Cours de Résidanat

Sujet: 9

Bronchopneumopathie chronique obstructive

Etiopathogénie, diagnostic, traitement

OBJECTIFS

- 1. Définir la bronchopneumopathie chronique obstructive (BPCO)
- 2. Décrire les deux systèmes mécaniques respiratoires.
- 3. Décrire les caractéristiques épidémiologiques de la BPCO en Tunisie.
- 4. Identifier les facteurs de risque de la BPCO.
- 5. Décrire les différents mécanismes de l'obstruction bronchique dans la BPCO.
- 6. Décrire les perturbations de la mécanique respiratoire et des échanges gazeux au cours de la BPCO et de l'emphysème.
- 7. Réunir les éléments cliniques et fonctionnels en faveur du diagnostic positif d'une BPCO.
- 8. Décrire la sévérité de la BPCO selon les dernières recommandations internationales.
- 9. Enumérer les comorbidités les plus fréquentes chez un patient ayant une BPCO.
- 10. Décrire les tableaux phénotypiques associés à la BPCO.
- 11. Citer les complications aiguës et chroniques de la BPCO.
- 12. Identifier une exacerbation de BPCO, en évaluant ses signes de gravité.
- 13. Identifier les signes spirométriques permettant de distinguer la BPCO de l'asthme.
- 14. Planifier la stratégie de traitement de l'exacerbation d'une BPCO.
- 15. Planifier la prise en charge médicamenteuse et non médicamenteuse de la BPCO à l'état stable.
- 16. Indiquer les moyens de prévention de la BPCO

Objectif 1. Définir la bronchopneumopathie chronique obstructive (BPCO).

Selon le rapport de la Global Initiative on Obstructive Lung Disease (GOLD), la broncho-pneumopathie chronique obstructive est une maladie fréquente qui peut être prévenue et guérie, caractérisée par des symptômes respiratoires persistants et une limitation des débits aériens secondaire à des anomalies des voies aériennes et/ou des alvéoles résultant d'une exposition importante à des particules ou des gazs nocifs. Cette limitation des débits ariens est la résultante d'une atteinte des voies aériennes et de destruction du parenchyme (emphysème) dont la participation relative au cours de la BPCO varie d'un sujet à l'autre.

La BPCO a une **définition fonctionnelle respiratoire** : elle se caractérise par un déficit ventilatoire obstructif (DVO) proximal partiellement ou non réversible sous bronchodilatateurs et d'aggravation progressive.

La bronchite chronique a une **définition clinique** : toux productive au moins 3 mois/an sur au moins 2 années consécutives. Elle peut être simple (sans obstruction bronchique) ou obstructive. Seule la forme obstructive fait partie de la BPCO.

L'emphysème a une **définition anatomique** : il se caractérise par une destruction des alvéoles. Il ne fait partie de la BPCO que s'il ya obstruction bronchique (cas le plus fréquent).

La spirométrie est requise pour poser le diagnostic de la BPCO. Il s'agit d'un examen parfois difficile à réaliser pour le patient, qui peut être effectué dans un laboratoire d'explorations fonctionnelles respiratoires. Ainsi la BPCO a une définition spirométrique caractérisée par un rapport VEMS/CVF post-bronchodilatateur < 70%.

A noter que le DVO proximal est défini par un rapport volume expiratoire maximum seconde(VEMS)/capacité vitale lente (CV) ou forcée CVF) avant la prise de bronchodilatateur inférieur à la limité inférieure de la normale (LIN) ou ce rapport a un z-score < -1,64.

L'obstruction est dite non réversible (fixe) si après administration de bronchodilatateur, le patient n'augmente pas son VEMS et /ou sa CV (CVF) de 200 ml et de 12% avec un rapport VEMS/CV qui reste inférieur à 70%.

Objectif 2. Décrire les deux systèmes mécaniques respiratoires.

La respiration correspond aux processus qui permettent les échanges des gaz (O2 et CO2) entre l'air atmosphérique et les cellules. Elle se fait en 4 étapes : la ventilation alvéolaire (convection respiratoire), la diffusion alvéolo-capillaire, la convection sanguine des gaz (transport sanguin des gaz) et la diffusion tissulaire.

Ces différentes étapes sont contrôlées par une boucle de régulation de la ventilation.

La mécanique ventilatoire (LA VENTILATION) est l'étude des forces qui facilitent ou qui s'opposent à l'écoulement de l'air dans les voies aériennes et donc la ventilation alvéolaire (le renouvellement d'air dans les alvéoles).

Il existe deux systèmes mécaniques qui permettent cette ventilation :

- Un système actif : muscles respiratoires
- Un système passif : la paroi thoracique, les poumons et les voies aériennes.

I. Les Muscles respiratoires:

1. Muscles inspiratoires:

Le diaphragme (muscle principal), les muscles intercostaux externes et les muscles scalènes interviennent lors de l'inspiration de repos.

La contraction du diaphragme entraine une augmentation des trois diamètres thoraciques : le transversal, le cranio-caudal et l'antéro-postérieur. La contraction des intercostaux externes attire les côtes vers le haut et l'avant ce qui augmente les diamètres latéral et antéro-postérieur du thorax.

Il existe d'autres muscles inspiratoires accessoires qui interviennent lors de l'inspiration : ce sont les muscles sterno-cleido-mastoïdiens.

La ventilation, même calme, requiert une contraction simultanée et coordonnée de plusieurs muscles : diaphragme, intercostaux, scalènes

Les muscles ventilatoires accessoires jouent un rôle particulièrement important en cas de ventilation forcée ou lorsqu'il existe un dysfonctionnement du diaphragme. Ainsi, une paralysie d'un hémi diaphragme est compatible avec une fonction respiratoire satisfaisante.

2. Muscles expiratoires:

L'expiration calme de repos est passive, elle est secondaire au relâchement du diaphragme.

<u>L'expiration devient active</u> en cas d'augmentation de la ventilation notamment au cours de l'exercice musculaire et de la manœuvre d'expiration forcée. Cette expiration active s'observe aussi chez les malades dont le système respiratoire est difficile à déformer. Les muscles de la paroi abdominale sont les muscles

expiratoires les plus importants. Plusieurs muscles contribuent à cette action : grands droits, obliques interne et externe, et transverses. Lorsque ces muscles se contractent, la pression abdominale augmente, ce qui a pour effet de refouler le diaphragme vers le haut. C'est également ce qui se passe au cours des efforts de toux, de vomissement, et de défécation.

Ainsi, dans l'expiration forcée il y a contraction des muscles expiratoires : les muscles intercostaux internes et les muscles abdominaux (les droits, les transverses et les obliques externes et internes).

II. Système mécanique passif :

Il est formé par les poumons, la paroi thoraco-abdominale et l'arbre bronchique.

1. Poumon et paroi thoraco-abdominale :

a. Relation pression-volume:

La propriété mécanique de ces deux structures est représentée par leur distensibilité (élasticité). La relation pression-volume permet de décrire cette propriété de distensibilité.

 $C = Compliance = \Delta V / \Delta P (l/cmH2O)$

E = Elastance = 1/C

 ΔV : variation de volume (1)

 ΔP : variation de pression (cmH2O)

Le volume de relaxation du poumon isolé est quasiment nul : lorsque la même pression s'exerce à l'intérieur des alvéoles et sur leur surface externe, il n'y a pas de gaz dans ces alvéoles.

Lorsqu'on insuffle du gaz dans le poumon, son volume augmente linéairement avec la pression appliquée, puis pour des grands volumes le poumon devient moins distensible.

Le volume de relaxation de la paroi isolée (c'est à dire en l'absence de poumon) est très grand : ceci est dû à la position de la cage thoracique avec notamment la forme propre des arcs costaux.

- au-dessus de ce volume de relaxation la paroi exerce une pression de rétraction
- au-dessous de ce volume la paroi exerce une pression d'expansion.

Pour les volumes extrêmes, vers le haut et vers le bas, la paroi est moins distensible que pour les volumes proches du volume de relaxation.

Lorsque la plèvre solidarise poumon et paroi, la courbe pression-volume résulte d'un compromis entre le comportement mécanique de chacune des deux structures : le poumon et la paroi.

Au-dessus du volume de relaxation de la paroi, poumon et paroi additionnent leurs pressions de rétraction élastique. Pour qu'un sujet puisse rester à un tel niveau de volume, il faut exercer une pression (externe - interne) négative : cette pression est obtenue grâce à l'action des muscles inspiratoires.

En dessous du volume de relaxation de la paroi, poumon et paroi s'opposent: le poumon exerce une pression de rétraction élastique alors que la paroi s'oppose en créant une pression de distension.

La capacité résiduelle fonctionnelle (CRF) est le volume de gaz contenu dans les poumons pour lequel il y a équilibre entre la pression de rétraction élastique du poumon et la pression d'expansion de la paroi thoracique. C'est le volume de relaxation de l'ensemble cage thoracique et poumons (Figure 1).

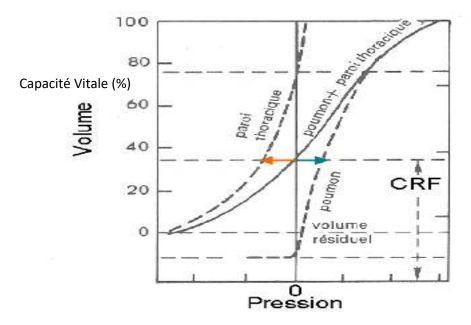


Figure 1. Relation pression volume du poumon isolé de la paroi thoracique isolée et de l'ensemble poumon et paroi

<u>b. Mesure de la distensibilité chez l'homme</u> : (Figure 2)

Les deux paramètres qui permettent d'apprécier la distensibilité sont la compliance pulmonaire et la pression maximale de rétraction pulmonaire. Ces deux paramètres peuvent être obtenus à partir de la courbe pression-volume du poumon.

Le poumon est distendu par la différence de la pression alvéolaire et pleurale (PA-PL). La pression alvéolaire est estimée par celle buccale en l'absence de débit dans les voies aériennes. La pression pleurale a les mêmes variations que la pression oesophagienne, celle-ci peut être mesurée par un capteur de pression relié à une sonde muni d'un ballonnet et placée au tiers inférieur de l'œsophage.

La compliance (Figure 2) est la pente $\Delta V/\Delta P$ dans la partie linéaire de la courbe. Elle est de l'ordre de 0,2 l/cm H_2O pour un sujet jeune. Le poumon est très facilement distensible. La pression maximale de rétraction pulmonaire (Pmax) est la pression transpulmonaire (P alvéolaire – P pleurale) lors de l'inspiration maximale. Elle est de l'ordre de 30 cm H_2O .

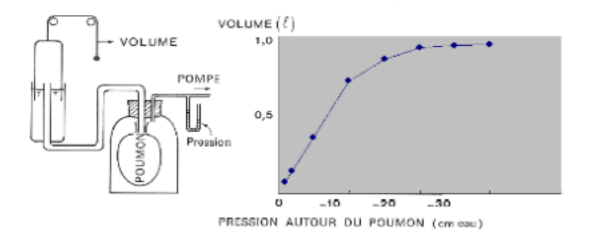


Figure 2. Mesure de la compliance pulmonaire : Courbe pression-volume pulmonaire chez l'homme

c. Origine de la distensibilité pulmonaire :

Le poumon est constitué de 300 millions d'alvéoles environ. Les alvéoles sont responsables de pression de rétraction élastique dont le substratum est double :

- la composition tissulaire
- l'interface entre le gaz alvéolaire et le tissu pulmonaire.

- LE TISSU PULMONAIRE

La matrice pulmonaire est constituée par des mailles de fibres interconnectées entre elles et enchevêtrées d'une part au tissu conjonctif pleural et d'autre part à celui situé autour des vaisseaux et des bronches hilaires. Ces fibres sont

constituées de protéines de structure: **élastine, collagène, glycoprotéines et protéoglycanes**. L'équilibre quantitatif de ces composants garanti la qualité de l'élasticité pulmonaire. Le vieillissement altère cet équilibre. Les polynucléaires neutrophiles libèrent des protéases qui interviennent dans l'épuration pulmonaire. Face à ces enzymes, notre organisme est doté de molécules antiprotéasiques, comme l'α-1-antitrypsine d'origine hépatique, qui limite le catabolisme des protéines du tissu pulmonaire. Le déséquilibre du système entraîne une dégradation de l'élastine tel qu'elle se voit lors de l'intoxication tabagique. En effet, la fumée de tabac réduit l'activité antiprotéasique et accroît le taux de protéases, cette anomalie conduit à l'emphysème.

- L'INTERFACE AIR / EPITHELIUM ALVEOLAIRE : Le surfactant

• Origine et composition du surfactant pulmonaire

Les phénomènes de surface jouent un rôle fondamental dans les propriétés élastiques du poumon. Les molécules d'eau qui se trouvent dans le film liquidien tapissant les alvéoles exercent des forces d'attraction entre elles et sont à l'origine de la tension de surface. Cette considération biophysique explique les deux caractéristiques des alvéoles : 1. résistance à la distension, 2. tendance à la rétraction spontanée ou après distension.

L'établissement de la courbe pression-volume d'un poumon isolé en le gonflant avec de l'air ou bien avec du liquide montre que la distension est plus importante avec le liquide, ainsi les pressions de rétraction élastique dues au tissu pulmonaire n'expliquent qu'une proportion de l'élasticité pulmonaire. L'interface gaz alvéolaire - tissu pulmonaire est à l'origine d'une pression de rétraction supplémentaire. La tension de surface au niveau de cette interface est élevée et explique que le poumon a tendance à se rétracter. Cette interface contient un agent tensio-actif : le surfactant, qui abaisse considérablement cette tension de surface. Le surfactant est synthétisé par des cellules épithéliales alvéolaires : les pneumocytes granuleux de type II. Le surfactant est constitué d'une couche lipidique aux propriétés tensioactives (essentiellement des phospholipides) et d'une sous-phase aqueuse.

Le mélange complexe de substances tensioactives, capables de diminuer la tension de surface, contient des phospholipides (85%) et des protéines (13%).

Le mélange de phospholipides comprend surtout du Phosphatidyl Choline (3/4 des lipides) essentiellement sous sa forme Dipalmitoyl (**DPPC**).

La synthèse de surfactant ne se met en route que dans les dernières semaines de la vie fœtale, et la maturité n'est atteinte qu'après 35 semaines d'aménorrhée.

Vers la fin de la gestation, la concentration sanguine des glucocorticoïdes augmente ce qui favorise le développement pulmonaire. Comme pour les autres organes le complexe stéroide-récepteur cytoplasmique migre dans le noyau cellulaire où il induit des synthèses protéiques. Les corticoïdes injectables sont utilisés chez la femme enceinte qui présente une menace d'accouchement prématuré dans le but de stimuler la synthèse de surfactant par les pneumocytes II du fœtus. Les glucocorticoïdes entraînent une synthèse accrue des enzymes contrôlant la biosynthèse du surfactant.

Chez les prématurés, il y a donc un risque de détresse respiratoire par déficit en surfactant. Cette détresse respiratoire se caractérise par l'existence de territoires alvéolaires collabés, fermés pendant tout le cycle respiratoire, responsable d'un grave déficit d'oxygénation du sang. Le traitement actuel repose sur l'instillation trachéale de surfactant artificiel.

• Fonctions du surfactant pulmonaire

1. Diminuer le travail respiratoire : diminue globalement la tension de surface, augmente la compliance pulmonaire (sa distensibilité) ce qui réduit l'énergie dépensée lors de la mobilisation du poumon. Cette fonction est essentielle pour assurer des conditions favorables aux muscles ventilatoires.

Remarque : La compliance pulmonaire (C) est réduite en cas de :

- Fibrose pulmonaire
- Pneumonie
- Diminution production du surfactant
- **2.** Evite la vidange des petites alvéoles dans les grandes alvéoles : Les alvéoles ont des tailles différentes et n'ont pas la même tension de surface (T) car le surfactant adapte la tension au rayon (r) et permet de maintenir la même pression dans les alvéoles, en effet, la pression à l'intérieur de l'alvéole est proportionnelle à T/r

Loi de LaPlace : P = nT/r

P la pression intra-alvéolaire, n le nombre d'alvéoles, T la tension de surface et r le rayon alvéolaire

Le surfactant adapte T à r et permet de maintenir égales les pressions intra alvéolaires.

3- Evite l'inondation alvéolaire: Les vaisseaux sanguins, situés dans les parois alvéolaires et au niveau des espaces où se rejoignent plusieurs alvéoles, sont

soumis aux pressions régnant dans ces espaces : en raison des forces de surface, ces pressions sont négatives et ont tendance à faire sortir le plasma des vaisseaux. Il y aurait alors inondation des alvéoles (œdème pulmonaire). L'action du surfactant est de diminuer la tension de surface et donc de rendre moins négatives les pressions autour des vaisseaux.

4- Autres rôles du surfactant :

- Inhibe la formation de radicaux libres d'O2
- Rôle antibactérien
- Lubrification des alvéoles
- Facilite l'écoulement du mucus

Des anomalies du surfactant, innées ou acquises, de natures qualitatives ou quantitatives, sont responsables de pathologies humaines très diverses. La plus fréquente est la maladie des membranes hyalines du nouveau-né prématuré.

Le surfactant est une substance lipidique tensioactive qui :

- Diminue la tension superficielle alvéolaire
- Diminue le travail respiratoire
- Évite la vidange des petites alvéoles dans les grandes alvéoles
- Évite le passage des liquides et l'inondation alvéolaire

2. L'arbre aérien:

Pour conduire le gaz de l'atmosphère jusqu'aux alvéoles, le système de tuyauterie comprend :

Les voies aériennes supérieures (nez, bouche, pharynx, larynx) et l'arbre bronchique

a. Voies aériennes supérieures : (Figure 3)

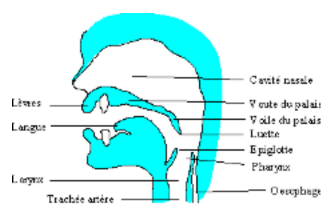


Figure 3. Les voies aériennes supérieures

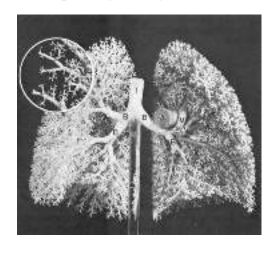
- Le nez : En ventilation calme un sujet normal ventile par le nez. Bien que le volume aérien du nez soit petit (20cm³), les plis de la muqueuse créent une large surface de contact (160cm²) : le nez est l'élément fondamental du système de conditionnement du gaz en température et humidité entre l'atmosphère où le gaz est à 37°C et saturé en vapeur d'eau. Ce conditionnement du gaz est indispensable pour éviter de créer des lésions de la muqueuse bronchique.
- Le pharynx : C'est une zone de passage commune aux aliments et à l'air qui se caractérise par la richesse des muscles (et de leur innervation) contrôlent le mouvement des différentes structures : il y a plus de 20 muscles différents dans la petite zone qui va des choanes à l'épiglotte.

Les muscles du pharynx sont essentiels pour éviter le phénomène d'obstruction des voies aériennes : ils rigidifient le pharynx lors de l'inspiration.

- Le larynx : Le larynx agit comme une valve qui empêche les aliments de pénétrer dans la trachée.

b. L'arbre bronchique:

- Morphologie (Figure 4)



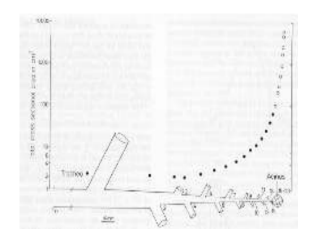


Figure 4. L'arbre bronchique

Le réseau bronchique ressemble à un arbre renversé : la trachée est équivalente au tronc et les petites bronches aux fines branches.

La trachée mesure environ 12 cm de long, soit la moitié de la distance larynxalvéoles. Son diamètre est approximativement égal à 2 cm et sa section à 3 cm². A partir de la carène les bronches naissent par divisions successives.

On distingue, sur le plan anatomique (classification anatomique) :

• Chaque bronche souche (D/G) se divise en diminuant de calibre :

- Bronche lobaire : destinées aux lobes pulmonaires (3 à droite et 2 à gauche),
- Bronche segmentaire : destinés aux segments pulmonaires
- Bronche lobulaire: destinés aux lobules,
- Bronchioles.

En diminuant de diamètres, les bronches sont de moins en moins riches en cartilage et de plus en plus constituées de muscle lisse (innervé par le Système Nerveux Végétatif).

Il existe une classification fonctionnelle (**classification physiologique**) qui divise l'arbre bronchique en deux zones :

- les voies aériennes centrales, zone qui s'étend à la dixième division (bronches souches, lobaires, segmentaires, sous-segmentaires, petites bronches). Le diamètre de chaque bronche est le 1-2 mm mais comme leur nombre est d'environ 1000, la section équivalente est de 10 cm². On trouve une armature cartilagineuse bronchique pour toute cette zone.
- les petites voies aériennes ou voies aériennes périphériques comprennent les bronchioles terminales, les bronchioles respiratoires et les canaux alvéolaires, c'est à dire la zone où on assiste certes à une diminution du diamètre (jusqu'à 0,5 mm) mais surtout à une multiplication des conduits bronchiques (jusqu'à un million). La section équivalente est alors de l'ordre de 1 m². Dans cette zone il n'y a pas de cartilage mais un muscle lisse qui entoure plus ou moins complètement les voies aériennes.

	Diamètre (mm)	Nombre	Section équivalente (cm²)
Trachée	20	1	3
10ème génération	1 à 2	10 ³	10
Canaux alvéolaires	0,5	106	10 000

- La relation pression-débit

L'arbre bronchique se caractérise sur le plan mécanique par ses propriétés de résistance à l'écoulement des gaz. Cette résistance se quantifie par la relation entre la pression motrice P (différence entre la pression alvéolaire et la pression buccale) et le débit gazeux V'.

La relation entre pression et débit dépend :

- des conditions géométriques : plus le diamètre du conduit est petit plus la résistance est grande
- des conditions de l'écoulement du gaz. On distingue très schématiquement :
- * l'écoulement est laminaire lorsque la vitesse du gaz est faible (il y a alors proportionnalité entre pression est débit P = R. V')
- * l'écoulement est turbulent lorsque la vitesse du gaz est grande (la pression motrice doit alors être beaucoup plus grande pour assurer le débit $P = K \cdot V^{2}$)

La plus grande partie (80%) de la résistance bronchique se situe au niveau des voies aériennes centrales car dans cette zone la section équivalente est relativement étroite; en outre la vitesse du gaz est relativement grande et l'écoulement peut devenir turbulent.

En revanche dans les voies aériennes périphériques il y a un élargissement considérable de la section équivalente, d'où une résistance faible ; l'écoulement y est laminaire.

Ainsi une augmentation de la résistance des voies aériennes indique généralement une atteinte soit des voies aériennes supérieures soit des voies aériennes centrales.

A l'inverse une anomalie des voies aériennes périphériques (cas le plus fréquent à la phase de début de la bronchite chronique) peut s'accompagner d'une résistance normale. Ces résistances bronchiques sont variables également en fonction du volume pulmonaire (Figure 5).

N.B. la conductance des voies aériennes (Gaw) correspond à l'inverse des résistances bronchiques.

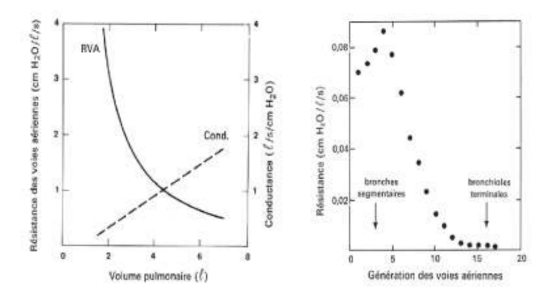


Figure 5. Résistances des voies aériennes

III. Pressions au cours de la ventilation de repos :

Les muscles ventilatoires doivent vaincre 2 types de forces :

- la résistance mécanique des éléments élastiques (poumons et paroi thoracique)
- les éléments résistifs du flux aériens (les voies aériennes)

Au cours du cycle ventilatoire les pressions, les volumes et les débits ventilatoires subissent des variations (Figure 6). Au cours de l'inspiration, la contraction du diaphragme abaisse la pression intra-pleurale. Cette diminution est destinée à vaincre la compliance pulmonaire (ABC) et à faire circuler le gaz dans la résistance des voies aériennes (AB'C). Aux points des débits nuls (c à d aux points de transition inspiration-expiration) la pression alvéolaire est égale à la pression atmosphérique qui est égale à zéro cmH2O.

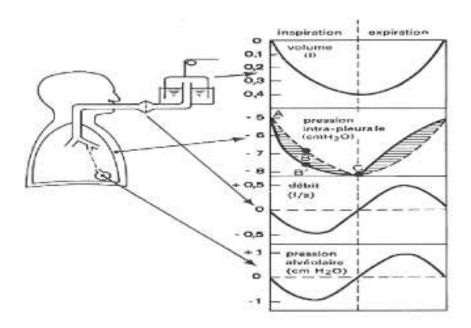


Figure 6. Evolution des pressions, volumes et débits au cours du cycle ventilatoire

Objectif 3. Décrire les caractéristiques épidémiologiques de la BPCO en Tunisie.

A. Epidémiologie descriptive :

a. Prévalence:

Les chiffres rapportés sont variables selon les pays entre 5 à 10% de la population générale.

En Tunisie, la prévalence est estimée à environ 10% des adultes masculins âgés entre 20 et 60 ans.

La BPCO est plus fréquente chez les sujets de genre masculin et chez les patients âgés de plus de 45 ans.

b. Mortalité:

Actuellement, la BPCO représente la 4^{ème} cause de mortalité mondiale et elle serait la 3^{ème} cause selon les prévisions en 2020.

Objectif 4. Identifier les facteurs de risque de la BPCO.

c. Facteurs de risque environnementaux :

i. Fumée du tabac - C'est le principal facteur de risque de la BPCO impliqué dans 90% des cas. Ce risque obéit à une

relation effet/dose avec des susceptibilités individuelles. Toutes les formes de tabagisme : cigarette, pipe, cigare, narguilé et autres types de tabagisme répandus dans de nombreux pays, ainsi que le tabagisme passif sont impliquées

- ii. Pollution aérienne domestique due aux biocombustibles utilisés pour la cuisine et le chauffage d'habitations mal ventilées; facteur de risque qui affecte tout particulièrement les femmes dans les pays en voie de développement.
- iii. Expositions professionnelles les poussières organiques et inorganiques, les agents chimiques et les fumées sont des facteurs de risque de BPCO sous-évalués.
- iv. Pollution de l'air extérieur elle contribue également à la charge pulmonaire totale de particules inhalées, elle semble avoir un impact relativement mineur dans l'apparition de la BPCO.
- v. Facteurs génétiques comme le déficit héréditaire sévère
- vi. Âge et sexe le vieillissement et le genre féminin augmentent le risque de RPCO
 - vii. Croissance et développement pulmonaire tout facteur affectant la croissance des poumons pendant la grossesse et l'enfance (petit poids de naissance, infections respiratoires, prématurité...) a la capacité d'augmenter le risque de BPCO.
 - viii. Situation socio-économique Il semble indiscutable que le risque de développer une BPCO est inversement proportionnel au statut socio-économique. On ignore cependant si cela reflète une exposition à des polluants de l'air domestique ou extérieur, à la promiscuité, à la malnutrition, aux infections ou à d'autres facteurs liés à la situation socio-économique.
 - ix. Asthme et hyperréactivité des voies aériennes l'asthme
 - x. Bronchite chronique
 - xi. Infections des antécédents d'infections respiratoires sévères dans l'enfance ont été associés à des troubles de la fonction pulmonaire

Objectif 5. Décrire les différents mécanismes de l'obstruction bronchique dans la BPCO.

La triade Inflammation chronique, le stress oxydant et le déséquilibre de la balance protéase-anti-protéase explique les modifications structurales et fonctionnelles chez les patients BPCO.

Les conséquences de l'inflammation dans la BPCO peuvent se résumer en quatre grands mécanismes physiopathologiques responsables de l'obstruction bronchique et dont l'importance relative peut varier d'un patient à l'autre (Figure 7):

- L'augmentation de l'épaisseur de la paroi bronchique touche essentiellement les voies aériennes distales des patients les plus sévères (stades GOLD III et IV) et concerne les différentes sous-couches de la muqueuse bronchique [3]: l'épithélium, le chorion muqueux, le muscle lisse et l'adventice.
- Augmentation du tonus musculaire lisse bronchique : chez le patient avec une BPCO, la libération d'acétylcholine (hypertonie vagale), de tachykinines ou de PG contractantes (thromboxane A_2 ou PGD₂ et PGF_{2 α}, par exemple) est augmentée.
- Hypersécrétion des glandes séromuqueuses: la sécrétion de mucus bronchique est induite par des neurotransmetteurs (acétylcholine ou tachykinines [substance P, par exemple]) ou des médiateurs inflammatoires sécrétés par l'épithélium bronchique (PG), les neutrophiles (élastase, MMP-9 et cathepsine G) ou les mastocytes (cathepsine G, histamine et chymase) [19]. L'hypersécrétion muqueuse est favorisée par le remodelage épithélial et l'hypertrophie des glandes séromuqueuses.
- Perte de structures élastiques: La perte des structures élastiques alvéolaires est bien connue dans l'emphysème et participe à l'obstruction bronchique via la diminution des forces de rétraction élastique qui s'exercent sur les bronches distales. Elle résulte d'un déséquilibre entre les protéases et les antiprotéases, favorisé notamment par la production de radicaux libres (le stress oxydant) par les phagocytes stimulés par la fumée de cigarette. Certaines protéases, comme les métalloprotéases (MMP), inhibent l'α-1 antitrypsine qui est l'antiprotéase naturelle de l'élastase. L'élastase inhibe l'antiprotéase naturelle des MMP. Cette inflammation pulmonaire peut être à l'origine d'une inflammation systémique.

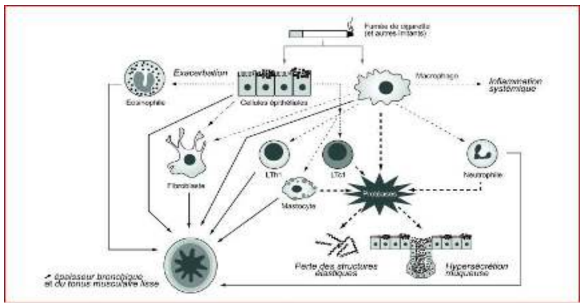


Figure 7: Résumé des relations structure—fonction dans la bronchopneumopathie chronique obstructive (BPCO). Modifiée d'après Barnes (Barnes P.J. Role of HDAC2 in the pathophysiology of COPD *Annu Rev Physiol* 2009; 71:451-464)

Objectif 6. Décrire les perturbations de la mécanique respiratoire et des échanges gazeux au cours de la BPCO et de l'emphysème.

Dans la BPCO et l'emphysème il ya des perturbations de la mécanique ventilatoire (muscles respiratoires et arbre bronchique) traduites sur le plan fonctionnel (EFR) par :

• Un DVO proximal peu ou pas réversible sous bronchodilatateurs associé ou pas à une distension pulmonaire (hyperinflation).

Définition de la distension pulmonaire statique: Hyperinflation :

Volume résiduel (VR) > limite supérieure de la normale (LSN)

La distension pulmonaire limite les possibilités d'adaptation à l'activité physique et augmente le travail respiratoire d'où l'apparition de la **dyspnée** et de la limitation du débit expiratoire.

Dans la BPCO on peut trouver un DVO distal.

Définition du DVO distal :

Rapport VEMS/CV normal (>LIN) avec une CVF normale (>LIN) et l'un des débits distaux diminué : DEMM OU DEM25% OU DEM50% < LIN.

En cas de BPCO, si le DVO proximal est associé à une anomalie de la diffusion alvéolo-capillaire (DLCO basse) c'est en faveur de l'emphysème pulmonaire.

La résistance des voies aériennes (Raw) augmente au fur et à mesure que le volume pulmonaire diminue ceci est expliqué surtout par la diminution des forces de rétraction élastique exercées par les septa- alvéolaires sur les parois des petites bronchioles.

A très bas volume pulmonaire, les petites voies aériennes peuvent se fermer complètement, en particulier à la base du poumon augmentant ainsi le volume résiduel (VR) (Figure 8).

Les patients qui ont une Raw élevée, ventilent souvent à haut volume pulmonaire, ce qui les aide à réduire leur résistance bronchique d'où l'augmentation de leur capacité résiduelle fonctionnelle (CRF).

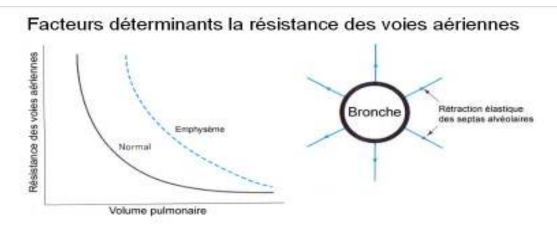


Figure 8 : Variation des résistances bronchiques en fonction du volume pulmonaire

Résumé: Les deux principales anomalies mécaniques en cas de BPCO et d'emphysème sont: une augmentation des résistances bronchiques et une distension pulmonaire.

La distribution hétérogène des lésions anatomiques distales est à l'origine, dans la BPCO, d'une distribution hétérogène des rapports ventilation/ Perfusion. Dans les territoires altérés, la distension des espaces aériens distaux réduit le temps de mélange des gaz et génère donc une hypoventilation alvéolaire locale. Si la vascularisation de ces unités est maintenue, il se produit un effet shunt, donc une hypoxémie. L'hyperventilation secondaire au stimulus hypoxique produit une hypocapnie; la maladie s'aggravant, cette hyperventilation devient inefficace donnant une hypoventilation alvéolaire et donc une hypercapnie s'installe. Cet état s'observe dans les BPCO évoluées.

L'hypoxémie peut également être secondaire à une altération de la diffusion alvéolo-capillaire, c'est le cas des formes emphysémateuses.

L'hypoxémie est majorée à l'effort qui peut être explorée par le test de marche de 6 minutes.

Les conséquences de l'hypercapnie sont une acidémie (correction par le rein) puis d'une acidose respiratoire.

Objectif 7. Réunir les éléments cliniques et fonctionnels en faveur du diagnostic positif d'une BPCO.

La BPCO touche préférentiellement un adulte de la cinquantaine de sexe masculin fumeur ou ancien fumeur. La bronchite chronique avec emphysème centrolobulaire constitue la forme clinique de loin la plus fréquente, soit 90% de l'ensemble des BPCO.

La BPCO peut être diagnostiqué à l'occasion de signes fonctionnels, dominés par la dyspnée d'effort, de complications aigues ou chroniques. Le diagnostic se fait souvent à un stade avancé de la maladie, du fait d'une sous estimation des symptômes de la maladie par le patient lui-même et d'une méconnaissance de la maladie par le grand public.

A-Interrogatoire : doit préciser : a-Antécédents pathologiques :

- Evaluer les habitudes tabagiques (type de tabac, quantifier la consommation tabagique en paquets/années et préciser s'il est sevré ou pas)
- Préciser la profession et rechercher une éventuelle exposition professionnelle ou domestique à des toxiques inhalés (fumée de bois, fumée de tabouna)
- Rechercher les antécédents respiratoires personnels et familiaux
- Rechercher les comorbidités associées (cardiopathies, maladies neuromusculaires...)
- Préciser la symptomatologie fonctionnelle révélatrice de la maladie

b-Symptômes fonctionnels:

• La toux:

Elle est à recrudescence matinale, chronique présente depuis plus de 2 ans, initialement intermittente et à prédominance hivernale. Elle devient progressivement permanente dans la journée et dans l'année. Elle est souvent productive et ramène :

• L'expectoration :

Elle est d'aspect variable pouvant être blanchâtre, jaunâtre, verdâtre. L'abondance des crachats est moins importante que celle observée dans les dilatations des bronches mais elle est majorée pendant les épisodes de surinfection bronchique.

Ces 2 symptômes (toux et expectoration) sont souvent banalisés et négligés par le patient considérant que c'est la classique toilette bronchique du fumeur.

• la dyspnée :

C'est le <u>maitre symptôme de la BPCO</u>. Elle constitue le motif le plus fréquent de consultation. Elle apparait habituellement quelques années plus tard de la bronchite chronique..

Il s'agit souvent d'une dyspnée d'installation insidieuse permanente et d'aggravation progressive.

Au fil des années, elle apparait pour des efforts de moins en moins importants jusqu'à aboutir, dans les formes les plus sévères de la maladie, à une dyspnée de repos.

Le degré de la dyspnée d'effort est mesurée par une échelle reproductible, celle la mMRC (Modified Medical Research Council) distinguant 5 stades de sévérité croissante.

Echelle MRC modifiée de la dyspnée					
Veuillez cochez la case qui vous correspond (une seule case ; grades 0-4)					
mMRC grade 0	Je ne suis essouflé qu'en cas d'effort intense				
mMRC grade 1	Je ne suis essoufflé en marchant vite sur terrain plat ou en montant une légère pente				
mMRC grade 2	Je marche plus lentement que les gens de mon âge sur terrain plat à cause de l'essouflement ou je dois m'arrêter pour reprendre mon souffle en marchant sur un terrain plat à mon rythme				
mMRC grade 3	Je m'arrêter pour reprendre mon souffle après 100m ou après quelques minutes de marche sur un terrain plat				
mMRC grade 4	Je suis trop essoufflé pour sortir de chez moi ou je suis essouflé en m'habillant ou en me désahbillant				

B. L'examen physique:

Il doit être le plus complet possible. Il dépend de l'évolutivité de la maladie. En effet, il peut être normal à un stade de début et très informatif à un stade avancé ou lors d'une exacerbation aigue de la BPCO.

Il doit être mené de façon bilatérale et comparative chez un patient en position assise torse nu.

a. L'inspection : 4 anomalies à rechercher :

• Anomalies de la ventilation spontanée :

- i. Polypnée de repos
- ii. Respiration à lèvres pincées avec une expiration prolongée (>4sec) qui vise à retarder le collapsus expiratoire des bronches.

• Signes de distension thoracique :

i. Augmentation du diamètre antéro-postérieur du thorax avec protrusion sternale (déformation du thorax en tonneau)

- ii. Signe de Hoover : c'est la diminution paradoxale du diamètre thoracique inférieur à la phase inspiratoire contrastant avec une distension de sa partie supérieure.
- iii. Signe de Campbell : c'est la descente inspiratoire de la trachée
- Surcharge pondérale ou à un stade avancé un amaigrissement
- Aspect des doigts :
 - i. Pigmentation nicotinique
 - ii. Cyanose des extrémités (si IRC ou IRAqui peuvent être des CDD de la BPCO)

On retrouve dans les formes avancées une hypertrophie palpable des muscles sterno-cléido-mastoïdiens et scalène.

b. Percussion:

On retrouve un tympanisme rarement évident dans l'emphysème Centrolobulaire.

- c. Auscultation: On retrouve
 - une diminution du murmure vésiculaire
 - Des râles sibilants et/ou des bronchiques

d. Le reste de l'examen clinique :

On va rechercher systématiquement les signes de cœur pulmonaire chronique sui sont : la turgescence spontanée des veines jugulaires, le reflux hépato-jugulaire, l'hépatomégalie, œdème des membres inférieurs, l'éclat de B2 au foyer pulmonaire et le souffle systolique xiphoïdien,.

C. Les examens complémentaires :

a. Radiographie thoracique de face et profil :

-Elle est réalisée dans un but de diagnostic différentiel. Elle montre :

- Signes de distension modérée surtout aux sommets :
 - Horizontalisation des côtes
 - o Aplatissement des coupoles diaphragmatiques
 - o Incisure médio thoracique : coup de hache externe
 - Elargissement des espaces clairs retro sternal et retro cardiaque sur le cliché de profil.
- <u>Destruction emphysémateuse</u>: bulle d'emphysème à parois fines arciformes prédominantes au niveau des sommets et des régions périphériques.

• <u>Au stade de cœur pulmonaire chronique</u>: hypertrophie des artères pulmonaires : augmentation du diamètre transhilaire (>12cm) avec cardiomégalie aux dépens de cavités droites.

b. TDM thoracique:

- -Non recommandée de routine.
- -Elle est demandée en cas de doute diagnostique ou dans le cadre du bilan d'une chirurgie de bulles d'emphysème ou de réduction de volume ou en cas de complication (pneumotorax...)
 - c. Exploration Fonctionnelle Respiratoire (EFR)

1. Techniques:

- Spirométrie simple
- Pléthysmographie corporelle totale
- Méthodes de dilution gazeuse : rinçage d'azote et dilution d'hélium

2. Manœuvres:

• Manœuvre d'expiration forcée : Il faut faire une inspiration forcée suivie d'une expiration forcée et prolongée de durée minimale de 6 secondes chez l'adulte (Figure 9). 3 essais sont exigés.

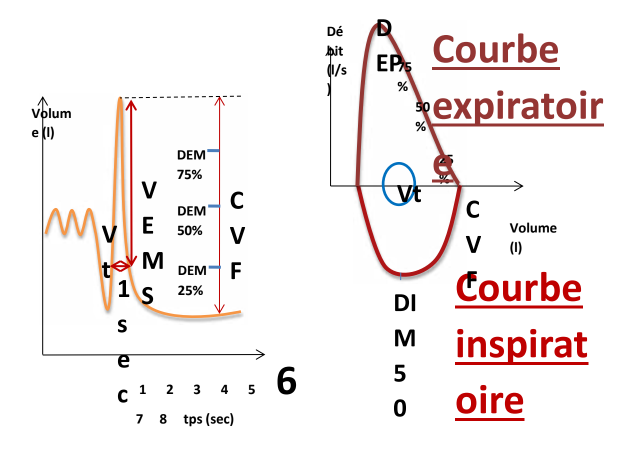


Figure 9. Manœuvre d'expiration forcée : Présentations volume/temps et courbe débit/volume

• Manœuvre de capacité vitale lente : Faire une inspiration lente maximale suivie d'une expiration lente maximale (**Figure 10**).

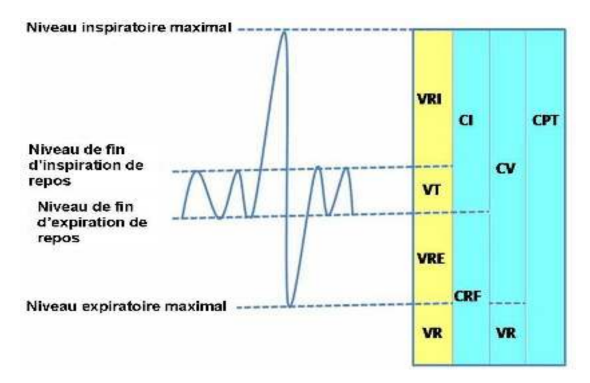


Figure 10. Manœuvre de capacité vitale lente. Les volumes pulmonaires : Volume courant (VT), volume de réserve expiratoire (VRE), volume de réserve inspiratoire (VRI), volume résiduel (VR). Les capacités pulmonaires : capacité inspiratoire (CI), capacité résiduelle fonctionnelle (CRF), capacité vitale (CV), capacité pulmonaire totale (CPT).

3. Paramètres :

- a. Débits bronchiques (Figure 9)
- Le volume expiratoire maximum seconde (VEMS): c'est le volume d'air expiré à la première seconde d'une expiration forcée. Il explore les voies aériennes proximales ou centrales.
- Le débit expiratoire maximal médian (DEMM ou DEM25-75) : c'est le débit d'air expiré entre 25 et 75% de la capacité vitale forcée (CVF). Il explore les petites voies aériennes.
- Les débits instantanés à 25% (DEM25) à 50% (DEM50) et à 75% (DEM75) de la CVF. Ils explorent les petites voies aériennes.
- Les rapports VEMS/CV et VEMS/CVF
- b. Les volumes pulmonaires (Figure 10)

- Volumes mobilisables (Spirométrie): le volume courant (VT), le volume de réserve inspiratoire (VRI), le volume de réserve expiratoire (VRE) et capacité vitale qui correspond à la somme de tous ces volumes (CV).
- Volumes non mobilisables : La capacité résiduelle fonctionnelle (CRF), le volume résiduel (VR) et la capacité pulmonaire totale (CPT) qui correspond à la somme de tous les volumes pulmonaires.

Ces volumes non mobilisables sont mesurés par pléthysmographie corporelle totale ou par dilution gazeuse (rinçage d'azote ou dilution d'hélium).

- c. Les déficits ou syndromes ventilatoires
- Déficit ventilatoire obstructif (DVO) proximal (Figure 11) (asthme ou BPCO): Il est défini par un rapport de VEMS/CV (Tiffeneau) ou VEMS/CVF avant l'inhalation de bronchodilatateurs (préBD) inférieur à la limite inférieure de la normale (LIN) ou ce rapport a un z-score<-1,64

VEMS/CV et/ou VEMS/CVF préBD < LIN ou z-score < -1,64

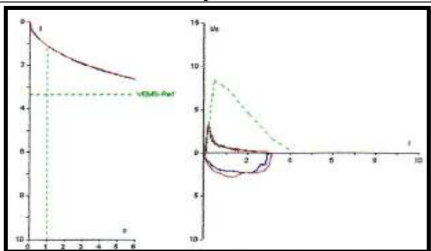


Figure 11. Déficit ventilatoire obstructif proximal non réversible sous béta2 mimétiques avec un aspect en coup de hache en faveur d'une BPCO

- Déficit ventilatoire obstructif (DVO) distal (BPCO): Il est défini par :

 VEMS/CV et/ou VEMS/CVF préBD > LIN Et, CVF > LIN

 Et, un des débits distaux (DEM25, ou DEM50, ou DEMM) inférieur à
 la LIN ou z-score < -1,64
- **Déficit ventilatoire restrictif (DVR) (Fibrose pulmonaire) :** Il est défini par :

Une CPT inférieure à la LIN ou z-score < -1,64

• Syndrome mixte : Il est défini par l'association de :

Un rapport VEMS/CV et /ou VEMS/CVF < LIN ou z-score < -1,64 ET

Une CPT< LIN

d. Autres examens complémentaires :

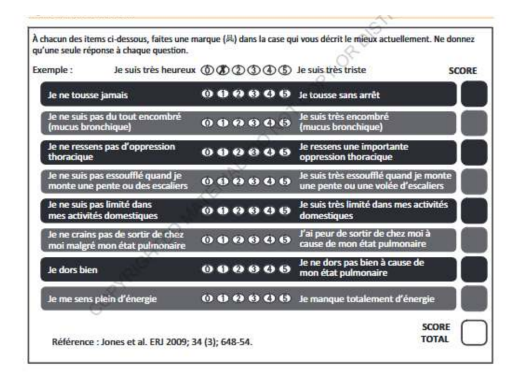
- i. **NFS**: polyglobulie réactionnelle à l'hypoxémie chronique à un stade avancé.
- ii. **Dosage de l'α1 antitrypsine :** demandé en cas de maladie précoce en absence d'histoire de tabac et avec des antécédents familiaux d'emphysème.
- iii. **ECG, Echographie cardiaque:** en cas de signes de cœur pulmonaire chronique.
- iv. Oxymétrie nocturne: on recherchera une désaturation nocturne
- v. **Polysomnographie**: si suspicion d'un syndrome d'apnées obstructives du sommeil (SAOS) associé (symptômes évocateurs, HTAP ou une polyglobulie non expliqués par un degré d'hypoxémie modérée (PaO2>60 mmHg).

Objectif 8. Décrire la sévérité de la BPCO selon les dernières recommandations internationales.

Actuellement, l'évaluation de sévérité de la BPCO est multiparamétrique. Elle repose sur l'évaluation de la sévérité de l'obstruction bronchique (niveau du VEMS), la sévérité des symptômes par l'échelle mMRC et l'auto-questionnaire CAT : COPD Assesment Test et le risque d'exacerbations aigue.

L'initiative GOLD recommande d'inclure ces trois dimensions (Figure 2)

- Évaluation de la sévérité de l'obstruction, basée sur le VEMS (Tableau 1)
- Evaluation des symptômes par différents questionnaires :
 - modified British Medical Research Council (mMRC)
 - ou COPD Assessment Test (CAT)



- Evaluation du risque d'exacerbation : le meilleur facteur prédictif d'exacerbations futures est le nombre d'exacerbations dans l'année précédente.
- Existence de pathologies associées
- 1. Classification de la sévérité de l'obstruction bronchique

La classification de la sévérité de l'obstruction bronchique a gêne à l'écoulement de l'air dans la BPCO est présentée dans le **Tableau 1**.

CLASSIFICATION OF AIRFLOW LIMITATION SEVERITY IN COPD (BASED ON POST-BRONCHODILATOR FEV ₁)				
In patients with FEV1/FVC < 0.70:				
GOLD 1:	Mild	FEV₁≥80% predicted		
GOLD 2:	Moderate	50% ≤ FEV ₁ < 80% predicted		
GOLD 3:	Severe	30% < FEV ₁ < 50% predicted		
GOLD 4:	Very Severe	FEV ₁ < 30% predicted		
TABLE 2.4				

Il convient de noter qu'il n'existe qu'une faible corrélation entre le VEMS, les symptômes et l'altération de l'état de santé d'un patient. Pour cette raison, une évaluation formelle de la symptomatologie est également nécessaire.

2. Évaluation des symptômes

Dans le passé, la BPCO était vue comme une maladie essentiellement caractérisée par la dyspnée. Une mesure simple de la dyspnée par le questionnaire mMRC, était jugée suffisante car le mMRC se corrèle bien avec d'autres mesures de l'état de santé et permet de prédire le risque de mortalité ultérieure.

3. Évaluation combinée révisée de la BPCO

Une appréciation de l'impact de la BPCO sur un patient donné associe l'évaluation des symptômes à la classification spirométrique et/ou au risque d'exacerbations du patient. L'outil d'évaluation « ABCD » de la mise-à-jour GOLD 2017 a été une avancée majeure par rapport à la simple classification spirométrique des versions précédentes de GOLD car il intégrait les évolutions rapportées par les patients et soulignait l'importance de la prévention des exacerbations dans la prise en charge de la BPCO.

Cette classification peut faciliter la prise en considération de traitements personnalisés (prévention des exacerbations versus soulagement symptomatique, et contribuer également à guider l'escalade ou la désescalade des stratégies thérapeutiques chez un patient donné.

La figure 12 montre la classification de sévérité la plus récente selon les dernières recommandations du GOLD 2020.

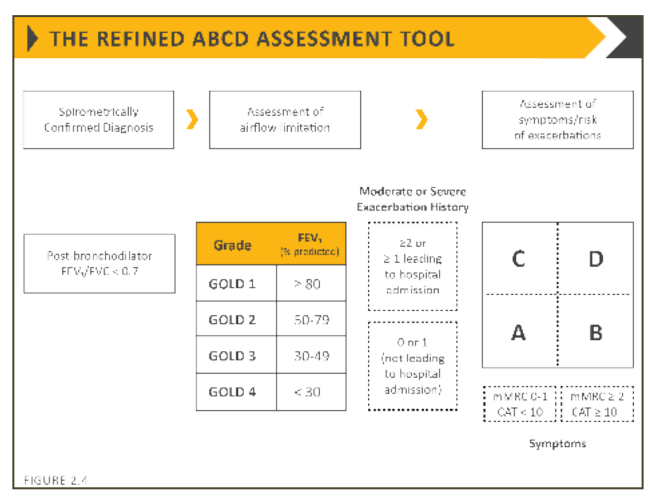


Figure 12: Outil d'évaluation ABCD amélioré selon des dernières recommandations du GOLD 2020

mMRC : échelle de la dyspnée selon Modified Medical research council

CAT: échelle de la dyspnée selon la COPD Assessement Test

Cette classification identifie 4 groupes de sévérité de la BPCO :

- Groupe A : faible risque, peu de symptômes
- Groupe B : faible risque, plus de symptômes
- Groupe C : risque élevé, peu de symptômes
- Groupe D : risque élevé, plus de symptômes

Objectif 9. Enumérer les comorbidités les plus fréquentes chez un patient ayant une BPCO.

La BPCO coexiste souvent avec d'autres maladies (comorbidités) susceptibles d'avoir un impact significatif sur l'évolution de la maladie.

En effet, la présence de comorbidités aggrave le pronostic de BPCO. Elles doivent être recherchées systématiquement et traitées de manière adéquate.

Les comorbidités les plus fréquentes sont :

Un cancer du poumon chez les patients atteints de BPCO et c'est la première cause de décès.

Les **pathologies cardio-vasculaires** sont des comorbidités fréquentes et importantes dans la BPCO.

L'ostéoporose, la dépression/anxiété et le syndrôme des apnées du sommeil sont des comorbidités fréquentes et importantes dans la BPCO; elles sont souvent sous-diagnostiquées.

Le **reflux gastro-œsophagien** (RGO) est associé à un risque accru d'exacerbations.

Objectif 10. Décrire les tableaux phénotypiques associés à la BPCO.

Un phénotype regroupe les caractéristiques apparentes d'un individu résultant de l'intéraction entre le génotype de l'individu et l'environnement.

Le phénotype se définit par un groupe de sujets ayant en commun une caractéristique donnée ou un ensemble de caractéristiques.

L'identification récente de phénotypes cliniques, c'est-à-dire de sous-groupes de patients BPCO partageant les mêmes caractéristiques cliniques, une réponse thérapeutique homogène et ayant une évolution semblable, pourrait permettre la mise en évidence de mécanismes physiopathologiques et de bio marqueurs spécifiques, et améliorer la pertinence des essais thérapeutiques médicamenteux.

Les critères possibles pris en considération pour le phénotypage sont :

• Démographie : âge, genre

- Atopie
- Les symptômes : bronchite chronique, dyspnée, activité, exacerbation, qualité de vie
- Manifestations associées: HTAP, retentissement psychologique, état nutritionnel, fonction musculaire, co-morbidités cardiovasculaires, ostéoporose, anémie
- La fonction respiratoire : obstruction, réversibilité, distension, diffusion, tolérance à l'exercice

• Marqueurs biologiques :

- o Systémiques :CRP, TNFα, proteine D du surfactant, desmosine...)
- o Respiratoires :IL8, PNN, PNE, NO

0

• Imagerie:

- o Emphysème
- o Bronches: volume, morphologie, piégeage,

• Réponse au traitement

Les phénotypes cliniques seront détaillés dans ce chapitre puisqu'ils sont les plus fréquents.

- L'emphysème pulmonaire (Tableau 2):

- Emphysème centro lobulaire : la forme la plus fréquente de la BPCO.

Complique souvent la bronchite chronique obstructive.

Réalise le tableau clinique de Blue Bloater de type B (par les anglo-saxons), chez un patient souvent en surpoids ou obèse et cyanosé.

La symptomatologie est faite par une toux productive à laquelle s'associe secondairement une dyspnée d'effort.

L'examen physique met en évidence le surpoids, des râles ronflants et les signes de l'insuffisance cardiaque droite, qui apparaissent précocement.

La radiographie thoracique met en évidence une distension modérée ou absente, prédominant aux sommets, un syndrome bronchique et une cardiomégalie.

Le scanner thoracique montre les zones de destruction emphysémateuse prédominant aux régions supérieures.

L'EFR, met en évidence un DVO sévère et une distension modérée voire absente. A la gazométrie artérielle, l'hypoxémie est précoce

L'évolution se fait vers l'insuffisance respiratoire chronique et le cœur pulmonaire chronique.

- Emphysème Pan lobulaire : 10% des BPCO

Il touche l'adulte jeune de genre masculin longiligne maigre, fumeur ou ancien fumeur ou même non-fumeur.

Il a une traduction radio clinique caricaturale du tableau de Pink Puffer celui du malade rose poussif de type A.

La symptomatologie fonctionnelle peut être inaugurée par une dyspnée d'effort alors que la toux et ou les expectorations sont au second plan voire même absents.

L'examen physique retrouve un thorax distendu en tonneau globuleux tympanique avec une diminution du murmure vésiculaire à l'auscultation pulmonaire.

La radiographie thoracique montre une distension thoracique majeure avec des bulles d'emphysème et des zones de raréfaction vasculaire prédominantes aux bases, sans cardiomégalie mais avec un aspect de cœur en goutte.

La TDM thoracique montre :

- la présence de zones de destruction emphysémateuse qui apparaissent avasculaires hyodenses avec des limites sans paroi propre.
- Des modifications vasculaires avec raréfaction vasculaire et refoulement vasculaire par l'emphysème
- Le caractère homogène ou hétérogène des lésions emphysémateuses. En effet, dans l'emphysème pan lobulaire, l'atteinte est homogène et intéresse l'ensemble des lobules pulmonaires secondaires.

La gazométrie artérielle reste pour longtemps normale aussi bien au repos et à l'effort (pas d'effet shunt) puis progressivement s'installe une hypoxémie d'effort avec normo ou hypocapnie.

Quand la quasi-totalité du parenchyme est détruite, il se développe une hypoventilation alvéolaire chronique avec hypoxémie de repos associée à une normo puis hypercapnie.

A long terme, le risque d'hypertension pulmonaire et de cœur pulmonaire chronique est nettement moins important comparativement à celui de l'emphysème centro-lobulaire.

Tableau 2. Résumé des différences cliniques, fonctionnelles et évolutives entre l'emphysème Centro-lobulaire et Pan-lobulaire.

	Emphysème panlobulaire (Type A)	Emphysème centrolobulaire (Type B)
Terrain	Tabac, plus jeune	Tabac
Symptômes	DE ++ ± toux, expectorations	Toux, expectorations DE
Signes physiques	Maigreur, longiligne, distension	Obésité, cyanose, signes d'HTP
EFR	TVO, distension	TVO
GDS	Hypoxémie tardive	Hypoxémie, hypercapnie précoce
ETT	Pas d'HTP	HTP précoce
Imagerie	Distension, emphysème prédominant aux bases	Distension modérée ou absente, emphysème prédominant aux sommets
Evolution vers l'IRC	Tardive	Précoce

- Formes intermédiaires :

Elles associent l'emphysème centro-lobulaire et l'emphysème pan lobulaire. Elles évoluent plus rapidement vers les décompensations respiratoires asphyxiques.

- Phénotype de BPCO exacerbateur fréquent :

Un malade BPCO exacerbateur fréquent est un patient qui présente 2 exacerbations/an ou plus.

Il est caractérisé sur le plan clinique par : un âge plus jeune, plus d'intoxication tabagique, fréquence des signes de CPC, fréquence du syndrome inflammatoire biologique et suvent plus de comorbidités et fréquence des exacerbations sévères. Il s'agit des patients de groupe C et D de la classification GOLD 2020.

- Phénotype mixte asthme-BPCO:

La prévalence du syndrome de chauvechement asthme-BPCO (ACO), varie de 15 à 20% des patients BPCO.

Dans le phénotype mixte asthme-BPCO, les patients présentent à la fois des caractéristiques d'asthme et de BPCO.

Récemment, il a été proposé que sont considérés BPCO de phénotype mixte asthme-BPCO, ceux qui présentent 2 des 3 critères majeurs :

- Réversibilité $\geq 15\%$ et ≥ 400 ml,
- Eosinophilie dans les expectorations $\geq 3\%$,
- Antécédents personnels d'asthme

ou 1 critère majeur et 2 critères mineurs :

- IgE totales élevées,
- Antécédents personnels d'atopie, réversibilité de 12% et 200 ml).

Ces patients seraient alors susceptibles de bénéficier, en plus des bronchodilatateurs, d'un traitement par corticostéroïdes inhalés (CSI) et ce, quelle que soit la sévérité de l'obstruction bronchique.

• Phénotype de BPCO systémique :

Un autre phénotype pourrait être la «BPCO systémique», caractérisé par des comorbidités significatives telles que l'obésité, les maladies cardio-vasculaires, le diabète ...

La BPCO systémique est caractérisée par des niveaux plus élevés des marqueurs inflammatoires systémiques.

Objectif 11. Citer les complications aiguës et chroniques de la BPCO.

A) Les complications aigues :

a. Exacerbations aigues (EA):

Principale complication évolutive de la BPCO. Elle est définie par l'aggravation pendant au moins 48 heures de la dyspnée, de la toux ou des expectorations audelà des variations quotidiennes habituelles qui nécessitent une modification thérapeutique ou une consultation en urgence.

Ces épisodes aigus sont d'origine infectieuse (surinfection bronchique virale ou bactérienne) dans la majorité des cas plus rarement liés à des polluants (atmosphériques ou domestiques).

En présence d'une exacerbation aigue, la recherche de signes de gravité clinique s'impose (Objectif 12)

b. Autres complications aigues:

- i. Rupture de bulles d'emphysème : responsable de pneumothorax parfois récidivants
- ii. **Embolie pulmonaire:** la BPCO est reconnue d'être un facteur de risque d'accidents thromboemboliques, la scintigraphie pulmonaire de perfusion est d'interprétation difficile, c'est souvent l'angioscanner thoracique qui fait le diagnostic.

NB: Certaines complications aigues: pneumopathie aigue, embolie pulmonaire, épanchements pleuraux donnent un tableau clinique d'aggravation aigue de la BPCO, mais constituent des diagnostics différentiels de l'EA de BPCO. Ils doivent être recherchés devant toute aggravation aigue car nécessitent un traitement spécifique.

B) Les complications chroniques :

a. Handicap respiratoire

C'est un état clinique imposant une limitation de l'activité personnelle, sociale, ou professionnelle en rapport avec une affection de l'appareil respiratoire que la PaO2 soit normale ou diminué.

b. Insuffisance respiratoire chronique:

Elle se définit par une hypoxémie chronique PaO2<70 mm Hg sur 2 gazométries pratiquées au repos à 3 semaines d'intervalle en dehors de tout épisode d'exacerbation aigue.

Plus tardivement, elle aboutit à l'hypertension pulmonaire puis le cœur pulmonaire chronique.

L'évolution vers l'IRC est plus rapide dans la bronchite chronique et l'emphysème Centro-lobulaire.

c. Cœur pulmonaire chronique:

Signes révélateurs : dyspnée d'effort sans orthopnée

Les signes les plus précoces de retentissement cardiaque : Eclat de B2 dans le foyer pulmonaire, signe de Harzer, bruit de Galop à un degré moindre souvent remplacé par une tachycardie, les bruites du cœur sont assourdis du fait de la distension thoracique.

A un stade avancé, il y a une insuffisance tricuspide fonctionnelle secondaire à un foie cardiaque (Hépatomégalie douloureuse et reflux hépato jugulaire), stase sanguine et périphérique (turgescence des veines jugulaires et œdèmes des membres inférieurs), oligurie tardive et modérée.

Radiographie thoracique : artères pulmonaires très volumineuses, hypertrophie ventriculaire droite, épanchements pleuraux

ECG: signes de cœur droit

d. Apparition de cachexie :

Détérioration complète de la fonction respiratoire.

Objectif 12. Identifier une exacerbation de BPCO, en évaluant ses signes de gravité.

Les exacerbations aigues de BPCO sont définies comme une aggravation aiguë des symptômes respiratoires nécessitant un traitement supplémentaire.

Les exacerbations sont légères, modérées ou sévères selon qu'elles s'accompagnent ou non de signes de gravité et qu'elles mettent en jeu ou non le pronostic vital. Leur classement est le suivant :

- Légère (traitée uniquement avec des bronchodilatateurs à durée d'action courte, SABD)
- Modérée (traitée avec des SABD plus des antibiotiques et/ou des corticoïdes oraux)
- Sévère (le patient doit être hospitalisé ou se rendre dans un service d'urgence). Les exacerbations sévères peuvent également être associées à une insuffisance respiratoire aiguë.

a. Signes de gravité immédiate :

Ils ne sont pas spécifiques de la BPCO. Il s'agit de signes de détresse respiratoire aigüe dont la présence doit conduire à l'hospitalisation.

- **Respiratoires :** polypnée, cyanose, signes de lutte respiratoires, respiration abdominale
- **Hémodynamiques**: tachycardie, troubles de rythme, hypotension artérielle, marbrures, œdèmes des membres inférieurs
- Neuropsychiques: agitation, confusion
- **Gazométriques :** PaO2<55 mm Hg, PaCO2>45 mm Hg, Ph<7,35

Les critères d'hospitalisation des exacerbations de BPCO sont :

- Les signes de gravité immédiate
- L'absence de réponse au traitement médical initial
- L'incertitude diagnostique
- L'âge avancé
- L'absence de soutien à domicile
- L'oxygénothérapie de longue durée

• La présence de co-morbidités : cardiopathie gauche, alcoolisme, atteinte neurologique

b. Facteurs d'exacerbation :

Les principales causes à considérer sont l'infection et l'exposition aux aérocontaminants.

Lorsqu'aucune cause n'est identifiée, la question posée est celle de la probabilité d'une infection respiratoire basse d'origine bactérienne, par opposition à une cause virale. Cette question est importante si l'on veut rationaliser la prescription d'antibiotiques et limiter ainsi l'apparition de résistances microbiennes.

Le principal argument en faveur d'une infection bactérienne est la purulence récente ou majorée de l'expectoration.

Les germes, le plus souvent en cause en cas d'origine bactérienne, sont : Haemophilus influenzae, streptococcus pneumoniae et Moraxella catarrhalis.

D'autres bactéries comme staphylococcus aureus, pseudomonas aeruginosa ou des entérobactéries peuvent être en cause, essentiellement chez les malades ayant une obstruction bronchique sévère (VEMS<30% de la valeur théorique) et exacerbateurs fréquents.

Objectif 13. Identifier les signes spirométriques permettant de distinguer la BPCO de l'asthme (Tableau 3).

BPCO	Asthme
DVO proximal	DVO proximal
DVO Fixe ou partiellement réversible sous béta2+	DVO Souvent réversible sous béta2+
Limitation du débit expiratoire (LDE) fixe	LDE variable
L'hyperréactivité bronchique est peu utile pour distinguer l'asthme de la BPCO, mais elle est souvent en faveur de l'asthme	
DVO persistant entre les exacerbations	DVO peut disparaitre entre les crises (EFR peut être normale entre les crises)
Pas de signes d'allergie: Tests cutanés (TC) négatifs, Les IgE spécifiques sont négatifs	Présence de signes d'allergie: TC positifs, Présence d'IgE spécifiques (augmentent la probabilité d'asthme)
le monoxyde d'azote exhalé (FeNO) est souvent normal ou diminué chez les tabagiques	FeNO très augmenté (> 25ppb), en faveur de l'inflammation à éosinophiles
DLCO souvent diminuée	DLCO normale
GDS artériel peut être anormal entre les exacerbations dans les formes sévères de BPCO	GDS artériel normal entre les crises
Des neutrophiles dans le crachat Des lymphocytes dans les VA Inflammation systémique possible	Inflammation à éosinophiles et/ou à neutrophiles

Objectif 14. Planifier la stratégie de traitement de l'exacerbation d'une BPCO.

L'identification et le traitement précoce des exacerbations réduisent leur mortalité.

b. Les bronchodilatateurs :

Les doses de bronchodilatateurs inhalés de courte durée d'action peuvent être augmentées lors des EA.

Les β2 agonistes de courte durée d'action sont administrés en première intention seuls ou associés aux anticholinergiques.

A l'hôpital, la nébulisation est le mode d'administration le plus fréquent. Il est capital de s'assurer de la bonne technique d'utilisation des dispositifs d'inhalation pour les malades pris en charge à domicile.

c. La corticothérapie systémique :

Elle ne doit pas être systématique.

* A domicile:

Non systématique, y compris en présence de râles sibilants à l'auscultation. Elle ne se justifie en première intention que s'il existe un asthme associé. En deuxième intention en l'absence d'amélioration après 48 heures de traitement.

* Chez les malades hospitalisés :

Elle accélère légèrement la récupération du VEMS et pourrait raccourcir la durée d'hospitalisation de 24 heures environ.

Elle doit être conduite à la dose de 0,5 mg/kg/j et sur une courte durée (5jours).

d. L'oxygénothérapie :

Chez les malades hospitalisés du fait de la présence de signes de gravité, une oxygénothérapie nasale à débit faible (1 à 2 l/min) est indiquée, adaptée de façon à obtenir une saturation pulsée en oxygène supérieure à 90% en surveillant la gazométrie de façon à détecter l'apparition d'une hypercapnie. Chez ces malades, la prévention de la maladie thromboembolique par héparine de bas poids moléculaire est indiquée.

e. La ventilation non invasive:

Elle est indiquée en cas de décompensation aigue avec acidose respiratoire (Ph<7,35) par l'intermédiaire d'une interface faciale.

La ventilation non invasive réduit :

- Le recours à la ventilation endo trachéale
- La durée de séjour en réanimation
- Le risque d'infection nosocomiale
- La mortalité

f. La ventilation endo-trachéale:

Le recours à la ventilation invasive se fait en présence :

- Arrêt respiratoire
- Nécessité d'intubation immédiate (coma, choc)
- Troubles de la déglutition, hypersécrétion
- Agitation, absence de coopération pour l'utilisation d'un masque de VNI

g. L'antibiothérapie :

Elle est indiquée pour les patients :

- Présentant une majoration de la dyspnée, une augmentation du volume des expectorations et une majoration de la purulence des expectorations (expectorations verdâtres)
- Et/ou mis sous ventilation mécanique

La Société française de Pneumologie (SPLF) a établi depuis 2017 des recommandations pour l'attitude préconisée vis-à-vis de la prescription des antibiotiques. La durée recommandée étant de 5 jours.

Les recommandations de la SPLF sont résumées sur la figure ci-dessous. (SPLF 2017)

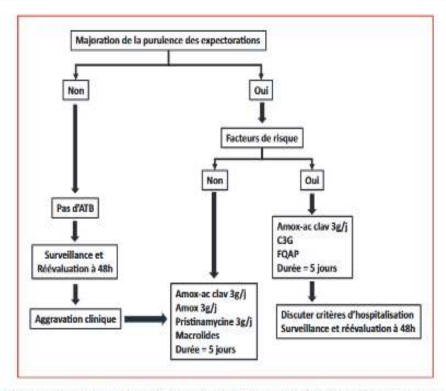


Figure 1. Antibiothéraple des exacerbations de BPCO (EABPCO) en ambulatoire. ATB: antibiothques. Facteurs de risque: (VEMS < 50 % de la valeur prédite, plus de deux exacerbations par an, cardiopathie ischémique, oxygénothéraple à domicile, conticothéraple orale chronique).

Les facteurs de risque sont :

- 1. VEMS < 35 % en état stable
- 2. Hypoxémie de repos (< 60 mmHg)
- 3. Exacerbations fréquentes (≥ 2)
- 4. Comorbidité(s)
- 5. Antécédent de pneumonie

Objectif 15. Planifier la prise en charge médicamenteuse et non médicamenteuse de la BPCO à l'état stable.

Les objectifs du traitement :

- Améliorer la fonction respiratoire et réduire la vitesse de son déclin
- Prévenir les complications (exacerbations, handicap, insuffisance respiratoire)
- Réduire les symptômes
- Augmenter la capacité d'exercice
- Améliorer la qualité de vie
- Réduire la mortalité

Compte tenu de l'absence de traitement modifiant notablement le déclin du VEMS (hormis l'arrêt de tabac) ou la mortalité (sauf l'arrêt de tabac et dans les cas sévères l'oxygénothérapie de longue durée), les principaux objectifs du traitement de la BPCO sont :

- L'amélioration de la qualité de vie par l'amélioration de la dyspnée
- L'amélioration des capacités d'exercice
- La réduction des exacerbations
- Les moyens thérapeutiques :
 - Moyens non pharmacologiques :

a.1. Réduction des facteurs de risque :

• Sevrage tabagique:

L'arrêt du tabac est le meilleur moyen d'influer sur l'histoire naturelle de la BPCO. Si on consacre des moyens efficaces et suffisamment de temps au sevrage tabagique, il est possible d'atteindre des taux d'arrêt durable allant jusqu'à 25%.

Ses grands principes peuvent être résumés comme suit :

- L'arrêt du tabagisme, principale mesure susceptible d'interrompre la progression de l'obstruction bronchique et de retarder l'apparition de l'insuffisance respiratoire, est prioritaire quel que soit le stade de la maladie.
- Le conseil minimal doit être proposé à tout fumeur et renouvelé régulièrement.
- L'évaluation doit porter sur la dépendance physique (test de Fagerstrôm), la motivation, l'état psychologique (anxiété, dépression)
- Les 3 traitements recommandés d'aide au sevrage tabagique (isolés ou associés) sont :
 - Les substituts nicotiniques
 - Le Bupropion (Zyban LP)
 - La Varénicline (Champix)

Il est recommandé de prescrire les substituts nicotiniques en première intention, la Varénicline en 2^{ème} intention et le Bupropion en 3^{ème} intention compte tenu des rapports bénéfice/risque spécifiques de chacun de ces médicaments.

- Les thérapies cognitivo-comportementales peuvent être également proposées
- Chez les sujets qui ne peuvent pas arrêter de fumer complètement, la réduction du tabagisme partiellement compensée par les substituts

nicotiniques peut être envisagée dans un objectif final de cessation définitive du tabagisme.

• Aéro-contaminants:

La diminution de l'exposition personnelle totale aux poussières, fumées et gaz professionnels, ainsi qu'aux polluants de l'air intérieur et exté- rieur, doit elle aussi être engagée.

a.2. Vaccination antigrippale et anti-pneumococcique :

La vaccination antigrippale permet de diminuer les maladies graves (comme les infections des voies aériennes inférieures nécessitant une hospitalisation) et la mortalité chez les patients atteints de BPCO.

Les vaccins antipneumococciques sont recommandés chez tous les patients âgés de 65 au moins. La vaccination antipneumococcique (antipneumo 23 ou PSV23) est également recommandée chez les patients atteints de BPCO plus jeunes atteints de comorbidités significatives, l'insuffisance cardiaque ou respiratoire chronique par exemple. Il a été démontré que le vaccin PPSV23 diminue la fréquence des pneumopathies communautaires chez les patients de moins de 65 ans atteints de BPCO et ayant un VEMS < 40% de la valeur théorique ou souffrant de comorbidités (surtout cardiaques).

• Traitement pharmacologique:

Le traitement pharmacologique de la BPCO a pour but d'atténuer les symptômes, de réduire la fréquence et la gravité des exacerbations et d'améliorer la résistance à l'effort, ainsi que l'état de santé. À ce jour, aucun essai clinique n'apporte la preuve formelle qu'un traitement existant de la BPCO modifie la dégradation à long terme de la fonction respiratoire

• Bronchodilatateurs (BD):

Les bronchodilatateurs sont des médicaments qui augmentent le VEMS et/ou modifient d'autres paramètres spirométriques.

Dans la BPCO, les agents bronchodilatateurs sont le plus souvent administrés régulièrement pour prévenir ou atténuer les symptômes.

Leur toxicité est également proportionnelle à la dose. La prise régulière de bronchodilatateurs à courte durée d'action est généralement déconseillée.

Les BD représentent le principal traitement pharmacologique de la BPCO, leur principale cible est la dyspnée et ils sont indiqués dés lorsque ce symptôme est présent.

Ils sont administrés soit de façon intermittente (forme de courte durée d'action (CDA)) soit de façon quotidienne (forme longue durée d'action (LDA). Ils diminuent la dyspnée et augmentent la tolérance à l'effort.

Trois familles peuvent être utilisées :

- Les β2 adrénergiques (courte ou longue durée d'action)
- Les anticholinergiques (courte ou longue durée d'action)
- Les méthyl xanthines

• Les β2 agonistes :

Les bêta2-agonistes ont pour principal effet de relâcher les fibres musculaires lisses des voies respiratoires en stimulant les récepteurs bêta2-adrénergiques, ce qui accroît la production d'AMP cyclique et génère un antagonisme fonctionnel de la bronchoconstriction.

Il existe des bêta2-agonistes à courte (SABA) et à longue (LABA) durée d'action. *Effets indésirables : une* tachycardie sinusale de repos, des troubles du rythme cardiaque chez les patients prédis- posés et une accentuation du tremblement somatique.

- β2 agonistes de CDA : (SABA)
 - Salbutamol (ventoline)
 - Terbutaline (bricanyl)
 - Fenoterol(Berotec)

Ils induisent une broncho dilatation en quelques minutes maximale en 15 à 30 minutes et durant jusqu'à 5 à 6 heures.

- B2 agonistes de LDA : (LABA)
 - Salmétérol(Serevent) : à prendre 2 fois par jour
 - Formotérol(Foradil) : à prendre 2 fois par jour
 - Indacatérol (onbrez) : à prendre une seule fois par jour
 - Oladatérol : à prendre une seule fois par jour
 - Vilantérol : à prendre une seule fois par jour

Ils ont une durée d'action plus prolongée de 12 heures

- B2 agonistes oraux :
 - Terbutaline LP
 - Bambutérol

• Les anti-cholinergiques :

Ils ont un effet bronchodilatateur en règle générale comparable à celui des β2 agonistes dans la BPCO mais le délai d'action est plus lent allant de 30 à 90 minutes avec une durée d'action de 4 à 6 heures.

Ils améliorent la dyspnée et la capacité d'exercice grâce à un effet bénéfique sur la distension thoracique et ont un bénéfice clinique et économique lié à l'effet sur les exacerbations en réduisant les hospitalisations et leur durée ainsi que le

nombre de jours d'antibiothérapie ou de corticothérapie. Les médicaments antimuscariniques inhibent les effets bronchoconstricteurs de l'acétylcholine sur les récepteurs muscariniques M3 exprimés sur les fibres musculaires lisses des voies respiratoires. Il y les anti-cholinergiques de courte durée d'action (SAMA) et les anti-cholinergiques de longue durée d'action (LAMA).

Les essais cliniques ont mis en évidence un plus grand effet du tiotropium, un LAMA, sur la fréquence des exacerbations que du traitement par LABA.

Effets indésirables: le principal effet indésirable est la sécheresse buccale. Le seul risque majeur est le glaucome en cas de projection oculaire d'un aérosol. Quelques cas de rétention aigue d'urine. Excellente tolérance cardio-vasculaire.

- Anticholinergiques de CDA: (SAMA)
 - Bromure d'Ipratropium (Atrovent)
 - Bromure d'Oxitropium(Tersigat)
- Anticholinergiques de LDA : (LAMA)
 - Tiotropium(Spiriva®)
 - Aclidinium
 - Le bromure de Glycopyrronium (Seebri ®)
 - L'uméclidinium

Choix de la voie d'administration :

Pour un usage au long cours, les β2 agonistes peuvent être administrés par voie inhalée à l'aide d'aérosols doseurs standard ou auto déclenchés ou par nébuliseur ou par voie orale.

L'utilisation de la voie inhalée permet de diminuer le risque d'effets secondaires et d'augmenter l'efficacité optimisant l'index thérapeutique.

La voie nébulisée peut être conseillée en cas d'efficacité insuffisante du traitement par aérosols doseurs.

La voie orale n'est justifiée que chez les patients incapables d'utiliser toute voie inhalée.

• Méthyl xanthines : Théophylline

La théophylline est un inhibiteur non spécifique et de faible puissance des phosphodiestérases ayant des propriétés bronchodilatatrices, anti-inflammatoires et immunomodulatrices.

La théophylline a une efficacité inférieure aux bronchodilatateurs inhalés et est moins bien tolérée. Elle peut être utile chez certains malades en association avec les bronchodilatateurs inhalés. Elle n'est pas indiquée en 1ère intention mais peut s'avérer utile chez certains patients lorsque les autres bronchodilatateurs sont insuffisants.

La théophylline, qui est la méthylxanthine la plus utilisée, est métabolisée par des oxydases à fonction mixte du cytochrome P450. La clairance de ce médicament diminue avec l'âge. *Effets indésirables.* La toxicité est dose-dépendante, ce qui pose un problème particulier avec les dérivés de la xanthine car leur ratio thérapeutique est faible et les bénéfices n'apparaissent qu'avec l'administration de doses proches des doses toxiques. Le problème majeur de la théophylline est sa marge thérapeutique étroite et les difficultés à obtenir des taux sanguins stables du médicament. Ces derniers fluctuent en effet en fonction du tabagisme chronique, de l'âge, d'une fièvre, d'une insuffisance cardiaque ou hépatique et en fonction de nombreuses interactions médicamenteuses.

• Association de plusieurs broncho-dilatateurs :

L'association de bronchodilatateurs ayant des mécanismes et des durées d'action différents peut accroître l'amplitude de la bronchodilatation avec un moindre risque d'effets indésirables que l'augmentation de la dose d'un bronchodilatateur unique.

Les associations de SABA et de SAMA sont supérieures à l'administration isolée de l'un ou l'autre de ces médicaments pour améliorer le VEMS et les symptômes.

L'administration de formétérol et de tiotropium au moyen d'inhalateurs séparés influe davantage sur le VEMS que l'un ou l'autre de ces composants administrés seul.

Il existe de nombreuses associations de LABA et de LAMA présentées en inhalateur unique comme l'Ultibro (association de l'indacatérol et le bromure de glycopyrronium).

• Inhibiteurs de la 4-Phosphodiestérase (PDE) (Roflumilast)

Ils diminuent le nombre d'exacerbations par an. Ils sont indiqués en cas de BPCO sévère à très sévère et surtout chez les bronchitiques chroniques.

• Corticoïdes:

La corticothérapie orale au long cours n'est jamais indiquée dans la BPCO en raison de son inefficacité et de ses effets adverses.

Il n'y a pas non plus de place pour la corticothérapie inhalée utilisée seule dans la BPCO. En revanche, chez les patients atteints d'une BPCO sévère à très sévère (VEMS<50%), la corticothérapie inhalée aux β2 agonistes de LDA sous forme d'associations fixes permet de réduire les symptômes et le nombre

d'exacerbations et d'améliorer la qualité de vie mais est associée à un risque augmenté de pneumonies.

- Budésonide
- Fluticasone
- o Béclométasone

• Moyens non médicamenteux :

• Réhabilitation respiratoire :

Le terme de réhabilitation respiratoire désigne une approche globale, multidisciplinaire de la BPCO.

Elle comprend:

- L'optimisation du traitement pharmacologique
- L'aide à l'arrêt de tabac
- Le réentrainement à l'exercice
- La kinésithérapie respiratoire de drainage bronchique
- La prise en charge psychosociale
- L'éducation thérapeutique
- La prise en charge nutritionnelle

Elle peut être proposée à des malades en ambulatoire ou pendant quelques semaines (4 à 8 semaines) dans des centres spécialisés.

Son efficacité à long terme a été démontrée :

- Sur la capacité d'exercice
- Sur la dyspnée
- Sur la qualité de vie
- Et la consommation de soins

Elle est recommandée quel que soit le stade de la maladie à partir du moment où existe un handicap respiratoire malgré un traitement pharmacologique.

Chez tout malade BPCO, il est recommandé d'entretenir une activité physique régulière.

• Traitement instrumental:

• L'oxygénothérapie de longue durée :

Elle est indiquée dans les situations où elle a fait la preuve de son efficacité sur la survie, efficacité qui est conditionnée par une administration durant 15 heures par jour au moins incluant la nuit.

Ces situations sont :

- PaO2<55mmHg mesurée à l'air ambiant en dehors des exacerbations
- Ou une PaO2 ≤60 mm Hg avec présence :
 - o Polyglobulie
 - o Signes d'hypertension pulmonaire
 - o Signes d'insuffisance ventriculaire droite
 - o Désaturations nocturnes non apnéiques

Les gaz de sang conduisant à porter l'indication de l'oxygénothérapie de longue durée doivent avoir été répétés au moins 2 fois à au moins 3 semaines d'intervalle à distance de toute exacerbation.

• La ventilation assistée au long cours :

Elle est proposée dans 2 circonstances:

- A l'issue d'une décompensation aigue avec impossibilité de sevrage de la ventilation mécanique.
- A l'état stable chez les insuffisants respiratoires chroniques sévèrement hypercapniques présentant des exacerbations fréquentes.

Elle est le plus souvent non invasive (VNI) administrée par l'intermédiaire d'une interface le plus souvent un masque nasal ou facial plus rarement par trachéotomie.

- Traitement endoscopique
- Traitement chirurgical:
 - Chirurgie de réduction de volume pulmonaire :

Elle consiste à réséquer les zones pulmonaires les plus emphysémateuses (environ le tiers du volume pulmonaire en moyenne) selon des modalités variables.

Le but de cette intervention est de diminuer la distension et améliorer les conditions mécaniques de fonctionnement des muscles respiratoires (le diaphragme en particulier) et d'améliorer le rapport ventilation/ perfusion.

Elle a un objectif symptomatique (réduire l'intensité de la dyspnée, améliorer la capacité d'exercice et la qualité de vie) en l'absence de démonstration actuelle d'un effet bénéfique sur la survie.

Elle est indiquée chez les malades :

- Agés de moins de 75 ans
- Anciens fumeurs

- Gardant une dyspnée importante sous traitement optimal
- Ayant les données fonctionnelles suivantes : VEMS<45%, VR>150%, CPT>100%, PaO2>45 mm Hg, PaCO2<60mmHg, DM6min>140m

• Chirurgie de bulles :

Elle s'adresse aux malades ayant des bulles d'emphysème géantes (occupant plus du tiers de l'hémi thorax) ou compliquées (pneumothorax, hémorragie, infection, douleur) ou compressives (compression du parenchyme sain, du diaphragme, des vaisseaux pulmonaires ou des structures médiastinales)

• Transplantation pulmonaire:

Elle est indiquée pour les patients :

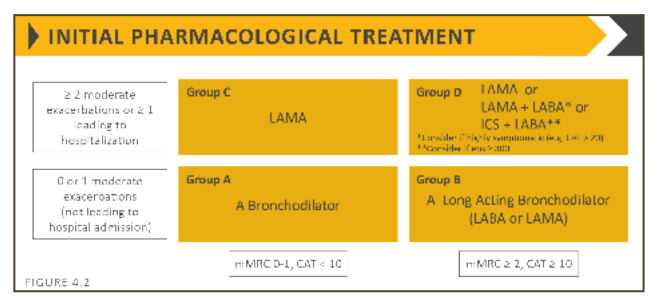
- Agés de moins de 65 ans
- Présentant par la sévérité de leur atteinte des contre-indications relatives ou absolues à la chirurgie de réduction du volume pulmonaire (hypercapnie importante, hypertension pulmonaire, dégradation morphologique et fonctionnelle importante)
- Ayant: VEMS< 35%, PaO2<55 mm Hg, PaCO2>50 mm Hg, HTAP
 - Autres mesures pharmacologiques :
- L'antibiothérapie au long cours par des macrolides (Azithromycine 250 mg par jour ou 500 mg : 3 fois par semaine pendant une année ou bien érythromycine 500 : 2 fois par jour pendant une année) permet de réduire le risque d'exacerbation aigue.
- Les autres moyens incluent :les diurétiques, les mucolytiques, le traitement anticoagulant, la substitution en αl antitrypsine, le drainage d'un pneumothorax la symphyse médicale ou chirurgicale.

A. Indications:

- a. BPCO à l'état stable :
 - i. Eviction des facteurs de risque :
 - ii. Traitement pharmacologique selon le stade de sévérité selon les dernières recommandations du GOLD

Les objectifs du traitement de fond de la BPCO à l'état stable sont l'amélioration des symptômes et la diminution du risque d'exacerbation aigue.

Le choix initial du traitement pharmacologique se fait comme suit :



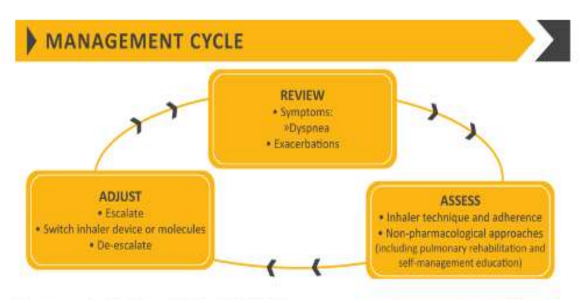
Abréviations:

- ICS: corticostéroide inhalé
- LAMA : anticholinergique de longue durée d'action
- LABA : β2 mimétique de longue durée d'action
- SAMA : anticholinergique de courte durée d'action
- SABA : β2 mimétique de courte durée d'action
- Eos: taux d'éosinophiles dans le sang

Le cycle de gestion du traitement pharmacologique se fait en intégrant 3 mesures :

- Revoir les symptômes et le risque des exacerbations aigues
- Ajuster le traitement de fond : step up ou step douwn ou switcher le médicament u le dispositif d'inhalation.
- Evaluer la méthode d'utilisation du dispositif d'inhalation et vérifier les moyens non pharmacologiques.

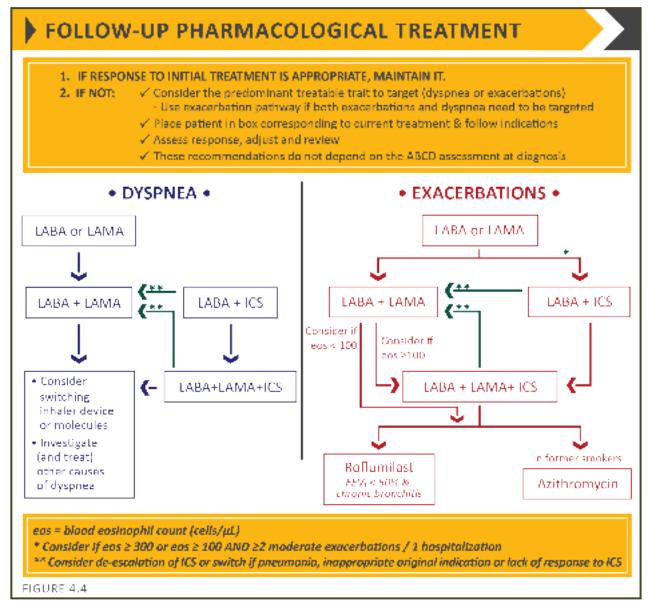
Ces 3 mesures sont interconnectées.



Suivi du traitement pharmacologique : les règles sont les suivantes :

- S'il y a une réponse au traiteent initial, maintenir le traitement,
- Sinon, considérer l'objectif cible prédominant à atteindre (soit la dyspnée ou le risque d'exacerbation), si les 2 objectifs sont ciblés, considérer le risque d'exacerbation aigue.
- Placer le patient dans le box correspondant au traitement actuel et suivre les indications
- Evaluer la réponse ajuster le traitement et ré-évaluer
- Ces recommandations ne dépendent pas de la classification initiale en groupes ABCD au momnt du diagnostic

L'algorithme décisionnel thérapeutique va suivre le schéma ci-dessous (en considérant soit la cible : dyspnée ou exacerbation aigue).



Abréviations:

- ICS: corticostéroide inhalé
- LAMA : anticholinergique de longue durée d'action
- LABA : β2 mimétique de longue durée d'action
- SAMA : anticholinergique de courte durée d'action
- SABA : β2 mimétique de courte durée d'action
- Eos: taux d'éosinophiles dans le sang
 - b. Traitement des exacerbations aigues (objectif 13)

Objectif 16 : Indiquer les moyens de prévention de la BPCO.

Elle se base <u>essentiellement sur la lutte contre le tabagisme</u>. Pour ceci, des programmes et des messages répétés doivent être donnés. La législation anti-tabac doit être appliquée dans les lieux publiques.

A côté du sevrage tabagique, il est important de lutter contre les autres facteurs de risque en particulier par la lutte contre la pollution atmosphérique, l'amélioration des conditions de travail et la réduction des aéro-contaminants domestiques : Une mention particulière doit être faite concernant le chauffage et la cuisine de bois.

Traitement adéquat des infections respiratoires basses de l'enfance.

Conclusion:

La BPCO constitue une affection grave dont la charge pour la santé ne cesse de s'accroitre.

En l'absence d'un traitement curatif efficace, la prévention par la lutte claire et structurée contre le tabagisme reste jusque-là la meilleure mesure thérapeutique.

Références utiles:

- Aubier M., Marthan R., Berger P., Chambellan A., Chanez P., Aguilaniu B., Brillet P-Y. et al. BPCO et inflammation: mise au point d'un groupe d'experts. Les mécanismes de l'inflammation et du remodelage. Revue des Maladies Respiratoires (2010) 27, 1254-1266
- Barnes P.J. Role of HDAC2 in the pathophysiology of COPD *Annu Rev Physiol* 2009; 71:451-464
- Guyton Ac, Hall Je. Précis de physiologie médicale. Edition Piccin, 2003.
- Guénard H. Physiologie humaine. Edition Pradel, 2009.
- Aubier M., Crestant B, Mal H. Traité de Pneumologie. La Bronchopneumopathie chronique obstructive(BPCO). 2009, 2ème édition
- Corhay J-L., Schleich F., Louis R. Phénotypes de la bronchopneumopathie chronique obstructive. Rev Med Liège 2014; 69 : 7-8 : 415-421
- Global Initiative for chronic Obstructive Lung Disease. Global Strategy for the diagnosis, management, and prevention of chronic obstructive pulmonary disease. Updated 2020