

UTILISATION MÉTABOLIQUE DES ACIDES GRAS DU TISSU ADIPEUX PAR LA POULE EN PONTE

B. Leclercq, Marie-Rose Salichon

► **To cite this version:**

B. Leclercq, Marie-Rose Salichon. UTILISATION MÉTABOLIQUE DES ACIDES GRAS DU TISSU ADIPEUX PAR LA POULE EN PONTE. Annales de biologie animale, biochimie, biophysique, 1973, 13 (1), pp.131-139. <hal-00896756>

HAL Id: hal-00896756

<https://hal.archives-ouvertes.fr/hal-00896756>

Submitted on 1 Jan 1973

HAL is a multi-disciplinary open access archive for the deposit and dissemination of scientific research documents, whether they are published or not. The documents may come from teaching and research institutions in France or abroad, or from public or private research centers.

L'archive ouverte pluridisciplinaire **HAL**, est destinée au dépôt et à la diffusion de documents scientifiques de niveau recherche, publiés ou non, émanant des établissements d'enseignement et de recherche français ou étrangers, des laboratoires publics ou privés.

UTILISATION MÉTABOLIQUE DES ACIDES GRAS DU TISSU ADIPEUX PAR LA POULE EN PONTE

B. LECLERCQ

avec la collaboration technique de Marie-Rose SALICHON

*Station de Recherches avicoles
Centre de Recherches de Tours, I. N. R. A.,
37380 Nouzilly*

RÉSUMÉ

Le tissu adipeux de huit poules pondeuses est marqué par l'acide palmitique- $1-^{14}\text{C}$. On suit pendant 28 jours l'évolution de l'activité spécifique du carbone du CO_2 , des acides gras plasmatiques, vitellins et de réserve. La comparaison de ces activités spécifiques réalisée le 28^e jour suggère que 20 p. 100 du carbone des acides gras de l'œuf et 2 p. 100 du carbone du CO_2 proviennent des réserves adipeuses. Un parallélisme très étroit existe entre les activités spécifiques des acides gras du plasma et du vitellus. La contribution des réserves pour la vitellogenèse varie beaucoup d'une poule à l'autre et ne peut s'expliquer par l'importance de ces réserves ou par l'intensité de ponte. Seules les consommations élevées d'aliment semblent la réduire.

INTRODUCTION

Dans une étude précédente (LECLERCQ, 1972) nous avons montré qu'environ 70 p. 100 du carbone de l'acide palmitique du vitellus provient directement soit du carbone glucidique, soit du carbone de l'acide palmitique contenus dans l'aliment. Nos résultats suggéraient que le carbone provenant des acides gras des réserves adipeuses représente la majeure partie des 30 p. 100 restants. Le présent travail a pour but d'estimer directement cette contribution des réserves corporelles à la fourniture d'acides gras vitellins.

MATÉRIEL, ET MÉTHODES

A. — *Protocole expérimental*

Huit poules âgées de 30 semaines sont placées en cages individuelles, nourries et abreuvées à volonté. Ces animaux proviennent d'un croisement industriel (*Rhode Island Red* × *Wyandotte*, M 519, SELAF, France). La composition de l'aliment figure dans le tableau 1. Pendant une période

de 1 mois, les animaux sont habitués à des manipulations fréquentes : en particulier, ils effectuent des séjours de 24 heures dans une cage à échange respiratoire. Cette cage, d'une capacité de 80 litres, est suffisamment spacieuse pour que la poule puisse y manifester une activité voisine de celle qu'elle présente habituellement dans sa cage. En outre elle dispose d'eau et d'aliment. Au cours de cette période destinée à familiariser les poules aux multiples manipulations exigées par l'expérimentation, on détermine la quantité totale de CO_2 dégagé en 24 heures.

TABLEAU I

Composition et caractéristiques du régime

Mais broyé	60
Tourteau de soja (50 p. 100 de MAT)	20
Farine de poisson	2
Farine de luzerne déshydratée	8
Phosphate bicalcique	1,5
Carbonate de calcium	8
Bicarbonat de sodium	0,1
Chlorure de sodium	0,1
Mélange minéral ⁽¹⁾	0,1
Mélange vitaminique ⁽²⁾	0,2
Teneur en énergie métabolisable ⁽³⁾ (kcal/kg)	2 920
Taux protidique ⁽⁴⁾	18,1

⁽¹⁾ Composition du mélange minéral : protoxyde anhydre de manganèse : 7 g, oxyde de zinc : 5 g, sulfate ferreux : 7 g, sulfate de cuivre : 0,5 g, carbonate de cobalt : 0,03 g, iodure de potassium : 0,1 g, carbonate de calcium : 75 g.

⁽²⁾ Composition du mélange vitaminique : vitamine A : 900 000 UI, vitamine D₃ : 100 000 UI, DL-méthionine : 50 g, vitamine E : 4 g, choline : 25 g, BHT : 10 g.

⁽³⁾ Calculé.

⁽⁴⁾ Mesuré.

Vient ensuite la période expérimentale qui dure 28 jours. Elle commence par le marquage des réserves adipeuses effectué le premier jour par ingestion en une seule fois d'un acide gras radioactif : après un jeûne de 16 heures, les animaux sont réalimentés et simultanément reçoivent par voie orale 200 μCi d'acide palmitique-1-¹⁴C dissous dans l'huile de tournesol. La surconsommation qui accompagne la réalimentation et la lipogénèse qui en résulte laissent espérer un marquage maximum du tissu adipeux. On récolte ensuite régulièrement un certain nombre d'échantillons : prélèvements de sang les 3^e, 14^e et 28^e jours par ponction de la veine alaire, prélèvements du CO_2 expiré les 1^{er}, 2^e, 3^e, 7^e, 14^e, 21^e et 28^e jours, prélèvement de tissu adipeux abdominal par biopsie les 3^e et 28^e jours. De plus, du vitellus représentatif de celui synthétisé les 3^e, 7^e, 14^e, 21^e et 28^e jours est recueilli de la façon suivante. La veille et le lendemain du jour considéré, on fait ingérer à la poule un colorant lipophile, soit le rouge écarlate, soit le noir crésol. Les œufs sont récoltés et cuits. On prélève alors par grattage la couche de vitellus située entre les deux couches colorées. Tous les jours on mesure la consommation d'aliment, le nombre et le poids des œufs pondus. Le poids vif des animaux est enregistré en début d'expérience, les 14^e et 28^e jours. Le poids moyen du jaune d'œuf de chaque poule est également déterminé. Enfin, pour savoir si l'utilisation des réserves varie en fonction de l'apport alimentaire, une légère restriction (5 p. 100) est imposée à la moitié des animaux pendant les 14 derniers jours. Le 28^e jour les animaux sont sacrifiés par section des veines jugulaires, congelés, broyés et lyophilisés après ablation de la grappe ovarienne et des œufs en cours de formation.

B. — Méthodes d'analyse

— *Gaz carbonique* : On détermine d'une part la quantité totale de CO_2 dégagé en 24 heures par chaque poule dans des conditions normales de vie et d'autre part l'activité spécifique du gaz carbonique ; ces deux mesures sont réalisées distinctement. Pour la première, faite avant mar-

quage du tissu adipeux, chaque poule est placée pendant 24 heures dans la cage à métabolisme. Cette cage est balayée par un courant d'air débarrassé de CO_2 par barbotage dans la potasse 5 N et d'eau par passage sur de l'actigel. Le débit est réglé à 300 litres par heure. A la sortie de la cage, l'air est débarrassé de son eau dans deux filtres, l'un contenant du chlorure de calcium, l'autre du perchlorate de magnésium. L'air traverse ensuite deux tamis moléculaires. Le poids de CO_2 est déterminé par le gain de poids des tamis.

Pour la mesure de l'activité spécifique du CO_2 , la poule effectue un séjour de 2 heures dans la cage. Pendant la première heure, on fait circuler de l'air débarrassé d'eau et de gaz carbonique à un débit de 500 litres par heure, la sortie de la cage étant libre. Pendant la deuxième heure, cette sortie est équipée d'un simple barboteur contenant 20 cc de KOH 1,5 N. La quantité de CO_2 retenue est déterminée par double titration aux pH 7,9 et 3,5 avec l'acide sulfurique 0,1 N. La radioactivité est mesurée par scintillation liquide en mélangeant 5 cm^3 de la solution de barbotage et 17 cm^3 d'un mélange scintillant (toluène + PPO + POPOP) renfermant 33 p. 100 de Triton X 100 comme agent d'émulsion.

— *Lipides* : Les lipides du vitellus sont extraits par le mélange chloroforme-méthanol (2-1, v-v), ceux du tissu adipeux et du plasma par le mélange de Dole (isopropanol-heptane- H_2SO_4 ; 40-10-1). Les lipides du tissu adipeux sont directement purifiés par chromatographie préparative sur couche mince de silicagel ; seuls sont prélevés les triglycérides. Les acides gras des autres lipides (plasma et vitellus) sont méthylés. On recueille les esters méthyliques après chromatographie sur couche mince. On mesure enfin la radioactivité par scintillation liquide dans le toluène additionné de PPO et POPOP.

La quantité de carbone des acides gras des triglycérides est obtenue en multipliant leur poids par 0,724 et celui des esters méthyliques par 0,732.

RÉSULTATS

Nous présentons dans la figure 1 l'évolution de l'activité spécifique du carbone du CO_2 , des acides gras plasmatiques, vitellins et de réserves au cours des 28 jours d'expérience. Celle du gaz carbonique décroît très rapidement et varie peu entre le

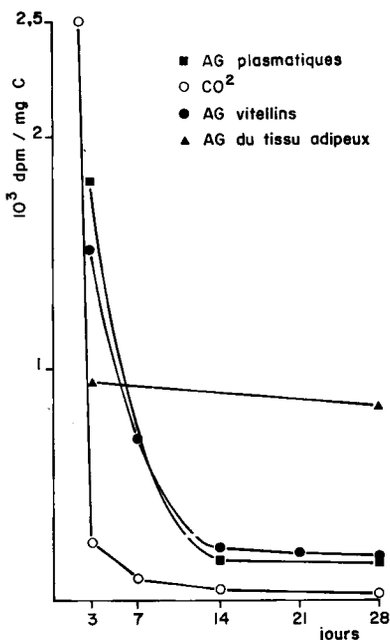


FIG. 1. — Évolution de l'activité spécifique du carbone du CO_2 et des acides gras vitellins, plasmatiques et adipeux au cours de l'expérience

7^e et le 28^e jour. Une décroissance semblable, quoique moins accentuée, est constatée pour les acides gras du plasma et du vitellus ; le parallélisme entre ces deux courbes est par ailleurs remarquable. Entre le 14^e et le 28^e jour, l'évolution des activités spécifiques de ces trois compartiments est très faible. Pendant le même temps, la décroissance de l'activité spécifique du carbone des acides gras de réserves est lente puisqu'elle ne diminue que de 10 p. 100 en 25 jours.

TABLEAU 2

*État physiologique des poules
et activité spécifique du carbone du CO₂
des acides gras vitellins, plasmatiques et de réserves au 28^e jour d'expérience*

a) Poids moyen des poules (g)	1 935 ± 66
a) Poids d'aliment consommé par 24 heures (g)	102,7 ± 2,2
b) Lipides totaux de la carcasse (g)	408,5 ± 36,3
c) CO ₂ exporté par 24 heures (g)	55,4 ± 2,4
d) Carbone des acides gras du vitellus exporté par 24 heures (mg)	2 709 ± 132
e) Activité spécifique du carbone des acides gras du tissu adipeux (dpm/mg)	838,7 ± 105,4
f) Activité spécifique du carbone des acides gras du vitellus (dpm/mg)	174,1 ± 32,3
g) Activité spécifique du carbone des acides gras du plasma (dpm/mg)	156,3 ± 27,9
h) Activité spécifique du carbone du CO ₂ (dpm/mg)	16,66 ± 2,08
i) Valeur du rapport $f/e \times 100$	20,57 ± 2,49
j) Valeur du rapport $g/e \times 100$	18,53 ± 2,07
k) Valeur du rapport $h/e \times 100$	2,23 ± 0,46
l) Carbone des acides gras vitellins provenant du tissu adipeux par 24 heures (mg)	568,8 ± 74,2
m) Carbone du CO ₂ provenant du tissu adipeux par 24 heures (mg)	349,1 ± 90,8
n) Quantité d'acides gras mobilisés du tissu adipeux par 24 heures (mg)	1 268 ± 196

Dans le tableau 2 nous rapportons différentes mesures effectuées le 28^e jour d'expérience. On peut remarquer que l'activité spécifique du carbone des acides gras vitellins est égale à un peu plus de 20 p. 100 de celle du tissu adipeux, celle des acides gras plasmatiques est également proche de 20 p. 100. Au contraire, celle du carbone du CO₂ n'est que de 2,23 p. 100. En multipliant le rapport

$$\frac{\text{activité spécifique du carbone des acides gras vitellins}}{\text{activité spécifique du carbone des acides gras des réserves}}$$

par la masse de carbone exportée en moyenne chaque jour dans le vitellus et le rapport

$$\frac{\text{activité spécifique du carbone du CO}_2}{\text{activité spécifique du carbone des réserves}}$$

par la masse du carbone exportée en 24 heures sous forme de CO₂, on peut estimer la contribution journalière des réserves adipeuses à la formation du vitellus et à celle du CO₂. En divisant ces masses de carbone provenant du tissu adipeux par le facteur 0,724 on peut évaluer la quantité d'acides gras puisés chaque jour par lipolyse du tissu gras. Ces résultats figurent dans le tableau 2 ; nous discutons plus loin le bien fondé de ce calcul. On peut cependant constater dès à présent que, d'après ce calcul, la majeure partie du carbone puisé dans le tissu adipeux est destiné à la formation des acides gras de l'œuf.

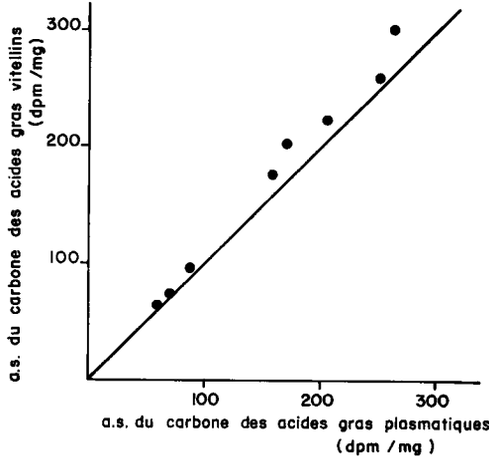


FIG. 2. — Relation entre l'activité spécifique du carbone des acides gras plasmatiques et vitellins

La figure 2 permet de comparer les activités spécifiques du carbone des acides gras vitellins et plasmatiques. On peut constater l'étroite corrélation qui existe entre ces deux mesures.

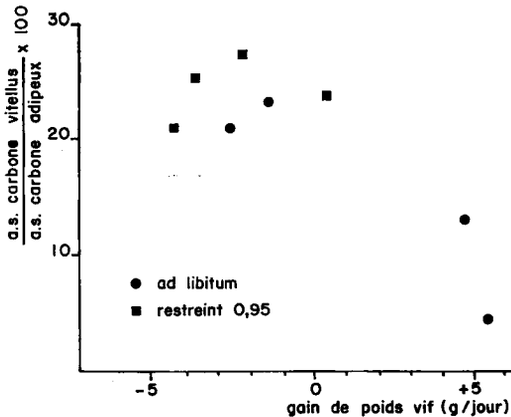


FIG. 3. — Relation entre le gain de poids vif journalier et la valeur du rapport $\frac{AS \text{ du carbone vitellin}}{AS \text{ du carbone adipeux}}$

Dans la figure 3 nous tentons de relier le rapport :

$$\frac{\text{activité spécifique du carbone des acides gras vitellins}}{\text{activité spécifique du carbone des acides gras de réserves}}$$

à la variation de poids vif journalier. Cette figure montre d'une part la variabilité du rapport des activités spécifiques selon les individus, d'autre part que les deux animaux mobilisant le moins leurs réserves sont ceux qui présentent le gain de poids le plus important. En dehors de ces deux cas, la liaison entre ces deux critères n'est pas étroite.

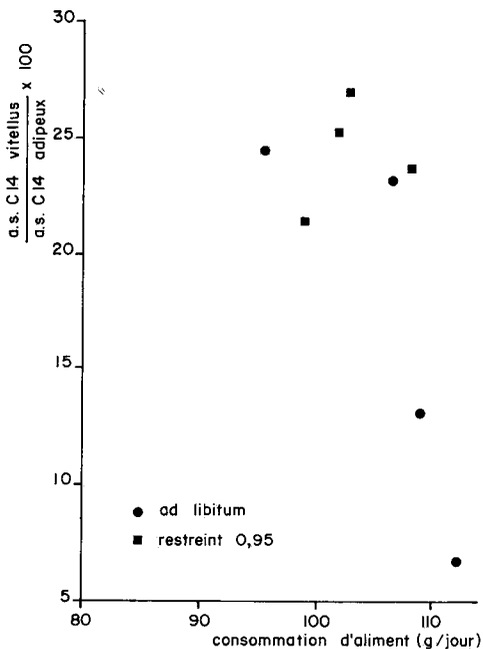


FIG. 4. — Relation entre la consommation alimentaire et la valeur du rapport $\frac{AS \text{ du carbone vitellin}}{AS \text{ du carbone adipeux}}$

Nous tentons également de relier le rapport des activités spécifiques à la consommation journalière d'aliment grâce à la figure 4. On peut constater, ici encore, qu'il n'existe pas de liaison significative, si ce n'est que les deux poules présentant le rapport d'activités spécifiques le plus faible sont celles qui consomment le plus d'aliment.

DISCUSSION

L'évolution des activités spécifiques représentées dans la figure 1 nous suggère qu'entre le début de l'expérience et le 14^e jour la décroissance des activités spécifiques enregistrées dans le CO₂, le plasma et le vitellus correspond au renouvellement des pools très actifs de l'animal (foie et sang) marqués par le carbone radioactif d'ori-

gine alimentaire. Au-delà de cette période et d'après ce que l'on sait de la vitesse de renouvellement de ces pools (ENTENMAN *et al.*, 1946 ; HAVEL *et al.*, 1962 ; BAKER *et al.*, 1964 ; OETTE *et al.*, 1971), on peut penser que la seule source notable de carbone radioactif est le tissu adipeux. Comme, par ailleurs, son activité spécifique ne décroît que très lentement, on est dans des conditions très proches de l'équilibre isotopique permettant d'évaluer la contribution du pool du carbone des acides gras de réserves pour la synthèse du vitellus et la formation du gaz carbonique. Il faut aussi admettre qu'il n'existe pas dans le tissu adipeux de la poule, pour les acides gras autres que l'acide linoléique, plusieurs pools dont l'activité et la taille varient selon la nature de ces acides gras et selon l'âge de leur dépôt *in situ*. Cela paraît vraisemblable puisqu'il en est ainsi chez le Rat (MENDENHALL, 1972). Ces deux hypothèses étant admises, les calculs présentés en fin du tableau 2 paraissent justifiés.

On peut donc estimer que près de 20 p. 100 des acides gras du vitellus proviennent du tissu adipeux. Si l'on rapproche ce chiffre des 70 p. 100 trouvés dans un essai précédent (LECLERCQ, 1972) et qui correspond à la contribution du carbone alimentaire d'origine glucidique ou lipidique, ou aboutit à un bilan proche de 90 p. 100. Le reste relève soit des conditions expérimentales différentes, soit de la contribution d'autres voies métaboliques telles que : carbone provenant de la β -oxydation des acides gras alimentaires, carbone d'origine protidique... Cette estimation de l'origine des acides gras vitellins est à rapprocher d'autres travaux. Ainsi, selon MENDENHALL (1972), 24,5 p. 100 des triglycérides du foie du Rat proviennent du tissu adipeux. La part du carbone du CO₂ provenant du tissu adipeux est au contraire remarquablement faible. Si l'on tient compte de la masse de carbone exporté sous forme de CO₂ ou sous forme d'acides gras vitellins, on constate, comme le montre le tableau 2, que les acides gras provenant du tissu adipeux servent beaucoup plus à la fabrication des lipides du vitellus qu'à la couverture des besoins énergétiques. Cette destinée privilégiée des acides gras des réserves s'oppose à celle des acides gras alimentaires dont la plus grande part sert à la couverture des dépenses énergétiques de l'animal (LECLERCQ, 1972). L'explication pourrait être recherchée dans la forme de transport de l'acide gras : forme libre s'il provient du tissu adipeux, triglycérides s'il provient de l'aliment.

La contribution des graisses de réserves pour la vitellogenèse est l'objet de variations importantes d'un individu à l'autre. Elles ne peuvent s'expliquer ni par l'importance de ces réserves (lipides de la carcasse), ni par l'intensité de la vitellogenèse. On peut seulement remarquer que cette contribution tend logiquement à être plus faible chez l'animal qui consomme beaucoup d'aliment, bien que cette liaison ne soit pas très étroite pour l'ensemble des animaux. Cause ou conséquence, le gain de poids vif est plus élevé chez les poules qui utilisent peu leurs réserves corporelles pour la synthèse de l'œuf. Apparemment, il existe des contrôles physiologiques décidant de la part respective des apports alimentaires (appétit des animaux) et des réserves (lipolyse) pour la synthèse des acides gras de l'œuf.

Enfin il faut remarquer une fois de plus le parallélisme remarquable entre les lipides plasmatiques et vitellins, comme le révèlent les figures 1 et 2. Ce parallélisme, de même que les études biochimiques effectuées sur les lipoprotéines de l'œuf et du sang (GORNHALL *et al.*, 1971 ; HILLYARD *et al.*, 1972), suggèrent que l'ovaire n'a pas d'activité importante au cours de la vitellogenèse. Ses activités de synthèse et de filtration doivent être réduites, tout au moins en ce qui concerne les lipides.

CONCLUSION

Les résultats que nous venons de présenter permettent d'estimer la quantité journalière d'acides gras mobilisés à 1,3 g. Dans la mesure où nos deux expériences peuvent être rapprochées, il apparaît bien que le dépôt excède la mobilisation, mais que la différence n'est pas aussi importante que nous l'avions suggéré. Néanmoins, même si la mobilisation des réserves atteint ce niveau, elle ne concerne que 0,3 p. 100 des réserves par 24 heures.

Nos résultats montrent que le dépôt comme la mobilisation des réserves varient beaucoup d'une poule à l'autre. Nous ne savons malheureusement pas quelle liaison existe pour un même animal entre ces deux phénomènes dont le bilan détermine l'état d'engraissement. Comme on constate par ailleurs que celui-ci varie beaucoup selon l'alimentation, l'âge, la souche et même les individus, il nous paraît intéressant de poursuivre l'étude des facteurs nutritionnels et génétiques qui influencent la lipolyse et la lipogenèse. Nous tenterons à cette occasion de mesurer les deux phénomènes sur chaque animal.

Reçu pour publication en octobre 1972.

SUMMARY

METABOLIC UTILIZATION OF THE FATTY ACIDS OF ADIPOSE TISSUE
BY THE LAYING HEN

The tissue of eight hens 30 weeks old was marked with palmitic acid-1-¹⁴C by mouth in oily solution on the first day of the experiment. Changes in specific activity of the carbon of CO₂, of fatty acids of plasma, egg yolk and adipose tissue were followed for 28 days (fig. 1). Table 2 shows the balance of these specific activities on the 28th day of the experiment. In figure 2 we present the correlation between the specific activities in fatty acids of plasma and yolk. The relation between daily liveweight gain and the ratio

$$\frac{\text{specific activity of carbon of fatty acids in yolk}}{\text{specific activity of carbon of adipose fatty acids}}$$

are the subject of table 3. The relations of that same ratio with feed intake is presented in table 4.

From these results we conclude that 20 per cent of the yolk fatty acids come from adipose tissue and that only 2.2 per cent of the carbon of CO₂ is from carbon of adipose tissue. Taking into account the amounts of CO₂ and fatty acids produced in 24 hours, it may be calculated that the hen draws from its reserves on average 568.8 mg carbon to form fatty acids of the yolk and 349 mg carbon for production of CO₂. In total it can be estimated that in our conditions 1 270 mg fatty acids are drawn from adipose tissue in 24 h, which represents a turnover of 0.3 per cent per 24 hours.

The mobilization of reserves varies widely from hen to hen. It cannot be related to the amount of the reserve or the rate of yolk formation. There is a weak relation between this mobilization and feed intake, giving rise equally to a weak negative correlation between weight gain and rate of lipolysis.

We propose to study simultaneously in the same animals the rates of lipogenesis and lipolysis, and to establish the importance of nutritional and genetic factors.

RÉFÉRENCES BIBLIOGRAPHIQUES

- BAKER N., SCHOTZ M. C., 1964. Use of multicompartmental models to measure rates of triglycerides metabolism in rats. *J. Lipid Res.*, **5**, 188-197.
- ENTENMAN C., CHAIKOFF I. L., ZILVERSMITH D. B., 1946. Removal of plasma phospholipids as a function of the liver : the effect of exclusion of the liver on the turn-over rate of plasma phospholipids as measured with radioactive phosphorus. *J. Biol. Chem.*, **166**, 15-23.
- GORNHALL D. A., DELAHUNTY D. A., KUKSIS A., 1971. Immunochemical relationship among plasma and egg yolk lipoproteins of the laying hen. *Bioch. J.*, **125**, 97 p.
- HAVEL R. J., FELTS J. M., VANDUYNE C. M., 1962. Formentation and fate of endogenous triglycerides in blood plasma of rabbits. *J. Lipid Res.*, **3**, 297-308.
- HILLYARD L. A., WHITE H. M., PANGBURN S. A., 1972. Characterization of apolipoproteins in chicken serum and egg yolk. *Biochemistry*, **11**, 511-518.
- LECLERCQ B., 1972. Étude de la biosynthèse et de l'utilisation des acides gras par la poule pondeuse. *Ann. Biol. anim. Bioch. Biophys.*, **12**, 441-452.
- MENDENHALL C. L., 1972. Origin of hepatic triglycerides fatty acids : quantitative estimation of the relative contributions of linoleic acid by diet and adipose tissue in normal and ethanol-fed rats. *J. Lipid Res.*, **13**, 177-183.
- OETTE K., FRESE W., PHILIPPEN R., 1971. Studies on the uptake of chylomicron fatty acids into the human liver and the turn-over of dietary fatty acids within the endogenous fatty acid cycle. *Zeitsch. ges. Exp. Med.*, **154**, 208-223.
-