

Gut Microbiota and Chronic Hepatitis B and C Viruses-Induced Cirrhosis

Parisa Torkamanzadeh Asadabadi¹,
Mohamad mehdī Suri¹,
Seyed Davar Siadat²,
MohammadReza Aghasadeghi³,
Pooneh Rahimi⁴,
Sara Ahmadi Badi⁵,
Mohamad Zaheri Birgani¹,
Atiyeh Motahary⁶,
Golnaz Bahramali⁷

¹ MSc Student in Biotechnology, Faculty of Biological Sciences, Islamic Azad University, Tehran North Branch, Tehran, Iran

² Professor, Department of Mycobacteriology and Pulmonary Research, Microbiology Research Center, Pasteur Institute of Iran, Tehran, Iran

³ Professor, Department of Hepatitis and AIDS, Pasteur Institute of Iran, Tehran, Iran

⁴ Associate Professor, Department of Hepatitis and AIDS, Pasteur Institute of Iran, Tehran, Iran

⁵ PhD in Microbiology, Department of Mycobacteriology and Pulmonary Research, Microbiology Research Center, Pasteur Institute of Iran, Tehran, Iran

⁶ MSc in Biotechnology, Faculty of Biological Sciences, Islamic Azad University Urmia, Urmia, Iran

⁷ Assistant Professor, Department of Hepatitis and AIDS, Pasteur Institute of Iran, Tehran, Iran

(Received November 20, 2020 ; Accepted January 6, 2020)

Abstract

Hepatitis B and C viruses are major public health problems. These viruses can chronically lead to liver disease such as fibrosis, cirrhosis, and hepatocellular carcinoma, which often increase mortality in these patients. According to previous studies, the liver is highly affected by changes in the microbiota of gastrointestinal tract and immune system damage caused by inflammation due to viral hepatitis. Significant advances have been made in identifying gastrointestinal microbiota in cirrhotic patients associated with viral hepatitis and its use in their prognosis and treatment in recent years. Unique bacterial profiles are observed in cirrhotic patients associated with viral hepatitis, including increased numbers of *Streptococcus*, *Prevotella*, *Staphylococcus*, and *Enterococcus*, as well as decreased numbers of *Clostridium* and *Ruminococcus*. The purpose of this review was to summarize and discuss the gastrointestinal microbiota profile in patients with chronic hepatitis B and C and its role in the progression of cirrhosis.

Keywords: hepatitis B, hepatitis C, guts microbiota, cirrhosis, dysbiosis

J Mazandaran Univ Med Sci 2021; 30 (193): 103-112 (Persian).

* Corresponding Author: Golnaz Bahramali - Department of Hepatitis and AIDS, Pasteur Institute of Iran, Tehran, Iran
(E-mail: gbahramali@gmail.com)

میکروبیوتای دستگاه گوارش و سیروز وابسته به ویروس های هپاتیت C و B مزمن

پریسا ترکمن زاده اسدآبادی^۱

محمدمهری سوری^۱

سید داور سیادت^۲

محمد رضا آقا صادقی^۳

پونه رحیمی^۴

سارا احمدی بادی^۵

محمد ظاهری بیرگانی^۱

عطیه مطهری^۶

گلناز بهرامعلی^۷

چکیده

ویروس های هپاتیت B و C از جمله مهم ترین مشکلات بهداشت عمومی هستند. این ویروس ها به صورت مزمن می توانند منجر به بیماری های کبدی مانند فیروز، سیروز و هپاتوسولار کارسینوما شوند و اغلب باعث افزایش مرگ و میر در این بیماران می گردند. بر طبق مطالعات انجام شده، کبد تا حدود زیادی تحت تأثیر تغییرات میکروبیوتای دستگاه گوارش و آسیب های سیستم ایمنی ناشی از وقوع التهاب به علت هپاتیت های ویروسی می باشد. اخیرا پیشرفت های چشمگیری در شناسایی میکروبیوتای دستگاه گوارش در بیماران دارای سیروز مربوط به هپاتیت های ویروسی و استفاده از آن در پیش بینی و درمان آن ها حاصل شده است. پروفایل های باکتریایی منحصر به فردی در بیماران سیروتیک وابسته به هپاتیت های ویروسی دیده شده است که شامل افرازیش *Prevotella*, *Streptococcus*, *Enterococcus* و *Staphylococcaceae*, *Clostridium* و *Ruminococcus* می باشد. هدف از این مطالعه مروری، بررسی و بحث در مورد پروفایل همچنین کاهش میکروبیوتای دستگاه گوارش در بیماران مبتلا به عفونت مزمن هپاتیت B، C و نقش آنان در پیشرفت سیروز است.

واژه های کلیدی: هپاتیت B، هپاتیت C، میکروبیوتا دستگاه گوارش، سیروز، دیس بیوزیز

مقدمه

جهانی (WHO) در سال ۲۰۱۶ حدود ۷۱ میلیون نفر به عفونت مزمن ویروس هپاتیت C مبتلا می باشند و سالانه ۷۰۰۰۰۰ نفر از آنان بر اثر عوارض کبدی ناشی از این عفونت می میرند^(۱، ۲). همچنین دو میلیارد نفر در جهان تاکنون به عفونت ویروس هپاتیت B آلوده شده اند که

عفونت های مزمن ویروس هپاتیت B (CHB) و ویروس هپاتیت C (CHC) از معضلات تهدید کننده سلامت جوامع بشری هستند. راه انتقال این ویروس ها از طریق خون و پرخی مایعات بدن شامل ترشحات سرویسکس، منی و شیر مادر می باشد. طبق گزارش سازمان بهداشت

E-mail: bahramali@gmail.com

خون

- مؤلف مسئول: گلناز بهرامعلی**- تهران، خیابان پاستور، انتیتو پاستور ایران، گروه هپاتیت و ایدز و بیماری های متفله از خون
۱. دانشجوی کارشناسی ارشد بیوتکنولوژی، دانشکده علوم زیستی، دانشگاه آزاد تهران شمال، تهران، ایران
 ۲. استاد، گروه سل و تحقیقات ریوی، مرکز تحقیقات میکروبیولوژی، انتیتو پاستور ایران، تهران، ایران
 ۳. استاد، گروه هپاتیت و ایدز، انتیتو پاستور ایران، تهران، ایران
 ۴. دانشیار، گروه هپاتیت و ایدز، انتیتو پاستور ایران، تهران، ایران
 ۵. دکترای میکروبیولوژی، گروه سل و تحقیقات ریوی، مرکز تحقیقات میکروبیولوژی، انتیتو پاستور ایران، تهران، ایران
 ۶. کارشناسی ارشد بیوتکنولوژی، دانشکده علوم زیستی، دانشگاه آزاد واحد ارومیه، ارومیه، ایران
 ۷. استادیار، گروه هپاتیت و ایدز، انتیتو پاستور ایران، تهران، ایران
- تاریخ دریافت: ۱۳۹۹/۸/۳۰ تاریخ تصویب: ۱۳۹۹/۹/۲۲ تاریخ ارجاع جهت اصلاحات: ۱۳۹۹/۱۰/۱۷

انکار است(۱۲،۱۳). با توجه به این اوصاف همچنان برای استفاده از این میکروب‌ها در روند تشخیص و درمان‌های مربوطه راه طولانی باقی است. ما در این مطالعه مروری به مقایسه پروفایل میکروبیوتای دستگاه گوارش بیماران مبتلا به سیروز وابسته به هپاتیت‌های مزمن B و C با افراد سالم و نقش این تغییرات در پیشرفت بیماری کبدی خواهیم پرداخت.

محور میکروبیوتای دستگاه گوارش-کبد(Gut-Liver Axis): میکروب‌های مختلفی در تمام قسمت‌های بدن انسان مانند پوست، دستگاه گوارش، مغز و بافت‌های چربی زندگی می‌کنند. میکروبیوتای دستگاه گوارش (دهان تا مقعد) انسان شامل هزاران میکرورگانیسم (باکتری‌ها، ویروس‌ها و قارچ‌ها) می‌باشد که این میکروب‌ها در اینمی‌زایی و جلوگیری از حمله پاتوژن‌های بیماریزا نقش بسزایی دارند(۱۴،۱۵). مطالعات انجام شده دردهه اخیر حاکی از این حقیقت است که عدم تعادل میکروبی (دیس‌بیوزیز) و فراوانی برخی از سویه‌های باکتریایی در این دستگاه می‌تواند در پیشرفت بیماری‌های مختلفی مانند دیابت، سرطان، بیماری‌های پیشرفت‌کننده با عامل عفونی و غیر عفونی، قلبی عروقی، التهابی روده (IBD)، سندروم روده تحریک‌پذیر (IBS)، ماتیپل اسکلروزیس (MS)، اوتیسم، بیماری آزاریمیر، پارکینسون و عفونت هپاتیت B و C مزمن تأثیرگذار باشد(۱۶). دستگاه گوارش با برخی از اندام‌های خارج این دستگاه نیز مانند مغز، کلیه، قلب و عروق و سیستم استخوانی می‌تواند محور ایجاد کند که در این میان محور دستگاه گوارش-کبد توجه بیشتری را به خود جلب کرده است. می‌توان یکی از دلایل اهمیت این مسیر را نزدیکی آناتومی این دو ارگان که ناشی از منشاء یکسان سلول‌های جنبشی و ارتباط‌شان است، دانست. از طرف دیگر این دو از نظر عملکردی نیز باهم در ارتباط می‌باشند، به‌طوری که میکروبیوتای دستگاه گوارش در متابولیسم کبد،

در حدود ۲۵۷ میلیون نفر از آنان به فرم مزمن بیماری مبتلا می‌باشند و سالانه ۸۰۰۰۰ نفر نیز به دلیل مشکلات منتج از عفونت فوق دچار مرگ می‌شوند(۳). لازم به ذکر است که شیوع عفونت مزمن HBV و HCV براساس مناطق جغرافیایی متفاوت است. با وجود واکسن برای ویروس هپاتیت B و داروهای ضد ویروسی که برای بیماران هپاتیت B و C مورد استفاده قرار می‌گیرد، همچنان این ویروس‌ها علاوه بر تحملی بار اقتصادی سنگین مشکلات عدیده‌ای نیز برای افراد در گیر ایجاد می‌کنند(۴،۵).

از طرف دیگر آلدگی با ویروس‌های فوق الذکر در ۱۵ تا ۴۰ درصد افراد، می‌تواند منجر به بیماری‌های پیشرفت‌کننده از جمله فیبروز، سیروز و هپاتوسولولار کارسینوما (HCC) گردد. به‌طوری که مطالعات حاکی از آن است که عفونت مزمن ویروس هپاتیت C معمولاً با تغییرات التهابی مزمن در کبد همراه بوده و منجر به تولید غیر طبیعی پروتئین‌های ماتریکس خارج سلولی و ایجاد فیبروز و در نهایت سیروز می‌شود(۶،۷). نتایج نشان می‌دهد که حدود ۲ تا ۲۰ درصد افرادی که دچار بیماری مزمن کبدی می‌شوند به سیروز کبدی و ۲۵ درصد از آن‌ها به هپاتوسولولار کارسینوما مبتلا می‌شوند(۸). همچنین به نظر می‌رسد که پاسخ سیستم ایمنی نسبت به این عفونت‌ها، تعیین‌کننده بروز هر یک از این حالات و پیشرفت به بیماری‌هایی چون سیروز و هپاتوسولولار کارسینوما می‌باشد(۹). مطالعات در سال‌های اخیر نشان می‌دهد که میکروبیوتای دستگاه گوارش، سیستم اکولوژیک پیچیده‌ای را تشکیل می‌دهد که نقش قابل توجهی در سیستم ایمنی، تغذیه و فرایندهای آسیب‌شناختی بازی می‌کند(۱۰،۱۱). همچنین نتایج تحقیقات اخیر مبنی بر این است که تغییرات میکروبیوتای روده در ایجاد و پیشرفت بیماری‌های مزمن کبدی ناشی از هپاتیت B و C مزمن موثر می‌باشند و ترکیب غیر نرمال میکروب‌های موجود در دستگاه گوارش بر روی پاسخ ایمنی میزان به هپاتیت‌های ویروسی و تبدیل به فرم مزمن و ماندگار آن غیرقابل

میکروبیوتای دستگاه گوارش در بیماران سیروز
وابسته به هپاتیت های ویروسی:

میکروبیوتای دستگاه گوارش در بیماران سیروز
وابسته به هپاتیت B مزمن:

تحقیقات انجام شده نشان می دهد تنوع و ترکیب میکروبیوتای دستگاه گوارش با بیماری های مزمن کبدی ناشی از هپاتیت B (HBV) مرتبط است. همچنین داده های بالینی نشان از ترکیب کاملاً متفاوت باکتری های گوارشی در بیماری های مختلف کبدی مانند (alcoholic liver disease)، ALD (alcoholic liver disease) و NAFLD (nonalcoholic liver disease) مزمن ویروسی در برابر افراد سالم را دارد (۲۰، ۲۱).

به طور کلی، ترکیب میکروبیوتای دستگاه گوارش در بیماران حامل HBV با کاهش سطح Weissella، Pediococcus، Bacteroides، Lactobacillus و Enterococcus و Prevotella و با افزایش Enterobacteriaceae همراه است (۲۲، ۲۳). در بررسی انجام شده توسط Wang و همکاران بر روی فلور روده بیماران مبتلا به فرم مزمن ویروس هپاتیت B و افراد سالم، داده ها نشان داد که سطح Bacteroides در این بیماران در مقایسه با افراد سالم بر اساس توالی منطقه rRNA 16S-V3-V4 ژن کاهش یافته است. همچنین در این مطالعه پیشرفت بیماری با افزایش Clostridium sensu stricto، Actinomyces، Megamonas Lachnospiraceae مطابقت داشت. از طرفی این بررسی نشان داد که ساختار میکروفلور روده این بیماران نسبت به قبل از آسیب شدید کبدی تغییر کرده است که دال بر نقش تفاوت ساختاری فلور روده در بیماری زاید دارد (۲۳).

افزایش باکتری های دارای LPS (لیپولی ساکارید) و کاهش باکتری های تولید کننده بوتیرات در عفونت HBV مشاهده می شود. به طوری که نسبت زیاد LPS موجود در قسمت بیرونی غشای باکتری های گرم منفی TLRs در فعل سازی پاسخ ایمنی ذاتی با شناسایی

اکسیداسیون سیتوکین های پیش التهابی، لیپوژنر کبدی و تولید اسیدهای صفراوی دخالت می نماید. بررسی ها همچنین نشان از آن دارد که باکتری های روده و متابولیت هایشان می توانند وارد کبد شده و سیستم ایمنی میزان را تنظیم کنند. همچنین یکی از علل بیماری و آسیب های کبدی، عدم تعادل میکروبی (دیس بیوزیز) دستگاه گوارش می باشد. به طوری که مرحله و میزان این آسیب کاملاً مرتبط با شدت تغییرات میکروبیوتای دستگاه گوارش است (۱۷).

از طرفی دیده شده است که یکی از علل بیماری و آسیب های کبدی، عدم تعادل میکروبی (دیس بیوزیز) دستگاه گوارش می باشد. به طوری که مرحله و میزان این آسیب کاملاً مرتبط با شدت تغییرات میکروبیوتای دستگاه گوارش است.

تحقیقات بروی بیماران دارای سیروز کبدی نشان می دهد که این بیماری باعث کاهش میزان اسید معده، ترشح اسید صفراوی و حرکات روده شده که این موارد باعث افزایش بی روحی باکتری های دستگاه گوارش و عدم تعادل میکروبی این ناحیه می گردد. همچنین زمانی که نفوذ پذیری مخاط روده دچار اختلال شود، باکتری های روده و متابولیت هایشان از طریق سیستم وریدی وارد کبد شده و فاکتورهای التهابی تولید شده توسط کبد را افزایش و باعث آسیب ها و پیشرفت بیماری های کبدی می شوند (۱۸). در طی پیشرفت بیماری های کبد عدم تعادل میکروبی دستگاه گوارش ممکن است با تولید متابولیت های میکروبی مانند لیپولی ساکارید (LPS) و اسید داکسی کولیک (Acid Deoxycholic) همراه باشد که باعث التهاب مزمن کبدی، فیروز و سیروز می گردد. بنابراین میکروبیوتای دستگاه گوارش نقش مهمی را در تنظیم سیستم ایمنی بدن در پیشرفت یا بهبود بیماری ها بازی می کند. علاوه بر این محققان اظهار داشته اند که تغییرات میکروبیوتا در شروع و مزمن شدن عفونت هپاتیت B و C از طریق این محور نیز مؤثر است (۱۹).

بیماران فوق الذکر مشاهده می شود. همچنین در تحقیقات بالینی این مهم تایید شد که *Escherichia coli* و *Streptococcus* از عوامل اصلی عفونت باکتریایی با سیروز هستند (۳۳).

شایان ذکر است که بیماران سیروتیک مبتلا به عفونت HBV، کاهش قابل توجهی را در نسبت *Bifidobacteriaceae/B/E* دارا *Bifidobacteriaceae/Enterobacteriaceae* و *Enterococcus* را افزایش دهد که این امر به علت کاهش *Bifidobacteria* و *Lactobacillus* است و این نتایج پیشنهاد می دهد که اندازه گیری این شاخص در روند پیشرفت بیماری های کبدی می تواند مفید باشد (۲۲، ۱۴).

در سال ۲۰۱۷ در گزارش شده است که تغییر نفوذپذیری روده هنگامی که به همراه دیس یوزیز وجود اندوتوكسین در عروق سیاهرگی باشد، می تواند منجر به افزایش TLS(Toll-like receptor)/NLR(Nod-like receptor) فعالیت به همراه تولید سیتوکین در کبد شود و بروز ضایعات کبدی مانند پیشرفت فیبروز، سیروز و هپاتوسلولار کارسینوما را باعث گردد (۳۴، ۲۳).

در این میان وجود باکتری های پیتیدو گلیکان و یافته های متابولیک نیز می توانند ویژگی های بالینی بیماری های مزمن کبدی را تشید کنند (۳۵). به طور کلی تنوع میکروبی مدفع بیماران دارای سیروز وابسته به هپاتیت B نسبت به افراد سالم تغییر میابد (۳۶، ۲۴). مطالعات انجام شده ای که میکروبیوتای دستگاه گوارش بیماران مبتلا به سیروز وابسته به هپاتیت B مزمن را در گروهی مجزا مورد مقایسه قرار داده بودند، در جدول شماره ۱ به صورت خلاصه آورده شده است.

میکروبیوتای دستگاه گوارش در بیماران سیروز وابسته به هپاتیت C مزمن :

تحقیقات همچنین حاکی از آن است که ترکیب متفاوتی از میکروبیوتای دستگاه گوارش در بیماران دارای هپاتیت C مزمن نسبت به افراد سالم وجود دارد و

(TLR4 و TLR2) به خصوص (Toll like Receptors) نقش دارد و در مدیریت بیماری هپاتیت B باکتری مفید Lachnospiraceae با کاهش LPS و جابجایی باکتریایی می تواند بسیار موثر باشد (۲۶). همچنین در بیماران دارای هپاتیت B مزمن، سیروز کبدی (LC) و هپاتوسلولار کارسینوما (HCC)، خانواده های باکتریایی تولید کننده بوتیرات (مانند Clostridiaceae) که نوعی اسیدهای چرب با زنجیره کوتاه (SCFA) را تولید می نمایند، کاهش می یابد. بوتیرات منع اصلی ارزی مخاطی روده، تقویت سیستم ایمنی، تقویت عملکرد سد ابی تیال، کاهش سطح التهاب و ارتقای تولید سلول های محیطی می باشد (۲۶، ۲۵). کاهش این باکتری ها می تواند وضعیت مخاطی روده بیماران فوق الذکر را خیم تر و از این طریق باعث پیشرفت التهاب گردد (۲۸، ۲۷).

بررسی مشخصات میکروبی روده در بیماران کبدی پیشرفت های مبتلا به هپاتیت B مزمن نیز افزایش آشکاری در Enterococcus faecalis Enterobacteriaceae و Faecalibacterium نشان دادند. همچنین تحقیقات حاکی از تعداد کمتر گونه های اسید لاکتیک روده مانند *Pediococcus*، *Lactobacillus* و *Weissella* در این بیماران دارد (۳۰، ۲۹، ۲۲، ۱۴).

علاوه بر این، تنوع میکروبیوتای دستگاه گوارش در بیماران سیروز مرتبط با HBV با افزایش ۱۰ برابری Bacteroidetes و کاهش ۱۳ برابری در سطح Proteobacteria در مقایسه با افراد سالم می باشد (۳۲، ۳۱). در مطالعه *wu* و *Clostridium* spp XI، ۲۰۱۲ همکارانش در سال ۲۰۱۲ *Prevotella*، *Bacteroides*، *Clostridium* spp XIVa *L. fermentus* و *L. rhamnosus*، *Lactobacillus* spp HBV در نمونه های مدفع بیماران سیروتیک مرتبط با روندی به صورت کاهشی نشان داد (۳۲). همچنین نتایج مطالعه دیگری در سطح خانواده باکتری ها نشان داد که افزایش باکتری های خانواده Enterobacteriaceae از Streptococcaceae و Veillonellaceae همراه با کاهش *Lachnospiraceae* و *Bacteroidaceae* در

جدول شماره ۱: تغییرات میکروبیوتای دستگاه گوارش در بیماران مبتلا به سیروز وابسته هپاتیت B مزمن

نوع نمونه	نویسنده/سال/وقتیں	اندازه / مشخصات نمونه	تغییرات میکروبیوتا	کامش
مدفع	/Haifeng Lu, et al (۲۲)/۲۰۱۱	(۱۲۴) /۳۳ فرد سالم، ۳۰ بیمار ناقل بدون علامت مبتلا به هپاتیت B مزمن و ۳۱ بیمار مبتلا به سیروز جیران نشده وابسته به هپاتیت B	Faecalibacterium prausnitzii Enterococcus faecalis Enterobacteriaceae	Lactobacillus Pediooccus Leuconostoc Weissella Bifidobacterium
مدفع	/Xu M, et al (۳۷)/۲۰۱۲	(۹۷) /۱۵ فرد سالم، ۱۶ بیمار مبتلا به هپاتیت B مزمن و ۱۶ بیمار مبتلا به سیروز جیران نشده وابسته به هپاتیت B	Bifidobacterium dentium	Bifidobacterium catenulatum Bifidobacterium infantis Bifidobacterium bifidum
مدفع	/Wu ZW, et al (۳۳)/۲۰۱۲	(۴۹) /۲۸ فرد سالم و ۶۱ سیروز جیران نشده وابسته به هپاتیت B	-	Lactobacillus rhamnosus Lactobacillus fermentus
مدفع	/Wei X, et al (۳۱)/۲۰۱۳	(۲۴) /۱۲۰ فرد سالم و ۱۲۰ سیروز وابسته به هپاتیت	Proteobacteria Enterobacteriaceae Streptococcaceae Veillonellaceae	Bacteroidetes
مدفع	/Qin N, et al (۲۷)/۲۰۱۴	(۱۸۱) /۸۳ فرد سالم و ۸۳ سیروز وابسته به هپاتیت	Proteobacteria Fusobacteria Veillonella Streptococcus Clostridium Prevotella	Bacteroides Bacteroides Eubacterium Alistipes
مدفع	/Chen Y, et al (۳۸)/۲۰۱۶	(۵۸) /۲۸ فرد سالم و ۲۴ سیروز وابسته به هپاتیت	Atopobium Prevotella Megasporea Dialister Veillonella Firmicutes	Proteobacteria Neisseria Haemophilus SR1 genera incertae sedis
مدفع	/Zeng Y, et al (۳۹)/۲۰۱۹	(۸۲) /۱۵ فرد سالم، ۲۱ بیمار مبتلا به هپاتیت مزمن، ۲۵ بیمار سیروز وابسته به هپاتیت B و ۲۱ بیمار مبتلا به هپاتوسلولار کارسینوما	Enterobacteriaceae Firmicutes	Actinobacteria Clostridiaceae

بیماری می گردد(۴۳). به طور مثال نسبت بالاتر (B/F) در بیماران فوق حاکی از قرار گرفتن در معرض LPS بیشتر است که به علت افزایش باکتری گرم منفی Bacteroides می باشد. شواهد نشان می دهد که در این بیماران غالباً اندوتوكسیمی LPS متابولیک با افزایش غلظت LPS سرم همراه بوده و می تواند ترشح سیتوکین های ضد التهابی مانند فاکتور نکروز تومور آلفا (TNF- α) TLR4 را موجب شود که این مهم منجر به پاتوژنیز در انواع بیماری های حاد و مزمن کبدی می شود(۴۴،۴۵).

بررسی ها بر روی بیماران سیروز وابسته به هپاتیت C مزمن انجام شده دهنده کاهش قابل Firmicutes Lachnospiraceae، Bacteroidetes توجه Streptococcaceae و Enterobacteriaceae، Veillonellaceae، Bifidobacteria، افزایش Firmicutes و خانواده های باکتریایی Ruminococcaceae در تخمیر کربوهیدرات به اسیدهای چرب کوتاه زنجیره (SCFA) در روده انسان شرک داشته و در میان SCFA ها، بوتیرات ها در تنظیم تمايز

شواهدی نیز مبنی بر تفاوت قابل توجهی در تنوع و ترکیب میکروبیوتای دستگاه گوارش در بیماران سیروز وابسته به هپاتیت C مزمن وجود دارد(۴۰). طبق مطالعات مقایسه ای در چندین تحقیق در افراد بیمار دارای هپاتیت C در چهار خانواده Enterobacteriaceae، Clostridiales، Ruminococcaceae و Lachnospiraceae XIV ترین تغییرات مشاهده شده است(۴۱).

در مطالعه ای که در سال ۲۰۱۶ در مصر در بین بیماران دارای هپاتیت C و گروه کنترل سالم انجام شد نیاز افزایش فراوانی فیلوم Bacteroidetes در بیماران هپاتیت C نسبت به افراد سالم و در مقابل کاهش فراوانی Proteobacteria و Actinobacteria Firmicutes می داد. همچنین در سطح جنس نیز فراوانی Prevotella، Faecalibacterium، Phascolarctobacterium، Veillonella و Ruminococcus اما Acinetobacter روند افزایشی، اما Clostridium و Bifidobacterium روند کاهشی داشتند(۴۲). این نکته قابل ذکر است که عفونت HCV باعث افزایش قابل توجه لیپوپلی ساکارید (LPS) شده که منجر به دیس بیوزیز و التهاب در حین پیشرفت

شده‌ای که میکروبیوتای دستگاه گوارش بیماران مبتلا به سیروز وابسته به هپاتیت C مزمن را در گروهی مجزا مورد بررسی قرار داده بودند، در جدول شماره ۲ به صورت خلاصه آورده شده است.

در پایان می‌توان نتیجه گرفت که مطالعات صورت پذیرفته، تفاوت معنادار باکتری‌های روده در بیماران دارای سیروز وابسته به هپاتیت C و مزمن را نسبت به بیماران دارای هپاتیت‌های ویروسی غیر سیروز نشان می‌دهد. از طرفی پیشرفت مطالعات میکروبیوتای دستگاه گوارش در بیماران مزمن هپاتیت C و B مقایسه آن با بیماران دارای سیروز وابسته به هپاتیت‌های مزمن ویروسی می‌تواند بینش جدیدی از پاتوژن و استراتژی‌های درمانی جدید مانند استفاده از پریوبیوتیک‌ها (Prebiotics) و پریوبیوتیک‌ها (Probiotics) (Fecal Microbiota Transplantation) میکروبی مدفعی را در این بیماران فراهم آورد. بنابراین در رویکردهای آینده برای درمان و پیشگیری از بیماری‌های پیشرفتی کبدی نقش محور میکروبیوتای دستگاه گوارش-کبد می‌تواند بسیار مهم باشد.

سلول‌های T تنظیمی نقش دارند. با توجه به این نتایج به نظر می‌رسد کاهش این باکتری‌ها منتج به ناتوانی در تمایز سلول‌های تنظیمی می‌شود. از طرفی کاهش SCFA‌ها می‌تواند منجر به افزایش pH مدفعی، تولید آمونیاک و هایپرآمونیمی نیز گردد (۴۷).

در یک رویکرد مقطعی در سال ۲۰۱۸ که بر روی میکروبیوتای دستگاه گوارش بیماران آلوهه به HCV دارای سیروز، بدون سیروز و گروه کنترل بدون بیماری‌های کبدی انجام شد، تفاوت بسیار قابل توجهی در جوامع میکروبی این افراد مشاهده شد که از آن جمله می‌توان *Lactobacillus spp*, *Veillonella spp*, *Bilophila spp*, *Alloprevotella spp*, *Streptococcus spp*, *Clostridium XIVb spp*, *Clostridium IV spp*, *Bifidobacterium spp*, *Akkermansia spp*, *Flavonifractor spp*, *Pseudoflavonifractor spp*, *Acetivibrio spp*, *Megasphaera spp* و *Megaspheara spp* سیروز وابسته به HCV اشاره نمود. این مشاهدات بیانگر ارتباط مشترک سیروز کبدی و برخی از جنس‌های میکروبی است (۴۸). مطالعات انجام

جدول شماره ۲: تغییرات میکروبیوتای دستگاه گوارش در بیماران مبتلا به سیروز وابسته هپاتیت C مزمن

نویسنده/سال/فراتر	نوع نمونه	اندازه / مشخصات نمونه	تغییرات میکروبیوتا	کاهش	افزایش
/ Chen Y, et al (۴۹) / ۲۰۱۱	مدفعی	۲۴ فرد سالم و ۳۶ بیمار مبتلا به سیروز کبدی وابسته به هپاتیت C			
/ Bajaj JS, et al (۵۰) / ۲۰۱۴	مدفعی	۵۴ فرد سالم و ۲۱۹ بیمار مبتلا به سیروز وابسته به هپاتیت C			-
/ Heidrich B, et al (۴۸) / ۲۰۱۸	مدفعی	۵۰ فرد سالم و ۹۵ بیمار مبتلا به HCV مزمن (۵۷ نفر بدون سیروز و ۳۸ نفر با سیروز)			
/ Inoue T, et al (۴۷) / ۲۰۱۸	مدفعی	۲۳ فرد سالم، ۱۸ بیمار ناقل بدون علامت مبتلا به هپاتیت B، ۸۶ بیمار مبتلا به HCV مزمن، ۴۰ بیمار مبتلا به HCV و ۲۴ بیمار مبتلا به هپاتوسولار کارسینوما			Streptococcus Lactobacillus Veillonella Shigella Haemophilus Micrococcus Weissella Butyrimonas Citrobacter Pediococcus Alloprevotella Haemophilus
					Streptococcus Lactobacillus Prevotella Bifidobacterium Enterobacteriaceae
					Clostridiales Incertae Sedis, XIV Bilophila Mitsuokella Vampirovibrio Akkermansia Bifidobacterium Victivallis Megaspheara Acetivibrio Flavonifractor Pseudoflavonifractor
					Clostridiales Blautia Lachnospiraceae Anaerostipes Faecalibacterium Ruminococcaceae

سپاسگزاری

که ما را در انجام این تحقیق پاری نمودند، کمال
تشکر را داریم.

بدینوسیله از روسا و همکاران محترم
بخش‌های هپاتیت و ایدز و سل انسستیتو پاستور ایران

References

1. Hézode C. Pan genotypic treatment regimens for hepatitis C virus: Advantages and disadvantages in high and low income regions. *J viral hepat* 2017; 24(2): 92-101.
2. World Health Organization (WHO). Global report on access to hepatitis C treatment. Focus on overcoming barriers. 2016, World Health Organization. Available at: <https://apps.who.int/iris/handle/10665>.
3. World Health Organization (WHO). Global hepatitis report, 2017. World Health Organization.
4. Beckebaum S, Malagó M, Dirsch O, Cincinnati VR, Trippler M, Lampertico P, et al. Efficacy of combined lamivudine and adefovir dipivoxil treatment for severe HBV graft reinfection after living donor liver transplantation. *Clin Transplant* 2003; 17(6): 554-559.
5. Castelnau C, Gal F, Ripault MP, Gordien E, Martinot-Peignoux M, Boyer N, et al. Efficacy of peginterferon alpha 2b in chronic hepatitis delta: relevance of quantitative RT PCR for follow up. *Hepatology* 2006; 44(3): 728-735.
6. Liang Y, Shilagard T, Xiao SY, Snyder N, Lau D, Cicalese L, et al. Visualizing hepatitis C virus infections in human liver by two-photon microscopy. *Gastroenterology* 2009; 137(4):1448-1458.
7. Hernandez-Gea V, Fridman S. Pathogenesis of liver fibrosis. *Ann Rev Pathol* 2011; 6: 425-456.
8. Bartolomé J, López-Alcorocho JM, Castillo I, Rodríguez-Iñigo E, Quiroga JA, Palacios R, et al. Ultracentrifugation of serum samples allows detection of hepatitis C virus RNA in patients with occult hepatitis C. *J Virol* 2007; 81(14): 7710-7715.
9. Shrivastav S, Ray R, Ray RB. MicroRNAs: role in hepatitis C virus pathogenesis. *Gen Dis* 2015; 2(1): 35-45.
10. Boullier S, Tanguy M, Kadaoui KH, Caubet C, Sansonetti P, Corthésy B, et al. Secretory IgA-mediated neutralization of *Shigella flexneri* prevents intestinal tissue destruction by down-regulating inflammatory circuits. *J Immunol* 2009; 183(9): 5879-5885.
11. Guarner F, Malagelada JR. Gut flora in health and disease. *Lancet* 2003; 361(9356): 512-519.
12. Hartmann P, Chen WC, Schnabl B. The intestinal microbiome and the leaky gut as therapeutic targets in alcoholic liver disease. *Frontiers Physiol* 2012; 3: 402.
13. Fouts DE, Torralba M, Nelson MK, Brenner DA, Schnabl B. Bacterial translocation and changes in the intestinal microbiome in mouse models of liver disease. *J Hepatol* 2012; 56(6):1283-1292.
14. Kang Y, Cai Y. Gut microbiota and hepatitis-B-virus-induced chronic liver disease: implications for faecal microbiota transplantation therapy. *J Hosp Infect* 2017; 96(4): 342-348.
15. Sehgal R, Bedi O, Trehanpati N. Role of microbiota in pathogenesis and management

- of viral hepatitis. *Front Cell Infect Microbiol* 2020; 10: 341.
16. Milosevic I, Vujovic A, Barac A, Djelic M, Korac M, Spurnic AR, et al. Gut-liver axis, gut microbiota, and its modulation in the management of liver diseases: a review of the literature. *Int J Mol Sci* 2019; 20(2): 395.
 17. Xu D, Huang Y, Wang J. Gut microbiota modulate the immune effect against hepatitis B virus infection. *Eur J Clin Microbiol Infect Dis* 2015; 34(11): 2139-2147.
 18. Jiang, J.-W., et al., Gut microbial dysbiosis associates hepatocellular carcinoma via the gut-liver axis. *Hepatobiliary Pancreat Dis Int* 2019; 18(1): 19-27.
 19. Poeta M, Pierri L, Vajro P. Gut–liver axis derangement in non-alcoholic fatty liver disease. *Children* 2017; 4(8): 66.
 20. Haque TR, Barritt IV AS. Intestinal microbiota in liver disease. *Best Pract Res Clin Gastroenterol* 2016; 30(1): 133-142.
 21. Emidio S, Forlino M, Lupo Ma, Rasetti C, Fava G, Abenavoli L, De Santis A, et al. Gut microbiota and alcoholic liver disease. *Rev Recent Clin trials* 2016; 11(3): 213-219.
 22. Lu H, Wu Z, Xu W, Yang J, Chen J, Li L. Intestinal microbiota was assessed in cirrhotic patients with hepatitis B virus infection. *Microb Ecol* 2011; 61(3): 693-703.
 23. Wang J, Wang Y, Zhang X, Liu J, Zhang Q, Zhao Y, et al. Gut microbial dysbiosis is associated with altered hepatic functions and serum metabolites in chronic hepatitis B patients. *Frontiers in microbiology*, 2017; 8: 2222.
 24. Ren Z, Jiang LA. Gut microbiome analysis as a tool towards targeted non-invasive biomarkers for early hepatocellular carcinoma. *Gut* 2019; 68(6): 1014-1023.
 25. Wang Y, Gao X, Ghazlane A, Hu H, Li X, Xiao Y. Characteristics of faecal microbiota in paediatric Crohn's disease and their dynamic changes during infliximab therapy. *J Crohns Colitis* 2018; 12(3): 337-346.
 26. Huang Y, Li SC, Hu J, Ruan HB, Guo HM, Zhang H, et al. Gut microbiota profiling in Han Chinese with type 1 diabetes. *Diabetes Res Clin Pract* 2018; 141: 256-263.
 27. Qin N, Yang F, Li A, Prifti E, Chen Y, Shao L, et al. Alterations of the human gut microbiome in liver cirrhosis. *Nature* 2014; 513(7516): 59-64.
 28. Zhu L, Baker SS, Gill C, Liu W, Alkhouri R, Baker RD, et al. Characterization of gut microbiomes in nonalcoholic steatohepatitis (NASH) patients: a connection between endogenous alcohol and NASH. *Hepatology* 2013; 57(2): 601-609.
 29. Jun DW, Kim KT, Lee OU, Chae JD, Son BK, Kim SH, et al. Association between small intestinal bacterial overgrowth and peripheral bacterial DNA in cirrhotic patients. *Digest Dis Sci* 2010; 55(5): 1465-1471.
 30. Yang X-A, Lv F, Wang R, Chang Y, Zhao Y, Cui X, et al. Potential role of intestinal microflora in disease progression among patients with different stages of Hepatitis B. *Gut pathogens* 2020; 12(1): 1-15.
 31. Wei X, Yan X, Zou D, Yang Z, Wang X, Liu W, et al. Abnormal fecal microbiota community and functions in patients with hepatitis B liver cirrhosis as revealed by a metagenomic approach. *BMC Gastroenterol* 2013; 13(1): 1-8.
 32. Wu Z-W, Lu H-F, Wu J, Zuo J, Chen P, Shen JF, et al. Assessment of the fecal lactobacilli population in patients with hepatitis B virus-related decompensated cirrhosis and hepatitis B cirrhosis treated with liver transplant. *Microbial Ecol* 2012; 63(4): 929-937.
 33. Riordan SM, Williams R. The intestinal flora

- and bacterial infection in cirrhosis. *J Hepatol* 2006; 45(5): 744-757.
34. Chassaing B, Etienne Mesmin L, Geirtz A. Microbiota liver axis in hepatic disease. *Hepatol* 2014; 59(1): 328-339.
 35. Woodhouse C, Patel VC, Singanayagam DL, Shawcross. The gut microbiome as a therapeutic target in the pathogenesis and treatment of chronic liver disease. *Alimentary Pharmacol Therap* 2018; 47(2): 192-202.
 36. Llorente C, Schnabl B. The gut microbiota and liver disease. *Cellular Molecul Gastroenterol Hepatol* 2015; 1(3): 275-284.
 37. Xu M, Wang B, Fu Y, Chen Y, Yang F, Lu H, et al. Changes of fecal *Bifidobacterium* species in adult patients with hepatitis B virus-induced chronic liver disease. *Microb Ecol* 2012; 63(2): 304-313.
 38. Chen Y, Ji F, Guo J, Shi D, Fang D, Li L. Dysbiosis of small intestinal microbiota in liver cirrhosis and its association with etiology. *Scintif Rep* 2016; 6(1): 1-9.
 39. Zeng Y, Chen S, Fu Y, Wu W, Chen T, Chen J, et al. Gut microbiota dysbiosis in patients with hepatitis B virus-induced chronic liver disease covering chronic hepatitis, liver cirrhosis and hepatocellular carcinoma. *J Viral Hepat* 2020; 27(2): 143-155.
 40. Fukui H. Gut microbiota and host reaction in liver diseases. *Microorganisms* 2015; 3(4): 759-791.
 41. Bajaj JS, Strling RK, Betrapally NS, Nixon DE, Daita K, Heuman DM, et al. HCV eradication does not impact gut dysbiosis or systemic inflammation in cirrhotic patients. *Aliment Pharmacol Therapeut* 2016; 44(6): 638-643.
 42. Mahmoud Aly AM, Adel AR, El-Gendy AO, Essam T, Aziz RK. Gut microbiome alterations in patients with stage 4 hepatitis C. *Gut pathogens* 2016; 8(1): 42.
 43. Preveden T, Scarpellini E, Milic N, Luzzza F, Abenavoli L. Gut microbiota changes and chronic hepatitis C virus infection. *Expert Rev Gastroenterol Hepatol* 2017; 11(9): 813-819.
 44. Wan ML, El-Nezami H. Targeting gut microbiota in hepatocellular carcinoma: probiotics as a novel therapy. *Hepatobiliary Sur Nutr* 2018; 7(1): 11-20.
 45. Compare D, ccocli P, Rocco A, Nardone OM, de Maria S, Carteni M, et al. Gut-liver axis: the impact of gut microbiota on non alcoholic fatty liver disease. *Nutr Metab Cardiovasc Dis* 2012; 22(6): 471-476.
 46. Chen Y, Yang F, Lu H, Wang B, Chen Y, Li D, et al. Characterization of fecal microbial communities in patients with liver cirrhosis. *Hepatology* 2011; 54(2): 562-572.
 47. Inoue T, Nakayama J, Moriya K, Kawaratani H, Momoda R, Ito K, et al. Gut dysbiosis associated with hepatitis C virus infection. *Clin Infect Dis* 2018; 67(6): 869-877.
 48. Heidrich B, Vital M, Plumeier I, Doscher N, Kahi S, Kirschner J, et al. Intestinal microbiota in patients with chronic hepatitis C with and without cirrhosis compared with healthy controls. *Liver Int* 2018; 38(1): 50-58.
 49. Bajaj JS, Heuman DM, Hylemon PB, Sanyal AJ, White MB, Monteith P, et al. Altered profile of human gut microbiome is associated with cirrhosis and its complications. *J Hepatol* 2014; 60(5): 940-947.
 50. Bajaj JS, Ridion J, Hylemon PB, Heuman DM, Thacker LR, Smith S, et al. Linkage of gut microbiome with cognition in hepatic encephalopathy. *Am J Physiol Gastrointestinal Liver Physiol* 2012; 302(1): G168-G175.