



Le testicule foetal est-il en danger ?

Géraldine Delbès, Christine Levacher, Clotilde Duquenne, René Habert

► To cite this version:

Géraldine Delbès, Christine Levacher, Clotilde Duquenne, René Habert. Le testicule foetal est-il en danger ?. Médecine/Sciences, 2005, 21 (12), pp.1083-8. inserm-00103709

HAL Id: inserm-00103709

<https://inserm.hal.science/inserm-00103709>

Submitted on 5 Oct 2006

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

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

Le testicule fœtal est-il en danger ?

Géraldine Delbès, Christine Levacher,
Clotilde Duquenne, René Habert

> On assiste depuis les dernières décennies à une augmentation des anomalies de la différenciation de l'appareil génital mâle (hypospadias, cryptorchidisme) et du cancer du testicule, ainsi qu'à une diminution quantitative et qualitative de la production de spermatozoïdes. Des études épidémiologiques ont mis en relation ces altérations avec des modifications de l'environnement, et notamment avec l'exposition croissante à des molécules agonistes des œstrogènes ou antagonistes des androgènes. Des données cliniques et expérimentales laissent penser que ces xéno-œstrogènes agiraient pendant la vie fœtale et néonatale en induisant des anomalies du développement testiculaire, responsables des altérations observées chez l'adulte. Nous avons effectivement démontré que les œstrogènes endogènes inhibent physiologiquement le développement du testicule fœtal. <



Unité mixte de recherche sur la Gaméto-génèse et la génotoxicité, Inserm U.566, CEA, Université Paris 7, Équipe Différenciation et radiobiologie des gonades, CEA/DSV/DRR/SEGGER/LDRG, BP 6, route du Panorama, 92265 Fontenay-aux-Roses, France.
rene.habert@cea.fr

descente des testicules dans le scrotum), qui s'observe chez 2 % à 4 % des nouveau-nés, et de l'hypospadias (abouchement ectopique de l'urètre), qui atteint 0,3 % à 0,7 % des garçons à la naissance (*Figure 1*).

Différents arguments laissent penser que ces anomalies sont liées entre elles : ainsi, une étude comparative réalisée dans différents pays européens montre que l'incidence de chacune de ces quatre altérations (qualité du sperme, cancer testiculaire, cryptorchidisme et hypospadias) est maximale au Danemark et minimale en Finlande [3]. En outre, il est clairement établi que le cryptorchidisme est un facteur de risque des trois autres altérations, et que l'hypospadias et l'oligospermie sont des facteurs de risque du cancer testiculaire [2]. Enfin, la fertilité est diminuée chez les hommes qui développeront ultérieurement un cancer testiculaire [5]. Ainsi, ces quatre altérations correspondraient vraisemblablement à différents symptômes d'un même syndrome : le syndrome de dysgénésie testiculaire (TDS) [5].

Hypothèse d'une perturbation du développement testiculaire pendant la vie fœtale

Les deux grandes fonctions testiculaires (gaméto-génèse et stéroïdogenèse) se mettent en place dès la vie fœtale. Les cellules de Sertoli sont les premières cellules à se différencier : elles englobent les cellules germinales, alors appelées gonocytes, pour former les cordons séminifères dès 12 jours postconception (jpc) chez la

Les inquiétudes vis-à-vis des changements survenus dans l'environnement et de leurs conséquences possibles sur la fonction de reproduction humaine et animale se sont amplifiées au cours des dernières décennies.

Altérations des fonctions de l'appareil reproducteur mâle

On a ainsi observé une augmentation de diverses anomalies des capacités reproductive de certaines espèces aquatiques, ainsi qu'une baisse qualitative et quantitative de la production spermatique humaine [1, 2]. En outre, l'incidence du cancer du testicule (qui est le cancer le plus fréquent chez l'homme jeune) s'est accrue de façon régulière au cours des vingt dernières années, dans tous les pays où des études ont été réalisées [3]. Enfin, il semble que l'incidence de plusieurs affections du tractus génital mâle soit aussi en augmentation [4] : c'est le cas du cryptorchidisme (non

Article reçu le 25 mai 2005, accepté le



souris, 13,5 jpc chez le rat et 42-45 jours chez l'homme. Elles se multiplient activement jusqu'à la puberté, et ne seront ensuite jamais renouvelées au cours de la vie de l'individu. Les cellules germinales se forment dans l'épiblaste et migrent à travers les territoires extra-embryonnaires et embryonnaires jusqu'aux crêtes génitales. Lors de cette migration, puis dans la gonade, les cellules germinales prolifèrent activement, puis se différencieront en spermatogonies souches après la naissance. Les cellules de Leydig fœtales se différencient peu de temps après les cellules de Sertoli et秘ètent deux hormones nécessaires à la masculinisation du fœtus : la testostérone et l'*insulin-like factor 3* (Insl 3) [6].

L'hypothèse actuellement la plus plausible est que le syndrome de dysgénésie testiculaire (TDS) décrit plus haut ait pour origine une altération du développement du testicule fœtal [2, 5] (Figure 2). De fait, l'hypospadias résulte d'un défaut de production ou d'action des androgènes pendant la vie fœtale. Le cryptorchidisme, quant à lui, résulte d'anomalies de la production ou de l'action de l'Insl 3 ou des androgènes, qui régulent respectivement la descente transabdominale et transinguinale des testicules [7]. En ce qui concerne le cancer testiculaire, bien que son origine cellulaire reste hypothétique, plusieurs arguments suggèrent que les cellules tumorales

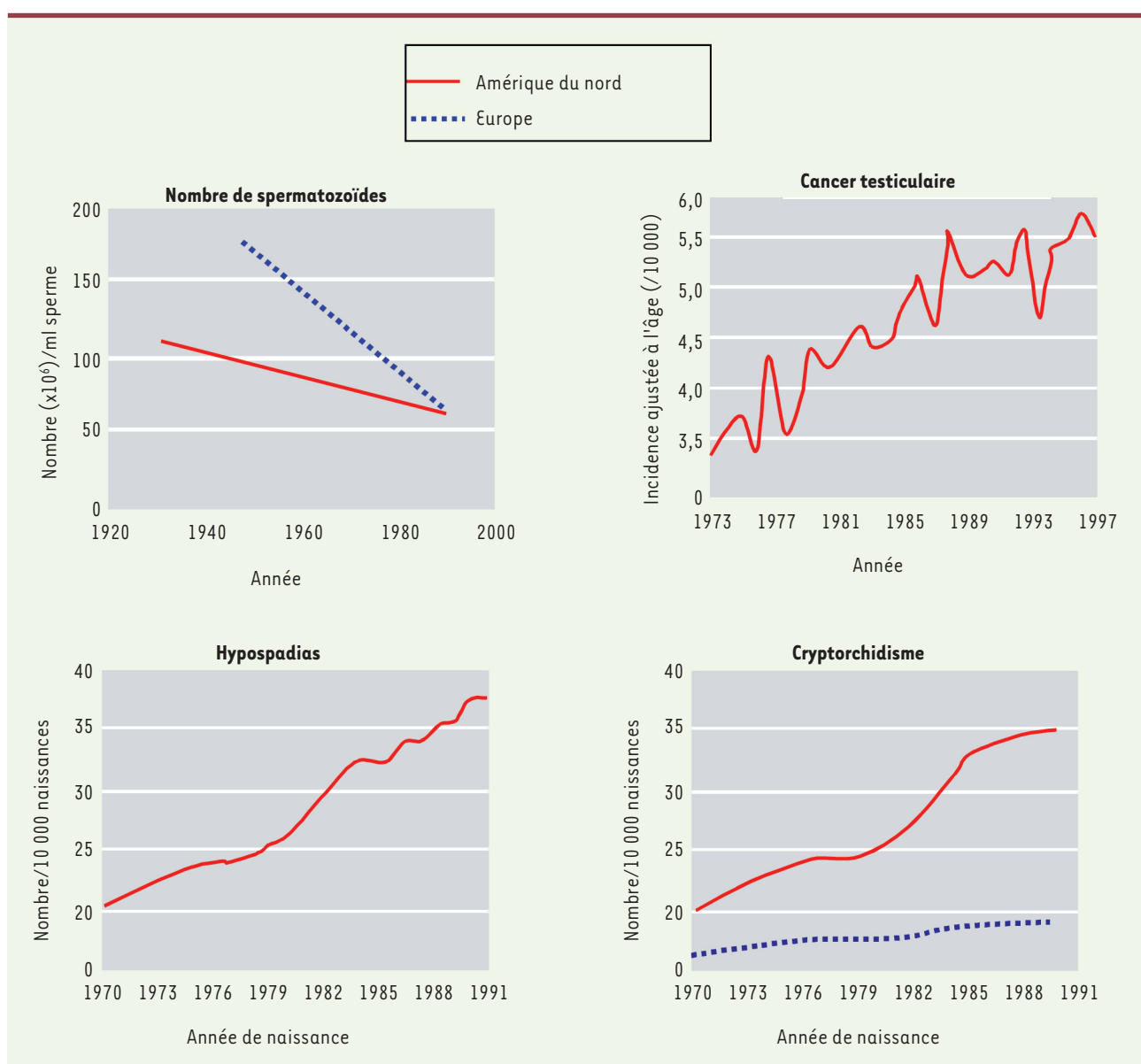


Figure 1. Évolution du nombre de spermatozoïdes et des anomalies de l'appareil de reproduction masculin au cours des dernières décennies (d'après [2, 3]).

proviendraient de gonocytes ne s'étant pas différenciées normalement en spermatogones [5] : en effet, les cellules tumorales des premiers stades du cancer (*carcinome in situ, CIS*) ont les mêmes caractéristiques morphologiques et expriment les mêmes marqueurs immuno-histochimiques (phosphatase alcaline, c-kit...) que les gonocytes [8] ; en outre, des CIS ont été découverts chez des enfants âgés de quelques mois, ce qui renforce l'hypothèse d'une origine fœtale des cellules cancéreuses. Enfin, la diminution de la production spermatique chez l'adulte peut résulter de dysfonctionnements très variés : le contrôle de la spermatogenèse, qui reste encore largement méconnu, implique en effet des régulations endocrines, intratesticulaires et intragerminales extraordinairement complexes. Nous avons vu que c'est pendant le développement du testicule fœtal que se met en place le stock de gonocytes qui deviendront les spermatogones souches de l'adulte. En outre, la réduction expérimentale du nombre de gonocytes pendant la vie fœtale provoque une diminution de la production spermatique adulte. Il en est de même après réduction expérimentale du nombre de cellules de Sertoli pendant la vie périnatale [9]. Ainsi, la production spermatique adulte dépend en partie de la gaméto-génèse fœtale et de la capacité des gonocytes à se transformer en spermatogones souches.

Effets délétères des xéno-œstrogènes

De nombreuses observations et expériences réalisées au cours des vingt dernières années confortent l'hypo-

thèse initialement formulée par Sharpe et Skakkebaek, en 1993, selon laquelle les problèmes répertoriés dans le domaine de la reproduction masculine pourraient résulter d'effets délétères, pendant la vie fœtale, de polluants chimiques dont la diversité et la concentration dans l'environnement augmentent régulièrement [2, 3, 10]. Les principaux polluants chimiques incriminés sont les perturbateurs endocriniens à activité œstrogénique (xéno-œstrogènes) ou à effet anti-androgénique. Il s'agit entre autres de pesticides, d'agents plastifiants, de surfactants et de phytoœstrogènes essentiellement présents dans l'alimentation et, plus accessoirement, dans l'atmosphère. Le premier argument en faveur de cette hypothèse concerne l'étude de la faune sauvage. En effet, des publications ont relaté l'effet d'expositions d'animaux dans leur milieu naturel à de fortes concentrations de polluants chimiques à propriétés œstrogéniques. Les effets observés varient de changements subtils à des altérations permanentes de la fonction de reproduction, tels la féminisation ou des changements de comportement sexuels [11].

Un argument clinique essentiel concerne les anomalies observées chez les fils de femmes traitées pendant leur grossesse par le diéthylstilbestrol (DES), un agoniste fort des œstrogènes, au cours des années 50-70. Dans certaines études, ces garçons présentent une augmentation de l'incidence de malformations génitales, de cryptorchidie et de cancers testiculaires ainsi qu'une altération de la qualité du sperme [12, 13], tandis que d'autres études ne rapportent pas d'altération de la fertilité [14]. Ces contradictions pourraient être dues à la phase de la grossesse pendant laquelle a lieu le traitement, suggérant l'existence de périodes de sensibilité du testicule aux xéno-œstrogènes. Le deuxième argument clinique concerne la démonstration récente de l'influence négative des phthalates (plastifiants, que l'on retrouve dans

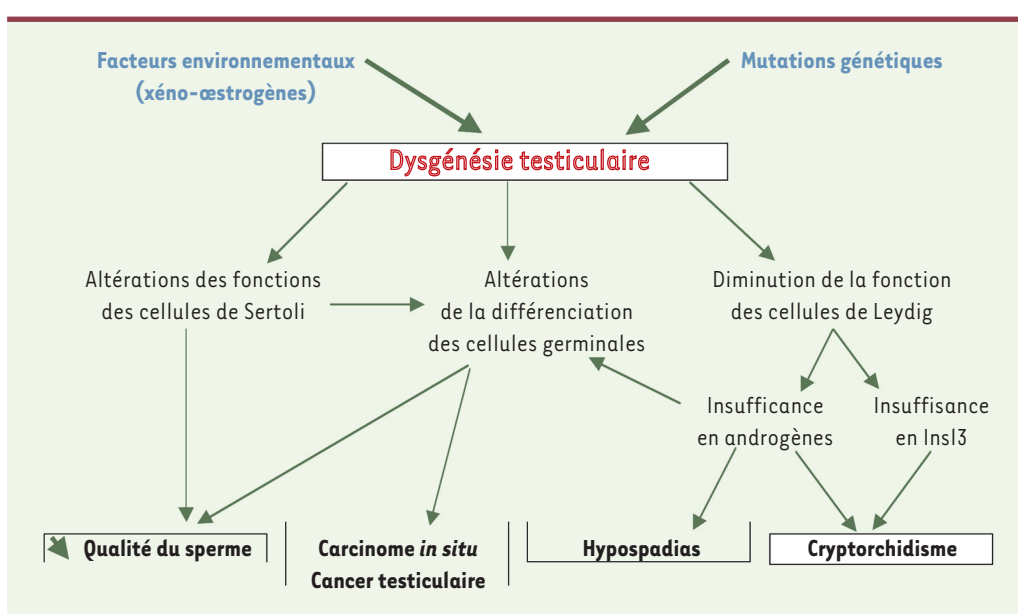


Figure 2. Origines fœtales de l'altération des fonctions de reproduction masculine. InsL3 : insulin like factor 3 (d'après [5]).

les cosmétiques, pratiquement tous les produits en PVC et de nombreuses peintures) sur le développement de l'appareil reproducteur masculin [15] : une corrélation a été établie entre l'importance de l'exposition (mesurée par la concentration de phtalates dans l'urine des femmes pendant leur grossesse) et la diminution de la masculinisation du jeune enfant (évaluée par la diminution de la distance entre l'anus et la base du pénis et le pourcentage de descente incomplète des testicules).

Quant aux arguments expérimentaux, ils sont nombreux. On sait que les récepteurs des œstrogènes $\text{ER}\alpha$ et $\text{ER}\beta$ sont présents dans le testicule dès les premiers stades de différenciation : $\text{ER}\alpha$ a ainsi été détecté dans la gonade indifférenciée dès 10 jpc chez la souris ; ce récepteur est localisé dans les cellules de Leydig des testicules fœtaux de rongeurs [16], mais est absent dans le testicule humain [17]. $\text{ER}\beta$ a, quant à lui, été détecté dans le testicule dès 14 jpc chez la souris : il est localisé majoritairement dans les gonocytes, mais également dans les cellules de Leydig chez la souris et dans les cellules de Sertoli chez toutes les espèces étudiées [16]. Par ailleurs, de très nombreuses données montrent que, chez les rongeurs, les mâles exposés *in utero* ou pendant la période néonatale à des œstrogènes exogènes (DES, éthylnestradiol, bisphénol A...) développent un hypospadias, une altération de la descente testiculaire et une réduction plus ou moins importante de la production de spermatozoïdes [2, 5, 18]. De même, l'exposition *in utero* à de fortes doses d'œstrogènes induit l'apparition de cancers testiculaires à l'âge adulte chez la souris, le rat, le hamster et le chien.

Œstrogènes endogènes et développement fœtal et néonatal du testicule

Alors même que les œstrogènes exogènes étaient suspectés d'avoir un effet délétère sur le développement testiculaire, le rôle des œstrogènes endogènes n'était pas connu.

L'étude de souris mâles invalidées pour les récepteurs des œstrogènes ($\text{ER}\alpha^{-/-}$ ou $\text{ER}\beta^{-/-}$) ou pour l'aromatase ($\text{Ar}^{-/-}$), ainsi que l'analyse de patients ayant un déficit en aromatase et d'un individu porteur d'une mutation du récepteur α -des-œstrogènes ont montré que l'absence d'œstrogènes ou de certaines de leurs voies de signalisation conduit également à des perturbations de la capacité reproductrice [19]. Les souris mâles $\text{ER}\alpha^{-/-}$ et $\text{Ar}^{-/-}$ sont stériles à l'âge adulte, en raison d'une insuffisance de la réabsorption de fluide dans l'épididyme chez les $\text{ER}\alpha^{-/-}$ et d'anomalies de la spermatogenèse chez les $\text{Ar}^{-/-}$. Ainsi, il est clairement établi que les œstrogènes sont nécessaires aux fonctions de reproduction masculine chez l'adulte.

Mais ces études ne donnent pas d'information sur le rôle joué par les œstrogènes pendant la vie fœtale. Nous avons récemment étudié le développement fœtal

et néonatal du testicule (Figure 3) chez des souris $\text{ER}\alpha^{-/-}$ et $\text{ER}\beta^{-/-}$ [20, 21]. Nous avons montré que l'invalidation de $\text{ER}\beta$ provoque une augmentation de 50 % du nombre de gonocytes à 2 jours post-partum (jpp) (Figure 4), qui se poursuit au moins jusqu'à 6 jpp et résulte d'une augmentation de leur activité mitotique et d'une diminution de leur activité apoptotique, sans modification du nombre de cellules de Sertoli. En revanche, l'invalidation de $\text{ER}\alpha$ ne modifie ni le nombre de cellules germinales, ni celui des cellules de Sertoli, mais augmente la production de testostérone (Figure 5) ; cette augmentation, qui s'observe dès 13 jpc, c'est-à-dire moins de 2 jours après que les premières cellules de Leydig se soient différenciées, résulte d'une action directe des œstrogènes sur le testicule, sans modification de la sécrétion de LH (hormone lutéinisante), au contraire de ce qui est décrit chez l'adulte où la modification du taux de LH semble jouer un rôle prédominant. L'activité de chaque cellule de Leydig fœtale est augmentée, comme en témoignent leur hypertrophie et l'augmentation de l'expression des ARNm codant pour trois protéines impliquées dans la synthèse de testostérone : StAR, P450ccc et P450c17. En revanche, l'invalidation de $\text{ER}\beta$ n'a pas d'effet sur la stéroïdogenèse testiculaire (Figure 5).

Ces résultats montrent donc que, à la différence de ce qui se passe chez l'adulte, les œstrogènes endogènes ont un effet négatif sur les fonctions et le développement du testicule pendant la vie fœtale et néonatale.

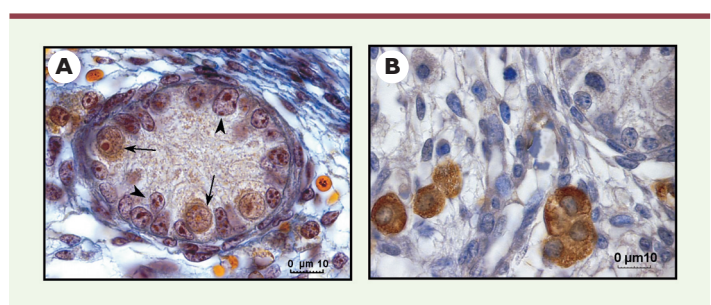


Figure 3. Histologie du testicule de souriceau nouveau-né (2 jours).

A. Cordon séminifère après coloration au bleu de Tushmann. Les flèches représentent les gonocytes, reconnaissables à leur aspect histologique : cellules de grande taille présentant un noyau de forme sphérique contenant deux ou trois nucléoles globulaires, un cytoplasme d'aspect clair et une membrane plasmique bien visible. Les pointes de flèche représentent les cellules de Sertoli, généralement situées à la périphérie des cordons, dont la membrane plasmique n'est pas visible et dont le noyau, de forme triangulaire, allongée ou sphérique est plus dense que celui des cellules germinales. B. Cellules de Leydig, situées dans l'interstitium, après révélation immunohistochimique de la 3 β -hydroxy-stéroïdogenèse.



Chacun des récepteurs des œstrogènes joue un rôle précis dans le développement testiculaire, $\text{ER}\beta$ étant impliqué dans la régulation du développement des cellules germinales et $\text{ER}\alpha$ dans celle du développement et de la fonction des cellules de Leydig. Par ailleurs, nous avons mis au point un modèle de culture organotypique de testicule fœtal ou néonatal de rat, qui permet de reproduire *in vitro* le développement des

différents types cellulaires du testicule observé *in vivo* [22, 23]. En utilisant ce modèle, et dans le cadre d'une étude collaborative, nous avons démontré un effet négatif direct des œstrogènes sur le développement des trois principaux types cellulaires [24]. L'étude de l'ontogenèse des effets des œstrogènes *in vitro* pendant la vie fœtale ou néonatale a mis en évidence l'existence de périodes critiques de sensibilité du testicule aux œstrogènes (Delbès *et al.*, résultats non publiés).

Conclusions et perspectives

Les données expérimentales laissent penser que les effets délétères irréversibles des œstrogènes sur le développement testiculaire et la masculinisation du tractus génital ont lieu pendant le développement fœtal et néonatal. Nous avons montré que les œstrogènes endogènes régulent physiologiquement le développement du testicule pendant la vie fœtale puis néonatale en contrôlant les deux principales fonctions du testicule fœtal et néonatal : la gamétopénie et la stéroïdogenèse. Or nous avons vu que le dysfonctionnement de la mise en place de la lignée germinale est susceptible d'induire des cancers testiculaires et une altération de la production de spermatozoïdes. En outre, le contrôle de la sécrétion de testostérone par les œstrogènes leur confère un rôle dans la masculinisation du tractus génital et la descente testiculaire.

Cependant, le lien entre des effets observés à la naissance et leurs conséquences sur la fertilité adulte reste très difficile à établir, d'autant que de nombreux mécanismes de régulation de la spermatogénèse se mettent en place à la puberté. Ainsi, alors que les déficits des voies œstrogéniques ont des effets positifs chez le fœtus et le nouveau-né, ces effets sont négatifs chez l'adulte. La mise en évidence des conséquences à l'âge adulte des anomalies induites par l'absence des œstrogènes ou de leurs voies de signalisation pendant la vie fœtale nécessitera l'établissement de souris porteuses d'une invalidation unique pendant la vie fœtale.

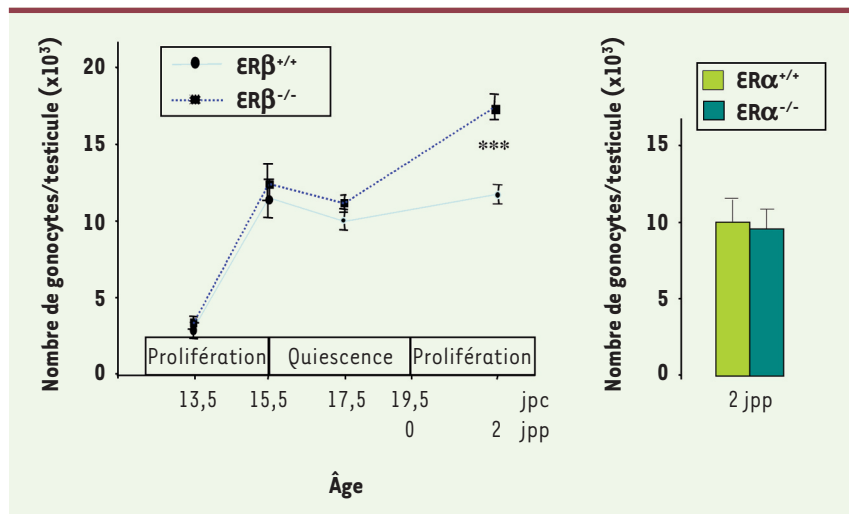


Figure 4. Évolution du nombre de gonocytes dans les testicules de souris pendant la vie fœtale puis néonatale, après invalidation des récepteurs α (ER α) ou β (ER β) des œstrogènes.

Les périodes de prolifération et de quiescence des gonocytes sont précisées le long de l'axe chronologique. Les valeurs représentent la moyenne \pm SEM de 4 à 13 animaux. *** $p < 0,001$ par rapport aux souris sauvages en utilisant le test *t* de Student (d'après [20]).

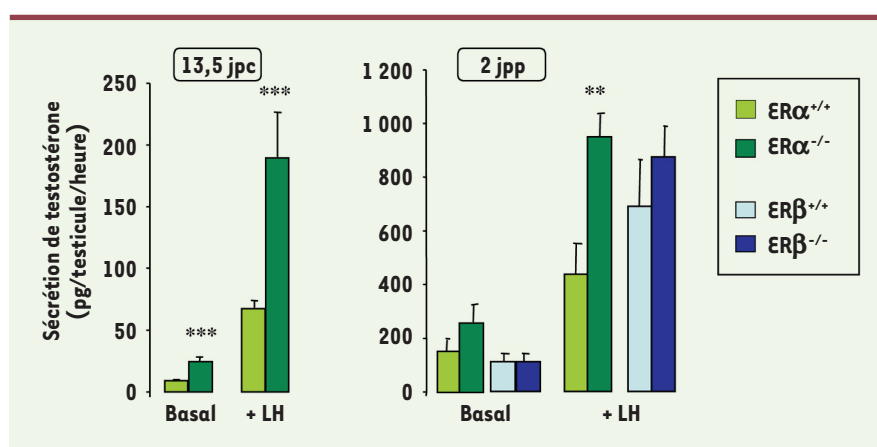


Figure 5. Production de testostérone par des testicules de souris après invalidation des récepteurs α (ER α) ou β (ER β) des œstrogènes.

Les testicules sont incubés 3 heures sur filtre en présence (+ LH) ou non (Basal) de 100 ng/ml de LH ovine. Les valeurs représentent la moyenne \pm SEM de 7 à 19 animaux. ** $p < 0,01$, *** $p < 0,001$ par rapport aux souris sauvages en utilisant le test *t* de Student (d'après [21]).

Par ailleurs, il semble exister des périodes de sensibilité du testicule aux œstrogènes pendant la vie fœtale puis néonatale, cette sensibilité dépendant en plus de l'espèce et de la souche considérées [25]. Il apparaît donc important d'étudier la sensibilité du testicule fœtal humain, d'autant que, contrairement à ce qui se passe chez les rongeurs, le récepteur des œstrogènes ER α n'est pas présent dans le testicule et que de nombreux variants de ER β ont été décrits chez l'homme [17].

Enfin, l'ensemble des données expérimentales met en évidence les effets délétères de fortes doses de xéno-œstrogènes ; en revanche, il ne semble pas que l'exposition à de faibles doses s'accompagne d'effet délétère irréversible [26, 27]. La question de l'incidence directe de l'augmentation des xéno-œstrogènes dans l'environnement sur la reproduction masculine humaine reste donc posée, même si certains auteurs estiment que les perturbateurs endocriniens n'atteignent pas dans l'organisme humain des concentrations nécessaires à la manifestation de leurs effets xéno-hormonaux. Toutefois, du fait de leur caractère lipophile, ces molécules s'accumulent et leurs effets pourraient être amplifiés par une combinaison de divers xéno-œstrogènes. Le nombre grandissant d'arguments épidémiologiques et expérimentaux liant l'action des œstrogènes aux fonctions de reproduction masculine semblerait donc justifier la nécessité de mesures en matière de prévention médicale et environnementale.

L'importance du problème vient encore de s'accroître à la suite d'un travail, récent, rapportant que les rats dont l'arrière-grand-père a été intoxiqué par un perturbateur endocrinien pendant sa vie fœtale ont une production spermatique inférieure à la normale [28]. Ainsi, les altérations du développement du testicule fœtal, exprimées chez l'individu adulte contaminé, pourraient également être transmises aux générations suivantes par des mécanismes encore à découvrir. ♦

SUMMARY

Is fetal testis in danger?

Estrogens are classically known to play a major role in female reproduction, but there is now compelling evidence that they may also be involved in the regulation of male reproductive function. In humans, a decrease in sperm count and an increase in the incidences of testicular cancer, cryptorchidism and hypospadias have been observed in many countries over the last 50 years. Male reproductive alterations were also observed in wildlife. Such male reproductive disorders have been attributed to the increase in concentration of xenobiotics, and of xenoestrogens in particular, in the environment and in food. Epidemiological, clinical and experimental studies have suggested that excessive exposure to estrogens during fetal/neonatal life can lead to reproductive disorders in adulthood. Using an *in vitro* model, we showed that estrogens directly affected the development of the fetal testis. Lastly, we clearly demonstrated that the fetal and neonatal testis is very sensitive to estrogens since the invalidation of estrogen receptor α leads to an increase of steroidogenesis and the invalidation of estrogen receptor β enhances the development of the germ cell lineage in the male. ♦

RÉFÉRENCES

1. Auger J, Kunstrmann JM, Czyglik F, Jouannet P. Decline in semen quality among fertile men in Paris during the past 20 years. *N Engl J Med* 1995; 332 : 281-5.
2. Sharpe RM, Irvine DS. How strong is the evidence of a link between environmental chemicals and adverse effects on human reproductive health? *Br Med J* 2004 ; 328 : 447-51.
3. Toppari J, Larsen J, Christiansen P, et al. Male reproductive health and environmental xenoestrogens. *Environ Health Perspect* 1996 ; 104 : 741-803.
4. Toppari J, Kaleva M, Virtanen HE. Trends in the incidence of cryptorchidism and hypospadias, and methodological limitations of registry-based data. *Hum Reprod Update* 2001 ; 7 : 282-6.
5. Skakkebaek NE, Rajpert-De Meyts E, Main KM. Testicular dysgenesis syndrome: an increasingly common developmental disorder with environmental aspects. *Hum Reprod* 2001 ; 16 : 972-8.
6. Habert R, Lejeune H, Saez JM. Origin, differentiation and regulation of fetal and adult Leydig cells. *Mol Cell Endocrinol* 2001 ; 179 : 47-74.
7. Kubota Y, Temelcos C, Bathgate RA, et al. The role of insulin 3, testosterone, Mullerian inhibiting substance and relaxin in rat gubernacular growth. *Mol Hum Reprod* 2002 ; 8 : 900-5.
8. Rajpert-De Meyts E, Jorgensen N, Brondum-Nielsen K, et al. Developmental arrest of germ cells in the pathogenesis of germ cell neoplasia. *Apmis* 1998 ; 106 : 198-206.
9. Orth JM, Gunsalus GL, Lampert AA. Evidence from sertoli cell-depleted rats indicates that spermatid number in adults depends on numbers of Sertoli cells produced during perinatal development. *Endocrinology* 1988 ; 122 : 787-94.
10. Jegou B, Auger J, Multigner L, et al. The saga of the sperm count decrease in humans and wild and farm animals. In: Gagnon C, ed. *The male gamete: from basic science to clinical applications*. Clearwater: Cache River Press, 1999 : 446-54.
11. Vos JG, Dybing E, Greim HA, et al. Health effects of endocrine-disrupting chemicals on wildlife, with special reference to the European situation. *Crit Rev Toxicol* 2000 ; 30 : 71-133.
12. Glaze GM. Diethylstilbestrol exposure *in utero*: review of literature. *J Am Osteopath Assoc* 1984 ; 83 : 435-8.
13. Strohsnitter WC, Noller KL, Hoover RN, et al. Cancer risk in men exposed *in utero* to diethylstilbestrol. *J Natl Cancer Inst* 2001 ; 93 : 545-51.
14. Wilcox AJ, Baird DD, Weinberg CR, et al. Fertility in men exposed prenatally to diethylstilbestrol. *N Engl J Med* 1995 ; 332 : 1411-6.
15. Swan SH, Main KM, Lui F, et al. Decrease in anogenital distance among male infants with prenatal phthalate exposure. *Environ Health Perspect* 2005 ; 113 : 1056-61.
16. O'Donnell L, Robertson KM, Jones ME, Simpson ER. Estrogen and spermatogenesis. *Endocrinol Rev* 2001 ; 22 : 289-318.
17. Saunders PT, Sharpe RM, Williams K, et al. Differential expression of oestrogen receptor alpha and beta proteins in the testes and male reproductive system of human and non-human primates. *Mol Hum Reprod* 2001 ; 7 : 227-36.
18. Sharpe RM. The estrogen hypothesis: where do we stand now? *Int J Androl* 2003 ; 26 : 2-15.
19. Carreau S. Estrogens: male hormones? *Folia Histochem Cytopiol* 2003 ; 41 : 107-11.
20. Delbes G, Levacher C, Pairault C, et al. Estrogen receptor beta-mediated inhibition of male germ cell line development in mice by endogenous estrogens during perinatal life. *Endocrinology* 2004 ; 145 : 3395-403.
21. Delbes G, Levacher C, Duquenne C, et al. Endogenous estrogens inhibit mouse fetal Leydig cell development via estrogen receptor alpha. *Endocrinology* 2005 ; 146 : 2454-61.
22. Olaso R. *Rôle du transforming growth factor β dans le contrôle de la spermatogénèse fœtale et néonatale chez le rat*. 1998, Paris 7.SVP RÉF À COMPLÉTER, IMPUBLIABLE EN L'ÉTAT.
23. Rouiller-Fabre V, Levacher C, Pairault C, et al. Development of the fetal and neonatal testis. *Andrologia* 2003 ; 35 : 79-83.
24. Lassurguere J, Livera G, Habert R, Jegou B. Time- and dose-related effects of estradiol and diethylstilbestrol on the morphology and function of the fetal rat testis in culture. *Toxicol Sci* 2003 ; 73 : 160-9.
25. Spearow JL, Barkley M. Reassessment of models used to test xenobiotics for estrogenic potency is overdue. *Hum Reprod* 2001 ; 16 : 1027-9.
26. Atanassova N, McKinnell C, Turner K, et al. Comparative effects of

- neonatal exposure of male rats to potent and weak (environmental) estrogens on spermatogenesis at puberty and the relationship to adult testis size and fertility: evidence for stimulatory effects of low estrogen levels. *Endocrinology* 2000 ; 141 : 3898-908.
- 27.** Fielden MR, Samy SM, Chou KC, Zacharewski TR. Effect of human dietary exposure levels of genistein during gestation and lactation on long-term reproductive development and sperm quality in mice. *Food Chem Toxicol* 2003 ; 41 : 447-54.
- 28.** Anway MD, Cupp AS, Uzumcu M, Skinner MK. Epigenetic transgenerational actions of endocrine disruptors and male fertility. *Science* 2005 ; 308 : 1466-9.

TIRÉS À PART

R. Habert