MINISTERE DE L'ENSEIGNEMENT SUPERIEUR ET DE LA RECHERCHE SCIENTIFIQUE

REPUBLIQUE DE COTE D'IVOIRE

UNION - DISCIPLINE - TRAVAIL





Année: 2016 – 2017 N°**1877/17**

THESE

Présentée en vue de l'obtention du

DIPLOME D'ETAT DE DOCTEUR EN PHARMACIE Par

ACKAH N'DA BADJO MARYSE

Etude de la variation de certains facteurs de risque cardiovasculaire, au cours de la consommation régulière d'une poudre de cacao produite localement, en Côte d'Ivoire

Soutenue publiquement le 17 Novembre 2017

COMPOSITION DU JURY:

Président : Madame AKE MICHELE, Professeur Titulaire

Directeur de thèse : Madame ATTOUNGBRE HAUHOUOT M.L, Professeur Titulaire

Assesseurs : Monsieur OUATTARA MAHAMA, Maître de conférences agrégé

: Monsieur YAYO SAGOU ERIC, Maître-assistant

ADMINISTRATION ET PERSONNEL ENSEIGNANT DE L'UFR SCIENCES PHARMACEUTIQUES ET BIOLOGIQUES

I. HONORARIAT

Directeurs/Doyens Honoraires : Professeur RAMBAUD André

Professeur FOURASTE Isabelle Professeur BAMBA Moriféré Professeur YAPO Abbé †

Professeur MALAN KlaAnglade

Professeur KONE Moussa †

Professeur ATINDEHOU Eugène

II. ADMINISTRATION

Directeur Professeur KONE-BAMBA Diénéba

Sous-Directeur Chargé de la Pédagogie Professeur INWOLEY Kokou André

Sous-Directeur Chargé de la Recherche Professeur Ag OGA Agbaya Serge

Secrétaire Principal Madame NADO-AKPRO Marie Josette

Documentaliste Monsieur N'GNIMMIEN Koffi Lambert

Intendant Monsieur GAHE Alphonse

Responsable de la Scolarité Madame DJEDJE Yolande

III. PERSONNEL ENSEIGNANT PERMANENT

1.PROFESSEURS TITULAIRES

M. ABROGOUA Danho Pascal Pharmacie Clinique

Mmes AKE Michèle Chimie Analytique, Bromatologie

ATTOUNGBRE HAUHOUOT M.L. Biochimie et Biologie Moléculaire

M. DANO Djédjé Sébastien Toxicologie.

INWOLEY Kokou André Immunologie

Mme KONE BAMBA Diéneba Pharmacognosie

M. KOUADIO Kouakou Luc Hydrologie, Santé Publique

Mme KOUAKOU-SIRANSY Gisèle Pharmacologie

M. MALAN KlaAnglade Chimie Ana., contrôle de qualité

MENAN Eby Ignace Parasitologie - Mycologie

MONNET Dagui Biochimie et Biologie Moléculaire

Mme SAWADOGO Duni Hématologie

M. YAVO William Parasitologie - Mycologie

2.MAITRES DE CONFERENCES AGREGES

M. AHIBOH Hugues Biochimie et Biologie moléculaire

Mme AKE-EDJEME N'guessan Angèle Biochimie et Biologie moléculaire

M. AMARI Antoine Serge G. Législation

AMIN N'Cho Christophe Chimie analytique
BONY François Nicaise Chimie Analytique
DALLY LabaIsmael Pharmacie Galénique

DEMBELE Bamory Immunologie

DJOHAN Vincent Parasitologie -Mycologie
GBASSI K. Gildas Chimie Physique Générale

Mme IRIE-N'GUESSAN Amenan Pharmacologie

M. KOFFI Angely Armand Pharmacie Galénique

Mme KOUAKOU-SACKOU Julie Santé PubliqueM. KOUASSI Dinard Hématologie

LOUKOU Yao Guillaume Bactériologie-Virologie

OGA Agbaya Stéphane Santé publique et Economie de la santé

OUASSA Timothée Bactériologie-Virologie

OUATTARA Mahama Chimie organique, Chimie thérapeutique

Mmes POLNEAU-VALLEE Sandrine Mathématiques-Statistiques

SANGARE TIGORI Béatrice Toxicologie

M. YAPI Ange Désiré Chimie organique, chimie thérapeutique

ZINZENDORF NangaYessé Bactériologie-Virologie

3.MAITRES ASSISTANTS

M. ADJAMBRI AdiaEusebé Hématologie

ADJOUNGOUA Attoli Léopold Pharmacognosie

Mmes ABOLI-AFFI Mihessé Roseline Immunologie

AKA ANY-GRAH Armelle Adjoua S. Pharmacie Galénique

ALLA-HOUNSA Annita Emeline Sante Publique

M ANGORA Kpongbo Etienne Parasitologie - Mycologie

Mmes AYE-YAYO Mireille Hématologie

BAMBA-SANGARE Mahawa Biologie Générale

BARRO-KIKI Pulchérie Parasitologie - Mycologie

M. CABLAN Mian N'DdeyAsher Bactériologie-Virologie

CLAON Jean Stéphane Santé Publique

Mmes DIAKITE Aïssata Toxicologie

FOFIE N'Guessan Bra Yvette Pharmacognosie

M. KASSI Kondo Fulgence Parasitologie-Mycologie

Mme KONAN-ATTIA Akissi Régine Santé publique

M. KONAN Konan Jean Louis Biochimie et Biologie moléculaire

Mmes KONATE Abibatou Parasitologie-Mycologie

KOUASSI-AGBESSI Thérèse Bactériologie-Virologie

M. MANDA Pierre Toxicologie

N'GUESSAN Alain Pharmacie Galénique

Mme VANGA ABO Henriette Parasitologie-Mycologie

M. YAYO Sagou Eric Biochimie et Biologie moléculaire

4.ASSISTANTS

M. ADIKO Aimé Cézaire Immunologie

AMICHIA Attoumou Magloire Pharmacologie

Mmes AKOUBET-OUAYOGODE Aminata Pharmacognosie

ALLOUKOU-BOKA Paule-Mireille Législation

APETE Sandrine Bactériologie-Virologie

BEDIAKON-GOKPEYA Mariette Santé publique

BLAO-N'GUESSAN Amoin Rebecca J. Hématologie

M. BROU Amani Germain Chimie Analytique
BROU N'Guessan Aimé Pharmacie clinique

COULIBALY Songuigama Chimie organique, chimie thérapeutique

M. DJADJI Ayoman Thierry Lenoir Pharmacologie

DJATCHI Richmond Anderson Bactériologie-Virologie

Mmes DONOU-N'DRAMAN Aha Emma Hématologie

DOTIA Tiepordan Agathe Bactériologie-Virologie

M. EFFO Kouakou Etienne Pharmacologie
 Mme KABLAN-KASSI Hermance Hématologie
 M. KABRAN Tano Kouadio Mathieu Immunologie

KACOU Alain Chimie organique, chimie thérapeutique

KAMENAN Boua Alexis Thierry Pharmacologie KOFFI Kouamé Santé publique KONAN Jean Fréjus Biophysique

Mme KONE Fatoumata Biochimie et Biologie moléculaire

M. KOUAHO AviKadio Tanguy Chimie organique, chimie thérapeutique

KOUAKOU Sylvain Landry Pharmacologie
KOUAME Dénis Rodrigue Immunologie
KOUAME Jérôme Santé publique

KPAIBE SawaAndre Philippe Chimie Analytique

Mme KRIZO Gouhonon Anne-Aymonde Bactériologie-Virologie

M. LATHRO Joseph Serge Bactériologie-VirologieMIEZAN Jean Sébastien Parasitologie-Mycologie

N'GBE Jean Verdier Toxicologie

N'GUESSAN DétoUrsul Jean-Paul Chimie organique, chimie thérapeutique

Mmes N'GUESSAN Kakwokpo Clémence Pharmacie Galénique

N'GUESSAN-AMONKOU Anne Cynthia Législation

ODOH Alida Edwige Pharmacognosie

SIBLI-KOFFI Akissi Joëlle Biochimie et Biologie moléculaire

SICA-DIAKITE Amelanh Chimie organique, chimie thérapeutique

TANOH-BEDIA Valérie Parasitologie-Mycologie

M. TRE Eric Serge Chimie Analytique

Mme TUO Awa Pharmacie Galénique

M. YAPO Assi Vincent De Paul Biologie Générale

Mme YAPO-YAO Carine Mireille Biochimie

5.CHARGEES DE RECHERCHE

Mme ADIKO N'dri Marcelline Pharmacognosie

OUATTARA N'gnôhDjénéba Santé publique

6.ATTACHE DE RECHERCHE

M. LIA Gnahoré José Arthur Pharmacie Galénique

7.IN MEMORIUM

Feu KONE Moussa Professeur Titulaire

Feu YAPO Abbé Etienne Professeur Titulaire

Feu COMOE Léopold Maître de Conférences Agrégé

Feu GUEU Kaman Maître Assistant

FeuALLADOUM Nambelbaye Assistant

Feu COULIBALY Sabali Assistant

Feu TRAORE Moussa Assistant

Feu YAPO Achou Pascal Assistant

IV. ENSEIGNANTS VACATAIRES

1. PROFESSEURS

M. DIAINE Charles Biophysique

OYETOLA Samuel Chimie Minérale

2. MAITRES DE CONFERENCES

M. KOUAKOU Tanoh Hilaire Botanique et Cryptogamie

YAO N'Dri Athanase Pathologie Médicale

3. MAITRE-ASSISTANT

M. KONKON N'Dri Gilles Botanique, Cryptogamie

4. NON UNIVERSITAIRES

MM. AHOUSSI Daniel Ferdinand Secourisme

COULIBALY Gon Activité sportive

DEMPAH Anoh Joseph Zoologie

GOUEPO Evariste Techniques officinales

Mme KEI-BOGUINARD Isabelle Gestion

MM KOFFI ALEXIS Anglais

KOUA Amian Hygiène

KOUASSI Ambroise Management

N'GOZAN Marc Secourisme

KONAN Kouacou Diététique

Mme PAYNE Marie Santé Publique

COMPOSITION DES DEPARTEMENTS DE l'UFR SCIENCES PHARMACEUTIQUES ET BIOLOGIQUES

I. <u>BACTERIOLOGIE-VIROLOGIE</u>

Professeur LOUKOU Yao Guillaume Maître de Conférences Agrégé

Chef de département

Professeurs OUASSA Timothée Maître de Conférences Agrégé

ZINZENDORF NangaYessé Maître de Conférences Agrégé

Docteurs CABLAN Mian N'DédeyAsher Maître-Assistant

KOUASSI AGBESSI Thérèse Maître-Assistant

APETE Sandrine Assistante

DJATCHI Richmond Anderson Assistant

DOTIA TiepordanAgathe Assistante
KRIZO Gouhonon Anne-Aymonde Assistante

LATHRO Joseph Serge Assistant

II. <u>BIOCHIMIE</u>, <u>BIOLOGIE MOLECULAIRE</u>, <u>BIOLOGIE DE LA REPRODUCTION ET PATHOLOGIE MEDICALE</u>

Professeur MONNET Dagui Professeur Titulaire

Chef de Département

Professeurs HAUHOUOT ép. ATTOUNGBRE M.L. Professeur Titulaire

AHIBOH Hugues Maître de Conférences Agrégé

AKE-EDJEME N'Guessan Angèle Maître de Conférences Agrégé

Docteurs KONAN Konan Jean Louis Maître-Assistant

YAYO Sagou Eric Maître-Assistant

KONE Fatoumata Assistante
SIBLI-KOFFI Akissi Joëlle Assistante
YAPO-YAO Carine Mireille Assistante

III. BIOLOGIE GENERALE, HEMATOLOGIE ET IMMUNOLOGIE

Professeur SAWADOGO Duni Professeur Titulaire

Chef du Département

Professeurs INWOLEY Kokou André Professeur Titulaire

DEMBELE Bamory Maître de Conférences Agrégé

KOUASSI Dinard Maître de Conférences Agrégé

Docteurs ABOLI-AFFI Mihessé Roseline Maitre-Assistant

ADJAMBRI AdiaEusebé Maitre-Assistant

AYE-YAYO Mireille Maitre-Assistant

BAMBA-SANGARE Mahawa Maitre-Assistant

ADIKO Aimé Cézaire Assistant

DONOU-N'DRAMAN Aha Emma Assistante

KABLAN-KASSI Hermance Assistante

KABRAN Tano K. Mathieu Assistant

KOUAME Dénis Rodrigue Assistant

N'GUESSAN-BLAO A. Rebecca S. Assistante

YAPO Assi Vincent De Paul Assistant

IV. CHIMIE ANALYTIQUE, CHIMIE MINERALE ET GENERALE, TECHNOLOGIE ALIMENTAIRE

Professeur MALAN KlaAnglade Professeur Titulaire

Chef de Département

Professeurs AKE Michèle Professeur Titulaire

AMIN N'Cho Christophe Maître de Conférences Agrégé

BONY Nicaise François Maître de Conférences Agrégé

GBASSI Komenan Gildas Maître de Conférences Agrégé

Docteurs BROU Amani Germain Assistant

KPAIBE SawaAndre Philippe Assistant

TRE Eric Serge Assistant

V. CHIMIE ORGANIQUE ET CHIMIE THERAPEUTIQUE

Professeur OUATTARA Mahama Maître de Conférences Agrégé

Chef de Département

Professeur YAPI Ange Désiré Maître de Conférences Agrégé

Docteur COULIBALY Songuigama Assistant

KACOU Alain Assistant
KOUAHO AviKadio Tanguy Assistant
N'GUESSAN DétoUrsul Jean-Paul Assistant
SICA-DIAKITE Amelanh Assistante

VI. PARASITOLOGIE, MYCOLOGIE, BIOLOGIE ANIMALE ET ZOOLOGIE

Professeur MENAN Eby Ignace H. Professeur Titulaire

Chef de Département

Professeurs YAVO William Professeur Titulaire

DJOHAN Vincent Maître de Conférences Agrégé

Docteurs ANGORA Kpongbo Etienne Maître-Assistant

BARRO KIKI Pulchérie Maître-Assistant
KASSI Kondo Fulgence Maître-Assistant
KONATE Abibatou Maître-Assistant

VANGA ABO Henriette Maître-Assistant

MIEZAN Jean Sébastien Assistant
TANOH-BEDIA Valérie Assistante

VII. PHARMACIE GALENIQUE, BIOPHARMACIE, COSMETOLOGIE, GESTION ET LEGISLATION PHARMACEUTIQUE

Professeur KOFFI Armand A. Maître de Conférences Agrégé

Chef de Département

Professeurs AMARI Antoine Serge G. Maître de Conférences Agrégé

DALLY Laba Ismaël Maître de Conférences Agrégé

Docteurs AKA ANY-GRAH Armelle A.S. Maître-Assistant

N'GUESSAN Alain Maître-Assistant

ALLOUKOU-BOKA P.-Mireille Assistante

LIA Gnahoré José Arthur Attaché de recherche

NGUESSAN Kakwokpo Clémence Assistante

N'GUESSAN-AMONKOU A. Cynthia Assistante
TUO Awa Assistante

VIII. PHARMACOGNOSIE, BOTANIQUE, BIOLOGIE VEGETALE, CRYPTOGAMIE,

Professeur KONE BAMBA Diénéba Professeur Titulaire

Chef de Département

Docteurs ADJOUGOUA Attoli Léopold Maître-Assistant

FOFIE N'Guessan Bra Yvette Maître-Assistant

ADIKO N'dri Marcelline Chargée de recherche

AKOUBET-OUAYOGODE Aminata Assistante
ODOH Alida Edwige Assistante

IX. PHARMACOLOGIE, PHARMACIE CLINIQUE ET THERAPEUTIQUE ET PHYSIOLOGIE HUMAINE

Professeurs ABROGOUA Danho Pascal Professeur Titulaire

Chef de Département

KOUAKOU SIRANSY N'doua G. Professeur Titulaire

IRIE N'GUESSAN Amenan G. Maître de Conférences Agrégé

Docteurs AMICHIA Attoumou M Assistant

BROU N'Guessan Aimé Assistant

DJADJI Ayoman Thierry Lenoir Assistant

EFFO Kouakou Etienne Assistant

KAMENAN Boua Alexis Assistant

KOUAKOU Sylvain Landry Assistant

X. PHYSIQUE, BIOPHYSIQUE, MATHEMATIQUES, STATISTIQUES ET INFORMATIQUE

Professeur POLNEAU-VALLEE Sandrine Maître de Conférences Agrégé

Chef de Département

Docteur KONAN Jean-Fréjus Assistant

XI. SANTE PUBLIQUE, HYDROLOGIE ET TOXICOLOGIE

Professeur KOUADIO Kouakou Luc Professeur Titulaire

Chef de département

DANO Djédjé Sébastien Professeur Titulaire

OGA Agbaya Stéphane Maître de Conférences Agrégé

KOUAKOU-SACKOU J. Maître de Conférences Agrégé

SANGARE-TIGORI B. Maître de Conférences Agrégé

Docteurs CLAON Jean Stéphane Maître-Assistant

MANDA Pierre Maître-Assistant

DIAKITE Aissata Maître-Assistante

HOUNSA-ALLA Annita Emeline Maître-Assistante

KONAN-ATTIA Akissi Régine Maître-Assistante

OUATTARA N'gnôhDjénéba Chargée de Recherche

BEDIAKON-GOKPEYA Mariette Assistante

KOFFI Kouamé Assistant

NGBE Jean Verdier Assistant



Etude de la variation o	de certains facteurs of	le risque cardiovascula	ire, au cours de la
consommation régulière	e d'une poudre de ca	cao produite localeme	nt. en Côte d'Ivoire

JE DEDIE CETTE THESE...

A DIEU le Père tout puissant, à son Fils Jésus Christ notre Seigneur et à l'Esprit Saint qui vit en nous

Merci est un bien petit mot mais c'est le seul que j'ai pour exprimer toute ma reconnaissance. .

Que serai-je sans toi?

Tu es là depuis le commencement ; et ce que je suis aujourd'hui, je ne le dois qu'à ta grâce.

Dans cette école de la vie, tu m'as guidée, aidée et soutenue inlassablement jusqu'à ce jour, et toi seul connais les épreuves traversées.

Merci pour ton Amour infini

Je prie de rester attachée à toi quelles que soient les circonstances.

Que la Gloire te revienne pour les siècles des siècles! Amen!

A notre Mère du ciel, la bienheureuse Vierge Marie

Toi qui prie pour nous dans le secret, toi qui présente nos prières au Christ, merci pour ton intercession pour moi.

A mon papa ACKAH BLAISE

Je ne sais comment t'exprimer toute ma gratitude en ce jour que tu as attendu avec tant de patience. Depuis toute petite tu m'as toujours guidée et encourager dans le travail et la persévérance ; tu as toujours espérer en moi plus que moi-même.

Reçois ce modeste travail en guise de reconnaissance pour tous les sacrifices consentis pour la réussite de tes enfants.

Que Dieu te bénisse et te garde très longtemps parmi nous.

Je vous aime, maman et toi...

A ma maman DOGBO MARIE-MADELEINE

Quand je pense à ma vie je me rends compte que sans toi, rien n'aurait été pareil. Tu m'as portée et élevée, tu m'as appris la douceur, l'humilité, la patience, l'honnêteté et l'amour du travail bien fait.

Tu nous as dédié ta vie, aujourd'hui je te dédie cette partie de ma vie, ce travail. Accepte-le en guise de reconnaissance de ton amour pour moi, de tous les sacrifices et efforts réalisés.

Que Dieu te bénisse et t'accorde une longue et belle vie avec nous.

Je vous aime, papa et toi...

A mes frère et sœur, INES, MARIE-STEPHANE ET DOMINIQUE

Merci pour le soutient, l'amour et la joie que vous m'apportez, merci de me supporter. A vous qui partagez ma vie, j'espère avoir été un modèle pour vous.

Que Dieu vous bénisse et vous garde. On est ensemble...

A mes oncles et tantes

Je vous dédie également cette thèse. Merci pour vos conseils, votre soutien moral et spirituel.

Que Dieu ne vous oublie pas.

A mes cousins et cousines

Merci pour votre aide et vos encouragements pendant ces années d'étude. Je vous dédie ce travail avec toute mon affection. Que Dieu vous le rende au centuple.

A YAO BI AYMAR

La vie a voulu que nous soyons réunis pour travailler ensemble sur ce thème. Ce fut une très belle expérience empreinte bien sûr de difficultés, mais aussi et surtout de découvertes, de belles rencontres et de joie partagée. Notre persévérance, notre courage et notre patience ont été mis à rude épreuve et tu sais mieux que personne de quoi je parle.

Merci de me pousser toujours vers l'avant...

Merci pour le soutien sans faille que tu m'as apporté même quand c'était difficile.

Cette thèse est aussi la tienne, je te la dédie en reconnaissance de ta présence à mes côtés et du travail accompli.

Que Dieu te protège et te soutienne dans tous tes projets.

Merci pour tout...

A moi-même, ACKAH N'DA BADJO MARYSE

La vie n'a pas toujours été facile surtout ces dernières années. Mais je suis fière de toi et du chemin parcouru jusqu'à ce jour.

N'abandonne jamais tes rêves quelles que soit les circonstances et met ta foi en Dieu. Avec lui tout est possible...

A mes amis...

- ♣ A mon meilleur ami pour toujours...NASSELIN FATTO. Tu as été le premier à me tendre la main à mon arrivée sur la faculté de pharmacie et depuis lors notre amitié n'a fait que grandir et s'améliorer. Je n'oublierai jamais tous les moments passés ensemble. Je te souhaite à mon tour une très belle carrière professionnelle et une vie personnelle épanouie.
- ♣ A ma meilleure amie pour toujours ANNE-SOPHIE TOURE. On a vécu tellement de chose ensemble...! Merci d'avoir été là pour moi. Malgré le temps et la distance notre amitié est restée intacte. Tu as un véritable don pour rassembler et réunir tes amis. Tu es une personne franche, serviable et intègre et je t'aime beaucoup. Puisse Dieu nous permettre de demeurer unies et qu'il réalise tes rêves.
- ♣ A mes supers copines NAUDIESS, ISABELLE, EMMA, SONIA, CAROLE, LAURIANNE et DOCTEUR DASSE DEBORAH DOMINIQUE. Merci pour tout ce que vous m'apportez, merci pour le soutient et les encouragements. Que notre amitié demeure quelque soit les circonstances.
 - ♣ A la 32ème promotion des pharmaciens de Côte d'Ivoire, la PHARMA 32, ma promotion. Merci pour tout. Nous avons parcouru ensemble un chemin long et semé d'embûches, rempli d'émotions, de stress et de joies. Au terme de celui-ci, je vous

souhaite une très belle carrière professionnelle et une heureuse vie de famille.

A ma 2éme famille, le groupe des lecteurs de la communauté Saint Jean-Eudes d'Abatta

Apprendre à connaître Dieu avec vous a été une belle aventure qui je l'espère continuera encore longtemps. Merci pour la joie et pour l'amour que nous avons partagé. Que Dieu nous Garde unis.

Aux Pères Piaristes de la paroisse Sainte Marie de Daloa;

Aux Pères Eudistes de la Communauté Saint Jean-Eudes

Vous avez fait grandir Jésus dans nos cœurs et rendu notre foi plus forte. Merci pour le suivi et la formation spirituelle que vous m'avez apportez tout au long de ma vie. Que Dieu vous bénisse et vous fortifie dans votre mission.

A toutes les personnes qui ont partagé une partie de ma vie

Je pense particulièrement à Mme MARIN GENEVIEVE, merci tata pour cette belle année passée ensemble ;

> Aux « tontons et tatas » amis de la famille A mes tatas Isabelle, Hortense et Adjé,

A mes enseignants et à tous ceux qui de près ou de loin ont contribué à ma formation

Je vous témoigne ma reconnaissance car vous avez participé à mon évolution tant sur le plan intellectuel que personnel.



Je tiens à dire un grand merci...

A mon Maître, ma Directrice de thèse, le Professeur HAUHAUOT, chef du service du laboratoire de biologie de L'INSTITUT de CARDIOLOGIE d'ABIDJAN.

Merci chère Maître pour votre disponibilité, votre patience, vos conseils et votre détermination pour la réussite de ce travail. Merci pour l'environnement de travail mis à notre disposition pour le bon déroulement de cette thèse.

♣ Au Directeur des ressources humaines de la SOTRA d'Abidjan qui nous a accordé l'autorisation de travailler dans sa structure.

4 Aux Docteurs :

- TIABAS, médecin chef de la SOTRA de Vridi
- KOFFI Marie Josée, médecin chef de la SOTRA de Koumassi
- COFFIE, médecin chef de la SOTRA de Yopougon
 Qui nous ont aidés et qui ont participé activement à ce travail.
- KONAN JEAN LOUIS et YAO CARINE pour leurs encouragements et leurs conseils.

- ♣ A tous les participants à l'étude, employés des SOTRA de Vridi, Koumassi et Yopougon ainsi que leur administration qui ont accepté de participer et ont respecté leur engagement. Merci beaucoup à vous.
- ♣ A Mme YENOU OLGA, fondatrice et Directrice de l'entreprise TAFISSA® et à son Directeur commercial, Mr N'DRI DELAS qui nous ont offertgracieusement une partie de la poudre de cacao. Merci infiniment pour votre spontanéité, votre compréhension et votre générosité.
- ♣ À l'ensemble du Personnel du laboratoire de biologie de l'Institut de Cardiologie d'Abidjan (ICA) en particulier à Mr. KOUBE pour ses conseils, son aide et sa grande disponibilité tout au long de cette étude.
- ♣ A tous les enseignants de l'UFR des Sciences Pharmaceutiques et Biologiques. Merci à vous de nous avoir transmis vos connaissances.
- ♣ A tous les étudiants de l'UFR des Sciences Pharmaceutiques et Biologiques, merci pour nos relations qui ont toujours été cordiales et vos prières.

- ♣ Au personnel administratif et technique de l'UFR des Sciences Pharmaceutiques et Biologiques,
 Je vous remercie pour votre accompagnement tout au long de notre formation.
- ♣ A Docteur ANDRE MARIE-CARMEN, merci beaucoup de m'avoir accepté et de m'avoir permis d'apprendre la vie professionnelle auprès de vous.
- ♣ A ZEBAYOU MICHEL et ACKAH MARIE-STEPHANE.

 Merci beaucoup pour votre aide pendant la phase pratique de ce travail.
- ♣ A tous mes bienfaiteurs, merci infiniment pour vos dons et vos prières.
- ♣ A tous ceux que j'aurais oubliés ou que je n'ai pas cités individuellement, grand merci à vous.

A NOS MAITRES ET JUGES

A NOTRE MAITRE ET PRESIDENT DU JURY

Madame le Professeur titulaire AKE MICHELE

- ✓ Docteur en pharmacie;
- ✓ DESS en Nutrition, Diététique et Contrôle des Aliments Université Paris XI;
- ✓ DEA option Sciences des aliments de l'université de Montpellier I, option sciences des aliments ;
- ✓ Doctorat de l'Université de Montpellier I, option Sciences des Aliments ;
- ✓ Professeur Titulaire en chimie analytique à l'UFR des Sciences Pharmaceutiques et Biologiques d'Abidjan ;
- ✓ Pharmacien chef de la pharmacie et du laboratoire de nutrition de l'INSP d'Abidjan;
- ✓ Membre de la Société Ouest Africaine de Chimie ;
- ✓ Membre de l'Association of Official AnalyticalChemists (AOAC);
- ✓ Membre de la Société des Experts Chimistes de France.

Chère Maître,

Malgré vos charges, vous avez accepté spontanément de présider notre jury de thèse.

Vous êtes d'une simplicité et d'une humilité qui étonnent mais qu'on ne peut qu'admirer.

Nous avons eu la chance et le plaisir de profiter de vos enseignements limpides.

Nous en sommes à la fois honorés et reconnaissant

Qu'il nous soit permis de vous exprimer ici notre vive gratitude et notre profond respect.

A NOTRE MAITRE ET DIRECTEUR DE THESE

Madame le Professeur ATTOUNGBRE HAUHOUOT M.L

- ✓ Professeur Titulaire de biochimie, biologie moléculaire et biologie de la reproduction à l'UFR des Sciences Pharmaceutiques et Biologiques d'Abidjan,
- ✓ Pharmacienne biologiste des hôpitaux,
- ✓ Titulaire d'une thèse d'université à L'université Claude Brenard, Lyon I
- ✓ Chef du laboratoire de biologie de l'Institut de cardiologie d'Abidjan,
- ✓ Membre de la société française de biologie clinique (SFBC)
- ✓ Membre de la société ivoirienne de parasitologie et de mycologie (SIPAM)
- ✓ *Membre de la société pharmaceutique de Côte d'Ivoire (SOPHACI)*
- ✓ *Membre de la société de la pharmacie de la méditerranée latine (SPML)*
- ✓ Membre fondateur du groupe de travail sur la fertilité en Côte d'Ivoire (GEFCI)
- ✓ Membre de la société française d'endocrinologie

Chère maître,

Vous avez initié ce travail pour lequel vous n'avez ménagé ni vos efforts, ni votre temps.

Votre rigueur et votre sens du travail bien fait m'ont guidé dans la réalisation de cet ouvrage. Vous êtes pour moi un modèle de perfectionniste.

Recevez ici mes sincères remerciements pour la patience et surtout pour la grande disponibilité dont vous avez toujours fait preuve à mon égard.

Infiniment merci.

A NOTRE MAITRE ET JUGE

Monsieur le Professeur OUATTARA MAHAMA

- Professeur Agrégé de Chimie Médicinale
- ➤ Pharmacien, Docteur es Sciences Pharmaceutiques de l'Université de Montpellier I.
- ➤ Directeur Adjoint de la Direction de la Pharmacie, Médicament et des Laboratoires de Côte d'Ivoire, chargé de l'inspection pharmaceutique
- ➤ Inspecteur des Bonnes Pratiques de Fabrication et de Distribution des Médicaments à usage humain,
- ➤ Membre du Comité technique consultatif «inspection pharmaceutique» de la Cellule pour l'Harmonisation de la Règlementation et la Coopération Pharmaceutique (CHRCP) de l'UEMOA
- ➤ Membre de la Liste des Experts du Médicament Vétérinaire (LEMV) de l'UEMOA
- ➤ Lauréat du prix de Recherche Santé 2003 du Ministère de la Recherche Scientifique de la République de Côte d'ivoire
- ➤ Thématique de recherche lauréate du Prix Scientifique KOUAME Egnankou 2013 des UFR Sciences de la Santé
- ➤ Thématique de recherche lauréate du Programme d'Appui Stratégique à la Recherche Scientifique en Côte-d'Ivoire de 2015 (PASRES)
- ➤ Membre de la Société Ouest Africaine de Chimie (SOACHIM)
- ➤ Membre du Réseau de Substances Bioactives Ouest Africain (ReSBOA)
- ➤ Membre de la Société de Chimie Thérapeutique de France (SCt France)
- ➤ Président de la Société Pharmaceutique de Côte d'ivoire (SOPHACI)

Cher maître,

Nous avons été sensibles à vos qualités d'enseignante doublée de vos qualités humaines.

Qu'il nous soit permis de vous exprimer notre reconnaissance pour le grand honneur que vous nous faites de compter parmi nos juges.

Soyez assuré de mon profond respect et ma reconnaissance.

Soyez-en remercié.

A NOTRE MAITRE ET JUGE

Monsieur le Docteur YAYO SAGOU ERIC

- ✓ Pharmacien biologiste
- ✓ Ancien interne des hôpitaux de Côte d'Ivoire
- ✓ Maitre-assistant de biochimie, biologie moléculaire et biologie de la reproduction à l'UFR des sciences pharmaceutiques et biologiques
- ✓ Chef du laboratoire de biologie du SAMU Abidjan
- ✓ Membre de la Société Pharmaceutique de Côte d'Ivoire (SOPHACI).
- ✓ Membre de la Société Francophone de Néphrologie

Cher maitre,

Votre disponibilité et votre simplicité forcent respect et admiration.

C'est donc un grand honneur que vous nous faites en acceptant de siéger dans ce jury.

Soyez assuré de mon profond respect et ma reconnaissance.

SOMMAIRE

LISTE DES ABREVIATIONS	XXXII
LISTE DES FIGURES	XXXIV
LISTE DES PHOTOS	XXXIV
LISTE DES TABLEAUX	XXXV
INTRODUCTION	1
Première partie : ETUDE BIBLIOGRAPHIQUE	5
Chapitre I : Généralités sur le cacao	6
I-HISTORIQUE	7
II-DESCRIPTION BOTANIQUE DU CACAOYER	9
III- DEFINITIONS	19
IV-LES PRINCIPAUX ACTEURS DU CACAO	21
V-LA TRANSFORMATION DU CACAO EN CHOCOLAT	27
VI-FABRICATION DE LA POUDRE DE CACAO	32
VII-COMPOSITION CHIMIQUE DU CACAO	34
CHAPITRE 2 : FACTEURS DE RISQUE CARDIOVASCULAIRE	40
I-DEFINITIONS	41
II-CLASSIFICATION DES FACTEURS DE RISQUE	42
Deuxième partie : NOTRE ETUDE	64
CHAPITRE I : Matériel et méthodes	65
I-CADRE ET TYPE DE L'ETUDE	66
II-POPULATION D'ETUDE	66
III-MATERIEL	67
IV-METHODOLOGIE	71
CHAPITRE II : Résultats	77
CHAPITRE III: Discussion	88
CONCLUSION	96
RECOMMANDATIONS	98
REFERENCES BIBLIOGRAPHIQUES	101
ANNEXES	78

LISTE DES ABREVIATIONS

ADP : Adénosine Diphosphate

AOMI : Artériopathie Oblitérante des Membres Inférieurs

APA : Agence de Presse Africaine

ATP : Adénosine triphosphate

AVC : Accident Vasculaire Cérébral

CICC : Conseil Interprofessionnel du Cacao et du Café

DIGAMI: DiabetesInsulin Glucose in Acute MyocardialInfarction

FDR : Facteurs De Risque

FRCV: Facteurs de Risque CardioVasculaire

HDL : High Density Lipoproteins

HDL-C: High Density Lipoproteins cholesterol

HTA : Hypertension Artérielle

HVG :Hypertrophie Ventriculaire gauche

IA : Indice d'Athérogénicité

ICA : Institut de Cardiologie d'Abidjan

ICCO: International Cocoa Organization

IMC : Indice de Masse Corporelle

LDL : Low Density Lipoproteins

LDL-C: Low Density Lipoproteins cholesterol

MCV : Maladie Cardio-Vasculaire

MRFIT : Multiple Risk Factor Intervention Trial

NO : Monoxyde d'Azote

OMS : Organisation Mondiale de la Santé

PAD : Pression Artérielle Diastolique

PAS : Pression Artérielle Systolique

PIB : Produit Intérieur Brut

RCV : Risque Cardiovasculaire

RR : Risque Relatif

SOTRA :Société de Transport d'Abidjan

TG : Triglycérides

UFR :Unité de Formation et de Recherche

UKPDS: United Kingdom Prospective Diabety

VLDL : Very Low Density Lipoproteins.

LISTE DES FIGURES

Figure 1 : Répartition géographique des différentes variétés de cacao		
Figure 2 : Représentation graphique des plus gros consommateurs de chocolat dans le monde	25	
Figure 3 : Différentes étapes de transformation du cacao en chocolat	31	
Figure 4: Répartition des sujets selon le sexe	78	
Figure 5: Répartition des sujets en fonction de l'âge	79	
Figure 6 : Répartition des sujets en fonction des facteurs de risques cardiovasculaires	80	
LISTE DES PHOTOS		
LISTE DES PHOTOS PHOTO1 : Le cacaoyer et ses fruits	14	
	14 14	
PHOTO1 : Le cacaoyer et ses fruits		
PHOTO1 : Le cacaoyer et ses fruits	14	
PHOTO 1 : Le cacaoyer et ses fruits	14 15	
PHOTO 1 : Le cacaoyer et ses fruits PHOTO 2 : La feuille de cacaoyer PHOTO 3 et 4 : La cabosse de cacaoyer PHOTO 5 : La fleur de cacaoyer	14 15 16	

LISTE DES TABLEAUX

Tableau I : Capacité de production des principaux pays producteurs de cacao dans le monde en 2014	21
Tableau II: Capacité de broyage des différentes usines de transformation de cacao présentes en Côte d'Ivoire en 2016	23
Tableau III : Composants de 100g d'une poudre de cacao non sucrée	39
Tableau IV : Tableau récapitulatif des paramètres anthropométriques, cliniques et lipidiques des sujets avant et après consommation de la poudre de cacao à 70%.	Q 1
	81
Tableau V : Evolution des moyennes de l'IMC avant et après consommation de la poudre de cacao	82
Tableau VI : Evolution de l'IMC avant et après consommation de la poudre de cacao	83
Tableau VII : Evolution des moyennes de la tension artérielle avant et après consommation de la poudre de cacao	84
Tableau VIII : Evolution des moyennes de la glycémie avant et après consommation de la poudre de cacao	85
Tableau IX : Evolution de la glycémie des sujets en fonction de leur état initial	86
Tableau X :Evolution des moyennes de la magnésémie avant et après consommation de chocolat noir	87
Tableau XI : Evolution de la magnésémie avant et après consommation de chocolat noir	87

Etude de la variation de certains facteurs de risque cardiovasculaire, au cours de la consommation régulière d'une poudre de cacao produite localement, en Côte d'Ivoire

INTRODUCTION

Le cacao qui existe depuis l'origine des civilisations humaines en Amérique centrale, était cultivé par les Mayas et les Aztèques. [14]

Ils la qualifiaient de « nourriture des dieux », expression qui se reflète dans le nom latin (emprunté au grec) Théobroma, que le botaniste Linné lui a donné plus tard. [40]

D'abord monnaie d'échange, puis considérées comme bénéfiques, les fèves de cacao donnent naissance à une boisson reconstituante, tonique voir aphrodisiaque. [40]

Ce fut l'Espagnol Cortès qui, en 1519, découvrit le cacao en Amérique Centrale. Les Espagnols introduiront le cacao en Europe. Ils le cultiveront dans leurs colonies de l'Amérique latine tandis que les Anglais, les Français et les Hollandais l'établiront dans les Caraïbes, et les Portugais en Afrique de l'Ouest. [88]

Ainsi, la culture du cacaoyer a été introduite en Côte d'Ivoire depuis 1888, à Aboisso (Sud-Est de la Côte d'Ivoire), par Verdier etBretignierds. [82]

En Côte d'Ivoire, quelques 1,8 million de tonnes de cacao ont été récoltées durant la campagne 2014-2015. [23] Un record historique a annoncé à Abidjan, le Conseil du Café-Cacao. Le précédent record qui datait de la campagne 2010-2011 avec une production de 1,51 million de tonnes de fèves, a été pulvérisé. [23]

En 2015-2016, elle est passée à 1.565 million de tonnes et est estimée à 1.7 million de tonnes pour la campagne 2016-2017. La côte d'ivoire est donc de loin le premier producteur mondial de cacao avec environ 35% des parts du marché, ce qui représente 15% du PIB du pays.[22]

Le cacao a été très utilisé dans la médecine populaire et aujourd'hui plusieurs études ont montré qu'il était un véritable allié pour notre santé pour différentes raisons[11]:

En plus de diminuer la pression artérielle et d'améliorer la santé des vaisseaux sanguins, la consommation de cacao (riche en flavonoïdes) diminue le cholestérolLDL(le mauvais cholestérol) et augmente le cholestérol HDL (le bon cholestérol). [11]

Il diminue également les facteurs de risque du diabète et des maladies cardiovasculaires.[11, 36,35]

L'on remarque que l'industrie du chocolat est très peu développée dans notre pays, ce qui explique une importation massive des produits à base de cacao (chocolat noir, chocolat au lait, poudre de cacao, pâte à tartiner...). Par conséquent le prix de ceux-ci est relativement élevé, limitant ainsi leur consommation au niveau de la population locale. [91]

De plus, cette faible consommation s'explique également par la méconnaissance des effets bénéfiques des produits à base de cacao par la majorité de la population, mais aussi par le fait qu'ils ne sont pas intégrés dans les habitudes alimentaires des populations.[91]

Cependant depuis 5 ans, nous voyons apparaître des produits à base de cacao, produits localement par des petites unités de fabrication, et à des prix relativement accessibles à l'ivoirien moyen.

Aussi nous avons voulu nous assurer que les procédés de fabrication utilisés, n'ont pas altéré les vertus du cacao décrites dans la littérature.

D'oùl'objectif général de notre étude qui a été d'évaluer l'action d'une poudre de cacao à 70%, produite localement, sur certains facteurs de risques cardiovasculaires.

Les objectifs spécifiques sont les suivants :

- Décrire les paramètres socio-démographiques.

- Etudier la variation des paramètres cliniques (Pression artérielle), anthropométriques (poids, Indice de masse corporelle) et biochimiques (glycémie et magnésium) avant et après consommation de la poudre de cacao;

Notre travail s'articulera autour de deux grandes parties :

- une première partie, bibliographique, abordera les généralités sur le cacao et les facteurs de risque cardiovasculaire ;
- une seconde partie, expérimentale, rendra compte de notre méthodologie, des résultats qui en découlent et des commentaires qu'ils suscitent.

Enfin, nous terminerons par une conclusion suivie de quelques recommandations.

Première	partie : ETUDE	BIBLIOGRA	APHIQUE

Etude de la variation de certains facteurs de risque cardiovasculaire, au cours de la consommation régulière d'une poudre de cacao produite localement, en Côte d'Ivoire

Etude de la variation de consommation régulière	le certains facteurs de risque cardiovasculaire, au cours de la d'une poudre de cacao produite localement, en Côte d'Ivoire
Chapitre	I : Généralités sur le cacao

I- <u>HISTORIQUE</u>

Originaire des forêts tropicales de l'Amérique centrale et consommé dès la préhistoire, le cacaoyer, considéré comme l'arbre des dieux (le nom latin du genre botanique du cacaoyer, « Théobroma », signifie « Nourriture des dieux ») était cultivé par les Mayas et les Aztèques.

Ces peuples consommaient les fèves de cacao sous forme de breuvage appelé « chocolatl » (eau amère). La boisson était préparée à l'aide de fèves de cacao grillées et broyées sur des pierres brûlantes. La pâte obtenue était chauffée et mélangée avec de l'eau et l'on y ajoutait de la vanille, du poivre, de la cannelle, du piment et même de la farine de maïs.[14-88]

Cette boisson était reconnue nourrissante et fortifiante.

C'est en 1502, lors d'une escale au Nicaragua, que Christophe Colomb entrevoit les fèves de cacao à bord d'une pirogue indigène mais n'en saisit pas l'importance.

La vraie valeur de cet « Or brun » ne sera réellement révélée que par Hernan Cortés qui, après l'avoir dégusté au côté de l'empereur Aztèque Moctezuma en 1519, leramène à la cour d'Espagne en 1528. Le roi d'Espagne raffole de la nouvelle boisson. On la boit épaisse, presque sirupeuse, mousseuse.

A la suite d'une guerre victorieuse contre les tribus indigènes et l'anéantissement de la civilisation aztèque, il entreprend l'intensification de la culture du cacao sur les terres de la Nouvelle Espagne afin d'exercer un commerce lucratif avec la Vieille Europe.

Dès le XVIIe siècle, le chocolat devient une ressource très appréciée de l'aristocratie et du clergé espagnol. Son succès s'étend alors dans les autres colonies espagnoles comme les Flandres et les Pays-Bas.

En 1615, la France découvre le chocolat à Bayonne à l'occasion du mariage de l'infante espagnole Anne d'Autriche avec Louis XIII.

Mais c'est Louis XIV et son épouse Marie-Thérèse d'Autriche qui font entrer le chocolat dans les habitudes de la cour du château de Versailles.

Le chocolat est alors consommé chaud sous forme de boisson comme le café. Seuls la cour du roi, les nobles et les riches avaient accès à ce nouveau breuvage : la fabrication du chocolat et la vente du chocolat étaient un privilège accordé par le roi. [13]

Les Espagnols introduisent donc le cacao en Europe où il suscitera l'engouement de la noblesse et, plus tard, de la grande bourgeoisie. Le peuple n'y avait pas accès à cause de son prix exorbitant.

Pour répondre à la demande croissante, ils le cultiveront dans leurs colonies de l'Amérique latine tandis que les Anglais, les Français et les Hollandais l'établiront dans les Caraïbes, et les Portugais en Afrique de l'Ouest.

Ainsi, la culture du cacaoyer a été introduite en Côte d'Ivoire depuis 1888, à Aboisso (Sud-Est de la Côte d'Ivoire), par VERDIER ET BRETIGNIERDS.[82] Ce n'est toutefois qu'au début du XIX^e siècle que l'on mettra au point les procédés permettant de transformer le cacao en une confiserie solide. En d'autres mots, la tablette de chocolat que l'on déguste aujourd'hui ne date que d'environ 200 ans.[88]

En effet, la fabrication et la vente du chocolat qui étaient jusque-là un privilège de la noblesse seront, en 1693, vulgarisées et développées.. Une machine hydraulique permettait de broyer, mélanger et agglomérer la pâte.

En 1814, Louis PARES créa la première chocolaterie en Pyrénées Orientales.

Ce ne fut qu'en 1828 que le chocolat, se rapprochant d'assez loin de celui que nous connaissons, put être fabriqué. Un Hollandais, VAN HOUTEN, venait de découvrir l'extraction du beurre de cacao, ce qui permettait la fabrication d'un produit plus digestible et plus agréable au goût. Il brevète un procédé qui permet de récupérer une masse de beurre de cacao plus ou moins pure ainsi qu'un pain de chocolat très dur que l'on réduit en poudre : le chocolat en poudre est né.

En 1870, le Suisse PETER eut l'idée du chocolat au lait. [14]

II-DESCRIPTION BOTANIQUE DU CACAOYER [42]

1. LE CACAOYER :

Nommé en botanique *Théobroma cacao*. Il appartient à la famille des Sterculiacées. Théobroma (nourriture des dieux) en référence à l'origine sacrée de l'arbre chez les Indiens d'Amérique. Cacao en référence aux mots aztèques comme cachoatl, cacaohatl ou cacaoquahuul.

2. L'ARBRE :

A maturité vers 8 à 10ans, il mesure de 3 à 8mètres de haut mais peut atteindre 15mètres s'il n'est pas taillé pour des raisons d'exploitation agricole. Il exige un terrain bien drainé, chaud et humide, propre aux pays tropicaux. Le cacaoyer n'aimant pas le soleil, on le plante en même temps que des arbres de couvert, le plus souvent des érythrines, beaucoup plus grands que l'on appelle couramment « mères du cacao ». Sa capacité de production se maintient en moyenne jusqu'à 30ans voire plus. Il peut vivre jusqu'à 60ans.

3. LE TRONC:

Le diamètre du tronc est de l'ordre de 20cm. Son bois est poreux.

4. LES FEUILLES:

Alternes, oblongues et pointues, d'abord d'un bleu violet, elles tournent plus tard à la couleur vert foncé. Elles mesurent en moyenne 20cm de long et 8cm de large. Ce sont des feuilles à pétiole munies d'une articulation qui leur permet de s'orienter en fonction de l'intensité lumineuse. Le cacaoyer porte des feuilles toute l'année.

5. LES FLEURS:

Petites, blanches, jaunes ou roses pâles, elles sont présentes sur l'arbre pratiquement toute l'année. Elles poussent directement sur le tronc ou sur les branches principales et apparaissent vers la 5ème année en générale. On trouve en permanence des fleurs, des feuilles et des fruits ensemble sur l'arbre. Sur mille fleurs, une seule arrive à maturité. 5% des fleurs d'un arbre sont fécondées.

6. LE FRUIT :

Quand il est petit, il s'appelle « chérelle » pour devenir « cabosse » à maturité, environ 5à7mois après la pollinisation de la fleur. De forme allongée comme un petit ballon de rugby, la cabosse pèse 200g à 1Kg. Sa longueur est en moyenne de 15 à 20cm et sa largeur de 7 à 9cm. Avant maturité, la cabosse peut être verte, rouge-violet ou verte pigmentée de rouge-violet. Ayant atteint sa maturité, elle vire au jaune, à l'orange, avec ou sans pigmentation. La récolte des fruits se fait deux fois par an. Un arbre rapportant annuellement 25 fruits est considéré comme un bon producteur. Cette récolte correspond à environ 1 à 2 Kg de fèves de cacao par arbre.

C'est pourquoi les fèves de cacao sont surnommées : « l'or brun ». Le cacaoyer produit à partir de 4 à 5ans et est en plein rendement entre 10 et 25ans

7. LA GRAINE

Dans chaque cabosse, une grappe de 20 à 50 graines en forme d'amande est entourée d'un mucilage, sorte de masse gélatineuse blanche. De 2 à 2.5cm de longueur, elles sont appelées « fèves de cacao », en raison de leur forme et de leur dimension. C'est le terme attribué au fruit commercialisé. Riches en amidon, en matières grasses et en alcaloïdes (théobromine et caféine), elles représentent 25% du poids du fruit.

8. <u>Les différentes variétés de cacao et leur caractère</u> [48-47]

Comme pour la vigne qui compte différentes sortes de cépages, il existe pour le cacao des familles différentes de cacaoyers produisant des fruits, les cabosses, qui contiennent les futures fèves de cacao. Ces fameuses cabosses présentent elles-mêmes des caractéristiques différentes qui sont très importantes sur le plan organoleptique et peuvent déterminer à elles seules une grande partie de la qualité finale du chocolat

On distingue trois grandes variétés de cacao. Le cacao de consommation Forastero et les cacaos nobles Trinitario et Criollos.

a. Forastero (80 à 90 % de la population)

Ce cacao est considéré comme l'ancêtre de toutes les variétés de cacao. Sa robustesse garantit de très forts rendements.Il représente ainsi environ 80 % de la culture mondiale.

Le Forastero se caractérise par son très fort goût de cacao, peu aromatique et légèrement amer ou aigre.

Si les Forastero amazoniens sont si présents chez les cultivateurs de cacaoyer, c'est en grande partie du fait de leur résistance aux maladies et de leur précocité. Ils sont cultivés dans l'Ouest Africain, en Amérique centrale, au Nord de l'Amérique du Sud, au Brésil ainsi qu'en Equateur.

Ce groupe d'arbre est reconnaissable par ses cabosses lisses jaunes et vertes, par ses amandes de couleur pourpre et par la saveur amère de son cacao. Les fèves de cacao de ces cacaoyers contiennent du tanin en grande quantité. Ce type d'arbre dispose de 30 à 40 fèves de cacao par cabosse.

b. Les Criollos (1 à 5 % de la production)

Les Criollos se trouvent aujourd'hui en très petite quantité au Mexique, au Nicaragua et au Guatemala comme il y a 3000 ans. Mais ce ne sont plus aujourd'hui les seuls cacaoyers dans ces pays.

On les rencontre également, mais d'une façon plus ou moins pure et exclusive au Venezuela, en Colombie, dans certaines îles des caraïbes : Trinidad, Jamaïque, Grenade,... ainsi que dans certaines îles de l'océan indien comme Java, Madagascar, les îles Comores...

Les principales caractéristiques du Criollos :

- -fleur rose pâle
- -cabosse verte ou rouge avant maturité
- -cabosse jaune-orangé ou orange rougeâtre à maturité
- les fèves sont dodues, presque rondes, quelquefois très claires, pouvant aller jusqu'au blanc.

Les Criollos sont faiblement amers et leur amertume n'est pas désagréable. Leur puissance aromatique, notamment après traitement, est remarquable car elle allie force et délicatesse. Ils sont peu astringents et peu tanniques. Leur couleur claire tire le chocolat vers le rouge. Leur très grande finesse nous amène à les comparer à l'arabica du café.

c. Les Trinitarios (10 à 15 % de la production)

Les Trinitarios sont issus d'un croisement entre Criollos et Forasteros sur l'île de Trinidad au large du Venezuela. Ce croisement date du 18ème siècle alors que les plantations de Criollos avaient quasiment disparu de l'île suite à une catastrophe écologique.

Ils sont aujourd'hui cultivés dans les pays où l'on rencontre les Criollos ainsi que dans les îles des Antilles (Trinidad et aussi d'autres îles des Petites Antilles).

On les trouve également dans l'océan indien : Java, Papouasie, Ceylan. Il existe importante de **Trinitarios** quantité au Cameroun. une Les caractéristiques des Trinitarios sont très diverses et difficiles à lister car elles ne sont pas homogènes. Selon les productions, les formes par exemple des cabosses des variables. et fèves sont très Les Trinitarios sont intermédiaires aux deux autres catégories sur tous les points et notamment pour les caractéristiques organoleptiques. Ils sont reconnus pour leur grande puissance aromatique.

d. Les autres « dissidents » cultivés

Dans cet inventaire, il ne faut pas oublier les variétés "dissidentes" que l'on rencontre en Amérique du sud et qui ne peuvent être assimilées à l'une des trois variétés citées plus haut.

Il s'agit tout d'abord du cacao "national" d'Equateur. Ses cabosses sont de grande taille, vertes, avec un péricarpe très rugueux, ses fèves sont violettes, assez grosses. Le cacao national d'Equateur également dénommé Arriba, présente une très grande qualité aromatique. Il est cependant beaucoup plus tannique que le Criollos. Il est également plus foncé. Quant au cacao de Guyane (Surinam), il est assez peu connu, mais fait exception dans la liste des Forasteros.



Photo 1 : le cacaoyer et ses fruits



Photo 2 : les feuilles du cacaoyer





Photo 3 et 4 : la cabosse de cacao



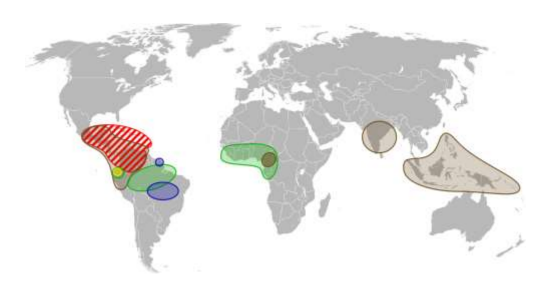
Photo 5: la fleur du cacaoyer



Photo 6 : les fèves fraîches de cacao



Photo 7: les fèves séchées de cacao



Légende :

- Trinitarios
- Criollos
- Forasteros
- Cupuaçu
- Nacional

Figure 1: Répartition géographique des différentes variétés de cacaodans le monde [47]

III- DEFINITIONS

1. <u>Le chocolat [32]</u>

Selon le CODEX ALIMENTARIUS, le chocolat désigne un produit de la taille d'une bouchée, où la quantité de composant chocolat ne doit pas être inférieure à 25% du poids total du produit.

Il est obtenu par un procédé approprié de fabrication à partir de matières provenant du cacao et pouvant être combinées avec des produits laitiers, des sucres et/ou des édulcorants, des émulsifiants et/ou des arômes.

D'autres produits comestibles, à l'exclusion des farines, des amidons et des graisses animales autres que la matière grasse laitière, peuvent être ajoutés pour obtenir divers produits à base de chocolat.

Ces substances ajoutées ne doivent pas dépasser 40% du poids total du produit fini.[32]

> Les différents types de chocolat [48]

Il existe 4 différents types de chocolat :

- Le premier type : le chocolat noir.

Il est encore appelé chocolat amer ou fondant. C'est un mélange de masse de cacao, de beurre de cacao, et de sucre qui doit contenir au minimum 35% de cacao. En dessous, il ne s'agit plus du noir, mais de « confiserie chocolatée », terme utilisé par les grandes marques.

Quant à la quantité de sucre utilisée, elle va dépendre de l'amertume de la variété de cacao utilisée et de la recette du chocolatier.

Notez que d'autres ingrédients peuvent rentrer dans la composition du noir : la lécithine, des saveurs, etc.

Etude de la variation de certains facteurs de risque cardiovasculaire, au cours de la consommation régulière d'une poudre de cacao produite localement, en Côte d'Ivoire

- Le deuxième type: le chocolat au lait.

Inventé par Daniel Peter, il est obtenu par ajout de lait en poudre (ou de lait concentré) à la masse de cacao, au beurre de cacao, et au sucre. Ici aussi, à ces ingrédients de base, on peut en rajouter d'autres : les noisettes par exemple !

Quant au cacao, il doit être au minimum de 25% au niveau européen et suisse, et de 10% au niveau américain.

-le troisième type : le chocolat blanc.

Il est composé de beurre de cacao, de lait en poudre, de sucre, de lécithine, d'arômes. Mais on n'y retrouve pas de la pâte de cacao, matière noble de cet aliment-plaisir; et c'est la raison pour laquelle certains trouvent qu'il n'est pas vraiment du chocolat.

-le quatrième type : le chocolat de couverture

De très bonne qualité, il peut être au lait ou noir. Mais il doit contenir au minimum 32% de beurre de cacao.

2. La poudre de cacao

C'est le produit obtenu après la pulvérisation mécanique des tourteaux de cacao.

[68]

IV-LES PRINCIPAUX ACTEURS DU CACAO[51]

Les principaux acteurs du cacao peuvent être divisés en plusieurs catégories :

Les principaux pays producteurs, les principaux moulins ou transformateurs de fèves de cacao, les principales confiseries qui utilisent le chocolat, les principaux pays importateurs de fèves de cacao.

1. Les principaux pays producteurs de Cacao

Au niveau de la production, 6 principaux acteurs du cacao se distinguent notamment la Côte d'Ivoire, le Ghana, L'Indonésie, le Nigeria, le Cameroun et le Brésil. Les principaux acteurs du cacao en Afrique représentent près de 72% de la production mondiale.

La Côte d'Ivoire est le premier producteur de cacao dans le monde et selon les projections de l'ICCO, en 2013/14, l'Afrique devrait représenter prèsde 72% de la production mondiale.Le tableau ci-dessous montre la production de ces pays.

Tableau I: Production des principaux pays producteurs de cacao dans le monde

2011/2012			Estimés 2	012/2013	Projection 2013/2014	
Côte d'Ivoire	1486	35.39%	1449	36.75%	1550	37.76%
Ghana	879	21.51%	835	21.18%	870	21.19%
Indonésie	440	10.77%	420	10.65%	410	9.90%
Nigeria	235	5.75%	225	5.70%	220	5.36%
Cameroun	207	5.06%	225	5.70%	210	5.11%
Brésil	220	5.38%	185	4.69%	200	4.87%
Total Mondial	4085	100%	3942	100%	4104	100%

Source: ICCO Quarterly Bulletin of Cocoa Statistics, Vol. XL, No. 1, Cocoa year 2013/14-

Publié le: 28-02-2014

En côte d'ivoire, la production est passée de 1,791 million de tonnes lors de la campagne 2014-2015 à 1,565 million de tonnes pour la campagne 2015-2016.[22]

2. Exportation, importation et consommation [10]

Traditionnellement, le cacao est cultivé dans les pays producteurs et vendus à l'export sous forme de fèves. La transformation du cacao pour la fabrication de produits finis ou semi-finis (beurre de cacao, liqueur de cacao, cacao en poudre, chocolat, etc....) s'effectue dans les pays importateurs.

Cependant, certains pays producteurs tels que la Côte d'Ivoire, le Ghana, le Nigeria et le Brésil se lancent eux aussi depuis quelques années dans le broyage local de leur production afin de bénéficier d'une plus-value à l'exportation.

A la fin de l'année 2014, la Côte d'Ivoire, qui est déjà le premier producteur mondial du cacao avec plus de 1,2 million de tonnes au cours de la dernière campagne, deviendra aussi le premier broyeur au monde, a annoncé Jean Marc Anga, le 11 décembre 2014 à Yaoundé. Le Directeur exécutif de l'ICCO s'exprimait au cours d'une conférence internationale ayant ponctuée la 3ème édition du Festival international du cacao camerounais (Festicacao) du CICC, placée cette année-là sous le thème : «*la fève, et au-delà*».

Lors de cette conférence, il a étéindiqué que grâce à des investissements, aussi bien étrangers que locaux, dans le secteur de la transformation du cacao, la Côte d'Ivoire dispose de nos jours d'une capacité de broyage de 670 000 tonnes, et arrive ainsi en tête dans le monde devant les Pays-Bas, l'Allemagne et les Etats-Unis, pays qui dominaient jusqu'ici le marché mondial du broyage du cacao. [10]

Il y a Douze (12) entreprises de broyage de fèves de cacao installées en Côte d'Ivoire dont les capacités moyennes sont comprises entre 4 000 tonnes et 130 000 tonnes. Ces unités sont installées à :

- Abidjan: 6 usines avec un total de 354 000 T, soit 55% de la capacité de broyage nationale;
- San Pedro: 7 usines avec un total de 291 000 T, soit 45% de la capacité de broyage nationale. [76]

Tableau II : Capacité de broyage des différentes usines de transformation de cacao présentes en Côte d'Ivoire en 2016. [76]

	Capacité de broyage (Tonnes)	(%)	Localisation
SACO	60 000	8,51	Abidjan
_	130 000	18,42	San Pedro
CARGILL	120 000	16,99	Abidjan
UNICAO SA	80 000	11,33	Abidjan
OLAM	75 000	10,62	San Pedro
CEMOI CI	71 000	10,07	Abidjan
CONDICAF	62 000	8,78	Abidjan
CHOCO-IVOIRE	25 000	3,54	San Pedro
ICP	25 000	3,54	San Pedro
SUCSO	24 000	3,39	San Pedro
ICC	15 000	2,12	Abidjan
FORAGRI	15 000	2,12	San Pedro
TAFI	4 000	0,57	San Pedro
TOTAL	706 000	100	

Deux (02) entreprises font la transformation des rebuts de fèves de cacao (fèves hors normes). Il s'agit des entreprises suivantes : NESKAO et SIDCAO. [76]

Les plus grands pays importateurs de cacao sont les pays d'Europe (plus de 1,2 millions tonnes/an) et les États-Unis (0,4 millions tonnes/an).

A la tête de liste se trouvent respectivement les Pays-Bas, les États-Unis, l'Allemagne, le Royaume-Uni et le Brésil. [87]

> L'EUROPE

Les pays européens sont les plus grands consommateurs de cacao et de chocolat. Chaque nation apprécie toutefois le chocolat à sa façon et certains produits sont plus prisés que d'autres selon la culture.

Les Suisses croquent environ 10,55 kg de chocolat par an et par personne.

Le Royaume-Uni consomme plus de 500 000 tonnes de chocolat par an.

En France, la consommation moyenne par habitant est de 6,8 Kilos par an, les fêtes de fin d'année et de Pâques sont des moments particulièrement privilégiés pour déguster et offrir du chocolat.

Enfin, l'Europe de l'Est représente un nouveau marché à développer dans les années à venir.

> L'AMERIQUE DU NORD

D'après un sondage réalisé aux Etats-Unis, 52% des Américains choisissent le chocolat comme leur arôme préféré pour les desserts et les confiseries. Les Américains ont une nette préférence pour le chocolat au lait, bien que le goût pour le chocolat noir ait tendance à s'acquérir avec l'âge. La consommation moyenne est de 5,68 kg par an/personne. [29]

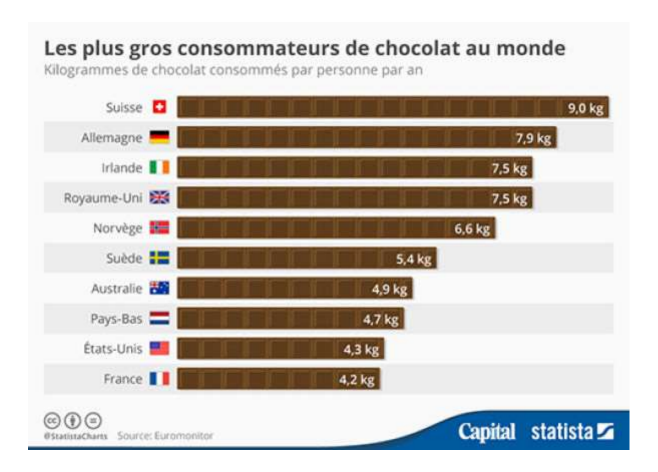


Figure 2 : Représentation graphique des plus gros consommateurs de chocolat dans le monde. [69]

> LA COTE DIVOIRE[91]

Premier producteur mondial de cacao, la Côte d'Ivoire n'est pas pour autant un grand consommateur de chocolat. En prélude aux journées nationales du cacao et du chocolat qui se sont tenues du 1er au 3 octobre 2016 à l'Heden Golf Hôtel une enquête a été menée.

Un échantillon représentatif est soumis à un questionnaire relatif à sa consommation ou non du chocolat, les motivations et la fréquence à laquelle il le consomme au cas où la réponse était positive. Les résultats montrent que :

50% des personnes interrogées ne consomment pas le chocolat. Parmi elles, 30% le justifient par un manque de moyens financiers qui constitue un frein à l'achat de ce produit. « Le chocolat ne rassasie pas en plus. C'est juste pour se faire plaisir de temps à autre. Je préfère manger quelque chose de solide qui me donne de la force », déclare Stéphanie Konan, étudiante en commerce.

20% ne se sentent pas concernés par ce produit. « *Le chocolat ne me dit rien. Je peux m'en passer* » explique Loukou Kouamé qui dit pouvoir ne pas en manger durant une année.

Chez les producteurs de fèves de cacao qui constitue 30% de l'échantillon, 20% consomme le chocolat à des rythmes différents.

Oré Néra, planteur de cacao à Issia affirme consommer du chocolat au moins une fois dans le mois.

Ce planteur connait bien le chocolat et a déjà participé à plusieurs rendez-vous du chocolat en France et en Allemagne. Mais en ce moment, le septuagénaire dit faire attention. « À mon âge, je n'en consomme pas beaucoup »assure-t-il.

Dédo Sylvain, président de coopérative dans l'ouest du pays, n'en est pas fanatique. « On n'a pas cette culture du chocolat... Dans l'année, je peux consommer tout au plus 4 tablettes », soutient-il.

À la question de savoir pourquoi un cultivateur de cacao consomme une insignifiante quantité de chocolat, il déclare qu'une « vraie barre de chocolat coûte 8000 voire 10.000 FCFA, quel rapport avec mon cacao? Je trouve que les deux produits ne sont pas liés. En plus, je pense que ce n'est pas donné à tout le monde d'en consommer estime le planteur. *»*. Concernant la méconnaissance du chocolat par les producteurs de cacao, des efforts sont faits pour y pallier à travers des campagnes à l'intérieur du pays destinées à faire déguster du chocolat aux planteurs.

Pour certains pâtissiers, les ivoiriens consomment de plus en plus le chocolat, en particulier le noir. Cependant, c'est bien une classe sociale au-dessus de la moyenne qui en consomme. [91]

Le marché ivoirien reste très réduit. Une personne consomme en moyenne 500 g de cacao par an contre 3,6 kg en France, (chiffres **ICCO).[93**]

V-LA TRANSFORMATION DU CACAO EN CHOCOLAT[86]

Avant de parvenir sous forme de chocolat au consommateur, la fève de cacao suit un long parcours de transformation.

1. La récolte et l'écabossage

Les fèves de cacao sont contenues dans le fruit du cacaoyer : la cabosse. Chaque cacaoyer en produit en moyenne 40 par an. La maturité des cabosses est appréciée grâce à leur changement de couleur : le vert passant au jaune et le rouge passant à l'orangé. Les cabosses sont ensuite fendues d'un coup de machette ou de gourdin puis vidées de leurs fèves fraîches enrobées de pulpe blanche, le mucilage.

2. La fermentation

Les fèves fraiches et le mucilage sont placés dans des bacs recouverts par des feuilles de bananiers afin deles protéger. La fermentation a pour objectif de débarrasser les fèves de cette pulpe qui les entoure et de développer les précurseurs d'arôme du chocolat. Le mucilage se transforme en jus qui s'écoule au fur et à mesure. Ainsi, les fèves vont être régulièrement brassées et aérées pendant une semaine afin d'obtenir des fèves fermentées contenant environ 60% d'humidité.

3. Le séchage

Les fèves vont être lavées puis séchées au soleil ou dans un séchoir afin d'assurer au cacao une conservation et un transport dans des conditions optimales. En effet, leur taux d'humidité va passer de 60% à 7%. Pour cela, elles sont retournées régulièrement afin de permettre un séchage homogène durant une quinzaine de jours. Les fèves vont ainsi prendre leur couleur brune caractéristique. Pour obtenir 1kg de fèves de cacao séchées, il faut une vingtaine de cabosses.

4. La torréfaction

Les fèves de cacao sont cuites à cœur avec leur coque afin d'exhaler leur arôme et d'obtenir leur couleur définitive. Selon leur origine et le type de chocolat ou de cacao que l'on souhaite obtenir, les fèves seront grillées à des degrés différents (entre 120° et 140°) plus ou moins longtemps pour obtenir des fèves torréfiées.

5. Le concassage et le broyage

Les fèves torréfiées sont ensuite concassées afin de les débarrasser de leur coque. Les éclats de cacao ainsi obtenus, appelés nibs ou grué, vont être broyés à chaud pour obtenir la pâte de cacao, appelée aussi liqueur de cacao, contenant 50% de matières grasses.

6. <u>Le malaxage et le broyage</u>

Pour fabriquer du chocolat, il faut ajouter à la pâte de cacao du beurre de cacao, du sucre, et éventuellement de la poudrede lait. Ces ingrédients sont mélangés et malaxés jusqu'à l'obtention d'une pâte homogène qui sera ensuite laminéeau travers de machines spécifiques, les « broyeuses-raffineuses », afin de réduire au maximum la taille des particules solides et d'obtenir une pâte fine.

Les mélanges des différents chocolats :

CHOCOLAT NOIR	Pâte de cacao + beurre de cacao + sucre
CHOCOLAT AU LAIT	Pâte de cacao + beurre de cacao + lait en poudre + sucre
CHOCOLAT BLANC	Beurre de cacao + lait en poudre + sucre

7. Le conchage

Le conchage permet d'augmenter l'homogénéité, l'onctuosité, la finesse et les arômes du chocolat en chauffant et en brassant la pâte afin de la rendre la plus souple et la plus lisse possible. La délicatesse du chocolat obtenu dépend ainsi de la qualité et de la réussite de cette étape essentielle.

Il consiste à mélanger intimement le chocolat dans de grandes cuves, chauffées à 80°C pendant une longue période allant jusqu'à 3 jours. Cette étape se décompose en 2 :

Le conchage à sec et le conchage liquide.

- Le conchage à sec sert à diminuer l'acidité qui vient de la fermentation et permettre la maturation et le développement des arômes
- Le conchage liquide a pour but d'augmenter la fluidité du chocolat (ajout de beurre de cacao et d'émulsifiant) pour lui donner souplesse et velouté.

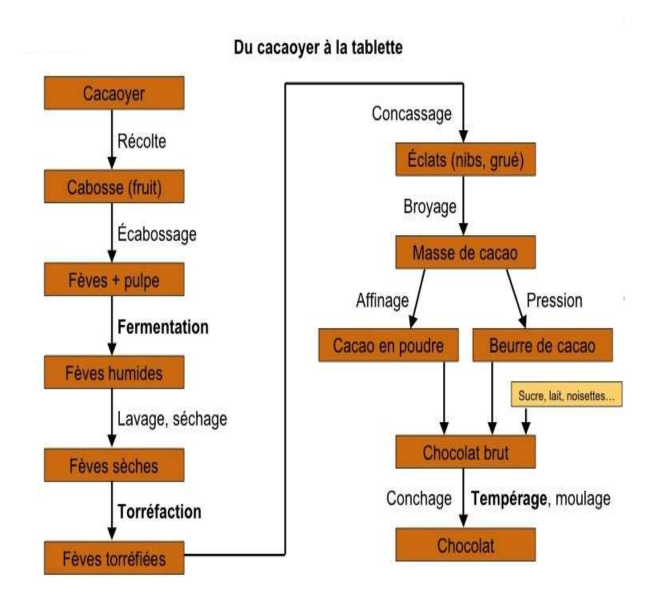
8. Le tempérage

La pâte obtenue doit être tempérée pour passer de l'état liquide à l'état solide. Cette étape permet une bonne cristallisation et une stabilité du chocolat en luidonnant un aspect brillant, une texture fondante et tout son croquant. Sa durée de conservation dépend aussi du tempérage. Les refroidissements et les

réchauffements successifs du produit donnent au chocolat son aspect brillant et sa texture définitive. C'est juste après le tempérage que sont éventuellement ajoutés noisettes, amandes et autres grains de riz soufflés.

9. Le moulage

Pour obtenir la forme ou le motif désiré (tablettes, moulages...), le chocolat est versé en lamelles identiques directement dans des moules puis soumis à une tapoteuse qui permet une répartition homogène et qui chasse les bulles d'air. A ce moment, le chocolat peut être additionné de noisettes, amandes, raisins, riz soufflé... Enfin, le chocolat passe dans un tunnel réfrigéré pour le refroidir instantanément.



Transformation du cacao en chocolat [86]

Figure 3 : Procédé de transformation du cacao en tablette de chocolat.

VI. FABRICATION DE LA POUDRE DE CACAO [43]

1. Le pressage

Après le broyage, la pâte de cacao (naturelle ou alcalinisée) est soumise à une pression de 350-530bars (kg/cm2) dans des presses hydrauliques munies de toiles filtrantes métalliques. Cette filtration à haute pression permet de séparer la partie liquide : le beurre de cacao, et la partie solide qui se présente sous forme de galette appelée «tourteau » et dont le taux de matière grasse varie de 10% (tourteaux maigres) à 24% (tourteaux gras).

La pâte de cacao liquide est pressées dans des presses hydrauliques (jusqu'à 600kg/cm2). Le beurre de cacao est filtré, éventuellement neutralisé, raffiné, désodorisé, tempéré c'est à dire maintenue quelque temps à 40-45°C moulé et refroidi. Le beurre de cacao, jaune pâle à l'odeur caractéristique, est employé en chocolaterie, en pharmacie, en parfumerie.

Le beurre s'écoule donc et la partie restante forme des tourteaux. Ceux-ci doivent contenir encore 20% de beurre de cacao. Un pressage plus poussé donnera une poudre de cacao dite « maigre » (10% de beurre de cacao seulement). S'ils doivent être transportés, les tourteaux sont concassés et réduits en morceaux de la taille d'une noix et mis en sacs.

2. Le blutage

Les tourteaux sont concassés puis broyés dans des broyeurs à broches pour donner la poudre de cacao. A la fin du broyage, celle-ci est chaude et doit être refroidie et stabilisée à $18^{\circ}\text{C} - 20^{\circ}\text{C}$. Pour ce faire, elle passe dans un tube muni d'une enveloppe extérieure dans laquelle circule de l'eau froide.

Etude de la variation de certains facteurs de risque cardiovasculaire, au cours de la consommation régulière d'une poudre de cacao produite localement, en Côte d'Ivoire

Remarque: L'alcalinisation

Afin de modifier la couleur et le pH des poudres de cacao selon les

spécifications des clients, il est parfois nécessaire d'avoir recoursà

l'alcalinisation.

Si le pH n'a pas été modifié (pH 5.3 - 5.8) la poudre est naturelle.

Si le pH est supérieur à 5.8 (max. 8), la poudre est alcalinisée.

Cette opération intervient avant le broyage et consiste à mouiller le grain de

cacao avec une liqueur alcaline, le plus souvent du carbonate de potassium, puis

à le sécher et le torréfier.

Une des caractéristiques de l'alcalinisation est de rendre le cacao soluble.

L'alcalinisation a deux objectifs principaux : le goût et la couleur.

-le goût : on recherche des poudres alcalinisées pour des préparations

contenant du lait (lait chocolaté, crèmes desserts, mousses, préparations pour

petit-déjeuner.)

En effet son pH est proche du lait et la saveur est longue et moins amère qu'au

naturel.

On utilisera des poudres naturelles dans les fourrages en confiserie ou biscuiterie

pour une recherche d'amertume et pour une bonne « attaque en bouche ».

-la couleur : Poudre naturelle : marron – orange foncé.

Poudre alcaline : marron – rouge foncé à très foncé.

VII -COMPOSITION CHIMIQUE DU CACAO [19]

1. LES SUBSTANCES ACTIVES

1.1. Les Flavonoïdes.

Le cacao serait l'un des aliments les plus riches en flavonoïdes, surtout la catéchine et l'épicatéchine, ce qui lui confère, selon plusieurs études, une grande capacité antioxydante. Les flavonoïdes comptent pour 10 % des composantes de la poudre de cacao. Ils seraient responsables de certains effets cardioprotecteurs attribués au cacao. Il est important de noter que selon la quantité de cacao qu'ils contiennent, les chocolats n'ont pas tous la même quantité de flavonoïdes. La poudre de cacao arrive en tête de liste pour la teneur la plus élevée en flavonoïdes, suivie par le chocolat noir. Le chocolat au lait a une concentration moindre en flavonoïdes par rapport au chocolat noir. Cette différence serait le résultat de l'effet de dilution causé par l'ajout de produits laitiers.

Le chocolat blanc, quant à lui, ne contient pas de flavonoïdes puisqu'il est fabriqué seulement à partir de beurre de cacao.

1.2. La théobromine

La théobromine est une substance présente dans le chocolat et elle est responsable des effets du chocolat sur notre humeur. En effet, elle bloque les récepteurs de l'adénosine contenus dans le cerveau (tout comme la caféine et la théophylline) et stimule les influx nerveux. Elle possède un pouvoir diurétique et stimulant. Elle est parfois classée dans la famille des alcaloïdes, groupe des purines.

Le chocolat noir (le vrai) en contient entre 0,04 et 0,50 g pour 100 g.

1.3. Acide stéarique.

Le beurre de cacao est responsable de certaines propriétés du chocolat. Les acides gras prédominants dans le beurre de cacao sont les gras saturés (stéarique 33 %, palmitique 25 %), suivis des mono-insaturés (oléique 33 %). Les gras saturés augmentent le risque de maladies cardiovasculaires à cause de leur tendance à élever les lipides et les lipoprotéines dans le sang et à augmenter le risque de thromboses. Cependant, l'acide stéarique (gras saturé) présent dans le beurre de cacao agirait de façon différente, car il n'élèverait pas le taux de cholestérol sanguin autant que les autres gras saturés. Ceci a été confirmé par plusieurs recherches qui ont conclu que l'acide stéarique ne diminue pas le cholestérol-HDL et n'augmente pas le cholestérol-LDL ou le cholestérol total. L'acide stéarique aurait d'autres fonctions bénéfiques. Il agirait sur les facteurs de coagulation du sang en réduisant le volume des plaquettes, prévenant ainsi la formation de caillots, et aurait des effets bénéfiques ou neutres sur la pression sanguine. [27-57-81]

2- LES NUTRIMENTS [19]

2.1 Phosphore.

Le cacao est une excellente source de phosphore, tandis que le chocolat en est une bonne source. Le phosphore est le deuxième minéral le plus abondant de l'organisme après le calcium. Il joue un rôle essentiel dans la formation et le maintien de la santé des os et des dents. De plus, il participe entre autres à la croissance et à la régénérescence des tissus et aide à maintenir à la normale le pH du sang. Finalement, le phosphore est l'un des constituants des membranes cellulaires.

2.2 Magnésium.

Le cacao est une excellente source de magnésium. Le magnésium participe à la formation osseuse, à la construction des protéines, aux actions enzymatiques, à la contraction musculaire, à la santé dentaire et au fonctionnement du système immunitaire. Il joue aussi un rôle dans le métabolisme de l'énergie et dans la transmission de l'influx nerveux.

2.3 Fer

Le chocolat et le cacao sont d'excellentes sources de fer. Chaque cellule du corps contient du fer. Ce minéral est essentiel au transport de l'oxygène et à la formation des globules rouges dans le sang. Il participe aussi à la fabrication de nouvelles cellules, d'hormones et de neurotransmetteurs (messagers dans l'influx nerveux).

2.4 Zinc.

Le chocolat est une excellente source de zinc. Le zinc participe notamment aux réactions immunitaires, à la fabrication du matériel génétique, à la perception du goût, à la cicatrisation des plaies et au développement du fœtus. Le zincinteragit également avec les hormones sexuelles et thyroïdiennes. Dans le pancréas, il participe à la synthèse (fabrication), à la mise en réserve et à la libération de l'insuline.

2.5 Manganèse.

Le chocolat et le cacao sont d'excellentes sources de manganèse. Le manganèse agit comme cofacteur de plusieurs enzymes qui facilitent une douzaine de processus métaboliques. Il participe également à la prévention des dommages causés par les radicaux libres.

2.6 Cuivre

Le chocolat et le cacao sont d'excellentes sources de cuivre. En tant que constituant de plusieurs enzymes, le cuivre est nécessaire à la formation de l'hémoglobine et du collagène (protéine servant à la structure et à la réparation des tissus) dans l'organisme. Plusieurs enzymes contenant du cuivre contribuent également à la défense du corps contre les radicaux libres.

2.7 Potassium.

Le chocolat et le cacao sont une source de potassium. Dans l'organisme, il sert à équilibrer lepH du sang et à stimuler la production d'acide chlorhydrique par l'estomac, favorisant ainsi la digestion. De plus, il facilite la contraction des muscles, incluant le cœur, et participe à la transmission de l'influx nerveux.

2.8 Sélénium.

Le cacao est une source de sélénium. Ce minéral travaille avec l'une des principales enzymes antioxydantes, prévenant ainsi la formation de radicaux libres dans l'organisme. Il contribue aussi à convertir les hormones thyroïdiennes en leur forme active.

2.9 Vitamine B2.

Le cacao est une source de vitamine B2, également connue sous le nom de riboflavine. Tout comme la vitamine B1, la vitamine B2 joue un rôle dans le métabolisme de l'énergie de toutes les cellules. De plus, elle contribue à la

croissance et à la réparation des tissus, à la production d'hormones et à la formation des globules rouges.

2.10 Vitamine B3.

Le cacao est une source de vitamine B3. Appelée aussi niacine, elle participe à de nombreuses réactions métaboliques et contribue particulièrement à la production d'énergie à partir des glucides, des lipides, des protéines et de l'alcool que nous ingérons. Elle participe aussi au processus de formation de l'ADN.

Tableau III : Composants de 100g d'une poudre de cacao non sucrée [89]

Eau	3 g
Protides	18-22 g
Lipides	25-30 g
Glucides	40 g
Glucides assimilables	11 g
K cal	500
Minéraux	6,5 g
Calcium	100-120 mg
Magnésium	400-500 mg
Potassium	1500 mg
Phosphore	650 mg
Zinc	3.5 mg
Fer	10–12 mg
Acide Oxalique	470 mg
Théobromine	2300 mg
Caféine	68 mg
Vitamine B1	0.13 mg
Vitamine B2	0.40 mg
Vitamine B3	2.70 mg
Vitamine B6	0.14 mg
Vitamine B9	0.038 mg

Etude de la variation de certains facteurs de risque cardiovasculaire, au cours de la consommation régulière d'une poudre de cacao produite localement, en Côte d'Ivoire	
IAPITRE 2 :FACTEURS DE RISQUE	

I- <u>DEFINITIONS</u> [54]

1. <u>Facteur de risque cardiovasculaire (FRCV)</u>

Un facteur de risque cardiovasculaire (FRCV) se définit comme un facteur pour lequel l'exposition du patient à ce facteur augmente le risque de survenue de la maladie cardiovasculaire, alors que la suppression ou l'amélioration de ce facteur diminue le risque.

Cette définition implique une notion de causalité entre le facteur et la maladie.

L'importance du facteur de risque considéré est définie par la force de l'association avec la maladie (exprimée par le risque relatif observé chez les sujets exposés par rapport aux non exposés), et l'association graduelle (parallèle au niveau du facteur de risque).

Cette notion de causalité implique que le facteur de risque précède la maladie ; de plus la correction du facteur doit permettre de réduire l'incidence de la maladie (notion de réversibilité) ; enfin il existe une notion d'indépendance de ce FRCV par rapport aux autres.

Les quatre FRCV principaux sont : le tabagisme, les dyslipidémies, l'hypertensionartérielle et le diabète.

2. Prévention

On appelle **prévention** tout acte destiné à diminuer l'incidence de survenue ultérieure d'accident cardiovasculaire (infarctus du myocarde, accidents vasculaires cérébraux, artériopathie des membres inférieurs, mort subite).

On distingue:

- La prévention primaire : concerne des individus indemnes de la maladie.
- La prévention secondaire : concerne les patients ayant déjà présenté un accident cardiovasculaire. Elle a pour objectif d'éviter la récidive ultérieure d'accident chez le patient mais aussi de dépister les autres localisations de la maladie athéromateuse.
- La prévention primo-secondaire : s'adresse aux patients qui n'ont pas eu d'accidents cardiovasculaires majeurs, mais chez qui ont été mises en évidence des lésions d'athéromes infra-cliniques (par exemple plaques athéromateuses en échographie vasculaire ou ischémie myocardique silencieuse sur une scintigraphie).

II-CLASSIFICATION DES FACTEURS DE RISQUE

La connaissance des facteurs de risque a deux applications principales :

- le dépistage des sujets et populations à risque particulièrement élevé de maladies cardio-vasculaires ;
- la détermination des causes des maladies cardio-vasculaires.

C'est la constatation de la mortalité liée aux complications cliniques de l'athérosclérose qui a conduit, dans les années cinquante, au développement de recherche épidémiologiques, en particulier dès 1948,1'étude de FRAMINGHAM aux Etats Unis. Par la suite, de nombreux travaux épidémiologiques ont été réalisés en France, en Europe et plus récemment au niveau mondial. En 2004, l'étude INTERHEART a, pour la première fois, analysé l'épidémiologie mondiale permettant ainsi de confirmer la nature et le poids respectif des différents facteurs de risque. [50]

Selon leur degré d'imputabilité dans la survenue de maladie cardiovasculaire(MCV), on distingue :[54,61]

- les facteurs de risque principaux (le tabac, le diabète, les dyslipidémies et l'hypertension artérielle) ;

-les autres facteurs de risque classiques : (l'obésité, l'alcool, l'alimentation déséquilibrée, la sédentarité, les facteurs psychosociaux, l'âge, le sexe et l'hérédité.)

1. Les principaux facteurs de risque

1.1. Le tabac

1.1.1. Epidémiologie

Le tabac tue la moitié de ceux qui en consomment. L'épidémie de tabagisme tue plus de 7millions de personnes chaque année. Plus de 6millions d'entre elles sont des consommateurs ou d'anciens consommateurs, et environ 890000 des non-fumeurs involontaires exposés à la fumée.

Près de 80% du milliard de fumeurs dans le monde vivent dans des pays à revenu faible ou intermédiaire.[64]

En Côte d'ivoire, les fumeurs représentent 14,6% de la population générale selon des chiffres officiels de l'OMS. Selon le Docteur Yokouidereprésentant de l'OMS en Côte d'ivoire, la situation du tabagisme est critique dans le pays. Plus de 5000 décès annuels sont liés au tabac. [21]

1.1.2. Relation tabac/maladie cardiovasculaire

De nombreuses études prospectives ont mis en évidence une relation entre le tabagisme et l'athérosclérose. Toutes les grandes études le prouvent formellement : il n'y a plus de doute persistant concernant le rôle nocif du tabac sur les artères coronaires. Cette relation est de type linéaire, car plus le sujet est fumeur, plus le risque de maladies artérielles est élevé. [61]

Le grand fumeur (plus de 20 cigarettes par jour) a un risque relatif multiplié de maladie coronaire par 3 (Etude Prospective Parisienne), et un risque relatif multiplié par 2 à 7 de présenter une artériopathie des membres inférieurs.

Ce risque relatif est d'autant plus élevé que le patient est plus jeune. [54]Une importante étude américaine a permis de mettre en évidence une augmentation de la mortalité cardio-vasculaire de 18 % des hommes et 31 % des femmes qui fument dix cigarettes par jour, par rapport à des sujets non-fumeurs.[63]

1.1.3. Mécanisme de la toxicité artérielledu tabac

La fumée de tabac a un effet toxique direct sur l'endothélium artériel, l'oxydation des LDL et la production du monoxyde d'azote(NO), favorisant notamment le spasme coronaire.

Le tabac est aussi un facteur thrombogène favorisant la libération du thromboxane A2 par les plaquettes et augmentant le taux de fibrinogène.

La nicotine diminue le seuil de la fibrillation ventriculaire en cas d'infarctus du myocarde. [54]

Le tabac, peut également modifier défavorablement les lipoprotéines plasmatiques, notamment en diminuant le HDL cholestérol (HDL C) et en augmentant les triglycérides. [63]

1.1.4. <u>Impact du sevrage tabagique : le bénéfice est</u> précoce et important

On a démontré que l'interruption de l'usage du tabac, même pendant une courte période, avait un effet bénéfique sur la santé. En effet, l'arrêt du tabac agirait sur la durée de vie. Une étude américaine a montré que l'arrêt du tabac était responsable d'une augmentation de la durée de la vie de 2,3 ans chez l'homme et 2,8 ans chez la femme.[63]

Dès la deuxième ou troisième année de sevrage, le risque coronarien ne diffère plus significativement de celui des nonfumeurs et, en prévention secondaire, dès la première année après l'accident coronarien, le risque est diminué de 50% environ.

Enfin le nombre de vies sauvées par l'arrêt du tabac est supérieur à celui que l'on peut espérer par correction d'une hypercholestérolémie ou d'une hypertension artérielle.[54]

1.2. Les dyslipidémies

1.2.1. Epidémiologie des Dyslipidémies

Les dyslipidémies correspondent à une augmentation du taux des lipides dans le sang.[44]

Elles constituent l'un des principaux facteurs de risque cardiovasculaire car 99% des dyslipidémies sont responsables de l'apparition de plaques d'athérome. Elles sont le plus souvent d'origine génétique mais les facteurs d'environnement surtout nutritionnels, influent sur leur apparition. En pathologie, ce sont surtout le cholestérol et les triglycérides qui sont responsables de la formation de plaques d'athérome. Le bilan lipidique constitue aujourd'hui un test essentiel pour évaluer le risque d'AVC.[66]

En Afrique, les études concernant les lipides et les lipoprotéines sont rares. Ainsi, on note l'étude de Dakar[41] et l'étude d'Abidjan [5]. Quelques unes ont été faites au Mali.[1-26]

1.2.2. <u>Relation dyslipidémies/maladiescardiovasculaire</u> [54- 66]

Cholestérol total et LDL-cholestérol

Un taux élevé de cholestérol total et / ou de LDL-cholestérol augmente considérablement le risque de maladie coronarienne chez les sujets d'âge moyen et les plus jeunes.

Le lien entre l'hypercholestérolémie et maladie par athérosclérose est particulièrement bien établi, essentiellement pour les pathologies coronariennes. Le cholestérol total et le LDL-cholestérol sont associés de manière curvilinéaire à l'augmentation du risque coronarien. Cette association est retrouvée de manière concordante dans toutes les grandes études. Dans l'étude MRFIT (USA), menée chez les hommes de moins de 57 ans suivis pendant 6 ans, le risque était multiplié par 2 lorsque le cholestérol passe de 2 à 2.5g/l, multiplié par 3 entre 2.5 et 3 g/l. Cette relation est moins forte chez la femme, pour l'artériopathie des membres inférieurs et les accidents vasculaires cérébraux.

> HDL-cholestérol

Les lipoprotéines HDL sont impliquées dans le << transport reverse>> du cholestérol, permettant le recaptage de celui-ci en périphérie et son transport vers les voies d'élimination. Une augmentation du

HDL-cholestérol est donc à priori plutôt protectrice et ceci a bien été démontré dans des nombreuses études épidémiologiques. Une augmentation du HDL-cholestérol de 0,01 g/l entraîne une diminution de 2% du risque coronarien ; à l'inverse un taux HDL-cholestérol inférieur à 0.35 g/l doit être considéré comme un facteur de risque. La forte densité des lipoprotéines est due à leur teneur en protéines. Elles réalisent, en partie, l'épuration du cholestérol des tissus

périphériques en le ramenant vers le foie en vue de sa destruction partielle ou de son excrétion biliaire.

> Triglycérides

L'élévation des triglycérides et notamment l'hypertriglycéridémie (>1,5-2gl) est associée à une augmentation du risque coronarien. La relation entre triglycérides et risque coronarien existe, mais est largement dépendante de l'effet des autres facteurs de risque souvent associés (obésité, diabète, hypercholestérolémie, hypertension artérielle).

La reconnaissance de l'hypertriglycéridémie comme facteur de risque cardiovasculaire majeur et indépendant est plus récente, mais aujourd'hui bien établie par plusieurs études épidémiologiques. [24]

Les arguments les plus forts sont donnés par l'étude de FRAMINGHAM qui individualise un sous-groupe à haut risque coronaire associant hypertriglycéridémie et concentration basse de HDL- cholestérol, en analyse multivariée après ajustement pour l'âge. [17]

Chez les diabétiques de type 2, les triglycérides (> 2,3 mmoles/l) sont un facteur prédictif indépendant (risque relatif multiplié par deux) de morbidité et de mortalité coronarienne, mais aussi d'accident ischémique cérébral mortel ou non. [29]

Enfin l'étude allemande PROCAM, a montré que la combinaison triglycérides élevés - cholestérol HDL bas est le profil lipidique le plus défavorable en regard du risque ultérieur d'une cardiopathie ischémique. [17]

1.2.3. Physiopathologie[66].

L'augmentation des lipoprotéines LDL circulantes majore leur concentration au sein de la paroi artérielle et le risque de, modifications oxydatives (LDL oxydées) à ce niveau.

L'hypercholestérolémie et les LDL oxydées constituent des facteurs de dysfonction endothéliale et facilitent l'attraction des monocytes qui se transforment dans la paroi artérielle en macrophage. Ceux-ci captent prestigieusement les LDL oxydées, ce qui constitue une étape importante de l'athérogenèse.

A l'inverse, la déplétion des LDL circulant s'accompagne progressivement d'une déplétion du cholestérol à l'intérieur des plaques d'athérosclérose, d'une moindre activité de macrophage et d'une stabilisation des lésions, ainsi que d'une amélioration de la dysfonction endothéliale. Les particules HDL sont impliquées dans le <<transport reverse>> du cholestérol au niveau des cellules et, en particulier, potentiellement au niveau de la paroi artérielle.

1.2.4. Impact des traitements hypolipémiants [54]

Les grandes études de prévention primaire (étude Woscops avec la Pravastatine, étude HPS avec la Simvastatine) ont démontré l'intérêt de ces thérapeutiques pour réduire le risque vasculaire : des baisses de LDL-cholestérol de 25 à 35% sont associées à une réduction du risque relatif coronarien de 25 à 35% tant dans le cadre de la prévention primaire que secondaire.

Toutefois dans le cadre de la prévention primaire, le nombre de sujets à traiter pour éviter un accident vasculaire est plus élevé (environ 50 sujets pendant 5 ans) qu'en situation de prévention secondaire (environ 15 à 20 sujets à traiter pendant 5 ans).

1.3. <u>Le diabète</u>

1.3.1. Epidémiologie du diabète

- Le nombre des personnes atteintes de diabète est passé de 108 millions en 1980 à 422 millions en 2014.
- La prévalence mondiale du diabète chez les adultes de plus de 18 ans est passée de 4,7% en 1980 à 8,5% en 2014.[62]
- La prévalence du diabète a augmenté plus rapidement dans les pays à revenu faible ou intermédiaire. [62]
- Le diabète est une cause majeure de cécité, d'insuffisance rénale, d'accidents cardiaques, d'accidents vasculaires cérébraux et d'amputation des membres inférieurs.[62]
- En 2012, on a estimé que 1,5 million de décès étaient directement dus au diabète et que 2,2 millions de décès supplémentaires devaient être attribués à l'hyperglycémie.[62]
- Près de la moitié des décès dus à l'hyperglycémie surviennent avant l'âge de 70 ans.[62]
- L'OMS prévoit qu'en 2030, le diabète sera la septième cause de décès dans le monde.[56]
- Un régime alimentaire sain, l'activité physique, les médicaments, le dépistage régulier et le traitement des complications permettent de traiter le diabète et d'éviter ou de retarder les conséquences qu'il peut avoir.[62]

En Côte d'Ivoire, environ 50 000 patients, dans la tranche d'âge 20-79 ans, étaient effectivement suivis dans les structures sanitaires publiques, pour un taux de prévalence de 4,2% et plus de 400 000 diabétiques potentiels devraient être dépistés du diabète de type2, qui est le plus fréquent, avait appris APA, jeudi14

novembre 2013, de source officielle à l'occasion de la journée mondiale du diabète. [67]

1.3.2. <u>Relation diabète/ risque cardiovasculaire</u>[39-31-54-28-73]

Le diabète sucré est une maladie multifactorielle, caractérisée par une hyperglycémie chronique, due à des facteurs génétiques et environnementaux, et qui a des conséquences délétères.[80]

L'athérosclérose est la complication la plus commune du diabète sucré. Bon nombre de facteurs qui prédisposent un individu non diabétique à l'athérosclérose sont également associés à cette maladie chez les diabétiques. [60]

On peut estimer entre 15 et 30 % la prévalence du diabète parmi les patients ayant une cardiopathie ischémique. Il s'agit le plus souvent d'un diabète de type 2, le diabète rendant les sexes égaux quant au risque coronarien. [52]

Le diabète multiplie globalement d'un facteur 2.5 à 3 chez l'homme comme chez la femme le risque de maladie coronaire et par exemple la mortalité coronarienne est aussi élevée chez un diabétique n'ayant pas fait d'infarctus que chez un non diabétique après un infarctus du myocarde.

Dans le cadre du diabète de type 1, ce risque apparaît après 15 ans d'évolution de la maladie notamment associé à la micro-albuminurie.

Dans le diabète de type 2, il s'associe très souvent avec d'autres facteurs de risque cardiovasculaire, multipliant alors par 3 l'impact délétère de ces autres facteurs de risque.

Les grosses artères du cœur, de la jambe et du cerveau sont souvent touchées. En raison de l'hyperglycémie chronique et/ou de son association à d'autres facteurs de risque cardiovasculaire comme l'excès de triglycérides sanguins, l'obésité, l'hypertension artérielle, la sédentarité..., le diabète favorise le développement de plaques graisseuses (athérosclérose) au niveau des grosses artères (macro-angiopathie). Le vieillissement accéléré des artères coronaires du cœur détermine ainsi une mortalité prématurée chez les diabétiques, en particulier chez les femmes, habituellement protégées contre les maladies cardiovasculaires jusqu'à la ménopause.

La probabilité de développer un infarctus du myocarde est multipliée par deux à quatre chez un diabétique en comparaison d'un non diabétique et ces infarctus sont deux fois plus souvent mortels.

Les diabétiques sont deux fois plus enclins que les personnes non diabétiques à développer une artérite des membres inférieurs, un risque encore accru s'ils fument beaucoup.

Enfin, ces patients sont plus souvent victimes d'accidents vasculaires cérébraux et ces problèmes sont, en général, là aussi, plus graves que chez les non diabétiques.

Mais, les petits vaisseaux sont également concernés. Si l'atteinte des gros vaisseaux fait la gravité de la maladie diabétique (infarctus du myocarde, accidents vasculaires cérébraux), celle des petits vaisseaux comme les artérioles et les capillaires induit des complications propres au diabète. Cette microangiopathie est directement en rapport avec l'hyperglycémie. L'atteinte des petits vaisseaux irriguant la rétine détermine ainsi des altérations visuelles, qui passent longtemps inaperçues mais peuvent aboutir à une cécité. La circulation sanguine est également souvent moins bonne au niveau des vaisseaux des pieds. Ceci aggrave les conséquences d'une éventuelle atteinte des grosses artères des jambes et explique la nécessité de recourir parfois à une amputation des orteils lorsque ceux-ci ne sont plus suffisamment irrigués. De plus, le diabète expose à des lésions précoces des 24 petits vaisseaux irriguant les reins, avec le risque de

voir se développer une insuffisance rénale et des lésions coronariennes plus sévères.

Environ 80% des diabétiques meurent de complications vasculaires.[53]

Dans le diabète de type 2, les perturbations de la glycorégulation ne sont qu'un élément parmi d'autres perturbations entrant dans le cadre du syndrome métabolique(excès d'adiposité abdominale, dyslipidémies, HTA...) et la maladie coronarienne peut précéder l'émergence du diabète proprement dit.

Le diabète constitue un facteur de gravité de la maladie cardiovasculaire avec :

- Une mortalité post infarctus doublée.
- Une évolution plus fréquente vers l'insuffisance cardiaque qui est lui-même plus grave.

1.3.3. Impact du contrôle du diabète[54-28]

L'équilibre du diabète est indispensable pour ralentir les complications liées à la micro angiopathie diabétique notamment rénale et ophtalmique ; cet équilibre est important aussi, dans le diabète de type 2 pour limiter le risque d'évolution vers la maladie coronaire (étude UKPDS) ou limiter les complications à distance après infarctus du myocarde (étude DIGAMI).

Le contrôle simultané des autres facteurs de risque (hypertension artérielle, dyslipidémies, surcharge pondérale, habitudes de vie) est particulièrement important chez ce diabétique. De nombreux diabétiques, en particulier de type 2, présentent de nombreux facteurs de risque dont les effets négatifs se renforcent mutuellement. S'il est fondamental de normaliser le taux de glucose sanguin grâce au régime alimentaire et à la prise de médicaments antidiabétiques oraux ou d'insuline, il est également essentiel d'éliminer dans le même temps ces paramètres de risque supplémentaire.

Ces mesures passeront par la correction d'un surpoids, d'une alimentation trop riche en graisses ou en alcool et la pratique régulière d'une activité physique. Enfin, une bonne hygiène des pieds est indispensable pour prévenir l'apparition d'infections au niveau des orteils, qui aggraveraient les lésions vasculaires des extrémités. Il faudra en outre normaliser autant que possible les chiffres de la tension artérielle et corriger d'éventuelles anomalies lipidiques, qui ont persisté après diminution des apports en graisses. Ce qui peut nécessiter la prise de médicaments antihypertenseurs ou hypolipémiants.

Les diabétiques doivent être attentivement suivis sur le plan cardiovasculaire. Il est habituel de pratiquer un électrocardiogramme pour déterminer si les artères coronaires sont atteintes par l'athérosclérose. Néanmoins, les atteintes coronaires s'accompagnent moins souvent de signes électriques au repos chez les diabétiques que chez les autres malades coronariens. De ce fait, on a tendance à demander plus volontiers chez eux une épreuve d'effort ou une échographie Doppler pour vérifier l'état du cœur, ou même à pratiquer une coronarographie lorsque l'on redoute une sténose, c'est-à-dire le rétrécissement, des artères coronaires. Une échographie Doppler sera également prescrite, lorsque l'on pense que les artères des jambes ou les artères carotides du cou sont envahies par l'athérosclérose. Enfin, la réalisation régulière d'un fond d'œil permettra de vérifier la qualité de la circulation rétinienne. La capacité de filtration des reins sera appréciée indirectement en regardant le taux sanguin de créatinine ainsi que la quantité d'albumine qui passe dans les urines.

1.4. L'hypertension artérielle

1.4.1. **Epidémiologie**. [65-74]

Dans le monde, plus d'1 adulte sur 3 souffre d'hypertensionartérielle, un état pathologique à l'origine de la moitié environ des décès dus aux accidents vasculaires cérébraux et aux cardiopathies, et responsable d'environ 9,4 millions de morts chaque année.

Dans presque tous les pays à haut revenu, son diagnostic généralisé et son traitement avec des médicaments peu chers ont entraîné une baisse significative des personnes souffrant d'hypertension ainsi que de la valeur moyenne de la tension artérielle dans les populations, ce qui a contribué à une diminution du nombre des décès dus aux cardiopathies.

Par exemple, 31% des adultes dans la Région OMS des Amériques avaient de l'hypertension artérielle en 1980 contre 18% en 2014.

En revanche, dans les pays à faible revenu, on retrouve davantage de cas d'hypertension. Dans la Région OMS de l'Afrique, on estime que plus de 30% des adultes dans de nombreux pays ont de l'hypertension artérielle et cette proportion augmente. En plus, la valeur moyenne de la tension artérielle dans les populations de cette région est beaucoup plus élevée que la moyenne mondiale.

Dans les pays en développement, nombre des personnes dans ce cas ne sont pas diagnostiquées et ne bénéficient donc pas du traitement qui pourrait réduire sensiblement le risque de décès ou d'incapacités dus aux cardiopathies ou aux accidents vasculaires cérébraux. Diagnostiquer, traiter et contrôler l'hypertension est une importante priorité de santé dans le monde entier.[65]

En Côte d'ivoire, l'hypertension artérielle continue de faire des victimes au sein de la population. « La prévalence de cette maladie, qui constitue à ce jour

75 % des consultations de l'Institut de cardiologie d'Abidjan (ICA), est estimée à 33,4% », a indiqué le ministère de la Santé et de la lutte contre le Sida.[74]

1.4.2. <u>Relation hypertension artérielle/maladie</u> cardiovasculaire[55].

Le lien entre niveau tensionnel et risque cardiovasculaire est continu, ce qui signifie qu'il n'y a pas de seuil individualisé en dessous duquel le risque peut être considéré comme nul.

Le rôle néfaste de la pression artérielle diastolique (PAD) a été le premier mis en exergue, mais l'on sait aujourd'hui que c'est la pression artérielle systolique (PAS) qui a la signification pronostique la plus forte.[59]

Plus récemment, le rôle particulièrement délétère de la pression pulsée (ou pression différentielle = PAS –PAD) a été mis en évidence : son augmentation traduit une altération de la compliance(ou fonction d'amortissement) des gros vaisseaux ; ainsi en présence d'une PAS élevée, la constatation d'une PAD basse ne doit aucunement rassurer.

Les grandes études épidémiologiques ont montré que la relation pression artérielle / risque cérébral était beaucoup plus étroite que la relation pression artérielle / risque coronarien.

Dans toutes les équations de risque, c'est la pression artérielle clinique qui est prise en compte, c'est à dire la pression mesurée de façon conventionnelle au cabinet du médecin, non la pression artérielle ambulatoire ni l'auto-mesure tensionnelle à domicile. La démonstration a pourtant été faite d'une signification pronostique plus forte de ces 2 derniers types de mesure par rapport à la mesure classique.

A niveau tensionnel égal, l'HTA est grevée d'un pronostic d'autant plus mauvais qu'elle s'associe à une hypertrophie ventriculaire gauche :

augmentation de 50 à100% de la morbi-mortalité cardiovasculaire et de la mortalité globale, par rapport aux patients sans HVG.

1.4.3. Physiopathologie[55].

Le processus d'artériosclérose, spécifiquement lié à l'HTA et au vieillissement doit être distingué du processus d'athérosclérose, dans lequel l'HTA n'intervient qu'en tant que facteur de risque. L'artériosclérose se traduit par une atteinte pathologique du média, au niveau des gros et des petits vaisseaux, tandis que l'athérosclérose affecte essentiellement l'intima des gros troncs artériels, notamment dans les zones artérielles à flux turbulent.

Au niveau cérébral, le processus d'artériosclérose est impliqué dans au moins 50% des cas ; il est responsable d'infarctus cérébraux de petite taille par occlusion des artérioles perforantes. L'athérosclérose est à l'origine d'environ un tiers des lésions cérébrales chez l'hypertendu: elle entraîne des infarctus cérébraux de grande taille, uniques ou multiples. Un processus hémorragique n'est observé que dans 20% des cas.

Au niveau cardiaque, l'HTA:

- favorise la formation de plaques athéromateuses au niveau des gros troncs coronariens, générant ainsi une authentique insuffisance coronarienne organique ;
- et contribue, en collaboration avec divers facteurs neuro-hormonaux, à l'apparition d'une hypertrophie ventriculaire gauche (HVG) associant hypertrophie myocytaire et expansion du tissu de soutien ; cette HVG pathologique s'associe à des anomalies structurelles et fonctionnelles des petites artères (< 300 mu) et des artérioles (<50 mu) coronaires, responsables de la diminution de la réserve coronaire et donc d'une insuffisance coronarienne " fonctionnelle " ; ainsi

s'expliquent au moins en partie les cas d'angor à coronarographie normale des hypertendus avec HVG.

1.4.4. <u>Impact des modifications</u>[55]

On a aujourd'hui la démonstration claire que le traitement antihypertenseur est bénéfique en termes de morbi-mortalité cardio-vasculaire, dans toutes les variétés d'HTA:

- il réduit de façon nettement plus marquée le taux de survenue des accidents vasculaires cérébraux (30 à 40% suivant les populations considérées) que le taux d'accidents coronariens (10 à 15 %), ce qui pouvait se prévoir à partir des données observationnelles concernant le lien pression artérielle / risque cérébral et pression artérielle / risque coronarien.
- Ce bénéfice s'observe aussi bien avec les médicaments conventionnels (diurétiques et bêtabloquants) qu'avec les molécules plus récentes (inhibiteurs calciques et inhibiteurs de l'enzyme de conversion), sans qu'un avantage particulier ait pu être mis en évidence pour une classe thérapeutique donnée (étude STOP2).
- L'effet protecteur des antihypertenseurs est documenté non seulement chez l'hypertendu d'âge moyen, mais aussi chez le sujet de plus de 60 ans avec HTA systolique pure (SHEP, SYST-EUR) ou systolodiastolique (STOP1) et même, si l'on en croit les méta-analyses, chez le patient de plus de 80 ans. Il est également bien établi chez le diabétique (UKPDS, micro-HOPE) et chez le sujet à haut risque cardio-vasculaire, qu'il soit hypertendu ou non (HOPE).

II.2. LES AUTRES FACTEURS DE RISQUE

a. <u>Âge et sexe [12]</u>

L'âge est le plus puissant des facteurs associés au risque des maladies artérielles. Le vieillissement artériel est caractérisé par l'augmentation des structures fibreuses et par une diminution des tissus élastiques accompagnés le plus souvent d'une calcification progressive.

Pour certains, ces anomalies s'accompagneraient d'une perte des fonctions endothéliales et d'une accélération de l'athérogenèse pour des facteurs de risque identiques.

L'autre hypothèse est de dire que si l'âge est un facteur de risque, c'est uniquement en raison de la durée d'exposition plus longue aux facteurs de risque classiques. Sans prétendre résoudre cette alternative, il faut remarquer qu'il est fréquent de constater la survenue d'accidents artériels chez des sujets âgés n'ayant aucun des facteurs de risque classiques. Cela milite en faveur de l'hypothèse qui fait du vieillissement un facteur de risque en lui-même.

Les rapports entre sexe et athérosclérose sont parmi les plus classiques mais non parmi les mieux compris des phénomènes épidémiologiques.

Les facteurs de risque classiques ne sont jamais les mêmes, dans les deux sexes, aux mêmes âges. Chez l'homme jeune, le LDL-C est plus haut et le HDL-C plus bas, le tabagisme est plus fréquent et plus sévère, et la pression artérielle est plus élevée que dans l'autre sexe. Ces paramètres s'égalisent vers la cinquantaine, à l'exception du tabagisme qui reste plus prononcé et le HDL-C qui reste parfois plus élevé chez l'homme que chez la femme.

Ces différences suffisent-elles à expliquer les différences observées? Pour La majorité des auteurs, la réponse est négative et les hormones expliqueraient l'essentiel de l'inégale sensibilité des deux sexes à l'athérosclérose.

b. L'hérédité[33]

Comme la plupart des maladies chroniques, les maladies cardio-vasculaires sont le résultat de l'influence de diverses conditions environnementales sur un organisme humain présentant un certain degré de susceptibilité, et exposé pendant des durées variables.

La présence ou l'absence, chez les apparentés d'un individu, de maladie cardio-vasculaire semble associé en partie à cette susceptibilité accrue.

Deux hypothèses, non mutuellement exclusives, sont dans un cas, les habitudes de vie commune ou dans l'autre cas, l'existence d'une ou de plusieurs caractéristiques inscrites dans le patrimoine génétique.[3]

Depuis les années 85, les avancées de la biologie ont permis d'établir certaines bases moléculaires de la susceptibilité génétique. Deux types d'études sont alors possibles : les études de « Sib pairs » (ou paires germains atteints) et les études d'association qui permettent de tester pour un gène d'intérêt, l'hypothèse d'une association entre une variation dans la séquence du gène et l'augmentation du risque de maladie.

Néanmoins, la plupart de ces approches tiennent rarement compte des interactions gène-environnement qui peuvent modifier significativement les associations détectées.

En dehors du tabagisme, les différents facteurs de risque vasculaire classiques ont tous un déterminisme génétique plus ou moins fort.

Des études ont, depuis longtemps, montré l'existence de déterminants génétiques pour la survenue d'une HTA essentielle.

D'autres études ont montré que 20 à 60 % de la variabilité des chiffres de pression artérielle de la population étaient d'origine génétique.

Le rôle des facteurs génétiques et environnementaux dans la prévalence des MCV n'est pas encore bien identifié. Ces facteurs pourraient expliquer en partie

les différences ethniques de prévalence ou de pronostic des MCV. Dans l'ArthériopathiesOblitérant des Membres Inférieurs (AOMI), l'association du chromosome 9p21 a été identifiée. Les gènes SYTL3 (rs2171209) et TCF7L (rs2290481) seraient impliqués dans le développement de l'AOMI chez les européens. Dans les cardiopathies, une multitude de gènes a été identifiée ; cependant ceux-ci n'expliquent pas encore toute la variabilité observée dans cette pathologie, ni le déterminisme des ruptures de plaques d'athérome. [3]

Par définition, les trois facteurs cités plus haut sont des facteurs non modifiables.

c. L'obésité [3]

Elle est évaluée par l'indice de masse corporelle (IMC) (poids/taille²). Les valeurs normales sont de 20 à 25 kg / m². On parle d'obésité lorsque l'IMC est supérieur à 30 kg / m². Par ailleurs, cette obésité peut être de type gynoïde ou androïde.

L'obésité accroît le risque d'évènements cardiovasculaires. Le risque cardiovasculaire (RCV) est surtout lié à la répartition androïde des graisses avec l'augmentation de la masse grasse intra-abdominale. L'obésité traduit l'accumulation de tissu adipeux viscéral et sous cutané. Les adipocytes sont impliqués dans la survenue de l'insulino-résistance. Ils sont au centre du syndrome métabolique qui regroupe plusieurs FDR. Les différentes définitions du syndrome métabolique ont en commun l'HTA, les dyslipidémies, l'adiposité abdominale et les dysglycémies avec certaines différences dans les seuils retenus.

L'obésité abdominale est définie selon l'OMS par un tour de taille supérieur à 102 cm chez l'homme et supérieur à 88 cm chez la femme (WHO 1998). Ces seuils de tour de taille ont évolué dans la définition du syndrome métabolique proposée par Alberti et al. Dans cette définition, différents seuils de tour de taille

ont été proposés en fonction des régions géographiques pour tenir compte des variations ethniques.

Ainsi, pour l'Europe et l'Afrique, les seuils de 90 cm chez l'homme et 80 cm chez la femme ont été proposés. Néanmoins, la définition de l'OMS reste la plus utilisée, dans les études épidémiologiques en Afrique.

Le rapport tour de taille/tour de hanche prédirait mieux le RCV comparé à l'IMC ou au tour de hanche.

d. L'alimentation déséquilibrée [3]

Le régime crétois ou méditerranéen (pauvre en acides gras saturés et riche en acides gras insaturés) composé de fruits, légumes, poissons, huiles végétales et céréales est associé à un plus bas risque de maladie cardiovasculaire. Une consommation quotidienne de fruits et légumes a un effet protecteur contre les cardiopathies ischémiques. Par ailleurs, une consommation excessive de sodium favorise l'hypertension artérielle. Le lien entre la faible consommation de potassium, la consommation excessive de sodium et l'élévation de la pression artérielle a été prouvé. La consommation excessive de sodium augmenterait deux fois plus le risque d'AVC. Des interventions de réduction de l'apport de sodium dans les populations ont montré une diminution de l'incidence de l'HTA. Le niveau de consommation de sel recommandé diffère selon certaines sociétés savantes comme celles de l'Amérique qui proposent des seuils plus bas que celui de l'OMS. Les recommandations de l'OMS préconisent une consommation journalière de sel inférieure à 5g/j.

e. La consommation d'alcool[3]

Le lien entre la consommation d'alcool et la mortalité globale suit une courbe en U ou en J. La relation en U suggère que les non consommateurs d'alcool ont une mortalité supérieure à celle des consommateurs modérés. La consommation d'alcool légère à modérée réduirait le risque cardiovasculaire. L'alcool en quantité modérée augmenterait le HDL-cholestérol protecteur et serait antiagrégant. La réponse de l'organisme face à l'alcool peut varier d'une population à une autre ; ainsi des hypothèses d'une modulation génétique ont été émises. L'effet délétère de la consommation importante d'alcool sur le système cardiovasculaire est indéniable. La consommation importante d'alcool est susceptible d'augmenter la pression artérielle, le poids et les triglycérides. Elle favoriserait plus particulièrement la survenue de la fibrillation atriale, des AVC hémorragiques, du diabète (OMS 2014). Le RR de survenue des AVC en relation avec une consommation excessive régulière d'alcool supérieure à 60g/jour était d'environ 1,7 pour l'AVC ischémique et 2,2 pour l'AVC hémorragique. Elle augmentait le risque d'infarctus du myocarde dans une population chinoise masculine.

f. Les facteurs psychosociaux [3]

La dépression, l'hostilité, le stress, l'irritabilité et l'isolement social peuvent augmenter le risque de MCV et de mortalité cardiovasculaire.

Selon une méta-analyse, les patients déprimés ont un risque plus élevé de cardiopathies ischémiques comparativement aux non déprimés (RR global = 1,56; IC95%: 1,30-1,87). Par ailleurs, la dépression chez les patients porteurs de MCV est fréquente et peut aggraver leur pronostic. Plusieurs mécanismes explicatifs sont proposés, notamment l'altération de la fonction neuroendocrine, la non-adhérence au traitement contre les MCV, la cardiotoxicité des antidépresseurs, le processus inflammatoire, l'altération de l'autonomie du système nerveux et l'effet potentialisateur d'autres FDRCV.

Les facteurs psychosociaux augmentent le risque de survenue de l'HTA ainsi que des évènements vasculaires en général.

Il existe des échelles pour évaluer l'anxiété et la dépression. L'une des plus utilisées est l'échelle adaptée de Goldberg. Elle est dérivée d'un questionnaire plus général.

g. <u>La sédentarité</u> [3]

Dans la plupart des études épidémiologiques, l'activité physique régulière diminue le risque cardiovasculaire et la mortalité cardiovasculaire tandis que la sédentarité l'accroît. Le manque d'activité physique régulière est associé à une augmentation du risque de mortalité cardiovasculaire.

L'activité physique régulière diminue la consommation de tabac, permet le maintien d'un poids normal, de la pression artérielle, du LDL-cholestérol bas. Par ailleurs, elle augmente le HDL-cholestérol. Le temps de comportement sédentaire journalier serait positivement corrélé à l'incidence et à la mortalité des MCV d'après une revue de littérature avec un RR de 1,15 significatif (RR global de 3 études différentes).

Etude de la variation de certains facteurs de risque cardiovasculaire	e, au cours de la
consommation régulière d'une poudre de cacao produite localement,	en Côte d'Ivoire

Deuxième partie : NOTRE ETUDE

consommation régulière d'une poudre de cacao produite localement, en Côte d'Ivoire	
CHAPITRE I : Matériel et méthodes	

Etude de la variation de certains facteurs de risque cardiovasculaire, au cours de la

I-CADRE ET TYPE DE L'ETUDE

Il s'agitd'une étude prospective transversale. Cette étude a été initiée par le département de Biochimie, Biologie moléculaire et de Biologie de la reproduction de l'UFR des Sciences pharmaceutiques et biologiques, en collaboration avec le laboratoire de Biologie de l'Institut de Cardiologie d'Abidjan (ICA). Elle s'est déroulée durant la période d'octobre à décembre 2016.

C'était une étude réalisée en groupe.

Il s'agissait d'une étude globale des vertus de la poudre de cacao sur les facteurs de risque cardio-vasculaires dans laquelle nous avons eu à étudier les paramètres suivants: l'IMC, la pression artérielle, la glycémie et la magnésémie.

II-POPULATION D'ETUDE

Dans le souci de travailler sur une population maitrisable, nous avons approché plusieurs structures de préférence privés ou semi-privés qui pouvaient mobiliser quotidiennement un grand nombre d'employés. Des demandes ont donc été envoyées à plusieurs entreprises de la place qui présentaient une population ayant les caractéristiques recherchées.

La SOTRA étant la première à répondre favorablement, 226 personnes ont été initialement recrutées parmi son personnel, à l'aide des médecins chefs des agences de Vridi, de Koumassi et de Yopougon.

C'était des sujets tout venants, hommes et femmes.

•Critères d'inclusion

■ -sujets adultes (≥ 21 ans)

- -des 2 sexes
- -consentant à participer à l'étude (consentement éclairé signé)

•Critères de non inclusion

- Age (< 21 ans)
- Femme enceinte

III-MATERIEL

1. La poudre de cacao Tafissa® à 70% de cacao

Dans la recherche d'une formulation à forte teneur en cacao (70% minimum) produite localement, autre que le chocolat noir, des recherches bien menées sur le marché ivoirien nous ont conduits vers plusieurs structures productrices de poudre de cacao dont la société TAFI.

Le coût, la présentation sous forme de sticks de 5 grammes(facilitant la mesure de la dose souhaitée) et la fabrication locale ont été des éléments qui ont orienté notre choix sur la poudre de cacao Tafissa®.

C'est une poudre de Cacao contenant 70% de cacao maigre et 30% de sucre de canne roux et originaire de Côte d'Ivoire. Elle est fine, de couleur marron claire avec une odeur de chocolat.

Le choix de la teneur (70%) est dû au fait qu'il a été démontré que c'est à partir de celle-ci que l'on constate les effets bénéfiques du cacao sur les facteurs de risques cardiovasculaires.

Cette poudre est vendue en supermarché sous la forme de sachet de 200g.

Cependant pour les besoins de l'étude, elle a été conditionnée dans les sticks de 5 g.



Poudre de cacao Tafissa





Différentes présentations de la poudre de cacao Tafissa

2. Matériel de prélèvement

Nous avons utilisé:

- des gants propres
- du coton
- un garrot
- de l'alcool à 70°
- des aiguilles
- des tubes de prélèvement (bouchon rouge et bouchon gris).

3. Matériel de dosage

- Un automate de biochimie COBAS INTEGRA 400 (Roche®)
- Une centrifugeuse (JOUAN®)

4. Matériel pour la conservation des échantillons

- Une glacière
- des tubes Eppendorf®
- un congélateur de marque Samsung®
- 5. Un tensiomètre électrique à brassard MB-300D (ZMC®)
- 6. <u>Une balance mécanique(SECA®)</u>

IV-METHODOLOGIE

1. DEROULEMENT DE L'ETUDE

Avant le démarrage de l'étude, chaque sujet qui souhaitait participer à celle-ci a signé une fiche de consentement éclairé (voir annexe n°1).

Chaque sujet a été ensuite soumis à un questionnaire sur la base d'une fiche d'enquête (voir annexe n°2) qui a permis de recueillir les données sociodémographiques et cliniques.

Des prélèvements sanguins ont été effectués sur chacun d'eux à J_0 c'est à dire avant consommation pour des analyses biochimiques.

Puis chacun d'entre eux a été soumis à une consommation régulière de la poudre de cacao TAFISSA® à 70% en raison de 20 grammes par jour, c'est-à-dire 4 sticks de 5 g pendant 15 jours.

Comparativement au chocolat noir, la poudre de cacao a une teneur plus élevée en flavonoïdes, composants principalement responsable des effets du cacao sur les facteurs de risque cardiovasculaire. Dans l'étude de Attoungbré et al en 2011 [] une dose de 20 g de chocolat noir à 70% a été utilisée pendant un mois. Nous avons donc conservé la même dose tout en réduisant la durée de l'étude.

La poudre a été au préalable dissoute dans un peu d'eau tiède sans ajout de sucre ni de lait avant d'être consommée. Cette consommation a été suivie à travers une fiche de suivi journalier (voir annexe n°3)

Des prélèvements sanguins ont été effectués sur chaque sujet à J_{15} pour les mêmes analyses biochimiques.

2. PARAMETRES ETUDIES

Des paramètres de trois ordres ont été étudiés :

- des paramètres sociodémographiques (âge, sexe);
- des paramètres cliniques (pression artérielle, poids corporel, indice de masse corporelle, taille);
- des paramètres biologiques (le bilan lipidique, la glycémie,la magnésémie).

Pour notre part nous avons exploité les résultats de la glycémie et de la magnésémie.

3. RECUEIL DES DONNEES

3.1. Recueil des données sociodémographiques et cliniques

Ces données ont été recueillies à partir d'un interrogatoire basé sur une fiche d'enquête.

Cela consistait:

- à J₀ (c'est-à-dire avant la consommation de la poudre de cacao
 Tafissa® à 70%)
 - la mesure de la tension artérielle à l'aide d'un tensiomètre électronique au niveau du bras gauche ;
 - la mesure du poids en Kilogrammes à l'aide d'un pèsepersonne ;
 - la mesure de la taille chez les sujets en position debout et sans chaussure à l'aide d'une toise ;
 - au calcul l'indice de masse corporelle (IMC) en divisant le poids par le carré de la taille (Kg/m²).
- à J₁₅(c'est-à-dire après la consommation de la poudre de cacao
 Tafissa® à 70% de cacao)
 - la mesure de la tension artérielle ;
 - la prise du poids;
 - le calcul de l'IMC.

3.2. Recueil des données biologiques

- > Traitement pré analytique
 - o prélèvement du spécimen biologique

Les prélèvements ont été faits par ponction veineuse au pli du coude par des infirmiers sur le patient à jeun depuis 12 heures.

La collecte des prélèvements s'est faite sur les sites de l'étude tôt le matin.

Le sang a été recueilli dans des tubes sous vide de type VACUTAINER :

- un tube sec à bouchon rouge;
- un tube à bouchon gris contenant un anti glycolytique : le fluorure de sodium.

Identification des prélèvements biologiques

Chaque participant ayant reçu un numéro d'anonymat, c'est ce numéro-là qui est inscrit sur le tube correspondant pour garantir la confidentialité de l'étude.

o Traitement de l'échantillon sanguin

Le sang recueilli est acheminé dans une glacière au laboratoire de biochimie de l'institut de cardiologie au sein du CHU de Treichville.

Les tubes ont été centrifugés à 4500 tours par minute pendant 10 minutes. Les sérums ont ensuite été aliquotés et conservés au congélateur à une température de -20°.

• Principe du dosage de la glycémie[30]

Méthode de référence enzymatique à l'hexokinase (test UV).

Le glucose est phosphorylé en glucose-6-phosphate par l'action de l'ATP et de l'hexokinase.

Glucose + ATP
$$\longrightarrow$$
 G-6-P + ADP

Le glucose-6-phosphate est oxydé en gluconate-6-phosphate par la glucose-6-phosphate-déshydrogénase en présence de NADP.

Les autres hydrates de carbone ne sont pas oxydés.

$$G-6-P + NADP^+$$
 gluconate- $6-P + NADPH + H^+$

La vitesse de l'augmentation du NADPH est mesurée à 340 nm par photométrie et est directement proportionnelle à la concentration en glucose.

• Principe du dosage du magnésium[30]

Méthode colorimétrique utilisant le Chlorophosphonazo III.

Le chlorophosphonazo III (CPZ III) se lie au magnésium et conduit à une augmentation d'absorbance. L'EGTA (acideéthylène-di (oxy-éthylène nitrilo tétracétique) sert à inhiber la fixation du calcium sur le CPZ III.

Les interférences d'absorbance non spécifiques sont réduites par l'addition d'EDTA (acide éthylènediaminetétracétique) qui élimine le magnésium du complexe magnésium-CPZ III et permet de doser le blanc avec exactitude.

La différence d'absorbance entre le complexe magnésium-CPZ III et le complexe traité par EDTA correspond à l'absorbance due au magnésium seul.

I. EXPLOITATION DES DONNEES

L'analyse statistique des données s'est faite à l'aide des logiciels suivants :

- -Excel 2007
- Epi info 6.0 fR

Les comparaisons ont été faites à l'aide du test d'ANOVA.

consommation régulière d'une poudre de cacao produite localement, en Côte d'Ivoire
CHAPITRE II :Les résultats
CHAITINE II .LC3 /C3ultut3

Etude de la variation de certains facteurs de risque cardiovasculaire, au cours de la

I- DONNEES SOCIO-DEMOGRAPHIQUES

1- EFFECTIF

Sur les 226 participants initialement recrutés, 190 sujets ont effectivement terminés l'étude.

2- SEXE

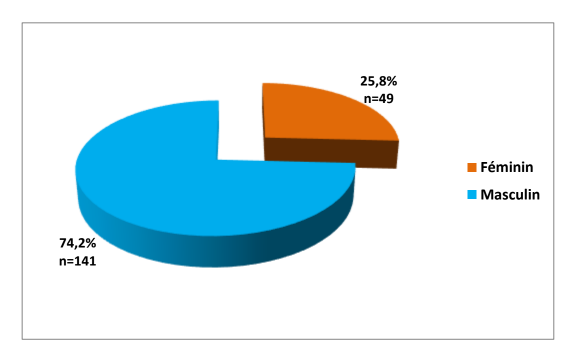


Figure 4 : Répartition des sujets selon le sexe

• Sur un effectif de 190 sujets, 141 (soit 74,2%) étaient de sexe masculin et 49 (soit 25,8%) de sexe féminin soit un sex-ratio de 2,87.

3- <u>Âge</u>

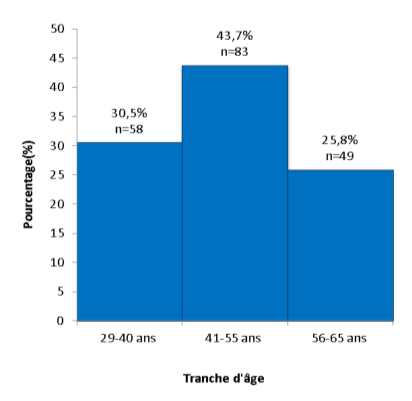


Figure 5 : Répartition des sujets selon l'âge

- Le plus jeune sujet avait 29 ans et le plus âgé 65 ans avec une moyenne d'âge de 42 ans.
- La majorité des sujets soit 83 sujets sur 190 se trouvait dans la tranche d'âge de [41 – 55 ans].

3- REPARTITION DES SUJETS EN FONCTION DES FACTEURS DE RISQUE CARDIOVASCULAIRE

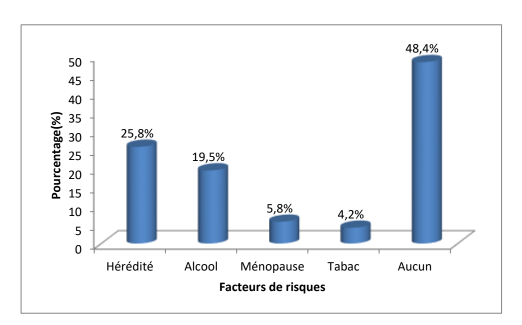


Figure 6 : Répartition des sujets en fonction des facteurs de risque cardiovasculaire

L'hérédité cardiovasculaire était le facteur de risque le plus répandu.

II - DONNEES ANTHROPOMETRIQUES, CLINIQUESET BIOLOGIQUES

7. Données globales

Tableau IV : Tableau récapitulatif des paramètres anthropométriques, cliniques et biologiques des sujets avant et après consommation de la poudre de cacao à 70%.

		A	Avant			Après					
	Moyenne	Ecart- type	Médiane	Min	Max	Moyenne	Ecart- Type	Médiane	Mini	Maxi	P
Glycémie (g/l)	0,86	0,21	0,83	0,59	2,31	0,88	0,18	0,87	0,55	2,17	0,5(NS)
Magnésémie (mg/l)	20,48	1,63	20,40	17,00	24,70	20,67	1,58	20,60	17,12	24,80	0,14(NS)
IMC	25,98	4,14	25,42	17,9	39,96	25,92	4,18	25,32	18,06	39,63	0 ,8(NS)
Pression artérielle systolique	127,25	16 ,062	126,00	91	183	125,32	16,242	123,00	88	177	0,24(NS)
Pression artérielle diastolique	80,81	13,606	80,00	10	127	77 ,94	14,810	77,00	10	117	0,03(S)

8. Indice de masse corporelle (I.M.C)

Les sujets de notre échantillon ont été catégorisés selon leur indice de masse corporelle (I.M.C.) suivant la classification de l'O.M.S.

• Maigre: I.M.C. < 18,5 Kg/m²

• Normal : $18,5 \text{ Kg/m}^2 \leq I.M.C. < 25 \text{ Kg/m}^2$

• Surpoids: $25 \text{ Kg/m}^2 \leq \text{I.M.C.} < 30 \text{ Kg/m}^2$

• Obèse: I.M.C. $\geq 30 \text{Kg/m}^2$

2.1. Evolution des moyennes de l'IMC avant et après consommation de la poudre de cacao.

Tableau V: Evolution des moyennes de l'IMC avant et après consommation de la poudre de cacao

		Moyenne	
	AVANT	APRES	P
IMC (kg/m²)	25,98	25,92	0,8(NS)

◆ La moyenne de l'IMC est passée de 25,98 à 25,92.
Cette baisse observée après consommation n'est pas significative.

2.2. Evolution de l'IMC des sujets avant et après consommation de la poudre de cacao.

Tableau VI : Evolution de l'IMC avant et après consommation de la poudre de cacao.

	AVANT CONSOMMATION		APRES CONSOMMATION		
	Effectif (Pourcentage)		Effectif (Pourcentage)		P
Personne maigre	2	1,1	3	1,6	0,81(NS)
Personne normale	86	45,3	84	44,2	0,561(NS)
Personnes en surpoids	68	35,8	66	34,7	0,76(NS)
Personnes obèses	34	17,9	37	19,5	0,9(NS)

- ◆ Le pourcentage de personnes en surpoids est passé de 35.8% à 34.7% et celui des personnes obèses est passé de 17.9% à 19.5%.
- ◆ Les différences observées entre les personnes obèses d'une part et les personnes en surpoids d'autre part avant et après consommation de la poudre de cacao ne sont pas significatives.

La consommation de la poudre de cacao à 70% n'augmente pas de manière significative l'IMC.

3. Tension artérielle

Sont considérés comme sujets hypertendus, ceux dont la tension artérielle systolique est supérieure à 140 mmHg et/ou dont la tension artérielle diastolique est supérieure à 90mmHg.

Tableau VII : Evolution des moyennes de la tension artérielle avant et après consommation de la poudre de cacao

		Moyenne	
	AVANT	APRES	P
Pression Artérielle Systolique (P.A.S.)	127,25	125,32	0,24(NS)
Pression Artérielle Diastolique (P.A.D.)	80,81	77,94	0 ,03(S)

- Les sujets ont en moyenne des pressions artérielles diastoliques et systolique normales.
- La moyenne des pressions artérielles diastoliques est passée de 80,81 mmHg à 77,94 mmHg.

Cette baisse observée après consommation est significative.

La consommation de la poudre de cacao à 70% au minimum diminue donc de manière significative la pression artérielle diastolique des sujets.

• La moyenne des pressions artérielles systoliques est passée de 127, 25 mmHg à 125,32 mmHg.

Cette baisse observée après consommation n'est pas significative.

La consommation de la poudre de cacao à 70% au minimum ne diminue donc pas de manière significative la pression artérielle systolique des sujets.

4. LA GLYCEMIE

Sont considérés comme sujets hyperglycémiques, ceux ayant une glycémie supérieure à 1,1g/l et hypoglycémiques ceux ayant une glycémie inférieure à 0,7g/l.

4.1. Evolution des moyennes de la glycémie avant et après consommation de la poudre de cacao.

Tableau VIII: Evolution des moyennes de la glycémie avant et après consommation de la poudre de cacao.

		Moyenne	
	AVANT	APRES	P
GLYCEMIE (g /l)	0.86	0.88	0,5(NS)

◆ La moyenne de la glycémie est passée de 0.86 g/L à 0.88g/L.

Cette augmentation observée après consommation n'est pas significative.

La consommation régulière de la poudre de cacao à 70% n'entraîne pas une augmentation significative de la glycémie.

4.2. Evolution de la glycémie des sujets en fonction de leur état initial.

Tableau IX: Evolution de la glycémie des sujets en fonction de leur état initial.

AVANT CONSOMMATION		APRES CONSOMMATION		
		Hypoglycémie	1(6,67%)	
Hypoglycémie	15	Normoglycémie	14(93,33%)	
		Hyperglycémie	0	
		Hypoglycémie	11(6,6%)	
Normoglycémie	166	Normoglycémie	147(88,6%)	
		Hyperglycémie	8(4,8%)	
		Hypoglycémie	0(0)	
Hyperglycémie	9	Normoglycémie	4(44,4%)	
		Hyperglycémie	5(55,6%)	

- ◆ Sur les 9 sujets hyperglycémiques au départ, 5 sont restés hyperglycémiques tandis que 4 sont devenus normoglycémiques.
- ◆ Sur les 166 sujets normoglycémiques avant consommation de la poudre de cacao à 70%, 8 ont vu leur glycémie s'élever après la consommation.

 Cependant cette augmentation n'est pas significative.

5. LE MAGNESIUM

Sont considérés comme sujets à une hypomagnésémie ceux ayant un taux de magnésium inférieur à 16 mg/l, et comme sujets à hyper magnésémie ceux ayant un taux de magnésium supérieur à 26 mg/l.

5.1. Evolution des moyennes de la magnésémie avant et après consommation de la poudre de cacao.

Tableau X: Evolution des moyennes de la magnésémie avant et après consommation de la poudre de cacao.

		Moyenne	
	AVANT	APRES	P
MAGNESEMIE (g /l)	20.48	20.67	(NS)

- ♦ La moyenne de la magnésémie est passée de 20.48 mg/L à 20.67 mg/L.
- ◆ La consommation de la poudre de cacao à 70% n'a eu aucune influence sur le taux de magnésium sérique

Tableau XI : Evolution de la magnésémie avant et après consommation de chocolat noir.

	AVANT CONSOMMATION		APRES CONSOMMATION	
	Effectif		Effectif	
	(Pourcentage)		(Pourcentage)	
Magnésémie normale	190	100%	190	100%
Hypermagnésémie	0	0%	0	0%

◆ D'une manière générale la magnésémie de nos sujets n'a pas varié avant et après consommation de la poudre.

Etude de la variation de certains facteurs de risque cardiovasculaire, au cours de la consommation régulière d'une poudre de cacao produite localement, en Côte d'Ivoire
CHAPITRE 3 :DISCUSSION

La discussion des résultats obtenus va s'articuler autour d'étudemenées sur des produits dérivés du cacao à forte teneur en cacao, notamment le chocolat noir et / ou la poudre de cacao.

I- DONNEES ANTHROPOMETRIQUES ET CLINIQUES

1. L'INDICE DE MASSE CORPORELLE

L'analyse statistique de nos données a montré que la consommation de la poudre de cacao à 70% de cacao n'a pas d'incidence significative sur l'IMC. Des résultats identiques ont été retrouvés dans une étudemenée par YAPO et al en 2008[92].

De même, les études de BALZER et alen 2008 et de TAUBERT et al en 2007 n'ont pas trouvé d'augmentation de poids après une consommation soutenue de petites quantités de cacao[4] ou de chocolat noir.[85]

En outre, une étude faite par des chercheurs néerlandais en 2009[72], a montré que plus un aliment est riche en flavonoïdes, moins il entraîne une augmentation de l'IMC des sujets.

2. LA TENSION ARTERIELLE

Notre analyse statistique a montré que la consommation de la poudre de cacao diminue de façon significative la pression artérielle diastolique d'une part, et d'autre part n'a pas eu d'influence significative sur la pression artérielle systolique. De même, dans l'étude de HOOPER et al. en 2012 [38] une réduction significative de la pression artérielle diastolique après la prise chronique de chocolat noir ou de cacao à forte teneurs en polyphénols a été observée.

L'étude de RIMBACH et al. [71], a suggéré que la consommation d'aliments riches en flavonoïdes pourrait exercer un effet bénéfique sur le

système cardiovasculaire des personnes en bonne santé. Mais l'étude menée par JEFFREY BLUMBERG sous la houlette du Dr Claudio Ferri de l'Université de L'Aquila [8], est l'une des premières à évaluer spécifiquement les effets du chocolat noir sur l'évolution de la pression artérielle de patients hypertendus. En effet, au bout de quinze jours de "régime chocolat noir", les participants ont montré une diminution moyenne de 12 mm de mercure (Hg) de la valeur de leur pression artérielle systolique moyenne et de 9mm de mercure pour la pression artérielle diastolique moyenne sur 24heures.

Il en est de même pour les études de GRASSI D. en 2005 et de TAUBERT D. en 2007, qui ont montré que la consommation régulière de chocolat noir entraîne une baisse significative de la pression artérielle aussi bien diastolique que systolique chez les sujets hypertendus. [9-36-35-83-84].

Une méta-analyse, en 2010, avec 10 essais contrôlés randomisés comprenant 297 individus a confirmé la capacité de réduction de la pression artérielle des produits à base de cacao riches en flavanols [25], tout comme l'étude de RIED K et al [70]. Les pressions sanguines systoliques et diastoliques ont diminué soit chez les adultes normotensifs sains, soit chez les patients souffrant d'hypertension artérielle préventive de stade 1.

CHERNIACK EP. et al en 2011 [18] ont examiné les effets des polyphénols sur le syndrome métabolique et ont noté que, huit patients atteints d'une maladie coronarienne, recevant des boissons au cacao contenant une dose de 375 mg de polyphénols de cacao deux fois par jour pendant 1 mois, avaient une capacité vasodilatatrice améliorée dans leurs artères brachiales. De plus, la pression artérielle systolique des sujets prenant la plus grande dose de cacao a diminué de 4,2 mm Hg, un effet qui n'a pas été observé dans le groupe qui a consommé seulement 9 mg deux fois par jour.

Dans l'étude de TAUBERT D. et al. [84], la prévalence de l'hypertension est passée de 86% à 68% chez des sujets hypertendus après consommation journalière de deux carrés de chocolat noir pendant deux ans.

SIES et al en 2005[79] ont comparé les effets des boissons au cacao contenant différentes teneurs en flavanols parmi les volontaires sélectionnés. Comme CORTI et al[20] en 2009 et SCHINI-KERTH et al en 2010[75], ils ont conclu que la consommation chronique d'un régime alimentaire à haute teneur en flavanol entraine une augmentation de la production de NO, permettant ainsi l'amélioration de la fonction endothéliale, ce qui explique les effets antihypertenseurs et cardioprotecteurs des polyphénols.

La différence entre notre étude et celles des auteurs suscités pourrait s'expliquer:

- par la dose de cacao utilisée,
- par le fait que la consommation s'est déroulée sur une courte période,
- mais surtout par le fait que nous ne connaissons pas de manière précise la concentration en polyphénol de notre poudre de cacao.

Des études non publiées font état de 313 mg en moyenne de composés phénoliques par gramme de cacao à 70% et de 438 mg par gramme de cacao à 100%.

En plus de la teneur en polyphénols, la classification des individus en catégories bien précises (hypertendus, non hypertendus, avec ou sans traitement...) est également importante pour évaluer avec plus de précision l'action du cacao sur l'hypertension artérielle. [8]

II- DONNEES BIOLOGIQUES

1. <u>LA GLYCEMIE</u>

Nos résultats ont montré que la consommation régulière de la poudre de cacao à 70% n'augmentait pas significativement la glycémie.

Des études similaires telles que celle de YAPO et al menée avec le chocolat noir à 70% de cacao sont parvenues à la même conclusion.[92]

Certains auteurs comme GRASSI D. et al, ont expliqué que le chocolat noir avait un indice glycémique très bas. Ce qui ne permettait pas une augmentation significative de la glycémie. Ils ont également démontré que celui-ci avait au contraire un effet bénéfique dans le diabète de type 2 car il améliorait la sensibilité des cellules du corps à l'insuline. [35-36]

De même, dans son étude, JEFFREY BLUMBERG et son équipe ont pu observer que la consommation de chocolat noir fait évoluer favorablement la sensibilité de l'organisme à l'insuline (sachant que l'apparition d'une insulinorésistance représente un trouble précurseur du diabète)[8].

HANHINEVA et alen 2010 [37] quant à eux, ont publié une revue intéressante compilant l'effet de différents polyphénols, y compris les flavonoïdes, sur le métabolisme des glucides à de nombreux niveaux. Ils ont constaté que les polyphénols atténuent les réponses glycémiques postprandiales et l'hyperglycémie à jeun tout en améliorant la sécrétion aiguë de l'insuline et la sensibilité à l'insuline. Les mécanismes d'action possibles comprennent l'inhibition de la digestion des glucides et l'absorption du glucose dans l'intestin, la stimulation de la sécrétion d'insuline des cellules β pancréatiques, la modulation de la libération de glucose du foie, l'activation des récepteurs à l'insuline et l'absorption du glucose dans les tissus sensibles à l'insuline.

SHRIME et al.[78]ainsi que HOOPER et al.[38],ont démontré une réduction significative de différents biomarqueurs négatifs de maladies

cardiovasculaires, comme la résistance à l'insuline après une consommation chronique et aiguë de chocolat ou de cacao, avec des réductions significatives de l'insuline sérique.

GRASSI et ses collègues ont signalé que l'ingestion de 100 g de chocolat noir riche en flavonoïdes pendant 15 jours était associée non seulement à une réduction de la PA et à une amélioration de la fonction endothéliale, mais aussi à une amélioration de la sensibilité à l'insuline chez les patients hypertendus [34].Ces résultats ont également été observés chez les personnes en bonne santé et chez les hypertendus avec une tolérance au glucose altérée.

ALMOOSAWI et al. [2] ont constaté dans leur étude que la glycémie totale capillaire à jeun a été considérablement réduite après 2 semaines de consommation quotidienne de chocolat noir (500 ou 1000 mg de polyphénols).

Ces études suggèrent donc que le cacao peut être utile pour améliorer la résistance à l'insuline dans le syndrome métabolique, et ralentir la progression vers le diabète de type 2. Les résultats d'autres études indiquent que le cacao peut également avoir un potentiel thérapeutique dans la prévention des complications cardiovasculaires chez les patients diabétiques. [4]

Le stress oxydatif, induit par l'hyperglycémie chronique, est notamment impliqué dans de nombreuses complications diabétiques (macroangiopathie, microangiopathie, neuropathies).

La prévention nutritionnelle, passant par l'augmentation de l'apport d'antioxydants tels que les polyphénols et les flavonoïdes permettrait donc de prévenir ces complications. [15]

CERIELLO et MOTZ [16]ont proposé que le stress oxydatif soit le mécanisme sous-jacent à la fois pour la résistance à l'insuline et les maladies cardiovasculaires et qu'il existe des raisons de croire que les flavanols dans le cacao peuvent améliorer la résistance à l'insuline en réduisant le stress oxydatif,

en améliorant la fonction endothéliale et / ou en modifiant le métabolisme du glucose.

En résumé, il existe des mécanismes plausibles pour les effets antioxydants des polyphénols de cacao pour influencer directement la résistance à l'insuline et, à leur tour, réduire le risque de diabète. Le cacao peut induire la régénération des cellules β pancréatiques et stimuler la sécrétion d'insuline, avoir un effet hypoglycémiant et améliorer la tolérance au glucose. Les effets vasodilatateurs du cacao peuvent également améliorer la sensibilité à l'insuline médiée par la fonction endothéliale. La consommation soutenue de cacao pendant de longues périodes peut affecter la résistance à l'insuline à un degré supérieur à celui des doses uniques de produits de cacao.

Il serait, par conséquent, intéressant de travailler avec des personnes ayant une légère hyperglycémie pour constater l'effet hypoglycémiant du cacao. La durée de la consommation est à prendre en compte ainsi que la quantité en flavonoïdes dans les produits finis.

2. LA MAGNESEMIE

Nos résultats ont montré que la consommation régulière de 20 grammes de poudre de cacao à 70% par jour, n'influait pas de manière significative la magnésémie. Cela pourrait être dû à la durée d'exposition à la poudre ou à la dose utilisée.

Ces résultats sont similaires à ceux de YAPO et al qui, au bout d'un mois de consommation de chocolat noir à 70% n'ont pas obtenu de différence significative[92].

En outre l'étude de XINHUA Q. et al montre tout de même qu'il existe une association inverse statistiquement significative entre l'apport en magnésium alimentaire et le risque d'événements cardiovasculaires totaux. Les concentrations sériques de magnésium sont, elles aussi, linéairement et

inversement associées au risque d'événements cardiovasculaires totaux [90]. Le magnésium joue donc un rôle essentiel dans le maintien des fonctions cardiovasculaires.

L'influence de la consommation de la poudre de cacao sur la magnésémie aurait sûrement été mieux appréciée si notre échantillon contenait des sujets ayant une hypomagnésémie.

D'un autre côté, l'étude de NEHLIG A. en 2013 [58] explique que le cacao induit des effets positifs sur l'humeur. En effet il contient d'importantes quantité de magnésium (500 mg dans 100g de cacao en poudre non sucrée) [7]qui est le minéral de l'énergie, indispensable à la transmission efficace de l'influx nerveux. Il est donc conseillé pour lutter contre le stress, et aux sportifs afin d'éviter les crampes, grâce à son effet relaxant sur le système neuromusculaire [46].

En association avec les flavonoïdes, le magnésium permet la production, le stockage et la libération de la sérotonine, responsable de l'apaisement, de la sérénité et du bien-être [6-77]. Ce neuromédiateur agit au niveau de la stabilisation de l'équilibre nerveux vis-à-vis du stress, de la fatigue et de la dépression [45]. A l'avenir, dans d'autres études sur le cacao, il serait donc intéressant de se pencher sur son action au niveau du système nerveux central.

Etude de la variation de certains facteurs de risque cardiovasculaire, au cours de la consommation régulière d'une poudre de cacao produite localement, en Côte d'Ivoire

CONCLUSION

La poudre de cacao est un aliment qui est commercialisé a différentes teneurs en cacao en Côte d'ivoire et fait l'objet d'utilisations diverses notamment en pâtisserie et confiserie.

Par ailleurs, on lui attribue de nombreux bienfaits sur la sante et plus particulièrement au niveau des facteurs de risque cardiovasculaires.

Notre étude avait pour objectif, d'évaluer l'action d'une poudre de cacao à 70% produite localement sur certains facteurs de risques cardiovasculaires.

Pour ce faire, 20 grammes de poudre de cacao ont été administrés sous forme de boisson pendant 15 jours consécutifs, à 190 personnes.

Cela nous a permis de mettre en évidence les effets de la consommation régulière d'une poudre de cacao à 70% sur la population d'étude, en comparant les données cliniques et biologiques recueillies avant et après consommation.

Il ressort de cette étude que la consommation régulière de la poudre de cacao :

- ◆ Du point de vue clinique, diminue la pression artérielle diastolique mais n'a aucune influence notoire sur le poids et la pression artérielle systolique;
- ◆ Du point de vue biochimique n'a pas d'effet sur la glycémie et la magnésémie.

Etude de la variation de certains facteurs de risque cardiovasculaire, au cours de la consommation régulière d'une poudre de cacao produite localement, en Côte d'Ivoire

RECOMMANDATIONS

Au vue de tout ce qui précède, il serait intéressant que les recommandations suivantes soient prises en compte :

Aux décideurs : Ministère de la Santé et de la Lutte contre le Sida

- Mettre à la disposition des chercheurs les moyens nécessaires, tels que des financements de projets de recherche sur la poudre de cacao produite localement, pour que d'autres études scientifiques soient menées sur ce sujet;
- Développer la production locale de la poudre de cacao ;
- Rendre leur coût accessible à tous.
- Contribuer à la sensibilisation de la population sur les bienfaits de la consommation de la poudre de cacao, par des campagnes publicitaires ou l'organisation de foires.

Aux industriels:

 Accorder une attention particulière à la maîtrise des procédés de fabrication, car de ceux-ci dépend la concentration en flavanols et autres composés importants du cacao dans le produits final.

Aux professionnels de santé:

 Intégrer la consommation de la poudre de cacao et/ou du chocolat noir riche en flavonoïdes dans l'éducation thérapeutique des patients.

Aux consommateurs:

- Intégrer la consommation de poudre de cacao et/ou de chocolat noir riche en flavonoïdes dans leurs habitudes alimentaires, sans ajout de sucre et de lait;
- Respecter les mesures hygiéno-diététiques.

Etude de la variation de certains facteurs de risque cardiovasculaire, au cours de la consommation régulière d'une poudre de cacao produite localement, en Côte d'Ivoire

REFERENCES BIBLIOGRAPHIQUES

1- AG HAMA O.

Cholestérol HDL, phospholipides et triglycérides chez le jeune adulte malien.

Th Pharm.: Bamako, 1982.

2- ALMOOSAWI S. FYFE L. HO C. AL-DUJAILI E.

The effect of polyphenol-rich dark chocolate on fasting capillary whole blood glucose, total cholesterol, blood pressure and glucocorticoids in healthy overweight and obese subjects.

3- **AMOUYEL P.**

Génomique et maladies cardio-vasculaires Bull. Acad. NatlMéd 2000, 184.7: 1431-1440

4- BALZER J. RASSAF T. HEISS C. ET AL.

Benefits in vascular function through flavanol-containing cocoa in medicated diabetic patients a double-masked, randomized, controlled trial. J Am CollCardiol. 2008; 51: 2141–2149.

5- BENSADOUN, RAVINET L et al.

Bilan lipidique, valeurs moyennes chez l'Ivoirien, étude effectuée sur 1368personnes. Méd.Afr.Noire, 1983,30, 453-457.

6- BERTHOU A.

Envie de chocolat et de sérotonine, stress, déprime, trouble de l'humeur (Consulté le 03-08-2017)

<www.santeetnutrition.fr>

7- BERTHOU A.

Manquez-vous de magnésium? Comment choisir son complément alimentaire. (Consulté le 03-08-2017)

<www.santeetnutrition.fr>

8- **JEFFREY B**.

Hypertension, août 2005, vol. 46, n° 2, p. 398-405).

9- BUIJSSE B, FESKENS EJ, KOK FJ, et al.

Cocoa intake, blood pressure, and cardiovascular mortality: the Zutphen Elderly Study. Arch Intern Med 2006 February 27; 166(4): 411-417

10- **CACAO**

(Consulté le 12-05-2017)

<www.agenceecofin.com

11- CACAO: BIENFAITS ET PROPRIETES

(Consulté le 12-04-2017)

< www.mr-plantes.com>

12- CASTAIGNE A, CAPRON L, JACOTOT B.

Athérosclérose.

Encycl. Méd. Chir., Paris, Cœur, 1981, 11315-B10, pp. 9

13- **CEMOI : Perpignan**

Histoire du cacao et du chocolat

(Consulté le 07-03-2017)

<www.cemoi.fr>

14- **CEMOI**: Perpignan

La passion du chocolat, Pays producteurs de cacao.

(Consulté le 14-05-2017)

< www.cemoi.fr >

15- CENTRE EUROPEEN D'ETUDE DU DIABETE

(Consulté le 02-09-2017)

<www.ceed-diabète.org>.

16- CERIELLO A. MOTZ E.

Is oxidative stress the pathogenic mechanism underlying insulin resistance, diabetes, and cardiovascular disease? The common soil hypothesis revisited.

Arterioscler Thromb Vasc Biol. 2004; 24:816-823

17- CHANU B.

Hypertriglycéridémie; Danger pour les artères.

Press. Méd., 1999; 28(36): 2011-2017

18- CHERNIACK EP.

Polyphenols: planting the seeds of treatment for the metabolic syndrome. Nutrition. 2011; 27(6):617–623

19- CHOCOLAT ET CACAO

(Consulté le 14-04-2017)

<www.passeportsanté.net>

20- CORTI R, FLAMMER AJ, HOLLENBERG NK, et al.

Cocoa and cardiovascular health.

Circulation.2009;119(10):1433–1441.])

21- COTE D'IVOIRE : LE TABAC CAUSE PLUS DE 5000 MORT PAR AN (OMS)

(Consulté le 24/05/2017)

<www.lementor.net>

22- COTE D'IVOIRE: PRODUCTION ET EXPORTATION

(Consulté le 12-05-2017)

<fr.africanews.com>

23-COTE D'IVOIRE 1.74 MILLION DE TONNES DE CACAO RECOLTEES EN 2013-2014.

(Consulté le 12-05-2017)

<www.abidjan.net>

24- DE L'HYPERTRIGLYCERIDEMIE AU RISQUE CARDIO-VASCULAIRE

(Consulté le 25-06-2017)

<www.laboratoirebiopharma.com>

25-DESCH S, SCHMIDT J, KOBLER D, et al.

Effect of cocoa products on blood pressure: systematic review and meta-analysis.

American Journal of Hypertension. 2010;23(1):97–103.

26- **DIALLO S.**

Contribution à l'étude du profil lipidique à Bamako.

HDL-LDL-triglycérides et CT.

Th Med: Bamako, 1988

27- DING EL, HUTFLESS SM, DING X, et al

Chocolate and prevention of cardiovascular disease: a systematic review.

NutrMetab: 2006; 3: 2.

28- **DR. TUTIN C.**

Le Diabète, une maladie dangereuse pour le cœur et les vaisseaux.

(Consulté le 30-05-2017)

<www.doctissimo.fr>

29- **DROUIN P., DUSSART F.**

Diabète : le véritable risque est vasculaire. Rev. Franc. Endocrinol. Clin. 1991 ; 32 :6-9.

30- ECKEL R.H., GRUNDY S.M., ZIMMET P.Z.

The metabolic syndrome.

Lancet, 2005; 365: 1415-28

31- ETUDE PROSPECTIVE PARISIENNE.

Facteurs de risque cardio-vasculaire et prévention.

(Consulté le 18-08-2017)

http://www.ulp.med.u.straslbg.fr

32- FAO, DEPARTEMENT DE L'AGRICULTURE :

Rapport du Comité du Codex sur les produits cacaotés et le chocolat, 2008.11p. (Consulté le 09-03-2017)

<www.fao.org>

33- FUNALOT B.

Génétique et facteurs de risque vasculaire ; mise au point en pathologie vasculaire cérébrale. Angéologie. 2000, 5:39-43

34- GRASSI D. DESIDERI G. NECOZIONE S.ET AL

Blood pressure is reduced and insulin sensitivity increased in glucose-intolerant, hypertensive subjects after 15 days of consuming high-polyphenol dark chocolate.

J Nutr.2008; 138:1671-1676.]

35- GRASSI D, LIPPI C, et al.

Short-term administration of dark chocolate is followed by a significant increase in insulin sensitivity and a decrease in blood pressure in healthy persons.

Am J ClinNutr. 2005 March; 81(3): 611-614

36- GRASSI D, NECOZIONE S, LIPPI C, et al.

Cocoa reduces blood pressure insulin resistance and improves endothelium-dependent vasodilatation in hypertensive.

Hypertension.2005 August; 46 (2): 398-405.

37-. HANHINEVA K, TÖRRÖNEN R, BONDIA-PONS I. et al.

Impact of dietary polyphenols on carbohydrate metabolism.

International Journal of Molecular Sciences. 2010;11(4):1365–1402

38-HOOPER L, KAY C, ABDELHAMID A, et al.

Effects of chocolate, cocoa, and flavan-3-ols on cardiovascular health: a systematic review and meta-analysis of randomized trials. American Journal of Clinical Nutrition. 2012;95(3):740–751)

39- ITEM129: MRFIT, PROCAM.

Facteurs de risque cardio-vasculaire et prévention.

(Consulté le 10-03-2017)

http://www.endocrino.net

40- **JEAN F.**

Histoire du chocolat.

(Consulté le 14-05-2017)

<www.jeanlechocolatier.com>

41- KOUYATÉ P, THOMAS J, ROFE J.

Evolution du profil lipidique du Sénégal.

Dakar Med.1981; 3:364-370

42- LA BOTANIQUE DU CACAOYER

(Consulté le 08-03-2017)

<www.chocotendance.com>

43- LA FABRICATION DU CACAO EN POUDRE

(Consulté le 17-05-2017)

<www.chococlic.com>

44- **LAM S.**

Auto-évaluation du risque cardio-vasculaire/Facteurs de risque cardio-vasculaire. Faculté de Médecine Saint Antoine.

(Consulté le 26-05-2017)

<www.scapula.free.fr>

45- LE CHOCOLAT, DES PROPRIETES STIMULANTES ET ANTIDEPRESSEURS

(Consulté le 03-08-2017)

<www.irbms.com>

46- LE CHOCOLAT NOIR, UN VERITABLE CADEAU EN SPORT ET EN MUSCULATION

(Consulté le 03-08-2017)

<www.entrainementsportif.fr>

47- LES CACAOYERS

(Consulté le 08-03-2017)

<www.portail-du-chocolat.fr>

48- LES DIFFERENTS TYPES DE CHOCOLAT

Quels sont les différents types de chocolat?

(Consulté le 10-03-2017)

<www.chococlic.com>

49- LES DIFFERENTES VARIETES DE CACAO ET LEUR CARACTERE

(Consulté le 08-03 2017)

< www.laederachprofessional.com >

50- LES FACTEURS DE RISQUE CARDIOVASCULAIRE

(Consulté le 20-05-2017)

<www.meditas-cardio.fr>

51- LES PRINCIPAUX ACTEURS DU CACAO

(Consulté le 10-03-2017)

< www.intellivoire.net>

52- LIEVRE M.

Diabète de type 2 et risque cardio-vasculaire : enseignements des essais thérapeutiques. Rev. Prat. 2001, 51 ; 1793 -1798

53- LONGO F, MELAMAN SEGO F, TENGOUATAKAM S.

Données épidémiologiques sur l' HTA et les autres facteurs de risque cardiovasculaires des brazzavillois: les dépêches de Brazzaville.

Med Afr. Noire 2004; 48 (10):1-5

54- MACHECOURT J.

Facteurs de risque cardiovasculaire (129) octobre 2002(mise à jour janvier 2005). (Consulté le 15-04-2017)

<www-santé.ujf-grenoble.fr>

55- MAIGA A.

Dépistage des facteurs de risque cardiovasculaire (dyslipidémies et hyperglycémie) au centre de santé de référence de la commune V et au CHU Gabriel Touré.

Th Med Bamako 2008

56- MATHERS CD, LONCAR D.

Projections of global mortality and burden of disease from 2002 to 2030.

PLoS Med, 2006; 3(11):e442

57- MURSU J, VOUTILAINEN S, NURMI T, et al.

Dark chocolate consumption increases HDL cholesterol concentration and chocolate fatty acids may inhibit lipidperoxydation in healthy humans.

Free RadicBiol Med. 2004 Nov; 37(9): 1351-1359.

58- **NEHLIG A.**

The neuroprotective effects of cocoa flavanol and its influence on cognitive performance. Br J Clin Pharmacol. 2013 Mar; 75(3): 716–727.

59- OMS: Genève

La lutte contre l'hypertension.

Série de rapport techniques ; 1996, 862-865

Genève: OMS 1996.

60- OMS : Genève

La prévention du diabète sucré.

Série de Rapports Techniques ; 1988. 844-845

Genève: OMS, 1988.

61- OMS: Genève

Les facteurs de risque des maladies cardio-vasculaires : nouveaux domaines de recherche :

Série de Rapports Techniques.1994: 841-843.

Genève: OMS, 1994

62- OMS : Genève

Rapport mondial sur le diabète

Genève, OMS, 2016. (88)

63- OMS: Genève

Stratégie de lutte antitabac dans les pays en voie de développement.

Série des Rapports Techniques.1982, 732].

Genève: OMS, 1982

64- OMS: Genève

Tabagisme: aide-mémoire N°339.

Genève: OMS, 2017

65- OMS: Genève

Questions-réponse l'hypertension artérielle septembre 2015.

Genève: OMS 2015.

66- PELIABA P.

Facteurs de Risques Cardio-vasculaires en enquête de masse dans le district de Bamako de novembre à décembre 2002

Th Med;Bamako, 2006.

67- PLUS DE 450 000 DIABETIQUES VIVENT EN COTE D'IVOIRE

(Consulté le 20/05/2017)

<www.abidjan.net>

68- **PRODUITS**

(Consulté le 10-03-2017)

<www.syfab.fr>

69- QUI SONT LES PLUS GROS CONSOMMATEURS DE CHOCOLAT AU MONDE

(Consulté le 13-05-2017)

<www.Bc.marfeel.com>

70- **RIED K. et al.**

The Cochrane Library, 2017 - Wiley Online Library

71-RIMBACH G, MELCHIN M, MOEHRING J, et al.

Polyphenols from cocoa and vascular health—a critical review.

International Journal of Molecular Sciences. 2009;10(10):4290–4309.

72- ROUSSEAU N.

Obésité :plus de flavonoïdes, moins de prise de poids

(Consulté le 27-05-2017)

<wwww.e-sante.be.com>

73- **SACKO M**.

Nouvelle contribution à l'étude du diabète au Mali.

Thèse Med: Bamako 1981

74- SANTE HYPERTENSION ARTERIELLE : LA COTE ENREGISTRE UN TAUX DE PREVALENCE DE 33,4%

(Consulté le 01-06-2017)

<www.abidjan.net>

75-SCHINI-KERTH VB, AUGER C, ÉTIENNE-SELLOUM N, etal.

Polyphenol-induced endothelium-dependent relaxations. Role of NO and EDHF.

Advances in Pharmacology. 2010;60:136-175.]

76- SECTEUR DE LA TRANSFORMATION DU CACAO

(Consulté le 13-05-2017)

<www.industrie.gouv.ci>

77- SEROTONINE ET CHOCOLAT NOIR

(Consulté le 03-08-2017)

<www.scottsarber.com>

78-SHRIME MG, BAUER SR, MCDONALD AC. et al.

Flavonoid-rich cocoa consumption affects multiple cardiovascular risk factors in a metaanalysis of short-term studies.

The Journal of Nutrition. 2011;141(11):1982–1988

79-SIES H, SCHEWE T, HEISS C, et al.

Cocoa polyphenols and inflammatory mediators.

The American Journal of Clinical Nutrition.2005;81(1, supplement):304S-312S

80- **SIMON C.**

Activité physique, bilan énergétique et profil énergétique et profil métabolique.

Cahier Nutr. Diét. 2000, 35; 5-6

81-STEINBERG FM, BEARDEN MM, KEEN CL.

Cocoa and chocolate flavonoids: implications for cardiovascular health.

J AM Diet Assoc.2003 Feb; 103(2): 215-223.)

82- SYSTEME DE SUIVI DU TRAVAIL DES ENFANTS :

Historique du cacao dans travail des enfants, nouvelle de Côte d'Ivoire.

(Consulté le 14-05-2017)

<www.cacao.ci>

83- TAUBERT D, BERKELS R, ROESEN R. et al.

Chocolate and blood pressure in elderly individuals with isolated systolic hypertension.

JAMA 2003 August 27; 290 (8): 1029-1030

84- TAUBERT D., SCHOMING E.,

Département de Pharmacologie et de médecine interne, hôpital université de Cologne en Allemagne.

JAMA 2007; 298: 49-60

85- TAUBERT D. ROESEN R. LEHMANN C. ET AL.

Effects of low habitual cocoa intake on blood pressure and bioactive nitric oxide: a randomized controlled trial.

JAMA.2007; 298:49-60.

86- TERRIEN M., FOURNIER J.

Chimie du petit déjeuner.

(Consulté le 10-05-2017)

<www.decitre.fr>

87- TOUT SUR LE CHOCOLAT

(Consulté le 17-05-2017)

<www.zchocolat.com>

88- VANIER P.

Chocolat et cacao: le chocolat au fil du temps

(Consulté 15-05-2017)

<www.Passeportsanté.net>

89- **VIERLING E.**

Aliments et boissons: filières et produits

Vol. 2nd éditions, le point, coll. « biosciences et technique »

90- XINHUA QU, FANGCHUN JIN, YONGQIANG HAO, et al

Magnesium and the Risk of Cardiovascular Events: A Meta-Analysis of Prospective Cohort Studies

PLoS One. 2013; 8(3): e57720. Published online 2013 Mar 8.

91-YAO R.

Journée du chocolat et du cacao

(Consulté le 14-05-2017)

<www.politikafrique.info>

92- **YAPO** et al.

Les bienfaits de la consommation de chocolat noir sur les facteurs de risque cardiovasculaire dans la population ivoirienne.

Thèse Pharm Abidjan 2009

93- **YENOU O.**

« Nous voulons pousser les Ivoiriens à consommer davantage de cacao » (Consulté le 13-05-2017)

<www.jeuneafrique.com>

Etude de la variation de certains facteurs de risque cardiovasculaire, au cours de la consommation régulière d'une poudre de cacao produite localement, en Côte d'Ivoire
ANNEXES

ANNEXE n°1: FICHE DE CONSENTEMENT

FORMULAIRE DE CONSENTEMENT DE PARTICIPATION

Je	soussigné	M,
Mme		
Cartifia ana		
Certifie que,		

Les pharmaciens désignés ci-dessous m'ont proposé de participer à une étude, selon ce qui est décrit de la façon suivante : il s'agira d'administrer à des volontaires sur une période de 15 jours, une dose quotidienne d'une poudre de cacao sous forme de boisson froide. Au début et à la fin de l'étude la tension artérielle sera mesurée et des prélèvements à jeun seront effectués afin de doser les paramètres suivants : glycémie, triglycéridémie, cholestérolémie (Total, HDL, LDL), magnésémie. La participation à l'étude est entièrement gratuite.

J'ai lu (ou on m'a lu cette note), et je l'ai comprise.

J'ai notamment bien compris que je suis libre d'accepter ou de refuser cette proposition, et que si je m'engage dans cette étude, je pourrai ensuite changer d'avis et interrompre ma participation sans être inquiété (e).

J'accepte de participer à cette étude.

J'autorise que les données confidentielles qui me concernent soient consultées et analysées par les personnes qui collaborent à la recherche et qui sont tenues au secret médical.

Fait à Abidjan le

Signature

Nous soussignons, Mr Yao Bi Aymar et Mlle Ackah Maryse, certifions avoir expliqué à la personne susnommée l'intérêt et les modalités d'inclusion et de suivi dans notre projet de recherche.

Nous nous engageons à faire respecter les termes de cette note, les droits et libertés individuels ainsi que les exigences d'un travail scientifique.

Noms des enquêteurs	Emargements
Mr Yao Bi Aymar	
Mlle Ackah Maryse	

ANNEXE n°2: FICHE D'ENQUETE

FICHE D'ENQUETE

I. PARAM	IETRES SO	OCIO DEN	IOGRAPH	IQUES E '	Γ CLINIQUES	•
SEXE:	M	F	AGE:.		ans	
NIVEAU I	D'ETUDE :	Prim.	Sec	Sup.		
PROFESS	ION :	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •			
DOMICIL	E:	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •			
TELEPHO	ONE:/_	_// c	ou//_	_/		
NATIONA	ALITE :		•••••	ETHN	IE:	
POIDS		kg				
TAILLE:			IMC :			
II. ANTEC	EDENTS					
1. PER	RSONNELS					
нта 🗌	DI	ABETIQU	Е	SAIC	SNEMENT SI	_NTANÉ
AVC] CA	RDIOPAT	HIES		GLAUCOMI	E
AUTRES.					• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	
2. FAN	<i>MILIAUX</i>					
ASCENDA	ANTS :			• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •		
DESCENI	DANTS :					
	·····					
III. RISQ	UES CARI	DIOVASC	ULAIRES			
TABAC:	OUI 🗌	NON [

Etude de la variation de certains facteurs de risque cardiovasculaire, au cours de la consommation régulière d'une poudre de cacao produite localement, en Côte d'Ivoire

ALCOOL : JAMAIS L RAREMENT L SOUVENT L
MENOPAUSE : OBESITE
SEDENTARITE:
AUCUN:
IV- TRAITEMENTS SUIVIS
1- TRAITEMENTS SUIVIS: OUI NON
2- NATURE : ANTIHYPERTENSEURS ANTIDIABETIQUES
HYPOCHOLESTEROLEMIANTS AUTRES
V- MODE DE VIE
1- CONSOMMATION DE CHOCOLAT : OUI
NON
SI NON, POURQUOI? (Mœurs, coût, disponibilité, préjugés)
2- VOTRE ALIMENTATION EST- ELLE DOMINEE PAR
Les aliments gras Fruits et légumes
Les aliments sucrés
Les aliments salés
Pas une prédominance mais un équilibre entre ces différents aliments
3- COMBIEN DE REPAS PRENEZ- VOUS PAR JOUR ?:
4- MANGEZ-VOUS ENTRE LES REPAS ? OUI NON

Etude de la variation de certains facteurs de risque cardiovasculaire, au cours de la consommation régulière d'une poudre de cacao produite localement, en Côte d'Ivoire

5- PRATIQUEZ-VOUS REGULIEREMENT DU SPORT ?
OUI NON
SI OUI, COMBIEN DE FOIS PAR SEMAINE :
MERCI POUR VOTRE PARTICIPATION.

ANNEXE N⁰3: FICHE DE SUIVIE

<u>FICHE DE SUIVI DE LA CONSOMMATION DE LA POUDRE DE CACAO</u>

Période du : Lundi 24 / 10 / 2016 Au Lundi 07 / 11 / 2016

Torrow au															
NOMS	L	M	M	J	V	S	D	L	M	M	J	V	S	D	L

ANNEXE n°4 : liste des valeurs biologiques avant consommation de la poudre de cacao

ORDRE	Age	Poids	Taille	IMC	PAS	PAD	GLYCEMIE	MAGNESIUM
1	39	80	1,64	29,74	110	65	0,78	19,83
2	56	65	1,67	23,3	115	70	0,74	22,03
3	58	65	1,53	27,76	114	86	0,8	20,34
4	32	56	1,72	18,92	130	10	0,75	17,99
5	43	72	1,75	23,51	107	75	0,75	19,48
6	43	66	1,62	25,14	137	95	0,7	20,87
7	57	72	1,50	32	124	70	0,84	21,67
8	53	84	1,60	32,81	110	70	0,78	22,29
9	56	91	1,60	35,54	125	93	0,89	21
10	44	83	1,66	30,12	107	78	0,9	19,04
11	58	86	1,82	25,96	139	77	0,91	20,92
12	57	94	1,65	34,52	180	107	0,87	23,45
13	32	65	1,80	20,06	107	70	0,65	22,49
14	43	83	1,69	29,06	145	103	0,7	20,27
15	46	82	1,90	22,71	133	90	0,82	20,77
16	43	72	1,76	23,24	143	101	0,8	22,85
17	52	83	1,74	27,41	137	99	1,03	21,37
18	53	65	1,65	23,87	130	70	0,76	21,31
19	54	79	1,72	23,7	152	107	0,64	20,3
20	53	63	1,66	22,86	137	94	1,32	19,35
21	32	74	1,71	25,3	112	70	0,77	24,29
22	54	55	1,55	22,89	146	76	2	19,78
23	34	60	1,57	24,34	110	64	0,66	21,88
24	49	51	1,50	22,66	125	80	0,88	20,28
25	36	88	1,74	29,06	121	73	0,82	20,56
26	43	73	1,73	24,39	118	76	1,29	20,44
27	37	95	1,63	34,75	122	65	0,68	20,91
28	34	76	1,87	21,73	129	178	0,8	19,66
29	32	86	1,92	23,32	118	70	0,81	19,46
30	44	85	1,63	31,99	138	88	0,74	21,68
31	45	61	1,60	23,82	132	83	0,79	20,76
32	30	58	1,62	22,1	109	63	0,68	22,35
33	33	65	1,60	25,39	96	68	0,81	20,54
34	32	56	1,58	22,43	93	67	0,79	19,82
35	42	72	1,80	22,22	131	98	0,8	20,18
36	49	87	1,59	34,41	141	87	0,83	20,83
37	33	66	1,60	25,78	118	79	0,83	18,83

38	32	65	1,80	20,06	117	77	0,9	20,56
39	36	70	1,64	26,02	103	72	0,7	20,52
40	29	72	1,55	29,96	117	91	0,78	19,94
41	39	60	1,70	20,76	104	70	0,83	20,29
42	58	71	1,45	33,77	137	84	0,87	19,23
43	58	76	1,65	27,91	129	85	0,88	21,72
44	44	66	1,66	23,95	124	81	0,95	23,75
45	35	63	1,65	23,14	140	99	0,8	24,7
46	53	70	1,58	28,04	114	68	0,7	22,56
47	51	85	1,71	29,06	114	67	0,87	23,47
48	44	76	1,64	27,25	99	56	0,85	22,84
49	41	79	1,72	26,7	119	77	0,8	19,34
50	42	99	1,70	30,89	135	71	0,8	18,74
51	56	60	1,68	21,25	120	81	0,79	20,33
52	58	95	1,76	30,66	147	86	0,73	20,01
53	53	72	1,72	24,33	124	88	0,74	23,3
54	59	64	1,66	23,22	126	88	0,9	19,32
55	58	75	1,65	27,54	141	75	2,25	20,92
56	54	68	1,73	22,72	147	95	0,79	20,55
57	59	71	1,65	26,07	126	80	1,11	17,96
58	46	65	1,58	26,03	124	75	0,75	22,29
59	48	72	1,72	24,33	121	89	0,8	18,54
60	40	65	1,65	23,87	112	72	0,82	17,43
61	57	60	1,73	20,04	130	73	1,01	18,5
62	37	81	1,69	27,37	108	62	0,77	20,28
63	43	95	1,70	32,87	170	114	0,95	20,74
64	41	83	1,76	26,79	118	72	0,72	17,16
65	29	73	1,73	24,39	107	68	0,76	17,57
66	41	87	1,84	25,69	152	100	0,66	20,63
67	57	98	1,75	32	148	95	0,91	19,89
68	56	94	1,86	27,17	147	104	2,31	18,76
69	58	78	1,83	23,32	113	65	0,84	18,35
70	48	84	1,72	28,39	164	107	0,7	17,69
71	38	78	1,71	26,67	131	88	1,01	21,04
72	35	94	1,83	28,06	131	84	0,98	23,32
73	59	65	1,74	21,46	120	81	0,85	18,21
74	41	84	1,77	26,81	107	69	0,88	19
75	42	65	1,72	21,97	108	69	0,89	17,9
76	38	88	1,76	28,4	125	77	0,91	19,94
77	33	75	1,76	24,21	124	77	0,8	19,38
78	59	65	1,67	23,3	127	92	0,93	18,78

79	32	89	1,64	33,09	107	71	0,82	21,83
80	51	85	1,80	26,23	124	56	0,66	21,39
81	50	76	1,66	27,58	122	80	0,81	19,77
82	56	93	1,75	30,36	136	79	1,76	20,02
83	44	65	1,73	21,71	131	89	1	20,14
84	41	85	1,71	29,06	120	83	0,77	18,92
85	32	100	1,65	36,73	133	91	0,75	20,2
86	38	72	1,71	24,62	131	85	0,86	22,02
87	51	89	1,71	30,43	133	81	1,06	20,09
88	39	109	1,86	31,5	183	127	1,06	20,02
89	57	68	1,73	22,72	132	79	0,87	17,71
90	51	65	1,66	23,58	116	69	0,85	20,93
91	41	98	1,80	30,24	120	73	0,86	21,92
92	58	75	1,65	27,54	130	86	0,74	23,1
93	39	69	1,78	21,77	115	77	0,82	20,26
94	29	64	1,85	18,67	117	68	0,74	21,24
95	37	80	1,73	26,73	119	76	0,6	17,75
96	48	69	1,77	22,02	147	94	0,93	20,4
97	43	68	1,70	23,52	119	72	0,93	22,91
98	55	65	1,72	21,97	116	73	0,92	18
99	52	76	1,70	23,45	124	70	1	22,68
100	38	60	1,74	19,81	105	64	0,87	21,28
101	42	88	1,74	29,06	127	83	0,94	21,26
102	42	78	1,74	25,76	115	82	0,99	21,45
103	52	58	1,80	17,9	118	80	0,84	19,54
104	46	60	1,69	21	160	100	0,9	19,53
105	56	75	1,70	25,95	133	81	0,87	19,84
106	59	68	1,68	24,37	133	85	0,88	20,64
107	57	81	1,72	27,37	140	91	0,96	23,48
108	35	70	1,67	25,09	117	66	1,01	22,54
109	57	58	1 ,68	20,55	121	82	0,98	21,54
110	52	63	1,66	22,86	119	82	0,9	22,83
111	59	73	1,69	25,55	105	69	1,14	19,91
112	44	64	1,60	25	130	68	0,98	21,27
113	52	75	1,68	26,57	110	66	0,89	20,37
114	47	76	1,80	23,45	137	97	0,96	20,33
115	36	104	1,76	33,57	120	59	0,94	19,26
116	58	72	1,60	28,12	114	74	0,85	18,74
117	57	59	1,63	22,2	137	96	0,88	19,92
118	38	80	1,70	27,68	131	92	1,06	20,15
119	31	105	1,65	38,56	115	78	0,87	21,31

120	56	79	1,79	24,65	170	104	0,91	19,07
121	41	75	1,70	25,95	120	69	0,87	20,84
122	39	77	1,63	28,98	120	81	0,82	19,23
123	37	66	1,57	26,77	153	87	0,87	19,71
124	44	74	1,70	25,6	136	90	0,85	20,52
125	57	70	1,60	27,34	125	86	1,07	23,34
126	38	69	1,56	22,02	147	94	0,79	23,52
127	57	64	1,53	27,33	109	67	0,87	23,69
128	30	76	1,82	22,94	106	58	0,82	19,59
129	39	100	1,80	30,86	143	90	0,92	21,11
130	37	47	1,56	19,31	106	68	0,78	21,26
131	59	55	1,71	18,8	146	89	0,84	22,22
132	58	69	1,70	23,87	143	109	0,84	19,03
133	52	73	1,82	22,03	129	78	0,75	21,37
134	59	97,5	1,86	28,18	148	81	0,91	20,26
135	56	64,5	1,65	23,69	116	79	0,73	24,02
136	59	72	1,64	26,76	138	74	0,79	23,35
137	52	78	1,80	24,07	142	87	0,85	20,78
138	57	88	1,81	26,86	127	89	0,87	18,78
139	51	71	1,77	22,66	124	89	0,75	19,22
140	57	67	1,70	23,18	124	88	0,69	22,07
141	57	99	1,95	26,03	139	90	0,83	20,79
142	42	74	1,69	25,9	133	86	1,21	19,62
143	40	73	1,70	25,25	137	81	0,63	17,57
144	54	75	1,76	24,21	125	82	0,92	20,01
145	44	102	1,87	29,16	125	74	0,66	19,29
146	46	58	1,63	21,82	131	89	0,77	19,01
147	36	75	1,75	24,48	125	74	0,71	18,41
148	32	49	1,61	18,9	101	73	0,66	20,03
149	53	106	1,84	31,3	143	94	0,73	22,82
150	47	72	1,73	24,05	126	79	0,83	21,69
151	43	79	1,69	27,66	148	79	0,85	22,21
152	41	72	1,75	23,51	132	86	0,75	20
153	45	83	1,63	31,23	128	86	0,92	20,82
154	46	85	1,63	31,99	144	82	0,83	20,93
155	55	89	1,87	25,45	112	69	0,71	17,88
156	47	70	1,75	22,85	130	86	0,89	22,26
157	50	89	1,78	28,08	135	90	1	21,28
158	40	65	1,74	21,46	116	70	0,76	18,84
159	39	67	1,79	20,91	156	109	0,77	21,85
160	53	92	1,72	31,09	150	100	0,76	20,84

161	60	123	1,88	34,07	141	78	0,99	20,4
162	55	75	1,71	25,64	149	39	0,83	23,14
163	56	73	1,75	23,83	118	69	0,86	19,19
164	40	72	1,72	24,33	128	77	0,75	17
165	34	66	1,70	22,83	126	80	0,77	18,33
166	60	88	1,74	29,06	142	92	0,59	19,75
167	52	64	1,73	21,38	100	50	0,62	20,47
168	59	62	1,55	25,8	139	94	0,67	19,26
169	41	60	1,65	22,03	97	65	0,84	27,08
170	40	73	1,70	25,25	125	77	0,7	18,43
171	59	63	1,60	24,6	149	86	0,74	21,98
172	59	52	1,68	18,42	133	74	0,91	23,68
173	57	70	1,69	24,5	168	94	0,83	22,41
174	49	121	1,74	39,96	147	89	0,91	21,51
175	36	79	1,73	26,39	132	85	0,84	20,63
176	30	65	1,70	22,49	133	73	0,75	20,67
177	53	95	1,72	32,11	145	92	1,01	22,06
178	58	61	1,68	21,61	127	79	0,78	18,59
179	36	92	1,69	32,21	127	64	0,8	17,46
180	55	87	1,71	29,75	118	82	0,94	21,15
181	47	115	1,90	31,85	140	86	0,91	20,5
182	31	111	1,88	31,4	128	89	0,82	20,64
183	55	73	1,65	26,81	91	56	0,91	19,43
184	35	65	1,70	22,49	108	64	1,03	19,67
185	31	71	1,60	27,73	126	89	0,74	19,27
186	56	93	1,70	32,17	139	77	0,87	20,47
187	37	61	1,67	21,87	115	84	0,77	21,6
188	38	72	1,85	21,03	96	65	0,72	19,48
189	52	84	1,59	33,22	126	78	0,92	19,6
190	54	74	1,71	25,39	128	78	1	17,58

ANNEXE n°5 : liste des valeurs après consommation de la poudre de cacao.

Ordre	AGE	Poids	Taille	IMC	PAS	PAD	GLYCEMIE	MAGNESIUM
1	39	81	1,64	30,11	117	71	0,64	23,4
2	56	65	1,67	23,3	125	86	0,84	23,39
3	58	65	1,53	27,76	120	70	0,61	20,87
4	32	56	1,72	18,92	138	90	0,73	19,36
5	43	74	1,75	24,16	114	75	0,77	20,77
6	43	66	1,62	25,14	118	80	0,78	18,35
7	57	72	1,50	32	111	61	0,8	23,19
8	53	85	1,60	33,2	110	65	0,8	20,03
9	56	91	1,60	35,54	135	91	0,85	22,04
10	44	83	1,66	30,12	109	75	0,9	19,06
11	58	86	1,82	25,96	110	63	0,74	21,21
12	57	94	1,65	34,52	176	98	0,73	24,39
13	32	64	1,80	19,75	98	61	0,58	21,5
14	43	85	1,69	29,76	138	98	0,55	19,96
15	46	80	1,90	22,16	109	77	0,69	21,14
16	43	74	1,76	23,88	126/94	94	0,6	23,65
17	52	82	1,74	27,08	135	97	1,23	23,25
18	53	65	1,65	23,87	140	90	0,68	22,76
19	54	76	1,72	25,68	177	117	0,77	22,6
20	53	63	1,66	22,86	130	80	1,07	20,82
21	32	75	1,71	25,64	113	60	0,61	20,11
22	54	55	1,55	22,89	137	70	1,87	17,84
23	34	63	1,57	25,35	116	67	0,71	21,84
24	49	50	1,50	22,22	115	75	0,83	19,71
25	36	89	1,74	29,39	111	56	0,7	20,01
26	43	73	1,73	24,39	101	69	1,37	20,63
27	37	97	1,63	36,5	117	66	0,71	19,88
28	34	75	1,87	21,44	113	68	0,7	19,9
29	32	87	1,92	23,6	100	54	0,6	19,89
30	44	86	1,63	32,36	123	61	0,81	19,72
31	45	61	1,60	23,82	114	73	0,66	21,94
32	30	58	1,62	22,1	108	65	0,98	20,6
33	33	65	1,60	25,39	100	66	0,79	17,68
34	32	56	1,58	22,43	88	56	0,74	20,34
35	42	73	1,80	22,53	118	90	0,74	20,43
36	49	89	1,59	35,2	123	85	0,76	21,35

37	33	66	1,60	25,78	115	72	0,91	19,21
38	32	65	1,80	20,06	105	53	0,79	20,87
39	36	67	1,64	24,91	118	63	0,78	20,03
40	29	74	1,55	30,8	128	87	0,87	21,11
41	39	61	1,70	21,1	97	67	0,78	19,07
42	58	74	1,45	35,19	133	69	0,9	17,21
43	58	76	1,65	27,91	123	78	0,9	21,31
44	44	66	1,66	23,95	138	86	0,84	20,8
45	35	63	1,65	23,14	128	83	0,8	23,08
46	53	69	1,58	27,64	126	83	0,83	18,08
47	51	87	1,71	29,75	115	78	0,82	21,52
48	44	73	1,64	26,17	127	70	0,92	21,09
49	41	77	1,72	26,02	120	60	0,78	21
50	42	97	1,70	30,27	147	97	0,86	17,75
51	56	60	1,68	21,25	121	82	0,76	19,28
52	58	94	1,76	30,24	133	88	0,73	20,28
53	53	73	1.72	24,67	117	84	0,7	19,85
54	59	64	1,66	23,22	124	81	1,16	17,98
55	58	73	1,65	26,81	151	82	1,21	22,8
56	54	66	1,73	22,05	142	95	0,78	20,84
57	59	69	1,65	25,34	130	88	1	20,59
58	46	64	1,58	25,63	118	77	0,86	22,3
59	48	72	1,72	24,33	109	76	0,86	22,1
60	40	65	1,65	23,87	108	70	0,7	17,12
61	57	61	1,73	20,38	137	79	0,91	20,9
62	37	81	1,69	27,37	104	58	0,86	22,7
63	43	95	1,70	32,87	175	112	0,95	22,47
64	41	84	1,76	27,11	109	71	0,88	23,1
65	29	74	1,73	24,72	109	80	0,69	22,9
66	41	85	1,84	25,1	155	110	0,84	22,26
67	57	95	1,75	31,02	133	81	0,96	18,36
68	56	94	1,86	27,17	126	92	1,43	18,67
69	58	80	1,83	23,92	110	52	0,81	18,82
70	48	84	1,72	28,39	164	107	0,8	21,2
71	38	78	1,71	26,67	131	88	1,13	19,63
72	35	94	1,83	28,06	130	86	1,2	20,87
73	59	68	1,74	22,46	119	72	0,87	21,4
74	41	85	1,77	27,13	105	60	0,89	19,6
75	42	65	1,72	21,97	110	77	0,82	17,61
76	38	89	1,76	28,73	122	77	0,95	20,48
77	33	75	1,76	24,21	124	81	0,74	20,6

78	59	65	1,67	23,3	157	95	1,08	20,8
79	32	89	1,64	33,09	109	50	0,86	19,38
80	51	82	1,80	25,3	108	65	0,79	21,09
81	50	76	1,66	27,58	128	87	0,8	19,36
82	56	96	1,75	31,24	121	83	2,17	19,09
83	44	65	1,73	21,71	125	81	0,9	19,26
84	41	86	1,71	29,41	126	77	0,84	19,31
85	32	100	1,65	36,73	126	86	0,78	23,6
86	38	72	1,71	24,62	120	71	0,79	20,86
87	51	89	1,71	30,43	119	72	0,95	21,31
88	39	109	1,86	31,5	146	96	1,25	20,86
89	57	68	1,73	22,72	123	86	0,83	18,49
90	51	65	1,66	23,58	116	69	0,85	22,22
91	41	98	1,80	30,24	120	73	0,91	21,29
92	58	75	1,65	27,54	141	90	0,76	22,08
93	39	70	1,78	22,09	114	74	0,87	20,94
94	29	64	1,85	18,67	110	82	0,76	20,89
95	37	82	1,73	27,39	108	65	0,79	20,14
96	48	68	1,77	22,02	136	73	0,94	21,38
97	43	68	1,70	23,52	127	65	0,89	20,93
98	55	64	1,72	21,63	118	75	0,9	20,32
99	52	78	1,70	24,07	137	81	0,99	20,48
100	38	60	1,74	19,81	100	62	0,9	20,39
101	42	87	1,74	28,73	125	70	0,94	20,74
102	42	78	1,74	25,76	110	56	0,8	20,38
103	52	60	1,80	18,51	113	74	0,88	21,09
104	46	61	1,69	21,35	139	105	0,91	21,88
105	56	76	1,70	26,29	126	82	0,82	18,95
106	59	70	1,68	24,8	133	91	0,9	19,95
107	57	83	1,72	28,05	135	90	1,01	21,7
108	35	72	1,67	25,81	114	63	0,94	21,35
109	57	60	1,68	21,25	128	88	1,01	20,3
110	52	62	1,66	22,49	116	75	0,78	20,01
111	59	72	1,69	25,2	119	75	1,01	18,51
112	44	63	1,60	24,6	111	66	0,96	18,88
113	52	74	1,68	26,21	114	66	0,88	18,12
114	47	76	1,80	23,45	139	95	0,94	19,07
115	36	102	1,76	32,92	120	71	0,94	20,43
116		71	1,60	27,73	109	64	0,65	19,89
117	57	60	1,63	22,58	133	98	0,88	22,3
118	38	80	1,70	27,68	132	92	0,86	19,46

119	31	105	1,65	38,56	121	70	0,97	23,04
120	56	80	1,79	24,96	160	98	0,94	19,59
121	41	75	1,70	25,95	120	75	0,86	19,79
122	39	77	1,63	28,98	124	89	0,95	20,37
123	37	67	1,57	27,18	148	83	0,82	19,35
124	44	74	1,70	25,6	136	90	0,8	20
125	57	69	1,60	26,95	125	86	1,04	24,02
126	38	68	1,56	22,02	147	94	0,76	18,94
127	57	64	1,53	27,33	109	67	0,92	21,28
128	30	78	1,82	23,54	106	68	0,86	19,87
129	39	98	1,80	30,24	130	74	0,97	21,38
130	37	47	1,56	19,31	92	58	0,9	20,8
131	59	53	1,71	18,12	124	75	1,05	20,56
132	58	67	1,70	29,18	134	98	0,92	19,97
133	52	72	1,82	21,73	119	72	0,94	19,97
134	59	95	1,86	27,45	130	75	0,95	20,04
135	56	63	1,65	23,14	121	81	0,77	22,84
136	59	73	1,64	27,14	136	69	0,78	22,78
137	52	76	1,80	23,45	169	91	0,99	21,61
138	57	86	1,81	26,25	145	99	1,14	17,91
139	51	69	1,77	22,02	145	95	0,99	21,07
140	57	66	1,70	22,83	123	78	0,8	22,49
141	57	97	1,95	25,5	135	99	0,95	20,82
142	42	72	1,69	25,2	119	62	0,85	20,34
143	40	74	1,70	25,6	156	73	0,77	17,4
144	54	73	1,76	23,56	123	80	0,89	19,48
145	44	99	1,87	28,31	109	67	0,88	19,45
146	46	58	1,63	21,82	135	70	0,9	19,25
147	36	74	1,75	24,16	111	78	0,78	18,93
148	32	47	1,61	18,13	109	62	0,86	18,59
149	53	107	1,84	31,6	139	82	0,86	24,69
150	47	73	1,73	24,39	128	77	0,92	21,19
151	43	79	1,69	27,66	161	89	0,97	21,79
152	41	71	1,75	23,18	136	91	0,85	21,63
153	45	81	1,63	30,48	126	83	0,94	23,37
154	46	84	1,63	31,61	123	79	0,83	19,75
155	55	88	1,87	25,16	122	71	0,96	22,63
156	47	70	1,75	22,85	127	72	0,92	23,31
157	50	87	1,78	27,45	146	95	1,09	21,78
158	40	64	1,74	21,13	123/30		0,87	20,3
159	39	67	1,79	20,91	148	91	0,96	24,8

160	53	91	1,72	30,75	151	100	0,84	22,43
161	60	120	1,88	33,95	143	80	1,16	19,8
162	55	74	1,71	25,3	140	90	1,09	22
163	56	71	1,75	23,18	126	60	0,97	21,67
164	40	70	1,72	23,66	121	75	0,89	18,37
165	34	64	1,70	22,14	128	78	0,83	20,46
166	60	86	1,74	28,4	151	100	0,78	19,99
167	52	64	1,73	21,38	100	67	0,74	19,36
168	59	61	1,55	25,39	148	80	0,84	23,21
169	41	58	1,65	21,3	106	65	0,9	17,62
170	40	71	1,70	24,56	127	75	0,77	21,6
171	59	61	1,60	23,82	150	77	0,87	21,11
172	59	51	1,68	18,06	113	61	1,01	21,04
173	57	67	1,69	23,45	143	94	0,89	23,36
174	49	120	1,74	39,63	140	88	0,94	21,6
175	36	77	1,73	25,72	126	80	0,95	21,18
176	30	63	1,70	21,79	104	59	0,9	23,44
177	53	93	1,72	31,43	149	96	1,04	19,68
178	58	60	1,68	21,25	104	72	0,83	19,16
179	36	92	1,69	32,21	100	63	0,82	20,6
180	55	85	1,71	29,06	121	75	1,13	20,36
181	47	113	1,90	31,3	140	87	1,03	21,58
182	31	108	1,88	30,55	140	100	0,91	19,28
183	55	71	1,65	26,07	97	64	1,08	22,58
184	35	63	1,70	21,79	116	69	1,03	18,39
185	31	70	1,60	27,34	137	76	0,95	20,39
186	56	92	1,70	31,83	121	77	1	23,45
187	37	60	1,67	21,51	111	74	0,83	19,59
188	38	70	1,85	20,74	106	59	0,82	20,29
189	52	83	1,59	32,83	139	86	0,98	20,81
190	54	72	1,71	24,39	138	77	1,08	18,69

RESUME

INTRODUCTION

La poudre de cacao est un produit dérivé du cacao, dont la Côte d'Ivoire est le premier producteur mondial. Elle est caractérisée par une forte teneur en flavonoïdes. Ceux-ci lui confèrent des effets cardioprotecteurs intéressants dans la prévention des maladies cardiovasculaires, notamment de l'hypertension artérielle et du diabète, qui ont pris une ampleur considérables dans les pays en développement. Cependant, on note une faible consommation de la poudre de cacao au niveau de la population locale, et du manque d'études menées sur le sujet.

OBJECTIFS

L'objectif général de notre étude était d'évaluer l'action d'une poudre de cacao à 70% produite localement sur certains facteurs de risques cardiovasculaires afin de promouvoir davantage sa consommation au sein de la population.

Spécifiquement nos travaux ont d'abord décrit les paramètres socio-démographiques. Puis, la variation des paramètres cliniques (PA), anthropométriques (poids, IMC) et biochimiques (glycémie et magnésium) après consommation de la poudre de cacao a été étudiée.

MATERIEL ET METHODES:

Il s'agissait d'une étude prospective transversale qui comparait les paramètres anthropométriques, clinique et biologiques de 190 personnes, avant et après consommation quotidienne de 15 jours, de 20 grammes de la poudre de cacao à 70% de marque « TAFISSA® ».

RESULTATS:

Les résultats obtenus ont montré que :

- Sur le plan anthropométrique la consommation de la poudre de cacao à 70% n'a aucune influence sur le poids.
- Sur le plan clinique la consommation de la poudre de cacao à 70% n'a pas influencer de manière significative la tension artérielle systolique mais par contre, entraîne une baisse de la tension artérielle diastolique.
- Sur le plan biologique cette consommation n'a pas d'effet notoire sur la glycémie et la magnésémie

CONCLUSION:

Il ressort de cette étude que la consommation régulière de la poudre de cacao à 70% produite localement a montré une baisse de la tension artérielle diastolique et n'entraine pas une augmentation de l'IMC et de la glycémie.

MOTS CLES : cacao, poudre de cacao, facteurs de risques cardiovasculaires, prévention, population locale, production locale, glycémie, magnésémie.