

Nutrition Vétérinaire du Chien et du Chat

Troisième édition, version de travail

Dr. Sébastien LEFEBVRE



Copyright © 2019 Sébastien Lefebvre

VETAGRO SUP

VETBRAIN.FR

VETAGRO-SUP.FR

Licensed under the Creative Commons Attribution 3.0 Unported License (the "License"). You may not use this file except in compliance with the License. You may obtain a copy of the License at <http://creativecommons.org/licenses/by/3.0>.

Licence Creative Commons Attribution 3.0. Vous pouvez utiliser ce document en accord avec licence. Vous pouvez obtenir une copie de la licence à l'adresse <http://creativecommons.org/licenses/by/3.0>

First printing, 5 juin 2020

Participants

Ce projet a pu voir le jour à l'aide de nombreux participants qui, par leur travail et les échanges que l'auteur a pu avoir avec eux, ont contribué à la création de cet ouvrage.

L'équipe de nutrition animale de VetAgro Sup, école vétérinaire de Lyon :)

- Dr Denis Grancher, PhD , DMV
- Dr Laurent Alves de Oliveira, PhD, DMV
- Dr Sébastien Lefebvre, PhD, DMV

Les vétérinaires qui, durant leur thèse, ont participé ou participent encore à la création de cet outil :

- Dr. Vet. Anne-Cécile Caël, DMV
- Dr. Vet. Agathe Champetier, DMV
- Dr. Vet. Camille Tramoni, DMV
- Dr. Vet. Charlotte Garot, DMV
- Dr. Vet. Ernelle Thiercy, DMV
- Solenne Dutreuil

Les ingénieres agronomes, vétérinaires et auxiliaires spécialisées vétérinaires qui par leurs retours ont permis d'améliorer cet ouvrage et le logiciel VetNutri.

L'auteur remercie particulièrement la Docteur Vétérinaire Charlotte Devaux pour ses relectures et ses échanges.

Avertissements

La nutrition vétérinaire est une matière difficile à aborder de manière scientifique, tant les préjugés sont importants. Il est pourtant essentiel au vétérinaire de conseiller aux mieux et conformément aux connaissances disponibles les propriétaires de chiens et de chats.

Ce livre est le support du cours de nutrition vétérinaire du chien et du chat dispensé au sein de l'école vétérinaire de Lyon, VetAgro Sup. Il s'adresse aux étudiants vétérinaires ayant déjà acquis les bases de biochimie, physiologie et physiopathologie dispensées lors des premières années d'enseignement en école vétérinaire. Il donne les connaissances fondamentales nécessaires à la pratique de la nutrition clinique. Mais ce n'est ni un ouvrage de vulgarisation ni un guide pratique. L'aspect pratique de la nutrition est traité lors des travaux dirigés, travaux pratiques et travaux cliniques dispensés en école.

Ce livre est disponible gratuitement dans sa version numérique à l'adresse VetBrain.fr et sur les archives ouvertes (HAL.fr). Il est également en vente en version physique sur Amazon sans que l'auteur ne perçoive aucune de rétribution. Vous êtes libre de l'imprimer par vos propres moyens.

L'auteur a aussi programmé un logiciel d'analyse de ration VetNutri. Ce logiciel est disponible gratuitement pour les vétérinaires sur VetBrain.fr et vetosapiens.net. Considérant qu'un mauvais emploi du logiciel par des personnes non formées à la nutrition peut être délétère pour la santé des chiens et des chats. Bien que gratuit, le logiciel n'est disponible que pour les vétérinaires.



A Foebus, mon fidèle compagnon.
Merci pour toutes ces années à mes cotés.
Puisses-tu gambader fièrement et librement.



Table des matières

1	Bases de la nutrition du chien et du chat	15
1.1	Introduction	15
1.2	Éléments généraux	16
1.2.1	Comportement alimentaire	16
1.2.2	Idiosyncrasies métaboliques du chat	16
1.3	La solution optimale	17
1.4	Les besoins	17
1.4.1	Besoin énergétique	18
1.4.2	Expressions des besoins en nutriments	23
1.4.3	Besoin en macronutriments	25
1.4.4	Besoins en minéraux et oligoéléments	26
1.5	Conclusion	27
1.6	Exercices	27
1.7	Références	28

I

Bromatologie

2	Bromatologie générale	35
2.1	Introduction	35
2.2	Bases de données	35

2.3	Apports nutritionnels	36
2.3.1	Humidité	36
2.3.2	Énergie	37
2.3.3	Protéines	39
2.3.4	Matières grasses	41
2.3.5	Minéraux et oligoéléments	42
2.3.6	Vitamines	45
2.4	Conclusion	46
2.5	Exercice	47
2.6	Références	47
3	Bromatologie des aliments commerciaux	51
3.1	Introduction	51
3.2	Bases de données	51
3.3	Legislation	52
3.4	Expression des teneurs en nutriments	53
3.5	Apports nutritionnels et qualité	53
3.5.1	Humidité	53
3.5.2	Apport en énergie	54
3.5.3	Les protéines et leur qualité	57
3.5.4	Matières Grasses	59
3.5.5	Glucides et fibres	60
3.5.6	Minéraux	60
3.5.7	Vitamines	61
3.6	Impact environnemental	61
3.7	Le choix des aliments et la créance	62
3.7.1	Proposition d'une méthode	63
3.8	Conclusion	63
3.9	Exercices	64
3.10	Mise à jour depuis la seconde édition	64
3.11	Références	64
4	Les rations non-conventionnelles	67
4.1	Introduction	67
4.2	Rations à base de viande crue	68
4.2.1	Définitions	68
4.2.2	Motivations des propriétaires	69
4.2.3	Avantages	69
4.2.4	Risques et inconvénients	70
4.3	Rations sans céréales	72
4.3.1	L'alimentation "naturelle" du chien	73
4.3.2	Cardiomyopathie dilatée	73

4.4	Conclusion	74
4.5	Exercices	74
4.6	Références	74

II

Nutrition physiologique

5	Alimentation en reproduction	83
5.1	Introduction	83
5.2	Éléments généraux	84
5.2.1	Avant la mise à la reproduction	84
5.2.2	Évolution du poids lors de la gestation	84
5.2.3	Production de lait	85
5.2.4	Prise en charge des orphelins	86
5.3	Accompagnement nutritionnel	87
5.3.1	Besoin énergétique	87
5.3.2	Eau	88
5.3.3	Protéines	89
5.3.4	Matières grasses et acides gras essentiels	89
5.3.5	Glucides digestibles	90
5.3.6	Calcium	90
5.3.7	Vitamines	90
5.4	Aliments commerciaux	91
5.4.1	Les laits	91
5.5	Conclusion	92
5.6	Exercices	92
5.7	Références	92
6	Le jeune et le sénier	99
6.1	Introduction	99
6.2	Éléments généraux	100
6.2.1	Croissance	100
6.2.2	L'animal sénier	101
6.3	Accompagnement nutritionnel	102
6.3.1	Besoin énergétique	102
6.3.2	Modulation du besoin énergétique avec l'âge	103
6.3.3	Protéines	103
6.3.4	Matières grasses	104
6.3.5	Calcium et phosphore	104
6.3.6	Vitamines	105

6.4	Aliments commerciaux	106
6.5	Conclusions	110
6.6	Exercices	110
6.7	Références	111
7	Les chiens de sport	117
7.1	Introduction	117
7.2	Problématiques des différentes activités et métabolisme	118
7.2.1	Métabolisme énergétique	118
7.2.2	Impact de l'activité sur les voies du métabolisme énergétique	119
7.3	Accompagnement du chien de sport	119
7.3.1	Énergie	119
7.3.2	Glucides	120
7.3.3	Matières grasses	121
7.3.4	Protéine	121
7.3.5	Vitamines E et C	122
7.4	Les aliments pour chien de sport ou de travail	122
7.5	Conclusion	123
7.6	Exercices	123
7.7	Références	124

III

Nutrition Clinique

8	Surpoids, obésité et arthrose	131
8.1	Introduction	131
8.2	Éléments généraux	131
8.2.1	Surpoids et obésité	131
8.2.2	Arthrose	134
8.3	Accompagnement nutritionnel	135
8.3.1	Détermination de l'apport énergétique	136
8.3.2	Protéines	137
8.3.3	Matières grasses	137
8.3.4	Fibres	138
8.3.5	Compléments alimentaires	138
8.3.6	Exercice et environnement	138
8.4	Abord des propriétaires	139
8.5	Aliments commerciaux	141
8.6	Conclusion	143
8.7	Exercices	143
8.8	Mise à jour depuis la seconde édition	144

8.9	Références	144
9	Le diabète	153
9.1	Introduction	153
9.2	Éléments généraux	153
9.2.1	Diabète canin	154
9.2.2	Diabète félin	155
9.3	Accompagnement nutritionnel	155
9.3.1	Protéines	155
9.3.2	Matières grasses	156
9.3.3	Glucides	156
9.3.4	Fibres	156
9.4	Aliments commerciaux	157
9.5	Conclusion	158
9.6	Exercice	158
9.7	Références	159
10	La maladie rénale chronique	163
10.1	Introduction	163
10.2	Éléments généraux et épidémiologie	163
10.3	Éléments clefs de l'accompagnement nutritionnel	164
10.3.1	Protéines	165
10.3.2	Phosphore	166
10.3.3	Matières grasses	166
10.3.4	Fibres	167
10.3.5	Autres nutriments	168
10.3.6	Alimentation en fonction des stades IRIS	168
10.4	Aliments commerciaux	169
10.5	Conclusion	171
10.6	Exercices	171
10.7	Modification depuis la version 2	172
10.8	Références	172
11	Les urolithiasies	179
11.1	Introduction	179
11.2	Pathogenèse	179
11.3	Épidémiologie et facteurs de risques	180
11.3.1	Oxalate de calcium	181
11.3.2	Phosphate amoniacomagnésien (struvite)	181
11.3.3	Phosphate de calcium	182
11.3.4	Purine et ses dérivés	182

11.4 Accompagnement nutritionnel	183
11.4.1 Le pH urinaire	183
11.4.2 Humidité	184
11.4.3 Sodium	184
11.4.4 Protéines	184
11.4.5 Éléments particuliers	185
11.5 Aliments commerciaux	186
11.6 Conclusion	186
11.7 Exercices	187
11.8 Références	188
12 Les affections cardiovasculaires	195
12.1 Introduction	195
12.2 Éléments généraux	196
12.2.1 Obésité	197
12.2.2 Cachexie cardiaque	197
12.3 Accompagnement nutritionnel	197
12.3.1 Protéines	197
12.3.2 Matières grasses	198
12.3.3 Sodium	198
12.3.4 Potassium et magnésium	199
12.3.5 L-Carnitine	199
12.3.6 Taurine	199
12.3.7 Autres nutriments	200
12.4 Aliments commerciaux	200
12.5 Conclusion	203
12.6 Exercices	203
12.7 Mise à jour depuis la seconde édition	204
12.8 Références	204
13 Affections gastriques	211
13.1 Introduction	211
13.2 Éléments généraux	212
13.2.1 Les gastrites et ulcères gastriques	212
13.2.2 Les troubles de la vidange gastrique	213
13.2.3 Les syndromes de dilatation torsion de l'estomac	213
13.3 Accompagnement nutritionnel	214
13.3.1 Jeûne	214
13.3.2 L'humidité et la température	214
13.3.3 Taille des repas et vitesse de prise alimentaire	214
13.3.4 Densité énergétique	215
13.3.5 Protéines	215

13.3.6	Matières grasses	215
13.3.7	Fibres	215
13.4	Aliments commerciaux	216
13.5	Conclusion	219
13.6	Exercices	219
13.7	Références	220
14	Affections intestinales et du colon	227
14.1	Introduction	227
14.2	Éléments généraux	228
14.2.1	Gastroentérites et entérites aigües	228
14.2.2	Entéropathies chroniques	228
14.2.3	Entéropathies avec perte de protéines et lymphangiectasie	229
14.3	Accompagnement nutritionnel	229
14.3.1	Jeûne	229
14.3.2	Digestibilité	229
14.3.3	Protéines	230
14.3.4	Matières grasses	232
14.3.5	Fibres et probiotiques	232
14.4	Aliments commerciaux	233
14.5	Conclusion	235
14.6	Exercices	235
14.7	Références	236
15	Affections Cutanées	247
15.1	Introduction	247
15.2	Éléments généraux	248
15.2.1	Carences	248
15.2.2	Réactions cutanées à l'alimentation	248
15.3	Accompagnement nutritionnel	250
15.3.1	Protéines	250
15.3.2	Acides gras oméga 6 et 3	251
15.3.3	Zinc et cuivre	252
15.3.4	Vitamines A et B	252
15.4	Aliments commerciaux	253
15.5	Conclusion	255
15.6	Exercices	255
15.7	Références	256

16	Tables des besoins	263
16.1	Besoins du chien adulte	264
16.2	Besoins du chat adulte	266
16.3	Besoins de la chienne en lactation et en gestation	267
16.4	Besoins de la chatte en lactation et en gestation	268
16.5	Besoins du chiot	269
16.6	Besoins du chaton	270
16.7	Références	271
17	Formulaire	273
17.1	Aliments	273
17.1.1	Calcul de l'extractif non azoté	273
17.1.2	Calcul de la densité énergétique	273
17.1.3	Calcul du rapport calorique d'un nutriment	274
17.2	Besoins énergétiques de référence	274
17.2.1	Besoin Énergétique à l'Entretien (BEE)	274
17.2.2	Besoin Énergétique de Gestation (BEG)	274
17.2.3	Besoin Énergétique de Lactation (BEL)	275
17.2.4	Besoin Énergétique de Croissance (BEC)	275
17.3	Poids de l'animal	276
17.3.1	Le poids métabolique	276
17.3.2	Poids en croissance (chiot)	276
17.3.3	Estimation du poids idéal	277
17.4	Modulation du besoin énergétique de référence	278
17.4.1	Équation de base du besoin énergétique	278
17.4.2	Valeur de k_1	278
17.4.3	Valeur de k_2	278
17.4.4	Valeur de k_3	279
17.5	Détermination des apports	279
17.5.1	Quantité d'aliment commercial à donner pour couvrir le besoin énergétique	279
17.5.2	Apport par rapport au poids métabolique	279
17.5.3	Apport par rapport au besoin énergétique de référence	279
17.5.4	Rapport calorique minimal d'un aliment pour couvrir le besoin d'un animal	279
17.6	Autres nutriments	280
17.6.1	Besoin en vitamine E	280
18	Courbes de croissances chiot	281
18.1	Références	286



1. Bases de la nutrition du chien et du chat

Sébastien Lefebvre

1.1 Introduction

Le chien et le chat sont des carnivores au sens phylogénique (présence de carnassières). Pour ce qui est de l'alimentation en tant que telle, le point est plus complexe. Le chien est couramment présenté comme un carnivore opportuniste et le chat comme un carnivore strict. Ce terme de carnivore ne signifie pas que le régime de ces animaux doit être exclusivement centré sur une alimentation carnée, mais qu'un certain nombre de nutriments nécessaire à leur physiologie ne se trouve généralement que dans des produits carnés. Cette distinction est essentielle. De plus, produit carné ne signifie pas viande, un régime entièrement composé de viande est, de façon certaine, déséquilibré et conduit à de graves carences nutritionnelles. De l'avis de l'auteur, si le chien n'est pas un carnivore strict, il ne peut pas être considéré comme un omnivore du fait de ses besoins importants en nutriments d'origine animale : arginine^{1,2}, taurine, vitamine D³. De plus, dans la pratique vétérinaire, l'objectif n'est pas uniquement de maintenir l'animal en vie, mais aussi de lui garantir la meilleure qualité de vie en prévenant autant que possible les affections chroniques.

Pour ce faire, le but de la nutrition est de s'assurer que les apports en énergie et en nutriments de l'animal sont en accord avec ses besoins spécifiques définis par son espèce, son cadre de vie et les affections dont il peut souffrir.

Ce chapitre présente un rappel des points essentiels de la physiologie et du comportement alimentaire des carnivores domestiques, avant d'aborder les besoins en énergie et en nutriments.

Dans ce chapitre est présenté un système d'analyse des besoins, celui utilisé dans le logiciel VetNutri et dans le reste de ce livre. Plus que l'aspect calculatoire, qui peut être délégué à une machine, la philosophie des besoins et leurs limites, et les grandes notions comme le besoin énergétique à l'entretien sont à acquérir, afin de pratiquer la nutrition clinique et de pouvoir interpréter les analyses.

1.2 Éléments généraux

1.2.1 Comportement alimentaire

Le chien et le chat ont des comportements alimentaires assez différents impliquant une prise en compte distincte dans la réalisation des plans diététiques. Simplifié à l'extrême, le chat peut être présenté comme un chasseur de petite proie, avec un taux d'échec à la chasse élevé, ce qui nécessite un temps de chasse assez important chaque jour pour parvenir à couvrir ses besoins. A l'inverse, le chien est plus opportuniste, charognard ou chasseur de grande proie en groupe⁴.

Ainsi, le chien a un comportement glouton avec des prises de repas pouvant être importantes⁴. Cependant, cette capacité de prise alimentaire importante induit un risque important (surtout dans les grandes races) de syndrome de dilatation torsion de l'estomac (ce point est traité au chapitre 13). De plus, la période de satiété à la suite d'un repas n'est pas illimitée, souvent quelques heures⁵. Pour ces raisons, il est intéressant de ne pas offrir un unique repas au chien, mais plutôt 2 ou 3. Pour ce qui est de l'appétence le chien donne une valeur sociale à l'alimentation, ainsi un chien augmentera sa prise volontaire d'aliment en présence de congénères.

Pour les chats, les repas sont nombreux (10-20) et répartis sur la journée et la nuit. Actuellement, une grande réflexion est en cours sur l'alimentation du chat pour permettre un rythme d'alimentation bien plus proche de cet optimum de 10 à 20 repas. Pour l'atteindre, il est nécessaire d'offrir une ration *ad libitum* à l'animal. Or si certains chats sont capables de se réguler, de nombreux autres, notamment stérilisés, perdent cette régulation et augmentent leur prise alimentaire⁶. Ainsi, pour assurer l'équilibre comportemental des félins tout en évitant une prise alimentaire trop importante, il semble important d'enrichir l'activité de prise alimentaire du chat avec des jeux⁷. Cet enrichissement passe par des jouets distributeurs : bouteilles percées contenant des croquettes, aliment caché... Ces activités permettent d'assurer une activité physique et une occupation à l'animal, mais aussi de demander un investissement pour la prise alimentaire ce qui réduit les comportements gloutons. Cette approche, si elle fait de plus en plus consensus, nécessite d'être validée⁸. À l'inverse du chien, le chat ne donne pas de valeur sociale à l'alimentation et nécessite d'être au calme pour manger.

Le chien et le chat ont des comportements pouvant être néophiles ou néophobes vis-à-vis de l'alimentation. Un élément déterminant dans ce comportement est l'apprentissage, notamment chez le chat. Ainsi, un animal ayant une plus grande diversité alimentaire intégrera mieux un nouvel aliment qu'un animal qui a toujours été nourri avec un même type d'aliment⁹. L'opportunité d'intégrer dans l'alimentation du jeune chat un minimum de diversité doit être évaluée au regard des options diététiques qui pourraient être mises en œuvre en cas d'affection (passage à une alimentation humide, intégration de légumes comme des courgettes...). Il est à noter que cet apprentissage peut aussi aboutir à des aversions alimentaires, si l'animal fait l'association entre un aliment, un goût ou une odeur et une mauvaise expérience (maladie, contrainte physique...)¹⁰. Enfin, l'appétence peut être augmentée, sans modifier la composition de la ration, en humidifiant l'aliment, en augmentant sa température (20-37°C) et, chez le chien, en présentant l'aliment à la main, ce qui augmente sa valeur sociale.

1.2.2 Idiosyncrasies métaboliques du chat

Le fait que le chat soit un carnivore strict est, en partie, dû à ses particularités métaboliques. Il s'est spécialisé dans une alimentation carnée. Ainsi, le chat a perdu certaines capacités d'adaptation qu'ont, entre autres, les omnivores ou des carnivores comme le chien qui est moins spécialisé. Ici, nous vous proposons de présenter quelques idiosyncrasies du chat.

Le **besoin protéique** total du chat est plus élevé que la plupart des animaux du fait d'une incapacité de celui-ci à moduler l'activité enzymatique des aminotransférases et du cycle de l'urée¹¹.

Cependant, même si ces activités ne peuvent être adaptées de la même façon que les autres espèces, le chat arrive à adapter son catabolisme protéique à la quantité de protéines ingérées, à condition qu'une quantité minimale de protéines soit apportée¹². De plus, les enzymes médiant les premières étapes du catabolisme des acides aminés essentiels sont modulables¹³. Ainsi, ceux-ci sont "protégés" du catabolisme. Cela explique que le besoin en acide aminé du chat ne soit pas significativement différent de celui des autres espèces.

Le besoin en **arginine** est particulièrement important chez le chat et pas uniquement pour la synthèse protéique. En effet, l'arginine permet la formation d'un autre acide aminé non protéinogène, l'ornithine, impliqué dans le cycle de l'urée. Chez la plupart des mammifères, l'ornithine est synthétisée *de novo* dans la muqueuse intestinale. Cependant, cette voie de synthèse est très limitée chez le chat¹⁴. Par conséquent, l'arginine est la seule source d'ornithine pour le bon fonctionnement du cycle de l'urée, ce qui augmente son besoin¹⁰.

La **niacine** est une vitamine du groupe B (B3) synthétisée à partir du tryptophane. Chez le chat, une étape de cette synthèse est en compétition défavorable avec la synthèse d'acide picolinique. Cela augmente le besoin en vitamine B3 d'origine alimentaire¹⁵. Cette vitamine est présente en grande quantité dans les produits carnés. Concernant les autres vitamines, le chat possède aussi des limites dans la production des **vitamines A et D** à partir de pro-vitamine d'origine végétale. De plus, il a aussi des difficultés dans la synthèse des acides gras oméga 3 et 6 à vingt carbones (acide arachidonique...) à partir de ceux à dix-huit carbones (acide linoléique...).

1.3 La solution optimale

Une question revient souvent en consultation : "quelle est la meilleure alimentation pour mon animal ?". Cette question d'apparence simple met en exergue le fait que la nutrition n'est pas une matière théorique et qu'il est nécessaire de la confronter à la pratique. Une solution peut paraître parfaite sur le papier, mais être un échec dans la pratique. Ainsi chaque plan diététique doit être analysé au regard des du trépied suivant :

- **Physiologie et physiopathologie.** Le plan diététique est-il en accord avec ce que l'on sait de la maladie et des besoins de l'animal ? Quand des éléments de nutrition basée sur les preuves existent, ont-ils été pris en compte ?
- **L'animal.** L'animal mange-t-il l'aliment proposé ? Sa réponse au plan diététique est-elle conforme aux attentes ?
- **Le propriétaire.** A-t-il les moyens de mettre en place le plan diététique (finances, motivations, contraintes) ? L'observance du plan est-elle bonne ?

De nombreux critères du trépied ne sont pas évaluables à la première consultation, ce qui introduit le second point essentiel de la nutrition clinique, c'est une **pratique itérative**. Les **animaux doivent être suivis** et le plan diététique **adapté** pour vérifier qu'ils soient le compromis optimal entre les piliers du trépied.

Par conséquent, en nutrition les recettes sont à proscrire et les stratégies doivent être adaptées pour chaque animal afin d'avoir une chance d'être efficaces.

1.4 Les besoins

La notion de besoin, si elle nous semble facile d'accès dans un premier temps est, dans les faits, beaucoup plus complexe à définir. Le pendant du besoin est la question du but que ce besoin doit permettre d'atteindre. Dans quel but avons-nous ce besoin ? Et comment objectiver l'atteinte de ce

but ? Une première approche peut être de dire que quand le besoin n'est plus couvert, l'animal ne peut plus assurer ses fonctions physiologiques à plus ou moins long terme. C'est, dans ce cas, un besoin minimum vital, relativement simple à étudier.

Mais l'alimentation va au-delà de juste maintenir un animal vivant. Nous souhaitons aussi que nos compagnons vivent le plus longtemps et en meilleure santé possible. Ainsi, l'alimentation cherche à prévenir certaines affections et à réduire les risques de survenue d'autres. Enfin, d'autres objectifs peuvent s'ajouter : avoir un beau pelage, de bons indicateurs de reproduction, de bons résultats sportifs... Ces objectifs peuvent nous permettre de définir de nouveaux besoins plus difficiles à étudier, car ils impliquent le plus souvent un temps d'études plus long et il n'est pas toujours facile de les objectiver. Ces besoins, que l'on peut qualifier d'optimum, sont le plus souvent issue d'opinions d'expert. Les tableaux 16.1 et 16.2 en annexes vous présentent les besoins minimums et optimums. Il est à noter que, dans de nombreux cas, des minimums n'ont pas été définis par des études, mais cela ne signifie pas qu'ils n'existent pas.

L'analyse des besoins doit être modulée en fonction de 3 paramètres, l'intensité, le temps et la qualité. Tout d'abord l'intensité, il est évident que la réponse à une carence de faible intensité ne sera pas la même qu'à celle d'une carence beaucoup plus forte, que ce soit sur le délai d'apparition des signes cliniques que sur leur intensité. Ensuite, la temporalité de la carence est aussi à prendre en compte, dans certains cas une carence peut être tolérée pendant plusieurs jours ou mois (cela dépend des réserves de l'individu). C'est à la fois un avantage et un inconvénient. Un avantage car cela permet de faire dans des cas particuliers et de façon temporaire, des rations déséquilibrées en certains nutriments (régimes d'exclusion par exemple). Cependant, cela peut donner l'impression qu'il n'est pas nécessaire d'équilibrer une ration. Or, quand les symptômes de carences commencent à apparaître, il est souvent trop tard. L'adage en nutrition est : la nutrition tue lentement. Il est par conséquent essentiel d'avoir une bonne pédagogie pour éviter les carences. Enfin, le dernier élément est la qualité du nutriment en question. En effet, si le nutriment a une mauvaise digestibilité ou n'est pas dans une forme facilement utilisable, il est alors nécessaire d'apporter plus de ce type de nutriment que ce qui est prévu par le besoin.

S'il existe un besoin, il existe aussi pour certains nutriments une toxicité définissant alors une valeur maximale à ne pas dépasser. Sans aller jusqu'à une toxicité, des apports trop importants en certains nutriments peuvent augmenter le risque de certaines affections ou avoir des effets contraires à ce qui est recherché, c'est ce qui nous permet de définir la borne haute de l'optimum. Comme pour la borne basse celle-ci est surtout une opinion d'expert. En nutrition, comme ailleurs, il est vivement déconseillé, même en absence de données, d'aller dans les extrêmes.

1.4.1 Besoin énergétique

Le besoin énergétique est un besoin fondamental, qui est souvent le premier que l'on cherche à couvrir ou à limiter avec une ration. C'est l'un des besoins qui doit être le plus finement couvert. En effet, si ce besoin n'est pas suffisamment ou trop couvert, cela aboutit à des modifications du poids et de la note d'état corporel. On peut noter que chez les carnivores domestiques une part importante de la population est en surpoids. Les études rapportent une prévalence du surpoids de 40% et de l'obésité de 20% chez le chien médicalisé et cela, quel que soit l'étude ou le pays¹⁶⁻¹⁸. Ce qui laisse penser à une mauvaise adéquation entre le besoin énergétique et l'apport énergétique.

La **détermination** du besoin énergétique ne peut se faire qu'avec **un suivi** du poids et de la note d'état corporel (NEC). Cependant, pour des raisons pratiques et d'analyse, il est possible d'estimer le besoin énergétique par des modèles. Ici nous vous présenterons une méthode mais d'autres existent.

Chez les carnivores domestiques, le besoin énergétique est exprimé en énergie métabolisable.

Note d'état corporel

La note d'état corporel (NEC) est, avec le poids, le meilleur indicateur pratique pour estimer la part de masse grasse de l'animal. L'accès à cette masse grasse permet 1) d'évaluer si la ration actuelle couvre trop ou pas suffisamment les besoins de l'animal, notamment énergétique, 2) d'estimer la part de masse maigre pour corriger les apports. En effet, l'activité métabolique de la masse grasse étant faible, les besoins en nutriments et en énergie sont habituellement calculés en prenant en compte uniquement la masse maigre, ou le poids idéal dont on considère que 80% est constitué de masse maigre et 20% de masse grasse. En effet, si le poids réel est utilisé alors que l'animal est en surpoids, une part de sa masse grasse est alors considérée comme de la masse maigre ce qui gonfle artificiellement ses besoins.

La méthode de référence pour déterminer le pourcentage de masse grasse est l'absorptiométrie biphotonique à rayons X (Dual x-ray absorptiometry, DEXA). Cependant, le coût de l'appareillage, la nécessité de sédation de l'animal, le temps de réalisation et la présence de rayons ionisants (même si plutôt faibles) aboutissent à un rapport-bénéfice/(risques + coût) négatif. Des méthodes moins onéreuses et réalisables par tout vétérinaire ont été mises au point. Celle qui apporte les meilleurs résultats avec une excellente corrélation avec le DEXA aussi bien chez le chien que chez le chat est la note d'état corporelle¹⁹⁻²³. Cette note d'état corporelle est issue de l'observation de l'animal objectivée avec une grille (présentée dans le tableau 1.1). Le score idéal est le score central (3/5 ou 5/9). La notation sur 9 est la plus couramment utilisée et, quand elle est bien réalisée, la plus fiable. De l'avis de l'auteur, le score sur 5 est surtout utile pour une estimation approximative et rapide de la NEC (sans le respect exact des critères de la grille). L'adéquation entre la NEC et le pourcentage de masse grasse est moins bonne dans certaines races²³. Ainsi, pour une même NEC, les lévriers ont tendance à avoir moins de pourcentage de masse grasse et les chiens nordiques plus.

D'autres méthodes existent pour estimer la masse grasse comme la morphométrie, l'impédancemétrie...²⁴

Il est possible d'estimer le poids idéal à partir de la note d'état corporel sur 9 avec l'équation 17.17. C'est ce poids qui est utilisé par la suite pour les calculs car il reflète le mieux la masse maigre de l'animal.

$$\text{Poids idéal (kg)} = \text{Poids actuel} * \frac{100}{(100 + (NEC - 5) * 10)} \quad (1.1)$$

NEC/9	NEC/5	Chien	Chat
1	1	Les côtes, la colonne vertébrale et les os des hanches sont visibles de loin. Aucune graisse corporelle discernable et une perte évidente de masse musculaire.	Côtes visibles sur les chats à poils courts ; pas de graisse palpable ; abdomen fortement replié ; vertèbres lombaires et ailes des iliaques évidentes et facilement palpables
2		Les côtes, la colonne vertébrale et les os des hanches sont facilement visibles. Pas de graisse corporelle palpable et une perte minimale de masse musculaire.	Caractéristiques communes des scores 1 et 3.
3	2	Les côtes sont facilement palpables et peuvent être visibles sans graisse palpable. Le haut de la colonne vertébrale est visible et les os des hanches peuvent également être proéminents.	Des côtes facilement palpables avec une couverture de graisse minimale ; vertèbres lombaires évidentes ; taille évidente derrière les côtes ; graisse abdominale minimale.
4		Les côtes peuvent être facilement ressenties avec une couverture de graisse minimale. La taille est facile à noter lorsqu'on la regarde de haut. On observe également un "repli abdominal", c'est-à-dire que l'abdomen semble replié derrière la cage thoracique lorsqu'on le regarde de côté.	Caractéristiques communes des scores 3 et 5.
5	3	Côtes palpables sans un excès de graisse. Taille observée derrière les côtes lorsqu'il est vu de haut. Abdomen rentré lorsqu'il est visionné.	Bien proportionné ; taille observée derrière les côtes ; côtes palpables avec une légère couverture de graisse ; coussinet adipeux abdominal minimal.
6		Les côtes sont perceptibles à travers un léger excès de graisse. La taille est visible de dessus, mais pas proéminente. La ceinture abdominale est présente.	Caractéristiques communes des scores 5 et 7.
7	4	Les côtes sont difficiles à sentir sous une épaisse couche de graisse. Dépôts de graisse visibles sur le bas du dos et la base de la queue. La taille est absente ou à peine visible et l'abdomen peut paraître visuellement arrondi ou affaissé.	Côtes difficilement palpables avec une couverture adipeuse modérée ; taille peu discernable ; arrondi évident de l'abdomen ; coussinet adipeux abdominal modéré
8		Les côtes ne peuvent être ressenties qu'avec une forte pression. D'importants dépôts de graisse sur le bas du dos et la base de la queue. La taille et l'abdomen sont tous deux absents. Une distension abdominale évidente peut également être présente.	Caractéristiques communes des scores 7 et 9.
9	5	Les côtes ne peuvent pas être senties sous une très lourde couverture de graisse. De gros dépôts de graisse sont visibles sur le cou, la poitrine, la colonne vertébrale et la base de la queue. La taille et l'abdomen sont tous deux absents. Une distension abdominale évidente et un dos large et plat peuvent également être présents.	Côtes non palpables sous une forte couverture adipeuse ; importants dépôts de graisse sur la région lombaire, le visage et les membres ; distension de l'abdomen sans taille ; vaste coussinet adipeux abdominal.

TABLE 1.1: Note d'état corporel du chien et du chat^{19,20}.

Besoin énergétique à l'entretien

Avant de considérer le besoin énergétique de l'animal, il est important de noter que chaque individu est différent et que le besoin de l'animal dépend la fois du poids, de la race, du mode de vie, de l'état physiologique de l'animal et de la température de l'environnement. Réaliser un modèle d'étude intégrant toutes ces variables est difficile. Ainsi, dans un premier temps, une seule de ces variables peut être étudiée, celle qui a le plus d'influence : le poids. Attention, le poids utilisé ici est

le poids idéal.

Ensuite, il faut définir une population adulte standard et déterminer quel est son besoin énergétique et comment celui-ci évolue avec le poids. L'équation obtenue dépend fondamentalement de la population étudiée et, par conséquent, de comment a été défini cet animal standard. Le besoin énergétique ainsi déterminé peut être défini comme le besoin énergétique à l'entretien. Ce besoin énergétique n'est pas en relation linéaire avec le poids. En effet, plus l'animal est grand plus la proportion de sa masse avec une activité métabolique est faible, au profit de la masse osseuse, et moins la perte d'énergie sous forme de chaleur est forte²⁵⁻²⁸. Ainsi, on obtient des équations de besoin énergétique à l'entretien de forme $c * P^\alpha$, où "c" est une constante et P^α est le poids métabolique.

Dans ce livre, nous prendrons comme références les besoins énergétiques à l'entretien tels qu'ils sont définis par l'édition de 2006 du "Nutrient requirements of dogs and cats"²⁹, mais d'autres équations existent³⁰⁻³⁴. Les équations sont présentées ci-dessous 1.2 et 1.3. Dans ce cadre, l'animal standard est défini comme tel^a il n'a pas de race particulière, il est entier, vie en milieu tempéré proche de sa neutralité thermique, il est sain, son environnement est suffisamment enrichi pour lui permettre d'avoir une activité physique (3 h par jour pour les chiens) et exprimer ses comportements physiologiques.

L'auteur tient à attirer l'attention sur deux éléments utiles pour la suite : 1) le BEE est proportionnel avec le poids métabolique, soit $P_{ideal}^{0,67}$ pour le chat et $P_{ideal}^{0,75}$ pour le chien ; 2) du fait de sa définition restrictive dans la grande majorité des cas le BEE est différent du besoin énergétique d'un individu.

$$BEE_{chat}(\text{kcal}) = 100 * P_{ideal}^{0,67} \quad (1.2)$$

$$BEE_{chien}(\text{kcal}) = 130 * P_{ideal}^{0,75} \quad (1.3)$$

Estimation du besoin énergétique

Le besoin énergétique à l'entretien est une mauvaise estimation du besoin énergétique. Pour estimer ce dernier, les données individuelles qui ont été négligées lors de la détermination du BEE doivent être intégrées. Ainsi, le BEE est modulé par 5 coefficients : race (k_1), comportement (k_2), statut physiologique (k_3), pathologie (k_4) et température de l'environnement (k_5), afin d'estimer au mieux le besoin énergétique (BE) de l'animal. Le coefficient dépendant de l'état physiologique ne sera traité que partiellement et le coefficient dépendant des affections ne sera pas traité ici. Par convention, on peut aussi déterminer K, le coefficient global produit des 5 autres (équation 1.4).

$$\begin{aligned} BE(\text{kcal}) &= k_1 * k_2 * k_3 * k_4 * k_5 * BEE \\ &= K * BEE \end{aligned} \quad (1.4)$$

Les races, par la sélection de certains traits phénotypiques, ont induit, des modifications quant au métabolisme énergétique. Cela a conduit à un besoin énergétique plus ou moins important en fonction de la race³⁴⁻³⁶. Les valeurs que peut prendre ce coefficient sont résumées dans le tableau 1.2. A la connaissance de l'auteur, des coefficients raciaux pour le chat n'ont pas encore été déterminés.

L'activité physique est un facteur important dans le calcul du besoin énergétique, l'équation de BEE pose le postulat d'une activité de 3h par jour pour un chien. En effet, c'est une activité normale

a. Cette définition a été écrite lors du confinement, d'après les souvenirs de l'auteur qui n'avait pas emporté le livre du National Research Council avec lui

Races	Valeur du coefficient racial
Races nordiques, retriever ou terre neuve	0,8
Beagle ou cocker	0,9
Lévrier ou dogue argentin	1,1-1,2
Autres races	1

TABLE 1.2: Valeur du coefficient race k_1 ³⁷

pour un chien en communauté et dans un environnement suffisamment enrichi. Or, tout comme dans la population humaine, il y a une augmentation de la sédentarisation et il est de plus en plus rare d'arriver à cette durée d'activité.

Le propriétaire est l'élément déterminant qui définit en grande partie l'activité du chien. Le nombre de chiens en milieu urbain ou périurbain est de plus en plus important. Or, pour ces animaux, l'activité physique est souvent restreinte aux sorties hygiéniques. Le chien a aussi une influence sur l'activité physique humaine, de nombreuses études rapportent que la possession d'un chien l'augmente significativement^{38,39}.

L'âge et la race sont aussi deux éléments pouvant moduler l'activité⁴⁰. L'activité physique d'un chien, sans intervention humaine, diminue en moyenne de 8% par an et jusqu'à 26% par an pour les activités les plus intenses⁴⁰. Des diminutions comparables ont été observées chez l'humain, où l'âge est l'élément le plus décrit comme influençant l'activité physique^{41,42}. Les valeurs à appliquer pour adapter la ration aux besoins énergétiques sont indiquées dans le Tableau 17.6.

Pour le chat, l'estimation de l'activité est bien plus complexe. Dans un environnement intérieur, l'activité est souvent bien moins importante et le risque d'obésité plus élevé. Cependant, pour assurer le bien-être de l'animal, l'objectif devrait être d'enrichir suffisamment son environnement et par ce biais d'augmenter son activité⁷. L'auteur propose de commencer par un coefficient k_2 de 1 avec les chats, ce coefficient sera par la suite réévalué.

Activité	Coefficient d'activité physique
Léthargie (quasi-absence d'activité)	0,7
Sédentaire (moins de 1h/jour)	0,8
Calme (1-2h/jour)	0,9
Normal (3h/jour)	1
Actif (>3h/jour)	1,1
Agility	1,1-1,25
Field trial	1,2-1,5
Garde de troupeau	1,5-2
Chasse	1,5-3

TABLE 1.3: Valeur du coefficient d'activité pour le chien k_2

Le statut physiologique de l'animal (stérilisé, en croissance, en gestation, en lactation, âgé) modifie le besoin énergétique. Ne seront traités dans ce chapitre que les cas d'animaux stérilisés ou âgés. Pour le cas de l'animal âgé comme vu précédemment, il y a une baisse de l'activité physique, mais aussi du métabolisme général. Pour le cas des chiens stérilisés ce sont l'arrêt du

métabolisme hormonal premièrement et la baisse d'activité secondairement qui diminuent le besoin énergétique^{30,32,33,43}. Concernant le chat, la diminution du métabolisme n'est pas observée quand le métabolisme basal est rapporté à la masse maigre²⁴. Cependant, la prise volontaire d'aliments a plutôt tendance à augmenter⁴⁴⁻⁴⁷. Ainsi de l'avis de l'auteur un coefficient d'état physiologique peut tout de même être appliqué au chat pour limiter la prise de poids.

Physiologie	Coefficient du statut physiologique
Normal	1
Stérilisé	0,8
Âgé	0,8-0,9

TABLE 1.4: Valeur du coefficient physiologique pour le chien et le chat k_3

L'homéostasie thermique des homéothermes est à l'origine d'une importante dépense énergétique. En dehors de la zone de neutralité thermique de l'animal (dépendant de la race et de l'individu), celui-ci doit dépenser de l'énergie afin de maintenir sa température, ce qui augmente son besoin énergétique. Ce facteur est rarement pris en compte pour un animal vivant à l'intérieur, mais il convient de le considérer pour les chiens vivants à l'extérieur. Bien que des équations existent pour déterminer le coefficient k_5 , considérant l'ensemble des éléments nécessaires pour le déterminer (température moyenne, durée d'exposition, race...) qui aboutissent à une grande variabilité, l'auteur le détermine avec le suivi.

Le besoin énergétique en pratique

L'estimation du besoin énergétique est une étape de départ de l'analyse et de la création de rations. Cependant cela ne doit pas devenir une fin en soi. En effet, cette estimation mathématique du besoin énergétique peut être parfois éloignée du besoin énergétique réel. **Seul le suivi** permet de corriger K à la hausse ou à la baisse, afin de déterminer le BE. Quand un animal est vu pour la première fois, l'attribution d'un K inférieur à 0,5 (ce qui correspond à trois coefficients à 0,8) est à éviter, cependant aucune limite n'est appliquée lors du suivi.

Dans le cas d'un animal adulte en bonne santé avec une ration stable et ayant une NEC optimale son besoin énergétique est l'apport énergétique qu'il reçoit présentement. Dans ce cas le K de l'équation doit être modifié pour correspondre au K observé.

Dans le cadre des aliments commerciaux, c'est le besoin énergétique qui définit la quantité d'aliment par la formule 1.5. Dans cette équation la densité énergétique est en kcal pour 100g d'aliment. Cette densité énergétique (DE) est préférentiellement déterminée par la méthode présentée dans le tableau 3.2 du chapitre 3 sur la bromatologie des aliments commerciaux.

$$\text{Quantité d'aliment (g)} = \frac{100 * \text{BE}}{\text{DE}} \quad (1.5)$$

1.4.2 Expressions des besoins en nutriments

Afin de déterminer si une ration répond aux besoins de l'animal, il est nécessaire de connaître les apports de la ration. Pour cela, il faut calculer la quantité de chacun des nutriments ingérés par l'animal et de la rapporter à son poids. Comme pour le BEE, et pour les mêmes raisons, les apports

en nutriments se calculent par rapport au poids métabolique soit $P_{ideal}^{0,67}$ pour le chat et $P_{ideal}^{0,75}$ pour le chien (équation 1.6).

$$\text{Apport en nutriment (g/kg de poids métabolique)} = \frac{\% \text{ du nutriment} * \text{Quantité d'aliment}}{100 * \text{Poids métabolique}} \quad (1.6)$$

Cependant, avec un calcul des apports en fonction du poids métabolique il est difficile, en étudiant un aliment, de déterminer à l'avance ce qu'il va apporter à l'animal. Comme nous le verrons dans le chapitre 3 sur les aliments commerciaux, pour comparer deux aliments entre eux, la meilleure méthode est d'utiliser leur rapport calorique (RC) pour le nutriment considéré (équation 3.1). A présent, si au lieu de déterminer l'apport en nutriment par rapport au poids métabolique, nous le déterminons par rapport au BEE, qui est proportionnel au poids métabolique (à noter que, par convention, ce sont des Mcal qui sont utilisés et non des kcals dans les calculs d'apport et de rapport calorique) on a alors :

$$\text{Apport en nutriment (g/Mcal de BEE)} = \frac{\% \text{ du nutriment} * \text{Quantité d'aliment}}{100 * BEE} \quad (1.7)$$

A présent essayons de relier cette équation au RC de l'aliment pour le nutriment étudié. La quantité d'aliment est définie par l'équation 1.5, en l'intégrant à notre équation 1.7 on obtient alors :

$$\begin{aligned} \text{Apport en nutriment (g/Mcal de BEE)} &= \frac{\% \text{ du nutriment} * \frac{100 * BE}{DE}}{100 * BEE} \\ &= \frac{\% \text{ du nutriment}}{DE} * \frac{BE}{BEE} \end{aligned} \quad (1.8)$$

La formule du rapport calorique du nutriment 3.1 apparaît, et la division BE sur BEE vaut K (équation 1.4). Ce qui nous permet de conclure :

$$\text{Apport en nutriment (g/Mcal de BEE)} = \text{RC du nutriment} * K \quad (1.9)$$

Ainsi, en connaissant uniquement K et le rapport calorique de l'aliment pour le nutriment, il est possible de déterminer l'apport en nutriment permis par un aliment. De même, avec un besoin minimum en un nutriment en g/Mcal de BEE, il est possible de déterminer le rapport calorique minimum en ce nutriment que doit avoir notre aliment pour couvrir ce besoin :

$$\text{RC minimal du nutriment recherché} \geq \frac{\text{Apport minimal en nutriment (g/Mcal de BEE)}}{K} \quad (1.10)$$

De l'équation 1.10, il est possible de déduire les grandes lignes qui devront guider le praticien lors de son choix d'aliment. Ainsi, plus le **K est petit**, plus l'aliment recherché devra être "**concentré**" en **nutriments essentiels** par rapport à sa densité énergétique. Ce résultat n'est pas surprenant, par exemple pour un chien sédentaire et stérilisé K=0,64, cela implique que pour maintenir son poids, il doit ingérer 36% d'énergie en moins que le chien standard afin de couvrir son besoin énergétique. Or le besoin de ce chien en nutriments n'est pas diminué, il a besoin de toujours autant d'acides aminés, de vitamines et de minéraux. Par conséquent pour éviter les carences, il est nécessaire de donner un aliment 1,56 ($\frac{1}{0,64}$) fois plus concentré en ces nutriments par rapport à l'énergie. C'est le cas avec les

aliments dits pour animaux stérilisés, qui sont moins denses en énergie et ont des rapports caloriques en nutriments supérieurs à ceux des aliments de base pour compenser le coefficient $k_3 = 0,8$ et souvent aussi $k_2 = 0,8$, pour la sédentarité.

Ainsi, dans le reste du chapitre et du livre les apports sont exprimés en g/Mcal de BEE. Attention à ne pas confondre les rapports caloriques des nutriments de l'aliment et les apports en nutriments qui sont exprimés en g/Mcal de BEE.

1.4.3 Besoin en macronutriments

Les trois macronutriments, en plus de leur importance physiologique qui est discutée plus bas, permettent d'apporter de l'énergie. Ainsi, la diminution de la participation à l'apport énergétique d'un de ces nutriments doit être compensée par les deux autres.

Les protéines

Nonobstant l'énergie, les protéines sont la source des acides aminés essentiels. Ainsi, la quantité brute de protéines n'a que peu d'importance si les acides aminés essentiels sont fournis en quantité suffisante. Or, cet apport en acide aminé essentiel dépend beaucoup de l'origine des protéines et de leur qualité. La figure 1.1 pointe le fait que les aliments carnés de bonne qualité (viande, certains abats...) fournissent de bien meilleures protéines que les aliments carnés bas de gamme, qui eux contiennent du cartilage et/ou du collagène qui sont carencés en certains acides aminés en plus d'être peu digestibles. Pour les sources végétales, il existe une grande disparité. Certaines protéines, comme celles de soja, ont de meilleurs profils d'acides aminés que les protéines animales. Pour les aliments complets, la qualité de l'aliment dépend du choix de l'origine protéique. De plus, il est possible en choisissant des sources de protéines complémentaires d'améliorer la capacité de la protéine de l'aliment à couvrir le besoin en acides aminés. Cependant cette capacité à couvrir le besoin doit être modulée par la digestibilité des protéines utilisées.

Pour les tableaux 16.1 et 16.2, la valeur minimale en protéines pour le chien correspond à la protéine idéale (20g/Mcal) et pour le chat à la quantité minimale de protéines (40g /Mcal) qui doit être fournie en accord avec ses particularités métaboliques^{12,29}. Les valeurs recommandées en protéines (60g/Mcal pour le chien et 70-80g/Mcal pour le chat) correspondent à la quantité de protéines à apporter si on considère une protéine de digestibilité et de valeur biologique moyenne. Ainsi cette recommandation doit être nuancée en fonction de la qualité des protéines ingérées par l'animal.

Le rapport calorique en protéines d'un aliment peut aussi s'appeler rapport protidocalorique (RPC).

Les matières grasses

Les matières grasses sont une excellente source d'énergie du fait de leur densité énergétique deux fois supérieure aux autres macronutriments. Il est important de ne pas en apporter trop, car elles "diluent" dans l'énergie les autres nutriments en augmentant la densité énergétique de l'aliment, ce qui peut entraîner des carences. De plus, un apport trop important en matière grasse peut induire ou favoriser une pancréatite⁴⁸⁻⁵⁰.

En plus de la quantité totale en lipide, il est nécessaire d'apporter à l'animal suffisamment d'acides gras essentiels, oméga 3 et oméga 6 en C18 (Acide linoléique et α -linolénique) pour le chien et en C18 et C20 (Acide arachidonique et eicosapentaénoïque) pour le chat. Ces acides gras étant impliqués dans l'accompagnement de nombreuses affections (cutanées, immunitaires...) ils sont détaillés dans d'autres chapitres.

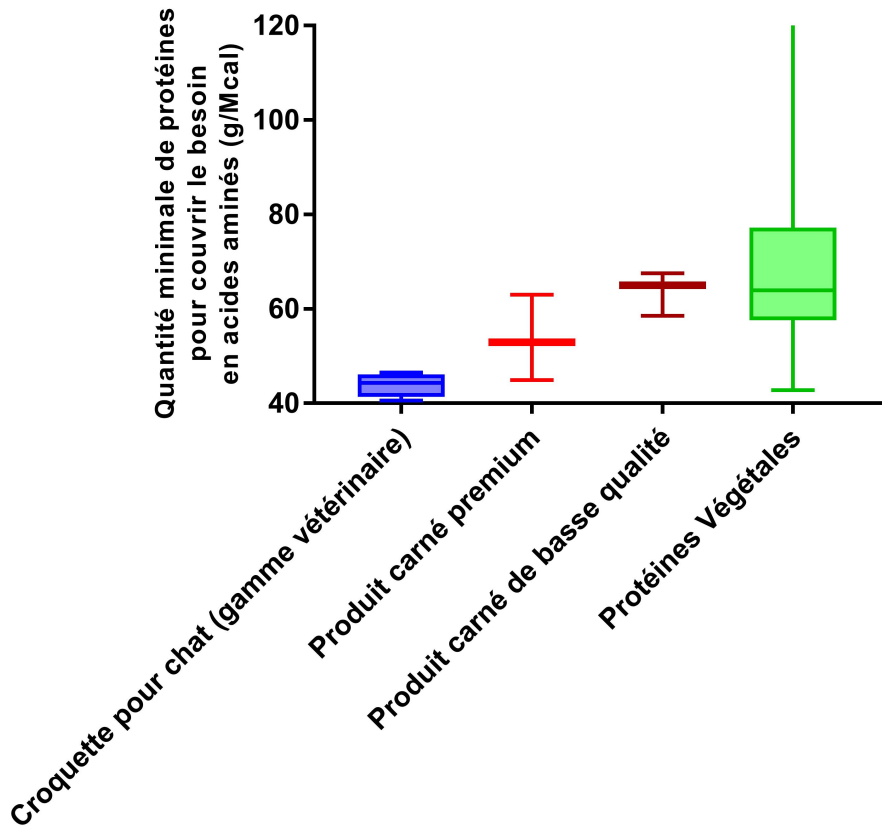


FIGURE 1.1: Apport protéique (g/Mcal) minimal pour couvrir le besoin en acides aminés, selon la source de protéines.

1.4.4 Besoins en minéraux et oligoéléments

En plus de prendre en compte la quantité des oligoéléments et des minéraux apportés à l'animal, les interactions entre eux doivent aussi être évaluées dans l'analyse de la ration.

Le calcium et le phosphore sont régulés par les mêmes hormones et interagissent entre eux dans le tube digestif⁵¹. Si un aliment contient moins de calcium que de phosphore (rapport phosphocalcique <1), la digestibilité du phosphore augmente, ce qui exacerbe la quantité de phosphore absorbée par rapport à celle du calcium⁵². L'apport excessif en phosphore en absence de calcium induit une hypocalcémie qui stimule, en réponse, une sécrétion de parathormone. Si ce déséquilibre persiste, une déminéralisation osseuse ou, lors de la croissance, un défaut d'ostéogenèse peut survenir⁵³ (affection appelée hyperparathyroïdie secondaire à l'alimentation). Par conséquent le rapport phosphocalcique doit être maintenu supérieur à 1 et de préférence inférieur à 2. De plus, les chiens comme les chats n'adaptent pas la digestibilité du calcium pour répondre à une teneur basse ou haute de leur alimentation [54, 55]. Cela explique en partie le besoin en calcium bien supérieur de ces espèces par rapport à l'homme. Et par conséquent, la nécessité de complémenter les rations ménagères. Enfin, la digestibilité globale de la ration est corrélée positivement avec la digestibilité du calcium⁵⁶.

Une quantité de calcium trop importante peut réduire la digestibilité des oligoéléments comme le zinc ou le magnésium⁵⁷. Les oligoéléments peuvent interagir entre eux, notamment les ions métalliques divalents (fer, cuivre, zinc, magnésium...) qui ont des transporteurs communs. Ainsi, un excès en fer ou en zinc peut induire une carence en cuivre⁵⁸. Outre les carences, la plupart des oligoéléments ont aussi une toxicité (notamment le cuivre), il est essentiel d'évaluer l'impact des supplémentations (quand il y en a) sur l'apport total en oligoélément.

1.5 Conclusion

La pratique de la nutrition, par l'importance du nombre d'indicateurs et de données à analyser, a tendance à effacer les considérations comportementales et diététiques. La clef de la réussite dans cette matière est, tout en comprenant l'intérêt et les limites des données, d'en extraire l'essentiel et de se concentrer sur l'animal afin de mettre en place une solution pratique.

1.6 Exercices

Exercice 1.1 A réaliser sans logiciel.

Considérons un chien labrador mâle de 4 ans, stérilisé et sédentaire de 35 kg (NEC 7/9). Dans cet exercice le but n'est pas de lui faire perdre du poids.

Aliments

Aliment A : Densité énergétique = 390kcal/100g ; Rapport calorique du phosphore = 0.9 g/Mcal

Questions

- Calculer son BEE.
- Calculer son BE.
- Quelle quantité d'aliment A doit être donnée pour couvrir le besoin énergétique ?
- Quel est l'apport de l'aliment A en phosphore ? (réponse en g/Mcal de BEE)
- Quel Rapport calorique en fer devrait avoir au minimum l'aliment pour couvrir le besoin recommandé du chien ?

Exercice 1.2 Fiona est une Yorkshire femelle non stérilisée de deux ans et demi, pesant 2 kg. Elle vous est présentée en consultation, en raison d'une perte de dents depuis quelques mois.

Alimentation actuelle

- 75 g de steak haché à 15% de MG
- Une demi-cuillère à café d'huile d'olive

Informations complémentaires

- Fiona est sédentaire, elle a environ 30 minutes d'activités (sorties) par jour.
- La propriétaire de Fiona souhaite continuer à la nourrir avec une ration ménagère.

Questions

- Quel est votre avis sur l'alimentation actuelle de Fiona ? Peut-elle expliquer les symptômes ?
- Quelle alimentation proposeriez-vous à la propriétaire ?

- Quels conseils donneriez-vous à la propriétaire ?

Exercice 1.3 Hector est un chat mâle castré de 3 kg. Le propriétaire vient en consultation pour s'assurer que l'alimentation d'Hector est adaptée.

Alimentation actuelle

- 35 g de Royal Canin VetCare adult cat sec

Informations complémentaires

- Hector est un chat d'intérieur peu actif
- Il réclame souvent à manger, mais le propriétaire ne lui donne pas plus par peur qu'il prenne du poids
- Le propriétaire ne souhaite pas cuisiner pour son chat

Questions

- Quel est votre avis sur l'alimentation actuelle ? Quels seraient les points à améliorer ?
- Quelle alimentation proposeriez-vous au propriétaire ?
- Quels conseils donneriez-vous au propriétaire ?

1.7 Références

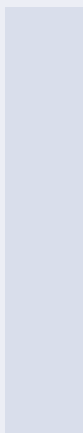
- [1] Young Hee HA, John A. MILNER et James E. CORBIN. "Arginine Requirements in Immature Dogs". In : *J Nutr* 108.2 (1^{er} fév. 1978), pages 203-210. ISSN : 0022-3166. DOI : 10.1093/jn/108.2.203 (cf. page 15).
- [2] G. L. CZARNECKI et D. H. BAKER. "Urea Cycle Function in the Dog with Emphasis on the Role of Arginine". In : *J. Nutr.* 114.3 (mar. 1984), pages 581-590. ISSN : 0022-3166. DOI : 10.1093/jn/114.3.581. pmid : 6699739 (cf. page 15).
- [3] K. L. HOW, H. A. W. HAZEWINKEL et J. A. MOL. "Dietary Vitamin D Dependence of Cat and Dog Due to Inadequate Cutaneous Synthesis of Vitamin D". In : *General and Comparative Endocrinology* 96.1 (1^{er} oct. 1994), pages 12-18. ISSN : 0016-6480. DOI : 10.1006/gcen.1994.1154 (cf. page 15).
- [4] Hermann BOURGEOIS et al. "Dietary Behavior of Dogs and Cats". In : *Bul. de l'Ac. Vét. de France* 1 (2006), page 301. ISSN : 0001-4192. DOI : 10.4267/2042/47848 (cf. page 16).
- [5] Alexander J. GERMAN et al. "A High Protein High Fibre Diet Improves Weight Loss in Obese Dogs". In : *The Veterinary Journal* 183.3 (1^{er} mar. 2010), pages 294-297. ISSN : 1090-0233. DOI : 10.1016/j.tvjl.2008.12.004 (cf. page 16).
- [6] M. J FETTMAN et al. "Effects of Neutering on Bodyweight, Metabolic Rate and Glucose Tolerance of Domestic Cats". In : *Research in Veterinary Science* 62.2 (mar. 1997), pages 131-136. ISSN : 0034-5288. DOI : 10.1016/S0034-5288(97)90134-X (cf. page 16).
- [7] Tammy SADEK et al. "Feline Feeding Programs : Addressing Behavioural Needs to Improve Feline Health and Wellbeing". In : *Journal of Feline Medicine and Surgery* 20.11 (1^{er} nov. 2018), pages 1049-1055. ISSN : 1098-612X. DOI : 10.1177/1098612X18791877 (cf. pages 16, 22).

- [8] Mikel DELGADO, Melissa J BAIN et CA Tony BUFFINGTON. "A Survey of Feeding Practices and Use of Food Puzzles in Owners of Domestic Cats". In : *Journal of Feline Medicine and Surgery* 22.2 (1^{er} fév. 2020), pages 193-198. ISSN : 1098-612X. DOI : 10.1177/1098612X19838080 (cf. page 16).
- [9] J. W. S. BRADSHAW et al. "Differences in Food Preferences between Individuals and Populations of Domestic Cats Felis Silvestris Catus". In : *Applied Animal Behaviour Science* 68.3 (1^{er} juin 2000), pages 257-268. ISSN : 0168-1591. DOI : 10.1016/S0168-1591(00)00102-7 (cf. page 16).
- [10] James G. MORRIS et Quinton R. ROGERS. "Arginine : An Essential Amino Acid for the Cat". In : *J. Nutr.* 108.12 (12 jan. 1978), pages 1944-1953. ISSN : 0022-3166, 1541-6100. pmid : 722344. URL : <http://jn.nutrition.org/content/108/12/1944> (visité le 28/09/2017) (cf. pages 16, 17).
- [11] Q. R. ROGERS, J. G. MORRIS et R. A. FREEDLAND. "Lack of Hepatic Enzymatic Adaptation to Low and High Levels of Dietary Protein in the Adult Cat". In : *Enzyme* 22.5 (1977), pages 348-356. ISSN : 0013-9432. DOI : 10.1159/000458816. pmid : 19238 (cf. page 16).
- [12] Alice S. GREEN et al. "Cats Are Able to Adapt Protein Oxidation to Protein Intake Provided Their Requirement for Dietary Protein Is Met". In : *J Nutr.* 138.6 (1^{er} juin 2008), pages 1053-1060. ISSN : 0022-3166. DOI : 10.1093/jn/138.6.1053 (cf. pages 17, 25).
- [13] Quinton R. ROGERS et James G. MORRIS. "Do Cats Really Need More Protein ?" In : *Journal of Small Animal Practice* 23.9 (1982), pages 521-532. ISSN : 1748-5827. DOI : 10.1111/j.1748-5827.1982.tb02513.x (cf. page 17).
- [14] Q. R. ROGERS et J. M. PHANG. "Deficiency of Pyrroline-5-Carboxylate Synthase in the Intestinal Mucosa of the Cat". In : *J. Nutr.* 115.1 (jan. 1985), pages 146-150. ISSN : 0022-3166. DOI : 10.1093/jn/115.1.146. pmid : 3965666 (cf. page 17).
- [15] R. J. SUHADOLNIK et al. "Species Variation in the Metabolism of 3-Hydroxyanthranilate to Pyridinecarboxylic Acids". In : *J. Biol. Chem.* 228.2 (10 jan. 1957), pages 973-981. ISSN : 0021-9258, 1083-351X. pmid : 13475374. URL : <http://www.jbc.org/content/228/2/973> (visité le 28/04/2020) (cf. page 17).
- [16] Laurence COLLIARD et al. "Risk Factors for Obesity in Dogs in France". In : *J. Nutr.* 136.7 (7 jan. 2006), 1951S-1954S. ISSN : 0022-3166, 1541-6100. pmid : 16772466. URL : <http://jn.nutrition.org/content/136/7/1951S> (visité le 02/08/2017) (cf. page 18).
- [17] Elizabeth M LUND et al. "Prevalence and Risk Factors for Obesity in Adult Cats from Private US Veterinary Practices". In : 3.2 (2005), page 9 (cf. page 18).
- [18] Elizabeth M LUND et al. "Prevalence and Risk Factors for Obesity in Adult Dogs from Private US Veterinary Practices". In : 4.2 (2006), page 10 (cf. page 18).
- [19] D. (Ralston Purina Company) LAFLAMME. "Development and Validation of a Body Condition Score System for Dogs". In : *Canine practice (Santa Barbara, Calif. : 1990) (USA)* (1997). ISSN : 1057-6622. URL : <http://agris.fao.org/agris-search/search.do?recordID=US9742264> (visité le 29/11/2017) (cf. pages 19, 20).
- [20] D. (Ralston Purina Company) LAFLAMME. "Development and Validation of a Body Condition Score System for Cats : A Clinical Tool". In : *Feline practice (Santa Barbara, Calif. : 1990) (USA)* (1997). ISSN : 1057-6614. URL : <http://agris.fao.org/agris-search/search.do?recordID=US1997053264> (visité le 29/11/2017) (cf. pages 19, 20).

- [21] Charlotte R. BJØRNVAD et al. “The Effect of Position on the Precision of Dual-Energy X-Ray Absorptiometry and Correlation with Body Condition Score in Dogs and Cats”. In : *Journal of Nutritional Science* 6 (jan. 2017). ISSN : 2048-6790. DOI : 10.1017/jns.2017.16 (cf. page 19).
- [22] Charlotte R. BJORNVAD et al. “Evaluation of a Nine-Point Body Condition Scoring System in Physically Inactive Pet Cats”. In : *American Journal of Veterinary Research* 72.4 (1^{er} avr. 2011), pages 433-437. ISSN : 0002-9645. DOI : 10.2460/ajvr.72.4.433 (cf. page 19).
- [23] I. JEUSETTE et al. “Effect of Breed on Body Composition and Comparison between Various Methods to Estimate Body Composition in Dogs”. In : *Research in Veterinary Science* 88.2 (1^{er} avr. 2010), pages 227-232. ISSN : 0034-5288. DOI : 10.1016/j.rvsc.2009.07.009 (cf. page 19).
- [24] Alexander J. GERMAN. “The Growing Problem of Obesity in Dogs and Cats”. In : *J. Nutr.* 136.7 (7 jan. 2006), 1940S-1946S. ISSN : 0022-3166, 1541-6100. pmid : 16772464. URL : <http://jn.nutrition.org/content/136/7/1940S> (visité le 23/10/2017) (cf. pages 19, 23).
- [25] M. KLEIBER. “Body Size and Metabolism”. In : *Hilgardia* 6.11 (1^{er} jan. 1932), pages 315-353. ISSN : 0073-2230. URL : <http://hilgardia.ucanr.edu/Abstract/?a=hilgv06n11p315> (visité le 20/09/2018) (cf. page 21).
- [26] R. LAMBERT et G. TEISSIER. “Théorie de La Similitude Biologique”. In : *Ann Physicochim Biol* 3 (1927), pages 212-246 (cf. page 21).
- [27] A. A. HEUSNER. “Energy Metabolism and Body Size I. Is the 0.75 Mass Exponent of Kleiber’s Equation a Statistical Artifact ?” In : *Respiration Physiology* 48.1 (1^{er} avr. 1982), pages 1-12. ISSN : 0034-5687. DOI : 10.1016/0034-5687(82)90046-9 (cf. page 21).
- [28] James K. KIRKWOOD. “The Influence of Size on the Biology of the Dog”. In : *Journal of Small Animal Practice* 26.2 (1985), pages 97-110. ISSN : 1748-5827. DOI : 10.1111/j.1748-5827.1985.tb02090.x (cf. page 21).
- [29] National Research COUNCIL. *Nutrient Requirements of Dogs and Cats*. 2006. ISBN : 978-0-309-08628-8. DOI : 10.17226/10668 (cf. pages 21, 25).
- [30] Emma N. BERMINGHAM et al. “Energy Requirements of Adult Dogs : A Meta-Analysis”. In : *PLOS ONE* 9.10 (14 oct. 2014), e109681. ISSN : 1932-6203. DOI : 10.1371/journal.pone.0109681 (cf. pages 21, 23).
- [31] Øystein AHLSTRØM, Paula REDMAN et John SPEAKMAN. “Energy Expenditure and Water Turnover in Hunting Dogs in Winter Conditions”. In : *Br. J. Nutr.* 106 Suppl 1 (oct. 2011), S158-161. ISSN : 1475-2662. DOI : 10.1017/S0007114511001838. pmid : 22005417 (cf. page 21).
- [32] Emma N. BERMINGHAM et al. “Energy Requirements of Adult Cats”. In : *British Journal of Nutrition* 103.8 (avr. 2010), pages 1083-1093. ISSN : 1475-2662, 0007-1145. DOI : 10.1017/S000711450999290X (cf. pages 21, 23).
- [33] Guilhem DIVOL et Nathalie PRIYMENTO. “A New Model for Evaluating Maintenance Energy Requirements in Dogs : Allometric Equation from 319 Pet Dogs”. In : *Journal of Nutritional Science* 6 (2017/ed). ISSN : 2048-6790. DOI : 10.1017/jns.2017.50 (cf. pages 21, 23).

- [34] Ellen KIENZLE et Anna RAINBIRD. "Maintenance Energy Requirement of Dogs : What Is the Correct Value for the Calculation of Metabolic Body Weight in Dogs ?" In : *J Nutr* 121 (suppl_11 1^{er} nov. 1991), S39-S40. ISSN : 0022-3166. DOI : 10.1093/jn/121.suppl_11. S39 (cf. page 21).
- [35] Eleanor RAFFAN et al. "A Deletion in the Canine POMC Gene Is Associated with Weight and Appetite in Obesity-Prone Labrador Retriever Dogs". In : *Cell Metabolism* 23.5 (10 mai 2016), pages 893-900. ISSN : 1550-4131. DOI : 10.1016/j.cmet.2016.04.012 (cf. page 21).
- [36] Richard D. KEALY et al. "Effects of Diet Restriction on Life Span and Age-Related Changes in Dogs". In : *J. Am. Vet. Med. Assoc.* 220.9 (1^{er} mai 2002), pages 1315-1320. ISSN : 0003-1488. pmid : 11991408 (cf. page 21).
- [37] Géraldine BLANCHARD et Bernard-Marie PARAGON. *L'alimentation des Chiens*. Paris : France Agricole, 5 nov. 2008. 208 pages. ISBN : 978-2-85557-157-7 (cf. page 22).
- [38] David O. GARCIA et al. "Relationships Between Dog Ownership and Physical Activity in Postmenopausal Women". In : *Prev Med* 0 (jan. 2015), pages 33-38. ISSN : 0091-7435. DOI : 10.1016/j.ypmed.2014.10.030. pmid : 25449694 (cf. page 22).
- [39] Hayley E. CHRISTIAN et al. "Dog Ownership and Physical Activity : A Review of the Evidence". In : *J Phys Act Health* 10.5 (juil. 2013), pages 750-759. ISSN : 1543-5474. DOI : 10.1123/jpah.10.5.750. pmid : 23006510 (cf. page 22).
- [40] Ryan MORRISON et al. "Correlates of Objectively Measured Physical Activity in Dogs". In : *The Veterinary Journal* 199.2 (fév. 2014), pages 263-267. ISSN : 10900233. DOI : 10.1016/j.tvjl.2013.11.023 (cf. page 22).
- [41] Adrian E. BAUMAN et al. "Correlates of Physical Activity : Why Are Some People Physically Active and Others Not?" In : *The lancet* 380.9838 (2012), pages 258-271. URL : <http://www.sciencedirect.com/science/article/pii/S0140673612607351> (visité le 06/12/2016) (cf. page 22).
- [42] J. F. SALLIS. "Age-Related Decline in Physical Activity : A Synthesis of Human and Animal Studies". In : *Med Sci Sports Exerc* 32.9 (sept. 2000), pages 1598-1600. ISSN : 0195-9131. DOI : 10.1097/00005768-200009000-00012. pmid : 10994911 (cf. page 22).
- [43] Ryan MORRISON et al. "Correlates of Objectively Measured Physical Activity in Dogs". In : *The Veterinary Journal* 199.2 (1^{er} fév. 2014), pages 263-267. ISSN : 1090-0233. DOI : 10.1016/j.tvjl.2013.11.023 (cf. page 23).
- [44] Patrick G. NGUYEN et al. "Effects of Dietary Fat and Energy on Body Weight and Composition after Gonadectomy in Cats". In : *American Journal of Veterinary Research* 65.12 (déc. 2004), pages 1708-1713. ISSN : 0002-9645. DOI : 10.2460/ajvr.2004.65.1708 (cf. page 23).
- [45] L. MARTIN et al. "Leptin, Body Fat Content and Energy Expenditure in Intact and Gonadectomized Adult Cats : A Preliminary Study". In : *J Anim Physiol Anim Nutr (Berl)* 85.7-8 (août 2001), pages 195-199. ISSN : 0931-2439. pmid : 11686788 (cf. page 23).
- [46] M. F. FLYNN, E. M. HARDIE et P. J. ARMSTRONG. "Effect of Ovariohysterectomy on Maintenance Energy Requirement in Cats". In : *J. Am. Vet. Med. Assoc.* 209.9 (1^{er} nov. 1996), pages 1572-1581. ISSN : 0003-1488. pmid : 8899020 (cf. page 23).

- [47] I. JEUSETTE et al. “Ad Libitum Feeding Following Ovariectomy in Female Beagle Dogs : Effect on Maintenance Energy Requirement and on Blood Metabolites”. In : *J Anim Physiol Anim Nutr (Berl)* 88.3-4 (avr. 2004), pages 117-121. ISSN : 0931-2439. DOI : 10.1111/j.1439-0396.2003.00467.x. pmid : 15059235 (cf. page 23).
- [48] T. H. BRIAN HAIG. “Pancreatic Digestive Enzymes : Influence of a Diet That Augments Pancreatitis”. In : *Journal of Surgical Research* 10.12 (1^{er} déc. 1970), pages 601-607. ISSN : 0022-4804. DOI : 10.1016/0022-4804(70)90088-0 (cf. page 25).
- [49] Caroline MANSFIELD. “Acute Pancreatitis in Dogs : Advances in Understanding, Diagnostics, and Treatment”. In : *Topics in Companion Animal Medicine*. Exocrine Pancreatic Insufficiency and Pancreatitis 27.3 (1^{er} août 2012), pages 123-132. ISSN : 1938-9736. DOI : 10.1053/j.tcam.2012.04.003 (cf. page 25).
- [50] S. LINDSAY, C. ENTENMAN et I. L. CHAIKOFF. “Pancreatitis accompanying hepatic disease in dogs fed a high fat, low protein diet.” In : *Arch. Pathol.* 45 (1948), pages 635-638. URL : <https://www.cabdirect.org/cabdirect/abstract/19491401033> (visité le 29/04/2020) (cf. page 25).
- [51] L. F. BÖSWALD et al. “A Comparative Meta-Analysis on the Relationship of Faecal Calcium and Phosphorus Excretion in Mammals”. In : *Journal of Animal Physiology and Animal Nutrition* 102.2 (2018), pages 370-379. ISSN : 1439-0396. DOI : 10.1111/jpn.12844 (cf. page 26).
- [52] Ellen KIENZLE, Claudia THIELEN et Claudia PESSINGER. “Investigations on Phosphorus Requirements of Adult Cats”. In : *J Nutr* 128.12 (1^{er} déc. 1998), 2598S-2600S. ISSN : 0022-3166. DOI : 10.1093/jn/128.12.2598S (cf. page 26).
- [53] Sarah DODD et al. “Abnormal Bone Mineralization in a Puppy Fed an Imbalanced Raw Meat Homemade Diet Diagnosed and Monitored Using Dual-Energy X-Ray Absorptiometry”. In : *J Anim Physiol Anim Nutr (Berl)* (29 mai 2019). ISSN : 1439-0396. DOI : 10.1111/jpn.13118. pmid : 31144390 (cf. page 26).
- [54] J. K. MACK et al. “Demonstration of Uniformity of Calcium Absorption in Adult Dogs and Cats”. In : *Journal of Animal Physiology and Animal Nutrition* 99.5 (2015), pages 801-809. ISSN : 1439-0396. DOI : 10.1111/jpn.12294 (cf. page 26).
- [55] S. SCHMITT et al. “Faecal Calcium Excretion Does Not Decrease during Long-Term Feeding of a Low-Calcium Diet in Adult Dogs”. In : *Journal of Animal Physiology and Animal Nutrition* 102.2 (2018), e798-e805. ISSN : 1439-0396. DOI : 10.1111/jpn.12837 (cf. page 26).
- [56] Ellen KIENZLE, Thomas BRENTEN et Britta DOBENECKER. “Impact of faecal DM excretion on faecal calcium losses in dogs eating complete moist and dry pet foods – food digestibility is a major determinant of calcium requirements”. In : *Journal of Nutritional Science* 6 (2017/ed). ISSN : 2048-6790. DOI : 10.1017/jns.2017.11 (cf. page 26).
- [57] S. D. WHITE et al. “Zinc-Responsive Dermatosis in Dogs : 41 Cases and Literature Review”. In : *Veterinary Dermatology* 12.2 (2001), pages 101-109. ISSN : 1365-3164. DOI : 10.1046/j.1365-3164.2001.00233.x (cf. page 27).
- [58] Noel W. SOLOMONS. “Physiological Interactions of Minerals”. In : *Nutrient Interactions*. New York : Marcel Dekker. 1988, pages 115-148 (cf. page 27).



Bromatologie

2	Bromatologie générale	35
3	Bromatologie des aliments commerciaux	51
4	Les rations non-conventionnelles ...	67



2. Bromatologie générale

Sébastien Lefebvre

2.1 Introduction

Ce cours de bromatologie générale a pour but de passer en revue les propriétés nutritionnelles des différentes classes bromatologiques disponibles en alimentation ménagère des carnivores domestiques ou disponibles en tant que matières premières d'aliments complets. L'attendu n'étant pas de connaître l'ensemble de ces aliments, mais d'en acquérir une vision globale. Pour se faire, le chapitre est axé sur des graphiques, le texte quant à lui propose une clef de lecture et complète les informations. Les graphiques sont, pour la plupart, présentés sous forme de rapports caloriques. Ce qui permet d'estimer la quantité de chaque nutriment apporté, si le besoin énergétique de l'animal était couvert uniquement par l'aliment en question. Cette méthode de comparaison semble plus intéressante, pour l'auteur, que celle basée sur la matière sèche.

Dans un premier temps, une présentation des bases de données utilisées dans le chapitre est réalisée avant d'étudier plus en détail les différents apports nutritionnels permis par les aliments. Il est porté à l'attention des lecteurs que ce chapitre ne traite pas de l'aspect préparation des rations ménagères ni de celui de la sécurité sanitaire des aliments.

2.2 Bases de données

Les ingrédients d'une ration ménagère sont principalement issus d'aliments à destination de l'humain. De nombreuses bases de données sont disponibles en ligne et donnent les compositions analytiques des aliments utilisés en alimentation humaine. Pour la partie française, la base Ciqual¹, de l'Agence nationale de sécurité sanitaire de l'alimentation, de l'environnement et du travail (ANSES),

regroupe les analyses de la concentration en nutriments contenus dans 2 800 aliments de consommation courante. Une des limites de cette base de données est que toutes les informations ne sont pas complétées, dont certaines données fondamentales comme l'humidité ou le taux protéique. Pour parer à ce problème, la base de données CALNUT² a été créée. La base CALNUT reprend les données de la base Ciqual quand elles sont présentes, et « complète » les données manquantes par similitude avec d'autres aliments. De plus, cette base propose une valeur aux nutriments présents en traces ou avec une valeur inférieure à un certain seuil. Ainsi, à l'inverse de la base Ciqual qui a une vocation scientifique, la base CALNUT a, dans sa définition même, l'ambition d'être utilisée dans le calcul des apports nutritionnels.

Outre atlantique, la base de référence est la base USDA³ (United States Department of Agriculture). Cette dernière se démarque des bases françaises par la présence entre autres du profil partiel en acides aminés et par son ampleur (plus de 7 000 aliments standard). Attention cependant, sur le même site il est possible de trouver aussi des profils nutritionnels pour des aliments de marques (presque 240 000 produits), de l'expérience personnelle de l'auteur, la qualité de cette base est inférieure.

Dans ce chapitre, sauf mention contraire, la base Ciqual est utilisée, sauf pour les profils d'acides aminés où les données de la base USDA³ sont employées. Pour les données des os charnus et des carcasses, qui pour leur part ne sont pas employés en alimentation humaine, elles sont issues d'un poster d'Ellen Kienzle⁴.

2.3 Apports nutritionnels

2.3.1 Humidité

Les aliments présents en ration ménagère ont la particularité, par rapport aux aliments industriels, d'être, pour la plupart, des aliments humides. Cet élément est un inconvénient, car cela diminue la praticité d'une telle alimentation, notamment pour des raisons de stockage et du fait que les aliments humides sont plus difficiles à conserver. Mais, il ne faut pas, non plus, négliger les avantages inhérents à ces importants taux d'humidité : augmentation de la prise d'eau d'origine alimentaire, notamment chez le chat, et augmentation de l'appétence de la ration.

Les taux d'humidité de certains aliments ménagers et os charnu sont reportés dans la Figure 2.1. Le taux d'humidité est l'un des principaux facteurs influencés lors de la cuisson. Les modes de cuisson humide ayant tendance à l'augmenter (cuisson du riz à l'eau) et les modes de cuisson secs à le diminuer (grillades). On se permettra de rappeler que les huiles étant constitué entièrement de lipides, elles ont une humidité nulle. Le beurre, quant à lui, contient de 1% (beurre concentré) à 15% (beurre doux) d'humidité. Les autres aliments avec une humidité basse, quand ils sont crus, sont les céréales (environ 10%). Les points du groupe céréales et pommes de terre hauts sur la figure 2.1 sont les pommes de terre. Les légumes sont quant à eux les aliments les plus riches en eau (hors légumes secs), avec notamment les courgettes (95% d'eau).

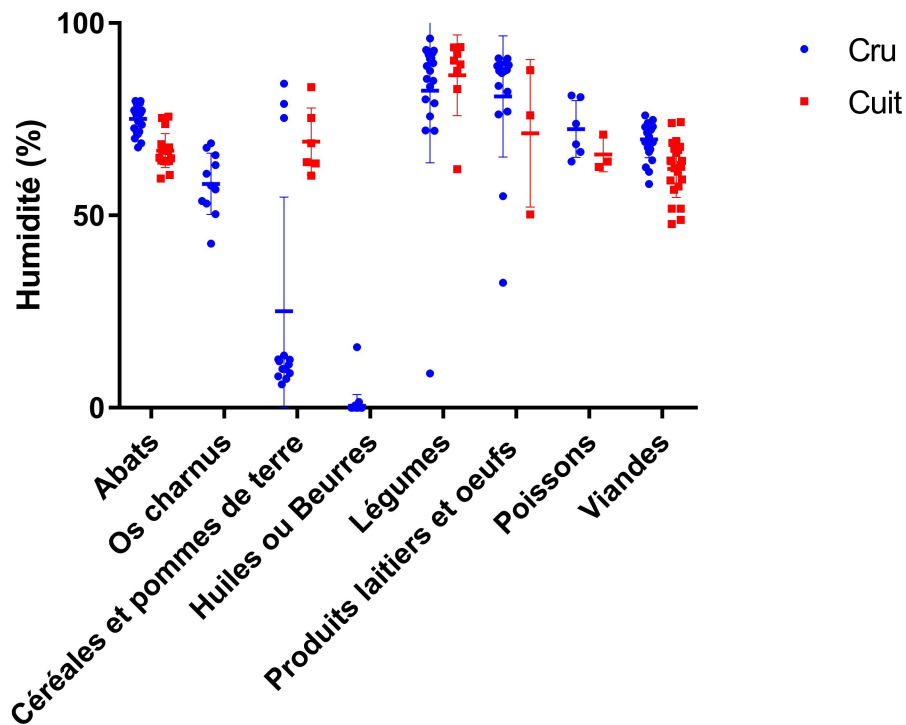


FIGURE 2.1: Taux d'humidité d'aliments ménagers crus et cuits

2.3.2 Énergie

L'énergie est apportée par les trois macronutriments : les protéines, les glucides (hors fibres) et les lipides. Pour calculer les densités énergétiques en énergie métabolisable, les coefficients d'Atwater sont utilisés : 4 kcal EM/g pour les glucides et les protéines et 9 kcal EM/g pour les lipides. Il est à noter que pour le chat le coefficient pour les lipides devrait être remplacé par 8,5 kcal EM/g⁵. Par la suite et sauf mention contraire, l'énergie est exprimée en énergie métabolisable.

Les densités énergétiques pour cent grammes de matière sèche des différents groupes sont reprises dans la Figure 2.2. Il est intéressant de remarquer que dans un même groupe bromatologique la densité énergétique de la matière sèche est relativement stable. Pour les huiles, celle-ci est de 900 kcal EM/100g MS. Pour les produits d'origine animale, les densités sont, en moyenne, de 500 kcalEM/100g MS. Pour les céréales et les légumes, les densités énergétiques moyennes sont respectivement de 370 et 280 kcal EM/100g MS.

Une autre différence importante se situe au niveau de l'origine de cette énergie. La Figure 2.3 présente l'origine en pourcentage de l'énergie dans chaque aliment. Il est remarquable que les viandes, poissons et os charnus aient une énergie quasi exclusivement apportée par les protéines et les matières grasses. Les abats qui se détachent et contiennent un peu de glucides apportant de l'énergie sont des foies. Nonobstant certains coproduits de céréales (son de blé ou de riz), les céréales et pommes de terre ont une énergie majoritairement apportée par l'extractif non azoté (ENA).

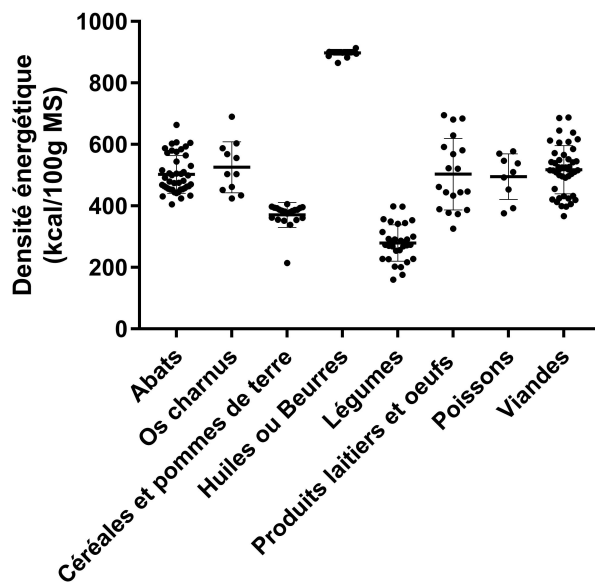


FIGURE 2.2: Densités énergétiques (énergie métabolisable) pour 100g de matière sèche, pour différents aliments ménagers.

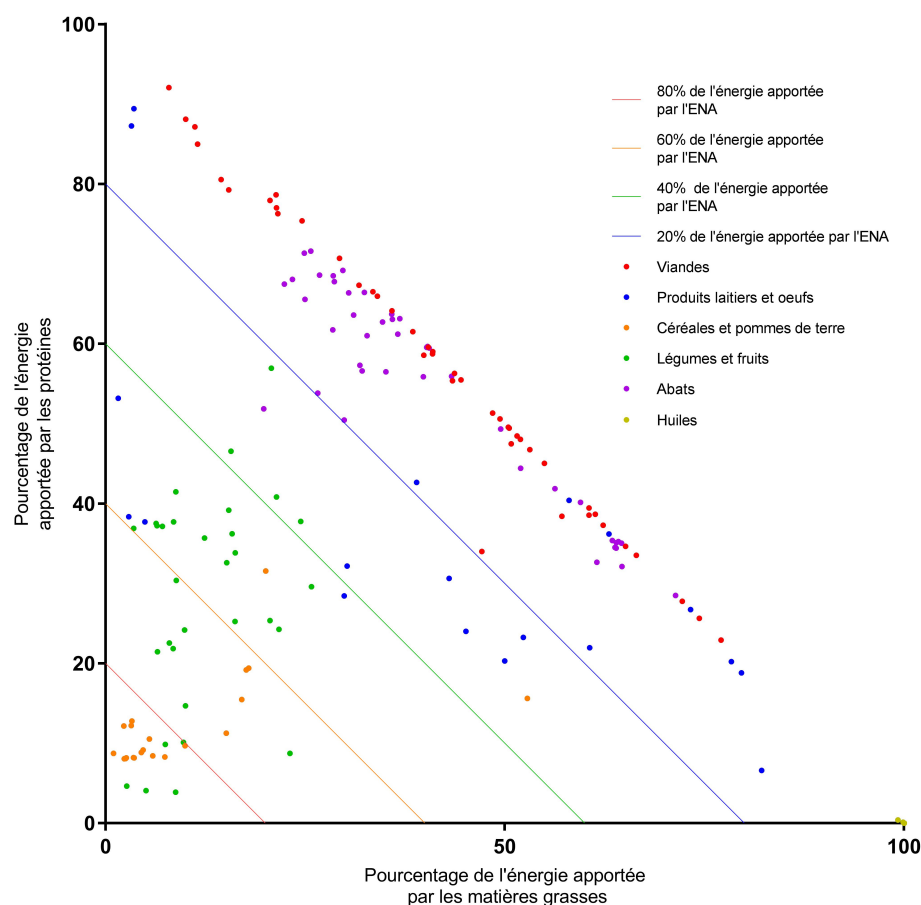


FIGURE 2.3: Origine de l'apport en énergie métabolisable de différents aliments ménagers, carcasses et os charnus

2.3.3 Protéines

Les protéines sont un élément important à prendre en considération en nutrition clinique. C'est un nutriment essentiel, dont le but premier est d'apporter des acides aminés. Plus qu'un besoin en protéine, le chien et le chat ont un besoin en acides aminés. Secondairement comme nous l'avons vu précédemment les protéines sont aussi une source d'énergie non négligeable. Il est à noter que les protéines sont le groupe de nutriments avec la plus importante différence entre son énergie brute et son énergie métabolisable avec 1,7 kcal/g d'énergie en moins contre 0,4 kcal/g et 0,1 kcal/g pour respectivement les matières grasses et l'ENA⁵.

Pour ce qui est de l'apport d'acides aminés essentiels, deux éléments sont importants à considérer. Le premier est la quantité et le second est le ratio entre les acides aminés essentiels. Ces ratios d'acides aminés essentiels déterminent la quantité de protéine synthétisable, d'après la loi du minimum de Liebig⁶. La Figure 2.4 présente une métaphore de cette loi, les acides aminés essentiels étant représentés par les planches et l'eau contenue dans le tonneau symbolise le potentiel de synthèse protéique. Les conséquences de cette loi sont qu'il importe peu, pour ce qui est de la synthèse protéique, de connaître la quantité totale de protéines dans un aliment, il est nécessaire, à l'inverse, de vérifier que l'apport en chaque acide aminé est suffisant. De plus, si le ratio entre acides aminés n'est pas idéal, le surplus (planche dépassant du niveau d'eau) est éliminé par le catabolisme, ce qui entraîne une augmentation des rejets d'urée dans les urines sans gain sur la capacité de synthèse protéique^{7,8}, avec des conséquences environnementales⁹, et dans le cas d'un individu atteint d'insuffisance rénale une augmentation de l'azotémie.

La Figure 2.5 présente les apports en chaque acide aminé essentiel en nombre de fois que le besoin, au sens du NRC 2006⁵, est couvert. La cystéine et la tyrosine étant respectivement des produits de la méthionine et de la phénylalanine, c'est la somme du produit et de son possible précurseur qui est rapportée dans ce graphique. Il est remarquable que seuls les produits d'origine animale couvrent complètement au moins deux fois le besoin en chacun des acides aminés essentiels. Les produits d'origine végétale ne contiennent pas suffisamment d'acides aminés par rapport à leur énergie. L'un des principaux manques se situe au niveau des acides aminés soufrés (méthionine et cystéines).

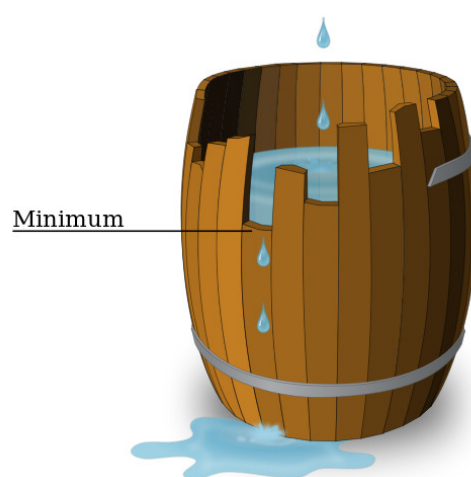


FIGURE 2.4: Vision métaphorique de la loi du minimum de Liebig (domaine public).

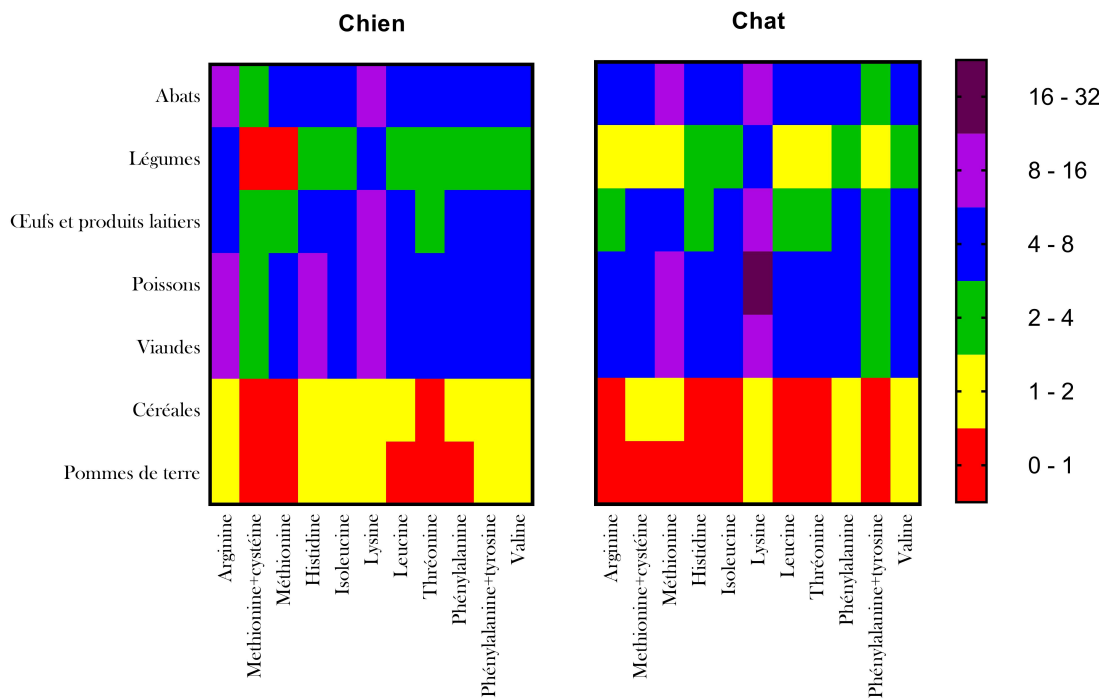


FIGURE 2.5: Moyennes des apports en acides aminés essentiels de différentes familles d'aliment en nombre de fois que le besoin (NRC, 2006) est couvert.

Quant à la Figure 2.6, elle présente un indicateur qui, de façon simplifiée, évalue l'éloignement moyen des acides aminés essentiels par rapport à l'acide aminé limitant. La définition de protéine idéale utilisée est celle de Baker¹⁰. Il est important de garder à l'esprit qu'il n'y a pas de définition consensuelle de la protéine idéale, et il serait difficile, au vu de l'ensemble des mécanismes impliqués, d'en avoir une. Ainsi, il faut prendre les analyses par rapport à la protéine idéale comme des éléments de réflexions, pouvant avoir un certain intérêt, mais veiller à ne pas baser sa réflexion au sujet des protéines uniquement sur cela. Dans la figure 6, plus la valeur est élevée plus l'écart entre l'acide aminé limitant et les autres est important. Encore une fois une nette différence s'observe entre les produits d'origine animale et les autres. Concernant les points particuliers, les trois points de la famille « céréales et pommes de terre » avec des valeurs basses sont les pommes de terre. Celles-ci sont riches en lysine et ont une protéine plutôt bien équilibrée, mais du fait de la très faible teneur de celles-ci en protéine (entre 20 et 30 g/Mcal) elles ne peuvent couvrir, en l'état, le besoin d'un chien ou d'un chat en acides aminés. Pour ce qui est des céréales, bien qu'il existe des coproduits riches en protéines (les glutens), leurs protéines sont déséquilibrées en acides aminés et sont notamment carencées en lysine. Concernant le maïs, il est, de plus, carencé en tryptophane ce qui limite l'utilisation de ses coproduits. Enfin, il est notable que certaines viandes semblent moins équilibrées que d'autres. Les viandes incriminées sont les viandes transformées. L'auteur suspecte que les analyses ont été faites sur des viandes contenant une quantité non négligeable de collagène (tendon) ce qui expliquerait que l'acide aminé limitant soit le tryptophane.

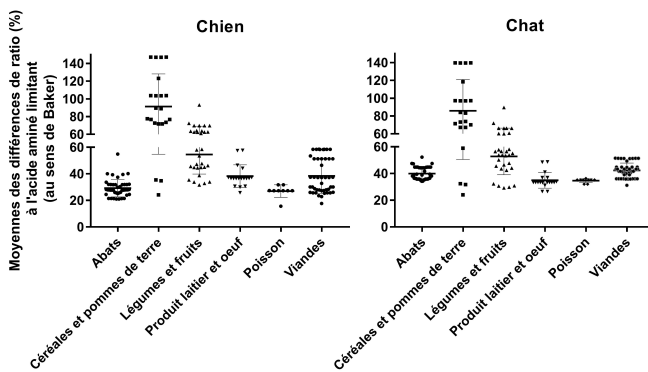


FIGURE 2.6: moyennes en pourcentage des différences des ratios par rapport à l'acide aminé limitant des autres acides aminés essentiels. La protéine idéale utilisée est celle présentée par Baker en 1991.

Un acide aminé non protéogène est aussi à prendre en considération dans l'alimentation du chien et du chat : la taurine. Chez le chien, la taurine est synthétisée à partir de la méthionine ou de la cystéine. Cependant, malgré cette capacité de production endogène, il semble que le chien ait un besoin en taurine dans certaines situations. Notamment, le chien doit recevoir une quantité suffisante en protéines totales et en acides aminés soufrés, si ces conditions ne sont pas remplies, le taux de synthèse de la taurine par le chien diminue ce qui peut engendrer une carence. Les chiens de grande taille sont particulièrement sensibles à cette chute du taux de synthèse¹¹⁻¹⁴. Concernant le chat, le besoin en taurine est strict. Les aliments riches en taurine sont les muscles striés squelettiques, les cerveaux et le cœur¹⁵. Il est remarquable que les muscles sombres du poulet soient bien plus concentrés en taurine que les clairs¹⁵. De plus, les modes de cuisson humides semblent être bien plus délétères que les secs sur la concentration d'un aliment en taurine¹⁶.

2.3.4 Matières grasses

Hormis leur importance dans l'apport énergétique vu précédemment, les lipides ont aussi une importance physiologique par l'apport en acides gras essentiels qu'ils permettent. Pour l'importance des lipides en physiologie, vous pouvez vous reporter au cours correspondant. La Figure 2.7 rapporte la composition en acides gras oméga 6 et oméga 3 de différentes huiles et graisses. Dans le reste de cette section, le terme d'acides gras est utilisé dans un sens large. Cependant, acides gras sont majoritairement sous forme de triglycérides dans les aliments et non sous forme libre. Il est fondamental de se rappeler que les oméga 6 et 3 sont composés de différents acides gras insaturés. Ainsi, les huiles végétales sont composées uniquement d'oméga 3 et 6 en C18. Alors que, dans le règne animal, des acides gras polyinsaturés C20 et C22 sont présents, comme l'acide arachidonique (oméga 6), l'acide eicosapentaénoïque (oméga 3, EPA) ou l'acide docosahexaénoïque (oméga 3, DHA).

De façon générale, les matières grasses des végétaux et animaux terrestres sont plus riches en oméga 6 que 3, à l'exception notable de l'huile de lin. Pour les matières grasses d'origine marine, c'est plutôt l'inverse. Les oméga 3 des huiles de poisson sont en plus principalement composés d'EPA et de DHA.

L'huile de coco est de plus en plus utilisée, notamment du fait de sa « réputation sur internet ». Elle est composée à 14% d'acides gras à chaîne moyenne (C6, C8 et C10)^{3,17}. Ces acides gras moyens ont notamment la propriété d'augmenter la cétogenèse¹⁸. Ainsi ces triglycérides ont une utilité dans l'accompagnement diététique de la sénescence cognitive et des épilepsies du chien^{19,20}.

Ces effets et les mécanismes sous-jacents sont abordés dans le cours s'y rapportant. Pour information, l'huile de coco est composée pour 82% d'acides gras saturés dont 41% du total est de l'acide laurique (C12). De plus, elle contient moins de 2% d'oméga 6 et moins de 0.1% d'oméga 3. Ainsi, l'huile de coco ne peut pas couvrir les besoins d'un chien ou d'un chat en acides gras essentiels.

Pour l'huile d'olive, aussi couramment employée, elle est composée majoritairement d'acide oléique (71%)1 un oméga 9 non essentiel pour le chien et le chat. Mais elle contient trop peu d'oméga 6 et 3 pour couvrir les besoins du chien ou du chat.

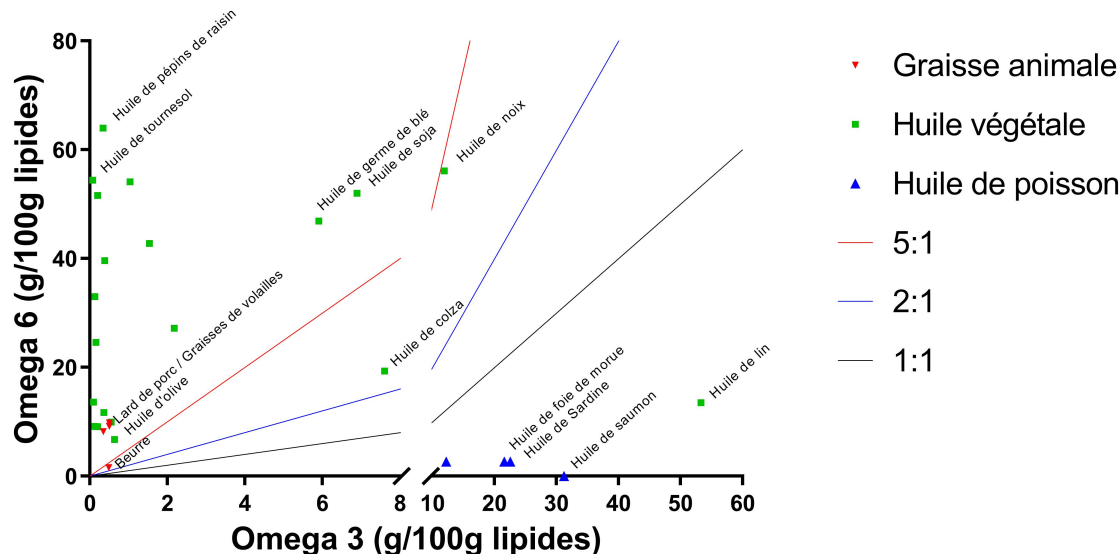


FIGURE 2.7: Concentrations des différentes matières grasses en oméga 6 et en oméga 3.

2.3.5 Minéraux et oligoéléments

Les minéraux et oligoéléments, bien que nécessaires, ont pour la plupart une toxicité. De plus, ce sont des nutriments qui interagissent entre eux. Ainsi, il est fondamental d'assurer un certain équilibre dans les apports en minéraux. Ici, seuls quelques nutriments sont présentés, toujours dans le but d'assurer une vision globale.

Commençons par le phosphore, une des grandes idées reçues est que la quantité de phosphore d'un aliment est dépendante de sa quantité de protéines. C'est partiellement vrai, il faudrait ajouter à cette sentence « et de son groupe bromatologique ». Comme le montre la Figure 2.8, dans un même groupe bromatologique, le ratio protéines sur phosphore est à peu près constant. Ainsi, ce ratio est de 118 pour les viandes, 46 pour les fruits et légumes et jusqu'à 19 pour le groupe carcasses et os. Le groupe le plus hétérogène est celui des abats (Figure 2.9), cependant ce ratio est conservé pour un même type d'abats.

Il est important de ne pas considérer uniquement la quantité de l'apport en un nutriment, mais aussi la digestibilité de ce même nutriment. Ainsi, en prenant l'exemple du phosphore, celui contenu dans les os ainsi que celui contenu dans les céréales sont moins digestibles que celui de la viande. Cette différence de digestibilité est due à la forme du phosphore dans les aliments. Ainsi, dans les céréales, une majorité du phosphore est sous forme phytique et par conséquent non digestible par le chien et le chat²¹.

L'un des équilibres minéraux les plus importants est l'équilibre phosphocalcique. Un apport trop élevé en phosphore relativement au calcium pouvant conduire à une hyperparathyroïdie secondaire à l'alimentation et par conséquent à une déminéralisation osseuse²²⁻²⁴. La Figure 2.10 met en lumière que, hormis les carcasses et les produits laitiers, la majorité des aliments sont bien plus riches en phosphore qu'en calcium. Cependant, concernant les carcasses, des questions se posent quant à la digestibilité de leurs minéraux et aux risques, notamment chez le chat, d'un apport trop important en phosphore sur les prédispositions aux insuffisances rénales (risques à moduler en fonction de la digestibilité du phosphore)²⁵. Enfin, les apports en carcasse impliquent aussi des apports riches en collagène. Cette protéine contient de l'hydroxyproline (10 à 13%). Or cet acide aminé augmente l'excrétion urinaire d'oxalate^{26,27}. Ce dernier élément pouvant être délétère dans une alimentation par ailleurs riche en calcium en favorisant la formation d'urolithes d'oxalate de calcium.

Le cuivre et le zinc sont deux oligoéléments nécessaires à de nombreux systèmes enzymatiques. Ayant tout deux une forme divale (comme de nombreux autres oligo-éléments), ils partagent un certain nombre de transporteurs, notamment membranaires comme le DMT (divalent metal transporter). Ainsi, l'excès en zinc peut aboutir à une carence en cuivre²⁸. Le rapport idéal entre le zinc et le cuivre est de 10 pour 1. La Figure 2.11 présente les apports dans les deux métaux. Les viandes et produits laitiers sont plutôt riches en zinc et, à l'inverse, les foies sont à part, en étant très riches en cuivre. Or, le cuivre, en grande quantité, est toxique.

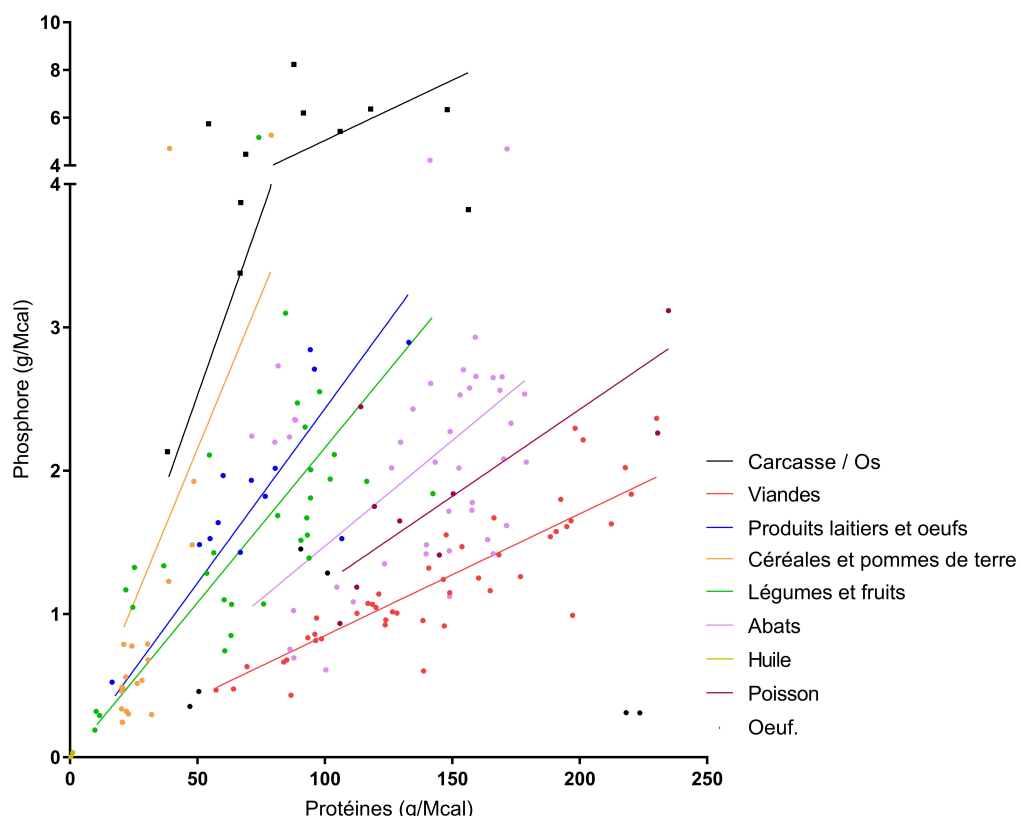


FIGURE 2.8: Apports en phosphore et en protéines de différents aliments. Pour chaque groupe bromatologique, la droite affine de régression est représentée.

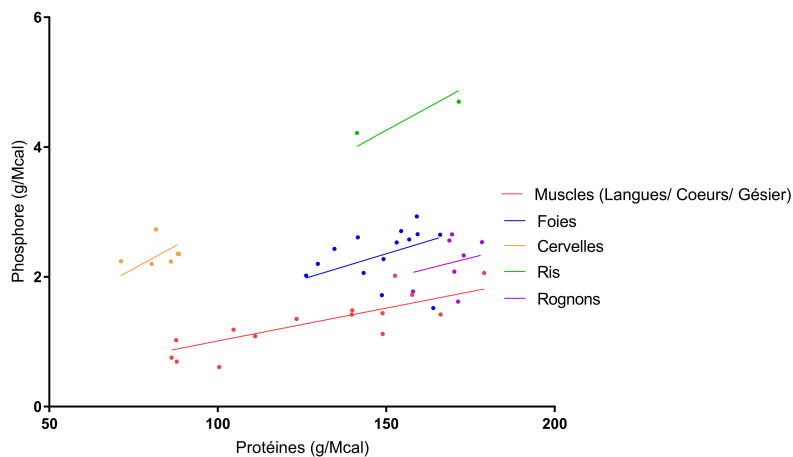


FIGURE 2.9: Apports en protéines et phosphore des différents types d'abats. Pour chaque type, la droite affine de régression est représentée.

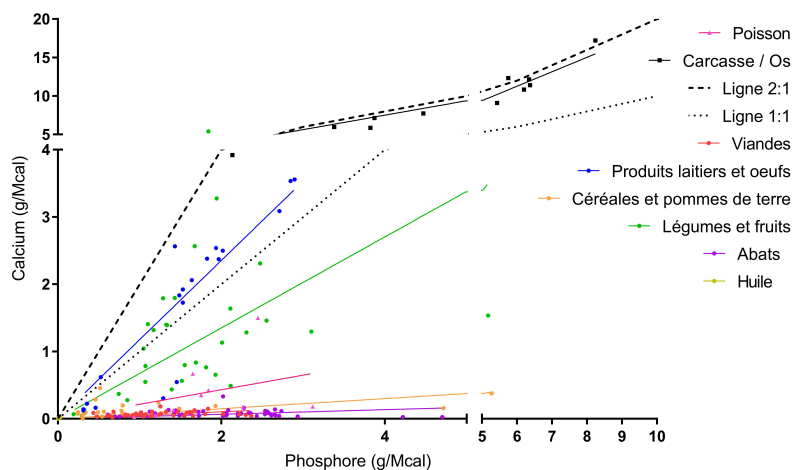


FIGURE 2.10: Apports en calcium et en phosphore de différents aliments. Pour chaque groupe bromatologique, la droite affine de régression est représentée.

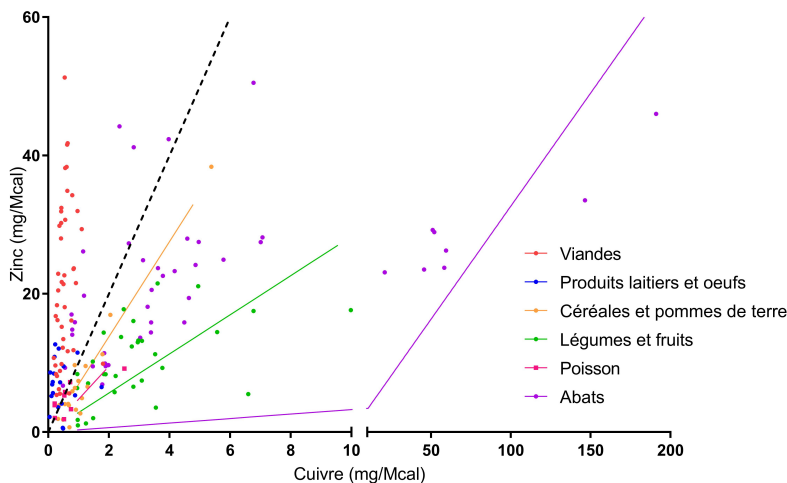


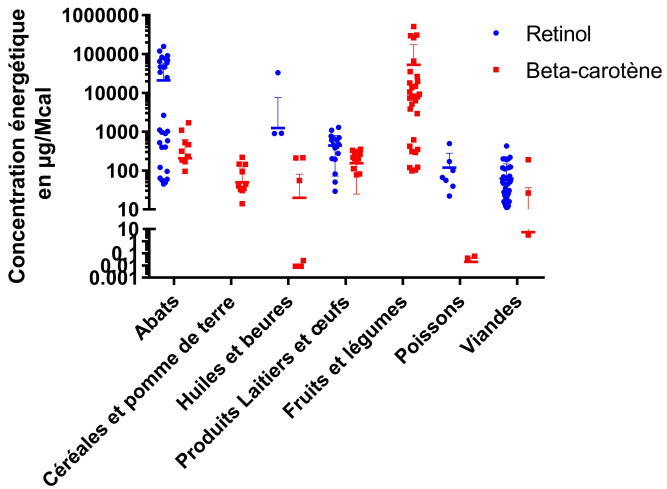
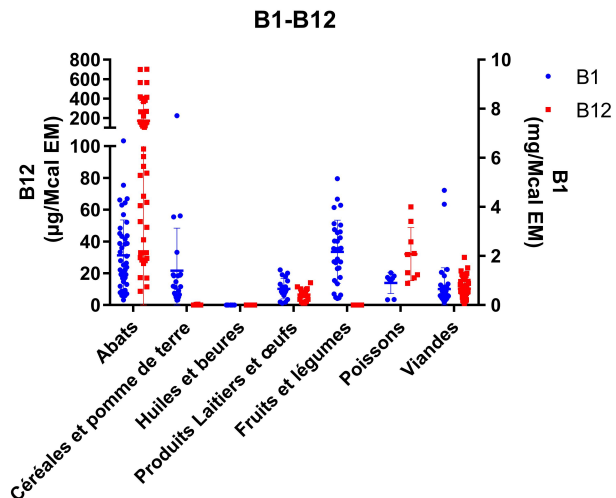
FIGURE 2.11: Apports en cuivre et zinc de différents aliments. Pour chaque groupe bromatologique, la droite affine de régression est représentée.

2.3.6 Vitamines

Un certain nombre de vitamines regroupent un ensemble de molécules ayant un même effet. Certaines de ces molécules sont des provitamines. Par exemple, le rétinol, le rétinal et l'acide rétinoïques sont les éléments actifs de la vitamine A alors que le β -carotène est une des provitamines A. Ainsi, le β -carotène peut avoir l'action d'une vitamine A et, moyennant un coefficient estimant le taux de transformation du β -carotène en rétinol, il peut être inclus dans la quantité de vitamine A disponible dans l'aliment. Cependant, même si, contrairement au chat, le β -carotène peut être utilisé par le chien pour former du rétinol, on ignore actuellement son taux de transformation.

La Figure 2.12 permet de noter une grande variabilité de la teneur en rétinol y compris dans un même groupe (échelle logarithmique). La figure souligne le fait que, contrairement au β -carotène qui peut être présent à la fois dans les aliments animaux et végétaux, le rétinol n'est contenu que dans les denrées d'origines animales. Les quelques points très élevés sont, dans les abats, les foies et pour les huiles, dans l'huile de foie de morue. De plus, les foies sont riches en vitamine D, et cette dernière, comme la A, peut conduire à des hypervitaminoses mortelles. Ainsi, les foies doivent être ajoutés dans la ration avec parcimonie. De plus, une variabilité importante peut exister entre deux foies.

La Figure 2.12 prend l'exemple de deux autres vitamines, la B1 (thiamine) et la B12 (cobalamine). La thiamine est présente principalement dans les fruits, les légumes, certains coproduits de céréales (ici les sons) et les abats. Quant à la cobalamine, elle est exclusivement présente dans les denrées animales.

(a) Rétinol et β -carotène

(b) Vitamine B1 et B12

FIGURE 2.12: Teneur par rapport à l'énergie métabolisable en rétinol, β -carotène, vitamine B1 et Vitamine B12 de quelques aliments.

2.4 Conclusion

Ce chapitre descriptif donne un aperçu de la diversité des classes bromatologiques et de leurs apports. La ration ménagère a pour but d'utiliser au mieux le potentiel de chaque groupe. Cependant, ce chapitre a aussi mis en lumière certaines difficultés comme la digestibilité de certains minéraux, la variabilité de certaines teneurs en vitamines, ce qui, conjugué à des risques de carence ou de toxicité,

incite à compléter ces rations avec des compléments minéralovitaminés.

2.5 Exercice

Exercice 2.1 Guizmo est un chat mâle européen castré de 1 an pesant 5kg (NEC 3/5, poids stable).

Alimentation actuelle

- 55 g de Royal Canin VetCare adult cat sec

Informations complémentaires

- Guizmo est un chat d'intérieur peu actif
- Son propriétaire souhaite lui donner une ration ménagère.

Questions

Proposer différentes rations ménagères à partir de chacune des sources de protéines suivante :

- Steak haché 5%
- Steak haché 15%
- Colin
- Blanc de poulet
- Cuisse de poulet avec puis sans peau

2.6 Références

- [1] *Table de Composition Nutritionnelle Des Aliments C igual 2017*. Base de données. Agence nationale de sécurité sanitaire de l'alimentation, de l'environnement et du travail, 2017. URL : <https://ciqual.anSES.fr/> (cf. page 35).
- [2] *Table de Composition Nutritionnelle C igual Pour Le Calcul Des Apport Nutritionnels CAL-NUT 2016*. Agence nationale de sécurité sanitaire de l'alimentation, de l'environnement et du travail, 2016. URL : <https://ciqual.anSES.fr> (cf. page 36).
- [3] *USDA National Nutrient Database for Standard Reference Legacy Release, April 2018*. United States Department of Agriculture Agricultural Research Service, 2018. URL : <https://ndb.nal.usda.gov> (cf. pages 36, 41).
- [4] Nicolas KÖBER et al. “Bones and Gristle as a Source of Calcium in BARF-Rations”. In : ESVCN Congress. Cirencester (UK), 2017 (cf. page 36).
- [5] National Research COUNCIL. *Nutrient Requirements of Dogs and Cats*. 2006. ISBN : 978-0-309-08628-8. DOI : 10.17226/10668 (cf. pages 37, 39).
- [6] William C ROSE. “Feeding Experiments with Mixtures of Highly Purified Amino Acids I. The Inadequacy of Diets Containing Nineteen Amino Acids”. In : *Journal of Biological Chemistry* 94.1 (1931), pages 155-165 (cf. page 39).
- [7] Norman JOLLIFFE et Homer W. SMITH. “The Excretion of Urine in the Dog”. In : *American Journal of Physiology-Legacy Content* 98.4 (1^{er} nov. 1931), pages 572-577. ISSN : 0002-9513. DOI : 10.1152/ajplegacy.1931.98.4.572 (cf. page 39).

- [8] S.E. PRATT-PHILLIPS et al. "Effect of Reduced Protein Intake on Endurance Performance and Water Turnover during Low Intensity Long Duration Exercise in Alaskan Sled Dogs". In : *Comparative Exercise Physiology* 14.1 (23 fév. 2018), pages 19-26. ISSN : 1755-2540, 1755-2559. DOI : 10.3920/CEP170024 (cf. page 39).
- [9] M. A SUTTON et al. "Ammonia Emissions from Non-Agricultural Sources in the UK". In : *Atmospheric Environment* 34.6 (1^{er} jan. 2000), pages 855-869. ISSN : 1352-2310. DOI : 10.1016/S1352-2310(99)00362-3 (cf. page 39).
- [10] D H BAKER et G L CZARNECKI-MAULDEN. "Comparative Nutrition of Cats and Dogs". In : *Annu. Rev. Nutr.* 11.1 (1^{er} juil. 1991), pages 239-263. ISSN : 0199-9885. DOI : 10.1146/annurev.nu.11.070191.001323 (cf. page 40).
- [11] Robert C. BACKUS et al. "Low Plasma Taurine Concentration in Newfoundland Dogs Is Associated with Low Plasma Methionine and Cyst(e)Ine Concentrations and Low Taurine Synthesis". In : *J. Nutr.* 136.10 (oct. 2006), pages 2525-2533. ISSN : 0022-3166. DOI : 10.1093/jn/136.10.2525. pmid : 16988121 (cf. page 41).
- [12] Kwang S. KO et al. "Differences in Taurine Synthesis Rate among Dogs Relate to Differences in Their Maintenance Energy Requirement". In : *J Nutr* 137.5 (1^{er} mai 2007), pages 1171-1175. ISSN : 0022-3166. DOI : 10.1093/jn/137.5.1171 (cf. page 41).
- [13] Paul D. PION et al. "Dilated Cardiomyopathy Associated with Taurine Deficiency in the Domestic Cat : Relationship to Diet and Myocardial Taurine Content". In : *Taurine : Nutritional Value and Mechanisms of Action*. Sous la direction de John B. LOMBARDINI, Stephen W. SCHAFFER et Junichi AZUMA. Advances in Experimental Medicine and Biology. Boston, MA : Springer US, 1992, pages 63-73. ISBN : 978-1-4615-3436-5. DOI : 10.1007/978-1-4615-3436-5_8 (cf. page 41).
- [14] Sherry L. SANDERSON et al. "Effects of Dietary Fat and L-Carnitine on Plasma and Whole Blood Taurine Concentrations and Cardiac Function in Healthy Dogs Fed Protein-Restricted Diets". In : *American Journal of Veterinary Research* 62.10 (1^{er} oct. 2001), pages 1616-1623. ISSN : 0002-9645. DOI : 10.2460/ajvr.2001.62.1616 (cf. page 41).
- [15] Sa LAIDLAW, M GROSVENOR et Jd KOPPLE. "The Taurine Content of Common Foodstuffs". In : *Journal of Parenteral and Enteral Nutrition* 14.2 (mar. 1990), pages 183-188. ISSN : 0148-6071, 1941-2444. DOI : 10.1177/0148607190014002183 (cf. page 41).
- [16] A. R. SPITZE et al. "Taurine Concentrations in Animal Feed Ingredients ; Cooking Influences Taurine Content". In : *Journal of Animal Physiology and Animal Nutrition* 87.7-8 (août 2003), pages 251-262. ISSN : 0931-2439, 1439-0396. DOI : 10.1046/j.1439-0396.2003.00434.x (cf. page 41).
- [17] Berit MARTEN, Maria PFEUFFER et Jürgen SCHREZENMEIR. "Medium-Chain Triglycerides". In : *International Dairy Journal. Technological and Health Aspects of Bioactive Components of Milk* 16.11 (1^{er} nov. 2006), pages 1374-1382. ISSN : 0958-6946. DOI : 10.1016/j.idairyj.2006.06.015 (cf. page 41).
- [18] J. M. MILES et al. "Metabolic and Neurologic Effects of an Intravenous Medium-Chain Triglyceride Emulsion". In : *Journal of Parenteral and Enteral Nutrition* 15.1 (1^{er} jan. 1991), pages 37-41. ISSN : 1941-2444. DOI : 10.1177/014860719101500137 (cf. page 41).

- [19] Pishan CHANG et al. "Seizure Control by Derivatives of Medium Chain Fatty Acids Associated with the Ketogenic Diet Show Novel Branching-Point Structure for Enhanced Potency". In : *J Pharmacol Exp Ther* 352.1 (1^{er} jan. 2015), pages 43-52. ISSN : 0022-3565, 1521-0103. DOI : 10.1124/jpet.114.218768. pmid : 25326131 (cf. page 41).
- [20] Yuanlong PAN et al. "Dietary Supplementation with Medium-Chain TAG Has Long-Lasting Cognition-Enhancing Effects in Aged Dogs". In : *British Journal of Nutrition* 103.12 (juin 2010), pages 1746-1754. ISSN : 1475-2662, 0007-1145. DOI : 10.1017/S0007114510000097 (cf. page 41).
- [21] B. De SMET et al. "The Influence of Supplemental Alpha-Galactosidase and Phytase in a Vegetable Ration for Dogs on the Digestibility of Organic Components and Phytate Phosphorus". In : *Journal of Animal Physiology and Animal Nutrition* 81.1 (1999), pages 1-8. ISSN : 1439-0396. DOI : 10.1046/j.1439-0396.1999.811144.x (cf. page 42).
- [22] K. KAWAGUCHI et al. "Nutritional Secondary Hyperparathyroidism Occurring in a Strain of German Shepherd Puppies". In : *Jpn. J. Vet. Res.* 41.2-4 (nov. 1993), pages 89-96. ISSN : 0047-1917. pmid : 8139162 (cf. page 43).
- [23] Frances TAYLOR-BROWN, Elsa BELTRAN et Daniel L. CHAN. "Secondary Nutritional Hyperparathyroidism in Bengal Cats". In : *Veterinary Record* 179.11 (17 sept. 2016), pages 287-288. ISSN : 0042-4900, 2042-7670. DOI : 10.1136/vr.i4946. pmid : 27634862 (cf. page 43).
- [24] K. TOMSA et al. "Nutritional Secondary Hyperparathyroidism in Six Cats". In : *J Small Anim Pract* 40.11 (nov. 1999), pages 533-539. ISSN : 0022-4510. pmid : 10649598 (cf. page 43).
- [25] L. F. BÖSWALD, E. KIENZLE et B. DOBENECKER. "Observation about Phosphorus and Protein Supply in Cats and Dogs Prior to the Diagnosis of Chronic Kidney Disease". In : *Journal of Animal Physiology and Animal Nutrition* 102.S1 (2018), pages 31-36. ISSN : 1439-0396. DOI : 10.1111/jpn.12886 (cf. page 43).
- [26] J. C. DIJCKER et al. "The Effect of Dietary Hydroxyproline and Dietary Oxalate on Urinary Oxalate Excretion in Cats". In : *J Anim Sci* 92.2 (1^{er} fév. 2014), pages 577-584. ISSN : 0021-8812. DOI : 10.2527/jas.2013-6178 (cf. page 43).
- [27] Tatsuya TAKAYAMA et al. "Control of Oxalate Formation from L-Hydroxyproline in Liver Mitochondria". In : *JASN* 14.4 (1^{er} avr. 2003), pages 939-946. ISSN : 1046-6673, 1533-3450. DOI : 10.1097/01.ASN.0000059310.67812.4F. pmid : 12660328 (cf. page 43).
- [28] W. H. HENDRIKS et al. "Suspected Zinc-Induced Copper Deficiency in Growing Kittens Exposed to Galvanised Iron". In : *New Zealand Veterinary Journal* 49.2 (1^{er} avr. 2001), pages 68-72. ISSN : 0048-0169. DOI : 10.1080/00480169.2001.36205. pmid : 16032165 (cf. page 43).



3. Bromatologie des aliments commerciaux

Sébastien Lefebvre

3.1 Introduction

Depuis les années 80, l'alimentation industrielle est devenue le mode principal d'alimentation des chiens et des chats dans les pays développés¹⁻³. L'objectif de ce chapitre est de donner une vision d'ensemble de l'offre en alimentation commerciale, ainsi que d'introduire la méthode de choix des aliments par diagrammes. De plus, ce cours de bromatologie des aliments commerciaux permet d'aborder les notions de qualité de ces aliments et la réglementation en vigueur. Pour l'analyse des aliments, elle est limitée dans ce chapitre aux aliments physiologiques du chien et du chat adulte. De plus, seuls les aliments complets sont traités.

3.2 Bases de données

Il n'existe pas, à la connaissance de l'auteur, de base de données reprenant l'ensemble des aliments industriels et leur composition analytique. Pour constituer ce cours, et les graphiques y étant relatifs, l'auteur utilise par ordre de priorité : les clefs-produits de la marque, le site internet de la marque et enfin les sites de commerce en ligne. En effet, le contenu des informations présentes sur le produit (étiquette) est le plus souvent minimal (4 à 10 nutriments), et insuffisant pour vérifier les apports en certains nutriments, mais des informations complémentaires sont souvent présentes sur le site internet des marques ou leur clef-produits. Qui plus est, la vérification de l'étiquette nécessite d'avoir physiquement l'aliment.

Les clefs-produits sont le moyen le plus fiable et contenant le plus d'informations concernant les compositions analytiques d'un aliment industriel. Cependant, elles ne sont la plupart du temps mises à disposition que pour les marques dites "vétérinaires". Pour les autres marques, certaines ont, sur

leur site internet, la composition nutritionnelle des aliments qu'elles proposent. Enfin, les sites de vente en ligne sont tenus de mettre à disposition au minimum les informations légales concernant la composition de l'aliment. Cependant, de l'expérience de l'auteur de nombreuses erreurs sont présentes sur ces sites.

3.3 Legislation

L'aliment industriel doit répondre aux exigences de la réglementation européenne, le tableau 3.1 présente les principales réglementations en application concernant l'alimentation des animaux de compagnie.

Sujet	Références
Matière première d'origine animale	Règlements n° 1069/2009 et n° 142/2011
Hygiène	Règlement n° 183/2005 (Paquet hygiène)
Additifs	Règlement n° 1831/2003
Substances indésirables	Directive n° 32/2002
Mise sur le marché d'aliment	Règlement n° 767/2009
Objectifs nutritionnels particuliers	Règlement n° 354/2020 (remplace Directive n° 38/2008)
Règles pour la mention des matières premières sur l'étiquetage	Règlement n° 1017/2017

TABLE 3.1: Principaux textes européens s'appliquant pour les aliments destinés aux animaux.

En résumé, quelques points essentiels de la réglementation : L'article 4 du règlement n° 767/2009 présente un point important dans la responsabilisation de l'industriel. En effet, l'article précise qu'un aliment ne peut être mis sur le marché que s'il est sûr et qu'il n'a pas d'effets négatifs directs sur l'environnement ou le bien-être des animaux. Enfin second alinéa de cet article renforce aussi ce point en étendant *mutatis mutandis* les dispositions de l'article 15 du règlement n° 178/2002 à l'ensemble des aliments destinés aux animaux, ce qui implique que l'entité mettant sur le marché un aliment pour animaux doit aussi s'assurer que celui-ci est sûr pour l'espèce humaine.

De même le règlement n° 767/2009 fixe les constituants analytiques devant être inscrit sur chaque étiquette, à savoir au moins ceux obtenu par l'analyse de Weende : Protéines brutes, Matières grasses brutes, Cellulose brute, Cendres brutes et Humidité (pour les produits avec plus de 14% d'humidité). Les ingrédients doivent être inscrits dans l'ordre décroissant de leur masse.

L'article 13 du règlement n° 767/2009 met en avant une limitation de l'utilisation d'allégation diététique ou de santé. Ainsi l'étiquetage " ... ne comporte pas d'allégations selon lesquelles : l'aliment possède des propriétés de prévention, de traitement ou de guérison d'une maladie... ". Cependant, un aliment peut avoir des Objectifs nutritionnels particuliers (par exemple : Régulation de l'apport de glucose (Diabetes mellitus)). Dans ce cas, l'objectif nutritionnel particulier concerné, les conditions d'étiquetage et les spécificités de composition à remplir pour s'en prévaloir sont définies dans le règlement n° 354/2020. Hors des cas prévus par le règlement, il n'est pas autorisé d'avoir des allégations selon lesquelles l'aliment possède un objectif nutritionnel particulier. Il est important de prendre en compte que ces allégations ne sont pas soumises à une démonstration d'efficacité aliment par aliment comme pour les médicaments. Cependant pour ajouter un objectif nutritionnel particulier, il est nécessaire d'apporter les preuves que les spécifications des aliments répondent à l'objectif.

Une autre partie des règles auxquelles les fabricants sont appelés à se conformer sont les recommandations du Syndicat européen des fabricants d'aliments pour animaux de compagnie (FEDIAF). Notamment, la FEDIAF édite des recommandations nutritionnelles fixant les teneurs en nutriment qu'un aliment complet devrait avoir.

3.4 Expression des teneurs en nutriments

La manière d'exprimer une concentration d'un nutriment dans un aliment est fondamentale pour pouvoir comparer de manière objective les aliments. De plus, quand ces teneurs sont étudiées, il est aussi attendu de déterminer quelle quantité de tel ou tel nutriment est reçue par un animal. S'il est trivialement admis qu'il est préférable d'utiliser la teneur en matière sèche (MS) plutôt que la teneur brute, ici nous allons proposer d'utiliser plutôt le rapport calorique à la place.

Prenons l'exemple de deux aliments secs pour chien, le premier à une teneur de 43.1% en protéines par rapport à la matière sèche (cela pourrait être un autre nutriment), alors que le second a une teneur en protéine de 33.1%. De cette première énoncée, il semble que c'est le premier aliment qui apporte le plus de protéine à notre animal. Cependant, ces deux aliments sont-ils donnés en même quantité pour maintenir le poids du chien ? Pour déterminer la quantité donnée, il est important de considérer le besoin de l'animal (que nous fixerons à 1000 kcal d'énergie métabolisable (EM)) et la densité énergétique des aliments. Le premier aliment a une densité de 410kcal EM pour 100g de matière sèche alors que le second à une densité de 285 kcal EM. Ainsi, pour apporter la même énergie de 1000kcal EM il faudra 243g MS du premier aliment et 350g MS du second. Par conséquent, avec le premier aliment le chien reçoit 104g de protéines alors qu'avec le second il reçoit 115g de protéines, soit 10% de plus. Cet exemple montre qu'il est trompeur de se fier aux teneurs en matière sèche. Cependant en prenant en compte la teneur de l'aliment en nutriment par rapport à son énergie ce biais est contourné (équation 3.1). Dans notre exemple, la teneur en protéine par rapport à l'énergie est de 104g/Mcal EM et de 115 g/Mcal EM respectivement pour le premier et second aliment.

$$\text{Rapport calorique (RC) d'un nutriment (/Mcal)} = \frac{\% \text{ du nutriment}}{\text{Densité énergétique (Mcal/100g)}} \quad (3.1)$$

Par conséquent, dans la suite du chapitre, les teneurs en nutriments sont exprimées par rapport à l'énergie de l'aliment.

3.5 Apports nutritionnels et qualité

Pour les analyses de cette partie, les aliments ont été répartis en trois catégories en fonction de leurs marques : les marques internationales, les marques régionales et les marques vétérinaires. Dans les marques internationales, il est entendu les marques de grandes distributions fabricants elles-mêmes leurs aliments. Pour les marques régionales, ont été incluses les marques délégantes la fabrication de leurs aliments et/ou avec un réseau de distribution plus restreint. Les marques vétérinaires sont celles qui se présentent comme telles et qui ont un crédit plus élevé au sens de la section 3.7. De plus, les aliments de type "light" ou stérilisés ne sont pas distingués des autres. En effet, ces allégations n'ont aucune portée légale et par conséquent ne donnent aucune garantie. C'est au prescripteur de vérifier que l'aliment couvre les besoins de l'animal en prenant en compte son statut physiologique.

3.5.1 Humidité

En alimentation industrielle, les deux grandes catégories d'aliments sont les aliments secs (<14% d'humidité) et les aliments humides. Les aliments humides ont généralement une teneur en humidité

de 70 à 85%. Ce point est important à prendre en considération notamment dans l'estimation de la prise d'eau. Ainsi, dans le cadre d'une alimentation exclusivement sèche, l'approximation selon laquelle l'eau est apportée uniquement par la boisson est plutôt juste. Cependant dans le cadre d'une alimentation humide, il est impératif de prendre en compte l'apport en eau de l'alimentation.

3.5.2 Apport en énergie

L'énergie et plus particulièrement la densité énergétique est un élément fondamental en alimentation industrielle et complète. En effet, c'est cette densité qui détermine la quantité d'aliments qui est donnée. Le logiciel VetNutri utilise la méthode de calcul de l'énergie métabolique du NRC 2006(National Research Council 2006) qui est plus fiable. La méthode de calcul du NRC est présentée dans le tableau 3.2. Il est à noter que la norme volontaire EN 16967 et les "Nutritional Guidelines" de la FEDIAF qui emploient à présent la méthode du NRC. Cette méthode étant peu aisée à un usage non assisté par un ordinateur, il est aussi possible d'utiliser la méthode FEDIAF de 2008, celle-ci utilise les coefficients d'Atwater modifiés : 3.5 pour l'ENA et les protéines et 8.5 pour les lipides.

	Chien	Chat
1 Calcul de l'énergie brute	$EB \text{ (kcal)} = (5,7 \times g \text{ protéine}) + (9,4 \times g \text{ matières grasses}) + [4,1 \times (g \text{ ENA} + g \text{ cellulose brute})]$	
2 Calcul de la digestibilité de l'énergie (%)	$\text{digestibilité de l'énergie (\%)} = 91,2 - (1,43 \times \% \text{ cellulose brute dans la matière sèche})$	$\text{digestibilité de l'énergie (\%)} = 87,9 - (0,88 \times \% \text{ cellulose brute dans la matière sèche})$
3 Calcul de l'énergie digestible	$ED \text{ (kcal)} = (EB \times \text{digestibilité de l'énergie (\%)}) / 100$	
4 Conversion en énergie métabolisable	$EM \text{ (kcal)} = ED - (1,04 \times g \text{ protéine})$	$EM \text{ (kcal)} = ED - (0,77 \times g \text{ protéine})$

TABLE 3.2: Méthode de calcul de la densité énergétique (énergie métabolisable) d'un aliment industriel

Le premier élément remarquable concernant la densité énergétique (Figure 3.1) est que les marques vétérinaires dans leur ensemble offrent la plus grande diversité en termes de densité énergétique que ce soit chez le chien ou le chat. Cette disparité peut s'expliquer par l'existence de "vraies" gammes pour animaux stérilisés, à côté des gammes classiques, dans les marques vétérinaires. Nous entendons par "vrais" aliments stérilisés un aliment qui tout en ayant une densité énergétique moindre, apporte plus de nutriments essentiels par mégacalorie. À l'inverse, les marques internationales et régionales sont plutôt homogènes à l'exception de quelques aliments. De plus, les aliments de marques régionales à destination du chat sont sensiblement plus denses en énergie que ceux des marques internationales et vétérinaires.

Les Figures 3.2 sont aussi riches en informations au sujet du positionnement stratégique des différentes marques. Ainsi, pour les chiens, les marques régionales se distinguent par leurs pourcentages d'énergie apportée par les protéines et les lipides plus élevés que pour les deux autres catégories, ce sujet sera traité plus en détail dans la partie sur les protéines. Les sources d'énergie des marques vétérinaires et internationales sont quant à elles plus basées sur les glucides, et ont une part moins importante de l'énergie apportée par les protéines.

Concernant les aliments pour chats, la répartition est différente. Les marques vétérinaires ont une

offre assez diversifiée concernant les sources d'énergie, ce qui laisse un large choix au prescripteur. Pour les marques régionales et internationales, elles se distinguent principalement par leur part d'énergie apportée par les matières grasses. Les marques régionales ayant globalement un pourcentage d'énergie apporté par les matières grasses plus important.

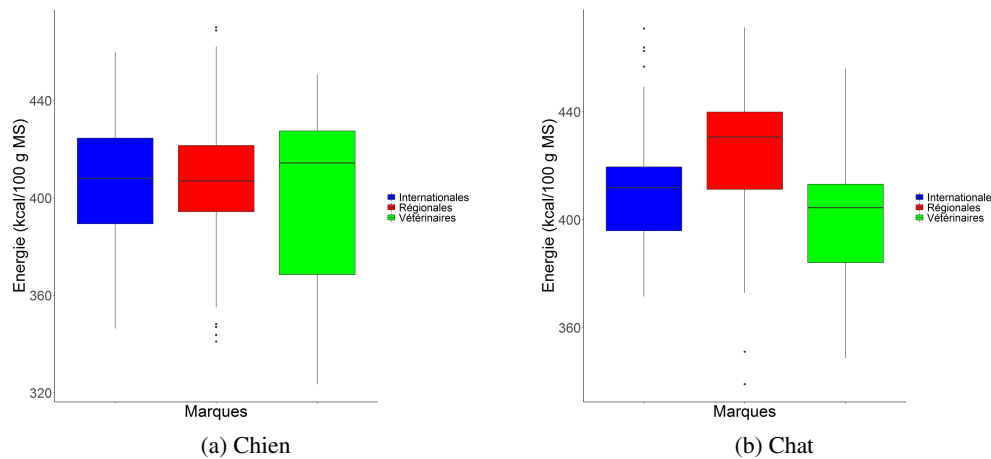
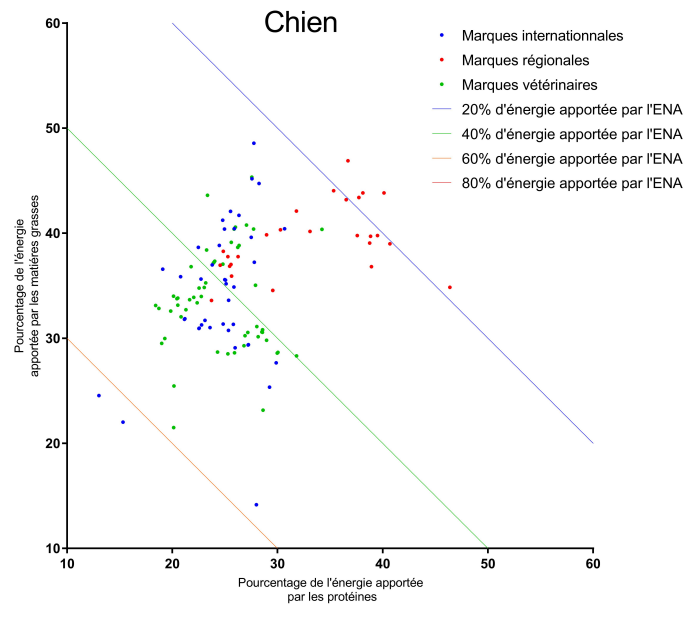
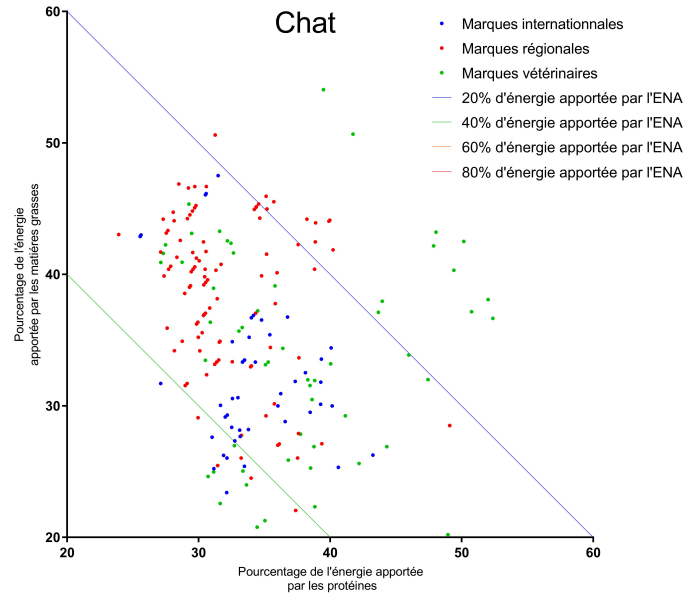


FIGURE 3.1: Densité énergétique des différents aliments par rapport à la matière sèche et selon le type de marque



(a)



(b)

FIGURE 3.2: Origine de l'énergie métabolisable des aliments industriels pour chiens et chats de différents types de marques.

3.5.3 Les protéines et leur qualité

Comme présenté dans le cours de bromatologie générale, il est toujours complexe de parler de protéines. En effet, le taux en protéines d'un aliment ne nous renseigne ni sur son équilibre en acide aminé ni sur sa digestibilité. La Figure 3.3 remet en évidence la haute concentration en protéines par rapport à l'énergie des marques régionales chez le chien et celle des marques vétérinaires chez le chat par rapport aux deux autres catégories. Les protéines sont l'un des grands points sur lequel s'appuient de nombreuses marques, notamment les marques régionales chez le chien. Cet élément de mercatique s'axe sur le sophisme de l'appel à la nature : mon animal est un carnivore donc il lui faut beaucoup de protéines. Cependant, cette assertion fait fi de considérations sur l'efficacité de ces protéines. Or pour parler de besoin en protéine, il est essentiel de considérer leur digestibilité et leur valeur biologique. De plus, des protéines d'origines animales ne sont pas nécessairement synonymes de haute efficacité protéique (exemple du collagène développé dans le chapitre précédent).

Cependant, la digestibilité des protéines et leur valeur biologique ne sont fournies que par certaines marques vétérinaires, ce qui rend difficile l'interprétation de la teneur en protéines. Une autre méthode, dérivée, est de considérer le taux d'hydroxyproline dans l'aliment afin d'estimer la part de protéines de l'aliment étant du collagène. En effet, celui-ci est peu digestible et déséquilibré en acides aminés⁴. Cependant, encore une fois, l'hydroxyproline n'est pas disponible dans les données de l'étiquetage, pour la quasi-totalité des aliments.

L'une des meilleures méthodes pour estimer la qualité des nutriments, et plus particulièrement des protéines, est de rechercher un faisceau de preuves concordantes. Le premier indice est le prix, en effet, les ingrédients apportant des protéines de qualité sont chers, et si un aliment cher ne garantit pas une bonne qualité, un aliment à bas prix a de grandes chances d'avoir une qualité médiocre. La liste des ingrédients, souvent générique, ne donne pas beaucoup d'informations, un même nom d'ingrédient pouvant se référer à des matières premières de qualité très variable^{5,6}. Il est à noter que, depuis 2017, la mention "viande" se réfère uniquement à du muscle squelettique et par conséquent sans os. A l'inverse, la liste des composants analytiques fournis par le fabricant est souvent un meilleur indice. En effet plus celle-ci est importante plus le processus de contrôle qualité de l'usine l'est aussi afin de garantir l'ensemble des composants analytiques déclarés.

Enfin pour la qualité des protéines l'auteur propose un nouvel indicateur dans le cadre d'aliment physiologique de l'adulte. Cet indicateur part du constat que le rapport protéine sur phosphore est relativement constant dans une classe bromatologique (voir cours de bromatologie générale). De plus, les classes ayant des protéines à forte valeur biologique (viande, poisson, œufs, abats...) ont des rapports protéines sur phosphores élevés alors que les classes bromatologiques à faible valeur biologique (céréales, carcasses et os) ont des ratios faibles.

L'étude des ratios protéinés sur phosphore des différentes marques est présentée dans la Figure 3.4. En préambule il est important de noter que 46% des aliments de marques internationales n'indiquent pas leurs teneurs en phosphore contre 18% dans les marques régionales et 0% dans les marques vétérinaires. Pour le chien comme pour le chat, il est remarquable que les marques vétérinaires aient un rapport protéine sur phosphore plus élevé que les autres marques, ce qui laisse supposer une qualité plus élevée des protéines. De plus, les rapports sont plus élevés dans les aliments à destination du chat que dans ceux à destination du chien. Cet élément était attendu entendu que les besoins en protéines de qualité sont plus élevés chez le chat.

Il est à noter que les sources de protéines ne sont pas les seules sources de phosphore dans un aliment complet. Ainsi, dans le cadre d'un rapport protéines sur phosphore faible, il est nécessaire de se demander la raison de cette valeur : aliment avec peu de protéines nécessitant un apport en phosphore pour couvrir le besoin, présence de conservateurs riches en phosphore ou de facteurs

d'appétence utilisant du phosphore ?⁷

Enfin, outre la qualité des matières premières, il est aussi important de prendre en compte la qualité du processus de fabrication. En effet, la digestibilité des protéines en dépend directement. Par exemple, une température de cuisson trop élevée durant une étape du processus fait diminuer la digestibilité des acides aminés⁸. Ces informations de digestibilité n'étant pas ou rarement fournies, il est nécessaire d'analyser la créance que l'on peut attribuer à une marque quant à la qualité de ses produits, ce point est traité dans la section 3.7.

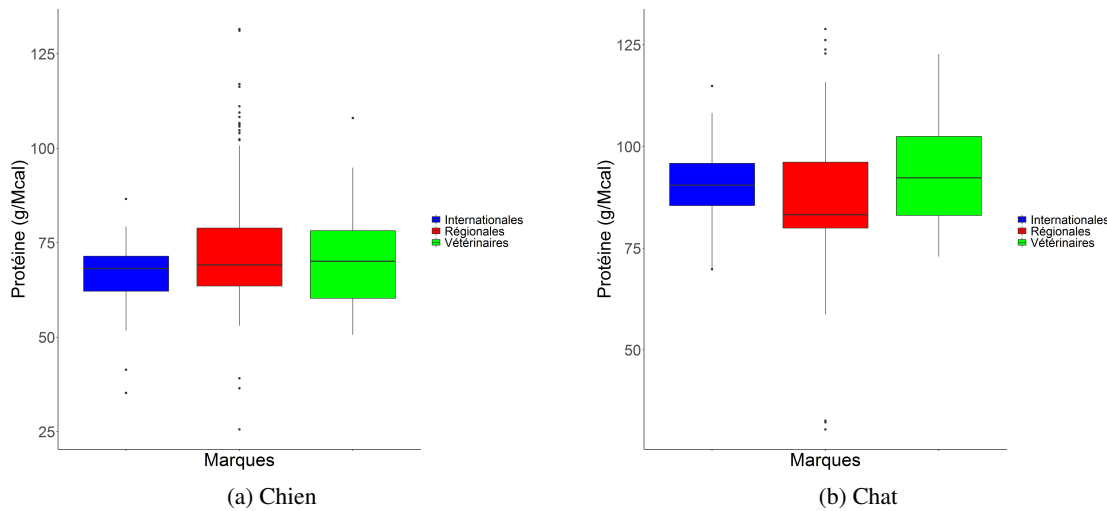


FIGURE 3.3: Rapport protidocalorique des aliments physiologiques du chien et du chat, selon le type de marque.

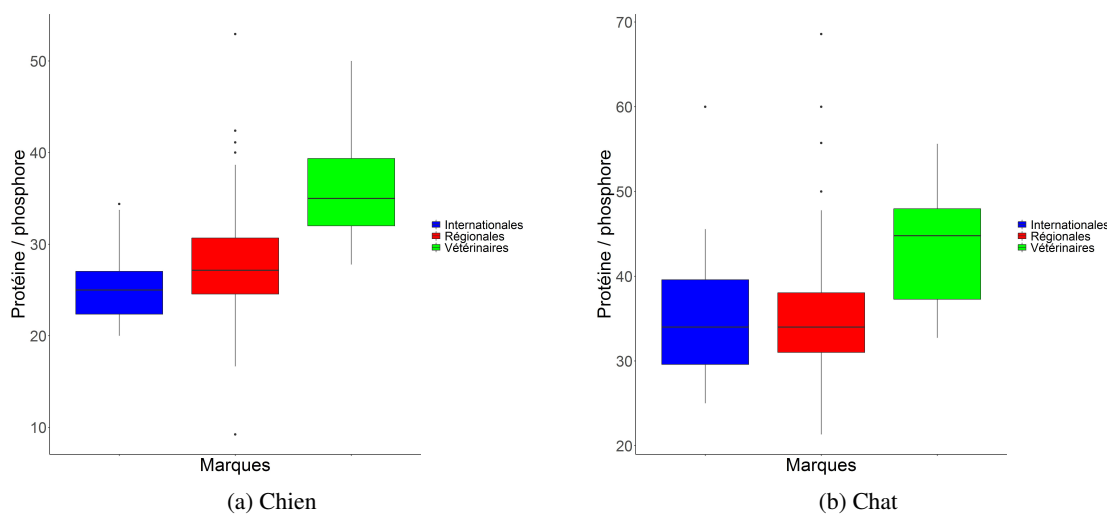


FIGURE 3.4: Rapports protéines sur phosphore des aliments chien et chat.

3.5.4 Matières Grasses

Concernant les acides gras essentiels, peu de différences sont mises en évidence par la Figure 3.5 entre les différents types de marques. Cependant, une fois encore les données à notre disposition sont limitées. Très peu de marques nous donnent en détail la composition de leur oméga 6 et leur oméga 3. Or bien plus que le rapport oméga 6 : oméga 3, leur composition précise est importante, notamment leur répartition entre les acides gras essentiels en C18, C20 et C22. Ainsi, si le rapport oméga 6 : oméga 3 est utilisé largement en médecine humaine dans les études épidémiologiques sur l'alimentation occidentale où il atteint des ratios de 15 :1⁹, il n'a un rôle important que en cas d'apport insuffisant en oméga 3 poly-insaturés à chaîne longue (acide eicosapentaénoïque C20 :5 et acide docosahexaénoïque C22 :6)¹⁰. En cas d'apport direct de ces deux acides gras, l'effet de la balance oméga 3 : oméga 6 n'est plus la plus appropriée pour analyser les acides gras essentiels¹¹.

De plus, ces composants étant très sensibles à l'oxydation il serait intéressant d'en connaître leur niveau un mois après l'ouverture du paquet et ainsi d'estimer la qualité de conservation de l'aliment, notamment dans le cadre d'aliments stockés dans des sacs non hermétiques.

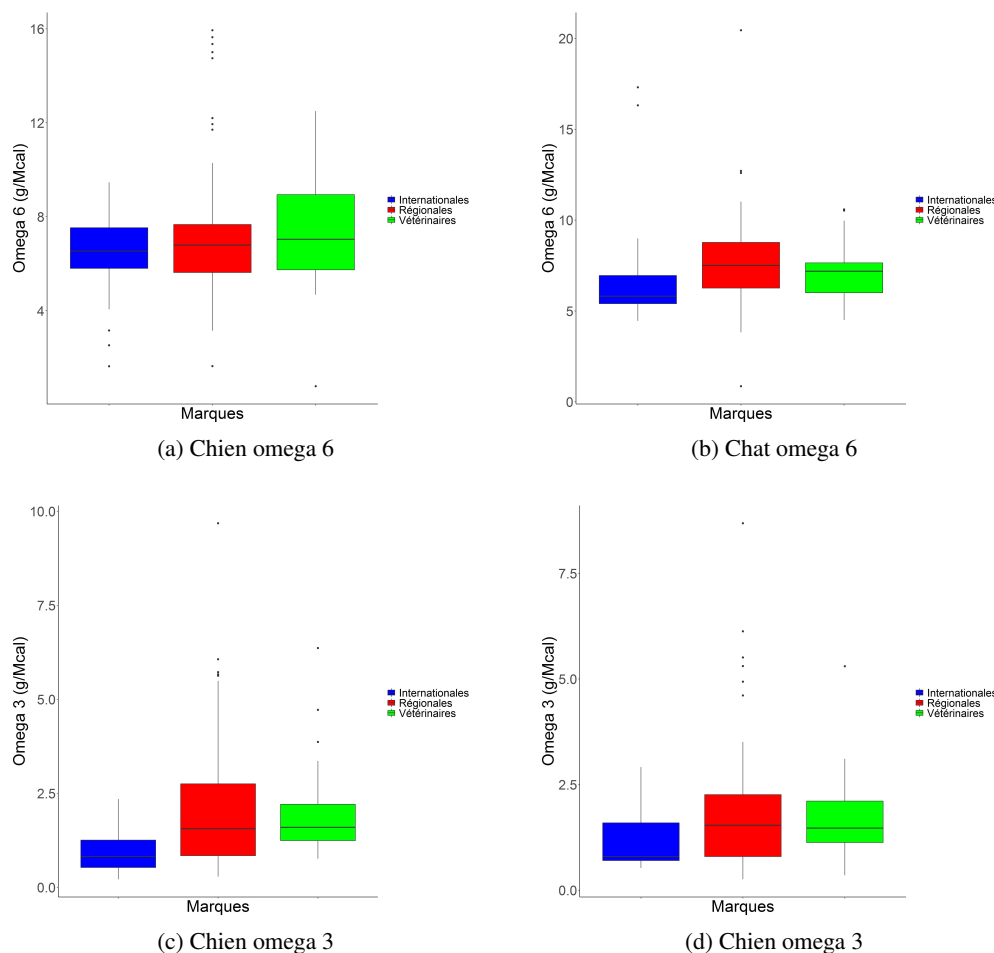


FIGURE 3.5: Teneur en acides gras essentiels Omega 6 et Omega 3 de différents aliments physiologiques du chien et du chat.

3.5.5 Glucides et fibres

Actuellement, l'analyse légale des aliments pour animaux de compagnie fait intervenir l'analyse proximale de Weende. Dans cette analyse, les fibres sont analysées sous forme de cellulose brute par la méthode de Weende et les "glucides" sont déterminés par calcul de l'Extractif Non Azoté (ENA voir équation 3.2).

Or, contrairement à une pensée populaire, l'ENA ne correspond pas à la quantité d'amidon contenue dans l'aliment. Tout d'abord, en calculant ce paramètre les incertitudes de mesure des quatre autres constituants analytiques sont sommées. Ainsi, la teneur en ENA est très approximative. De plus, la cellulose brute, n'est pas un dosage adapté des fibres. En effet, la cellulose brute ne prend pas en compte les fibres solubles et mal l'hémicellulose et la lignine, qui se retrouvent intégrées dans l'ENA.

$$\text{ENA (\%)} = 100 - \text{Protéines brutes(\%)} - \text{Cellulose brute(\%)} \\ - \text{Matières grasses brutes(\%)} - \text{Cendres brutes(\%)} - \text{Humidité(\%)} \quad (3.2)$$

3.5.6 Minéraux

Les deux seuls minéraux dosés dans suffisamment de produits de chaque catégorie de marques, avec les réserves déjà évoquées sur l'incomplétude des dosages, sont le calcium et le phosphore. La Figure 3.6 présente les teneurs en calcium et en phosphore des différents aliments. En moyenne, les aliments vétérinaires ont une teneur plus faible en calcium et en phosphore que les autres marques, et cela de manière plus évidente pour les aliments à destination du chien. De plus, la quasi-totalité des aliments a une teneur en phosphore et en calcium bien supérieur à la plus haute norme minimale de la FEDIAF. Cet élément renforce notre interprétation concernant le rapport protéines sur phosphore. En effet, au vu de ces résultats dans le cadre des aliments physiologiques, les teneurs en phosphore ne semblent pas dues à la nécessité de répondre aux normes. De plus, de récentes études semblent indiquer que la teneur en phosphore peut être bien supérieure aux normes ainsi qu'aux valeurs indiquées par le fabricant. Alors que les valeurs en calcium sont plutôt plus faibles que celles indiquées. Ces éléments aboutissent à des rapports phosphocalcique inversés pour de nombreux aliments ce qui renforce le besoin d'estimer le crédit que l'on peut avoir dans une marque comme expliqué dans la section 3.7.

Le nombre de données dans les catégories marques internationales et marques régionales étant trop faible, les oligoéléments n'ont pas été analysés. Cependant, une étude récente a mis en lumière que la majorité des aliments complets humides (65%) et une partie des aliments complets secs (30%) ne respectent pas au moins 2 recommandations européennes concernant les minéraux¹². Dans notre analyse des teneurs déclarées par les fabricants, y compris pour de rares produits vétérinaires, nous avons aussi remarqué des écarts avec les recommandations FEDIAF. Ainsi, il est essentiel de vérifier l'adéquation de l'aliment avec les besoins de l'animal avant sa prescription. Enfin les produits contenant du poisson sont susceptibles d'avoir des teneurs élevées en métaux lourds¹².

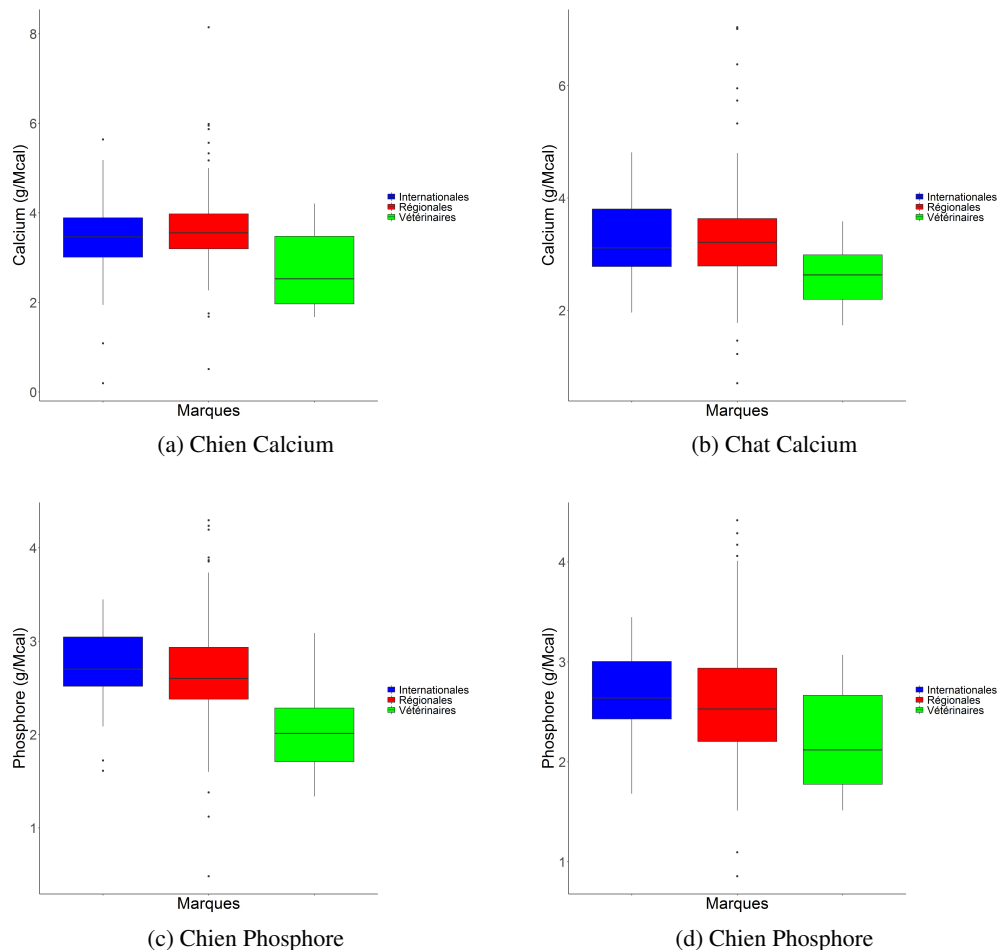


FIGURE 3.6: Teneurs en calcium et en phosphore par rapport à l'énergie de différents aliments destinés aux chiens et aux chats.

3.5.7 Vitamines

Le nombre de données dans les catégories marques internationales et marques régionales étant trop faible, ces nutriments n'ont pas été analysés. Il est important de ne prendre en considération que les données présentes dans la section “composants analytiques” et non sur celles des “additifs”. En effet le processus de fabrication à une incidence sur la teneur finale de l'aliment en vitamines^{13,14}. Cependant, l'auteur tient à rapporter qu'une étude de 2013 a mis en évidence de grandes variations concernant la teneur en thiamine dans des aliments humide pour chat. De plus, l'étude soulève que les aliments issus de petites entreprises ont plus tendance à avoir une teneur réduite en thiamine (y compris en dessous du seuil recommandé)¹⁵.

3.6 Impact environnemental

L'impact environnemental de l'alimentation des carnivores domestiques est une préoccupation majeure de ces dernières années. La critique, semblable à ce que l'on retrouve pour alimentation

humaine, pointe l'utilisation importante de produits animaux dans l'alimentation des chiens et des chats. Cette critique, appuyée par certaines publications^{16,17}, a favorisé le développement et sert d'élément mercatique aux aliments à base de protéines d'insectes. Cependant, comme le souligne une publication récente¹⁸ et contrairement à l'hypothèse de travail des précédentes publications^{16,17}, ce n'est pas de la viande à destination de l'homme qui est utilisée dans les aliments pour animaux mais des coproduits de l'alimentation humaine. Ainsi on ne peut imputer la même charge d'émission de gaz à effet de serre à un kilogramme de protéine provenant de coproduits de l'alimentation humaine, et qui auraient été produits même sans leur valorisation en alimentation animale, qu'à celui d'un kilogramme de viande produite spécifiquement pour le marché humain. Si on applique cette correction, les émissions en équivalent CO₂ de l'alimentation des animaux de compagnies utilisant des coproduits sont sensiblement plus basses (1-2kg de CO₂ par kilogramme de protéines¹⁸) que celles des aliments utilisant des protéines d'insectes produits spécifiquement pour ce dessein (3-19 kg de CO₂ par kilogramme de protéines¹⁹).

3.7 Le choix des aliments et la créance

Tout au long de ce chapitre, nous avons vu le faible nombre d'informations fournies par certains fabricants. De même, pour un certain nombre de produits, nous avons observé que les informations données par le fabricant étaient erronées et/ou contraires aux normes de l'autorégulation^{15,20-22}. Ainsi, l'évaluation d'un aliment ne peut se limiter à une analyse de l'étiquette, et doit aussi s'accompagner d'une analyse du degré de créance que l'on accorde à l'aliment.

La **créance** peut se définir comme la probabilité préjugée qu'un aliment soit fiable dans les informations qu'il fournit et équilibré dans ses apports. L'évaluation de la créance est en partie subjective mais doit rester autant que possible rationnelle. De plus, elle ne doit pas être confondue avec la notion de qualité. Si un aliment de bonne qualité doit avoir une créance haute, un aliment de qualité moyenne peut aussi avoir une créance assez haute. En effet, un aliment peut utiliser des ingrédients de qualité faible tout en fournissant des informations fiables et en étant équilibré, au minimum. Cependant par rapport à un aliment à faible créance, il est aisément de déterminer que ce type d'aliment à une qualité douteuse. L'analyse de la créance d'un aliment se fait sur une analyse critique du fabricant, de sa communication et des informations disponibles sur l'aliment. Il est primordial de ne pas se contenter des informations de l'aliment, celles-ci pouvant ne pas être fiables sur un aliment à faible créance.

L'association américaine des hôpitaux pour animaux (AAHA) propose une série de questions pour évaluer la qualité d'un producteur d'aliment²³(l'auteur a adapté ces questions) :

- Avez-vous un/une vétérinaire nutritionniste ou équivalent dans votre entreprise ? Est-il/elle disponible pour des questions ?
- Qui formule vos aliments et quelles sont ses références ?
- Quels sont vos aliments qui ont été testés et sous quel standard, avez-vous effectué des études de digestibilité ?
- Pouvez-vous fournir une analyse complète du profil nutritionnel de vos aliments en plus des analyses légales ?
- Testez-vous la conservation des nutriments à la fin de vie du produit ?
- Où vos produits sont-ils fabriqués et par qui ? L'usine peut-elle être visitée ?
- Quelles recherches ont été faites sur vos produits, les résultats sont-ils disponibles dans des journaux scientifiques avec une évaluation par les pairs ?

Les informations fournies par le site internet/ brochure sont aussi à analyser au regard de la

législation pour évaluer le professionnalisme de la marque :

- Les bons termes sont-ils utilisés ?
- La marque se prévaut-elle d'effets thérapeutiques illégaux (prévention du cancer...) ?
- Des confusions existent-elles entre les listes de constituant analytique et les additifs ?

Cette première analyse permet d'estimer le créance que l'on a dans une marque d'aliment. En cas de créance moyenne ou haute une analyse des informations de l'aliment peut être faite pour moduler la créance, notamment avec le rapport protéines sur phosphore, l'adéquation entre les apports nutritionnels et les intentions de l'aliment...

Si cette créance est faible, des questions légitimes concernant la qualité des ingrédients, du processus industriel, la conservation de l'aliment et son équilibre nutritionnel peuvent se poser, ainsi, une analyse de l'étiquetage ne sera pas fiable. De plus, de l'avis de l'auteur il ne faudrait pas comparer les étiquetages de deux produits auxquels on attribue une créance trop différente. En effet, cette analyse serait alors basée sur des valeurs brutes sans prendre en compte la qualité des nutriments et l'équilibre de l'aliment, qui sont pourtant les éléments déterminants dans le choix d'un aliment.

3.7.1 Proposition d'une méthode

L'auteur fourni annuellement des diagrammes de comparaison des aliments commerciaux, disponibles gratuitement sur vetbrain.fr ou en version papier sur Amazon sous le titre : Diagrammes des aliments du chien et du chat. Ces diagrammes ont pour but de permettre aux vétérinaires de réaliser un choix objectif. Seuls sont présents dans ces diagrammes des aliments de marques vétérinaires. En effet, au vu des indices de qualité et surtout du manque de données des autres catégories, il semble difficile à l'auteur d'inclure des aliments ayant de trop nombreuses zones d'ombre dans une démarche raisonnée.

L'utilisation des diagrammes doit se faire en 3 étapes :

1. Déterminer et hiérarchiser les attendus de l'alimentation en fonction du patient
2. A l'aide des diagrammes, classer les aliments les plus adaptés
3. Adapter la classification en fonction des publications scientifiques disponibles pour chacun des aliments (en accord avec les attendus)
4. Vérifier, à l'aide d'un logiciel, que les aliments sélectionnés répondent aux besoins de l'animal

Il est porté à l'attention du lecteur que, pour plus de lisibilité, les diagrammes sont limités aux nutriments les plus appropriés et qu'il est nécessaire de vérifier les apports concernant les autres nutriments avec un logiciel.

3.8 Conclusion

Bien que l'alimentation industrielle pourrait laisser penser que l'offre est uniforme, ce chapitre a montré que, dans les faits, il y a une grande diversité d'aliments industriels. Cette diversité complexifie l'analyse, mais permet aussi d'adapter l'alimentation des animaux en fonction de leurs contraintes physiologiques et environnementales propres. Cette diversité doit aussi amener le praticien à vérifier l'adéquation des aliments avec les besoins de l'animal de façon quasi systématique. De plus, afin de réaliser ce travail, il est fondamental d'avoir suffisamment de données concernant chaque aliment.

De l'avis personnel de l'auteur, l'utilisation des marques vétérinaires n'implique pas nécessairement que l'aliment soit adapté à l'animal. Cependant, l'assurance qualité et la quantité de données fournies permettent de vérifier cette adéquation, chose difficile dans les autres marques.

Enfin il est en alimentation comme ailleurs nécessaire de s'appliquer à la mesure et de se souvenir que l'équilibre tient dans un apport mesuré des différents nutriments.

Aux petits comme aux grands. Il n'est âme vivante
 Qui ne pèche en ceci. Rien de trop est un point
 Dont on parle sans cesse, et qu'on n'observe point.

Rien de trop, Livre IX, fable 11 *Jean de La Fontaine*

3.9 Exercices

Exercice 3.1 En fonctions des critères fournis dans la section 3.7, analysez les gammes/marques suivantes :

- Amikinos
- Orijen
- Eukanuba Veterinary Diet
- Royal Canin Vet Care

Exercice 3.2 En groupe de deux ou trois (avec observateur le cas échéant) un étudiant prend le rôle du propriétaire, l'autre du vétérinaire.

Le vétérinaire doit conseiller le propriétaire sur l'alimentation de son animal. Aussi bien sur les quantités et la qualité de l'aliment que sur la gestion diététique de l'animal (fréquence des repas, mode d'alimentation...).

Exercice 3.3 Lire l'article Feline feeding programs : Addressing behavioural needs to improve feline health and wellbeing de Sadek et al.²⁴

3.10 Mise à jour depuis la seconde édition

- Remplacement de la directive 38/2008 par le règlement n° 354/2020
- Ajout de la notion de créance et de sa définition
- Ajout de la discussion sur l'aspect environnemental

3.11 Références

- [1] Dorothy P. LAFLAMME et al. "Pet Feeding Practices of Dog and Cat Owners in the United States and Australia". In : *Journal of the American Veterinary Medical Association* 232.5 (1^{er} mar. 2008), pages 687-694. ISSN : 0003-1488. DOI : 10.2460/javma.232.5.687 (cf. page 51).
- [2] Linda P. CASE et al. "Chapter 26 - Common Nutrition Myths and Feeding Practices". In : *Canine and Feline Nutrition (THIRD EDITION)*. Saint Louis : Mosby, 2011, pages 277-294. ISBN : 978-0-323-06619-8. URL : <http://www.sciencedirect.com/science/article/pii/B978032306619810026X> (visité le 06/12/2016) (cf. page 51).
- [3] Maheeka SENEVIRATNE, Dynatra W.D. SUBASINGHE et Penny J. WATSON. "A Survey of Pet Feeding Practices of Dog Owners Visiting a Veterinary Practice in Colombo, Sri Lanka". In : *Vet Med Sci* 2.2 (1^{er} mai 2016), pages 106-116. ISSN : 2053-1095. DOI : 10.1002/vms3.16 (cf. page 51).

- [4] Caroline DAUMAS et al. “Evaluation of Eight Commercial Dog Diets”. In : *Journal of Nutritional Science* 3 (2014/ed). ISSN : 2048-6790. DOI : 10.1017/jns.2014.65 (cf. page 57).
- [5] C. M. PARSONS, F. CASTANON et Y. HAN. “Protein and Amino Acid Quality of Meat and Bone Meal”. In : *Poult. Sci.* 76.2 (fév. 1997), pages 361-368. ISSN : 0032-5791. DOI : 10.1093/ps/76.2.361. pmid : 9057220 (cf. page 57).
- [6] R A DONADELLI, C K JONES et R S BEYER. “The Amino Acid Composition and Protein Quality of Various Egg, Poultry Meal by-Products, and Vegetable Proteins Used in the Production of Dog and Cat Diets”. In : *Poultry Science* 98.3 (1^{er} mar. 2019), pages 1371-1378. ISSN : 0032-5791. DOI : 10.3382/ps/pey462 (cf. page 57).
- [7] E THIERCY et al. “Labelled Analytical Constituents of Commercial Dog Foods According to the Main Point of Sale. Are There Any Clues as to the Origin of Phosphorus ?” In : European Society of Veterinary and Comparative Nutrition. Online, sept. 2020. URL : <https://hal.archives-ouvertes.fr/hal-02920542> (visité le 12/10/2020) (cf. page 58).
- [8] M. L. JOHNSON et al. “Effects of Species Raw Material Source, Ash Content, and Processing Temperature on Amino Acid Digestibility of Animal by-Product Meals by Cecectomized Roosters and Ileally Cannulated Dogs”. In : *J Anim Sci* 76.4 (1^{er} avr. 1998), pages 1112-1122. ISSN : 0021-8812. DOI : 10.2527/1998.7641112x (cf. page 58).
- [9] A. P SIMOPOULOS. “The Importance of the Ratio of Omega-6/Omega-3 Essential Fatty Acids”. In : *Biomedicine & Pharmacotherapy* 56.8 (1^{er} oct. 2002), pages 365-379. ISSN : 0753-3322. DOI : 10.1016/S0753-3322(02)00253-6 (cf. page 59).
- [10] N. R. RAPER, F. J. CRONIN et J. EXLER. “Omega-3 Fatty Acid Content of the US Food Supply”. In : *J Am Coll Nutr* 11.3 (juin 1992), pages 304-308. ISSN : 0731-5724. DOI : 10.1080/07315724.1992.10718231. pmid : 1619182 (cf. page 59).
- [11] Heinz RUPP et al. “Risk Stratification by the “EPA+DHA Level” and the “EPA/AA Ratio””. In : *Herz* 29.7 (1^{er} nov. 2004), pages 673-685. ISSN : 1615-6692. DOI : 10.1007/s00059-004-2602-4 (cf. page 59).
- [12] M. DAVIES et al. “Mineral Analysis of Complete Dog and Cat Foods in the UK and Compliance with European Guidelines”. In : *Scientific Reports* 7.1 (7 déc. 2017), page 17107. ISSN : 2045-2322. DOI : 10.1038/s41598-017-17159-7 (cf. page 60).
- [13] Mian N. RIAZ, Muhammad ASIF et Rashida ALI. “Stability of Vitamins during Extrusion”. In : *Critical Reviews in Food Science and Nutrition* 49.4 (24 fév. 2009), pages 361-368. ISSN : 1040-8398. DOI : 10.1080/10408390802067290. pmid : 19234945 (cf. page 61).
- [14] Quang D. TRAN, Wouter H. HENDRIKS et Antonius FB van der POEL. “Effects of Extrusion Processing on Nutrients in Dry Pet Food”. In : *Journal of the Science of Food and Agriculture* 88.9 (2008), pages 1487-1493. ISSN : 1097-0010. DOI : 10.1002/jsfa.3247 (cf. page 61).
- [15] Jessica E. MARKOVICH, Lisa M. FREEMAN et Cailin R. HEINZE. “Analysis of Thiamine Concentrations in Commercial Canned Foods Formulated for Cats”. In : *Journal of the American Veterinary Medical Association* 244.2 (30 déc. 2013), pages 175-179. ISSN : 0003-1488. DOI : 10.2460/javma.244.2.175 (cf. pages 61, 62).

- [16] Bingtao SU, Pim MARTENS et Marie-José ENDERS-SLEGERS. “A Neglected Predictor of Environmental Damage : The Ecological Paw Print and Carbon Emissions of Food Consumption by Companion Dogs and Cats in China”. In : *Journal of Cleaner Production* 194 (1^{er} sept. 2018), pages 1-11. ISSN : 0959-6526. DOI : 10.1016/j.jclepro.2018.05.113 (cf. page 62).
- [17] Gregory S. OKIN. “Environmental Impacts of Food Consumption by Dogs and Cats”. In : *PLOS ONE* 12.8 (2 août 2017), e0181301. ISSN : 1932-6203. DOI : 10.1371/journal.pone.0181301 (cf. page 62).
- [18] G. BOSCH et K.s. SWANSON. “Effect of Using Insects as Feed on Animals : Pet Dogs and Cats”. In : *Journal of Insects as Food and Feed* (27 nov. 2020), pages 1-12. DOI : 10.3920/JIFF2020.0084 (cf. page 62).
- [19] G. BOSCH et al. “Conversion of Organic Resources by Black Soldier Fly Larvae : Legislation, Efficiency and Environmental Impact”. In : *Journal of Cleaner Production* 222 (10 juin 2019), pages 355-363. ISSN : 0959-6526. DOI : 10.1016/j.jclepro.2019.02.270 (cf. page 62).
- [20] Ec GOSPER et al. “Discrepancy between the Composition of Some Commercial Cat Foods and Their Package Labelling and Suitability for Meeting Nutritional Requirements”. In : *Aust Vet J* 94.1-2 (1^{er} jan. 2016), pages 12-17. ISSN : 1751-0813. DOI : 10.1111/avj.12397 (cf. page 62).
- [21] Marcio A. BRUNETTO et al. “Phosphorus and Sodium Contents in Commercial Wet Foods for Dogs and Cats”. In : *Veterinary Medicine and Science* 5.4 (2019), pages 494-499. ISSN : 2053-1095. DOI : 10.1002/vms3.183 (cf. page 62).
- [22] Stacie C. SUMMERS et al. “Evaluation of Phosphorus, Calcium, and Magnesium Content in Commercially Available Foods Formulated for Healthy Cats”. In : *Journal of Veterinary Internal Medicine* 34.1 (2020), pages 266-273. ISSN : 1939-1676. DOI : 10.1111/jvim.15689 (cf. page 62).
- [23] Kimberly BALDWIN et al. “AAHA Nutritional Assessment Guidelines for Dogs and Cats”. In : *J Am Anim Hosp Assoc* 46.4 (2010 Jul-Aug), pages 285-296. ISSN : 1547-3317. DOI : 10.5326/0460285. pmid : 20610704 (cf. page 62).
- [24] Tammy SADEK et al. “Feline Feeding Programs : Addressing Behavioural Needs to Improve Feline Health and Wellbeing”. In : *Journal of Feline Medicine and Surgery* 20.11 (1^{er} nov. 2018), pages 1049-1055. ISSN : 1098-612X. DOI : 10.1177/1098612X18791877 (cf. page 64).



4. Les rations non-conventionnelles

Sébastien Lefebvre

4.1 Introduction

Par défiance envers les aliments industriels, à la suite d'informations trouvées sur internet, à des croyances, à une réflexion éthique... les propriétaires d'animaux se tournent, pour une part non négligeable, vers des rations que nous qualifierons de non conventionnelles. Cette qualification est mal définie, et regroupe plusieurs grands « types » de rations, des rations crues aux rations sans céréales en passant par les rations végétariennes. Mais, l'un des points communs à toutes ces rations est la motivation des propriétaires. Ainsi, dans le cadre des rations non conventionnelles, il y a une recherche d'alternative aux rations industrielles ou ménagères, non pas avec comme premier objectif d'avoir un apport équilibré en nutriments, mais de répondre à une certaine croyance ou orthodoxie alimentaire. Cette doctrine peut trouver son origine dans la recherche d'une alimentation plus saine ou plus adaptée à l'image que les propriétaires se font de son animal. Ainsi, dans l'accompagnement et le conseil des propriétaires, dans l'intérêt de l'animal, il est essentiel de comprendre la base des motivations des propriétaires, afin d'identifier les leviers d'action.

En effet, la motivation derrière le choix d'une ration n'est pas toujours rationnelle. Et quand elle l'est, le raisonnement sous-jacent n'est pas toujours soutenu par des preuves scientifiques, mais, le plus souvent, par des sophismes et arguments fallacieux. La discussion avec le propriétaire peut aussi être perturbée par un effet Dunning-Kruger¹, où une personne un peu compétente dans un domaine a tendance à surestimer sa compétence, quand quelqu'un de compétent à plutôt tendance à se sous-estimer. De plus, il existe un fort engagement de la part des propriétaires et des promoteurs de ce genre de pratique tenant de la conviction et laissant peu de place à l'argumentation. Par exemple, l'un des premiers articles sur l'équilibre des rations BARF en 2001² a fait l'objet de nombreuses lettres à l'éditeur³. L'un des arguments les plus avancés est que les auteurs de ces études sont "contre" ces

pratiques non conventionnelles, déplaçant ainsi la discussion du registre scientifique à celui d'opinion. De la vision de l'auteur, le conseil et l'accompagnement des propriétaires doivent se baser sur leur information par la présentation de preuves apportées par la science, sans juger, ni nécessairement tenter de convaincre, ce qui est souvent contre-productif.

Ce chapitre présente les deux types de rations non conventionnelles les plus communes, celles à base de viande crue et le sans céréales. Le but de ce cours est de replacer ces types de rations dans un contexte scientifique et critique. Il est vivement conseillé au lecteur d'avoir lu les deux chapitres de bromatologie avant d'aborder celui-ci.

L'auteur a choisi de ne pas traiter dans ce chapitre de l'alimentation végétarienne. En effet, cette pratique reste assez anecdotique en nombre de cas. Bien que l'auteur déconseille fortement de nourrir un chien ou un chat avec une alimentation végétarienne compte tenu des idiosyncrasies de ces espèces, les éléments de la littérature sont actuellement insuffisants pour constituer un chapitre.

4.2 Rations à base de viande crue

4.2.1 Définitions

Il existe plusieurs types de rations à base de viande crue, comme le BARF (*Biologically Appropriate Raw Food*) ou le "*whole feeding*". Ces alimentations contiennent, la plupart du temps, uniquement des aliments crus. La cuisson étant accusée de détruire les nutriments (surtout les vitamines) et de diminuer la digestibilité des aliments par destruction des enzymes. Le "*whole feeding*" vise à donner une proie entière au chien ou au chat quand le BARF est réalisé à partir de carcasses, os charnus, poisson, abats, légumes, fruits, algues...

Actuellement, ce sont les rations de type BARF qui sont les plus courantes. Ainsi, sauf mention contraire, le reste de cette section sur l'alimentation crue traitera principalement de ce type de régime.

Il est important de prendre en compte qu'il n'y a pas un unique modèle de ration BARF. Les Rations 4.1 et 4.2 ci-dessous montrent bien la diversité qu'il peut y avoir dans cette alimentation et les conseils s'y rapportant. Ces deux rations sont proposées sur des sites internet différents, mais se présentent toutes deux comme des rations BARF. La première ration (Ration 4.1) est extrêmement déséquilibrée, malgré l'ajout d'un complément alimentaire. Il est remarquable qu'une telle ration se réclamant du BARF n'intègre ni os charnus ni abats. La seconde ration (4.2), même si elle est loin de couvrir tous les besoins (vitamine D, E, B9, oméga 3 et 6), est beaucoup mieux équilibrée. De plus, cette dernière est plus précise ce qui facilite sa mise en application et limite les interprétations malheureuses des propriétaires. Cependant, même si d'un point de vue purement calculatoire cette dernière ration est plus équilibrée, nous verrons que d'autres difficultés inhérentes au BARF peuvent se poser.

Bien qu'à l'origine les rations BARF fussent dédiées à une préparation ménagère, assez rapidement des aliments industriels BARF ont été développés. Ceux-ci prennent le plus couramment la forme de boudins sous plastique et sont à conserver au frais ou congelés. Bien qu'une partie de l'analyse de la balance bénéfice risque de ce type de régime soit commune au BARF industriel et à celui ménager, chaque type de BARF peut aussi avoir des risques inhérents aux modes respectifs de sélection et de préparation des matières premières, de dosage des ingrédients et de leur conservation.

Ration 4.1 — Ration BARF 1. (non équilibrée) pour un chien de 20kg⁴ :

- Viande 320 à 480 g/jour
- Légumes 80 à 120g/jour

- Complément alimentaire GRAU Kombimix 15 g/jour

Ration 4.2 — Ration BARF 2. (mieux équilibrée) pour un chien de 20kg⁵ :

- Bœuf, steak haché 10% MG, cru 300 g/jour
- Foie, gésis, cru 30 g/jour
- Coeur, poulet, cru 30 g/jour
- Huile de colza 2 g/jour
- Carotte, crue 20 g/jour
- Oeuf, cru 12 g/jour
- Cuisses de poulet (avec os) 240 g/jour

4.2.2 Motivations des propriétaires

Une partie des motivations des propriétaires nourrissant leurs animaux avec une alimentation crue ou BARF sont proches de celles des propriétaires souhaitant nourrir leurs animaux avec une ration ménagère. Ainsi, il y a une volonté d'utiliser des produits non transformés et de savoir ce qui est donné à leur animal. En effet, chez les propriétaires adeptes du BARF, il existe une défiance concernant la qualité, la sécurité sanitaire et la valeur nutritionnelle des aliments industriels. Cette défiance est plus marquée chez les propriétaires de chien (67.3% d'entre eux) que ceux de chat (37.5%).⁶

A l'idée de maîtriser l'alimentation de son animal s'ajoute celle de lui fournir une alimentation plus naturelle (71.2%).⁶ C'est d'ailleurs la base du raisonnement d'un des fondateurs de l'alimentation BARF, le Dr Ian Billinghurst. Celui-ci est parti d'une version idéalisée de l'alimentation du loup et du chien préhistorique pour proposer un régime "naturel" à nos animaux⁷. Cependant, et comme il en est discuté dans la partie traitant des aliments sans céréales, ce raisonnement est fondé sur une vision fallacieuse du chien préhistorique et les sophismes courants d'appel à la nature et d'appel à l'ancienneté. Cette rhétorique renforce l'adhésion du propriétaire à ce type de régime en le faisant apparaître comme le régime logique pour son animal.

De plus, de nombreux propriétaires pensent qu'une alimentation crue est plus saine pour l'animal⁸. Il est notable que ce soit le constat inverse de celui des propriétaires d'animaux nourris avec des rations non crues⁸. L'opinion que l'alimentation BARF est plus saine est la raison majeure de l'adoption de ce type de régime par les propriétaires de chien (77.4%).

Concernant les propriétaires de chat, ce sont plutôt des ressources écrites par des vétérinaires (livre, site web), mais pas leur propre vétérinaire, qui sont à l'origine de leur motivation à nourrir leur animal avec ces régimes⁶. Il est d'ailleurs à noter que le premier contact avec l'alimentation crue soit le plus souvent réalisé sur internet⁶.

L'auteur tient à signaler que dans les ressources traitant du BARF, comme le livre de la Dr Ziegler⁹, la remise en question de l'alimentation conventionnelle va souvent de pair avec une défiance envers le reste de la médecine vétérinaire, notamment la médecine préventive. Ainsi, l'étude de Morgan et al.⁶ met en avant le fait que les animaux nourris avec une alimentation crue sont significativement moins vaccinés (51% vs 78%), moins vermifugés (72% vs 92%) et moins traités contre les puces (60% vs 83%) que les animaux avec une ration conventionnelle.

4.2.3 Avantages

Les avantages avancés par les propriétaires, comme la beauté du pelage ou la vivacité n'ont pas été décrit dans la littérature scientifique. Une étude, uniquement présentée en congrès, a montré

une amélioration significative de la santé buccodentaire des chiens nourris au BARF en conditions expérimentales par rapport à ceux nourris avec des croquettes. Cependant, cette même étude n'a mis en évidence aucune différence sur la qualité du pelage, le tartre dentaire ou la qualité des selles entre les chiens de propriétaire nourris au BARF et ceux nourris aux croquettes¹⁰. L'effet de l'alimentation crue sur le tartre peut s'expliquer par la présence d'os. En effet, une précédente étude a montré que des os crus préparés convenablement, c'est-à-dire des fémurs de bovin de taille adaptée à l'animal et où la moelle est accessible, permettent de réduire significativement le tartre dentaire de ces animaux¹¹. Il est vraisemblable que dans la partie de l'étude portant sur des animaux de propriétaire, les os n'étaient pas préparés de cette manière¹⁰. Cet avantage est à mettre en regard du risque de corps étranger, sachant que les os sont à l'origine de la majorité des perforations dues à des corps étrangers. Enfin, les corps étrangers osseux sont le principal facteur de risque de complications à la suuite de l'opération de retrait¹².

Bien que moins mis en avant par les défenseurs du BARF, les aliments ménagers raisonnablement cuits ou crus sont généralement plus digestibles que les aliments extrudés ou en boîtes. Cela a été mis en évidence chez le chat^{13,14} et le chien¹⁵. Une des raisons avancées est la réalisation de réactions de Maillard lors du processus industriel^{16,17}. Ces variations de digestibilité sont de quelques pour cent. De plus, il existe une grande variabilité de digestibilité des protéines parmi les aliments industriels, dépendant de la maîtrise de la fabrication et de la qualité des matières premières¹⁸. La théorie, circulant sur internet, selon laquelle les enzymes présentes dans l'aliment augmentent sa digestibilité est infirmée par les nombreuses observations montrant que la digestibilité totale et protéique d'un aliment cru est équivalente à celle d'un l'aliment cuit raisonnablement^{13-15,19}. On notera tout de même que l'œuf cru est bien moins digestible que l'œuf cuit dû à la présence de facteurs inhibant les protéases, qui sont détruits par la cuisson²⁰.

Les effets de l'alimentation crue sur le microbiote ont aussi été évalués. Cependant, actuellement, il est difficile de conclure sur le bénéfice ou le risque consécutif de cette action. En effet, les résultats sur la diversité du microbiote intestinal entre des animaux nourris avec une ration type BARF ou un aliment industriel sont contradictoires²¹⁻²³. L'une des raisons expliquant cette variation pourrait être l'utilisation de différents types de ration BARF, avec différents niveaux de fibres. Cependant, toutes s'accordent à dire que la population de *Clostridium perfringens* est significativement plus représentée chez les animaux nourrit au BARF.

4.2.4 Risques et inconvénients

De même que les rations BARF partagent des éléments, notamment concernant les motivations, avec les rations ménagères, elles en partagent aussi le principal défaut : la variabilité. La première variabilité est celle de l'information. Les propriétaires se tournent le plus souvent vers internet pour établir la ration de leur animal. Or, comme nous l'avons vu avec les exemples des rations 4.1 et 4.2, cette pratique peut être source d'une ration déséquilibrée. Ainsi, en partant de différentes rations disponibles sur internet, Pedrinelli et ses collègues ont remarqué que 84% des rations proposées étaient déséquilibrées²⁴. La seconde variabilité est celle du suivi de l'information. Ainsi, dans le cadre d'une prescription de ration ménagère, seuls un peu plus de 13% des propriétaires respectent la prescription²⁵. La conjonction de ces deux éléments explique en grande partie le fait que la majorité des rations BARF données soient déséquilibrées²⁶. Enfin, la variabilité de la qualité des matières premières est aussi à prendre en compte dans les déséquilibres. En effet certaines matières premières, comme les foies, ont des teneurs en nutriments très variables d'un individu à l'autre. Pour d'autres, comme la viande, cette variabilité peut venir de l'âge de l'animal à l'abattage ou de sa nutrition. Enfin, il y a aussi une variabilité en fonction du processus de fabrication, comme pour les viandes hachées.

En effet, considérant ces dernières, moins elles sont chères plus la quantité de matières grasses et/ou de protéines de moins bonne qualité (collagène) a tendance à augmenter.

De plus, en moyenne, les rations BARF sont significativement plus chères que les rations industrielles, incitant certains propriétaires à aller vers des denrées de moins bonne qualité⁸

Les déséquilibres des rations BARF mal préparées ont fait l'objet de nombreuses publications, en voici quelques exemples :

- Panstéatites²⁷. Aussi appelée maladie des graisses jaunes, la panstéatite survient lors d'une alimentation carencée en vitamine E ou trop riche en acides gras polyinsaturés. Les cas rapportés dans l'article sont pour 8/10 dus à une consommation de poisson et pour 2/10 à la consommation de cervelle de porc.
- Hyperparathyroïdie secondaire à l'alimentation²⁸⁻³¹. Cette affection est due, le plus souvent, à une alimentation déficiente en calcium par rapport à l'apport en phosphore (rapport phosphocalcique < 1), ce qui entraîne, entre autres, une déminéralisation osseuse et des perturbations du ionogramme aboutissant, en absence de traitement, à la mort de l'animal.
- Hyperthyroïdie secondaire à l'alimentation^{32,33}. Le plus souvent, elle est causée par l'ajout dans l'alimentation de cou ou de trachée dont les glandes thyroïdiennes n'ont pas été enlevées, ou dans les aliments industriels tout-viande contaminés par ces glandes.
- Hypervitaminose A³⁴. Elle est consécutive le plus souvent d'une consommation excessive de foie.

Si les déséquilibres nutritionnels peuvent aussi survenir avec une ration ménagère mal équilibrée, la problématique majeure des rations crues réside dans le risque microbiologique qui n'est plus contenu par la cuisson des aliments. Une analyse de la littérature concernant le risque biologique a été publié récemment³⁵. Ainsi, seuls quelques exemples seront donnés.

Il y a deux préjugés communs sur les risques bactériens en alimentation BARF : i) les aliments crus ne sont pas contaminés par des bactéries et ii) l'acidité gastrique du chien et du chat ainsi que leur vitesse de transit intestinal les protègent des affections bactériennes dues à l'alimentation. Concernant le premier point, et en prenant l'exemple du poulet, 70% de la viande de poulet crue (destinée à être cuite) disponible en consommation humaine est contaminée par *Campylobacter* et 4% l'est par *Salmonella*³⁶. Concernant le second point, une récente étude utilisant du séquençage massif a permis d'établir un lien clair entre les bactéries contenues dans l'alimentation crue et les affections bactériennes (incluant la salmonellose) dont souffraient les chiens et chats étudiés³⁷.

De plus, une ligne directrice de 2018 de la Commission Européenne³⁸ permet sous certaines conditions la vente d'anciennes denrées destinées à la consommation humaine comme aliment frais pour animaux. Ces produits, dont des viandes, sont souvent moins chers. Cependant, une récente étude effectuée en Italie montre des taux élevés de contamination bactérienne dans ces produits³⁹. Cet article pointe aussi la forte prévalence des souches résistantes aux antibiotiques dans ces types d'aliments.

L'alimentation BARF commerciale est, elle aussi, concernée par les contaminations. Dans une étude de 2019, plus de 50% des aliments BARF commerciaux contenaient plus de 5.000 UFC/g de bactéries⁴⁰. De plus, 7% des aliments étaient positifs pour *Salmonella* et 2 aliments contenaient plus de 5.000 UFC/g de *Clostridium perfringens*. Enfin, en 2018, 6 chats ont été atteints de tuberculose à la suite de la consommation d'un aliment BARF produit par un même fabricant, 5 d'entre eux n'ont pas survécu à la maladie⁴¹.

Pour terminer, outre les risques pour l'animal, il est aussi important de prendre en considération le risque pour les humains présents dans son environnement. En effet, les animaux nourris avec une alimentation crue excrètent significativement plus de bactéries zoonotiques et cela même s'ils sont

non symptomatiques^{35,42}.

4.3 Rations sans céréales

Les aliments sans-céréales sont de plus en plus représentés dans l'alimentation des animaux de compagnie, notamment des chiens. Ce sont des rations industrielles (le BARF est de base sans céréales). Il y a avec ce type de ration, comme pour l'alimentation crue, la volonté de se rapprocher de l'alimentation "naturelle" de l'animal. La rhétorique des marques de croquettes sans céréales est basée sur l'association faite entre les céréales et l'amidon, d'une part, et le fait que le chien "sauvage" ne mangerait pas de céréales, d'autre part. Concernant le taux de glucides, celui des aliments sans céréales est légèrement plus bas (64 ± 16 g/1000 kcal EM) que celui des aliments standards (86 ± 22 g/1000 kcal EM)⁴³. Cependant, compte tenu de l'importante diversité des taux de glucide à l'intérieur de chacune des catégories, on peut aisément trouver un aliment sans céréales contenant plus de glucides qu'un aliment standard.

L'appel à la nature se retrouve aussi souvent dans ces produits avec une variété d'ingrédients importante. Les rations 4.3 et 4.4 sont des exemples de listes d'ingrédients provenant de deux produits sans céréales courants. Tout d'abord, la longueur des listes est notable avec respectivement 50 et 36 ingrédients, contre une vingtaine pour les aliments standards. Deuxième élément notable dans ces listes, la présence d'ingrédients peu courant en alimentation du chien, comme les lentilles, les pois et diverses herbes et fruits. Ces éléments originaux, bien plus que l'absence de céréales sont à questionner au regard de l'émergence d'affections comme la cardiomyopathie dilatée potentiellement liées à l'alimentation de chien avec des aliments sans céréales.

Ration 4.3 — Ingrédients croquettes sans céréales exemple 1. Viande de poulet fraîche (13%), viande de dinde fraîche (7%), œufs entiers frais (7%), foie de poulet frais (6%), hareng entier frais (6%), plie entière fraîche (5%), foie de dinde frais (5%), cou de poulet frais (4%), cœur de poulet frais (4%), cœur de dinde frais (4%), poulet (déshydraté, 4%), dinde (déshydraté, 4%), maquereau entier (déshydraté, 4%), sardines entières (déshydratées, 4%), hareng entier (déshydraté, 4%), lentilles rouges, lentilles vertes, pois verts, fibre de lentilles, pois chiches, pois jaunes, haricots pinto, haricots ronds blancs, huile de hareng (1%), gras de poulet (1%), cartilage de poulet (1%), foie de poulet (lyophilisé), foie de dinde (lyophilisé), citrouille entière fraîche, courge musquée entière fraîche, courgettes entières fraîches, panais entiers frais, carottes fraîches, pommes red delicious entières fraîches, poires bartlett entières fraîches, chou vert frisé frais, épinards frais, feuilles de betteraves fraîches, feuilles de navet fraîches, varech brun, canneberges entières, bleuets entiers (myrtilles), baies de saskatoon entières, racine de chicorée, curcuma, chardon Marie, racine de bardane, lavande, racine de guimauve, fruits de l'églantier.

Ration 4.4 — Ingrédients croquettes sans céréales exemple 2. Poulet déshydraté (25%), avoine épinglee (23%), poulet frais (5%), abats de poulet frais (foie, cœur, rognons) (5%), lentilles roses, petits pois entiers, lentilles vertes, dinde fraîche (4%), œufs entiers frais (4%), gras de poulet (4%), pois chiches entiers, pois jaunes entiers, avoine entière, huile de hareng (3%), luzerne séchée au soleil, fibres de lentilles, varech brun séché, citrouille fraîche, courge musquée entière et fraîche, panais frais, chou vert frais, épinards frais, carottes entières fraîches, pommes Red Delicious fraîches, poires Bartlett fraîches, foie de poulet lyophilisé (0,1%), sel, canneberges fraîches, myrtilles (bleuets) fraîches, racine de chicorée, curcuma, chardon Marie, bardane, lavande,

racine de guimauve, fruits de l'églantier.

4.3.1 L'alimentation "naturelle" du chien

Il est difficile de définir ce qu'est une alimentation "naturelle" pour chien. Certains ont proposé de prendre en exemple le loup⁴⁴. Cependant, ce choix de dire que le chien n'est qu'un loup domestiqué et que par conséquent il devrait être nourri comme tel, s'il peut être intellectuellement plaisant, conduit à dire que le chien n'a pas évolué depuis sa domestication il y a onze à quarante mille ans. Or, les recherches sur la domestication du chien et sur l'évolution de l'alimentation du chien depuis sa domestication tendent à dire le contraire. Ainsi, bien avant la révolution néolithique, le chien s'est adapté à l'alimentation humaine, qu'il partageait^{45,46}. Lors de l'apparition de l'agriculture à la révolution néolithique, l'alimentation du chien a suivi la même évolution que celle de l'espèce humaine vers une alimentation plus riche en céréales. Ainsi des fouilles ont mis en évidence des rations pour chien riches en céréales de l'âge de bronze, notamment celles à destination des grands chiens⁴⁷. Cette mutation du régime alimentaire est accompagnée par une adaptation génétique des deux espèces à digérer l'amidon en grande quantité par la multiplication du gène AMY2B et l'adaptation de leur métabolisme énergétique⁴⁸⁻⁵⁰.

Ainsi, le chien n'est pas un loup domestiqué. Les milliers d'années de vie commune entre l'espèce humaine et le chien ont amené ce dernier à changer son alimentation et à adapter son métabolisme. Par conséquent, nonobstant les rares intolérances au gluten décrites chez le chien⁵¹, il n'y a aucune contre-indication à la présence de céréales dans l'alimentation du chien.

4.3.2 Cardiomyopathie dilatée

Ces dernières années les aliments sans céréales ont été suspectés d'être à l'origine de certaines cardiomyopathies dilatées (CMD) du chien. Les cas sont assez nombreux pour avoir déclenché une enquête de la *Food and Drug Administration (FDA)* américaine. Le mécanisme sous-jacent du lien entre la cardiomyopathie dilatée et l'alimentation sans céréale n'est pas encore identifié. L'hypothèse principale est une carence en taurine, du fait qu'un certain nombre de cas présentent une concentration de taurine sanguine plus basse que la moyenne et qui se sont améliorés avec une complémentation en taurine⁵². Cependant, certains résultats semblent contradictoires⁵³. De plus, les analyses indépendantes n'ont pas mis en évidence de différence de composition analytique majeure concernant la taurine (ou ses précurseurs) entre les croquettes sans céréales et les aliments standards⁵⁴. Ce résultat n'est pas surprenant. En effet, ce ne sont pas les céréales qui sont à l'origine de la taurine dans les aliments industriels.

Pour avancer dans les hypothèses, la FDA a étudié les points communs entre les différents aliments liés à des cas de CMD⁵⁵. Les croquettes sans céréales représentent 91% des cas rapportés, mais le second élément commun à la grande majorité des cas est la présence de fabacée (notamment pois et lentille) dans les ingrédients de ces aliments dans 93% des cas. Cependant, peu d'études existent sur ce dernier point⁵⁶.

En absence d'explication claire sur l'origine de ces cardiomyopathies, il convient de rester prudent et de se méfier des effets de mode en alimentation. Surtout quand ces modes font entrer dans les ingrédients un grand nombre de plantes dont les effets chez le chien sont mal décrits. De plus, il est remarquable que dans les premiers cas de CMD détectés au début des années 2000 ce soit des croquettes avec céréales, mais se réclamant d'être naturelles, qui en étaient à l'origine⁵⁷.

4.4 Conclusion

Les rations non conventionnelles questionnent la pratique de la nutrition vétérinaire dans la relation aux clients, le lien de confiance entre les propriétaires et les vétérinaires et le rapport à l'information scientifique. De plus, les résultats présentés dans ce chapitre nous incitent aussi à une certaine prudence envers les modes alimentaires et à prêter attention aux risques qu'elles peuvent représenter pour les animaux de compagnie et pour l'humain.

4.5 Exercices

Exercice 4.1 Par groupe de deux ou trois (un observateur). L'un joue le rôle d'un propriétaire convaincu que la meilleure alimentation pour son animal est le BARF/ sans céréales/ Végétarien. L'autre joue le vétérinaire. Les deux acteurs doivent discuter pendant 5 minutes. Puis les rôles sont inversés.

Le but du propriétaire est, par ses questions / affirmations, de déstabiliser le vétérinaire. ■

Exercice 4.2 Analyser la ration 4.2. Dans le cadre d'un berger australien entier adulte de 20 kg, faisant 3 h d'activité par jour et ne souffrant d'aucune affection. Puis proposez une ration type BARF (tous les aliments doivent être crus) équilibrée. Proposez des conseils pour limiter les risques pour l'animal et son environnement. ■

Exercice 4.3 Critiquez, en argumentant, les aliments suivant (Vous prendrez aussi en compte l'emballage et les éléments marketing) :

- Acana Classics Prairie Poultry pour Chien
 - Purizon Adult poulet, poisson - sans céréales pour chat
-

4.6 Références

- [1] Justin KRUGER et David DUNNING. "Unskilled and Unaware of It : How Difficulties in Recognizing One's Own Incompetence Lead to Inflated Self-Assessments". In : *Journal of Personality and Social Psychology* 77.6 (1999), pages 1121-1134. ISSN : 1939-1315(Electronic),0022-3514(Print). DOI : 10.1037/0022-3514.77.6.1121 (cf. page 67).
- [2] L. M. FREEMAN et K. E. MICHEL. "Evaluation of Raw Food Diets for Dogs". In : *J. Am. Vet. Med. Assoc.* 218.5 (1^{er} mar. 2001), pages 705-709. ISSN : 0003-1488. DOI : 10.2460/javma.2001.218.705. pmid : 11280399 (cf. page 67).
- [3] "Differing Opinions of Raw Food Diet Research". In : *Journal of the American Veterinary Medical Association* 218.10 (1^{er} mai 2001), pages 1553-1556. ISSN : 0003-1488. DOI : 10.2460/javma.2001.218.1553 (cf. page 67).
- [4] *Comment préparer une ration BARF ? – Le Blog*. URL : <https://blog.croq.fr/2015/03/30/comment-preparer-une-ration-barf/> (visité le 17/11/2019) (cf. page 68).
- [5] *Calculateur ration chien – BARF-ASSO : Association loi 1901 visant à promouvoir l'alimentation naturelle des carnivores domestiques (chiens, chats et furets) chiens chats et furets*. URL : <http://barf-asso.fr/calculateur-ration-chien/> (visité le 17/11/2019) (cf. page 69).

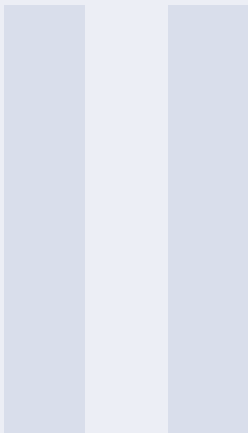
- [6] Stewart K. MORGAN, Susan WILLIS et Megan L. SHEPHERD. "Survey of Owner Motivations and Veterinary Input of Owners Feeding Diets Containing Raw Animal Products". In : *PeerJ* 5 (2 mar. 2017), e3031. ISSN : 2167-8359. DOI : 10.7717/peerj.3031 (cf. page 69).
- [7] Ian BILLINGHURST. *The Barf Diet : Raw Feeding for Dogs and Cats Using Evolutionary Principles*. Dogwise Publishing, 1^{er} jan. 2001. 122 pages. ISBN : 978-1-61781-169-2 (cf. page 69).
- [8] Jennifer LENZ et al. "Perceptions, Practices, and Consequences Associated with Foodborne Pathogens and the Feeding of Raw Meat to Dogs". In : *Can Vet J* 50.6 (juin 2009), pages 637-643. ISSN : 0008-5286. pmid : 19721784. URL : <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC2684052/> (visité le 15/11/2019) (cf. pages 69, 71).
- [9] Jutta ZIEGLER. *Toxic croquettes*. Vergeze : Thierry Souccar, 22 mai 2014. 224 pages. ISBN : 978-2-36549-084-9 (cf. page 69).
- [10] Annette LIESEGANG, Monika BIERI et K. GERSTNER. "BARF Feeding : Is There an Effect on Dental Health and Fur Quality ?" In : 22nd CONGRESS of the EUROPEAN SOCIETY OF VETERINARY AND COMPARATIVE NUTRITION. Munich, 8 sept. 2018, page 103 (cf. page 70).
- [11] Fr MARX et al. "Raw Beef Bones as Chewing Items to Reduce Dental Calculus in Beagle Dogs". In : *Aust Vet J* 94.1-2 (1^{er} jan. 2016), pages 18-23. ISSN : 1751-0813. DOI : 10.1111/avj.12394 (cf. page 70).
- [12] P. GIANELLA, N. S. PFAMMATTER et I. A. BURGENER. "Oesophageal and Gastric Endoscopic Foreign Body Removal : Complications and Follow-up of 102 Dogs". In : *Journal of Small Animal Practice* 50.12 (2009), pages 649-654. ISSN : 1748-5827. DOI : 10.1111/j.1748-5827.2009.00845.x (cf. page 70).
- [13] K. R. KERR et al. "Apparent Total Tract Energy and Macronutrient Digestibility and Fecal Fermentative End-Product Concentrations of Domestic Cats Fed Extruded, Raw Beef-Based, and Cooked Beef-Based Diets". In : *J Anim Sci* 90.2 (1^{er} fév. 2012), pages 515-522. ISSN : 0021-8812. DOI : 10.2527/jas.2010-3266 (cf. page 70).
- [14] Beth A HAMPER, Claudia A KIRK et Joseph W BARTGES. "Apparent Nutrient Digestibility of Two Raw Diets in Domestic Kittens". In : *Journal of Feline Medicine and Surgery* 18.12 (1^{er} déc. 2016), pages 991-996. ISSN : 1098-612X. DOI : 10.1177/1098612X15605535 (cf. page 70).
- [15] Kiley M. ALGYA et al. "Apparent Total-Tract Macronutrient Digestibility, Serum Chemistry, Urinalysis, and Fecal Characteristics, Metabolites and Microbiota of Adult Dogs Fed Extruded, Mildly Cooked, and Raw Diets". In : *J Anim Sci* 96.9 (7 sept. 2018), pages 3670-3683. ISSN : 0021-8812. DOI : 10.1093/jas/sky235 (cf. page 70).
- [16] W. H. HENDRIKS et al. "Heat Processing Changes the Protein Quality of Canned Cat Foods as Measured with a Rat Bioassay". In : *J. Anim. Sci.* 77.3 (mar. 1999), pages 669-676. ISSN : 0021-8812. DOI : 10.2527/1999.773669x. pmid : 10229363 (cf. page 70).
- [17] Susie J. MEADE, Elizabeth A. REID et Juliet A. GERRARD. *The Impact of Processing on the Nutritional Quality of Food Proteins*. Mai 2005. URL : <https://www.ingentaconnect.com/content/aoac/jaoac/2005/00000088/00000003/art00032> (visité le 17/11/2019) (cf. page 70).

- [18] Caroline DAUMAS et al. “Evaluation of Eight Commercial Dog Diets”. In : *Journal of Nutritional Science* 3 (2014/ed). ISSN : 2048-6790. DOI : 10 . 1017 / jns . 2014 . 65 (cf. page 70).
- [19] Suzanne M. HODGKINSON et al. “Cooking Conditions Affect the True Ileal Digestible Amino Acid Content and Digestible Indispensable Amino Acid Score (DIAAS) of Bovine Meat as Determined in Pigs”. In : *J Nutr* 148.10 (1^{er} oct. 2018), pages 1564-1569. ISSN : 0022-3166. DOI : 10 . 1093 / jn / nxy153 (cf. page 70).
- [20] H. LINEWEAVER et C. W. MURRAY. “Identification of the Trypsin Inhibitor of Egg White with Ovomucoid”. In : *J. Biol. Chem.* 171.2 (déc. 1947), pages 565-581. ISSN : 0021-9258. pmid : 20272096 (cf. page 70).
- [21] Junhyung KIM et al. “Differences in the Gut Microbiota of Dogs (*Canis Lupus Familiaris*) Fed a Natural Diet or a Commercial Feed Revealed by the Illumina MiSeq Platform”. In : *Gut Pathog* 9 (21 nov. 2017). ISSN : 1757-4749. DOI : 10 . 1186 / s13099 - 017 - 0218 - 5. pmid : 29201150 (cf. page 70).
- [22] Milena SCHMIDT et al. “The Fecal Microbiome and Metabolome Differs between Dogs Fed Bones and Raw Food (BARF) Diets and Dogs Fed Commercial Diets”. In : *PLOS ONE* 13.8 (15 août 2018), e0201279. ISSN : 1932-6203. DOI : 10 . 1371 / journal . pone . 0201279 (cf. page 70).
- [23] Misa SANDRI et al. “Raw Meat Based Diet Influences Faecal Microbiome and End Products of Fermentation in Healthy Dogs”. In : *BMC Veterinary Research* 13.1 (28 fév. 2017), page 65. ISSN : 1746-6148. DOI : 10 . 1186 / s12917 - 017 - 0981 - z (cf. page 70).
- [24] Vivian PEDRINELLI et al. “Concentrations of Macronutrients, Minerals and Heavy Metals in Home-Prepared Diets for Adult Dogs and Cats”. In : *Sci Rep* 9.1 (10 sept. 2019), pages 1-12. ISSN : 2045-2322. DOI : 10 . 1038 / s41598 - 019 - 49087 - z (cf. page 70).
- [25] L. N. JOHNSON et al. “Evaluation of Owner Experiences and Adherence to Home-Cooked Diet Recipes for Dogs”. In : *J Small Anim Pract* 57.1 (1^{er} jan. 2016), pages 23-27. ISSN : 1748-5827. DOI : 10 . 1111 / jsap . 12412 (cf. page 70).
- [26] Natalie DILLITZER, Nicola BECKER et Ellen KIENZLE. “Intake of minerals, trace elements and vitamins in bone and raw food rations in adult dogs”. In : *British Journal of Nutrition* 106.S1 (oct. 2011), S53-S56. ISSN : 1475-2662, 0007-1145. DOI : 10 . 1017 / S0007114511002765 (cf. page 70).
- [27] M.M.R.E NIZA, C.L VILELA et L.M.A FERREIRA. “Feline Pansteatitis Revisited : Hazards of Unbalanced Home-Made Diets”. In : *Journal of Feline Medicine and Surgery* 5.5 (1^{er} oct. 2003), pages 271-277. ISSN : 1098-612X. DOI : 10 . 1016 / S1098 - 612X(03)00051 - 2 (cf. page 71).
- [28] Sarah DODD et al. “Abnormal Bone Mineralization in a Puppy Fed an Imbalanced Raw Meat Homemade Diet Diagnosed and Monitored Using Dual-Energy X-Ray Absorptiometry”. In : *J Anim Physiol Anim Nutr (Berl)* (29 mai 2019). ISSN : 1439-0396. DOI : 10 . 1111 / jpn . 13118. pmid : 31144390 (cf. page 71).

- [29] Moran TAL et al. "Dietary Imbalances in a Large Breed Puppy, Leading to Compression Fractures, Vitamin D Deficiency, and Suspected Nutritional Secondary Hyperparathyroidism". In : *Can Vet J* 59.1 (jan. 2018), pages 36-42. ISSN : 0008-5286. pmid : 29302100. URL : <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC5731398/> (visité le 17/11/2019) (cf. page 71).
- [30] Catherine LENOX, Iveta BECVAROVA et Wendy ARCHIPOW. "Metabolic Bone Disease and Central Retinal Degeneration in a Kitten Due to Nutritional Inadequacy of an All-Meat Raw Diet". In : *Journal of Feline Medicine and Surgery Open Reports* 1.1 (1^{er} jan. 2015), page 2055116915579682. ISSN : 2055-1169. DOI : 10.1177/2055116915579682 (cf. page 71).
- [31] K. KAWAGUCHI et al. "Nutritional Secondary Hyperparathyroidism Occurring in a Strain of German Shepherd Puppies". In : *Jpn. J. Vet. Res.* 41.2-4 (nov. 1993), pages 89-96. ISSN : 0047-1917. pmid : 8139162 (cf. page 71).
- [32] K. KEMPKER et al. "[Alimentary thyrotoxicosis in two dogs]". In : *Tierarztl Prax Ausg K Kleintiere Heimtiere* 45.3 (juin 2017), pages 193-198. ISSN : 1434-1239. DOI : 10.15654/TPK-160554. pmid : 28368068 (cf. page 71).
- [33] Michael R. BROOME et al. "Exogenous Thyrotoxicosis in Dogs Attributable to Consumption of All-Meat Commercial Dog Food or Treats Containing Excessive Thyroid Hormone : 14 Cases (2008–2013)". In : *Journal of the American Veterinary Medical Association* 246.1 (17 déc. 2014), pages 105-111. ISSN : 0003-1488. DOI : 10.2460/javma.246.1.105 (cf. page 71).
- [34] Zoe S. POLIZOPOULOU et al. "Hypervitaminosis A in the Cat : A Case Report and Review of the Literature". In : *J. Feline Med. Surg.* 7.6 (déc. 2005), pages 363-368. ISSN : 1098-612X. DOI : 10.1016/j.jfms.2005.05.004. pmid : 15994105 (cf. page 71).
- [35] R. H. DAVIES, J. R. LAWES et A. D. WALES. "Raw Diets for Dogs and Cats : A Review, with Particular Reference to Microbiological Hazards". In : *Journal of Small Animal Practice* 60.6 (2019), pages 329-339. ISSN : 1748-5827. DOI : 10.1111/jsap.13000 (cf. pages 71, 72).
- [36] Richard J. MELDRUM et Ian G. WILSON. "Salmonella and Campylobacter in United Kingdom Retail Raw Chicken in 2005". In : *Journal of Food Protection* 70.8 (août 2007), pages 1937-1939. ISSN : 0362-028X. DOI : 10.4315/0362-028X-70.8.1937 (cf. page 71).
- [37] Jennifer L. JONES et al. "Whole Genome Sequencing Confirms Source of Pathogens Associated with Bacterial Foodborne Illness in Pets Fed Raw Pet Food". In : *J VET Diagn Invest* 31.2 (1^{er} mar. 2019), pages 235-240. ISSN : 1040-6387. DOI : 10.1177/1040638718823046 (cf. page 71).
- [38] European COMMISSION. *Guidelines for the Feed Use of Food No longer Intended for Human Consumption*. 2018 (cf. page 71).
- [39] Cristina BACCI et al. "Occurrence and Antimicrobial Profile of Bacterial Pathogens in Former Foodstuff Meat Products Used for Pet Diets". In : *Journal of Food Protection* 82.2 (28 jan. 2019), pages 316-324. ISSN : 0362-028X. DOI : 10.4315/0362-028X.JFP-18-352 (cf. page 71).

- [40] Josefina HELLGREN et al. "Occurrence of *Salmonella*, *Campylobacter*, *Clostridium* and *Enterobacteriaceae* in Raw Meat-Based Diets for Dogs". In : *Veterinary Record* 184.14 (6 avr. 2019), pages 442-442. ISSN : 0042-4900, 2042-7670. DOI : 10.1136/vr.105199. pmid : 30833301 (cf. page 71).
- [41] Conor O'HALLORAN et al. "Tuberculosis Due to *Mycobacterium Bovis* in Pet Cats Associated with Feeding a Commercial Raw Food Diet". In : *Journal of Feline Medicine and Surgery* 21.8 (1^{er} août 2019), pages 667-681. ISSN : 1098-612X. DOI : 10.1177/1098612X19848455 (cf. page 71).
- [42] E. K. LEONARD et al. "Evaluation of Pet-Related Management Factors and the Risk of *Salmonella* Spp. Carriage in Pet Dogs from Volunteer Households in Ontario (2005-2006)". In : *Zoonoses Public Health* 58.2 (mar. 2011), pages 140-149. ISSN : 1863-2378. DOI : 10.1111/j.1863-2378.2009.01320.x. pmid : 20163574 (cf. page 72).
- [43] Lori R. PRANTIL, Cailin R. HEINZE et Lisa M. FREEMAN. "Comparison of Carbohydrate Content between Grain-Containing and Grain-Free Dry Cat Diets and between Reported and Calculated Carbohydrate Values". In : *J. Feline Med. Surg.* 20.4 (avr. 2018), pages 349-355. ISSN : 1532-2750. DOI : 10.1177/1098612X17710842. pmid : 28569080 (cf. page 72).
- [44] Guido BOSCH, Esther A. HAGEN-PLANTINGA et Wouter H. HENDRIKS. "Dietary Nutrient Profiles of Wild Wolves : Insights for Optimal Dog Nutrition ?" In : *British Journal of Nutrition* 113.S1 (jan. 2015), S40-S54. ISSN : 0007-1145, 1475-2662. DOI : 10.1017/S0007114514002311 (cf. page 73).
- [45] Eric J. GUIRY. "Dogs as Analogs in Stable Isotope-Based Human Paleodietary Reconstructions : A Review and Considerations for Future Use". In : *J Archaeol Method Theory* 19.3 (1^{er} sept. 2012), pages 351-376. ISSN : 1573-7764. DOI : 10.1007/s10816-011-9118-z (cf. page 73).
- [46] Eric J. GUIRY et Vaughan GRIMES. "Domestic Dog (*Canis Familiaris*) Diets among Coastal Late Archaic Groups of Northeastern North America : A Case Study for the Canine Surrogacy Approach". In : *Journal of Anthropological Archaeology* 32.4 (1^{er} déc. 2013), pages 732-745. ISSN : 0278-4165. DOI : 10.1016/j.jaa.2013.04.005 (cf. page 73).
- [47] Aurora GRANDAL-D'ANGLADE et al. "Dogs and Foxes in Early-Middle Bronze Age Funerary Structures in the Northeast of the Iberian Peninsula : Human Control of Canid Diet at the Sites of Can Roqueta (Barcelona) and Minferri (Lleida)". In : *Archaeol Anthropol Sci* (14 jan. 2019). ISSN : 1866-9565. DOI : 10.1007/s12520-019-00781-z (cf. page 73).
- [48] Erik AXELSSON et al. "The Genomic Signature of Dog Domestication Reveals Adaptation to a Starch-Rich Diet". In : *Nature* 495.7441 (mar. 2013), pages 360-364. ISSN : 1476-4687. DOI : 10.1038/nature11837 (cf. page 73).
- [49] Taylor REITER, Evelyn JAGODA et Terence D. CAPELLINI. "Dietary Variation and Evolution of Gene Copy Number among Dog Breeds". In : *PLOS ONE* 11.2 (10 fév. 2016), e0148899. ISSN : 1932-6203. DOI : 10.1371/journal.pone.0148899 (cf. page 73).
- [50] M. ARENDT et al. "Diet Adaptation in Dog Reflects Spread of Prehistoric Agriculture". In : *Heredity* 117.5 (nov. 2016), pages 301-306. ISSN : 1365-2540. DOI : 10.1038/hdy.2016.48 (cf. page 73).

- [51] Oliver A. GARDEN et al. "Inheritance of Gluten-Sensitive Enteropathy in Irish Setters". In : *American Journal of Veterinary Research* 61.4 (1^{er} avr. 2000), pages 462-468. ISSN : 0002-9645. DOI : 10.2460/ajvr.2000.61.462 (cf. page 73).
- [52] Joanna L. KAPLAN et al. "Taurine Deficiency and Dilated Cardiomyopathy in Golden Retrievers Fed Commercial Diets". In : *PLOS ONE* 13.12 (13 déc. 2018), e0209112. ISSN : 1932-6203. DOI : 10.1371/journal.pone.0209112 (cf. page 73).
- [53] Darcy ADIN et al. "Echocardiographic Phenotype of Canine Dilated Cardiomyopathy Differs Based on Diet Type". In : *Journal of Veterinary Cardiology* 21 (1^{er} fév. 2019), pages 1-9. ISSN : 1760-2734. DOI : 10.1016/j.jvc.2018.11.002 (cf. page 73).
- [54] Center for Veterinary FDA. "Vet-LIRN Update on Investigation into Dilated Cardiomyopathy". In : *FDA* (Tue, 07/02/2019 - 19 :15). URL : <http://www.fda.gov/animal-veterinary/science-research/vet-lirn-update-investigation-dilated-cardiomyopathy> (visité le 19/11/2019) (cf. page 73).
- [55] FDA. "FDA Investigation into Potential Link between Certain Diets and Canine Dilated Cardiomyopathy". In : *FDA* (Tue, 07/02/2019 - 19 :10). URL : <http://www.fda.gov/animal-veterinary/news-events/fda-investigation-potential-link-between-certain-diets-and-canine-dilated-cardiomyopathy> (visité le 18/11/2019) (cf. page 73).
- [56] Wilfredo D. MANSILLA et al. "Special Topic : The Association between Pulse Ingredients and Canine Dilated Cardiomyopathy : Addressing the Knowledge Gaps before Establishing Causation". In : *J Anim Sci* 97.3 (1^{er} mar. 2019), pages 983-997. ISSN : 0021-8812. DOI : 10.1093/jas/sky488 (cf. page 73).
- [57] Andrea J. FASCETTI et al. "Taurine Deficiency in Dogs with Dilated Cardiomyopathy : 12 Cases (1997–2001)". In : *Journal of the American Veterinary Medical Association* 223.8 (1^{er} oct. 2003), pages 1137-1141. ISSN : 0003-1488. DOI : 10.2460/javma.2003.223.1137 (cf. page 73).



Nutrition physiologique

5	Alimentation en reproduction	83
6	Le jeune et le senior	99
7	Les chiens de sport	117



5. Alimentation en reproduction

Sébastien Lefebvre

5.1 Introduction

Les phases de reproduction notamment la gestation et la lactation sont des périodes pouvant être particulièrement critiques en termes de nutrition. Par la nécessité de synthèse de nouveaux tissus ou de lait, ces phases conduisent à une augmentation considérable des besoins en énergie et en nutriments. De plus, ces changements se réalisent sur une période très courte d'environ 4 mois. Les réserves de l'organisme ne sont pas capables à elles seules de couvrir de telles demandes en absence d'une adaptation quantitative et qualitative de l'alimentation. Les conséquences d'une ration inadaptée sont visibles sur les indicateurs de reproduction tels la fertilité ou la prolificité, mais aussi sur la santé de la mère et des petits.

Outre les animaux, il est aussi important de prendre en compte l'éleveur dans l'accompagnement nutritionnel des animaux en reproduction. Quelles sont ses contraintes financières, zootechniques et les attentes de ces clients ? De plus, les propriétaires (particulier ou éleveur) ont, durant ces périodes, tendance à essayer de faire trop bien, notamment en complémentant les animaux. Or dans ces périodes de besoin augmenté, l'écart entre le besoin et la dose toxique est plus faible, de même que les capacités de l'animal à compenser des apports trop importants.

Dans ce chapitre, les périodes de la gestation et de la lactation sont traitées. De même que la prise en charge nutritionnelle des chiots orphelins.

5.2 Éléments généraux

5.2.1 Avant la mise à la reproduction

L'accompagnement nutritionnel commence avant la mise à la reproduction. C'est cette période précédant la reproduction qui permet de préparer l'animal afin d'améliorer sa fertilité et sa prolificité, mais aussi pour réduire les risques de dystocie. Du fait de la courte durée de la gestation et de la lactation, il est presque impossible de corriger des facteurs de risque préexistant pendant la période de reproduction.

L'un des éléments le plus facilement adaptable, s'il est pris en charge suffisamment en avance, est l'état corporel de la femelle reproductrice. L'obésité diminue l'expression des chaleurs notamment chez la chienne. De même, l'obésité comme le sous-poids diminuent la fertilité des animaux. De plus, l'obésité augmente le risque de dystocies chez la chienne et la chatte^{1,2}. Chez l'humain, l'obésité est aussi responsable de résorptions foetales et de malformations congénitales^{3,4}. Chez le rat, la production de lait des femelles en surpoids durant la gestation est réduite, aboutissant à une malnutrition des ratons⁵.

La malnutrition, le sous-poids et les subcarences peuvent, elles aussi, conduire à des malformations, résorptions foetales ou un poids de la progéniture plus faible. De plus, les femelles en sous-poids durant la gestation ont une progéniture plus sensible aux infections, hypoglycémies et saignements¹.

Par conséquent, **seuls des animaux à leur poids idéal devraient être mis à la reproduction**. De plus, pour éviter tout risque de subcarence et le stress d'un changement alimentaire, il est conseillé de réaliser la transition alimentaire de la femelle vers l'aliment qu'elle aura lors de la gestation et la lactation deux semaines avant la mise en reproduction⁶.

De même que pour la femelle, le mâle doit avoir une alimentation équilibrée et une note d'état corporel optimale pour maximiser sa fertilité⁷. Le surpoids a, entre autres, des effets sur la mobilité spermatique⁸.

5.2.2 Évolution du poids lors de la gestation

Le poids est un indicateur majeur du suivi de la gestation, il devrait être suivi durant toute la gestation et la lactation. En effet, c'est à partir de ce poids que le besoin énergétique et celui des apports en nutriments sont calculés. Il est notable que la chienne et la chatte aient une évolution de poids différente lors de la gestation (figure 5.1).

La chienne prend du poids uniquement en fin de gestation en même temps que le développement du fœtus (comme chez la femme) et le perd presque totalement après la mise-bas. Ainsi, durant la première moitié de la gestation, les besoins de la chienne gestante sont similaires à ceux d'avant la période de reproduction. L'un des risques de cette période est d'avoir une prise de poids qui aboutirait à une situation d'obésité durant la parturition, avec les conséquences vues plus haut. Ainsi, le poids de la chienne ne devrait pas augmenter de plus de **25-30%** à la fin de la gestation⁹.

Pour la chatte, le gain de poids se fait tout le long de la gestation et de façon indépendante du nombre de fœtus^{10,11}. La temporalité de la prise de poids chez le chat est semblable à celle des porcins. On notera que cette augmentation de poids ne pouvant s'expliquer uniquement par les tissus foetaux, c'est du tissu de la mère qui est synthétisé. Il est conseillé de viser un gain de poids de 40 à 50% à la fin de la gestation¹¹. De plus, seule environ 40% de la masse gagnée lors de la gestation est perdue au moment de la parturition. Ainsi l'augmentation des besoins chez la chatte est linéaire, constante et proportionnelle à son poids tout le long de la gestation¹¹. La chatte peut utiliser l'énergie stockée lors de la gestation en début de lactation. Ainsi, la prise alimentaire du chat est diminuée immédiatement

après la parturition, ce qui entraîne une utilisation des réserves, avant d'augmenter de nouveau. Il est à noter que si la figure 5.1 indique que les chattes sortent de la lactation avec un poids inférieur à leur poids d'avant la mise à la reproduction, dans d'autres publications de nombreuses chattes sont plus lourdes après la lactation qu'avant la mise à la reproduction¹⁰.

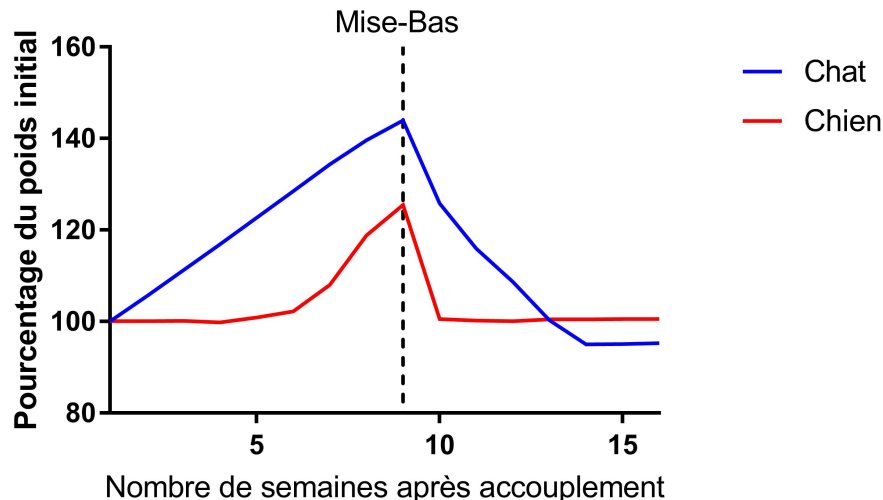


FIGURE 5.1: Évolution du poids de la femelle reproductrice.

5.2.3 Production de lait

Durant la lactation, le besoin en nutriment est lié au niveau de production de lait qui est lui-même corrélé à la taille de la portée¹². Pour la chienne, la production de lait est équivalente à celle d'une vache, avec 8% du poids vif produit au pic¹³. Par rapport au poids de la mère, la production de lait de la chatte est plus faible, entre 2 et 6% au pic selon le nombre de chatons¹⁴. Ces productions restent bien plus importantes que ce que l'on observe chez la femme, environ 1% du poids vif. Pour le chien comme pour le chat, le pic de production de lait survient entre la troisième et la quatrième semaine de lactation^{13,15,16}.

Le tableau 5.2 présente les compositions des laits de vache, de chienne et de chatte. On remarque que si les laits de chienne et de chattes sont similaires, ils sont très différents de celui de la vache. Le lait est considéré comme un aliment complet pour les chiots et chatons pré-sevrage. Il est à noter que les laits des carnivores domestiques sont très riches en fer et en cuivre lors des premières semaines de lactation (comparativement à celui de vache). Ces concentrations décroissent en fin de lactation^{13,14}.

Lors des 24 à 72 heures post-partum, du colostrum est produit par la mère. Celui-ci, en plus de son rôle nutritif un peu différent de celui du lait^{14,17,18}, fourni des immunoglobulines permettant un transfert d'immunité passive à la progéniture. Ce transfert d'immunité est permis par la perméabilité de la paroi intestinale pour les immunoglobulines présentes dans le colostrum. Cette perméabilité ne dure que 24 à 48 heures chez le chien et semble limitée à une douzaine d'heures chez le chat¹⁹. Elle est maximale dans les 4 heures suivant la naissance²⁰. Ce colostrum permet notamment la protection des chiots contre le parvovirus de type 2, si la mère est vaccinée²¹. Il participe aussi à favoriser la croissance du tube digestif²². Enfin, il a un effet laxatif utile pour l'évacuation du méconium.

	Vache	Par Litre Chienne	Par Litre Chatte	Vache	Par 100g MS Chienne	Par 100g MS Chatte
Énergie métabolisable (kcal)	750	1450	1200	555,6	644,4	571,4
Matière sèche (g)	135	225	227	100,0	100,0	100,0
Protéines (g)	35	75	81	25,9	33,3	35,7
- caséines (g)	28	30		20,7	13,3	
- albumines + globulines (g)	7	45		5,2	20,0	
Lipides (g)	40	95	61	29,6	42,2	26,8
Lactose (g)	50	35	31	37,0	15,6	13,7
Minéraux (g)	8	20	8	5,9	8,9	3,5
- calcium (g)	1,2	2,4	1,37	0,9	1,1	0,6
- phosphore (g)	0,9	1,8	1,39	0,7	0,8	0,6

TABLE 5.2: Composition des laits de différentes espèces^{13,14,17}.

5.2.4 Prise en charge des orphelins

Sont considérés comme orphelins les animaux qui ne peuvent recevoir une quantité suffisante de nutriments à partir de leur mère (abandon, rejet par la mère, défaut de production...). Ces chiots et chatons doivent être nourris par l'humain pour assurer leur survie. Le but sera alors de se substituer, partiellement ou complètement, à la mère pour couvrir les besoins vitaux des chiots et chatons. Attention, ici n'est traitée que la couverture des besoins nutritionnels, mais ce ne sont pas les seuls.

Le suivi journalier du poids des chiots et chatons est essentiel, qu'ils soient orphelins ou non. Cette donnée permet de prendre le plus vite possible des décisions d'accompagnement adaptées. C'est en effet le meilleur moyen d'estimer la quantité de lait reçu par les jeunes. Pour les chatons nouveau-nés, ils doivent prendre entre 10 à 15 g par jour. Un gain de poids inférieur à 7 g est un signe d'alerte²³. Pour les chiots, le gain journalier de poids attendu est de 2-4 g/kg de poids adulte.

Peu d'études ayant étaient faites sur les besoins nutritionnels durant cette période, les laits artificiels devraient avoir une composition proche de celle des laits naturels. Considérant la quantité de lait de substitution à donner, la plupart des publications conseillent entre 13 à 18 mL/100g/jour avec une solution avec 1 kcal/100mL²⁴. Ces quantités sont à ajuster en fonction de la densité énergétique du lait et l'évolution du poids. Pour les nouveau-nés, il n'est pas possible d'avoir des repas de plus de 10 à 20 mL chez le chien et de plus de 5-7 mL pour le chaton. De plus, le nouveau-né doit recevoir fréquemment une alimentation, toutes les 2 heures pendant la première semaine de vie, puis toutes les quatre à six heures jusqu'au sevrage.

À partir de trois ou quatre semaines, une soupe faite à partir de croquettes pédiatriques peut être proposée en complément du lait. À partir de cinq ou six semaines, la soupe peut être remplacée par une alimentation solide. Le sevrage s'effectue à partir de la septième ou huitième semaine.

Le biberon utilisé doit être de taille adaptée au volume qu'il contient, son embouchure doit être choisie en fonction de la taille de la bouche de l'animal. Pour éviter le risque de fausse route, l'animal devrait être nourri sur le ventre, la tête légèrement surélevée. Le lait doit être aspiré par l'animal et non déversé.

5.3 Accompagnement nutritionnel

Les tableaux 16.4 et 16.3 présentent les besoins en nutriment durant la gestation et la lactation des chattes et des chiennes.

5.3.1 Besoin énergétique

Comme présenté plus haut, en plus du besoin en énergie nécessaire pour entretenir la physiologie normale de la mère, de l'énergie supplémentaire doit être fournie pour permettre la croissance des fœtus et la synthèse du lait. De plus, lors de cette période, le stress oxydatif est plus important ce qui augmente le besoin énergétique²⁵.

La suite de cette section présente les équations de prédiction du besoin énergétique pour des femelles en reproduction. Le poids (P) utilisé est celui de la femelle au moment de l'estimation.

Lors de ces périodes de reproduction, il n'y a pas uniquement une augmentation du besoin énergétique, mais aussi du besoin pour les autres nutriments. Cette augmentation du besoin n'est pas simplement proportionnelle au poids de l'animal comme ce que l'on observe pour un animal à l'entretien. En effet, il faut couvrir les besoins d'entretien (qui est conservé, voir un peu augmenté) et y ajouter les besoins spécifiques pour la gestation ou la lactation, ces nutriments sont utilisés dans la synthèse des tissus fœtaux et/ou du lait. Le besoin en nutriments est proportionnel au besoin énergétique standard de gestation ou lactation. Ainsi, le besoin énergétique de gestation (BEG) ou le besoin énergétique de lactation (BEL) deviennent les besoins de références à la place du BEE. Ainsi, les apports sont exprimés en BEG ou BEL quand ils auraient été exprimés en BEE. Une autre façon de l'exprimer est d'intégrer le coefficient k_3 au BEE. De plus, par la forme particulière du BEL et du BEG qui ne sont pas proportionnellement liés au poids métabolique, l'expression des besoins en poids métabolique n'a pas de sens, car il ne prend pas en compte les particularités de la production de tissu ou de lait.

Dans le logiciel VetNutri, un coefficient k_3 est calculé à partir des équations présentes ci-dessus pour transformer le BEE. Cependant, les apports en nutriments sont bien exprimés en fonction du BEL et du BEG.

Enfin, si ces équations ont le mérite d'exister, ce sont des estimations et non des prédictions. Une grande variabilité individuelle existe, et des études tendent à montrer que les équations ont tendance à plutôt sous-estimer le besoin énergétique¹⁰. Comme toujours, le **suivi est la clef** de l'accompagnement nutritionnel, notamment pour ce qui a trait à l'énergie.

Besoin énergétique de gestation (BEG)

Pour la chienne le BEG s'applique uniquement dans la seconde moitié de la gestation (à partir de la 7^{ème} semaine), au moment où la croissance des fœtus est significative par rapport au poids de la mère. À partir de la semaine 7, il peut y avoir une baisse de l'appétit et des difficultés pour manger rendant difficile une prise alimentaire suffisante pour couvrir le besoin énergétique. L'équation 5.1 permet d'estimer le BEG de la chienne.

$$BEG(kcal) = 130 * P^{0,75} + 26 * P \quad (5.1)$$

Considérant la chatte, l'équation d'estimation du BEG (équation 5.2) s'applique dès la première semaine de gestation. En effet, à la différence du chien, le chat synthétise des réserves durant toute la gestation.

$$BEG(kcal) = 140 * P^{0,67} \quad (5.2)$$

Besoin énergétique de lactation (BEL)

Le besoin énergétique de lactation (BEL) dépend à la fois du poids et de la quantité de lait produite. Or, cette dernière dépend principalement de deux paramètres : le temps après la parturition et le nombre de petits. Sachant que la production n'est pas linéaire selon le nombre de chiots ou de chatons. Hors des activités physiques longues très intenses, la lactation est la période où le besoin énergétique est le plus important, de 3 à 4 fois le besoin énergétique de l'animal à l'entretien.

Dans le cas de la chienne, l'équation 5.3 estime le besoin énergétique de la chienne en lactation. Les paramètres "n" et "m" sont respectivement le nombre de chiots de 1 à 4 et celui supérieur à 5. Le paramètre "L" est donné par le tableau 5.3 en fonction du nombre de semaines de lactation.

$$BEL(kcal) = 145 * P^{0,75} + P * (24 * n + 12 * m) * L \quad (5.3)$$

Pour la chatte l'équation (5.4) estimant le besoin énergétique en lactation est différente selon le nombre de chatons. Comme pour les chiens, un paramètre "L" dépend du nombre de semaines de lactation et est donné par le tableau 5.3.

Moins de 3 chatons :

$$BEL(kcal) = 100 * P^{0,67} + 18 * P * L$$

3 à 4 chatons :

$$BEL(kcal) = 100 * P^{0,67} + 60 * P * L$$

Plus de 4 chatons :

$$BEL(kcal) = 100 * P^{0,67} + 70 * P * L$$

(5.4)

Semaine de lactation	Valeurs L chien	Valeurs L chat
1	0,75	0,9
2	0,95	0,9
3	1,1	1,2
4	1,2	1,2
5	NS	1,1
6	NS	1
7	NS	0,8

TABLE 5.3: Variation des valeurs L pour l'équation de calcul du Besoin Énergétique de Lactation.

5.3.2 Eau

De l'eau fraîche doit toujours être tenue à la disposition des animaux, quel que soit leur stade physiologique. Lors de la lactation, le besoin en eau est fortement augmenté. Au pic de lactation, la prise d'eau journalière peut représenter plus de 15% du poids vif, contre 5 à 10% en temps normal. De l'eau fraîche doit ainsi être proposée en quantité. De plus, pour la chatte, tout doit être fait pour inciter à la prise d'eau. Une partie de l'aliment peut être donné sous forme humide et une eau fraîche doit être facilement accessible.

Chez le chiot et le chaton en pré-sevrage, l'apport en eau se fait par le colostrum et le lait. Les nouveaux nés sont composés à plus de 75% d'eau contre un peu plus de 60% à l'âge adulte. La quantité journalière d'eau conseillée est de 18% du poids. La teneur en eau des laits artificiels est un élément critique, un aliment trop dilué peut conduire à un apport en eau trop important et par conséquent soit un œdème ou à une dilution trop importante de la ration ce qui conduira à un déficit énergétique. Au contraire, un lait artificiel insuffisamment dilué aboutit à un appel d'eau vers le tube digestif et des diarrhées²⁶. Des vomissements peuvent aussi survenir par retard de la vidange gastrique si la solution est trop concentrée. Il est par conséquent fondamental de bien respecter la dilution des laits maternisés.

5.3.3 Protéines

Le besoin en protéines de la chienne et de la chatte en reproduction par rapport au BEL et au BEG est semblable à celui des animaux en croissance dans ces deux espèces. Par conséquent, il est supérieur à celui d'entretien. De plus, comme ce besoin en protéine est proportionnel au besoin en énergie et non au poids, l'apport absolu en protéine est très fortement augmenté (cette remarque est la même pour tous les nutriments).

Une carence en protéines lors de la gestation aboutit à une baisse du poids de la progéniture et à une diminution de leur immunité^{27,28}. L'augmentation seule de la quantité des protéines n'est pas suffisante, il est aussi nécessaire d'augmenter leur efficacité (digestibilité et valeur biologique).²⁷

Considérant les protéines du lait et du colostrum, elles ont une très grande digestibilité et valeur biologique²⁹. De plus, ces protéines contiennent de hautes teneurs en arginine et en histidine.

5.3.4 Matières grasses et acides gras essentiels

Les matières grasses permettent d'augmenter la densité énergétique de l'aliment et par conséquent, pour un même volume, d'apporter plus d'énergie. Compte tenu de l'importance de la demande énergétique lors de la gestation et de la lactation, une haute densité énergétique permet d'améliorer la prise alimentaire, ce qui améliore la prise générale des nutriments. La haute teneur en matière grasse de l'aliment permet d'augmenter la teneur du lait en matières grasses³⁰. Une augmentation de la teneur en matières grasses a été associée à une augmentation de la taille des portées et de la survie des chatons³¹.

Outre l'aspect quantitatif, leur qualité est aussi un point essentiel. Chez la femme, une baisse de la fluidité des membranes cellulaires est observée durant la gestation et la lactation^{32,33}. La fluidité des membranes est dépendante de leur teneur en acide gras essentiel polyinsaturé. Ainsi, la baisse de fluidité est le signe d'une balance négative en acide gras essentiel. Par conséquent, il est nécessaire d'augmenter les apports en acides gras essentiels pour rééquilibrer l'apport avec la consommation. Ces apports sont particulièrement essentiels lors de la lactation. En effet, le lait de chienne et de chatte est particulièrement riche en acides gras essentiels, comparativement à celui de vache. Pour l'exemple, le lait de chienne contient quatre fois et demie plus d'acide linoléique que celui de vache^{34,35}. L'acide docosahexaénoïque (DHA) est d'une importance particulière pour le développement de la progéniture notamment pour la vision et le développement cérébral^{36,37}. Une augmentation de l'alimentation d'une chienne en acide α -linolénique conduit à une hausse de la teneur de son lait en ce même acide gras. Les chiots buvant ce lait voient leur teneur sanguine en DHA augmenter³⁸. Cependant, un lait plus riche en acide α -linolénique est, chez le chiot, moins efficace qu'un lait riche en DHA³⁸. Chez le chat, qui ne peut transformer l'acide α -linolénique en DHA, si la mère ne reçoit pas suffisamment de DHA, un déficit de développement cérébral et des rétines est observé chez les chatons³⁹.

5.3.5 Glucides digestibles

À l'entretien, des besoins en glucides digestibles n'ont pas été décrits. Même si une part d'amidon dans la ration est souhaitable. En revanche pour ce qui est de la femelle reproductrice et plus particulièrement de la chienne un apport en amidon semble nécessaire pour l'efficacité de la reproduction et la santé.

Considérant la chienne, en absence de glucides, les portées sont plus petites avec plus de mortalité à la naissance et une croissance plus lente^{40,41}. De plus, les chiennes nourries avec ces aliments souffrent d'hypoglycémie accompagnée d'une augmentation des corps cétoniques circulant^{40,41} pouvant conduire à une toxémie de gestation^{42,43}. La toxémie de gestation survient le plus souvent dans les deux semaines précédant la parturition. Une anorexie de la chienne est un signe d'appel important⁹. Un apport très important en protéines ($>125\text{g/Mcal}$ de BEG ou BEL) peut compenser ce risque⁴⁴. Cependant, à ces niveaux de protéines des diarrhées ont tendance à apparaître ce qui amène l'auteur à ne pas conseiller cette pratique en raison de la balance bénéfice-risque.

L'apport minimum recommandé en glucides digestibles des chiennes en reproduction devrait être d'environ 20% de l'énergie métabolisable (rapport calorique de 60g/Mcal) apportée sous forme de glucides digestibles⁴⁰.

5.3.6 Calcium

Le besoin en calcium est particulièrement élevé durant la lactation. Une grande partie de ce calcium provient de la résorption osseuse. Chez la chatte, le calcium osseux est mobilisé en peripartum⁴⁵. Cette mobilisation est moins importante chez le chien, ainsi en présence d'une alimentation trop pauvre en calcium ou d'une production de lait importante, notamment du fait d'une portée de grande taille, une hypocalcémie (dans ce cas-là appelée éclampsie) peut survenir⁴⁶. Les signes cliniques de l'éclampsie sont souvent : une ataxie, des convulsions et une tétanie musculaire⁹. Les petites races de chien sont particulièrement exposées aux éclampsies⁴⁷.

Le risque d'éclampsie n'est pas uniquement dû à des apports trop faibles en calcium. Si l'apport en calcium est trop élevé avant le part (ou augmente soudainement), la chienne diminue l'action de ses glandes parathyroïdiennes, ce qui conduit à une difficulté de leur utilisation post-partum et par conséquent limite la mobilisation du calcium osseux ce qui peut conduire à des éclampsies dues à un apport trop élevé en calcium. Ainsi il ne faut pas supplémenter une ration déjà complète lors de la gestation.

La gestation et la parturition n'ont pas d'effet sur la digestibilité du calcium⁴⁸.

5.3.7 Vitamines

Vitamine A et Vitamine B9

Des études chez les rats ont montré que les excès en vitamine A durant la gestation pouvaient favoriser le développement de fente palatine⁴⁹. Ainsi, bien que les taux de vitamine A circulants diminuent chez la femelle gestante²⁵, il est déconseillé d'apporter la vitamine A en excès.

À l'inverse, des études chez l'humain et le chien tendent à montrer qu'une supplémentation des femelles gestantes en acide folique (vitamine B9) réduit le risque de fente palatine dans la progéniture⁵⁰.

Vitamine E et sélénium

La vitamine E et le sélénium sont les pierres angulaires de la gestion du stress oxydant. Celui-ci peut avoir un effet négatif sur les spermatozoïdes. De nombreuses études ont montré un effet

bénéfique sur la fertilité d'une supplémentation de mâles reproducteurs avec de la vitamine E et du sélénium⁵¹⁻⁵³.

5.4 Aliments commerciaux

Du fait de la grande similitude entre les besoins de la progéniture et ceux de leur mère (besoin protéique élevé, nécessité d'une forte densité énergétique...), les femelles reproductrices sont le plus souvent nourries avec des aliments pour animaux en croissance. Il est préférable que ces aliments soient adaptés aux chiots et chatons avant sevrage. En effet, ces aliments sont ceux qui répondent le mieux aux besoins des mères notamment pour la densité énergétique et cela facilitera l'introduction des aliments solides et le sevrage pour les chiots et les chatons. Les aliments croissances seront vus dans le chapitre .6

5.4.1 Les laits

Comme vu précédemment, les laits des autres espèces ne sont pas adaptés pour les chatons et les chiots. En absence de femelle adoptante, il est nécessaire d'utiliser des laits de substitution du commerce à destination des chiots et/ou chaton. L'auteur tient à attirer l'attention sur le fait que de nombreux laits du commerce ont des compositions très éloignées des laits naturels et des besoins des chiots et chatons (tableau 5.4)⁵⁴. Ces inadéquations peuvent, entre autres, conduire à des diarrhées et au développement de cataracte chez certains individus⁵⁵. Par conséquent, l'évaluation des marques telle que vue dans la section 3.7 est primordiale afin de conseiller un lait.

% de MS	Lait Naturel de chienne (Valeurs basse)	Lait d'une marque de référence vétérinaire	Lait d'une marque vendue en animalerie
Densité énergétique (kcal/100g)	544	542	478
Protéines	33	33	26
Lipides	42	39	30
EPA+DHA	0.17	0.15	?
Lactose	15	18.6	25
Glucides totaux	18	18.6	27
Minéraux	8	6	8
calcium	1	1.1	1
phosphore total	0.8	0.8	0.75

TABLE 5.4: Compositions de lait commerciaux par rapport à un lait de chienne.

Ces dernières années ont vu émerger un lait artificiel pour chiot supplémenté avec des poudres d'œuf produit par des poules préalablement vaccinées contre le parvovirus canin de type 2 et une souche d'*E. coli*. Par ce procédé, les œufs contiennent des immunoglobulines Y actives contre ces deux pathogènes. Sans pour autant remplacer le colostrum, l'utilisation de ce lait de substitution augmente le gain moyen quotidien des chiots de grandes races⁵⁶. De plus, de précédentes études ont montré que l'administration de ces poudres d'œufs permet de diminuer l'apparition des symptômes lors d'un challenge avec un parvovirus canin de type 2⁵⁷.

5.5 Conclusion

La gestation et la lactation sont des phases physiologiques où les besoins en énergie et en nutriments atteignent des niveaux exceptionnels par rapport au besoin d'entretien. Malgré ces niveaux, il ne faut pas supplémenter les rations à tort et à travers. Le suivi de l'animal est et reste la boussole devant guider l'accompagnement nutritionnel.

5.6 Exercices

Exercice 5.1 Filae est une chatte sacré de Birmanie entière de 4 ans. Elle pèse 4,2 kg (NEC 3/5) et est en bonne santé. Son propriétaire souhaite la mettre à la reproduction. Il utilise l'aliment Royal Canin Pediatric Weaning (croquettes).

- Estimer la quantité de croquettes journalières nécessaires à Filae pendant la première semaine de gestation. Quelle quantité absolue de protéines est apportée ?
- Estimer la quantité de croquettes journalières nécessaires à Filae pendant la quatrième semaine de gestation. Quelle quantité absolue de protéines est apportée ?

Exercice 5.2 Eve est une chienne berger Allemand entière de 3 ans. Elle pèse 34 kg (NEC 3/5) et est en bonne santé. Elle vient de mettre bas une portée de 6 chiots. Elle est nourrie avec des croquettes Dechra CPD-M.

- Déterminer à la main le besoin énergétique de lactation de Eve
- Estimer la quantité de croquettes journalières nécessaires à Eve pendant la première semaine de lactation.

Exercice 5.3 Un client se présente à vous, sa chatte vient de mettre bas, un des chatons est refusé par la mère. Vous n'avez que quelques minutes avant l'arrivée d'une autre urgence et votre auxiliaire est absent. Quels sont vos conseils (vous n'avez pas de temps à perdre) ?

5.7 Références

- [1] G. E. SCHROEDER et G. A. SMITH. "Food Intake and Growth of German Shepherd Puppies". In : *Journal of Small Animal Practice* 35.11 (1994), pages 587-591. ISSN : 1748-5827. DOI : 10.1111/j.1748-5827.1994.tb03826.x (cf. page 84).
- [2] D. F. LAWLER et K. L. MONTI. "Morbidity and Mortality in Neonatal Kittens". In : *Am. J. Vet. Res.* 45.7 (juil. 1984), pages 1455-1459. ISSN : 0002-9645. pmid : 24049917 (cf. page 84).
- [3] Natalia SIRIMI et Dimitrios G. GOULIS. "Obesity in Pregnancy". In : *Hormones* 9.4 (1^{er} oct. 2010), pages 299-306. ISSN : 2520-8721. DOI : 10.14310/horm.2002.1280 (cf. page 84).
- [4] Andrew PRENTICE et Gail GOLDBERG. "Maternal Obesity Increases Congenital Malformations". In : *Nutr Rev* 54.5 (1^{er} mai 1996), pages 146-150. ISSN : 0029-6643. DOI : 10.1111/j.1753-4887.1996.tb03917.x (cf. page 84).
- [5] Kathleen Maher RASMUSSEN. "The Influence of Maternal Nutrition on Lactation". In : *Annu. Rev. Nutr.* 12.1 (juil. 1992), pages 103-117. ISSN : 0199-9885, 1545-4312. DOI : 10.1146/annurev.nu.12.070192.000535 (cf. page 84).

- [6] Linda P. CASE et al. “Chapter 20 - Pregnancy and Lactation”. In : *Canine and Feline Nutrition (THIRD EDITION)*. Saint Louis : Mosby, 2011, pages 199-207. ISBN : 978-0-323-06619-8. URL : <http://www.sciencedirect.com/science/article/pii/B9780323066198100209> (visité le 06/12/2016) (cf. page 84).
- [7] Nicole O. PALMER et al. “Impact of Obesity on Male Fertility, Sperm Function and Molecular Composition”. In : *Spermatogenesis* 2.4 (1^{er} oct. 2012), pages 253-263. ISSN : null. DOI : 10.4161/spmg.21362. pmid : 23248766 (cf. page 84).
- [8] Ahmad O. HAMMOUD et al. “Male Obesity and Alteration in Sperm Parameters”. In : *Fertility and Sterility* 90.6 (1^{er} déc. 2008), pages 2222-2225. ISSN : 0015-0282. DOI : 10.1016/j.fertnstert.2007.10.011 (cf. page 84).
- [9] Emmanuel FONTAINE. “Food Intake and Nutrition During Pregnancy, Lactation and Weaning in the Dam and Offspring”. In : *Reproduction in Domestic Animals* 47.s6 (2012), pages 326-330. ISSN : 1439-0531. DOI : 10.1111/rda.12102 (cf. pages 84, 90).
- [10] B. WICHERT et al. “Energy and Protein Needs of Cats for Maintenance, Gestation and Lactation”. In : *Journal of Feline Medicine and Surgery* 11.10 (1^{er} oct. 2009), pages 808-815. ISSN : 1098-612X. DOI : 10.1016/j.jfms.2009.02.006 (cf. pages 84, 85, 87).
- [11] G. G. LOVERIDGE. “Bodyweight Changes and Energy Intake of Cats during Gestation and Lactation”. In : *Animal technology : journal of the Institute of Animal Technicians* (1986) (cf. page 84).
- [12] H. MEYER, C. DAMMERS et E. KIENZLE. “Investigations on Nutrient Requirements in Breeding Bitches and Suckling Pups”. In : *Advances in Animal Physiology and Animal Nutrition* 16 (1985), pages 51-72 (cf. page 85).
- [13] Olav T. OFTEDAL. “Lactation in the Dog : Milk Composition and Intake by Puppies”. In : *J Nutr* 114.5 (1^{er} mai 1984), pages 803-812. ISSN : 0022-3166. DOI : 10.1093/jn/114.5.803 (cf. pages 85, 86).
- [14] B. DOBENECKER et al. “Milk Yield and Milk Composition of Lactating Queens”. In : *Journal of Animal Physiology and Animal Nutrition* 80.1-5 (12 sept. 1998), pages 173-178. ISSN : 09312439, 14390396. DOI : 10.1111/j.1439-0396.1998.tb00523.x (cf. pages 85, 86).
- [15] H. S. MUNDAY et K. E. EARLE. “Energy Requirements of the Queen during Lactation and Kittens from Birth to 12 Weeks”. In : *J. Nutr.* 121 (11 Suppl nov. 1991), S43-44. ISSN : 0022-3166. DOI : 10.1093/jn/121.suppl_11.S43. pmid : 1941235 (cf. page 85).
- [16] M. SCANTLEBURY, R. BUTTERWICK et J. R. SPEAKMAN. “Energetics of Lactation in Domestic Dog (*Canis Familiaris*) Breeds of Two Sizes”. In : *Comp. Biochem. Physiol., Part A Mol. Integr. Physiol.* 125.2 (fév. 2000), pages 197-210. ISSN : 1095-6433. DOI : 10.1016/s1095-6433(99)00175-0. pmid : 10825692 (cf. page 85).
- [17] Y. ADKINS et al. “Changes in Nutrient and Protein Composition of Cat Milk during Lactation”. In : *Am. J. Vet. Res.* 58.4 (avr. 1997), pages 370-375. ISSN : 0002-9645. pmid : 9099381 (cf. pages 85, 86).
- [18] E. KIENZLE et al. “Milk intake, weight gain, milk digestibility and nutrient retention in suckling puppies”. In : *Fortschritte in der Tierphysiologie und Tierernaehrung (Germany, F.R.)* (1985). URL : <https://agris.fao.org/agris-search/search.do?recordID=DE88A034988> (visité le 07/05/2020) (cf. page 85).

- [19] M. L. CASAL, P. F. JEZYK et U. GIGER. “Transfer of Colostral Antibodies from Queens to Their Kittens”. In : *Am. J. Vet. Res.* 57.11 (nov. 1996), pages 1653-1658. ISSN : 0002-9645. pmid : 8915447 (cf. page 85).
- [20] S. CHASTANT-MAILLARD et al. “Timing of the Intestinal Barrier Closure in Puppies”. In : *Reproduction in Domestic Animals* 47.s6 (2012), pages 190-193. ISSN : 1439-0531. DOI : 10.1111/rda.12008 (cf. page 85).
- [21] Hanna MILA et al. “Protection against Canine Parvovirus Type 2 Infection in Puppies by Colostrum-Derived Antibodies”. In : *Journal of Nutritional Science* 3 (2014/ed). ISSN : 2048-6790. DOI : 10.1017/jns.2014.57 (cf. page 85).
- [22] William C. HEIRD, Steven M. SCHWARZ et Inge H. HANSEN. “Colostrum-Induced Enteric Mucosal Growth in Beagle Puppies”. In : *Pediatric Research* 18.6 (6 juin 1984), pages 512-515. ISSN : 1530-0447. DOI : 10.1203/00006450-198406000-00005 (cf. page 85).
- [23] D. F. LAWLER et D. M. BEBIAK. “Nutrition and Management of Reproduction in the Cat”. In : *Vet. Clin. North Am. Small Anim. Pract.* 16.3 (mai 1986), pages 495-519. ISSN : 0195-5616. DOI : 10.1016/s0195-5616(86)50056-5. pmid : 3487154 (cf. page 86).
- [24] Andrea J. FASCETTI et Sean J. DELANEY. “Feeding the Healthy Dog and Cat”. In : *Applied Veterinary Clinical Nutrition*. Chichester, UK : Wiley-Blackwell (2012), pages 75-94 (cf. page 86).
- [25] C. I. VANNUCCHI, A. A. JORDAO et H. VANNUCCHI. “Antioxidant Compounds and Oxidative Stress in Female Dogs during Pregnancy”. In : *Research in Veterinary Science* 83.2 (1^{er} oct. 2007), pages 188-193. ISSN : 0034-5288. DOI : 10.1016/j.rvsc.2006.12.009 (cf. pages 87, 90).
- [26] Orin M. GOLDBLUM, Ian R. HOLZMAN et Stanley E. FISHER. “Intragastric Feeding in the Neonatal Dog : Its Effect on Intestinal Osmolality”. In : *Am J Dis Child* 135.7 (1^{er} juil. 1981), pages 631-633. ISSN : 0002-922X. DOI : 10.1001/archpedi.1981.02130310037013 (cf. page 89).
- [27] J. A. ONTKO et P. H. PHILLIPS. “Reproduction and Lactation Studies with Bitches Fed Semipurified Diets”. In : *J. Nutr.* 65.2 (10 juin 1958), pages 211-218. ISSN : 0022-3166. DOI : 10.1093/jn/65.2.211. pmid : 13576207 (cf. page 89).
- [28] W. J. BURKHOLDER et W. S. SWECKER. “Nutritional Influences on Immunity”. In : *Semin. Vet. Med. Surg. Small Anim.* 5.3 (août 1990), pages 154-166. ISSN : 0882-0511. pmid : 2236979 (cf. page 89).
- [29] H. C. MUNDT, A. THOMEY et H. MEYER. “Zur Energie-Und Eiweissversorgung von Saugwelpen Über Die Muttermilch”. In : *Kleintier-Praxis* (1981) (cf. page 89).
- [30] Kathy L. GROSS. “Effect of Diet on Composition of Milk from Dogs”. In : Waltham Symposium on the Nutrition of Companion Animals. Adelaide, Australia, 23 sept. 1993, page 29 (cf. page 89).
- [31] S. G. OLOVSON. “Diet and Breeding Performance in Cats”. In : *Lab. Anim.* 20.3 (juil. 1986), pages 221-230. ISSN : 0023-6772. DOI : 10.1258/002367786780865638. pmid : 3795859 (cf. page 89).

- [32] R T HOLMAN, S B JOHNSON et P L OGBURN. “Deficiency of Essential Fatty Acids and Membrane Fluidity during Pregnancy and Lactation.” In : *Proc Natl Acad Sci U S A* 88.11 (1^{er} juin 1991), pages 4835-4839. ISSN : 0027-8424. pmid : 2052562. URL : <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC51761/> (visité le 04/05/2020) (cf. page 89).
- [33] R. L. KELLEY et al. “Impact of Maternal Dietary DHA and Reproductive Activity on DHA Status in the Canine”. In : *Proceeding from 6th Congress of the International Society for the Study of Fatty Acids and Lipids*. Tome 149. 2004 (cf. page 89).
- [34] HAROLD E. SWAISGOOD. “Protein and Amino Acid Composition of Bovine Milk”. In : *Handbook of Milk Composition*. Elsevier, 1995, pages 464-468 (cf. page 89).
- [35] Helmut MEYER, Ellen KIENZLE et Heike LOHRIE. *Untersuchungen Zum Energie-Und Nährstoffbedarf von Zuchthündinnen Und Saugwelpen*. 16. P. Parey, 1985 (cf. page 89).
- [36] R. L. KELLEY et al. “Effect of Dietary Fish Oil on Puppy Trainability”. In : *Proc International Society for the Study of Fatty Acids and Lipids* (2004), pages 1-5 (cf. page 89).
- [37] Lotte LAURITZEN et al. “DHA Effects in Brain Development and Function”. In : *Nutrients* 8.1 (1 jan. 2016), page 6. DOI : 10.3390/nu8010006 (cf. page 89).
- [38] Kimberly M. HEINEMANN et al. “Long-Chain (n-3) Polyunsaturated Fatty Acids Are More Efficient than α -Linolenic Acid in Improving Electroretinogram Responses of Puppies Exposed during Gestation, Lactation, and Weaning”. In : *J. Nutr.* 135.8 (8 jan. 2005), pages 1960-1966. ISSN : 0022-3166, 1541-6100. pmid : 16046723. URL : <http://jn.nutrition.org/content/135/8/1960> (visité le 08/02/2017) (cf. page 89).
- [39] R. J. PAWLOSKY et al. “Retinal and Brain Accretion of Long-Chain Polyunsaturated Fatty Acids in Developing Felines : The Effects of Corn Oil-Based Maternal Diets”. In : *Am J Clin Nutr* 65.2 (1^{er} fév. 1997), pages 465-472. ISSN : 0002-9165. DOI : 10.1093/ajcn/65.2.465 (cf. page 89).
- [40] E. KIENZLE et H. MEYER. “The Effects of Carbohydrate-Free Diets Containing Different Levels of Protein on Reproduction in the Bitch”. In : (1989). URL : <https://ags.fao.org/agris-search/search.do?recordID=GB9100461> (visité le 13/05/2020) (cf. page 90).
- [41] D. R. ROMSOS et al. “Influence of a Low Carbohydrate Diet on Performance of Pregnant and Lactating Dogs”. In : *J. Nutr.* 111.4 (avr. 1981), pages 678-689. ISSN : 0022-3166. DOI : 10.1093/jn/111.4.678. pmid : 7218040 (cf. page 90).
- [42] Andrea ARMENISE et al. “Gestational Diabetes Mellitus with Diabetic Ketoacidosis in a Yorkshire Terrier Bitch”. In : *J Am Anim Hosp Assoc* 47.4 (2011 Jul-Aug), pages 285-289. ISSN : 1547-3317. DOI : 10.5326/JAAHA-MS-5668. pmid : 21673334 (cf. page 90).
- [43] T. FALL et al. “Gestational Diabetes Mellitus in 13 Dogs”. In : *Journal of Veterinary Internal Medicine* 22.6 (2008), pages 1296-1300. ISSN : 1939-1676. DOI : 10.1111/j.1939-1676.2008.0199.x (cf. page 90).
- [44] S. E. BLAZA, D. BOOLES et I. H. BURGER. “Is Carbohydrate Essential for Pregnancy and Lactation in Dogs ?” In : (1989). URL : <https://ags.fao.org/agris-search/search.do?recordID=GB9100460> (visité le 13/05/2020) (cf. page 90).

- [45] Annette LIESEGANG et al. “Calcium Metabolism during Gestation and Lactation in Queens”. In : *16th Congress of the European Society of Veterinary and Comparative Nutrition*. Bydgoszcz, Poland : European Society of Veterinary & Comparative Nutrition, sept. 2012, page 61. ISBN : 978-83-921732-2-9. DOI : info:doi/10.5167/uzh-73193 (cf. page 90).
- [46] Kenneth J. DROBATZ et Kim K. CASEY. “Eclampsia in Dogs : 31 Cases (1995–1998)”. In : *Journal of the American Veterinary Medical Association* 217.2 (1^{er} juil. 2000), pages 216-219. ISSN : 0003-1488. DOI : 10.2460/javma.2000.217.216 (cf. page 90).
- [47] M. M. PATHAN et al. “Eclampsia in the Dog : An Overview”. In : *Veterinary World* 4.1 (2011), page 45 (cf. page 90).
- [48] Stephanie SCHMITT et Britta DOBENECKER. “Calcium and Phosphorus Metabolism in Peripartal Dogs”. In : *Journal of Animal Physiology and Animal Nutrition* 104.2 (2020), pages 707-714. ISSN : 1439-0396. DOI : 10.1111/jpn.13310 (cf. page 90).
- [49] Mike DAVIES. “Excess Vitamin A Intake during Pregnancy as a Possible Cause of Congenital Cleft Palate in Puppies and Kittens”. In : *Veterinary Record* 169.4 (23 juil. 2011), pages 107-107. ISSN : 0042-4900, 2042-7670. DOI : 10.1136/vr.d4614. pmid : 21784811 (cf. page 90).
- [50] A. DOMOSŁAWSKA, A. JURCZAK et T. JANOWSKI. “Oral Folic Acid Supplementation Decreases Palate and/or Lip Cleft Occurrence in Pug and Chihuahua Puppies and Elevates Folic Acid Blood Levels in Pregnant Bitches”. In : *Polish Journal of Veterinary Sciences* 16.1 (2013). ISSN : 1505-1773. URL : <http://yadda.icm.edu.pl/yadda/element/bwmeta1.element.agro-fa3e68d9-6395-4548-a084-78f98c1f0177> (visité le 13/05/2020) (cf. page 90).
- [51] A. DOMOSŁAWSKA et al. “Selenium and Vitamin E Supplementation Enhances the Antioxidant Status of Spermatozoa and Improves Semen Quality in Male Dogs with Lowered Fertility”. In : *Andrologia* 50.6 (2018), e13023. ISSN : 1439-0272. DOI : 10.1111/and.13023 (cf. page 91).
- [52] K. T. KIRCHHOFF, K. FAILING et S. GOERICKE-PESCH. “Effect of Dietary Vitamin E and Selenium Supplementation on Semen Quality in Cairn Terriers with Normospermia”. In : *Reproduction in Domestic Animals* 52.6 (2017), pages 945-952. ISSN : 1439-0531. DOI : 10.1111/rda.13000 (cf. page 91).
- [53] Anna DOMOSŁAWSKA et al. “Effect of Selenium and Vitamin E Supplementation on Semen Quality in Dogs with Lowered Fertility”. In : *Bulletin of the Veterinary Institute in Pulawy* 59.1 (1^{er} avr. 2015), pages 85-90. DOI : 10.1515/bvip-2015-0013 (cf. page 91).
- [54] Cailin R. HEINZE et al. “Comparison of the Nutrient Composition of Commercial Dog Milk Replacers with That of Dog Milk”. In : *J Am Vet Med Assoc* 244.12 (15 juin 2014), pages 1413-1422. ISSN : 0003-1488. DOI : 10.2460/javma.244.12.1413. pmid : 24871064 (cf. page 91).
- [55] R. L. REMILLARD et al. “Comparison of Kittens Fed Queen’s Milk with Those Fed Milk Replacers”. In : *Am. J. Vet. Res.* 54.6 (juin 1993), pages 901-907. ISSN : 0002-9645. pmid : 8323060 (cf. page 91).
- [56] H. MILA et al. “Natural and Artificial Hyperimmune Solutions : Impact on Health in Puppies”. In : *Reproduction in Domestic Animals* 52.S2 (2017), pages 163-169. ISSN : 1439-0531. DOI : 10.1111/rda.12824 (cf. page 91).

- [57] Sa VAN NGUYEN et al. “Passive Protection of Dogs against Clinical Disease Due to Canine Parvovirus-2 by Specific Antibody from Chicken Egg Yolk”. In : *Can J Vet Res* 70.1 (jan. 2006), pages 62-64. ISSN : 0830-9000. pmid : 16548334. URL : <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC1325096/> (visité le 13/05/2020) (cf. page 91).



6. Le jeune et le senior

Sébastien Lefebvre

6.1 Introduction

L'aube et le crépuscule de la vie des animaux de compagnie requièrent une attention particulière. Pour la première, l'organisme gagne progressivement en maturité, synthétise de nouveaux tissus et tente de croître harmonieusement. Pour le second, les systèmes vitaux, qui jusqu'à présent assuraient l'homéostasie de l'organisme, perdent lentement et inexorablement leur efficacité. Les vétérinaires auront pour but d'accompagner au mieux ces deux périodes de la vie pour préserver l'avenir et la santé des jeunes et garantir aux séniors la meilleure qualité de vie possible.

Bien qu'aux extrêmes de la vie, ces deux périodes se rapprochent car elles nécessitent une attention particulière, notamment nutritionnelle, mais aussi par l'importance qu'elles revêtent pour les propriétaires.

Pour le jeune animal, il est nécessaire d'assurer la croissance et la maturation de ses systèmes physiologiques, tout en gardant à l'esprit que, sur ces animaux immatures, les besoins sont importants et les tolérances aux excès faibles. Une alimentation inadaptée hypothèque l'avenir du jeune à plus ou moins long terme. C'est aussi lors de cette période que se dessinent les préférences alimentaires.

L'animal âgé est le produit de ses années de vie. Si en soi l'âge n'est pas une maladie, c'est un facteur de fragilité de l'individu qui s'ajoute souvent à de précédents facteurs. Bien que l'on ne puisse rien contre l'âge, il est possible de ralentir ses effets en accompagnant le mieux possible l'animal et en prévenant les comorbidités ou en limitant leurs effets.

Ce chapitre aborde la nutrition du jeune après le sevrage et de l'animal âgé. La nutrition des chiots et chatons avant le sevrage ainsi que celles des orphelins sont traitées dans le chapitre 5.

6.2 Éléments généraux

6.2.1 Croissance

Durant la croissance, le chien comme le chat vont passer de leur poids de naissance à leur poids adulte. Ce gain de poids est maximal lors de la première année de vie et peut perdurer pendant la seconde. Cette durée de croissance significative n'est pas proportionnelle au poids adulte. Un chiot Beagle met 41 semaines pour atteindre 99% de son poids adulte contre 52 semaines pour un Labrador¹.

Le tableau 6.1 présente des équations permettant d'estimer la croissance des chiots après leurs 8^{ème} semaines et la figure 6.1 présente l'évolution du poids pour un chien Beagle pesant 17 kg à l'âge adulte, en utilisant les équations du précédent tableau. D'autres équations logistiques ont été proposées¹. Ces équations essaient d'être les plus proches de la croissance idéale. Dans un récent article, l'équipe de Kienzle, à Munich, remarque que les équations dans le tableau 6.1 sont inférieures à l'évolution du poids des autres études. Ils attribuent cette différence au fait qu'une large partie des données utilisées pour leur création provient de recherches d'après guerre où les chiots avaient une croissance moins forte en raison d'une alimentation moins riche. Cependant, l'équipe met en évidence que les chiens de leur clientèle, qui est sensibilisée à la problématique de l'obésité, ont une croissance proche de ce qui est estimé par ce modèle².

Poids attendu (kg)	Équation de prédiction du poids
≤7	$P(kg) = P_{attendu} * \frac{36,92*ln(t)-43,57}{100}$
7-15	$P(kg) = P_{attendu} * \frac{36,86*ln(t)-48,22}{100}$
15-27,5	$P(kg) = P_{attendu} * \frac{39,88*ln(t)-60,70}{100}$
27,5-47,5	$P(kg) = P_{attendu} * \frac{36,96*ln(t)-56,18}{100}$
>47,5	$P(kg) = P_{attendu} * \frac{36,61*ln(t)-62,39}{100}$

TABLE 6.1: Équation d'estimation des courbes de croissance idéale en fonction du poids attendu et du temps (t) en semaine³. Ces équations ne sont valables que pour des chiots de plus de huit semaines.

À la vue des problèmes d'obésité de la population canine et des risques d'affections ostéo-articulaires pouvant être liées à une croissance trop rapide, l'analyse bénéfice-risque tend à privilégier une croissance lente et le maintien du poids optimal tout au long de la vie⁴⁻⁶. Ainsi, l'auteur propose de se baser sur les équations du tableau 6.1 en tant que référence pour la croissance des chiots. Il est à noter que les grandes races étant particulièrement sensibles aux affections ostéo-articulaires⁷, cela implique une vigilance particulière quant à leur croissance, même si l'influence de la croissance sur les affections ostéo-articulaires est beaucoup discutée^{8,9}.

Des publications ont proposé des courbes de références de poids tel qu'il en existe pour l'humain¹⁰. Le suivi de poids et de son évolution en fonction des attentes est l'un des principaux outils de diagnostic nutritionnel chez le chiot. La note d'état corporel n'est pas suffisante pour suivre les chiots en croissance. En effet, en cas d'un apport trop important en énergie, celui-ci résulte plus en une augmentation de la vitesse de croissance qu'en une modification de la note d'état corporel¹¹. Il devrait être conseillé à tous les propriétaires de suivre l'évolution du poids de leur animal toutes les semaines et de le reporter sur une courbe de référence. Ces courbes sont disponibles pour le chien en annexes : figures 18.1, 18.2, 18.3, 18.4 et 18.5.

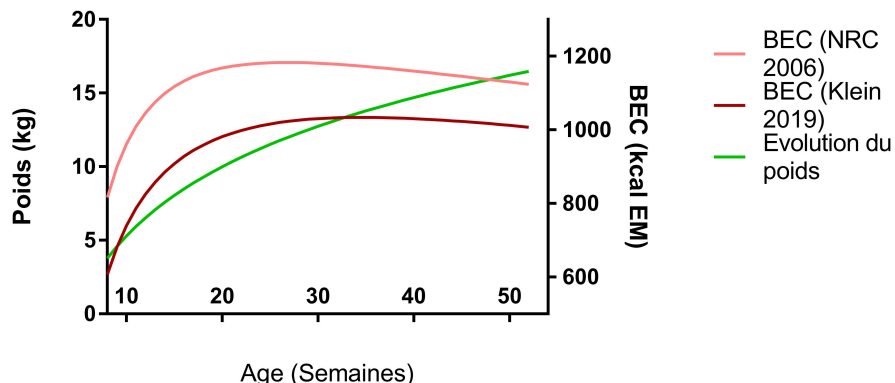


FIGURE 6.1: Évolution du poids et du besoin énergétique de croissance (selon 2 sources) en fonction de l'âge pour un chien beagle avec un poids adulte de 17 kg.

Dans le cadre d'un animal en sous-poids, afin d'éviter un "bond" de croissance pouvant être délétère, il est conseillé de ne pas essayer de rattraper la courbe de référence, mais plutôt d'avoir une croissance qui lui est parallèle.

Appétence

Lors des premiers mois de vie (période sensible), le jeune est plus à même d'essayer des aliments différents. Plus son âge avance, moins l'animal a d'appétence pour des aliments nouveaux éloignés de ceux qu'il connaît. Ainsi, un animal "sauvage" se nourrissant par la chasse ou nourrit avec des aliments variés dès son plus jeune âge est plus néophile et à même de changer d'aliment qu'un animal qui n'a été nourri qu'avec un seul type d'aliment depuis son plus jeune âge¹²⁻¹⁵.

6.2.2 L'animal sénior

Si l'âge est un phénomène parfaitement naturel, normal et non pathologique, il peut aussi devenir une affection s'il est accompagné de comorbidités telles que la maladie rénale chronique, le diabète ou l'arthrose. En effet, l'âge est un facteur de risque de fragilité des individus, mais ce n'est pas le seul. Pour bien vieillir, il est important de limiter les facteurs de fragilité comme la sédentarité, le surpoids et la sarcopénie. En simplifié, il faut se préparer à être vieux, moment où la force de la jeunesse ne compense plus le manque d'hygiène de vie de nos compagnons.

Ainsi, le surpoids est l'un des principaux facteurs influençant l'espérance de vie des carnivores domestiques¹⁶⁻²¹. Les raisons de cette influence sont détaillées dans le cours sur l'obésité (chapitre 8). Il est à noter que le sous-poids est aussi négativement lié à l'espérance de vie¹⁸.

Avec l'âge viennent aussi des modifications dans la composition de l'organisme. Ainsi l'animal âgé perd en masse maigre au profit de la masse grasse, ce qui s'accompagne aussi d'une perte d'eau²². De plus, chez le chat, on note une perte de poids significative lors des dernières années de vie²³. Considérant la digestibilité des nutriments, elle n'est pas affectée par l'âge chez le chien²⁴, mais est diminuée chez le chat âgé, notamment concernant les matières grasses²⁵⁻²⁸.

L'animal âgé peut aussi souffrir d'une perturbation des sens, notamment l'olfaction qui est fondamentale pour l'appétence²⁹. Il pourra donc être intéressant d'augmenter la saveur des aliments en les humidifiant ou les réchauffant. Les affections de la cavité orale, courantes chez l'animal âgé, peuvent diminuer la prise alimentaire et nécessiter des soins et/ou l'adaptation de la forme de

l'aliment (aliment humide, purée, mousse...) ³⁰. Il est à noter que des affections, telle la maladie rénale chronique, peuvent amener à une hyporexie nécessitant une adaptation de l'alimentation pour couvrir au mieux les besoins : augmentation de la densité énergétique. De plus, avec l'âge les animaux seront de moins en moins ouverts à une alimentation trop différente de leur alimentation habituelle.

Un syndrome de dysfonctionnement cognitif accompagné de modifications du comportement peut survenir chez les animaux âgés. Ce syndrome a surtout été étudié chez le chien (peur, agressivité, anxiété de séparation, perte des apprentissages...) ³¹ mais existe aussi chez le chat (malpropreté, vocalisation...) ^{31,32}.

6.3 Accompagnement nutritionnel

Les besoins particuliers du jeune en croissance sont repris dans le tableau 16.5 et 16.6, pour respectivement le chien et le chat. Les besoins de référence de l'animal âgés sont proches de ceux de l'animal adulte.

6.3.1 Besoin énergétique

Besoin Énergétique de Croissance

Le Besoin Énergétique de Croissance (BEC) est un besoin énergétique de référence. Lorsqu'un animal est en croissance, ses besoins en nutriments sont exprimés en fonction du BEC. Durant la croissance, il est nécessaire de couvrir à la fois le besoin énergétique des tissus maigres et celui dû à la synthèse des nouveaux tissus.

Chiots

Jusque récemment, l'équation de référence pour calculer le BEC des chiots était celle proposée par le National Research Council³³. Cette équation faite dans les années 1980 a souvent été remise en cause, car elle semble surestimer le besoin énergétique des chiots. Cette équation d'estimation présentée en 6.1 est fonction du poids du chiot et du poids estimé de l'animal à l'âge adulte.

$$\text{BEC (kcal EM)} = 3,2 * \left(e^{-0,87 * \left(\frac{P_{\text{chiot}}}{P_{\text{adulte}}} \right)} - 0,1 \right) * 130 * P_{\text{chiot}}^{0,75} \quad (6.1)$$

De récentes recherches tendent à montrer que l'équation 6.1 surestimerait le besoin énergétique des chiens en croissance². Ces recherches ont amené à la création d'une nouvelle équation de BEC (équation 6.2).

$$\text{BEC (kcal EM)} = (254 - 135 * \frac{P_{\text{chiot}}}{P_{\text{adulte}}}) * P_{\text{chiot}}^{0,75} \quad (6.2)$$

Les estimations de besoin énergétique selon le modèle NRC (équation 6.1) ou celui de Klein (équation 6.2) sont représentées dans la figure 6.1 pour le cas d'un chien Beagle de poids adulte de 17 kg. De huit à dix-huit semaines, l'équation 6.1 donne des résultats de 20 à 30% supérieurs à l'équation 6.2. Après dix-huit semaines, la différence n'est plus que de 10 à 20% et diminue avec le temps. En raison de la méthodologie sous-jacente à la détermination de chacune de ces équations et du choix de l'auteur de privilégier une croissance modérée (présenté plus haut), l'auteur préfère utiliser l'équation 6.2 en tant que BEC.

Une question reste ouverte sur la nécessité, ou non, d'adapter les besoins en fonction de l'équation de BEC choisie. Compte tenu du fait qu'avec un apport plus faible en énergie diminue aussi le gain

moyen quotidien et par conséquent le besoin en nutriment, l'auteur a fait le choix de considérer que les apports par rapport au BEC ne changent pas selon l'équation choisie. Ce choix est amené à évoluer en fonction de l'avancée des recherches.

Chaton

Pour le chaton l'équation d'estimation du BEC est présentée en 6.3. Cette équation est fonction du poids du chaton à l'instant t et du poids estimé à l'âge adulte. Plus le poids du chaton augmente plus le BEC tend vers le BEE de l'âge adulte. Il est à noter que la forme générale de la courbe du BEC du chaton est proche de celle du chiot présenté dans la figure 6.1.

$$\text{BEC (kcal EM)} = 6,7 * (e^{-0,189 * (\frac{P_{\text{chaton}}}{P_{\text{adulte}}} - 0,66)} * 100 * P_{\text{chaton}}^{0,67}) \quad (6.3)$$

Il est notable que chez le chien comme chez le chat, le besoin énergétique de croissance soit presque égal au besoin énergétique à l'entretien pour le poids adulte attendu à partir du quatrième mois. Ainsi à partir de quatre mois l'apport énergétique devrait rester sensiblement le même, sauf castration, évolution notable de l'environnement ou de l'activité.

Pour couvrir ce besoin énergétique important, il est souvent nécessaire d'apporter un volume d'aliment journalier bien supérieur à ce que peut contenir le volume stomacal. Ainsi pour le chiot comme pour le chaton il est conseillé de faire plusieurs petits repas (au moins 3 jusqu'à 6 mois, et au moins 2 jusqu'à la fin de la croissance) et d'apporter un aliment avec une haute densité énergétique. Enfin, la digestibilité de cet aliment doit être supérieure à celle d'un aliment adulte pour éviter les carences et garantir un apport suffisant dans un volume restreint.

6.3.2 Modulation du besoin énergétique avec l'âge

L'âge est associé à une baisse du métabolisme basal chez le chien³⁴. De plus, l'investissement énergétique dans les activités a tendance à diminuer avec l'âge. Dans une publication récente, une équation du besoin énergétique prenant en compte l'âge a été proposée³⁵ (équation 6.4). Avec cette équation, il est possible de retrouver les valeurs empiriques du coefficient physiologique, à 7 ans le k₃ est à 0,9 et ne varie que peu par la suite (0,87 à 14 ans).

$$k_3 = age^{-0,05} \quad (6.4)$$

Pour le chat, si le besoin énergétique semble diminuer pour le chat mature (plus de 7 ans) par rapport au jeune, il réaugmenterait après 10 à 12 ans³⁶. De plus, cette même étude souligne que la perte de poids chez l'animal âgés est de pronostic négatif à court ou moyen terme. Par conséquent, pour le chat le suivi du poids et des apports est essentiel pour s'assurer que l'animal ne perd pas du poids ou de masse maigre quand il arrive à un âge avancé.

6.3.3 Protéines

Le besoin en protéines est particulièrement élevé à la naissance puis décroît tout le long de la croissance. Il est remarquable que cela soit la même chose que pour l'énergie. Comparativement au poids du chiot ou du chaton, le BEC est bien plus élevé au sevrage que vers la fin de la croissance^{37,38}. On peut supposer que le besoin en protéines évolue de la même façon que le besoin énergétique de croissance, ce qui explique que le besoin en protéines exprimé en fonction du BEC soit constant tout au long de la croissance.

Le niveau minimal de protéines recommandé chez le chien en croissance est compris entre 70g/Mcal BEC et 82 g/Mcal BEC, pour le chat il est compris entre de 85 et 100 g/Mcal BEC³⁹. Bien sûr, ce niveau d'apport en protéine doit être mis en perspective de l'efficacité des protéines utilisées⁴⁰. Notamment, des acides aminés comme l'arginine qui sont essentiels chez le chiot en croissance. Pour le chat en croissance, lors d'un apport élevé en protéine, le besoin en arginine augmente (+50%)⁴¹. Enfin, les profils de besoins en acides aminés sont différents de l'adulte du fait de la synthèse de tissus³³. Il est à noter que, chez le chien des niveaux très élevés en protéines peuvent être délétères pour la croissance osseuse et générale^{6,37}. Ainsi, chez le chien les apports supérieurs à 125g/Mcal BEC sont à éviter.

Pour l'animal âgé, la perte de la masse maigre qui suppose une utilisation des réserves protéique de l'organisme semble indiquer que l'apport et la qualité des protéines sont particulièrement critiques pour de limiter cette perte. Cependant, des études semblent pointer que l'apport de protéines en excès n'est pas complètement efficace pour prévenir la perte de masse maigre^{42,43}. De plus, un apport excessif en protéines peut augmenter les métabolites azotés issus du microbiote intestinal. Or, ces métabolites sont délétères pour les reins et le foie. Ainsi, l'apport protéique ne doit pas être diminué, mais doit couvrir le besoin protéique aux taux recommandés pour l'animal adulte sans excès et avec des protéines de haute digestibilité et de haute valeur biologique.

6.3.4 Matières grasses

Du fait du besoin énergétique élevé lors de la croissance, un aliment riche en matières grasses permet de concilier la quantité d'énergie à apporter à l'animal avec sa capacité stomachale. De plus, les matières grasses augmentent la digestibilité des vitamines liposolubles (vitamines A, D, E et K)^{44,45}. Enfin, la part de masse grasse des animaux augmente fortement lors de la croissance. Pour les chats elle passe d'environ 5% au sevrage à plus de 20% à six mois⁴⁶.

Du fait de la synthèse des tissus et notamment du tissu cutané, le besoin en acide linoléique (omega 6, C18 :2-n6) est augmenté par rapport à l'adulte. Pour rappel, l'acide linoléique participe à la synthèse des céramides de la peau qui permettent une bonne imperméabilité cutanée.

L'apport en acide docosahexaénoïque (DHA, omega 3, C22 :6-n3) est particulièrement critique chez les jeunes. En effet, le DHA a un tropisme important pour le système nerveux et est nécessaire à sa mise en place. Des carences peuvent aboutir à des cécités ou des déficiences auditives⁴⁷. De plus, si le chien adulte est capable de synthétiser du DHA à partir de l'acide α -linolénique (Oméga 3, C18 :3-n3), la capacité de synthèse du chiot n'est pas suffisante pour couvrir son besoin⁴⁸. Enfin, une supplémentation en huile de poisson riche en DHA semble bénéfique pour l'apprentissage des chiots⁴⁹.

Les effets positifs du DHA sur le système nerveux (en association le plus souvent avec des antioxydants) ont aussi été observés chez l'animal âgés dans le cadre du syndrome de dysfonctionnement cognitif du chien et du chat^{50,51}. Les acides gras à chaîne moyenne (C6 :0, C8 :0 et C10 :0) auraient aussi un effet positif sur le syndrome de dysfonctionnement cognitif⁵².

6.3.5 Calcium et phosphore

Croissance

L'équilibre phosphocalcique est critique pour les animaux en croissance. Si le calcium et le phosphore sont nécessaires pour assurer une bonne croissance osseuse, tout excès peut avoir des conséquences tout aussi graves qu'une carence.

Le besoin en calcium et en phosphore a longtemps été objet de discussions chez le chien. De nombreux nutritionnistes jugent en effet que les besoins définis par le National Research Council

dans son édition de 2006 (3g/Mcal BEC pour le calcium et 2,5g/Mcal BEC pour le phosphore) sont supérieurs aux besoins réels pour les chiens de taille moyenne. Dans une récente publication, le besoin du calcium pour les chiens de race géante (plus de 50kg) avant l'âge de 7 mois est confirmé à 3g/Mcal BEC⁵³. Cependant pour les autres cas le besoin en calcium serait plus proche de 2,5 g/Mcal BEC. Le besoin en phosphore est quant à lui diminué de moitié par rapport à ce qui avait été prévu, soit 1,5 g/Mcal BEC pour tous les chiots en croissance⁵³. Pour son calcul de besoin, l'auteur a pris en compte que la croissance des chiots utilisés dans l'article de Böswald est une croissance plus lente que celle permise en utilisant l'équation du NRC ce qui nécessite une correction d'environ 20% des apports par rapport au BEC.

En cas de carence en phosphore (0,45 ou 0,8 g/Mcal BEC) lors de la croissance, une diminution progressive de la qualité du pelage, suivi d'une baisse de l'endurance, de pattes arquées accompagnées de plantigradie et d'un prolapsus pénien surviennent en quelques semaines⁵⁴. Ces signes cliniques sont réversibles par passage à une ration équilibrée⁵⁴.

La carence en calcium, souvent accompagnée d'un rapport phosphocalcique inférieur à 1, cause une affection nommée hyperparathyroïdie secondaire à l'alimentation. Du fait que cette carence est souvent observée chez des animaux nourris uniquement avec de la viande, elle est aussi appelée "all meat disease". Cette affection cause une déminéralisation osseuse, suivi d'anomalie de la calcémie. En raison des fractures et des troubles consécutifs à l'hypocalcémie (pouvant aller jusqu'au coma), l'issue est souvent l'euthanasie, sauf si le diagnostic est précoce ce qui permet de placer l'animal sous une alimentation équilibrée avant la survenue de symptômes trop graves⁵⁵⁻⁵⁷. Par conséquent, **le rapport phosphocalcique doit être strictement supérieur à 1**. Il est même conseillé à ce qu'il soit supérieur à 1,2.

L'excès de calcium est aussi un problème pour la croissance osseuse. À la suite d'un apport élevé en calcium, des modifications osseuses et une fermeture des cartilages de croissance peuvent survenir. Cela aboutit à une croissance osseuse disharmonieuse, causant des troubles ostéo-articulaires voir une sidération de la croissance^{58,59}. La sensibilité aux excès de calcium est fortement dépendante de la race, les races géantes étant particulièrement à risque, mais elles ne sont pas les seules^{60,61}. De plus, un apport excessif en calcium diminue la digestibilité globale de la ration⁶¹.

Contrairement à une croyance populaire, le calcium n'aide aucunement à redresser les oreilles des chiens lors de la croissance. En effet, les oreilles sont constituées de cartilage et non d'os. De plus, une telle supplémentation présente un danger pour le jeune en croissance comme présenté plus haut.

Animal âgé : la question du phosphore

Les carnivores domestiques sont particulièrement sensibles à la maladie rénale chronique, affection que l'on retrouve tout particulièrement chez l'animal âgé. Le lien entre le phosphore et le rein est plus particulièrement traité dans le chapitre 10. Une étude préliminaire de l'université de Munich a montré que chez le chat, une alimentation riche en phosphore pourrait prédisposer au développement de la maladie rénale chronique⁶². D'autres études ont mis en évidence cet effet néfaste sur le rein quand de hautes doses de phosphore très digestible sont apportées⁶³⁻⁶⁵. Cependant, les études sur des doses modérées données sur le long terme (plusieurs années) sont manquantes. Par mesure de précaution, l'auteur propose de limiter l'apport en phosphore à 1,5g/Mcal BEE pour les chats de plus de 7 ans.

6.3.6 Vitamines

Que ce soit pour le jeune ou l'animal âgé, l'utilisation de DHA est fortement conseillée. Or la supplémentation d'une ration en acide gras polyinsaturé augmente le risque de leur oxydation

à l'intérieur même du corps. Cette oxydation des graisses corporelles a pour nom panstéatite⁶⁶. L'équation 6.5 permet de déterminer la quantité de vitamine E à ajouter au besoin minimum en fonction de la quantité d'acides gras insaturés présents dans la ration⁶⁷ :

$$\begin{aligned}
 \text{Vitamin E (UI)} = & 0.09 * \text{Acide Oléique (g)} \\
 & + 0.6 * \text{Acide linoléique (g)} \\
 & + 0.9 * \text{Acide } \alpha\text{-linolénique (g)} \\
 & + 0.9 * \text{Acide } \gamma\text{-linolénique (g)} \\
 & + 1.2 * \text{Acide arachidonique (g)} \\
 & + 1.5 * \text{Acide eicosapentanéoïque (g)} \\
 & + 1.8 * \text{Acide docosahexaénoïque (g)}
 \end{aligned} \tag{6.5}$$

Pour le chat, un effet positif sur l'espérance de vie a été décrit quand l'alimentation comporte des antioxydants et est enrichie en acides gras essentiels, notamment EPA et DHA²³. Sur le syndrome de dysfonctionnement cognitif, des effets positifs ont été décrits avec l'utilisation d'antioxydants en association avec des cofacteurs mitochondriaux (coenzyme Q10, L-carnitine)^{50,68}. De plus, des études semblent aussi montrer qu'une complémentation notamment en vitamines B, pourrait avoir des effets positifs sur le syndrome^{51,69}. Cependant de façon générale les études sur le syndrome de dysfonctionnement cognitif utilisent plusieurs supplémentations en parallèle ce qui complique leur interprétation.

6.4 Aliments commerciaux

Les aliments pour animaux en croissance sont plus denses en énergie que les aliments pour adultes 6.2. Considérant l'apport en protéine, il est remarquable que les aliments pour animaux en croissance ne soient pas, en moyenne, plus riches en protéines que ceux destinés aux adultes (figure 6.3). Ce résultat peut paraître contradictoire. Cependant, les animaux adultes ont des conditions physiologiques (stérilisation) et d'activité (sédentarité) diminuant leur coefficient K pour le calcul de l'énergie, ce qui a pour conséquence d'augmenter le rapport calorique nécessaire pour couvrir leur besoin en protéine (équation 17.24). Dans le cas de l'animal en croissance, K est le plus souvent égal à 1. Néanmoins, dans le cas d'un animal en croissance et stérilisé (K=0,8) une attention particulière devra être prise pour le choix d'un aliment adapté suffisamment riche en protéines pour assurer une croissance optimale.

Les apports en calcium et en phosphore des aliments à destination des animaux en croissance ont des teneurs proches des aliments adultes les plus riches (figure 6.4). Cette figure permet aussi de mettre en évidence que, considérant ces minéraux, ces aliments ont très peu de variabilité.

Pour ce qui est des aliments séniors, si les aliments pour chats âgés ont une densité énergétique plus importante que les aliments adultes, pour les chiens c'est plutôt l'inverse qui est observé (figure 6.5). Cela peut se comprendre au regard des particularités spécifiques de chacun, ainsi le chien âgé souffre souvent d'obésité et d'arthrose nécessitant une prise en charge du poids quand chez le chat l'augmentation du besoin énergétique avec l'âge et la perte de poids sont les principaux éléments à prendre en compte. Cependant dans le cadre d'une consultation il est nécessaire de sortir de ces considérations générales et d'adapter la prescription à l'individu.

L'apport protidocalorique des aliments séniors est dans la moyenne haute de ceux de l'adulte chez le chien et la moyenne basse chez le chat (figure 6.6). Ces éléments sont à rapprocher des

problématiques spécifiques évoquées plus haut. Pour ce qui est du calcium et du phosphore, leur rapport calorique est sensiblement plus bas que ce soit pour le chien ou le chat (figure 6.7).

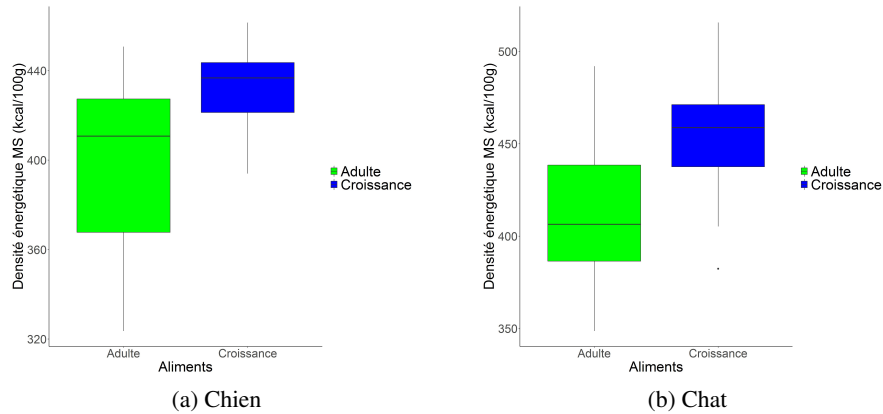


FIGURE 6.2: Densité énergétique en matière sèche des aliments croissances à destination du chien et du chat, par rapport aux aliments physiologiques de marques vétérinaires.

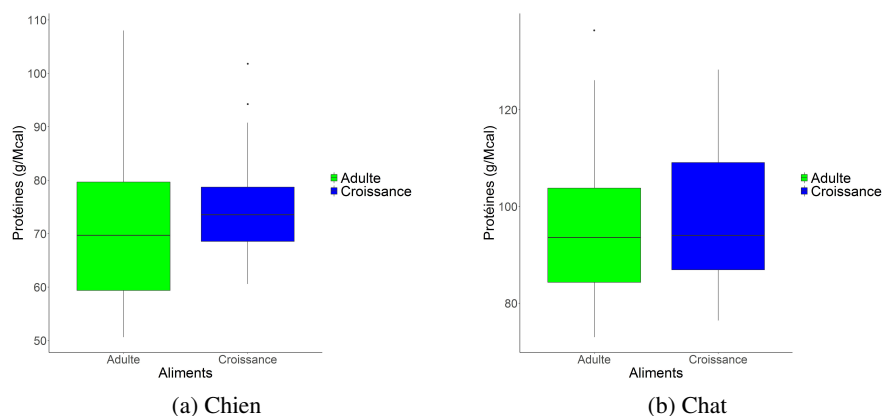


FIGURE 6.3: Rapport protidocalorique des aliments croissances à destination du chien et du chat, par rapport aux aliments physiologiques de marques vétérinaires.

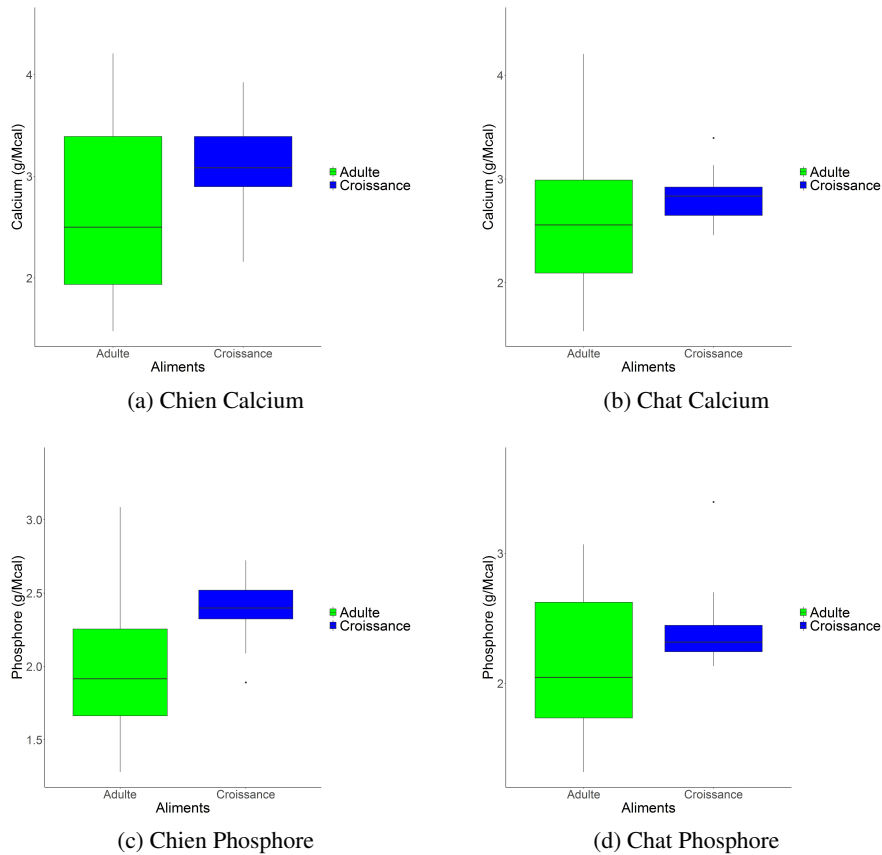


FIGURE 6.4: Apport en calcium et en phosphore des aliments croissances à destination du chien et du chat, par rapport aux aliments physiologiques de marques vétérinaires.

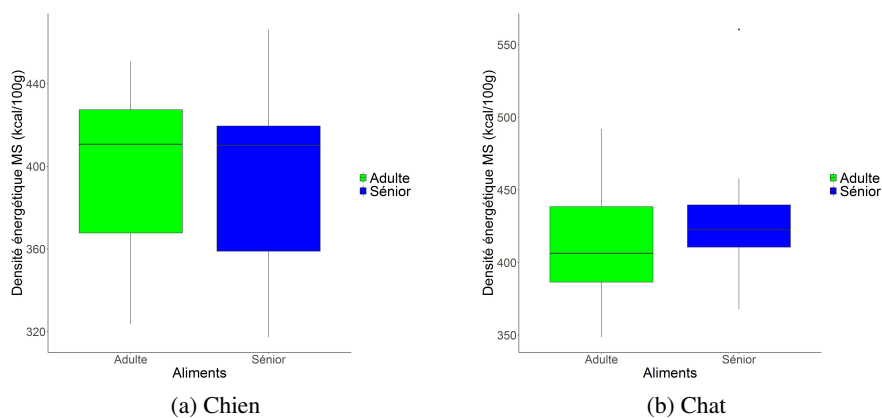


FIGURE 6.5: Densité énergétique en matière sèche des aliments séniors à destination du chien et du chat, par rapport aux aliments physiologiques de marques vétérinaires.

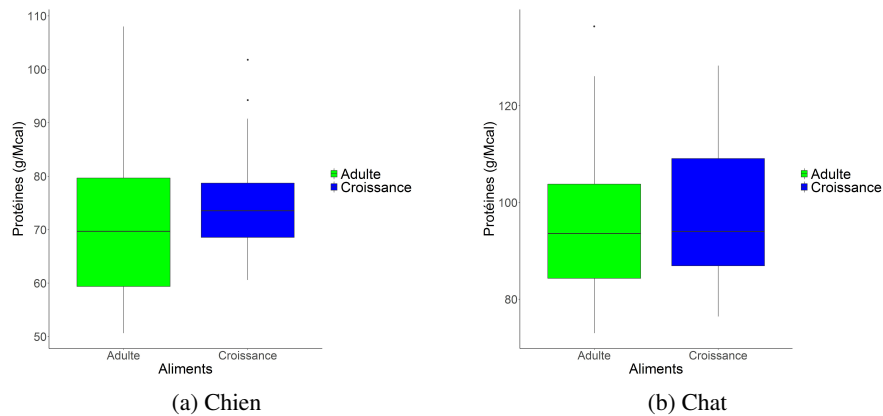


FIGURE 6.6: Rapport protidocalorique des aliments séniors à destination du chien et du chat, par rapport aux aliments physiologiques de marques vétérinaires.

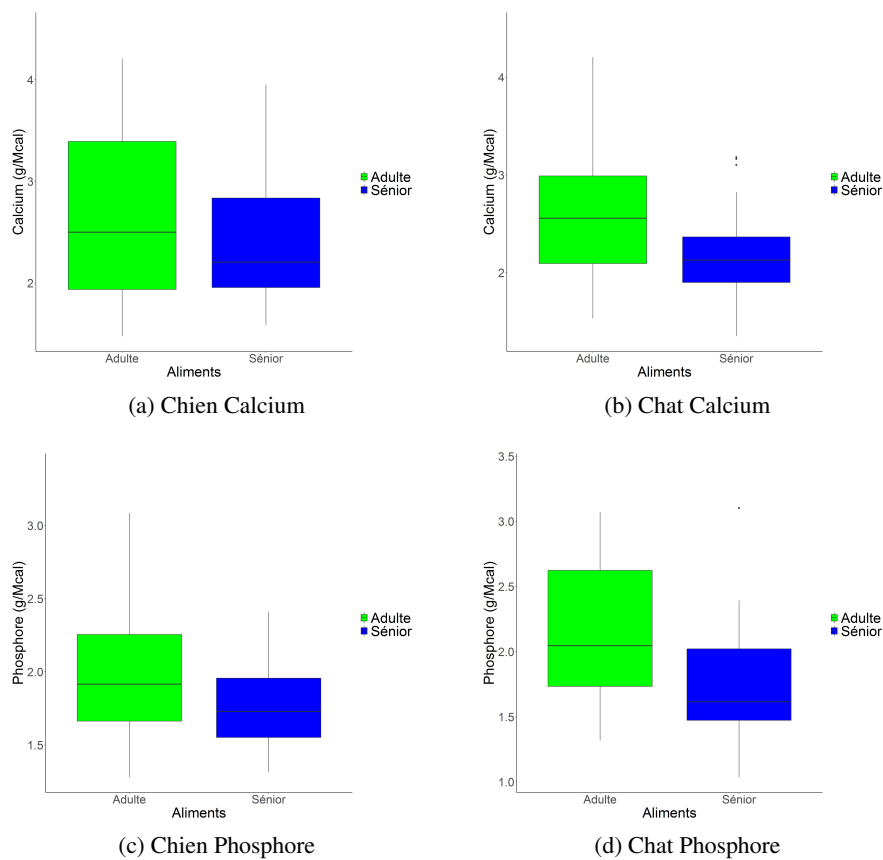


FIGURE 6.7: Apport en calcium et en phosphore des aliments séniors à destination du chien et du chat, par rapport aux aliments physiologiques de marques vétérinaires.

6.5 Conclusions

Les extrêmes de la vie sont des périodes particulières dans la relation propriétaire animal. Une alimentation et un accompagnement diététique approprié sont nécessaires pour assurer que ces périodes se passent le mieux possible.

6.6 Exercices

Exercice 6.1 Elf est un chien berger Allemand stérilisé de 5 mois, pesant 16 kg (NEC 3/5, poids adulte estimé 30kg). Ses propriétaires se plaignent qu'Elf ait le poil râche et sec et que ses oreilles tombent.

Alimentation actuelle

- 310 g de Bosch junior Agneau et Riz

Informations complémentaires

- Elf est assez actif (balade avec les maîtres).
- Les propriétaires ne souhaitent pas cuisiner pour leur chien.

Questions

- Quel est votre avis sur l'alimentation actuelle ? Quels seraient les points à améliorer ?
- Quelle alimentation proposeriez-vous aux propriétaires ?

Exercice 6.2 Pipou est une femelle border collie entière de 4 mois, pesant 8,6 kg (NEC 2/5, poids adulte estimé 23kg). Elle a eu il y a deux semaines une parvovirose ayant nécessité son hospitalisation.

Alimentation actuelle

- 230 g de Royal Canin Junior gastro-intestinal

Informations complémentaires

- Pipou a repris de l'activité et à bon appétit

Questions

- Quel est votre avis sur l'alimentation actuelle ? Quels seraient les points à améliorer ?
- Quelle alimentation proposeriez-vous aux propriétaires ?
- Quels conseils donneriez-vous aux propriétaires ?

Exercice 6.3 Speedi est un chat européen stérilisé de 11 ans, pesant 4,6 kg (NEC 3/5). Il est en bonne santé et vous le recevez pour une consultation de médecine préventive.

Alimentation actuelle

- 55 g de Orijen Regional Red

Informations complémentaires

- Speedi vit en intérieur

— La ration est donnée en une fois le matin. A midi la gamelle est vide.

Questions

- Quel est votre avis sur l'alimentation actuelle ? Quels seraient les points à améliorer ?
- Quelle alimentation proposeriez-vous aux propriétaires ?
- Quels conseils donneriez-vous aux propriétaires ?

6.7 Références

- [1] Amanda J. HAWTHORNE et al. "Body-Weight Changes during Growth in Puppies of Different Breeds". In : *J Nutr* 134.8 (1^{er} août 2004), 2027S-2030S. ISSN : 0022-3166. DOI : 10.1093/jn/134.8.2027S (cf. page 100).
- [2] Carmen KLEIN et al. "Metabolisable Energy Intake and Growth of Privately Owned Growing Dogs in Comparison with Official Recommendations on the Growth Curve and Energy Supply". In : *Journal of Animal Physiology and Animal Nutrition* 103.6 (2019), pages 1952-1958. ISSN : 1439-0396. DOI : 10.1111/jpn.13191 (cf. pages 100, 102).
- [3] H. MEYER et J. ZENTEK. "[The effect of a different energy supply of growing Great Danes on body weight and skeletal development. 1. Body weight development and energy requirement]". In : *Zentralbl Veterinarmed A* 39.2 (mar. 1992), pages 130-141. ISSN : 0514-7158. pmid : 1590036 (cf. page 100).
- [4] Gail K. SMITH et al. "Lifelong Diet Restriction and Radiographic Evidence of Osteoarthritis of the Hip Joint in Dogs". In : *J. Am. Vet. Med. Assoc.* 229.5 (1^{er} sept. 2006), pages 690-693. ISSN : 0003-1488. DOI : 10.2460/javma.229.5.690. pmid : 16948575 (cf. page 100).
- [5] R. D. KEALY et al. "Effects of Limited Food Consumption on the Incidence of Hip Dysplasia in Growing Dogs". In : *J. Am. Vet. Med. Assoc.* 201.6 (15 sept. 1992), pages 857-863. ISSN : 0003-1488. pmid : 1399793 (cf. page 100).
- [6] A. HEDHAMMAR et al. "Overnutrition and Skeletal Disease. An Experimental Study in Growing Great Dane Dogs". In : *Cornell Vet* 64.2 (avr. 1974), Suppl 5 :5-160. ISSN : 0010-8901. pmid : 4826273 (cf. pages 100, 104).
- [7] Susan D. LAUTEN. "Nutritional Risks to Large-Breed Dogs : From Weaning to the Geriatric Years". In : *Vet. Clin. North Am. Small Anim. Pract.* 36.6 (nov. 2006), pages 1345-1359, viii. ISSN : 0195-5616. DOI : 10.1016/j.cvsm.2006.09.003. pmid : 17085239 (cf. page 100).
- [8] Randi I. KRONTVEIT et al. "A Prospective Study on Canine Hip Dysplasia and Growth in a Cohort of Four Large Breeds in Norway (1998–2001)". In : *Preventive Veterinary Medicine*. Special Section : Calvin W. Schwabe Symposium 2009 97.3 (1^{er} déc. 2010), pages 252-263. ISSN : 0167-5877. DOI : 10.1016/j.prevetmed.2010.09.015 (cf. page 100).
- [9] B. YTREHUS, C. S. CARLSON et S. EKMAN. "Etiology and Pathogenesis of Osteochondrosis". In : *Vet Pathol* 44.4 (1^{er} juil. 2007), pages 429-448. ISSN : 0300-9858. DOI : 10.1354/vp.44-4-429 (cf. page 100).
- [10] Carina SALT et al. "Growth Standard Charts for Monitoring Bodyweight in Dogs of Different Sizes". In : *PLoS One* 12.9 (5 sept. 2017). ISSN : 1932-6203. DOI : 10.1371/journal.pone.0182064. pmid : 28873413 (cf. page 100).

- [11] B. DOBENECKER et al. “Mal- and Overnutrition in Puppies with or without Clinical Disorders of Skeletal Development”. In : *Journal of Animal Physiology and Animal Nutrition* 80.1-5 (1998), pages 76-81. ISSN : 1439-0396. DOI : 10.1111/j.1439-0396.1998.tb00506.x (cf. page 100).
- [12] J. W. S. BRADSHAW et al. “Differences in Food Preferences between Individuals and Populations of Domestic Cats Felis Silvestris Catus”. In : *Applied Animal Behaviour Science* 68.3 (1^{er} juin 2000), pages 257-268. ISSN : 0168-1591. DOI : 10.1016/S0168-1591(00)00102-7 (cf. page 101).
- [13] C. J. THORNE. “Feeding Behaviour in the Cat—Recent Advances”. In : *Journal of Small Animal Practice* 23.9 (1982), pages 555-562. ISSN : 1748-5827. DOI : 10.1111/j.1748-5827.1982.tb02516.x (cf. page 101).
- [14] Wanda WYRWICKA et Anna M. LONG. “Observations on the Initiation of Eating of New Food by Weanling Kittens”. In : *Pav. J. Biol. Sci.* 15.3 (1^{er} juil. 1980), pages 115-122. ISSN : 1936-3567. DOI : 10.1007/BF03003692 (cf. page 101).
- [15] Zing-Yang KUO. *The Dynamics of Behavior Development : An Epigenetic View*. Plenum, 1976 (cf. page 101).
- [16] Vicki Jean ADAMS et al. “Exceptional Longevity and Potential Determinants of Successful Ageing in a Cohort of 39 Labrador Retrievers : Results of a Prospective Longitudinal Study”. In : *Acta Veterinaria Scandinavica* 58 (2016), page 29. ISSN : 1751-0147. DOI : 10.1186/s13028-016-0206-7 (cf. page 101).
- [17] Vicki J ADAMS et al. “Evidence of Longer Life ; a Cohort of 39 Labrador Retrievers”. In : *Vet Rec* 182.14 (7 avr. 2018), page 408. ISSN : 0042-4900. DOI : 10.1136/vr.104167. pmid : 29483149 (cf. page 101).
- [18] Kendy T TENG et al. “Strong Associations of Nine-Point Body Condition Scoring with Survival and Lifespan in Cats”. In : *Journal of Feline Medicine and Surgery* 20.12 (1^{er} déc. 2018), pages 1110-1118. ISSN : 1098-612X. DOI : 10.1177/1098612X17752198 (cf. page 101).
- [19] Dennis F. LAWLER et al. “Diet Restriction and Ageing in the Dog : Major Observations over Two Decades”. In : *Br. J. Nutr.* 99.4 (avr. 2008), pages 793-805. ISSN : 0007-1145. DOI : 10.1017/S0007114507871686. pmid : 18062831 (cf. page 101).
- [20] Dennis F. LAWLER et al. “Influence of Lifetime Food Restriction on Causes, Time, and Predictors of Death in Dogs”. In : *Journal of the American Veterinary Medical Association* 226.2 (1^{er} jan. 2005), pages 225-231. ISSN : 0003-1488. DOI : 10.2460/javma.2005.226.225 (cf. page 101).
- [21] Carina SALT et al. “Association between Life Span and Body Condition in Neutered Client-Owned Dogs”. In : *Journal of Veterinary Internal Medicine* 33.1 (2019), pages 89-99. ISSN : 1939-1676. DOI : 10.1111/jvim.15367 (cf. page 101).
- [22] Linda P. CASE et al. “Chapter 25 - Geriatrics”. In : *Canine and Feline Nutrition (THIRD EDITION)*. Saint Louis : Mosby, 2011, pages 261-275. ISBN : 978-0-323-06619-8. URL : <http://www.sciencedirect.com/science/article/pii/B9780323066198100258> (visité le 06/12/2016) (cf. page 101).
- [23] Avinash R. PATIL et PhD1 Gerardo PEREZ-CAMARGO. “Effect of Nutritional Interventions on Longevity of Senior Cats”. In : (2007) (cf. pages 101, 106).

- [24] C. A. BUFFINGTON, J. E. BRANAM et G. C. (Department of Internal Medicine DUNN. "Lack of Effect of Age on Digestibility of Protein, Fat and Dry Matter in Beagle Dogs". In : (1989). URL : <https://agris.fao.org/agris-search/search.do?recordID=GB9100479> (visité le 26/05/2020) (cf. page 101).
- [25] E. J. TAYLOR, C. ADAMS et R. NEVILLE. "Some Nutritional Aspects of Ageing in Dogs and Cats". In : *Proc Nutr Soc* 54.3 (nov. 1995), pages 645-656. ISSN : 0029-6651. DOI : 10.1079/pns19950064. pmid : 8643702 (cf. page 101).
- [26] E. TESHIMA et al. "Nutrient Digestibility, but Not Mineral Absorption, Is Age-Dependent in Cats". In : *Journal of Animal Physiology and Animal Nutrition* 94.6 (2010), e251-e258. ISSN : 1439-0396. DOI : 10.1111/j.1439-0396.2009.00964.x (cf. page 101).
- [27] Anna SALAS et al. "Fat Digestibility Is Reduced in Old Cats with Subnormal Cobalamin Concentrations". In : *J Nutr Sci* 3 (30 déc. 2014). ISSN : 2048-6790. DOI : 10.1017/jns.2014.59. pmid : 26101630 (cf. page 101).
- [28] S. E. PEACHEY, J. M. DAWSON et E. J. HARPER. "The Effect of Ageing on Nutrient Digestibility by Cats Fed Beef Tallow-, Sunflower Oil- or Olive Oil-Enriched Diets". In : *Growth Dev Aging* 63.1-2 (1999 Spring-Summer), pages 61-70. ISSN : 1041-1232. pmid : 10885858 (cf. page 101).
- [29] I. HULLÁR et al. "Factors Influencing the Food Preference of Cats". In : *Journal of Animal Physiology and Animal Nutrition* 85.7-8 (2001), pages 205-211. ISSN : 1439-0396. DOI : 10.1046/j.1439-0396.2001.00333.x (cf. page 101).
- [30] Jan BELLOWS et al. "Aging in Cats : Common Physical and Functional Changes". In : *Journal of Feline Medicine and Surgery* 18.7 (1^{er} juil. 2016), pages 533-550. ISSN : 1098-612X. DOI : 10.1177/1098612X16649523 (cf. page 102).
- [31] Gary M. LANDSBERG, Jeff NICHOL et Joseph A. ARAUJO. "Cognitive Dysfunction Syndrome : A Disease of Canine and Feline Brain Aging". In : *Veterinary Clinics of North America : Small Animal Practice*. Geriatrics 42.4 (1^{er} juil. 2012), pages 749-768. ISSN : 0195-5616. DOI : 10.1016/j.cvsm.2012.04.003 (cf. page 102).
- [32] D. GUNN-MOORE et al. "Cognitive Dysfunction and the Neurobiology of Ageing in Cats". In : *Journal of Small Animal Practice* 48.10 (2007), pages 546-553. ISSN : 1748-5827. DOI : 10.1111/j.1748-5827.2007.00386.x (cf. page 102).
- [33] National Research COUNCIL. *Nutrient Requirements of Dogs and Cats*. 2006. ISBN : 978-0-309-08628-8. DOI : 10.17226/10668 (cf. pages 102, 104).
- [34] Jacob E. MOSIER. "Effect of Aging on Body Systems of the Dog". In : *Veterinary Clinics of North America : Small Animal Practice* 19.1 (1^{er} jan. 1989), pages 1-12. ISSN : 0195-5616. DOI : 10.1016/S0195-5616(89)50001-9 (cf. page 103).
- [35] Guilhem DIVOL et Nathalie PRIYMENTKO. "A New Model for Evaluating Maintenance Energy Requirements in Dogs : Allometric Equation from 319 Pet Dogs". In : *Journal of Nutritional Science* 6 (2017/ed). ISSN : 2048-6790. DOI : 10.1017/jns.2017.50 (cf. page 103).
- [36] Gerardo PÉREZ-CAMARGO. "Feline Decline in Key Physiological Reserves : Implications for Mortality". In : *COMPANION ANIMAL NUTRITION SUMMIT* (2010), page 6 (cf. page 103).

- [37] D. S. KRONFELD. "Optimal Ranges of Nutrients for Dogs and Cats". In : *Tijdschr Diergeeskd* 111 Suppl 1 (avr. 1986), 42S-46S. ISSN : 0040-7453. pmid : 3715838 (cf. pages 103, 104).
- [38] Robert A. BURNS, Mary H. LEFAIVRE et John. A. MILNER. "Effects of Dietary Protein Quantity and Quality on the Growth of Dogs and Rats". In : *The Journal of Nutrition* 112.10 (1^{er} oct. 1982), pages 1843-1853. ISSN : 0022-3166, 1541-6100. DOI : 10.1093/jn/112.10.1843 (cf. page 103).
- [39] Linda P. CASE et al. "Chapter 22 - Growth". In : *Canine and Feline Nutrition (THIRD EDITION)*. Saint Louis : Mosby, 2011, pages 221-237. ISBN : 978-0-323-06619-8. URL : <http://www.sciencedirect.com/science/article/pii/B9780323066198100222> (visité le 06/12/2016) (cf. page 104).
- [40] L. P. CASE et G. L. CZARNECKI-MAULDEN. "Protein Requirements of Growing Pups Fed Practical Dry-Type Diets Containing Mixed-Protein Sources". In : *Am. J. Vet. Res.* 51.5 (mai 1990), pages 808-812. ISSN : 0002-9645. pmid : 2337283 (cf. page 104).
- [41] Quinton R. ROGERS, Timothy P. TAYLOR et James G. MORRIS. "Optimizing Dietary Amino Acid Patterns at Various Levels of Crude Protein for Cats". In : *J Nutr* 128.12 (1^{er} déc. 1998), 2577S-2580S. ISSN : 0022-3166. DOI : 10.1093/jn/128.12.2577S (cf. page 104).
- [42] C. C. WILLIAMS et al. "Effects of Dietary Protein on Whole-Body Protein Turnover and Endocrine Function in Young-Adult and Aging Dogs". In : *J Anim Sci* 79.12 (1^{er} déc. 2001), pages 3128-3136. ISSN : 0021-8812. DOI : 10.2527/2001.79123128x (cf. page 104).
- [43] Richard D. KEALY. "Protein in Life Stage Nutrition-Factors Influencing Lean Body Mass in Aging Dogs". In : *Compendium on Continuing Education for the Practicing Veterinarian* 21.11 (1999), pages 34-37 (cf. page 104).
- [44] Yvonne M. JEANES et al. "The Absorption of Vitamin E Is Influenced by the Amount of Fat in a Meal and the Food Matrix". In : *British Journal of Nutrition* 92.4 (oct. 2004), pages 575-579. ISSN : 1475-2662, 0007-1145. DOI : 10.1079/BJN20041249 (cf. page 104).
- [45] Patrick BOREL. "Factors Affecting Intestinal Absorption of Highly Lipophilic Food Micro-constituents (Fat-Soluble Vitamins, Carotenoids and Phytosterols)". In : *Clinical Chemistry and Laboratory Medicine (CCLM)* 41.8 (7 août 2003), pages 979-994. DOI : 10.1515/CCLM.2003.151 (cf. page 104).
- [46] Helen S. MUNDAY, Kay E. EARLE et Philip ANDERSON. "Changes in the Body Composition of the Domestic Shorthaired Cat during Growth and Development". In : *J Nutr* 124 (suppl_12 1^{er} déc. 1994), 2622S-2623S. ISSN : 0022-3166. DOI : 10.1093/jn/124.suppl_12.2622S (cf. page 104).
- [47] R. J. PAWLOSKY et al. "Retinal and Brain Accretion of Long-Chain Polyunsaturated Fatty Acids in Developing Felines : The Effects of Corn Oil-Based Maternal Diets". In : *Am J Clin Nutr* 65.2 (1^{er} fév. 1997), pages 465-472. ISSN : 0002-9165. DOI : 10.1093/ajcn/65.2.465 (cf. page 104).
- [48] John E. BAUER et al. "Docosahexaenoic Acid Accumulates in Plasma of Canine Puppies Raised on α -Linolenic Acid-Rich Milk during Suckling but Not When Fed α -Linolenic Acid-Rich Diets after Weaning". In : *J Nutr* 136.7 (1^{er} juil. 2006), 2087S-2089S. ISSN : 0022-3166. DOI : 10.1093/jn/136.7.2087S (cf. page 104).

- [49] R. L. KELLEY et al. “Effect of Dietary Fish Oil on Puppy Trainability”. In : *Proc International Society for the Study of Fatty Acids and Lipids* (2004), pages 1-5 (cf. page 104).
- [50] Sarah Elizabeth HEATH, Stephen BARABAS et Paul Graham CRAZE. “Nutritional Supplementation in Cases of Canine Cognitive Dysfunction—A Clinical Trial”. In : *Applied Animal Behaviour Science*. Veterinary Behavioural Medicine 105.4 (1^{er} juil. 2007), pages 284-296. ISSN : 0168-1591. DOI : 10.1016/j.applanim.2006.11.008 (cf. pages 104, 106).
- [51] Yuanlong PAN et al. “Cognitive Enhancement in Middle-Aged and Old Cats with Dietary Supplementation with a Nutrient Blend Containing Fish Oil, B Vitamins, Antioxidants and Arginine”. In : *British Journal of Nutrition* 110.1 (juil. 2013), pages 40-49. ISSN : 0007-1145, 1475-2662. DOI : 10.1017/S0007114512004771 (cf. pages 104, 106).
- [52] Yuanlong PAN et al. “Dietary Supplementation with Medium-Chain TAG Has Long-Lasting Cognition-Enhancing Effects in Aged Dogs”. In : *British Journal of Nutrition* 103.12 (juin 2010), pages 1746-1754. ISSN : 1475-2662, 0007-1145. DOI : 10.1017/S0007114510000097 (cf. page 104).
- [53] Linda Franziska BÖSWALD et al. “Factorial Calculation of Calcium and Phosphorus Requirements of Growing Dogs”. In : *PLoS One* 14.8 (2 août 2019). ISSN : 1932-6203. DOI : 10.1371/journal.pone.0220305. pmid : 31374084 (cf. page 105).
- [54] B. KIEFER-HECKER, E. KIENZLE et B. DOBENECKER. “Effects of Low Phosphorus Supply on the Availability of Calcium and Phosphorus, and Musculoskeletal Development of Growing Dogs of Two Different Breeds”. In : *Journal of Animal Physiology and Animal Nutrition* 102.3 (2018), pages 789-798. ISSN : 1439-0396. DOI : 10.1111/jpn.12868 (cf. page 105).
- [55] Sarah DODD et al. “Abnormal Bone Mineralization in a Puppy Fed an Imbalanced Raw Meat Homemade Diet Diagnosed and Monitored Using Dual-Energy X-Ray Absorptiometry”. In : *J Anim Physiol Anim Nutr (Berl)* (29 mai 2019). ISSN : 1439-0396. DOI : 10.1111/jpn.13118. pmid : 31144390 (cf. page 105).
- [56] Valerie J PARKER, Chen GILOR et Dennis J CHEW. “Feline Hyperparathyroidism : Pathophysiology, Diagnosis and Treatment of Primary and Secondary Disease”. In : *Journal of Feline Medicine and Surgery* 17.5 (1^{er} mai 2015), pages 427-439. ISSN : 1098-612X. DOI : 10.1177/1098612X15581134 (cf. page 105).
- [57] Catherine LENOX, Iveta BECVAROVA et Wendy ARCHIPOW. “Metabolic Bone Disease and Central Retinal Degeneration in a Kitten Due to Nutritional Inadequacy of an All-Meat Raw Diet”. In : *Journal of Feline Medicine and Surgery Open Reports* 1.1 (1^{er} jan. 2015), page 2055116915579682. ISSN : 2055-1169. DOI : 10.1177/2055116915579682 (cf. page 105).
- [58] I. SCHOENMAKERS et al. “Effects of Diets with Different Calcium and Phosphorus Contents on the Skeletal Development and Blood Chemistry of Growing Great Danes”. In : *Vet. Rec.* 147.23 (2 déc. 2000), pages 652-660. ISSN : 0042-4900. pmid : 11131552 (cf. page 105).
- [59] B. DOBENECKER et al. “Calcium-Excess Causes Subclinical Changes of Bone Growth in Beagles but Not in Foxhound-Crossbred Dogs, as Measured in X-Rays”. In : *Journal of Animal Physiology and Animal Nutrition* 90.9-10 (2006), pages 394-401. ISSN : 1439-0396. DOI : 10.1111/j.1439-0396.2006.00618.x (cf. page 105).

- [60] Britta DOBENECKER. "Factors That Modify the Effect of Excess Calcium on Skeletal Development in Puppies". In : *British Journal of Nutrition* 106.S1 (oct. 2011), S142-S145. ISSN : 1475-2662, 0007-1145. DOI : 10.1017/S0007114511002959 (cf. page 105).
- [61] B. DOBENECKER, V. FRANK et E. KIENZLE. "High Calcium Intake Differentially Inhibits Nutrient and Energy Digestibility in Two Different Breeds of Growing Dogs". In : *Journal of Animal Physiology and Animal Nutrition* 94.5 (2010), e109-e114. ISSN : 1439-0396. DOI : 10.1111/j.1439-0396.2010.00989.x (cf. page 105).
- [62] L. F. BÖSWALD, E. KIENZLE et B. DOBENECKER. "Observation about Phosphorus and Protein Supply in Cats and Dogs Prior to the Diagnosis of Chronic Kidney Disease". In : *Journal of Animal Physiology and Animal Nutrition* 102.S1 (2018), pages 31-36. ISSN : 1439-0396. DOI : 10.1111/jpn.12886 (cf. page 105).
- [63] Britta DOBENECKER et al. "Renal Phosphorus Excretion in Adult Healthy Cats after the Intake of High Phosphorus Diets with Either Calcium Monophosphate or Sodium Monophosphate". In : *Journal of Animal Physiology and Animal Nutrition* 102.6 (2018), pages 1759-1765. ISSN : 1439-0396. DOI : 10.1111/jpn.12982 (cf. page 105).
- [64] Britta DOBENECKER et al. "Effect of a High Phosphorus Diet on Indicators of Renal Health in Cats". In : *Journal of Feline Medicine and Surgery* 20.4 (1^{er} avr. 2018), pages 339-343. ISSN : 1098-612X. DOI : 10.1177/1098612X17710589 (cf. page 105).
- [65] Jennifer C. COLTHERD et al. "Not All Forms of Dietary Phosphorus Are Equal : An Evaluation of Postprandial Phosphorus Concentrations in the Plasma of the Cat". In : *Br J Nutr* 121.3 (14 fév. 2019), pages 270-284. ISSN : 0007-1145, 1475-2662. DOI : 10.1017/S0007114518003379 (cf. page 105).
- [66] M.M.R.E NIZA, C.L VILELA et L.M.A FERREIRA. "Feline Pansteatitis Revisited : Hazards of Unbalanced Home-Made Diets". In : *Journal of Feline Medicine and Surgery* 5.5 (1^{er} oct. 2003), pages 271-277. ISSN : 1098-612X. DOI : 10.1016/S1098-612X(03)00051-2 (cf. page 106).
- [67] R. MUGGLI. "Physiological Requirements of Vitamin E as a Function of the Amount and Type of Polyunsaturated Fatty Acid". In : *World Review of Nutrition and Dietetics*. Sous la direction d'INTERNATIONAL SOCIETY FOR THE STUDY OF FATTY ACIDS et al. Tome 75. S. Karger AG, 15 déc. 1994, pages 166-168. ISBN : 978-3-8055-5959-1 978-3-318-04259-7. DOI : 10.1159/000423574 (cf. page 106).
- [68] Carl W COTMAN et al. "Brain Aging in the Canine : A Diet Enriched in Antioxidants Reduces Cognitive Dysfunction". In : *Neurobiology of Aging*. Brain Aging : Identifying the Brakes and Accelerators 23.5 (1^{er} sept. 2002), pages 809-818. ISSN : 0197-4580. DOI : 10.1016/S0197-4580(02)00073-8 (cf. page 106).
- [69] Kimberly A. MAY et Dorothy P. LAFLAMME. "Nutrition and the Aging Brain of Dogs and Cats". In : *Journal of the American Veterinary Medical Association* 255.11 (15 nov. 2019), pages 1245-1254. ISSN : 0003-1488. DOI : 10.2460/javma.255.11.1245 (cf. page 106).



7. Les chiens de sport

Sébastien Lefebvre

7.1 Introduction

L'activité physique, dans un cadre sportif et compétitif, ajoute une nouvelle dimension à l'accompagnement nutritionnel. Dans le cadre du chien de compagnie, le principal but recherché est de permettre à l'animal d'avoir la plus grande longévité, le tout en réduisant les risques d'affection et en accompagnant au mieux celles pouvant survenir. Pour l'animal de sport, il faut ajouter à cela la notion de performance sportive mais aussi de performance considérant son alimentation. L'objectif n'est plus uniquement de nourrir pour couvrir des besoins. L'objectif est de nourrir efficacement pour maximiser les performances et diminuer l'impact que l'activité intensive peut avoir sur les organismes.

Par cette recherche d'une performance et d'une efficience dans l'alimentation, avec l'espoir que cela se traduise par des résultats (ici sportif), l'alimentation de l'animal de sport se rapproche, dans sa philosophie, de celle de l'animal de production. Ainsi, il est nécessaire de connaître les mécanismes biochimiques et physiologiques qui seront soumis à rude épreuve lors de l'exercice afin d'adapter la ration pour qu'elle corresponde parfaitement aux besoins de ces systèmes.

Il est aussi essentiel de prendre en compte les motivations des propriétaires et leur degré d'investissement dans ce sport. Cette activité cynophile, est-elle exercée en qualité d'amateur ou de professionnel, un objectif de performance a-t-il été défini, quel budget temps et financier y sont consacrés ? Ces éléments, en plus du type d'activité, permettront de définir les besoins de l'animal en compétition, à l'entraînement et au repos. En effet, c'est une autre particularité du chien de sport, la ration doit s'adapter aux périodes d'activité de l'animal et sera rarement la même tout au long de l'année.

Ce chapitre traite tout d'abord des particularités des différents grands types d'activités cynophiles et de leurs conséquences sur la physiologie des chiens. Une seconde partie traite de l'accompagnement

du chien de sport. Enfin, une rapide analyse des différents aliments pour chien de sport est réalisée en dernière partie.

7.2 Problématiques des différentes activités et métabolisme

Les activités sportives cynophiles peuvent être regroupées en trois grandes catégories : les activités de haute intensité de faible durée (courses de lévriers), celles intenses de durée modérée ou répétées (chasse...) et celles d'intensité modérée de longue durée (course de chien de traîneau). En effet, selon le type d'activité les métabolismes, les muscles et même les races utilisées ne sont pas les mêmes. De plus, la dépense énergétique associée est, elle aussi, sans commune mesure.

En effet, la dépense énergétique, qui est abordée plus tard dans le chapitre 7.3.1, est augmentée de 5 à 20 % dans le cadre d'une course de lévriers¹ et jusqu'à 11 fois dans le cadre d'une course de chien de traîneau [2, 3]. Cette différence d'ampleur de la dépense énergétique a aussi un impact direct sur la quantité d'aliment ingéré et par conséquent sur les apports en nutriments. Or, le besoin en nutriment n'augmente pas de la même façon que le besoin énergétique.

7.2.1 Métabolisme énergétique

Selon l'intensité et la durée de l'exercice physique, la source d'énergie mise en jeu et le type de métabolisme utilisé par les muscles, de même que le type de muscle favorisé ne sont pas les mêmes. L'intensité de l'activité dépend du type d'exercice, mais aussi de l'entraînement de l'individu. En effet, un même exercice est plus intense pour un individu non entraîné.

Pour son activité, le muscle utilise de l'ATP (voir cours sur la physiologie musculaire). Cependant, la quantité d'ATP disponible dans le muscle est extrêmement limitée et permet uniquement une activité de l'ordre de la seconde. Cet ATP peut être régénéré par un stock de créatine phosphate, ce qui autorise quelques secondes d'activité supplémentaire [4]. Mais, au-delà de ces réserves d'énergie immédiatement disponibles mais ténues, il est nécessaire de régénérer l'ATP par le métabolisme énergétique en utilisant notamment la glycolyse, l'hélice de Lynen et le cycle de Krebs.

La glycolyse est souvent le premier mécanisme mis en jeu, avant que l'augmentation des paramètres cardiovasculaires permettent un apport suffisant en oxygène. Il a l'avantage de ne nécessiter que du glucose qui provient en premier lieu des réserves de la cellule sous forme de glycogène et, quand celles-ci sont épuisées, du glucose circulant. Cependant, il est à noter que la quantité de glucose disponible dans la circulation sanguine est faible. Ce mode de création d'énergie a deux inconvénients majeurs. Le premier est qu'il ne permet que de créer peu d'ATP, 2 moles par mole de glucose et 3 par mole de glycogène⁵. Le second est la création d'acide lactique instantanément transformé en son sel fort, le lactate. Les lactates sont soit métabolisés par la cellule musculaire via le cycle de Krebs, ce qui nécessite de l'oxygène, soit retransformés en glucose par le foie via le cycle de Cori, ce qui nécessite de l'ATP et un transfert des lactates par la circulation sanguine vers le foie. Ainsi, par cette difficulté d'élimination, les lactates s'accumulent ce qui conduit à une baisse du pH musculaire, aboutissant à des douleurs, mais aussi à une baisse de l'efficacité des enzymes musculaires^{6,7}.

Le métabolisme aérobie utilise le cycle de Krebs, il nécessite la présence d'oxygène. Les principaux substrats possibles sont le glucose après glycolyse, les acides gras après β -oxydation, et les acides aminés après perte de la fonction amine. Le tableau 7.1 présente la production nette d'ATP pour chacun des substrats. Le métabolisme aérobie aboutit à la formation de CO₂. Le CO₂ acidifie, comparativement aux lactates, peu le milieu musculaire et est rapidement évacué par la respiration. Il est notable que les acides aminés ne soient pas une source privilégiée de substrat énergétique. En effet leur métabolisme énergétique conduit à la formation d'ammoniac "détoxifié" par la suite en urée par

le cycle de l'urée. Ce dernier cycle nécessite de l'énergie ce qui diminue le rendement énergétique de l'utilisation des acides aminés. Les acides aminés les plus utilisés à des fins énergétiques sont la leucine, l'isoleucine et la valine⁸⁻¹⁰.

Substrat	Moles d'ATP produites
Glucose (glycolyse)	2
Glycogène (glycolyse)	3
Glucose (aérobie)	30
Acide palmitique (C16 :0)	106
Acide aspartique	9.5

TABLE 7.1: Production nette d'ATP par mole de substrat.

7.2.2 Impact de l'activité sur les voies du métabolisme énergétique

De façon générale, les voies métaboliques et les substrats utilisés par les muscles pour produire de l'énergie varient au cours du temps et en fonction de l'intensité de l'exercice. Pour le paramètre temps, dans les premières minutes d'exercice la glycolyse anaérobie est le principal fournisseur d'énergie, puis c'est le métabolisme aérobie d'oxydation des glucides pendant environ une heure et demie à deux heures. Pour les activités plus longues, c'est l'oxydation des acides gras qui est la source préférentielle d'énergie^{6,7,11,12}

Pour discuter de l'intensité et des différences entre individus, la notion de Volume maximal d'oxygène (VO_{2max}) est utilisée. La VO_{2max} est proportionnelle à l'énergie maximale que métabolisme aérobie peut fournir à un individu. Elle augmente avec l'entraînement. Pour une intensité d'exercice supérieur à la VO_{2max}, le métabolisme anaérobie devient essentiel, mais ne peut être utilisé longtemps. Pour une activité à moins de 30% de la VO_{2max} l'oxydation aérobie des acides gras est le principal producteur de l'énergie musculaire, à plus de 30% jusqu'à 50% les glucides deviennent une source d'énergie importante. A plus de 75% de la VO_{2max}, le métabolisme anaérobie devient de plus en plus important¹³⁻¹⁵.

Ainsi, les activités de durée courte à modérée mais intenses (sprint), utilisent principalement comme substrat des glucides, alors que les activités d'endurance utilisent principalement des acides gras comme substrat énergétique. De plus, l'entraînement ainsi que la race permettent d'augmenter la spécialisation des fibres musculaires dans un type d'activité. Ainsi, les lévriers Greyhound ont plus de fibres musculaires de type II (optimisées pour le métabolisme anaérobie et la puissance) que les autres races de chien¹⁶.

7.3 Accompagnement du chien de sport

L'accompagnement du chien de sport prend en considération les éléments énoncés précédemment pour proposer le meilleur compromis entre les différents nutriments apportés par l'alimentation.

7.3.1 Énergie

Le besoin énergétique est fondamental à prendre en compte dans le cadre du chien de sport. Si cette augmentation n'est que de quelques pour cent dans le cadre d'une activité intense et courte à (4 à 5% du BEE par course de lévriers¹⁷), elle est de 50 à 200% pour un chien de chasse et jusqu'à plus

de 11 fois le BEE pour des chiens de traîneau^{18,19}. La plus grande partie du besoin énergétique est due à la distance de déplacement et aux caractéristiques du terrain, mais assez peu à la vitesse.

Le besoin énergétique pour un déplacement (BED) **s'ajoute** au besoin énergétique pour un chien actif tel que le définit le NRC²⁰ ($BEE = 130 * P^{0.75}$). L'équation 8.1 permet d'estimer le besoin supplémentaire nécessaire à un chien pour parcourir 1 km. On remarque que l'équation n'est pas directement proportionnelle au poids. En effet plus le chien est grand plus sa course est efficace. La seconde équation 7.2 permet de prédire la quantité d'énergie nécessaire pour parcourir 1 km avec une charge.

$$\text{Besoin énergétique en déplacement } \text{BED}(\text{kcal.km}^{-1}) = 1.77 * P_{animal}^{0.6} + 1.25 * P_{animal}^{0.75} \quad (7.1)$$

$$\text{Besoin énergétique déplacement avec poids } \text{BEDp } (\text{kcal.km}^{-1}) = \text{BED} * \frac{P_{animal} + P_{charge}}{P_{animal}} \quad (7.2)$$

Il est important de considérer que le type de terrain et le dénivelé sont aussi à prendre en compte ainsi une course dans la neige, sur un terrain sableux et en pente augmente le besoin énergétique pour le déplacement.

Il est aussi nécessaire de prendre en compte le contexte de la course et le besoin énergétique pour la thermorégulation. En effet environ 80% de l'énergie utilisée par le muscle est "perdue" sous forme de chaleur et le chien doit impérativement la dissiper. Ainsi, lors de la plupart des activités physiques la température corporelle des chiens augmente jusqu'à 40 à 41 ° C²¹⁻²³. Ces variations de température expliquent en partie que la plupart des activités sportives cynophiles soient organisées en hiver. Lors d'une course de chiens de traîneau, la température basse n'est pas un problème majeur (d'un point de vu énergétique) et permet la plupart du temps une bonne thermorégulation des animaux. Cependant, pour une course de plusieurs jours, si les chiens se reposent à l'extérieur ou dans un lieu où la température est éloignée de leur zone de neutralité thermique (ce qui dépend aussi de la race), cela peut engendrer une augmentation de leur besoin énergétique en raison de la thermorégulation. Il est fondamental de se rappeler que l'eau a un rôle essentiel dans la dissipation de la chaleur du chien. Par conséquent, et encore plus qu'à l'entretien de l'eau doit toujours être disponible.

De même que pour tous les chiens, le suivi de la note d'état corporel et du poids sont les deux seuls paramètres permettant d'évaluer correctement le besoin énergétique. Dans le cas particulier des lévriers de course, une NEC inférieure à la normale est recherchée afin de limiter le poids en course.

Les grandes quantités d'énergie à apporter aux animaux sportifs sont un défi nécessitant l'utilisation de matières grasses pour augmenter la densité énergétique des rations et diminuer la taille du bolus alimentaire. Il est aussi important de prendre en compte la répartition des repas dans le temps pour limiter les risques de dilatation torsion de l'estomac. Enfin, lors d'activités hebdomadaires, il est intéressant de répartir l'augmentation de la ration sur toute la semaine. De même pour les activités irrégulières, l'augmentation de l'apport énergétique doit être progressif. Notamment, si la ration d'activité est fortement différente de la ration de repos, La transition peut nécessiter plusieurs semaines²⁴. Dans certains cas, il est même intéressant de diminuer l'apport énergétique le jour d'une course de lévriers pour gagner quelques grammes²⁵. Cependant cette pratique ne peut être effectuée que de façon épisodique.

7.3.2 Glucides

Contrairement à l'humain, où l'endurance est en grande partie dépendante du stock de glycogène disponible²⁶, l'endurance du chien ne dépend pas de la mobilisation de ses réserves de glycogène,

mais plutôt de la mobilisation de ses acides gras²⁷. Cependant, le métabolisme énergétique glucidique anaérobie et aérobie est, comme nous l'avons vu précédemment, fondamental pour les activités de forte intensité et de durée faible à modérée.

L'importance du glycogène dans les activités intenses a notamment été étudiée chez les lévriers de courses. Où, lors d'une course de 800 m, plus des deux tiers du glycogène est utilisé^{23,28}. Il est important de considérer que la quantité de glycogène stockée dans les muscles ainsi que la capacité de sa mobilisation sont liés à l'entraînement de l'animal²⁹ ainsi qu'à son alimentation³⁰.

Considérant les lévriers de courses, l'apport élevé en glucides semble essentiel. De nombreuses études ont montré que les lévriers nourris avec des taux de glucides élevés avaient de meilleurs résultats^{1,25,31}. Ainsi, un taux de 40% d'énergie apportée par les glucides peut être conseillé pour ces activités. De plus, un apport modéré en glucides, à partir de 30 minutes et jusqu'à 2 heures après la course, permet de régénérer plus rapidement le glycogène^{32,33}. Ce dernier point peut être utilisé dans le cadre d'activités répétées sur une journée.

Bien qu'il n'y ait a priori pas d'intérêt métabolique à nourrir des chiens pour une activité d'endurance avec des glucides, un apport minimal en glucides permet de diminuer les diarrhées de stress¹².

7.3.3 Matières grasses

Par leur densité énergétique importante et la capacité du chien à les utiliser, les matières grasses sont le nutriment de choix pour les chiens de sport d'endurance. De plus, cette augmentation de la densité de l'aliment augmente aussi sa digestibilité. Dans le cadre d'un chien d'endurance en activité, l'apport en matières grasses peut représenter jusqu'à 70% de l'énergie métabolisable, avec des augmentations ponctuelles jusqu'à 80%^{2,3}.

Les acides gras à chaîne moyenne (C8 à C12) auraient un effet bénéfique sur l'activité. En effet, ces acides gras ne nécessitent pas de transporteur L-carnitine pour entrer dans la mitochondrie, ce qui augmenterait donc leur efficacité, de même que l'ajout de L-carnitine. Cependant, peu de preuves permettent d'appuyer ces suppositions^{34,35}.

Même si le chien tolère plutôt bien les rations riches en matières grasses, il est nécessaire de les introduire progressivement dans l'alimentation²⁴ et de limiter les plus hauts apports en matières grasses aux périodes les plus exigeantes en énergie. De plus, avec ces rations, un apport plus élevé en cations divalents est nécessaire (calcium, cuivre, fer, zinc, manganèse). En effet, ceux-ci peuvent être chélatisés par les acides gras libres, ce qui réduit leur biodisponibilité^{3,13}.

Si le besoin en matières grasses est très fortement augmenté, il n'en est pas de même pour le besoin en acides gras essentiels, qui n'est pas découpé. En effet, un apport élevé en acides gras polyinsaturés, et par conséquent sensibles à l'oxydation, chez un individu dont l'activité augmente la quantité de radicaux libres, peut être délétère. De plus, l'ajout d'acide gras polyinsaturés doit s'accompagner d'une supplémentation en vitamine E pour limiter l'oxydation des lipides pouvant conduire à une panstéatite³⁶. Ainsi, une supplémentation en EPA et /ou DHA devrait être faite au regard de la clinique, notamment dans un contexte d'arthrose et en tenant en compte la quantité de vitamine E apportée par la ration.

Enfin, la capacité à mobiliser des acides gras lors d'un exercice dépend en partie de l'alimentation, mais aussi de l'entraînement [37].

7.3.4 Protéine

Le besoin en protéine d'un chien sportif est augmenté d'environ 10 à 20% soit un besoin de l'ordre de 80g/Mcal de BEE. En effet, l'augmentation de la masse musculaire et du métabolisme

nécessitent un taux de remplacement plus important des protéines endogènes. Un apport insuffisant en protéines peut augmenter le risque de blessure et conduire à une diminution de la VO_{2max}^{37,38}.

Cependant, il est essentiel de noter que l'augmentation du besoin en protéine n'est, dans certaines activités (notamment en endurance), pas du même ordre de grandeur que celui de l'énergie. Ainsi, il faut moduler la quantité de protéines contenue dans l'aliment afin d'éviter d'apporter une quantité trop importante de protéines. En effet, cet apport excessif augmenterait le catabolisme des protéines, ce qui a un effet sur l'urémie³⁹ et la thermogenèse⁴⁰. Il a été observé que des chiens de traîneau nourris avec une alimentation riche en protéines avaient plus de signes de déshydratation⁴¹. De plus, les un taux élevé de protéines réduiraient (légèrement) les performances de chiens de courses⁴².

Ainsi, l'analyse et l'adaptation de l'apport protéique sont une clef aussi bien pour la santé que pour la performance des chiens de sport.

7.3.5 Vitamines E et C

Les teneurs en vitamine E et C diminuent avec l'activité^{43,44}. Ce qui peut engendrer des risques de rhabdomyolyse en cas de manque de vitamine E. Bien qu'un apport minimum de ces vitamines, et principalement de la E est conseillé, notamment en cas d'ajout d'acides gras polyinsaturés, il semble qu'une supplémentation trop importante réduirait les performances des chiens^{45,46}. Ce qui invite à la modération quant à ces supplémentations. Plus généralement, les effets bénéfiques de la supplémentation en diverses vitamines, minéraux ou oligoéléments ne sont, pour le moment, pas décrits.

7.4 Les aliments pour chien de sport ou de travail

Il existe assez peu de gammes à destination du chien de sport, la plupart des marques s'arrêtant à des aliments pour chien actif. Ici, nous avons pris deux marques, dont le leader sur le chien de sport (aliment 1, 3 et 5). Pour cette première marque l'aliment 1 est destiné aux courses d'endurance, le 2 aux activités intenses de longue durée et le 3 aux activités intenses de courte durée. Pour la seconde marque, l'aliment 2 est pour l'endurance et le travail, et l'aliment 4 pour l'agility et les activités intenses mais plus courtes. Il y a, de l'opinion de l'auteur, une grande différence de qualité entre les deux marques dans le design des aliments.

La figure 7.1 met en avant les différences de densité énergétique entre les aliments ayant une indication sportive différente. L'aliment à destination d'un chien faisant des courses d'endurance étant bien plus dense par rapport aux autres. La figure 7.2 montre que la principale différence sur l'origine de l'énergie des aliments 1, 3 et 5 est entre les matières grasses et l'ENA. La part d'énergie apportée par les protéines est à peu près constante.

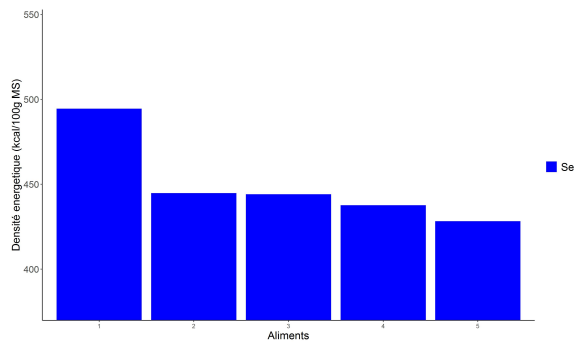


FIGURE 7.1: Densités énergétiques de quelques aliments à destination du chien sportif.

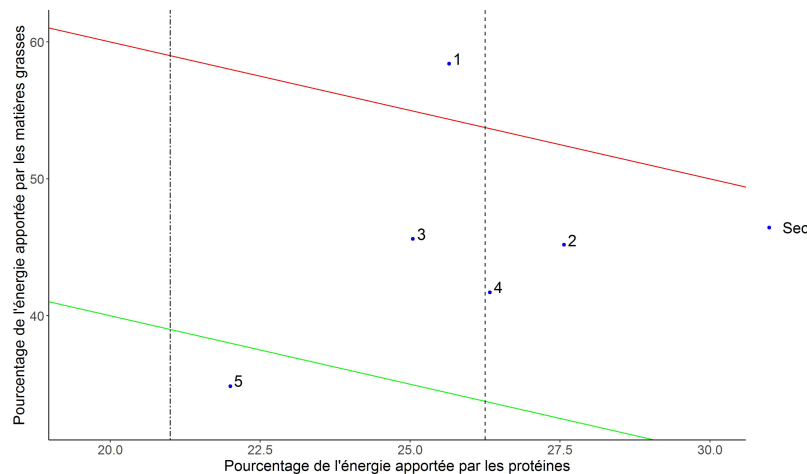


FIGURE 7.2: Origine de l'énergie de quelques aliments à destination du chien sportif. Les droites diagonales correspondent à un pourcentage de l'énergie apporté par l'ENA. La première ligne pointillée verticale correspond à RPC de 60 g/Mcal, chaque autre ligne sur la droite augmente le RPC de 25% par rapport à la précédente.

7.5 Conclusion

L'accompagnement nutritionnel des chiens de sport doit s'adapter à l'activité du chien et à son niveau. Il est nécessaire de prendre à la fois en compte les critères de performance et de santé pour le choix d'une ration à destination de ces animaux.

7.6 Exercices

Exercice 7.1 Nattic est un chien de chasse beagle mâle de 12 kg (NEC 3/5, stable) stérilisé, actuellement nourri avec 250 g d'Eukanuba Active Adult Medium Breed poulet. Il chasse deux jours par semaine pendant environ 5 heures. Analysez et critiquez la ration actuelle de Nattic. Puis proposez une ration ménagère pouvant convenir à ses besoins.

Exercice 7.2 Ozalé est une femelle berger australien stérilisée de 3 ans et 23 kg (NEC 3/5, stable), active (vivant en jardin avec d'autres chiens). Elle est nourrie avec 300 g de Virbac HPM Adult.

La propriétaire d'Ozalé souhaite faire un voyage en randonnée l'été prochain avec Ozalé. Durant ce voyage, il est prévu qu'elles parcourent 30 à 40 km par jour et cela pendant 10 jours.

Estimer les besoins de Ozalé durant le voyage et conseiller la propriétaire sur la façon de le préparer, notamment considérant l'alimentation.

7.7 Références

- [1] Richard C. HILL et al. "Maintenance Energy Requirements and the Effect of Diet on Performance of Racing Greyhounds". In : *American Journal of Veterinary Research* 61.12 (1^{er} déc. 2000), pages 1566-1573. ISSN : 0002-9645. DOI : 10.2460/ajvr.2000.61.1566 (cf. pages 118, 121).
- [2] James TEMPLEMAN et al. "Assessment of Current Musher Practices across the Sled Dog Industry with an Emphasis on Nutritional Programs Implemented". In : *American Journal of Animal and Veterinary Sciences* 13.1 (8 jan. 2018), pages 16-26. ISSN : 1557-4555, 1557-4563. DOI : 10.3844/ajavsp.2018.16.26 (cf. pages 118, 121).
- [3] Joseph WAKSHLAG et Justin SHMALBERG. "Nutrition for Working and Service Dogs". In : *Veterinary Clinics of North America : Small Animal Practice*. Clinical Nutrition 44.4 (1^{er} juil. 2014), pages 719-740. ISSN : 0195-5616. DOI : 10.1016/j.cvsm.2014.03.008 (cf. pages 118, 121).
- [4] S P BESSMAN et C L CARPENTER. "The Creatine-Creatine Phosphate Energy Shuttle". In : *Annu. Rev. Biochem.* 54.1 (juin 1985), pages 831-862. ISSN : 0066-4154, 1545-4509. DOI : 10.1146/annurev.bi.54.070185.004151 (cf. page 118).
- [5] Peter McDONALD et al. *Animal Nutrition*. 7^e édition. Harlow, England ; New York : Benjamin Cummings, mar. 2011. ISBN : 978-1-4082-0423-8 (cf. page 118).
- [6] Kenneth BLAXTER. *Energy Metabolism in Animals and Man*. CUP Archive, 29 juin 1989. 356 pages. ISBN : 978-0-521-36931-2 (cf. pages 118, 119).
- [7] Bagchi DEBASIS, Nair SREEJAYAN et Sen CHANDAN. *Nutrition and Enhanced Sports Performance*. Elsevier, 2019. ISBN : 978-0-12-813922-6. DOI : 10.1016/C2017-0-00732-2 (cf. pages 118, 119).
- [8] Alexandre FOURÉ et al. "Effects of Branched-Chain Amino Acids Supplementation on Both Plasma Amino Acids Concentration and Muscle Energetics Changes Resulting from Muscle Damage : A Randomized Placebo Controlled Trial". In : *Clinical Nutrition* 35.1 (1^{er} fév. 2016), pages 83-94. ISSN : 0261-5614. DOI : 10.1016/j.clnu.2015.03.014 (cf. page 119).
- [9] E. BLOMSTRAND, F. CELSING et E. A. NEWSHOLME. "Changes in Plasma Concentrations of Aromatic and Branched-Chain Amino Acids during Sustained Exercise in Man and Their Possible Role in Fatigue". In : *Acta Physiol. Scand.* 133.1 (mai 1988), pages 115-121. ISSN : 0001-6772. DOI : 10.1111/j.1748-1716.1988.tb08388.x. pmid : 3227900 (cf. page 119).

- [10] D. R. YOUNG et al. "Energy and Electrolyte Metabolism and Adrenal Responses during Work in Dogs". In : *J Appl Physiol* 17 (juil. 1962), pages 669-674. ISSN : 0021-8987. DOI : 10.1152/jappl.1962.17.4.669. pmid : 14009330 (cf. page 119).
- [11] D. S. KRONFELD et al. "Hematological and Metabolic Responses to Training in Racing Sled Dogs Fed Diets Containing Medium, Low, or Zero Carbohydrate". In : *Am. J. Clin. Nutr.* 30.3 (mar. 1977), pages 419-430. ISSN : 0002-9165. DOI : 10.1093/ajcn/30.3.419. pmid : 842493 (cf. page 119).
- [12] D. S. KRONFELD. "Diet and the Performance of Racing Sled Dogs". In : *J. Am. Vet. Med. Assoc.* 162.6 (15 mar. 1973), pages 470-473. ISSN : 0003-1488. pmid : 4734973 (cf. pages 119, 121).
- [13] Mark S. BLOOMBERG, Jon F. DEE et Robert Augustus TAYLOR. *Canine Sports Medicine and Surgery*. Saunders, 1998. 485 pages. ISBN : 978-0-7216-5022-7 (cf. pages 119, 121).
- [14] J. A. WAGNER, S. M. HORVATH et T. E. DAHMS. "Cardiovascular, Respiratory, and Metabolic Adjustments to Exercise in Dogs". In : *J Appl Physiol Respir Environ Exerc Physiol* 42.3 (mar. 1977), pages 403-407. ISSN : 0161-7567. DOI : 10.1152/jappl.1977.42.3.403. pmid : 14102 (cf. page 119).
- [15] Erica C. MCKENZIE et al. "Assessment of Alterations in Triglyceride and Glycogen Concentrations in Muscle Tissue of Alaskan Sled Dogs during Repetitive Prolonged Exercise". In : *American Journal of Veterinary Research* 69.8 (1^{er} août 2008), pages 1097-1103. ISSN : 0002-9645. DOI : 10.2460/ajvr.69.8.1097 (cf. page 119).
- [16] P. S. GUY et D. H. SNOW. "Skeletal Muscle Fibre Composition in the Dog and Its Relationship to Athletic Ability". In : *Res. Vet. Sci.* 31.2 (sept. 1981), pages 244-248. ISSN : 0034-5288. pmid : 6459629 (cf. page 119).
- [17] Richard C. HILL. "The Nutritional Requirements of Exercising Dogs". In : *J Nutr* 128.12 (1^{er} déc. 1998), 2686S-2690S. ISSN : 0022-3166. DOI : 10.1093/jn/128.12.2686S (cf. page 119).
- [18] I. T. CAMPBELL et J. DONALDSON. "Energy Requirements of Antarctic Sledge Dogs". In : *Br. J. Nutr.* 45.1 (jan. 1981), pages 95-98. ISSN : 0007-1145. DOI : 10.1079/bjn19810081. pmid : 7470440 (cf. page 120).
- [19] John P. LOFTUS et al. "Energy Requirements for Racing Endurance Sled Dogs". In : *J Nutr Sci* 3 (30 sept. 2014). ISSN : 2048-6790. DOI : 10.1017/jns.2014.31. pmid : 26101603 (cf. page 120).
- [20] National Research COUNCIL. *Nutrient Requirements of Dogs and Cats*. 2006. ISBN : 978-0-309-08628-8. DOI : 10.17226/10668 (cf. page 120).
- [21] Anne J. CARTER et Emily J. HALL. "Investigating Factors Affecting the Body Temperature of Dogs Competing in Cross Country (Canicross) Races in the UK". In : *Journal of Thermal Biology* 72 (1^{er} fév. 2018), pages 33-38. ISSN : 0306-4565. DOI : 10.1016/j.jtherbio.2017.12.006 (cf. page 120).
- [22] C. L. MATWICHUK et al. "Changes in Rectal Temperature and Hematologic, Biochemical, Blood Gas, and Acid-Base Values in Healthy Labrador Retrievers before and after Strenuous Exercise". In : *Am. J. Vet. Res.* 60.1 (jan. 1999), pages 88-92. ISSN : 0002-9645. pmid : 9918153 (cf. page 120).

- [23] R. J. ROSE et M. S. BLOOMBERG. "Responses to Sprint Exercise in the Greyhound : Effects on Haematology, Serum Biochemistry and Muscle Metabolites". In : *Res. Vet. Sci.* 47.2 (sept. 1989), pages 212-218. ISSN : 0034-5288. pmid : 2799077 (cf. pages 120, 121).
- [24] Arleigh J. REYNOLDS et al. "Lipid Metabolite Responses to Diet and Training in Sled Dogs". In : *J Nutr* 124 (suppl_12 1^{er} déc. 1994), 2754S-2759S. ISSN : 0022-3166. DOI : 10.1093/jn/124.suppl_12.2754S (cf. pages 120, 121).
- [25] Richard C. HILL et al. "Effect of Mild Restriction of Food Intake on the Speed of Racing Greyhounds". In : *American Journal of Veterinary Research* 66.6 (1^{er} juin 2005), pages 1065-1070. ISSN : 0002-9645. DOI : 10.2460/ajvr.2005.66.1065 (cf. pages 120, 121).
- [26] M. HARGREAVES et al. "Effect of Carbohydrate Feedings on Muscle Glycogen Utilization and Exercise Performance". In : *Med Sci Sports Exerc* 16.3 (juin 1984), pages 219-222. ISSN : 0195-9131. pmid : 6748917 (cf. page 120).
- [27] DOWNEY, KRONFELD et BANTA. "Diet of Beagles Affects Stamina." In : *Journal American Animal Hospital Association* (1980). ISSN : 0587-2871. URL : <http://agris.fao.org/agris-search/search.do?recordID=US19810647245> (visité le 05/12/2019) (cf. page 121).
- [28] G. P. DOBSON et al. "Metabolic Changes in Skeletal Muscle and Blood of Greyhounds during 800-m Track Sprint". In : *Am. J. Physiol.* 255 (3 Pt 2 sept. 1988), R513-519. ISSN : 0002-9513. DOI : 10.1152/ajpregu.1988.255.3.R513. pmid : 3414847 (cf. page 121).
- [29] A. J. REYNOLDS et al. "Effect of Diet and Training on Muscle Glycogen Storage and Utilization in Sled Dogs". In : *J. Appl. Physiol.* 79.5 (nov. 1995), pages 1601-1607. ISSN : 8750-7587. DOI : 10.1152/jappl.1995.79.5.1601. pmid : 8594020 (cf. page 121).
- [30] A. J. REYNOLDS et al. "Effect of Postexercise Carbohydrate Supplementation on Muscle Glycogen Repletion in Trained Sled Dogs". In : *Am. J. Vet. Res.* 58.11 (nov. 1997), pages 1252-1256. ISSN : 0002-9645. pmid : 9361887 (cf. page 121).
- [31] P. W. TOLL et al. "Fluid, Electrolyte, and Packed Cell Volume Shifts in Racing Greyhounds". In : *Am. J. Vet. Res.* 56.2 (fév. 1995), pages 227-232. ISSN : 0002-9645. pmid : 7717591 (cf. page 121).
- [32] J. L. IVY et al. "Muscle Glycogen Synthesis after Exercise : Effect of Time of Carbohydrate Ingestion". In : *J. Appl. Physiol.* 64.4 (avr. 1988), pages 1480-1485. ISSN : 8750-7587. DOI : 10.1152/jappl.1988.64.4.1480. pmid : 3132449 (cf. page 121).
- [33] L. J. GOODYEAR et al. "Skeletal Muscle Plasma Membrane Glucose Transport and Glucose Transporters after Exercise". In : *J. Appl. Physiol.* 68.1 (jan. 1990), pages 193-198. ISSN : 8750-7587. DOI : 10.1152/jappl.1990.68.1.193. pmid : 2312459 (cf. page 121).
- [34] Asker E. JEUKENDRUP et Sarah ALDRED. "Fat Supplementation, Health, and Endurance Performance". In : *Nutrition* 20.7-8 (2004 Jul-Aug), pages 678-688. ISSN : 0899-9007. DOI : 10.1016/j.nut.2004.04.018. pmid : 15212751 (cf. page 121).
- [35] John A. HAWLEY. "Effect of Increased Fat Availability on Metabolism and Exercise Capacity". In : *Med Sci Sports Exerc* 34.9 (sept. 2002), pages 1485-1491. ISSN : 0195-9131. DOI : 10.1097/00005768-200209000-00014. pmid : 12218743 (cf. page 121).

- [36] John M. WALTERS et al. "Polyunsaturated Fatty Acid Dietary Supplementation Induces Lipid Peroxidation in Normal Dogs". In : *Vet Med Int* 2010 (27 juin 2010). ISSN : 2090-8113. DOI : 10.4061/2010/619083. pmid : 20613960 (cf. page 121).
- [37] Linda P. CASE et al. "Chapter 24 - Performance". In : *Canine and Feline Nutrition (THIRD EDITION)*. Saint Louis : Mosby, 2011, pages 243-260. ISBN : 978-0-323-06619-8. URL : <http://www.sciencedirect.com/science/article/pii/B9780323066198100246> (visité le 06/12/2016) (cf. pages 121, 122).
- [38] A. J. REYNOLDS et al. "Effect of Protein Intake during Training on Biochemical and Performance Variables in Sled Dogs". In : *Am. J. Vet. Res.* 60.7 (juil. 1999), pages 789-795. ISSN : 0002-9645. pmid : 10407468 (cf. page 122).
- [39] S.E. PRATT-PHILLIPS et al. "Effect of Reduced Protein Intake on Endurance Performance and Water Turnover during Low Intensity Long Duration Exercise in Alaskan Sled Dogs". In : *Comparative Exercise Physiology* 14.1 (23 fév. 2018), pages 19-26. ISSN : 1755-2540, 1755-2559. DOI : 10.3920/CEP170024 (cf. page 122).
- [40] John OBER et al. "The Effects of Varying Concentrations of Dietary Protein and Fat on Blood Gas, Hematologic Serum Chemistry, and Body Temperature Before and After Exercise in Labrador Retrievers". In : *Front. Vet. Sci.* 3 (2016). ISSN : 2297-1769. DOI : 10.3389/fvets.2016.00059 (cf. page 122).
- [41] A. QUERENGAESSER, C. IBEN et J. LEIBETSEDER. "Blood Changes during Training and Racing in Sled Dogs". In : *J. Nutr.* 124 (12 Suppl déc. 1994), 2760S-2764S. ISSN : 0022-3166. DOI : 10.1093/jn/124.suppl_12.2760S. pmid : 7996288 (cf. page 122).
- [42] Richard C. HILL et al. "Effect of Increased Dietary Protein and Decreased Dietary Carbohydrate on Performance and Body Composition in Racing Greyhounds". In : *American Journal of Veterinary Research* 62.3 (1^{er} mar. 2001), pages 440-447. ISSN : 0002-9645. DOI : 10.2460/ajvr.2001.62.440 (cf. page 122).
- [43] K. C. SCOTT et al. "Serum Ascorbic Acid Concentrations in Previously Unsupplemented Greyhounds after Administration of a Single Dose of Ascorbic Acid Intravenously or per Os". In : *J Anim Physiol Anim Nutr (Berl)* 86.7-8 (août 2002), pages 222-228. ISSN : 0931-2439. DOI : 10.1046/j.j.1439-0396.2002.00378.x. pmid : 15379908 (cf. page 122).
- [44] Richard J PIERCY et al. "Vitamin E and Exertional Rhabdomyolysis during Endurance Sled Dog Racing". In : *Neuromuscular Disorders* 11.3 (1^{er} avr. 2001), pages 278-286. ISSN : 0960-8966. DOI : 10.1016/S0960-8966(00)00199-1 (cf. page 122).
- [45] Karen C. SCOTT et al. "Effect of α -Tocopheryl Acetate Supplementation on Vitamin E Concentrations in Greyhounds before and after a Race". In : *American Journal of Veterinary Research* 62.7 (1^{er} juil. 2001), pages 1118-1120. ISSN : 0002-9645. DOI : 10.2460/ajvr.2001.62.1118 (cf. page 122).
- [46] Rebecca J. MARSHALL et al. "Supplemental Vitamin C Appears to Slow Racing Greyhounds". In : *J. Nutr.* 132 (6 Suppl 2 juin 2002), 1616S-21S. ISSN : 0022-3166. DOI : 10.1093/jn/132.6.1616S. pmid : 12042473 (cf. page 122).

Nutrition Clinique

8	Surpoids, obésité et arthrose	131
9	Le diabète	153
10	La maladie rénale chronique	163
11	Les urolithiases	179
12	Les affections cardiovasculaires ..	195
13	Affections gastriques	211
14	Affections intestinales et du colon	227
15	Affections Cutanées	247



8. Surpoids, obésité et arthrose

Sébastien Lefebvre

8.1 Introduction

Le choix de traiter deux affections qui n'ont, a priori, pas de grands rapports, hormis des liens de pathogénicité, peut être discuté. Cependant, de l'avis de l'auteur, il est important de replacer l'obésité dans un contexte plus large qu'uniquement la surcharge pondérale. Dans un chapitre suivant, les conséquences de l'obésité sur l'homéostasie du glucose et plus spécifiquement sur le diabète sont abordées, mais dans ce chapitre l'obésité est abordée comme étant, entre autres, une affection amenant à un état inflammatoire chronique et généralisé. Ainsi, l'obésité peut être abordée comme une affection endocrinienne engendrant de nombreuses comorbidités dont l'arthrose. De plus, l'arthrose peut être un facteur de risque et d'aggravation de l'obésité. Par conséquent, ce sont deux affections qu'il est courant de prendre en charge en même temps.

Ce chapitre présente succinctement l'épidémiologie et la pathogénie de ces deux affections. Par la suite, les éléments clefs de la prise en charge nutritionnelle sont abordés, avant de discuter de l'offre en aliments industriels pour chacune des deux affections.

8.2 Éléments généraux

8.2.1 Surpoids et obésité

Prévalence et facteurs de risques

Le surpoids et l'obésité se définissent comme une accumulation anormale ou excessive de graisse corporelle qui peut nuire à la santé. La différence entre surpoids et obésité peut légèrement varier selon les définitions utilisées, ici nous considérons le surpoids à partir d'un excès de poids supérieur à 10% du poids normal (environ 30% de masse grasse corporelle) et l'obésité à partir de 20% d'excès

(environ 40% de masse grasse corporelle)¹. Cette distinction entre obésité et surpoids trouve son origine en médecine humaine, où il a été observé que les conséquences majeures de l'excès de poids sur la santé surviennent à partir de 15% de surpoids².

Dans les pays développés, la prévalence du surpoids est estimée à environ 40% et 30%, celle de l'obésité à environ 20% et 10% pour respectivement les populations de chiens et de chats^{1,3,4}. De grandes variations peuvent exister, ainsi dans une étude de 2006 la prévalence de chiens obèses était estimée à 5% en France³. Concernant les chats, la prévalence en France, d'après une étude de 2009, serait de 19% pour le surpoids et de 7.8% pour l'obésité⁵. Enfin, localement il peut y avoir une prévalence bien plus importante d'obésité. Ainsi, dans les îles Canaries l'obésité touche 40.9% de la population canine⁶. Cette étude est particulièrement intéressante, car la région des îles Canaries a aussi l'une des prévalences d'obésité humaine les plus importantes⁷. De plus, 77% des chiens souffrant d'obésité de ces îles avaient un propriétaire lui-même en excès pondéral⁶.

Ces études de prévalences ont mis en évidence plusieurs facteurs de risque du surpoids et de l'obésité. Ces facteurs peuvent être classés en deux catégories : les facteurs endogènes et les facteurs exogènes. Le Tableau 8.2 reprend les différents facteurs de risque. La compréhension de ces facteurs de risques, notamment les exogènes, est essentielle pour prévenir et traiter l'obésité. Ces facteurs de risque modifient soit le besoin énergétique soit la prise alimentaire. Ainsi, en absence d'adaptation, ils augmentent le risque d'un apport alimentaire supérieur au besoin de l'animal et par conséquent celui d'un excès pondéral.

Facteur de risques endogènes	Facteurs de risques exogènes
Age	Activité physique
Sexe et statut reproducteur	Influence environnementale sur la prise alimentaire
Affection endocrinienne	Composition de l'alimentation et appétence
Prédispositions génétiques	Environnement et style de vie

TABLE 8.2: Liste des facteurs de risques de l'obésité d'après Case, 2011²

L'âge est corrélé négativement avec l'activité physique⁸ et avec la masse maigre⁹. Ainsi de nombreux modèles évaluant le besoin énergétique prennent en compte l'effet de l'âge sur la baisse d'activité et du métabolisme basal^{10,11}. De même, la prévalence des affections ostéo-articulaires type arthrose augmente aussi avec l'âge ce qui a aussi une conséquence directe sur l'activité et donc sur le risque d'obésité.

L'influence du sexe et du statut reproducteur sur le risque de développement d'un excès pondéral est la conjonction de plusieurs facteurs. Suite à la stérilisation, une baisse du métabolisme basal est observée, diminuant le besoin énergétique. Cette diminution du métabolisme basal fait débat. En effet, chez le chat cette diminution n'est pas observée quand le métabolisme basal est rapporté à la masse maigre¹². La prise volontaire d'aliments a plutôt tendance à être stable voir à augmenter¹³⁻¹⁶. Ce dernier point serait majeur dans la prise de poids de l'animal stérilisé.

La génétique joue aussi un grand rôle dans l'obésité, de nombreuses races ont été décrites comme étant prédisposées à l'obésité, notamment celles issues du retriever. Ainsi une restriction de l'apport énergétique est nécessaire pour limiter le développement de l'obésité¹⁷. Une récente étude a identifié un des gènes qui serait à l'origine de cette prédisposition à la prise de poids, le gène POMC¹⁸. Chez de nombreux labradors, une délétion au niveau de ce gène conduit à son inefficacité, ce qui a plusieurs conséquences sur le métabolisme, dont une tendance au développement des tissus adipeux, mais aussi une augmentation de la motivation pour l'alimentation. De plus, cette étude met en

évidence que la délétion du gène POMC est plus fréquente dans les populations de chien d'assistance, avec l'hypothèse que la mutation ait été sélectionnée en raison de l'importance de la récompense alimentaire dans l'éducation. Cet élément incite à être particulièrement vigilant sur la prévention du surpoids dans les populations de chien d'assistance. De plus, les comorbidités de l'obésité peuvent entraîner une réforme précoce de ces animaux.

Les facteurs de risque exogènes sont les éléments clefs de la prise en charge précoce et de la prévention du surpoids et de l'obésité étant donné que c'est sur eux qu'il est possible d'influer. Une des grandes spécificités de l'alimentation des animaux de compagnie par rapport à celle des humains adultes est que le propriétaire a tout contrôle sur l'alimentation, mais aussi sur le style de vie de l'animal. C'est une porte ouverte à enfouir, mais qu'il est important de rappeler en consultation. Le propriétaire décide de quoi donner, quand, comment, de l'enrichissement du milieu, du type et de l'intensité des activités physiques.

Bien qu'il soit important de ne pas confondre appétence et satiété, l'appétence de l'aliment a une conséquence directe sur la quantité d'aliments ingérée et par conséquent sur la quantité d'énergie apportée. Ainsi une alimentation riche en matière grasse aura tendance à être plus appétente, à avoir une densité énergétique plus forte et, ainsi, à augmenter l'apport énergétique. De plus, les matières grasses sont transformées avec plus d'efficacité en graisse corporelle que les autres macronutriments. À l'inverse, les protéines ont plutôt un effet positif sur la satiété, notamment chez le chien^{2,19}. Cet effet ne semble pas être présent chez le chat²⁰. De même, en diminuant la densité énergétique et, pour certaines, par leur action mécanique et sur le transit digestif, les fibres ont aussi une tendance à favoriser la satiété. Ce dernier point est parfois remis en question, notamment concernant l'interprétation des expériences.

La facilitation sociale peut aussi augmenter la prise d'aliment. Pour rappel, la facilitation sociale est le fait que la présence d'un ou de plusieurs autres individus augmente l'efficacité d'un individu à réaliser une action. Cet effet est surtout présent chez le chien qui mis en présence d'un congénère, et en absence d'interaction agoniste, a tendance à augmenter sa prise alimentaire.

Le nombre de repas peut aussi jouer un rôle dans la dépense énergétique. En effet, plus le nombre de repas est grand plus la thermogénése issue de la digestion est importante. Notamment du fait qu'il faille augmenter la quantité d'enzymes digestives à synthétiser. De plus, les protéines augmentent aussi notablement la thermogénése alimentaire^{21,22}. Attention, une augmentation du nombre de repas sur la journée ne doit pas entraîner une augmentation de la ration journalière totale.

De même, le fait de donner fréquemment des friandises ou restes de table à son animal de compagnie, qui plus est, sans les déduire de sa ration journalière est un facteur de risque non négligeable^{whiteWhoBeenGood2016, 23}.

La sédentarité et le manque d'activité physique sont deux grands facteurs de risque de l'obésité et du surpoids^{24,25}. Ces facteurs sont courants dans les sociétés industrialisées. La possession d'un chien a un effet bénéfique sur l'activité physique humaine et est conseillée par certains médecins dans la prise en charge du surpoids et de l'obésité^{24,26,27}. Cependant, comme vu précédemment, le fait d'avoir un propriétaire souffrant de surpoids est un facteur de risque pour l'animal^{6,23}.

Enfin, le surpoids peut être la conséquence d'une affection hormonale sous-jacente, notamment d'une hypothyroïdie ou d'un hyperadrénocorticisme².

Physiopathologie

De façon évidente, le surpoids est la conséquence d'un déséquilibre entre l'énergie apportée par la ration et celle dépensée par l'organisme. Cette inadéquation aboutit au stockage de l'énergie résiduelle dans les adipocytes. Cependant une erreur commune est de considérer le surpoids et

l'obésité uniquement comme des affections de stockage pouvant engendrer des "désagrément" mécaniques.

En effet, en réponse à une arrivée importante de triglycérides à stocker, les tissus adipeux ont deux "options" pour croître : augmenter le volume des adipocytes (obésité hypertrophique) ou augmenter le nombre d'adipocytes (obésité hyperplasique). La sélection d'une voie ou l'autre se fait en fonction du contexte hormonal. Ainsi, durant la croissance et la puberté, dans un contexte inflammatoire et d'obésité prolongée le développement sera plutôt hyperplasique. Inversement, à l'âge adulte c'est plutôt une obésité hypertrophique qui est observée.

Cette différence dans le développement de l'obésité a son importance dans les conséquences cliniques et le traitement de la maladie. En effet, les adipocytes produisent de nombreuses molécules pouvant avoir un rôle hormonal et/ou dans l'inflammation (Tableau 8.4)^{28,29}. Ainsi, plus le nombre d'adipocytes est important plus la production hormonale de ces adipocytes peut être importante. De plus, si le nombre d'adipocytes peut augmenter durant la vie, celui-ci ne diminue pas. Par conséquent, les adipocytes ne pouvant être « vides », l'obésité hyperplasique crée un « effet cliquet » empêchant un retour à un poids de forme.

En conclusion, il est fondamental d'éviter tout surpoids durant la croissance et de prendre en charge au plus vite les excès pondéraux à l'âge adulte³⁰.

Molécules	
Adiponectine	Résistine
Angiotensinogène	Sérum amyloïde A
Protéine 3 du complément	TGF
IGF-1	TNF
Interleukine β et 6	Inhibiteur de l'activateur du plasminogène 1
Leptine	Facteur induit par l'hypoxie HIF-1 α

TABLE 8.4: Exemples de molécules produites par les adipocytes

L'obésité perturbe de nombreux mécanismes hormonaux (Tableau 8.6), notamment l'homéostasie du glucose (voir cours sur le diabète). Mais en plus de ces perturbations hormonales, l'obésité est de plus en plus décrite comme une maladie inflammatoire chronique. Ce statut d'inflammation chronique prédispose à de nombreuses affections, comme les allergies et les cancers^{29,31}. De plus, cette composante inflammatoire favorise, en plus de la composante mécanique, le développement de l'arthrose. Enfin le surpoids comme l'obésité réduisent significativement l'espérance de vie^{17,32,33}.

8.2.2 Arthrose

L'arthrose est l'affection ostéo-articulaire la plus commune chez le chien, et serait une affection tout aussi commune chez le chat³⁴⁻³⁷. Cependant, chez le chat, cette affection est certainement sous diagnostiquée. Elle conduit notamment des douleurs et des boiteries. Par conséquent, l'arthrose limite l'activité physique et peut prédisposer à l'obésité. La prévalence de l'affection augmente avec l'âge, et le surpoids prédisposera à son développement précoce. Cependant un élément particulier a attiré l'attention des chercheurs en médecine humaine, en effet si la précocité de l'arthrose du genou était prévisible dans un contexte d'obésité, celle de la main l'était moins³⁸. De récentes études semblent mettre en avant le rôle de l'inflammation chronique dans la pathogénie de l'arthrose, ce qui tendrait à confirmer l'importance de la prise en charge de l'obésité pour limiter cette inflammation^{39,40}.

Hormone	Humain	Chien	Chat
Axe hypothalamo-hypophysaire			
Hormone de croissance	↓	ND	ND
IGF 1	↑, normale, ↓	↑, normale	ND
Corticolibérine, ACTH, cortisol	↑	↑, normale	ND
TRH, TSH	↑, normale, ↓	↑, normale	Normale
Hormones sexuelles			
Testostérone (mâle)	↓	↓	ND
Testostérone (femelle)	↑	↑	ND
Œstrogène	↑	ND	ND
Panréas			
Insuline	↑	↑	↑
Glucagon	↑	ND	ND
Amyline	↑	ND	ND
Polypeptide pancréatique	↑	ND	ND
Tissu adipeux			
Leptine	↑	↑	↑
Adiponectine	↓	↓	↓
Résistine	↑	ND	ND
TNF-α, IL-6	↑	↑	↑
Autres Hormones			
T3, T4	↑, normale	↑, normale	Normale
Prolactine	↑, normale	↑	↑
Ghreline	↓	↓	ND
Cholecystokinine	↑, normale, ↓	ND	ND
Glucagon like peptide 1	↓	↑	ND
Peptides YY	↓	ND	ND

TABLE 8.6: Effet de l'obésité sur les sécrétions hormonales (d'après Hall, 2011).

8.3 Accompagnement nutritionnel

L'accompagnement nutritionnel du surpoids et de l'obésité vise à diminuer la masse grasse tout en préservant la masse maigre. Il est important de le faire en évitant la sensation de faim. Si cela n'est pas le cas, dans le meilleur des cas, les comportements induits conduisent à un arrêt du suivi des recommandations, sinon des comportements agressifs peuvent se développer en raison de la faim, nécessitant une prise en charge comportementale. De plus, il est important de garder à l'esprit que, si une restriction énergétique est réalisée, les apports dans les autres nutriments doivent être suffisant pour couvrir les besoins d'entretiens. Ainsi, une ration adaptée pour la perte de poids est plus riche en nutriments qu'une ration standard pour une même quantité d'énergie apportée.

Concernant la prise en charge de l'arthrose, si elle est accompagnée d'obésité ou de surpoids, une grande partie de l'accompagnement nutritionnel passe par la résolution de l'excès pondéral. En effet, la baisse de poids permet de diminuer les boiteries et la fréquence des crises d'arthrose^{41,42}. De plus, cette perte de poids facilite la reprise progressive de l'exercice nécessaire dans la prise en charge de l'arthrose⁴³.

8.3.1 Détermination de l'apport énergétique

Les équations de prédiction du besoin énergétique permettent de calculer une ration initiale pour la perte de poids. Considérant, de façon schématique, que seule la masse maigre participe au besoin énergétique et que les équations de prédiction du besoin énergétique à l'entretien considèrent un animal avec un poids optimal, soit 20% de masse grasse, on peut se demander quel poids utiliser pour calculer la quantité d'énergie à fournir. La plupart des auteurs conseillent de calculer le besoin énergétique avec le poids idéal puis de diminuer l'apport de 20% ($k4=0.8$). D'autres proposent de plutôt d'utiliser le poids actuel et d'appliquer un déficit plus important de 40%². Cependant, une récente étude tend à montrer que l'utilisation du poids idéal est plus efficace⁴⁴. Dans le but de déterminer le poids idéal, le plus simple est de supposer que la quantité de masse maigre (MM) est constante malgré le surpoids (et représente 80% du poids idéal), de déterminer le pourcentage de masse grasse de l'animal (MG), ainsi par l'équation suivant le poids idéal est obtenu :

$$\text{poids idéal} = \text{poids actuel} * \frac{\%MM_{actuelle}}{\%MM_{ideale}} = \text{poids actuel} * \frac{(1 - GC)}{0,8} \quad (8.1)$$

Il est aussi possible d'obtenir le poids idéal à partir de la note d'état corporel sur 9 avec l'équation 8.2.

$$\text{Poids idéal (kg)} = \text{Poids actuel} * \frac{100}{(100 + (NEC - 5) * 10)} \quad (8.2)$$

La méthode de référence pour déterminer le pourcentage de masse grasse est l'absorption biphotonique à rayons X (DEXA), cependant son coût est prohibitif comparé à son intérêt dans notre cas. La détermination des notes d'état corporelles, en utilisant les grilles décrites par Laflamme^{45,46} et reprises par la WSAVA⁴⁷, permet d'obtenir ce pourcentage avec une excellente corrélation par rapport à la méthode DEXA^{48,49}. La détermination de ce poids idéal permet aussi d'avoir un objectif à atteindre. Cependant, si l'obésité est hyperplasique, cet idéal ne pourra pas être atteint à cause de l'effet cliquet.

Une fois qu'une première estimation de l'apport énergétique comprenant un déficit est réalisée, il est nécessaire de mettre en place un suivi afin de valider cette estimation, et de réévaluer l'apport énergétique en fonction du résultat obtenu afin d'obtenir une perte de poids entre 0.5 et 2% du poids par semaine. Le suivi sera aussi l'occasion de vérifier que la restriction énergétique est bien supportée. La figure 8.1 représente un protocole de suivi de perte de poids. Dans la sélection d'un aliment, il est nécessaire de prévoir une "marge" pour les adaptations éventuelles de la quantité donnée d'aliment.

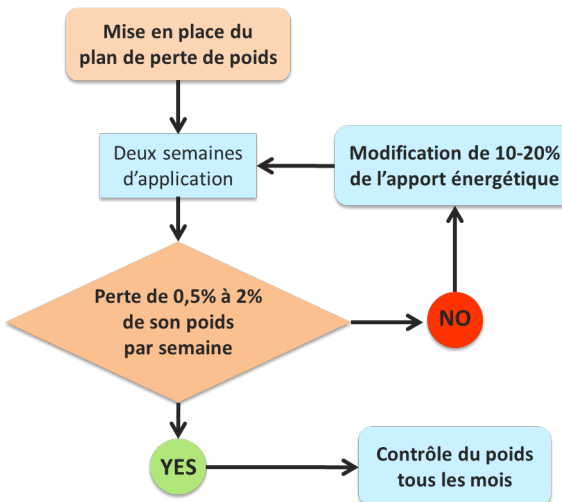


FIGURE 8.1: Exemple d'un protocole de suivi de perte de poids.

8.3.2 Protéines

L'apport protéique est essentiel afin de conserver la masse musculaire malgré le déficit énergétique. Il faut, au minimum, assurer le besoin d'entretien en protéine et bien vérifier que l'aliment choisi a un rapport protidocalorique élevé (voir le cours de bromatologie industrielle Chapitre 3). De plus, en raison de la thermogénèse due au métabolisme des protéines, celles-ci pourraient permettre une meilleure satiété chez le chien.

Chez le chat, l'effet satiéto-gène des protéines ne fait pas consensus. En effet, l'augmentation du taux protéique augmente la prise volontaire de l'aliment²⁰. Cependant, cette augmentation de la prise alimentaire, bien qu'engendrant une augmentation de l'énergie apportée n'entraîne pas une prise de poids²⁰.

De nombreuses recherches ont mis en avant l'importance de l'apport en protéine pour le succès de la prise en charge des excès de poids en maintenant la masse maigre chez le chien⁵⁰⁻⁵², comme chez le chat^{20,53}. De plus, certains acides aminés sembleraient avoir une utilité pour améliorer la perte de poids, telle la lysine⁵⁴. Enfin, la L-carnitine aurait un rôle préventif de la lipiodose hépatique chez le chat durant la perte de poids⁵⁵. Cependant, son effet sur la perte de poids chez le chat serait plus contrasté que chez l'humain.^{56,57}

8.3.3 Matières grasses

Dans le cadre de la perte de poids, les matières grasses doivent être limitées en quantités afin de diminuer la densité énergétique. Cependant, il reste nécessaire d'assurer l'apport d'une quantité suffisante en acides gras essentiels.

Dans le cadre d'un animal souffrant d'arthrose ; certains acides gras peuvent être bénéfiques. En effet, l'acide eicosapentaénoïque (EPA, oméga 3) est, au même titre que l'acide arachidonique (oméga 6), un substrat de la cyclooxygénase et de la lipoxygénase. Cependant, quand l'EPA est utilisé en substrat, il aboutit à la production de leucotriènes et d'eicosanoïdes moins pro-inflammatoire que ceux produits à partir de l'acide arachidonique, permettant ainsi de moduler l'inflammation (Terano et al. 1986). De plus, par d'autres mécanismes, l'acide docosahéxaénoïque (DHA, oméga 3) a aussi une action de modulateur de l'inflammation⁵⁸⁻⁶⁰. Enfin l'incorporation d'acides gras oméga 3

à chaîne plus courte, comme l'acide α -linolénique inhibe la formation des oméga 6 à chaîne longue. Cependant, cet effet est moins efficace sur l'inflammation que l'ajout direct de DHA ou d'EPA⁶¹.

Depuis une dizaine d'années, de nombreuses études ont montré l'efficacité de l'ajout d'EPA et de DHA dans l'alimentation pour améliorer la prise en charge de l'arthrose chez le chien^{42,62-65} comme chez le chat⁶⁶. Ces études ont été réalisées avec des groupes contrôles placebos. Les doses administrées dépendent des études, on peut noter l'efficacité d'aliment contenant 2g/Mcal EM d'EPA (1.1g/Mcal) et de DHA (0.9g/Mcal)^{62,65}. Une autre étude a démontré une efficacité pour une dose orale de 0.14g/kg/0.75 soit 1.1g/Mcal de BEE de DHA et d'EPA⁶³.

L'efficacité de l'EPA et du DHA apparaît sous environ 1 mois et est complète au bout de deux. En effet, il est nécessaire que les acides gras au niveau des membranes cellulaires soient remplacés par les oméga 3. Cette efficacité s'illustre par une diminution des boiteries, une amélioration de l'état général et une diminution de l'utilisation d'anti-inflammatoires.

8.3.4 Fibres

Les fibres permettent de diluer l'énergie de la ration. Par cette dilution et leurs actions sur la vitesse du transit intestinal, elles sont, notamment chez le chien un élément majeur de la gestion de la satiété. Une étude chez le chien a montré que l'augmentation conjointe des fibres et du taux protéique dans un aliment permettait d'assurer plus de satiété que l'augmentation d'un seul de ces paramètres⁵¹.

Cependant, leur ajout doit être raisonnable quant à leur quantité et leur qualité. En effet, un apport trop important en fibre peut réduire notablement la digestibilité de certains nutriments et aboutir à des carences^{67,68}. Compte tenu du peu d'informations disponibles sur la qualité des fibres, il est important d'être raisonnable dans leur ajout, notamment si certains apports en nutriment sont faibles et d'être attentif à des dépréciations du pelage et de la qualité des fèces.

8.3.5 Compléments alimentaires

De nombreux compléments alimentaires sont disponibles sur le marché pour accompagner l'animal souffrant d'arthrose, souvent à base de chondroïtine sulfate et de glucosamine. Pendant de nombreuses années, les études et méta-analyses donnaient des résultats contrastés quant à leur efficacité. Cependant, depuis une méta-analyse de 2007 par Vlad et al.⁶⁹ mettant en évidence les biais des quelques études montrant l'efficacité de la glucosamine, le consensus est plutôt à l'inefficacité de la chondroïtine sulfate et de la glucosamine. L'une des principales difficultés, dans l'étude des compléments alimentaires avec une indication pour l'arthrose, est que l'effet placebo de la consultation est important et peut être confondu avec une efficacité du complément si un groupe contrôle correct n'est pas constitué. Cet effet placebo est aussi remarqué chez le chien, où les compléments alimentaires à base de chondroïtine sulfate ou de glucosamine ne donnent pas de meilleurs résultats que le placebo, malgré une amélioration significative de l'animal dans les semaines suivant la consultation^{70,71}.

8.3.6 Exercice et environnement

L'exercice et l'enrichissement de l'environnement sont deux points importants de la gestion du poids, mais aussi de celle de l'arthrose⁴³. La reprise de l'exercice, le type d'exercice et son intensité doivent être en adéquation avec l'état de l'animal. Si l'activité ne semble pas permettre une baisse de l'excès pondéral à elle seule, celle-ci permettrait de prévenir la reprise pondérale et d'améliorer la perte de poids en synergie avec une alimentation adaptée⁷². L'enrichissement de l'environnement permet aussi de favoriser l'exercice volontaire et de diminuer le stress de l'animal, ce dernier élément pouvant participer à la prise de poids⁷³. L'enrichissement de l'environnement et de la prise alimentaire

sont fondamentaux dans la prise en charge de l'obésité chez le chat^{74,75}.

8.4 Abord des propriétaires

Dans la prise en charge de l'obésité, l'abord des propriétaires est essentiel. De nombreux propriétaires ne considèrent pas l'obésité comme une maladie ou évitent la question. Il est important de situer l'état psychologique des propriétaires vis-à-vis de la prise en charge de l'obésité de leur animal. Le tableau 8.8 reprend les différentes étapes psychologiques du propriétaire et propose des actions à mener par le vétérinaire pour accompagner au mieux les propriétaires. Une fois l'adhésion des propriétaires obtenue, un plan de perte de poids peut être réalisé. Le suivi et le soutien des propriétaires par le vétérinaire tout au long du plan de perte de poids sont des éléments de son succès.

Stade du changement	Tâches de l'équipe vétérinaire	Les commentaires des propriétaires	Les options pour l'équipe vétérinaire
Précontemplation Le client n'est pas conscient du problème et n'a pas l'intention de changer d'avis dans les 6 mois	Demander si on peut parler du poids Fournir des informations générales. Établir une relation de soutien. Laisser la porte ouverte pour une discussion future	« Gus va très bien, je préfère les chats ronds! » "Nous avons essayé un régime l'année dernière, mais elle n'a pas voulu le manger!" "Mes enfants lui donnent à manger à table et je ne peux rien faire"	1 "Pouvons-nous parler du poids de Toby?" 2 "Je crains que le poids de Toby contribue à ses problèmes de santé. Qu'en pensez-vous?" 4 "Je peux voir que vous aimez bien Gus?"
Contemplation Le client est conscient du problème, mais n'a pas l'intention de changer ses habitudes pour le moment	Examiner les avantages et inconvenients du changement Identifier les soutiens et les obstacles	"Oui, mais..." "Je pourrai faire une autre balade, mais ma journée déjà bien remplie." "Nous pourrions réduire les à-côtés, mais elle les attend maintenant"	3 "On dirait que vous êtes préoccupés par son poids, mais ne savez pas tout à fait comment faire pour le réduire" 2 "Qu'est-ce qui sera le plus difficile pour vous?" 2 "Qui pourrait vous aider?" 4 "Qui sait que c'est un gros changement quand on est déjà bien occupé?"
Préparation Le client prévoit d'agir	Aider à déterminer le meilleur plan d'action et à établir de petits objectifs précis et réalisables	"Que puis-je faire pour le faire maigrir" "Quel était le régime que nous pourrions essayer?"	2 "Quels sont vos objectifs concernant le poids de Toby?" 2 "Quels sont les petits changements que vous seriez prêts à faire pour débuter" 4 "Vous semblez motivé pour que Gus perde du poids"
Action Le client est prêt pour faire des changements	Fournir un soutien actif et des encouragements Féliciter les efforts du client	"Je fais marcher Toby deux fois par jour" "Elle semble aimer les nouvelles croquettes!"	5 "Vous faites un excellent travail pour augmenter l'activité de Toby" 2 "Quels changements avez-vous remarqués?" 3 "On dirait que ce changement vous convient à tous les deux"
Entretien Le client progresse avec les changements	Fournir un soutien actif pour maintenir les changements Féliciter les efforts du client et reconnaître les progrès	"Je commence à attendre les pesées mensuelles, car j'ai hâte de voir combien il a perdu!"	5 "En raison de votre travail acharné, Toby a perdu X kg" 2 "Qu'est-ce qui était le plus difficile pour vous?" 2 "Comment avez-vous surmonté les défis?" 3 "Êtes-vous satisfait des progrès?"
Abandon Le client a abandonné, identifiez les changements qui ont fonctionné et utilisez-les comme stratégie pour progresser	Comprendre que la motivation va et vient Planifier à l'avance les défaillances	"Nous n'avons fait aucun progrès ce mois-ci." "Avec les vacances je n'ai pas eu le temps de le promener comme avant."	4 "Qu'est-ce qui a bien fonctionné pour vous et Toby?" 2 "Comment pensez-vous que nous devrions procéder à partir de maintenant?"

TABLE 8.8: les 6 étapes du changement pour le propriétaire, issu du travail de Churchill 2010⁷⁶ et traduit par la Dr Vét Anne-Cécile CAEL. 1 : Demander la permission 2 : Questions ouvertes 3 : Écoute réfléchie 4 : Empathie 5 : compliment

8.5 Aliments commerciaux

Les aliments à destination des chiens et des chats souffrant d'obésité ou de surpoids ont pour la plupart montré leur efficacité avec de bons niveaux de preuve⁷². Ils présentent, par rapport aux aliments physiologiques, une densité énergétique plus faible en moyenne et une teneur en protéine plus élevée (Figure 8.2 et 8.3). Depuis 2020, les aliments avec un objectif particulier "réduction d'un excès pondéral" doivent conformément au règlement n° 354/2020 avoir, pour les chiens une densité énergétique inférieure à respectivement 306 kcal EM/100g et 56 kcal EM/100g pour respectivement les aliments secs et humides ; pour les chats, une densité énergétique inférieure à respectivement 319 kcal EM/100g et 58 kcal EM/100g pour les aliments secs et humides.

Il est intéressant de noter que ces dernières années de plus en plus de marques proposent des aliments ayant une autre indication en plus de la gestion du poids, comme le diabète ou l'arthrose.

Enfin de nouvelles approches, comme la nutrigénomique, sont envisagées pour la prise en charge de l'obésité. Cette approche est encore récente, mais semble permettre la perte de poids malgré les défauts d'observances des propriétaires⁷⁷⁻⁷⁹. De futures études seraient intéressantes pour comparer cette approche avec des aliments plus conventionnels.

Concernant les aliments pour l'accompagnement des chiens atteints d'arthrose, ils sont caractérisés par de hautes teneurs en EPA et DHA, et ont pour certains, une indication pour la perte de poids 8.4. Le règlement n° 354/2020 impose une teneur minimale de 2.9% (7.2g/Mcal) d'omega 3 et de 0.33% (0.825g/Mcal) d'EPA (à 12% d'humidité), de plus la teneur en vitamine E doit être appropriée. Pour ceux à destination du chat le taux d'omega 3 doit être supérieur à 1.06% (2.6g/Mcal) , celui du DHA à 0.25% (0.625g/Mcal) avec des teneurs accrues en méthionine et en manganèse et une teneur en vitamine E approprié.

Certaines marques utilisent des termes comme "Joint" et "Mobility" pour des aliments riches en chondroïtine et en glucosamine. Mais, ces marques ne précisent pas la teneur en EPA (figure 8.4) et ne sont souvent pas riche en omega 3 (figure 8.5). Ainsi, bien que bien que leur communication pourrait laisser penser le contraire, ces marques n'ont pas d'objectif nutritionnel particulier au sens du règlement n° 354/2020. Compte tenu de l'inefficacité de certaine approche de l'accompagnement de l'arthrose, l'auteur encourage les praticiens à vérifier les teneurs en EPA et/ou DHA des aliments qu'ils prescrivent pour vérifier que celles-ci soient bien en adéquation avec l'indication de l'aliment.

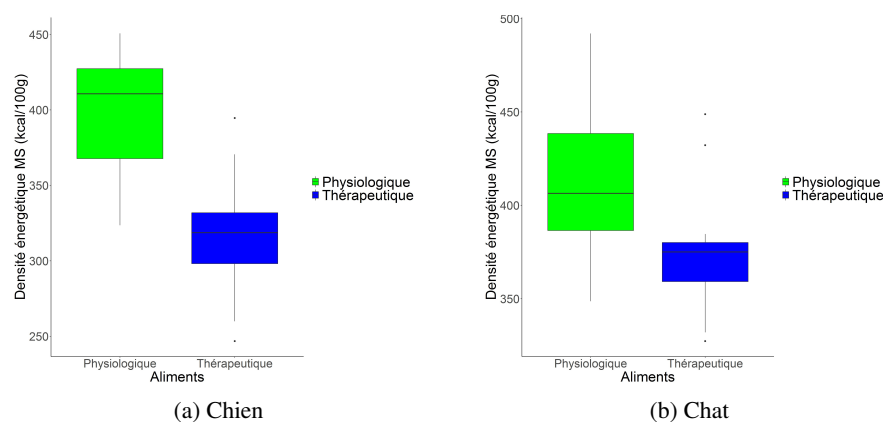


FIGURE 8.2: Densité énergétique en matière sèche des aliments obésités à destination du chien et du chat, par rapport aux aliments physiologiques de marque vétérinaire.

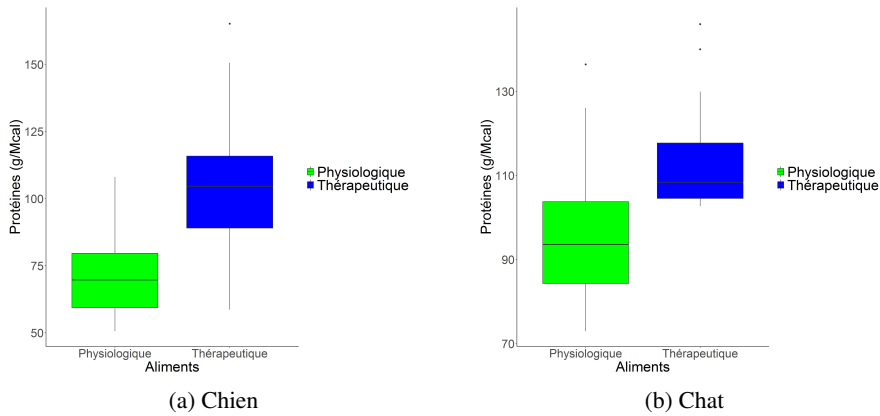


FIGURE 8.3: Rapport protidocalorique des aliments obésités à destination du chien et du chat, par rapport aux aliments physiologiques de marque vétérinaire.

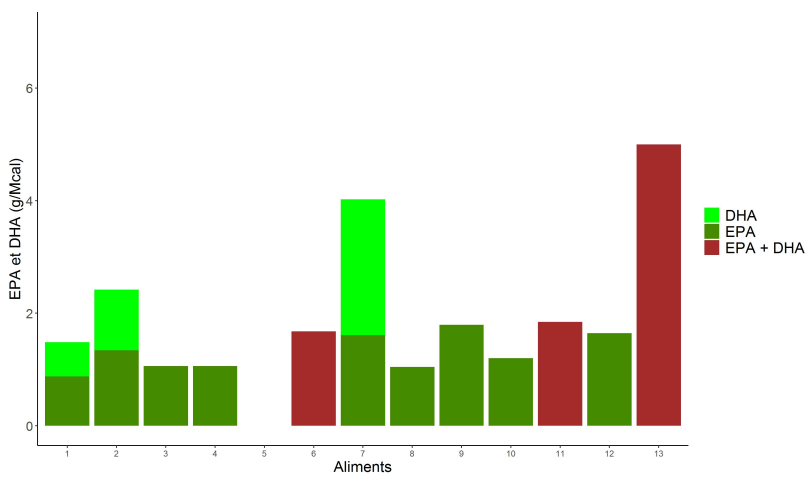


FIGURE 8.4: Teneur en EPA et/ou DHA de différents aliments à destination des chiens souffrant d'arthrose. Les aliments 2 et 6, qui ne communiquent pas sur leur teneur en EPA, n'ont pas l'objectif nutritionnel particulier pour l'ostéoarthrose, cependant leur communication laisse à penser qu'ils l'ont.

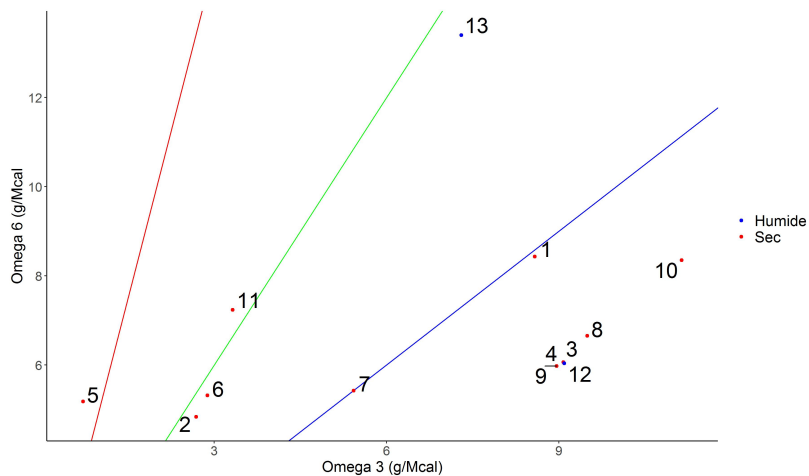


FIGURE 8.5: Teneur en omega 6 et omega 3 de différents aliments à destination des chiens souffrant d'arthrose. Les aliments 2 et 6 n'ont pas l'objectif nutritionnel particulier pour l'ostéoarthrose, cependant leur communication laisse à penser qu'ils l'ont.

8.6 Conclusion

L'obésité et l'arthrose sont deux affections de plus en plus courantes chez nos animaux de compagnie. L'accompagnement diététique est l'élément principal de la gestion du surpoids et un élément majeur de celle de l'obésité. Dans cette prise en charge diététique, la prise en compte du propriétaire et son suivi doivent, à l'avenir, être renforcés afin d'améliorer l'observance du traitement.

8.7 Exercices

Exercice 8.1 Lilou est une femelle stérilisée Barzoï de 41,2 kg (NEC 4/5). Le propriétaire essaie de la faire maigrir depuis plusieurs mois sans succès. En effet, Lilou a constamment faim dès qu'il réduit la quantité d'aliment.

Alimentation

- 385g/jour de Purina Proplan OM (en théorie, mais souvent plus ou accompagné de haricots verts).

Informations complémentaires

- Lilou a environ 2h d'activités (sorties) par jour.
- Le propriétaire souhaite conserver une ration commerciale.

Questions

- Quel est votre avis sur l'alimentation actuelle ?
- Quelle alimentation proposeriez-vous au propriétaire ?
- Quels conseils donneriez-vous à la propriétaire ?

Exercice 8.2 Gucci est une femelle berger allemand stérilisée de 9 ans et 40 kg (NEC 4/5, stable). Suite à une plaie à la patte, son activité est restreinte durant les semaines qui viennent, mais la propriétaire est motivée pour débuter un plan de perte de poids.

Alimentation

- 280g/jour de Hill's Prescription Diet j/d croquettes.

Informations complémentaires

- Gucci est peu active (moins d'une heure d'activité journalière).
- Gucci souffre d'arthrose.
- La propriétaire souhaite conserver une ration commerciale.

Questions

- Quel est votre avis sur l'alimentation actuelle ?
- Est-il possible de faire maigrir Gucci avec l'alimentation actuelle ?
- Quelle alimentation proposeriez-vous à la propriétaire ?
- Quels conseils donneriez-vous à la propriétaire ?

Exercice 8.3 Critiquez la communication et la qualité de l'aliment suivant : "Eukanuba, Veterinary Diets, Joint Mobility".

Questions

- Cet aliment répond-il à l'objectif nutritionnel particulier : "Soutien du métabolisme des articulations en cas d'ostéoarthrose" ? Pourquoi ?
- Si cet aliment ne répond pas à l'objectif nutritionnel particulier, son étiquetage est-il conforme à la réglementation ?

8.8 Mise à jour depuis la seconde édition

- Remplacement de la directive 38/2008 par le règlement n° 354/2020

8.9 Références

- [1] Elizabeth M LUND et al. "Prevalence and Risk Factors for Obesity in Adult Cats from Private US Veterinary Practices". In : 3.2 (2005), page 9 (cf. page 132).
- [2] Linda P. CASE et al. "Chapter 28 - Development and Treatment of Obesity". In : *Canine and Feline Nutrition (THIRD EDITION)*. Saint Louis : Mosby, 2011, pages 313-342. ISBN : 978-0-323-06619-8. URL : <http://www.sciencedirect.com/science/article/pii/B9780323066198100283> (visité le 09/02/2016) (cf. pages 132, 133, 136).
- [3] Laurence COLLIARD et al. "Risk Factors for Obesity in Dogs in France". In : *J. Nutr.* 136.7 (7 jan. 2006), 1951S-1954S. ISSN : 0022-3166, 1541-6100. pmid : 16772466. URL : <http://jn.nutrition.org/content/136/7/1951S> (visité le 02/08/2017) (cf. page 132).
- [4] Elizabeth M LUND et al. "Prevalence and Risk Factors for Obesity in Adult Dogs from Private US Veterinary Practices". In : 4.2 (2006), page 10 (cf. page 132).

- [5] Laurence COLLIARD et al. "Prevalence and Risk Factors of Obesity in an Urban Population of Healthy Cats". In : *Journal of Feline Medicine and Surgery* 11.2 (1^{er} fév. 2009), pages 135-140. ISSN : 1098-612X. DOI : 10.1016/j.jfms.2008.07.002 (cf. page 132).
- [6] J. Alberto MONTOYA-ALONSO et al. "Prevalence of Canine Obesity, Obesity-Related Metabolic Dysfunction, and Relationship with Owner Obesity in an Obesogenic Region of Spain". In : *Front. Vet. Sci.* 4 (2017). ISSN : 2297-1769. DOI : 10.3389/fvets.2017.00059 (cf. pages 132, 133).
- [7] Daniel FERNÁNDEZ-BERGÉS et al. "Metabolic Syndrome in Spain : Prevalence and Coronary Risk Associated With Harmonized Definition and WHO Proposal. DARIOS Study". In : *Rev Esp Cardiol* 65.03 (1^{er} mar. 2012), pages 241-248. ISSN : 1885-5857. DOI : 10.1016/j.rec.2011.10.017 (cf. page 132).
- [8] Ryan MORRISON et al. "Correlates of Objectively Measured Physical Activity in Dogs". In : *The Veterinary Journal* 199.2 (1^{er} fév. 2014), pages 263-267. ISSN : 1090-0233. DOI : 10.1016/j.tvjl.2013.11.023 (cf. page 132).
- [9] Michael G. HAYEK et Gary M. DAVENPORT. "Nutrition and Aging in Companion Animals". In : *Journal of Anti-Aging Medicine* 1.2 (1^{er} jan. 1998), pages 117-123. ISSN : 1094-5458. DOI : 10.1089/rej.1.1998.1.117 (cf. page 132).
- [10] Guilhem DIVOL et Nathalie PRIYMENTKO. "A New Model for Evaluating Maintenance Energy Requirements in Dogs : Allometric Equation from 319 Pet Dogs". In : *Journal of Nutritional Science* 6 (2017/ed). ISSN : 2048-6790. DOI : 10.1017/jns.2017.50 (cf. page 132).
- [11] Emma N. BERMINGHAM et al. "Energy Requirements of Adult Dogs : A Meta-Analysis". In : *PLOS ONE* 9.10 (14 oct. 2014), e109681. ISSN : 1932-6203. DOI : 10.1371/journal.pone.0109681 (cf. page 132).
- [12] Alexander J. GERMAN. "The Growing Problem of Obesity in Dogs and Cats". In : *J. Nutr.* 136.7 (7 jan. 2006), 1940S-1946S. ISSN : 0022-3166, 1541-6100. pmid : 16772464. URL : <http://jn.nutrition.org/content/136/7/1940S> (visité le 23/10/2017) (cf. page 132).
- [13] Patrick G. NGUYEN et al. "Effects of Dietary Fat and Energy on Body Weight and Composition after Gonadectomy in Cats". In : *American Journal of Veterinary Research* 65.12 (déc. 2004), pages 1708-1713. ISSN : 0002-9645. DOI : 10.2460/ajvr.2004.65.1708 (cf. page 132).
- [14] L. MARTIN et al. "Leptin, Body Fat Content and Energy Expenditure in Intact and Gonadectomized Adult Cats : A Preliminary Study". In : *J Anim Physiol Anim Nutr (Berl)* 85.7-8 (août 2001), pages 195-199. ISSN : 0931-2439. pmid : 11686788 (cf. page 132).
- [15] M. F. FLYNN, E. M. HARDIE et P. J. ARMSTRONG. "Effect of Ovariohysterectomy on Maintenance Energy Requirement in Cats". In : *J. Am. Vet. Med. Assoc.* 209.9 (1^{er} nov. 1996), pages 1572-1581. ISSN : 0003-1488. pmid : 8899020 (cf. page 132).
- [16] I. JEUSETTE et al. "Ad Libitum Feeding Following Ovariectomy in Female Beagle Dogs : Effect on Maintenance Energy Requirement and on Blood Metabolites". In : *J Anim Physiol Anim Nutr (Berl)* 88.3-4 (avr. 2004), pages 117-121. ISSN : 0931-2439. DOI : 10.1111/j.1439-0396.2003.00467.x. pmid : 15059235 (cf. page 132).
- [17] Richard D. KEALY et al. "Effects of Diet Restriction on Life Span and Age-Related Changes in Dogs". In : *J. Am. Vet. Med. Assoc.* 220.9 (1^{er} mai 2002), pages 1315-1320. ISSN : 0003-1488. pmid : 11991408 (cf. pages 132, 134).

- [18] Eleanor RAFFAN et al. “A Deletion in the Canine POMC Gene Is Associated with Weight and Appetite in Obesity-Prone Labrador Retriever Dogs”. In : *Cell Metabolism* 23.5 (10 mai 2016), pages 893-900. ISSN : 1550-4131. DOI : 10.1016/j.cmet.2016.04.012 (cf. page 132).
- [19] Dana E. GERSTEIN et al. “Clarifying Concepts about Macronutrients’ Effects on Satiation and Satiety”. In : *Journal of the Academy of Nutrition and Dietetics* 104.7 (1^{er} juil. 2004), pages 1151-1153. ISSN : 2212-2672. DOI : 10.1016/j.jada.2004.04.027 (cf. page 133).
- [20] A. WEI et al. “Influence of a High-Protein Diet on Energy Balance in Obese Cats Allowed Ad Libitum Access to Food”. In : *Journal of Animal Physiology and Animal Nutrition* 95.3 (2011), pages 359-367. ISSN : 1439-0396. DOI : 10.1111/j.1439-0396.2010.01062.x (cf. pages 133, 137).
- [21] Amira KASSIS et al. “Effects of Protein Quantity and Type on Diet Induced Thermogenesis in Overweight Adults : A Randomized Controlled Trial”. In : *Clinical Nutrition* (10 août 2018). ISSN : 0261-5614. DOI : 10.1016/j.clnu.2018.08.004 (cf. page 133).
- [22] M. S. WESTERTERP-PLANTENGA et al. “Satiety Related to 24 h Diet-Induced Thermogenesis during High Protein/Carbohydrate vs High Fat Diets Measured in a Respiration Chamber”. In : *European Journal of Clinical Nutrition* 53.6 (juin 1999), page 495. ISSN : 1476-5640. DOI : 10.1038/sj.ejcn.1600782 (cf. page 133).
- [23] Alberto MUÑOZ-PRIETO et al. “European Dog Owner Perceptions of Obesity and Factors Associated with Human and Canine Obesity”. In : *Scientific Reports* 8.1 (6 sept. 2018), page 13353. ISSN : 2045-2322. DOI : 10.1038/s41598-018-31532-0 (cf. page 133).
- [24] Clarise LIM et Ryan E. RHODES. “Sizing up Physical Activity : The Relationships between Dog Characteristics, Dog Owners’ Motivations, and Dog Walking”. In : *Psychology of Sport and Exercise* 24 (mai 2016), pages 65-71. ISSN : 1469-0292. DOI : 10.1016/j.psychsport.2016.01.004 (cf. page 133).
- [25] Alexander J. GERMAN et al. “Overweight Dogs Exercise Less Frequently and for Shorter Periods : Results of a Large Online Survey of Dog Owners from the UK”. In : *Journal of Nutritional Science* 6 (jan. 2017). ISSN : 2048-6790. DOI : 10.1017/jns.2017.6 (cf. page 133).
- [26] Hayley E. CHRISTIAN et al. “Dog Ownership and Physical Activity : A Review of the Evidence”. In : *Journal of Physical Activity and Health* 10.5 (1^{er} juil. 2013), pages 750-759. ISSN : 1543-3080. DOI : 10.1123/jpah.10.5.750 (cf. page 133).
- [27] Christopher G. OWEN et al. “Family Dog Ownership and Levels of Physical Activity in Childhood : Findings From the Child Heart and Health Study in England”. In : *Am J Public Health* 100.9 (1^{er} sept. 2010), pages 1669-1671. ISSN : 0090-0036. DOI : 10.2105/AJPH.2009.188193 (cf. page 133).
- [28] Herbert TILG et Alexander R. MOSCHEN. “Adipocytokines : Mediators Linking Adipose Tissue, Inflammation and Immunity”. In : *Nature Reviews Immunology* 6.10 (oct. 2006), page 772. ISSN : 1474-1741. DOI : 10.1038/nri1937 (cf. page 134).
- [29] Giamila FANTUZZI. “Adipose Tissue, Adipokines, and Inflammation”. In : *Journal of Allergy and Clinical Immunology* 115.5 (1^{er} mai 2005), pages 911-919. ISSN : 0091-6749. DOI : 10.1016/j.jaci.2005.02.023 (cf. page 134).

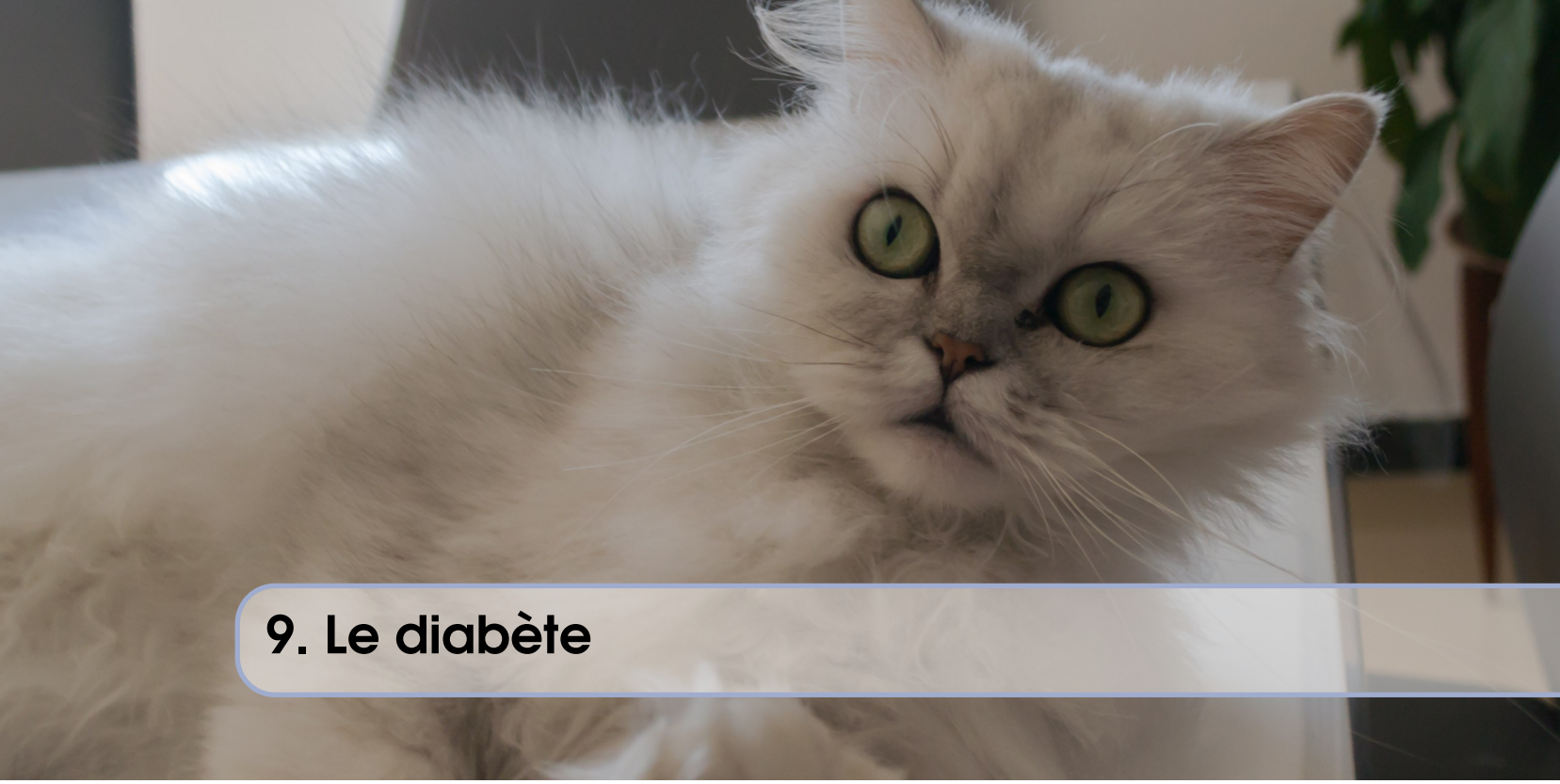
- [30] I. M. FAUST, P. R. JOHNSON et J. HIRSCH. "Long-Term Effects of Early Nutritional Experience on the Development of Obesity in the Rat". In : *J. Nutr.* 110.10 (oct. 1980), pages 2027-2034. ISSN : 0022-3166. DOI : 10.1093/jn/110.10.2027. pmid : 7420206 (cf. page 134).
- [31] Rosa DIVELLA et al. "Obesity and Cancer : The Role of Adipose Tissue and Adipo-Cytokine-Induced Chronic Inflammation". In : *J Cancer* 7.15 (26 nov. 2016), pages 2346-2359. ISSN : 1837-9664. DOI : 10.7150/jca.16884. pmid : 27994674 (cf. page 134).
- [32] Vicki Jean ADAMS et al. "Exceptional Longevity and Potential Determinants of Successful Ageing in a Cohort of 39 Labrador Retrievers : Results of a Prospective Longitudinal Study". In : *Acta Veterinaria Scandinavica* 58 (2016), page 29. ISSN : 1751-0147. DOI : 10.1186/s13028-016-0206-7 (cf. page 134).
- [33] Vicki J ADAMS et al. "Evidence of Longer Life ; a Cohort of 39 Labrador Retrievers". In : *Vet Rec* 182.14 (7 avr. 2018), page 408. ISSN : 0042-4900. DOI : 10.1136/vr.104167. pmid : 29483149 (cf. page 134).
- [34] Spencer A. JOHNSTON. "Osteoarthritis : Joint Anatomy, Physiology, and Pathobiology". In : *Veterinary Clinics : Small Animal Practice* 27.4 (1^{er} juil. 1997), pages 699-723. ISSN : 0195-5616, 1878-1306. DOI : 10.1016/S0195-5616(97)50076-3. pmid : 9243777 (cf. page 134).
- [35] A. EGENVALL et al. "Gender, Age and Breed Pattern of Diagnoses for Veterinary Care in Insured Dogs in Sweden during 1996". In : *Veterinary Record* 146.19 (6 mai 2000), pages 551-557. ISSN : 0042-4900, 2042-7670. DOI : 10.1136/vr.146.19.551. pmid : 10839449 (cf. page 134).
- [36] L. I. SLINGERLAND et al. "Cross-Sectional Study of the Prevalence and Clinical Features of Osteoarthritis in 100 Cats". In : *The Veterinary Journal* 187.3 (1^{er} mar. 2011), pages 304-309. ISSN : 1090-0233. DOI : 10.1016/j.tvjl.2009.12.014 (cf. page 134).
- [37] S. P. CLARKE et al. "Prevalence of Radiographic Signs of Degenerative Joint Disease in a Hospital Population of Cats". In : *Veterinary Record* 157.25 (17 déc. 2005), pages 793-799. ISSN : 0042-4900, 2042-7670. DOI : 10.1136/vr.157.25.793. pmid : 16361472 (cf. page 134).
- [38] Erlangga YUSUF et al. "Association between Weight or Body Mass Index and Hand Osteoarthritis : A Systematic Review". In : *Annals of the Rheumatic Diseases* 69.4 (1^{er} avr. 2010), pages 761-765. ISSN : 0003-4967, 1468-2060. DOI : 10.1136/ard.2008.106930. pmid : 19487215 (cf. page 134).
- [39] William H. ROBINSON et al. "Low-Grade Inflammation as a Key Mediator of the Pathogenesis of Osteoarthritis". In : *Nature Reviews Rheumatology* 12.10 (oct. 2016), pages 580-592. ISSN : 1759-4804. DOI : 10.1038/nrrheum.2016.136 (cf. page 134).
- [40] Carla R. SCANZELLO. "Role of Low-Grade Inflammation in Osteoarthritis". In : *Curr Opin Rheumatol* 29.1 (jan. 2017), pages 79-85. ISSN : 1040-8711. DOI : 10.1097/BOR.000000000000353. pmid : 27755180 (cf. page 134).
- [41] William G. MARSHALL et al. "The Effect of Weight Loss on Lameness in Obese Dogs with Osteoarthritis". In : *Vet Res Commun* 34.3 (1^{er} mar. 2010), pages 241-253. ISSN : 0165-7380, 1573-7446. DOI : 10.1007/s11259-010-9348-7 (cf. page 135).

- [42] Steven C. BUDSBERG et Joseph W. BARTGES. “Nutrition and Osteoarthritis in Dogs : Does It Help ?” In : *Veterinary Clinics of North America : Small Animal Practice* 36.6 (nov. 2006), pages 1307-1323. ISSN : 01955616. DOI : 10.1016/j.cvsm.2006.08.007 (cf. pages 135, 138).
- [43] I. G. OTTERNESS et al. “Exercise Protects against Articular Cartilage Degeneration in the Hamster”. In : *Arthritis Rheum.* 41.11 (nov. 1998), pages 2068-2076. ISSN : 0004-3591. DOI : 10.1002/1529-0131(199811)41:11<2068::AID-ART23>3.0.CO;2-L. pmid : 9811063 (cf. pages 135, 138).
- [44] Hannah SARGENT et al. “What Is the Best Method of Estimating Energy Intake for Weight Loss in Obese Dogs ?” In : *BSAVA Congress Proceedings 2016*. BSAVA Library, 2016, pages 471-472 (cf. page 136).
- [45] D. (Ralston Purina Company LAFLAMME. “Development and Validation of a Body Condition Score System for Cats : A Clinical Tool”. In : *Feline practice (Santa Barbara, Calif. : 1990) (USA)* (1997). ISSN : 1057-6614. URL : <http://agris.fao.org/agris-search/search.do?recordID=US1997053264> (visité le 29/11/2017) (cf. page 136).
- [46] D. (Ralston Purina Company LAFLAMME. “Development and Validation of a Body Condition Score System for Dogs”. In : *Canine practice (Santa Barbara, Calif. : 1990) (USA)* (1997). ISSN : 1057-6622. URL : <http://agris.fao.org/agris-search/search.do?recordID=US9742264> (visité le 29/11/2017) (cf. page 136).
- [47] Lisa FREEMAN et al. “WSAVA Nutritional Assessment Guidelines”. In : *Journal of Small Animal Practice* 52.7 (2011), pages 385-396. ISSN : 1748-5827. DOI : 10.1111/j.1748-5827.2011.01079.x (cf. page 136).
- [48] Dianne I. MAWBY et al. “Comparison of Various Methods for Estimating Body Fat in Dogs”. In : *Journal of the American Animal Hospital Association* 40.2 (1^{er} mar. 2004), pages 109-114. ISSN : 0587-2871. DOI : 10.5326/0400109 (cf. page 136).
- [49] Charlotte R. BJORNVAD et al. “Evaluation of a Nine-Point Body Condition Scoring System in Physically Inactive Pet Cats”. In : *American Journal of Veterinary Research* 72.4 (1^{er} avr. 2011), pages 433-437. ISSN : 0002-9645. DOI : 10.2460/ajvr.72.4.433 (cf. page 136).
- [50] Marianne DIEZ et al. “Weight Loss in Obese Dogs : Evaluation of a High-Protein, Low-Carbohydrate Diet”. In : *J Nutr* 132.6 (1^{er} juin 2002), 1685S-1687S. ISSN : 0022-3166. DOI : 10.1093/jn/132.6.1685S (cf. page 137).
- [51] Mickaël WEBER et al. “A High-Protein, High-Fiber Diet Designed for Weight Loss Improves Satiety in Dogs”. In : *Journal of Veterinary Internal Medicine* 21.6 (2007), pages 1203-1208. ISSN : 1939-1676. DOI : 10.1111/j.1939-1676.2007.tb01939.x (cf. pages 137, 138).
- [52] Alexander J. GERMAN et al. “A High Protein High Fibre Diet Improves Weight Loss in Obese Dogs”. In : *The Veterinary Journal* 183.3 (1^{er} mar. 2010), pages 294-297. ISSN : 1090-0233. DOI : 10.1016/j.tvjl.2008.12.004 (cf. page 137).
- [53] Dorothy P LAFLAMME et Steven S HANNAH. “Increased Dietary Protein Promotes Fat Loss and Reduces Loss of Lean Body Mass During Weight Loss in Cats”. In : 3.2 (2005), page 7 (cf. page 137).
- [54] Ryan M YAMKA, Nolan Z FRANTZ et Kim G FRIESEN. “Effects of 3 Canine Weight Loss Foods on Body Composition and Obesity Markers”. In : 5.3 (2007), page 8 (cf. page 137).

- [55] Wissam H. IBRAHIM et al. "Effects of Carnitine and Taurine on Fatty Acid Metabolism and Lipid Accumulation in the Liver of Cats during Weight Gain and Weight Loss". In : *Am. J. Vet. Res.* 64.10 (oct. 2003), pages 1265-1277. ISSN : 0002-9645. pmid : 14596465 (cf. page 137).
- [56] S. A. CENTER et al. "The Clinical and Metabolic Effects of Rapid Weight Loss in Obese Pet Cats and the Influence of Supplemental Oral L-Carnitine". In : *Journal of Veterinary Internal Medicine* 14.6 (2000), pages 598-608. ISSN : 1939-1676. DOI : 10.1111/j.1939-1676.2000.tb02283.x (cf. page 137).
- [57] Sharon A. CENTER et al. "Influence of Dietary Supplementation with L-Carnitine on Metabolic Rate, Fatty Acid Oxidation, Body Condition, and Weight Loss in Overweight Cats". In : *American Journal of Veterinary Research* 73.7 (27 juin 2012), pages 1002-1015. ISSN : 0002-9645. DOI : 10.2460/ajvr.73.7.1002 (cf. page 137).
- [58] Robert S. CHAPKIN et al. "Dietary Docosahexaenoic and Eicosapentaenoic Acid : Emerging Mediators of Inflammation". In : *Prostaglandins, Leukotrienes and Essential Fatty Acids. Workshop on DHA as a Required Nutrient* 81.2 (1^{er} août 2009), pages 187-191. ISSN : 0952-3278. DOI : 10.1016/j.plefa.2009.05.010 (cf. page 137).
- [59] You Jung KIM et Hae Young CHUNG. "Antioxidative and Anti-Inflammatory Actions of Docosahexaenoic Acid and Eicosapentaenoic Acid in Renal Epithelial Cells and Macrophages". In : *Journal of Medicinal Food* 10.2 (1^{er} juin 2007), pages 225-231. ISSN : 1096-620X. DOI : 10.1089/jmf.2006.092 (cf. page 137).
- [60] Saleta SIERRA et al. "Dietary Eicosapentaenoic Acid and Docosahexaenoic Acid Equally Incorporate as Docosahexaenoic Acid but Differ in Inflammatory Effects". In : *Nutrition* 24.3 (1^{er} mar. 2008), pages 245-254. ISSN : 0899-9007. DOI : 10.1016/j.nut.2007.11.005 (cf. page 137).
- [61] Kimberly M. HEINEMANN et al. "Long-Chain (n-3) Polyunsaturated Fatty Acids Are More Efficient than α -Linolenic Acid in Improving Electroretinogram Responses of Puppies Exposed during Gestation, Lactation, and Weaning". In : *J. Nutr.* 135.8 (8 jan. 2005), pages 1960-1966. ISSN : 0022-3166, 1541-6100. pmid : 16046723. URL : <http://jn.nutrition.org/content/135/8/1960> (visité le 08/02/2017) (cf. page 138).
- [62] Dale A. FRITSCH et al. "A Multicenter Study of the Effect of Dietary Supplementation with Fish Oil Omega-3 Fatty Acids on Carprofen Dosage in Dogs with Osteoarthritis". In : *Journal of the American Veterinary Medical Association* 236.5 (1^{er} mar. 2010), pages 535-539. ISSN : 0003-1488. DOI : 10.2460/javma.236.5.535 (cf. page 138).
- [63] Stephen J. MEHLER et al. "A Prospective, Randomized, Double Blind, Placebo-Controlled Evaluation of the Effects of Eicosapentaenoic Acid and Docosahexaenoic Acid on the Clinical Signs and Erythrocyte Membrane Polyunsaturated Fatty Acid Concentrations in Dogs with Osteoarthritis". In : *Prostaglandins, Leukotrienes and Essential Fatty Acids (PLEFA)* 109 (1^{er} juin 2016), pages 1-7. ISSN : 0952-3278. DOI : 10.1016/j.plefa.2016.03.015 (cf. page 138).
- [64] James K. ROUSH et al. "Evaluation of the Effects of Dietary Supplementation with Fish Oil Omega-3 Fatty Acids on Weight Bearing in Dogs with Osteoarthritis". In : *Journal of the American Veterinary Medical Association* 236.1 (2010), pages 67-73. URL : <http://avmajournals.avma.org/doi/abs/10.2460/javma.236.1.67> (visité le 01/09/2017) (cf. page 138).

- [65] James K. ROUSH et al. "Multicenter Veterinary Practice Assessment of the Effects of Omega-3 Fatty Acids on Osteoarthritis in Dogs". In : *Journal of the American Veterinary Medical Association* 236.1 (1^{er} jan. 2010), pages 59-66. ISSN : 0003-1488. DOI : 10.2460/javma.236.1.59 (cf. page 138).
- [66] B. D. X. LASCELLES et al. "Evaluation of a Therapeutic Diet for Feline Degenerative Joint Disease". In : *Journal of Veterinary Internal Medicine* 24.3 (2010), pages 487-495. ISSN : 1939-1676. DOI : 10.1111/j.1939-1676.2010.0495.x (cf. page 138).
- [67] R. FERNANDEZ et S. F. PHILLIPS. "Components of Fiber Impair Iron Absorption in the Dog". In : *Am J Clin Nutr* 35.1 (1^{er} jan. 1982), pages 107-112. ISSN : 0002-9165. DOI : 10.1093/ajcn/35.1.107 (cf. page 138).
- [68] George V. VAHOUNY et Marie M. CASSIDY. "Dietary Fibers and Absorption of Nutrients". In : *Proceedings of the Society for Experimental Biology and Medicine* 180.3 (1^{er} déc. 1985), pages 432-446. ISSN : 0037-9727. DOI : 10.3181/00379727-180-42200 (cf. page 138).
- [69] Steven C. VLAD et al. "Glucosamine for Pain in Osteoarthritis : Why Do Trial Results Differ ?" In : *Arthritis Rheum.* 56.7 (juil. 2007), pages 2267-2277. ISSN : 0004-3591. DOI : 10.1002/art.22728. pmid : 17599746 (cf. page 138).
- [70] J.-M. VANDEWEERD et al. "Systematic Review of Efficacy of Nutraceuticals to Alleviate Clinical Signs of Osteoarthritis". In : *Journal of Veterinary Internal Medicine* 26.3 (1^{er} mai 2012), pages 448-456. ISSN : 1939-1676. DOI : 10.1111/j.1939-1676.2012.00901.x (cf. page 138).
- [71] Ruth M. SCOTT, Richard EVANS et Michael G. CONZEMIUS. "Efficacy of an Oral Nutraceutical for the Treatment of Canine Osteo Arthritis". In : *Vet Comp Orthop Traumatol* 30.5 (2017), pages 318-323. ISSN : 0932-0814, 2567-6911. DOI : 10.3415/VCOT-17-02-0020 (cf. page 138).
- [72] Philip ROUDEBUSH, William D. SCHOENHERR et Sean J. DELANEY. "An Evidence-Based Review of the Use of Therapeutic Foods, Owner Education, Exercise, and Drugs for the Management of Obese and Overweight Pets". In : *Journal of the American Veterinary Medical Association* 233.5 (1^{er} sept. 2008), pages 717-725. ISSN : 0003-1488. DOI : 10.2460/javma.233.5.717 (cf. pages 138, 141).
- [73] C. A. Tony BUFFINGTON. "External and Internal Influences on Disease Risk in Cats". In : *Journal of the American Veterinary Medical Association* 220.7 (avr. 2002), pages 994-1002. ISSN : 0003-1488. DOI : 10.2460/javma.2002.220.994 (cf. page 138).
- [74] Kathryn MICHEL et Margie SCHERK. "From Problem to Success : Feline Weight Loss Programs That Work". In : *Journal of Feline Medicine and Surgery* 14.5 (1^{er} mai 2012), pages 327-336. ISSN : 1098-612X. DOI : 10.1177/1098612X12444999 (cf. page 139).
- [75] D. L. CLARKE et al. "Using Environmental and Feeding Enrichment to Facilitate Feline Weight Loss". In : *Journal of Animal Physiology and Animal Nutrition* 89.11-12 (2005), pages 427-427. ISSN : 1439-0396. DOI : 10.1111/j.1439-0396.2005.00611_1.x (cf. page 139).
- [76] Julie CHURCHILL. "Increase the Success of Weight Loss Programs by Creating an Environment for Change". In : *Compend Contin Educ Vet* 32.12 (déc. 2010), E1. ISSN : 1940-8315. pmid : 21882167 (cf. page 140).

- [77] Undine CHRISTMANN et al. "Effectiveness of a New Weight Management Food to Achieve Weight Loss and Maintenance in Client-Owned Obese Dogs". In : 13.2 (2015), page 13 (cf. page 141).
- [78] Undine CHRISTMANN et al. "Effectiveness of a New Dietetic Weight Management Food to Achieve Weight Loss in Client-Owned Obese Cats". In : *Journal of Feline Medicine and Surgery* 18.12 (1^{er} déc. 2016), pages 947-953. ISSN : 1098-612X. DOI : 10.1177 / 1098612X15599823 (cf. page 141).
- [79] Undine CHRISTMANN et al. "Effectiveness of a New Dietetic Food to Achieve Weight Loss and to Improve Mobility in Client-Owned Obese Dogs with Osteoarthritis". In : 16.1 (2018), page 13 (cf. page 141).



9. Le diabète

Sébastien Lefebvre

9.1 Introduction

Le diabète mellitus est un terme regroupant un ensemble de maladies métaboliques caractérisées par un déficit de sécrétions d'insuline et/ou de l'action de l'insuline¹. Le diabète est la principale affection endocrinienne du chien et du chat. En raison de son incidence sur le métabolisme des nutriments et notamment sur celui des glucides, protéines et matières grasses, un accompagnement nutritionnel des animaux atteints de cette affection est un élément clef de la prise en charge. Ce chapitre présentera quelques éléments de l'épidémiologie du diabète et des facteurs de risque associés avant de décrire les éléments clefs de l'accompagnement nutritionnel et les propositions en termes d'alimentation industrielles.

Dans ce chapitre ne seront pas traitées la démarche diagnostique ou la prise en charge médicale.

9.2 Éléments généraux

Bien que regroupé sous une même terminologie les diabètes félin et canin sont différents dans leur physiopathologie.

Par analogie avec les diabètes humains, le chien est plutôt (95%) atteint d'un diabète proche du diabète de type 1 alors que celui du chat (80%) serait plus proche d'un diabète de type 2. Ces différences de physiopathologie ont une conséquence sur la prise en charge nutritionnelle des diabètes. Depuis une trentaine d'années, il est observé une augmentation des cas de diabète chez le chien comme chez le chat^{3,4}. Il est notable que cette augmentation soit aussi mise en évidence dans les populations humaines⁵.

9.2.1 Diabète canin

Le diabète le plus fréquent chez le chien est proche du diabète de type 1, marqué par un manque de sécrétion d'insuline dû à une destruction des cellules des îlots de Langerhans. Cette affection a une étiologie multifactorielle. Cependant, de nombreuses recherches tendent à mettre en avant une composante auto-immune pouvant prédisposer à ces diabètes. En effet, comme chez les patients humains atteints de diabète de type 1, un grand nombre de chiens atteints présentent des anticorps contre les cellules des îlots de Langerhans⁶. De même, une association entre le diabète canin et certains haplotypes du complexe majeur d'histocompatibilité a été décrite⁷. Ce facteur génétique se retrouve dans une grande différence de sensibilité des différentes races de chien vis-à-vis du diabète⁸. Dans le tableau 9.2 sont présentées les races étant un facteur de risque vis-à-vis du diabète. D'autres études portant sur des populations de chiens assurés ou suivis dans les hôpitaux vétérinaires universitaires confirment cette forte incidence du diabète dans certaines races^{8,9}. De plus, les femelles peuvent aussi développer un diabète lors du dioestrus ou de la gestation^{10,11}. Ces diabètes canins se développent le plus souvent chez l'animal âgé (plus de 7 ans)³. En cela, ces diabètes, avec leur valence auto-immune et leur développement tardif, sont proches du diabète auto-immun latent de l'adulte, un diabète de type 1 humain avec une progression lente et dont les signes cliniques apparaissent à l'âge adulte. Ce diabète est, dans l'espèce humaine, beaucoup moins courant que le diabète de type 1 juvénile. Enfin, il semblerait qu'il y ait un lien entre les pancréatites chronique et la survenue de diabètes de type 1 chez le chien².

Races prédisposées
Terrier australien
Schnauzer
Samoyède
Schnauzer Miniature
Fox terrier
Spitz loup
Bichon frisé
Cairn Terrier
Caniche miniature
Husky sibérien
Caniche toy

TABLE 9.2: Races prédisposées au diabète melitus¹²

Le diabète de type 2 lié à l'obésité est beaucoup moins classique chez le chien. Un chien atteint d'obésité peut présenter une insulinorésistance sans que le fonctionnement pancréatique ne soit atteint. En effet, il apparaît que les dépôts d'amyline présents dans le cas des diabètes de type 2 chez l'humain et le chat et qui conduisent à une destruction des cellules bêta du pancréas ne sont pas ou peu présents chez les chiens obèses insulinorésistants¹³. Ainsi, Verkest et al. ont décrit en 2012 des cas d'insulinorésistance induite par l'obésité chez le chien qui, même après plusieurs années, n'ont pas évolué en diabète de type 2¹⁴. Une hypothèse à cette particularité serait une absence de la diminution de sécrétion d'adiponectine par les adipocytes malgré l'insulinorésistance¹⁵. Ainsi, les insulinorésistances du chien induites par l'obésité sont réversibles par retour au poids de forme, dans la majorité des cas.

9.2.2 Diabète félin

Le diabète félin est principalement représenté par un diabète de type 2 et ses facteurs de risque ne sont pas du même type que pour le diabète canin. Ainsi, bien que certaines races de chats semblent être plus à risque de développer un diabète (notamment les chats burmeses et norvégiens)¹⁶, le principal facteur de risque est l'obésité¹⁶, suivi par l'inactivité et l'absence d'accès à l'extérieur^{16,17}. De plus, contrairement à ce qui est couramment avancé, ces derniers facteurs de risques sont bien plus déterminants que la composition de l'alimentation^{16,17}.

L'une des grandes particularités du diabète félin est que, dans son stade précoce, il est réversible en un stade prédiabétique¹⁸⁻²⁰.

9.3 Accompagnement nutritionnel

L'accompagnement nutritionnel du diabète vise à aider la régulation de la glycémie des animaux atteints de diabètes de type 1 ou 2, voir à assurer une perte de poids dans le cas de diabète de type 2. Il est important de noter que l'une des grandes différences entre la prise en charge des animaux et des humains atteints de diabète est l'absence, dans la plupart des cas, de suivi de la glycémie de façon journalière. Ainsi, pour les animaux de compagnie la dose et les horaires des administrations d'insulines sont fixés à l'avance et n'évoluent qu'à l'occasion du suivi vétérinaire. Par conséquent il est important de réduire la variabilité de la glycémie d'un jour sur l'autre. Cela passe par une constance dans le contenu et la distribution de l'alimentation. Un changement dans la composition de l'aliment, la quantité d'énergie apportée spécifiquement par un nutriment ou le moment où l'animal est nourri pourrait dissocier les apports glucidiques et le traitement médicamenteux au détriment de l'animal. Bien que d'un point de vu pharmacocinétique, il serait conseillé d'apporter d'administrer l'insuline avant la prise alimentaire, cela présente des risques d'hypoglycémie si l'animal ne mange pas sa ration. Ainsi, il est préférable d'administrer la ration après que le repas ait été pris.

De même, au vu de la difficulté d'assurer une alimentation constante en quantité et qualité avec une ration ménagère, ce type de rations ne doit être conseiller qu'après une information complète des propriétaires sur la nécessité de la constance de l'alimentation. De même, de l'avis de l'auteur, ces rations devraient être pesées avec rigueur à chaque préparation.

9.3.1 Protéines

Les protéines sont un axe clef de l'accompagnement nutritionnel de l'animal diabétique. Dans le but de diminuer l'apport en glucides, il est nécessaire de remplacer cette source d'énergie. Or, dans les deux choix qui s'offrent à nous (lipides ou protéines), les protéines semblent les plus indiquées. Tout d'abord, les modifications métaboliques consécutives au diabète peuvent entraîner une amyotrophie par catabolisme des protéines et dans certains cas une perte protéique subséquente à une glomérulopathie²¹, il est important alors de rééquilibrer la balance azotée. De plus, l'apport en protéines a un effet sur la satiété, ce qui présente un intérêt dans le cas d'une alimentation qui vise réduire le poids ou à diminuer la polyphagie²². De plus, la glycémie assurée par la néoglucogenèse à partir d'acide aminé est plus stable durant la période post prandiale qu'avec une alimentation riche en glucides. Enfin, ces alimentations riches en protéines permettent la mobilisation des acides gras et, par conséquent, la perte de la masse grasse, sans pour autant trop augmenter le risque d'acidocétose due à la cétogenèse²¹.

Il est important de mettre l'ensemble des recommandations diététiques en regard avec les différentes comorbidités de l'animal. Ainsi, le risque des alimentations riches en protéine doit particulièrement être évalué en cas de pancréatite, d'insuffisance hépatique ou d'affection rénale.

9.3.2 Matières grasses

Les matières grasses ont un effet de ralentissement sur la vidange gastrique, ce qui pourrait présenter un intérêt pour moduler la glycémie postprandiale². Cependant une augmentation de l'apport en matière grasse serait néfaste dans une optique de gestion du poids (augmentation de la densité énergétique de la ration). De plus compte tenu des modifications métaboliques, cette augmentation risquerait d'augmenter les risques de lipidose hépatique du chat et d'hypercholestérolémie. Enfin, il a été montré que les matières grasses favorisent l'insulinorésistance²³. Ainsi, il est conseillé de réduire l'apport en matière grasse dans l'alimentation à destination d'animaux atteints de diabète. Il est cependant nécessaire de continuer à assurer un apport suffisant en acides gras essentiels.

9.3.3 Glucides

Dans un contexte de diabète, le but est souvent de limiter la quantité de glucides afin de limiter l'hyperglycémie postprandiale. Cependant, en plus du taux de glucides d'un aliment, il est aussi important de déterminer leur qualité et les propriétés de la source glucidique. Ainsi, l'ampleur de l'augmentation de la glycémie postprandiale ne sera pas la même selon le type de glucide dans l'alimentation. Plus les glucides dans l'alimentation sont complexes, plus la glycémie postprandiale sera basse, notamment du fait du ralentissement du temps de la digestion²⁴. Un autre élément à prendre en compte est les interactions avec d'autres éléments de l'alimentation comme les fibres, qui elles aussi peuvent diminuer la glycémie postprandiale. Par exemple, selon la céréale utilisée et le processus de fabrication de l'aliment, la réponse glycémique sera différente.

Chez l'humain, l'index glycémique des aliments est utilisé pour classer les aliments en fonction de la réponse glycémique obtenue²⁴. Cette différence de réponse en fonction de la source de glucides est aussi remarquée chez le chien, y compris dans le cas d'aliments extrudés²⁵.

L'approche diététique consistant à fournir une alimentation avec un faible apport glucidique combinée à un fort apport en protéine et un faible apport en matières grasses est, nonobstant les comorbidités contre-indiquant cette stratégie, celle permettant les meilleurs résultats. Notamment chez le chat où c'est elle qui offre les plus grandes chances de rémission^{19,21}. Ainsi dans les recommandations de l'American Animal Hospital Association, pour le chat, c'est ce type d'alimentation qui doit être privilégié²⁶.

9.3.4 Fibres

De nombreuses recherches ont été effectuées chez le chien afin de développer une stratégie d'accompagnement des animaux atteints de diabète basée sur une alimentation riche en fibre. Les résultats ont notamment mis en exergue l'importance des fibres solubles pour ralentir la digestion des glucides et ainsi moduler la réponse glycémique postprandiale et cela bien mieux que les fibres insolubles²⁷, ce qui permet d'éviter les hyperglycémies postprandiales. D'autres articles décrivent l'action des fibres insolubles dans la normalisation de la glycémie postprandiale, cependant il se pourrait que cette action soit liée à une diminution de la densité énergétique de la ration²⁸. Ainsi, la stratégie misant sur une augmentation de l'apport en fibres peut être utilisée chez le chien en surpoids ou quand la diminution de l'apport en glucides ne peut être effectuée due à des comorbidités²⁶. Pour le chat, bien que non préconisée, cette stratégie peut s'avérer utile en cas de comorbidité ne permettant pas une augmentation de l'apport en protéines²⁹.

Le microbiote pourrait lui aussi jouer un rôle dans la régulation de la glycémie. Ainsi, la compréhension du rôle des fibres solubles et fermentescibles, qui sont des prébiotiques, est un enjeu majeur pour une meilleure régulation de la glycémie et pourrait ouvrir la voie à de nouveaux accompagne-

ments nutritionnel³⁰.

9.4 Aliments commerciaux

Les aliments vétérinaires ayant l'objectif nutritionnel particulier de réguler la glycémie et de prévenir les hyperglycémies se doivent de respecter les préconisations de la directive n° 38/2008. Par la suite nous qualifierons ces aliments d'aliment « diabétique ». Ainsi, on peut noter une forte baisse de la densité énergétique des aliments diabétiques à destination du chien par rapport aux aliments physiologiques (Figure 9.1). Cet élément est à mettre au regard de leur forte teneur en cellulose brute. Pour ce qui est de la teneur en protéines, il existe une grande variabilité, cependant la majorité des produits a une teneur plus élevée que la gamme physiologique vétérinaire (Figure 9.2).

Concernant les aliments diabétiques pour chat, ils se distinguent par une forte teneur en protéines (Figure 9.2). Considérant leur densité énergétique, les aliments référencés ont une densité énergétique du même ordre que la gamme physiologique d'aliments vétérinaires (Figure 9.1). Ce dernier point peut, entre autres, s'expliquer par de forte teneur en protéines et matière grasse afin de réduire au minimum la quantité de glucides.

De façon générale les aliments référencés souhaitant couvrir l'objectif nutritionnel particulier répondent bien aux stratégies décrites précédemment. On notera, pour la plupart des indicateurs utilisés, une grande diversité d'aliments ce qui laisse la place aux vétérinaires pour personnaliser leur prescription en fonction de la physiologie, l'environnement et les comorbidités de l'animal qu'ils reçoivent en consultation.

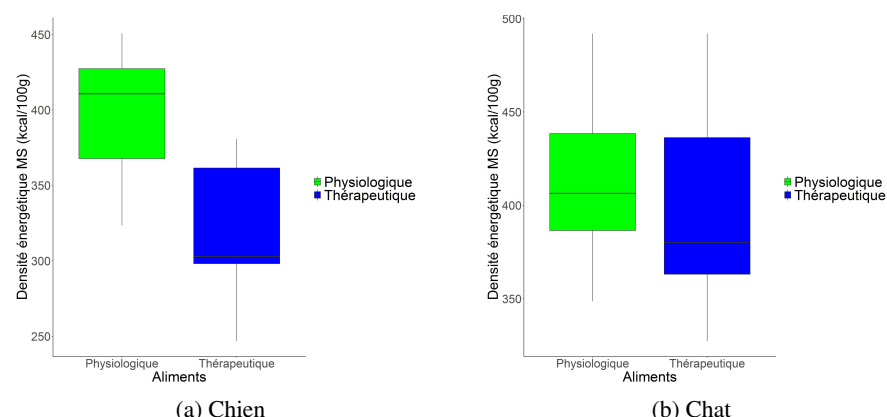


FIGURE 9.1: Densité énergétique en matière sèche des aliments diabétiques à destination du chien et du chat, par rapport aux aliments physiologiques de différents types de marques.

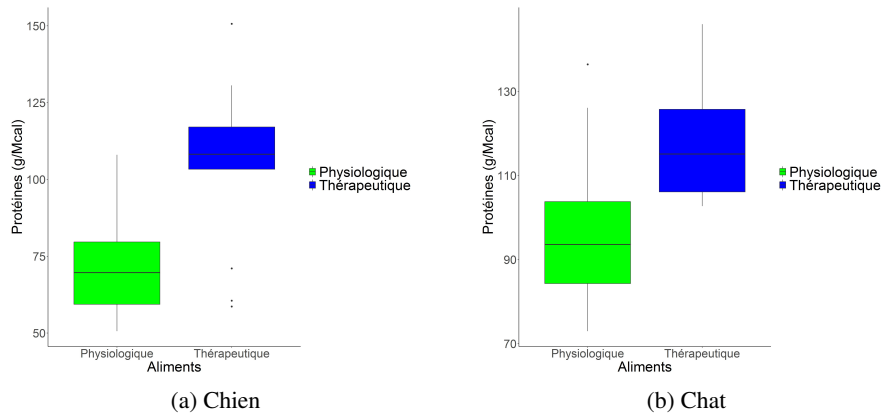


FIGURE 9.2: Apport en protéines des aliments diabétiques à destination du chien et du chat, par rapport aux aliments physiologiques de différents types de marques.

9.5 Conclusion

L'accompagnement diététique des animaux souffrant de diabète s'articule à la fois autour de stratégies sur la composition de l'alimentation dans le but de limiter les hyperglycémies postprandiales et sur une constance dans la façon d'alimenter les animaux. Il est essentiel de prendre en considération les comorbidités de l'individu dans le choix de l'aliment.

9.6 Exercice

Exercice 9.1 Chouquette est un chien mâle caniche stérilisé de 12 ans, pesant 3.1 kg (NEC : 1/5, 6kg à son poids idéal). Un diabète lui a été diagnostiqué il y a deux mois. Malgré l'insulinothérapie, la glycémie n'est pas stabilisée.

Alimentation actuelle

- Diverses croquettes de supermarché (pas d'indication de dose)

Informations complémentaires

- Chouquette est sédentaire
- Son propriétaire aime bien lui donner des à côté : Petit beurre, fromage...
- Le propriétaire ne souhaite pas cuisiner pour son chien

Questions

- Quel est votre avis sur l'alimentation actuelle ? Quels seraient les points à améliorer ?
- Quelle alimentation proposeriez-vous au propriétaire ?
- Quels conseils donneriez-vous au propriétaire ?

Exercice 9.2 Éclipse est un chat européen mâle stérilisé de 8 kg (NEC : 5/5). Vous venez de lui diagnostiquer un diabète.

Alimentation actuelle

- 65 g de Purina One chat stérilisé au bœuf.

Informations complémentaires

- Éclipse vit à l'intérieur et n'est pas très actif.
- Le propriétaire souhaite que vous lui proposiez une ration commerciale et une ration ménagère.

Questions

- Quel est votre avis sur l'alimentation actuelle ? Quels seraient les points à améliorer ?
- Quelle alimentation proposeriez-vous au propriétaire ?
- Quels conseils donneriez-vous au propriétaire ?

9.7 Références

- [1] “Diagnosis and Classification of Diabetes Mellitus”. In : *Diabetes Care* 34 (Suppl 1 jan. 2011), S62-S69. ISSN : 0149-5992. DOI : 10.2337/dc11-S062. pmid : 21193628 (cf. page 153).
- [2] Linda P. CASE et al. “Chapter 29 - Diabetes Mellitus”. In : *Canine and Feline Nutrition (THIRD EDITION)*. Saint Louis : Mosby, 2011, pages 343-358. ISBN : 978-0-323-06619-8. URL : <http://www.sciencedirect.com/science/article/pii/B9780323066198100295> (visité le 06/12/2016) (cf. pages 153, 154, 156).
- [3] L. GUPTILL, L. GLICKMAN et N. GLICKMAN. “Time Trends and Risk Factors for Diabetes Mellitus in Dogs : Analysis of Veterinary Medical Data Base Records (1970–1999)”. In : *The Veterinary Journal* 165.3 (mai 2003), pages 240-247. ISSN : 10900233. DOI : 10.1016/S1090-0233(02)00242-3 (cf. pages 153, 154).
- [4] Annalisa PRAHL et al. “Time Trends and Risk Factors for Diabetes Mellitus in Cats Presented to Veterinary Teaching Hospitals”. In : *Journal of Feline Medicine and Surgery* 9.5 (1^{er} oct. 2007), pages 351-358. ISSN : 1098-612X. DOI : 10.1016/j.jfms.2007.02.004 (cf. page 153).
- [5] “Worldwide Trends in Diabetes since 1980 : A Pooled Analysis of 751 Population-Based Studies with 4.4 Million Participants”. In : *The Lancet* 387.10027 (9 avr. 2016), pages 1513-1530. ISSN : 0140-6736. DOI : 10.1016/S0140-6736(16)00618-8 (cf. page 153).
- [6] Margarethe HOENIG et D. L. DAWE. “A Qualitative Assay for Beta Cell Antibodies. Preliminary Results in Dogs with Diabetes Mellitus”. In : *Veterinary Immunology and Immunopathology* 32.3 (1^{er} mai 1992), pages 195-203. ISSN : 0165-2427. DOI : 10.1016/0165-2427(92)90046-S (cf. page 154).
- [7] L. J. KENNEDY et al. “Identification of Susceptibility and Protective Major Histocompatibility Complex Haplotypes in Canine Diabetes Mellitus”. In : *Tissue Antigens* 68.6 (déc. 2006), pages 467-476. ISSN : 0001-2815. DOI : 10.1111/j.1399-0039.2006.00716.x. pmid : 17176436 (cf. page 154).
- [8] Tove FALL et al. “Diabetes Mellitus in a Population of 180,000 Insured Dogs : Incidence, Survival, and Breed Distribution”. In : *J. Vet. Intern. Med.* 21.6 (2007 Nov-Dec), pages 1209-1216. ISSN : 0891-6640. pmid : 18196728 (cf. page 154).

- [9] Rebecka S. HESS, Philip H. KASS et Cynthia R. WARD. "Breed Distribution of Dogs with Diabetes Mellitus Admitted to a Tertiary Care Facility". In : *Journal of the American Veterinary Medical Association* 216.9 (1^{er} mai 2000), pages 1414-1417. ISSN : 0003-1488. DOI : 10.2460/javma.2000.216.1414 (cf. page 154).
- [10] T. FALL et al. "Gestational Diabetes Mellitus in 13 Dogs". In : *Journal of Veterinary Internal Medicine* 22.6 (2008), pages 1296-1300. ISSN : 1939-1676. DOI : 10.1111/j.1939-1676.2008.0199.x (cf. page 154).
- [11] A. G. PÖPPL, T. S. MOTIN et F. H. D. GONZÁLEZ. "Diabetes Mellitus Remission after Resolution of Inflammatory and Progesterone-Related Conditions in Bitches". In : *Research in Veterinary Science* 94.3 (1^{er} juin 2013), pages 471-473. ISSN : 0034-5288. DOI : 10.1016/j.rvsc.2012.10.008 (cf. page 154).
- [12] Edward C. FELDMAN et al. *Canine and Feline Endocrinology - E-Book*. Elsevier Health Sciences, 14 nov. 2014. 685 pages. ISBN : 978-1-4557-4457-2 (cf. page 154).
- [13] Leena HAATAJA et al. "Islet Amyloid in Type 2 Diabetes, and the Toxic Oligomer Hypothesis". In : *Endocr Rev* 29.3 (mai 2008), pages 303-316. ISSN : 0163-769X. DOI : 10.1210/er.2007-0037. pmid : 18314421 (cf. page 154).
- [14] K. R. VERKEST et al. "Spontaneously Obese Dogs Exhibit Greater Postprandial Glucose, Triglyceride, and Insulin Concentrations than Lean Dogs". In : *Domest. Anim. Endocrinol.* 42.2 (fév. 2012), pages 103-112. ISSN : 1879-0054. DOI : 10.1016/j.domaniend.2011.10.002. pmid : 22130330 (cf. page 154).
- [15] K. R. VERKEST et al. "Distinct Adiponectin Profiles Might Contribute to Differences in Susceptibility to Type 2 Diabetes in Dogs and Humans". In : *Domest. Anim. Endocrinol.* 41.2 (août 2011), pages 67-73. ISSN : 1879-0054. DOI : 10.1016/j.domaniend.2011.03.003. pmid : 21600725 (cf. page 154).
- [16] M. ÖHLUND et al. "Environmental Risk Factors for Diabetes Mellitus in Cats". In : *J Vet Intern Med* 31.1 (1^{er} jan. 2017), pages 29-35. ISSN : 1939-1676. DOI : 10.1111/jvim.14618 (cf. page 155).
- [17] L. I. SLINGERLAND et al. "Indoor Confinement and Physical Inactivity Rather than the Proportion of Dry Food Are Risk Factors in the Development of Feline Type 2 Diabetes Mellitus". In : *The Veterinary Journal* 179.2 (1^{er} fév. 2009), pages 247-253. ISSN : 1090-0233. DOI : 10.1016/j.tvjl.2007.08.035 (cf. page 155).
- [18] G. FRANK et al. "Use of a High-Protein Diet in the Management of Feline Diabetes Mellitus." In : *Vet Ther* 2.3 (2001), pages 238-246. ISSN : 1528-3593. pmid : 19746667. URL : <http://europepmc.org/abstract/med/19746667> (visité le 25/03/2019) (cf. page 155).
- [19] E. M. MAZZAFERRO et al. "Treatment of Feline Diabetes Mellitus Using an α -Glucosidase Inhibitor and a Low-Carbohydrate Diet". In : *Journal of Feline Medicine & Surgery* 5.3 (1^{er} juin 2003), pages 183-189. ISSN : 1098-612X. DOI : 10.1016/S1098-612X(03)00006-8 (cf. pages 155, 156).
- [20] Richard W. NELSON et al. "Transient Clinical Diabetes Mellitus in Cats : 10 Cases (1989–1991)". In : *Journal of Veterinary Internal Medicine* 13.1 (1^{er} jan. 1999), pages 28-35. ISSN : 0891-6640. DOI : 10.1111/j.1939-1676.1999.tb02161.x (cf. page 155).

- [21] Claudia A. KIRK. "Feline Diabetes Mellitus : Low Carbohydrates Versus High Fiber ?" In : *Veterinary Clinics of North America : Small Animal Practice*. Dietary Management and Nutrition 36.6 (1^{er} nov. 2006), pages 1297-1306. ISSN : 0195-5616. DOI : 10.1016/j.cvsm.2006.09.004 (cf. pages 155, 156).
- [22] Brittany M. Vester BOLER et al. "Acute Satiety Response of Mammalian, Avian and Fish Proteins in Dogs". In : *British Journal of Nutrition* 107.1 (jan. 2012), pages 146-154. ISSN : 1475-2662, 0007-1145. DOI : 10.1017/S0007114511002261 (cf. page 155).
- [23] S. THIESS et al. "Effects of High Carbohydrate and High Fat Diet on Plasma Metabolite Levels and on Iv Glucose Tolerance Test in Intact and Neutered Male Cats". In : *Journal of Feline Medicine and Surgery* 6.4 (1^{er} août 2004), pages 207-218. ISSN : 1098-612X. DOI : 10.1016/j.jfms.2003.09.006 (cf. page 156).
- [24] D. J. JENKINS et al. "Glycemic Index of Foods : A Physiological Basis for Carbohydrate Exchange". In : *Am J Clin Nutr* 34.3 (1^{er} mar. 1981), pages 362-366. ISSN : 0002-9165. DOI : 10.1093/ajcn/34.3.362 (cf. page 156).
- [25] A. C. CARCIOFI et al. "Effects of Six Carbohydrate Sources on Dog Diet Digestibility and Post-Prandial Glucose and Insulin Response*". In : *Journal of Animal Physiology and Animal Nutrition* 92.3 (2008), pages 326-336. ISSN : 1439-0396. DOI : 10.1111/j.1439-0396.2007.00794.x (cf. page 156).
- [26] Ellen BEHREND et al. "2018 AAHA Diabetes Management Guidelines for Dogs and Cats". In : *Journal of the American Animal Hospital Association* 54.1 (jan. 2018), pages 1-21. ISSN : 0587-2871, 1547-3317. DOI : 10.5326/JAAHA-MS-6822 (cf. page 156).
- [27] A. C. BLAXTER, P. J. CRIPPS et T. J. GRUFFYDD-JONES. "Dietary Fibre and Post Prandial Hyperglycaemia in Normal and Diabetic Dogs". In : *Journal of Small Animal Practice* 31.5 (1990), pages 229-233. ISSN : 1748-5827. DOI : 10.1111/j.1748-5827.1990.tb00790.x (cf. page 156).
- [28] R. W. NELSON et al. "Effects of Dietary Fiber Supplementation on Glycemic Control in Dogs with Alloxan-Induced Diabetes Mellitus." In : *Am J Vet Res* 52.12 (déc. 1991), pages 2060-2066. ISSN : 0002-9645. pmid : 1665025. URL : <http://europepmc.org/abstract/med/1665025> (visité le 25/03/2019) (cf. page 156).
- [29] Richard W. NELSON et al. "Effect of Dietary Insoluble Fiber on Control of Glycemia in Cats with Naturally Acquired Diabetes Mellitus". In : *Journal of the American Veterinary Medical Association* 216.7 (1^{er} avr. 2000), pages 1082-1088. ISSN : 0003-1488. DOI : 10.2460/javma.2000.216.1082 (cf. page 156).
- [30] Cindy LE BOURGOT et al. "Fructo-Oligosaccharides and Glucose Homeostasis : A Systematic Review and Meta-Analysis in Animal Models". In : *Nutrition & Metabolism* 15.1 (25 jan. 2018), page 9. ISSN : 1743-7075. DOI : 10.1186/s12986-018-0245-3 (cf. page 157).



10. La maladie rénale chronique

Sébastien Lefebvre

10.1 Introduction

La maladie rénale chronique (MRC) est un terme générique faisant référence à un déficit fonctionnel ou structurel de l'un ou des deux reins présents depuis plus de trois mois¹. De plus, cette perte de fonction est irréversible et progressive. L'accompagnement nutritionnel de cette affection est l'élément essentiel de la prise en charge thérapeutique. Cependant, bien qu'abondamment étudiée et décrite, la prise en charge nutritionnelle conserve quelques zones d'ombres. Nous verrons dans ce chapitre que le soutien nutritionnel permet d'améliorer de façon notable la qualité de vie des animaux atteints et de ralentir la progression de la maladie sans pour autant remettre en cause son inexorable avancée.

De même que les précédents chapitres de nutrition clinique, nous ne traiterons pas ici (ou alors succinctement) du diagnostic ou de la prise en charge médicale.

10.2 Éléments généraux et épidémiologie

La MRC est une affection se déclarant le plus souvent chez l'animal âgé, bien qu'elle puisse survenir à tout âge. Sa prévalence est, sur l'ensemble de la population, estimée chez les animaux de compagnie entre 0.5 et 1.5%¹. Dans une étude portant sur le chien, la prévalence a été estimée à 0.37%, à partir d'une base de données regroupant 89 cliniques (prévalence réelle obtenue par une approche bayésienne)². La prévalence augmente fortement avec l'âge, passant à plus de 10% chez les chiens et 30% pour les chats de plus de 15 ans³. Ainsi dans la précédente étude 89% des chiens atteints avaient plus de sept ans et 63% plus de douze².

Plusieurs affections peuvent engendrer un déficit durable dans la structure rénale qui, après plus

ou moins de temps, aboutira à une maladie rénale chronique. Il est important de garder à l'esprit que terme maladie rénale chronique ne prend pas en compte l'origine du déficit de la fonction rénale.

Plusieurs étiologies congénitales de MRC sont à rapporter, certaines de ces étiologies sont plus fréquemment présentes dans des races spécifiques : la polykystose rénale chez les chats persans ou les beagles, border collie et Cairn Terrier⁴, l'amyloïdose des Abyssins et Siamois ; la maladie glomérulaire de l'Abyssin^{3,5}...

De même, certaines races semblent être un facteur de risque de MRC, nonobstant les étiologies congénitales, notamment chez le chien, les Cavaliers King Charles et les Cocker Spaniel². De plus, certaines affections ont aussi été associé avec la MRC, pour les chats peuvent être citées l'hyperthyroïdie⁶, les calculs urinaires⁷ et les lymphomes rénaux⁸.

Si certains aliments industriels riches en protéines et déficitaires en potassium ont induit une MRC chez des chats⁹. Les recommandations actuelles de la FEDIAF tendent à limiter ce risque. Dans la partie traitant du phosphore, nous verrons que d'autres facteurs de risques nutritionnels pourraient exister.

Le déficit fonctionnel rénal s'illustre, entre autres, par une baisse du taux de filtration glomérulaire, de la production de calcitriol et une diminution de la dégradation de la PTH. Ces éléments conduisent à une hyperparathyroïdie secondaire d'origine rénale. Ainsi, les mécanismes de régulation des minéraux sont perturbés, notamment ceux concernant le calcium et le phosphore. Une des conséquences de la MRC est alors l'hyperphosphatémie accompagnée d'une décalcification osseuse. L'hyperphosphatémie serait l'une des causes de la progression de la MRC en favorisant la minéralisation rénale.

La baisse du taux de filtration glomérulaire aboutit aussi à un déficit dans l'élimination des composés azotés issu du catabolisme des protéines. Or ces composés azotés présentent une toxicité pour l'organisme et sont à l'origine de la majorité des symptômes de la MRC : apathie, hyporéxie, vomissements... Enfin cela s'accompagne aussi d'une baisse de la capacité à concentrer les urines menant à une polyuropolydispsie.

De plus, l'équilibre acidobasique du sang est aussi perturbé chez les chiens et les chats atteints de MRC¹⁰. Par conséquent, les aliments induisant une baisse du pH urinaire sont à prohiber lors de MRC.

10.3 Éléments clefs de l'accompagnement nutritionnel

L'accompagnement nutritionnel des animaux de compagnie atteints de MRC vise deux objectifs : améliorer la qualité de vie de l'animal et ralentir la progression de la maladie. Ces deux éléments impliquent une approche différente notamment du fait que la qualité de vie puisse être plus facilement évaluable que le ralentissement de la progression de la maladie. De même, il est à noter qu'en médecine vétérinaire comme en médecine humaine l'accompagnement nutritionnel est le principal axe thérapeutique. Cet axe est d'autant plus fondamental qu'en médecine vétérinaire le recours à la dialyse ou à la greffe est rare.

Outre les apports nutritionnels à proprement parler, il est nécessaire d'assurer un abreuvement suffisant pour compenser les pertes dues à la polyurie. Une des solutions est d'apporter une partie de cette eau par l'alimentation : croquettes mouillées, pâtées, courgettes. En plus de cet intérêt, l'alimentation humide est généralement plus appétente que les aliments secs ce qui permet de contourner l'hyporéxie consécutive à l'azotémie. Les autres éléments pour augmenter l'appétence sans modifier la composition de l'aliment sont de le chauffer et de garantir sa fraîcheur. Chez le chien le fait de le nourrir directement à la main ou en présence de congénères peut aussi augmenter cette

appétence. Le « gavage » est à proscrire, mais la pose d'une sonde d'alimentation doit être envisagée si la prise alimentaire est insuffisante.

10.3.1 Protéines

La question des protéines et de leur rôle dans la survenue et l'évolution de la maladie rénale chronique reste de nos jours très discutée y compris dans la communauté scientifique. L'une des illustrations de ce questionnement sont les tribunes parues en 2016 dans Veterinary Clinics of North America : Small Animal Practice présentant la vision pour la restriction protéique¹¹ et celle contre¹². Ces articles traitent plus particulièrement du chat, mais le raisonnement peut être étendu au chien. Ce débat existe aussi en médecine humaine^{13,14}.

Pour comprendre la place particulière des protéines, il est important de bien différencier la progression de la maladie d'une part et ses conséquences cliniques d'autre part.

Considérant la progression de la maladie, dans les premiers temps de la recherche sur la maladie, une hypothèse dans sa progression a émergé. En effet, il est observable chez la majorité des mammifères qu'un repas riche en protéine engendre une augmentation postprandiale du débit sanguin rénal et du taux de filtration glomérulaire^{15,16}. Ces découvertes ont permis de bâtir la théorie de l'hyperfiltration rénale et l'hypothèse de son rôle dans la progression de la maladie rénale chronique.

Cette théorie confirmait les recommandations de Thomas Addis sur l'importance de la restriction protéique chez l'humain pour ralentir la progression de la maladie^{17,18}. De plus ces recommandations furent confirmées par une étude menée sur des rongeurs¹⁹. Cependant, il est important de prendre une certaine distance avec cette dernière étude et la théorie de l'hyperfiltration²⁰. En effet, à l'inverse de l'humain et du chien, les chats ont un comportement alimentaire de grignotage. Ainsi, la hausse du taux de filtration glomérulaire induite par une alimentation riche en protéine sera plus étalée dans le temps. De plus, un biais peut être présent dans l'étude sur les rats. En effet, le groupe contrôle a absorbé moins d'énergie que le groupe ayant une alimentation riche en protéine, or il a été mis en évidence qu'une restriction énergétique pouvait être bénéfique pour le ralentir la progression de la maladie^{20,21}. Ainsi, chez le chien, aucun lien n'a été mis en évidence entre la progression de la maladie et une restriction en protéines^{20,22-24}. Chez le chat, les mêmes observations que chez le chien ont été faites^{20,25}. Il est à noter que, en raison du lien qu'il peut y avoir entre la teneur en protéine et celle en phosphore, il est parfois difficile de différencier les effets de chacun dans la progression de la maladie rénale chronique²⁶. Hormis la théorie de l'hyperfiltration, il est à noté que la teneur en protéines en favorise les déficits de bases (notamment par l'apport en méthionine et cystéine) et produit avec leur fermentation bactérienne des composés (Indol, phénols, ammoniaque...) qui ont une toxicité rénale, ce qui pourrait favoriser la progression de l'affection, même si cette incidence et son ampleur sont encore discutées.

Considérant la clinique, l'approche est bien différente. En effet, le catabolisme des protéines est responsable d'un apport de composés azotés dans le sang (urée, ammoniaque...) qui, en cas de maladie rénale chronique, sont moins éliminés par les reins. Ainsi, un apport trop important en protéines, qui plus est de faible valeur biologique, peut augmenter l'azotémie et aboutir à une morbidité et une mortalité plus importantes²⁴. Ainsi, il y a un intérêt à moduler l'apport en protéine en fonction de la clinique. Et plus particulièrement à limiter le catabolisme des protéines en évitant les excès en acides aminés, qui ne seraient pas utilisés pour la synthèse protéique.

Cependant, une baisse trop importante de l'apport en protéines, qui plus est si leur digestibilité et leur valeur biologique ne sont pas suffisantes, risque de conduire, entre autres, à une inappétence de la ration et à un catabolisme des protéines endogènes. L'inappétence diminue l'ingestion de la ration, augmente le déficit en protéines et peut conduire à d'autres carences notamment en potassium. De

plus, une anorexie consécutive à la faible appétence de la ration aboutit à des modifications du pH sanguin ce qui peut favoriser la progression de l'affection rénale. Enfin, le catabolisme des protéines endogènes diminue la masse maigre de l'animal et engendre une augmentation de l'azotémie.

Par conséquent, il est nécessaire de garantir la bonne appétence de la ration et une bonne couverture des besoins en acides aminés essentiels. Cette nécessité est d'autant plus importante chez l'animal jeune, où le succès de la gestion de l'affection tient à un apport suffisamment élevé en protéines pour assurer la croissance²⁷. Les protéines doivent être choisies dans le but de limiter tout catabolisme inutile ou mobilisation des protéines endogènes. Dans cette perspective, une analyse de la valeur biologique des aliments semble intéressante, cependant actuellement peu d'industriels donnent accès à leurs aminogrammes. Cependant, tant que l'azotémie est suffisamment légère, il ne semble pas y avoir d'intérêt à réduire l'apport en protéine²⁸.

Ainsi, l'auteur ne conseille pas une restriction systématique de l'apport en protéine. La restriction protéique ne devrait survenir qu'au regard de l'évolution clinique et à la suite d'une analyse bénéfice-risque. Les rations ménagères sont particulièrement indiquées dans les cas où l'apport protéique doit être important malgré l'affection rénale : croissance, diabète.

10.3.2 Phosphore

Le phosphore est l'élément clef de la gestion nutritionnelle de la maladie rénale chronique. Tout d'abord, du fait de la physiopathologie de la maladie rénale (baisse du taux de filtration glomérulaire, diminution de la synthèse de calcitriol et de la dégradation de la PTH) l'homéostasie du phosphore est perturbée ce qui induit un risque d'hyperphosphatémie.

Limiter l'hyperphosphatémie est un objectif majeur pour ralentir la progression de la maladie. En effet, cela permet de moduler l'hyperparathyroïdie et la néphrocalcinose²⁹⁻³¹. Ainsi, la restriction en phosphore a montré son efficacité dans l'augmentation de la durée de vie du chien et du chat atteint de MRC³¹⁻³⁴. Lorsque la restriction en phosphore alimentaire n'est pas suffisante pour maintenir la phosphatémie dans les normes, des inhibiteurs de l'absorption du phosphore peuvent être utilisés³⁵. Le tableau 10.2 présente les inhibiteurs les plus courants. Cependant, depuis l'arrêt du Rénalzin en 2015, il n'existe plus de chélateur du phosphore au sens strict en médecine vétérinaire. Les autres ne sont pas des chélateurs de phosphore, mais contiennent du calcium permettant d'augmenter le rapport phosphocalcique, ce qui diminue la digestibilité du phosphore³⁶ par formation de Ca₃(PO)₂ insoluble³⁷. Ces inhibiteurs s'utilisent à effet et ne peuvent remplacer une alimentation pauvre en phosphore. Il est à noter que des cas d'excès en calcium peuvent survenir. Enfin, la principale limite à l'emploi de ces inhibiteurs est leur inappétence³⁸.

L'auteur conseille d'apporter moins de 1 g/Mcal BEE de phosphore chez le chat et moins de 1.2 g/Mcal BEE pour le chien. De plus, de récents articles tendent à montrer qu'un apport excessif en phosphore alimentaire pourrait augmenter le risque de développer une MRC chez le chat, mais pas le chien^{26,43}. Ce risque est aussi à moduler en fonction de la source de phosphore choisie. Le phosphore inorganique hautement digestible serait le plus néfaste pour la fonction rénale^{44,45}. Cependant, actuellement, il n'est pas possible de connaître la qualité du phosphore utilisé dans un aliment. Ainsi, l'auteur conseille de ne pas dépasser un apport de 1.5g/Mcal BEE chez le chat âgé sain de plus de 7-9 ans.

10.3.3 Matières grasses

L'hyperlipidémie peut être une comorbidité des maladies rénales chroniques. Or l'hyperlipidémie est associée à la progression de la maladie rénale chronique et, dans certaines espèces, au syndrome urémique^{20,46}. Cette dyslipidémie peut être améliorée chez le chien par l'apport d'oméga 3⁴⁷. De

Nom	Société	Forme	Espèce de destination	Inhibiteur	Autres molécules	Publications
Renalzin (arrêté)	Bayer	Pate	Chat	Lanthane	Kaolin, vitamine E	[39]
Ipakitine	Vetoquinol	Poudre	Chien, chat	Carbonate de calcium	Chitosan	[40]
Rénosan	VetExpert	Capsule	Chien, chat	Carbonate de calcium	Chitosan, Vitamine D	
Pronefra	Virbac	Liquide	Chien, chat	Carbonate de calcium/ Carbonate de magnésium	Chitosan	[41, 42]

TABLE 10.2: Inhibiteur de l'absorption du phosphore les plus employés et les publications appuyant leur efficacité

plus, cette administration d'oméga 3 polyinsaturés à chaîne longue (acide eicosapentaénoïque et acide docosahexaénoïque), notamment en étant compétiteur de l'acide arachidonique, aurait un effet de protecteur rénal. Cette action passe par une amélioration de l'hémodynamique rénale, une diminution de l'inflammation rénale et une diminution de l'agrégation plaquettaire.

L'impact positif des oméga 3 polyinsaturés à chaîne longue a été mis en évidence dans plusieurs études^{47,48}. Dans ces études, la survie des animaux supplémentés en oméga 3 était significativement plus importante que celle des animaux recevant des acides gras saturés. Dans une autre étude, cet effet bénéfique semble être synergique avec l'action d'antioxydants⁴⁰. Enfin, dans une étude rétrospective comparant l'efficacité de plusieurs aliments rénaux chez le chat, celui permettant la survie la plus importante est aussi celui étant le plus riche en acide eicosapentaénoïque³¹.

10.3.4 Fibres

Les reins ne sont pas le seul organe capable d'éliminer les composés azotés, ceux-ci peuvent aussi être éliminés par diffusion dans le colon. Une fois ces composés azotés dans la lumière intestinale, ceux-ci sont métabolisés par le microbiote en acides aminés puis éliminés avec les fèces ou réabsorbés. Dans le but de potentialiser ce mode d'élimination et de limiter l'azotémie, il est possible d'apporter des fibres solubles fermentescibles. Ces fibres induisent une croissance des populations bactériennes du colon, augmentent son activité, sa masse, sa surface et son flux sanguin. Ces modifications au niveau du colon aboutissent à une augmentation de l'excrétion de composés azotés au niveau du colon⁴⁹. Une récente métanalyse a confirmé l'intérêt de cette approche chez l'humain⁵⁰. Les résultats obtenus chez le chien semblent indiquer que les mêmes mécanismes sont en jeu et que cette approche est efficace.

De plus l'augmentation du métabolisme bactérien permet une augmentation de l'absorption du propionate. Or le propionate permet de réaliser de la néoglucogenèse et ainsi diminue l'utilisation d'acides aminés pour ce propos chez le chien⁵¹.

10.3.5 Autres nutriments

D'autres nutriments sont à prendre en compte afin de contourner les conséquences des dysfonctionnements rénaux. Notamment, des hypokaliémies sont rapportées chez de nombreux chats souffrant de MRC, ce paramètre est à surveiller et une complémentation peut être nécessaire. De même, un apport augmenté en vitamine E et C (antioxydants) semble aussi bénéfique pour diminuer le stress oxydatif présent au niveau des néphrons^{52,53}.

Acidité et alcalinité

L'acidose métabolique est une conséquence de la maladie rénale chronique. En effet, le rein assure l'homéostasie du pH sanguin en régulant sa composante métabolique par l'élimination et la rétention des ions. En cas de MRC, la diminution du débit de filtration glomérulaire aboutit à une diminution de la capacité à compenser un déficit de base, ce qui engendre une acidose métabolique. Ainsi, l'alimentation devrait limiter la charge acide qui devra être par la suite compensé par le rein. Cette approche, peu étudiée chez le chien et le chat, semble être bénéfique chez l'homme, où elle est obtenu notamment par une baisse des apports en protéines et une augmentation des apports en fruit et légume^{54,55}. Par conséquent, les aliments ayant tendance augmenter la charge acide, notamment ceux avec un objectif nutritionnel particulier pour dissoudre ou éviter la récidive des calculs de struvites.

10.3.6 Alimentation en fonction des stades IRIS

L'accompagnement nutritionnel doit être réalisé en fonction du stade IRIS, rappelé dans le tableau 10.4. Dans le cadre d'un stade IRIS 1, le passage à une alimentation pauvre en phosphore, en protéines et relativement riche en calcium pourrait être plus délétère que bénéfique, notamment par une augmentation du calcium ionisé plasmatique⁵⁶, et aucune preuve ne supporte son utilisation. Il est conseillé d'apporter un aliment équilibré qui apporte ces nutriments sans excès⁵⁷, un aliment riche en EPA et DHA pourrait être bénéfique dès ce stade. La seule indication d'un aliment pauvre en protéines au stade IRIS 1 est la présence d'une protéinurie.

A partir du stade IRIS 2 une alimentation adapté est préconisée notamment avec une teneur en phosphore réduite et une teneur en potassium augmenté. L'apport en calcium peut être modulé en fonction de la phosphatémie tout en veillant à éviter une hypercalcémie. La teneur en protéines doit elle être modulée en fonction de l'urémie.

Stade	Chien	Chat
1	créatinine <125 µmol/L	<140 µmol/L
	SDMA <18	<18
2	créatinine 125-250 µmol/L	140-250 µmol/L
	SDMA 18-35	18-25
3	créatinine 251-440 µmol/L	251-440 µmol/L
	SDMA 36-54	26-38
4	créatinine >440 µmol/L	>440 µmol/L
	SDMA >54	>38

TABLE 10.4: Stade IRIS de la MRC

10.4 Aliments commerciaux

La réglementation européenne n° 354/2020, définit les conditions pour pouvoir utiliser l'objectif nutritionnel particulier : "Soutien de la fonction rénale en cas d'insuffisance rénale chronique", ces conditions sont pour le chien d'avoir une teneur en protéines inférieure à 22% (55g/Mcal) et en phosphore inférieur à 0.5% (1.25g/Mcal) et pour le chat une teneur en protéines inférieure à 32% (80g/Mcal) et en phosphore inférieur à 0.65% (1.63 g/Mcal).

Les aliments commerciaux intègrent, de manière générale, la plupart des recommandations avancées dans les publications. Ainsi, les aliments indiqués pour animaux atteints de MRC sont des aliments denses en énergie (Figure 10.1). Cette densité énergétique permet de réduire l'apport en matière sèche tout en assurant un apport énergétique suffisant, malgré des animaux pouvant être hyporexiques. Dans cette même optique les gammes humides, notamment chez le chat sont assez développées. L'humidité permet à la fois d'augmenter l'apport en eau et l'appétence dans la plupart des cas.

Concernant les protéines, les aliments répondant à l'indication ont un apport assez faible (Figure 10.2). Ce faible apport est notamment permis par une haute valeur biologique de ces protéines, complété par des acides aminés, permettant de couvrir les besoins minimums en acides aminés essentiels. Parallèlement à cette baisse de l'apport en protéine, ces aliments sont aussi ceux contenant le moins de phosphore.

Enfin, l'apport de ces aliments en oméga 3 est le facteur offrant le plus de variation notamment chez le chien (Figure 10.3). L'une des limites de cette figure est qu'elle ne précise pas la qualité des oméga 3. Cependant, les aliments indiquant dans leurs constituants analytiques un apport en EPA et DHA montrent qu'il est en moyenne plus élevé que les gammes physiologiques.

Il est à noter que de plus en plus de marques proposent des aliments pour une prise en charge précoce des MRC (dès le stade 1). Ceux-ci sont plus riches en phosphore que les aliments dits "rénaux" et ont un rapport phosphocalcique plus bas, le tout avec une teneur en EPA et DHA plus élevée qu'un aliment physiologique.

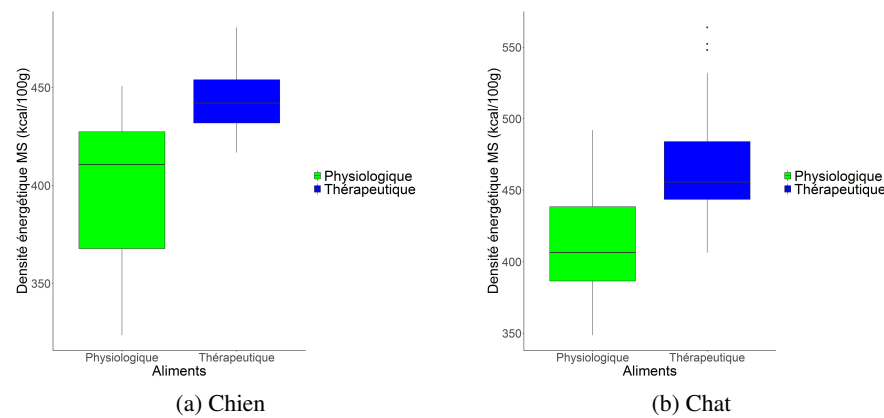


FIGURE 10.1: Densité énergétique en matière sèche des aliments MRC à destination du chien et du chat, par rapport aux aliments physiologiques de différents types de marques.

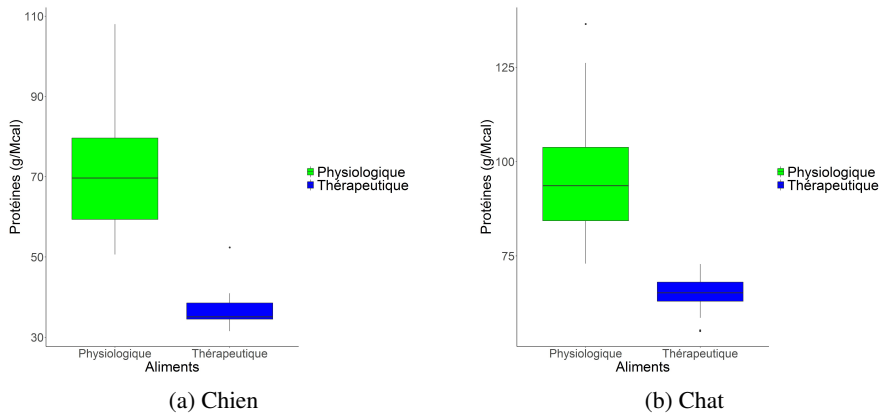


FIGURE 10.2: Apport en protéines des aliments MRC à destination du chien et du chat, par rapport aux aliments physiologiques de différents types de marques.

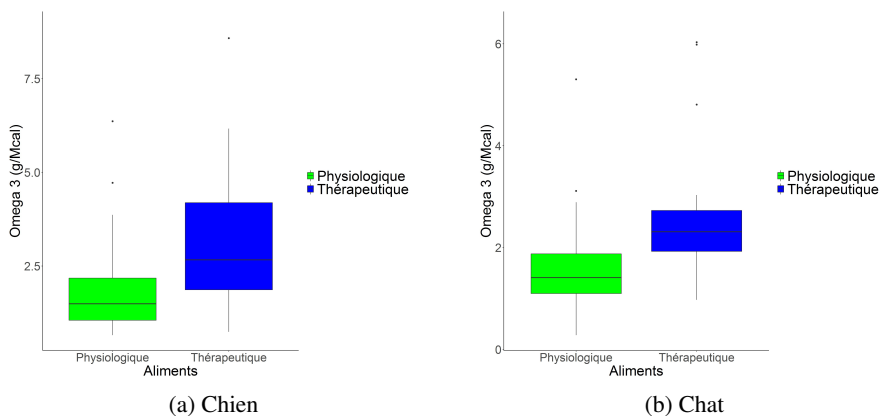


FIGURE 10.3: Apport en Oméga 3 des aliments MRC à destination du chien et du chat, par rapport aux aliments physiologiques de différents types de marques.

De nombreuses études ont montré l'efficacité des aliments industriels^{31-34,58}. Ceux-ci permettant une augmentation de la durée de vie et une amélioration de la qualité de vie des animaux alimentés. Ainsi, la figure 10.4, issue des données de Plantinga et al.³¹, met en exergue cette efficacité. En effet, les aliments spécifiques permettent de passer d'une médiane de survie de 9 mois pour les aliments standard, à 18 mois pour les aliments avec des teneurs réduites en phosphore et jusqu'à 30 mois pour les aliments avec une teneur réduite en phosphore et enrichis en acide eicosapentaénoïque³¹.

Nonobstant cette indéniable efficacité, de l'avis de l'auteur, ces aliments offrent peu de diversité, notamment considérant l'apport en protéine, ce qui limite la possibilité d'ajuster l'alimentation en fonction de l'évolution clinique ou des comorbidités.

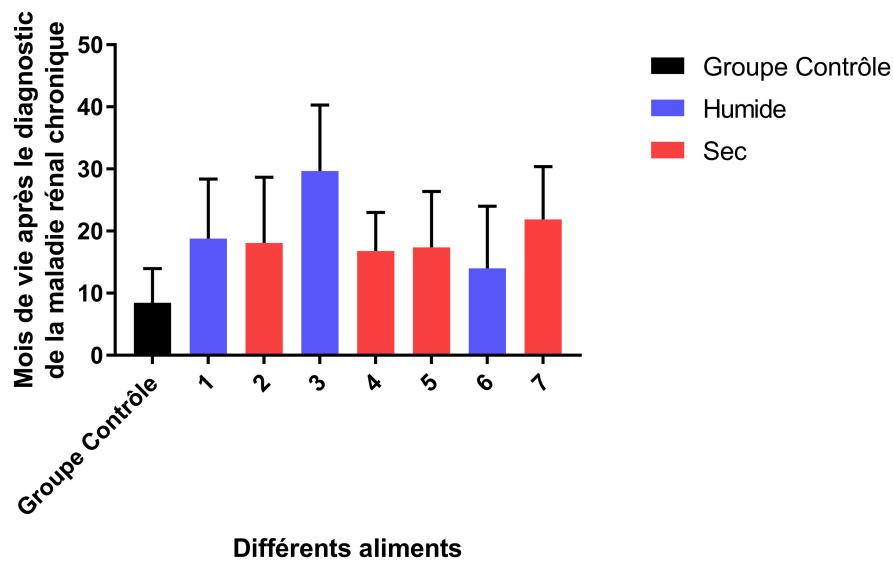


FIGURE 10.4: Medianes de survie après diagnostic de chats souffrant de MRC nourris avec soit des aliments standards (groupe contrôle) soit des aliments avec un objectif nutritionnel particulier pour la maladie rénale chronique. Les aliments rouges sont des aliments secs et les bleus des aliments humides. Il est à noté que l'aliment 3 était, à l'époque, le seul à contenir de l'acide eicosapentaénoïque (oméga 3 à chaîne longue). Depuis, quasiment tous les aliments pour cette indication sont complémentés.

10.5 Conclusion

L'accompagnement diététique des animaux souffrant de MRC doit prendre en compte plusieurs approches pour réduire la progression de la maladie (phosphore, oméga 3...) et limiter la survenue d'épisode clinique (protéines, phosphore, fibres). La gestion de cette affection est l'un des plus grands succès de la nutrition clinique vétérinaire.

10.6 Exercices

Exercice 10.1 Guizmo est un chat européen mâle stérilisé de 11 ans pesant 4.3 kg (NEC 3/5), vivant en intérieur. Vous lui avez diagnostiqué une MRC stade IRIS 1.

Alimentation actuelle

- 50g de Animonda vom Feinsten Deluxe Adult, truite pour chat.

Informations complémentaires

- Le propriétaire souhaite proposer une ration ménagère pour Guizmo.

Questions

- Quel est votre avis sur l'alimentation actuelle ? Quels seraient les points à améliorer ?
- Quelle alimentation proposeriez-vous au propriétaire ?
- Quels conseils donneriez-vous au propriétaire ?

Exercice 10.2 Pulco est un labrador de 2 ans, non stérilisé, de 28kg (NEC 3/5). Pulco souffre de dysplasie rénale. Depuis le diagnostic à la suite d'un épisode d'urémie, il est nourri un aliment rénal. Cependant la propriétaire le trouve moins vif et rapporte des problèmes de satiété.

Alimentation actuelle

- 300g de Hill's Prescription Diet k/d.

Informations complémentaires

- 2 heures de balade par jour, où Pulco est avec d'autres chiens.
- La propriétaire ne souhaite pas cuisiner pour son chien

Questions

- Quel est votre avis sur l'alimentation actuelle ? Quels seraient les points à améliorer ?
- Quelle alimentation proposeriez-vous au propriétaire ?
- Quels conseils donneriez-vous à la propriétaire ?

Exercice 10.3 Joby est un chien labrador mâle de 5 mois, de 17 kg (NEC 3/5). Il souffre d'une dysplasie rénale congénitale, aujourd'hui ses résultats biochimiques indiquent un stade IRIS 2.

Alimentation actuelle

- Croquettes vétérinaires, pas de précision sur la marque ou ma quantité.

Informations complémentaires

- Poids attendu à l'âge adulte : environ 30 kg
- Le propriétaire ne souhaite pas cuisiner pour son chien

Questions

- Quel est votre avis sur l'alimentation actuelle ? Quels seraient les points à améliorer ?
- Quelle alimentation proposeriez-vous au propriétaire ?
- Quels conseils donneriez-vous au propriétaire ?

10.7 Modification depuis la version 2

- Stades IRIS
- Mise à jour de la réglementation (Règlement n° 354/2020 sur les ONP)

10.8 Références

- [1] Joseph W. BARTGES. "Chronic Kidney Disease in Dogs and Cats". In : *Veterinary Clinics : Small Animal Practice* 42.4 (1^{er} juil. 2012), pages 669-692. ISSN : 0195-5616, 1878-1306. DOI : 10.1016/j.cvsm.2012.04.008. pmid : 22720808 (cf. page 163).
- [2] D. G. O'NEILL et al. "Chronic Kidney Disease in Dogs in UK Veterinary Practices : Prevalence, Risk Factors, and Survival". In : *Journal of Veterinary Internal Medicine* (2018), pages 814-821. ISSN : 1939-1676. DOI : 10.1111/jvim.12090@10.1111/19391676.mexicotoparticles (cf. pages 163, 164).

- [3] Joe BARTGES et David James POLZIN, éditeurs. *Nephrology and Urology of Small Animals*. Chichester, West Sussex, UK ; Ames, Iowa : Wiley-Blackwell, 2011. 904 pages. ISBN : 978-0-8138-1717-0 978-0-470-95881-0 978-0-470-95888-9 (cf. pages 163, 164).
- [4] George E. LEES. "Congenital Renal Diseases". In : *Veterinary Clinics of North America : Small Animal Practice* 26.6 (1^{er} nov. 1996), pages 1379-1399. ISSN : 0195-5616. DOI : 10.1016/S0195-5616(96)50133-6 (cf. page 164).
- [5] Brice S REYNOLDS et Hervé P LEFEBVRE. "Feline CKD : Pathophysiology and Risk Factors — What Do We Know ?" In : *Journal of Feline Medicine and Surgery* 15 (1_suppl 1^{er} sept. 2013), pages 3-14. ISSN : 1098-612X. DOI : 10.1177/1098612X13495234 (cf. page 164).
- [6] Ingrid van HOEK et Sylvie DAMINET. "Interactions between Thyroid and Kidney Function in Pathological Conditions of These Organ Systems : A Review". In : *General and Comparative Endocrinology* 160.3 (fév. 2009), pages 205-215. ISSN : 00166480. DOI : 10.1016/j.ygcen.2008.12.008 (cf. page 164).
- [7] Andrew E. KYLES et al. "Management and Outcome of Cats with Ureteral Calculi : 153 Cases (1984-2002)". In : *J. Am. Vet. Med. Assoc.* 226.6 (15 mar. 2005), pages 937-944. ISSN : 0003-1488. pmid : 15786997 (cf. page 164).
- [8] Lj GABOR, Pj CANFIELD et R. MALIK. "Haematological and Biochemical Findings in Cats in Australia with Lymphosarcoma". In : *Australian Veterinary Journal* 78.7 (2000), pages 456-461. ISSN : 1751-0813. DOI : 10.1111/j.1751-0813.2000.tb11856.x (cf. page 164).
- [9] S. P. DiBARTOLA et al. "Development of Chronic Renal Disease in Cats Fed a Commercial Diet". In : *J. Am. Vet. Med. Assoc.* 202.5 (1^{er} mar. 1993), pages 744-751. ISSN : 0003-1488. pmid : 8454506 (cf. page 164).
- [10] J. ELLIOTT, H. M. SYME et P. J. MARKWELL. "Acid-Base Balance of Cats with Chronic Renal Failure : Effect of Deterioration in Renal Function". In : *Journal of Small Animal Practice* 44.6 (2003), pages 261-268. ISSN : 1748-5827. DOI : 10.1111/j.1748-5827.2003.tb00153.x (cf. page 164).
- [11] David J. POLZIN et Julie A. CHURCHILL. "Controversies in Veterinary Nephrology : Renal Diets Are Indicated for Cats with International Renal Interest Society Chronic Kidney Disease Stages 2 to 4 : The Pro View". In : *Veterinary Clinics of North America : Small Animal Practice*. Chronic Kidney Disease 46.6 (1^{er} nov. 2016), pages 1049-1065. ISSN : 0195-5616. DOI : 10.1016/j.cvs.2016.06.005 (cf. page 165).
- [12] Margie A. SCHERK et Dottie P. LAFLAMME. "Controversies in Veterinary Nephrology : Renal Diets Are Indicated for Cats with International Renal Interest Society Chronic Kidney Disease Stages 2 to 4 : The Con View". In : *Veterinary Clinics of North America : Small Animal Practice*. Chronic Kidney Disease 46.6 (1^{er} nov. 2016), pages 1067-1094. ISSN : 0195-5616. DOI : 10.1016/j.cvs.2016.06.007 (cf. page 165).
- [13] T. Alp IKIZLER. "Dietary Protein Restriction in CKD : The Debate Continues". In : *American Journal of Kidney Diseases* 53.2 (1^{er} fév. 2009), pages 189-191. ISSN : 0272-6386, 1523-6838. DOI : 10.1053/j.ajkd.2008.12.014 (cf. page 165).

- [14] Carmine ZOCCALI et Francesca MALLAMACI. "Moderator's View : Low-Protein Diet in Chronic Kidney Disease : Effectiveness, Efficacy and Precision Nutritional Treatments in Nephrology". In : *Nephrol Dial Transplant* 33.3 (1^{er} mar. 2018), pages 387-391. ISSN : 0931-0509. DOI : 10.1093/ndt/gfx374 (cf. page 165).
- [15] Jacques J. BOURGOIGNIE et al. "Glomerular Function and Morphology after Renal Mass Reduction in Dogs". In : *The Journal of Laboratory and Clinical Medicine* 109.4 (1^{er} avr. 1987), pages 380-388. ISSN : 0022-2143, 1532-6543. DOI : 10.5555/uri:pii:0022214387901089 (cf. page 165).
- [16] B. M. BRENNER, T. W. MEYER et T. H. HOSTETTER. "Dietary Protein Intake and the Progressive Nature of Kidney Disease : The Role of Hemodynamically Mediated Glomerular Injury in the Pathogenesis of Progressive Glomerular Sclerosis in Aging, Renal Ablation, and Intrinsic Renal Disease". In : *N. Engl. J. Med.* 307.11 (9 sept. 1982), pages 652-659. ISSN : 0028-4793. DOI : 10.1056/NEJM198209093071104. pmid : 7050706 (cf. page 165).
- [17] Thomas ADDIS. "Glomerular Nephritis : Diagnosis and Treatment". In : *JAMA* 138.4 (25 sept. 1948), pages 327-327. ISSN : 0002-9955. DOI : 10.1001/jama.1948.02900040071027 (cf. page 165).
- [18] E. C. PERSIKE et T. ADDIS. "Food Protein Consumption in Glomerulonephritis ; Effect on Proteinuria and the Concentration of Serum Protein". In : *Arch Intern Med (Chic)* 81.5 (mai 1948), pages 612-622. ISSN : 0730-188X. pmid : 18106255 (cf. page 165).
- [19] E. J. MASORO et al. "Dietary Modulation of the Progression of Nephropathy in Aging Rats : An Evaluation of the Importance of Protein". In : *Am J Clin Nutr* 49.6 (1^{er} juin 1989), pages 1217-1227. ISSN : 0002-9165. DOI : 10.1093/ajcn/49.6.1217 (cf. page 165).
- [20] Linda P. CASE et al. "Chapter 32 - Chronic Renal Failure". In : *Canine and Feline Nutrition (THIRD EDITION)*. Saint Louis : Mosby, 2011, pages 409-430. ISBN : 978-0-323-06619-8. URL : <http://www.sciencedirect.com/science/article/pii/B9780323066198100325> (visité le 06/12/2016) (cf. pages 165, 166).
- [21] Sarah M. TUCKER, Rossie L. MASON et Roy E. BEAUCHENE. "Influence of Diet and Feed Restriction on Kidney Function of Aging Male Rats". In : *J Gerontol* 31.3 (1^{er} mai 1976), pages 264-270. ISSN : 0022-1422. DOI : 10.1093/geronj/31.3.264 (cf. page 165).
- [22] K. C. BOVÉE et al. "Long-Term Measurement of Renal Function in Partially Nephrectomized Dogs Fed 56, 27, or 19% Protein." In : *Invest Urol* 16.5 (mar. 1979), pages 378-384. ISSN : 0021-0005. pmid : 429135. URL : <http://europepmc.org/abstract/med/429135> (visité le 07/04/2019) (cf. page 165).
- [23] D. J. POLZIN et al. "Influence of Reduced Protein Diets on Morbidity, Mortality, and Renal Function in Dogs with Induced Chronic Renal Failure". In : (mar. 1984). pmid : 6711979 (cf. page 165).
- [24] John L. ROBERTSON et al. "Long-Term Renal Responses to High Dietary Protein in Dogs with 75% Nephrectomy". In : *Kidney International* 29.2 (1^{er} fév. 1986), pages 511-519. ISSN : 0085-2538. DOI : 10.1038/ki.1986.29 (cf. page 165).
- [25] D. R. FINCO et al. "Protein and Calorie Effects on Progression of Induced Chronic Renal Failure in Cats". In : *Am. J. Vet. Res.* 59.5 (mai 1998), pages 575-582. ISSN : 0002-9645. pmid : 9582959 (cf. page 165).

- [26] L. F. BÖSWALD, E. KIENZLE et B. DOBENECKER. "Observation about Phosphorus and Protein Supply in Cats and Dogs Prior to the Diagnosis of Chronic Kidney Disease". In : *Journal of Animal Physiology and Animal Nutrition* 102.S1 (2018), pages 31-36. ISSN : 1439-0396. DOI : 10.1111/jpn.12886 (cf. pages 165, 166).
- [27] Sofie DUPONT et al. "Nutritional Support and Follow-up of a Puppy with Chronic Kidney Disease". In : *Veterinary Record Case Reports* 3.1 (1^{er} avr. 2015), e000158. ISSN : 2052-6121. DOI : 10.1136/vetreccr-2014-000158 (cf. page 166).
- [28] B. HANSEN et al. "Clinical and Metabolic Findings in Dogs with Chronic Renal Failure Fed Two Diets." In : *Am J Vet Res* 53.3 (mar. 1992), pages 326-334. ISSN : 0002-9645. pmid : 1595957. URL : <http://europepmc.org/abstract/med/1595957> (visité le 07/04/2019) (cf. page 166).
- [29] Kai LAU. "Phosphate Excess and Progressive Renal Failure : The Precipitation-Calcification Hypothesis". In : *Kidney International* 36.5 (1^{er} nov. 1989), pages 918-937. ISSN : 0085-2538. DOI : 10.1038/ki.1989.281 (cf. page 166).
- [30] J. ELLIOTT et P. J. BARBER. "Feline Chronic Renal Failure : Clinical Findings in 80 Cases Diagnosed between 1992 and 1995". In : *Journal of Small Animal Practice* 39.2 (1998), pages 78-85. ISSN : 1748-5827. DOI : 10.1111/j.1748-5827.1998.tb03598.x (cf. page 166).
- [31] E. A. PLANTINGA et al. "Retrospective Study of the Survival of Cats with Acquired Chronic Renal Insufficiency Offered Different Commercial Diets". In : *Veterinary Record* 157.7 (13 août 2005), pages 185-187. ISSN : 0042-4900, 2042-7670. DOI : 10.1136/vr.157.7.185. pmid : 16100367 (cf. pages 166, 167, 170).
- [32] J. ELLIOTT et al. "Survival of Cats with Naturally Occurring Chronic Renal Failure : Effect of Dietary Management". In : *Journal of Small Animal Practice* 41.6 (2000), pages 235-242. ISSN : 1748-5827. DOI : 10.1111/j.1748-5827.2000.tb03932.x (cf. pages 166, 170).
- [33] Frédéric JACOB et al. "Clinical Evaluation of Dietary Modification for Treatment of Spontaneous Chronic Renal Failure in Dogs". In : *Journal of the American Veterinary Medical Association* 220.8 (1^{er} avr. 2002), pages 1163-1170. ISSN : 0003-1488. DOI : 10.2460/javma.2002.220.1163 (cf. pages 166, 170).
- [34] Sheri J. ROSS et al. "Clinical Evaluation of Dietary Modification for Treatment of Spontaneous Chronic Kidney Disease in Cats". In : *Journal of the American Veterinary Medical Association* 229.6 (1^{er} sept. 2006), pages 949-957. ISSN : 0003-1488. DOI : 10.2460/javma.229.6.949 (cf. pages 166, 170).
- [35] E. BIASIBETTI et al. "A Long Term Feed Supplementation Based on Phosphate Binders in Feline Chronic Kidney Disease". In : *Vet Res Commun* 42.2 (1^{er} juin 2018), pages 161-167. ISSN : 1573-7446. DOI : 10.1007/s11259-018-9719-z (cf. page 166).
- [36] Ellen KIENZLE, Claudia THIELEN et Claudia PESSINGER. "Investigations on Phosphorus Requirements of Adult Cats". In : *J Nutr* 128.12 (1^{er} déc. 1998), 2598S-2600S. ISSN : 0022-3166. DOI : 10.1093/jn/128.12.2598S (cf. page 166).
- [37] L. F. BÖSWALD et al. "A Comparative Meta-Analysis on the Relationship of Faecal Calcium and Phosphorus Excretion in Mammals". In : *Journal of Animal Physiology and Animal Nutrition* 102.2 (2018), pages 370-379. ISSN : 1439-0396. DOI : 10.1111/jpn.12844 (cf. page 166).

- [38] Sarah MA CANEY. "An Online Survey of Dietary and Phosphate Binder Practices of Owners of Cats with Chronic Kidney Disease". In : *Journal of Feline Medicine and Surgery* 19.10 (1^{er} oct. 2017), pages 1040-1047. ISSN : 1098-612X. DOI : 10.1177/1098612X16672999 (cf. page 166).
- [39] Bernard H. SCHMIDT et al. "Tolerability and Efficacy of the Intestinal Phosphate Binder Lantharenol® in Cats". In : *BMC Veterinary Research* 8.1 (6 fév. 2012), page 14. ISSN : 1746-6148. DOI : 10.1186/1746-6148-8-14 (cf. page 167).
- [40] Scott A BROWN, Marjorie RICKERTSEN et Suzanne SHELDON. "Effects of an Intestinal Phosphorus Binder on Serum Phosphorus and Parathyroid Hormone Concentration in Cats With Reduced Renal Function". In : *Intern J Appl Res Vet Med* 6.3 (2008), page 6 (cf. page 167).
- [41] Natalia BERNACHON et al. "Comparative Palatability of Five Supplements Designed for Cats Suffering from Chronic Renal Disease". In : *Irish Veterinary Journal* 67.1 (19 mai 2014), page 10. ISSN : 2046-0481. DOI : 10.1186/2046-0481-67-10 (cf. page 167).
- [42] N. BERNACHON et al. "Effect of a Product Containing the Dietary Phosphate Binders Calcium and Magnesium Carbonate Associated with Other Reno-Protectant Substances (Pronefra®) on Blood Parameters and Mineral Balance in Adult Cats." In : *International Journal of Applied Research in Veterinary Medicine* 12.1 (2014), pages 8-17. ISSN : 1542-2666. URL : <https://www.cabdirect.org/cabdirect/abstract/20143187272> (visité le 03/07/2019) (cf. page 167).
- [43] Britta DOBENECKER et al. "Effect of a High Phosphorus Diet on Indicators of Renal Health in Cats". In : *Journal of Feline Medicine and Surgery* 20.4 (1^{er} avr. 2018), pages 339-343. ISSN : 1098-612X. DOI : 10.1177/1098612X17710589 (cf. page 166).
- [44] Janet ALEXANDER et al. "Effects of the Long-Term Feeding of Diets Enriched with Inorganic Phosphorus on the Adult Feline Kidney and Phosphorus Metabolism". In : *British Journal of Nutrition* 121.3 (fév. 2019), pages 249-269. ISSN : 0007-1145, 1475-2662. DOI : 10.1017/S0007114518002751 (cf. page 166).
- [45] Jennifer C. COLTHERD et al. "Not All Forms of Dietary Phosphorus Are Equal : An Evaluation of Postprandial Phosphorus Concentrations in the Plasma of the Cat". In : *Br J Nutr* 121.3 (14 fév. 2019), pages 270-284. ISSN : 0007-1145, 1475-2662. DOI : 10.1017/S0007114518003379 (cf. page 166).
- [46] Aleix CASES et Elisabet COLL. "Dyslipidemia and the Progression of Renal Disease in Chronic Renal Failure Patients". In : *Kidney Int. Suppl.* 99 (déc. 2005), S87-93. ISSN : 0098-6577. DOI : 10.1111/j.1523-1755.2005.09916.x. pmid : 16336584 (cf. page 166).
- [47] Scott A. BROWN et al. "Beneficial Effects of Chronic Administration of Dietary ω-3 Polyunsaturated Fatty Acids in Dogs with Renal Insufficiency". In : *Journal of Laboratory and Clinical Medicine* 131.5 (1^{er} mai 1998), pages 447-455. ISSN : 0022-2143. DOI : 10.1016/S0022-2143(98)90146-9 (cf. pages 166, 167).
- [48] S. A. BROWN et al. "Effects of Dietary Polyunsaturated Fatty Acid Supplementation in Early Renal Insufficiency in Dogs". In : *J. Lab. Clin. Med.* 135.3 (mar. 2000), pages 275-286. ISSN : 0022-2143. DOI : 10.1067/mlc.2000.105178. pmid : 10711867 (cf. page 167).

- [49] M. D. HOWARD et al. "Source of Dietary Fiber Fed to Dogs Affects Nitrogen and Energy Metabolism and Intestinal Microflora Populations". In : *Nutrition Research* 20.10 (1^{er} oct. 2000), pages 1473-1484. ISSN : 0271-5317. DOI : 10.1016/S0271-5317(00)80028-7 (cf. page 167).
- [50] L. CHIavaroli et al. "Dietary Fiber Effects in Chronic Kidney Disease : A Systematic Review and Meta-Analysis of Controlled Feeding Trials". In : *European Journal of Clinical Nutrition* 69.7 (juil. 2015), pages 761-768. ISSN : 1476-5640. DOI : 10.1038/ejcn.2014.237 (cf. page 167).
- [51] Wendy WAMBACQ et al. "Fermentable Soluble Fibres Spare Amino Acids in Healthy Dogs Fed a Low-Protein Diet". In : *BMC Veterinary Research* 12 (2016), page 130. ISSN : 1746-6148. DOI : 10.1186/s12917-016-0752-2 (cf. page 167).
- [52] Scott A. BROWN. "Oxidative Stress and Chronic Kidney Disease". In : *Veterinary Clinics of North America : Small Animal Practice*. Oxidative Stress : The Role of Mitochondria, Free Radicals, and Antioxidants 38.1 (1^{er} jan. 2008), pages 157-166. ISSN : 0195-5616. DOI : 10.1016/j.cvsm.2007.11.001 (cf. page 168).
- [53] K. DAENEN et al. "Oxidative Stress in Chronic Kidney Disease". In : *Pediatric Nephrology* (2018). ISSN : 0931041X. DOI : 10.1007/s00467-018-4005-4 (cf. page 168).
- [54] Caroline PASSEY. "Reducing the Dietary Acid Load : How a More Alkaline Diet Benefits Patients With Chronic Kidney Disease". In : *Journal of Renal Nutrition* 27.3 (1^{er} mai 2017), pages 151-160. ISSN : 1051-2276. DOI : 10.1053/j.jrn.2016.11.006 (cf. page 168).
- [55] Larissa RODRIGUES NETO ANGÉLOCO et al. "Alkaline Diet and Metabolic Acidosis : Practical Approaches to the Nutritional Management of Chronic Kidney Disease". In : *Journal of Renal Nutrition* 28.3 (1^{er} mai 2018), pages 215-220. ISSN : 1051-2276. DOI : 10.1053/j.jrn.2017.10.006 (cf. page 168).
- [56] Sofia SCHAUF BAILON et al. "Cats with Early Stage Chronic Kidney Disease May Benefit from Omoderate Restriction in Dietary Phosphorus". In : ACVIM Congress. Online, 2020 (cf. page 168).
- [57] Ellie GROVES. "Dietary Management of the Cat with Early Chronic Kidney Disease". In : *Companion Animal* 25.6 (2 juil. 2020), pages 168-174. ISSN : 2053-0889. DOI : 10.12968/coan.2020.0013b (cf. page 168).
- [58] Jean A. HALL et al. "Cats with IRIS Stage 1 and 2 Chronic Kidney Disease Maintain Body Weight and Lean Muscle Mass When Fed Food Having Increased Caloric Density, and Enhanced Concentrations of Carnitine and Essential Amino Acids". In : *Veterinary Record* (4 déc. 2018), vetrec-2018-104865. ISSN : 0042-4900, 2042-7670. DOI : 10.1136/vr.104865. pmid : 30514741 (cf. page 170).



11. Les urolithiases

Sébastien Lefebvre

11.1 Introduction

Les urolithiases sont une dominante pathologique en médecine vétérinaire. L'alimentation joue un rôle important dans leur prévention et parfois aussi dans leur survenue. En effet, pour qu'il y ait formation de cristaux il est nécessaire que les éléments formant ces cristaux soient présents dans les urines en concentration suffisante et dans des conditions propices à leur précipitation. Or, ces concentrations et ces conditions peuvent être modifiées par l'alimentation.

Ce chapitre traitera principalement des deux grands types d'urolithe les plus fréquentes chez le chien et le chat : les struvites et les oxalates de calcium. Une prise en charge médicale et/ou chirurgicale peut être nécessaire et son opportunité doit être évaluée, même si non traitée dans ce chapitre. La lecture du consensus de l'American College of Veterinary Internal Medicine (ACVIM) sur le traitement et la prévention des urolithes du chien et du chat est encouragée¹.

11.2 Pathogénèse

Les calculs urinaires surviennent quand sont en présence dans les urines plus d'éléments pouvant se cristalliser que l'urine peut en dissoudre. On parle alors de sursaturation. C'est un état métastable où toute perturbation peut entraîner une précipitation. Ce seuil de sursaturation dépend du type de calcul impliqué, du pH urinaire et de la présence d'inhibiteur de cristallisation. Cependant, la formation de calculs à partir d'un milieu sursaturé n'est pas automatique. Tout d'abord, il est nécessaire d'avoir la formation d'un noyau de cristallisation (phase de nucléation) puis que les conditions nécessaires à la croissance des cristaux soient présentes.

Concernant la phase de nucléation, plusieurs hypothèses, non exclusives, ont été avancées par Osborne et Kruger² :

- La théorie de sursaturation
- La théorie de cristallisation induite par la matrice
- La théorie d'inhibition de la cristallisation

La théorie de la sursaturation propose que la formation du noyau survienne uniquement du fait de la sursaturation du milieu sans autre mécanisme. La théorie de cristallisation induite par la matrice suppose que les matrices biologiques participent à la nucléation. Enfin, la dernière théorie avance que ce serait une baisse de la teneur en inhibiteur de la cristallisation dans les urines qui serait à l'origine de la nucléation. En effet, l'urine contient de nombreuses molécules inhibant la formation de cristaux et augmentant le seuil de saturation. On peut notamment citer le citrate, le pyrophosphate et la protéine de Tamm-Horsfall. Cette dernière est une glycoprotéine sécrétée par la branche ascendante de Henlé, c'est la principale protéine urinaire.

Dans un second temps, pour que les cristaux grandissent, il est nécessaire que cet état de sursaturation perdure et que les cristaux ne soient pas éliminés avec les urines. Il est important de signaler que le noyau de cristallisation peut être d'un type différent que le cristal final et celui-ci peut aussi être mixte. En effet, la présence de cristaux est un élément de perturbation pouvant induire la cristallisation d'autres électrolytes et molécules.

Ainsi, nonobstant le type de cristaux impliqué, il est nécessaire de lutter contre la sursaturation des urines en diminuant la concentration des constituants de calculs. Cela implique à la fois des modifications environnementales et diététiques pour augmenter le volume urinaire ainsi que la fréquence d'émission (augmenter les sorties, favoriser l'utilisation de la litière).

11.3 Épidémiologie et facteurs de risques

Pour les chiens comme pour les chats, un grand changement de tendance a eu lieu dans les années 80 concernant la représentativité des différents types de calculs. Alors que les calculs de struvites étaient prédominants en fin des années 70, aujourd'hui, ils ont une prévalence équivalente à ceux d'oxalate. Ces deux types de cristaux représentent, à eux deux, plus de 80% des calculs retrouvés³⁻⁵. Cependant, chez le chat, la prévalence des calculs dépend aussi de leur localisation. Ainsi les bouchons urétraux sont quasiment uniquement composés de struvites alors que les néphrolithes sont principalement des oxalates de calcium⁵. Concernant les néphrolithes canines, ils n'ont pas une surreprésentation d'un type particulier⁶.

Historiquement, ce changement de prévalence dans la composition des calculs est certainement dû au changement de composition des aliments sec de l'époque. En effet, ceux-ci étaient plutôt riches en magnésium et avaient tendance à alcaliniser les urines. Suite à l'augmentation des cas de calculs de struvites et à la compréhension des mécanismes sous-jacents, les industriels se sont adaptés.

Concernant les populations atteintes, de manière générale, les calculs de struvites touchent le plus souvent les jeunes animaux alors que ceux d'oxalate de calcium sont plutôt retrouvés chez les animaux plus âgés. De plus, ces derniers touchent le plus souvent les mâles chez le chien comme chez le chat⁷⁻¹². Enfin, certaines races semblent prédisposées à développer des calculs urinaires, comme les persans^{6,7,13}.

Outre les facteurs de risque démographique, d'autres ont été décrits. On peut notamment noter le climat et la saison. Ce facteur de risque, bien décrit chez l'humain¹⁴, s'explique par les pertes en eau non compensées dans les régions ou les saisons chaudes, ce qui conduit à une concentration des urines. Ce facteur a aussi été mis en évidence chez nos animaux de compagnie^{4,15,16}. D'autres facteurs environnementaux comme la sédentarité, la vie à l'intérieur pour les chats et le faible apport en eau sont rapportés¹⁷.

L'obésité est aussi un facteur de risque important décrit à la fois chez l'humain¹⁸ et l'animal¹⁹. De même que la castration, cependant ce facteur peut être confondu avec la sédentarité et l'obésité¹⁷. Enfin, à la vue des ressemblances entre les facteurs de risque humain et des animaux, on peut penser que le stress²⁰ puisse aussi être un facteur de risque important de développement de calcul chez nos animaux de compagnie.

11.3.1 Oxalate de calcium

Les calculs d'oxalate de calcium se forment dans un contexte de sursaturation des urines en calcium et en acide oxalique. L'importance des deux éléments semble équivalente dans leur rôle sur la sursaturation²¹. L'acide oxalique peut venir directement de l'alimentation, ou peut être issu du métabolisme. On peut noter que la vitamine C et l'hydroxyproline sont deux précurseurs de l'acide oxalique²²⁻²⁴. Les calculs d'oxalate de calcium se forment en milieu acide et ne peuvent être dissous.

Pour les calculs d'oxalate de calcium félin, il est important de prendre en considération que les urines félines ont naturellement des concentrations en acide oxalique et en calcium qui entraîneraient leur précipitation dans de l'eau²⁵. Ainsi une diminution des mécanismes d'inhibition de la précipitation ou une augmentation de la teneur en calcium ou oxalate peut conduire à la formation de cristaux.

Il a été montré qu'une diminution du pH urinaire ainsi qu'une diminution de la teneur en magnésium de l'aliment avait tendance à augmenter le risque de développer les calculs d'oxalate de calcium.

D'autres risques ont été avancés comme la richesse de l'aliment en sodium. En effet, celui-ci inhibrait la réabsorption du calcium au niveau de la hanse de Henlé et conduirait à une hypercalciurie²⁶. Cependant, chez l'animal les études sur le lien entre l'apport en sodium et la calciurie donnent des résultats contradictoires²⁷⁻²⁹. Enfin, les études chez le chien et le chat tendent à montrer que la dilution des urines engendrée par l'ajout de sodium est plus bénéfique sur la saturation que la diminution de l'absorption du calcium, tout au moins à court terme^{30,31}.

11.3.2 Phosphate amoniaco-magnésien (struvite)

L'étiologie des calculs de struvites est assez différente entre les deux espèces. À l'inverse des calculs d'oxalate de calcium, les calculs de struvites peuvent être dissous en acidifiant les urines.

Chez le chien, ces urolithes sont le plus souvent la conséquence d'une infection du tractus urinaire. Les bactéries convertissent l'urée en ammoniaque, qui précipite par la suite avec les ions phosphate et magnésium. Ainsi chez le chien, le traitement sera nécessairement médical avec un accompagnement diététique.

Pour ce qui est du chat, les calculs de struvites stériles sont fréquents. Ceux-ci se forment en pH urinaire basique (supérieur à 7) et en présence suffisante de phosphate, d'ammoniac et de magnésium. Il semble que le magnésium ait une place importante dans la sursaturation⁸. Le risque est corrélé avec la teneur en fibre, amidon, calcium, phosphore et magnésium^{9,32}. Des études expérimentales semblent surtout souligner l'importance du magnésium dans l'incidence des calculs de struvite. L'autre élément où l'alimentation joue un rôle est le pH urinaire. En effet, les calculs de struvite se constituent avec un pH urinaire supérieur à 7, les ingrédients peuvent modifier ce pH (traité par la suite), mais aussi le mode d'alimentation. À la suite de la prise alimentaire et en compensation de la sécrétion d'acide gastrique, une alcalinisation des urines est observée et par conséquent favoriser à cette occasion la formation de calculs de struvite. Cette alcalinisation dépend notamment de la taille du repas³³ et peut aboutir à un pH urinaire de 8 dans les heures suivant le repas⁸. Il semblerait que les petits repas répétés seraient moins à risque qu'un seul grand repas³⁴.

11.3.3 Phosphate de calcium

Il existe trois types de cristaux regroupés dans la famille des phosphates de calcium, ceux d'hydroxyapatite, de brushite et d'hydroxyapatite carbonatée. Les urolithes de phosphate de calcium représentent entre 1% à 2% de l'ensemble de celles du chien et, parmi celles-ci, ce sont les hydroxyapatites carbonatées qui sont les plus fréquentes. Les urolithes d'hydroxyapatite et de brushite peuvent être retrouvés seuls, ceux de brushite sont aussi parfois associés aux oxalates de calcium. Enfin les cristaux d'hydroxyapatite carbonatée, qui sont produits par des bactéries, sont souvent identifiés en présence de struvite.

Les phosphates de calcium sont peu solubles en pH alcalin et augmentent leur solubilité en pH acide, à l'exception du brushite qui se forme en pH acide³⁵. De même, l'augmentation de la concentration en calcium dans les urines diminue la solubilité de ces cristaux³⁶. Ainsi, des affections comme l'hyperparathyroïdisme³⁷ ou des apports importants en protéines peuvent promouvoir les urolithiases à phosphate de calcium.

11.3.4 Purine et ses dérivés

La purine est un métabolite de l'ADN et de l'ARN, elle est normalement transformée en allantoïne pour être éliminée. Cette transformation fait intervenir deux enzymes (l'uricase et la xanthine oxydase) et passe par plusieurs intermédiaires métaboliques comme présentés dans la figure 11.1. Or, ces molécules de transition, l'acide urique et la xanthine, sont bien moins solubles dans les urines que l'allantoïne³⁸. Ainsi, en cas de limitation de l'activité d'une de ces deux enzymes, des cristallisations à base de xanthine ou d'acide urique peuvent survenir dans les urines.

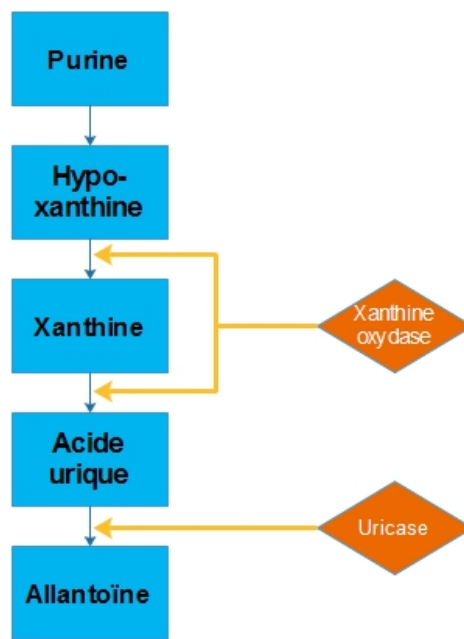


FIGURE 11.1: Métabolisme de la purine et principales enzymes intervenantes.

Bien après les urolithiases d'oxalate de calcium et de struvite, les urolithiases des métabolites de la purine sont les plus fréquentes chez le chien, quelques pour cent de prévalence. Cependant, cette affection touche presque exclusivement certaines races, surtout les dalmatiens, et principalement les mâles. La spécificité des dalmatiens considérant les urolithiases d'urate s'explique par une activité

de leur uricase moindre par rapport aux autres races^{39,40}. Cependant, ce n'est pas le seul facteur sous-jacent de la prédisposition de cette race à ces types d'urolithiases. En effet, si l'excretion des urates est élevée chez tous les dalmatiens tous ne présentent pas d'urolithiasse^{41,42}. La mutation du gène *SLC2A9*, qui est responsable de la diminution de l'absorption de l'acide urique au niveau du foie et des reins, serait un élément déterminant dans la pathogénie de ces cristaux chez le dalmatien⁴³. Il est à noter que dans les autres races ces urolithes sont beaucoup plus rares, même si la mutation de *SLC2A9* y est aussi décrite à des prévalences bien inférieures⁴⁴. Enfin, la présence de ces cristaux peut être le signe d'un dysfonctionnement hépatique. Il est à noter que la base de l'acide urique, l'urate, est plus soluble, il peut ainsi être intéressant d'alcaliniser légèrement les urines.

Les urolithiases de xanthine surviennent le plus souvent à la suite d'un traitement à l'allopurinol, bien qu'il existe une rare affection génétique favorisant l'excrétion urinaire de la xanthine décrite chez l'humain⁴⁵. En effet, un métabolite de l'allopurinol est un inhibiteur de la xanthine oxydase^{46,47}. Par conséquent, il est important de s'assurer que les aliments donnés lors de ce traitement apportent peu d'éléments pouvant former des purines.

De cette étude des facteurs de risque, il est important de retenir le nécessaire équilibre qu'il faut trouver afin de prévenir la formation de cristaux urinaires.

11.4 Accompagnement nutritionnel

Dans cette partie nous traiterons à la fois de la prévention de la récidive des calculs que de leur dissolution (pour les calculs de struvite). Il est évident qu'une grande partie de la prise en charge passe par une diminution des facteurs de risque. Ainsi, les points amplement abordés plus haut ne le seront pas dans cette partie.

11.4.1 Le pH urinaire

Le pH urinaire est la clef pour prévenir la survenue des calculs et pour dissoudre les calculs de struvite. En plus des éléments diététiques avancés plus haut pour prévenir l'alcalinisation postprandiale de l'urine, à savoir préférer donner plusieurs petits repas qu'un seul grand repas, il est aussi possible de moduler le pH urinaire en sélectionnant ses ingrédients. Ainsi, les rations riches en protéines animales ont tendance à diminuer le pH notamment du fait de leurs acides aminés soufrés (méthionine et cystéine). À l'inverse une alimentation riche en céréales, du fait de sa teneur en potassium a plutôt tendance à augmenter le pH⁴⁸. La teneur en certains sel de l'aliment permet aussi de modifier le pH urinaire⁴⁹. Des modèles permettant d'estimer le pH obtenu avec un aliment en calculant son excès de base ont été réalisés^{50,51}.

Il est important de vérifier que les objectifs de pH urinaire sont atteints environ 4 à 8h après le repas et de contrôler ce paramètre régulièrement, notamment dans un contexte de dissolution de calcul de struvite. Le tableau 11.1 présente les objectifs de pH. L'ajout d'agent alcalinizant ou acidifiant peut être envisagé si l'alimentation seule ne suffit pas.

L'action d'acidifier les urines par l'alimentation peut représenter un risque. En effet, cette acidification a lieu du fait que l'animal tente de maintenir sa balance acide-base sanguine en éliminant les agents acides dans les urines. Or, en cas dysfonction rénale ou si la quantité d'acide est trop importante pour être éliminée, cela peut entraîner une acidose métabolique⁵². Cette acidose a par la suite de nombreuses conséquences sur l'équilibre électrolytique et peut conduire à une perte urinaire de calcium et potassium et à une diminution des réserves de taurine⁵³⁻⁵⁶. Il est, par conséquent, conseillé de bien suivre l'ampleur de l'acidification des urines. De plus cette approche devrait être évitée dans un contexte de maladie rénale.

Objectif pH cible	Chien	Chat
Prévention des calculs de struvite	6.4-6.6	6.0-6.5
Dissolution des calculs de struvite	6.0-6.5	6.0-6.3
Prévention des calculs d'oxalate de calcium	>6.5	6.3-6.9
Prévention des calculs de purine	7.1-7.5	-
Prévention et aide à la dissolution des calculs de cystine	7.1-7.5	7.1-7.5

TABLE 11.1: pH cibles selon les objectifs de prévention ou de dissolution^{1,8}.

11.4.2 Humidité

L'humidité de l'aliment est un point essentiel de la prévention de tout type d'urolithiase. En effet, cette humidité permet d'apporter une quantité d'eau importante et ainsi de diluer les urines. L'humidité de l'aliment devrait au moins être de 75%¹. Dans une étude chez le chat et la prévention de la récidive des calculs de struvite sur des chats atteints de cystites idiopathiques, les chats recevant une alimentation humide avaient trois fois moins de chance de récidiver dans l'année⁵⁷. De plus, il est aussi important de limiter la quantité d'eau perdue dans les fèces en diminuant l'apport en matière sèche et par conséquent en augmentant la densité énergétique et la digestibilité de l'aliment de l'aliment⁸. En cas d'alimentation sèche, il est conseillé de réhydrater celle-ci afin d'apporter l'eau suffisante¹. Le consensus ACVIM conseille surtout cet apport en eau pour la prévention des calculs d'oxalate de calcium¹. Cependant, pour l'auteur, la dilution des urines, et par conséquent l'humidité de l'aliment, est un élément fondamental de la prise en charge de l'ensembles des calculs rénaux et urinaire.

11.4.3 Sodium

L'ajout de sodium a pour objectif d'augmenter la dilution des urines en augmentant la diurèse induite par l'excrétion du sodium et la limitation de sa réabsorption. Les questionnements sur les risques des apports en sodium sur l'excrétion urinaire du calcium ont été discutés plus haut au point 11.3.1. Bien que cette approche soit efficace à court terme^{28,30,58,59}, il semble que cette efficacité s'estompe passé 3 mois^{60,61}. Ainsi cette approche ne devrait être envisagée qu'en cas d'impossibilité de fournir une alimentation humide ou humidifiée¹.

Pour le cas particulier des cystine, l'apport en sodium semble favoriser la cystinurie⁶². Il est donc conseiller de limiter un apport à moins de 0.75g/Mcal de BEE.

11.4.4 Protéines

Outre leurs effets sur le pH, les protéines ont une conséquence sur la production d'urée et son excrétion dans les urines. Ainsi, chez le chien en cas d'infection du tractus urinaire, il est conseillé de moduler la quantité de protéine alimentaire pour limiter la création d'ammoniac. Cependant, cette création d'urée peut aussi augmenter le volume urinaire⁶³⁻⁶⁶, et ainsi pourrait avoir un effet bénéfique dans le contexte de calculs. Mais, une étude de 2014 sur des chats tendrait à montrer qu'avec un apport de plus de 92g/Mcal de BEE cet effet est aussi accompagné par une augmentation de la concentration en calcium urinaire et d'une baisse de celle de citrate, un inhibiteur de précipitation⁶⁷. Ce qui conduirait à une augmentation du risque de formation de calcul d'oxalate de calcium⁶⁷. D'autres études seraient nécessaires, mais le consensus actuel de l'ACVIM conseille de ne pas apporter une quantité excessive de protéines dans un but de prévenir les calculs d'oxalate de calcium¹.

11.4.5 Éléments particuliers

Dans le cadre des urolithiases composées de métabolite de la purine ou d'oxalate, il est nécessaire de choisir des aliments contenant peu de ces composés. Le tableau 11.2 présentent les aliments en fonction de leur teneur en purine et le tableau 11.3 en fonction de leur teneur en oxalate

Aliments riches en purines	Aliments modérés en purine	Aliments pauvres en purines
Abats	Viandes	Graisses et huiles
Fruits de mer	Champignons	Œufs
Poissons gras (saumon, sar- dine, thon...)	Pois, haricots et lentilles	Fruits
Levures	Asperges, choux, épinard	Autres légumes

TABLE 11.2: Aliments classés selon leur teneur en purine .

Aliments riches en oxalate	Aliments modérés en oxalate	Aliments pauvres en oxalate
Céleri	Sardines	Viandes
Concombre	Asperge	Œuf
Aubergine	Carotte	Autres poissons
Haricot vert	Maïs	Chou
Épinard	Laitue	Riz
Pomme de terre (avec peau)	Tomate	Pâtes
Patate douce	Orange	Pomme de terre sans peau
Pomme	Pêche	
Abricot	Ananas	
Citron		
Soja		
Germe de blé		

TABLE 11.3: Aliments classés selon leur teneur en oxalate.

11.5 Aliments commerciaux

Il existe cinq objectifs nutritionnels particuliers pour le chien et le chat concernant des urolithiasies :

- Dissolution des calculs de struvite
- Réduction des calculs de struvite
- Réduction des calculs d'oxalate
- Réduction des calculs d'urate
- Réduction des calculs de cystine

On distingue principalement trois types de produits, ceux destinés à la dissolution des calculs de struvite, ceux qui préviennent le risque de récidive des calculs de struvite et d'oxalate et enfin ceux qui préviennent le risque de récidive des calculs de cystine et d'urate (aussi utilisé pour les urolithiasies à xanthine). Il est à noter que, chez le chat, ce dernier type de produit n'est pas ou peu représenté sur le marché. De plus, les aliments humides sont très représentés pour ces indications, y compris chez le chien.

L'un des grands éléments différenciant entre les marques est la présence, ou non, d'une forte teneur en sodium. La figure 11.2 permet de voir l'importante disparité entre les marques, permettant au vétérinaire de faire son choix en prenant en compte le bénéfice/risque d'une alimentation riche en sodium.

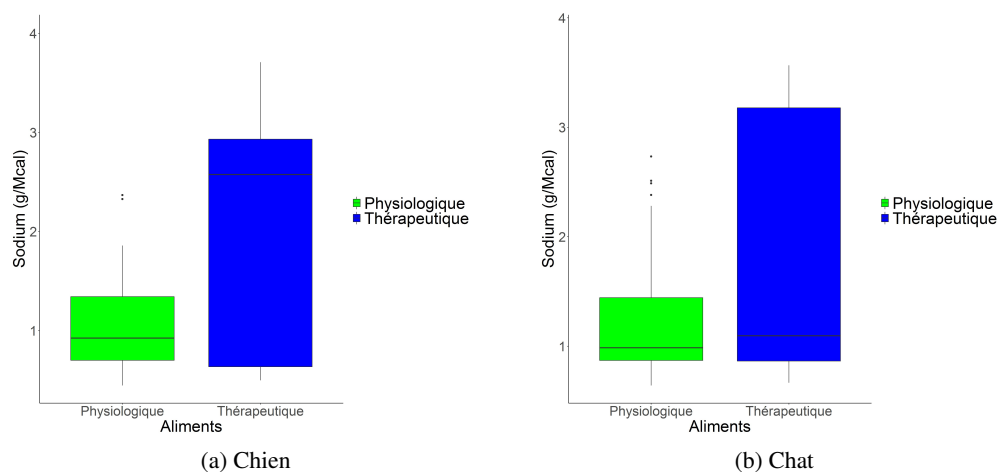


FIGURE 11.2: Apport en sodium des aliments avec un ONP urolithiasie à destination du chien et du chat, par rapport aux aliments physiologiques des marques vétérinaires.

11.6 Conclusion

Le mot clef de l'accompagnement d'un animal pour limiter ou traiter des urolithiasies est l'équilibre entre des apports nutritionnels. Tout excès pour éviter un type de calcul augmente le risque d'en développer un autre. De plus, les approches basées sur le pH urinaire, bien que très efficaces, doivent être contrôlées, afin de s'assurer de l'atteinte des objectifs et de limiter les risques d'excès pouvant entraîner d'autre affections.

11.7**Exercices**

Exercice 11.1 Oslo est un dalmatien mâle entier de 7 mois pesant 21kg (NEC 3/5, actif), son propriétaire le nourrit avec la ration BARF suivante :

Oslo a présenté, il y a un mois, une infection urinaire, des calculs d'urate ont été mis en évidence dans les urines, cependant le propriétaire a refusé la proposition qui lui avait été faite de passer à une alimentation industrielle pauvre en purines.

Alimentation actuelle

- 550 g de carcasse entière de poulet (sans organes, avec peau)
- 100g de foie de genisse cru
- 100g de ris de veau cru
- 100g de courgette/ carotte/ fruit/ haricot vert
- 1 cuillère à café d'huile de saumon
- 1 cuillère à café d'huile de colza

Informations complémentaires

- Poids adulte estimé à 25 kg
- Le propriétaire ne veut pas d'alimentation commerciale
- Les aliments non "BARF" devront être argumentés

Questions

- Quel est votre avis sur l'alimentation actuelle ? Quels seraient les points critiques à améliorer ?
- Quelle alimentation proposeriez-vous au propriétaire ?
- Quels conseils donneriez-vous au propriétaire ?

Exercice 11.2 Isis est un chat européen mâle stérilisé de 12 ans pesant 5.4 kg (NEC 5/5) vivant à l'intérieur et étant calme. Il est suivi pour récidive de calculs de struvite.

Il vous est référé pour la prise en charge de son surpoids.

Alimentation actuelle

- 50 g de croquettes Hill's c/d Multicare au poulet.

Informations complémentaires

- Le propriétaire est ouvert à une ration mixte (croquettes+ration ménagère)

Questions

- Quel est votre avis sur l'alimentation actuelle ? Quels seraient les points à améliorer ?
- Quelle alimentation proposeriez-vous au propriétaire ?
- Quels conseils donneriez-vous au propriétaire ?

Exercice 11.3 Phénix est un chat européen mâle stérilisé de 8 ans et 3.4 kg (NEC 3/5) vivant à l'intérieur dans un environnement enrichi (pipolinos, tapis de jeux et chasses aux trésors).

Il vous est référé par votre collègue. Le week-end dernier Phénix a été reçu en urgence pour

un globe vésical, résolu après sondage. L'analyse des urines a mis en évidence la présence de nombreux cristaux de struvite. Dans son dossier vous remarquez qu'une MRC stade IRIS 1 a été diagnostiquée, il y a 2 mois. A l'époque la propriétaire avait refusé de changer d'alimentation. Cependant, à la vue des récents événements elle est prête à suivre vos recommandations.

Alimentation actuelle

- 50 g de croquettes Purizon Adult Sterilised poulet, poisson - sans céréales.

Informations complémentaires

- La propriétaire ne souhaite pas cuisiner pour son chat

Questions

- Quel est votre avis sur l'alimentation actuelle ? Quels seraient les points à améliorer ?
- Quelle alimentation proposeriez-vous à la propriétaire ?
- Quels conseils donneriez-vous à la propriétaire ?

11.8 Références

- [1] J. P. LULICH et al. "ACVIM Small Animal Consensus Recommendations on the Treatment and Prevention of Uroliths in Dogs and Cats". In : *Journal of Veterinary Internal Medicine* 30.5 (2016), pages 1564-1574. ISSN : 1939-1676. DOI : 10.1111/jvim.14559 (cf. pages 179, 184).
- [2] Carl A. OSBORNE et John M. KRUGER. "Initiation and Growth of Uroliths". In : *Veterinary Clinics of North America : Small Animal Practice* 14.3 (1^{er} mai 1984), pages 439-454. ISSN : 0195-5616. DOI : 10.1016/S0195-5616(84)50052-7 (cf. page 179).
- [3] Doreen M. HOUSTON et al. "Analysis of Canine Urolith Submissions to the Canadian Veterinary Urolith Centre, 1998–2014". In : *Can Vet J* 58.1 (jan. 2017), pages 45-50. ISSN : 0008-5286. pmid : 28042154. URL : <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC5157737/> (visité le 20/05/2019) (cf. page 180).
- [4] Doreen M. HOUSTON et al. "Evaluation of 21 426 Feline Bladder Urolith Submissions to the Canadian Veterinary Urolith Centre (1998–2014)". In : *Can Vet J* 57.2 (fév. 2016), pages 196-201. ISSN : 0008-5286. pmid : 26834273. URL : <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC4713001/> (visité le 20/05/2019) (cf. page 180).
- [5] Carl A. OSBORNE et al. "Analysis of 451,891 Canine Uroliths, Feline Uroliths, and Feline Urethral Plugs from 1981 to 2007 : Perspectives from the Minnesota Urolith Center". In : *Veterinary Clinics of North America : Small Animal Practice. Changing Paradigms in Diagnosis and Treatment of Urolithiasis* 39.1 (1^{er} jan. 2009), pages 183-197. ISSN : 0195-5616. DOI : 10.1016/j.cvs.2008.09.011 (cf. page 180).
- [6] Gerald V. LING et al. "Renal Calculi in Dogs and Cats : Prevalence, Mineral Type, Breed, Age, and Gender Interrelationships (1981–1993)". In : *Journal of Veterinary Internal Medicine* 12.1 (1998), pages 11-21. ISSN : 1939-1676. DOI : 10.1111/j.1939-1676.1998.tb00491.x (cf. page 180).

- [7] Allison B. CANNON et al. “Evaluation of Trends in Urolith Composition in Cats : 5,230 Cases (1985–2004)”. In : *Journal of the American Veterinary Medical Association* 231.4 (1^{er} août 2007), pages 570-576. ISSN : 0003-1488. DOI : 10.2460/javma.231.4.570 (cf. page 180).
- [8] Linda P. CASE et al. “Chapter 30 - Dietary Management of Urolithiasis in Cats and Dogs”. In : *Canine and Feline Nutrition (THIRD EDITION)*. Saint Louis : Mosby, 2011, pages 359-380. ISBN : 978-0-323-06619-8. URL : <http://www.sciencedirect.com/science/article/pii/B9780323066198100301> (visité le 06/12/2016) (cf. pages 180, 181, 184).
- [9] Chalermpol LEKCHAROENSUK et al. “Association between Dietary Factors and Calcium Oxalate and Magnesium Ammonium Phosphate Urolithiasis in Cats”. In : *Journal of the American Veterinary Medical Association* 219.9 (1^{er} nov. 2001), pages 1228-1237. ISSN : 0003-1488. DOI : 10.2460/javma.2001.219.1228 (cf. pages 180, 181).
- [10] C. LEKCHAROENSUK et al. “Association between Patient-Related Factors and Risk of Calcium Oxalate and Magnesium Ammonium Phosphate Urolithiasis in Cats”. In : *J. Am. Vet. Med. Assoc.* 217.4 (15 août 2000), pages 520-525. ISSN : 0003-1488. pmid : 10953716 (cf. page 180).
- [11] Rebecca L. SEAMAN et Joseph William BARTGES. “KEY FACTS Canine Struvite Urolithiasis”. In : 2005 (cf. page 180).
- [12] G. V. LING et al. “Urolithiasis in Dogs. I : Mineral Prevalence and Interrelations of Mineral Composition, Age, and Sex.” In : *Am J Vet Res* 59.5 (mai 1998), pages 624-629. ISSN : 0002-9645. pmid : 9582968. URL : <http://europepmc.org/abstract/med/9582968> (visité le 21/05/2019) (cf. page 180).
- [13] G. V. LING et al. “Urolithiasis in Dogs. II : Breed Prevalence, and Interrelations of Breed, Sex, Age, and Mineral Composition.” In : *Am J Vet Res* 59.5 (mai 1998), pages 630-642. ISSN : 0002-9645. pmid : 9582969. URL : <http://europepmc.org/abstract/med/9582969> (visité le 21/05/2019) (cf. page 180).
- [14] Michelle LÓPEZ et Bernd HOPPE. “History, Epidemiology and Regional Diversities of Urolithiasis”. In : *Pediatr Nephrol* 25.1 (27 août 2008), page 49. ISSN : 1432-198X. DOI : 10.1007/s00467-008-0960-5 (cf. page 180).
- [15] Joseph W BARTGES. “Feline Calcium Oxalate Urolithiasis : Risk Factors and Rational Treatment Approaches”. In : *Journal of Feline Medicine and Surgery* 18.9 (1^{er} sept. 2016), pages 712-722. ISSN : 1098-612X. DOI : 10.1177/1098612X16660442 (cf. page 180).
- [16] Julia P. SUMNER et Mark RISHNIW. “Urethral Obstruction in Male Cats in Some Northern United States Shows Regional Seasonality”. In : *The Veterinary Journal* 220 (1^{er} fév. 2017), pages 72-74. ISSN : 1090-0233. DOI : 10.1016/j.tvjl.2016.12.019 (cf. page 180).
- [17] Veridiane da Rosa GOMES et al. “Risk Factors Associated with Feline Urolithiasis”. In : *Vet Res Commun* 42.1 (1^{er} mar. 2018), pages 87-94. ISSN : 1573-7446. DOI : 10.1007/s11259-018-9710-8 (cf. pages 180, 181).
- [18] Charles D. SCALES et al. “Prevalence of Kidney Stones in the United States”. In : *European Urology* 62.1 (1^{er} juil. 2012), pages 160-165. ISSN : 0302-2838. DOI : 10.1016/j.eururo.2012.03.052 (cf. page 181).

- [19] Stephanie M. KENNEDY et al. "Comparison of Body Condition Score and Urinalysis Variables between Dogs with and without Calcium Oxalate Uroliths". In : *Journal of the American Veterinary Medical Association* 249.11 (22 nov. 2016), pages 1274-1280. ISSN : 0003-1488. DOI : 10.2460/javma.249.11.1274 (cf. page 181).
- [20] G. R. NAJEM et al. "Stressful Life Events and Risk of Symptomatic Kidney Stones." In : *Int J Epidemiol* 26.5 (1^{er} oct. 1997), pages 1017-1023. ISSN : 0300-5771. DOI : 10.1093/ije/26.5.1017 (cf. page 181).
- [21] Charles Y. C. PAK et al. "Relative Effect of Urinary Calcium and Oxalate on Saturation of Calcium Oxalate Rapid Communication". In : *Kidney International* 66.5 (1^{er} nov. 2004), pages 2032-2037. ISSN : 0085-2538. DOI : 10.1111/j.1523-1755.2004.00975.x (cf. page 181).
- [22] J. C. DIJCKER et al. "The Effect of Dietary Hydroxyproline and Dietary Oxalate on Urinary Oxalate Excretion in Cats". In : *J Anim Sci* 92.2 (1^{er} fév. 2014), pages 577-584. ISSN : 0021-8812. DOI : 10.2527/jas.2013-6178 (cf. page 181).
- [23] John KNIGHT et al. "Ascorbic Acid Intake and Oxalate Synthesis". In : *Urolithiasis* 44.4 (1^{er} août 2016), pages 289-297. ISSN : 2194-7236. DOI : 10.1007/s00240-016-0868-7 (cf. page 181).
- [24] Tatsuya TAKAYAMA et al. "Control of Oxalate Formation from L-Hydroxyproline in Liver Mitochondria". In : *JASN* 14.4 (1^{er} avr. 2003), pages 939-946. ISSN : 1046-6673, 1533-3450. DOI : 10.1097/01.ASN.0000059310.67812.4F. pmid : 12660328 (cf. page 181).
- [25] C. A. OSBORNE et al. "Medical Dissolution of Feline Struvite Urocystoliths." In : *J Am Vet Med Assoc* 196.7 (avr. 1990), pages 1053-1063. ISSN : 0003-1488. pmid : 2329073. URL : <http://europepmc.org/abstract/med/2329073> (visité le 21/05/2019) (cf. page 181).
- [26] SAKHAEE KHASHAYAR et al. "The Potential Role of Salt Abuse on the Risk for Kidney Stone Formation". In : *Journal of Urology* 150 (2 Part 1 1^{er} août 1993), pages 310-312. DOI : 10.1016/S0022-5347(17)35468-X (cf. page 181).
- [27] Claudia A. KIRK, Dennis E. JEWELL et Stephen R. LOWRY. "Effects of Sodium Chloride on Selected Parameters in Cats". In : *Vet. Ther.* 7.4 (2006), pages 333-346. ISSN : 1528-3593. pmid : 17216589 (cf. page 181).
- [28] N. PASSLACK et al. "Short Term Effects of Increasing Dietary Salt Concentrations on Urine Composition in Healthy Cats". In : *The Veterinary Journal* 201.3 (1^{er} sept. 2014), pages 401-405. ISSN : 1090-0233. DOI : 10.1016/j.tvjl.2014.04.015 (cf. pages 181, 184).
- [29] P. NGUYEN et al. "Sodium in Feline Nutrition". In : *J Anim Physiol Anim Nutr* 101.3 (1^{er} juin 2017), pages 403-420. ISSN : 1439-0396. DOI : 10.1111/jpn.12548 (cf. page 181).
- [30] Amanda J. HAWTHORNE et Peter J. MARKWELL. "Dietary Sodium Promotes Increased Water Intake and Urine Volume in Cats". In : *J Nutr* 134.8 (1^{er} août 2004), 2128S-2129S. ISSN : 0022-3166. DOI : 10.1093/jn/134.8.2128S (cf. pages 181, 184).
- [31] A. E STEVENSON, W. K HYNDS et P. J MARKWELL. "Effect of Dietary Moisture and Sodium Content on Urine Composition and Calcium Oxalate Relative Supersaturation in Healthy Miniature Schnauzers and Labrador Retrievers". In : *Research in Veterinary Science* 74.2 (1^{er} avr. 2003), pages 145-151. ISSN : 0034-5288. DOI : 10.1016/S0034-5288(02)00184-4 (cf. page 181).

- [32] Masayuki FUNABA et al. "Evaluation of Effects of Dietary Carbohydrate on Formation of Struvite Crystals in Urine and Macromineral Balance in Clinically Normal Cats". In : *American Journal of Veterinary Research* 65.2 (1^{er} fév. 2004), pages 138-142. ISSN : 0002-9645. DOI : 10.2460/ajvr.2004.65.138 (cf. page 181).
- [33] A. Allen TIMOTHY. "Measurement of the Influence of Diet on Feline Urinary Ph". In : *Veterinary Clinics : Small Animal Practice* 26.2 (1^{er} mar. 1996), pages 363-368. ISSN : 0195-5616, 1878-1306. DOI : 10.1016/S0195-5616(96)50216-0. pmid : 8711871 (cf. page 181).
- [34] G. F. TATON, D. W. HAMAR et L. D. LEWIS. "Urinary Acidification in the Prevention and Treatment of Feline Struvite Urolithiasis". In : *J. Am. Vet. Med. Assoc.* 184.4 (15 fév. 1984), pages 437-443. ISSN : 0003-1488. pmid : 6698875 (cf. page 181).
- [35] J. S. ELLIOT. "Calcium Phosphate Solubility in Urine". In : *J. Urol.* 77.2 (fév. 1957), pages 269-274. ISSN : 0022-5347. DOI : 10.1016/s0022-5347(17)66552-2. pmid : 13406876 (cf. page 182).
- [36] Sangtae PARK et Margaret S. PEARLE. "Pathophysiology and Management of Calcium Stones". In : *Urologic Clinics of North America*. Urolithiasis 34.3 (1^{er} août 2007), pages 323-334. ISSN : 0094-0143. DOI : 10.1016/j.ucl.2007.04.009 (cf. page 182).
- [37] Edward C. FELDMAN. "Hypercalcemia and Primary Hyperparathyroidism". In : *Cnaine and feline endocrinology and reproduction* (2004), pages 660-715. URL : <https://ci.nii.ac.jp/naid/20001575461/> (visité le 09/01/2020) (cf. page 182).
- [38] Joseph W. BARTGES et al. "Canine Urate Urolithiasis : Etiopathogenesis, Diagnosis, and Management". In : *Veterinary Clinics : Small Animal Practice* 29.1 (1^{er} jan. 1999), pages 161-191. ISSN : 0195-5616, 1878-1306. DOI : 10.1016/S0195-5616(99)50010-7. pmid : 10028157 (cf. page 182).
- [39] N. SAFRA et al. "Exclusion of Urate Oxidase as a Candidate Gene for Hyperuricosuria in the Dalmatian Dog Using an Interbreed Backcross". In : *J Hered* 96.7 (1^{er} nov. 2005), pages 750-754. ISSN : 0022-1503. DOI : 10.1093/jhered/esi078 (cf. page 183).
- [40] R. H. SCHAILER. "Genetic Predisposition to Purine Uroliths in Dalmatian Dogs". In : *Vet. Clin. North Am. Small Anim. Pract.* 16.1 (jan. 1986), pages 127-131. ISSN : 0195-5616. DOI : 10.1016/s0195-5616(86)50007-3. pmid : 3486508 (cf. page 183).
- [41] L. C. CASE et al. "Urolithiasis in Dalmations : 275 Cases (1981-1990)". In : *J. Am. Vet. Med. Assoc.* 203.1 (1^{er} juil. 1993), pages 96-100. ISSN : 0003-1488. pmid : 8407468 (cf. page 183).
- [42] Hasan ALBASAN et al. "Evaluation of the Association between Sex and Risk of Forming Urate Uroliths in Dalmatians". In : *J. Am. Vet. Med. Assoc.* 227.4 (15 août 2005), pages 565-569. ISSN : 0003-1488. DOI : 10.2460/javma.2005.227.565. pmid : 16117063 (cf. page 183).
- [43] Danika BANNASCH et al. "Mutations in the SLC2A9 Gene Cause Hyperuricosuria and Hyperuricemia in the Dog". In : *PLoS Genet* 4.11 (7 nov. 2008). ISSN : 1553-7390. DOI : 10.1371/journal.pgen.1000246. pmid : 18989453 (cf. page 183).
- [44] Jonas DONNER et al. "Genetic Panel Screening of Nearly 100 Mutations Reveals New Insights into the Breed Distribution of Risk Variants for Canine Hereditary Disorders". In : *PLOS ONE* 11.8 (15 août 2016), e0161005. ISSN : 1932-6203. DOI : 10.1371/journal.pone.0161005 (cf. page 183).

- [45] Kimiyoshi ICHIDA et al. "Mutations Associated with Functional Disorder of Xanthine Oxidoreductase and Hereditary Xanthinuria in Humans". In : *International Journal of Molecular Sciences* 13.11 (nov. 2012), pages 15475-15495. DOI : 10.3390/ijms131115475 (cf. page 183).
- [46] Gertrude B. ELION et al. "Metabolic Studies of Allopurinol, an Inhibitor of Xanthine Oxidase". In : *Biochemical Pharmacology* 15.7 (1^{er} juil. 1966), pages 863-880. ISSN : 0006-2952. DOI : 10.1016/0006-2952(66)90163-8 (cf. page 183).
- [47] M. TORRES et al. "Adverse Urinary Effects of Allopurinol in Dogs with Leishmaniasis". In : *Journal of Small Animal Practice* 57.6 (2016), pages 299-304. ISSN : 1748-5827. DOI : 10.1111/jsap.12484 (cf. page 183).
- [48] E. R. SKOCH et al. "Influence of Diet on Urine pH and the Feline Urological Syndrome". In : *Journal of Small Animal Practice* 32.8 (1991), pages 413-419. ISSN : 1748-5827. DOI : 10.1111/j.1748-5827.1991.tb00968.x (cf. page 183).
- [49] Ellen KIENZLE, Annette SCHUKNECHT et Helmut MEYER. "Influence of Food Composition on the Urine pH in Cats". In : *J Nutr* 121 (suppl_11 1^{er} nov. 1991), S87-S88. ISSN : 0022-3166. DOI : 10.1093/jn/121.suppl_11.S87 (cf. page 183).
- [50] J. T. JEREMIAS et al. "Predictive Formulas for Food Base Excess and Urine pH Estimations of Cats". In : *Animal Feed Science and Technology* 182.1 (12 juin 2013), pages 82-92. ISSN : 0377-8401. DOI : 10.1016/j.anifeedsci.2013.04.003 (cf. page 183).
- [51] E. WAGNER, Ch KEUSCH et Ch IBEN. "Influence of the Feed Base Excess on Urine Parameters in Cats". In : *J Anim Physiol Anim Nutr (Berl)* 90.1-2 (fév. 2006), pages 19-24. ISSN : 0931-2439. DOI : 10.1111/j.1439-0396.2005.00613.x. pmid : 16422765 (cf. page 183).
- [52] Shelley V. CHING et al. "The Effect of Chronic Dietary Acidification Using Ammonium Chloride on Acid-Base and Mineral Metabolism in the Adult Cat". In : *J Nutr* 119.6 (1^{er} juin 1989), pages 902-915. ISSN : 0022-3166. DOI : 10.1093/jn/119.6.902 (cf. page 183).
- [53] S. P. DiBARTOLA et al. "Development of Chronic Renal Disease in Cats Fed a Commercial Diet". In : *J. Am. Vet. Med. Assoc.* 202.5 (1^{er} mar. 1993), pages 744-751. ISSN : 0003-1488. pmid : 8454506 (cf. page 183).
- [54] Steven W. DOW et al. "Effects of Dietary Acidification and Potassium Depletion on Acid-Base Balance, Mineral Metabolism and Renal Function in Adult Cats". In : *J Nutr* 120.6 (1^{er} juin 1990), pages 569-578. ISSN : 0022-3166. DOI : 10.1093/jn/120.6.569 (cf. page 183).
- [55] S. W. Dow et al. "Potassium Depletion in Cats : Renal and Dietary Influences." In : *J Am Vet Med Assoc* 191.12 (déc. 1987), pages 1569-1575. ISSN : 0003-1488. pmid : 3693010. URL : <http://europepmc.org/abstract/med/3693010> (visité le 21/05/2019) (cf. page 183).
- [56] S. W. DOW et al. "Taurine Depletion and Cardiovascular Disease in Adult Cats Fed a Potassium-Depleted Acidified Diet." In : *Am J Vet Res* 53.3 (mar. 1992), pages 402-405. ISSN : 0002-9645. pmid : 1534475. URL : <http://europepmc.org/abstract/med/1534475> (visité le 21/05/2019) (cf. page 183).
- [57] P. J. MARKWELL et al. "Clinical Evaluation of Commercially Available Urinary Acidification Diets in the Management of Idiopathic Cystitis in Cats". In : *J. Am. Vet. Med. Assoc.* 214.3 (1^{er} fév. 1999), pages 361-365. ISSN : 0003-1488. pmid : 10023397 (cf. page 184).

- [58] Jody P. LULICH, Carl A. OSBORNE et Sherry L. SANDERSON. "Effects of Dietary Supplementation with Sodium Chloride on Urinary Relative Supersaturation with Calcium Oxalate in Healthy Dogs". In : *American Journal of Veterinary Research* 66.2 (1^{er} fév. 2005), pages 319-324. ISSN : 0002-9645. DOI : 10.2460/ajvr.2005.66.319 (cf. page 184).
- [59] C. PINEDA et al. "Effects of Two Calculolytic Diets on Parameters of Feline Mineral Metabolism". In : *Journal of Small Animal Practice* 56.8 (2015), pages 499-504. ISSN : 1748-5827. DOI : 10.1111/jsap.12368 (cf. page 184).
- [60] B.S. REYNOLDS et al. "Effects of Dietary Salt Intake on Renal Function : A 2-Year Study in Healthy Aged Cats". In : *Journal of Veterinary Internal Medicine* 27.3 (mai 2013), pages 507-515. ISSN : 08916640. DOI : 10.1111/jvim.12074 (cf. page 184).
- [61] Hui XU, Dorothy P.L. LAFLAMME et Grace L. LONG. "Effects of Dietary Sodium Chloride on Health Parameters in Mature Cats". In : *Journal of Feline Medicine and Surgery* 11.6 (1^{er} juin 2009), pages 435-441. ISSN : 1098-612X. DOI : 10.1016/j.jfms.2008.10.001 (cf. page 184).
- [62] P. JAEGER et al. "Anticystinuric Effects of Glutamine and of Dietary Sodium Restriction". In : *N Engl J Med* 315.18 (30 oct. 1986), pages 1120-1123. ISSN : 0028-4793. DOI : 10.1056/NEJM198610303151803. pmid : 3093863 (cf. page 184).
- [63] M. FUNABA et al. "Effects of a High-Protein Diet on Mineral Metabolism and Struvite Activity Product in Clinically Normal Cats." In : *Am J Vet Res* 57.12 (déc. 1996), pages 1726-1732. ISSN : 0002-9645. pmid : 8950426. URL : <http://europepmc.org/abstract/med/8950426> (visité le 21/05/2019) (cf. page 184).
- [64] Masashi HASHIMOTO et al. "Effect of Chronic High Protein Intake on Magnesium, Calcium, and Phosphorus Balance in Growing Cats". In : *Experimental Animals* 45.1 (1996), pages 63-70. ISSN : 1341-1357, 1881-7122, 0007-5124. DOI : 10.1538/expanim.45.63 (cf. page 184).
- [65] Masashi HASHIMOTO et al. "Dietary Protein Levels Affect Water Intake and Urinary Excretion of Magnesium and Phosphorus in Laboratory Cats". In : *Experimental Animals* 44.1 (1995), pages 29-35. ISSN : 1341-1357, 1881-7122, 0007-5124. DOI : 10.1538/expanim.44.29 (cf. page 184).
- [66] Fernanda S. MENDONÇA et al. "Hydroxyproline and Starch Consumption and Urinary Supersaturation with Calcium Oxalate in Cats". In : *Animal Feed Science and Technology* 246 (1^{er} déc. 2018), pages 72-81. ISSN : 0377-8401. DOI : 10.1016/j.anifeedsci.2018.10.001 (cf. page 184).
- [67] Nadine PASSLACK et al. "Relevance of dietary protein concentration and quality as risk factors for the formation of calcium oxalate stones in cats". In : *Journal of Nutritional Science* 3 (2014/ed). ISSN : 2048-6790. DOI : 10.1017/jns.2014.13 (cf. page 184).



12. Les affections cardiovasculaires

Sébastien Lefebvre

12.1 Introduction

Le cœur et l'ensemble du système cardiovasculaire sont les éléments centraux de la vie mammifère. En définissant de nombreuses constantes vitales, tels le débit sanguin ou les pressions diastoliques et systoliques, le système cardiovasculaire est la base de la physiologie et de l'homéostasie du vivant. Cependant, ce système, et notamment le myocarde, est exigeant d'un point de vue métabolique et mécanique. Ainsi, à la suite d'un défaut mécanique, de pression systémique ou métabolique, la fonction cardiaque peut en être modifiée. Dans un premier temps, ces défauts sont compensés par l'activité cardiaque, mais cette compensation affecte elle-même le fonctionnement cardiaque, dans un cercle vicieux. À terme, quand le myocarde ne peut plus compenser, c'est l'insuffisance cardiaque.

Les affections cardiaques sont une dominante pathologique du chien comme du chat. L'alimentation est, et hélas reste, un facteur pouvant induire une partie de ces affections, notamment les cardiomyopathies dilatées. Ainsi, avant même de discuter de l'accompagnement nutritionnel des affections cardiovasculaires, il est important de rappeler que la non-couverture des besoins nutritionnels des animaux de compagnie peut entraîner des affections cardiaques.

Les affections cardiovasculaires touchant principalement des animaux âgés, les vétérinaires doivent intégrer dans leurs recommandations les interactions avec d'autres maladies et, parfois, arbitrer entre l'accompagnement de deux affections dont les soutiens nutritionnels respectifs sont antinomiques. De plus, l'accompagnement nutritionnel des animaux atteints d'affection cardiovasculaire met en évidence la nécessité de la **mesure** et de la **temporalité** dans cette prise en charge. Si ces deux notions sont, pour l'auteur, des piliers de la nutrition clinique, dans le cas des affection cardiaques elles peuvent être la frontière entre la réussite et l'échec.

L'approche et la définition des affections cardiaques sont complexes et nécessitent une prise en

charge spécialisée. Dans ce chapitre, nous nous limiterons aux grands types d'affection cardiaque et à l'accompagnement nutritionnel des animaux atteints.

12.2 Éléments généraux

La prévalence des affections cardiaques chez le chien est stable et est connue depuis le milieu des années 60¹. Environ 10% des chiens sont atteints par une maladie cardiovasculaire. Dans la grande majorité des cas, ce sont des affections acquises^{1,2}. Les deux grands types de maladies cardiaques du chien sont les maladies valvulaires dégénératives (la plus courante étant la mitrale) (MVD) et les cardiomyopathies dilatées (CMD).

La MVD représente environ 80% des affections cardiaques du chien contre 5 à 10 % pour la CMD³. La MVD touche principalement les chiens de petite taille à taille moyenne avec une forte prédisposition raciale dans certaines races comme le Cocker, le Teckel, le Beagle, le Chihuahua et le Cavalier King Charles^{2,4-7}. La prévalence de l'affection avance avec l'âge. Ainsi, Borgarelli et Buchanan estiment dans une synthèse de la littérature de 2012 que la prévalence des MVD dans les populations de chiens de petite race tendrait vers 100%⁸.

La CMD est plutôt une affection des grands chiens, avec aussi une prédisposition génétique dans certaines races comme le Boxer ou le Doberman^{9,10}. Dans ces races, la prévalence de CMD peut atteindre, sur l'ensemble de la durée de vie, 50% pour le Doberman et 30% pour le Boxer⁹⁻¹¹. Il est à noter que dans certaines races de chien comme le cocker, terrier neuf ou le labrador, la cardiomyopathie dilatée peut être consécutive à une carence en taurine¹²⁻¹⁴. Malgré le statut d'acide aminé conditionnel (non essentiel à l'entretien) de la taurine chez le chien, il semble qu'elle soit essentielle pour certaines races. Les CMD induites par la taurine et prises en charge à temps par une complémentation en taurine sont réversibles. Cependant, ce n'est pas le cas des autres CMD où la durée de vie médiane après le diagnostic de l'insuffisance cardiaque est d'un à deux mois selon l'étude^{15,16}. Enfin, ces dernières années, une corrélation a été observée entre les rations sans céréales et des cas de CMD répondant à des administrations de taurine. Ces éléments sont discutés dans le chapitre 4 sur les rations non conventionnelles.

La CMD était aussi une dominante pathologique du chat jusqu'en 1986, où elle représentait 28% des insuffisances cardiaques¹⁷. Mais en 1987, Pion et son équipe ont découvert le lien entre la CMD du chat et la taurine¹⁸. En 1989, après la correction des aliments industriels, la prévalence de la CMD parmi les insuffisances cardiaques du chat n'était plus que de 6%¹⁷. A la connaissance de l'auteur, il n'a pas été mis en évidence de lien entre la CMD et les aliments sans céréales chez le chat¹⁹.

Les affections cardiaques du chat sont beaucoup plus fréquentes. La principale affection est la cardiomyopathie hypertrophique (CMH). Selon les études la prévalence de l'affection serait entre 10 et 26%^{20,21}. Contrairement au chien, où la principale conséquence des affections cardiaques est le développement d'une insuffisance cardiaque, chez le chat, il faut aussi noter la grande importance des thromboembolies artérielles qui sont l'une des principales causes de la mort à la suite d'une CMH²². La médiane de survie suite au diagnostic d'une CMH est de 2 ans, 3 ans en absence de clinique, mais uniquement 6 mois à la suite d'une thromboembolie artérielle (en cas de survie de plus de 24h)²². L'origine de ces CMH n'est pas encore connue aujourd'hui, hormis pour le Maine Coon et le Ragdoll, où une mutation de la Myosine C proche de celle conduisant à des CMH chez l'humain a été identifiée^{23,24}.

Les dérèglements du système cardiovasculaire ont aussi de nombreuses conséquences sur le fonctionnement rénal, qui a son tour une action sur le système cardiovasculaire. Ainsi, un récent consensus propose d'aborder la maladie cardiovasculaire-rénale comme entité pathologique avec un

consensus sur sa prise en charge²⁵.

12.2.1 Obésité

L'obésité est une affection qui, à la fois, peut masquer et aggraver une maladie cardiaque. En effet, l'obésité, entre autres, augmente le volume sanguin, la tension et diminue la tolérance à l'effort. Actuellement, peu d'études existent chez le chien sur l'impact de l'obésité sur les affections cardiaques, mais c'est un phénomène bien décrit chez l'humain^{26,27}. Quand cela est possible, l'obésité devrait être traitée, notamment pour améliorer les futurs problèmes respiratoires et améliorer la qualité de vie de l'animal. Mais un plan de perte de poids, dans le cadre d'une affection cardiaque, doit prendre en compte le risque de cachexie cardiaque. Ainsi, un plan de perte de poids ne peut être effectué que lors d'une cardiopathie compensée. Il est à noter que, contrairement à la cachexie, l'obésité ne diminue pas l'espérance de vie des animaux atteints d'insuffisance cardiaque²⁸⁻³⁰.

12.2.2 Cachexie cardiaque

La cachexie est une perte de masse musculaire et pondérale. De nombreuses définitions existent, ici nous reprendrons celle de Freeman et son équipe^{28,29}, qui considèrent que la cachexie est présente dès que le score de condition musculaire tel que définit par la WSAVA est inférieur à la normale.

La cachexie cardiaque est semblable à la cachexie cancéreuse en cela qu'elle est multifactorielle et qu'une forte proportion des animaux atteints de la maladie primaire la développe. Ainsi, plus de 40% des chats et près de 50% des chiens avec une insuffisance cardiaque ont une cachexie^{28,29}. Or, la cachexie est un élément fondamental de la survie des animaux et est la principale raison d'euthanasie des animaux atteints d'insuffisance cardiaque^{28,29,31}.

Les raisons de cette cachexie sont multiples, lors d'une insuffisance cardiaque la fatigue de l'animal, la polypnée ainsi que les nausées peuvent avoir un effet anorexigène^{32,33}. De même que l'azotémie, qui est un effet secondaire de certain traitement comme les inhibiteurs de l'enzyme de conversion³⁴. L'azotémie peut aussi être augmentée par la concomitance d'une affection rénale. Ainsi, les propriétaires rapportent que 34% des chiens avec une cardiopathie et 38% des chats ont des problèmes d'appétence^{32,33}. Certaines études rapportent que les épisodes d'anorexie pourraient toucher 50% des chiens¹¹. En plus de l'anorexie et de l'hyporexie, la tachypnée serait à l'origine d'une augmentation du besoin énergétique (décrit chez l'humain)³⁵. De plus, lors d'insuffisance cardiaque, une augmentation des cytokines circulantes, comme le TNF et l'interleukine-1, est observée³⁶. Or, ces cytokines induisent le catabolisme des protéines et ont un effet anorexigène aggravant la cachexie³⁷.

12.3 Accompagnement nutritionnel

Comme présenté plus haut l'un des éléments diminuant le plus l'espérance de vie des animaux atteints d'une affection cardiaque est la cachexie cardiaque. Ainsi, il est fondamental de maintenir un apport alimentaire suffisant pour limiter celle-ci.

12.3.1 Protéines

Les protéines ne sont pas l'élément clef pour cette affection. Elles doivent être apportées en quantité et qualité suffisante pour limiter la cachexie et le catabolisme protéique. De plus, ce catabolisme peut conduire à une augmentation de l'azotémie. En dehors des cas avancés de maladie rénale chronique concomitante entraînant une importante élévation de l'azotémie, l'apport en protéine ne devrait pas être restreint dans le cadre d'affection cardiaque¹¹.

12.3.2 Matières grasses

Les matières grasses sont un élément important de la prise en charge nutritionnelle. Tout d'abord par leur haute densité énergétique, elles permettent de couvrir le besoin énergétique chez les animaux en hypoxie. De plus, environ soixante pour cent de l'énergie du muscle cardiaque provient des acides gras à chaîne longue.

Concernant la qualité des acides gras, il semble que les acides gras les plus intéressants soient les oméga 3 à chaîne longue EPA et DHA, notamment en cas de cachexie cardiaque et d'arythmie. En cas de cachexie, l'EPA et le DHA, par leur action sur la synthèse des eicosanoïdes et sur l'inflammation, permettent de diminuer les effets de l'interleukine-1 et du TNF³⁸. De plus, ils ont aussi une action orexigène et ils limitent le catabolisme des protéines³⁹. Enfin, alors que des dyslipidémies peuvent survenir en cas d'insuffisance cardiaque les oméga 3 permettent de les limiter⁴⁰. Ces effets bénéfiques ont notamment été observés dans une étude de Freeman⁴¹. Enfin, l'EPA et le DHA ont démontré des effets bénéfiques sur l'arythmie notamment chez le Boxer^{42,43}.

Les doses d'EPA et de DHA proposées par l'auteur sont de respectivement 0.6g/Mcal et 0.4g/Mcal de BEE.

Un récent brevet de 2017, propose d'utiliser des acides gras à chaînes moyennes (C6, C8 et C10) dans le cadre des affections cardiaques du chien et du chat⁴⁴. En effet, ces acides gras ne nécessitent pas de l-carnitine pour entrer dans la mitochondrie. Les myocardes atteints de myocardiopathie semblent carencés en l-canritine, ce qui dimunurait leur capacité à utiliser l'énergie provenant des acides gras standards.

12.3.3 Sodium

En parallèle de la perte de la fonction cardiaque, l'animal perd aussi sa capacité à excréter le sodium, et par cette action sa capacité à excréter l'eau dans les urines. Cette perte de capacité peut conduire à une augmentation du volume sanguin et à de l'œdème.

La restriction en sodium doit être raisonnée et doit se faire en regard de la clinique. Dans le stade asymptomatique, la restriction en sodium n'est pas nécessaire. En effet, à ce stade les animaux sont parfaitement capables de maintenir l'homéostasie du sodium et même de gérer des alimentations riches en sodium (bien que celles-ci soient hautement déconseillées). De plus, une réduction de l'apport en sodium active le système rénine angiotensine. Or, bien que cela n'ait pas eu d'effet néfaste lors de l'étude, cela n'est pas désirable^{45,46}.

Lors d'une décompensation les opinions d'expert tendent à privilégier une légère diminution de l'apport en sodium inférieur à 0.5g/Mcal de BEE et à 0.3g/Mcal de BEE pour les cas les plus avancés^{3,47}. Les bénéfices d'une réduction en sodium semblent plus importants dans le cadre d'une MVD que d'une CMD chez le chien⁴⁷.

Il est à noter que le niveau de preuve sur l'efficacité de la restriction en sodium dans le cadre d'un animal recevant une médication est faible, mais cette restriction a pour principal but de diminuer la quantité de diurétique. De plus, une diminution trop importante du sodium dans l'aliment peut diminuer l'appétence de celui-ci. Il est donc nécessaire d'ajuster la quantité de sodium au regard de la quantité de diurétique et inversement.

Enfin, la plupart des propriétaires donnent des friandises avec une teneur élevée en sodium à leurs animaux^{32,33}. De l'avis de l'auteur, il est nécessaire d'augmenter la pédagogie sur cette pratique, car elle peut amener à des taux en sodium importants.

12.3.4 Potassium et magnésium

L'utilisation d'inhibiteur de l'enzyme de conversion et de diurétique sur des animaux souffrant d'affection cardiaque peut aboutir à des pertes en potassium et magnésium, nécessitant d'adapter l'aliment. En effet, ces pertes en ces deux électrolytes peuvent aboutir à une baisse de la contractilité cardiaque et à des arythmies.

12.3.5 L-Carnitine

La L-carnitine est un élément majeur du métabolisme énergétique des cellules musculaires et notamment cardiaques, notamment en permettant le transport des acides gras long à l'intérieur de la mitochondrie et en y évacuant certains composés toxiques⁴⁸.

Chez le chien des cardiomyopathies consécutives à un déficit en L-carnitine, parfois familiale, ont été décrites et traitées avec succès par une supplémentation⁴⁹⁻⁵¹. A la connaissance de l'auteur, hormis ces cas particuliers, aucune étude n'a mis en évidence chez le chien un intérêt, dans le cas général, à un apport plus élevé en L-carnitine. Cependant, des études semblent indiquer qu'une carence en L-carnitine peut être secondaire à l'insuffisance cardiaque⁵². Une récente étude chez l'humain, où son efficacité est aussi controversée, semble indiquer que la L-carnitine à une action bénéfique dans le cadre de l'insuffisance cardiaque⁵³.

Compte tenu de la bonne tolérance du chien comme du chat envers la L-carnitine, que celle-ci pourrait être utile et que la supplémentation a eu une action dans certains cas, la complémentation en L-carnitine peut être proposée. Cependant, les doses proposées par certains cardiologues sont 50 à 100 mg/kg trois fois par jour dans le cadre des CMD⁵⁴, ce qui sont des doses bien supérieures aux aliments avec un objectif nutritionnel particulier. Un apport plus faible, fourni par l'alimentation a peut-être un effet bénéfique, mais n'est pas supporté actuellement par la littérature.

Une partie des propriétaires ont tendance à complémenter d'eux-mêmes les rations de leurs animaux (surtout les chiens) avec des compléments alimentaires contenant de la taurine et de la L-carnitine^{32,33}. Il est important de les prévenir des problèmes de contamination et de qualité du principe actif dans les compléments alimentaires. L'utilisation d'un complément qui ne soit pas de confiance peut au mieux être inefficace (absence d'une substance active biodisponible) et au pire contenir des composés toxiques (reste de solvants, co-produit de synthèse...).

Aliments riches en L-carnitine

Il existe un complément alimentaire (de qualité) produit par un laboratoire vétérinaire et contenant de la taurine : l'Isulik de Sogeval. Il est dosé à 400mg/mL. Mais il semble que cette spécialité a été arrêtée.

Les aliments contenant de la L-carnitine sont principalement les viandes, notamment les viandes rouges, quelques grammes par kilogramme de matières sèches⁵⁵.

12.3.6 Taurine

La taurine est un acide aminé sulfuré non protéogène. Elle est retrouvée en grande quantité dans les muscles et notamment le cœur⁵⁶. Cependant, l'ensemble de ses rôles et ses mécanismes d'action ne sont que peu connus⁵⁷. On peut tout de même citer des rôles dans l'homéostasie cellulaire, incluant celle du calcium, la gestion des radicaux libres, la contractilité cardiaque et l'antagonisme de l'angiotensine⁵⁸⁻⁶⁰.

Comme précisé plus haut, les carences en taurine furent assez courantes chez le chat dans les années 80¹⁸. De même, chez le chien de nombreuses carences en taurine ont été reportées à la suite d'une alimentation carencée en taurine, en protéines ou peu digestible^{12-14,61,62}. Dans le cas de CMD

due à des carences en taurine, une supplémentation en taurine est nécessaire et permet d'obtenir une amélioration. L'amélioration obtenue chez les chiens est moins spectaculaire que celle obtenue chez les chats. De plus, les modifications concernant les paramètres échocardiographiques peuvent prendre plusieurs mois à être visibles. Dans le cas d'une CMD due à une carence en taurine la dose recommandée est comprise entre 250mg pour un animal de moins de 10kg, 500mg jusqu'à 20kg et 1g au-delà, le tout 3 fois par jour³. Comme pour la L-carnitine, la dose exacte n'est pas connue et il pourrait y avoir un intérêt à apporter de la taurine à l'ensemble des animaux souffrant d'une affection cardiaque, même si ce n'est actuellement pas supporté par la littérature.

Aliments riches en taurine

A la connaissance de l'auteur, il n'y a pas de complément alimentaire contenant de la taurine et produit par un laboratoire renommé permettant d'assurer de sa qualité.

La table 12.1 reprend les concentrations en taurine de quelques aliments rapportés par Spitz et al.⁵⁶. Ce tableau met en évidence que les muscles ayant une activité aérobie sont plus riches en taurine (muscle sombre du poulet et cœurs) que ceux ayant une activité anaérobique.

Aliment	concentration (mg/kg)	en taurine	concentration (mg/kg MS)
Bœuf steak haché cru	398		1275
Bœuf cœur cru	652		3 461
Bœuf foie cru	688		2 359
Bœuf foie bouilli	73		-
Fromages (divers)	[0-61.3]		[0-63.5]
Œuf blanc	0		0
Œuf jaune	12.14		24.47
Poulet, viandes claires	180		-
Poulet, viandes sombres	1 690		-
Poulet, foie et cœur	1 100		4 668

TABLE 12.1: Exemple de quelques aliments contenant de la taurine

12.3.7 Autres nutriments

De nombreux autres nutriments ont été décrits comme pouvant avoir un effet bénéfique sur les animaux ou les humains atteints d'insuffisance cardiaque comme l'**arginine** qui augmenterait la concentration en monoxyde d'azote endothérial et ainsi favoriserait la vasodilatation et l'oxygénéation cardiaque⁶³⁻⁶⁵; la **coenzyme Q10** qui est une coenzyme des réactions mitochondrielles et a une action antioxydante et qui pourrait avoir un effet bénéfique⁶⁶; et enfin, les **antioxydants** pour contrebalancer l'oxydation induite par l'insuffisance cardiaque^{45,67}.

Cependant, pour l'ensemble de ces molécules l'efficacité et les doses associées ne sont pas connues.

12.4 Aliments commerciaux

Il existe peu d'aliments commerciaux avec un objectif nutritionnel particulier de "Soutien de la fonction cardiaque en cas d'insuffisance cardiaque chronique" chez le chien et quasiment aucun chez

le chat. La directive demande à ce que ces aliments aient une teneur en sodium inférieur à 2.6 g/kg pour les croquettes chien ou chat soit 0.65 g/Mcal (Règlement n° 354/2020).

Pour ce qui est des caractéristiques générales de ces aliments, chez le chien et par rapport aux aliments vétérinaires physiologiques, ils sont généralement plus denses en considérant l'énergie (Figure 12.1), avec un apport diminué en sodium et chlore (Figure 12.2). Les apports en potassium, magnésium, EPA, taurine, et l-carnitine sont augmentés (Figure 12.2, 12.3 et 12.4). Bien que ces taux élevés en nutriment ne soient pas obligatoires, les aliments industriels tentent de répondre aux opinions des experts du domaine. De plus, certaines marques ont abandonné leurs produits "cardiaques", qui ont une utilité restreinte aux cas de myocardiopathies décompensées, au profit d'aliments riches en acides gras essentiels à chaîne longue (EPA et DHA) qui auraient une indication sur tous les stades. Ainsi, ces marques conseillent l'emploi d'aliments pour animaux souffrant d'arthrose, ou d'aliments pour maladie rénale chronique (si c'est une co-morbidité de la myocardiopathie). La grande variabilité parmi ces aliments permet au vétérinaire d'adapter sa prescription au cas par cas.

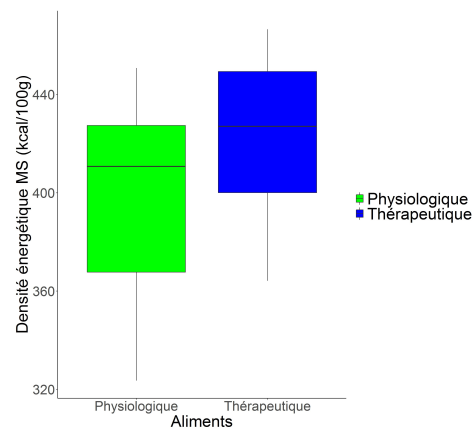


FIGURE 12.1: Densité énergétique en matière sèche des aliments avec un ONP cardiaque à destination du chien, par rapport aux aliments physiologiques des marques vétérinaires.

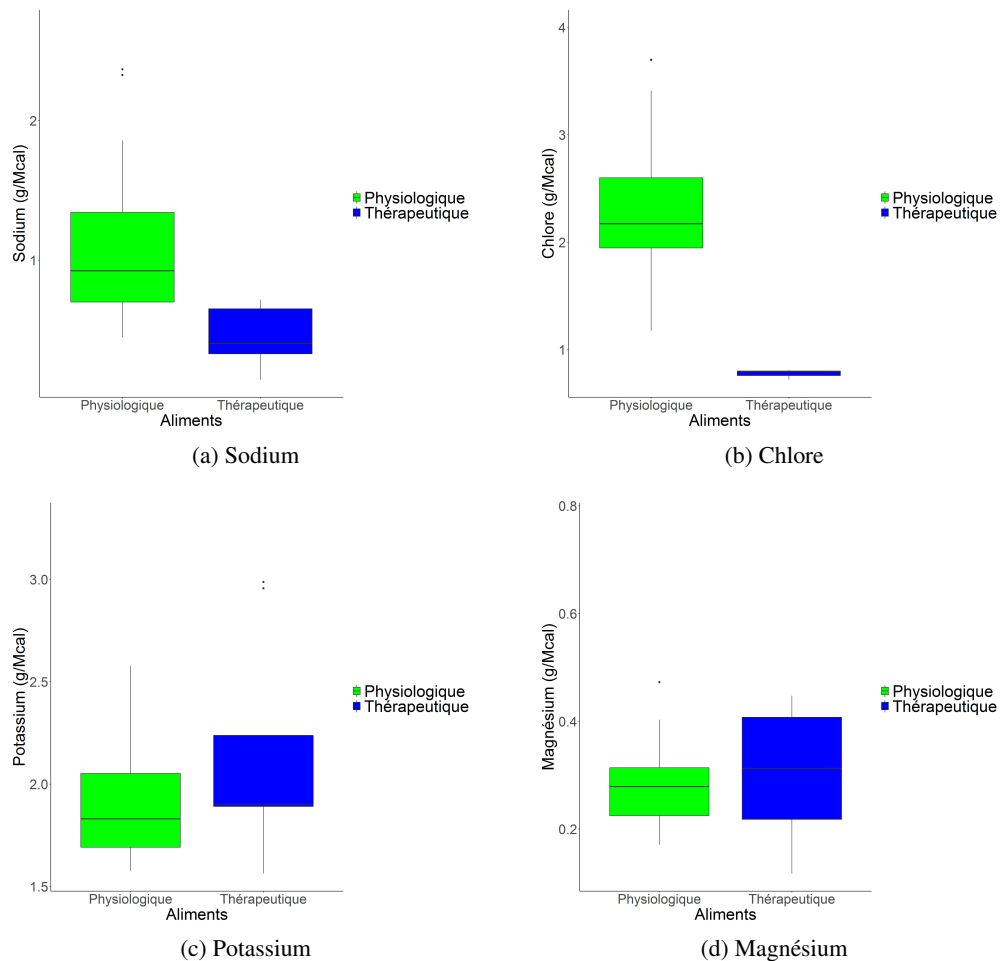


FIGURE 12.2: Apport en sodium, chlore, potassium et magnésium des aliments avec un ONP cardiaque à destination du chien, par rapport aux aliments physiologiques des marques vétérinaires.

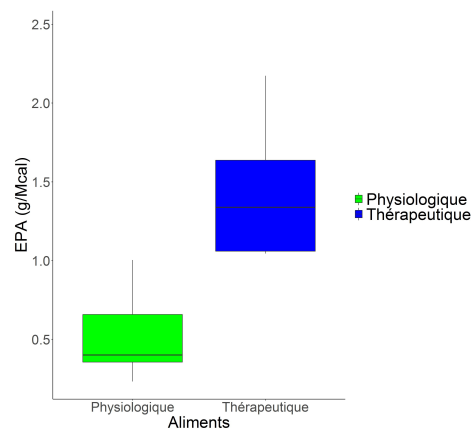


FIGURE 12.3: Apport en EPA des aliments avec un ONP cardiaque à destination du chien, par rapport aux aliments physiologiques des marques vétérinaires.

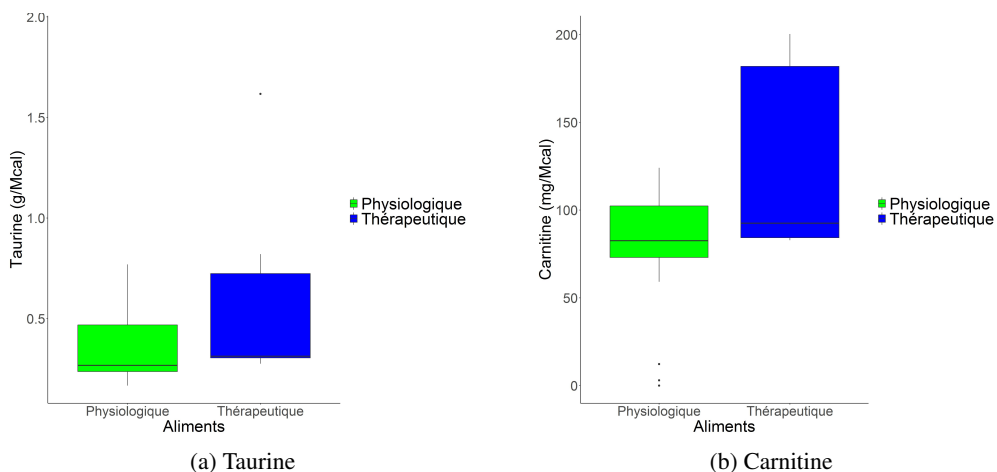


FIGURE 12.4: Apport en taurine et en L-carnitine des aliments avec un ONP cardiaque à destination du chien, par rapport aux aliments physiologiques des marques vétérinaires.

Pour les chats en raison des éléments attendus pour un aliment à destination des animaux avec une affection cardiaque l'une des possibilités est de sélectionner un aliment parmi ceux ayant un objectif nutritionnel particulier de soutien de la fonction rénale. Attention, dans cet objectif nutritionnel particulier, certains aliments ont une teneur importante en sodium et devraient être évités lors d'une affection cardiaque.

12.5 Conclusion

L'alimentation, en cas d'affection cardiaque, est un élément important à prendre en compte et à adapter notamment au regard des traitements médicaux. Il est important de donner une alimentation appropriée à la progression clinique de la maladie et de prévenir autant que possible la cachexie cardiaque.

12.6 Exercices

Exercice 12.1 Salaï est une chienne Border Collie Stérilisée de 10 ans pesant 22.6 kg (NEC 4/5, poids idéal historique 19.1kg). Elle souffre d'une maladie valvulaire dégénérative stade ACVIM B2 compensée.

Alimentation actuelle

- 250 g de Royal Canin Cardiac sec

Informations complémentaires

- Salaï est sédentaire.
- Le propriétaire rapporte que l'alimentation actuelle ne permet pas d'avoir une bonne satiété.
- Le propriétaire ne souhaite pas cuisiner pour son animal.

Questions

- Quel est votre avis sur l'alimentation actuelle ? Quels seraient les points à améliorer ?

- Quelle alimentation proposeriez-vous au propriétaire ?
- Quels conseils donneriez-vous au propriétaire ?

Exercice 12.2 La propriétaire de Salaï revient vous voir, à présent elle pèse 19.3 kg (NEC 3/5). Elle souffre d'une maladie valvulaire dégénérative stade ACVIM C, décompensation, stabilisée avec un traitement médicamenteux.

Questions

- Quelle alimentation proposeriez-vous au propriétaire ?
- Quels conseils donneriez-vous au propriétaire ?

12.7 Mise à jour depuis la seconde édition

- prise en compte de la réglementation 354/2020

12.8 Références

- [1] D. K. DETWEILER et D. F. PATTERSON. "The Prevalence and Types of Cardiovascular Disease in Dogs". In : *Ann. N. Y. Acad. Sci.* 127.1 (8 sept. 1965), pages 481-516. ISSN : 0077-8923. DOI : 10.1111/j.1749-6632.1965.tb49421.x. pmid : 5217276 (cf. page 196).
- [2] J. W. BUCHANAN. "Chronic Valvular Disease (Endocardiosis) in Dogs". In : *Adv Vet Sci Comp Med* 21 (1977), pages 75-106. ISSN : 0065-3519. pmid : 146409 (cf. page 196).
- [3] Lisa M. FREEMAN et John E. RUSH. "Nutritional Management of Cardiovascular Diseases". In : *Applied Veterinary Clinical Nutrition*. John Wiley & Sons, Ltd, 2013, pages 301-313. ISBN : 978-1-118-78566-9. DOI : 10.1002/9781118785669.ch18 (cf. pages 196, 198, 200).
- [4] P. G. DARKE. "Valvular Incompetence in Cavalier King Charles Spaniels". In : *Vet. Rec.* 120.15 (11 avr. 1987), pages 365-366. ISSN : 0042-4900. DOI : 10.1136/vr.120.15.365. pmid : 3590588 (cf. page 196).
- [5] A. W. BEARDOW et J. W. BUCHANAN. "Chronic Mitral Valve Disease in Cavalier King Charles Spaniels : 95 Cases (1987-1991)". In : *J. Am. Vet. Med. Assoc.* 203.7 (1^{er} oct. 1993), pages 1023-1029. ISSN : 0003-1488. pmid : 8135932 (cf. page 196).
- [6] J. HÄGGSTRÖM et al. "Chronic Valvular Disease in the Cavalier King Charles Spaniel in Sweden". In : *Vet. Rec.* 131.24 (12 déc. 1992), pages 549-553. ISSN : 0042-4900. pmid : 1481344 (cf. page 196).
- [7] S. SWIFT, A. BALDIN et P. CRIPPS. "Degenerative Valvular Disease in the Cavalier King Charles Spaniel : Results of the UK Breed Scheme 1991–2010". In : *J Vet Intern Med* 31.1 (2017), pages 9-14. ISSN : 0891-6640. DOI : 10.1111/jvim.14619. pmid : 28054393 (cf. page 196).
- [8] Michele BORGARELLI et James W. BUCHANAN. "Historical Review, Epidemiology and Natural History of Degenerative Mitral Valve Disease". In : *Journal of Veterinary Cardiology*. The Mitral Valve 14.1 (1^{er} mar. 2012), pages 93-101. ISSN : 1760-2734. DOI : 10.1016/j.jvc.2012.01.011 (cf. page 196).

- [9] Kathryn M. MEURS et al. "Comparison of In-Hospital versus 24-Hour Ambulatory Electrocardiography for Detection of Ventricular Premature Complexes in Mature Boxers". In : *Journal of the American Veterinary Medical Association* 218.2 (1^{er} jan. 2001), pages 222-224. ISSN : 0003-1488. DOI : 10.2460/javma.2001.218.222 (cf. page 196).
- [10] Clay A. CALVERT et al. "Association between Results of Ambulatory Electrocardiography and Development of Cardiomyopathy during Long-Term Follow-up of Doberman Pinschers". In : *Journal of the American Veterinary Medical Association* 216.1 (1^{er} jan. 2000), pages 34-39. ISSN : 0003-1488. DOI : 10.2460/javma.2000.216.34 (cf. page 196).
- [11] Linda P. CASE et al. "Chapter 38 - Nutrition and the Heart". In : *Canine and Feline Nutrition (THIRD EDITION)*. Saint Louis : Mosby, 2011, pages 511-519. ISBN : 978-0-323-06619-8. URL : <http://www.sciencedirect.com/science/article/pii/B9780323066198100386> (visité le 06/12/2016) (cf. pages 196, 197).
- [12] Andrea J. FASCETTI et al. "Taurine Deficiency in Dogs with Dilated Cardiomyopathy : 12 Cases (1997–2001)". In : *Journal of the American Veterinary Medical Association* 223.8 (1^{er} oct. 2003), pages 1137-1141. ISSN : 0003-1488. DOI : 10.2460/javma.2003.223.1137 (cf. pages 196, 199).
- [13] Joanna L. KAPLAN et al. "Taurine Deficiency and Dilated Cardiomyopathy in Golden Retrievers Fed Commercial Diets". In : *PLOS ONE* 13.12 (13 déc. 2018), e0209112. ISSN : 1932-6203. DOI : 10.1371/journal.pone.0209112 (cf. pages 196, 199).
- [14] Robert C. BACKUS et al. "Low Plasma Taurine Concentration in Newfoundland Dogs Is Associated with Low Plasma Methionine and Cyst(e)ine Concentrations and Low Taurine Synthesis". In : *J. Nutr.* 136.10 (oct. 2006), pages 2525-2533. ISSN : 0022-3166. DOI : 10.1093/jn/136.10.2525. pmid : 16988121 (cf. pages 196, 199).
- [15] A. TIDHOLM, H. SVENSSON et C. SYLVÉN. "Survival and Prognostic Factors in 189 Dogs with Dilated Cardiomyopathy". In : *J Am Anim Hosp Assoc* 33.4 (1997 Jul-Aug), pages 364-368. ISSN : 0587-2871. DOI : 10.5326/15473317-33-4-364. pmid : 9204475 (cf. page 196).
- [16] Eric MONNET et al. "Idiopathic Dilated Cardiomyopathy in Dogs : Survival and Prognostic Indicators". In : *Journal of Veterinary Internal Medicine* 9.1 (1995), pages 12-17. ISSN : 1939-1676. DOI : 10.1111/j.1939-1676.1995.tb03266.x (cf. page 196).
- [17] M. L. SKILES et al. "Epidemiologic Evaluation of Taurine Deficiency and Dilated Cardiomyopathy in Cats." In : *Journal of Veterinary Internal Medicine* 4.2 (1990). ISSN : 0891-6640. URL : <https://www.cabdirect.org/cabdirect/abstract/19902209659> (visité le 14/12/2019) (cf. page 196).
- [18] P. D. PION et al. "Myocardial Failure in Cats Associated with Low Plasma Taurine : A Reversible Cardiomyopathy". In : *Science* 237.4816 (14 août 1987), pages 764-768. ISSN : 0036-8075. DOI : 10.1126/science.3616607. pmid : 3616607 (cf. pages 196, 199).
- [19] FDA. "FDA Investigation into Potential Link between Certain Diets and Canine Dilated Cardiomyopathy". In : *FDA* (Tue, 07/02/2019 - 19:10). URL : <http://www.fda.gov/animal-veterinary/news-events/fda-investigation-potential-link-between-certain-diets-and-canine-dilated-cardiomyopathy> (visité le 18/11/2019) (cf. page 196).

- [20] Etienne CÔTÉ et al. "Assessment of the Prevalence of Heart Murmurs in Overtly Healthy Cats". In : *J. Am. Vet. Med. Assoc.* 225.3 (1^{er} août 2004), pages 384-388. ISSN : 0003-1488. DOI : 10.2460/javma.2004.225.384. pmid : 15328713 (cf. page 196).
- [21] Suzanne GUNDLER, Anna TIDHOLM et Jens HÄGGSTRÖM. "Prevalence of Myocardial Hypertrophy in a Population of Asymptomatic Swedish Maine Coon Cats". In : *Acta Vet Scand* 50.1 (18 juin 2008), page 22. ISSN : 0044-605X. DOI : 10.1186/1751-0147-50-22. pmid : 18564408 (cf. page 196).
- [22] John E. RUSH et al. "Population and Survival Characteristics of Cats with Hypertrophic Cardiomyopathy : 260 Cases (1990-1999)". In : *J. Am. Vet. Med. Assoc.* 220.2 (15 jan. 2002), pages 202-207. ISSN : 0003-1488. DOI : 10.2460/javma.2002.220.202. pmid : 12126131 (cf. page 196).
- [23] Kathryn M. MEURS et al. "A Cardiac Myosin Binding Protein C Mutation in the Maine Coon Cat with Familial Hypertrophic Cardiomyopathy". In : *Hum Mol Genet* 14.23 (1^{er} déc. 2005), pages 3587-3593. ISSN : 0964-6906. DOI : 10.1093/hmg/ddi386 (cf. page 196).
- [24] Kathryn M. MEURS et al. "A Substitution Mutation in the Myosin Binding Protein C Gene in Ragdoll Hypertrophic Cardiomyopathy". In : *Genomics* 90.2 (1^{er} août 2007), pages 261-264. ISSN : 0888-7543. DOI : 10.1016/j.ygeno.2007.04.007 (cf. page 196).
- [25] J L POUCHELON et al. "Cardiovascular–Renal Axis Disorders in the Domestic Dog and Cat : A Veterinary Consensus Statement". In : *J Small Anim Pract* 56.9 (sept. 2015), pages 537-552. ISSN : 0022-4510. DOI : 10.1111/jsap.12387. pmid : 26331869 (cf. page 197).
- [26] HALL J E et al. "Obesity-Induced Hypertension. Renal Function and Systemic Hemodynamics." In : *Hypertension* 22.3 (1^{er} sept. 1993), pages 292-299. DOI : 10.1161/01.HYP.22.3.292 (cf. page 197).
- [27] F. CONTALDO et al. "Obesity, Heart Failure and Sudden Death". In : *Nutr Metab Cardiovasc Dis* 12.4 (août 2002), pages 190-197. ISSN : 0939-4753. pmid : 12514939 (cf. page 197).
- [28] Deanna L. INESON, Lisa M. FREEMAN et John E. RUSH. "Clinical and Laboratory Findings and Survival Time Associated with Cardiac Cachexia in Dogs with Congestive Heart Failure". In : *Journal of Veterinary Internal Medicine* 33.5 (2019), pages 1902-1908. ISSN : 1939-1676. DOI : 10.1111/jvim.15566 (cf. page 197).
- [29] Sasha L. SANTIAGO, Lisa M. FREEMAN et John E. RUSH. "Cardiac Cachexia in Cats with Congestive Heart Failure : Prevalence and Clinical, Laboratory, and Survival Findings". In : *Journal of Veterinary Internal Medicine* n/a.n/a (2019). ISSN : 1939-1676. DOI : 10.1111/jvim.15672 (cf. page 197).
- [30] J. L. SLUPE, L. M. FREEMAN et J. E. RUSH. "Association of Body Weight and Body Condition with Survival in Dogs with Heart Failure". In : *Journal of Veterinary Internal Medicine* 22.3 (2008), pages 561-565. ISSN : 1939-1676. DOI : 10.1111/j.1939-1676.2008.0071.x (cf. page 197).
- [31] K. F. MALLERY et al. "Factors Contributing to the Decision for Euthanasia of Dogs with Congestive Heart Failure". In : *J. Am. Vet. Med. Assoc.* 214.8 (15 avr. 1999), pages 1201-1204. ISSN : 0003-1488. pmid : 10212683 (cf. page 197).
- [32] Lisa M. FREEMAN et al. "Evaluation of Dietary Patterns in Dogs with Cardiac Disease". In : *Journal of the American Veterinary Medical Association* 223.9 (1^{er} nov. 2003), pages 1301-1305. ISSN : 0003-1488. DOI : 10.2460/javma.2003.223.1301 (cf. pages 197-199).

- [33] Danielle S. TORIN, Lisa M. FREEMAN et John E. RUSH. "Dietary Patterns of Cats with Cardiac Disease". In : *Journal of the American Veterinary Medical Association* 230.6 (1^{er} mar. 2007), pages 862-867. ISSN : 0003-1488. DOI : 10.2460/javma.230.6.862 (cf. pages 197-199).
- [34] J. BLAKE et R. B. DEVEREUX. "Differential Effects of Direct Antagonism of AII Compared to ACE Inhibitors on Serum Potassium Levels and Azotemia in Patients with Severe Congestive Heart Failure". In : *Congest Heart Fail* 6.4 (2000 Jul-Aug), pages 193-196. ISSN : 1751-7133. DOI : 10.1111/j.1527-5299.2000.80157.x. pmid : 12147952 (cf. page 197).
- [35] Eric T. POEHLMAN. "Increased Resting Metabolic Rate in Patients with Congestive Heart Failure". In : *Ann Intern Med* 121.11 (1^{er} déc. 1994), page 860. ISSN : 0003-4819. DOI : 10.7326/0003-4819-121-11-199412010-00006 (cf. page 197).
- [36] Beth LEVINE et al. "Elevated Circulating Levels of Tumor Necrosis Factor in Severe Chronic Heart Failure". In : *New England Journal of Medicine* 323.4 (26 juil. 1990), pages 236-241. ISSN : 0028-4793. DOI : 10.1056/NEJM199007263230405. pmid : 2195340 (cf. page 197).
- [37] L. M. FREEMAN et R. ROUBENOFF. "The Nutrition Implications of Cardiac Cachexia". In : *Nutr. Rev.* 52.10 (oct. 1994), pages 340-347. ISSN : 0029-6643. DOI : 10.1111/j.1753-4887.1994.tb01358.x. pmid : 7816351 (cf. page 197).
- [38] Lisa M. FREEMAN. "Beneficial Effects of Omega-3 Fatty Acids in Cardiovascular Disease". In : *Journal of Small Animal Practice* 51.9 (2010), pages 462-470. ISSN : 1748-5827. DOI : 10.1111/j.1748-5827.2010.00968.x (cf. page 198).
- [39] Yulia HIRSCHBERG et al. "The Effects of Chronic Fish Oil Feeding in Rats on Protein Catabolism Induced by Recombinant Mediators". In : *Metabolism - Clinical and Experimental* 39.4 (1^{er} avr. 1990), pages 397-402. ISSN : 0026-0495, 1532-8600. DOI : 10.1016/0026-0495(90)90255-B. pmid : 2325561 (cf. page 198).
- [40] Scott A. BROWN et al. "Beneficial Effects of Chronic Administration of Dietary ω -3 Polyunsaturated Fatty Acids in Dogs with Renal Insufficiency". In : *Journal of Laboratory and Clinical Medicine* 131.5 (1^{er} mai 1998), pages 447-455. ISSN : 0022-2143. DOI : 10.1016/S0022-2143(98)90146-9 (cf. page 198).
- [41] L. M. FREEMAN et al. "Nutritional Alterations and the Effect of Fish Oil Supplementation in Dogs with Heart Failure". In : *J. Vet. Intern. Med.* 12.6 (1998 Nov-Dec), pages 440-448. ISSN : 0891-6640. DOI : 10.1111/j.1939-1676.1998.tb02148.x. pmid : 9857337 (cf. page 198).
- [42] A. LEAF et al. "Membrane Effects of the N-3 Fish Oil Fatty Acids, Which Prevent Fatal Ventricular Arrhythmias". In : *J Membrane Biol* 206.2 (1^{er} juil. 2005), pages 129-139. ISSN : 1432-1424. DOI : 10.1007/s00232-005-0789-9 (cf. page 198).
- [43] Caren E. SMITH et al. "Omega-3 Fatty Acids in Boxer Dogs with Arrhythmogenic Right Ventricular Cardiomyopathy". In : *J. Vet. Intern. Med.* 21.2 (2007 Mar-Apr), pages 265-273. ISSN : 0891-6640. DOI : 10.1892/0891-6640(2007)21[265:ofaibd]2.0.co;2. pmid : 17427387 (cf. page 198).
- [44] Qinghong LI et al. "Mct-Based Nutrition Blend for Cardiac Protection and Treating Degenerative Mitral Valve Disease in Companion Animals". Brevet américain 20170332686A1. NESTEC SA. 23 nov. 2017. URL : <https://patents.google.com/patent/US20170332686A1/en> (visité le 14/12/2019) (cf. page 198).

- [45] Lisa M. FREEMAN, John E. RUSH et Peter J. MARKWELL. "Effects of Dietary Modification in Dogs with Early Chronic Valvular Disease". In : *Journal of Veterinary Internal Medicine* 20.5 (2006), pages 1116-1126. ISSN : 1939-1676. DOI : 10.1111/j.1939-1676.2006.tb00709.x (cf. pages 198, 200).
- [46] H. D. PEDERSEN. "Effects of Mild Mitral Valve Insufficiency, Sodium Intake, and Place of Blood Sampling on the Renin-Angiotensin System in Dogs". In : *Acta Vet. Scand.* 37.1 (1996), pages 109-118. ISSN : 0044-605X. pmid : 8659339 (cf. page 198).
- [47] John E. RUSH et al. "Clinical, Echocardiographic, and Neurohormonal Effects of a Sodium-Restricted Diet in Dogs with Heart Failure". In : *Journal of Veterinary Internal Medicine* 14.5 (2000), pages 513-520. ISSN : 1939-1676. DOI : 10.1111/j.1939-1676.2000.tb02269.x (cf. page 198).
- [48] Paul D. PION, Sherry L. SANDERSON et Mark D. KITTELSON. "The Effectiveness of Taurine and Levocarnitine in Dogs with Heart Disease". In : *Veterinary Clinics : Small Animal Practice* 28.6 (1^{er} nov. 1998), pages 1495-1514. ISSN : 0195-5616, 1878-1306. DOI : 10.1016/S0195-5616(98)50134-9. pmid : 10098250 (cf. page 199).
- [49] Nick D. COSTA et Robert H. LABUC. "Case Report : Efficacy of Oral Carnitine Therapy for Dilated Cardiomyopathy in Boxer Dogs". In : *The Journal of Nutrition* 124 (suppl_12 1^{er} déc. 1994), 2687S-2692S. ISSN : 0022-3166, 1541-6100. DOI : 10.1093/jn/124.suppl_12.2687S (cf. page 199).
- [50] B. W. KEENE et al. "Myocardial L-Carnitine Deficiency in a Family of Dogs with Dilated Cardiomyopathy". In : *J. Am. Vet. Med. Assoc.* 198.4 (15 fév. 1991), pages 647-650. ISSN : 0003-1488. pmid : 2019534 (cf. page 199).
- [51] Bruce W. KEENE. "L-Carnitine Supplementation in the Therapy of Canine Dilated Cardiomyopathy". In : *Veterinary Clinics of North America : Small Animal Practice* 21.5 (1^{er} sept. 1991), pages 1005-1009. ISSN : 0195-5616. DOI : 10.1016/S0195-5616(91)50108-X (cf. page 199).
- [52] Kathleen MC ENTEE et al. "Metabolic and Structural Abnormalities in Dogs with Early Left Ventricular Dysfunction Induced by Incessant Tachycardia". In : *American Journal of Veterinary Research* 62.6 (1^{er} juin 2001), pages 889-894. ISSN : 0002-9645. DOI : 10.2460/ajvr.2001.62.889 (cf. page 199).
- [53] Xiaolong SONG et al. "Efficacy and Safety of L-Carnitine Treatment for Chronic Heart Failure : A Meta-Analysis of Randomized Controlled Trials". In : *Biomed Res Int* 2017 (2017). ISSN : 2314-6133. DOI : 10.1155/2017/6274854. pmid : 28497060 (cf. page 199).
- [54] Lisa M. FREEMAN. "Interventional Nutrition for Cardiac Disease". In : *Clinical Techniques in Small Animal Practice*. Interventional Nutrition 13.4 (1^{er} nov. 1998), pages 232-237. ISSN : 1096-2867. DOI : 10.1016/S1096-2867(98)80008-X (cf. page 199).
- [55] K SELINE et H JOHEIN. "The Determination of L-Carnitine in Several Food Samples". In : *Food Chemistry* 105.2 (2007), pages 793-804. ISSN : 03088146. DOI : 10.1016/j.foodchem.2007.01.058 (cf. page 199).
- [56] A. R. SPITZE et al. "Taurine Concentrations in Animal Feed Ingredients ; Cooking Influences Taurine Content". In : *Journal of Animal Physiology and Animal Nutrition* 87.7-8 (août 2003), pages 251-262. ISSN : 0931-2439, 1439-0396. DOI : 10.1046/j.1439-0396.2003.00434.x (cf. pages 199, 200).

- [57] Stephen W SCHAFFER et al. "Physiological Roles of Taurine in Heart and Muscle". In : *J Biomed Sci* 17 (Suppl 1 24 août 2010), S2. ISSN : 1021-7770. DOI : 10.1186/1423-0127-17-S1-S2. pmid : 20804594 (cf. page 199).
- [58] S. W. SCHAFFER, J. KRAMER et J. P. CHOYAN. "Regulation of Calcium Homeostasis in the Heart by Taurine". In : *Fed. Proc.* 39.9 (juil. 1980), pages 2691-2694. ISSN : 0014-9446. pmid : 7398899 (cf. page 199).
- [59] R. J. HUXTABLE. "Physiological Actions of Taurine". In : *Physiological Reviews* 72.1 (1^{er} jan. 1992), pages 101-163. ISSN : 0031-9333. DOI : 10.1152/physrev.1992.72.1.101 (cf. page 199).
- [60] R. J. HUXTABLE, J. CHUBB et J. AZARI. "Physiological and Experimental Regulation of Taurine Content in the Heart". In : *Fed. Proc.* 39.9 (juil. 1980), pages 2685-2690. ISSN : 0014-9446. pmid : 6249646 (cf. page 199).
- [61] Sherry L. SANDERSON et al. "Effects of Dietary Fat and L-Carnitine on Plasma and Whole Blood Taurine Concentrations and Cardiac Function in Healthy Dogs Fed Protein-Restricted Diets". In : *American Journal of Veterinary Research* 62.10 (1^{er} oct. 2001), pages 1616-1623. ISSN : 0002-9645. DOI : 10.2460/ajvr.2001.62.1616 (cf. page 199).
- [62] Alan TENAGLIA et Robert CODY. "Evidence for a Taurine-Deficiency Cardiomyopathy". In : *The American Journal of Cardiology* 62.1 (1^{er} juil. 1988), pages 136-139. ISSN : 0002-9149. DOI : 10.1016/0002-9149(88)91379-3 (cf. page 199).
- [63] Rainer HAMBRECHT et al. "Correction of Endothelial Dysfunction in Chronic Heart Failure : Additional Effects of Exercise Training and Oral L-Arginine Supplementation". In : *Journal of the American College of Cardiology* 35.3 (1^{er} mar. 2000), pages 706-713. ISSN : 0735-1097. DOI : 10.1016/S0735-1097(99)00602-6 (cf. page 200).
- [64] Armelle M. de LAFORCADE, Lisa M. FREEMAN et John E. RUSH. "Serum Nitrate and Nitrite in Dogs with Spontaneous Cardiac Disease". In : *Journal of Veterinary Internal Medicine* 17.3 (2003), pages 315-318. ISSN : 1939-1676. DOI : 10.1111/j.1939-1676.2003.tb02454.x (cf. page 200).
- [65] Stuart D. KATZ. "The Role of Endothelium-Derived Vasoactive Substances in the Pathophysiology of Exercise Intolerance in Patients with Congestive Heart Failure". In : *Progress in Cardiovascular Diseases. Exercise Limitation in Congestive Heart Failure. II.* 38.1 (1^{er} juil. 1995), pages 23-50. ISSN : 0033-0620. DOI : 10.1016/S0033-0620(05)80012-X (cf. page 200).
- [66] Amy K. HARKER-MURRAY et al. "The Role of Coenzyme Q10 in the Pathophysiology and Therapy of Experimental Congestive Heart Failure in the Dog". In : *Journal of Cardiac Failure* 6.3 (1^{er} sept. 2000), pages 233-242. ISSN : 1071-9164. DOI : 10.1054/jcaf.2000.8839 (cf. page 200).
- [67] Lisa M. FREEMAN et al. "Antioxidant Status and Biomarkers of Oxidative Stress in Dogs with Congestive Heart Failure". In : *Journal of Veterinary Internal Medicine* 19.4 (2005), pages 537-541. ISSN : 1939-1676. DOI : 10.1111/j.1939-1676.2005.tb02724.x (cf. page 200).



13. Affections gastriques

Sébastien Lefebvre

13.1 Introduction

L'estomac assure les premières étapes significatives de la digestion chimique et enzymatique. Il est le sujet d'un équilibre précaire entre les mécanismes de digestion et ceux de protection de la muqueuse digestive. Cet équilibre nécessite un bon fonctionnement du sphincter œsophagien inférieur et du sphincter pylorique, l'intégrité de la muqueuse stomachale et la bonne régulation des sécrétions gastriques.

Or, le tube digestif supérieur peut être sujet à de nombreuses agressions du fait que ce soient les premiers organes digestifs en contact avec le bolus alimentaire. Que celles-ci soient physiques (corps étranger), chimiques (absorption de produits ménagers) ou encore infectieuses, elles peuvent diminuer le bon fonctionnement des organes, causer une inflammation voir des ulcères. Ces effets néfastes peuvent être entretenus par les sécrétions gastriques. En plus de ces agressions, certaines races souffrent d'une conformation anormale de cette portion du tube digestif rendant dysfonctionnels certains mécanismes de protection contre les sucs gastrique ou certaines fonctions de la digestion.

Le plus couramment, c'est une inflammation de l'estomac (gastrite) qui survient. Elle est accompagnée ou non d'ulcère. Les symptômes d'appel des gastrites sont les vomissements, mais cela peut aussi être de l'anorexie. Attention, la présence de vomissement n'est pas pathognomonique d'une gastrite ! La gastrite est considérée aiguë si son évolution se fait sur quelques jours et chronique au-delà d'une à deux semaines.

Le but du vétérinaire est, en plus du traitement étiologique s'il est indiqué, d'accompagner l'animal en facilitant la digestion pour cette portion du tube digestif et en limitant l'entretien des lésions. En plus des traitements médicamenteux disponibles, et qui ne sont pas le sujet de ce chapitre, il est intéressant de s'appuyer sur l'alimentation pour influer sur la physiologie de l'estomac et ainsi

minimiser les symptômes et/ou limiter l'entretien des lésions.

En plus des troubles de la fonction gastrique et des lésions de l'estomac, ce chapitre traitera aussi du syndrome de dilatation-torsion de l'estomac. Les éléments particuliers concernant l'alimentation en soins intensifs ne seront pas abordés.

13.2 Éléments généraux

13.2.1 Les gastrites et ulcères gastriques

L'origine des gastrites peut être diverse, du corps étranger à la maladie rénale chronique en passant par les causes infectieuses, iatrogènes ou d'hypersensibilité alimentaire. Ainsi, les facteurs de risques des gastrites sont plus situationnels et environnementaux que génétiques. Bien que quelques articles aient identifié des races plus exposées que d'autres¹. Ainsi concernant les gastrites consécutives de l'ingestion d'un corps étranger, ce sont surtout les jeunes animaux et ceux sans surveillance qui y sont sujets. A l'inverse, les gastrites consécutives d'une affection chronique comme la maladie rénale chronique touchent plutôt les chiens et chats âgés.

Parmi les ingestions pouvant le plus souvent aboutir à des gastrites ulcéreuses, celle de produits corrosifs sont les plus fréquentes. Si la plupart du temps ces ingestions sont accidentelles, dans certains cas, cela peut être volontaire, comme le cas du peroxyde d'hydrogène à 3-5%. Il est couramment utilisé chez le chien comme émétique. En effet, il est réputé non toxique dans cette espèce. Cependant, son utilisation chez le chat peut conduire à des effets secondaires dans 25% des cas et peut même, avec de fortes doses, aboutir à une gastrite ulcérale².

Il est aussi important de prendre en compte les gastrites d'origine iatrogène. Les mécanismes permettant la protection de la muqueuse gastrique font intervenir notamment la prostaglandine E₂ mais aussi la D₂ et I₂³. L'utilisation d'anti-inflammatoire stéroïdien^{4,5} ou non⁶ peut aboutir à une érosion de la muqueuse stomacale.

Les gastrites peuvent être une conséquence d'autres affections, notamment de la maladie rénale chronique (MRC), d'une insuffisance hépatique ou encore d'un hyperadrénocorticisme⁶. Dans une étude, 79% des chiens atteints de MRC souffraient de gastrite pouvant être ulcérale⁷. L'origine de ces lésions gastriques lors d'une MRC n'est pas encore clairement identifiée. Pendant longtemps, il a été proposé qu'une élimination rénale insuffisante de la gastrine conduisait à une hyperacidité gastrique. Cependant cette hypothèse est actuellement remise en question au profit de celle d'un effet direct de l'urée sur la muqueuse gastrique³. Les ulcérations gastriques dues à la MRC seraient bien plus rares chez le chat au profit d'une minéralisation et/ou d'une fibrose des tissus gastriques⁸. De plus, une autre étude n'a pas mis en évidence d'augmentation de la concentration en gastrine sérique chez les chats atteints de maladie rénale chronique, ni de baisse du pH gastrique⁹.

L'anxiété est une étiologie de gastrite chronique bien décrite chez l'humain. Une étude récente tend à montrer que cette étiologie est aussi présente chez le chien. De plus, la douleur causée par la gastrite étant, elle aussi, source d'anxiété, elle participerait à l'entretien de cette dernière¹⁰.

Des gastrites et ulcères gastriques liés à l'effort ont été décrits chez le chien de sport, principalement chez les chiens de traineau¹¹⁻¹³. Trente-cinq à quarante-huit pour cent des chiens de traineau participants à l'Iditarod présentent une ulcération, des érosions ou des hémorragies gastriques à l'endoscopie, quelques jours après la course¹⁴. Une étude nécropsique des 23 chiens morts sur la course entre 1994 et 2006 a conclu que trois sont morts des conséquences de la perforation d'un ulcère gastrique et que 10 présentaient une gastrite sans que cela soit directement lié à leur mort¹³. Il a été fait un lien entre l'augmentation de la cortisolémie lors de l'exercice et un risque plus important d'ulcère gastrique chez le chien¹⁵. De plus, l'exercice augmente la perméabilité gastrique, ce qui

faciliterait la survenu des gastrites¹⁵⁻¹⁷. Ces gastrites du chien de sport sont beaucoup moins étudiées que celle de l'humain ou du cheval, où l'effet de la gastrine (sécrétagogue gastrique) qui est produite lors de l'exercice est aussi suspectée d'être à l'origine de cette affection^{18,19}. Enfin, l'utilisation de récompenses congelées lors des courses est aussi un élément susceptible de favoriser les gastrites et les ulcères chez le chien¹².

13.2.2 Les troubles de la vidange gastrique

Les troubles de la vidange gastrique surviennent quand, à la suite de problème de motilité, d'anomalies structurelles ou de corps étranger, l'estomac ne peut se vider dans un délai considéré comme normal et/ou complètement. Ces troubles peuvent être à l'origine de vomissements, de gastrite et peuvent aussi être un facteur de risque d'un syndrome de dilatation ou de dilatation torsion de l'estomac.

Le plus souvent les troubles de la vidange gastrique sont consécutifs d'une sténose pylorique congénitale ou d'une hypertrophie pylorique acquise. Les sténoses pyloriques sont le plus souvent observés chez les siamois^{20,21} et les chiens brachycéphales²²⁻²⁴. Il est à noter que la prévalence des sténoses pyloriques chez les chiens brachycéphales est élevée, y compris en absence de symptômes digestifs²².

13.2.3 Les syndromes de dilatation torsion de l'estomac

La dilatation gastrique est une affection commune du chien et plus particulièrement des grandes races²⁵. Elle est une conséquence directe de la capacité d'extension de l'estomac du chien. Cette dilatation peu s'accompagner d'une rotation de l'estomac (on parle de syndrome de dilatation torsion de l'estomac (SDTE)), c'est alors une urgence vitale^{25,26}. Une étude sur des chiens militaires a noté une incidence mensuelle de SDTE de 2.5 cas pour 1000 chiens²⁷. Aujourd'hui encore, les causes exactes des SDTE ne sont pas connues, elles sont certainement multifactorielles. De récentes études ont établi un lien entre les cas de SDTE et des allèles de l'immunité²⁸ ou des lignées particulières du microbiote²⁹.

Parmi les principaux facteurs de risques de SDTE on peut noter :

- les repas importants et la présence d'un seul repas par jour^{30,31}.
- les animaux âgés³².
- la taille des croquettes, avec un risque augmenté pour des aliments < 5mm et diminué au-delà de >30mm³².
- la présence d'un corps étranger stomacal augmente de cinq fois le risque d'une dilatation torsion³³.
- les chiens peureux ou nerveux^{31,34}.
- les chiens actifs²⁷.
- une vitesse importante d'ingestion³⁵
- une gamelle surélevée³⁵
- dans certaines races un ratio profondeur/largeur de la poitrine supérieur à 1.5^{36,37}

Une enquête internet réalisée au Royaume-Uni auprès de propriétaires de chiens présentant des risques de SDTE semble montrer qu'une activité postprandiale modérée pourrait diminuer le risque de SDTE³⁴. De plus, bien que longtemps l'alimentation sèche ait été suspectée d'être à l'origine des SDTE les études plus récentes montrent que ce n'est pas un facteur de risque, nonobstant la problématique de la taille des croquettes abordée plus haut³⁰.

13.3 Accompagnement nutritionnel

L'accompagnement nutritionnel des affections gastriques a pour but de limiter les lésions gastriques, de prévenir les vomissements et s'ils surviennent d'assurer un apport énergétique suffisant. L'accompagnement nutritionnel vient en support et non en remplacement des thérapies médicamenteuses.

13.3.1 Jeûne

Dans le cadre d'une gastrite aiguë, il a longtemps été conseillé d'assurer un jeûne ou une restriction alimentaire de 12 à 48 h³⁸. Cette restriction a pour but de réduire la motilité et les sécrétions gastriques, et ainsi permettre un repos de l'organe. De plus, dans les cas d'ulcère hémorragique, la crainte est que les sécrétions et les mouvements de l'estomac détruisent le caillot conduisant à une reprise des saignements.

Sans que cette approche de jeûne/restriction alimentaire soit totalement écartée, elle est de plus en plus questionnée notamment en médecine humaine^{39,40}. En effet, contrairement à l'hypothèse initiale, le tube digestif "vide" n'est pas au repos. Un péristaltisme de ménage continu d'opérer⁴¹. De plus, la faim peut entraîner des ondes péristaltiques plus violentes et douloureuses qu'en présence d'aliment⁴². Enfin, l'absence d'apport alimentaire, même sur une durée d'une journée, modifie sensiblement les capacités digestives de l'animal en diminuant la synthèse des enzymes digestives (notamment gastrique)⁴³ et en modifiant la structure des villosités du tube digestif⁴⁴.

Quelques publications montrent qu'un rétablissement précoce de l'alimentation entérale après des épisodes violents de gastro-entéropathie (y compris hémorragiques) améliore le pronostic et la durée d'hospitalisation^{45,46}. Cependant, le principal effet secondaire reporté est une plus grande occurrence de vomissements⁴⁶. Ainsi, pour limiter les épisodes de vomissements tout en continuant de fournir une alimentation entérale, il est conseillé de nourrir l'animal à 25% de son besoin énergétique au repos en première intention (pour rappel BER= 70*Poids^{0.75} pour le chien et le chat).

13.3.2 L'humidité et la température

L'humidité du repas ainsi que sa température peuvent avoir un effet bénéfique sur le temps de vidange gastrique. Ainsi, chez le chat, le temps de vidange gastrique est plus court pour un aliment humide et dont la température est comprise entre 20°C et 37°C^{47,48}. À l'inverse une température trop élevée ou trop basse de l'aliment ou de l'eau de boisson ont tendance à allonger le temps de vidange^{47,49-51}. De plus, l'humidité et la température augmentent l'appétence de l'aliment. Par conséquent, il est préférable de donner un aliment humide à température ambiante ou légèrement réchauffé lors d'une affection gastrique.

13.3.3 Taille des repas et vitesse de prise alimentaire

Une taille de repas élevée et ingérée en une fois diminue la vitesse de vidange gastrique⁴⁷. Ainsi, la taille des repas est un élément essentiel pour limiter le temps de rétention gastrique. Il est préférable de donner plusieurs petits repas qu'un seul grand. La granulométrie de l'aliment ne semble pas avoir d'effet sur les temps de rétention, chez un individu sain⁵².

Dans le cadre d'un risque élevé de SDTE, les principales mesures à prendre sont diététiques pour diminuer les facteurs de risques présentés dans la section 13.2.3. Ainsi, il est nécessaire de diminuer la quantité d'aliments ingérée par repas en multipliant le nombre de repas, en ne surélevant pas la gamelle, en ralentissant la prise alimentaire du chien avec une gamelle "anti-glouton", le cas échéant, en isolant le chien de ses congénères lors du repas et en augmentant si possible la taille des

croquettes de l'animal. Une activité modérée et contrôlée (marche en laisse) postprandiale pourrait être bénéfique³⁴. Cependant, les activités intenses devraient être évitées de 1h avant le repas jusqu'à 3h après et le chien devrait être surveillé dans les 2 heures suivant le repas.

13.3.4 Densité énergétique

Du fait des nombreux vomissements lors de gastrite, il est intéressant d'augmenter la densité énergétique de l'aliment afin de couvrir le besoin énergétique avec le plus faible volume d'aliments. De plus, cela permet aussi de réduire le temps de vidange gastrique⁴⁷. Cependant, la limite de cette augmentation de densité énergétique est l'utilisation des matières grasses. En effet, celles-ci ont tendance à augmenter le temps de rétention gastrique, ce point est discuté à la section 13.3.6.

De même, il est important de fournir une haute digestibilité de l'aliment pour maximiser l'apport nutritionnel du faible volume d'aliment ingéré.

13.3.5 Protéines

Les protéines, ou plus précisément les acides aminés, stimulent la sécrétion de gastrine⁵³, ce qui aboutit à une baisse du pH gastrique⁵⁴. Par conséquent lors de gastrite, il est conseillé de limiter l'apport en protéine afin de moduler l'acidité gastrique et permettre une cicatrisation des lésions.

Du fait de la facilitation du passage des antigènes alimentaires à travers les membranes du tube digestif sujette à une inflammation, certains auteurs proposent d'utiliser des aliments avec une source précise de protéines lors des épisodes importants de gastrite afin de les "sacrifier"^{55,56}, le risque que l'animal se sensibilise à ces protéines étant plus grand. Dans le même objectif d'autres proposent l'utilisation de protéines hydrolysées. Cependant, sinon ces opinions d'experts, la littérature ne supporte, ni infirme, ces préconisations. Enfin, l'hypersensibilité alimentaire est à l'origine de la pathogénie de certaines gastrites chroniques. Ainsi, dans ces cas-là, l'emploi de protéines hydrolysées ou de nouvelles protéines constitue la principale thérapeutique⁵⁷.

Comme pour l'ensemble des affections nécessitant un apport limité en protéines, il est nécessaire d'apporter des protéines avec une efficacité élevée, pour compenser la faible quantité des apports : soit une haute digestibilité et une haute valeur biologique.

13.3.6 Matières grasses

Les matières grasses ont un effet notable sur le temps de rétention gastrique. Plus une alimentation est riche en matières grasses, plus le temps de rétention est long⁵⁸⁻⁶⁰. Il est à noter que le contrôle par l'organisme de la quantité de matières grasses présente dans le bolus alimentaire ne se fait pas directement au niveau de l'estomac, mais au niveau du duodénum à partir des premiers éléments du bolus libérés par le pylore⁶⁰.

De même, un apport plus faible en matières grasses pourrait être intéressant dans les cas de SDTE afin de diminuer le temps de rétention gastrique. Cependant, à l'heure actuelle une seule étude a mis en évidence un intérêt d'une baisse des matières grasses⁶¹, ces résultats étant en contradiction avec une autre publication du même auteur³⁰. De l'avis de l'auteur, compte tenu de la balance bénéfice risque et de nos connaissances sur la physiologie gastrique, un apport excessif en matière grasse devrait être évité en cas de risque élevé de SDTE.

13.3.7 Fibres

L'abord des fibres chez les carnivores domestiques est toujours complexe compte tenu du peu d'informations dont nous disposons sur la nature des fibres dans les aliments, notamment industriels.

Or, concernant le temps de rétention gastrique, il n'est pas influencé de la même manière selon le type de fibre utilisé. Ainsi, chez le chat, les fibres insolubles ne modifient pas le temps de rétention gastrique⁶². A l'inverse, les fibres solubles (psyllium, pectine...) augmentent la viscosité du bolus alimentaire, ainsi le temps de rétention dans l'estomac⁶³⁻⁶⁵. Enfin, même en considérant l'absence d'effet des fibres insolubles sur la vidange gastrique, il n'est pas conseillé d'en apporter outre mesure. En effet, les fibres diminuent globalement la digestibilité de l'aliment ainsi que sa densité énergétique.

13.4 Aliments commerciaux

Les aliments dits "gastro-intestinaux" peuvent correspondre à plusieurs objectifs nutritionnels particuliers, le plus couramment employé est : "Compensation de la maldigestion". Cet ONP demande à ce que l'aliment ait une haute digestibilité et une faible teneur en matières grasses, sans que la directive définisse une norme précise pour ces deux éléments. Ce large champ permet d'obtenir une grande diversité dans les produits ayant cet ONP.

Concernant les aliments à destination du chat, leur densité énergétique est plus importante que celle des aliments physiologiques et cela de façon homogène. Alors que pour le chien, les produits avec l'ONP ont des densités énergétiques dans l'intervalle de celles des aliments physiologiques. La figure 13.1 présente la densité énergétique des aliments "gastro-intestinaux" du chien et du chat. Ces produits se distinguent dans la façon de couvrir cette énergie (figure 13.3). Les vétérinaires doivent alors apporter une attention particulière à l'aliment qu'ils choisissent en fonction de leurs objectifs pour l'animal qu'ils traitent. Par rapport aux aliments physiologiques, les aliments gastro-intestinaux du chien sont plutôt moins riches en protéines (à quelques exceptions) et moins riches en matières grasses alors que ceux du chat sont plus riches en matières grasses (figure 13.2). On remarque que ces aliments ont tendance à avoir une faible teneur en cellulose brute ce qui confirme la volonté de fournir des aliments hautement digestibles et denses d'un point de vue énergétique malgré un apport modéré en matières grasses, chez le chien.

Pour tenir compte des pertes d'électrolytes par vomissements et diarrhées, les aliments avec ONP sont, en général, plus riches que les aliments physiologiques du chien et du chat en sodium et potassium (figure 13.4)

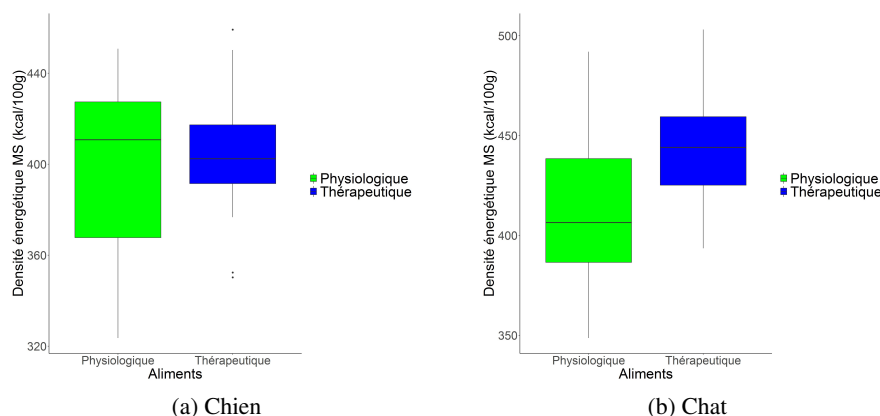


FIGURE 13.1: Densité énergétique sur la matière sèche des aliments avec une indication gastro-intestinale à destination du chien et du chat, par rapport aux aliments physiologiques des marques vétérinaires.

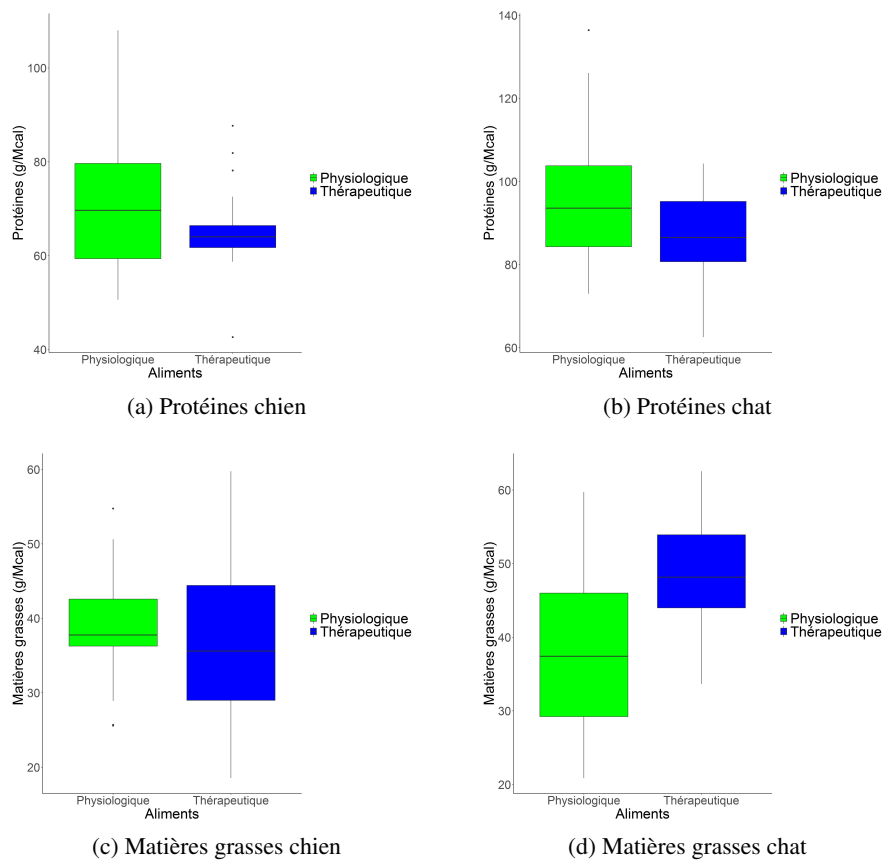
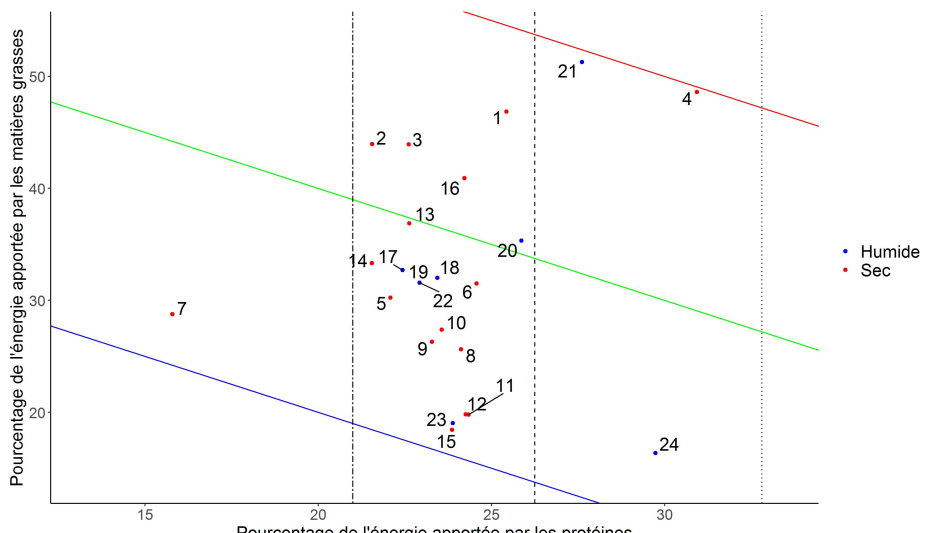
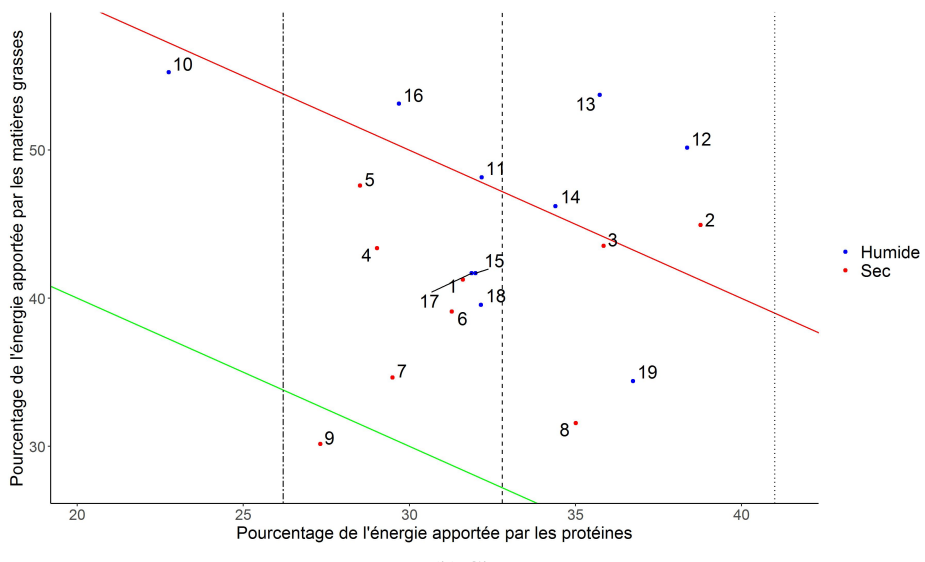


FIGURE 13.2: Apport en Protéines et Matières grasses des aliments avec une indication gastro-intestinale à destination du chien et du chat, par rapport aux aliments physiologiques des marques vétérinaires.



(a) Chien



(b) Chat

FIGURE 13.3: Source de l'énergie des aliments avec une indication gastro-intestinale à destination du chien et du chat. Les droites diagonales correspondent à un pourcentage de l'énergie apporté par l'ENA. La première ligne pointillée verticale correspond à RPC d'environ 60 g/Mcal pour le chien et 75g/Mcal pour le chat, chaque autre ligne sur la droite augmente le RPC de 25% par rapport à la précédente.

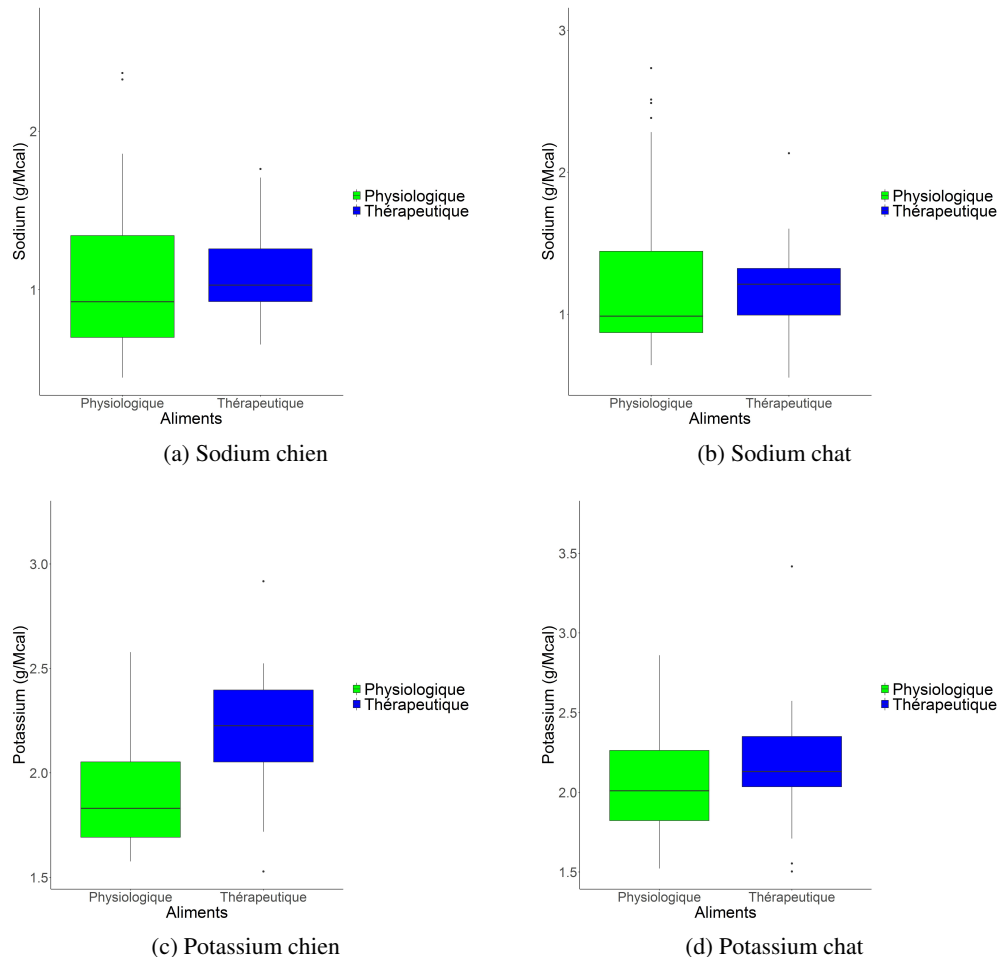


FIGURE 13.4: Apport en Sodium et Potassium des aliments avec une indication gastro-intestinale à destination du chien et du chat, par rapport aux aliments physiologiques des marques vétérinaires.

Enfin, considérant le SDTE, en plus de l'aliment, il est surtout essentiel de mettre en place des mesures diététiques pour l'accompagnement de l'animal et pour minimiser les risques de torsion.

13.5 Conclusion

Encore de nos jours l'approche nutritionnelle des affections gastriques reste peu étudiée. Une grande partie de cette approche est fondée sur les résultats expérimentaux de l'étude de la physiologie digestive et non sur des études sur animaux malades. De plus, il est nécessaire de bien prendre en compte les différentes approches, médicales, diététiques et nutritionnelles pour maximiser les chances de succès.

13.6 Exercices

Exercice 13.1 Jester est un Braquador (croisement de braque allemand et de labrador) mâle castré de 3 ans, pesant 29kg (NEC 3/5). Il vit avec un autre chien, a un accès à l'extérieur et effectue en moyenne 3h d'activité par jour. Il présente une dysplasie des hanches qui a conduit au développement d'arthrose.

Jester est nourri en une fois en présence de son congénère, il se jette sur sa gamelle (temps d'ingestion 17 s). Dans l'heure qui suit, son flanc gauche triple de volume, il exprime une gêne, refuse de se coucher, éructe de nombreuses fois et présente des flatulences. Au moins deux fois par semaine, Jester présente des vomissements.

Des examens échographiques et sanguins ont été réalisés sans mettre en évidence d'anomalie.

Alimentation actuelle

- 375g de Royal Canin VetCare Neutered adult large Dog.

Informations complémentaires

- Le propriétaire ne souhaite pas cuisiner pour son chien

Questions

- Quel est votre avis sur l'alimentation actuelle ? Quels seraient les points à améliorer ?
- Quelle alimentation proposeriez-vous au propriétaire ?
- Quels conseils donneriez-vous au propriétaire ?

13.7 Références

- [1] Nora BERGHOFF et al. "Gastroenteropathy in Norwegian Lundehunds". In : *Compend Contin Educ Vet* 29.8 (août 2007), 456-465, 468-470, quiz 470-471. ISSN : 1940-8307. pmid : 17849700 (cf. page 212).
- [2] Teresa D. OBR et al. "Necroulcerative Hemorrhagic Gastritis in a Cat Secondary to the Administration of 3% Hydrogen Peroxide as an Emetic Agent". In : *Journal of Veterinary Emergency and Critical Care* 27.5 (2017), pages 605-608. ISSN : 1476-4431. DOI : 10.1111/vec.12639 (cf. page 212).
- [3] A. K. HENDERSON et C. R. L. WEBSTER. "Disruption of the Gastric Mucosal Barrier in Dogs". In : *Compendium on continuing education for the practicing veterinarian* (2006). ISSN : 0193-1903. URL : <http://agris.fao.org/agris-search/search.do?recordID=US201301079158> (visité le 08/02/2020) (cf. page 212).
- [4] R. NEIGER, F. GASCHEN et A. JAGGY. "Gastric Mucosal Lesions in Dogs with Acute Intervertebral Disc Disease : Characterization and Effects of Omeprazole or Misoprostol". In : *J. Vet. Intern. Med.* 14.1 (2000 Jan-Feb), pages 33-36. ISSN : 0891-6640. DOI : 10.1892/0891-6640(2000)014<0033:gmlidw>2.3.co;2. pmid : 10668814 (cf. page 212).
- [5] René MENGUY et Y. F. MASTERS. "Effect of Cortisone on Mucoprotein Secretion by Gastric Antrum of Dogs : Pathogenesis of Steroid Ulcer". In : *Surgery* 54.1 (1^{er} juil. 1963), pages 19-28. ISSN : 0039-6060, 1532-7361. DOI : 10.5555/uri:pii:0039606063901867. pmid : 13934855 (cf. page 212).

- [6] Marylynn E. STANTON et Ronald M. BRIGHT. "Gastroduodenal Ulceration in Dogs". In : *Journal of Veterinary Internal Medicine* 3.4 (1989), pages 238-244. ISSN : 1939-1676. DOI : 10.1111/j.1939-1676.1989.tb00863.x (cf. page 212).
- [7] Rachel M. PETERS et al. "Histopathologic Features of Canine Uremic Gastropathy : A Retrospective Study". In : *J. Vet. Intern. Med.* 19.3 (2005 May-Jun), pages 315-320. ISSN : 0891-6640. DOI : 10.1892/0891-6640(2005)19[315:hfcug]2.0.co;2. pmid : 15954544 (cf. page 212).
- [8] S.M. MCLELAND et al. "Relationship among Serum Creatinine, Serum Gastrin, Calcium-phosphorus Product, and Uremic Gastropathy in Cats with Chronic Kidney Disease". In : *J Vet Intern Med* 28.3 (2014), pages 827-837. ISSN : 0891-6640. DOI : 10.1111/jvim.12342. pmid : 24628683 (cf. page 212).
- [9] M. K. TOLBERT et al. "Evaluation of Gastric pH and Serum Gastrin Concentrations in Cats with Chronic Kidney Disease". In : *Journal of Veterinary Internal Medicine* 31.5 (2017), pages 1414-1419. ISSN : 1939-1676. DOI : 10.1111/jvim.14807 (cf. page 212).
- [10] MURIEL MARION et al. "Link between Chronic Gastric Disease and Anxiety in Dogs". In : *Proceedings of the 11th International Veterinary Behaviour Meeting*. Tome 45. CABI, 2017, page 28 (cf. page 212).
- [11] M. S. DAVIS et al. "Efficacy of Omeprazole for the Prevention of Exercise-Induced Gastritis in Racing Alaskan Sled Dogs". In : *Journal of Veterinary Internal Medicine* 17.2 (2003), pages 163-166. ISSN : 1939-1676. DOI : 10.1111/j.1939-1676.2003.tb02428.x (cf. page 212).
- [12] Michael S. DAVIS et Katherine K. WILLIAMSON. "Gastritis and Gastric Ulcers in Working Dogs". In : *Front. Vet. Sci.* 3 (2016). ISSN : 2297-1769. DOI : 10.3389/fvets.2016.00030 (cf. pages 212, 213).
- [13] Michelle M. DENNIS et al. "Assessment of Necropsy Findings in Sled Dogs That Died during Iditarod Trail Sled Dog Races : 23 Cases (1994–2006)". In : *Journal of the American Veterinary Medical Association* 232.4 (15 fév. 2008), pages 564-573. ISSN : 0003-1488. DOI : 10.2460/javma.232.4.564 (cf. page 212).
- [14] M. S. DAVIS et al. "Prevalence of Gastric Lesions in Racing Alaskan Sled Dogs". In : *Journal of Veterinary Internal Medicine* 17.3 (2003), pages 311-314. ISSN : 1939-1676. DOI : 10.1111/j.1939-1676.2003.tb02453.x (cf. page 212).
- [15] Christopher M. ROYER et al. "Exercise Stress, Intestinal Permeability and Gastric Ulceration in Racing Alaskan Sled Dogs". In : *Equine and Comparative Exercise Physiology* 2.1 (fév. 2005), pages 53-59. ISSN : 1479-070X, 1478-0615. DOI : 10.1079/ECP200446 (cf. pages 212, 213).
- [16] Michael S. DAVIS et al. "Sustained Strenuous Exercise Increases Intestinal Permeability in Racing Alaskan Sled Dogs". In : *J. Vet. Intern. Med.* 19.1 (2005 Jan-Feb), pages 34-39. ISSN : 0891-6640. DOI : 10.1892/0891-6640(2005)19<34:sseiip>2.0.co;2. pmid : 15715045 (cf. page 213).
- [17] Michael DAVIS et al. "Temporal Relationship between Gastrointestinal Protein Loss, Gastric Ulceration or Erosion, and Strenuous Exercise in Racing Alaskan Sled Dogs". In : *J. Vet. Intern. Med.* 20.4 (2006 Jul-Aug), pages 835-839. ISSN : 0891-6640. DOI : 10.1892/0891-6640(2006)20[835:trbgpl]2.0.co;2. pmid : 16955805 (cf. page 213).

- [18] G. BANFI et al. "Pepsinogens and Gastrointestinal Symptoms in Mountain Marathon Runners". In : *Int J Sports Med* 17.8 (nov. 1996), pages 554-558. ISSN : 0172-4622. DOI : 10.1055/s-2007-972894. pmid : 8973974 (cf. page 213).
- [19] M. FURR, L. TAYLOR et D. KRONFELD. "The Effects of Exercise Training on Serum Gastrin Responses in the Horse". In : *Cornell Vet* 84.1 (jan. 1994), pages 41-45. ISSN : 0010-8901. pmid : 8313707 (cf. page 213).
- [20] A. A. Twaddle B. V. Sc (Syd) M.R.C.V.S. "Pyloric Stenosis in Three Cats and Its Correction by Pyloroplasty". In : *New Zealand Veterinary Journal* 18.1-2 (1^{er} jan. 1970), pages 15-17. ISSN : 0048-0169. DOI : 10.1080/00480169.1970.33849. pmid : 5266504 (cf. page 213).
- [21] Jason A. SYRCLE, Jennifer M. GAMBINO et William W. KIMBERLIN. "Treatment of Pyloric Stenosis in a Cat via Pylorectomy and Gastroduodenostomy (Billroth I Procedure)". In : *Journal of the American Veterinary Medical Association* 242.6 (27 fév. 2013), pages 792-797. ISSN : 0003-1488. DOI : 10.2460/javma.242.6.792 (cf. page 213).
- [22] C. M. PONCET et al. "Prevalence of Gastrointestinal Tract Lesions in 73 Brachycephalic Dogs with Upper Respiratory Syndrome". In : *Journal of Small Animal Practice* 46.6 (2005), pages 273-279. ISSN : 1748-5827. DOI : 10.1111/j.1748-5827.2005.tb00320.x (cf. page 213).
- [23] P LECOINDRE et S RICHARD. "Digestive Disorders Associated with the Chronic Obstructive Respiratory Syndrome of Brachycephalic Dogs : 30 Cases (1999-2001)". In : *Revue Méd. Vét.* (2004), page 6 (cf. page 213).
- [24] C. M. PONCET et al. "Long-Term Results of Upper Respiratory Syndrome Surgery and Gastrointestinal Tract Medical Treatment in 51 Brachycephalic Dogs". In : *Journal of Small Animal Practice* 47.3 (2006), pages 137-142. ISSN : 1748-5827. DOI : 10.1111/j.1748-5827.2006.00057.x (cf. page 213).
- [25] Tali BUBER et al. "Evaluation of Lidocaine Treatment and Risk Factors for Death Associated with Gastric Dilatation and Volvulus in Dogs : 112 Cases (1997-2005)". In : *J. Am. Vet. Med. Assoc.* 230.9 (1^{er} mai 2007), pages 1334-1339. ISSN : 0003-1488. DOI : 10.2460/javma.230.9.1334. pmid : 17472559 (cf. page 213).
- [26] Eric MONNET. "Gastric Dilatation-Volvulus Syndrome in Dogs". In : *Veterinary Clinics : Small Animal Practice* 33.5 (1^{er} sept. 2003), pages 987-1005. ISSN : 0195-5616, 1878-1306. DOI : 10.1016/S0195-5616(03)00059-7. pmid : 14552158 (cf. page 213).
- [27] John R. HERBOLD et al. "Relationship between Incidence of Gastric Dilatation-Volvulus and Biometeorologic Events in a Population of Military Working Dogs". In : *American Journal of Veterinary Research* 63.1 (1^{er} jan. 2002), pages 47-52. ISSN : 0002-9645. DOI : 10.2460/AJVR.2002.63.47 (cf. page 213).
- [28] Michael A. HARKEY et al. "Associations between Gastric Dilatation-Volvulus in Great Danes and Specific Alleles of the Canine Immune-System Genes DLA88, DRB1, and TLR5". In : *American Journal of Veterinary Research* 78.8 (24 juil. 2017), pages 934-945. ISSN : 0002-9645. DOI : 10.2460/ajvr.78.8.934 (cf. page 213).
- [29] Meredith A. J. HULLAR et al. "The Canine Gut Microbiome Is Associated with Higher Risk of Gastric Dilatation-Volvulus and High Risk Genetic Variants of the Immune System". In : *PLoS One* 13.6 (11 juin 2018). ISSN : 1932-6203. DOI : 10.1371/journal.pone.0197686. pmid : 29889838 (cf. page 213).

- [30] Malathi RAGHAVAN et al. "Diet-Related Risk Factors for Gastric Dilatation-Volvulus in Dogs of High-Risk Breeds". In : *Journal of the American Animal Hospital Association* 40.3 (1^{er} mai 2004), pages 192-203. ISSN : 0587-2871. DOI : 10.5326/0400192 (cf. pages 213, 215).
- [31] Lt GLICKMAN et al. "Multiple Risk Factors for the Gastric Dilatation-Volvulus Syndrome in Dogs : A Practitioner/Owner Case-Control Study". In : *Journal of the American Animal Hospital Association* 33.3 (1^{er} mai 1997), pages 197-204. ISSN : 0587-2871. DOI : 10.5326/15473317-33-3-197 (cf. page 213).
- [32] L. F. H. THEYSE, W. E. van de BROM et F. J. van SLUIJS. "Small Size of Food Particles and Age as Risk Factors for Gastric Dilatation Volvulus in Great Danes". In : *Veterinary Record* 143.2 (11 juil. 1998), pages 48-50. ISSN : 0042-4900, 2042-7670. DOI : 10.1136/vr.143.2.48. pmid : 9699253 (cf. page 213).
- [33] Anna de BATTISTI, Michael J. TOSCANO et Luca FORMAGGINI. "Gastric Foreign Body as a Risk Factor for Gastric Dilatation and Volvulus in Dogs". In : *Journal of the American Veterinary Medical Association* 241.9 (18 oct. 2012), pages 1190-1193. ISSN : 0003-1488. DOI : 10.2460/javma.241.9.1190 (cf. page 213).
- [34] Marko PIPAN et al. "An Internet-Based Survey of Risk Factors for Surgical Gastric Dilatation-Volvulus in Dogs". In : *Journal of the American Veterinary Medical Association* 240.12 (1^{er} juin 2012), pages 1456-1462. ISSN : 0003-1488. DOI : 10.2460/javma.240.12.1456 (cf. pages 213, 215).
- [35] Lawrence T. GLICKMAN et al. "Non-Dietary Risk Factors for Gastric Dilatation-Volvulus in Large and Giant Breed Dogs". In : *Journal of the American Veterinary Medical Association* 217.10 (1^{er} nov. 2000), pages 1492-1499. ISSN : 0003-1488. DOI : 10.2460/javma.2000.217.1492 (cf. page 213).
- [36] R. H. SCHAIBLE et al. "Predisposition to Gastric Dilatation-Volvulus in Relation to Genetics of Thoracic Conformation in Irish Setters". In : *J Am Anim Hosp Assoc* 33.5 (1997 Sep-Oct), pages 379-383. ISSN : 0587-2871. DOI : 10.5326/15473317-33-5-379. pmid : 9278112 (cf. page 213).
- [37] D SCHELLENBERG et al. "Influence of Thoracic Conformation and Genetics on the Risk of Gastric Dilatation-Volvulus in Irish Setters". In : *Journal of the American Animal Hospital Association* 34.1 (1^{er} jan. 1998), pages 64-73. ISSN : 0587-2871. DOI : 10.5326/15473317-34-1-64 (cf. page 213).
- [38] Linda P. CASE et al. "Chapter 35 - Nutritional Management of Gastrointestinal Disease". In : *Canine and Feline Nutrition (THIRD EDITION)*. Saint Louis : Mosby, 2011, pages 455-478. ISBN : 978-0-323-06619-8. URL : <http://www.sciencedirect.com/science/article/pii/B9780323066198100350> (visité le 06/12/2016) (cf. page 214).
- [39] Xavier HÉBUTERNE et Geoffroy VANBIERVLIET. "Feeding the Patients with Upper Gastrointestinal Bleeding". In : *Current Opinion in Clinical Nutrition and Metabolic Care* 14.2 (mar. 2011), pages 197-201. ISSN : 1363-1950. DOI : 10.1097/MCO.0b013e3283436dc5. pmid : 21252654 (cf. page 214).
- [40] Shuang-Hong LUO et al. "Fasting for Haemostasis in Children with Gastrointestinal Bleeding". In : *Cochrane Database Syst Rev* 5 (19 mai 2016), page CD010714. ISSN : 1469-493X. DOI : 10.1002/14651858.CD010714.pub2. pmid : 27197069 (cf. page 214).

- [41] K. E. HALL et al. "Effect of Pancreatic Polypeptide on Canine Migrating Motor Complex and Plasma Motilin". In : *American Journal of Physiology-Gastrointestinal and Liver Physiology* 245.2 (1^{er} août 1983), G178-G185. ISSN : 0193-1857. DOI : 10.1152/ajpgi.1983.245.2. G178 (cf. page 214).
- [42] Carlos DEFILIPPI. "Canine Small Bowel Motor Activity in Response to Intraduodenal Infusion of Nutrient Mixtures of Increasing Caloric Load in Dogs". In : *Dig. Dis. Sci.* 48.8 (août 2003), pages 1482-1486. ISSN : 0163-2116. DOI : 10.1023/a:1024799303676. pmid : 12924640 (cf. page 214).
- [43] Trevor A. WINTER. "The Effects of Undernutrition and Refeeding on Metabolism and Digestive Function". In : *Current Opinion in Clinical Nutrition & Metabolic Care* 9.5 (sept. 2006), pages 596-602. ISSN : 1363-1950. DOI : 10.1097/01.mco.0000241670.24923.5b (cf. page 214).
- [44] Thomas R. ZIEGLER et al. "Trophic and Cytoprotective Nutrition for Intestinal Adaptation, Mucosal Repair, and Barrier Function". In : *Annual Review of Nutrition* 23.1 (2003), pages 229-261. DOI : 10.1146/annurev.nutr.23.011702.073036. pmid : 12626687 (cf. page 214).
- [45] Albert J. MOHR et al. "Effect of Early Enteral Nutrition on Intestinal Permeability, Intestinal Protein Loss, and Outcome in Dogs with Severe Parvoviral Enteritis". In : *J. Vet. Intern. Med.* 17.6 (2003 Nov-Dec), pages 791-798. ISSN : 0891-6640. DOI : 10.1111/j.1939-1676.2003.tb02516.x. pmid : 14658714 (cf. page 214).
- [46] K. WILL, I. NOLTE et J. ZENTEK. "Early Enteral Nutrition in Young Dogs Suffering from Haemorrhagic Gastroenteritis". In : *J Vet Med A Physiol Pathol Clin Med* 52.7 (sept. 2005), pages 371-376. ISSN : 0931-184X. DOI : 10.1111/j.1439-0442.2005.00745.x. pmid : 16109106 (cf. page 214).
- [47] J. M. GOGGIN et al. "Scintigraphic Assessment of Gastric Emptying of Canned and Dry Diets in Healthy Cats". In : *Am. J. Vet. Res.* 59.4 (avr. 1998), pages 388-392. ISSN : 0002-9645. pmid : 9563617 (cf. pages 214, 215).
- [48] A. Hall JEAN et J. Washabau ROBERT. "Diagnosis and Treatment of Gastric Motility Disorders". In : *Veterinary Clinics of North America : Small Animal Practice* 29.2 (1^{er} mar. 1999), pages 377-395. ISSN : 0195-5616. DOI : 10.1016/S0195-5616(99)50027-2 (cf. page 214).
- [49] B. C. TEETER et P. BASS. "Gastric Emptying of Liquid Test Meals of Various Temperatures in the Dog". In : *Proc. Soc. Exp. Biol. Med.* 169.4 (avr. 1982), pages 527-531. ISSN : 0037-9727. DOI : 10.3181/00379727-169-41384. pmid : 7071064 (cf. page 214).
- [50] W. M. SUN et al. "Effect of Meal Temperature on Gastric Emptying of Liquids in Man". In : *Gut* 29.3 (mar. 1988), pages 302-305. ISSN : 0017-5749. DOI : 10.1136/gut.29.3.302. pmid : 3356361 (cf. page 214).
- [51] Yuko MISHIMA et al. "Gastric Emptying of Liquid and Solid Meals at Various Temperatures : Effect of Meal Temperature for Gastric Emptying". In : *J. Gastroenterol.* 44.5 (2009), pages 412-418. ISSN : 0944-1174. DOI : 10.1007/s00535-009-0022-1. pmid : 19308311 (cf. page 214).
- [52] A. De CUYPER et al. "How Does Dietary Particle Size Affect Carnivore Gastrointestinal Transit : A Dog Model". In : *Journal of Animal Physiology and Animal Nutrition* 102.2 (2018), e615-e622. ISSN : 1439-0396. DOI : 10.1111/jpn.12803 (cf. page 214).

- [53] J. DELVALLE et T. YAMADA. "Amino Acids and Amines Stimulate Gastrin Release from Canine Antral G-Cells via Different Pathways". In : *J. Clin. Invest.* 85.1 (jan. 1990), pages 139-143. ISSN : 0021-9738. DOI : 10.1172/JCI114404. pmid : 1688566 (cf. page 215).
- [54] E. J. FELDMAN et M. I. GROSSMAN. "Liver Extract and Its Free Amino Acids Equally Stimulate Gastric Acid Secretion". In : *American Journal of Physiology-Gastrointestinal and Liver Physiology* 239.6 (1^{er} déc. 1980), G493-G496. ISSN : 0193-1857. DOI : 10.1152/ajpgi.1980.239.6.G493 (cf. page 215).
- [55] Seidman EG. "Nutritional Management of Inflammatory Bowel Disease." In : *Gastroenterol Clin North Am* 18.1 (1^{er} mar. 1989), pages 129-155. ISSN : 0889-8553, 1558-1942. pmid : 2493426. URL : <https://europepmc.org/article/med/2493426> (visité le 11/02/2020) (cf. page 215).
- [56] Deb ZORAN. "Nutritional Management of Gastrointestinal Disease". In : *Clinical Techniques in Small Animal Practice. Diagnosis and Management of Gastrointestinal, Hepatic, and Pancreatic Disease* 18.4 (1^{er} nov. 2003), pages 211-217. ISSN : 1096-2867. DOI : 10.1016/S1096-2867(03)00074-4 (cf. page 215).
- [57] C. M. ELWOOD, H. C. RUTGERS et R. M. BATT. "Gastroscopic Food Sensitivity Testing in 17 Dogs". In : *Journal of Small Animal Practice* 35.4 (1994), pages 199-203. ISSN : 1748-5827. DOI : 10.1111/j.1748-5827.1994.tb01689.x (cf. page 215).
- [58] J. H. MEYER et al. "Control of Canine Gastric Emptying of Fat by Lipolytic Products". In : *Am. J. Physiol.* 266 (6 Pt 1 juin 1994), G1017-1035. ISSN : 0002-9513. DOI : 10.1152/ajpgi.1994.266.6.G1017. pmid : 8023935 (cf. page 215).
- [59] H. C. LIN et al. "Inhibition of Gastric Emptying by Sodium Oleate Depends on Length of Intestine Exposed to Nutrient". In : *Am. J. Physiol.* 259 (6 Pt 1 déc. 1990), G1031-1036. ISSN : 0002-9513. DOI : 10.1152/ajpgi.1990.259.6.G1031. pmid : 2260658 (cf. page 215).
- [60] R. HEDDLE et al. "Motor Mechanisms Associated with Slowing of the Gastric Emptying of a Solid Meal by an Intraduodenal Lipid Infusion". In : *J. Gastroenterol. Hepatol.* 4.5 (1989 Sep-Oct), pages 437-447. ISSN : 0815-9319. DOI : 10.1111/j.1440-1746.1989.tb01741.x. pmid : 2491209 (cf. page 215).
- [61] Malathi RAGHAVAN, Nita W. GLICKMAN et Lawrence T. GLICKMAN. "The Effect of Ingredients in Dry Dog Foods on the Risk of Gastric Dilatation-Volvulus in Dogs". In : *Journal of the American Animal Hospital Association* 42.1 (1^{er} jan. 2006), pages 28-36. ISSN : 0587-2871. DOI : 10.5326/0420028 (cf. page 215).
- [62] L. J. ARMBRUST et al. "Gastric Emptying in Cats Using Foods Varying in Fiber Content and Kibble Shapes". In : *Veterinary Radiology & Ultrasound* 44.3 (2003), pages 339-343. ISSN : 1740-8261. DOI : 10.1111/j.1740-8261.2003.tb00466.x (cf. page 216).
- [63] J. PRÖVE et H. J. EHRLEIN. "Motor Function of Gastric Antrum and Pylorus for Evacuation of Low and High Viscosity Meals in Dogs". In : *Gut* 23.2 (fév. 1982), pages 150-156. ISSN : 0017-5749. DOI : 10.1136/gut.23.2.150. pmid : 7068038 (cf. page 216).
- [64] J. RUSSELL et P. BASS. "Canine Gastric Emptying of Fiber Meals : Influence of Meal Viscosity and Antroduodenal Motility". In : *Am. J. Physiol.* 249 (6 Pt 1 déc. 1985), G662-667. ISSN : 0002-9513. DOI : 10.1152/ajpgi.1985.249.6.G662. pmid : 3002182 (cf. page 216).

- [65] D. M. BURGER et al. "Long-Term Measurement of Gastric Motility Using Passive Telemetry and Effect of Guar and Cellulose as Food Additives in Dogs". In : *J Vet Med A Physiol Pathol Clin Med* 53.2 (mar. 2006), pages 85-96. ISSN : 0931-184X. DOI : 10.1111/j.1439-0442.2006.00788.x. pmid : 16466462 (cf. page 216).



14. Affections intestinales et du colon

Sébastien Lefebvre

14.1 Introduction

L'intestin et le colon constituent, certainement, les organes les plus sensibles aux perturbations de l'équilibre fragile qui leur permet de fonctionner. Ils doivent, à la fois, permettre le passage des nutriments tout en empêchant celui de substances indésirables comme les antigènes. Assurer une immunité contre le microbiote sans réagir autre mesure en absence de brèche de la paroi digestive, et cela, tout en maintenant un microbiote "sain" et en empêchant l'installation de bactéries pathogènes. Cet équilibre est d'autant plus difficile à maintenir, que les aliments peuvent changer couramment, que ce soit en qualité ou en quantité.

Si le symptôme d'appel d'une gastrite est la présence de vomissement, celui d'une affection intestinale est la présence de diarrhées. Il est important de se rappeler, notamment pour le recueil des commémoratifs, qu'une diarrhée est une augmentation de la fréquence, du volume ou une baisse de la consistance des selles¹. C'est le signe d'une perte de certaines fonctions intestinales comme l'absorption des nutriments ou la régulation de l'eau présente dans les selles. Cependant, ce n'est ni un signe pathognomonique, les insuffisances pancréatiques pouvant, par exemple, aussi conduire à l'apparition de diarrhée, ni un signe clinique toujours présent lors d'entéropathies. Les entéropathies se manifestent aussi souvent par la présence d'autres signes cliniques comme des vomissements, des borborygmes, de l'hyporéxie, des pertes de poids ou encore des nausées².

Si ces symptômes permettent de suspecter une entéropathie ou une colite, il est essentiel d'en diagnostiquer l'origine. En effet, le traitement et l'accompagnement alimentaire dépendront de l'origine primaire ou secondaire et de l'étiologie (si elle est identifiée) de l'affection. De plus, dans de nombreux cas d'entéropathies chroniques, l'alimentation est un élément du diagnostic et de la caractérisation de la maladie^{3,4}.

Ce chapitre traitera principalement des gastro-entéropathies aigües, des entéropathies chroniques et des colites. En filigrane seront aussi abordés les cas de constipation et de flatulences.

14.2 Éléments généraux

14.2.1 Gastroentérites et entérites aigües

Les gastroentérites et entérites aigües sont le plus souvent d'origine infectieuse (viral ou bactérienne) ou font suite à l'ingestion de toxines bactériennes ou surviennent en conséquence à une indiscretion alimentaire.

Les sujets les plus sensibles et ayant le plus de risque de développer ce type d'affection sont les jeunes^{5,6}. On citera notamment la parvovirose. De plus, il est remarquable que certaines races aient été identifiées comme pouvant être plus à même de développer une infection intestinale⁷.

Du fait de la composante infectieuse de nombreuses gastroentérites aigües, les principaux facteurs de risques sont environnementaux. Ainsi, des conditions d'élevage ou d'entretien des animaux facilitant la transmission des pathogènes (densité des animaux, hygiènes des locaux, absence de mesures d'introduction de nouveaux animaux...) sont des facteurs de risques importants de gastroentérites^{8,9}. De même, l'alimentation crue est un facteur de risque important^{10,11}. Il est aussi à noter que les cliniques vétérinaires peuvent aussi être à l'origine de la transmission de diarrhée d'origines infectieuses¹².

Enfin, certaines thérapies, comme les anti-inflammatoires stéroïdiens, ou non, et les chimiothérapies anticancéreuses, peuvent aussi être à l'origine de gastroentérites^{13,14}.

14.2.2 Entéropathies chroniques

La définition des entéropathies chroniques a évolué ces dernières années².

Le diagnostic des entéropathies chroniques se fait après exclusion des entéropathies secondaires à une affection extra-intestinale, due à une obstruction mécanique (corps étranger, intussusception), à une néoplasie intestinale, ou celles d'origine infectieuse ou parasitaire³. De plus, les symptômes de l'entéropathie doivent être présent depuis plus de 3 semaines. La caractérisation des entéropathies chroniques s'effectue par un diagnostic thérapeutique entre :

- Les diarrhées répondant à un changement alimentaire (DRCA)
- Les diarrhées répondant à une antibiothérapie (DRA)
- Les diarrhées répondant aux immunosuppresseurs (DRIS)

Même si les DRA et les DRIS nécessitent aussi une prise en charge diététique et nutritionnelle comme toutes les entéropathies. Celles qui nous intéressent plus particulièrement sont les DRCA. Les DRCA comptent pour 50 à 60 % des entéropathies chroniques^{4,15,16}. Actuellement, la cause de la perte de tolérance envers des aliments, et qui conduirait à une entéropathie, est mal établie. Elle est certainement multifactorielle et fait intervenir des facteurs génétiques, environnementaux et immunitaires. Parmi les hypothèses avancées, on peut noter, entre autres, une sensibilisation de l'animal à l'aliment à la suite d'une affection parasitaire ou bactérienne¹⁷. D'autres auteurs ont mis en avant, une immunogénicité particulière des aliments commerciaux notamment du fait de leur processus de fabrication, ou une plus faible digestibilité de ces mêmes aliments par rapport aux aliments ménagers¹⁸⁻²¹. Ces hypothèses pourraient expliquer la bonne réponse des DRCA aux aliments hyperdigestibles, aux régimes d'exclusion, aux aliments hydrolysés.

Colites chroniques

Concernant les colites chroniques, bien que plus rares, elles touchent plus particulièrement le jeune et sont, encore plus largement que les entéropathies du grêle, classées dans les DRCA.

14.2.3 Entéropathies avec perte de protéines et lymphangiectasie

Les entéropathies avec pertes de protéines se définissent par des signes gastro-intestinaux chroniques dont l'ampleur aboutit à une hypoalbuminémie. Chez le chien la lymphangiectasie intestinale est l'une des causes courantes d'entéropathie avec pertes de protéines. La lymphangiectasie intestinale est une dilatation des vaisseaux lymphatiques de l'intestin. Elle est souvent accompagnée d'une perte de lymphéma dans la lumière intestinale ce qui conduit à une perte de protéines et de matières grasses²². La lymphangiectasie peut être primaire (congénitale ou ...) ou secondaire à un processus aboutissant à une augmentation de la pression lymphatique intestinale (tumeur, entéropathie chronique...)

Il existe une forte prédisposition raciale des lymphangiectasies primaires ou secondaires. Les races prédisposées sont notamment :

- Yorkshire terrier²³
- Caniches²⁴
- Shar Pei²⁴
- Basenji²⁵
- Chien norvégien de macareux^{26,27}
- Irish Soft Coated Wheaten Terrier²⁸

Dans cette affection, le but de la nutrition sera quand cela est possible de diminuer au plus la pression dans les vaisseaux lymphatiques intestinaux.

14.3 Accompagnement nutritionnel

14.3.1 Jeûne

Ce point est déjà en partie abordé dans le point 13.3.1. Bien que longtemps utilisés lors des phases aigües d'affections gastro-intestinales, les jeûnes sont aujourd'hui remis en question. En effet, le tube digestif vit de la digestion, il y trouve les nutriments essentiels à son développement. Ainsi, un manque de nutrition entérale diminue la taille des villosités et augmente la perméabilité intestinale²⁹⁻³¹. De plus, par le rôle de l'intestin sur l'immunité des muqueuses, l'absence d'alimentation lumineuse conduit à une baisse de l'immunité des muqueuses, y compris les muqueuses extra-digestives³²⁻³⁴.

Quelques publications montrent qu'un rétablissement précoce de l'alimentation entérale après des épisodes violents de gastro-entéropathie (y compris hémorragiques) améliore le pronostic et la durée d'hospitalisation^{35,36}. Cependant, le principal effet secondaire reporté est une plus grande occurrence de vomissements³⁶. Ainsi, pour limiter les épisodes de vomissements tout en continuant de fournir une alimentation entérale, il est conseillé de nourrir l'animal à 25% de son besoin énergétique au repos en première intention (pour rappel BER= $70 \times \text{Poids}^{0.75}$ pour le chien et le chat).

14.3.2 Digestibilité

Lors de n'importe quelle affection entérale ou du colon, l'élément essentiel à prendre en compte est la digestibilité de l'aliment. Cependant, il est important de remettre en contexte cette digestibilité. La digestibilité est un indicateur calculé chez l'animal sain. Dans le cadre d'un animal malade, le pourcentage de digestibilité de l'aliment n'a plus de sens. En effet, en cas d'affection, les mécanismes physiologiques nécessaires à une bonne digestion, et utilisés lors de la mesure de la digestibilité de

l'aliment, peuvent être atteints, ce qui rend la digestion moins efficace. Par conséquent, la digestibilité de l'aliment en cas de maladie est inférieure à celle mesurée sur des individus sains. De plus, cette baisse de la digestibilité n'est pas équivalente entre les nutriments. Ainsi, dans le cadre des affections du tube digestif, la digestibilité doit se voir comme la facilité qu'un aliment a à être digéré par un individu sain, et doit être moduler en fonction de l'affection de l'animal et de la composition de l'aliment.

Les rations ménagères, bien préparées et constituées avec des ingrédients hautement digestibles, sont aussi souvent utilisées avec succès dans les DRCA, que celles-ci aient pour origine le colon ou l'intestin grêle. Ce succès peut s'expliquer, en partie, par leur plus grande digestibilité comparativement aux produits commerciaux^{20,21,37}. Cette différence trouve en partie son origine dans les interactions glucides-protéines (réactions de Maillard) pouvant intervenir au cours du processus de fabrication des aliments et ayant un effet néfaste sur la digestibilité, notamment celle des protéines^{38,39}. L'importance de ces réactions dépend, bien sûr, du fabricant. Cependant, dans le cas des rations ménagères, il est important de bien préparer la ration pour assurer une bonne digestibilité. Ainsi, en plus des recommandations habituelles concernant la préparation de la ration ménagère, il est conseillé de faire bouillir la viande, plutôt que de la faire poêler, griller ou rôtir. En effet, c'est la cuisson à l'eau qui permet la meilleure digestibilité des acides aminés⁴⁰.

La digestibilité définit la quantité du bolus alimentaire non digéré par l'animal et par conséquent le volume des selles ainsi que leur teneur en eau. En effet, de nombreux éléments non digérés ont une activité osmotique et participent à un "appel d'eau". Ainsi, dans l'ensemble des affections du tube digestif, il est important d'employer des aliments qui, au regard de l'affection, sont les plus digestibles possible. Dans le cadre des affections aiguës, l'alimentation avec un aliment à forte digestibilité devrait être continuée quelques semaines après la résolution des symptômes afin d'aider au bon rétablissement de la fonction digestive.

Enfin, la digestibilité des aliments est un élément essentiel dans la prise en charge des colites. En effet, c'est celle-ci qui définit les nutriments accessibles au microbiote du colon, ce qui, à terme, définit la composition de ce microbiote, son équilibre et ses métabolites. Ainsi, une alimentation avec une haute digestibilité iléale et avec un apport contrôlé en molécule fermentescible dans le colon est conseillé.

L'emploi d'aliment hautement digestible et leur efficacité dans le cadre d'entéropathie chronique a été décrite dans plusieurs articles⁴¹⁻⁴⁴, un seul article, de faible qualité, concerne les colites chroniques⁴⁵. Cependant, tous les aliments de la suite de ce cours peuvent être considérés comme hautement digestibles, en raison de leurs autres qualités, ils n'ont pas été ajoutés dans cette section.

14.3.3 Protéines

Les protéines sont un nutriment essentiel pour le tube digestif, le microbiote et l'animal. Cependant, ce nutriment est aussi potentiellement une source d'antigène contre laquelle l'hôte peut réagir, s'il n'y est plus tolérant. De plus, la digestibilité des protéines est à prendre en considération lors d'affection gastro-intestinale afin de couvrir les besoins physiologiques de l'animal ainsi que de combler les pertes dues à l'affection, dans un contexte où la digestion est altérée. Mais, au-delà de la simple couverture des besoins, le devenir des protéines non digérées est aussi à prendre en considération. En effet, celles-ci en arrivant au niveau du colon sont fermentées par la flore microbienne présente, qui produit des métabolites (ammoniac, phénols, acides gras ramifiés, indoles...) ayant des effets délétères sur la santé du colon et de l'organisme⁴⁶⁻⁴⁸. De plus, la diminution des fermentations coliques des protéines a un effet bénéfique sur la qualité des selles, notamment sur les grandes races de chien⁴⁷. Ainsi, dans le cadre de l'alimentation d'animaux atteins d'affections intestinales, et d'autant plus

si elles touchent le colon, l'apport en protéines hautement digestibles et en quantité modérée est conseillé pour limiter les putréfactions. De même, ces putréfactions peuvent engendrer des flatulences odorantes.

Dans le but de limiter les réactions aux aliments auxquels l'animal a été sensibilisé, dans le cas des DRCA, une des stratégies est d'employer de nouvelles sources de protéines avec lesquelles l'animal n'a pas déjà été en contact, ou, au moins, des aliments avec des sources de protéines bien identifiées pour réaliser des tests d'élimination. Cet axe nutritionnel a l'avantage d'être, comme le précédent, réalisable avec une ration ménagère. De nombreuses publications ont appuyé son efficacité dans les DRCA de l'intestin et du colon^{15,49-53}. Cependant, et comme il en est discuté dans la section consacrées au aliment commerciaux (14.4), la crédence accordée à la marque dans le choix d'un aliment avec des sources restreintes en protéines et/ ou nouvelles est un élément essentiel. En effet, de nombreux aliments provenant de marques ne répondant pas aux critères énoncés dans la section 3.7 proposent des aliments "hypoallergéniques" et/ou avec des sources de protéines restreintes, alors que des analyses sur ces aliments ont montré que, dans la grande majorité des cas, ils étaient contaminés par d'autres ingrédients non déclarés^{54,55}. Ces aliments de qualité inférieure fragilisent les chances de l'animal malade et l'établissement du diagnostic.

L'utilisation de protéines hydrolysées a permis d'obtenir d'excellent résultat sur le DRCA. C'est aujourd'hui l'élément ayant le plus haut niveau de preuve pour ces types d'entéropathies chronique^{15,16,43,56-60}. L'utilisation de protéines hydrolysées offre deux grands avantages, ce sont des protéines avec une excellente digestibilité et elles présentent peu d'antigènes⁶¹. En effet, les protéines hydrolysées sont réduites à la taille de peptides moins immunogènes que les protéines complètes, bien que cette immunogénicité soit dépendante de l'intensité de l'hydrolyse⁶². Bien que les peptides soient moins immunogènes que les protéines initiales, il est conseillé de choisir une alimentation à base de protéines hydrolysées provenant d'une source de protéines à laquelle l'animal n'est pas suspecté d'être sensible. Par exemple, si l'animal est nourri à base de poulet, les hydrolysas de protéines de poulet couramment utilisés en alimentation (viandes, abats) devraient être évités. En effet, des réactions immunitaires aux hydrolysas sont décrites^{57,63,64}. Ainsi, de l'avis de l'auteur une DRCA ne devrait pas être exclue tant qu'un aliment avec ce type de protéines n'a pas été essayé. Ces aliments ont aussi des défauts majeurs, au premier rang desquels sont le prix et l'appétence. Considérant l'appétence, la littérature disponible soutient que l'appétence des aliments hydrolysés n'est pas inférieure à celle des aliments standards^{56,58,65}. Cependant, de l'expérience de l'auteur l'appétence de ces aliments est moindre par rapport à d'autres aliments commerciaux, notamment dans des situations d'hyporexie.

Le temps conseillé sous aliments thérapeutique pour considérer qu'il a, ou non, été efficace est de 4 à 6 semaines. Cependant, dans la majorité des cas, les effets sont visibles sous deux semaines. À la suite d'un changement alimentaire ayant mené à une résolution des symptômes, une partie des animaux peuvent revenir sous leur alimentation d'origine sans retour des symptômes. Cependant compte tenu de la grande disparité de réponses à ce retour de l'aliment initial (31 à 75 % selon les études^{15,43,53}) et le peu d'éléments de suivi à long terme disponibles, le retour à l'alimentation originale doit se faire avec prudence et en accord avec le propriétaire.

Intolérance au gluten

Bien que populaire chez les propriétaires, en raison des la maladie cœliaque touchant l'humain⁶⁶, les entéropathies liées au gluten sont rares chez les chiens, hormis dans certaines races comme le Setter Irlandais et le Border Terrier⁶⁷⁻⁷². Dans ces rares cas la une alimentation sans gluten est recommandée.

Glutamine

La glutamine est un acide aminé conditionnel protéinogène, qui peut être utilisé pour la synthèse des bases puriques. En raison de l'importance des multiplications cellulaires lors de la réparation des barrières intestinales, l'apport en glutamine est bénéfique au rétablissement de la fonction digestive à la suite d'une entéropathie²⁹. Cependant, l'efficacité de la glutamine semble fortement dépendre de sa forme. Elle est efficace par voie entérale, mais aurait une absence d'efficacité quand elle est sous forme libre^{73,74}.

14.3.4 Matières grasses

La digestion des matières grasses étant relativement complexe, notaient comparativement à celle de l'amidon (intervention de sels biliaires, de lipase pancréatique et gastrique ainsi que de colipase) et bien qu'elles apportent une forte densité énergétique, la majorité des aliments utilisés dans le cadre des entéropathies ont des teneurs modérées en matières grasses. Cependant, il semble que même malade, les chats supportent plutôt bien les rations riches en matières grasses⁷⁵.

La lymphe intestinale est le principal transporteur des matières grasses par l'utilisation des lipoprotéines (chylomicron). Cependant, les triglycérides à chaînes moyennes sont aussi transportés via le système porte. De façon générale, plus les triglycérides comportent d'acide gras à chaînes longues, plus ils sont incorporés à la lymphe^{76,77}. Dans le cadre des lymphangiectasies du chien, une alimentation très pauvre en matières grasses pourrait permettre de diminuer la pression dans les vaisseaux lymphatiques et ainsi améliorer la fonction intestinale. Les aliments pauvre en matières grasses ont montré une bonne efficacité dans la réduction des diarrhées consécutives à une lymphangiectasie⁷⁸⁻⁸². Cependant, malgré un apport réduit en matières grasses, il est nécessaire de s'assurer que les besoins en acides gras essentiels sont couverts.

Les matières grasses ont une incidence sur les mouvements des gaz à l'intérieur du tube digestif notamment en ralentissant leur progression^{83,84}. Ce ralentissement du transit des gaz aboutit à leur accumulation, ce qui conduit à l'apparition de borborygmes pouvant entraîner une gêne et des flatulences. Il est à noter que le transit des gaz est indépendant de celui du bolus alimentaire et que le gaz des flatulences est principalement d'origine atmosphérique et absorbé au moment du repas. De plus, les flatulences et borborygmes proviennent plus des désordres dans le mouvement des gaz à l'intérieur du tube digestif que de la quantité de gaz⁸⁵. Ainsi, lors de flatulences, présentes en dehors d'autres troubles gastro-intestinaux, leur accompagnement nutritionnel se fait à partir d'une alimentation très digestible et pauvre en matières grasses¹⁹.

14.3.5 Fibres et probiotiques

Les fibres sont un élément fondamental de la santé intestinale. Cependant, c'est une classe de molécule hétérogène, regroupées uniquement par leur propriété de ne pas être digestibles par les enzymes des mammifères et de provenir du règne végétal. A l'intérieur des fibres alimentaires, on en retrouve des solubles ou non, fermentescibles ou pas. De plus, l'indicateur disponible sur les étiquettes des aliments commerciaux pour évaluer les fibres, la cellulose brute, ne renseigne ni sur leur quantité ni sur leur qualité. En effet, la cellulose brute ne dose qu'une partie des fibres insolubles et aucune fibres solubles. Les fibres non dosées se retrouvent dans l'extractif non azoté. De l'avis de l'auteur, les aliments de grande qualité devraient inclure dans leur clef-produit un dosage des fibres totales.

Certaines fibres peu ou pas fermentescibles peuvent avoir un intérêt mécanique, le psyllium par exemple a la capacité de retenir l'eau et de former un gel visqueux. Par ces propriétés, il permet

d'améliorer le transit des boules de poils⁸⁶, et de limiter la constipation⁸⁷. Cependant, l'ajout d'une quantité trop importante de fibres diminue la digestibilité de la ration⁸⁸.

Les fibres fermentescibles, quant à elle, ont une action sur la flore microbienne du colon. Selon le type de fibre utilisé la population bactérienne favorisée ne sera pas la même, ni les produits de son métabolisme^{89,90}. Ainsi, un apport équilibré et diversifié en fibre permet de maintenir une population microbienne équilibrée et diversifiée⁹¹. Parmi les produits du métabolisme bactérien, on retrouve notamment des acides gras volatils. Ceux-ci favorisent la croissance et l'homéostasie des colonocytes, ainsi que la motilité intestinale⁹²⁻⁹⁴. Enfin, le butyrate, un des acides gras volatils, a une action de modulateur de l'immunité, notamment au niveau du colon⁹⁵. Il est important de prendre en compte qu'un ajout en fibres solubles et fermentescibles supérieur aux capacités métaboliques du microbiote conduit à une augmentation de la pression osmotique dans la lumière intestinale et à des diarrhées.

Un autre moyen de soutenir le microbiote intestinal est d'utiliser des probiotiques. Les probiotiques sont, d'après l'Organisation Mondiale de la Santé, "des micro-organismes vivants qui, lorsqu'ils sont ingérés en quantité suffisante, exercent des effets positifs sur la santé, au-delà des effets nutritionnels traditionnels". Les études utilisant des probiotiques sur la prévention des diarrhées ou lors d'introduction de nouveaux animaux dans un chenil semblent prometteuses^{96,97}. Cependant, aujourd'hui, peu de probiotiques sont autorisés en alimentation animale en Europe.

Attention, certaines bactéries anaérobies présentes dans le colon peuvent produire du méthane avec des fibres rapidement fermentescibles. Or le méthane inhibe le transit du colon et de l'intestin et peut être à l'origine de constipation. Cette production de méthane intestinale est bien décrite chez l'homme, où elle est dépendante de facteurs génétiques, socioéconomiques et augmente avec l'obésité^{98,99}. Elle toucherait 30 à 50% des individus, mais n'a, à la connaissance de l'auteur, pas été mise en évidence chez les carnivores domestiques. Cependant, en cas de constipation suite à l'ajout de fibre fermentescible dans l'alimentation, ce point est à garder en mémoire.

L'utilisation d'aliments enrichis en fibres est surtout décrite dans les cas de colites chroniques¹⁰⁰⁻¹⁰². Les récentes études sur le microbiote, son métabolisme et comment les nutriments et fibres agissent dessus, laissent présager que de plus en plus d'aliments utiliseront des fibres fermentescibles à l'avenir.

14.4 Aliments commerciaux

Les aliments "gastro-intestinaux" sont déjà présentés dans la section sur les gastrites. Ici nous ne reprenons que la figure 14.1 qui présente les apport en cellulose brute et en ENA de ces aliments. On y remarque que certains aliments pour chiens sont bien plus riches que les autres en cellulose brute. Cependant, comme précisé plus haut, il faut se méfier de la cellulose brute comme indicateur.

Pour être considéré comme aliment avec une indication "intolérance alimentaire" ou au sens de la réglementation avoir l'objectif nutritionnel particulier "Réduction des intolérances à certains ingrédients et nutriments", un aliment commercial doit d'après la directive européenne 38/2008 signaler précisément les sources de protéines et d'amidons employées. Nous avons précédemment vu que cette définition extrêmement large a permis à de nombreux aliments de se positionner en tant qu'hypoallergénique, alors que ce terme n'est pas inclus dans la réglementation et que la qualité attendue, notamment en termes de contamination, n'était pas présente. Ainsi, pour l'auteur, le premier élément à analyser considérant ces aliments est la crédence que l'on peut avoir dans la marque.

Ici nous n'avons pris en tant qu'aliment pour "intolérance alimentaire" uniquement ceux des cinq grandes marques vétérinaires vendues en France, et étant soit à base de protéines hydrolysées soit avec des sources de protéines définies et peu employées dans les autres aliments. La figure 14.2

présente la teneur en protéines et en matières grasses des aliments avec une indication "intolérance alimentaire". On peut remarquer que la teneur en protéines est bien plus faible que celle des aliments physiologiques. Cela peut s'expliquer en partie par le prix de ces protéines particulière (surtout les hydrolysées), et par leur haute efficacité.

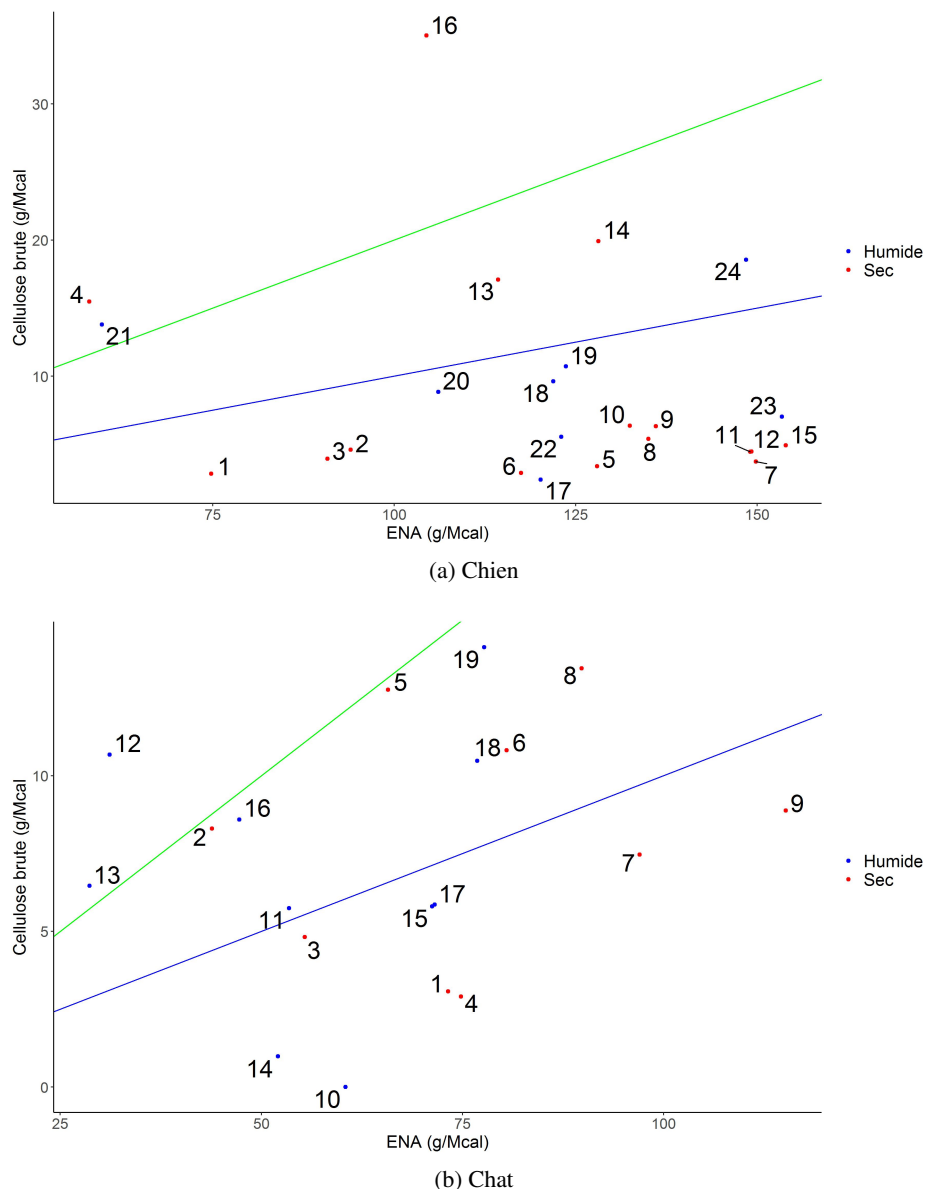


FIGURE 14.1: Apports en cellulose brute et ENA en g/Mcal des différents aliments avec une indication gastro-intestinale à destination du chien et du chat. Les droites diagonales verte et bleue correspondent respectivement au rapport 1 :5 et 1 :10.

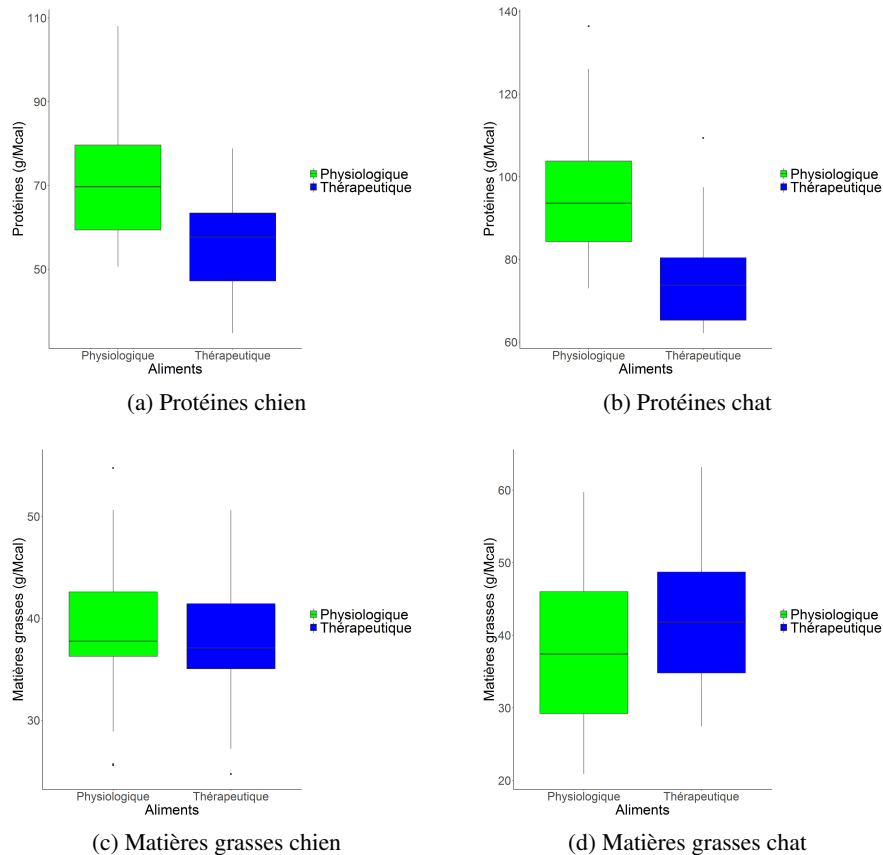


FIGURE 14.2: Apport en Protéines et Matières grasses des aliments avec une indication Réduction des intolérances à certains ingrédients et nutriments à destination du chien et du chat, par rapport aux aliments physiologiques des marques vétérinaires.

14.5 Conclusion

Les affections intestinales sont courantes chez le chien et le chat. L'alimentation y joue un rôle qui peut être à la fois thérapeutique et diagnostic. Cependant, il est important de bien sélectionner l'aliment employé dans ce but afin de maximiser les chances de réussite du plan diététique.

14.6 Exercices

Exercice 14.1 Adam est un Berger australien mâle stérilisé de 9 ans, 20 kg (poids de forme 25 kg) et sédentaire atteint d'une lymphangiectasie avec pertes de protéines diagnostiquée il y a un an. Au moment du diagnostic, il est mis sous Virbac Gastro 1-Digestive support. En traitement il reçoit du 1mg/kg de préndisolone. Malgré l'alimentation et le traitement, Adam présente toujours d'importantes diarrhées et continue de perdre du poids. Il y a 4 mois, une tentative d'augmentation de la prednisolone à 2mg/kg a conduit à un syndrome de Cushing. La dose initiale est reprise. Pour essayer d'enrayer la perte de poids le propriétaire a augmenté la dose de croquette à 375g/jour, sans succès, sur le poids ou sur les diarrhées.

Alimentation actuelle

- 375g de Virbac Gastro 1-Digestive support.

Informations complémentaires

- Adam est sédentaire
- Le propriétaire ne souhaite pas cuisiner pour son chien

Questions

- Quel est votre avis sur l'alimentation actuelle ? Quels seraient les points à améliorer ?
- Quelle alimentation proposeriez-vous au propriétaire ?
- Quels conseils donneriez-vous au propriétaire ?

Exercice 14.2 Axelot est un Teckel mâle stérilisé de 11 ans, 11 kg (NEC : 3/5) et sédentaire atteint de diarrhées chroniques. Après examens complémentaires, vous suspectez une entéropathie chronique.

Questions

Discuter des plans diététiques à court et moyen termes possibles pour Axelot sachant que, au choix, il a une DRCA ou il a une DRIS.

Exercice 14.3 Analysez et critiquez les aliments suivants :

- Ownat Hypoallergenic au saumon chien
- Calibra Hypoallergenic ADULT MEDIUM BREED - Lamb and Rice
- Royal Canin Anallergenic Chien

14.7 Références

- [1] Stephen J. ETTINGER, Edward C. FELDMAN et Etienne COTE. *Textbook of Veterinary Internal Medicine*. Elsevier Health Sciences, 11 jan. 2017. 2451 pages. ISBN : 978-0-323-31239-4. Google Books : 57XBDQAAQBAJ (cf. page 227).
- [2] J. R. S. DANDRIEUX. “Inflammatory Bowel Disease versus Chronic Enteropathy in Dogs : Are They One and the Same ?” In : *J Small Anim Pract* 57.11 (1^{er} nov. 2016), pages 589-599. ISSN : 1748-5827. DOI : 10.1111/jsap.12588 (cf. pages 227, 228).
- [3] Kenneth W. SIMPSON et Albert E. JERGENS. “Pitfalls and Progress in the Diagnosis and Management of Canine Inflammatory Bowel Disease”. In : *Veterinary Clinics of North America : Small Animal Practice*. Chronic Intestinal Diseases of Dogs and Cats 41.2 (1^{er} mar. 2011), pages 381-398. ISSN : 0195-5616. DOI : 10.1016/j.cvsm.2011.02.003 (cf. pages 227, 228).
- [4] M. VOLKMANN et al. “Chronic Diarrhea in Dogs – Retrospective Study in 136 Cases”. In : *J Vet Intern Med* 31.4 (2017), pages 1043-1055. ISSN : 0891-6640. DOI : 10.1111/jvim.14739. pmid : 28703447 (cf. pages 227, 228).

- [5] Houston DM, Ribble CS et Head LL. "Risk Factors Associated with Parvovirus Enteritis in Dogs : 283 Cases (1982-1991)." In : *J Am Vet Med Assoc* 208.4 (1^{er} fév. 1996), pages 542-546. ISSN : 0003-1488, 1943-569X. pmid : 8603904. URL : <https://europepmc.org/article/med/8603904> (visité le 24/02/2020) (cf. page 228).
- [6] Andrea C. DE SANTIS-KERR et al. "Prevalence and Risk Factors for Giardia and Coccidia Species of Pet Cats in 2003-2004". In : *J. Feline Med. Surg.* 8.5 (oct. 2006), pages 292-301. ISSN : 1098-612X. DOI : 10.1016/j.jfms.2006.02.005. pmid : 16678461 (cf. page 228).
- [7] L. T. GLICKMAN et al. "Breed-Related Risk Factors for Canine Parvovirus Enteritis". In : *J. Am. Vet. Med. Assoc.* 187.6 (15 sept. 1985), pages 589-594. ISSN : 0003-1488. pmid : 3003015 (cf. page 228).
- [8] J. R. MESQUITA et M. S. J. NASCIMENTO. "Gastroenteritis Outbreak Associated With Faecal Shedding of Canine Norovirus in a Portuguese Kennel Following Introduction of Imported Dogs From Russia". In : *Transboundary and Emerging Diseases* 59.5 (2012), pages 456-459. ISSN : 1865-1682. DOI : 10.1111/j.1865-1682.2011.01284.x (cf. page 228).
- [9] Susanne H. SOKOLOW et al. "Epidemiologic Evaluation of Diarrhea in Dogs in an Animal Shelter". In : *American Journal of Veterinary Research* 66.6 (1^{er} juin 2005), pages 1018-1024. ISSN : 0002-9645. DOI : 10.2460/ajvr.2005.66.1018 (cf. page 228).
- [10] Jennifer L. JONES et al. "Whole Genome Sequencing Confirms Source of Pathogens Associated with Bacterial Foodborne Illness in Pets Fed Raw Pet Food". In : *J VET Diagn Invest* 31.2 (1^{er} mar. 2019), pages 235-240. ISSN : 1040-6387. DOI : 10.1177/1040638718823046 (cf. page 228).
- [11] Josefina HELLGREN et al. "Occurrence of *Salmonella*, *Campylobacter*, *Clostridium* and *Enterobacteriaceae* in Raw Meat-Based Diets for Dogs". In : *Veterinary Record* 184.14 (6 avr. 2019), pages 442-442. ISSN : 0042-4900, 2042-7670. DOI : 10.1136/vr.105199. pmid : 30833301 (cf. page 228).
- [12] S. A. KRUTH et al. "Nosocomial Diarrhea Associated with Enterotoxigenic *Clostridium Perfringens* Infection in Dogs". In : *J. Am. Vet. Med. Assoc.* 195.3 (1^{er} août 1989), pages 331-334. ISSN : 0003-1488. pmid : 2548985 (cf. page 228).
- [13] Karin U. SORENMO et al. "Efficacy and Toxicity of a Dose-Intensified Doxorubicin Protocol in Canine Hemangiosarcoma". In : *Journal of Veterinary Internal Medicine* 18.2 (2004), pages 209-213. ISSN : 1939-1676. DOI : 10.1111/j.1939-1676.2004.tb00162.x (cf. page 228).
- [14] Alain S. HAMMER et al. "Efficacy and Toxicity of VAC Chemotherapy (Vincristine, Doxorubicin, and Cyclophosphamide) in Dogs with Hemangiosarcoma". In : *Journal of Veterinary Internal Medicine* 5.3 (1991), pages 160-166. ISSN : 1939-1676. DOI : 10.1111/j.1939-1676.1991.tb00943.x (cf. page 228).
- [15] K. ALLENSPACH, C. CULVERWELL et D. CHAN. "Long-Term Outcome in Dogs with Chronic Enteropathies : 203 Cases". In : *Veterinary Record* 178.15 (9 avr. 2016), pages 368-368. ISSN : 0042-4900, 2042-7670. DOI : 10.1136/vr.103557. pmid : 26811439 (cf. pages 228, 231).
- [16] Kelly MAKIELSKI et al. "Narrative Review of Therapies for Chronic Enteropathies in Dogs and Cats". In : *Journal of Veterinary Internal Medicine* 33.1 (2019), pages 11-22. ISSN : 1939-1676. DOI : 10.1111/jvim.15345 (cf. pages 228, 231).

- [17] A. J. GERMAN, E. J. HALL et M. J. DAY. "Chronic Intestinal Inflammation and Intestinal Disease in Dogs". In : *Journal of Veterinary Internal Medicine* 17.1 (2003), pages 8-20. ISSN : 1939-1676. DOI : 10.1111/j.1939-1676.2003.tb01318.x (cf. page 228).
- [18] Nicholas J. CAVE et Stanley L. MARKS. "Evaluation of the Immunogenicity of Dietary Proteins in Cats and the Influence of the Canning Process". In : *American Journal of Veterinary Research* 65.10 (1^{er} oct. 2004), pages 1427-1433. ISSN : 0002-9645. DOI : 10.2460/ajvr.2004.65.1427 (cf. page 228).
- [19] Nick CAVE. "Nutritional Management of Gastrointestinal Diseases". In : *Applied Veterinary Clinical Nutrition*. Sous la direction d'Andrea J. FASCETTI et Sean J. DELANEY. Chichester, West Sussex ; Ames, Iowa : John Wiley & Sons, 2012, pages 175-219. ISBN : 978-0-8138-0657-0 (cf. pages 228, 232).
- [20] K. R. KERR et al. "Apparent Total Tract Energy and Macronutrient Digestibility and Fecal Fermentative End-Product Concentrations of Domestic Cats Fed Extruded, Raw Beef-Based, and Cooked Beef-Based Diets". In : *J Anim Sci* 90.2 (1^{er} fév. 2012), pages 515-522. ISSN : 0021-8812. DOI : 10.2527/jas.2010-3266 (cf. pages 228, 230).
- [21] Kiley M. ALGYA et al. "Apparent Total-Tract Macronutrient Digestibility, Serum Chemistry, Urinalysis, and Fecal Characteristics, Metabolites and Microbiota of Adult Dogs Fed Extruded, Mildly Cooked, and Raw Diets". In : *J Anim Sci* 96.9 (7 sept. 2018), pages 3670-3683. ISSN : 0021-8812. DOI : 10.1093/jas/sky235 (cf. pages 228, 230).
- [22] Olivier DOSSIN et Rachel LAVOUÉ. "Protein-Losing Enteropathies in Dogs". In : *Veterinary Clinics of North America : Small Animal Practice*. Chronic Intestinal Diseases of Dogs and Cats 41.2 (1^{er} mar. 2011), pages 399-418. ISSN : 0195-5616. DOI : 10.1016/j.cvsm.2011.02.002 (cf. page 229).
- [23] S. E. KIMMEL, L. S. WADDELL et K. E. MICHEL. "Hypomagnesemia and Hypocalcemia Associated with Protein-Losing Enteropathy in Yorkshire Terriers : Five Cases (1992-1998)". In : *J. Am. Vet. Med. Assoc.* 217.5 (1^{er} sept. 2000), pages 703-706. ISSN : 0003-1488. DOI : 10.2460/javma.2000.217.703. pmid : 10976303 (cf. page 229).
- [24] Polly B. PETERSON et Michael D. WILLARD. "Protein-Losing Enteropathies". In : *Vet. Clin. North Am. Small Anim. Pract.* 33.5 (sept. 2003), pages 1061-1082. ISSN : 0195-5616. DOI : 10.1016/s0195-5616(03)00055-x. pmid : 14552161 (cf. page 229).
- [25] E. B. BREITSCHWERDT. "Immunoproliferative Enteropathy of Basenjis." In : *Seminars in Veterinary Medicine and Surgery (Small Animal)*. Tome 7. 1992, pages 153-161 (cf. page 229).
- [26] N. BERGHOFF et al. "Prevalence of Enteropathy in the North American Population of the Norwegian Lundehund". In : *Proc 22nd ACVIM Forum*. Tome 853. 2004 (cf. page 229).
- [27] K. FLESJÅ et T. YRI. "Protein-Losing Enteropathy in the Lundehund". In : *J Small Anim Pract* 18.1 (jan. 1977), pages 11-23. ISSN : 0022-4510. DOI : 10.1111/j.1748-5827.1977.tb05819.x. pmid : 853728 (cf. page 229).
- [28] M. P. LITTMAN et al. "Familial Protein-Losing Enteropathy and Protein-Losing Nephropathy in Soft Coated Wheaten Terriers : 222 Cases (1983-1997)". In : *J. Vet. Intern. Med.* 14.1 (2000 Jan-Feb), pages 68-80. ISSN : 0891-6640. DOI : 10.1892/0891-6640(2000)014<068:fpleap>2.3.co;2. pmid : 10668820 (cf. page 229).

- [29] Thomas R. ZIEGLER et al. “Trophic and Cytoprotective Nutrition for Intestinal Adaptation, Mucosal Repair, and Barrier Function”. In : *Annual Review of Nutrition* 23.1 (2003), pages 229-261. DOI : 10.1146/annurev.nutr.23.011702.073036. pmid : 12626687 (cf. pages 229, 232).
- [30] Glenn HERNANDEZ et al. “Gut Mucosal Atrophy after a Short Enteral Fasting Period in Critically Ill Patients”. In : *Journal of Critical Care* 14.2 (1^{er} juin 1999), pages 73-77. ISSN : 0883-9441. DOI : 10.1016/S0883-9441(99)90017-5 (cf. page 229).
- [31] R. J. HADFIELD et al. “Effects of Enteral and Parenteral Nutrition on Gut Mucosal Permeability in the Critically Ill”. In : *Am. J. Respir. Crit. Care Med.* 152 (5 Pt 1 nov. 1995), pages 1545-1548. ISSN : 1073-449X. DOI : 10.1164/ajrccm.152.5.7582291. pmid : 7582291 (cf. page 229).
- [32] Jian LI et al. “Effects of Parenteral and Enteral Nutrition on Gut-Associated Lymphoid Tissue”. In : *Journal of Trauma and Acute Care Surgery* 39.1 (juil. 1995), pages 44-52. ISSN : 2163-0755. URL : https://journals.lww.com/jtrauma/Fulltext/1995/07000/Effects_of_Parenteral_and_Enteral_Nutrition_on_6.aspx (visité le 27/02/2020) (cf. page 229).
- [33] B. K. KING, J. LI et K. A. KUDSK. “A Temporal Study of TPN-Induced Changes in Gut-Associated Lymphoid Tissue and Mucosal Immunity”. In : *Arch Surg* 132.12 (déc. 1997), pages 1303-1309. ISSN : 0004-0010. DOI : 10.1001/archsurg.1997.01430360049009. pmid : 9403534 (cf. page 229).
- [34] K A KUDSK, J LI et K B RENEGAR. “Loss of Upper Respiratory Tract Immunity with Parenteral Feeding.” In : *Ann Surg* 223.6 (juin 1996), pages 629-638. ISSN : 0003-4932. pmid : 8645036. URL : <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC1235201/> (visité le 27/02/2020) (cf. page 229).
- [35] Albert J. MOHR et al. “Effect of Early Enteral Nutrition on Intestinal Permeability, Intestinal Protein Loss, and Outcome in Dogs with Severe Parvoviral Enteritis”. In : *J. Vet. Intern. Med.* 17.6 (2003 Nov-Dec), pages 791-798. ISSN : 0891-6640. DOI : 10.1111/j.1939-1676.2003.tb02516.x. pmid : 14658714 (cf. page 229).
- [36] K. WILL, I. NOLTE et J. ZENTEK. “Early Enteral Nutrition in Young Dogs Suffering from Haemorrhagic Gastroenteritis”. In : *J Vet Med A Physiol Pathol Clin Med* 52.7 (sept. 2005), pages 371-376. ISSN : 0931-184X. DOI : 10.1111/j.1439-0442.2005.00745.x. pmid : 16109106 (cf. page 229).
- [37] Beth A HAMPER, Claudia A KIRK et Joseph W BARTGES. “Apparent Nutrient Digestibility of Two Raw Diets in Domestic Kittens”. In : *Journal of Feline Medicine and Surgery* 18.12 (1^{er} déc. 2016), pages 991-996. ISSN : 1098-612X. DOI : 10.1177/1098612X15605535 (cf. page 230).
- [38] Susie J. MEADE, Elizabeth A. REID et Juliet A. GERRARD. “The Impact of Processing on the Nutritional Quality of Food Proteins”. In : *JAOAC Int* 88.3 (2005 May-Jun), pages 904-922. ISSN : 1060-3271. pmid : 16001869 (cf. page 230).
- [39] W. H. HENDRIKS et al. “Heat Processing Changes the Protein Quality of Canned Cat Foods as Measured with a Rat Bioassay”. In : *J. Anim. Sci.* 77.3 (mar. 1999), pages 669-676. ISSN : 0021-8812. DOI : 10.2527/1999.773669x. pmid : 10229363 (cf. page 230).

- [40] Suzanne M. HODGKINSON et al. "Cooking Conditions Affect the True Ileal Digestible Amino Acid Content and Digestible Indispensable Amino Acid Score (DIAAS) of Bovine Meat as Determined in Pigs". In : *J Nutr* 148.10 (1^{er} oct. 2018), pages 1564-1569. ISSN : 0022-3166. DOI : 10.1093/jn/nxy153 (cf. page 230).
- [41] Sally C. PEREA et al. "Evaluation of Two Dry Commercial Therapeutic Diets for the Management of Feline Chronic Gastroenteropathy". In : *Frontiers in Veterinary Science* 4 (10 mai 2017). ISSN : 2297-1769. DOI : 10.3389/fvets.2017.00069 (cf. page 230).
- [42] Dorothy P LAFLAMME et al. "Evaluation of Canned Therapeutic Diets for the Management of Cats with Naturally Occurring Chronic Diarrhea". In : *Journal of Feline Medicine and Surgery* 14.10 (1^{er} oct. 2012), pages 669-677. ISSN : 1098-612X. DOI : 10.1177/1098612X12446906 (cf. page 230).
- [43] P. J. J. MANDIGERS et al. "A Randomized, Open-Label, Positively-Controlled Field Trial of a Hydrolyzed Protein Diet in Dogs with Chronic Small Bowel Enteropathy". In : *J. Vet. Intern. Med.* 24.6 (2010 Nov-Dec), pages 1350-1357. ISSN : 0891-6640. DOI : 10.1111/j.1939-1676.2010.0632.x. pmid : 21054541 (cf. pages 230, 231).
- [44] Camilla TØRNQVIST-JOHNSEN et al. "Investigation of the Efficacy of a Dietetic Food in the Management of Chronic Enteropathies in Dogs". In : *Veterinary Record* 186.1 (4 jan. 2020), pages 26-26. ISSN : 0042-4900, 2042-7670. DOI : 10.1136/vr.105172. pmid : 31662575 (cf. page 230).
- [45] J. W. SIMPSON, I. E. MASKELL et P. J. MARKWELL. "Use of a Restricted Antigen Diet in the Management of Idiopathic Canine Colitis". In : *Journal of Small Animal Practice* 35.5 (1994), pages 233-238. ISSN : 1748-5827. DOI : 10.1111/j.1748-5827.1994.tb03265.x (cf. page 230).
- [46] Karen WINDEY, Vicky De PRETER et Kristin VERBEKE. "Relevance of Protein Fermentation to Gut Health". In : *Molecular Nutrition & Food Research* 56.1 (2012), pages 184-196. ISSN : 1613-4133. DOI : 10.1002/mnfr.201100542 (cf. page 230).
- [47] J. NERY et al. "Influence of Dietary Protein Content and Source on Colonic Fermentative Activity in Dogs Differing in Body Size and Digestive Tolerance". In : *Journal of Animal Science* 90.8 (1^{er} août 2012), pages 2570-2580. ISSN : 0021-8812, 1525-3163. DOI : 10.2527/jas.2011-4112 (cf. page 230).
- [48] J. ZENTEK. "Influence of Diet Composition on the Microbial Activity in the Gastro-Intestinal Tract of Dogs. I. Effects of Varying Protein Intake on the Composition of the Ileum Chyme and the Faeces". In : *Journal of Animal Physiology and Animal Nutrition* 74.1-5 (1995), pages 43-52. ISSN : 1439-0396. DOI : 10.1111/j.1439-0396.1995.tb00435.x (cf. page 230).
- [49] R. W. NELSON, M. E. DIMPERIO et G. G. LONG. "Lymphocytic-Plasmacytic Colitis in the Cat". In : *J. Am. Vet. Med. Assoc.* 184.9 (1^{er} mai 1984), pages 1133-1135. ISSN : 0003-1488. pmid : 6725131 (cf. page 231).
- [50] W. Grant GUILFORD et al. "Food Sensitivity in Cats with Chronic Idiopathic Gastrointestinal Problems". In : *Journal of Veterinary Internal Medicine* 15.1 (2001), pages 7-13. ISSN : 1939-1676. DOI : 10.1111/j.1939-1676.2001.tb02291.x (cf. page 231).

- [51] K. ALLENSPACH et al. "Chronic Enteropathies in Dogs : Evaluation of Risk Factors for Negative Outcome". In : *Journal of Veterinary Internal Medicine* 21.4 (2007), pages 700-708. ISSN : 1939-1676. DOI : 10.1111/j.1939-1676.2007.tb03011.x (cf. page 231).
- [52] S. N. SAUTER et al. "Effects of Probiotic Bacteria in Dogs with Food Responsive Diarrhoea Treated with an Elimination Diet*". In : *Journal of Animal Physiology and Animal Nutrition* 90.7-8 (2006), pages 269-277. ISSN : 1439-0396. DOI : 10.1111/j.1439-0396.2005.00595.x (cf. page 231).
- [53] Nicole LUCKSCHANDER et al. "Perinuclear Antineutrophilic Cytoplasmic Antibody and Response to Treatment in Diarrheic Dogs with Food Responsive Disease or Inflammatory Bowel Disease". In : *Journal of Veterinary Internal Medicine* 20.2 (2006), pages 221-227. ISSN : 1939-1676. DOI : 10.1111/j.1939-1676.2006.tb02849.x (cf. page 231).
- [54] Elena PAGANI et al. "Cross-Contamination in Canine and Feline Dietetic Limited-Antigen Wet Diets". In : *BMC Vet Res* 14.1 (12 sept. 2018), page 283. ISSN : 1746-6148. DOI : 10.1186/s12917-018-1571-4 (cf. page 231).
- [55] Rebecca RICCI et al. "Undeclared Animal Species in Dry and Wet Novel and Hydrolyzed Protein Diets for Dogs and Cats Detected by Microarray Analysis". In : *BMC Vet Res* 14.1 (27 juin 2018), page 209. ISSN : 1746-6148. DOI : 10.1186/s12917-018-1528-7 (cf. page 231).
- [56] Adam J. RUDINSKY, John C. ROWE et Valerie J. PARKER. "Nutritional Management of Chronic Enteropathies in Dogs and Cats". In : *Journal of the American Veterinary Medical Association* 253.5 (15 août 2018), pages 570-578. ISSN : 0003-1488. DOI : 10.2460/javma.253.5.570 (cf. page 231).
- [57] Kenichi MASUDA et al. "Hydrolyzed Diets May Stimulate Food-Reactive Lymphocytes in Dogs". In : *Journal of Veterinary Medical Science* advpub (2019). DOI : 10.1292/jvms.19-0222 (cf. page 231).
- [58] A. LOEFFLER et al. "Dietary Trials with a Commercial Chicken Hydrolysate Diet in 63 Pruritic Dogs". In : *Veterinary Record* 154.17 (24 avr. 2004), pages 519-522. ISSN : 0042-4900, 2042-7670. DOI : 10.1136/vr.154.17.519 (cf. page 231).
- [59] Stanley L. MARKS, Dottie P. LAFLAMME et Denise MCALOOSE. "Dietary Trial Using a Commercial Hypoallergenic Diet Containing Hydrolyzed Protein for Dogs with Inflammatory Bowel Disease". In : *Vet. Ther.* 3.2 (2002), pages 109-118. ISSN : 1528-3593. pmid : 19750741 (cf. page 231).
- [60] D. WALKER et al. "A Comprehensive Pathological Survey of Duodenal Biopsies from Dogs with Diet-Responsive Chronic Enteropathy". In : *Journal of Veterinary Internal Medicine* 27.4 (2013), pages 862-874. ISSN : 1939-1676. DOI : 10.1111/jvim.12093 (cf. page 231).
- [61] Nicholas J. CAVE. "Hydrolyzed Protein Diets for Dogs and Cats". In : *Veterinary Clinics : Small Animal Practice* 36.6 (1^{er} nov. 2006), pages 1251-1268. ISSN : 0195-5616, 1878-1306. DOI : 10.1016/j.cvs.2006.08.008. pmid : 17085233 (cf. page 231).
- [62] Thierry OLIVRY, Jennifer BEXLEY et Isabelle MOUGEOT. "Extensive Protein Hydrolyzation Is Indispensable to Prevent IgE-Mediated Poultry Allergen Recognition in Dogs and Cats". In : *BMC Vet Res* 13.1 (17 août 2017), page 251. ISSN : 1746-6148. DOI : 10.1186/s12917-017-1183-4 (cf. page 231).

- [63] Petra BIZIKOVA et Thierry OLIVRY. “A Randomized, Double-Blinded Crossover Trial Testing the Benefit of Two Hydrolysed Poultry-Based Commercial Diets for Dogs with Spontaneous Pruritic Chicken Allergy”. In : *Veterinary Dermatology* 27.4 (2016), 289-e70. ISSN : 1365-3164. DOI : 10.1111/vde.12302 (cf. page 231).
- [64] Olivier ROITEL et al. “Detection of IgE-Reactive Proteins in Hydrolysed Dog Foods”. In : *Veterinary Dermatology* 28.6 (2017), 589-e143. ISSN : 1365-3164. DOI : 10.1111/vde.12473 (cf. page 231).
- [65] Vincent C. BIOURGE, Jacques FONTAINE et Margreet W. VROOM. “Diagnosis of Adverse Reactions to Food in Dogs : Efficacy of a Soy-Isolate Hydrolyzate-Based Diet”. In : *The Journal of Nutrition* 134.8 (1^{er} août 2004), 2062S-2064S. ISSN : 0022-3166, 1541-6100. DOI : 10.1093/jn/134.8.2062S (cf. page 231).
- [66] Molly SCHLEICHER, Sean B. CASH et Lisa M. FREEMAN. “Determinants of Pet Food Purchasing Decisions”. In : *Can Vet J* 60.6 (juin 2019), pages 644-650. ISSN : 0008-5286. pmid : 31156266. URL : <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC6515811/> (visité le 27/02/2020) (cf. page 231).
- [67] M. LOWRIE et al. “A Presumptive Case of Gluten Sensitivity in a Border Terrier : A Multisystem Disorder ?” In : *Veterinary Record* 179.22 (3 déc. 2016), pages 573-573. ISSN : 0042-4900, 2042-7670. DOI : 10.1136/vr.103910. pmid : 27784836 (cf. page 231).
- [68] M. LOWRIE et al. “The Clinical and Serological Effect of a Gluten-Free Diet in Border Terriers with Epileptoid Cramping Syndrome”. In : *J Vet Intern Med* 29.6 (2015), pages 1564-1568. ISSN : 0891-6640. DOI : 10.1111/jvim.13643. pmid : 26500168 (cf. page 231).
- [69] E. J. HALL et R. M. BATT. “Development of Wheat-Sensitive Enteropathy in Irish Setters : Morphologic Changes”. In : *Am. J. Vet. Res.* 51.7 (juil. 1990), pages 978-982. ISSN : 0002-9645. pmid : 2389896 (cf. page 231).
- [70] E. J. HALL et R. M. BATT. “Development of Wheat-Sensitive Enteropathy in Irish Setters : Biochemical Changes”. In : *Am. J. Vet. Res.* 51.7 (juil. 1990), pages 983-989. ISSN : 0002-9645. pmid : 1975161 (cf. page 231).
- [71] E J HALL et R M BATT. “Abnormal Permeability Precedes the Development of a Gluten Sensitive Enteropathy in Irish Setter Dogs.” In : *Gut* 32.7 (juil. 1991), pages 749-753. ISSN : 0017-5749. pmid : 1906829. URL : <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC1378989/> (visité le 27/02/2020) (cf. page 231).
- [72] E J HALL et R M BATT. “Dietary Modulation of Gluten Sensitivity in a Naturally Occurring Enteropathy of Irish Setter Dogs.” In : *Gut* 33.2 (fév. 1992), pages 198-205. ISSN : 0017-5749. pmid : 1347279. URL : <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC1373930/> (visité le 27/02/2020) (cf. page 231).
- [73] S. L. MARKS et al. “Dietary Modulation of Methotrexate-Induced Enteritis in Cats”. In : *Am. J. Vet. Res.* 58.9 (sept. 1997), pages 989-996. ISSN : 0002-9645. pmid : 9285003 (cf. page 232).
- [74] Nicolás VELASCO et al. “Influence of Polymeric Enteral Nutrition Supplemented with Different Doses of Glutamine on Gut Permeability in Critically Ill Patients”. In : *Nutrition* 17.11 (1^{er} nov. 2001), pages 907-911. ISSN : 0899-9007. DOI : 10.1016/S0899-9007(01)00613-X (cf. page 232).

- [75] D. P. LAFLAMME, H. XU et G. M. LONG. "Effect of Diets Differing in Fat Content on Chronic Diarrhea in Cats". In : *Journal of Veterinary Internal Medicine* 25.2 (2011), pages 230-235. ISSN : 1939-1676. DOI : 10.1111/j.1939-1676.2010.0665.x (cf. page 232).
- [76] G. L. JENSEN et al. "Lymphatic Absorption of Enterally Fed Structured Triacylglycerol vs Physical Mix in a Canine Model". In : *Am. J. Clin. Nutr.* 60.4 (oct. 1994), pages 518-524. ISSN : 0002-9165. DOI : 10.1093/ajcn/60.4.518. pmid : 8092086 (cf. page 232).
- [77] Huiling MU et Carl-Erik HØY. "Effects of Different Medium-Chain Fatty Acids on Intestinal Absorption of Structured Triacylglycerols". In : *Lipids* 35.1 (2000), pages 83-89. ISSN : 1558-9307. DOI : 10.1007/s11745-000-0498-x (cf. page 232).
- [78] H. OKANISHI et al. "The Clinical Efficacy of Dietary Fat Restriction in Treatment of Dogs with Intestinal Lymphangiectasia". In : *J Vet Intern Med* 28.3 (mai 2014), pages 809-817. ISSN : 08916640. DOI : 10.1111/jvim.12327 (cf. page 232).
- [79] A. J. RUDINSKY et al. "Dietary Management of Presumptive Protein-Losing Enteropathy in Yorkshire Terriers". In : *Journal of Small Animal Practice* 58.2 (2017), pages 103-108. ISSN : 1748-5827. DOI : 10.1111/jsap.12625 (cf. page 232).
- [80] Sébastien LEFEBVRE, Denis GRANCHER et L ALVES DE OLIVEIRA. "You Said "gastro-Intestinal" Food? Approach of Petfood Diversity during a Student-Conducted Consultation." In : Turin, sept. 2019. URL : <https://hal.archives-ouvertes.fr/hal-02295150> (visité le 27/02/2020) (cf. page 232).
- [81] S. M. SIMMERSON et al. "Clinical Features, Intestinal Histopathology, and Outcome in Protein-Losing Enteropathy in Yorkshire Terrier Dogs". In : *Journal of Veterinary Internal Medicine* 28.2 (2014), pages 331-337. ISSN : 1939-1676. DOI : 10.1111/jvim.12291 (cf. page 232).
- [82] D. MATTHEEUWS et al. "Intestinal Lymphangiectasia in a Dog". In : *Journal of Small Animal Practice* 15.12 (1974), pages 757-761. ISSN : 1748-5827. DOI : 10.1111/j.1748-5827.1974.tb05662.x (cf. page 232).
- [83] Hermann HARDER et al. "Effect of High- and Low-Caloric Mixed Liquid Meals on Intestinal Gas Dynamics". In : *Dig Dis Sci* 51.1 (1^{er} jan. 2006), pages 140-146. ISSN : 1573-2568. DOI : 10.1007/s10620-006-3099-x (cf. page 232).
- [84] Sutep GONLACHANVIT et al. "Nutrient Modulation of Intestinal Gas Dynamics in Healthy Humans : Dependence on Caloric Content and Meal Consistency". In : *Am. J. Physiol. Gastrointest. Liver Physiol.* 291.3 (sept. 2006), G389-395. ISSN : 0193-1857. DOI : 10.1152/ajpgi.00526.2005. pmid : 16899712 (cf. page 232).
- [85] Mark PIMENTEL et al. "Methane, a Gas Produced by Enteric Bacteria, Slows Intestinal Transit and Augments Small Intestinal Contractile Activity". In : *Am. J. Physiol. Gastrointest. Liver Physiol.* 290.6 (juin 2006), G1089-1095. ISSN : 0193-1857. DOI : 10.1152/ajpgi.00574.2004. pmid : 16293652 (cf. page 232).
- [86] Justin R. DANN et al. "A Potential Nutritional Prophylactic for the Reduction of Feline Hairball Symptoms". In : *J Nutr* 134.8 (1^{er} août 2004), 2124S-2125S. ISSN : 0022-3166. DOI : 10.1093/jn/134.8.2124S (cf. page 233).

- [87] Valerie FREICHE et al. "Uncontrolled Study Assessing the Impact of a Psyllium-Enriched Extruded Dry Diet on Faecal Consistency in Cats with Constipation". In : *Journal of Feline Medicine and Surgery* 13.12 (1^{er} déc. 2011), pages 903-911. ISSN : 1098-612X. DOI : 10.1016/j.jfms.2011.07.008 (cf. page 233).
- [88] W. ASHRAF et al. "Comparative Effects of Intraduodenal Psyllium and Senna on Canine Small Bowel Motility". In : *Alimentary Pharmacology & Therapeutics* 8.3 (1994), pages 329-336. ISSN : 1365-2036. DOI : 10.1111/j.1365-2036.1994.tb00296.x (cf. page 233).
- [89] Carlo PINNA et Giacomo BIAGI. "The Utilisation of Prebiotics and Synbiotics in Dogs". In : *Italian Journal of Animal Science* 13.1 (jan. 2014), page 3107. ISSN : 1828-051X. DOI : 10.4081/ijas.2014.3107 (cf. page 233).
- [90] J. H. CUMMINGS, G. T. MACFARLANE et H. N. ENGLYST. "Prebiotic Digestion and Fermentation". In : *Am. J. Clin. Nutr.* 73 (2 Suppl fév. 2001), 415S-420S. ISSN : 0002-9165. DOI : 10.1093/ajcn/73.2.415s. pmid : 11157351 (cf. page 233).
- [91] Eden Ephraim GEBRESELASSIE et al. "Anti-Aging Food That Improves Markers of Health in Senior Dogs by Modulating Gut Microbiota and Metabolite Profiles". In : *bioRxiv* (16 mai 2018), page 324327. DOI : 10.1101/324327 (cf. page 233).
- [92] Omaida C. VELÁZQUEZ, Howard M. LEDERER et John L. ROMBEAU. "Butyrate and the Colonocyte". In : *Digest Dis Sci* 41.4 (1^{er} avr. 1996), pages 727-739. ISSN : 1573-2568. DOI : 10.1007/BF02213129 (cf. page 233).
- [93] B. SINGH, A. P. HALESTRAP et C. PARASKEVA. "Butyrate Can Act as a Stimulator of Growth or Inducer of Apoptosis in Human Colonic Epithelial Cell Lines Depending on the Presence of Alternative Energy Sources." In : *Carcinogenesis* 18.6 (1^{er} juin 1997), pages 1265-1270. ISSN : 0143-3334. DOI : 10.1093/carcin/18.6.1265 (cf. page 233).
- [94] Rodolphe SORET et al. "Short-Chain Fatty Acids Regulate the Enteric Neurons and Control Gastrointestinal Motility in Rats". In : *Gastroenterology* 138.5 (1^{er} mai 2010), 1772-1782.e4. ISSN : 0016-5085. DOI : 10.1053/j.gastro.2010.01.053 (cf. page 233).
- [95] Kees MEIJER, Paul de VOS et Marion G. PRIEBE. "Butyrate and Other Short-Chain Fatty Acids as Modulators of Immunity : What Relevance for Health ?" In : *Current Opinion in Clinical Nutrition & Metabolic Care* 13.6 (nov. 2010), pages 715-721. ISSN : 1363-1950. DOI : 10.1097/MCO.0b013e32833eebe5 (cf. page 233).
- [96] L. ROSE et al. "Efficacy of a Probiotic-Prebiotic Supplement on Incidence of Diarrhea in a Dog Shelter : A Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Trial". In : *Journal of Veterinary Internal Medicine* 31.2 (2017), pages 377-382. ISSN : 1939-1676. DOI : 10.1111/jvim.14666 (cf. page 233).
- [97] S.n. BYBEE, A.v. SCORZA et M.r. LAPPIN. "Effect of the Probiotic Enterococcus Faecium SF68 on Presence of Diarrhea in Cats and Dogs Housed in an Animal Shelter". In : *Journal of Veterinary Internal Medicine* 25.4 (1^{er} juil. 2011), pages 856-860. ISSN : 1939-1676. DOI : 10.1111/j.1939-1676.2011.0738.x (cf. page 233).
- [98] Konstantinos TRIANTAFYLLOU, Christopher CHANG et Mark PIMENTEL. "Methanogens, Methane and Gastrointestinal Motility". In : *J Neurogastroenterol Motil* 20.1 (jan. 2014), pages 31-40. ISSN : 2093-0879. DOI : 10.5056/jnm.2014.20.1.31. pmid : 24466443 (cf. page 233).

-
- [99] Robert J. BASSERI et al. “Intestinal Methane Production in Obese Individuals Is Associated with a Higher Body Mass Index”. In : *Gastroenterol Hepatol (N Y)* 8.1 (jan. 2012), pages 22-28. ISSN : 1554-7914. pmid : 22347829. URL : <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC3277195/> (visité le 26/02/2020) (cf. page 233).
 - [100] Michael S. LEIB. “Treatment of Chronic Idiopathic Large-Bowel Diarrhea in Dogs with a Highly Digestible Diet and Soluble Fiber : A Retrospective Review of 37 Cases”. In : *Journal of Veterinary Internal Medicine* 14.1 (2000), pages 27-32. ISSN : 1939-1676. DOI : 10.1111/j.1939-1676.2000.tb01495.x (cf. page 233).
 - [101] J. S. DENNIS, J. M. KRUGER et T. P. MULLANEY. “Lymphocytic/Plasmacytic Colitis in Cats : 14 Cases (1985-1990)”. In : *J. Am. Vet. Med. Assoc.* 202.2 (15 jan. 1993), pages 313-318. ISSN : 0003-1488. pmid : 8428844 (cf. page 233).
 - [102] Patrick LECOINDRE et Frédéric P. GASCHEN. “Chronic Idiopathic Large Bowel Diarrhea in the Dog”. In : *Veterinary Clinics of North America : Small Animal Practice*. Chronic Intestinal Diseases of Dogs and Cats 41.2 (1^{er} mar. 2011), pages 447-456. ISSN : 0195-5616. DOI : 10.1016/j.cvsm.2011.02.004 (cf. page 233).



15. Affections Cutanées

Sébastien Lefebvre

15.1 Introduction

La peau est la barrière fondamentale des mammifères séparant l'individu du monde extérieur. C'est une protection non spécifique contre les bactéries, virus et autres agents pathogènes. La peau permet aussi de maintenir l'eau à l'intérieur du corps. Ainsi, une insuffisance de la qualité cutanée peut conduire à une augmentation de sa perméabilité favorisant alors des pertes d'eau transcutanées, ou le passage de pathogènes. De plus, ces zones plus sensibles peuvent être à l'origine d'un prurit qui renforce la fragilité cutanée.

La peau est, en matière de poids, le principal organe des mammifères, 24% du poids d'un chien adulte¹. A l'importance de la masse cutanée s'ajoute l'intensité métabolique de cet organe en renouvellement continual pour expliquer qu'il représente à lui seul à peu près 30% du besoin protéique de l'animal². Par ailleurs, cela fait de la peau un organe très sensible aux déséquilibres alimentaires.

Enfin, la peau et le pelage sont des parties essentielles de la relation entre le propriétaire et son animal. A la fois sur l'aspect visuel et tactile, un pelage de bonne qualité est recherché par les propriétaires, c'est un signe de bonne santé et il a des répercussions sur la relation humain/animal. Ainsi le maintien tout au long de la vie de l'animal d'un pelage adéquat est nécessaire pour préserver ce lien. Il va sans dire que cette nécessité de maintenir un pelage conforme, notamment concernant la couleur, est fondamentale en ce qui concerne les concours de beauté.

L'accompagnement nutritionnel des animaux atteints de troubles cutanés a pour but de diminuer leurs symptômes, dans certains cas de les supprimer et de réduire le risque de récidives. Cet accompagnement doit se faire sur le long terme et ne saurait remplacer la prise en charge médicale de l'affection.

Dans un premier temps, ce chapitre présente les éléments généraux des affections cutanées pouvant nécessiter une prise en charge nutritionnelle. Par la suite, les points clefs de l'accompagnement nutritionnel et une analyse des aliments commerciaux disponibles sont détaillés.

15.2 Éléments généraux

15.2.1 Carences

Du fait de l'important besoin en nutriments de la peau, des carences peuvent survenir et aboutir à des lésions cutanées. Le tableau 15.2 présente les différentes carences et les lésions cutanées qui leur sont associées. Les différents nutriments sont traités dans la section sur l'accompagnement nutritionnel. Les aliments de basse qualité, avec une digestibilité insuffisante et/ ou mal complémentés sont souvent à l'origine de ces carences. Depuis la mise en place des réglementations codifiant la préparation des aliments commerciaux et des guides de fabrication précisant les apports minimums en nutriments, ces carences sont devenues plutôt rares.

Carences	Lésion
Protéines	Desquamation. Alopécie. Poil fin et cassant. Perte de coloration. Diminution de la cicatrisation
Acides gras essentiels	Desquamation modérée. Pelage terne. La peau s'amincit et devient grasse
Zinc	Érythème. Desquamation avec squames adhérent. Développement de croûtes autour des jonctions muco-cutanées et des points de pression.
Cuivre	Dépigmentation du pelage et poil terne et rugueux.
Vitamine A	Desquamation. Hyperkératose. Pelage terne
Vitamine E	Conséquence d'une pansteatite : gonflements sous-cutanés douloureux, fermes et nodulaires
Complexe vitamine B	Poils secs et desquamation. Chéilites en cas de carence en riboflavine

TABLE 15.2: Carence alimentaire et symptômes cutanés associés, adapté de Outerbrige 2012³.

15.2.2 Réactions cutanées à l'alimentation

Les réactions cutanées à l'alimentation, appelées, souvent à tort, allergie alimentaire, regroupent des réactions cutanées avec une composante immunitaire ou non. Ainsi, on peut y retrouver des réactions à composante immunitaire, comme les hypersensibilités alimentaires, et d'autres sans composante immunitaire, comme des intolérances alimentaires dont l'origine peut être une mauvaise réaction métabolique, une réaction idiosyncrasique (réaction spécifique à un aliment ressemblant à une hypersensibilité, mais sans composante immunitaire) ou toxique (histidine).

Actuellement, le mécanisme d'action de ces réactions, notamment celle à composante immunitaire, est mal connu. Rendant parfois compliqué le fait de déterminer si l'animal souffre ou non de réactions cutanées à l'alimentation. Ces incertitudes concernant le mécanisme et l'identification de l'affection,

peuvent donner lieu à des opinions d'expert mettant en doute la réalité même d'une partie (souvent les hypersensibilités) de cette affection. Cela est notamment dû au fait que cette affection est souvent confondue, même si des interactions peuvent exister, avec une dermatite atopique⁴⁻⁷. Ainsi, en absence de définition consensuelle permettant le diagnostic et la classification des réactions cutanées à l'alimentation, il est difficile d'aborder les notions de prévalence, voire même de marche à suivre pour le diagnostic et la prise en charge de ces affections. Dans la suite de ce chapitre, nous prendrons en compte une définition large des réactions cutanées à l'alimentation, à savoir les réactions cutanées rétrocédant suite à un changement alimentaire et qui surviennent de nouveau si l'aliment initial est de nouveau proposé. Il est probable que, à la lumière de nouvelles connaissances, cette approche soit revue dans les prochaines éditions.

La prévalence, en conservant les réserves du paragraphe précédent, varie beaucoup selon les études entre 1 à 5% de l'ensemble des dermatoses^{1,8}. Cette prévalence semble augmenter si l'on considère uniquement les dermatoses d'origine allergique ou celle avec une présence de prurit, avec des écarts selon les études et assez peu d'études rapportées⁸. Cependant, il ressort de ces études que les réactions cutanées à l'alimentation (hors des cas accidentels avec présence d'un toxique) sont des affections qui ne devraient être considérées qu'après avoir éliminé les autres hypothèses diagnostiques de dermatite et de prurit. Ces réactions surviennent majoritairement chez le jeune chien avant sa première année⁹.

Dans les cas de dermatite atopique, une des origines peut être l'alimentation, on parle alors de dermatite atopique induite par l'alimentation. Les signes d'appel de ces dermatites (sans être pathognomonique) sont la présence concomitante de symptômes gastro-intestinaux et/ou d'un prurit périanal¹⁰. Outre les réactions cutanées et les symptômes gastro-intestinaux, les autres symptômes rapportés à la suite d'une réaction à l'alimentation sont du ptyalisme, des conjonctivites, du ténèse et une augmentation de la fréquence de défécation¹¹⁻¹⁵.

Comme énoncé plus haut la base du diagnostic d'une réaction cutanée à l'alimentation est le régime d'éviction. Il se décompose en 3 phases, 1) mise sous régime d'éviction contenant des protéines hydrolysées ou de nouvelles sources de protéines durant 8 semaines. Si les symptômes disparaissent, passage à la phase 2) remise sous l'alimentation initiale durant 2 semaines (challenge). Si les symptômes réapparaissent, passage à la phase 3) mise de nouveau sous régime d'éviction, si les symptômes régressent de nouveau la réaction à l'alimentation est confirmée¹⁶. Les autres méthodes de diagnostic, notamment *in vitro* sont inefficaces pour ce type d'affection^{12,17-20}. De plus, certains résultats *in vitro* ne sont pas consistants entre les laboratoires²¹.

Cependant, le protocole de diagnostic par régime d'éviction a de nombreux désavantages et peut, dans de nombreux cas, donner lieu à des faux positifs ou des faux négatifs. Pour ce qui est des faux positifs, le protocole étant long, les symptômes peuvent régresser d'eux même sans liens avec l'alimentation (effet saisonnier) et certains propriétaires étant réticents à effectuer le challenge alimentaire, le diagnostic peut s'en trouver faussé. De plus, quand le régime d'éviction s'effectue avec un aliment commercial, celui-ci, en plus de ses propriétés d'éviction, contient souvent aussi des apports en vitamines, acides gras essentiels et minéraux ayant un effet bénéfique sur la peau et qui pourrait expliquer l'efficacité de l'alimentation.

Concernant les faux négatifs, ils peuvent être la conséquence d'un mauvais choix dans le régime d'éviction, d'erreurs de préparation ou de conservation des aliments. Ainsi, dans le cas d'un régime d'éviction ménager il est important de donner des consignes strictes quant à sa préparation, de faire un bilan exhaustif des aliments que l'animal a pu recevoir et de commencer avec un régime très simple, quitte à ce que celui-ci soit un temps déséquilibré. Pour les aliments commerciaux, les deux principales sources de faux négatifs sont l'utilisation d'aliments de mauvaise qualité pour le régime d'éviction,

point amplement discuté dans la section sur les régimes à base d'hydrolysats ou de nouvelles sources de protéines dans le chapitre sur les affections intestinales et du colon (14.3.3)²². De plus, l'hygiène lors de la conservation de l'aliment et du lieu d'alimentation du chien est aussi à prendre en compte. En effet, des éléments de l'alimentation initiale peuvent rester présents dans la gamelle ou dans le lieu de stockage de l'aliment, si ceux-ci ne sont pas correctement nettoyés. Enfin, des acariens peuvent aussi se développer dans l'alimentation sèche et perturber le test d'éviction, le plus retrouvé est *Tyrophagus putrescentiae*²³. Ces acariens ne sont pas initialement présents (ou indétectables) dans les paquets d'aliments²⁴. Cependant, à l'occasion d'une brèche ou d'un déconditionnement, ils peuvent contaminer l'aliment et se reproduire. Ainsi, pour les régimes d'éviction, il est impératif d'utiliser des sacs neufs, hermétiquement fermés, de ne pas déconditionner l'aliment et de le stocker dans un endroit sec et à l'abri des fortes chaleurs pour éviter la croissance des acariens de stockage²⁵.

Chez les chiens, les ingrédients les plus souvent rapportés comme induisant une réaction cutanée à l'alimentation sont le bœuf, les produits laitiers, le poulet, le blé et l'agneau. Chez le chat, ce sont le bœuf, le poisson et le poulet²⁶. Il est important de noter que ces ingrédients sont aussi les plus présents dans l'alimentation des carnivores domestiques.

Dans le but de simplifier le diagnostic de ces réactions et l'acceptance par le propriétaire, un nouveau protocole plus court et avec une utilisation initiale de prednisolone a été proposé par Favrot et al. en 2019²⁷.

15.3 Accompagnement nutritionnel

Outre les réactions cutanées à l'alimentation traitées dans la section Éléments généraux (15.2.2), l'alimentation peut aussi être un appui dans les thérapeutiques de la peau en la soutenant par un apport en nutriments équilibré, digestibles et avec des actions sur la physiologie cutanée.

15.3.1 Protéines

La peau et les poils sont en grande partie constitués de protéines. Environ, 90% du poil est constitué de protéine (kératine). Cela explique que lors des phases de croissances du poil, leur besoin protéique peut représenter jusqu'à 30% de l'apport en protéines de l'animal². De plus, la kératine nécessite de la cystéine pour réaliser les ponts disulfures nécessaires à sa structure²⁸. Ainsi, en cas de carence protéique, on peut observer des desquamations et une diminution du diamètre des poils. Les carences importantes en protéines sont rares en dehors de contexte pathologique ou de phase de besoin intense en protéines, comme la gestation, la lactation ou la croissance. On notera qu'en cas de carence en protéines la cicatrisation est aussi ralentie.

Une carence ou un excès en certains acides aminés peut aussi avoir un impact sur la pigmentation du pelage. En effet, l'eumélanine (noir) et la phéomélanine (fauve) sont produites à partir de la dopaquine. La dopaquine est, quant à elle, produite à partir d'un acide aminé : la tyrosine, pouvant lui-même être synthétisé à partir d'un autre acide aminé essentiel : la phénylalanine. Ainsi pour exprimer sa couleur de pelage l'animal à besoin d'avoir à la fois la capacité génétique de réaliser ces transformations, mais aussi la quantité suffisante de phénylalanine et de tyrosine apportée par l'alimentation, sous peine d'avoir une modification de la couleur du pelage ou de l'intensité de celle-ci. En effet, en plus du besoin de tyrosine pour la synthèse de dopaquine, un apport important en tyrosine favorise la voie de l'eumélanine par rapport à celle de la phéomélanine²⁹. En cas de manque en ces acides aminés, le noir du pelage perdra en intensité pour tendre vers le roux³⁰⁻³². Il est à noter que chez le chat le besoin en tyrosine et phénylalanine nécessaire à maintenir pour avoir une couleur noire optimale du pelage est supérieure à celle pour assurer la croissance³³. Enfin, l'apport en ces

deux acides aminés peut aussi avoir une incidence sur la couleur des animaux blancs. Chez le berger blanc Suisse, un apport élevé en tyrosine et phénylalanine est associé avec une légère coloration du pelage en jaune-rouge et, par conséquent, à une perte de la profondeur du blanc³⁰.

15.3.2 Acides gras oméga 6 et 3

Les acides gras oméga 6 et 3 sont fondamentaux dans le fonctionnement normal de la peau. On peut simplifier leur rôle en deux catégories structurant et inflammatoire.

Considérant le rôle structurant des acides gras pour la peau, il est assuré par les acides gras oméga 6. La figure 15.1 présente un rappel des différents oméga 6 et de leur voie de synthèse. L'acide linoléique entre dans la composition des céramides de la peau. Ceux-ci assurent l'imperméabilité de la peau et évitent les pertes d'eau transcutanées³⁴. En cas de carence en acide linoléique, celui-ci est remplacé dans les céramides par de l'acide oléique bien moins efficace dans ce rôle³⁵. Ce remplacement a pour conséquence une perte de la brillance du poil, celui-ci devient râche, la peau paraît plus grasse avec des squames collantes. A l'inverse, un aliment riche en acide linoléique augmente la brillance du poil et la qualité du pelage³⁶. Le second oméga 6 important est l'acide arachidonique. La prostaglandine E₂, synthétisée à partir de l'acide arachidonique, stimule la prolifération des cellules épithéliales. En absence d'acide arachidonique, la peau s'amincit et devient plus fragile.

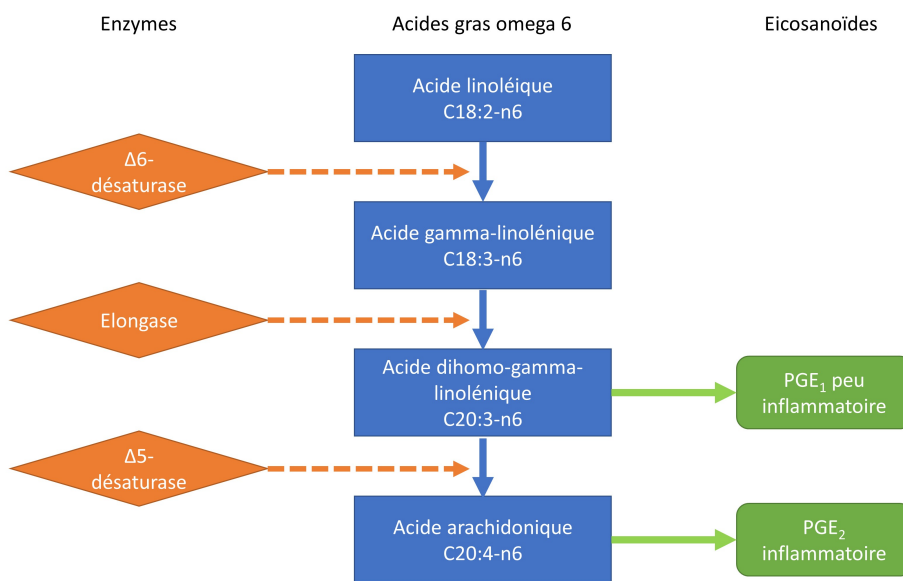


FIGURE 15.1: Différents oméga 6 et leurs transformations chez les mammifères. Les flèches pleines indiquent une transformation, les flèches en pointillés indiquent l'action de l'enzyme. Le chat n'a pas de Δ6-désaturase fonctionnelle.

Le rôle des acides gras dans l'inflammation en tant que précurseur des eicosanoïdes a été abordé de nombreuses fois dans les précédents chapitres où l'intérêt des acides eicosapentaénoïque et docosahexaénoïque a été détaillé. Ici, l'auteur souhaite attirer l'attention sur un autre acide gras qui est utilisé avec les deux précédents, bien que moins connu, pour ses propriétés de modulateur de l'inflammation, l'acide gamma-linolénique. Comme le montre la figure 15.1, cet acide gras peut être

produit à partir de l'acide linoléique par l'activité de la Δ6-désaturase. Cependant, cette enzyme n'est pas active chez le chat et serait assez peu active chez le chien. De plus, cette activité enzymatique serait réduite en cas de dermatite atopique³⁷⁻³⁹. Or l'acide gamma-linoléique permet la synthèse d'acide dihomo-gamma-linolénique à l'origine d'eicosanoïde de type 1 dont le PGE₁, ayant une action peu inflammatoire. Ainsi une supplémentation en acide gamma-linoléique augmente la circulation d'acide dihomo-gamma-linolénique^{1,40}, avec un potentiel rôle bénéfique sur l'inflammation.

La supplémentation en acide eicosapentaénoïque et docosahexaénoïque avec, selon les articles, de l'acide gamma-linolénique et de l'acide linoléique, permet une modulation efficace de l'inflammation, du prurit et a un effet bénéfique sur la structure cutanée⁴¹. Cette efficacité, même si elle est sans commune mesure avec celle des immunomodulateurs médicamenteux, permet de réduire significativement les doses de ciclosporine dans le cas de chien souffrant de dermatite atopique et de façon générale de permettre un meilleur contrôle des affections cutanées⁴²⁻⁴⁴. Cependant, aujourd'hui les doses efficaces de ces supplémentations sont mal connues. De plus, tout ajout d'acide gras polyinsaturés doit s'accompagner d'une vérification des apports en vitamine E pour limiter le risque de panstéatite.

Cette section illustre particulièrement bien le fait qu'il ne faut pas avoir une vision manichéenne des acides gras essentiels, en encensant les oméga 3 et en diabolisant les oméga 6. Chacun a son rôle spécifique et n'est pas substituable par les autres. De plus du fait des limitations des enzymes de leur métabolisme⁴⁵, il faut, autant que possible, analyser les apports en chacun des acides gras et non par famille.

15.3.3 Zinc et cuivre

Le zinc est impliqué dans l'expression génétique et dans certaines métalloprotéases dont l'activité permet la migration des keratinocytes³. Par conséquent, en cas de carence en zinc l'intégrité de la peau, sa cicatrisation et son organisation sont perturbées. Le signe le plus caractéristique de cette carence est la présence d'une hyperkératose au niveau des jonctions muco-cutanées. Une décoloration partielle des poils est aussi observée chez certains chiens noirs⁴⁶.

Les carences en zinc s'observent principalement chez les races nordiques (Malamute de l'Alaska, Husky sibérien, Esquimaux Américain) ayant un déficit dans les transporteurs intestinaux de zinc^{47,48}. Dans d'autres rares cas, des apports excessifs en calcium et/ou en phytates ont un effet négatif sur l'absorption du zinc ce qui peut entraîner des carences^{46,49-51}. Enfin, il semble que le zinc agisse en synergie avec les acides gras polyinsaturés sur la qualité du pelage et que ceux-ci puissent inhiber les effets d'une carence en zinc^{36,52}.

Pour ce qui est du cuivre il est cofacteur de l'activité de la tyrosinase⁵³. Ainsi, lors d'une carence en cuivre la dopaquine ne peut plus être synthétisé ce qui conduit à une perte de coloration du pelage, les poils noirs deviennent gris⁵⁴.

15.3.4 Vitamines A et B

La vitamine A est impliquée dans la différenciation cellulaire et dans la kératinisation de l'épithélium. Ainsi les excès comme les carences en vitamine A peuvent causer des lésions cutanées. On peut notamment citer des desquamations, des alopecies, une mauvaise qualité de pelage ou une sensibilité aux pyodermites^{2,3}.

Certaines séborrhées idiopathiques répondent à une supplémentation en vitamine A. Cette affection rare touche plus particulièrement les cockers. Les doses rapportées dans ces cas afin d'obtenir la résolution des symptômes sont de 600 à 800 UI/ kg⁵⁵⁻⁵⁷.

Les vitamines B par leur implication dans de nombreux métabolismes peuvent aussi être à

l'origine de lésions cutanées. Ainsi, de nombreux aliments avec une indication pour les affections cutanées sont supplémenté en vitamines B.

15.4 Aliments commerciaux

Comme précisé plus haut, il est possible d'utiliser dans le cas de réactions cutanées à l'alimentation des aliments avec des protéines hydrolysées ou avec une source de protéines spécifique. Ces aliments ayant été traités par ailleurs (section 14.4), nous nous limiterons à l'étude des aliments avec une indication "dermatologie".

Les alimentations ayant une indication "affection cutanée", "dermatologie" ou comme le définit la directive n° 38/2008 : "Soutien de la fonction dermique en cas de dermatose et de dépilation", doivent avoir une teneur élevée en acides gras essentiels (sans spécification de quantité dans la directive).

La figure 15.2 met en lumière les quantités importantes d'oméga 3 des aliments "dermatologie" par rapport aux aliments physiologiques. Il est aussi remarquable que l'apport en oméga 6 est dans le haut de celui des aliments physiologiques pour chien et bien supérieur à celui des aliments physiologiques pour les aliments thérapeutiques à destination du chat. L'importance des oméga 3 et plus particulièrement des oméga 3 à chaîne longue comme l'acide eicosapentaénoïque est confirmée par la figure 15.3.

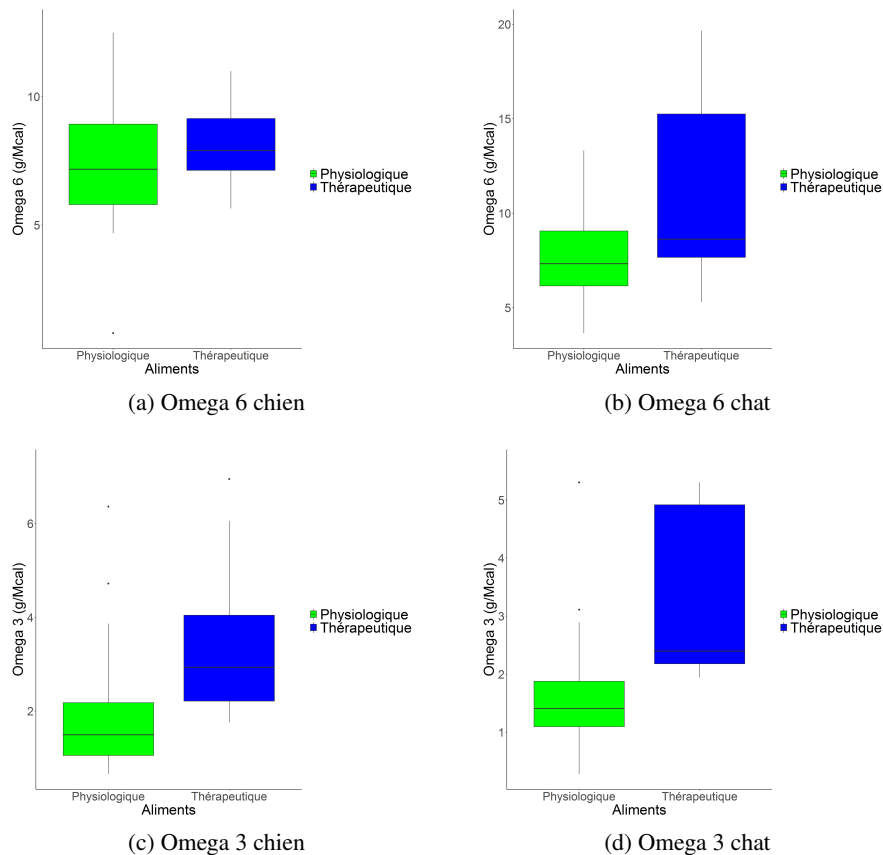


FIGURE 15.2: Apport en Omega 6 et Omega 3 des aliments avec une indication Soutien de la fonction dermique en cas de dermatose et de dépilation du chien et du chat, par rapport aux aliments physiologiques des marques vétérinaires.

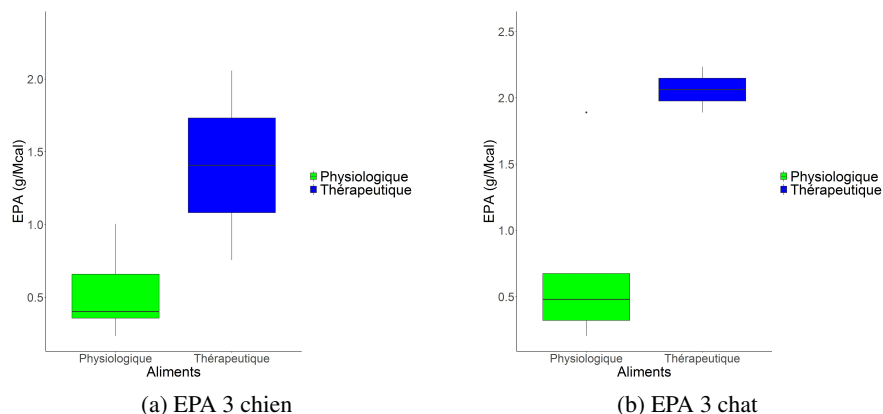


FIGURE 15.3: Apport en EPA des aliments avec une indication Soutien de la fonction dermique en cas de dermatose et de dépilation du chien et du chat, par rapport aux aliments physiologiques des marques vétérinaires.

15.5 Conclusion

Dans le cadre des affections cutanées, la nutrition apporte un soutien à la thérapeutique. Elle peut aussi, pour les réactions cutanées à l'alimentation, être une partie intégrante de la thérapeutique. La rigueur dans la préparation et la sélection des aliments est la clef pour le diagnostic et la prise en charge de cette affection.

15.6 Exercices

Exercice 15.1 Dingo est un chien bouledogue français mâle stérilisé de 3 ans pesant 10 kg (NEC 3/5, stable). La propriétaire rapporte une activité normale. Depuis ses 8 mois, il présente un prurit périanal et des conjonctivites récurrentes non saisonnières. A la suite de chacun des repas de Dingo, le propriétaire rapporte un abattement et un ptyalisme abondant.

Dingo reçoit pour le moment le seul aliment avec lequel il n'ait aucune réaction : Ownat Hypoallergénique au saumon.

Précédemment il a reçu les aliments suivants, avec tous il présentait au moins du ptyalisme dans l'heure suivant la fin du repas :

- Farmina Natural and Delicious Poisson et orange
- RC Anallergenic
- RC gastro-intestinal
- Proplan Agneau adulte
- Hill's GI Biome
- Proplan Gastro-intestinal
- Proplan Saumon adulte

Alimentation actuelle

- Dingo reçoit actuellement le seul aliment avec lequel il n'ait aucune réaction : Ownat Hypoallergénique au saumon (il ne connaît pas la quantité).

Alimentations précédentes

Dingo a eu des réactions avec les aliments suivants :

- Farmina Natural and Delicious Poisson et orange
- RC Anallergenic
- RC gastro-intestinal
- Proplan Agneau adulte
- Hill's GI Biome
- Proplan Gastro-intestinal
- Proplan Saumon adulte

Informations complémentaires

- La propriétaire souhaite passer à une ration ménagère.

Questions

- Que lui proposez-vous comme ration à court terme et si aucune réaction n'est observée, à plus long terme ?

15.7 Références

- [1] Linda P. CASE et al. "Chapter 31 - Nutritionally Responsive Dermatoses". In : *Canine and Feline Nutrition (THIRD EDITION)*. Saint Louis : Mosby, 2011, pages 381-408. ISBN : 978-0-323-06619-8. URL : <http://www.sciencedirect.com/science/article/pii/B9780323066198100313> (visité le 06/12/2016) (cf. pages 247, 249, 252).
- [2] Danny W. SCOTT, WilliamH MILLER et C. E. GRIFFIN. *Small Animal Dermatology*. Saunders, 2001 (cf. pages 247, 250, 252).
- [3] Catherine OUTERBRIDGE. "Nutritional Management of Skin Diseases". In : *Applied Veterinary Clinical Nutrition*. Sous la direction d'Andrea J. FASCETTI et Sean J. DELANEY. Chichester, West Sussex ; Ames, Iowa : John Wiley & Sons, 2012, pages 175-219. ISBN : 978-0-8138-0657-0 (cf. pages 248, 252).
- [4] Claude FAVROT et al. "A Prospective Study on the Clinical Features of Chronic Canine Atopic Dermatitis and Its Diagnosis". In : *Vet. Dermatol.* 21.1 (fév. 2010), pages 23-31. ISSN : 1365-3164. DOI : 10.1111/j.1365-3164.2009.00758.x. pmid : 20187911 (cf. page 249).
- [5] F. PICCO et al. "A Prospective Study on Canine Atopic Dermatitis and Food-Induced Allergic Dermatitis in Switzerland". In : *Veterinary Dermatology* 19.3 (2008), pages 150-155. ISSN : 1365-3164. DOI : 10.1111/j.1365-3164.2008.00669.x (cf. page 249).
- [6] Patrick HENSEL et al. "Canine Atopic Dermatitis : Detailed Guidelines for Diagnosis and Allergen Identification". In : *BMC Veterinary Research* 11.1 (11 août 2015), page 196. ISSN : 1746-6148. DOI : 10.1186/s12917-015-0515-5 (cf. page 249).
- [7] Andrew HILLIER et Craig E GRIFFIN. "The ACVD Task Force on Canine Atopic Dermatitis (X) : Is There a Relationship between Canine Atopic Dermatitis and Cutaneous Adverse Food Reactions ?" In : *Veterinary Immunology and Immunopathology*. The ACVD Task Force on Canine Atopic Dermatitis 81.3 (20 sept. 2001), pages 227-231. ISSN : 0165-2427. DOI : 10.1016/S0165-2427(01)00302-6 (cf. page 249).
- [8] Thierry OLIVRY et Ralf S. MUELLER. "Critically Appraised Topic on Adverse Food Reactions of Companion Animals (3) : Prevalence of Cutaneous Adverse Food Reactions in Dogs and Cats". In : *BMC Vet Res* 13.1 (15 fév. 2017), page 51. ISSN : 1746-6148. DOI : 10.1186/s12917-017-0973-z (cf. page 249).
- [9] D. PROVERBIO et al. "Prevalence of Adverse Food Reactions in 130 Dogs in Italy with Dermatological Signs : A Retrospective Study". In : *Journal of Small Animal Practice* 51.7 (2010), pages 370-374. ISSN : 1748-5827. DOI : 10.1111/j.1748-5827.2010.00951.x (cf. page 249).
- [10] Elisa MAINA, Mario GALZERANO et Chiara NOLI. "Perianal Pruritus in Dogs with Skin Disease". In : *Vet. Dermatol.* 25.3 (juin 2014), 204-e52. ISSN : 1365-3164. DOI : 10.1111/vde.12127. pmid : 24797215 (cf. page 249).
- [11] Ralf S. MUELLER et Thierry OLIVRY. "Critically Appraised Topic on Adverse Food Reactions of Companion Animals (6) : Prevalence of Noncutaneous Manifestations of Adverse Food Reactions in Dogs and Cats". In : *BMC Vet Res* 14.1 (12 nov. 2018), page 341. ISSN : 1746-6148. DOI : 10.1186/s12917-018-1656-0 (cf. page 249).

- [12] E. A. HAGEN-PLANTINGA et al. "Measurement of Allergen-Specific IgG in Serum Is of Limited Value for the Management of Dogs Diagnosed with Cutaneous Adverse Food Reactions". In : *The Veterinary Journal* 220 (1^{er} fév. 2017), pages 111-116. ISSN : 1090-0233. DOI : 10.1016/j.tvjl.2017.01.009 (cf. page 249).
- [13] F. MAZZERANGHI et al. "Clinical Efficacy of Nutraceutical Diet for Cats with Clinical Signs of Cutaneus Adverse Food Reaction (CAFR)". In : *Polish Journal of Veterinary Sciences* 20.2 (1^{er} mar. 2017), pages 269-276. ISSN : 2300-2557. DOI : 10.1515/pjvs-2017-0032 (cf. page 249).
- [14] sd WHITE et Sequoia D. "Food Hypersensitivity in Cats : 14 Cases (1982-1987)". In : *J Am Vet Med Assoc* 194.5 (1^{er} mar. 1989), pages 692-695. ISSN : 0003-1488, 1943-569X. pmid : 2925487. URL : <https://europepmc.org/article/med/2925487> (visité le 12/03/2020) (cf. page 249).
- [15] Stefan HOBI et al. "Clinical Characteristics and Causes of Pruritus in Cats : A Multicentre Study on Feline Hypersensitivity-Associated Dermatoses". In : *Veterinary Dermatology* 22.5 (2011), pages 406-413. ISSN : 1365-3164. DOI : 10.1111/j.1365-3164.2011.00962.x (cf. page 249).
- [16] Thierry OLIVRY et al. "Treatment of Canine Atopic Dermatitis : 2010 Clinical Practice Guidelines from the International Task Force on Canine Atopic Dermatitis". In : *Veterinary Dermatology* 21.3 (2010), pages 233-248. ISSN : 1365-3164. DOI : 10.1111/j.1365-3164.2010.00889.x (cf. page 249).
- [17] Ralf S. MUELLER et Thierry OLIVRY. "Critically Appraised Topic on Adverse Food Reactions of Companion Animals (4) : Can We Diagnose Adverse Food Reactions in Dogs and Cats with in Vivo or in Vitro Tests ?" In : *BMC Veterinary Research* 13.1 (30 août 2017), page 275. ISSN : 1746-6148. DOI : 10.1186/s12917-017-1142-0 (cf. page 249).
- [18] K. COYNER et A. SCHICK. "Hair and Saliva Test Fails to Identify Allergies in Dogs". In : *J Small Anim Pract* 60.2 (fév. 2019), pages 121-125. ISSN : 1748-5827. DOI : 10.1111/j.sap.12952. pmid : 30371955 (cf. page 249).
- [19] Cornelia JOHANSEN, Claire MARIANI et Ralf S. MUELLER. "Evaluation of Canine Adverse Food Reactions by Patch Testing with Single Proteins, Single Carbohydrates and Commercial Foods". In : *Vet. Dermatol.* 28.5 (oct. 2017), 473-e109. ISSN : 1365-3164. DOI : 10.1111/vde.12455. pmid : 28544017 (cf. page 249).
- [20] Claude FAVROT et al. "Western Blot Analysis of Sera from Dogs with Suspected Food Allergy". In : *Vet. Dermatol.* 28.2 (avr. 2017), 189-e42. ISSN : 1365-3164. DOI : 10.1111/vde.12412. pmid : 28090706 (cf. page 249).
- [21] Jonathan I. HARDY et al. "Food-Specific Serum IgE and IgG Reactivity in Dogs with and without Skin Disease : Lack of Correlation between Laboratories". In : *Vet. Dermatol.* 25.5 (oct. 2014), 447-e70. ISSN : 1365-3164. DOI : 10.1111/vde.12137. pmid : 24890097 (cf. page 249).
- [22] Thierry OLIVRY et Ralf S. MUELLER. "Critically Appraised Topic on Adverse Food Reactions of Companion Animals (5) : Discrepancies between Ingredients and Labeling in Commercial Pet Foods". In : *BMC Veterinary Research* 14.1 (22 jan. 2018), page 24. ISSN : 1746-6148. DOI : 10.1186/s12917-018-1346-y (cf. page 250).

- [23] Thierry OLIVRY et Ralf S. MUELLER. "Critically Appraised Topic on Adverse Food Reactions of Companion Animals (7) : Signalment and Cutaneous Manifestations of Dogs and Cats with Adverse Food Reactions". In : *BMC Veterinary Research* 15.1 (9 mai 2019), page 140. ISSN : 1746-6148. DOI : 10.1186/s12917-019-1880-2 (cf. page 250).
- [24] C. E. HIBBERSON et L. J. VOGELNEST. "Storage Mite Contamination of Commercial Dry Dog Food in South-Eastern Australia". In : *Australian Veterinary Journal* 92.6 (2014), pages 219-224. ISSN : 1751-0813. DOI : 10.1111/avj.12185 (cf. page 250).
- [25] Pilar BRAZIS et al. "Evaluation of Storage Mite Contamination of Commercial Dry Dog Food". In : *Vet. Dermatol.* 19.4 (août 2008), pages 209-214. ISSN : 0959-4493. DOI : 10.1111/j.1365-3164.2008.00676.x. pmid : 18494758 (cf. page 250).
- [26] Ralf S. MUELLER, Thierry OLIVRY et Pascal PRÉLAUD. "Critically Appraised Topic on Adverse Food Reactions of Companion Animals (2) : Common Food Allergen Sources in Dogs and Cats". In : *BMC Veterinary Research* 12.1 (12 jan. 2016), page 9. ISSN : 1746-6148. DOI : 10.1186/s12917-016-0633-8 (cf. page 250).
- [27] Claude FAVROT et al. "The Usefulness of Short-Course Prednisolone during the Initial Phase of an Elimination Diet Trial in Dogs with Food-Induced Atopic Dermatitis". In : *Veterinary Dermatology* 30.6 (2019), 498-e149. ISSN : 1365-3164. DOI : 10.1111/vde.12793 (cf. page 250).
- [28] Yutaka SHIMOMURA et al. "Characterization of Human Keratin-Associated Protein 1 Family Members". In : *J. Investig. Dermatol. Symp. Proc.* 8.1 (juin 2003), pages 96-99. ISSN : 1087-0024. DOI : 10.1046/j.1523-1747.2003.12180.x. pmid : 12895003 (cf. page 250).
- [29] A. SŁOMINSKI et al. "Positive Regulation of Melanin Pigmentation by Two Key Substrates of the Melanogenic Pathway, L-Tyrosine and L-Dopa". In : *J. Cell. Sci.* 89 (Pt 3) (mar. 1988), pages 287-296. ISSN : 0021-9533. pmid : 3143738 (cf. page 250).
- [30] Adrian WATSON et al. "Tyrosine Supplementation and Hair Coat Pigmentation in Puppies with Black Coats – A Pilot Study". In : *Journal of Applied Animal Nutrition* 3 (2015/ed). ISSN : 2049-257X. DOI : 10.1017/jan.2015.8 (cf. pages 250, 251).
- [31] S. YU, Q. R. ROGERS et J. G. MORRIS. "Effect of Low Levels of Dietary Tyrosine on the Hair Colour of Cats". In : *J Small Anim Pract* 42.4 (avr. 2001), pages 176-180. ISSN : 0022-4510. DOI : 10.1111/j.1748-5827.2001.tb01798.x. pmid : 11327664 (cf. page 250).
- [32] James G. MORRIS, Shiguang YU et Quinton R. ROGERS. "Red Hair in Black Cats Is Reversed by Addition of Tyrosine to the Diet". In : *J Nutr* 132.6 (1^{er} juin 2002), 1646S-1648S. ISSN : 0022-3166. DOI : 10.1093/jn/132.6.1646S (cf. page 250).
- [33] Peter J. B. ANDERSON, Quinton R. ROGERS et James G. MORRIS. "Cats Require More Dietary Phenylalanine or Tyrosine for Melanin Deposition in Hair than for Maximal Growth". In : *J. Nutr.* 132.7 (juil. 2002), pages 2037-2042. ISSN : 0022-3166. DOI : 10.1093/jn/132.7.2037. pmid : 12097689 (cf. page 250).
- [34] Adrian WATSON et al. "Evidence for an Interaction between Linoleic Acid Intake and Skin Barrier Properties in Healthy Dogs – a Pilot Study". In : *Journal of Applied Animal Nutrition* 6 (2018/ed). ISSN : 2049-257X. DOI : 10.1017/JAN.2018.6 (cf. page 251).

- [35] Philip W. WERTZ, El Soon CHO et Donald T. DOWNING. "Effect of Essential Fatty Acid Deficiency on the Epidermal Sphingolipids of the Rat". In : *Biochimica et Biophysica Acta (BBA) - Lipids and Lipid Metabolism* 753.3 (11 oct. 1983), pages 350-355. ISSN : 0005-2760. DOI : 10.1016/0005-2760(83)90058-9 (cf. page 251).
- [36] K. A. MARSH et al. "Effects of Zinc and Linoleic Acid Supplementation on the Skin and Coat Quality of Dogs Receiving a Complete and Balanced Diet". In : *Veterinary Dermatology* 11.4 (2000), pages 277-284. ISSN : 1365-3164. DOI : 10.1046/j.1365-3164.2000.00202.x (cf. pages 251, 252).
- [37] B. K SÆVIK, S. I THORESEN et O TAUGBØL. "Fatty Acid Composition of Serum Lipids in Atopic and Healthy Dogs". In : *Research in Veterinary Science* 73.2 (1^{er} oct. 2002), pages 153-158. ISSN : 0034-5288. DOI : 10.1016/S0034-5288(02)00043-7 (cf. page 252).
- [38] Herbert FUHRMANN et al. "Erythrocyte and Plasma Fatty Acid Patterns in Dogs with Atopic Dermatitis and Healthy Dogs in the Same Household". In : *Can J Vet Res* 70.3 (juil. 2006), pages 191-196. ISSN : 0830-9000. pmid : 16850941. URL : <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC1477930/> (visité le 12/03/2020) (cf. page 252).
- [39] O TAUGBØL, B BADDAKY-TAUGBØL et K SAAREM. "The Fatty Acid Profile of Subcutaneous Fat and Blood Plasma in Pruritic Dogs and Dogs without Skin Problems." In : *Can J Vet Res* 62.4 (oct. 1998), pages 275-278. ISSN : 0830-9000. pmid : 9798093. URL : <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC1189494/> (visité le 12/03/2020) (cf. page 252).
- [40] R. BOND et D. H. LLOYD. "A Double-Blind Comparison of Olive Oil and a Combination of Evening Primrose Oil and Fish Oil in the Management of Canine Atopy". In : *Vet. Rec.* 131.24 (12 déc. 1992), pages 558-560. ISSN : 0042-4900. pmid : 1481346 (cf. page 252).
- [41] Iuliana POPA et al. "Analysis of Epidermal Lipids in Normal and Atopic Dogs, before and after Administration of an Oral Omega-6/Omega-3 Fatty Acid Feed Supplement. A Pilot Study". In : *Vet. Res. Commun.* 35.8 (déc. 2011), pages 501-509. ISSN : 1573-7446. DOI : 10.1007/s11259-011-9493-7. pmid : 21786009 (cf. page 252).
- [42] Angela WITZEL-ROLLINS et al. "Non-Controlled, Open-Label Clinical Trial to Assess the Effectiveness of a Dietetic Food on Pruritus and Dermatologic Scoring in Atopic Dogs". In : *BMC Veterinary Research* 15.1 (28 juin 2019), page 220. ISSN : 1746-6148. DOI : 10.1186/s12917-019-1929-2 (cf. page 252).
- [43] M. R. MÜLLER et al. "Evaluation of Cyclosporine-Sparing Effects of Polyunsaturated Fatty Acids in the Treatment of Canine Atopic Dermatitis". In : *The Veterinary Journal* 210 (1^{er} avr. 2016), pages 77-81. ISSN : 1090-0233. DOI : 10.1016/j.tvjl.2015.11.012 (cf. page 252).
- [44] D W SCOTT et al. "Effect of an Omega-3/Omega-6 Fatty Acid-Containing Commercial Lamb and Rice Diet on Pruritus in Atopic Dogs : Results of a Single-Blinded Study." In : *Can J Vet Res* 61.2 (avr. 1997), pages 145-153. ISSN : 0830-9000. pmid : 9114966. URL : <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC1189391/> (visité le 12/03/2020) (cf. page 252).
- [45] Brent L. DUNBAR, Karen E. BIGLEY et John E. BAUER. "Early and Sustained Enrichment of Serum N-3 Long Chain Polyunsaturated Fatty Acids in Dogs Fed a Flaxseed Supplemented Diet". In : *Lipids* 45.1 (1^{er} jan. 2010), pages 1-10. ISSN : 1558-9307. DOI : 10.1007/s11745-009-3364-9 (cf. page 252).

- [46] A. H. M. van den BROEK et K. L. THODAY. "Skin Disease in Dogs Associated with Zinc Deficiency : A Report of Five Cases". In : *Journal of Small Animal Practice* 27.5 (1986), pages 313-323. ISSN : 1748-5827. DOI : 10 . 1111 / j . 1748 - 5827 . 1986 . tb02143 . x (cf. page 252).
- [47] Linda P. CASE et al. "Chapter 27 - Inherited Disorders of Nutrient Metabolism". In : *Canine and Feline Nutrition (THIRD EDITION)*. Saint Louis : Mosby, 2011, pages 297-311. ISBN : 978-0-323-06619-8. URL : <http://www.sciencedirect.com/science/article/pii/B9780323066198100271> (visité le 06/12/2016) (cf. page 252).
- [48] S. COLOMBINI et R. W. DUNSTAN. "Zinc-Responsive Dermatoses in Northern-Breed Dogs : 17 Cases (1990-1996)". In : *J. Am. Vet. Med. Assoc.* 211.4 (15 août 1997), pages 451-453. ISSN : 0003-1488. pmid : 9267507 (cf. page 252).
- [49] Karen J. WEDEKIND et Stephen R. LOWRY. "Are Organic Zinc Sources Efficacious in Puppies ?" In : *J Nutr* 128.12 (1^{er} déc. 1998), 2593S-2595S. ISSN : 0022-3166. DOI : 10 . 1093/jn/128 . 12 . 2593S (cf. page 252).
- [50] S. D. WHITE et al. "Zinc-Responsive Dermatoses in Dogs : 41 Cases and Literature Review". In : *Veterinary Dermatology* 12.2 (2001), pages 101-109. ISSN : 1365-3164. DOI : 10 . 1046/j . 1365 - 3164 . 2001 . 00233 . x (cf. page 252).
- [51] Sousa CA et al. "Dermatoses Associated with Feeding Generic Dog Food : 13 Cases (1981-1982)." In : *J Am Vet Med Assoc* 192.5 (1^{er} mar. 1988), pages 676-680. ISSN : 0003-1488, 1943-569X. pmid : 3372323. URL : <https://europepmc.org/article/med/3372323> (visité le 12/03/2020) (cf. page 252).
- [52] S. C. CUNNANE, G. E. SELLA et D. F. HORROBIN. "Essential Fatty Acid Supplementation Inhibits the Effect of Dietary Zinc Deficiency". In : *Adv Prostaglandin Thromboxane Res* 8 (1980), pages 1797-1798. ISSN : 0361-5952. pmid : 7377029 (cf. page 252).
- [53] Vincent J. HEARING et Mercedes JIMÉNEZ. "Mammalian Tyrosinase—The Critical Regulatory Control Point in Melanocyte Pigmentation". In : *International Journal of Biochemistry* 19.12 (1^{er} jan. 1987), pages 1141-1147. ISSN : 0020-711X. DOI : 10 . 1016/0020-711X(87)90095-4 (cf. page 252).
- [54] Jürgen ZENTEK et Helmut MEYER. "Investigations on Copper Deficiency in Growing Dogs". In : *The Journal of Nutrition* 121 (suppl_11 1^{er} nov. 1991), S83-S84. ISSN : 0022-3166, 1541-6100. DOI : 10 . 1093/jn/121 . suppl_11 . S83 (cf. page 252).
- [55] Pj IHRKE et Mh GOLDSCHMIDT. "Vitamin A-Responsive Dermatoses in the Dog." In : *J Am Vet Med Assoc* 182.7 (1^{er} avr. 1983), pages 687-690. ISSN : 0003-1488, 1943-569X. pmid : 6221006. URL : <https://europepmc.org/article/med/6221006> (visité le 12/03/2020) (cf. page 252).
- [56] D. W. SCOTT. "VITAMIN-A-RESPONSIVE DERMATOSIS IN THE COCKER-SPANIEL". In : *Journal of the American Animal Hospital Association* 22.1 (1986), pages 125-129 (cf. page 252).
- [57] E. GUAGUERE. "Cas Clinique : Séborrhée Primaire Répondant à l'administration de Vitamine A". In : *Point Vét* 16 (1984), pages 689-691 (cf. page 252).

Annexes



16	Tables des besoins	263
17	Formulaire	273
18	Courbes de croissances chiot	281



16. Tables des besoins

16.1 Besoins du chien adulte

Nutriments	Par rapport au BEE (/Mcal)				Par rapport au poids métabolique $P^{0.75}$ ($/kg^{0.75}$)			
	Minimum	Optimum inférieur	Optimum supérieur	Maximum	Minimum	Optimum inférieur	Optimum supérieur	Maximum
Protéines (g)	20 ¹	60 ²			2,6 ¹	7,8 ²		
Lipides (g)		13,8 ¹		82,5 ¹		1,79 ¹		10,73 ¹
Calcium (g)	0,5 ¹	1 ¹	2	5,3 ³	0,07 ¹	0,13 ¹	0,26	0,68 ³
Phosphore (g)		0,75 ¹	2	3,4 ³		0,1 ¹	0,26	0,44 ³
Magnésium (g)	0,05 ¹	0,15 ¹			0,01 ¹	0,02 ¹		
Sodium (g)	0,08 ¹	0,2 ¹	1,25		0,01 ¹	0,03 ¹	0,16	
Potassium (g)		1 ¹	2,5			0,13 ¹	0,33	
Chlore (g)		0,3 ¹				0,04 ¹		
Vitamine A (UI)		1 263 ¹	5 000	53 333 ¹		164 ¹	650	6 933 ¹
Vitamine D (UI)		136 ¹		800 ¹		17,68 ¹		104 ¹
Vitamine E (UI)		7,5 ¹				0,98 ¹		
Vitamine K (mg de ménadione)		0,41 ¹				0,05 ¹		
Thiamine (B1) (mg)		0,56 ¹				0,07 ¹		
Riboflavine (B2) (mg)	1,05 ¹	1,3 ¹			0,14 ¹	0,17 ¹		
Nicotinamide, Niacine (B3/PP) (mg)		4,25 ¹				0,55 ¹		
Acide pantothénique (B5) (mg)		3,75 ¹				0,49 ¹		
Pyridoxine (B6) (mg)		0,38 ¹				0,05 ¹		
Acide folique (B9) (μg)		67,5 ¹				8,78 ¹		
Cyanocobalamine (B12) (μg)		8,75 ¹				1,14 ¹		
Choline (mg)		425 ¹				55,25 ¹		
Acide linoléique (g)		2,8 ¹		16,3 ¹		0,36 ¹		2,12 ¹
Acide α -linolénique		0,11 ¹				0,01 ¹		
EPA et DHA (g)		0,11 ¹		2,80 ¹		0,01 ¹		0,36 ¹
Omega 3 (g)		0,22 ¹				0,03 ¹		
Omega 6 (g)		2,8 ¹		16,3 ¹		0,36 ¹		2,12 ¹
Fer (mg)		7,50 ¹	15			0,98 ¹	1,95	
Cuivre (mg)		1,50 ¹				0,2 ¹		
Zinc (mg)		15 ¹				1,95 ¹		
Manganèse (mg)		1,2 ¹				0,16 ¹		
Iode (μg)	175 ¹	220 ¹	500		22,75 ¹	28,60 ¹	65	
Sélénium (μg)		87,5 ¹				11,38 ¹		
Arginine (g)	0,7 ¹	0,88 ¹			0,09 ¹	0,11 ¹		
Histidine (g)	0,37 ¹	0,48 ¹			0,05 ¹	0,06 ¹		
Isoleucine (g)	0,75 ¹	0,95 ¹			0,1 ¹	0,12 ¹		
Leucine (g)	1,35 ¹	1,7 ¹			0,18 ¹	0,22 ¹		
Lysine (g)	0,7 ¹	0,88 ¹			0,09 ¹	0,11 ¹		
Méthionine (g)	0,65 ¹	0,83 ¹			0,08 ¹	0,11 ¹		
Phénylalanine (g)	0,9 ¹	1,13 ¹			0,12 ¹	0,15 ¹		
Thréonine (g)	0,85 ¹	1,08 ¹			0,11 ¹	0,14 ¹		
Tryptophane (g)	0,28 ¹	0,35 ¹			0,04 ¹	0,05 ¹		
Valine (g)	0,98 ¹	1,23 ¹			0,13 ¹	0,16 ¹		
Méthionine+ cystéine (g)	1,30 ¹	1,63 ¹			0,17 ¹	0,21 ¹		
Phénylalanine+tyrosine (g)	1,48 ¹	1,85 ¹			0,19 ¹	0,24 ¹		
Rapport phosphocalcique	1 ²		2 ²		0,13 ²		0,26 ²	
Rapport Oméga 6 : Omega 3		2	5			0,26	0,65	
Rapport Zinc : Cuivre		8	18			1,04	2,34	

TABLE 16.1: Besoins en nutriment du chien adulte. En absence de références bibliographiques, la valeur est un conseil de l'auteur.

16.2 Besoins du chat adulte

Nutriments	Par rapport au BEE (/Mcal)				Par rapport au poids métabolique $P^{0.67}$ (/kg $^{0.67}$)			
	Minimum	Optimum inférieur	Optimum supérieur	Maximum	Minimum	Optimum inférieur	Optimum supérieur	Maximum
Protéines (g)	40 ¹	70			4 ¹	7		
Lipides (g)		22,5 ¹		82,5 ¹		2,25 ¹		8,25 ¹
Calcium (g)	0,4 ¹	0,72 ¹			0,04 ¹	0,072 ¹		
Phosphore (g)	0,35 ¹	0,64 ¹	2		0,035 ¹	0,064 ¹	0,2	
Magnésium (g)	0,05 ¹	0,1 ¹			0,005 ¹	0,01 ¹		
Sodium (g)	0,16 ¹	0,17 ¹	1,25		0,016 ¹	0,017 ¹	0,125	
Potassium (g)		1,3 ¹				0,13 ¹		
Chlore (g)		0,24 ¹				0,024 ¹		
Vitamine A (UI)		832 ¹	5 000	66 666 ¹		83,2 ¹	500	6 666 ¹
Vitamine D (UI)		70 ¹		7520 ¹		7 ¹		752 ¹
Vitamine E (UI)		10 ¹				1 ¹		
Vitamine K (mg de ménadione)		0,25 ¹				0,025 ¹		
Thiamine (B1) (mg)		1,4 ¹				0,14 ¹		
Riboflavine (B2) (mg)		1 ¹				0,1 ¹		
Nicotinamide, Niacine (B3/PP) (mg)		10 ¹				1 ¹		
Acide pantothénique (B5) (mg)	1,15 ¹	1,43 ¹			0,115 ¹	0,143 ¹		
Pyridoxine (B6) (mg)	0,5 ¹	0,625 ¹			0,05 ¹	0,0625 ¹		
Biotine (B8) (μg)		18,75 ¹				1,875 ¹		
Acide folique (B9) (μg)	150 ¹	188 ¹			15 ¹	18,8 ¹		
Cyanocobalamine (B12) (μg)		5,6 ¹				0,56 ¹		
Choline (mg)	510 ¹	637 ¹			51 ¹	63,7 ¹		
Acide linoléique (g)		1,4 ¹	13,8 ¹			0,14 ¹	1,38 ¹	
Acide Arachidonique (g)		0,015 ¹	0,5 ¹			0,0015 ¹	0,05 ¹	
EPA et DHA (g)		0,025 ¹				0,0025 ¹		
Omega 3 (g)		0,03 ¹				0,003 ¹		
Omega 6 (g)		1,4 ¹	13,8 ¹			0,14 ¹	1,38 ¹	
Fer (mg)		20 ¹	40			2 ¹	4	
Cuivre (mg)		1,2 ¹				0,12 ¹		
Zinc (mg)		18,5 ¹				1,85 ¹		
Manganèse (mg)		1,2 ¹				0,12 ¹		
Iode (μg)	320 ¹	350 ¹	1000		32 ¹	35 ¹	100	
Sélénium (μg)		75 ¹				7,5 ¹		
Arginine (g)		1,93 ¹				0,193 ¹		
Histidine (g)		0,65 ¹				0,065 ¹		
Isoleucine (g)		1,08 ¹				0,108 ¹		
Leucine (g)		2,55 ¹				0,255 ¹		
Lysine (g)	0,68 ¹	0,85 ¹			0,068 ¹	0,085 ¹		
Méthionine (g)	0,34 ¹	0,43 ¹			0,034 ¹	0,043 ¹		
Phénylalanine (g)		1 ¹				0,1 ¹		
Thréonine (g)		1,3 ¹				0,13 ¹		
Tryptophane (g)		0,33 ¹				0,033 ¹		
Valine (g)		1,28 ¹				0,128 ¹		
Taurine (g)	0,08 ¹	0,1 ¹			0,008 ¹	0,01 ¹		
Méthionine+ cystéine (g)	0,68 ¹	0,85 ¹			0,068 ¹	0,085 ¹		
Phénylalanine+tyrosine (g)		3,83 ¹				0,383 ¹		
Rapport Phosphocalcique	1		2		1		2	
Rapport Oméga 6 : Omega 3		2	5			2	5	
Rapport Zinc : Cuivre	8		18		8		18	

TABLE 16.2: Besoins en nutriment du chat adulte. En absence de références bibliographiques, la valeur est un conseil de l'auteur.

16.3 Besoins de la chienne en lactation et en gestation

Nutriments	Par rapport au BEG ou BEL (/Mcal)			
	Minimum	Optimum inférieur	Optimum supérieur	Maximum
Protéines (g)		75 ¹	135 ²	
Lipides (g)		21,3 ¹		82,5 ¹
Glucide digestible (g)		60 ⁴		
Calcium (g)		1,9 ¹	3 ²	
Phosphore (g)		1,2 ¹	2 ²	
Magnésium (g)		0,15 ¹		
Sodium (g)		0,5 ¹	1,25 ²	
Potassium (g)		0,9 ¹	2,5 ²	
Chlore (g)		0,75 ¹		
Vitamine A (UI)		1 263 ¹	5 000 ²	53 333 ¹
Vitamine D (UI)		136 ¹		800 ¹
Vitamine E (UI)		7,5 ¹		
Vitamine K (mg de ménadione)		0,41 ¹		
Thiamine (B1) (mg)		0,56 ¹		
Riboflavine (B2) (mg)		1,3 ¹		
Nicotinamide, Niacine (B3/PP) (mg)		4,25 ¹		
Acide pantothénique (B5) (mg)		3,75 ¹		
Pyridoxine (B6) (mg)		0,375 ¹		
Acide folique (B9) (μ g)		67,5 ¹		
Cyanocobalamine (B12) (μ g)		8,75 ¹		
Choline (mg)		425 ¹		
Acide linoléique (g)		3,3 ¹		16,3 ¹
Acide α -linolénique		0,2 ¹		
Omega 3 (g)		0,22 ¹		
Omega 6 (g)		3,3 ¹		16,3 ¹
EPA et DHA (g)		0,13 ¹		2,8 ¹
Fer (mg)		17 ¹		
Cuivre (mg)		3,1 ¹		
Zinc (mg)		24 ¹		
Manganèse (mg)		1,8 ¹		
Iode (μ g)		220 ¹	500 ²	
Sélénium (μ g)		87,5 ¹		
Arginine (g)		2,5 ¹		
Histidine (g)		1,1 ¹		
Isoleucine (g)		1,78 ¹		
Leucine (g)		5 ¹		
Lysine (g)		2,25 ¹		
Methionine (g)		1,55 ¹		
Phénylalanine (g)		2,08 ¹		
Thréonine (g)		2,6 ¹		
Tryptophane (g)		0,3 ¹		
Valine (g)		3,25 ¹		
Methionine+cystéine (g)		1,55 ¹		
Phénylalanine+tyrosine (g)		3,25 ¹		
Rapport phosphocalcique	1 ²		2 ²	
Rapport Oméga 6 : Omega 3		2	5	
Rapport Zinc : Cuivre		8	18	

TABLE 16.3: Besoins en nutriment de la chienne en gestation ou en lactation. En absence de références bibliographiques, la valeur est un conseil de l'auteur.

16.4 Besoins de la chatte en lactation et en gestation

Nutriments	Par rapport au BEG ou BEL (/Mcal)			
	Minimum	Optimum inférieur	Optimum supérieur	Maximum
Protéines (g)	60 ¹	90		
Lipides (g)		22,5 ¹		82,5 ¹
Calcium (g)		2,7 ¹		
Phosphore (g)	1,22 ¹	1,9 ¹		
Magnésium (g)	0,104 ¹	0,125 ¹		
Sodium (g)		0,67 ¹		
Potassium (g)		1,3 ¹		
Chlore (g)		1 ¹		
Vitamine A (UI)		1 600 ¹	6 000	82 500 ¹
Vitamine D (UI)		70 ¹		7520 ¹
Vitamine E (UI)		7,8 ¹		
Vitamine K (mg)		0,25 ¹		
Thiamine (B1) (mg)		1,56 ¹		
Riboflavine (B2) (mg)		1 ¹		
Nicotinamide, Niacine (B3/PP) (mg)		10 ¹		
Acide pantothénique (B5) (mg)	1,15 ¹	1,43 ¹		
Pyridoxine (B6) (mg)	0,5 ¹	0,625 ¹		
Biotine (B8) (μg)		18,75 ¹		
Acide folique (B9) (μg)	150 ¹	188 ¹		
Cyanocobalamine (B12) (μg)		5,6 ¹		
Choline (mg)	510 ¹	637 ¹		
Acide linolénique (g)		1,4 ¹		13,8 ¹
Acide Arachidonique (g)		0,015 ¹		0,5 ¹
Omega 3 (g)		0,03 ¹		
Omega 6 (g)		1,4 ¹		13,8 ¹
EPA et DHA (g)		0,025 ¹		
Fer (mg)		20 ¹		
Cuivre (mg)		2,2 ¹		
Zinc (mg)	10,5 ¹	15 ¹		
Manganèse (mg)		1,8 ¹		
Iode (μg)		450 ¹		
Sélénium (μg)		75 ¹		
Arginine (g)		3,8 ¹		
Histidine (g)		1,8 ¹		
Isoleucine (g)		3 ¹		
Leucine (g)		5 ¹		
Lysine (g)		3,5 ¹		
Methionine (g)		1,5 ¹		
Thréonine (g)		2,7 ¹		
Tryptophane (g)		0,48 ¹		
Valine (g)		3 ¹		
Taurine (g)	0,105 ¹	0,13 ¹		
Methionine+cystéine (g)		2,6 ¹		
Phénylalanine+tyrosine (g)	3,83 ¹	4,8 ¹		
Rapport Phosphocalcique	1		2	
Rapport Oméga 6 : Omega 3		2		5
Rapport Zinc : Cuivre		8		18

TABLE 16.4: Besoins en nutriment de la chatte en gestation ou en lactation. En absence de références bibliographiques, la valeur est un conseil de l'auteur.

16.5 Besoins du chiot

Nutriments	Par rapport au BEC (/Mcal)			
	Minimum	Optimum inférieur	Optimum supérieur	Maximum
Protéines (g)	35 ¹	70	135 ²	
Lipides (g)		21,3 ¹		82,5 ¹
Calcium (g)	2 ¹	2,5 ^{a5}	3,75	4 ³
Phosphore (g)	1,25	1,5 ⁵		
Magnésium (g)	0,045 ¹	0,1 ¹		
Sodium (g)		0,55 ¹	1,25	
Potassium (g)		1,1 ¹	2,5	
Chlore (g)		0,72 ¹		
Vitamine A (UI)		1 263 ¹	5 000	53 333 ¹
Vitamine D (UI)		136 ¹		800 ¹
Vitamine E (UI)		7,5 ¹		
Vitamine K (mg de ménadione)		0,41 ¹		
Thiamine (B1) (mg)		0,34 ¹		
Riboflavine (B2) (mg)		1,3 ¹		
Nicotinamide, Niacine (B3/PP) (mg)		4,25 ¹		
Acide pantothénique (B5) (mg)		3,75 ¹		
Pyridoxine (B6) (mg)		0,375 ¹		
Acide folique (B9) (µg)		67,5 ¹		
Cyanocobalamine (B12) (µg)		8,75 ¹		
Choline (mg)		425 ¹		
Acide linoléique (g)		3,3 ¹		16,3 ¹
Acide α -linolénique		0,2 ¹		
Omega 3 (g)		0,22 ¹		
Omega 6 (g)		3,3 ¹		16,3 ¹
EPA et DHA (g)		0,13 ¹		2,8 ¹
Acide Arachidonique (g)		0,08 ¹		
Fer (mg)	18 ¹	22 ¹		
Cuivre (mg)		2,7 ¹		
Zinc (mg)	10 ¹	25 ¹		
Manganèse (mg)		1,4 ¹		
Iode (µg)		220 ¹	500	
Sélénium (µg)	52,5 ¹	87,5 ¹		
Arginine (g)	1,33 ¹	1,65 ¹		
Histidine (g)	0,5 ¹	0,63 ¹		
Isoleucine (g)	1 ¹	1,25 ¹		
Leucine (g)	1,63 ¹	2,05 ¹		
Lysine (g)	1,4 ¹	1,75 ¹		
Methionine (g)	0,53 ¹	0,65 ¹		
Phénylalanine (g)	1 ¹	1,25 ¹		
Thrénanine (g)	1,25 ¹	1,58 ¹		
Tryptophane (g)	0,35 ¹	0,45 ¹		
Valine (g)	1,13 ¹	1,4 ¹		
Methionine+cystéine (g)	1,05 ¹	1,33 ¹		
Phénylalanine+tyrosine (g)	12 ¹	2,5 ¹		
Rapport phosphocalcique	1 ²		2 ²	
Rapport Oméga 6 : Omega 3		2	5	
Rapport Zinc : Cuivre		8	18	

TABLE 16.5: Besoins en nutriment du chiot. En absence de références bibliographiques, la valeur est un conseil de l'auteur.

16.6 Besoins du chaton

Nutriments	Par rapport au BEC (/Mcal)			
	Minimum	Optimum inférieur	Optimum supérieur	Maximum
Protéines (g)	45 ¹	85		
Lipides (g)		22,5 ¹		82,5 ¹
Calcium (g)	1,3 ¹	2 ¹		
Phosphore (g)	1,2 ¹	1,8 ¹	2	
Magnésium (g)	0,04 ¹	0,1 ¹		
Sodium (g)	0,31 ¹	0,35 ¹	1,25	
Potassium (g)	0,7 ¹	1 ¹	2,5	
Chlore (g)	0,19 ¹	0,225 ¹		
Vitamine A (UI)		832 ¹	5 000	66 666 ¹
Vitamine D (UI)	28 ¹	80 ¹		7520 ¹
Vitamine E (UI)		9,4 ¹		
Vitamine K (mg)		0,25 ¹		
Thiamine (B1) (mg)		1,1 ¹	1,4 ¹	
Riboflavine (B2) (mg)			1 ¹	
Nicotinamide, Niacine (B3/PP) (mg)	8 ¹	10 ¹		
Acide pantothénique (B5) (mg)	1,15 ¹	1,43 ¹		
Pyridoxine (B6) (mg)	0,5 ¹	0,625 ¹		
Acide folique (B9) (µg)	150 ¹	188 ¹		
Cyanocobalamine (B12) (µg)		5,6 ¹		
Choline (mg)	510 ¹	637 ¹		
Acide linolénique (g)		1,4 ¹		13,8 ¹
Acide α -linolénique (g)		0,05 ¹		
Omega 3 (g)		0,07 ¹		
Omega 6 (g)		1,4 ¹		13,8 ¹
EPA et DHA (g)		0,025 ¹		2,8 ¹
Acide Arachidonique (g)		0,05 ¹		
Fer (mg)	17 ¹	20 ¹	40	
Cuivre (mg)	1,1 ¹	2,1 ¹		
Zinc (mg)	12,5 ¹	18,5 ¹		
Manganèse (mg)		1,2 ¹		
Iode (µg)		450 ¹	1000	
Sélénium (µg)	30 ¹	75 ¹		
Arginine (g)	1,93 ¹	2,4 ¹		8,75 ¹
Glutamate (g)				18,8 ¹
Histidine (g)	0,65 ¹	0,83 ¹		5,5 ¹
Isoleucine (g)	1,08 ¹	1,4 ¹		21,7 ¹
Leucine (g)	2,55 ¹	3,2 ¹		21,7 ¹
Lysine (g)	1,7 ¹	2,1 ¹		14,5 ¹
Méthionine (g)	0,88 ¹	1,1 ¹		3,25 ¹
Phénylalanine (g)	1 ¹	1,3 ¹		7,25 ¹
Thréonine (g)	1,3 ¹	1,6 ¹		12,7 ¹
Tryptophane (g)	0,33 ¹	0,4 ¹		4,25 ¹
Valine (g)	1,28 ¹	1,6 ¹		21,7 ¹
Taurine (g)	0,08 ¹	0,1 ¹		2,2 ¹
Méthionine+cystéine (g)	1,75 ¹	2,2 ¹		
Phénylalanine+tyrosine (g)	3,83 ¹	4,8 ¹		17 ¹
Rapport Phosphocalcique	1		2	
Rapport Oméga 6 : Omega 3		2	5	
Rapport Zinc : Cuivre		8	18	

TABLE 16.6: Besoins en nutriment du chaton. En absence de références bibliographiques, la valeur est un conseil de l'auteur.

16.7 Références

- [1] National Research COUNCIL. *Nutrient Requirements of Dogs and Cats*. 2006. ISBN : 978-0-309-08628-8. DOI : 10.17226/10668 (cf. pages 264, 266-270).
- [2] Géraldine BLANCHARD et Bernard-Marie PARAGON. *L'alimentation des Chiens*. Paris : France Agricole, 5 nov. 2008. 208 pages. ISBN : 978-2-85557-157-7 (cf. pages 264, 267, 269).
- [3] FEDIAF. *Nutritional Guidelines*. Mar. 2019 (cf. pages 264, 269).
- [4] E. KIENZLE et H. MEYER. “The Effects of Carbohydrate-Free Diets Containing Different Levels of Protein on Reproduction in the Bitch”. In : (1989). URL : <https://ags.fao.org/agris-search/search.do?recordID=GB9100461> (visité le 13/05/2020) (cf. page 267).
- [5] Linda Franziska BÖSWALD et al. “Factorial Calculation of Calcium and Phosphorus Requirements of Growing Dogs”. In : *PLoS One* 14.8 (2 août 2019). ISSN : 1932-6203. DOI : 10.1371/journal.pone.0220305. pmid : 31374084 (cf. page 269).



17. Formulaire

17.1 Aliments

17.1.1 Calcul de l'extractif non azoté

$$\text{ENA (\%)} = 100 - \text{Protéines brutes(\%)} - \text{Cellulose brute(\%)} \\ - \text{Matières grasses brutes(\%)} - \text{Cendres brutes(\%)} - \text{Humidité(\%)} \quad (17.1)$$

17.1.2 Calcul de la densité énergétique

Les équations sont en kilocalorie d'énergie métabolisable.

Aliment ménager

Utilisation de l'équation d'Atwater (chien) :

$$\text{Densité énergétique (kcal/100g)} = 4 * \text{Protéines brutes(\%)} + 4 * \text{ENA(\%)} \\ + 9 * \text{Matières grasses brutes(\%)} \quad (17.2)$$

Utilisation de l'équation d'Atwater (chat) :

$$\text{Densité énergétique (kcal/100g)} = 4 * \text{Protéines brutes(\%)} + 4 * \text{ENA(\%)} \\ + 8,5 * \text{Matières grasses brutes(\%)} \quad (17.3)$$

Aliment commercial

Utilisation de l'équation d'Atwater modifiée (ancienne méthode) :

$$\text{Densité énergétique (kcal/100g)} = 3,5 * \text{Protéines brutes(\%)} + 3,5 * \text{ENA(\%)} \\ + 8,5 * \text{Matières grasses brutes(\%)} \quad (17.4)$$

Utilisation de la méthode itérative, souvent appelée NRC 2006 :

	Chien	Chat
1 Calcul de l'énergie brute	$EB \text{ (kcal)} = (5,7 \times g \text{ protéine}) + (9,4 \times g \text{ matières grasses}) + [4,1 \times (g \text{ ENA} + g \text{ cellulose brute})]$	
2 Calcul de la digestibilité de l'énergie (%)	digestibilité de l'énergie (%) = $91,2 - (1,43 \times \% \text{ cellulose brute dans la matière sèche})$	digestibilité de l'énergie (%) = $87,9 - (0,88 \times \% \text{ cellulose brute dans la matière sèche})$
3 Calcul de l'énergie digestible	$ED \text{ (kcal)} = (EB \times \text{digestibilité de l'énergie} (\%)) / 100$	
4 Conversion en énergie métabolisable	$EM \text{ (kcal)} = ED - (1,04 \times g \text{ protéine})$	$EM \text{ (kcal)} = ED - (0,77 \times g \text{ protéine})$

TABLE 17.1: Méthode de calcul de la densité énergétique (énergie métabolisable) d'un aliment commercial

17.1.3 Calcul du rapport calorique d'un nutriment

Attention le résultat et la densité énergétique sont en Mcal d'énergie métabolisable :

$$\text{Rapport calorique (RC) d'un nutriment (/Mcal EM)} = \frac{\% \text{ du nutriment}}{\text{Densité énergétique (Mcal/100g)}} \quad (17.5)$$

17.2 Besoins énergétiques de référence

17.2.1 Besoin Énergétique à l'Entretien (BEE)

Chien

$$BEE_{chien}(\text{kcalEM}) = 130 * P_{ideal}^{0,75} \quad (17.6)$$

Chat

$$BEE_{chat}(\text{kcalEM}) = 100 * P_{ideal}^{0,67} \quad (17.7)$$

17.2.2 Besoin Énergétique de Gestation (BEG)

Chiennne

A partir de la cinquième semaine de gestation :

$$BEG(\text{kcalEM}) = 130 * P^{0,75} + 26 * P \quad (17.8)$$

Chatte

$$BEG(\text{kcalEM}) = 140 * P^{0,67} \quad (17.9)$$

17.2.3 Besoin Énergétique de Lactation (BEL)

Chienne

Les paramètres "n" et "m" sont respectivement le nombre de chiot de 1 à 4 et celui supérieur à 5. Le paramètre "L" est donné par le tableau 17.2 en fonction du nombre de semaine de lactation.

$$BEL(kcalEM) = 145 * P^{0,75} + P * (24 * n + 12 * m) * L \quad (17.10)$$

Chatte

Moins de 3 chatons :

$$BEL(kcalEM) = 100 * P^{0,67} + 18 * P * L$$

3 à 4 chatons :

$$BEL(kcalEM) = 100 * P^{0,67} + 60 * P * L$$

Plus de 4 chatons :

$$BEL(kcalEM) = 100 * P^{0,67} + 70 * P * L$$

Valeurs de "L"

Semaine de lactation	Chien	Chat
1	0,75	0,9
2	0,95	0,9
3	1,1	1,2
4	1,2	1,2
5	NS	1,1
6	NS	1
7	NS	0,8

TABLE 17.2: Variation des valeurs L pour l'équation de calcul du Besoin Énergétique de Lactation.

17.2.4 Besoin Énergétique de Croissance (BEC)

Chirot

Équation issue du NRC 2006 :

$$BEC (\text{kcal EM}) = 3,2 * (e^{-0.87 * (\frac{P_{\text{chirot}}}{P_{\text{adulte}}} - 0.1)} - 0.1) * 130 * P_{\text{chirot}}^{0,75} \quad (17.12)$$

Équation issue de Klein 2019 :

$$BEC (\text{kcal EM}) = (254 - 135 * \frac{P_{\text{chirot}}}{P_{\text{adulte}}}) * P_{\text{chirot}}^{0,75} \quad (17.13)$$

Chaton

$$BEC (\text{kcal EM}) = 6,7 * (e^{-0.189 * (\frac{P_{\text{chaton}}}{P_{\text{adulte}}} - 0.66)} - 0.66) * 100 * P_{\text{chaton}}^{0,67} \quad (17.14)$$

17.3 Poids de l'animal

17.3.1 Le poids métabolique

Chien

$$\text{Poids métabolique}(kg^{0,75}) = P_{ideal}^{0,75} \quad (17.15)$$

Chat

$$\text{Poids métabolique}(kg^{0,67}) = P_{ideal}^{0,67} \quad (17.16)$$

17.3.2 Poids en croissance (chiot)

Poids attendu (kg)	Équation de prédition du poids
≤ 7	$P(kg) = P_{attendu} * \frac{36,92*ln(t)-43,57}{100}$
7-15	$P(kg) = P_{attendu} * \frac{36,86*ln(t)-48,22}{100}$
15-27,5	$P(kg) = P_{attendu} * \frac{39,88*ln(t)-60,70}{100}$
27,5-47,5	$P(kg) = P_{attendu} * \frac{36,96*ln(t)-56,18}{100}$
$>47,5$	$P(kg) = P_{attendu} * \frac{36,61*ln(t)-62,39}{100}$

TABLE 17.3: Équation d'estimation des courbes de croissance idéale en fonction du poids attendu et du temps (t) en semaine [1]. Ces équation ne sont valables que pour des chiots de plus de huit semaines.

17.3.3 Estimation du poids idéal

Détermination de la note d'état corporel

NEC/9	NEC/5	Chien	Chat
1	1	Les côtes, la colonne vertébrale et les os des hanches sont visibles de loin. Aucune graisse corporelle discernable et une perte évidente de masse musculaire.	Côtes visibles sur les chats à poils courts ; pas de graisse palpable ; abdomen fortement replié ; vertèbres lombaires et ailes des iliaques évidentes et facilement palpables
2		Les côtes, la colonne vertébrale et les os des hanches sont facilement visibles. Pas de graisse corporelle palpable et une perte minimale de masse musculaire.	Caractéristiques communes des scores 1 et 3.
3	2	Les côtes sont facilement palpables et peuvent être visibles sans graisse palpable. Le haut de la colonne vertébrale est visible et les os des hanches peuvent également être proéminents.	Des côtes facilement palpables avec une couverture de graisse minimale ; vertèbres lombaires évidentes ; taille évidente derrière les côtes ; graisse abdominale minimale.
4		Les côtes peuvent être facilement ressenties avec une couverture de graisse minimale. La taille est facile à noter lorsqu'on la regarde de haut. On observe également un "repli abdominal", c'est-à-dire que l'abdomen semble replié derrière la cage thoracique lorsqu'on le regarde de côté.	Caractéristiques communes des scores 3 et 5.
5	3	Côtes palpables sans un excès de graisse. Taille observée derrière les côtes lorsqu'il est vu de haut. Abdomen rentré lorsqu'il est visionné.	Bien proportionné ; taille observée derrière les côtes ; côtes palpables avec une légère couverture de graisse ; coussinet adipeux abdominal minimal.
6		Les côtes sont perceptibles à travers un léger excès de graisse. La taille est visible de dessus, mais pas proéminente. La ceinture abdominale est présente.	Caractéristiques communes des scores 5 et 7.
7	4	Les côtes sont difficiles à sentir sous une épaisse couche de graisse. Dépôts de graisse visibles sur le bas du dos et la base de la queue. La taille est absente ou à peine visible et l'abdomen peut paraître visuellement arrondi ou affaissé.	Côtes difficilement palpables avec une couverture adipeuse modérée ; taille peu discernable ; arrondi évident de l'abdomen ; coussinet adipeux abdominal modéré
8		Les côtes ne peuvent être ressenties qu'avec une forte pression. D'importants dépôts de graisse sur le bas du dos et la base de la queue. La taille et l'abdomen sont tous deux absents. Une distension abdominale évidente peut également être présente.	Caractéristiques communes des scores 7 et 9.
9	5	Les côtes ne peuvent pas être senties sous une très lourde couverture de graisse. De gros dépôts de graisse sont visibles sur le cou, la poitrine, la colonne vertébrale et la base de la queue. La taille et l'abdomen sont tous deux absents. Une distension abdominale évidente et un dos large et plat peuvent également être présents.	Côtes non palpables sous une forte couverture adipeuse ; importants dépôts de graisse sur la région lombaire, le visage et les membres ; distension de l'abdomen sans taille ; vaste coussinet adipeux abdominal.

TABLE 17.4: Note d'état corporel du chien et du chat.

Équations

Méthode à partir de la Note d'état corporel sur 9 :

$$\text{Poids idéal (kg)} = \text{Poids actuel} * \frac{100}{(100 + (NEC - 5) * 10)} \quad (17.17)$$

Méthode à partir du taux de graisse corporelle, et avec l'hypothèse qu'au poids idéal celui-ci est de 20% :

$$\begin{aligned} \text{Poids idéal}(kg) &= \text{Poids actuel} * \frac{\% \text{ Masse Maigre}_{actuelle}}{\% \text{ Masse Maigre}_{ideale}} \\ &= \text{Poids actuel} * \left(\frac{(1 - \% \text{ Masse Grasse})}{0,8} \right) \end{aligned} \quad (17.18)$$

17.4 Modulation du besoin énergétique de référence

17.4.1 Équation de base du besoin énergétique

$$\begin{aligned} BE(kcalEM) &= k_1 * k_2 * k_3 * k_4 * k_5 * BEE \\ &= K * BEE \end{aligned} \quad (17.19)$$

17.4.2 Valeur de k_1

Races	Valeur du coefficient racial
Races nordiques, retriever ou terre neuve	0,8
Beagle ou cocker	0,9
Lévrier ou dogue argentin	1,1-1,2
Autres races	1

TABLE 17.5: Valeur du coefficient race k_1

17.4.3 Valeur de k_2

Activité	Coefficient d'activité physique
Léthargie (quasi-absence d'activité)	0,7
Sédentaire (moins de 1h/jour)	0,8
Calme (1-2h/jour)	0,9
Normal (3h/jour)	1
Actif (>3h/jour)	1,1
Agility	1,1-1,25
Field trial	1,2-1,5
Garde de troupeau	1,5-2
Chasse	1,5-3

TABLE 17.6: Valeur du coefficient d'activité pour le chien k_2

17.4.4 Valeur de k_3

Physiologie	Coefficient du statut physiologique
Normal	1
Stérilisé	0,8
Âgé	0,8-0,9

TABLE 17.7: Valeur du coefficient physiologique pour le chien et le chat k_3

17.5 Détermination des apports

17.5.1 Quantité d'aliment commercial à donner pour couvrir le besoin énergétique

$$\text{Quantité d'aliment (g)} = \frac{100 * BE}{DE} \quad (17.20)$$

17.5.2 Apport par rapport au poids métabolique

$$\text{Apport en nutriment (g/kg de poids métabolique)} = \frac{\% \text{ du nutriment} * \text{Quantité d'aliment}}{100 * \text{Poids métabolique}} \quad (17.21)$$

17.5.3 Apport par rapport au besoin énergétique de référence

Ici le besoin énergétique de référence est le BEE, le cas échéant il doit être remplacé par le BEC, BEG ou BEL.

$$\text{Apport en nutriment (g/Mcal de BEE)} = \frac{\% \text{ du nutriment} * \text{Quantité d'aliment}}{100 * BEE} \quad (17.22)$$

Ou :

$$\text{Apport en nutriment (g/Mcal de BEE)} = RC \text{ du nutriment} * K \quad (17.23)$$

17.5.4 Rapport calorique minimal d'un aliment pour couvrir le besoin d'un animal

$$RC \text{ minimal du nutriment recherché} \geq \frac{\text{Apport minimal en nutriment (g/Mcal de BEE)}}{K} \quad (17.24)$$

17.6 Autres nutriments**17.6.1 Besoin en vitamine E**

Vitamine E supplémentaire nécessaire en fonction de la quantité d'acides gras insaturés présents dans la ration :

$$\begin{aligned} \text{Vitamin E (UI)} = & 0.09 * \text{Acide Oléique (g)} \\ & + 0.6 * \text{Acide linoléique (g)} \\ & + 0.9 * \text{Acide } \alpha\text{-linolénique (g)} \\ & + 0.9 * \text{Acide } \gamma\text{-linolénique (g)} \\ & + 1.2 * \text{Acide arachidonique (g)} \\ & + 1.5 * \text{Acide eicosapentanéoïque (g)} \\ & + 1.8 * \text{Acide docosahéxaénoïque (g)} \end{aligned} \quad (17.25)$$



18. Courbes de croissances chiot

Les courbes sont issus de l'article Salt 2017 [1]. Elles sont sous licence Creative Common Attribution. Si vous les réemployez, merci de citer la publication originale.

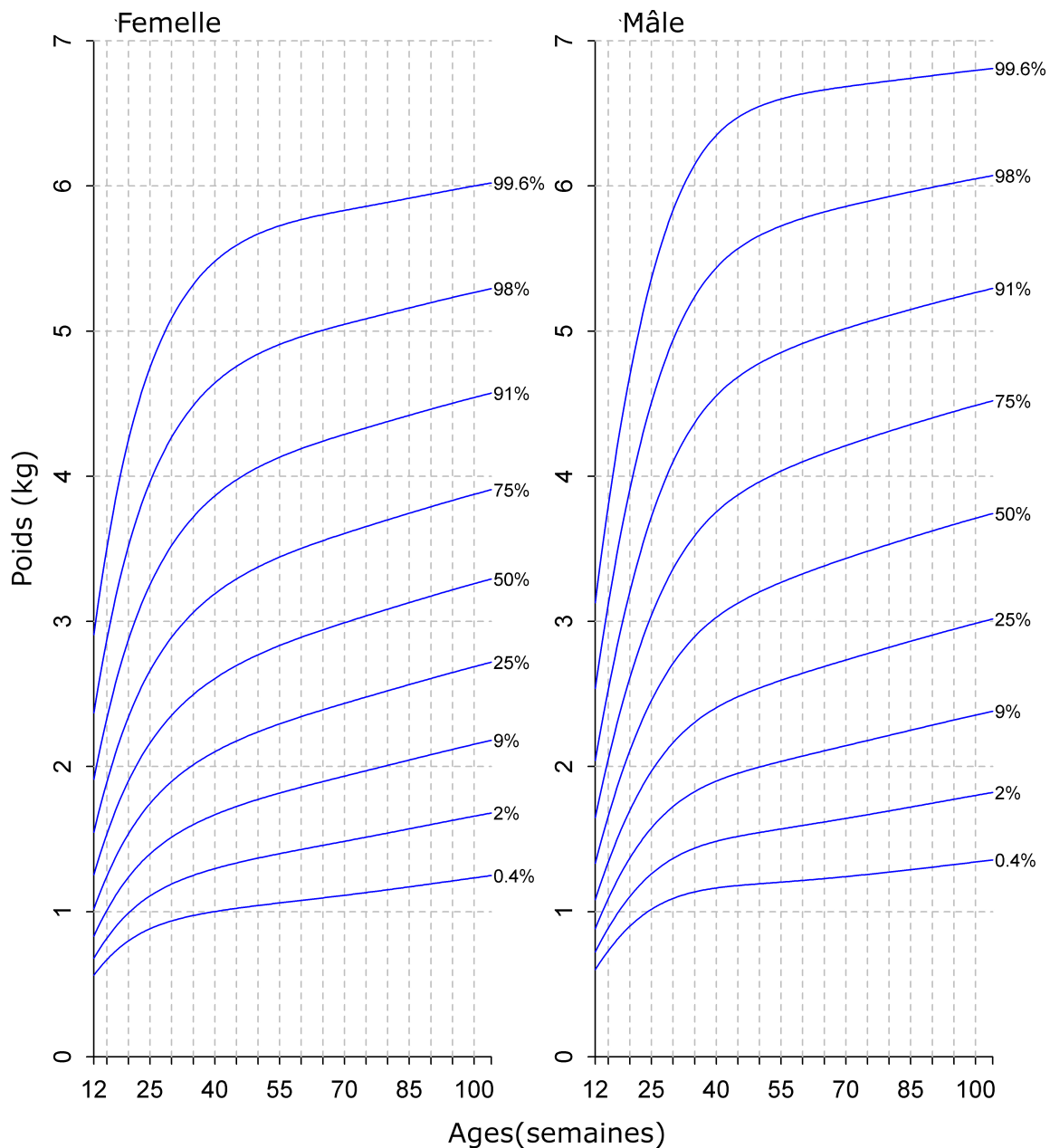


FIGURE 18.1: Courbes de poids pour chiot ayant un poids adulte inférieur à 6,5kg. Issue de Salt 2017[1]

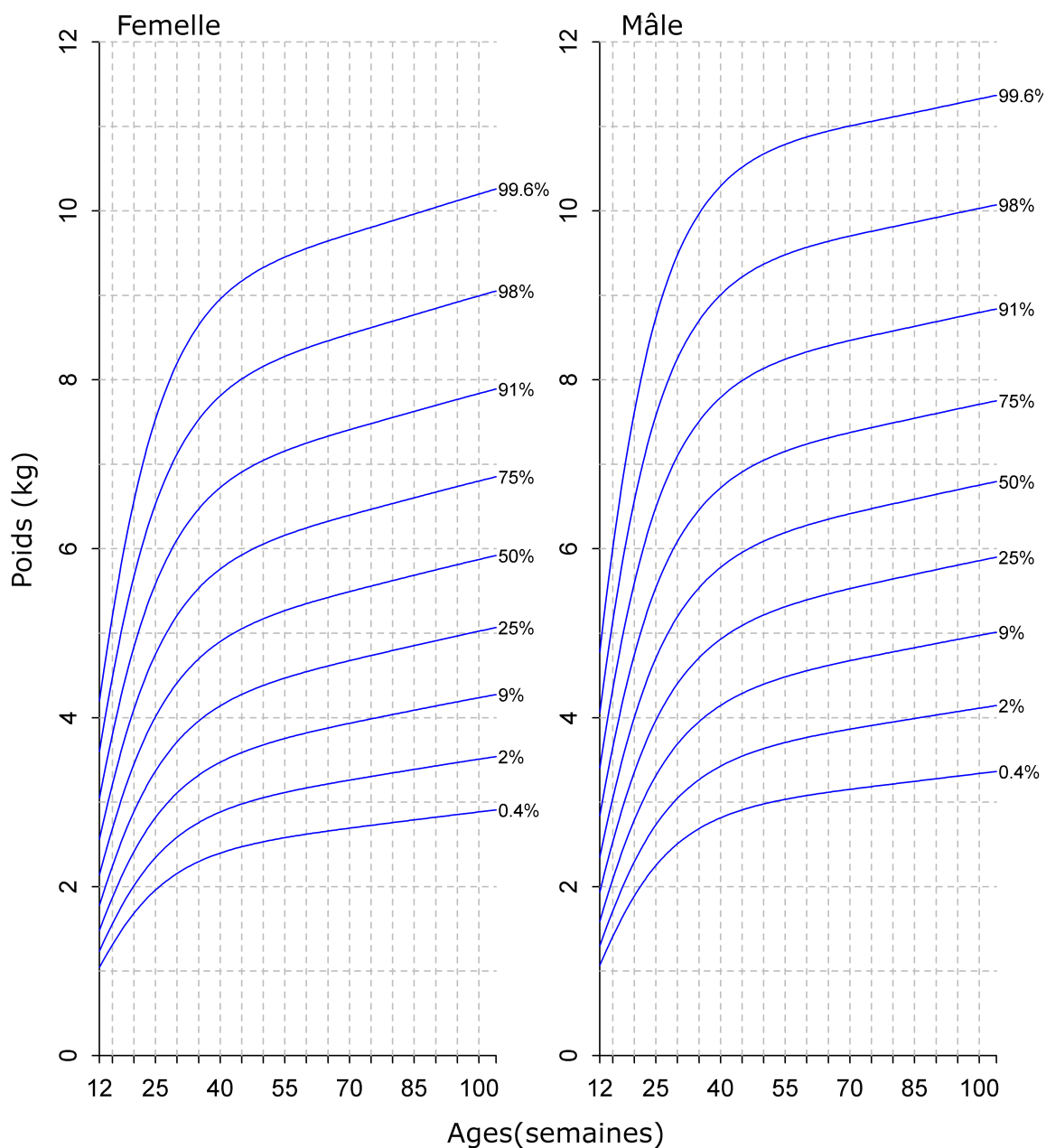


FIGURE 18.2: Courbes de poids pour chiot ayant un poids adulte de 6,5 à 9 kg. Issue de Salt 2017[1]

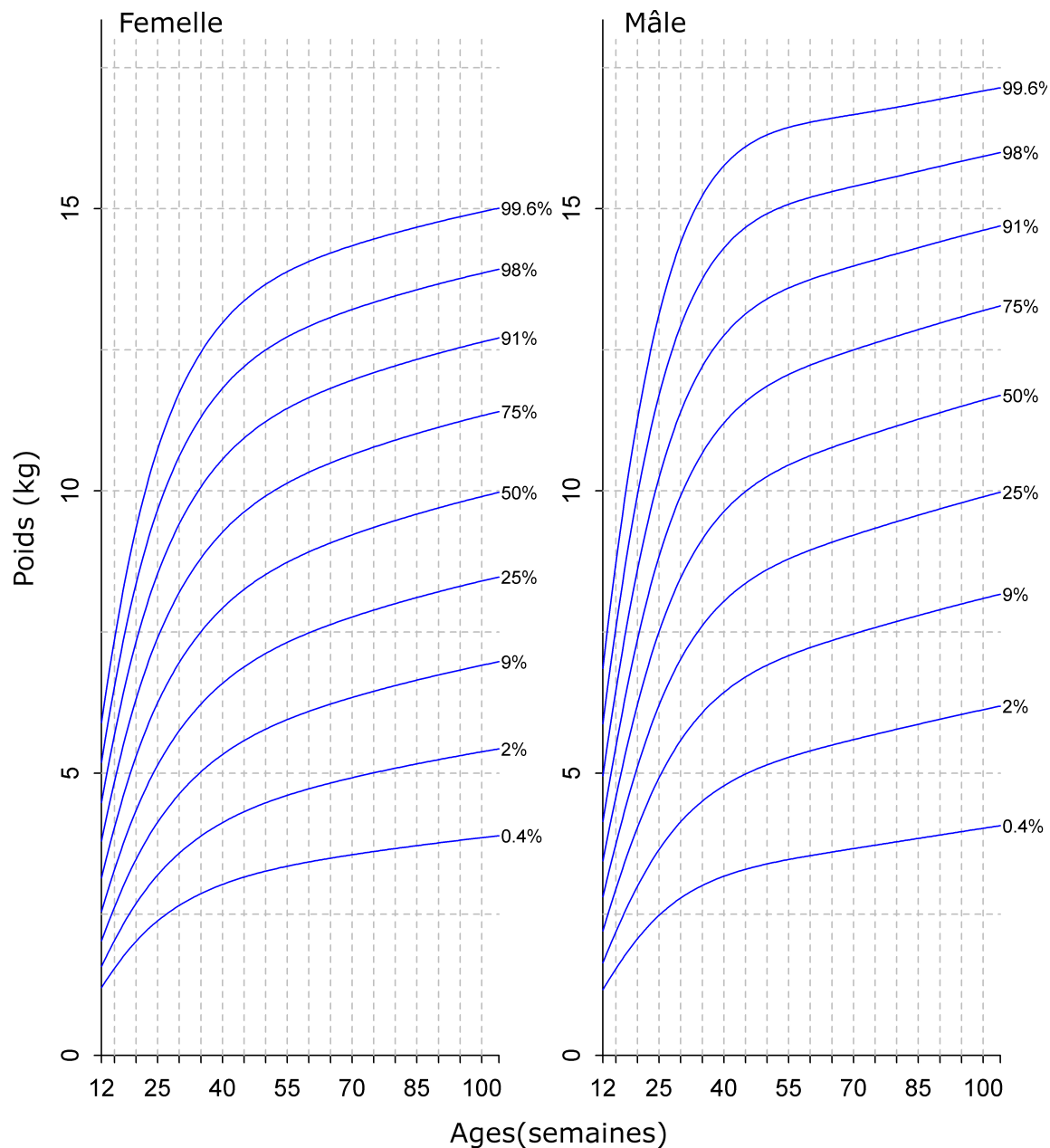


FIGURE 18.3: Courbes de poids pour chiot ayant un poids adulte de 9 à 15 kg. Issue de Salt 2017[1]

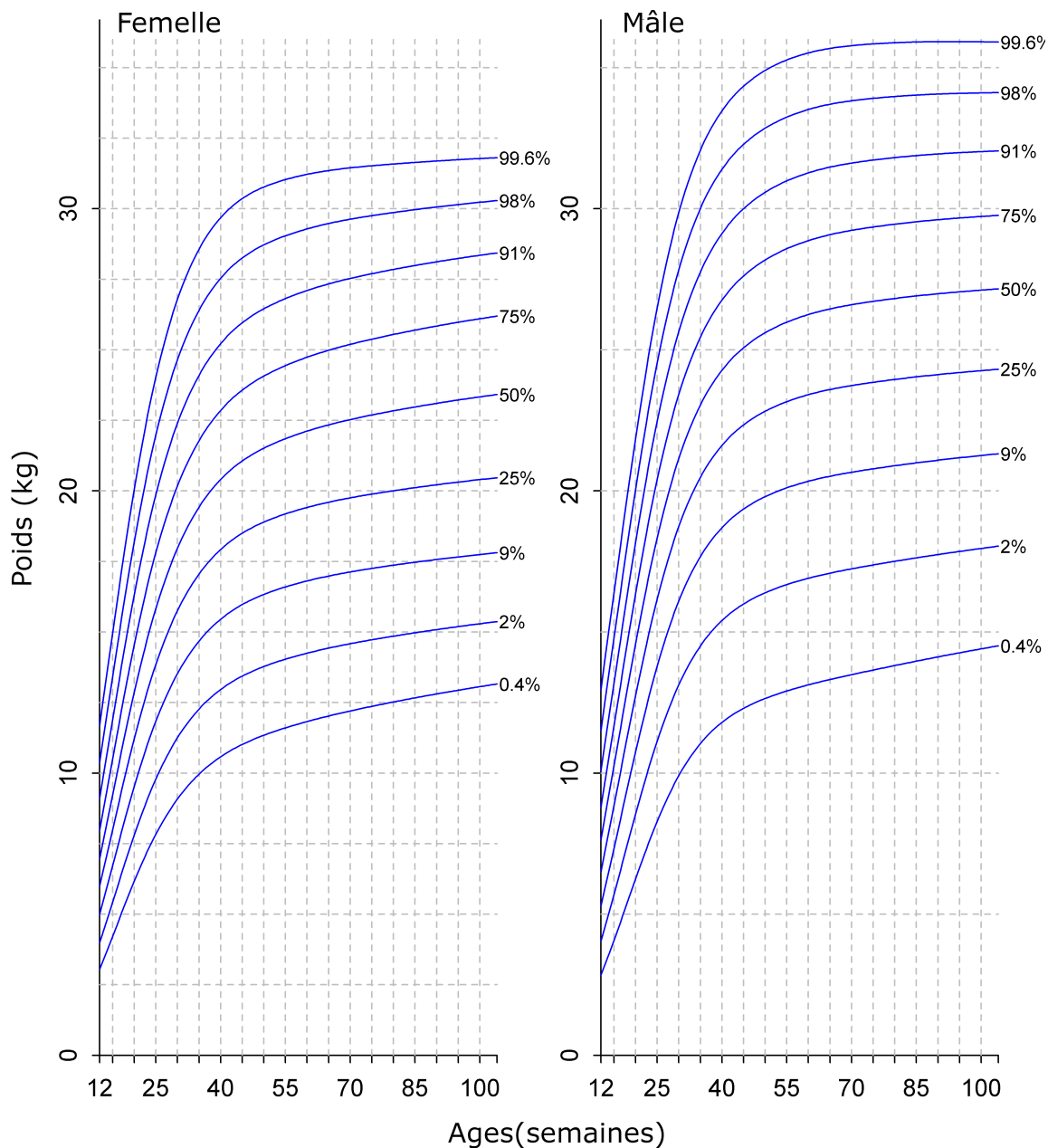


FIGURE 18.4: Courbes de poids pour chiot ayant un poids adulte de 15 à 30 kg. Issue de Salt 2017[1]

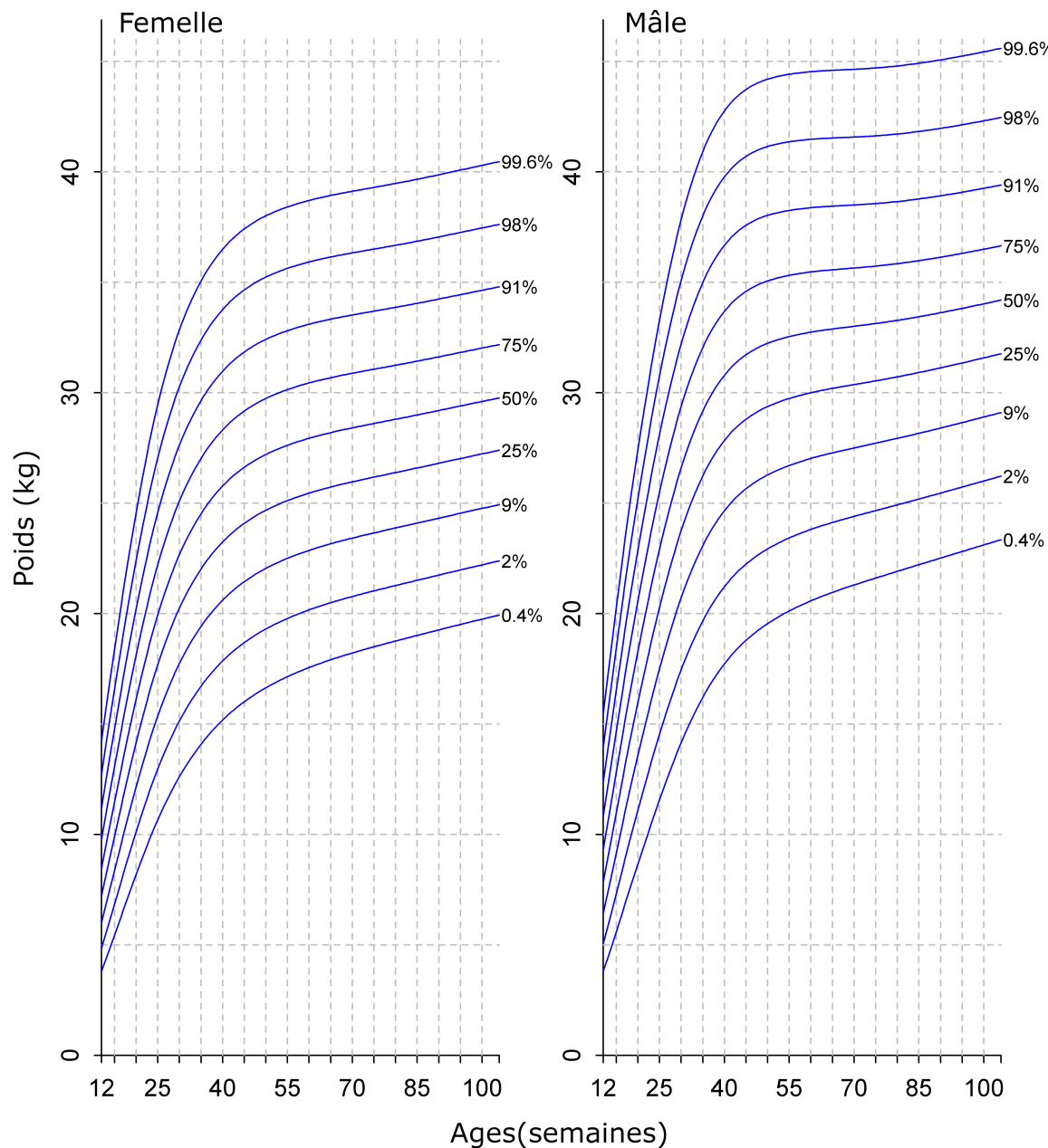


FIGURE 18.5: Courbes de poids pour chiot ayant un poids adulte de 30 à 40 kg. Issue de Salt 2017[1]

18.1 Références

- [1] Carina SALT et al. "Growth Standard Charts for Monitoring Bodyweight in Dogs of Different Sizes". In : *PLoS One* 12.9 (5 sept. 2017). ISSN : 1932-6203. DOI : 10.1371/journal.pone.0182064. pmid : 28873413 (cf. pages 282-286).