

Mikrobióm v súvislosti s metabolickým syndrómom a možnosti terapeutického využitia jeho ovplyvnenia

Microbiome in connection with metabolic syndrome and the therapeutic potential of its influencing

Miriam Tutková • Jana Rudá-Kučerová

Došlo 7. mája 2018 / Prijaté 17. mája 2018

Súhrn

Úlohou mikrobiómu v udržovaní rovnováhy v ľudskom tele a zároveň jeho zmenami pri patogenéze chorôb sa v posledných rokoch zaoberajú viaceré odvetvia medicíny. Zdá sa, že črevný mikrobióm hrá kľúčovú rolu v regulácii metabolických ciest, metabolického zápalu a ovplyvňovaní črevnej permeability. Cieľom tejto práce je poukázať na význam črevného mikrobiómu pri metabolickom syndróme a využitíach jeho ovplyvnenia v jeho prevencii alebo terapii.

Kľúčové slová: metabolický syndróm • mikrobióm • probiotiká • prebiotiká • transplantácia stolice

Summary

Several fields of medicine have been concerned with the role of the microbiome in maintaining the balance in the human body and its changes in the pathogenesis of diseases in recent years. The intestinal microbiome seems to play a key role in the regulation of metabolic pathways, inflammation and intestinal permeability. The aim of this review is to assess the importance of the intestinal microbiome in metabolic syndrome and the therapeutic or preventive potential of its manipulation.

Key words: metabolic syndrome • microbiome • probiotics • prebiotics • fecal transplant

Úvod

Ľudské telo ako ekosystém hostí viac ako bilión mikróbov, ktorých genóm je približne 150-krát väčší ako ľudský¹. Kolonizácia čreva mikróbmami začína po pôrode a životné prostredie vo včasných mesiacoch života dieťaťa hrá zásadnú rolu vo vývoji zdravého mikrobiómu. Na zložení črevného mikrobiómu sa podieľajú viaceré faktory ako pohlavie, vek, imunitný systém, užívanie

antibiotík, ale podstatnú rolu hrá tiež predovšetkým diéta a zložky, obsiahnuté v prijímanej potrave^{2, 3}. Dôležitosť mikrobiómu v úlohe ľudského zdravia a chorôb je známa už niekoľko desiatok rokov. V posledných rokoch sa začalo čoraz viac hovoriť o účasti mikrobiómu na kontrole metabolizmu a jeho podiele v patogenéze metabolického syndrómu, diabetu typu 2 a obezity⁴.

Interakcia mikrobiómu a hostiteľa

Vďaka novým molekulárnym technológiám a metódam, ako je sekvenovanie DNA, sa podarilo oveľa lepšie pochopiť komplexitu a zloženie mikrobiómu. Mikrobióm obsahuje približne 1150 rôznych bakteriálnych druhov, z toho prevahou sú anaeróby⁵. Väčšinu zastupujú grampozitívne baktérie, kdežto gramnegatívne tvoria len približne 10–30 %⁶. U ľudí sú v mikroflóre najviac zastúpené kmene rodu *Firmicutes* (60–80 %) a *Bacteroides* (20–40 %), v malej miere taktiež proteobaktérie a actinobaktérie (asi 5 %). Z *Firmicutes* sú to hlavne *Mycoplasma*, *Bacillus* a *Clostridia*. Prehľad najviac zastúpených skupín baktérií v ľudskom črevnom mikrobióme je uvedený v tabuľke 1⁶. Zloženie mikrobiómu je od neskorého detstva do neskorej dospelosti, kedy sa objavujú zmeny spôsobené starnutím, relatívne stabilné^{7, 8}.

Za posledné desaťročie bolo preukázané, že väčšina pacientov trpiacich metabolickým syndrómom je charakteristická črevnou dysbiózou. Jedným z dôsledkov dysbiózy je tzv. „leaky gut“, ktorý označuje zvýšenú črevnú permeabilitu. U týchto pacientov môže byť znížené zastúpenie kmeňu *Bacteroides* až na polovicu a proporcionálne k tomu zvýšené zastúpenie kmeňu *Firmicutes*⁹. Preto sa považuje pomer *Firmicutes*/*Bacteroides* v zložení ľudského črevného mikrobiómu za signifikantný vo vzťahku obezite¹⁰. Niektoré ľudské štúdie však naopak došli k záveru, že dochádza k zvýšenému zastúpeniu oboch týchto skupín, alebo dokonca k žiadnej zmene^{11, 12}. Preto nie je vhodné používať tento pomer ako biomarker pri odlíšení obéznych od neobéznych. Pri detailnom preskúmaní črevnej mikroflóry jednotlivých pacientov s metabolickým syndrómom zisťujeme, že nie úplne všetci pacienti sú charakterizovaní podobnou

M. Tutková • doc. PharmDr. Jana Rudá-Kučerová, PhD. (✉)
Farmakologický ústav Lékařská fakulta Masarykovy Univerzity
Kamenice 5, 625 00 Brno
e-mail: jkucer@med.muni.cz

dysbiózou, čo upozorňuje na niektoré rôzne závislé faktory a rozličnosť funkcií jednotlivých druhov baktérií¹³).

Mechanizmy interakcií mikrobiómu a hostiteľa

Medzi ľudským organizmom a jeho črevným mikrobiómom existuje určitá komunikácia. Mikrobióm dokáže s hostiteľom interagovať rôznymi spôsobmi. Jednou z ciest tejto interakcie je cez produkty metabolizmu mikrobiómu. Ako vieme situácia v čreve je tak ako zvyšok tela pod kontrolou nášho nervového systému. Nervový systém týmto spôsobom môže ovplyvňovať zloženie mikrobiómu v čreve zmenou peristaltiky, priepustnosti črevnej sliznice alebo zloženia sekretov a uvoľňovania hormónov. Táto komunikácia však taktiež nie je len jednostranná¹⁴.

Mastné kyseliny s krátkym reťazcom

Najvýznamnejšiu úlohu majú mastné kyseliny s krátkym reťazcom („short-chain fatty acids“ – SCFAs) a rozvetvené SCFAs, ktoré vznikajú pri fermentácii nestráviteľných sacharidov, napr. laktát, butyrát či propionát. Tieto SCFAs sú ligandmi pre receptory sprážené s G proteínmi (GPR) 43 a 41, ktoré v bunke fungujú buď znižovaním cAMP, alebo zvyšovaním intracelulárneho vápnika¹⁵. Stimuláciou GPR41 dochádza k zvýšenej produkcii leptínu (viď ďalej)¹⁶ a GPR43 sa podobá iným protizápalovm chemoatraktívnym receptorom¹⁷. Tieto receptory sa vyskytujú na rôznych tkanivách a bunkách, ako sú bunky imunitného systému, endokrinné bunky a adipocyty.

SCFAs rôznymi mechanizmami zefektívňujú metabolizmus. Najzaujímavejšie sú propionát a butyrát. Propionát prostredníctvom GPR43 receptorov, ktoré sa nachádzajú v periportálnych aferentných neurónoch, aktiváciou slučky črevo-mozog vplýva na príjem potravy indukciou intestinálnej glukoneogenézy¹⁸. Butyrát je okrem signálu sýtosti, znižovaniu príjmu potravy aj hlavným zdrojom energie pre kolonocyty¹⁹. Zdá sa, že zmenou črevného mikrobiómu podávaním

rozličných prebiotík je možné modulovať príjem potravy a telesnú hmotnosť. Pri pokusoch na hlodavcoch napríklad podávanie fruktánov typu inulínu, ktoré sú hojne fermentované v proximálnej časti hrubého čreva, znížilo u pokusných zvierat podiel tuku, príjem potravy i celkovú telesnú hmotnosť. Taktiež boli v portálnej krvi namerané zvýšené koncentrácie anorexigénnych faktorov, konkrétne glucagon-like peptide-1 (GLP1), peptidu YY (PYY) a v ileu a hrubom čreve vyššie hladiny ich prekursorov. Koncentrácia orexigénneho faktoru ghrelínu bola oproti kontrolnej skupine naopak výrazne nižšia²⁰. Anorexigénne faktory sú produkované enteroendokrinnými L bunkami v čreve. Tieto bunky produkujú aj glucagon-like peptide 2 (GLP2), ktorý sa podieľa na posilňovaní črevnej bariéry²¹. Na ich povrchu sa nachádzajú receptory sprážené s G proteínmi (GPR41 a GPR43). Ich ligandom sú SCFAs, ktoré pochádzajú práve z fermentácie spomínaných fruktánov²². Bolo preukázané, že črevný mikrobióm ovplyvňuje diferenciáciu kmeňových buniek do enteroendokrinných a tým pádom zvyšuje množstvo L buniek. Mechanizmus však zatiaľ ostáva neobjasnený²³.

Významnú úlohu v regulácii metabolizmu a príjmu potravy má tiež adipokín leptín. Rezistencia na leptín je dá sa povedať typickým znakom obezity²⁴. Pokusmi na myšiach, ktorým bola experimentálne navodená obezita a leptínová rezistencia podávaním stravy bohatej na tuky, bolo ukázané, že skupina, ktorá mala túto diétu doplnenú o prebiotiká, vykazovala vyššiu citlivosť na leptín. To sa prejavilo nižším príjmom potravy, hmotnosťou a zníženou lipogenezou v tukovom tkanive²⁵. Uvažuje sa o tom, že prebiotiká redukujú tzv. systémový „low-grade inflammation“ a tým zvyšujú citlivosť k leptínu. „Low-grade inflammation“ je chronický zápal, ktorý je definovaný dvoj- až trojnásobne zvýšenými koncentraciami cytokínov a proteínov akútnej fázy v plazme. Je asociovaný s chronickými chorobami, ako je metabolický syndróm, ateroskleróza alebo diabetes²⁶. Taktiež je preukázané, že sekrecia leptínu je závislá na SCFAs a GPR41/43¹⁶.

Tab. 1. Priemerné zloženie ľudského črevného mikrobiómu

Skupina	Percentuálne zastúpenie (%)	Gram +/-
<i>Bacteroides/Prevotella</i>	8,5–28	G–
<i>Akkermansia</i>	1,3	G–
<i>Enterobacteriaceae</i>	0,1–0,2	G–
<i>Atopobium</i>	3,1–11,9	G+
<i>Bifidobacterium</i>	4,4–4,8	G+
<i>Eubacterium cylindroides</i>	1,1–1,4	G+
<i>Lactobacillus – Enterococcus</i>	< 0,1–1,8	G+
<i>Veillonella</i>	< 0,1–1,3	G+
<i>Phascolarctobacterium</i>	0,6	G+
<i>Clostridium coccooides – Eubacterium rectale</i>	22,7–28	G+
<i>Clostridium leptum</i>	21,1–25,2	G+

Fasting-induced adipose factor (FIAF)

Ďalším mechanizmom zahrnutým do kontroly telesnej hmotnosti mikrobiómom je regulácia exprese FIAF (fasting-induced adipose factor alebo angiopoiteín-like protein 4). Je to proteín produkovaný enterocytmí, ktorý má inhibičný efekt na lipoproteínovú lipázu. Nevyvážený črevný mikrobióm môže tmiť FIAF a tým zvyšovať aktivitu lipoproteínovej lipázy a triglyceridovú akumuláciu v tukovom tkanive²⁷. To podporujú výsledky predklinickej štúdie, ktorá preukázala, že myši kŕmené stravou bohatou na tuky a súčasne suplementovanou *Lactobacillus paracasei* boli FIAF upregulované oproti skupine kŕmenou takou istou diétou bez suplementácie²⁸.

Neuronálne regulácie

Mikrobióm môže taktiež interagovať s enterickým nervovým systémom, intrinzičnými primárnymi aferentnými neurónmi (IPAN), senzorickými aferentnými vagovými neurónmi a centrálnym nervovým systémom a tým kontrolovať uvoľňovanie a produkciu neurotransmiterov²⁹. Pravdepodobne sa to deje prostredníctvom lipopolysacharidov baktérii, ktoré sú súčasťou gramnegatívnych baktérii, a Toll-like receptorov (TLR), ktoré sú vystavené v submukóznom a myenterickom plexe, epiteliách hrubého čreva a sú vo vzťahu aj s enteroendokrinnými bunkami. Tieto receptory sú zároveň vystavené aj na gliových bunkách v enterickom nervovom systéme. Imunohistochemickými štúdiami bolo dokázané, že mikrobióm je nesmierne dôležitý pre homeostázu týchto gliových buniek³⁰.

Špecifické proteíny produkované enterobaktériami, ako napríklad *Escherichia coli*, môžu zvýšiť sekréciu GLP1 a PYY. Intraperitoneálna aplikácia proteínu *E. coli* tiež znížila príjem potravy pôsobením v *nucleus arcuatus* a proteín, ktorý vystupuje ako mimetikum α -melanocyty stimulujúceho hormónu, stimuluje v *nucleus arcuatus* proopiomelanokortínové neuróny. Defekty proopiomelanokortínu vedú k obezite²⁹. Taktiež už vyššie spomínaný lipopolysacharid tvoriaci stenu gramnegatívnych baktérii môže prekročiť črevnú bariéru a vyskytovať sa vo vyššej miere v plazme³¹.

Baktérie sú aj zdrojom neurotransmiterov. Najznámejšia je asi produkcia oxidu dusnatého, buď ich vlastnou syntézou, alebo pomocou redukcie nitrátov. Oxid dusnatý je považovaný za jeden z hlavných neurotransmiterov v mozgu^{32, 33}. Ďalšie baktérie, ako napríklad *Clostridium sporogenes*, dokážu dekarboxylovať tryptofán na tryptamín, ktorý indukuje uvoľňovanie serotonínu z enterochromafinných buniek na stimulovanie motility v gastrointestinálnom trakte účinkom na enterický nervový systém. Rody *Lactobacillus* a *Bifidobacterium* dokážu produkovať kyselinu γ -aminomaslovú (GABA), ktorá je zapojená do riadenia vyprázdňovania žalúdka a sekrécie žalúdočnej šťavy, črevnej motility a viscerálnej bolesti. Niektoré rody dokážu pravdepodobne produkovať aj látky ako adrenalin, noradrenalin³⁴.

Metabolický syndróm

Metabolický syndróm je súbor príznakov, ktoré zvyšujú u jednotlivca riziko vzniku kardiovaskulárnych chorôb a diabetu typu 2. Prevalencia má celosvetovú stúpajúcu tendenciu. Pojem metabolický syndróm zahŕňa obezitu abdominálneho typu, dyslipidémiu, zvýšený krvný tlak, inzulínovú rezistenciu, glukózovú intoleranciu a stratu funkcie β -buniek^{35, 36}.

Okrem vplyvu stravovacích návykov a nedostatočnej fyzickej aktivity sú tieto choroby spojené so zmenami štruktúry črevnej flóry a taktiež charakteristické progresívnym rozvojom „low-grade inflammation“ v metabolických tkanivách, ako sú tukové, pečeň, svaly a ostrovčeky pankreasu. Sú aktivované prevažne M1 makrofágy, ktoré produkujú veľké množstvá tumor nekrotizujúceho faktoru alfa (TNF- α), interleukínu (IL) -1 β a 6, ktoré prispievajú k inzulínovej rezistencii fosforyláciou „c-Jun amino terminal kinase“ a inhibítoru podjednotky β nukleárneho faktoru kappa B, zodpovednú za fosforyláciu serínu „insulin receptor substrate-1“ (IRS-1). Serínová fosforylácia inhibuje IRS, čo redukuje inzulínovú signalizáciu a vyvoláva inzulínovú rezistenciu³⁷. Oproti tomu M2 makrofágy produkujú hlavné protizápalové cytokíny, napríklad IL-10, ktorý udržiava citlivosť na inzulín. Zodpovedné za udržiavanie rovnováhy medzi M1 a M2 makrofágmi sú B a T lymfocyty prostredníctvom produkcie interferónu- γ a TNF- α , ktoré uprednostňujú diferenciáciu M1 makrofágov alebo produkciu IL-4, IL-5, IL-10 a IL-13, ktoré dohliadajú na vývin M2. U obeznych myší bolo pozorované, že akumulácii M1 makrofágov v tukovom tkanive predchádza infiltrovanie tohto tkaniva CD8 T lymfocytmi. U myší s genetickou depléciou týchto T lymfocytov bola nižšia infiltrácia makrofágov v tukovom tkanive, miernejší zápal a nižšia inzulínová rezistencia³⁸. Predpokladá sa, že fragmenty baktérii z črevného mikrobiómu sa translokujú do tkanív a iniciujú tak metabolický zápal. U pacientov je znížená expresia črevných „tight junctions“ proteínov a zvýšená permeabilita bariéry. Tento fenomén je označovaný ako metabolická endotoxémia. Najviac preskúmaná je rola lipopolysacharidu (LPS), ktorý tvorí stenu gramnegatívnych baktérii. K zvýšeniu jeho hladiny v krvi dochádza hlavne pri strave s vysokým obsahom tukov. Hladina LPS je v plazme najvyššia po jedle a v odpočinkovej fáze postupne klesá, čo zodpovedá proliferácii mikróbov v čreve nasledujúcej po prijímaní potravy³⁹. Prvýkrát bola preukázaná kauzalita metabolickej endotoxémie po podávaní LPS myšiam, kde to indukovalo hepatickú inzulínovú rezistenciu, hyperglykémiu a zníženú glukózou indukovanú sekréciu inzulínu. Už do 90 minút po intravenóznom podaní bola zvýšená hladina laktátu v sére, glycerolu a intersticiálneho pyruvátu. Knock-out myšami, ktorým bol vyradený koreceptor pre LPS, čo je vlastne molekula CD14, nachádzajúca sa hlavne na povrchu monocytov, makrofágov a polymorfných mononukleárných leukocytov, ale aj v solubilnej forme, bolo demonštrované, že tento faktor má významnú úlohu v inzulínovej

rezistencii, zápale, príjme potravy a rozvoji tukového tkaniva. Spúšťacím mechanizmom je vznik komplexu LPS-CD14⁴⁰⁾. Po vzniku komplexu na membránach sú tieto imunitné bunky aktivované a produkujú prozápalové cytokíny ako TNF- α , IL-6, IL-1, IL-8 a interferón- γ . Komplex LPS so solubilným CD14 podporuje túto aktiváciu a taktiež sa môže viazať aj na bunky, ktoré CD14 na svojom povrchu nemajú a pôsobiť ďalej ako signálna molekula⁴¹⁾. Prirodzene sú endotoxíny resorbované prostredníctvom chylomikrónov vznikajúcich v čreve⁴²⁾. LPS môže byť tiež transportované lipoproteínmi do tukových buniek, čím je tlmený ich prozápalový potenciál. Avšak LPS môžu lipoproteíny i poškodzovať, oxidovať, a indukovať produkciu superoxidového aniónu endotelovými bunkami. Tiež sa môžu z lipoproteínov uvoľniť v metabolických orgánoch a tým podnecovať zápal^{43, 44)}.

V čreve existuje obrana, ktorá bráni buď príliš veľkému prestupu častí baktérii alebo bráni prestupu baktériám z nehomeostatických rodín, ako je napríklad *Proteobacteriaceae*, ktoré sa zvýšene vyskytujú v mukóznej vrstve pri strave bohatej na tuky. Prvú líniu obrany tvoria antimikrobiálne peptidy, nazývané defenzíny. Sú produkované epitelovými Panethovými bunkami, ktoré rozpoznávajú „microbial associated molecular patterns“ pomocou pre nich špecifických receptorov, TLR a ďalších. Tieto bunky sekretujú konkrétne α -defenzín, β -defenzín 2 a 5 a lyzozým. Sekrécia týchto antimikrobiálnych peptidov je pri obezite redukovaná⁴⁵⁾. Ďalším obranným mechanizmom je produkcia imunoglobulínu A (IgA), ktorá tvorí takzvanú slizničnú imunitu. Bránia prestupu mikróbov a zároveň ich označuje k fagocytóze⁴⁶⁾.

Poslednou zložkou podieľajúcou sa na ochrane je vrodená a adaptívna imunita. Ak sa baktérie alebo ich zložky dostanú cez epitel do *lamina propria*, sú zachytené fagocytmi, ktoré ďalej komunikujú s „innate lymphoid cells“ – skupinou buniek z lymfoidnej línie, ktorá patrí k vrodenej imunite, pretože nereagujú antigén-špecificky, chýba im TCR/BCR (ILC) a T lymfocyty. ILC3, ktoré sú hojne zastúpené v čreve, po aktivácii sekretujú IL-22 a IL-17, ktoré vplyvom na epitelové bunky zvyšujú sekreciu antimikrobiálnych peptidov. V neposlednej rade tieto bunky regulujú CD4 T lymfocyty⁴⁷⁾. Prostredníctvom „major histocompatibility complex“ glykoproteínov II. triedy im prezentujú antigény. Neindukujú však ich proliferáciu, ale obmedzujú patologickú odpoveď adaptívnej imunity na komenzálne baktérie. Chyba v interakcii týchto imunitných buniek je predpokladaná za príčinu vzniku metabolických chorôb. Túto hypotézu potvrdzujú štúdie, kde u hlodavcov krmených vysokotučnou diétou bol znížený IL-22 a ILCs⁴⁸⁾.

Ovplyvnenie metabolického syndrómu úpravou mikrobiómu

Ako je už vyššie spomínané, dysbióza mikrobiómu je asociovaná s metabolickým syndrómom. Preto sa mikrobióm stáva potenciálnym terapeutickým cieľom.

Modulácia mikrobiómu sa zdá byť zaujímavým nástrojom v prevencii alebo liečbe tohto ochorenia. Pozitívnu zmenu črevného mikrobiómu je možné dosiahnuť administráciou prebiotík, probiotík alebo transplantáciou stolice. Oproti tomu je preukázané, že užívanie antibiotík rapidne zužuje taxonomickú rôznorodosť mikrobiómu⁴⁹⁾. Pozmenená diverzita a taktiež zastúpenie bakteriálnych génov a zmena metabolických dráh podporujú zložky mikrobiómu asociované s obezitou vo využívaní energie z potravy. Dlhodobejšie užívanie antibiotík je preto spojované so zvýšeným body mass indexom (BMI)⁵⁰⁾.

Úprava mikrobiómu podávaním probiotík

Orálne podanie živých baktérii umožňuje ich efektívnu integráciu do črevného ekosystému a tento spôsob ovplyvnenia mikrobiómu je dosiaľ najlepšie preskúmaný. Väčšina štúdií na hlodavcoch zaznamenala určité „antiobezitné“ účinky vyvolané podávaním baktérii rodu *Lactobacillus*.

Predklinické štúdie

Baktérie v štúdiách boli izolované z ľudského materského mlieka a podávané väčšinou *per os*. Skúmala sa aj veľkosť efektívnej dávky, kde sa najúčinnnejšie prejavilo podávanie množstva baktérii o veľkosti 10^9 a viac „colony forming unit“ (CFU), jednotka používaná pri určovaní počtu životaschopných baktérii vo vzorke. Konkrétne *L. gasseri* je u hlodavčích modelov obezity vyvolaných diétou schopný znížiť veľkosť adipocytov, množstvo tukovej hmoty a zároveň obmedzovať ďalšie priberanie na váhe a ukladanie tuku^{51–53)}. *L. gasseri* BNR17 podávané myšiam vo vyšších dávkach sa preukázalo pozitívnym vplyvom na kontrolu hyperglykémie. Štúdia trvajúca 12 týždňov preukázala pokles glykovaného hemoglobínu a prevedením orálneho glukózového testu tiež zlepšenie glukózovej tolerancie⁵¹⁾. Tiež bol preukázaný nižší stupeň zápalu v tukovom tkanive a znížená akumulácia tuku v pečeni⁵⁴⁾. Dáta získané v štúdiu ukazujú, že podávanie *L. rhamnosus* a *L. sakei* znižujú expresiu lipogénnych génov v pečeni⁵⁵⁾. *L. curvatus* a *L. plantarum* dokážu znížiť hladiny cholesterolu v plazme a obsah lipidov v pečeni⁵⁶⁾. Ďalšie štúdie sa zamerali na rod *Bifidobacterium* a pozorovali vplyv buď iba jedného druhu alebo ich kombinácie, ako napríklad *B. longum* a *B. pseudocatenulatum*. Taktiež bolo pozorované zníženie telesnej hmotnosti a úbytok tukového tkaniva u myši s obezitou vyvolanou vysokotučnou diétou. *B. pseudocatenulatum* CECT7765 zlepšuje tiež metabolické a imunologické zmeny asociované s obezitou^{57, 58)}. Štúdia zameraná na komerčnú kombináciu probiotík v prípravku VSL#3[®] obsahujúcom *Lactobacillus* spp., *Bifidobacterium* spp. a *Streptococcus thermophilus* demonštrovala pokles metabolického zápalu v pečeni vyvolaného u hlodavcov⁵⁹⁾. Všetky tieto preukázané antiobezitné efekty nastali bez toho, aby boli asociované s nejakou ďalšou zmenou, ako je napríklad úprava množstva a druhu konzumovanej potravy^{51, 54–59)}. Mechanizmus, ako však tieto probiotiká uplatňujú svoj pozitívny efekt, nie je ešte objasnený. Podľa jednej

štúdie administrácia *L. paracasei* indukuje zvýšenie množstva cirkulujúceho inhibítora lipoproteínovej lipázy, čo vedie k zmenšenému ukladaniu tukov⁶⁰. U *L. rhamnosus* GG bola preukázaná zvýšená produkcia adipokínov podporujúcich inzulínovú senzitivitu, ako je napríklad adiponektín⁶¹. Administrácia všetkých zástupcov rodu *Lactobacillus* je charakterizovaná zníženou expresiou prozápalových génov v bielom tukovom tkanive. Okrem týchto jednotlivých účinkov mení administrácia probiotík zastúpenie a množstvo baktérii v čreve a jednotlivé druhy sa významne vzájomne ovplyvňujú. Napríklad podávanie *L. acidophilus* NCDC13 je spojené s nárastom *Bifidobacterium*⁶².

Klinické štúdie

Výsledky z publikovaných klinických štúdií sú zhrnuté v tabuľke 2. Autori štúdií sa obvykle sústredili na konkrétne bakteriálne kmene. Asi polovica štúdií preukázala pozitívny efekt na niektoré sledované parametre, druhá polovica štúdií však nepreukázala žiadne významné zmeny.

Úprava mikrobiómu podávaním probiotík

Probiotiká označujú nestráviteľné zložky potravy, ktoré sú fermentované baktériami, ktoré vo všeobecnosti rozpoznávame ako pre ľudské telo prospešné. Napríklad glukány, galaktány a fruktány podporujú rozvoj bifidobaktérii, ktorých znížené množstvo koreluje s rozvojom obezity a diabetu⁷⁵. Pri sekvenčnej

Tab. 2. Prehľad výsledkov klinických štúdií

Probiotiká pacienti	Typ štúdie	Dávka/trvanie	Výsledok, referencie
<i>L. gasseri</i> SBT2055 dospelí s nadváhou a obeziti	dvojito zaslepená, placebom kontrolovaná	10 ⁸ –10 ¹¹ CFU/deň 12 týždňov	zníženie BWG, BMI, „waist-to-hip“ pomer, adipozita ^{63, 64}
<i>L. salivarius</i> Ls-33 obeziti dospelí	dvojito zaslepená, placebom kontrolovaná	10 ¹⁰ CFU/deň 12 týždňov	žiadna zmena BW, BMI, „waist-to-hip“ pomer ⁶⁵
<i>L. casei</i> Shirota obeziti s metabolickým syndrómom	otvorená	3 × 6,5 × 10 ⁹ CFU/deň 3 mesiace	žiadny efekt na BW, BMI a črevnú permeabilitu ⁶⁶
<i>L. casei</i> Shirota obeziti s metabolickým syndrómom	otvorená	3 × 6,5 × 10 ⁹ CFU/deň 12 týždňov	žiadny vplyv na inzulínovú senzitivitu, funkciu endotelu, „low-grade“ zápal ⁶⁷
<i>L. gasseri</i> BNR17 dospelí s nadváhou a obeziti	dvojito zaslepená, placebom kontrolovaná	6 × 10 ¹⁰ CFU/deň 12 týždňov	žiadna zmena BW, BMI, adipozity ⁶⁸
<i>Lactobacillus</i> spp. morbidne obeziti jedinci po Roux-en-Y gastrickom bypasse	otvorená	2,4 × 10 ⁹ CFU/deň 6 mesiacov	úbytok BW ⁶⁹
<i>L. plantarum</i> 299v muži s mierne zvýšenou hladinou cholesterolu	dvojito zaslepená, placebom kontrolovaná	5 × 10 ⁷ CFU/ml 200 ml/deň	žiadny vplyv na glukóza a lipidy plazmy (TG, totálne, LDL a HDL cholesterol) ⁷⁰
<i>E. faecium</i> a <i>S. thermophilus</i> zdraví dospelí s nadváhou a obezitou	dvojito zaslepená, placebom kontrolovaná	6 × 10 ⁷ CFU/ml <i>E. faecium</i> 1 × 10 ⁹ CFU/ml <i>S. thermophilus</i> 450 ml/deň 8 týždňov	zníženie LDL cholesterolu, žiadny vplyv na BW a tukovú hmotu ⁷¹
<i>L. plantarum</i> 299v fajčiari	dvojito zaslepená, placebom kontrolovaná	5 × 10 ⁷ CFU/ml 400 ml/deň 6 týždňov	žiadna zmena BMI, zníženie systolického krvného tlaku a ostatných aterosklerotických rizikových faktorov ⁷²
<i>L. acidophilus</i> NCFM s diabetom typu 2 alebo poruchou glukózovej tolerancie	dvojito zaslepená, placebom kontrolovaná	10 ¹⁰ CFU/deň 4 týždne	nezmenený systémový zápal a zlepšená inzulínová senzitivita ⁷³
<i>L. gasseri</i> SBT2055 dospelí s hypertriacylglycerolémiou	zaslepená, placebom kontrolovaná	5 × 10 ¹⁰ CFU/100 g 200 g/deň 4 týždne	žiadna zmena BW, BMI, HbA1c a zníženie NEFA po „oral-fat loading“ teste ⁷⁴

tučne = pozitívny efekt, normálne = žiadna zmena

CFU – colony-forming unit, BW – telesná váha, BWG – príbytok telesnej váhy, NEFA – neesterifikované mastné kyseliny

a „microarray“ analýze bolo preukázaných u skupiny po preliečení prebiotikmi viac ako 100 rozličných sekvencií, pričom zastúpenie niektorých baktérií bolo zvýšené, iných zas znížené⁷⁶). U myši v modeli diétou indukovanej obezity viedla výživová suplementácia fruktánov typu inulínu alebo arabinoxylánov k zníženiu adipozity. Podávanie prebiotík zmenilo génovú expresiu v bielom tukovom tkanive prostredníctvom PPARs (peroxisome proliferator-activated receptors), ktorá viedla k zvýšenej lipolyze a zníženej adipogenéze. Okrem toho bola preukázaná aj zvýšená metabolická odpoveď k leptín^{77, 78}). Suplementácia prebiotikmi viedla aj k zvýšeniu anorexigénnych peptidov (GLP-1 a PYY) a zníženiu orexigénneho faktoru ghrelínu⁷⁹). Tento satietogénny efekt bol preukázaný i v klinických štúdiách, kde príjem oligofruktózy v strave zvyšoval pocit sýtosti a znižoval pocit hladu⁸⁰). Zostáva ťažko objasniteľné, akým presným mechanizmom črevný mikrobióm ovplyvňuje endokrinné bunky čreva. Vyzerá to, že hlavnú funkciu zastáva produkcia SCFAs počas fermentácie prebiotík. SCFAs však nie sú jediným metabolitom, ale veľa metabolitov je pre nás v tejto chvíli ešte neznámych.

• *Úprava mikrobiómu podávaním polyfenolov*

Polyfenoly, sekundárne metabolity široko obsiahnuté v rastlinnej ríši, sú známe hlavne svojou antioxidačnou funkciou⁸¹). Vzhľadom však na ich nízku absorbovateľnosť v čreve bol objasnený aj ich efekt na črevný ekosystém a bariéru. Zvyšujú množstvo fekálneho mucínu a IgA, zlepšujú zmeny v črevnom mikrobióme, ktoré boli navodené vysokotučnou diétou^{82, 83}). Tieto zistenia poukazujú na to, že polyfenoly by mohli predstavovať sľubný terapeutický prístup v prevencii metabolických chorôb bez toho, aby boli absorbované z tráviaceho traktu⁸⁴). Ďalší text sa zaoberá dvoma najslubnejšími zástupcami polyfenolov v potrave.

• *Úprava mikrobiómu podávaním phlorizínu*

Phlorizín je prírodný polyfenol a zložka nachádzajúca sa v množstve zeleniny a ovocia. Primárne bol objavený v jablku, nachádza sa však aj v jahodách, granátovom jablku či v niektorých rastlinách ako *Lithocarpus polystachyus*, *Lippia graveolens*, listy *Malus toringoides* a *Pyrus betulaefolia*^{85, 86}). Tento polyfenol bol objavený ako prvý špecifický kompetitívny inhibítor symportu sodíku a glukózy (SGLT) lokalizovaného v mukóze krátkeho čreva (SGLT1) a proximálnom renálnom tubule (SGLT2)^{87, 88}). V liečbe diabetu je už zavedená skupina liečiv, zvaná gliflozíny, ktoré tento kanál blokujú a ovplyvňujú tak glykémiu. Avšak phlorizín samotný sa takto využiť nedá, pretože vykazuje malú orálnu biologickú dostupnosť. Po orálnom podaní je väčšina phlorizínu hydrolyzovaná β-glukozidázou a lactázophlorizín hydrolázou lokalizovanou v epitelových bunkách čreva na phloretín. V skutočnosti je v plazme detegované len necelé 1 % phlorizínu⁸⁹). Táto nízka orálna biologická aktivita naznačuje, že na hypoglykemickom efekte phlorizínu

sa podieľa aj iný mechanizmus ako blok SGLT. Cieľom predklinických štúdií bolo preukázať, že antidiabetický efekt phlorizínu spočíva v ovplyvnení štruktúry mikrobiómu, čo sa sledovalo orálnym glukózovým tolerančným testom, testom inzulínovej tolerancie, zmenami hladiny LPS v sére, zastúpení kmeňov baktérií a množstvom fekálnych SCFAs⁹⁰). V pokuse boli tri skupiny – a to myši s diabetes mellitus, myši s diabetes mellitus dostávajúce phlorizín a kontrolná skupina. U skupiny s phlorizínom bola znížená hladina glukózy a taktiež inzulínu, čo sa stanovovalo z krvi po lačnení, aby sa vylúčil vplyv prijímanej potravy. Po 10 týždňoch terapie bola hladina glukózy preukázateľne zlepšená a efektívnejšie kontrolovaná inzulínom. U myši, ktorým bol podávaný phlorizín, bola hladina LPS znížená viac ako o polovicu oproti myšiam, ktoré phlorizín nedostávali, a dokonca bola hladina nižšia ako v kontrolnej skupine. Fekálne koncentrácie SCFAs (acetát, propionát, butyrát, isobutyrtát), merané chromatograficky, boli signifikantne viac obsiahnuté v skupine s phlorizínom. Ďalej boli v štúdiu preukázané aj štruktúrne zmeny črevnej flóry. Podobnosť mikrobiómu u myši s diabetom a kontrolnou skupinou vzrástla po suplementácii z 57 % na 85 %, naopak zhoda medzi vzorkou s phlorizínom a skupinou s diabetom klesla po liečbe zo 77 % na 64 %⁹¹).

Najzaujímavejšia z baktérií v súvislosti s metabolickými chorobami je asi *Akkermansia muciniphila*, mucín-degradujúca baktéria. Bolo preukázané, že podporuje rast pohárikových buniek v čreve, posilňuje integritu črevnej bariéry a eventuálne zväčšuje hlienovú vrstvu. Viaceré výskumy potvrdili znížené množstvo tohto druhu u obéznych a u pacientov s diabetom typu 2^{76, 92}). Štúdiami sa potvrdilo, že po podávaní phlorizínu dochádza k nárastu zastúpenia tejto baktérie v črevnom mikrobióme^{88, 93}). Súčasne s nárastom SCFAs a butyrátu bolo pozorované u skupiny aj obohatenie mikrobiómu o kmeň *Prevotella*. Predpokladá sa, že kmene *Prevotella* ako SCFAs produkujúce baktérie podporujú ochrannú funkciu epitelových buniek hostiteľa a chráni ho pred infikovaním LPS do systémovej cirkulácie. Množstvo patogénnych baktérií sa naopak znížilo⁹¹).

• *Úprava mikrobiómu podávaním kakaových flavanolů*

Flavanoly sú podtriedou flavonoidov, ktoré taktiež patria medzi polyfenoly. Kakao je špecifické v tom, že je to najvýznamnejší signifikantný zdroj takzvaného (-C) monoméru flavanolu v potrave. Kakao však obsahuje aj ostatné monoméry, oligoméry a polyméry v hojnom zastúpení. Flavanoly sú inak hojne zastúpené ešte napríklad v čajovníkoch, grepoch ale i orechoch či slivkách. Obsah polyfenolov v kakaovom prášku významne závisí od spôsobu spracovania. Len asi 5–10 % polyfenolov môže byť absorbovaných v tenkom čreve a zvyšok pokračuje do hrubého čreva, kde sú degradované mikróbmami. Hrubé črevo sa teda zdá byť hlavným pôsobiskom kakaových flavanolov⁹⁴). Prebiotický efekt kakaových flavanolov bol dokázaný *in vitro*, u hlodavcov a aj na humánných štúdiách.

Inkubácia vzoriek stolice s katechínom, oligomérom flavanolom, ktorý kakao obsahuje, zvýšila rast skupín *Clostridium coccooides*, *Eubacterium rectale*, *Escherichia coli* a *Bifidobacterium* spp. Tieto skupiny sú schopné produkovať SCFAs pri sacharolytickom metabolizme a tým sú asociované s prospešnými účinkami na celulóze a systémovej úrovni⁹⁵). Kultivácia naopak inhibovala skupinu *Clostridium histolyticum*, prevažne proteolytickú skupinu baktérií. Proteolytická aktivita v hrubom čreve je považovaná za prospievajúci faktor v rozvoji karcinómu hrubého čreva a idiopatických črevných zápalov^{96, 97}). V štúdiu na hlodavcoch bol zaznamenaný tiež pokles *Bacteroides* a *Staphylococcus*⁹⁸). U ľudí bolo po 4-týždňovej terapii preukázaný pokles v skupine *Clostridium* a nárast *Bifidobacterium* a *Lactobacillus*⁹⁹). Kakaové flavanoly taktiež zlepšujú funkciu črevnej bariéry. Mechanizmus ešte nie je objasnený a vyžaduje ďalšie štúdie, ale pravdepodobne je to asociované s vplyvom na bakteriálne druhy, ako je *Akkermansia*¹⁰⁰). Ďalšou výhodou kakaových flavanolov, ktorá sa dá využiť v terapii a prevencii metabolického syndrómu, je, že okrem ovplyvnenia mikrobiómu dokážu priamo ovplyvňovať niektoré enzýmy. Jeho komplexná štruktúra s hojnými hydroxylovými skupinami mu umožňuje sa dobre nekovalentne viazať na tráviace enzýmy a antagonizovať ich. Znižuje aktivitu α -amylázy a glukozidázy. Zistilo sa, že látky obsahujúce viac komplexných polymérových zložiek sú účinnejšie vo väzbe na enzýmy. To bolo overené aj na štúdiách s rôznym kakaom. Vzorky primárne zložené z monomérov mali najmenší inhibičný efekt. Kakao obsahujúce prevažne komplexné polyméry bolo signifikantne účinné. Najvhodnejšie je teda najmenej spracované kakao – nazývané lavado. Zdá sa, že kakao dokáže potenciálne inhibovať aj iné pankreatické enzýmy¹⁰¹).

Úprava mikrobiómu transplantácií stolice

Fekálna transplantácia je metóda, ktorá je doposiaľ overená a zaužívaná hlavne v liečbe infekcií *Clostridium difficile*¹⁰²). V poslednom čase sa začalo uvažovať o využití tejto metódy v liečbe metabolického syndrómu a obezity. Ako vieme, u pacientov trpiacich týmito ochoreniami nachádzame črevnú dysbiózu oproti normálnym jedincom. Baktérie týchto pacientov sú taktiež efektívnejšie v zberaní energie z potravy. Viacerými štúdiami na myšiach, ktoré sú koprofágy, bolo pozorované, že myši, ktoré konzumovali výkaly myši obéznych, pribrali signifikantne viac ako myši, ktoré konzumovali výkaly od myši neobéznych. To podporuje tvrdenie, že patologický mikrobióm má významnú rolu pri metabolickom syndróme¹⁰³).

Výskum uskutočnený na ľuďoch europoidnej rasy, kde obézna skupina prijímala buď alogénny transplantát od štíhlej skupiny, alebo autológný transplantát, priniesol tiež zaujímavé výsledky. Objekty podstúpili transplantáciu po nočnom hladovaní ako darcov, tak i príjemcov. Pred transplantáciou a 6 týždňov po nej im bola odobraná na posúdenie biopsia tenkého čreva a zároveň sa

u nich sledovala citlivosť tkanív na inzulín pomocou „hyperinsulinemic-euglycemic clamp“. Metódou, kedy je kontinuálnou infúziou inzulínu dosiahnutá hladina v plazme nad 100 μ U/ml a zároveň je variabilnou infúziou udržiavaná konštantná bazálna hladina glukózy. Pri dosiahnutí rovnovážneho stavu sa rýchlosť infúzie glukózy rovná spotrebe glukózy bunkami tkanív v tele a dá sa tým vyjadriť miera inzulínovej senzitivity. U obéznych bola nájdená nižšia diverzita mikrobiómu, aj keď celkové množstvo fekálnych baktérií nebolo znížené. Po 6 týždňoch vzrástla diverzita u skupiny s alogénnou vzorkou aspoň o 15 skupín, hlavne v zastúpení butyrát-produkujúcich baktérií. Zároveň s týmito zmenami mikrobiómu došlo k zvýšeniu inzulínovej citlivosti u tejto pozorovanej skupiny. Či je za mechanizmus zlepšujúci reakciu tkanív k inzulínu zodpovedný butyrát, ktorý zabraňuje prestupu endotoxických zložiek baktérií, nie je ešte úplne objasnené. Taktiež to, či by orálne podanie identifikovaných baktérií malo porovnateľný efekt na glukózový metabolizmus, je ešte otázkou výskumu¹⁰⁴). Otázkou ešte zostáva dlhodobý efekt tejto terapie. Podľa niektorých štúdií na myšiach, bol pri predĺženom podávaní stolice (až 28 týždňov) neobéznych myši myšiam obézny od 25. týždňa oproti očakávanému poklesu alebo udržaniu váhy sledovaný prírastok. To môže naznačovať, že existuje nejaký kompenzačný mechanizmus, ktorý dokáže obrátiť terapeutický efekt tejto metódy¹⁰⁵).

Záver

Pacienti s metabolickým syndrómom vykazujú špecifické zmeny črevnej mikrobiómy, takzvanú črevnú dysbiózu. Ovplyvnenie tohto mikrobiómu sa ukazuje ako sľubná možnosť terapie a zlepšovania jednotlivých symptómov ako aj v prevencii tohto komplexného ochorenia. Posunúť zloženie baktérií k zostave, ktorá sa nachádza u zdravej populácie, a podporiť v raste pre telo prospešné baktérie sa darí prostredníctvom probiotík, prebiotík alebo transplantácie stolice.

Rola probiotík v ovplyvnení mikrobiómu a následne v súvislosti s komorbiditami metabolického syndrómu bola preukázaná na dosť veľkom počte zvieracích štúdií. Počet štúdií na ľuďoch síce nie je tak veľký, ale i v mnohých týchto štúdiách malo podávanie probiotík prospešné účinky. Po terapii bolo sledované najmä zlepšenie BMI, hmotnosti, krvného lipidového profilu, ale aj inzulínovej senzitivity. Niektoré štúdie však tento metabolický vplyv nepreukázali a konkrétne mechanizmy, ktorými sa dané probiotiká podieľajú na ovplyvnení metabolického syndrómu, nám ešte doposiaľ nie sú presne známe.

Pozitívny efekt prebiotík pochádzajúcich hlavne z rastlinnej zložky našej potravy v prevencii metabolického syndrómu je podložený mnohými štúdiami. Prírodný polyfenol phlorizín vykazuje účinok nie len blokom SGLTs, ale i tým, že významne upravuje zloženie mikrobiómu smerom k SCFAs produkujúcim

baktériám a taktiež zvyšuje množstvo baktérie *Akkermansia muciniphila*, ktorá zohráva významnú rolu v udržovaní a zlepšovaní integrity črevnej bariéry. Ďalšou látkou zo skupiny polyfenolov, ktorej benefičný efekt bol potvrdený mnohými štúdiami, sú kakaové flavanoly. Nie len, že optimalizujú pomer *Firmicutes/Bacteroides*, taktiež podporujú rast *Akkermansie* a mnohé svojou komplexnou štruktúrou antagonizujú enzýmy štiepiace sacharidy. Otázkou tu však ešte ostáva, aké je najefektívnejšie alebo teda najvhodnejšie zastúpenie týchto látok v potrave.

Ďalšou, v posledných rokoch hojne diskutovanou možnosťou, je transplantácia stolice. Zatiaľ sa však presadila ako štandardná liečba iba v terapii infekcií spôsobených *Clostridium difficile*, ku ktorým dochádza často po zničení črevného mikrobiómu antibiotikami. Aj keď v klinických štúdiách bola sledovaná zlepšená diverzita mikrobiómu a inzulínová senzitivita, dlhšie trvajúce štúdie na hlodavcoch nepreukázali pozitívny dlhodobý efekt tejto terapie. To môže naznačovať, že transplantát môže byť nejakými mechanizmami a interakciami s existujúcimi baktériami pozmenený, namiesto toho aby on dlhodobo ovplyvnil mikrobióm daného pacienta.

Aj keď tieto možnosti ešte nie sú štandardom v terapii metabolického syndrómu, tak pokračovanie štúdií v tomto smere sa zdá byť zmysluplné a ovplyvňovanie mikrobiómu má veľký terapeutický potenciál.

Publikácia vznikla na Masarykovej Univerzite v rámci projektu „Behaviorální psychofarmakologie a farmakokinetika v preklinickém výzkumu léčiv“ číslo MUNI/A/1132/2017 podporeného z prostriedkov účelovej podpory na špecifický vysokoškolský výskum, ktorú poskytlo MŠMT v roku 2018.

Stret záujmov: žiadny.

Literatúra

- Monda V, et al. Exercise Modifies the Gut Microbiota with Positive Health Effects. *Oxid. Med. Cell. Longev.* 2017; 2017, 3831972.
- Caní P. D., et al. Metabolic Endotoxemia Initiates Obesity and Insulin Resistance. *Diabetes* 2007; 56, 1761–1772.
- Gibson G. R., Roberfroid M. B. Dietary modulation of the human colonic microbiota: introducing the concept of prebiotics. *J. Nutr.* 1995; 125, 1401–1412.
- Backhed F, et al. The gut microbiota as an environmental factor that regulates fat storage. *Proc. Natl. Acad. Sci.* 2004; 101, 15718–15723.
- Eckburg P. B., et al. Diversity of the Human Intestinal Microbial Flora. *Science* 2005; 308, 1635–1638.
- Zoetendal E. G., Vaughan E. E., De Vos W. M. A microbial world within us. *Mol. Microbiol.* 2006; 59, 1639–1650.
- Sun J., Chang E. B. Exploring gut microbes in human health and disease: Pushing the envelope. *Genes Dis.* 2014; 1, 132–139.
- Petschow B, et al. Probiotics, prebiotics, and the host microbiome: the science of translation. *Ann. N. Y. Acad. Sci.* 2013; 1306, 1–17.
- Ley R. E., Backhed F., Turnbaugh P., Lozupone C. A., Knight R. D., Gordon J. I. Obesity alters gut microbial ecology. *Proc. Natl. Acad. Sci.* 2005; 102, 11070–11075.
- Ley R. E., Turnbaugh P. J., Klein S., Gordon J. I. Microbial ecology: Human gut microbes associated with obesity. *Nature* 2006; 444, 1022–1023.
- Collado M. C., Isolauri E., Laitinen K., Salminen S. Distinct composition of gut microbiota during pregnancy in overweight and normal-weight women. *Am. J. Clin. Nutr.* 2008; 88, 894–899.
- Jumpertz R, et al. Energy-balance studies reveal associations between gut microbes, caloric load, and nutrient absorption in humans. *Am. J. Clin. Nutr.* 2011; 94, 58–65.
- Remely M., Hippe B., Zanner J., Aumueller E., Brath H., Haslberger A. G. Gut microbiota of obese, type 2 diabetic individuals is enriched in *Faecalibacterium prausnitzii*, *Akkermansia muciniphila* and *Peptostreptococcus anaerobius* after weight loss. *Endocr. Metab. Immune Disord. Drug Targets* 2016; 16, 99–106.
- Carabotti M., Scirocco A., Maselli M. A., Severi C. The gut-brain axis: interactions between enteric microbiota, central and enteric nervous systems. *Ann. Gastroenterol.* 2015; 28, 203–209.
- Brown A. J., et al. The Orphan G protein-coupled receptors GPR41 and GPR43 are activated by propionate and other short chain carboxylic acids. *J. Biol. Chem.* 2003; 278, 11312–11319.
- Xiong Y, et al. Short-chain fatty acids stimulate leptin production in adipocytes through the G protein-coupled receptor GPR41. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA* 2004; 101, 1045–1050.
- Maslowski K. M., et al. Regulation of inflammatory responses by gut microbiota and chemoattractant receptor GPR43. *Nature* 2009; 461, 1282–1286.
- de Vadder F, et al. Microbiota-generated metabolites promote metabolic benefits via gut-brain neural circuits. *Cell* 2014; 156, 84–96.
- Archer B. J., Johnson S. K., Devereux H. M., Baxter A. L. Effect of fat replacement by inulin or lupin-kernel fibre on sausage patty acceptability, post-meal perceptions of satiety and food intake in men. *Br. J. Nutr.* 2004; 91, 591.
- Caní P. D., Dewever C., Delzenne N. M. Inulin-type fructans modulate gastrointestinal peptides involved in appetite regulation (glucagon-like peptide-1 and ghrelin) in rats. *Br. J. Nutr.* 2004; 92, 521–526.
- Caní P. D., et al. Changes in gut microbiota control inflammation in obese mice through a mechanism involving GLP-2-driven improvement of gut permeability. *Gut* 2009; 58, 1091–1103.
- Roberfroid M, et al. Prebiotic effects: metabolic and health benefits. *Br. J. Nutr.* 2010; 104, 1–63.
- Caní P. D., Hoste S., Guiot Y., Delzenne N. M. Dietary non-digestible carbohydrates promote L-cell differentiation in the proximal colon of rats. *Br. J. Nutr.* 2007; 98, 32–37.
- Fruhwrth S., Vogel H., Schürmann A., Williams K. J. Novel Insights into How Overnutrition Disrupts the Hypothalamic Actions of Leptin. *Front. Endocrinol. (Lausanne)*. 2018; 9, 89.
- Everard A, et al. Responses of gut microbiota and glucose and lipid metabolism to prebiotics in genetic obese and diet-induced leptin-resistant mice. *Diabetes* 2011; 60, 2775–2786.
- Petersen A. M. W., Pedersen B. K. The anti-inflammatory effect of exercise. *J. Appl. Physiol.* 2005; 98, 1154–1162.
- Bäckhed F., Manchester J. K., Semenkovich C. F., Gordon J. I. Mechanisms underlying the resistance to diet-induced obesity in germ-free mice. *Proc. Natl. Acad. Sci.* 2007; 104, 979–984.
- Aronsson L, et al. Decreased fat storage by *Lactobacillus paracasei* is associated with increased levels of angiopoietin-like 4 protein (ANGPTL4). *PLoS One* 2010; 5, 13087.
- Rhee S. H., Pothoulakis C., Mayer E. A. Principles and clinical implications of the brain-gut-enteric microbiota axis. *Nat. Rev. Gastroenterol. Hepatol.* 2009; 6, 306–314.
- Kabouridis P. S., et al. Microbiota controls the homeostasis of glial cells in the gut lamina propria. *Neuron* 2015; 85, 289–295.
- Tennoune N, et al. Bacterial ClpB heat-shock protein, an antigen-mimetic of the anorexigenic peptide α -MSH, at the origin of eating disorders. *Transl. Psychiatry* 2014; 4, 458.
- Gusarov I, et al. Bacterial nitric-oxide synthases operate without a dedicated redox partner. *J. Biol. Chem.* 2008; 283, 13140–13147.
- Ji X. B., Hollocher T. C. Reduction of nitrite to nitric oxide by enteric bacteria. *Biochem. Biophys. Res. Commun.* 1988; 157, 106–108.

34. **Williams B. B., et al.** Discovery and characterization of gut microbiota decarboxylases that can produce the neurotransmitter tryptamine. *Cell Host Microbe* 2014; 16, 495–503.
35. **Roberts C. K., Hevener A. L., Barnard R. J.** Metabolic syndrome and insulin resistance: underlying causes and modification by exercise training. *Comprehensive Physiology* 2013; 3, 1–58.
36. **Horská K., Kučerová J., Suchý P., Kotolová H.** Metabolic syndrome – dysregulation of adipose tissue endocrine function. *Ces. slov. Farm.* 2014; 63, 152–159.
37. **Bloch-Damti A., et al.** Differential effects of IRS1 phosphorylated on Ser307 or Ser632 in the induction of insulin resistance by oxidative stress. *Diabetologia* 2006; 49, 2463–2473.
38. **Nishimura S., et al.** CD8+ effector T cells contribute to macrophage recruitment and adipose tissue inflammation in obesity. *Nat. Med.* 2009; 15, 914–920.
39. **Boutagy N. E., McMillan R. P., Frisard M. I., Hulver M. W.** Metabolic endotoxemia with obesity: Is it real and is it relevant? *Biochimie* 2016; 124, 11–20.
40. **Luche E., et al.** Metabolic endotoxemia directly increases the proliferation of adipocyte precursors at the onset of metabolic diseases through a CD14-dependent mechanism. *Mol. Metab.* 2013; 2, 281–291.
41. **Thomas C. J., et al.** Evidence of a trimolecular complex involving LPS, LPS binding protein and soluble CD14 as an effector of LPS response. *FEBS Lett* 2002; 531, 184–188.
42. **Ghoshal S., Witta J., Zhong J., De Villiers W., Eckhardt E.** Chylomicrons promote intestinal absorption of lipopolysaccharides. *J. Lipid Res.* 2009; 50, 90–97.
43. **Maziere C., Conte M. A., Dantin F., Maziere J. C.** Lipopolysaccharide enhances oxidative modification of low density lipoprotein by copper ions, endothelial and smooth muscle cells. *Atherosclerosis* 1999; 143, 75–80.
44. **Kitchens R. L., Thompson P. A., Viriyakosol S., O’Keefe G. E., Munford R. S.** Plasma CD14 decreases monocyte responses to LPS by transferring cell-bound LPS to plasma lipoproteins. *J. Clin. Invest.* 2001; 108, 485–493.
45. **Vora P., et al.** Beta-defensin-2 expression is regulated by TLR signaling in intestinal epithelial cells. *J. Immunol.* 2004; 173, 5398–5405.
46. **Mantis N. J., Rol N., Corthésy B.** Secretory IgA’s complex roles in immunity and mucosal homeostasis in the gut. *Mucosal Immunol.* 2011; 4, 603–611.
47. **Eberl G., Colonna M., Di Santo J. P., McKenzie A. N. J.** Innate lymphoid cells: A new paradigm in immunology. *Science* 2015; 348, 6566.
48. **Wang X., et al.** Interleukin-22 alleviates metabolic disorders and restores mucosal immunity in diabetes. *Nature* 2014; 514, 237–241.
49. **Dethlefsen L., Huse S., Sogin M. L., D. A. Relman D. A.** The pervasive effects of an antibiotic on the human gut microbiota, as revealed by deep 16S rRNA sequencing. *PLoS Biol.* 2008; 6, 280.
50. **Angelakis E., Armougom F., Million M., Raoult D.** The relationship between gut microbiota and weight gain in humans. *Future Microbiol.* 2012; 7, 91–109.
51. **Yun S. I., Park H. O., Kang J. H.** Effect of *Lactobacillus gasseri* BNR17 on blood glucose levels and body weight in a mouse model of type 2 diabetes. *J. Appl. Microbiol.* 2009; 107, 1681–1686.
52. **Kang J. H., Yun S. I., Park M. H., Park J. H., Jeong S. Y., Park H. O.** Anti-obesity effect of *Lactobacillus gasseri* BNR17 in high-sucrose diet-induced obese mice. *PLoS One* 2013; 8, 54617.
53. **Kang J. H., Yun S. I., Park H. O.** Effects of *Lactobacillus gasseri* BNR17 on body weight and adipose tissue mass in diet-induced overweight rats. *J. Microbiol.* 2010; 48, 712–714.
54. **Miyoshi M., Ogawa A., Higurashi S., Kadooka Y.** Anti-obesity effect of *Lactobacillus gasseri* SBT2055 accompanied by inhibition of pro-inflammatory gene expression in the visceral adipose tissue in diet-induced obese mice. *Eur. J. Nutr.* 2014; 53, 599–606.
55. **Ji Y. S., et al.** Modulation of the murine microbiome with a concomitant anti-obesity effect by *Lactobacillus rhamnosus* GG and *Lactobacillus sakei* NR28. *Benef. Microbes* 2012; 3, 13–22.
56. **Yoo S. R., et al.** Probiotics *L. plantarum* and *L. curvatus* in combination alter hepatic lipid metabolism and suppress diet-induced obesity. *Obesity* (Silver Spring). 2013; 21, 2571–2578.
57. **An H. M., et al.** Antiobesity and lipid-lowering effects of *Bifidobacterium* spp. in high fat diet-induced obese rats. *Lipids Health Dis.* 2011; 10, 116.
58. **Cano P. G., Santacruz A., Trejo F. M., Sanz Y.** *Bifidobacterium* CECT 7765 improves metabolic and immunological alterations associated with obesity in high-fat diet-fed mice. *Obesity* (Silver Spring) 2013; 21, 2310–2321.
59. **Esposito E., et al.** Probiotics reduce the inflammatory response induced by a high-fat diet in the liver of young rats. *J. Nutr.* 2009; 139, 905–911.
60. **Aronsson L., et al.** Decreased fat storage by *Lactobacillus paracasei* is associated with increased levels of angiopoietin-like 4 protein (ANGPTL4). *PLoS One* 2010; 5, 13087.
61. **Kim S. W., Park K. Y., Kim B., Kim E., Hyun C. K.** *Lactobacillus rhamnosus* GG improves insulin sensitivity and reduces adiposity in high-fat diet-fed mice through enhancement of adiponectin production. *Biochem. Biophys. Res. Commun.* 2013; 431, 258–263.
62. **Park D. Y., et al.** Supplementation of *Lactobacillus curvatus* HY7601 and *Lactobacillus plantarum* KY1032 in diet-induced obese mice is associated with gut microbial changes and reduction in obesity. *PLoS One* 2013; 8, 59470.
63. **Kadooka Y., et al.** Effect of *Lactobacillus gasseri* SBT2055 in fermented milk on abdominal adiposity in adults in a randomized controlled trial. *Br. J. Nutr.* 2013; 110, 1696–1703.
64. **Kadooka Y., et al.** Regulation of abdominal adiposity by probiotics (*Lactobacillus gasseri* SBT2055) in adults with obese tendencies in a randomized controlled trial. *Eur. J. Clin. Nutr.* 2010; 64, 636–643.
65. **Göbel R. J., Larsen N., Jakobsen M., Mølgaard C., Michaelsen K. F.** Probiotics to adolescents with obesity: effects on inflammation and metabolic syndrome. *J. Pediatr. Gastroenterol. Nutr.* 2012; 55, 673–678.
66. **Leber B., et al.** The influence of probiotic supplementation on gut permeability in patients with metabolic syndrome: an open label, randomized pilot study. *Eur. J. Clin. Nutr.* 2012; 66(10), 1110–1115.
67. **Tripolt N. J., et al.** Short communication: Effect of supplementation with *Lactobacillus casei* Shirota on insulin sensitivity, β -cell function, and markers of endothelial function and inflammation in subjects with metabolic syndrome – a pilot study. *J. Dairy Sci.* 2013; 96, 89–95.
68. **Jung S. P., et al.** Effect of *Lactobacillus gasseri* BNR17 on Overweight and Obese Adults: A Randomized, Double-Blind Clinical Trial. *Korean J. Fam. Med.* 2013; 34, 80–89.
69. **Woodard G. A., et al.** Probiotics improve outcomes after Roux-en-Y gastric bypass surgery: a prospective randomized trial. *J. Gastrointest. Surg.* 2009; 13, 1198–1204.
70. **Bukowska H., Pieczul-Mróz J., Jastrzebska M., Chelstowski K., Naruszewicz M.** Decrease in fibrinogen and LDL-cholesterol levels upon supplementation of diet with *Lactobacillus plantarum* in subjects with moderately elevated cholesterol. *Atherosclerosis* 1998; 137, 437–438.
71. **Agerholm-Larsen L., Raben A., Haulrik N., Hansen A. S., Manders M., Astrup A.** Effect of 8 week intake of probiotic milk products on risk factors for cardiovascular diseases. *Eur. J. Clin. Nutr.* 2000; 54, 288–297.
72. **Naruszewicz M., Johansson M. L., Zapolska-Downar D., Bukowska H.** Effect of *Lactobacillus plantarum* 299v on cardiovascular disease risk factors in smokers. *Am. J. Clin. Nutr.* 2002; 76, 1249–1255.
73. **Andreasen A. S., et al.** Effects of *Lactobacillus acidophilus* NCFM on insulin sensitivity and the systemic inflammatory response in human subjects. *Br. J. Nutr.* 2010; 104, 1831–1838.
74. **Ogawa A., Kadooka Y., Kato K., Shirouchi B., Sato M.** *Lactobacillus gasseri* SBT2055 reduces postprandial and fasting serum non-esterified fatty acid levels in Japanese hypertriglycerolemic subjects. *Lipids Health Dis.* 2014; 13, 36.

75. **Cani P. D., et al.** Selective increases of bifidobacteria in gut microflora improve high-fat-diet-induced diabetes in mice through a mechanism associated with endotoxaemia. *Diabetologia* 2007; 50, 2374–2383.
76. **Everard A., et al.** Responses of gut microbiota and glucose and lipid metabolism to prebiotics in genetic obese and diet-induced leptin-resistant mice. *Diabetes* 2011; 60, 2775–2786.
77. **Delzenne N. M., Neyrinck A. M., Cani P. D.** Gut microbiota and metabolic disorders: how prebiotic can work? *Br. J. Nutr.* 2013; 109, 81–85.
78. **Dewulf E. M., et al.** Inulin-type fructans with prebiotic properties counteract GPR43 overexpression and PPAR γ -related adipogenesis in the white adipose tissue of high-fat diet-fed mice. *J. Nutr. Biochem.* 2011; 22, 712–722.
79. **Cani P. D., Dewever C., Delzenne N. M.** Inulin-type fructans modulate gastrointestinal peptides involved in appetite regulation (glucagon-like peptide-1 and ghrelin) in rats. *Br. J. Nutr.* 2004; 92, 521–526.
80. **Cani P. D., Joly E., Horsmans Y., Delzenne N. M.** Oligofructose promotes satiety in healthy human: a pilot study. *Eur. J. Clin. Nutr.* 2006; 60, 567–572.
81. **Li A. N., Li S., Zhang Y. J., Xu X. R., Chen Y. M., Li H. B.** Resources and biological activities of natural polyphenols. *Nutrients* 2014; 6, 6020–6047.
82. **Roopchand D. E., et al.** Dietary Polyphenols promote growth of the gut bacterium *Akkermansia muciniphila* and attenuate high-fat diet – induced metabolic syndrome. *Diabetes* 2015; 64, 2847–2858.
83. **Taira T., et al.** Dietary polyphenols increase fecal mucin and immunoglobulin A and ameliorate the disturbance in gut microbiota caused by a high fat diet. *J. Clin. Biochem. Nutr.* 2015; 57, 212–216.
84. **Williamson G., Clifford M. N.** Colonic metabolites of berry polyphenols: the missing link to biological activity? *Br. J. Nutr.* 2010; 104, 48–66.
85. **Zhao Y., Li X., Zeng X., Huang S., Hou S., Lai X.** Characterization of phenolic constituents in *Lithocarpus polystachyus*. *Anal. Methods* 2014; 6, 1359.
86. **González-Gallego J., García-Mediavilla M. V., Sánchez-Campos S., Tuñón M. J.** Fruit polyphenols, immunity and inflammation. *Br. J. Nutr.* 2010; 104, 15–27.
87. **Kwon O., et al.** Inhibition of the intestinal glucose transporter GLUT2 by flavonoids. *FASEB J.* 2007; 21, 366–377.
88. **Hanhineva K., et al.** Impact of Dietary Polyphenols on Carbohydrate Metabolism. *Int. J. Mol. Sci.* 2010; 11, 1365–1402.
89. **Stevens J. F., Maier C. S.** The chemistry of gut microbial metabolism of polyphenols. *Phytochem. Rev.* 2016; 15, 425–444.
90. **Cardona F., Andrés-Lacueva C., Tulipani S., Tinahones F. J., Queipo-Ortuño M. I.** Benefits of polyphenols on gut microbiota and implications in human health. *J. Nutr. Biochem.* 2013; 24, 1415–1422.
91. **Mei X., et al.** Insulin sensitivity-enhancing activity of phlorizin is associated with lipopolysaccharide decrease and gut microbiota changes in obese and type 2 diabetes (db/db) Mice. *J. Agric. Food Chem.* 2016; 64, 7502–7511.
92. **Santacruz A., et al.** Gut microbiota composition is associated with body weight, weight gain and biochemical parameters in pregnant women. *Br. J. Nutr.* 2010; 104, 83–92.
93. **Masumoto S., Terao A., Yamamoto Y., Mukai T., Miura T., Shoji T.** Non-absorbable apple procyanidins prevent obesity associated with gut microbial and metabolomic changes. *Sci. Rep.* 2016; 6, 31208.
94. **Baba S., et al.** Bioavailability of (–)-epicatechin upon intake of chocolate and cocoa in human volunteers. *Free Radic. Res.* 2000; 33, 635–641.
95. **Gibson G. R.** Dietary modulation of the human gut microflora using the prebiotics oligofructose and inulin. *J. Nutr.* 1999; 129, 1438–1441.
96. **Tzounis X., et al.** Flavanol monomer-induced changes to the human faecal microflora. *Br. J. Nutr.* 2008; 99, 782–792.
97. **Hughes R., Magee E. A., Bingham S.** Protein degradation in the large intestine: relevance to colorectal cancer. *Curr. Issues Intest. Microbiol.* 2000; 1, 51–58.
98. **Masot-Cladera M., Pérez-Berezo T., Franch A., Castell M., Pérez-Cano F. J.** Cocoa modulatory effect on rat faecal microbiota and colonic crosstalk. *Arch. Biochem. Biophys.* 2012; 527, 105–112.
99. **Tzounis X., Rodriguez-Mateos A., Vulevic J., Gibson G. R., Kwik-Urbe C., Spencer J. P. E.** Prebiotic evaluation of cocoa-derived flavanols in healthy humans by using a randomized, controlled, double-blind, crossover intervention study. *Am. J. Clin. Nutr.* 2011; 93, 62–72.
100. **Everard A., et al.** Cross-talk between *Akkermansia muciniphila* and intestinal epithelium controls diet-induced obesity. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA* 2013; 110, 9066–9071.
101. **Barrett A., et al.** Inhibition of α -amylase and glucoamylase by tannins extracted from cocoa, pomegranates, cranberries, and grapes. *J. Agric. Food Chem.* 2013; 61, 1477–1486.
102. **Brandt L. J.** Intestinal microbiota and the role of fecal microbiota transplant (FMT) in treatment of *C. difficile* Infection. *Am. J. Gastroenterol.* 2013; 108, 177–185.
103. **Konturek P. C., et al.** Emerging role of fecal microbiota therapy in the treatment of gastrointestinal and extra-gastrointestinal diseases. *J. Physiol. Pharmacol.* 2015; 66, 483–491.
104. **Vrieze A., et al.** Transfer of intestinal microbiota from lean donors increases insulin sensitivity in individuals with metabolic syndrome. *Gastroenterology* 2012; 143, 913–917.
105. **Kulecka M., et al.** Prolonged transfer of feces from the lean mice modulates gut microbiota in obese mice. *Nutr. Metab. (Lond)* 2016; 13, 57.