

ISSN 1009-3079 (print)
ISSN 2219-2859 (online)

世界华人消化杂志®

WORLD CHINESE JOURNAL OF DIGESTOLOGY

Shijie Huaren Xiaohua Zazhi

2023 年 7 月 8 日 第 31 卷 第 13 期 (Volume 31 Number 13)



13 / 2023

ISSN 1009-3079



9 771009 307056

《世界华人消化杂志》是一本高质量的同行评议、开放获取和在线出版的学术刊物。本刊被国际检索系统《化学文摘(Chemical Abstracts, CA)》、《医学文摘库/医学文摘(EMBASE/Excerpta Medica, EM)》、《文摘杂志(Abstract Journal, AJ)》、Scopus、中国知网《中国期刊全文数据库(CNKI)》、《中文科技期刊数据库(CSTJ)》和《超星期刊域出版平台(Superstar Journals Database)》数据库收录。



文献综述

- 521 急性胰腺炎肠道微生态的研究现状与进展
贾锋, 李风, 白凯淞, 邹小龙
- 528 结直肠癌治疗新靶标: 铁死亡代谢及调控机制
张馨瑞, 罗依婷, 朱方圆, 叶露, 倪思忆, 刘英超, 沈雁

基础研究

- 537 circSHKBP1通过靶向miR-125a-5p调控结肠癌细胞增殖和凋亡
杨廷旭, 薛蕊芳

临床研究

- 544 XGBoost机器学习模型对乙型肝炎肝硬化诊断的应用价值研究
李季, 韩可兴, 沈佳培, 孙伟杰, 高龙, 郜玉峰
- 555 冷内镜黏膜切除术与常规内镜黏膜切除术治疗10-19 mm结直肠息肉的对比研究
陆会飞, 丁文, 马昕, 危贵君

临床实践

- 562 肝硬化门静脉血栓的抗凝治疗
羊东杰, 谭玉勇, 周鹤俊, 李陈婕

消 息

- 527 《代谢相关脂肪性肝病肝外并发症》书讯
561 《世界华人消化杂志》正文要求
570 《世界华人消化杂志》性质、刊登内容及目标

封面故事

李卫强, 教授, 主任医师, 博士研究生导师, 任职宁夏医科大学, 国家中医药管理局“十四五”脾胃病重点学科带头人. 科研上倡导以中医经典思维指导中西医结合研究, 主要从事中医药促进胃肠黏膜损伤的再生修复研究, 以“毒瘀交阻”致胃黏膜细胞缺血缺氧认识癌变机制, 并开展宁夏密点麻蜥及其复方制剂干预慢性萎缩性胃炎、胃癌前病变、胃癌、胃癌化疗增敏提效及阻断肝纤维化等研究, 承担国家自然科学基金3项, 省部级项目5项, 发表论文100余篇, 授权专利7项, 主编专著10部.

本期责任人

编务 张砚梁; 送审编辑 张砚梁; 组版编辑 张砚梁; 英文编辑 王天奇;
形式规范审核编辑部主任 李香; 最终清样审核总编辑 马连生

世界华人消化杂志

Shijie Huaren Xiaohua Zazhi

吴阶平 题写封面刊名

陈可冀 题写版权刊名

(半月刊)

创 刊 1993-01-15

改 刊 1998-01-25

出 版 2023-07-08

原刊名 新消化病学杂志

期刊名称

世界华人消化杂志

国际标准连续出版物号

ISSN 1009-3079 (print) ISSN 2219-2859 (online)

共同主编

党双锁, 博士, 教授, 研究员, 主任医师, 710004, 陕西省西安市, 西安交通大学医学院第二附属医院感染科

郭晓钟, 博士, 教授, 110840, 辽宁省沈阳市, 北部战区总医院消化内科

霍丽娟, 博士, 主任医师, 030001, 山西省太原市, 山西医科大学第一医院消化内科

江学良, 博士, 教授, 250001, 山东省济南市, 山东中医药大学第二附属医院消化中心

田艳涛, 博士, 教授, 主任医师, 100021, 北京市, 国

家癌症中心/中国医学科学院北京协和医学院肿瘤医院胰胃外科

王小众, 博士, 教授, 350001, 福建省福州市, 福建医科大学附属协和医院消化内科

姚登福, 博士, 教授, 226001, 江苏省南通市, 南通大学附属医院临床医学研究中心

张宗明, 博士, 教授, 100073, 北京市, 首都医科大学北京电力医院普外科

编辑委员会

编辑委员会成员在线名单, 详见:

[https://www.wjgnet.com/1009-3079/
editorialboard.htm](https://www.wjgnet.com/1009-3079/editorialboard.htm)

编辑部

王金磊, 主任

《世界华人消化杂志》编辑部

Baishideng Publishing Group Inc

7041 Koll Center Parkway, Suite 160, Pleasanton, CA 94566, USA

Telephone: +1-925-3991568

E-mail: wcjd@wjgnet.com<http://www.wjgnet.com>

出版

百世登出版集团有限公司

Baishideng Publishing Group Inc

7041 Koll Center Parkway, Suite 160, Pleasanton, CA 94566, USA

Telephone: +1-925-3991568

E-mail: bpgoffice@wjgnet.com<https://www.wjgnet.com>

制作

北京百世登生物医学科技有限公司
100025, 北京市朝阳区东四环中路
62号, 远洋国际中心D座903室
电话: +86-10-85381901

《世界华人消化杂志》是一本高质量的同行评议, 开放获取和在线出版的学术刊物. 本刊被国际检索系统《化学文摘(Chemical Abstracts, CA)》、《医学文摘库/医学文摘(EMBASE/Excerpta Medica, EM)》、《文摘杂志(Abstract Journal, AJ)》、Scopus、中国知网《中国期刊全文数据库(CNKI)》、《中文科技期刊数据库(CSTJ)》和《超星期刊出版平台(Superstar Journals Database)》数据库收录.

《世界华人消化杂志》正式开通了在线办公系统(<https://www.baishideng.com>), 所有办公流程一律可以在线进行, 包括投稿、审稿、编辑、审读, 以及作者、读者和编者之间的信息反馈交流.

特别声明

本刊刊出的所有文章不代表本刊编辑部和本刊编委会的观点, 除非特别声明. 本刊如有印装质量问题, 请向本刊编辑部调换.

定价

每期136.00元 全年24期3264.00元

© 2023 Baishideng Publishing Group Inc. All rights reserved.



REVIEW

- 521 Current status and advancements in research of gut microecology in acute pancreatitis
Jia F, Li F, Bai KS, Zou XL
- 528 Novel target for treatment of colorectal cancer: Metabolism and regulatory mechanisms of ferroptosis
Zhang XR, Luo YT, Zhu FY, Ye L, Ni SY, Liu YC, Shen Y

BASIC RESEARCH

- 537 CircSHKBP1 regulates colon cancer cell proliferation and apoptosis by targeting miR-125a-5p
Yang TX, Xue RF

CLINICAL RESEARCH

- 544 Value of XGBoost machine learning model for diagnosis of hepatitis B cirrhosis
Li J, Han KX, Shen JP, Sun WJ, Gao L, Gao YF
- 555 Safety and efficacy of cold endoscopic mucosal resection vs conventional endoscopic mucosal resection for treatment of 10-19 mm colorectal polyps
Lu HF, Ding W, Ma X, Wei GJ

CLINICAL PRACTICE

- 562 Anticoagulation therapy for portal vein thrombosis in patients with liver cirrhosis
Yang DJ, Tan YY, Zhou HJ, Li CJ

Contents

World Chinese Journal of Digestology
Volume 31 Number 13 July 8, 2023

COVER

Editorial Board Member of *World Chinese Journal of Digestology*, Wei-Qiang Li, Professor, Chief Physician, Doctoral Supervisor, School of Traditional Chinese Medicine, Ningxia Medical University, No. 1160 Shengli Street, Yinchuan 750004, Ningxia Hui Autonomous Region, China. 13519590190@163.com

Indexed/Abstracted by

Chemical Abstracts, EMBASE/Excerpta Medica, Abstract Journals, Scopus, CNKI, CSTJ and Superstar Journals Database.

RESPONSIBLE EDITORS FOR THIS ISSUE

Assistant Editor: *Yan-Liang Zhang*

Review Editor: *Yan-Liang Zhang*

Production Editor: *Yan-Liang Zhang*

English Language Editor: *Tian-Qi Wang*

Proof Editor: *Xiang Li*

Layout Reviewer: *Lian-Sheng Ma*

Shijie Huaren Xiaohua Zazhi

Founded on January 15, 1993

Renamed on January 25, 1998

Publication date July 8, 2023

NAME OF JOURNAL

World Chinese Journal of Digestology

ISSN

ISSN 1009-3079 (print) ISSN 2219-2859 (online)

CO-EDITORS-IN-CHIEF

Shuang-Suo Dang, Professor, Department of Infectious Diseases, The Second Affiliated Hospital of Medical School of Xi'an Jiaotong University, Xi'an 710004, Shaanxi Province, China

Xiao-Zhong Guo, Professor, Department of Gastroenterology, North Theater General Hospital, Shenyang 110840, Liaoning Province, China

Li-Juan Huo, Chief Physician, Department of Gastroenterology, The First Hospital of Shanxi Medical University, Taiyuan 030001, Shanxi Province, China

Xue-Liang Jiang, Professor, Digestive Center of The Second Affiliated Hospital of Shandong University of Traditional Chinese Medicine, Jinan 250001, Shandong Province, China

Yan-Tao Tian, Professor, Chief Physician, National Cancer Center/Department of Pancreatic and Gastric Surgery, Cancer Hospital, Chinese Academy of Medical Sciences and Peking Union Medical College, Beijing

100021, China

Xiao-Zhong Wang, Professor, Department of Gastroenterology, Union Hospital, Fujian Medical University, Fuzhou 350001, Fujian Province, China

Deng-Fu Yao, Professor, Clinical Research Center, Affiliated Hospital of Nantong University, Nantong 226001, Jiangsu Province, China

Zong-Ming Zhang, Professor, Department of General Surgery, Beijing Electric Power Hospital, Capital Medical University, Beijing 100073, China

EDITORIAL BOARD MEMBERS

All editorial board members resources online at <https://www.wjgnet.com/1009-3079/editorialboard.htm>

EDITORIAL OFFICE

Jin-Lei Wang, Director

World Chinese Journal of Digestology

Baishideng Publishing Group Inc

7041 Koll Center Parkway, Suite 160, Pleasanton, CA 94566, USA

Telephone: +1-925-3991568

E-mail: wjcd@wjgnet.com

<https://www.wjgnet.com>

PUBLISHER

Baishideng Publishing Group Inc

7041 Koll Center Parkway, Suite 160, Pleasanton, CA 94566, USA

Telephone: +1-925-3991568

E-mail: bpgoffice@wjgnet.com

<https://www.wjgnet.com>

PRODUCTION CENTER

Beijing Baishideng BioMed Scientific Co., Limited Room 903, Building D, Ocean International Center, No. 62 Dongsihuan Zhonglu, Chaoyang District, Beijing 100025, China
Telephone: +86-10-85381901

PRINT SUBSCRIPTION

RMB 136 Yuan for each issue

RMB 3264 Yuan for one year

COPYRIGHT

© 2023 Baishideng Publishing Group Inc. Articles published by this open access journal are distributed under the terms of the Creative Commons Attribution Non-commercial License, which permits use, distribution, and reproduction in any medium, provided the original work is properly cited, the use is non commercial and is otherwise in compliance with the license.

SPECIAL STATEMENT

All articles published in journals owned by the Baishideng Publishing Group (BPG) represent the views and opinions of their authors, but not the views, opinions or policies of the BPG, except where otherwise explicitly indicated.

INSTRUCTIONS TO AUTHORS

Full instructions are available online at <https://www.wjgnet.com/1009-3079/Nav/36>. If you do not have web access, please contact the editorial office.

急性胰腺炎肠道微生态的研究现状与进展

贾 锋, 李 风, 白凯淞, 邹小龙

贾锋, 杜尔伯特县中医医院, 黑龙江省大庆市 163000

李风, 白凯淞, 邹小龙, 哈尔滨医科大学第一附属医院群力院区肝胆胰外科, 黑龙江省哈尔滨市 150081

贾锋, 李风, 白凯淞, 邹小龙, 哈尔滨医科大学第一附属医院群力院区重症医学重点实验室, 黑龙江省哈尔滨市 150081

贾锋, 副主任医师, 研究方向为肝胆胰疾病基础与临床。

作者贡献分布: 贾锋与李风对此文所作贡献两均等; 此课题由邹小龙、白凯淞设计; 研究过程由贾锋与李风完成; 本论文写作由贾锋与李风完成。

通讯作者: 邹小龙, 主任医师, 研究员, 150081, 黑龙江省哈尔滨市道里区群力第七大道2075号, 哈尔滨医科大学附属第一医院群力院区肝胆胰外科, zouxiaolongbs@163.com

收稿日期: 2023-05-29

修回日期: 2023-06-22

接受日期: 2023-06-29

在线出版日期: 2023-07-08

Current status and advancements in research of gut microecology in acute pancreatitis

Feng Jia, Feng Li, Kai-Song Bai, Xiao-Long Zou

Feng Jia, Duerbote County Hospital of Traditional Chinese Medicine, Daqing 163000, Heilongjiang Province, China

Feng Li, Kai-Song Bai, Xiao-Long Zou, Department of Hepatobiliary and Pancreatic Surgery, Qunli Branch, The First Affiliated Hospital of Harbin Medical University, Harbin 150081, Heilongjiang Province, China

Feng Jia, Feng Li, Kai-Song Bai, Xiao-Long Zou, Key Laboratory of Intensive Care Medicine, Qunli Branch, The First Affiliated Hospital of Harbin Medical University, Harbin 150081, Heilongjiang Province, China

Corresponding author: Xiao-Long Zou, Chief Physician, Researcher, Department of Hepatobiliary and Pancreatic Surgery, Qunli Branch, The First Affiliated Hospital of Harbin Medical University, No. 2075 Qunli Seventh Avenue, Daoli District, Harbin 150081,

Heilongjiang Province, China. zouxiaolongbs@163.com

Received: 2023-05-29

Revised: 2023-06-22

Accepted: 2023-06-29

Published online: 2023-07-08

Abstract

Acute pancreatitis (AP) is one of the most common acute abdominal conditions in clinical practice, with increasing incidence and substantial healthcare burden. In recent years, substantial research with high-throughput sequencing technologies has revealed the imbalance between beneficial and pathogenic microbiomes as well as their metabolites during the clinical course of AP. Furthermore, disruption of the intestinal barrier and microbial translocation have been identified as important factors exacerbating systemic inflammatory response and subsequent infectious complications in AP. Maintaining a stable gastrointestinal microecology in patients may help prevent gut-derived infection and attenuate the “second hit” of inflammation induced by AP, thereby improving patient outcomes. This article provides a systematic review of the role of intestinal microbiota and microbial metabolites in the progression of AP, as well as potential therapeutic strategies, in order to offer insights into the understanding of AP pathogenesis and the identification of novel therapeutic targets.

© The Author(s) 2023. Published by Baishideng Publishing Group Inc. All rights reserved.

Key Words: Acute pancreatitis; Gut microecology; Bacterial translocation

Citation: Jia F, Li F, Bai KS, Zou XL. Current status and advancements in research of gut microecology in acute pancreatitis. *Shijie Huaren Xiaohua Zazhi* 2023; 31(13): 521-527

URL: <https://www.wjgnet.com/1009-3079/full/v31/i13/521.htm>

DOI: <https://dx.doi.org/10.11569/wcjd.v31.i13.521>

摘要

急性胰腺炎(acute pancreatitis, AP)是临床最常见的急腹症之一, 其发病率正逐年升高, 给医疗卫生系统带来沉重的负担. 近年来随着高通量测序技术的进步, 大量研究数据显示AP病程中益生菌和条件致病菌及其代谢产物失衡, 并且肠道屏障破坏和菌群移位是AP全身炎症反应加重和后期感染性并发症的重要原因. 维持患者肠道微生态稳定, 可能有助于预防AP导致的肠源性感染和“二次打击”, 从而改善患者预后. 本文对肠道微生态及菌群代谢产物在AP病程中的作用以及潜在治疗策略进行了系统回顾, 希望为深入理解AP疾病机制和寻找新的治疗靶点提供参考文献.

© The Author(s) 2023. Published by Baishideng Publishing Group Inc. All rights reserved.

关键词: 急性胰腺炎; 肠道微生态; 细菌移位

核心提要: 急性胰腺炎病程早期的系统性炎症反应常导致肠道微生态紊乱、肠屏障功能障碍和致病菌移位, 许多研究提示患者肠道菌群组成与血清炎症因子水平和疾病严重程度相关. 恢复肠道共生菌群稳态可能是缓解急性胰腺炎患者肠道功能衰竭, 以及减少“二次打击”的潜在策略. 基于肠道微生态治疗的临床转化仍有待严格的因果推断实验和大样本的前瞻性研究加以证实.

文献来源: 贾锋, 李凤, 白凯琳, 邹小龙. 急性胰腺炎肠道微生态的研究现状与进展. 世界华人消化杂志 2023; 31(13): 521-527

URL: <https://www.wjgnet.com/1009-3079/full/v31/i13/521.htm>

DOI: <https://dx.doi.org/10.11569/wjcd.v31.i13.521>

0 引言

急性胰腺炎(acute pancreatitis, AP)是普外科常见的急腹症, 其病程往往具有异质性, 约20%-30%的患者进展为中度或重度的急性坏死性胰腺炎(acute necrotizing pancreatitis, ANP), 常伴随较高死亡率(13%-35%)^[1]. AP患者早期阶段病情加重主要涉及全身性炎症反应综合征和多器官功能障碍综合征, 而后期则涉及一系列感染性并发症. 最近研究证据显示肠道微生态紊乱、免疫失衡、黏膜屏障功能破坏导致肠道菌群移位是AP病情进展的关键机制^[2]. 肠道微生物与胰腺的相互作用增加了AP机制的复杂性和多样性. 一方面, 胰腺通过其内、外分泌功能影响肠道菌群的组成并调节肠道稳态^[3]; 另外AP病程中条件致病菌(如肠杆菌和肠球菌属)移位及其代谢产物改变可能影响局部和全身免疫-炎症反应^[4]. 因此, 恢复肠道微生态平衡是AP的潜在治疗策略, 近年来逐渐得到关注. 然而肠道菌群改变与AP病理机制之间的因果关系仍存在争议, 以恢复肠道微生态为目的的一系

列治疗(如益生菌制剂、粪菌移植和免疫营养治疗等)具体疗效仍有待更深入的研究. 本文就近期肠道微生态在AP病程中的作用机制进行综述, 重点关注菌群代谢物和基于肠道微生态的治疗策略.

1 AP患者的肠道菌群改变

目前已有大量研究显示AP患者病程中常伴随菌群多样性降低和菌群结构改变. 动物实验表明AP发病后1 wk-2 wk内常出现肠道通透性增加, 促进条件致病菌和内毒素入血, 从而导致肠源性感染和全身炎症反应^[5]. Li等^[6]的一项随机对照研究提示AP患者在疾病早期外周血细菌DNA检出率高达68.8%, 常见的移位细菌包括埃希-志贺菌属和肠球菌属. Tan等^[7]通过PCR变性梯度凝胶电泳技术发现AP患者病程早期中显著的菌群构成改变, 包括肠杆菌、肠球菌属丰度增加, 以及双歧杆菌和布劳特氏菌属丰度降低, 并且肠道条件致病菌水平与白细胞介素(interleukin, IL)-6和肿瘤坏死因子 α (tumor necrosis factor- α , TNF- α)水平呈正相关. Zhu等^[8]通过16S rDNA基因测序发现AP患者的菌群多样性与健康对照组在不同分类层次均存在显著异质性: 在门水平上, AP患者肠道变形菌和拟杆菌门丰度升高, 厚壁菌和放线菌门丰度下降; 在属水平上, 埃希-志贺菌、肠球菌和芽孢杆菌属相对丰度增加, 而双歧杆菌和普雷沃氏菌属丰度降低. Yu等^[9]则采用宏基因组测序研究菌群变化, 研究显示AP患者肠道链球菌、肠球菌和埃希菌属丰度显著升高, 而产短链脂肪酸(short chain fatty acids, SCFAs)功能的细菌(如布劳特氏菌属)显著减少, 从而诱导肠道免疫功能和肠屏障功能障碍, 促进菌群移位.

在AP病程中, 肠道菌群结构改变还与疾病的严重程度相关. 研究显示在轻型AP(mild acute pancreatitis, MAP)、中重型AP(moderately severe acute pancreatitis, MSAP)和重型AP(severe acute pancreatitis, SAP)患者的直肠拭子样本中, 拟杆菌、大肠杆菌-志贺菌和肠球菌分别是优势菌属, 提示肠道微生态紊乱在AP进展中发挥了潜在作用^[10]. Liu等^[11]比较了不同阶段AP大鼠模型中肠道菌群构成的变化, 发现SAP组厚壁/拟杆菌门(Firmicutes/Bacteroidetes, F/B)比值在模型诱导后72 h显著升高, 而MAP组F/B比值与对照组相比显著降低, 提示肠道菌群构成可以作为AP严重程度的潜在预测指标. Zhu等^[8]的研究显示与轻中型AP相比, SAP患者肠道菌群中不动杆菌、地芽孢杆菌和寡养单胞菌属显著富集, 并且其丰度与血清炎症因子(IL-6、TNF- α 等)以及肠屏障损伤指标(D-乳酸和二胺氧化酶)水平呈正相关. 此外, 另一项研究显示^[5], 屎肠球菌和芬沟德氏菌能够较好地地区分感染和非感染性ANP, 因此肠道菌群构成是预测感染性胰腺坏

死(infected pancreatic necrosis, IPN)的潜在标志物。

常见的AP病因包括胆源性、酒精性和高脂血症,不同病因患者肠道菌群多样性和构成也存在差异。Hu等^[12]的研究显示,与未合并高脂血症的AP患者相比,高脂血症组嗜蛋白胨菌、厌氧球菌和肠球菌属丰度显著升高,拟杆菌属丰度降低,并且高脂血症性AP的菌群改变与潘氏细胞功能障碍有关,提示控制血脂水平和维持潘氏细胞功能可能有助于恢复高脂血症性AP肠道微生态紊乱。最近研究还提示酒精和肠道菌群在AP病程中的复杂交互作用,肠道细菌能够将乙醇代谢为乙醛并破坏肠上皮细胞紧密连接蛋白,增加肠道屏障通透性,从而促进条件致病菌和内毒素进入血液循环。Vonlaufen等^[13]研究显示微生态紊乱和内毒素诱导的TLR4激活促进酒精性胰腺炎大鼠模型的胰腺损伤。因此,深入研究肠道微生态紊乱和AP的因果机制可能有助于改善疾病诊断和寻找新的治疗靶点。

2 肠道微生态紊乱与AP病程进展的关系

近年越来越多的研究表明健康的肠道微生态在预防外源性细菌感染、维持肠黏膜屏障功能和免疫稳态等方面发挥重要的保护作用,而肠道微生态紊乱则可能通过多种机制促进AP进展。Li等^[14]的研究表明,在无菌或抗生素治疗小鼠中肠道微生物耗竭能够缓解胰腺损伤并抑制SIRS,而疾病小鼠粪菌移植(fecal microbiota transplantation, FMT)则潜在逆转其保护作用,提示“肠-胰”轴在AP进展过程的关键作用。AP患者中肠道微生态紊乱的可能机制包括酶原分泌减少、线粒体功能障碍、氧化应激损伤、免疫稳态失衡、肠道微循环和屏障功能障碍^[15]。在AP病程中,受损腺泡细胞和浸润的炎症细胞能够产生过量的活性氧自由基(reactive oxygen species, ROS),并通过TLR4/NF- κ B通路促进肠道屏障功能损伤,导致以变形菌门和放线菌门等为主的条件致微生物过度繁殖^[16]。相反肠道条件致病菌细菌产生的某些代谢产物,例如硫化氢、吲哚-3-乙酸和脂多糖,可能促进了腺泡细胞线粒体功能障碍和ROS产生^[17],而肠道共生菌产生的烟酰胺单核苷酸通过促进线粒体去乙酰化酶SIRT3激活,从而减少肠道缺血再灌注损伤和线粒体氧化应激^[18]。因此,调节菌群代谢产物可能是缓解AP过程中肠道上皮细胞和胰腺局部氧化损伤的有效策略。

在AP病程早期循环血容量不足和随后的液体复苏治疗可能导致肠道缺血再灌注损伤(I/R injury),促进肠道黏膜屏障功能障碍和通透性增加^[19],位于小肠隐窝底部的潘氏细胞通过分泌各种抗菌肽(antimicrobial peptides, AMPs)如溶菌酶、 α -防御素等维持正常黏膜屏障功能和肠免疫稳态,对于缓解I/R损伤导致的菌群移

位和免疫-炎症反应可能发挥关键作用^[2]。最近研究显示高脂饮食引起的潘氏细胞功能障碍可以促进肠道通透性增加和病原菌移位,从而加重AP进展^[20],而乳杆菌属可能以NOD2依赖的方式激活潘氏细胞分泌功能,缓解AP小鼠肠道黏膜损伤^[21]。因此,补充AMPs以恢复潘氏细胞部分功能,有望为缓解AP中肠道功能障碍和菌群移位提供新的治疗思路和方法。

肠道免疫对于维持肠道微生态稳定和免疫系统平衡具有重要作用^[4]。李等人的研究提示NLRP3炎症小体与肠道菌群之间的相互作用介导AP病程中炎症反应的严重程度^[14]。敲除小鼠NLRP3基因有助于维持肠道微生态平衡,包括恢复乳酸菌和罗斯拜瑞氏菌的丰度,降低埃希-志贺氏菌鼠丰度,促进紧密连接蛋白-1和闭合蛋白等连接分子的表达,进而缓解期间肠黏膜屏障损伤。在AP后期阶段,肠道通透性增加和细菌迁移至坏死区域并继发IPN是病情加重的主要危险因素^[22]。Glaubitz等^[4]最近的研究表明Treg/Th17免疫细胞平衡对于维持宿主-微生态至关重要,清除小鼠CD25⁺/FOXP3⁺ Treg有助于缓解AP期间肠道微生态紊乱,阻止十二指肠来源的条件致病菌移位至胰腺坏死区域。研究还提示ROR γ t⁺ Th17细胞对维持肠道屏障功能完整性发挥重要作用,通过激活Th17细胞能够阻止Treg介导的肠道免疫功能抑制和细菌移位。深入研究肠道菌群与免疫系统的双向调控关系,能够为减轻AP炎症反应和病程进展提供新思路。

3 肠道菌群来源代谢产物对AP的影响

肠道菌群能够通过分解膳食成分产生多种生物活性代谢产物,例如SCFAs、乳酸、胆汁酸(bile acids, BAs)、吲哚类化合物、生物胺等,上述代谢产物吸收后通过肠-肝循环进入全身血液循环系统,从而调节宿主的免疫-炎症反应。AP中多种菌群代谢产物均能够对病程产生影响^[23]。

3.1 短链脂肪酸在AP中的作用 菌群代谢产生的SCFAs是一类含有1-6个碳原子的饱和脂肪酸,主要包括丁酸、乙酸和丙酸等,是肠上皮细胞的重要能量来源。SCFAs通过激活G蛋白偶联受体和抑制组蛋白去乙酰化酶维持肠黏膜屏障功能和免疫稳态^[24]。研究显示SAP患者粪便样本中布劳特氏菌和异普雷沃菌属等产丁酸菌属相对丰度显著降低,表明SCFA可能参与AP病程进展^[10]。Pan等^[25]的研究显示丁酸通过抑制STAT1/API/NLRP3通路减轻雨蛙素诱导AP的严重程度。此外,肠道有益菌产生的丁酸通过促进固有淋巴细胞和CD4⁺T细胞产生IL-22来维持肠道免疫稳态^[26]。田等人的研究显示丙酸通过调节TLR4受体减轻AP相关急性肺损伤^[27]。因此,补充外源性SCFA可能是缓解AP炎症反应的有效策略。

3.2 胆汁酸代谢物在AP中的作用 肠道菌群通过法尼酯

X受体和G蛋白偶联膜受体5调节胆汁酸的合成和代谢, 研究显示不同疏水特征的BAs对AP严重程度具有异质性的调控作用: 菌群代谢产生的疏水性次级BAs能够加重L-精氨酸或胰管结扎诱导AP动物模型的离体原代腺泡细胞损伤, 而缓解雨蛙素引起的胰腺损伤, 亲水性BAs如牛磺熊去氧胆酸则起到相反作用^[28]。另一项研究显示肠道菌群可以将次级BAs转化为3-氧胆酸和异胆酸, 并通过抑制ROR γ t阻断Th17细胞分化, 从而恢复肠道免疫稳态^[29]。菌群-肠-肝轴肠道免疫平衡和AP炎症反应的调节作用还有待深入探索。

3.3 氨基酸代谢物在AP中的作用 肠道菌群如双歧杆菌、乳杆菌等能够将芳香族氨基酸酵解为吡啶类化合物, 研究显示色氨酸降解生成的3-甲基吡啶及其他衍生物可以通过芳烃受体(Aryl-hydrocarbon receptor, AhR)调节肠道上皮紧密连接相关分子的表达, 增强肠道屏障功能^[30]。此外, 吡啶衍生物还能够通过AhR调控T细胞向Treg和Th17分化, 并促进IL-22分泌, 从而维持肠道免疫稳态^[31]。结肠细菌对氨基酸的分解代谢是机体多胺的主要来源, 包括精胺、腐胺和亚精胺等, 上述多胺通过肠粘膜进入循环, 通过多种机制调节肠粘膜屏障和宿主适应性免疫应答。实验研究显示精胺/腐胺能够使AP模型多胺耗竭, 促进胰腺蛋白酶原的活化和腺泡细胞坏死, 而外源性补充多胺类似物可以缓解胰腺损伤^[32]。三甲胺N-氧化物是肠道菌群特异性代谢物, 高脂和西方饮食能够促进肠道厚壁和变形菌门代谢产生三甲胺, 通过肝黄素单加氧酶(flavin-containing monooxygenases, FMOs)氧化产生三甲胺N-氧化物, 促进NF- κ B及NLRP3等炎症因子活化参与AP进展^[33]。总之, 肠道微生物可以通过多种途径发酵食物蛋白, 从而调控AP患者肠粘膜免疫屏障功能, 深入探索其机制有助于开发基于菌群代谢途径的肠内营养干预策略。

3.4 其他代谢物在AP中的作用 双歧杆菌、乳杆菌和乳球菌等有益菌及其代谢产物对肠道免疫平衡的维持也起到关键作用。最近研究显示肠道共生双歧杆菌代谢产生的乳酸能够通过抑制TLR4/MYD88/NF- κ B通路的激活, 改善胰腺局部和全身炎症^[34]。此外, 益生菌产生的乳酸和乙酸还能够通过降低结肠pH值抑制病原菌生长和保护肠屏障功能。还原型谷胱甘肽作为机体重要的抗氧化剂, 通过抑制ROS产生减轻氧化应激损伤。研究显示乳杆菌属等益生菌能够诱导还原型谷胱甘肽合成, 缓解AP模型肠道屏障功能障碍和腺泡细胞损伤^[35]。

4 基于肠道菌群的AP治疗策略

随着对肠道微生态的深入研究, 基于调节菌群及其代谢物的AP治疗策略展现出较好的应用前景, 包括益生菌、

益生元、合生元、后生元等微生态制剂和FMT等。微生态制剂改善AP炎症反应的机制主要包括: (1)益生菌作为微生态屏障抑制病原菌生长; (2)增强肠道机械屏障功能和促进潘氏细胞分泌AMP; (3)通过产生有益代谢物抑制炎症反应; (4)调节肠道局部和全身免疫反应; (5)与肠道自主神经系统交互促进肠道蠕动^[15]。尽管益生菌治疗在理论上具有上述效果, 但在实际临床研究中仍存在诸多争议。早期Oláh等^[36]的单中心RCT研究纳入了45例非胆源性AP患者, 随机分为治疗组(接受活性植物乳杆菌和纤维素多糖载体)和对照组(接受灭活植物乳杆菌), 研究结果显示益生菌治疗组IPN发生率显著低于对照组, 补充益生菌降低了AP患者手术干预风险。荷兰胰腺炎研究组设计的多中心PROPATRIA研究纳入了296例发病72 h预测为SAP的患者, 以评估预防性复合益生菌治疗的安全性和疗效, 研究结果显示 10^{10} CFU/d的Ecologic 641治疗与SAP患者肠道缺血风险和死亡率增加相关, 而感染并发症的发生率未出现显著下降^[37]。后续分析显示AP病程中肠道菌群大量繁殖通常在24 h以内, 在72 h后给予乳杆菌属为主的益生菌制剂和多糖未能逆转菌群构成, 反而促进了细菌发酵, 增加肠道耗氧量和炎症反应, 减少肠粘膜血液灌注, 增加菌群移位和肠缺血风险^[38]。最近的一项荟萃分析显示联合益生菌制剂对SAP患者的临床结局没有显著有益或有害影响^[39]。考虑到治疗起始时间、益生菌剂量和种类以及患者个体菌群的异质性, 目前尚缺乏高质量的循证医学证据指导临床个体化应用益生菌制剂。

FMT是治疗肠道微生态紊乱相关疾病的另一种较有潜力的策略, 其通过将健康供体的粪便功能转移至患者肠道, 以期重建正常肠道菌群, FMT已被FDA批准应用于复发性艰难梭状芽胞杆菌感染, 并逐步探索应用于其他消化系统疾病^[40]。与微生态制剂相比, 来自健康供体的功能菌群更符合正常肠道微生态模式, 可能更有效地改变肠道菌群构成。Ding等^[41]最近的一项RCT研究发现FMT对AP患者的感染并发症和腹内高压没有显著影响。Liu等^[18]的研究提示来自健康对照组的正常粪菌移植通过诱导NAD相关代谢产物的产生改善AP的严重程度。目前, FMT应用于AP的临床研究还处于初步阶段, 其安全性和有效性还有待进一步评估。

目前许多高质量循证证据均提示早期肠内营养(EN)对于维持AP患者肠道微生态平衡和预防细菌移位具有积极的作用^[42]。最近多项研究显示在EN中添加益生元(如壳寡糖)或后生元(如SCFAs)有助于改善肠道屏障功能和维持免疫稳态^[43]。Mei等^[16]的研究提示在动物模型中早期灌胃给予壳寡糖能够通过抑制氧化应激缓解SAP小鼠炎症反应, van den Berg等^[44]的研究表明口服给

予丁酸盐能够预防ANP小鼠感染并发症, 提高小鼠存活率。因此, 联合微生态制剂的早期EN是治疗AP较有潜力的方案。

5 结论

当前, 肠-胰轴和菌群-代谢-免疫机制开启了AP研究的新前沿, 许多研究证据均显示肠道微生态多样性和构成改变参与AP的病程进展。然而, 目前大部分研究设计都是基于横断面和相关性研究, 多数观察性研究尚不足以确定肠道微生态紊乱是AP的原因或者炎症反应的结果, 也有可能仅反应个体患者的流行病学差异^[45]。因此, 需要严格设计的研究明确肠道菌群及其代谢物与AP机制之间的因果关系, 这对于实现肠道微生态为基础的个体化治疗的临床转化至关重要。肠道微生态领域研究已经进入因果推断的新阶段, 以无菌动物模型、微生物培养组学和宏基因组学为代表的一系列新技术将有助于更深入地理解肠-胰轴的互作机制, 以开发更有效的治疗方案, 改善AP患者的临床预后^[46]。此外, 在进行肠道微生态相关的临床研究设计时, 研究人员应尽可能减少受试者基线菌群特征的异质性, 以减少患者个体差异差异带来的结果偏倚。通过整合多组学数据分析和严格的因果推断实验设计, 将有助于阐明不同病因和遗传特征AP患者的肠道微生态和代谢图谱, 并设计具有特定免疫和代谢活性的工程改造微生物。未来, 肠道微生态领域将更广泛地应用于AP的个体化预防、诊断和治疗。

6 参考文献

- Boxhoorn L, Voermans RP, Bouwense SA, Bruno MJ, Verdonk RC, Boermeester MA, van Santvoort HC, Besselink MG. Acute pancreatitis. *Lancet* 2020; 396: 726-734 [PMID: 32891214 DOI: 10.1016/S0140-6736(20)31310-6]
- Zhang Z, Tanaka I, Pan Z, Ernst PB, Kiyono H, Kurashima Y. Intestinal homeostasis and inflammation: Gut microbiota at the crossroads of pancreas-intestinal barrier axis. *Eur J Immunol* 2022; 52: 1035-1046 [PMID: 35476255 DOI: 10.1002/eji.202149532]
- Sun J, Furio L, Mecheri R, van der Does AM, Lundberg E, Saveanu L, Chen Y, van Endert P, Agerberth B, Diana J. Pancreatic β -Cells Limit Autoimmune Diabetes via an Immunoregulatory Antimicrobial Peptide Expressed under the Influence of the Gut Microbiota. *Immunity* 2015; 43: 304-317 [PMID: 26253786 DOI: 10.1016/j.immuni.2015.07.013]
- Glaubitx J, Wilden A, Frost F, Ameling S, Homuth G, Mazloun H, Rühlemann MC, Bang C, Aghdassi AA, Budde C, Pickartz T, Franke A, Bröker BM, Voelker U, Mayerle J, Lerch MM, Weiss FU, Sessler M. Activated regulatory T-cells promote duodenal bacterial translocation into necrotic areas in severe acute pancreatitis. *Gut* 2023; 72: 1355-1369 [PMID: 36631247 DOI: 10.1136/gutjnl-2022-327448]
- Zou M, Yang Z, Fan Y, Gong L, Han Z, Ji L, Hu X, Wu D. Gut microbiota on admission as predictive biomarker for acute necrotizing pancreatitis. *Front Immunol* 2022; 13: 988326 [PMID: 36105818 DOI: 10.3389/fimmu.2022.988326]
- Li Q, Wang C, Tang C, He Q, Li N, Li J. Bacteremia in patients with acute pancreatitis as revealed by 16S ribosomal RNA gene-based techniques*. *Crit Care Med* 2013; 41: 1938-1950 [PMID: 23863226 DOI: 10.1097/CCM.0b013e31828a3dba]
- Tan C, Ling Z, Huang Y, Cao Y, Liu Q, Cai T, Yuan H, Liu C, Li Y, Xu K. Dysbiosis of Intestinal Microbiota Associated With Inflammation Involved in the Progression of Acute Pancreatitis. *Pancreas* 2015; 44: 868-875 [PMID: 25931253 DOI: 10.1097/MPA.0000000000000355]
- Zhu Y, He C, Li X, Cai Y, Hu J, Liao Y, Zhao J, Xia L, He W, Liu L, Luo C, Shu X, Cai Q, Chen Y, Lu N. Gut microbiota dysbiosis worsens the severity of acute pancreatitis in patients and mice. *J Gastroenterol* 2019; 54: 347-358 [PMID: 30519748 DOI: 10.1007/s00535-018-1529-0]
- Yu S, Xiong Y, Fu Y, Chen G, Zhu H, Mo X, Wu D, Xu J. Shotgun metagenomics reveals significant gut microbiome features in different grades of acute pancreatitis. *Microb Pathog* 2021; 154: 104849 [PMID: 33781869 DOI: 10.1016/j.micpath.2021.104849]
- Yu S, Xiong Y, Xu J, Liang X, Fu Y, Liu D, Yu X, Wu D. Identification of Dysfunctional Gut Microbiota Through Rectal Swab in Patients with Different Severity of Acute Pancreatitis. *Dig Dis Sci* 2020; 65: 3223-3237 [PMID: 32076933 DOI: 10.1007/s10620-020-06061-4]
- Liu J, Luo M, Qin S, Li B, Huang L, Xia X. Significant Succession of Intestinal Bacterial Community and Function During the Initial 72 Hours of Acute Pancreatitis in Rats. *Front Cell Infect Microbiol* 2022; 12: 808991 [PMID: 35573769 DOI: 10.3389/fcimb.2022.808991]
- Hu X, Gong L, Zhou R, Han Z, Ji L, Zhang Y, Zhang S, Wu D. Variations in Gut Microbiome are Associated with Prognosis of Hypertriglyceridemia-Associated Acute Pancreatitis. *Biomolecules* 2021; 11 [PMID: 34066441 DOI: 10.3390/biom11050695]
- Vonlaufen A, Spahr L, Apte MV, Frossard JL. Alcoholic pancreatitis: A tale of spirits and bacteria. *World J Gastrointest Pathophysiol* 2014; 5: 82-90 [PMID: 24891979 DOI: 10.4291/wjgsp.v5.i2.82]
- Li X, He C, Li N, Ding L, Chen H, Wan J, Yang X, Xia L, He W, Xiong H, Shu X, Zhu Y, Lu N. The interplay between the gut microbiota and NLRP3 activation affects the severity of acute pancreatitis in mice. *Gut Microbes* 2020; 11: 1774-1789 [PMID: 32529941 DOI: 10.1080/19490976.2020.1770042]
- Zhu Y, Mei Q, Fu Y, Zeng Y. Alteration of gut microbiota in acute pancreatitis and associated therapeutic strategies. *Biomol Pharmacother* 2021; 141: 111850 [PMID: 34214727 DOI: 10.1016/j.biopha.2021.111850]
- Mei QX, Hu JH, Huang ZH, Fan JJ, Huang CL, Lu YY, Wang XP, Zeng Y. Pretreatment with chitosan oligosaccharides attenuate experimental severe acute pancreatitis via inhibiting oxidative stress and modulating intestinal homeostasis. *Acta Pharmacol Sin* 2021; 42: 942-953 [PMID: 33495520 DOI: 10.1038/s41401-020-00581-5]
- Yang G, Zhang X. TMAO promotes apoptosis and oxidative stress of pancreatic acinar cells by mediating IRE1 α -XBP-1 pathway. *Saudi J Gastroenterol* 2021; 27: 361-369 [PMID: 34755714 DOI: 10.4103/sjg.sjg_12_21]
- Liu LW, Xie Y, Li GQ, Zhang T, Sui YH, Zhao ZJ, Zhang YY, Yang WB, Geng XL, Xue DB, Chen H, Wang YW, Lu TQ, Shang LR, Li ZB, Li L, Sun B. Gut microbiota-derived nicotinamide mononucleotide alleviates acute pancreatitis by activating pancreatic SIRT3 signalling. *Br J Pharmacol* 2023; 180: 647-666 [PMID: 36321732 DOI: 10.1111/bph.15980]
- Li XY, He C, Zhu Y, Lu NH. Role of gut microbiota on intestinal barrier function in acute pancreatitis. *World J Gastroenterol* 2020; 26: 2187-2193 [PMID: 32476785 DOI: 10.3748/wjg.v26.i18.2187]
- Guo Y, Huang C, Liu L, Fu X, Lu Y, Zheng J, Mei Q, Huang Z, Fan J, Lu L, Zeng Y. Paneth Cell Ablation Aggravates Pancreatic and Intestinal Injuries in a Rat Model of Acute Necrotizing Pancreatitis after Normal and High-Fat Diet. *Mediators Inflamm* 2019; 2019:

- 8474523 [PMID: 31827383 DOI: 10.1155/2019/8474523]
- 21 Lei Y, Tang L, Liu S, Hu S, Wu L, Liu Y, Yang M, Huang S, Tang X, Tang T, Zhao X, Vlodavsky I, Zeng S, Tang B, Yang S. Parabacteroides produces acetate to alleviate heparanase-exacerbated acute pancreatitis through reducing neutrophil infiltration. *Microbiome* 2021; 9: 115 [PMID: 34016163 DOI: 10.1186/s40168-021-01065-2]
- 22 Brubaker L, Luu S, Hoffman K, Wood A, Navarro Cagigas M, Yao Q, Petrosino J, Fisher W, Van Buren G. Microbiome changes associated with acute and chronic pancreatitis: A systematic review. *Pancreatology* 2021; 21: 1-14 [PMID: 33376062 DOI: 10.1016/j.pan.2020.12.013]
- 23 Zhang L, Shi J, Du D, Niu N, Liu S, Yang X, Lu P, Shen X, Shi N, Yao L, Zhang R, Hu G, Lu G, Zhu Q, Zeng T, Liu T, Xia Q, Huang W, Xue J. Ketogenesis acts as an endogenous protective programme to restrain inflammatory macrophage activation during acute pancreatitis. *EBioMedicine* 2022; 78: 103959 [PMID: 35339899 DOI: 10.1016/j.ebiom.2022.103959]
- 24 Ashique S, De Rubis G, Sirohi E, Mishra N, Rihan M, Garg A, Reyes RJ, Manandhar B, Bhatt S, Jha NK, Singh TG, Gupta G, Singh SK, Chellappan DK, Paudel KR, Hansbro PM, Oliver BG, Dua K. Short Chain Fatty Acids: Fundamental mediators of the gut-lung axis and their involvement in pulmonary diseases. *Chem Biol Interact* 2022; 368: 110231 [PMID: 36288778 DOI: 10.1016/j.cbi.2022.110231]
- 25 Pan X, Fang X, Wang F, Li H, Niu W, Liang W, Wu C, Li J, Tu X, Pan LL, Sun J. Butyrate ameliorates caerulein-induced acute pancreatitis and associated intestinal injury by tissue-specific mechanisms. *Br J Pharmacol* 2019; 176: 4446-4461 [PMID: 31347703 DOI: 10.1111/bph.14806]
- 26 Yang W, Yu T, Huang X, Bilotta AJ, Xu L, Lu Y, Sun J, Pan F, Zhou J, Zhang W, Yao S, Maynard CL, Singh N, Dann SM, Liu Z, Cong Y. Intestinal microbiota-derived short-chain fatty acids regulation of immune cell IL-22 production and gut immunity. *Nat Commun* 2020; 11: 4457 [PMID: 32901017 DOI: 10.1038/s41467-020-18262-6]
- 27 Tian X, Hellman J, Horswill AR, Crosby HA, Francis KP, Prakash A. Elevated Gut Microbiome-Derived Propionate Levels Are Associated With Reduced Sterile Lung Inflammation and Bacterial Immunity in Mice. *Front Microbiol* 2019; 10: 159 [PMID: 30891007 DOI: 10.3389/fmicb.2019.00159]
- 28 Tran QT, Sendler M, Wiese ML, Doller J, Zierke L, Gischke M, Glaubitz J, Tran VH, Lalk M, Bornscheuer UT, Weiss FU, Lerch MM, Aghdassi AA. Systemic Bile Acids Affect the Severity of Acute Pancreatitis in Mice Depending on Their Hydrophobicity and the Disease Pathogenesis. *Int J Mol Sci* 2022; 23 [PMID: 36362379 DOI: 10.3390/ijms232113592]
- 29 Paik D, Yao L, Zhang Y, Bae S, D'Agostino GD, Zhang M, Kim E, Franzosa EA, Avila-Pacheco J, Bisanz JE, Rakowski CK, Vlamakis H, Xavier RJ, Turnbaugh PJ, Longman RS, Krout MR, Clish CB, Rastinejad F, Huttenhower C, Huh JR, Devlin AS. Human gut bacteria produce T(H)17-modulating bile acid metabolites. *Nature* 2022; 603: 907-912 [PMID: 35296854 DOI: 10.1038/s41586-022-04480-z]
- 30 Lamas B, Richard ML, Leducq V, Pham HP, Michel ML, Da Costa G, Bridonneau C, Jegou S, Hoffmann TW, Natividad JM, Brot L, Taleb S, Couturier-Maillard A, Nion-Larmurier I, Merabte F, Seksik P, Bourrier A, Cosnes J, Ryffel B, Beaugerie L, Launay JM, Langella P, Xavier RJ, Sokol H. CARD9 impacts colitis by altering gut microbiota metabolism of tryptophan into aryl hydrocarbon receptor ligands. *Nat Med* 2016; 22: 598-605 [PMID: 27158904 DOI: 10.1038/nm.4102]
- 31 Petrov MS. Metabolic Trifecta After Pancreatitis: Exocrine Pancreatic Dysfunction, Altered Gut Microbiota, and New-Onset Diabetes. *Clin Transl Gastroenterol* 2019; 10: e00086 [PMID: 31609744 DOI: 10.14309/ctg.0000000000000086]
- 32 Jin HT, Lämsä T, Nordback PH, Hyvönen MT, Grigorenko N, Khomutov AR, Nordback I, Rätty S, Pörsti I, Alhonen L, Sand J. Association between remote organ injury and tissue polyamine homeostasis in acute experimental pancreatitis - treatment with a polyamine analogue bismethylspermine. *Pharmacol Rep* 2011; 63: 999-1008 [PMID: 22001988 DOI: 10.1016/s1734-1140(11)70616-8]
- 33 Yoo W, Zieba JK, Foegeding NJ, Torres TP, Shelton CD, Shealy NG, Byndloss AJ, Cevallos SA, Gertz E, Tiffany CR, Thomas JD, Litvak Y, Nguyen H, Olsan EE, Bennett BJ, Rathmell JC, Major AS, Bäuml AJ, Byndloss MX. High-fat diet-induced colonocyte dysfunction escalates microbiota-derived trimethylamine N-oxide. *Science* 2021; 373: 813-818 [PMID: 34385401 DOI: 10.1126/science.aba3683]
- 34 Li H, Xie J, Guo X, Yang G, Cai B, Liu J, Yue M, Tang Y, Wang G, Chen S, Guo J, Qi X, Wang D, Zheng H, Liu W, Yu H, Wang C, Zhu SJ, Guo F. Bifidobacterium spp. and their metabolite lactate protect against acute pancreatitis via inhibition of pancreatic and systemic inflammatory responses. *Gut Microbes* 2022; 14: 2127456 [PMID: 36195972 DOI: 10.1080/19490976.2022.2127456]
- 35 Lutgendorff F, Nijmeijer RM, Sandström PA, Trullsson LM, Magnusson KE, Timmerman HM, van Minnen LP, Rijkers GT, Gooszen HG, Akkermans LM, Söderholm JD. Probiotics prevent intestinal barrier dysfunction in acute pancreatitis in rats via induction of ileal mucosal glutathione biosynthesis. *PLoS One* 2009; 4: e4512 [PMID: 19223985 DOI: 10.1371/journal.pone.0004512]
- 36 Oláh A, Belágyi T, Issekutz A, Gamal ME, Bengmark S. Randomized clinical trial of specific lactobacillus and fibre supplement to early enteral nutrition in patients with acute pancreatitis. *Br J Surg* 2002; 89: 1103-1107 [PMID: 12190674 DOI: 10.1046/j.1365-2168.2002.02189.x]
- 37 Besselink MG, van Santvoort HC, Buskens E, Boermeester MA, van Goor H, Timmerman HM, Nieuwenhuijs VB, Bollen TL, van Ramshorst B, Witteman BJ, Rosman C, Ploeg RJ, Brink MA, Schaapherder AF, Dejong CH, Wahab PJ, van Laarhoven CJ, van der Harst E, van Eijck CH, Cuesta MA, Akkermans LM, Gooszen HG; Dutch Acute Pancreatitis Study Group. Probiotic prophylaxis in predicted severe acute pancreatitis: a randomised, double-blind, placebo-controlled trial. *Lancet* 2008; 371: 651-659 [PMID: 18279948 DOI: 10.1016/S0140-6736(08)60207-X]
- 38 Bongaerts GP, Severijnen RS. A reassessment of the PROPATRIA study and its implications for probiotic therapy. *Nat Biotechnol* 2016; 34: 55-63 [PMID: 26744983 DOI: 10.1038/nbt.3436]
- 39 Yu C, Zhang Y, Yang Q, Lee P, Windsor JA, Wu D. An Updated Systematic Review With Meta-analysis: Efficacy of Prebiotic, Probiotic, and Synbiotic Treatment of Patients With Severe Acute Pancreatitis. *Pancreas* 2021; 50: 160-166 [PMID: 33565792 DOI: 10.1097/MPA.0000000000001734]
- 40 Wortelboer K, Nieuwdorp M, Herrema H. Fecal microbiota transplantation beyond Clostridioides difficile infections. *EBioMedicine* 2019; 44: 716-729 [PMID: 31201141 DOI: 10.1016/j.ebiom.2019.05.066]
- 41 Ding L, He C, Li X, Huang X, Lei Y, Ke H, Chen H, Yang Q, Cai Y, Liao Y, He W, Xia L, Xiong H, Lu N, Zhu Y. Efficacy and Safety of Faecal Microbiota Transplantation for Acute Pancreatitis: A Randomised, Controlled Study. *Front Med (Lausanne)* 2021; 8: 772454 [PMID: 35083238 DOI: 10.3389/fmed.2021.772454]
- 42 Bakker OJ, van Brunschot S, van Santvoort HC, Besselink MG, Bollen TL, Boermeester MA, Dejong CH, van Goor H, Bosscha K, Ahmed Ali U, Bouwense S, van Grevenstein WM, Heisterkamp J, Houdijk AP, Jansen JM, Karsten TM, Manusama ER, Nieuwenhuijs VB, Schaapherder AF, van der Schelling GP, Schwartz MP, Spanier BW, Tan A, Vecht J, Weusten BL, Witteman BJ, Akkermans LM, Bruno MJ, Dijkgraaf MG, van Ramshorst B, Gooszen HG; Dutch Pancreatitis Study Group. Early versus on-demand nasoenteric tube feeding in acute pancreatitis. *N Engl J Med* 2014; 371: 1983-1993 [PMID: 25409371]

- DOI: 10.1056/NEJMoa1404393]
- 43 Jin Y, Xu H, Chen Y, Wu J, Jin F, Wu Q, Yao XM. Therapeutic effect of Bifidobacterium combined with early enteral nutrition in the treatment of severe acute pancreatitis: a pilot study. *Eur Rev Med Pharmacol Sci* 2018; 22: 4018-4024 [PMID: 29949178 DOI: 10.26355/eurrev_201806_15288]
- 44 van den Berg FF, van Dalen D, Hyoju SK, van Santvoort HC, Besselink MG, Wiersinga WJ, Zaborina O, Boermeester MA, Alverdy J. Western-type diet influences mortality from necrotising pancreatitis and demonstrates a central role for butyrate. *Gut* 2021; 70: 915-927 [PMID: 32873697 DOI: 10.1136/gutjnl-2019-320430]
- 45 Round JL, Palm NW. Causal effects of the microbiota on immune-mediated diseases. *Sci Immunol* 2018; 3 [PMID: 29440265 DOI: 10.1126/sciimmunol.aao1603]
- 46 Chang Y, Hou F, Pan Z, Huang Z, Han N, Bin L, Deng H, Li Z, Ding L, Gao H, Zhi F, Yang R, Bi Y. Optimization of Culturomics Strategy in Human Fecal Samples. *Front Microbiol* 2019; 10: 2891 [PMID: 31921067 DOI: 10.3389/fmicb.2019.02891]

科学编辑: 张砚梁 制作编辑: 张砚梁



ISSN 1009-3079 (print) ISSN 2219-2859 (online) DOI: 10.11569 © 2023 Baishideng Publishing Group Inc. All rights reserved.

• 消息 •

书 讯



本刊讯 由池肇春教授等主编的《代谢相关脂肪性肝病肝外并发症》已由天津科学技术出版社出版发行。

本书的出版为国内首创, 填补了国内有关这方面的空白, 拓宽了对《代谢相关脂肪性肝病》认识的高度和深度。《代谢相关脂肪性肝病肝外并发症》分总论和各论两部分。1-4章为总论, 分别介绍代谢相关脂肪性肝病肝外并发症研究现状与进展, 包括发病风险、发病机制和治疗近展; 脂肪代谢生物化学和分子生物学; 代谢相关脂肪性肝病肝外并发症免疫学; 肠道微生物生态失衡与代谢相关脂肪性肝病肝外并发症。5-18章为各论, 分别介绍代谢相关脂肪性肝病肝外并发症与机体各系统疾病的相关性。可为消化科、肝病科、内分泌代谢科、普外科、肿瘤科、影像科、其他相关科临床医师和从事MAFLD研究的人员学习和参考。

全书71万余字, 精装、图文并茂。每册定价188元, 可根据购书数量给予优惠, 欢迎选购。购书联系电话022-23332390(发行部何老师)。



Published by **Baishideng Publishing Group Inc**
7041 Koll Center Parkway, Suite 160, Pleasanton,
CA 94566, USA
Telephone: +1-925-3991568
E-mail: bpgoffice@wjgnet.com
https://www.wjgnet.com



ISSN 1009-3079

