

Detský črevný mikrobióm a riziko vzniku diabetes mellitus 1. typu

Gut microbiome in children and risk of developing type 1 diabetes mellitus

Ľuboš Ambro¹, Anna Kamlárová¹, René Link¹, Ivana Lukáčová¹, Alojz Bomba¹, Oliver Ráčz²

¹Ústav experimentálnej medicíny LF UPJŠ v Košiciach

²Ústav patologickej fyziológie LF UPJŠ v Košiciach

Súhrn

Diabetes mellitus 1. typu (DM1T) je autoimunitné ochorenie, ktorého vznik je podmienený exogénnymi a endogénnymi faktormi. Rozvoj DM1T vo veľkej miere súvisí s génmi hlavného histokompatibilného systému (Major Histocompatibility Complex – MHC), ktoré sú zodpovedné za rozpoznávanie vlastných a cudzích antigénov. Incidencia DM1T každoročne stúpa a predpokladá sa, že za tento trend sú zodpovedné environmentálne faktory ovplyvňujúce stav imunitného systému. Doterajšie poznatky o faktoroch, ktoré znamenajú zvýšené riziko manifestácie DM1T, však stále nestačia na uspokojivé vysvetlenie patogenézy tejto choroby. Okrem toho je známe, že väčšina ľudí s rizikovými haplotypmi nakoniec nikdy neochorí na DM1T. Najnovšie štúdie naznačujú, že pri rozvoji DM1T môže mať dôležitú úlohu aj črevný mikrobióm človeka. Bolo preukázané, že u prediabetických detí dochádza k zníženiu diverzity črevného mikrobiómu. Zároveň sa predpokladá, že dietetická modulácia črevného mikrobiómu v rannom detstve môže mať vplyv na neskorší rozvoj tohto ochorenia.

Kľúčové slová: autoimunitné ochorenie – črevný mikrobióm – diabetes mellitus 1. typu – výživa

Summary

Type 1 diabetes mellitus (T1DM) is an autoimmune disease that is caused by exogenous and endogenous factors. The development of T1DM is largely related to the genes of the MHC system, which are responsible for the recognition of self and foreign antigens. The incidence of T1DM increases every year and environmental factors affecting the immune system are thought to be responsible for this trend. However the current knowledge of the factors that pose an increased risk of T1DM manifestation is still insufficient to explain the pathogenesis of the disease satisfactorily. In addition, it is known that most people with high-risk haplotypes will eventually never become ill with T1DM. Recent studies suggest that human intestinal microbiome may also play an important role in the development of T1DM. It has been proven that reduction of intestinal microbial diversity occurs in prediabetic children. It is also believed that dietary modulation of intestinal microbiome in early childhood may affect the later development of the disease.

Key words: autoimmune disease – intestinal microbiome – nutrition – type 1 diabetes mellitus

✉ **Mgr. Ľuboš Ambro, PhD.** | lubos.ambro@upjs.sk | www.upjs.sk

Doručené do redakcie | Received 7. 10. 2019

Prijaté po recenzii | Accepted 8. 11. 2019

Úvod

Diabetes mellitus 1. typu patrí do skupiny autoimunitných ochorení (AO). V súčasnosti sa tieto ochorenia považujú celosvetovo za hlavnú príčinu morbidita a mortality a patria k 10 najčastejším príčinám úmrtí

ľudí v rozvinutých krajinách. Aj napriek neustálemu pokroku vo výskume stále nie je jasná etiológia mnohých AO [1]. Súčasný manažment pacientov s AO je založený na symptomatickej liečbe, čo má ale svoje obmedzenia. AO sa síce rozvíjajú pomaly, ale práve

z toho dôvodu sú ťažko diagnostikovateľné pred plným nástupom klinických príznakov. V tom čase už často krátko býva poškodenie natoľko vážne, že zastavenie progresu ochorenia už nie je možné. Pozornosť odborníkov a nevyhnutnosť hľadania nových riešení pre prevenciu a liečbu AO zvyčajne odzrkodľuje skutočnosť, že incidencia AO z doteraz neobjasnených príčin každoročne stúpa, a to najmä v rozvinutých krajinách s vysokým životným a hygienickým štandardom [1].

Pri DM1T je pozorovaný najvyšší nárast incidencie ochorenia spomedzi všetkých AO. Napríklad vo Fínsku sa incidencia DM1T u detí mladších ako 15 rokov zvýšila z 12 na 65 nových prípadov na 100 000 ľudí za rok za posledných 5 desaťročí [2]. Zvyšujúci sa počet pacientov s DM1T preto nemožno vysvetliť iba genetikou predispozíciou (variantami HLA génov). Údaje skôr naznačujú, že tento nárast je výsledkom interakcií medzi moderným západným spôsobom života, prostredím a predispozičnými génmi [3].

V súčasnosti je predmetom intenzívneho výskumu možná úloha črevného mikrobiómu v patogenéze DM1T. Ľudský črevný mikrobióm totiž dozrieva počas prvých 3 rokov života, potom jeho zloženie pripomína mikrobióm dospelého človeka [4,5]. Správny vývin črevného mikrobiómu úzko súvisí s vývinom imunitného systému [6], a preto sa uvažuje, či dynamický vývoj imunitného systému, dozrievanie črevného mikrobiómu a výskyt prvých autoprotílátok súvisiacich s DM1T sú tri vzájomne prepojené javy. Narušenie vývinu črevného mikrobiómu v ranom veku by však mohlo byť jedným z faktorov, ktorý navodí spustenie patogenézy tohto ochorenia.

Diabetes mellitus 1. typu

Genetické faktory chorenia

Diabetes mellitus 1. typu je definovaný ako dedične polygénne ochorenie. Pri monozygotných dvojčatách je pravdepodobnosť rozvoja ochorenia u oboch jedincov 30–70 % [7], riziko u súrodencov je 6–7 % a pre deti, ktoré majú rodiča s diabetom 1–9 % [8]. Celoživotné riziko sa mení prevažne podľa krajín a zemepisných oblastí a podľa aktuálnych štatistík sa ochorenie vyskytuje u jedného z 250 ľudí [9]. Výskyt DM1T je o niečo častejší u mužov a chlapcov ako u žien a dievčat [10], hoci vo všeobecnosti sú k výskytu AO viac náchylné ženy ako muži.

Odhaduje sa, že dva haplotypy HLA triedy 2 zapojené do prezentácie antigénu HLA DRB1*0301-DQA1*0501-DQ*B10201 (DR3) a HLA DRB1*0401-DQA1*0301-DQB1*0301 (DR4-DQ8), ktoré prevládajú u ľudí bielej rasy, sú zodpovedné približne za 50 % dedičnej zložky ochorenia [11]. Je známe, že niektoré haplotypy (DRB1*1501-DQA1*0102-DQB1-0602 (DR15-DQ6)) naopak znižujú

riziko diabetu 1. typu [11]. Mechanizmy, ktorými tieto haplotypy HLA interagujú a prispievajú k riziku rozvoja ochorenia, nie sú však úplne objasnené, čo je koniec koncov odrazom veľkej komplexnosti systému získanej imunity človeka.

Celogenómové štúdie ľudí doteraz identifikovali viac ako 60 ďalších lokusov nachádzajúcich sa mimo HLA-systému, ktoré sú spojené s rizikom rozvoja diabetu 1. typu. Tieto gény majú súvis s funkciou imunitného systému a ich produkty participujú na niektorých dráhach zapojených v rozvoji ochorenia (expresia génu inzulínu v týmuse, regulácia aktivácie T-lymfocytov a odpoveď na vírusové infekcie) [11].

Pre výskum genetickej podstaty ochorenia boli v minulosti selektovaní ľudia s vysokým rizikom rozvoja DM1T na základe rizikového variantu HLA, familiárneho rizika alebo kombinácie oboch pozorovaní [12]. Ukazuje sa, že lokusy mimo HLA systému, ktoré boli doteraz identifikované, však nemôžu byť použité samostatne pre predpovedanie rizika rozvoja DM1T alebo pre rozlíšenie jednotlivých typov diabetu. Predpokladá sa, že kombinované sledovanie lokusov (HLA a ostatných) by mohlo poskytnúť lepšiu predpoveď rizika rozvoja DM1T a rozlíšenia diabetu 1. typu od diabetu 2. typu [13,14]. Okrem toho sa predpokladá, že náklady na celogenómové sekvenovanie človeka sa budú naďalej znižovať, čím sa globálne zlepši genotypizácia pacientov a spresní sa diagnostika DM1T [15,16].

Epidemiológia chorenia

Incidencia a prevalencia DM1T sa celosvetovo zvyšuje ročne približne o 2–3 % [17,18]. Výskyt DM1T má veľkú geografickú variáciu a líši sa v závislosti od krajiny a dokonca aj regiónu v rámci krajín [19]. Diabetes 1. typu je najbežnejší vo Fínsku (viac ako 60 prípadov na 100 000 ľudí ročne) a na Sardínii (približne 40 prípadov na 100 000 ľudí ročne) [20]. Naopak, toto ochorenie je podstatne zriedkavejšie v Číne, Indii a Venezuele (približne 0,1 prípadov na 100 000 ľudí ročne). Globálny výskyt DM1T predstavuje epidemiologický hlavolam, keďže medzi susednými oblasťami Európy a Severnej Ameriky sú zaznamenané veľké rozdiely vo výskyte chorôb. Napríklad výskyt DM1T v Estónsku predstavuje menej ako jednu tretinu incidencie vo Fínsku, hoci obe krajiny sú od seba vzdialené menej ako 120 km [21].

Výskyt diabetu 1. typu na celom svete už niekoľko desaťročí narastá [22]. Ak sa miera incidencie bude naďalej zvyšovať podľa súčasného trendu, globálny výskyt by sa mohol v nasledujúcom desaťročí dokonca zdvojnásobiť [20]. Najväčší nárast incidencie bol pozorovaný u detí do 15 rokov, z toho najviac v podskupine detí vo veku do 5 rokov [23]. Pozorovaný nárast incidencie

diabetu 1. typu sa nedá uspokojivo vysvetliť výlučne genetickými faktormi, ktoré sú v populácii relatívne stabilné. S diabetom 1. typu je však spojených veľa environmentálnych faktorov vrátane výživy dočiat a dospelých, nedostatku vitamínu D, ranej expozície vírusom spojenej so zápalom pankreatických ostrovčiek a zníženej diverzity črevného mikrobiómu [24]. Viaceré teórie sú v súčasnosti predmetom intenzívneho výskumu.

Patofyziológia chorenia

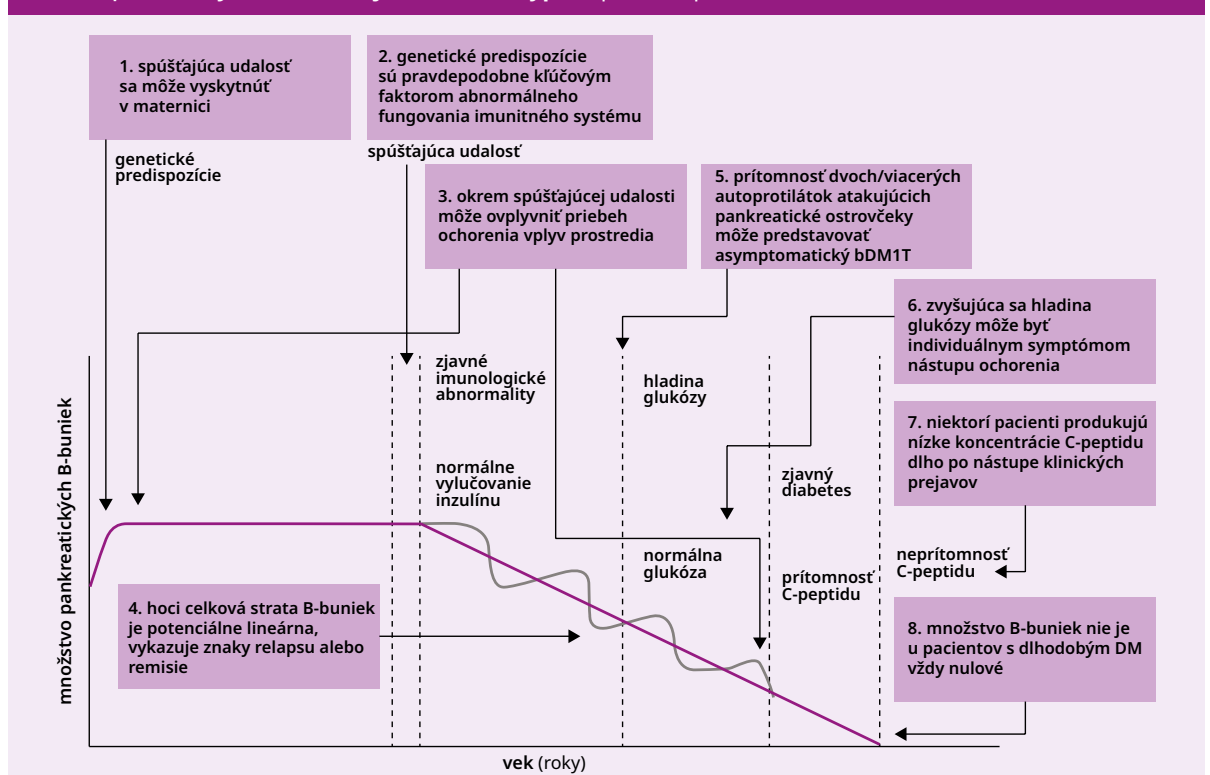
Diabetes 1. typu je orgánovo špecifické autoimunitné ochorenie charakterizované nedostatočnou produkciou inzulínu spôsobenou poškodením inzulín produkujúcich B-buniek pankreasu. Patogenéza DM1T je výsledkom komplexnej interakcie medzi pankreatickými B-bunkami a vrodeným a adaptívnym imunitným systémom [25]. V procese patogenézy je však viacero nejasností a otázka, či existuje spúšťač pre imunitnú odpoveď proti B-bunkám, alebo či je imunitná odpoveď náhodná udalosť, je stále predmetom odbornej diskusie.

Je známe, že jedným z hlavných markerov DM1T je znížená funkcia pankreatických B-buniek v porovnaní so zdravými kontrolami [26]. Po diagnostikovaní ochorenia a zmiernení hyperglykémie môžu B-bunky na krátky čas obnoviť sekréciu inzulínu a to až tak, že nie

je potrebná suplementácia exogénnym inzulínom. Následne však zvyčajne dochádza k opätovnému poklesu jeho sekrécie. Štúdie naznačujú možnosť, že u 30–80 % pacientov DM1T je zachovaná mikrosekrecia inzulínu (a tým aj C-peptidu) a to aj po desaťročiach od diagnostikovania ochorenia [27,28]. Zaujímavým zistením je, že zachovanie aspoň minimálnej sekrécie vlastného inzulínu môže mať benefičné účinky vo forme spomalenia rozvoja niektorých asociovaných príznakov, ako je retinopatia, nefropatia a hypoglykémia [29]. Mechanizmy, ktoré sú základom pretrvávania zvyškových B-buniek u časti pacientov s dlhodobým diabetom 1. typu avšak zostávajú nejasné. Identifikácia ciest, ktoré umožnili týmto bunkám uniknúť autoimunitnému útoku by preto mohla priniesť nové terapeutické prístupy (schéma) [30].

So spustením patogenézy diabetu 1. typu sa spája aj prekonanie vírusových infekcií, pričom jednou z najčastejšie asociovaných infekcií je enterovírusová infekcia. V pankreatických ostrovčekom ľudí s novodiagnostikovaným DM1T boli identifikovaný hlavný kapsidový proteín VP1 a jeho RNA, hyperexpresia hlavného histokompatibilného komplexu triedy 1 a ďalšie ukazovatele vírusovej infekcie [33]. Jednou z teórií spustenia patogenézy ochorenia je, že niektorí ľudia s predispozíciou pre diabetes 1. typu majú atypickú chronickú vírusovú infekciu B-buniek pankreasu, čo vedie k chronickému

Schéma | Aktuálny model rozvoja diabetu 1. typu. Upravené podľa [31,32]



zápalu a rozvoju autoimunitných odpovedí. Vírusová hypotéza je predmetom verifikácie a za týmto účelom sa vyvíja a testuje antivírusová terapia a vývoj vakcín zameraných na enterovírusy [30].

Teória molekulárnych mimikry hovorí o tom, že niektoré črevné baktérie môžu na svojom povrchu obsahovať epitopy, ktoré sú svojou štruktúrou podobné vlastným antigénom pankreatických buniek hostiteľa. Tieto bakteriálne antigény následne vybudia autoreaktívnu subpopuláciu lymfocytov. Príkladom je Mgt proteín baktérie *Leptotrichia goodfellowii* (črevná fusobaktéria) a pankreatický IGRP proteín. Zdieľajú epitop VYLKTNVFL, ktorý môže aktivovať diabetogénne NY8.3 T-bunky [34]. Predpokladá sa, že takáto autoimunitná reakcia spustená bakteriálnymi epitopmi môže zohrávať úlohu pri rozvoji DM1T, ale aj ďalších autoimunitných chorobách [35].

Detský črevný mikrobióm človeka a DM1T

Zloženie a dynamika črevného mikrobiómu dieťaťa

Gastrointestinálny trakt človeka predstavuje veľké rozhranie, v ktorom hostiteľské tkanivá interagujú s vonkajším prostredím [36]. Sliznica čreva umožňuje efektívne vstrebávanie potrebných živín a neustále prichádza do kontaktu s množstvom mikrobiálnych antigénov [37]. Odhaduje sa, že ľudské črevo obsahuje približne 10^{13} až 10^{14} komezálnych mikroorganizmov – baktérií, vírusov a húb [38]. V súčasnosti je najdetailnejšie charakterizovaná bakteriálna zložka mikrobiómu a bolo dokázané, že pre hostiteľa zabezpečuje viaceré prospešné funkcie vrátane trávenia potravy, produkcie vitamínov a ochrany proti rastu patogénnych mikroorganizmov [39]. Okrem toho zohráva dôležitú úlohu pri dozrievaní získanej imunity človeka.

V črevnom mikrobióme dominujú 4 bakteriálne kmene – *Firmicutes*, *Bacteroides*, *Proteobacteria* a *Actinobacteria* [40], pričom do kmeňov *Firmicutes* a *Bacteroidetes* patrí približne 90 % druhov črevných baktérií. *Firmicutes* (Gram-pozitívne baktérie) osídľujú črevnú mucínovú vrstvu a u zdravých dospelých ľudí predstavujú najviac 80 % z celkového počtu baktérií. *Bacteroidetes* (Gram-negatívne baktérie) sa nachádzajú skôr v lumene čreva a predstavujú menšiu časť (15–30 % baktérií) črevného mikrobiómu [41,42]. Pomer medzi počtami baktérií kmeňov *Firmicutes* a *Bacteroidetes* sa zvyčajne používa ako indikátor dozrievania črevného mikrobiómu počas života človeka. Okrem toho je pomer *Firmicutes* a *Bacteroidetes* biomarkerom narušenia zloženia črevného mikrobiómu – tzv. dysbiózy. Takýto stav črevného mikrobiómu bol preukázaný pri viacerých AO vrátane u osôb s DM1T [43].

Kolonizácia čreva začína v skorej fáze života človeka. Do veku 3 rokov sa črevný mikrobióm dynamicky rozvíja. Tento proces je ovplyvnený materským mikrobiómom, ale aj oportunistickou kolonizáciou baktériami prítomnými u ostatných blízkyh jedincov a v konkrétnom prostredí. Okrem toho úlohu zohráva aj vnútorné prostredie daného jedinca, ktoré je determinované jeho genetickou výbavou. Zloženie črevného mikrobiómu človeka v skorom detstve je preto veľmi variabilné a z množstva mikróbov, ktoré sa dostanú do čreva, ho iba podskupina úspešne kolonizuje [4].

Viaceré štúdie preukázali, že spôsob pôrodu (vaginálny alebo cisársky rez) môže mať dlhodobé účinky na rozvoj črevného mikrobiómu. Ukázalo sa, že črevná kolonizácia u dočiat narodených cisárskych rezom je oneskorená [44]. Taktiež bola pozorovaná nižšia mikrobiálna diverzita, ktorá môže pretrvávajúť najmenej 2 roky [45]. Črevný mikrobióm detí narodených vaginálne je podobný vaginálnemu mikrobiómu matky [46,47] s typickými zástupcami rodov *Lactobacillus*, *Prevotella* a *Sneathia*. Naproti tomu črevný mikrobióm detí narodených cisárskym rezom obsahuje typicky kožné a vzdušné baktérie rodov *Staphylococcus*, *Corynebacterium* a *Propionibacterium* [48] a vyššie počty patogénnych baktérií, ako sú *Klebsiella*, *Citrobacter* a *Escherichia coli* [49,50].

Ďalší vývoj zloženia črevného mikrobiómu je ovplyvnený hlavne spôsobom výživy novorodencov. Dojčenie materským mliekom podporuje prirodzenú kolonizáciu bifidobaktériami, predovšetkým druhmi *Bifidobacterium breve* a *Bifidobacterium bifidum* [51], kým umelá dojčenská výživa stimuluje rast proteobaktérií a baktérií kmeňa *Bacteroidetes*. Pri následnom prechode na tuhú stravu sa tento rozdiel eliminuje. Črevný mikrobióm dieťaťa získa črty dospelého človeka okolo 3. roku života a naďalej je ovplyvňovaný viacerými faktormi – stravou, stresom, zdravotným stavom, užívaním liekov a antibiotík, hygienickými návykmi a geografickou polohou [52,53].

Črevný mikrobióm a jeho zmeny pri DM1T

Zaujímavosťou je pravdepodobná existencia korelácie medzi štádiom DM1T a zložením črevného mikrobiómu detí. Znížená diverzita baktérií v črevnom mikrobióme bola pozorovaná u detí, ktorým bolo možné detegovať autoprotilátky proti pankreatickým B-bunkám a vyskytli sa u nich klinické príznaky ochorenia. Pri kontrolných probandoch bez sérovej konverzie tento jav nebol pozorovaný [54,55]. Podobný fenomén bol popísaný v črevnom mikrobióme novorodencov s predispozíciou pre DM1T v čase medzi sérovou konverziou a diagnostikovaním ochorenia [56]. Tieto zmeny boli sprevádzané zvýšenými počtami niektorých patogénnych baktérií (*Ruminococcus gnavus* a *Streptococcus infantarius*) a naopak zníženými počtami baktérií s protizá-

palovými účinkami (*Lachnospiraceae* a *Veillonellaceae*) [56]. Okrem uvedeného sú v súčasnosti dostupné dáta viacerých klinických štúdií črevného mikrobiómu pacientov s DM1T a ich prehľad je uvedený v tab.

Tab | Dostupné dáta klinických štúdií črevného mikrobiómu pacientov s DM1T

	krajina	vek (roky)	zameranie a kohorta štúdie	zmeny v mikrobióme pri DM1T
EURÓPA	EU (najmä Fínsko)	1–5	deti z EU, 28 DM1T, 27 zdravé (celkom 55) [57]	↑ <i>Bacteroidetes</i> a <i>Bacilli</i> (najmä rodu <i>Streptococcus</i>) ↓ butyrát produkujúce baktérie <i>Clostridium cluster IV</i> a <i>XIVa</i>
	Fínsko	5–14	fínske deti, 18 DM1T, 18 zdravé (celkom 36) [54]	↑ <i>Bacteroides</i> ↓ <i>Bifidobacterium</i> (<i>B. adolescentis</i> , <i>B. pseudocatenulatum</i>)
	Fínsko a Estónsko	0–3	33 detí (Fínsko a Estónsko) s genetickou predispozíciou k DM1T: 4 DM1T, 7 séropozitívnych, 22 séronegatívnych (celkom 33) [56]	↓ mikrobiálna α-diverzita ↓ <i>Veillonella</i> ↑ <i>Streptococcus</i> (<i>S. infantarius</i>) ↑ <i>Ruminococcus</i> (<i>R. gnavus</i>)
	Španielsko	9–16	španielske deti: 15 DM1T, 15 MODY2, 13 zdravých (celkom 43) [58]	DM1T: ↓ mikrobiálna diverzita, ↑ črevná permeabilita ↑ <i>Bacteroides</i> , <i>Ruminococcus</i> , <i>Veillonella</i> , <i>Blautia</i> , <i>Streptococcus</i> ↓ <i>Bifidobacterium</i> , <i>Roseburia</i> , <i>Faecalibacterium</i> a <i>Lachnospira</i> MODY2: ↑ <i>Prevotella</i> , ↑ črevná permeabilita ↓ <i>Ruminococcus</i> , <i>Bacteroides</i>
	EU + USA	0–4	deti (Fínsko, Švédsko, Nemecko a USA) s vysoko rizikovým HLA genotypom (celkom 903) [51]	DM1T: ↑ <i>Parabacteroides</i> a <i>Prevotella</i> ↓ <i>Lactococcus</i> , <i>Streptococcus</i> , <i>Akkermansia</i> a neklasifikované <i>Ruminococcaceae</i> IA: ↑ neklasifikované <i>Erysipelotrichaceae</i>
	EU + USA	0–4	deti (Fínsko, Švédsko, Nemecko a USA) s vysoko rizikovým HLA genotypom s perzistentnou IA, DM1T a zdravé (celkom 783) [59]	DM1T: ↑ <i>Roseburia hominis</i> , <i>Bifidobacterium pseudocatenulatum</i> a <i>Alistipes shahii</i> ↓ <i>Streptococcus thermophiles</i> a <i>Lactococcus lactis</i> ↓ gény spojené s metabolizmom a biosyntézou SCFA IA: ↑ <i>Streptococcus mitis/oralis/pneumoniae</i> ↓ <i>Lactobacillus rhamnosus</i> a <i>Bifidobacterium dentium</i>
AMERIKA	USA	2–49	111 osôb z Barbada Davis Centra pre diabetes (Colorado): 35 novodiagnostikovaných DM1T, 21 s 1–4 auto-protilátkami, 32 séronegatívnych príbuzných a 23 zdravých bez rodinnej anamnézy DM1T (celkom 111) [60]	zmeny v kmeňoch <i>Firmicutes</i> a <i>Bacteroidetes</i> : ↓ <i>Lactobacillus</i> a <i>Staphylococcus</i> (kmeňa <i>Firmicutes</i>) a ↑ <i>Prevotellaceae</i> a <i>RC9 gut group</i> (kmeňa <i>Bacteroidetes</i>) u nových DM1T aj auto-protilátky-positívnych ↑ <i>Succiniclacticum</i> ↓ <i>Catenibacterium</i> (<i>Firmicutes</i>) u nových v porovnaní s auto-protilátky-positívnymi ↑ <i>Bacteroides</i> a <i>Akkermansia</i> u pacientov s > 1 auto-protilátkami
	Latinská Amerika	7–18	mexické deti: 8 novodiagnostikovaných DM1T, 13 liečených 2 roky inzulínom a 8 zdravých (celkom 29) [61]	↑ <i>Bacteroides</i> novodiagnostikovaný ↑ <i>Bacteroides</i> a <i>prevotella</i> u liečených
	Latinská Amerika	15–35	20 pacientov s DM1T a 28 zdravých (celkom 48) [62]	↑ črevná dysbióza ↑ <i>Bacteroidetes</i> (<i>Bacteroides vulgatus</i> , <i>B. rodentium</i> , <i>B. xylanisolvens</i> a <i>Prevotella copri</i>)
ÁZIA	Čína	~11	čínske deti: 15 DM1T, 15 zdravých (celkom 30) [63]	↓ pokles bakteriálnej četnosti ↓ <i>Haemophilus</i> , <i>Lachnospira</i> , <i>Dialister</i> a <i>Acidaminococcus</i> ↑ <i>Blautia</i>
	Turecko	~10	turecké deti: 35 DM1T, 35 zdravých (celkom 70) [64]	↑ <i>Enterobacteriaceae</i> , ↑ <i>Candida albicans</i> ↓ <i>Bifidobacterium</i>

Faktory ovplyvňujúce črevný mikrobióm a riziko vzniku DM1T

Na základe viacerých výskumov sa zistilo, že narušený črevný mikrobióm v dôsledku užívania antibiotík v ranom štádiu života človeka môže mať implikácie s rozvojom DM1T. Je známe, že perorálne podávanie antibiotík, ako sú ciprofloxacín, klindamycín, metronidazol a klaritromycín, ovplyvňuje diverzitu črevných baktérií, a to po dobu niekoľkých týždňov až rokov [65–67]. Antibiotická liečba taktiež môže stimulovať množenie niektorých patogénnych organizmov, ako je *Salmonella typhimurium* a *Clostridioides difficile* poskytováním priaznivých podmienok pre ich rozšírenie [68,69]. Používanie antibiotík však môže zvýšiť aj riziko rozvoja DM1T. V Britskej štúdii s približne miliónom účastníkov sa dospelo k záveru, že liečba s viac ako 5 cyklami penicilínov alebo cefalosporínov mohla zvýšiť riziko DM1T [70]. Tento trend sa však nevyskytol pri liečbe antivírusovými látkami alebo antimykotikami v [70], čo naznačuje, že zvýšené riziko DM1T bolo dôsledkom narušenia komunity črevných baktérií. Dánska štúdia zahŕňajúca približne 800 000 jedincov narodených v rokoch 1997 až 2010 odhalila, že používanie širokospektrálnych antibiotík počas prvých 2 rokoch života bolo spojené so zvýšeným rizikom DM1T v neskorších rokoch života [71].

Okrem antibiotickej liečby môže signifikantne ovplyvniť riziko vzniku DM1T aj spôsob pôrodu dieťaťa. Štúdia zahŕňajúca 1 650 detí s familiárnym rizikom DM1T odhalila 2-násobné zvýšenie progresie DM1T u detí narodených cisárskym rezom v porovnaní s deťmi narodenými vaginálnym pôrodom [72]. Podobne aj taiwanská štúdia detí narodených v rokoch 2000–2005 ($n = 1\,760\,336$) a dánska štúdia detí narodených v rokoch 1982–2010 ($n = 1\,760\,336$) odhalili vyššie riziko vzniku DM1T pri deťoch narodených sekciou [73,74]. Mimoriadne vysoká početnosť sekcie vo vyspelých krajinách môže preto súvisieť so zvýšenou mierou autoimunitného DM1T [75]. Pravdepodobné vysvetlenie môže spočívať v narušení prirodzeného vývoja črevného mikrobiómu a absencujúcej stimulácii raného imunitného systému chýbajúcimi baktériami.

Diéta novorodenca je ďalším faktorom, ktorý môže súvisieť s rozvojom DM1T. Materské mlieko zohráva dôležitú úlohu pri vytváraní črevnej bariéry novorodenca poskytovaním živín, vitamínov, imunoglobulínov a ďalších makromolekúl [76]. Ukázalo sa, že dojčenie materským mliekom je dôležitý faktor formujúci štruktúru črevného mikrobiómu počas prvého roka života [51]. Stimuluje rast druhov *Bifidobacterium* (*B. breve* a *B. bifidum*), podporuje rýchlejšiu maturáciu črevného mikrobiómu, čo je indikované vyšším zastúpením baktérií kmeňa *Firmicutes* [51,77]. Tento účinok je pravde-

podobne sprostredkovaný mliečnymi oligosacharidmi, ktoré sú fermentované črevnými baktériami na mastné kyseliny s krátkym reťazcom. Molekulárny účinok týchto metabolitov spočíva v udržiavaní integrity črevnej bariéry a inhibícii rastu patogénnych mikroorganizmov [78]. Predpokladá sa, že materské mlieko má ochranný účinok pred autoimunitným DM1T u vysokorizikových jedincov [79], čo môže byť sprostredkované práve stimuláciou rastu prospešných črevných baktérií v ranom veku dieťaťa.

V neposlednom rade je v súvislosti s incidenciou DM1T často diskutovaná aj životná úroveň a hygiena ľudských subpopulácií. Predpokladá sa, že znížené vystavenie mikrobiálnym antigénom v ranom veku človeka môže negatívne ovplyvniť správny vývin získanej imunity a následne viesť k rozvoju autoimunitných ochorení u jedincov s predispozíciou [80,81]. Krajiny s nižším hygienickým štandardom majú typicky vyššiu incidenciu infekčných ochorení, ale naopak nižšiu incidenciu autoimunitných ochorení. Je však diskutabilné, či je to skutočne dôsledkom vysokej životnej úrovne, čistoty a mestského spôsobu života, alebo možnosťou lepšej diagnostiky ochorenia v rozvinutých krajinách.

Záver

Diabetes mellitus 1. typu je orgánovo špecifické autoimunitné ochorenie spôsobené deštrukciou pankreatických B-buniek, pričom spoločným menovateľom s inými autoimunitnými ochoreniami je genetická predispozícia. Pre DM1T bolo doteraz identifikovaných viac ako 50 génov, ktorých mutantné varianty môžu prispievať k rozvoju ochorenia. Zároveň je známe, že existuje viacero environmentálnych faktorov, ktoré môžu podporovať spustenie patogenezy autoimunitných ochorení vrátane DM1T. Zdá sa, že črevný mikrobióm človeka môže byť jedným z množstva modulačných faktorov. Viacero doteraz uskutočnených klinických štúdií poukazuje na túto skutočnosť, avšak stále sa nepodarilo uspokojivo vysvetliť presnú úlohu črevného mikrobiómu v procese patogenezy DM1T. Je preto nutné pokračovať v tomto výskume a zamýšľať sa aj nad novými prístupmi ovplyvnenia črevného mikrobiómu u ľudí s predispozíciou pre DM1T vrátane špecifickej dietetickej modulácie.

Literatúra

1. Campbell AW. Autoimmunity and the Gut. *Autoimmune Dis.* 2014;2014:152428. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1155/2014/152428>>.
2. Harjutsalo V, Sund R, Knip M et al. Incidence of Type 1 Diabetes in Finland. *JAMA* 2013; 310(4):427–428. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1001/jama.2013.8399>>.
3. Siljander H, Honkanen J, Knip M. Microbiome and type 1 diabetes. *EBioMedicine* 2019; 46: 512–521. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1016/j.ebiom.2019.06.031>>.

4. Yatsunenko T, Rey FE, Manary MJ et al. Human gut microbiome viewed across age and geography. *Nature* 2012; 486(7402): 222–227. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1038/nature11053>>.
5. Yassour M, Vatanan T, Siljander H et al. Natural history of the infant gut microbiome and impact of antibiotic treatment on bacterial strain diversity and stability. *Sci Transl Med* 2016; 8(343):343ra81. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1126/scitranslmed.aad0917>>.
6. Belkaid Y, Hand TW. Role of the Microbiota in Immunity and Inflammation. *Cell* 2014; 157(1): 121–141. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1016/j.cell.2014.03.011>>.
7. Redondo MJ, Jeffrey J, Fain PR et al. Concordance for Islet Autoimmunity among Monozygotic Twins. *N Engl J Med* 2008; 359(26): 2849–2850. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1056/NEJMc0805398>>.
8. Pociot F, Lernmark Å. Genetic risk factors for type 1 diabetes. *Lancet* 2016; 387(10035): 2331–2339. Dostupné z DOI: <[http://dx.doi.org/10.1016/S0140-6736\(16\)30582-7](http://dx.doi.org/10.1016/S0140-6736(16)30582-7)>.
9. Redondo MJ, Fain PR, Eisenbarth GS. Genetics of type 1A diabetes. *Recent Prog Horm Res* 2001; 56: 69–89.
10. Diaz-Valencia PA, Bougnères P, Valleron AJ. Global epidemiology of type 1 diabetes in young adults and adults: a systematic review. *BMC Public Health* 2015; 15: 255. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1186/s12889-015-1591-y>>.
11. Noble JA. Immunogenetics of type 1 diabetes: A comprehensive review. *J Autoimmun* 2015; 64: 101–112. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1016/j.jaut.2015.07.014>>.
12. [TEDDY Study Group]. The Environmental Determinants of Diabetes in the Young (TEDDY) study: study design. *Pediatr Diabetes* 2007; 8(5): 286–298. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1111/j.1399-5448.2007.00269.x>>.
13. Oram RA, Patel K, Hill A et al. A Type 1 Diabetes Genetic Risk Score Can Aid Discrimination Between Type 1 and Type 2 Diabetes in Young Adults. *Diabetes Care* 2016; 39(3): 337–344. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.2337/dc15-1111>>.
14. Winkler C, Krumsiek J, Buettner F et al. Feature ranking of type 1 diabetes susceptibility genes improves prediction of type 1 diabetes. *Diabetologia* 2014; 57(12): 2521–2529. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1007/s00125-014-3362-1>>.
15. Ziegler AG, Danne T, Dunger DB et al. Primary prevention of beta-cell autoimmunity and type 1 diabetes – The Global Platform for the Prevention of Autoimmune Diabetes (GPPAD) perspectives. *Mol Metab* 2016; 5(4): 255–262. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1016/j.molmet.2016.02.003>>.
16. Bonifacio E, Beyerlein A, Hippich M et al. Genetic scores to stratify risk of developing multiple islet autoantibodies and type 1 diabetes: A prospective study in children. *PLoS Med* 2018; 15(4): e1002548. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1371/journal.pmed.1002548>>.
17. Maahs DM, West NA, Lawrence JM et al. Epidemiology of Type 1 Diabetes. *Endocrinol Metab Clin North Am* 2010; 39(3): 481–497. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1016/j.ecl.2010.05.011>>.
18. Mayer-Davis EJ, Lawrence JM, Dabelea D et al. Incidence Trends of Type 1 and Type 2 Diabetes among Youths, 2002–2012. *N Engl J Med* 2017; 376(15): 1419–1429. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1056/NEJMoa1610187>>.
19. Rogers MAM, Kim C, Banerjee T et al. Fluctuations in the incidence of type 1 diabetes in the United States from 2001 to 2015: a longitudinal study. *BMC Med* 2017; 15(1): 199. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1186/s12916-017-0958-6>>.
20. Patterson CC, Dahlquist GG, Gyürüs E et al. Incidence trends for childhood type 1 diabetes in Europe during 1989–2003 and predicted new cases 2005–20: a multicentre prospective registration study. *Lancet* 2009; 373(9680): 2027–2033. Dostupné z DOI: <[http://dx.doi.org/10.1016/S0140-6736\(09\)60568-7](http://dx.doi.org/10.1016/S0140-6736(09)60568-7)>.
21. Podar T, Solntsev A, Karvonen M et al. Increasing incidence of childhood-onset Type I diabetes in 3 Baltic countries and Finland 1983–1998. *Diabetologia* 2001; 44(Suppl 3): B17–20. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1007/pl00002947>>.
22. Dabelea D. The accelerating epidemic of childhood diabetes. *Lancet* 2009; 373(9680): 1999–2000. Dostupné z DOI: <[http://dx.doi.org/10.1016/S0140-6736\(09\)60874-6](http://dx.doi.org/10.1016/S0140-6736(09)60874-6)>.
23. Chobot A, Polanska J, Brandt A et al. Updated 24-year trend of Type 1 diabetes incidence in children in Poland reveals a sinusoidal pattern and sustained increase. *Diabet Med* 2017; 34(9): 1252–1258. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1111/dme.13345>>.
24. Rewers M, Ludvigsson J. Environmental risk factors for type 1 diabetes. *Lancet* 2016; 387(10035): 2340–2348. Dostupné z DOI: <[http://dx.doi.org/10.1016/S0140-6736\(16\)30507-4](http://dx.doi.org/10.1016/S0140-6736(16)30507-4)>.
25. Hull CM, Peakman M, Tree TIM. Regulatory T cell dysfunction in type 1 diabetes: what's broken and how can we fix it? *Diabetologia* 2017; 60(10): 1839–1850. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1007/s00125-017-4377-1>>.
26. Greenbaum CJ, Anderson AM, Dolan LM et al. Preservation of β -Cell Function in Autoantibody-Positive Youth With Diabetes. *Diabetes Care* 2009; 32(10): 1839–1844. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.2337/dc08-2326>>.
27. Keenan HA, Sun JK, Levine J et al. Residual Insulin Production and Pancreatic β -Cell Turnover After 50 Years of Diabetes: Joslin Medalist Study. *Diabetes* 2010; 59(11): 2846–2853. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.2337/db10-0676>>.
28. Lam CJ, Jacobson DR, Rankin MM et al. β Cells Persist in T1D Pancreata Without Evidence of Ongoing β -Cell Turnover or Neogenesis. *J Clin Endocrinol Metab* 2017; 102(8): 2647–2659. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1210/jc.2016-3806>>.
29. Zenz S, Mader JK, Regittnig W et al. Impact of C-Peptide Status on the Response of Glucagon and Endogenous Glucose Production to Induced Hypoglycemia in T1DM. *J Clin Endocrinol Metab* 2018; 103(4): 1408–1417. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1210/jc.2017-01836>>.
30. DiMeglio LA, Evans-Molina C, Oram RA. Type 1 diabetes. *Lancet* 2018; 391(10138): 2449–2462. Dostupné z DOI: <[http://dx.doi.org/10.1016/S0140-6736\(18\)31320-5](http://dx.doi.org/10.1016/S0140-6736(18)31320-5)>.
31. Atkinson MA, Eisenbarth GS, Michels AW. Type 1 diabetes. *Lancet* 2014; 383(9911): 69–82. Dostupné z DOI: <[http://dx.doi.org/10.1016/S0140-6736\(13\)60591-7](http://dx.doi.org/10.1016/S0140-6736(13)60591-7)>.
32. Eisenbarth GS. Type I diabetes mellitus. A chronic autoimmune disease. *N Engl J Med* 1986; 314(21): 1360–1368. Dostupné z DOI: <<http://10.1056/NEJM198605223142106>>.
33. Krogvold L, Edwin B, Buanes T et al. Detection of a Low-Grade Enteroviral Infection in the Islets of Langerhans of Living Patients Newly Diagnosed With Type 1 Diabetes. *Diabetes* 2015; 64(5): 1682–1687. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.2337/db14-1370>>.
34. Ohkusa T, Okayasu I, Ogihara T et al. Induction of experimental ulcerative colitis by *Fusobacterium varium* isolated from colonic mucosa of patients with ulcerative colitis. *Gut* 2003; 52(1): 79–83. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1136/gut.52.1.79>>.
35. Zheng P, Li Z, Zhou Z. Gut microbiome in type 1 diabetes: A comprehensive review. *Diabetes Metab Res Rev* 2018; 34(7): e3043. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1002/dmrr.3043>>.
36. Helander HF, Fändriks L. Surface area of the digestive tract – revisited. *Scand J Gastroenterol* 2014; 49(6): 681–9. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.3109/00365521.2014.898326>>.
37. Bengmark S. Ecological control of the gastrointestinal tract. The role of probiotic flora. *Gut* 1998; 42(1):2–7. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1136/gut.42.1.2>>.
38. Qin J, Li R, Raes J, Arumugam M et al. A human gut microbial gene catalogue established by metagenomic sequencing. *Nature* 2010; 464(7285): 59–65. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1038/nature08821>>.
39. Sommer F, Bäckhed F. The gut microbiota — masters of host development and physiology. *Nat Rev Microbiol* 2013; 11(4): 227–238. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1038/nrmicro2974>>.
40. Bibbò S, Dore MP, Pes GM et al. Is there a role for gut microbiota in type 1 diabetes pathogenesis? *Ann Med* 2017; 49(1): 11–22. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1080/07853890.2016.1222449>>.

41. Goodrich JK, Waters JL, Poole AC et al. Human Genetics Shape the Gut Microbiome. *Cell* 2014; 159(4): 789–799. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1016/j.cell.2014.09.053>>.
42. Van den Abbeele P, Belzer C, Goossens M et al. Butyrate-producing Clostridium cluster XIVa species specifically colonize mucins in an in vitro gut model. *ISME J* 2013; 7(5): 949–961. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1038/ismej.2012.158>>.
43. de Oliveira GLV1, Leite AZ, Higuchi BS et al. Intestinal dysbiosis and probiotic applications in autoimmune diseases. *Immunology* 2017; 152(1): 1–12. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1111/imm.12765>>.
44. Grölund, M.-M. et al. Fecal Microflora in Healthy Infants Born by Different Methods of Delivery: Permanent Changes in Intestinal Flora After Cesarean Delivery. *J Pediatr Gastroenterol Nutr* 1999; 28(1): 19–25. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1097/00005176-199901000-00007>>.
45. Jakobsson HE, Abrahamsson TR, Jenmalm MC et al. Decreased gut microbiota diversity, delayed Bacteroidetes colonisation and reduced Th1 responses in infants delivered by Caesarean section. *Gut* 2014; 63(4): 559–66. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1136/gutjnl-2012-303249>>.
46. Dominguez-Bello MG, Costello EK, Contreras M et al. Delivery mode shapes the acquisition and structure of the initial microbiota across multiple body habitats in newborns. *Proc Natl Acad Sci U S A*. 2010; 107(26): 11971–11975. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1073/pnas.1002601107>>.
47. Knip M, Siljander H. The role of the intestinal microbiota in type 1 diabetes mellitus. *Nat Rev Endocrinol* 2016; 12(3): 154–167. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1038/nrendo.2015.218>>.
48. Dominguez-Bello MG, Blaser MJ, Ley RE et al. Development of the Human Gastrointestinal Microbiota and Insights From High-Throughput Sequencing. *Gastroenterology* 2011; 140(6): 1713–1719. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1053/j.gastro.2011.02.011>>.
49. Dogra S, Sakwinska O, Soh SE et al. Dynamics of Infant Gut Microbiota Are Influenced by Delivery Mode and Gestational Duration and Are Associated with Subsequent Adiposity. *MBio* 2015; 6(1): pii: e02419–14. Dostupné z DOI: <http://dx.doi.org/10.1128/mBio.02419-14>>.
50. Penders J, Thijs C, Vink C et al. Factors Influencing the Composition of the Intestinal Microbiota in Early Infancy. *Pediatrics* 2006; 118(2): 511–521. Dostupné z DOI: <http://dx.doi.org/10.1542/peds.2005-2824>>.
51. Stewart CJ, Ajami NJ, O'Brien JL et al. Temporal development of the gut microbiome in early childhood from the TEDDY study. *Nature* 2018; 562(7728): 583–588. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1038/s41586-018-0617-x>>.
52. Scott FW, Pound LD, Patrick C et al. Where genes meet environment—integrating the role of gut luminal contents, immunity and pancreas in type 1 diabetes. *Transl Res* 2017; 179: 183–198. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1016/j.trsl.2016.09.001>>.
53. Montoya-Williams D, Lemas DJ, Spiryda L et al. The Neonatal Microbiome and Its Partial Role in Mediating the Association between Birth by Cesarean Section and Adverse Pediatric Outcomes. *Neonatology* 2018; 114(2): 103–111. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1159/000487102>>.
54. de Goffau MC, Luopajarvi K, Knip M et al. Fecal Microbiota Composition Differs Between Children With β -Cell Autoimmunity and Those Without. *Diabetes* 2013; 62(4): 1238–1244. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/https://doi.org/10.2337/db12-0526>>.
55. Brown CT, Davis-Richardson AG, Giongo A et al. Gut Microbiome Metagenomics Analysis Suggests a Functional Model for the Development of Autoimmunity for Type 1 Diabetes. *PLoS One* 2011; 6(10): e25792. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1371/journal.pone.0025792>>.
56. Kostic AD, Gevers D, Siljander H et al. The Dynamics of the Human Infant Gut Microbiome in Development and in Progression toward Type 1 Diabetes. *Cell Host Microbe* 2015; 17(2): 260–273. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1016/j.chom.2015.01.001>>.
57. de Goffau MC, Fuentes S, van den Bogert B et al. Aberrant gut microbiota composition at the onset of type 1 diabetes in young children. *Diabetologia* 2014; 57(8): 1569–1577. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1007/s00125-014-3274-0>>.
58. Leiva-Gea I, Sánchez-Alcoholado L, Martín-Tejedor B et al. Gut Microbiota Differs in Composition and Functionality Between Children With Type 1 Diabetes and MODY2 and Healthy Control Subjects: A Case-Control Study. *Diabetes Care* 2018; 41(11): 2385–2395. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.2337/dc18-0253>>.
59. Chamaillard M, Cesaro A, Lober PE et al. Decoding Norovirus Infection in Crohn's Disease. *Inflamm Bowel Dis* 2014; 20(4): 767–770. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1097/01.MIB.0000440613.83703.4a>>.
60. Alkanani AK, Hara N, Gottlieb PA et al. Alterations in Intestinal Microbiota Correlate With Susceptibility to Type 1 Diabetes. *Diabetes* 2015; 64(10): 3510–3520. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.2337/db14-1847>>.
61. Mejía-León ME, Petrosino JF, Ajami NJ et al. Fecal microbiota imbalance in Mexican children with type 1 diabetes. *Sci Rep* 2014; 4: 3814. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1038/srep03814>>.
62. Higuchi BS, Rodrigues N, Gonzaga MI et al. Intestinal Dysbiosis in Autoimmune Diabetes Is Correlated With Poor Glycemic Control and Increased Interleukin-6: A Pilot Study. *Front Immunol* 2018; 9: 1689. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.3389/fimmu.2018.01689>>.
63. Qi CJ, Zhang Q, Yu M et al. Imbalance of Fecal Microbiota at Newly Diagnosed Type 1 Diabetes in Chinese Children. *Chin Med J (Engl)* 2016; 129(11): 1298–1304. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.4103/0366-6999.182841>>.
64. Soyucen E, Gulcan A, Aktuglu-Zeybek AC et al. Differences in the gut microbiota of healthy children and those with type 1 diabetes. *Pediatr Int* 2014; 56(3): 336–343. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1111/ped.12243>>.
65. Dethlefsen L, Huse S, Sogin ML et al. The Pervasive Effects of an Antibiotic on the Human Gut Microbiota, as Revealed by Deep 16S rRNA Sequencing. *PLoS Biol* 2008; 6(11): e280. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1371/journal.pbio.0060280>>.
66. Jernberg C, Löfmark S, Edlund C et al. Long-term ecological impacts of antibiotic administration on the human intestinal microbiota. *ISME J* 2007; 1(1): 56–66. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1038/ismej.2007.3>>. Erratum in *ISME J* 2013; 7(2): 456.
67. Jakobsson HE, Jernberg C, Andersson AF et al. Short-Term Antibiotic Treatment Has Differing Long-Term Impacts on the Human Throat and Gut Microbiome. *PLoS One* 2010; 5(3): e9836. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1371/journal.pone.0009836>>.
68. Blaser MJ. Antibiotic use and its consequences for the normal microbiome. *Science* 2016; 352(6285): 544–545. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1126/science.aad9358>>.
69. Keeney KM, Yurist-Doutsch S, Arrieta MC et al. Effects of Antibiotics on Human Microbiota and Subsequent Disease. *Annu Rev Microbiol* 2014; 68: 217–235. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1146/annurev-micro-091313-103456>>.
70. Boursi B, Mamtani R, Haynes K et al. The effect of past antibiotic exposure on diabetes risk. *Eur J Endocrinol* 2015; 172(6): 639–648. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1530/EJE-14-1163>>.
71. Clausen TD, Bergholt T, Bouaziz O et al. Broad-Spectrum Antibiotic Treatment and Subsequent Childhood Type 1 Diabetes: A Nationwide Danish Cohort Study. *PLoS One* 2016; 11(8): e0161654. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1371/journal.pone.0161654>>.
72. Bonifacio E, Warncke K, Winkler C et al. Cesarean Section and Interferon-Induced Helicase Gene Polymorphisms Combine to Increase Childhood Type 1 Diabetes Risk. *Diabetes* 2011; 60(12): 3300–3306. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.2337/db11-0729>>.
73. Lee HY, Lu CL, Chen HF et al. Perinatal and childhood risk factors for early-onset type 1 diabetes: a population-based case-control study in Taiwan. *Eur J Public Health* 2015; 25(6): 1024–1029. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1093/eurpub/ckv059>>.
74. Clausen TD, Bergholt T, Eriksson F et al. Prelabor Cesarean Section and Risk of Childhood Type 1 Diabetes. *Epidemiology*

2016; 27(4): 547–555. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1097/EDE.0000000000000488>>.

75. Betrán AP, Ye J, Moller AB et al. The Increasing Trend in Caesarean Section Rates: Global, Regional and National Estimates: 1990–2014. *PLoS One* 2016; 11(2): e0148343. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1371/journal.pone.0148343>>.

76. Mosca F, Gianni ML. Human milk: composition and health benefits. *La Pediatr. Pediatr Med Chir* 2017; 3(2): 155. <<http://dx.doi.org/10.4081/pmc.2017.155>>.

77. Bezirtzoglou E, Tsiotsias A, Welling GW. Microbiota profile in feces of breast- and formula-fed newborns by using fluorescence in situ hybridization (FISH). *Anaerobe* 2011; 17(6): 478–482. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1016/j.anaerobe.2011.03.009>>.

78. Aakko J, Kumar H, Rautava S et al. Human milk oligosaccharide categories define the microbiota composition in human co-

lostrum. *Benef Microbes* 2017; 8(4): 563–567. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.3920/BM2016.0185>>.

79. Gabrielli O, Zampini L, Galeazzi T et al. Preterm Milk Oligosaccharides During the First Month of Lactation. *Pediatrics* 2011; 128(6): e1520–1531. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1542/peds.2011-1206>>.

80. Bach JF, Chatenoud L. The Hygiene Hypothesis: An Explanation for the Increased Frequency of Insulin-Dependent Diabetes. *Cold Spring Harb Perspect Med* 2012; 2(2): a007799. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.1101/cshperspect.a007799>>.

81. Itoh A, Ridgway WM. Targeting innate immunity to downmodulate adaptive immunity and reverse type 1 diabetes. *Immunotargets Ther* 2017; 6: 31–38. Dostupné z DOI: <<http://dx.doi.org/10.2147/ITT.S117264>>.