenirs ! Je vous souhaite à tous longue vie pleine de bonheur et de prospérité. Je vous dédie ce travail en témoignage de ma reconnaissance et de mon respect.

A tous ceux qui me sont chers et que j'ai involontairement omis de citer



REMERCIEMENTS

A NOTRE MAITRE ET RAPPORTEUR DE THESE: Pr ABOUFALAH A.
Professeur de Gynécologie-obstétrique

Service de gynécologie-obstétrique A, hôpital mère-enfant CHU Mohammed VI de Marrakech

Vous nous avez fait un grand honneur en acceptant de nous confier ce travail. Nous sommes très touchés par votre disponibilité et par le réconfort que vous nous avez apporté lors de notre passage au service ainsi que lors de l'élaboration de ce travail. Vos qualités professionnelles et humaines nous servent d'exemple.

Veillez trouver ici, Professeur, l'expression de notre profonde gratitude.

A NOTRE MAITRE ET PRESIDENT DE THESE : Pr SOUMMANI A.

Vous nous avez fait un grand honneur en acceptant aimablement la présidence de notre jury. Vos qualités professionnelles nous ont beaucoup marqués mais encore plus votre gentillesse et votre sympathie.

Veillez accepter, cher maître, dans ce travail nos sincères remerciements et toute la reconnaissance que nous vous témoignons.

A NOTRE MAITRE ET JUGE : Pr. ASMOUKI H

Nous vous remercions de nous avoir honorés par votre présence. Vous avez accepté aimablement de juger cette thèse. Cet honneur nous touche infiniment et nous tenons à vous exprimer notre profonde reconnaissance.

Veillez accepter, cher maître, dans ce travail l'assurance de notre estime et notre profond respect.

A NOTRE MAITRE ET JUGE : Pr. R. BENOMAR BENELKHAÏAT

Nous vous remercions de nous avoir honorés par votre présence. Vous avez accepté aimablement de juger cette thèse. Cet honneur nous touche infiniment et nous tenons à vous exprimer notre profonde reconnaissance.

Veillez accepter, cher maître, dans ce travail l'assurance de notre estime et notre profond respect

A NOTRE MAITRE : Pr. Ass. Y. AIT BENKEDDOUR

Nous vous remercions vivement de l'aide précieuse que vous nous avez apportée pour la conception de ce travail. Vous avez toujours suscité notre admiration pour votre savoir-faire, votre compétence et votre efficacité.

A NOTRE MAITRE : Pr. M. AMINE

Nous vous remercions d'avoir accepté de nous guider dans l'élaboration de ce travail. Vos précieux conseils ainsi que votre gentillesse nous ont grandement apportés. Veuillez accepter l'expression de notre profond respect.

A tous mes enseignants de primaire, secondaire à Marrakech, et ceux de la faculté de médecine de Marrakech et à tous ceux qui ont contribué un jour à ma formation de médecin,

A toute personne qui de près ou de loin a contribué à la réalisation de ce travail

J'espère être à la hauteur de vos espérances en moi.

Liste des acronymes

OMS	: Organisation mondiale de la santé
GEU	: Grossesse extra-utérine
HSG	: Hystérosalpingographie
IMC	: Indice de masse corporelle
HSC	: Hysteroscopie
VPP	: Valeur prédictive positive
VPN	: Valeur prédictive négative
FIV	: Fécondation in vitro
AMP	: Assistance médicale à la procréation
ESHRE	: European society of human reproduction and embryology
PE	: Polype endométriale



Plan

INTRODUCTION.....	01
PATIENTES ET METHODES.....	04
I. Patientes	05
1. Type d'étude	05
2. Population cible	05
II. Méthode d'étude.....	05
1. Collecte de données.....	05
2. Analyse des données.....	06
RESULTATS.....	07
I. Profil épidémiologique	08
1. Age des patientes.....	08
2. Antécédents pathologiques.....	09
3. Infertilité : Type, Durée.....	11
II. Etude clinique	12
1. Signes fonctionnels.....	12
2. Examen clinique.....	13
III. Etude paraclinique	14
1. Echographie pelvienne.....	14
2. Hystérosalpingographie.....	15
3. Hysteroscopie diagnostique.....	15
4. Comparaison entre les résultats de l'échographie, HSG, et HSC.....	17
5. Autres explorations.....	18
IV. Traitement.....	19
1. Hysteroscopie opératoire.....	19
2. Coeliochirurgie.....	19
3. Autres.....	20
V. Evolution /pronostic.....	20
DISCUSSION.....	22

I. Impact des lésions intra-utérines sur la fertilité	23
1. Fibrome utérin	23
2. Polypes endometriaux.....	25
3. Synéchies utérines.....	25
4. Cloisons utérines.....	27
II. Hysteroscopie et bilan initial de l'infertilité.....	28
1. Comparaison entre hystérosalpingographie et hysteroscopie dans le bilan d'infertilité	30
2. Comparaison entre échographie pelvienne et hysteroscopie dans le bilan d'infertilité	31
III. Hysteroscopie avant passage en AMP.....	31
IV. Le rôle de l'hysteroscopie opératoire dans la chirurgie de l'infertilité :	34
1.1 Fibrome utérin.....	34
1.2 Polypes endometriaux.....	35
1.3 Synéchies utérines.....	36
1.4 Cloisons utérines.....	37
CONCLUSION	41
ANNEXES	44
RESUMES	
REFERENCES BIBLIOGRAPHIQUES	



INTRODUCTION

L'infertilité est caractérisée par la difficulté ou l'incapacité d'un couple à concevoir un enfant. Classiquement, elle est définie pour l'Organisation mondiale de la santé (OMS) par l'absence de grossesse chez les couples en âge de procréer au bout d'un an de rapports sexuels réguliers non protégés. La plupart des grossesses (80 %) sont obtenues dans les six premiers cycles de recherche de grossesse. Au-delà, on parle d'hypofertilité chez ces couples qui obtiendront pourtant une grossesse dans les 36 mois pour 55 % d'entre eux. Après deux ans, 5% des couples sont dits infertiles avec un taux de grossesse spontanée proche de zéro. [1]

L'infertilité touche 80 millions de personnes dans le monde, un couple sur dix est confronté à une infertilité primaire ou secondaire. [1]

L'utérus joue un rôle important dans la reproduction, (migration des spermatozoïdes, l'implantation d'embryons, l'alimentation du fœtus). Des anomalies congénitales ou acquises de l'utérus, des lésions utérines, et des maladies systémiques peuvent affecter ces fonctions utérines et exclure une grossesse réussie, justifiant la nécessité d'explorer la cavité utérine dans le bilan d'une infertilité.

Les chances de la réussite d'une grossesse après une assistance médicale la procréation dépend de plusieurs facteurs, Parmi eux la qualité de l'embryon, et de l'environnement utérin. L'évaluation de la cavité utérine est recommandée pour la recherche de fibromes, de polypes, des synéchies utérines, et des anomalies congénitales. Ces pathologies sont généralement considérés d'avoir un impact négatif sur la grossesse.

Les méthodes endoscopiques modernes en gynécologie ont bénéficié d'une faveur sans cesse croissante au cours des dix dernières années. Grâce à la miniaturisation du matériel, l'hystéroscopie est devenue un examen diagnostique simple, rapide, plus désagréable que douloureux, réalisé en ambulatoire, sans anesthésie et apportant des informations précieuses sur le défilé cervico-isthmique, l'endomètre, la cavité utérine et les orifices tubaires, et elle offre une assistance pour l'interprétation des résultats incertains du diagnostic d'autres méthodes, et permet le traitement des anomalies intra-utérines. Il s'agit d'un examen rapide, peu invasif,

Place de l'hystéroscopie dans la prise en charge de l'infertilité

effectué en ambulatoire. Le risque de complications est extrêmement faible, notamment de complications pouvant aggraver l'infertilité (salpingite, pelvipéritonite).

Notre travail rapporte les résultats d'une étude rétrospective sur les résultats de l'hysteroscopie diagnostique et opératoire, réalisée au service de gynécologie-obstétrique A, à l'hôpital mère-enfant du CHU Mohammed VI, de Marrakech.

Le but de ce travail étant d'évaluer la place de l'hysteroscopie dans le diagnostic et la thérapeutique d'une infertilité féminine.



***MATÉRIEL
&
MÉTHODES***

I. Patientes :

1- Type d'étude :

Notre étude est rétrospective : elle porte sur une période de 4 ans allant du 1^{er} Janvier 2007 au 31 Décembre 2010, se basant sur l'étude des dossiers médicaux, au service de gynécologie-obstétrique A, pole mère-enfant, au CHU Mohamed VI de Marrakech.

2- Population cible:

Ce travail consiste à étudier les dossiers des femmes hospitalisées au service de gynécologie obstétrique A, CHU Mohamed VI, pour une infertilité primaire ou secondaire, et qui ont subit une hysteroscopie.

II. Méthode d'étude :

1- Collecte de données :

La collecte de données s'est faite à partir des dossiers archivés au service de Gynécologie obstétrique A au CHU Mohamed VI par le même enquêteur, à travers un questionnaire (voire annexes), contenant les données suivantes :

- Profil épidémiologique des patientes : l'âge moyen, le type d'infertilité, sa durée
- Les antécédents pathologiques médicaux : les pathologies endocriniennes, et les prises médicamenteuses.
- Les antécédents gynéco-obstétricaux : l'âge de menarche, le cycle menstruel et ses troubles, les avortements, accouchements et les GEU, ainsi que les tumeurs gynécologiques.
- Les antécédents de chirurgie pelvienne.

- Les données de l'examen clinique
- Les résultats de l'échographie pelvienne, de l'HSG, et de l'hystérocopie diagnostique.
- Les traitements proposés aux patientes.
- Evolution et pronostic des femmes

1- Analyse des données :

Pour l'étude statistique nous avons fait appel à

- Une analyse descriptive : calcul de pourcentage, de moyennes des écart-types et des extrêmes (min/ max).

- la corrélation des résultats de l'échographie et de l'HSG à ceux de l'HSC permettant de calculer la sensibilité, la spécificité, la valeur prédictive positive et la valeur prédictive négative.

Sensibilité= vrais positifs / vrais positifs+ faux négatifs.

Spécificité= vrais négatifs/ vrais négatifs+ faux positifs.

Valeur prédictive positive= vrais positifs/ vrais positifs+ faux positifs.

Valeur prédictive négative= vrais négatifs/ vrais négatifs+ faux négatifs.



RESULTATS

I. Profil épidémiologique :

1. Nombre de patientes :

Quatre-vingt et une femme souffrant d'infertilité primaire ou secondaire et qui ont subi une hystérocopie ont été retrouvés sur la période de l'étude

2. Age des patientes :

L'âge des patientes variait entre 21 et 43 ans, avec un maximum de fréquence à 40 ans observé chez 13 patientes soit 16%.

L'âge moyen était de 32.8 ± 5.9 ans.

La répartition des patientes par tranche d'âge est rapportée dans la figure n°1.

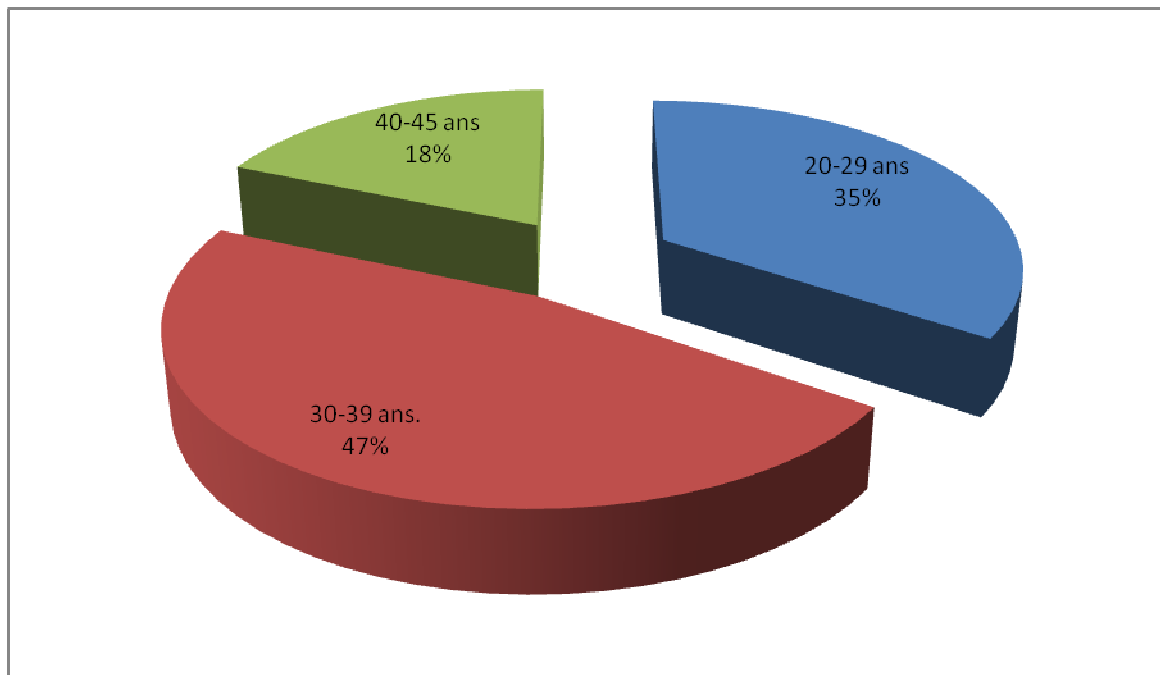


Figure 1 : Répartition des patientes par tranche d'âge.

3. Antécédents pathologiques :

3.1 Antécédents gynéco-obstétricaux :

a. Les Infections génitales :

Un antécédent d'infection génitale a été retrouvé chez 8 patientes soit 9.9%, dont 2 patientes ayant présenté une infection génitale haute, et 6 une infection génitale basse.

b. Tumeurs gynécologiques :

Un antécédent de tumeur gynécologique a été retrouvé chez 5 patientes soit 6.2%, avec 3 cas de kyste ovarien et 2 cas de fibrome utérin.

c. Avortements :

Vingt cinq patientes ont présenté un antécédent d'avortement soit 30.9% .Dont 23 ont subi un curetage instrumental (92%)

Le nombre d'avortements qu'a présenté chaque patiente est rapportée dans la figure n°2

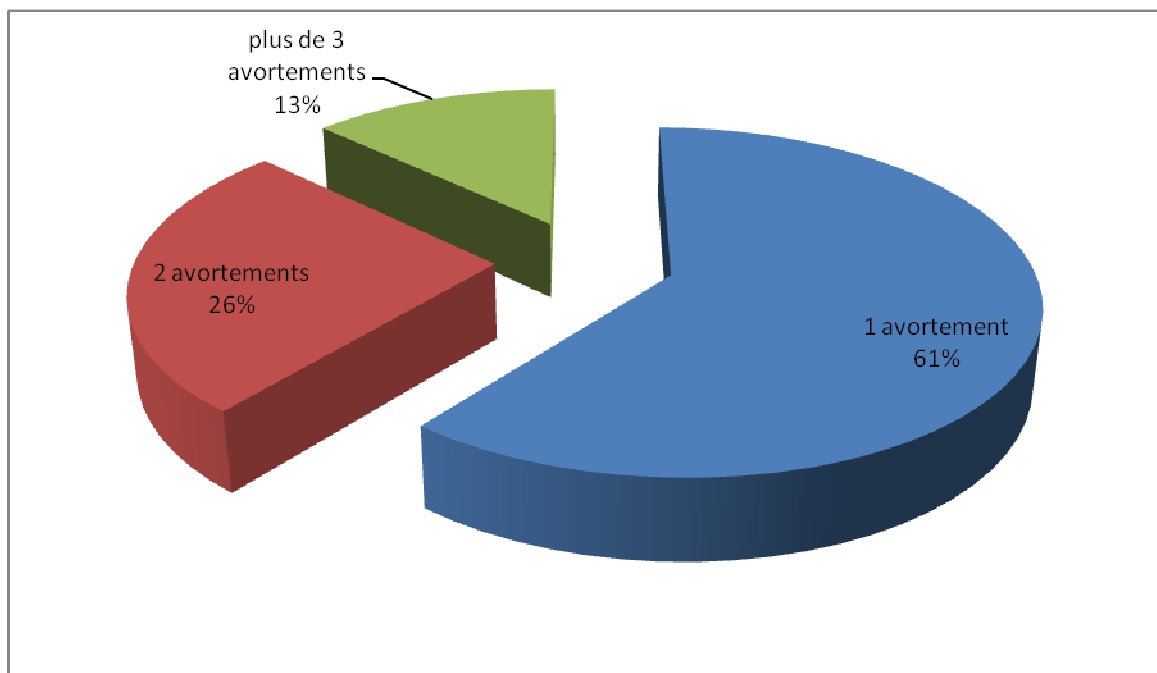


Figure 2 : Répartition de nombre d'avortement par patientes.

d. Grossesse extra-utérine :

Un antécédant de GEU a été retrouvé chez 2 patientes soit 2,5 %.

3.2 Antécédents médicaux :

Les principaux antécédents médicaux retrouvés chez les patientes sont regroupés dans le tableau ci-dessous (tableau n° I).

Tableau I : Les antécédents médicaux retrouvés chez les patientes

Antécédents médicaux	n	%
Tuberculose génitale	3	3.7
Hypothyroïdie	1	1.2
Anémie par carence martiale	1	1.2

3.3 Antécédents chirurgicaux :

Les principaux antécédents chirurgicaux retrouvés chez les patientes sont regroupés dans le tableau ci-dessous (tableau n° II).

Tableau II : Les antécédents chirurgicaux retrouvés chez les patientes

Antécédents chirurgicaux	n	%
Kystectomie	2	2.4
myomectomie	2	2.4
Césarienne	1	1.2
salpingectomie	1	1.2

3.4 Autres antécédents :

Aucun antécédent toxique n'a été retrouvé chez les patientes.

Aucun antécédent familial de pathologie gynécologique ou d'infertilité n'a été retrouvé.

3. Infertilité :

3.1 Le type d'infertilité :

Une infertilité primaire a été retrouvée chez 38 patientes soit 47.5%.

Une infertilité secondaire a été retrouvée chez 43 patientes soit 52,5%, parmi elles 23 ont pu mener, au moins, une grossesse à terme.

Ces résultats sont rapportés dans les figures n°3 et n°4

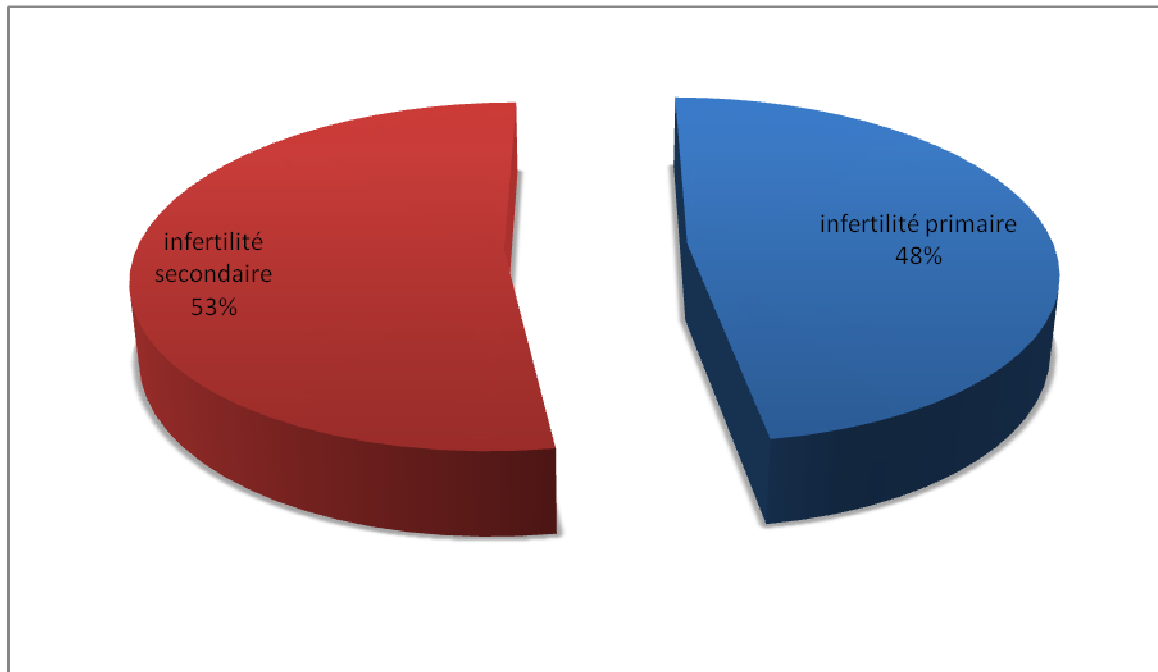


Figure 3 : Répartition de type d'infertilité retrouvée chez les patientes

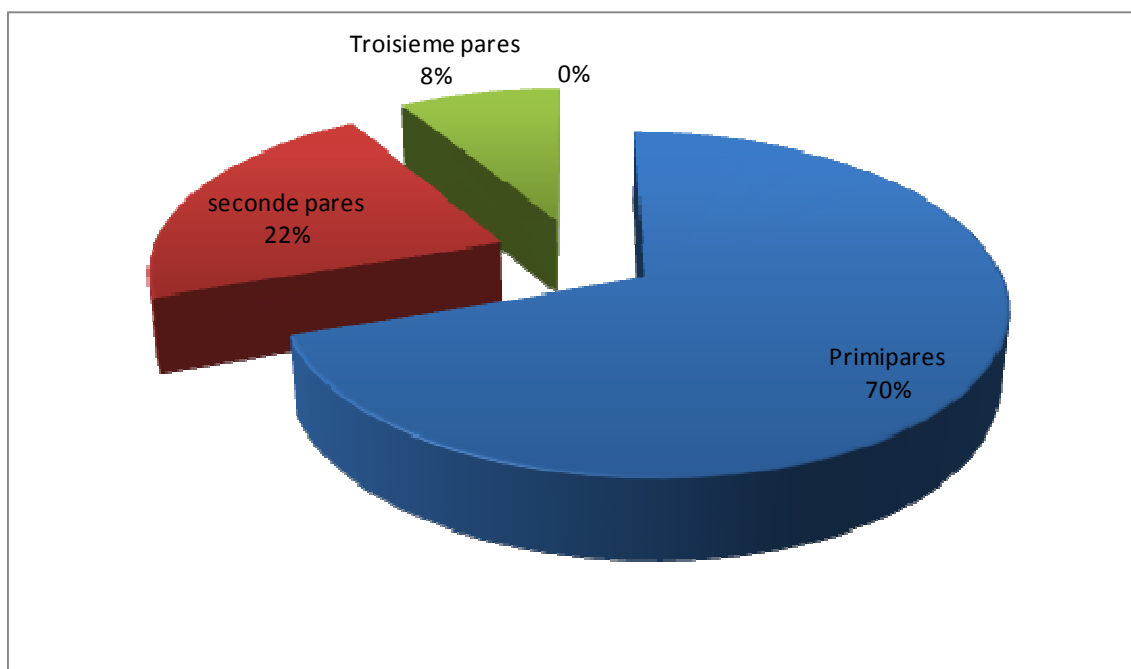


Figure 4 : Répartition de la parité chez les patientes souffrantes d'infertilité secondaire

3.2 Durée de l'infertilité :

La durée moyenne d'infertilité a été de 5.1 ± 3.9 ans, avec un maximum entre 16 ans et 20 ans, et un minimum de durée de 18 mois.

II. ETUDE CLINIQUE :

1. Signes fonctionnels :

Les troubles du cycle menstruel étaient les signes fonctionnels les plus fréquents, suivis par des douleurs pelviennes chroniques qui ont été notées chez 5 patientes soit 6.1%

Le tableau ci-dessous les regroupe les troubles du cycle menstruel retrouvés chez les patientes (tableau n° III)

**Tableau III : Les troubles du cycle menstruel retrouvés
chez les patientes souffrant d'une infertilité primaire ou secondaire**

Troubles du cycle menstruel	n	%
Dysménorrhée	11	13.6
Métrorragie	11	13.6
Aménorrhée	7	8.6
Ménorragie	7	8.6
Dyspareunie	4	4.9

2. Examen clinique :

2.1 Examen général :

- Le calcul de l'IMC a été réalisé chez seulement 9 femmes, à cause du manque des données sur la taille et le poids, ce qui n'a pas permis une bonne étude de l'obésité chez les patientes.
- Aucune patiente n'a présenté un signe d'hyper-androgénie.

2.2 Examen gynécologique :

L'examen au speculum s'est révélé sans anomalies chez 71 patientes soit 87.7%.

Le toucher vaginal a montré une augmentation de la taille utérine chez 4 patientes, une mobilité utérine douloureuse chez 3 patientes et une masse latéro-utérine palpable chez une seule patiente.

Le tableau ci-dessous regroupe les anomalies retrouvées à l'examen gynécologique (tableau n° IV)

Tableau IV : Les anomalies retrouvées à l'examen gynécologique des patientes souffrant d'infertilité primaire ou secondaire

Anomalies retrouvées à l'examen au speculum	n	%
Col inflammatoire	4	4,9
Exo cervicite	2	2,5
Cloison vaginale	1	1,2
Ectropion cervical	1	1,2
Exocol légèrement ouvert	1	1,2
Polype	1	1,2
Lésion pédiculée	1	1,2

III. Etude paraclinique :

1. Echographie pelvienne et endovaginale :

Une échographie pelvienne a été réalisée chez 44 patientes soit 54.3%, n'ayant révélé aucune anomalie chez 25 patientes soit 56.8%

Le tableau suivant regroupe les principaux résultats échographiques (tableau n° V).

Tableau V : Les résultats de pathologies intra-utérines retrouvés à l'échographie des patientes souffrant d'infertilité

Anomalies	n	%
Fibrome	13	29.5%
Polype	4	9.1%
Cloison	3	6.8%
Hypertrophie de l'endomètre	1	5.2%

2. Hystérosalpingographie :

Une HSG a été réalisée chez 49 patientes soit 60.5%, dont 27 n'ayant révélé aucune pathologie utérine soit 55.1%.

Le tableau suivant regroupe les principales anomalies utérines retrouvées à l'HSG (tableau n°VI).

Tableau VI : Les anomalies intra-utérines retrouvées à l'HSG chez les patientes souffrant d'infertilité

Anomalies	n	%
Fibrome Polype	11	22.4
Polype Fibrome	7	14.2
Synéchies	6	12.2
Endométriose	3	6.12
Hypertrophie de l'endomètre	2	4.08
Hypoplasie utérine	2	4.08

3. Hystérocopie diagnostique :

Une HSC diagnostique a été retrouvée chez toute les patientes, une anomalie a été retrouvée dans 65 cas soit 80,2%.

Les principales anomalies utérines retrouvées à l'HSC sont rapportées dans la figure n°5

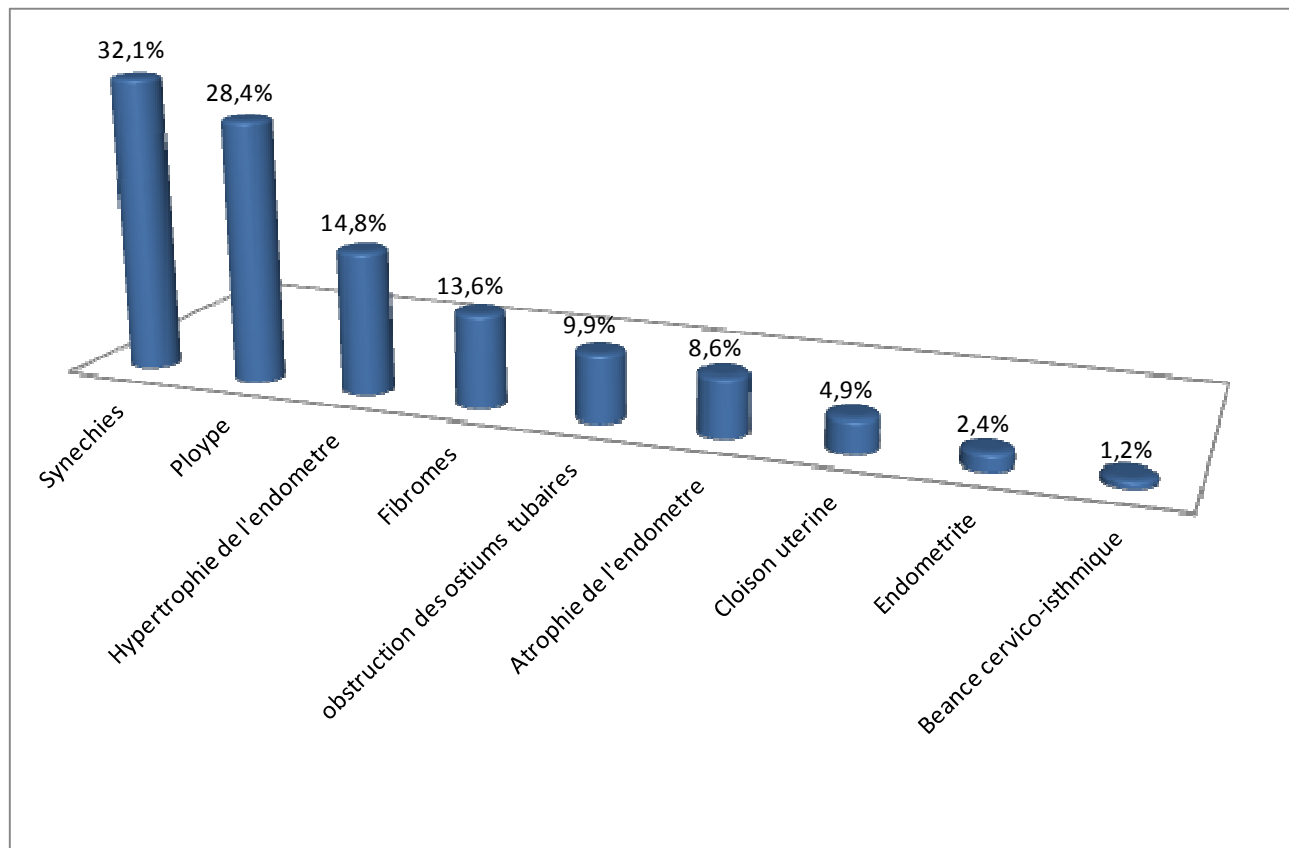


Figure 5 : Répartition des principales anomalies utérines diagnostiquées par l'HSC

Chez les femmes souffrant d'infertilité secondaire, les synéchies étaient la pathologie prédominante (61,5% des synéchies retrouvées) viennent par la suite les polypes et le hypertrophies de l'endomètre, alors que chez celles souffrant d'infertilité primaire, les polypes étaient la pathologie prédominante (73,9%), suivis par les synéchies et les hypertrophies de l'endomètre.

Le tableau suivant regroupe les anomalies prédominantes en cas d'infertilité primaire et secondaire (tableau n° VII)

Tableau VII : Les anomalies intra-utérines retrouvées à l'HSC en cas d'infertilité primaire et secondaire

Anomalies intra-utérines	Infertilité primaire	Infertilité secondaire
	n	n
Polype	17	10
Synéchies	11	16
Hypertrophie de l'endomètre	6	6
Atrophie de l'endomètre	1	4
Cloison utérine	0	4
Béance cervico-isthmique	0	1
Endométrite	0	2

4. Comparaison entre les résultats de pathologies intra-utérines de l'échographie, HSG, et HSC

Parmi les 81 femmes qui ont subi une HSC, 22 ayant subi précédemment une échographie et une HSG.

Plus que la moitié de ces femmes qui avaient une échographie normales (59%), l'HSC a révélé une anomalie intra-utérine.

La sensibilité de l'échographie est de 27.8%, et la spécificité de 100%.

La valeur prédictive positive(VPP) de 100%, et la valeur prédictive négative(VPN) de 23.5%.

Cette discordance concernait surtout les synéchies (parmi 11 synéchies retrouvée à l'HSC, aucune n'a été retrouvée à l'échographie).

Quarante pour cent des anomalies retrouvées à l'HSC étaient méconnues à l'HSG.

Place de l'hystéroscopie dans la prise en charge de l'infertilité

La sensibilité de l'HSG est de 50%, la spécificité de 66.7%.

La VPN est de 30.8%, et la VPP de 81.8%.

Dans les 4 cas, où l'échographie et l'HSG étaient normales, l'HSC s'est révélée sans anomalies, donnant une sensibilité combinée de l'échographie et l'HSG à 100%

Le tableau suivant regroupe les résultats de la corrélation de l'échographie, et l'HSG, avec l'HSC (tableau VIII).

Tableau VIII : Résultats de corrélation de l'échographie et l'HSG avec l'HSC

Résultats de corrélation	Pathologies intra-utérines	
	Echographie	HSG
Sensibilité	27.8%	50 %
Spécificité	100%	66.7%
VPP	100%	81.8%
VPN	23.5%	30.8%

5. Autres explorations :

5.1 Bilan hormonal :

Un bilan hormonal a été réalisé chez 9 patientes, s'est révélé normal.

5.2 Etude du spermogramme :

Trente-six patientes, dont le conjoint avait effectué une étude du spermogramme, ayant révélé 3 cas d'asthenozoospermie, 4 cas d'asthenospermie, et 2 cas d'oligospermie.

V. Traitement :

1. Hystérocopie opératoire :

Sur les 65 cas d'anomalies retrouvées à l'hystérocopie diagnostique, 53 ont nécessité le recours à l'hystérocopie opératoire, soit 81.5 %.

Le tableau ci-dessous regroupe les différents gestes réalisés à l'HSC opératoire (tableau n° IX).

**Tableau IX : Les gestes réalisés à l'HSC opératoire
chez les patientes souffrant d'infertilité**

Les gestes réalisés en HSC opératoire	n	%
Libération de synéchies	25	47,1%
Polypectomie	19	35,8%
Myomectomie	4	7,5%
Septoplastie	4	7,5%
Electrocoagulation	1	1,8%

2. Coelochirurgie :

48 patientes ont subi une coelochirurgie en complément de prise en charge soit 59,2% du total des patientes.

Le tableau ci-dessous regroupe les principaux gestes réalisés par coelochirurgie (tableau n° X)

**Tableau X : Les gestes réalisés sous coeliochirurgie
chez les patientes souffrant d'infertilité**

Gestes effectués sous coeliochirurgie	n	%
Adhesiolyse	22	45.8%
Plastie tubaire	10	20.8%
Myomectomie	7	14.5%
Kystectomie	6	12,5%
Drilling (ovaires polykystiques)	3	6,25%

3. Autres :

Certains fibromes ont nécessité une myomectomie par laparotomie.

Outre ces traitements chirurgicaux, des traitements médicaux comme des cures d'antibiothérapie pour infection génitale haute, ou tuberculose génitale, ont été instaurés, des FIV, cures d'insémination artificielle ou de stimulation ovarienne ont été proposés aussi .

IV. Evolution / Pronostic

Le suivi des femmes a retrouvé, avec un recul de 18 mois, 10 grossesses évolutives, 5 après FIV, et 4 grossesses spontanées, une compliquée d'un avortement tardif. Le taux de grossesse chez les 41 femmes suivies était de 24.3%. Chez la moitié de ces grossesses, les femmes avaient une HSC normale, tandis que les 5 autres grossesses ont été obtenues après 3 cures de synéchies cervico-isthmiques, et 2 polypectomies.

Quarante femmes ont été perdues de vue (aucun moyen de contact), 20 femmes ont arrêté leur suivi, et 11 femmes sont toujours sous traitement.

Le tableau suivant regroupe le profil des patientes qui ont obtenu une grossesse.

Tableau XI : Profil des patientes qui ont obtenu une grossesse après bilan d'infertilité

Patientes	Age (ans)	Type d'infertilité	Cause d'infertilité	Résultats de l'HSC	Interventions	Grossesse obtenue	Evolution
1	40	secondaire	synéchies	synéchies	Libération de synéchies	spontanée	Avortement tardif
2	26	primaire	inexpliquée	normale	Rien	Spontanée	Grossesse en cours
3	29	secondaire	Synéchies Salpingite chronique	synéchies	Libération de synéchies	FIV	Grossesse en cours
4	38	secondaire	synéchies	synéchies	Libération de synéchies	Spontanée	Grossesse à terme
5	38	secondaire	Obstruction tubaire bilatérale	polype	Polypectomie Plastie tubaire	FIV	Grossesse en cours
6	36	secondaire	Obstruction tubaire bilatérale	normale	Plastie tubaire	FIV	Grossesse en cours
7	29	primaire	inexpliquée	normale	Rien	Spontanée	Grossesse en cours
8	40	secondaire	Adhérences	polype	Adhesiolyse	FIV	Grossesse à terme
9	32	secondaire	Hydrosalpinx bilatéral	normale	Plastie tubaire	FIV	Grossesse en cours
10	24	primaire	Ovaire polykystique	normale	Drilling	spontanée	Grossesse en cours



DISCUSSION

Les infertilités d'origine exclusivement utérine représentent 2 à 3 % des infertilités, cependant, les lésions intra-utérines sont beaucoup plus fréquentes chez les femmes infertiles (40-50 %) [3]. Ces lésions peuvent interférer avec la fertilité spontanée ou retentir sur les résultats de AMP. Leur diagnostic et leur traitement sont l'un des objectifs principaux du bilan d'infertilité.

L'hystérocopie est un excellent outil pour l'évaluation de la cavité utérine chez les patientes infertiles. Elle permet la visualisation de la cavité utérine ainsi que le défilé cervico-isthmique sous vision directe. Les innovations dans les procédures endoscopiques durant ces dernières décennies a rendu l'hystérocopie plus accessible aux chirurgiens gynécologiques.

Notre série a révélé un taux important d'anomalies en hystérocopie (80.2%). Ces anomalies sont retrouvées à des taux inférieurs selon les études publiées s'intéressant à l'hystérocopie en cas d'infertilité [4]

I. Impact des lésions intra-utérines sur la fertilité :

1. Fibrome utérin:

Les fibromes utérins sont les tumeurs pelviennes les plus fréquemment rencontrées chez la femme. L'existence et la sévérité de leurs conséquences dépendent de leur position, leur taille et de leur nombre. L'influence des myomes utérins sur la reproduction a été démontrée dans plusieurs domaines. Ainsi les myomes, essentiellement leur localisation sous-muqueuse, ont été impliqués dans l'augmentation du risque d'avortements spontanés, d'accouchements prématurés, d'anomalies de la présentation durant le travail, d'hémorragies et de sepsis du post-partum. Cependant les effets de leur existence sur la fertilité restent sujets à controverses.

Le rôle des myomes utérins comme facteur causal d'infertilité semble logique. Ainsi les mécanismes physiopathologiques retrouvés dans la littérature permettant d'expliquer l'infertilité

en cas de myome sont : une obstruction des ostiae tubaires, une distorsion importante de la cavité utérine obligeant un trajet plus long aux spermatozoïdes, une modification de la vascularisation endométriale ou une érosion endométriale. Au sein d'une population de patientes infertiles, les myomes utérins comme seule cause d'infertilité ne sont retrouvés que chez 1 à 2 % des patientes [5]. A l'heure actuelle, il reste encore à vérifier si les petits myomes qui déforment peu la cavité utérine réduisent la fertilité. Dieterich et ses collègues [6] ont rapporté que les petits myomes, qui ne modifient pas la morphologie de la cavité utérine, ne semblent pas affecter les résultats de conception, même chez les femmes âgées. Cependant, il est probable que comme un myome sous-muqueux s'agrandit ou encore envahit les couches de l'utérus, il exercera un effet néfaste sur la fertilité et seront plus difficiles à enlever [7]. D'autres études rétrospectives et de contrôle de cas ont démontré que les myomes sous-muqueux et intra-muraux qui dépassent dans la cavité de l'endomètre sont associés à la diminution de taux de grossesse et d'implantation chez les patients qui tentent de concevoir spontanément ou qui subissent une FIV [2,8-9]. Néanmoins, une réponse définitive à cette question ne peut être donnée qu'après la réalisation d'études prospectives randomisées appropriées.



Figure 6 : fibrome sous-muqueux

2. Polypes endométriaux

Surcroissances localisée de l'endomètre, les polypes endométriaux, sont communément identifiés lors de l'enquête des saignements utérins anormaux et de l'infertilité. La présence d'un polype endométriale n'est pas un important risque pour la santé: ainsi, il est parfois négligé dans la routine l'examen de la patiente. Toutefois, les polypes de l'endomètre ne peuvent être négligés dans un examen d'infertilité. Peu de choses sont connues sur l'association entre les polypes de l'endomètre et la fertilité. Le mécanisme par lequel les polypes peuvent nuire à la fertilité est également mal compris, mais peut être liée à une interférence mécanique avec le transport du sperme (figure 7), l'implantation de l'embryon, ou par une production accrue de facteurs inhibiteurs tels que la glycodeline qui peut inhiber la fonction des cellules tueuses naturelles [3-10-11].

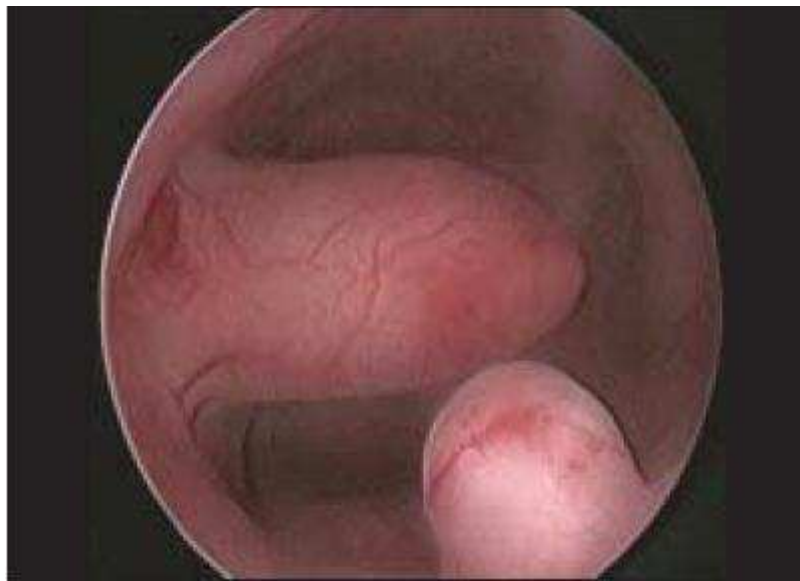


Figure 7 : Polype endométriale

3. Synéchies utérines

En 1894, Heinrich décrit pour la première fois les adhérences intra-utérines causant l'aménorrhée après curetage pour l'hémorragie du post-partum. Joseph Asherman [12] avait détaillé ces adhésions en 1948 dans un rapport de 29 femmes présentant une aménorrhée à

cause de la sténose de l'orifice interne du col. Peu après, il décrit l'effacement de la cavité utérine secondaire à un traumatisme du corps utérin et le terme de syndrome de l'Asherman a été attribué [13]. Les synéchies utérines ou syndrome d'Asherman ou adhérences intra-utérines, sont constituées par une coalescence plus ou moins étendue et organisée des parois de l'utérus [14–15]. Depuis plusieurs années tous les auteurs sont d'accord pour englober dans le terme « synéchie » toutes les adhérences intra-utérines, quelles que soient leurs localisations depuis l'orifice externe du col. Leur sévérité et leur pronostic dépendent du siège, de l'étendue, de l'ancienneté et de l'étiologie des lésions. Les synéchies utérines sont le plus souvent d'origine post-traumatique. Plusieurs facteurs favorisent leur survenue comme la grossesse, les malformations utérines, l'infection, en particulier la tuberculose [16–17], qu'on avait retrouvé chez 3 patientes souffrant, cliniquement, d'aménorrhée secondaire avec une infertilité primaire, et chez qui l'HSC avait révélé des synéchies totales (figure 8). Outre les troubles des règles, les synéchies sont source d'infertilité surtout secondaire et de fausses couches spontanées itératives.

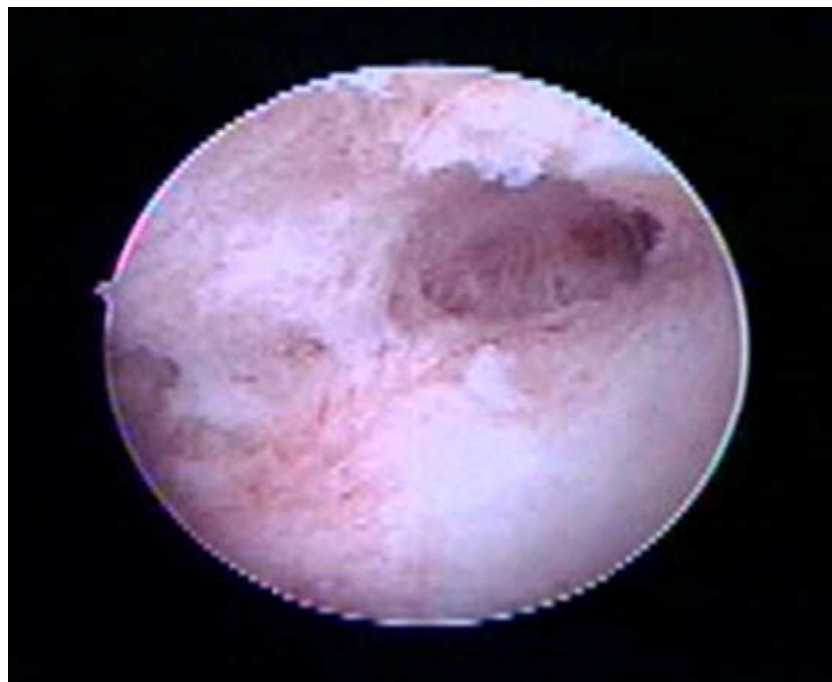
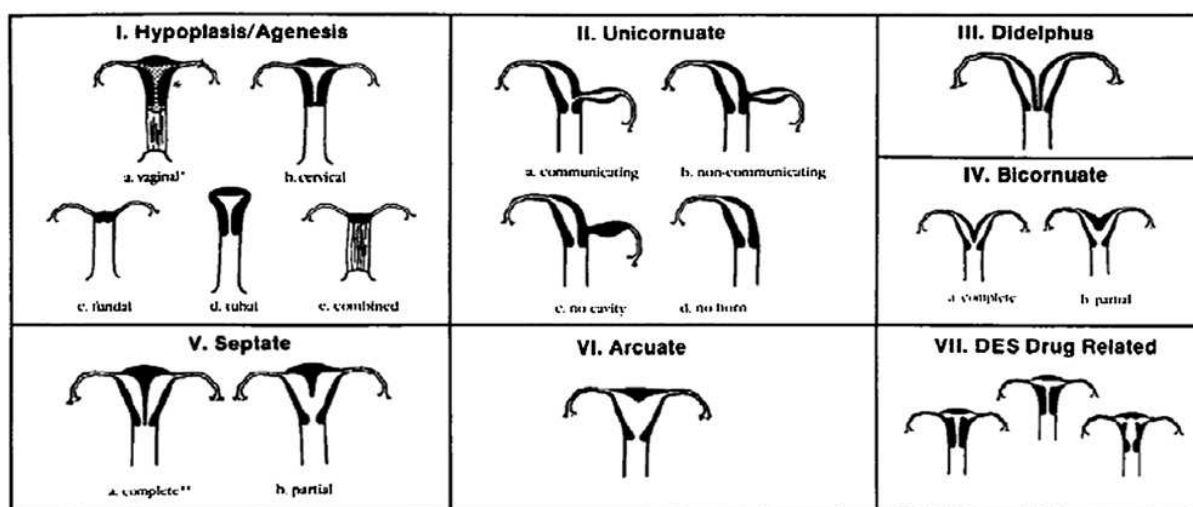


Figure 8 : Synéchies solides étendues avec agglutination des parois utérines et obstruction des ostiums tubaires.

Les résultats de la reproduction des femmes souffrant de synéchies sont généralement pauvres. Schenker et Margalioth [18-2] ont rapporté des grossesses dans 45% des 292 femmes avec porteuses de synéchies qui n'ont pas reçu de traitement avant d'essayer de concevoir. Parmi ces grossesses, 40% se sont terminées par un avortement spontané et 23% d'entre elles par des accouchements prématurés.

4. Cloisons utérines :

La cloison utérine est la plus commune des anomalies structurelles de l'utérus [18], elle résulte d'une défaillance de la fusion des deux canaux de Müller. Ce défaut de fusion complète engendre la formation d'un septum ou cloison fibromusculaire qui peut être partielle ou complète, divisant la cavité utérine et du canal cervical en deux parties.



* Uterus may be normal or take a variety of abnormal forms.
 ** May have two distinct cervixes

Figure 9: Classification des anomalies mulleriennes de l'American Fertility Society.

Parmi les anomalies de Müller, l'utérus cloisonné est associée avec la plus grande incidence d'insuffisance de reproduction. En outre, l'utérus cloisonné est associée à l'infertilité ainsi qu'aux avortements du premier et deuxième trimestre [19-20]. La

responsabilité des cloisons utérines dans l'infertilité est non démontrée. Leur incidence chez les patientes infertiles est variable entre 16 et 24 % selon les auteurs [21–22–23]. Cependant, chez les patientes connues infertiles, la présence d'une cloison utérine semble réduire les chances de grossesse et de naissance vivante.

Dans une revue par Homère [21], 79% des grossesses chez des femmes porteuses d'utérus cloisonné se sont terminées par une fausse couche. On pense que de tels résultats sont dus au mauvais approvisionnement sanguin du septum le rendant inhospitalier pour l'implantation de l'embryon [24]. D'un autre côté, La majorité des études de PMA montrent des taux de naissances vivantes plus bas en cas de présence de cloisons utérines non opérées [25,3], à cause de taux d'avortements et d'accouchements prématurés plus élevés mais ne montrent pas une baisse des taux d'implantation. Dans un essai récent, Mollo et al [25] ont Comparé le taux de fécondité entre un groupe de patientes ayant une infertilité inexplicquée associée à une cloison utérine traitée par résection hysteroscopique à un groupe avec infertilité inexplicquée sans cloison utérine. Le taux de fécondité spontanée dans l'année suivant la cure de cloison a été significativement plus élevée dans le groupe avec cloison. Les auteurs concluent donc, que la cure chirurgicale doit être proposée chez les patientes ayant des cloisons utérines associées à une infertilité inexplicquée.

II. Hystérocopie et bilan initial de l'infertilité:

Les principales causes d'anomalies utérines chez les femmes infertiles sont des malformations utérines, fibromes, adénomyose, les polypes, synéchies, endométrite, hyperplasie de l'endomètre, la sténose du canal cervical, et cervicite [26]. L'incidence des modifications de l'endomètre chez les femmes infertiles sont signalé dans les plages de la littérature entre 7,6% et 40% [27]. Le plus simple examen pour évaluer les anomalies canaliculaire est l'échographie transvaginale, qui est d'une importance clinique élevée, avec un faible coût et est facile à réaliser. L' hystérocopie diagnostique est actuellement considéré comme le gold standard pour

l'évaluation de la cavité utérine. Shusham et Rojansky [28] ont suggéré que l'hystéroscopie diagnostique devrait être incluse en tant que première ligne méthode d'investigation de l'infertilité conjugale. En général, l'utilisation de l'hystéroscopie a été recommandée seulement lorsqu'une anomalie utérine est considérée comme la cause de l'infertilité [29].

L'hystéroscopie diagnostique est un examen qui permet d'évaluer le défilé cervico-isthmique, l'endomètre, la cavité utérine et les orifices tubaires. Il s'agit d'un examen rapide, peu invasif, effectué en ambulatoire. Le risque de complications est extrêmement faible, notamment de complications pouvant aggraver l'infertilité, contrairement à des examens comme l'hystérogrophie (salpingites, pelvipéritonite). Toutefois, l'Organisation mondiale de la Santé recommande l'HSG pour l'étude de la cavité utérine dans le bilan d'infertilité standard [30,31], et la plupart des cliniciens continuent à compter sur HSG dans leur test de routine pour évaluer la cavité utérine. Les recommandations de la majorité des sociétés savantes n'incluent pas l'hystéroscopie dans le bilan initial de l'infertilité. Le Royal College of Obstetriciens and Gynecologistes met en garde contre l'utilisation en routine de l'hystéroscopie à cause de l'absence de preuve sur l'apport du traitement des anomalies utérines pour l'augmentation des chances de conception [32]. Cependant, Des études antérieures ont rapporté que l'hystéroscopie révèle des anomalies intra-utérine non détectées dans 20-50% des patients, en soulignant les anomalies du col utérin et hormono-dépendantes comme les myomes sous muqueux, polypes et l'hyperplasie [33], dans notre étude, l'hystéroscopie a été pathologique dans plus de 80% des cas montrant les anomalies les plus fréquemment rencontrées (synéchies, polypes, anomalie de l'endomètre malformation utérine la plus fréquente qui est la cloison utérine) avec une prédominance des synéchies utérines, qui sont souvent secondaires à des complications infectieuses d'événements obstétricaux, en cas d'infertilité secondaire (61.5% des synéchies retrouvées), alors qu'en cas d'infertilité primaire, les polypes étaient la pathologie prédominante (73.9%), suivis par les synéchies et les hypertrophies de l'endomètre ainsi que les cloisons utérines. En effet, il n'existe aucune étude prospective comparative prouvant que l'utilisation systématique de l'hystéroscopie augmente les chances de grossesse.

1. Comparaison entre L'hystérosalpingographie et l'hystérocopie dans le bilan de l'infertilité :

L'HSG est un examen indispensable dans le bilan d'une infertilité car il permet une visualisation du défilé génital allant du canal cervical au pavillon tubaire avec une excellente évaluation de la perméabilité tubaire. En revanche, en ce qui concerne la cavité utérine, cet examen est moins performant que l'HSC pour le diagnostic de lésions intra-utérines. De nombreuses études comparatives ont montré l'existence de faux positifs et de faux négatifs de l'hystérocopie lorsqu'on effectue une HSC systématique [34-35]. Cependant, bien qu'elle reste l'examen de référence dans le dépistage des lésions tubaires obstructives, la valeur de l'HSG dans le diagnostic des lésions intra-cavitaires reste limitée. Dix à 35 % des patientes avec HSG normale ont des lésions intra-utérines révélées en hystérocopie [36,37]. Plusieurs études ont démontré que s'il est nécessaire d'explorer la cavité utérine lors du bilan d'infertilité, l'hystérocopie reste plus valable que l'HSG [38-40]. Kessler et Lancet [39] rapportent que deux tiers des lésions retrouvées en hystérocopie sont méconnues par l'HSG. Il a été aussi observé que 54,3 % des synéchies utérines révélées par l'HSG ne sont pas retrouvées en hystérocopie. Dans la même étude comparant l'hystérocopie et l'HSG dans le bilan d'infertilité, les auteurs retrouvent un taux de faux-négatifs de 35,4 % à l'HSG avec un taux de faux-positifs de 15,6 %. La sensibilité de l'HSG a été évaluée à 80,3 % et sa spécificité à 70,1 %. D'autres auteurs ont enregistré des résultats similaires [31]. Dans notre étude, la sensibilité et la spécificité de l'HSG étaient respectivement 60% et 70% sur une série de 22 femmes. Il semble donc que l'HSG donne une fausse assurance sur l'intégrité de la cavité utérine dans plus du tiers des cas où elle est jugée normale.

2. Comparaison entre L'échographie pelvienne et l'hysteroscopie dans le bilan de l'infertilité :

L'échographie pelvienne permet une évaluation de l'ensemble des organes pelviens et plus particulièrement du myomètre et de la cavité utérine. Cet examen semble très performant dans l'évaluation de la cavité utérine lorsqu'il est utilisé chez des patientes présentant un problème de fertilité, En effet, la sensibilité, la spécificité, les valeurs prédictives positive et négative sont respectivement comprises entre 84 et 100 %, 96 et 98 %, 75 et 98 %, 89 et 100 %^{6,7,8,9} pour le diagnostic de lésions intra-utérines (polypes, fibromes sous-muqueux, synéchies) et les pathologies endométriales (hyperplasie endométriale, endométrites).la plus grande variation concerne le diagnostic de synéchie, en fait Il s'agit de résultats obtenus sur des études monocentriques incluant un nombre limité de patientes et d'opérateurs. Ces résultats n'ont jamais été confirmés sur des grandes séries multicentriques. [30,32,33]. Dans notre étude, la sensibilité et la spécificité de cet examen étaient respectivement de 27.8%, et 100%. La VPP de 100%, et la VPN de 23.5%. Cette discordance concernait aussi les synéchies (parmi 11 synéchies retrouvée à l'HSC, aucune n'a été retrouvée à l'échographie). Cette variation importante met en évidence le caractère opérateur dépendant de cet examen.

III. Hystérocopie avant passage en AMP

La médecine de la reproduction qui s'occupe essentiellement des problèmes d'infertilité du couple constitue actuellement une discipline à part entière. La demande de prise en charge dans ce domaine a connu une véritable escalade depuis 1981 et ne cesse d'augmenter [41]. L'avènement de techniques d'AMP constitue un vrai tournant dans le développement de ce champ de la médecine et les avancées réalisées dans les 30 dernières années sont immenses et offrent aux couples des chances conséquentes d'obtenir leur grossesse désirée. Cependant, malgré tout ce progrès, une grande proportion des embryons transférés dans la cavité utérine

n'aboutit pas à des grossesses cliniques. En effet, l'échec d'implantation constitue actuellement le problème central du développement des techniques d'AMP en vue de l'amélioration des taux de grossesse. L'implantation de l'œuf est un phénomène complexe et la majorité de ses mécanismes et de ses étapes restent inconnus, les facteurs intervenant dans l'implantation sont la qualité embryonnaire, la réceptivité de l'endomètre, et l'intégrité de la cavité utérine. Ce dernier facteur semble être le seul élément pouvant être évalué et corrigé à large échelle [42,43]. Il semble donc nécessaire dans la prise en charge de l'infertilité d'évaluer l'intégrité de la cavité utérine.

L'hystérocopie est considérée le gold-standard dans l'exploration de la cavité utérine, mais l'OMS recommande l'HSG seule pour la gestion des femmes infertiles [44]. L'explication de cet écart est que HSG fournit des informations sur la perméabilité des trompes, L'hystérocopie est seulement recommandée par l'OMS quand les examens cliniques ou complémentaires (échographie, HSG) suggèrent une anomalie intra-utérine ou échec de FIV [44,45]. Néanmoins, de nombreux spécialistes estiment que l'hystérocopie est un outil plus précis en raison des faux-positifs et de faux négatifs rencontrés avec l'HSG [46,47]. Cela explique pourquoi de nombreux spécialistes utilisent l'hystérocopie comme un examen de routine de première ligne pour les patients infertiles.

Malgré les progrès réalisés dans le domaine de techniques de reproduction artificielle au cours des 20 dernières années, les taux d'implantation par embryon transféré restent faibles, à environ 15 à 20% les deux principaux facteurs en cause pour ce problème sont la qualité de l'embryon et la réceptivité de l'utérus. Bien qu'il soit possible d'évaluer la qualité de l'embryon au microscope, la réceptivité utérine ne peut être pleinement évaluée [42].

Certains facteurs utérins qui peuvent être mesurés par l'échographie transvaginale sont l'épaisseur de l'endomètre, le motif et le flux sanguin dans les artères utérines et subendometrial, les anomalies structurelles de la cavité de l'endomètre utérin peuvent affecter négativement les résultats de reproduction, en interférant avec l'implantation et provoquant un avortement spontané. Ces anomalies peuvent avoir un effet négatif sur la

grossesse chez ces femmes. L'incidence des anomalies utérines chez les patientes subissant l'HSC a été reposté se situer entre 19 et 50% [48], la place de l'HSC de routine dans la gestion des femmes infertiles sans autres pathologies diagnostiquées ou chez qui, une anomalie intra-utérine est suspectée, est encore un sujet de débat. Un problème s'oppose toujours à l'HSC, est qu'il y a encore un débat permanent sur la signification réelle de la pathologie intra-utérine observée sur la fertilité. Actuellement la société européenne de reproduction humaine et d'embryologie (ESHRE) [49] indique que l'HSC est inutile à moins que ce soit pour la confirmation et le traitement de la pathologie utérine douteuse, néanmoins, dans une étude réalisée par Shocker et al [50], il a été suggéré le 26% des patients avec une HSG normale, avaient des résultats hysteroscopique anormaux. Il est fort probable que ces anomalies soient responsables des échecs de transferts car leur taux est très élevé chez des patientes qui ont eu au moins deux échecs de transferts [51,52]. Lorsqu'on traite ces lésions avant tout transfert, les résultats obtenus sur la fertilité sont identiques à ceux obtenus chez des patientes avec hystérocopie normale. Dans notre étude, parmi les 5 grossesses obtenues après AMP, 3 femmes avaient une HSC normale. Enfin, dans une étude observationnelle chez des patientes qui avaient une hystérocopie normale et qui avaient une hystérocopie diagnostique avant FIV, le taux de grossesses était plus élevé dans le groupe hystérocopie normale [53].

La pratique d'une hystérocopie permet de mettre en évidence les anomalies du défilé cervico-isthmique (sténose, polype endocervical, direction anormale ou canal en baïonnette). La mise en évidence de telles anomalies est importante, elle permet d'expliquer les échecs de transfert, elle renseigne la personne qui effectuera le transfert sur l'aspect et le trajet du canal. Ainsi, l'hystérocopie est un examen rapide, non invasif et peu onéreux alors qu'une tentative de FIV est une procédure lourde, invasive et onéreuse, sans oublier l'impact économique et psychologique que représente un échec d'implantation après transfert embryonnaire, tout cela semble justifier l'élimination de toute cause de ces échecs [30].

IV. Le role de l'hystérocopie opératoire dans la chirurgie de l'infertilité :

L'hystérocopie opératoire est une technique de chirurgie mini-invasive permettant de traiter efficacement la majorité des lésions intra-utérines avec un faible taux de complications opératoires et un retentissement obstétrical mineur. Ces avantages de l'hystérocopie lui donnent une place privilégiée dans l'arsenal de la chirurgie de l'infertilité. Dans notre étude, 53 gestes opératoires ont été réalisés sous hystérocopie opératoire, repartis en, 25 libérations de synéchies, 19 polypectomie, 4 myomectomies, et 4 Septoplastie.

1. Fibrome intra cavitaire :

La relation entre fibromes utérins et fertilité demeure un sujet de débat. Plusieurs études ont démontré que les fibromes sous-muqueux et interstitiels entraînant une déformation de la cavité sont associés à une réduction des taux d'implantation et de grossesses cliniques [37]. Cela a été démontré aussi bien pour des fibromes de gros volume que de petit volume. Stovall et al [54] ont conclu à partir de leur étude que les fibromes entraînant une déformation de la cavité utérine compromettent significativement le pronostic en AMP en termes de taux d'implantation et de grossesses cliniques, contrairement aux fibromes qui respectent la forme de la cavité. La résection hystérocopique des fibromes sous muqueux décrite par Neuwirth et Amin en 1976 [55], a permis de réduire la morbidité, la durée d'hospitalisation, les coûts de prise en charge thérapeutique avec un taux de succès fonctionnels variant de 67 à 98 % pour les troubles hémorragiques[56,57] et de 21 à 60 % pour l'infertilité [58,59].

Plusieurs groupes (Fahri et al ,1995 [60] ; Eldar-Geva et al 1998 [48], Stovall et al ; 1998 [54]) ont suggéré que les fibromes sous-muqueux ont été associés à une diminution de l'efficacité de l'AMP, mais une enquête plus approfondie serait nécessaire pour évaluer l'impact de la résection hystérocopique des fibromes sur la fertilité ultérieure [61]. En effet l'efficacité de la myomectomie sur l'infertilité n'a jamais été évaluée dans ces études, des

preuves suggèrent que la résection hysteroscopique des myomes sous-muqueux offre des résultats similaires à la laparotomie en termes de résultats de reproduction. Cependant cette procédure offre une meilleure conformité et diminution de la morbidité du fait de son association à une récupération rapide.

2. Polype endométriale :

Il y a très peu de rapports dans la littérature concernant l'infertilité et le polype endométriale. Sillo-Seidl a rapporté la présence de polypes dans 10,8% des patients dans sa série sur 1000 patients infertiles [62]. La grossesse a été obtenue après polypectomie chez huit patientes. En revanche Hereter [63], dans sa série de 33 patient atteints de PE par rapport à 280 sans PE, n'a trouvé aucune différence entre les groupes à l'égard de l'implantation et à l'avortement dans les cycles de FIV (Hereter et al. 1998) [63]. Dans l'étude de Varaste'h [8], dans une série de 23 femmes stériles, il y avait une corrélation entre la polypectomie et le taux cumulatif de grossesses de 65.2%, mais les polypes et myomes ont été mélangés et l'étude n'était pas randomisée, de sorte leurs conclusions soulèvent quelques questions [8]. Dans une autre série, 19 des 25 patients infertiles (76%), chez qui une polypectomie a été réalisée, ont pu concevoir dans une période de douze mois (Spiewankiewicz et al. 2003) [64]. Ces études suggèrent que les femmes sans autres causes d'infertilité, peuvent bénéficier d'une polypectomie.

Le seul essai randomisé portant sur l'effet de la polypectomie sur le taux de grossesse après une insémination intra-utérine, a démontré une amélioration, statistiquement significative, du taux de grossesse chez les femmes ayant subi une polypectomie hysteroscopique par rapport à ceux qui n'ont pas subi une polypectomie (63,4% vs 28,2%) [65]

En conclusion, le retentissement des polypes asymptomatiques sur la fertilité spontanée reste non démontré. La lourdeur et le coût de la prise en charge en AMP imposent

l'utilisation de tous les moyens pour augmenter les chances de succès et il existe un compromis de réséquer tous les polypes dépassant 2 cm avant tout cycle de FIV. Cette attitude est soutenue aussi par la simplicité du geste qui est réalisable en ambulatoire à l'aide d'instruments mécaniques ou d'électrodes bipolaires [3,66].

3. Synéchies utérines :

Les synéchies utérines ou syndrome d'Asherman ou adhérences intra-utérines, sont constituées par une coalescence plus ou moins étendue et organisée des parois de l'utérus. Les synéchies utérines sont le plus souvent d'origine post traumatique. Plusieurs facteurs favorisent leur survenue comme la grossesse, les malformations utérines, l'infection, en particulier la tuberculose. Le traitement est toujours chirurgical, il vise à reconstituer une cavité utérine de morphologie normale et à prévenir les ré accolements. A l'heure actuelle, c'est la chirurgie endoscopique qui domine dans la prise en charge des patientes infertiles [67]. Il n'existe aujourd'hui aucune étude randomisée quant au bénéfice de la prise en charge chirurgicale des synéchies [68]. Les premières cures hysteroscopique de synéchie ont été décrites par Asherman des 1948 [12,13] qui écrivait « S'il est possible de voir les adhérences et de les rompre instrumentalement sous contrôle visuel, la méthode idéale aura été trouvée ». Elles peuvent être rendues techniquement difficiles par l'étendue de la zone synéchie. Il est parfois compliqué de retrouver les repères de sécurité, ce qui peut imposer de répéter la procédure une, voire plusieurs fois avant l'obtention d'un résultat anatomique satisfaisant [69]. Depuis 1976 [57], le développement de l'hysteroscopie opératoire a permis une évolution spectaculaire de la prise en charge chirurgicale des lésions utérines intra cavitaires en réduisant la morbidité et les coûts de prise en charge, parallèlement à une réduction des durées d'hospitalisation [70]. L'obtention d'une grossesse sans complication jusqu'à terme est finalement le critère le plus sensible pour juger du rétablissement des capacités anatomiques et fonctionnelles de l'utérus. Dans la littérature, il existe une disparité des résultats avec des taux qui vont de 50 à 76 % de grossesses avec 24 à 60% de naissances vivantes [71-74]. En général, le degré de gravité des lésions n'est

pas détaillé et les protocoles utilisés sont très différents. Il n'est pas toujours précisé si les femmes traitées avaient d'autres facteurs de stérilité et si elles désiraient encore une grossesse. Plus de la moitié d'entre elles (soit 58,3 %) présentaient outre la synéchie une autre cause de stérilité [14].

L'étude de Roy et al. En 2010 [75] rapportaient une série de 89 patientes : 31 synéchies légères, 40 modérées et 18 sévères. La cure de synéchie a nécessité deux temps opératoires dans 13,5 % des cas, soit pour 12 patientes. Le taux de conception globale était de 40 % à deux ans, mais aucune grossesse n'est survenue dans le groupe de 12 patientes ayant eu plusieurs temps opératoires. Yu et al En 2008 [76] décrivaient une série de 61 patientes dont six porteuses de synéchies légères, 24 modérées et 31 sévères. Lors d'une hystéroscopie de contrôle à trois mois, 44 patientes avaient une cavité normale, et 17 présentaient une récurrence, dont 76,4 % (13 sur 17) dans le groupe de synéchie sévère. Le taux de conception global était de 46 %, soit 39 grossesses dont 25 naissances vivantes (64 %) parmi lesquelles une anomalie de placentation à type de placenta accreta. En l'absence de récurrence le taux de conception était de 59 % versus 11,8 % si récurrence.

L'hystéroscopie a constitué une révolution dans le traitement des troubles de l'infertilité lorsqu'elles ont pour cause des adhérences intra-utérines. La facilité de cette chirurgie, sa reproductibilité et sa faible morbidité font qu'elle est indiquée de première intention dans tous les cas des synéchies, même les plus complexes. Les résultats sur le plan anatomique et fonctionnel sont étroitement liés à la sévérité initiale des lésions en fonction de l'étendue, de la localisation, de l'ancienneté et de la nature histologique de la synéchie mais aussi des lésions associées de l'endomètre [67].

4. Cloisons utérines :

La section de la cloison utérine fut d'abord réalisée par voie transabdominale ; il s'agit de l'intervention de Bret-Palmer en France, décrite par Strassman et Tompkins pour les auteurs anglo-saxons. Les complications engendrées par cette technique sont telles qu'elle fut

abandonnée. À ces complications, représentées par la réduction postopératoire de la cavité utérine, la formation de synéchies et les adhérences tubo-abdominales, se surajoutent les inconvénients dus à l'incision péritonéale, au type d'anesthésie, à la prolongation de la durée d'hospitalisation et à une convalescence plus longue. De plus, la métroplastie par voie transabdominale oblige à un intervalle postopératoire, avant conception, rallongé de trois à six mois, avec un risque significatif de rupture utérine en fin de grossesse pouvant conduire à la réalisation systématique d'une césarienne. La cure de cloison utérine par voie transcervicale a été décrite par Schroeder en 1882 lorsqu'il a mis au point la septotomie à l'aveugle. Par la suite, Edstrom développa la septoplastie hystéroscopique [77]. (Figures: 9-10-11-12)



Figure 10 : Large cloison utérine



Figure 11 : Résection de la cloison



Figure 12 : cavité utérine après résection de la cloison

Chez les femmes présentant des avortements à répétition, la réalisation d'une septoplastie améliore de manière significative le devenir des grossesses [78 ,79]. Dans une meta-analyse réalisée en 2000, Homer et al [21] Ont compilé 1062 grossesses avant septoplastie chez des patientes présentant un uterus cloisonné. Le taux d'avortement spontanés était de 88%, celui d'accouchement prématuré de 9 % et le taux d'accouchement a terme de 3%. Apres septoplastie, les taux étaient, respectivement, de 14, 6 et 80 %. Zabak et al [80]. Suivant la même méthodologie et sur 1397 grossesses, trouvent sensiblement les mêmes taux. Dans un essai randomisé récent, Mollo et al [25], confirme que la cure chirurgicale doit être proposée chez les patientes ayant des cloisons utérines associées à une infertilité inexplicée.

La section des cloisons améliore donc le pronostic obstétrical sans pour autant résoudre l'intégralité des problèmes [81,82].



Les infertilités d'origine exclusivement utérine représentent 2 à 3 % des infertilités, cependant, les lésions intra-utérines sont beaucoup plus fréquentes chez les femmes infertiles (40-50 %). Ces lésions peuvent interférer avec la fertilité spontanée ou retentir sur les résultats de l'assistance médicale à la procréation (AMP). Leur diagnostic et leur traitement sont l'un des objectifs principaux du bilan d'infertilité. Cette étude, portant sur la place que prend l'hystéroscopie dans la prise en charge de la femme infertile, a permis de rapporter 81 observations sur une durée de 4ans.

Elle a permis de montrer que L'exploration de l'utérus est l'une des étapes fondamentales du bilan d'infertilité. L'hystéroscopie diagnostique, simplifiée actuellement par la miniaturisation des hystéroscopes et l'amélioration de la qualité des images, est un geste de consultation et constitue le gold standard dans le diagnostic des lésions intra-utérines. Mais malgré la simplification de cette exploration, le bénéfice, en termes de taux de grossesses, de l'hystéroscopie diagnostique comme examen systématique dans le bilan initial de l'infertilité demeure non prouvé.

Du fait du coût, de la lourdeur de prise en charge en AMP et la fréquence des lésions chez ces populations de patientes, il semble licite de proposer une hystéroscopie avant toute tentative. Néanmoins, cette attitude nécessite encore la réalisation d'études randomisées pour être validée.

Chez les patientes ayant eu des échecs répétés de FIV, il semble bien établi que le diagnostic et le traitement des lésions intra-utérines permettent une amélioration des taux de grossesses et l'hystéroscopie doit être systématique chez ces patientes avant toute autre tentative de FIV.

L'hystéroscopie opératoire est une technique de chirurgie mini-invasive permettant de traiter efficacement la majorité des lésions intra-utérines avec un faible taux de complications

Place de l'hystérocopie dans la prise en charge de l'infertilité

opératoires et un retentissement obstétrical mineur. Ces avantages de l'hystérocopie lui donnent une place privilégiée dans l'arsenal de la chirurgie de l'infertilité.

Malgré le nombre réduit des études prouvant le bénéfice de la chirurgie hysteroscopique des lésions intra-utérines dans le pronostic de l'infertilité, la simplicité du geste et la rareté des complications laissent suggérer un bénéfice dans le cadre de l'infertilité.



ANNEXES

FICHE D'EXPLOIATION

IDENTITE : -Nom : - Prénom :
-Age : -Situation maritale :
-N d'entrée :

ANTECEDANTS :

-Pathologie endocrinienne : -Dysthyroidie :
oui (.....)
Non
-Autres :

-Prise médicamenteuse : -laquelle :

-Autres :

Gynéco - obstétricaux :

-Age de la menarche :

- Cycle menstruel : -Durée :
-Régulier : oui non
-Dysménorrhée : oui non
 Primaire Secondaire
-Dyspareunie : oui non
-Aménorrhée : oui non
- Métrorragies : oui non
- Ménorragies : oui non
-Autres :

-infections génitales à répétition :

Place de l'hystérocopie dans la prise en charge de l'infertilité

- Oui :
 - haute
 - basse
 - traitement :
 - Non
 - Parité :
 - Gestité :
 - Fausse couche :
 - oui - nombre :
 - Age gestationnel :
 - curetage instrumental : oui non
 - non
 - Nombre :
 - accouchements :
 - milieu hospitalier - à domicile
 - voie basse - césarienne
 - Suites de couche :
 - normale Oui Non
 - pathologique :
 - Oui : - Endométrite : Oui Non
 - Autres :
 - Non
 - GEU :
 - oui : - Nombre :
 - Traitement :
 - non
 - Durée de l'infertilité :
 - femme :
 - Homme :
 - Type de contraception :
 - CO : oui non
 - DIU : oui non
 - autres :
-
-

Place de l'hystéroscopie dans la prise en charge de l'infertilité

-Pathologie tumorale :

- Tumeur gynécologique :

Oui (.....)

Non

autres :.....

Chirurgicaux :

-Chirurgie pelvienne : Oui (.....)

Non

-Autres :.....

Toxiques :

-Tabagisme : - actif -passif -P/A :.....

-Non

-Autres :

EXAMEN CLINIQUE

Examen général

-Poids :.....Kg...

-Taille :.....m

-IMC :.....

-Morphotype : -Normal -Anormal (.....)

-Signes d'hyper - androgénie : oui (.....)

non

Examen gynécologique :

-Examen au spéculum :

-Etat du col :.....

Place de l'hystérocopie dans la prise en charge de l'infertilité

-Toucher vaginal :

-Utérus : -position :.....

-taille :.....

-mobilité :.....

-Masse latéro - utérine : Oui Non

Autres :.....

EXAMENS COMPLIMENTAIRES :

Bilan hormonal :

-FSH : Fait :

Non fait

-LH : fait :

Non fait

-TSH : Fait

Non fait

-Prolactinémie : Faite

Non faite

-Autres :.....

Exploration masculine :

-Spermogramme :

-Oui :

-Nombre de SPZ :

-Mobilité :

-%

- CLC :.....

-Non

-TMS : Oui : -CLC :.....

Place de l'hystérocopie dans la prise en charge de l'infertilité

Non

Echographie pelvienne : non

Oui

Résultats :

-Uterus : Taille :

Myometre :-aspect :.....

Endomètre :-aspect :.....

-épaisseur :.....

Fibrome :-Nbre :.....

-Localisation :.....

-Taille :

-Malformations : -cloison : oui non

-Polype : oui non

-Adenomyose : oui non

-Ovaires :

Hystérosalpingographie : non

Oui

Résultats :

Cavité : -taille :

-position :

Anomalies : - polype : oui non

-Fibrome : oui non

-Synechies : oui non

-Malformations de l'uterus :

Oui (.....)

Non

Trompe :

Place de l'hystéroscopie dans la prise en charge de l'infertilité

- normales :

- obstruction : proximale :

Distale :

Unilatérale :

Bilatérale :

Conclusion :

Hystéroscopie diagnostique : non Oui

Méthode :

Résultats :

- col et canal cervical :

-isthme :

-Cavité utérine : -taille :

-muqueuse :

-anomalies : polype fibrome synéchies

Cloison

adenomyose

-Ostiums tubaires :

-Biopsie de l'endomètre : faite non faite

Conclusion :

Complications : Oui :

Non

CONCLUSION CLINCO-PARACLINIQUE :

.....

TRAITEMENTS PROPOSES :

.....

.....

.....



RESUMES

Résumé

L'infertilité est un problème fréquent qui touche environ 80 millions de personnes dans le monde, un couple sur dix est confronté à une infertilité primaire ou secondaire. L'hystérocopie prend de plus en plus, une place importante dans la prise en charge de cette pathologie. L'objectif principal de ce travail est d'évaluer la place de l'hystérocopie dans le diagnostic et la thérapeutique d'une infertilité féminine. Nous rapportons les résultats d'une étude rétrospective réalisée au service de gynécologie-obstétrique A, hôpital mère-enfant, au CHU Mohamed VI Marrakech, sur une période de 4 ans (2007-2010). Sont inclus dans cette étude les femmes souffrant d'infertilité primaire ou secondaire, qui ont subi une hystérocopie. Un questionnaire préétabli a été utilisé pour le recueil des informations de manière rétrospective partir des dossiers médicaux. L'âge moyen des femmes a été de 32,8 ans \pm 5,9 ans, avec une durée moyenne d'infertilité de 5,1 ans \pm 3.9 ans. L'hystérocopie était anormale dans 80,2% des cas objectivant les synéchies (32,1%), les polypes (28,4%), les hypertrophies de l'endomètre (14.8%), les fibromes (13 .6%), l'atrophie de l'endomètre (8.6%), l'obstruction des ostiums tubaires (9.9%) et les cloisons utérines (4.9%). L'hystérocopie opératoire a été réalisée dans 81.5% des cas repartis entre libération de synéchies (47.1%), résection de polype (35.8%), myomectomie (7.5%), et cure de cloison (7.5%). Malgré la rareté des infertilités d'origine uniquement utérine, l'étude actuelle a montré que les lésions intra-utérines sont fréquentes chez les femmes infertiles et sont susceptibles d'influencer le pronostic de fertilité spontanée ou en assistance médicale à la procréation. L'hystérocopie constitue actuellement l'examen de référence pour le diagnostic des lésions intra-utérines. Malgré que son bénéfice comme examen de première intention dans l'exploration de la cavité utérine dans le bilan initial d'infertilité demeure incertain, L'exploration de la cavité utérine doit faire partie intégrante du bilan initial d'infertilité.

Abstract

The infertility is a common condition that affects about 80 million people worldwide, 10% of couples are facing a primary or secondary infertility. Hysteroscopy is actually a mainstay exploration for infertile couples. The objective of this study is to assess the role of the hysteroscopy in the management of female infertility. We report the results of a retrospective study at the department of obstetrics and gynecology A, mother and child pole, university hospital Mohamed VI, Marrakech during a period of 4 years (2007–2010), about 81 infertile women underwent hysteroscopy. A questionnaire was used to preset the collection of information retrospectively from medical records. The mean age of patients is 32.8 years \pm 5.9 years, with average infertility duration of 5.1 years \pm 3.9 years. Hysteroscopy was abnormal in 80.2%, finding the synechiae (32.1%), polyps (28.4%), endometrial hypertrophy (14.8%), fibroids (13.6%), endometrial atrophy (8.6%), tubal Ostia obstruction (9.9%) and septate uterus (4.9%). Operative hysteroscopy was performed in 81.5% of the cases as follows: release of adhesions (47.1%), polypectomy (35.8%), myomectomy (7.5%) and septoplasty (7.5%). Despite the rarity of uterine infertility, the current study showed that intra-uterine lesions are frequent in infertile women and may influence the fertility prognosis of spontaneous or medically assisted procreation. Hysteroscopy is currently the gold standard for diagnosis of intrauterine lesions. Despite its benefits as first-line examination in the exploration of the uterine cavity in the initial assessment of infertility remains unclear, exploration of the uterine cavity should be part of the initial assessment of infertility.

ملخص

نمثل عدم الخصوبة إصابة كثيرة التواتر تؤثر على حوالي 80 مليون شخص في العالم, واحد من كل عشرة أزواج يواجه عدم الخصوبة الابتدائي أو الثانوي. يأخذ تنظيم الرحم على نحو متزايد مكانة هامة في إدارة هذه الإصابة. نستعرض من خلال دراستنا، التي تشمل 81 حال، على مدى 4 سنوات (2007-2010) أنجزت بقسم النساء و التوليد أ، مستشفى الطفل والأم، بالمركز الإستشفائي الجامعي محمد السادس بمراكش، مكانة تنظيم الرحم في تشخيص و علاج عدم الخصوبة عند النساء. و شملت هذه الدراسة النساء اللاتي يعانين من عدم الخصبة الأولي أو الثانوي، و اللاتي خضعن لتنظيم الرحم. و استخدم استبيان مسبق لجمع المعلومات، بأثر رجعي، من السجلات الطبية. متوسط عمر المرضى هو 32.8 عاما مع مدة للعقم متوسطها 5.1 عاما، كان تنظيم الرحم غير طبيعي في (80.2%) من الحالات مظهرا التصاق الرحم(32.1%)، ورم الرحم(28.4%)، تضخم في بطانة الرحم(14.8%)، الورم الليفي(13.6%)، ضمور بطانة الرحم(8.6%)، انسداد فوهات الأنابيب(9.9%)، حاجز رحمي(4.9%). اجري تنظيم الرحم الجراحي عند(81.5%) من الحالات، شملت علاجا لالتصاق الرحم(47.1%)، استئصال الورم(35.8%)، استئصال الورم العضلي(7.5%)، علاج حاجز الرحم(4.9%). على الرغم من ندرة عدم الخصوبة الناتج عن آفات الرحم، أظهرت الدراسة الحالية أن هذه الآفات مترددة عند النساء اللاتي يعانين من عدم الخصوبة، و يمكن أن تؤثر في الخصوبة الطبيعية أو في الإنجاب بالمساعدة الطبية. يمثل حاليا تنظيم الرحم فحصا مرجعيا لتشخيص أمراض الرحم. رغم أن فوائد هاذ الفحص، كواحد من الفحوصات الأساسية في التشخيص الأولي للعقم، مازال غير واضح، فإنه أصبح من اللازم استكشاف جوف الرحم خلال التقييم الأولي لمشكل عدم الخصوبة عند النساء.



BIBLIOGRAPHIE

1. Family health international

Preserver infertility. 2004;23

www.fhi.org/RH/Pubs/Network/v23_2/index.htm, consulté le 10 octobre 2011

2. Taylor E, Gomel V.

The uterus and infertility

Fertility and sterility ;2008 ;89 :1-16

3. Ait Benkaddour Y, Gervaise A, Fernandez H.

Exploration de la cavité utérine dans le bilan d'infertilité : quel examen choisir ?

Journal de gynécologie obstétrique et biologie de la reproduction 2010.39: 606-61

4. Féghali J, Bakar J, Mayenga JM, Segard L, Hamou J.

Hystérocopie systématique avant FIV

Gynecol obstet fertil 2003; 31 : 127-131

5. Poncelet C, Benifla LJ, Madelenat P.

Recommandations pour la pratique clinique. Myome et infertilité

J Gynecol Obstet Biol Reprod 1999 ; 28 : 761-767.

6. Diettrich C, Check JH,Choe JK, Nazari A, Fox F.

The presence of small uterin fibroids not destroying the endometrial cavity does not adversely affect conception outcome following embryo transfer in older recipients.

Clin Exp Obstet Gynecol;2000; 27:168-70

7. Bettocchi S, Siristatidis C, Pontrelli G, Sardo AS, Ceci O, Nappi L, Selvaggi L.

The destiny of myomas: should we treat small submucous myomas in women of reproductive age?

Fertility and sterility 2008;90:905-10

8. Varasteh NN, Neuwirth RS, Levin B, Keltz MD.

Pregnancy rates after hysteroscopic polypectomy and myomectomy in infertile women.

Obstet Gynecol 1999;94:168-71

9. Narayan R, Rajat, Goswamy K.

Treatment of submucous fibroids, and outcome of assisted conception.

J Am Assoc Gynecol Laparosc 1994;1:307-11.

10. Richlin S, Ramachandran S, Shanti A, Murphy AA, Parthasarathy S.

Glycodelin levels in uterine flushings and in plasma of patients with leiomyomas and polyps: implications and implantation.

Hum Reprod 2002;17:2742-7.

11. De Sutter P.

Rational diagnosis and treatment in infertility.

Best Pract Res Clin Obstet Gynaecol 2006;20:647-64.

12. Asherman JG.

Amenorrhoea traumatica (atretica).

J Obstet Gynaecol Br Emp 1948;55:23-30.

13. Asherman JG.

Traumatic intra-uterine adhesions.

J Obstet Gynaecol Br Emp 1950;57:892-6.

14. Kdous M , Hachicha R, Zhioua F, Ferchiou M, Chaker A, Meriah S.

Fertilité après cure hystéroscopique de synéchie

Gynécologie Obstétrique & Fertilité 2003;31 :422-28

15. Blanc B, Boubli L.

Endoscopie utérine. *Paris: Édition Pradel; 1996.*

16. Colacurci N, Fortunato N, Nasto R, Mele D, Errico G, De Franciscis P, et al.

Reproductive outcome of hysteroscopic lysis of intrauterine adhesions.

Minerva ginecol 1997;49(7-8):325-7.

17. Rochet Y, Daniel D.

Le devenir obstétrical des femmes opérées de synéchies utérines. Cent sept cas opérés.

J Gyn Obstet 1979;8:723-6.

18. Schenker JG, Margalioth EJ.

Intrauterine adhesions: an updated appraisal.

Fertil Steril 1982;37:593-610.

19. Raga F, Bauset C, Remohi J, Bonilla-Musoles F, Simon C, Pellicer A.

Reproductive impact of congenital Mullerian anomalies.

Hum Reprod 1997;12:2277-81.

20. Pabuccu R, Gomel V.

Reproductive outcome after hysteroscopic métroplastie in women with septate uterus and otherwise unexplained infertility.

Fertil Steril 2004;81:1675-8.

21. Homer HA, Li TC, Cooke ID.

The septate uterus: a review of management and reproductive outcome.

Fertil Steril 2000;73:1-14.

22. Fedele L, Arcaini L, Parazzini F, Vercellini P, Di Nola G.

Reproductive prognosis after hysteroscopic metroplasty in 102 women: life-table analysis.

Fertil Steril 1993;59:768-72.

23. Fayez JA.

Comparison between abdominal and hysteroscopic metroplasty.

Obstet Gynecol 1986;68:399-403.

24. Fedele L, Bianchi S, Agnoli B, Tozzi L, Vignali M.

Urinary tract anomalies associated with unicornuate uterus.

J Urol 1996;155:847.

25. Mollo A, De Franciscis P, Colacurci N, Cobellis L, Perino A, Venezia R, et al.

Hysteroscopic resection of the septum improves the pregnancy rate of women with unexplained infertility: a prospective controlled trial.

Fertil Steril 2009;91:2628-31.

26. Rosa e Silva ACJS, Rosa e Silva JC, Reis FJC, Nogueira AA, Ferriani RA.

Routine office hysteroscopy in the investigation of infertile couples prior to assisted reproduction.

International Congress Series;2004;1271:255-58

27. Fabres C.

Comparison of ultrasonography and hysteroscopy in the diagnosis of intrauterine lesions in infertile women.

J. Am. Assoc. Gynecol. Laparosc;1998;5:375- 378.

28. Shushan A, Rojansky N.

Should hysteroscopy be a part of the basic infertility workup?

Hum. Reprod;2000;15:1650.

29. Balasch J.

Investigation of the infertile couple.

Hum. Reprod. 2000;15:2251-257.

30. Agostini A, Franchi F, Bretelle F, Roger V, Cravello L, Blanc B.

Place de l'hystérocopie diagnostique dans le bilan de l'infertilité.

EMC-Gynécologie Obstétrique ;2005 ;2 : 163-66.

31. Golan A, Eilat E, Ron-El R, Herman A, Soffer Y, Bukovsky I.

Hysteroscopy is superior to hysterosalpingography in infertility investigation. Acta

Obstet Gynecol Scand 1996;75:654-6.

32. Loverro G, Nappi L, Vicino M, Carriero C, Vimercati A, Selvaggi L.

Uterine cavity assessment in infertile women: comparison of transvaginal sonography and hysteroscopy.

Eur J Obstet Gynecol Reprod Biol 2001;100:67-71.

33. Shalev J, Meizner I, Bar-Hava I, Dicker D, Mashiach R, Ben-Rafael Z.

Predictive value of transvaginal sonography performed before routine diagnostic hysteroscopy for evaluation of infertility.

Fertil Steril 2000;73:412-7.

34. Sharma J, Roy K, Pushparaj M, Kumar S.

Hysteroscopic findings in women with primary and secondary infertility due to genital tuberculosis.

International journal of gynecology and obstetrics 2009;104:49-52.

35. Lourdel E, Cabry-Goubet R, Merviel P, Grenier N, Oliéric M, Gondry J.

Utérus cloisonné: place de la septoplastie hystérocopique Septate uterus: role of hysteroscopic metroplasty.

Gynécologie obstétrique & fertilité 2007;35:811-18.

36. Golan A, Ron-El R, Herman A, et al.

Diagnostic hysteroscopy: its value in an in vitro fertilization-embryo transfer unit.

Hum Reprod; 1992; 7 : 1433-4.

37. Shamma F, Lee G, Gutmann J, Lavy G.

The role of office hysteroscopy in in vitro fertilization.

Fertil Steril 1992 ; 58:1237-9.

38. Ait Benkaddour Y, Aboufalah A, Abbassi H .

Place de l'hystérocopie en assistance médicale à la procréation.

Médecine de la Reproduction, gynécologie endocrinologie 2009;11:294-301

39. Kessler I, Lancet M.

Hysterography and hysteroscopy: a comparison.

Fertil Steril 1986 ; 46 : 709-10.

40. Wang CW, Lee CL, Lai YM, Tsai CC, Chang MY, Soong YK.

Comparison of hysterosalpingography and hysteroscopy in female infertility.

J Am Assoc Gynecol Laparosc 1996 ; 3 : 581-4.

41. Tan BK, Vandekerckhove P, Kennedy R, Keay SD.

Investigation and current management of recurrent IVF treatment failure in the

UK. BJOG 2005;112:773-80.

42. Aletebi F.

Hysteroscopy in women with implantation failures after in vitro fertilization: Findings and effect on subsequent pregnancy rates.

Middle East Fertility Society Journal;2010;15:288-91.

43. Margalioth EJ, Ben-Chetrit A, Gal M, Eldar-Geva T.

Investigation and treatment of repeated implantation failure following IVF-ET.

Hum Reprod 2006;21:3036-43.

44. Botsis D, Papagianni V, Makrakis E, Aravantinos L, Creatsas G.

Sonohysterography is superior to transvaginal sonography for the diagnostic approach of irregular uterine bleeding in women of reproductive age.

J Clin Ultrasound 2006;34:434-9.

45. Gaglione R, Valentinib AL, Pjstillia E, Nuzzib NP

A comparison of hysteroscopy and hysterosalpingography

International Journal of Gynecology & Obstetrics 1996 52:151-153

46. Crosignani PG, Rubin BL.

Optimal use of infertility diagnostic tests and treatments. The ESHRE Capri workshop group.

Hum Reprod 2000;15:723-32.

47. Eldar-Geva T, Meagher S, Healy DL, MacLachlan V, Breheny S, Wood C.

Effect of intramural, subserosal, and submucosal uterine fibroids on the outcome of assisted reproductive technology treatment.

Fertil Steril 1998;70:687-91.

48. Palshetkar N, Pai H, Pistat S.

Role of hysteroscopy prior to assisted reproductive techniques.

Journal of gynecological endoscopy and surgery; 2009;1:27-30.

49. Crosignani PG, Rubin BL.

Optimal use of infertility diagnostic tests and treatments: the ESHRE carpi workshop group.

Hum Reprod;2000;15:723-32.

50. Shokeir TA, Shalan HM, Shafei MN.

Significance of endometrial polyps detected hysteroscopically in infertile women.

J Obstet Gynecol; 2004; 30: 84-9.

51. Schiano A, Jourdain O, Papaxanthos A, Hocke C, Horovitz J, Dallay D.

The value of hysteroscopy after repeated implantation failures with in vitro fertilization.

Contracept.

Fertil Sex 1999; 27: 129-32.

52. La Sala GB, Dessanti L, Sacchetti F.

Hysteroscopy and female sterility: analysis of the results from 213 patients.

Acta Eur Fertil 1985; 16: 47-9.

53. Khaund A, Lumsden MA.

Impact of fibroids on reproductive function.

Best Pract Res Clin Obstet Gynaecol 2008 ; 22 : 749-60.

54. Stovall DW, Parrish SB, Van Voorhis BJ, Kahn SJ, Sparks AET, Syrop CH.

Uterine leiomyomas reduce the efficacy of assisted reproduction cycles : results of a matched follow-up study.

Hum Reprod 1998 ; 13 : 192-7.

55. Neuwith RS, Amin HK.

Excision of submucosa with hysteroscopic control.

Am J Obstet Gynecol 1976 ; 126 : 95-9.

56. Baggish MS, Sze EHM, Morgan G.

Hysteroscopic treatment of symptomatic submucous myomata uterine with the Nd YAG Laser.

J Gynecol Surg 1989 ; 15 : 27-30.

57. Wamsteker K, Emanuel H, de Kruif JH.

Transcervical hysteroscopic resection of submucous fibroids for abnormal uterine bleeding : results regarding the degree of intramural extension.

Obstet Gynecol 1993 ; 82 : 736-40.

58. Fernandez H, Kadoch O, Capella-Allouc S, Gervaise A, Taylor S, Frydman R.

Résection hystéroscopique des myomes sous muqueux: résultats à long terme.

Ann Chir 2001 ; 126 : 58-64.

59. Bernard G, Darai E, Poncelet C, Benifla JL, Madelenat P.

Fertility after hysteroscopic myomectomy : effect of intramural fibroids associated.

Eur J Obstet Gynecol Reprod Biol 2000 ; 1 :85-90.

60. Fahri J, Ashkenazi J, Feldberg D.

Effect of uterine leiomyoma on the results of in-vitro fertilization treatment

Hum Reprod 1995;10:2576-78.

61. Fernandez H, Sefrioui O, Virelizier C, Gervaise A, Gomel V, Frydman R.

Hysteroscopic resection of submucosal myomas in patients with infertility.

Hum repod 2001; 16:1489-92.

62. Sillo–Seidl G .

The analysis of the endometrium of 1000 sterile women.

Hormones 1971;2:70.

63. Hereter L, Carreras O and Pascual MA

Repercusio´n de la presencia de po´lipos endometriales en un ciclo de FIV.

Prog Obstet Ginecol 1998 ; 41 :5-7.

64. Spiewankiewicz B, Stelmachov´ J, Sawicki W, Cedrowski K, Wypych P,Swiderska K.

The effectiveness of hysteroscopic polypectomy in cases of female infertility.

Clin Exp Obstet Gynecol 2003;30:23-25.

65. Perez–Medina T, Bajo–Arenas J, Salazar F, Redondo T, Sanfrutos L,Alvarez P, et al.

Endometrial polyps and their implication in the pregnancy rates of patients undergoing intrauterine insemination: a prospective, randomized study.

Hum Reprod 2005;20:1632-5.

66. Fernandez H, Gervaise A, De Tyrac R.

Operative hysteroscopy for infertility using normal saline solution and coaxial bipolar electrode: a pilot study.

Hum Reprod 2000;15:1773–5.

67. Piketty M, Lesavre M, Prat–Ellenberg L, Benifla JL.

Synéchie utérine: le jeu chirurgical en vaut-il la chandelle ?

Gynécologie Obstétrique & Fertilité 38 (2010) 547-549.

68. Bosteels J, Weyers S, Puttemans P, Panayotidis C, Van Herendael B, Gomel V, et al.

The effectiveness of hysteroscopy in improving pregnancy rates in subfertile women without other gynaecological symptoms: a systematic review.

Hum Reprod Update 2010;16 :1-11.

69. Kodaman PH, Arici A.

Intra-uterine adhesions and fertility outcome: how to optimize success? Curr Opin

Obstet Gynecol 2007;19:207-14.

70. Sculpher MJ.

An economic evaluation of transcervical endometrial resection versus abdominal hysterectomy for the treatment of menorrhagia.

Br J Obstet Gynaecol 1993;100 :244-52.

71. Hamou J, Salat Baroux J, Siegler AM.

Diagnostic and treatment of intra-uterine adhesions by microhysteroscopy.

Fertil Steril 1983;39:321-6.

72. Roge P, D'ercole C, Cravello L, Boubli L, Blanc B.

Hysteroscopic treatment of uterine synechias. A report of 102 cas.

J Gynecol Obstet Biol Reprod 1996;25:33-40.

73. Valle RF, Sciarra JJ.

Intra-uterine adhesions: hysteroscopy diagnosis classification treatment and reproductive outcome.

Am J Obstet Gynecol 1988;158:1459.

74. Feng ZC, HuangYL, Sunj F.

Diagnostic and therapeutic hysteroscopy for traumatic intra-uterine adhesions. Clinical analysis of 70 patients.

Clin Med J 1989;107 :553-8.

75. Roy KK, Baruah J, Sharma JB, Kumar S, Kachawa G, Singh N.

Reproductive outcome following hysteroscopic adhesiolysis in patients with infertility due to Asherman's syndrome.

Arch Gynecol Obstet 2010;281:355-61.

76. Yu D , Li TC, Xia E, Huang X, Liu Y, Peng X.

Factors affecting reproductive outcome of hysteroscopic adhesiolysis for Asherman's syndrome.

Fertil Steril 2008;89 :715-22.

77. Lourdel E, Cabry-Goubet R, Merviel P, Grenier N, Oliéric MF, Gondry J.

Utérus cloisonné : place de la septoplastie hystéoscopique.

Gynécologie Obstétrique & Fertilité 2007 ; 35:811-18.

78. Nouri k, Ott J, Huber JC, Fischer EM, Stögbauer L , Tempfer CB.

Reproductive outcome after hysteroscopic septoplasty in patients with septate uterus: a retrospective cohort study and systematic review of the literature.

Reproductive Biology and Endocrinology 2010, 8:52

79. Wang JH, XU KH, Lin J , Chen XZ.

Hysteroscopic septum resection of complete septate uterus with cervical duplication, sparing the double cervix in patients with recurrent spontaneous abortions or infertility

Fertil Steril 2009;91:2643-9.

80. Zabak K, Benifla JL, Uzan S.

Cloisons utérines et troubles de la reproduction : résultats actuels de la septoplastie hysteroscopique.

Gynecol Obstet Fertil 2001;29:829-40.

81. Shokeir T, Abdelshaheed M, El-Shafie M, Sherif L ,Badawy A.

Determinants of fertility and reproductive success after hysteroscopic septoplasty for women with unexplained primary infertility: a prospective analysis of 88 cases.

European Journal of Obstetrics & Gynecology and Reproductive Biology 2011;155:54-57

82. Garbin O.

Les cloisons utérines doivent-elles être toutes sectionnées ?

Gynécologie Obstétrique & Fertilité 2010 ; 38:553-56.

قسم الطبيب

بِسْمِ اللَّهِ الرَّحْمَنِ الرَّحِيمِ

أُقْسِمُ بِاللَّهِ الْعَظِيمِ
أَنْ أَرَأَيْتَ اللَّهُ فِي مِهْنَتِي
وَأَنْ أَصُونَ حَيَاةَ الْإِنْسَانِ فِي كَافَّةِ أَطْوَارِهَا فِي كُلِّ الظُّرُوفِ
وَالْأَحْوَالِ بَادِلًا وَسَعِي فِي اسْتِنْقَاذِهَا مِنَ الْهَلَاكِ وَالْمَرَضِ
وَالْأَلَمِ وَالْقَلْقِ.
وَأَنْ أَحْفَظَ لِلنَّاسِ كَرَامَتَهُمْ، وَأَسْتُرَ عَوْرَتَهُمْ، وَأَكْتُمَ سِرَّهُمْ.
وَأَنْ أَكُونَ عَلَى الدَّوَامِ مِنْ وَسَائِلِ رَحْمَةِ اللَّهِ، بَادِلًا رِعَايَتِي
الطَّبِيبَةَ لِلْقَرِيبِ وَالْبَعِيدِ، لِلصَّالِحِ وَالطَّالِحِ، وَالصَّدِيقِ وَالْعَدُوِّ.
وَأَنْ أَتَأْبِرَ عَلَى طَلَبِ الْعِلْمِ، أُسَخِّرَهُ لِنَفْعِ الْإِنْسَانِ.. لَا لِأَذَاهِ.
وَأَنْ أُوَقِّرَ مَنْ عَلَّمَنِي، وَأُعَلِّمَ مَنْ يَصَغُرَنِي، وَأَكُونَ أَخًا لِكُلِّ
زَمِيلٍ فِي الْمِهْنَةِ الطَّبِيبِيَّةِ مُتَعَاوِنِينَ عَلَى الْبِرِّ وَالتَّقْوَى.
وَأَنْ تَكُونَ حَيَاتِي مِصْدَاقَ إِيمَانِي فِي سِرِّي وَعَلَانِيَتِي، نَقِيَّةً
مِمَّا يُشِينُهَا تَجَاهَ اللَّهِ وَرَسُولِهِ وَالْمُؤْمِنِينَ.
وَاللَّهُ عَلَى مَا أَقُولُ شَهِيدٌ.



جامعة القاضي عياض
كلية الطب والصيدلة
مراكش

أطروحة رقم 142

سنة 2011

مكانة تنظيف الرحم في الإحاطة بالأزواج عديمي الخصوبة

الأطروحة

قدمت ونوقشت علانية يوم .../.../2011

من طرف

السيدة محاسين الكداري

المزودة في 13 أبريل 1985 بمراكش

لنيل شهادة الدكتوراه في الطب

الكلمات الأساسية:

عدم الخصوبة - جوف الرحم - تنظيف الرحم

اللجنة

رئيس

السيد **ع. سماني**

أستاذ في طب النساء و التوليد

مشرف

السيد **ع. أبو الفلاح**

أستاذ مبرز في طب النساء و التوليد

حكام

السيد **ح. أسموكي**

أستاذ مبرز في طب النساء و التوليد

السيد **ر. بنعمر بن الخياط**

أستاذ مبرز في الجراحة العامة