

芍药甘草汤对急性肺损伤大鼠肠道菌群的影响[△]

张甘纯^{1*}, 刘文^{2#}, 宋信莉¹, 刘兴德¹, 舒万芬¹, 秦琴¹, 王洪鑫¹(1. 贵州中医药大学药学院, 贵阳 550025; 2. 贵州医科大学药学院, 贵阳 550025)

中图分类号 R965;R285 文献标志码 A 文章编号 1001-0408(2023)17-2063-06
DOI 10.6039/j.issn.1001-0408.2023.17.03



摘要 目的 研究芍药甘草汤(SGD)对急性肺损伤(ALI)大鼠的改善作用及对肠道菌群的影响。方法 将60只大鼠按随机数字表法分为正常组(CON组,生理盐水)、模型组(MOD组,生理盐水)、阳性对照组(DEX组,5 mg/kg地塞米松)和芍药甘草汤低、中、高剂量组(SGD-L、SGD-M、SGD-H组,给药剂量以生药量计分别为5.8、11.6、23.2 g/kg),每组10只。各组大鼠每天灌胃1次,灌胃体积均为10 mL/kg,连续7 d。末次灌胃30 min后,CON组大鼠气道滴注等体积生理盐水,其余各组大鼠气道滴注脂多糖(5 mg/kg)建立ALI模型。造模12 h后,计算大鼠肺组织湿/干重比,检测大鼠肺泡灌洗液(BALF)中白细胞介素1 β (IL-1 β)、IL-6和肿瘤坏死因子 α (TNF- α)含量,以苏木素-伊红染色后观察肺组织病理形态学变化。采用16S rRNA测序技术分析大鼠粪便中菌群,并分析差异菌属与炎症因子的相关性。结果 与MOD组比较,SGD各剂量组大鼠肺组织炎症细胞浸润均减少,肺泡隔增厚和肺泡水肿情况均有所改善;肺组织湿/干重比及BALF中IL-1 β 、IL-6、TNF- α 水平均显著降低($P < 0.05$ 或 $P < 0.01$)。SGD(中剂量)可以改善ALI大鼠肠道菌群紊乱,恢复肠道菌群的多样性与丰富度,调节菌群结构,降低乳杆菌属、链球菌属和大肠埃氏菌属-志贺氏菌属的相对丰度,并增加厚壁菌属、毛螺菌属、瘤胃球菌属、梭状芽孢杆菌属、杜氏杆菌属和阿克曼菌属的相对丰度。相关性分析发现,乳杆菌属、链球菌属、大肠埃氏菌属-志贺氏菌属的相对丰度与炎症因子IL-1 β 、IL-6和TNF- α 的水平呈显著正相关($P < 0.05$ 或 $P < 0.01$);毛螺菌属、杜氏杆菌属、厚壁菌属的相对丰度与上述炎症因子的水平呈显著负相关($P < 0.05$ 或 $P < 0.01$)。结论 SGD可能通过减轻大鼠肺组织损伤和炎症反应、调节菌群结构来改善ALI。

关键词 芍药甘草汤;急性肺损伤;肠道菌群;16S rRNA测序;炎症反应

Effects of Shaoyao gancào decoction on intestinal flora in rats with acute lung injury

ZHANG Ganchun¹, LIU Wen², SONG Xinli¹, LIU Xingde¹, SHU Wanfen¹, QIN Qin¹, WANG Hongxin¹(1. School of Pharmacy, Guizhou University of Traditional Chinese Medicine, Guiyang 550025, China; 2. School of Pharmacy, Guizhou Medical University, Guiyang 550025, China)

ABSTRACT **OBJECTIVE** To study the improvement effects of Shaoyao gancào decoction (SGD) on acute lung injury (ALI) in rats and its effects on the intestinal flora. **METHODS** Sixty SD rats were randomly divided into normal group (CON group, normal saline), model group (MOD group, normal saline), positive control group (DEX group, 5 mg/kg dexamethasone), SGD low-dose, medium-dose and high-dose groups (SGD-L, SGD-M, SGD-H groups, 5.8, 11.6, 23.2 g/kg, calculated by crude drug), with 10 rats in each group. Each group was given relevant medicine 10 mL/kg intragastrically, for 7 consecutive days. Thirty minutes after the last administration, CON group was given constant volume of normal saline via airway infusion, and other groups were given lipopolysaccharide (5 mg/kg) via airway infusion to induce ALI model. After 12 hours of modeling, the lung tissue wet/dry weight ratio was calculated, and the contents of interleukin 1 β (IL-1 β), IL-6 and tumor necrosis factor α (TNF- α) in rat bronchial alveolar lavage fluid (BALF) were all detected; the pathological changes of lung tissue were observed after hematoxylin-eosin staining. The intestinal flora of rat feces was analyzed by 16S rRNA sequencing technology, and the correlation of differential bacteria genera with inflammatory factors was also analyzed. **RESULTS** Compared with MOD group, the infiltration of inflammatory cells in the lung tissue of rats in each SGD dose group was decreased, and the thickening of alveolar septum and pulmonary edema improved; lung tissue wet/dry weight ratio, the levels of IL-1 β , IL-6 and TNF- α in BALF significantly decreased ($P < 0.05$ or $P < 0.01$). SGD (low dose) could improve the intestinal flora disorder in ALI rats, restore the diversity and richness of intestinal flora, regulate the structure of flora, reduce the abundance of *Lactobacillus*, *Streptococcus* and *Escherichia-Shigella*, and increase the abundance of *Firmicutes*, *Lachnospira*, *Ruminococcus*, *Clostridia*.

△基金项目 国家自然科学基金项目(No.82060704, No.81860706); 贵州省特色功能食品与中药制剂开发集成攻关项目(No.黔教合KY字[2020]006); 贵州中医药大学药用高分子材料研究中心项目(No.贵中医学党办发[2019]70号)

* 第一作者 硕士研究生。研究方向: 中药新技术与新制剂。
E-mail: 2039697100@qq.com

通信作者 教授, 博士生导师。研究方向: 中药新技术与新制剂。
电话: 0851-88233005。E-mail: 642771631@qq.com

Dubosiella and *Akkermansia*. Through correlation analysis, it was found that the relative abundance of *Lactobacillus*, *Streptococcus* and *Escherichia-Shigella* was positively related to the levels of inflammatory factor IL-1 β , IL-6 and TNF- α ($P < 0.05$ or $P < 0.01$). The relative abundance of *Lachnospira*, *Dubosiella*, *Firmicutes* was significantly negatively correlated with the levels of inflammatory factors mentioned above ($P < 0.05$ or $P < 0.01$). **CONCLUSIONS** SGD may improve ALI by reducing lung tissue injury and inflammatory response and regulating flora structure in rats.

KEYWORDS Shaoyao gancao decoction; acute lung injury; intestinal flora; 16S rRNA sequencing; inflammatory response

急性肺损伤(acute lung injury, ALI)是一种常见而复杂的炎症性疾病,由肺内外各种致病因素引起。其特征是急性、进行性呼吸窘迫和持续低氧血症,病死率高达40%^[1]。机械通气和激素给药是目前较为有效的ALI治疗方案^[2],但仍缺乏副作用较小的有效治疗药物。ALI属于中医“爆喘”“喘脱”范畴^[3],治疗上主要涉及清热解毒、活血化瘀、益气扶正等中药及方剂^[4]。芍药甘草汤(Shaoyao gancao decoction, SGD)源于张仲景之《伤寒杂病论》,2018年作为第一批经典名方收录在《古代经典名方目录》中。该方由芍药和炙甘草2味药材组成。方中白芍性微寒,能够养血调经、敛阴止汗;甘草性平,能够补脾益气、清热解毒、缓急止痛。现代研究和临床实践也证实,SGD具有显著的抗炎、镇痛、止咳、平喘、调节免疫等作用,对多种炎症性疾病有显著的治疗作用^[5]。选用SGD治疗ALI具有中医理论与现代研究基础。

肺肠轴理论与中医基础理论“肺与大肠相表里”揭示了肺脏与胃肠道的关联性,二者胚胎起源相同、结构相似^[6]。现代研究亦证实肺和肠道在生理和病理条件下相互影响。如近年研究表明,肠道微生物能够影响肺功能,参与多种肺系疾病,包括支气管哮喘、肺癌、ALI和慢性阻塞性肺疾病等^[7]。而肺部疾病也可表现出肠道菌群改变的特征,如采用粪菌移植治疗手段可显著降低Toll样受体4/核因子 κ B信号通路活性和氧化应激水平,从而改善脂多糖(lipopolysaccharide, LPS)诱导的ALI^[8]。可见,机体肠道菌群的改变对于肺部疾病的发生、发展和治疗都起着重要作用。本研究拟探讨SGD对ALI大鼠肠道菌群的影响,从而阐明其防治ALI的作用机制,为中医药治疗ALI提供实验依据。

1 材料

1.1 主要仪器

本研究所用主要仪器为FlexStation3型多功能酶标仪(美国Molecular Devices公司)、AE/240型十万分之一电子天平[梅特勒-托利多(上海)仪器有限公司]、KQ-500DE型数控超声波清洗器(昆山市超声仪器有限公司)、H1650R型冷冻高速离心机(湘潭湘仪仪器有限公司)。

1.2 主要药品与试剂

白芍(批号220101)、炙甘草(批号210601)饮片均购自贵州一品药业连锁有限公司,经贵州中医药大学药学院孙庆文教授鉴定白芍为毛茛科植物芍药*Paeonia lactiflora* Pall.的干燥根,炙甘草为豆科植物甘草*Glycyrrhiza uralensis* Fisch.的干燥根和根茎的炮制加工品。地

塞米松(dexamethasone, DEX)原料药(批号C13694947,纯度 $\geq 98\%$)购自上海麦克林生化科技有限公司;LPS(批号527N031)购自上海索莱宝生物科技有限公司;白介素1 β (interleukin-1 β , IL-1 β)、IL-6、肿瘤坏死因子 α (tumor necrosis factor- α , TNF- α)酶联免疫吸附检测(enzyme-linked immunosorbent assay, ELISA)试剂盒(批号分别为ZC-36391、ZC-36404、ZC-37624)购自上海苗彩生物科技有限公司。

1.3 动物

本研究所用动物为SPF级雄性大鼠,共60只,体重(200 \pm 20)g,由北京华阜康生物科技有限公司提供,动物生产许可证号为SCXK(京)2019-0008。大鼠饲养于通风良好、室温18~25 $^{\circ}$ C、相对湿度50%~70%的动物房中,饲养期间确保大鼠能够自由进食与饮水。本动物实验获得了贵州中医药大学动物实验伦理委员会批准(伦理批准号20210133)。

2 方法

2.1 SGD的制备

SGD由白芍和炙甘草按1:1(m/m)配伍组成。称取白芍、炙甘草各55g,加入600mL水^[9],浸泡30min,用电陶炉以武火(1200W)煮沸后再以文火(600W)煎煮至300mL,滤液减压浓缩,得到按生药量计为2.0g/mL的SGD药液,置于4 $^{\circ}$ C冰箱中保存备用。

2.2 大鼠分组、给药及ALI模型建立

将60只大鼠按随机数字表法分为正常组(CON组,生理盐水)、模型组(MOD组,生理盐水)、阳性对照组(DEX组,5mg/kg地塞米松)^[10]和芍药甘草汤低、中、高剂量组(SGD-L、SGD-M、SGD-H组,给药剂量以生药量计分别为5.8、11.6、23.2g/kg,分别为临床等效剂量的0.5、1、2倍^[9]),每组10只。各组大鼠每天灌胃1次,灌胃体积均为10mL/kg,连续7d。末次给药30min后,CON组大鼠气道滴注等体积的生理盐水,其余各组大鼠气道滴注LPS(5mg/kg)建立ALI模型^[10]。

2.3 样本采集

造模12h后,麻醉大鼠,经气管注射冰磷酸盐缓冲液5mL灌洗左肺,30s后缓慢回抽,重复2次,收集肺泡灌洗液(bronchial alveolar lavage fluid, BALF)并置于离心管中,在4 $^{\circ}$ C下以3000r/min离心15min,取上清液置于-80 $^{\circ}$ C冰箱中保存备用。随后取右肺上叶用于病理形态学观察,右肺下叶则用于计算肺组织湿/干重比。取粪便置于-80 $^{\circ}$ C冰箱中冻存备用。

2.4 肺组织病理形态学观察

取右肺上叶组织用5%多聚甲醛固定、梯度乙醇脱水、常规石蜡包埋、切片(厚度4 μm)后,以苏木素-伊红(hematoxylin-eosin, HE)染色,然后在光学显微镜下对肺组织进行病理形态学观察。

2.5 肺组织湿/干重比计算

取右肺下叶用生理盐水清洗后吸干水分,称重,得湿重。然后将肺组织置于干燥箱中,70 °C干燥48 h,称重,得干重。计算肺组织湿/干重比,即肺组织湿重/肺组织干重×100%。

2.6 BALF中炎症因子水平检测

取“2.3”项下BALF,采用ELISA法检测大鼠BALF中TNF-α、IL-6和IL-1β水平,具体操作根据相应试剂盒说明书进行。

2.7 肠道菌群检测

以CON组、MOD组和药效最优的SGD剂量组大鼠的粪便为检测样本(每组随机选择6只大鼠的样本进行检测),委托杭州联川生物技术股份有限公司进行16S rRNA测序和生物信息学分析。对粪便样本进行DNA提取后,采用引物341F(5'-CCTACGGGNGGCWGCAG-3')和805R(5'-GACTACHVGGGTATCTAATCC-3')对可变区(V3~V4)扩增,之后在Illumina MiSeq平台测序,按照相似度97%聚类,获得操作分类单元(operational taxonomic units, OTUs)。对所获OTUs进行分类学注释并生成不同分类水平下的物种丰度,利用Mothur软件计算样品的Observed-species、Shannon、Simpson、Chao1和Goods-coverage指数,分析单个样品内部的物种多样性,即Alpha多样性;基于weighted UniFrac算法中的主坐标分析(principal co-ordinates analysis, PCoA)和非度量多维标度分析(non-metric multidimensional scaling, NMDS)比较不同样品在物种多样性方面的相似程度,即Beta多样性;最后,通过线性判别分析进行效应大小[linear discriminant analysis (LDA) effect size, LEfSe]分析并寻找差异菌群(以LDA score log₁₀>4为标准)。

2.8 统计学方法

采用SPSS 21.0软件对数据进行统计分析。符合正态分布的计量资料用 $\bar{x} \pm s$ 表示,多组间比较采用单因素方差分析,组间两两比较采用LSD-*t*检验,检验水准 $\alpha = 0.05$ 。为了确定在ALI进展中起作用的关键菌群,将MOD组和SGD-L组的差异菌属与炎症因子进行Pearson相关性分析。

3 结果

3.1 大鼠肺组织病理形态学变化观察结果

CON组大鼠肺组织结构正常,未见明显水肿、炎症细胞浸润或纤维结缔组织增生,肺泡上皮细胞形态较为正常,未见明显变性、坏死,间质未见明显炎症细胞浸润及纤维组织增生;MOD组大鼠肺组织可见肺泡隔增厚,

肺泡轻微水肿伴大量炎症细胞浸润,且以淋巴细胞和中性粒细胞为主,血管周围间质性水肿,说明ALI模型复制成功;与MOD组比较,各给药组大鼠的肺组织病变程度均明显减轻,具体表现为肺组织炎症细胞浸润减少、肺泡隔增厚和肺泡水肿情况有所改善。结果见图1。

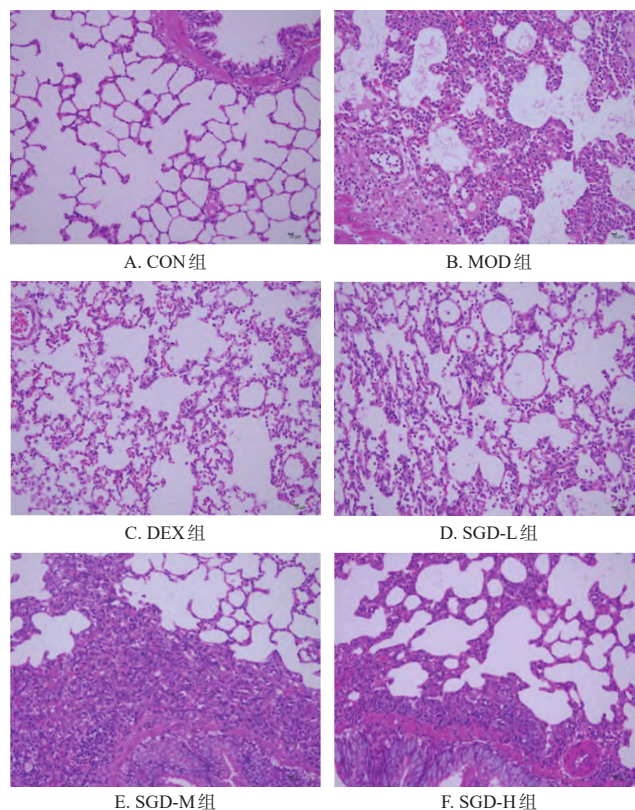


图1 各组大鼠肺组织病理形态学观察的显微图(HE染色, ×200)

3.2 大鼠肺组织湿/干重比计算结果

与CON组比较,MOD组大鼠肺组织湿/干重比显著升高($P < 0.01$);与MOD组比较,各给药组大鼠的肺组织湿/干重比均显著降低($P < 0.05$ 或 $P < 0.01$)。结果见表1。

表1 各组大鼠肺组织湿/干重比和BALF中IL-1β、IL-6、TNF-α水平测定结果($\bar{x} \pm s, n = 10$)

组别	肺组织湿/干重比/%	IL-1β/(pg/mL)	IL-6/(pg/mL)	TNF-α/(pg/mL)
CON组	6.80 ± 0.59	12.62 ± 0.77	33.41 ± 9.58	22.19 ± 5.27
MOD组	8.23 ± 0.62 ^a	33.07 ± 3.12 ^a	137.33 ± 12.39 ^a	90.27 ± 6.80 ^a
DEX组	7.31 ± 0.64 ^b	23.34 ± 2.29 ^b	69.03 ± 7.89 ^b	42.66 ± 5.03 ^b
SGD-L组	7.40 ± 0.68 ^b	22.19 ± 3.63 ^b	86.49 ± 9.67 ^b	54.04 ± 5.65 ^b
SGD-M组	7.53 ± 0.63 ^b	24.57 ± 3.17 ^b	99.19 ± 12.49 ^b	59.44 ± 16.67 ^b
SGD-H组	7.58 ± 0.60 ^b	28.22 ± 3.65 ^b	104.24 ± 14.12 ^b	67.50 ± 10.50 ^b

a: 与CON组比较, $P < 0.01$; b: 与MOD组比较, $P < 0.01$; c: 与MOD组比较, $P < 0.05$ 。

3.3 大鼠BALF中炎症因子水平测定结果

与CON组比较,MOD组大鼠BALF中IL-1β、IL-6、TNF-α水平显著升高($P < 0.01$)。与MOD组比较,各给药组大鼠BALF中上述炎症因子水平均显著降低($P < 0.01$)。结果见表1。

3.4 大鼠肠道菌群分析结果

3.4.1 Alpha多样性分析结果

如表2所示,各组样本的Goods-coverage指数均大于0.98,表明测序结果良好,能够反映各样本的微生物群落情况^[1]。与CON组比较,MOD组的Observed-species、Shannon、Simpson、Chao1指数均显著降低($P < 0.01$),说明ALI大鼠肠道内菌群的丰富度和多样性降低。与MOD组比较,SGD-L组上述4项指数均显著升高($P < 0.05$ 或 $P < 0.01$),表明SGD能够增加ALI大鼠肠道内菌群的丰富度和多样性,恢复其菌群结构。

表2 各组大鼠肠道菌群的Alpha多样性分析结果($n=6$)

组别	Observed-species 指数($\bar{x} \pm s$)	Shannon 指数($\bar{x} \pm s$)	Simpson 指数($\bar{x} \pm s$)	Chao1 指数($\bar{x} \pm s$)	Goods-coverage 指数
CON组	746.00 ± 89.08	7.21 ± 0.58	0.98 ± 0.02	746.59 ± 88.94	0.99
MOD组	454.50 ± 170.20 ^a	4.95 ± 1.45 ^a	0.86 ± 0.07 ^a	454.68 ± 170.29 ^a	0.99
SGD-L组	719.67 ± 150.83 ^b	7.00 ± 0.80 ^b	0.97 ± 0.02 ^b	720.32 ± 151.11 ^b	0.99

a: 与CON组比较, $P < 0.01$; b: 与MOD组比较, $P < 0.05$; c: 与MOD组比较, $P < 0.01$ 。

3.4.2 Beta多样性分析结果

在PCoA图和NMDS图中,各组样本内部均能够显著聚类,表明各组样本内部肠道菌群趋于一致。CON组和MOD组的菌群结构组成差异显著($P < 0.05$),表明ALI大鼠的肠道菌群结构发生了紊乱;SGD-L组的肠道菌群结构偏离了MOD组,并趋向CON组,表明经SGD干预后,ALI大鼠的肠道菌群结构向正常状态回调。结果见图2。

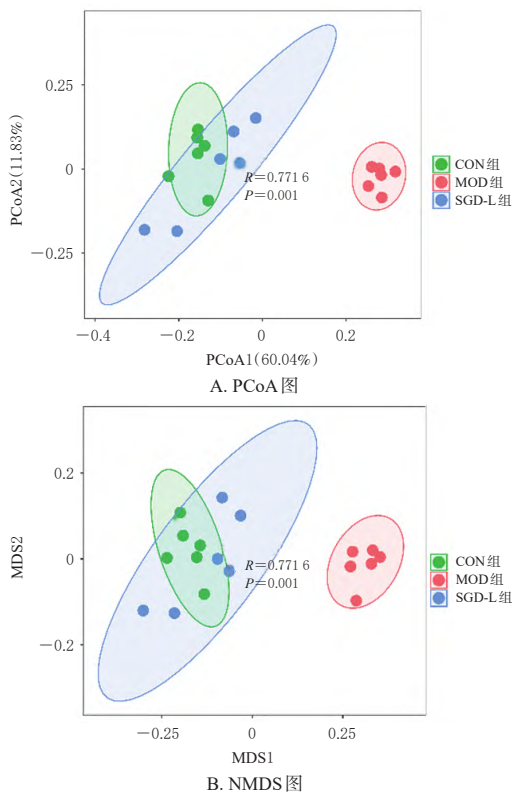


图2 各组大鼠肠道菌群的Beta多样性分析结果

3.4.3 肠道菌群结构分析结果

如图3所示,在门水平下与CON组比较,MOD组大鼠粪便中拟杆菌门(Bacteroidota)和变形菌门(Proteobacteria)的相对丰度显著升高($P < 0.01$),厚壁菌门(Firmicutes)的相对丰度显著降低($P < 0.01$);与MOD组比较,SGD-L组大鼠粪便中拟杆菌门和变形菌门的相对丰度显著降低($P < 0.01$),厚壁菌门的相对丰度显著升高($P < 0.01$)。

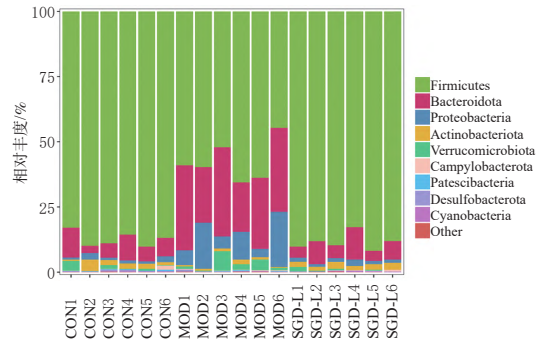


图3 各组大鼠粪便中门水平菌群物种的相对丰度结果

如图4所示,在属水平下与CON组比较,MOD组大鼠粪便中乳杆菌属(Lactobacillus)、大肠埃氏菌属-志贺氏菌属(Escherichia-Shigella)和链球菌属(Streptococcus)的相对丰度显著升高($P < 0.05$ 或 $P < 0.01$),梭状芽孢杆菌属(Clostridia_UCG-014)、毛螺菌属(Lachnospiraceae_NK4A136_group)、厚壁菌属(Firmicutes)的相对丰度显著降低($P < 0.05$ 或 $P < 0.01$);与MOD组比较,SGD-L组大鼠粪便中乳杆菌属、大肠埃氏菌属-志贺氏菌属和链球菌属的相对丰度显著降低($P < 0.05$ 或 $P < 0.01$),梭状芽孢杆菌属、毛螺菌属、瘤胃球菌属(Ruminococcus)、杜氏杆菌属(Dubosiella)、阿克曼菌属(Akkermansia)的相对丰度显著升高($P < 0.05$ 或 $P < 0.01$)。上述结果表明,SGD能够逆转ALI大鼠的肠道菌群紊乱,并使其恢复到与正常情况相似的菌群结构。

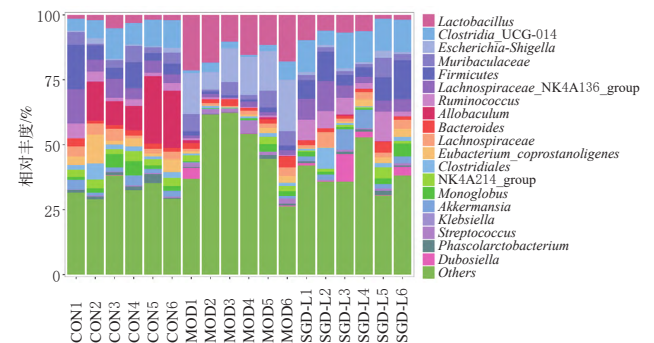


图4 各组大鼠粪便中属水平菌群物种的相对丰度

3.4.4 菌群差异分析结果

CON组与MOD组、MOD组与SGD-L组大鼠的肠道菌群组成和结构均存在显著差异。相比于CON组,MOD组的差异菌属为乳杆菌属、链球菌属和大肠埃氏菌属-志贺氏菌属;相比于MOD组,SGD-L组的差异菌

属为厚壁菌属、毛螺菌属、瘤胃球菌属、梭状芽孢杆菌属、杜氏杆菌属、阿克曼菌属。这些菌群可能作为ALI的生物标志物和SGD改善ALI的肠道指标。结果见图5。

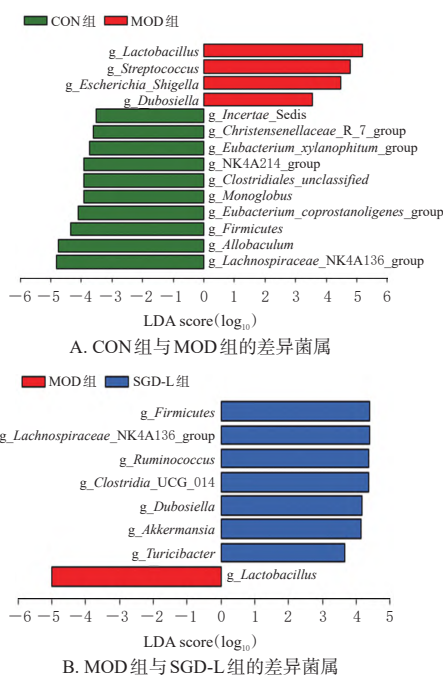


图5 3组大鼠粪便中的差异菌属分析结果

3.4.5 肠道菌群与炎症因子的相关性分析结果

乳杆菌属、链球菌属、大肠埃氏菌属-志贺氏菌属的相对丰度与炎症因子IL-1 β 、IL-6、TNF- α 的水平呈显著正相关($P < 0.05$ 或 $P < 0.01$);毛螺菌属、杜氏杆菌属、厚壁菌属的相对丰度与上述炎症因子的水平呈显著负相关($P < 0.05$ 或 $P < 0.01$)。结果见图6。

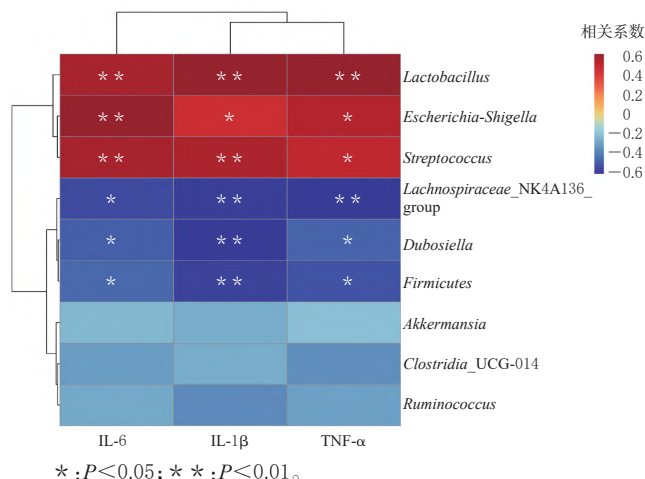


图6 差异菌属与炎症因子的相关性热图

4 讨论

LPS诱导的ALI模型被认为是一种重复性好、与临床病理变化相似度高的动物模型^[12]。不同的LPS诱导方式与临床ALI的严重程度有一定的相关性。如气管内注射或鼻腔滴注LPS可直接诱导肺中性粒细胞募集,上调肺ALI炎症因子,模拟ALI炎症的初始症状。而腹腔

内注射LPS可诱发全身脓毒性ALI,模拟更严重的临床阶段^[13]。本研究采用气道滴注LPS复制ALI模型,MOD组大鼠肺组织病理切片可见肺泡隔增厚、炎症细胞浸润、肺间质水肿等病理变化,说明模型构建成功。ALI的特点之一是浆液涌入肺泡腔,导致肺泡水肿^[14]。为了量化肺水肿的程度,本研究检测了肺组织湿/干重比,发现经SGD预处理后可降低肺组织湿/干重比,表明SGD可减缓肺水肿的发展。

维护机体内炎症环境的平衡及阻断级联放大的失控性炎症反应是防治ALI的重要策略^[15]。IL-1 β 、IL-6和TNF- α 是ALI发病过程中重要的炎症因子^[16],TNF- α 和IL-1 β 不仅放大了炎症级联反应,引起炎症性损伤,还招募了中性粒细胞进入肺部,并表现出髓过氧化物酶活性增加,从而加重了肺损伤^[17]。研究发现,IL-6水平是预测ALI患者发病率和死亡率的重要指标^[18]。因此,抑制上述炎症因子的表达可以起到减轻ALI的作用。为了检测SGD对LPS诱导的ALI大鼠的抗炎作用,笔者采用ELISA法检测了大鼠BALF中炎症因子水平。结果显示,SGD明显抑制了模型大鼠BALF中IL-1 β 、IL-6和TNF- α 的产生,有效缓解了ALI的炎症反应。

肠道菌群在ALI的发生发展和治疗中起关键作用。人体肠道菌群在门水平下主要由厚壁菌门和拟杆菌门组成,其同样也是大鼠肠道中最丰富的2个菌门。厚壁菌门的相对丰度降低与拟杆菌门的相对丰度升高常被认为是菌群失调的标志^[19]。厚壁菌门和拟杆菌门主要参与宿主体内脂肪和胆汁酸代谢的调节,维持能量平衡,其中前者能够帮助身体吸收和储存能量,而后者则相反^[20]。也有研究表明,厚壁菌门与IL-17信号通路和补体信号通路密切相关,可能在免疫和炎症的调节中起重要作用^[21]。变形菌门是肠道的4个主要菌门(厚壁菌门、拟杆菌门、变形菌门、放线菌门)中随时间变化最不稳定的菌门,其相对丰度被视为反映肠道菌群紊乱的标志之一及潜在的疾病诊断指标。变形菌门能够有效利用炎症反应产生的硝酸盐作为电子受体,进行厌氧呼吸。因此在炎症环境中,变形菌门比依赖发酵生长的厚壁菌门和拟杆菌门更具增殖优势,其过度生长可进一步加重局部炎症反应^[22]。本研究发现,MOD组大鼠粪便中厚壁菌门的相对丰度降低,拟杆菌门和变形菌门的相对丰度升高;经SGD干预后,逆转了这种趋势,使SGD-L组大鼠恢复到了与CON组相似的菌群结构。

宿主体内许多促炎因子的产生都是由肠道微生物群诱导的,如链球菌及其细胞壁成分已被证明可诱导TNF- α 和IL-1 β 分泌,链球菌及其家族的多个成员与肺功能下降有关^[23];乳杆菌能在人淋巴细胞中诱导IL-6和TNF- α 分泌^[24];过度生长的大肠埃希菌可以促进趋化因子配体5及CXC趋化因子配体1的表达,从而加重炎症损伤的程度^[22]。而部分益生菌(如瘤胃球菌属、杜氏杆菌属、毛螺菌属)可以抑制炎症细胞因子的表达,以抑制

炎症发生^[25]。本研究中,菌群与炎症因子的相关性分析结果显示,差异菌属与炎症因子具有显著的相关性。这提示SGD可能通过恢复菌群结构、调节有害菌与有益菌比例发挥抗炎作用。如阿克曼菌是一种黏液降解菌,对维持肠黏膜的完整性起到了重要作用。而肠道屏障的损坏可能导致微生物转运到血液中,并使炎症反应持续,从而加剧肺损伤^[26]。这提示SGD可能通过维持肠道稳态,发挥抗ALI作用。

综上所述,SGD可能通过改善肺组织损伤、减轻炎症反应、调节菌群结构来发挥改善ALI的作用。然而在本研究中,药效学结果出现剂量和效应“倒挂”的现象,这可能是中药提取物产生的双向调节作用,具体原因有待进一步分析。此外,本研究并未对在肠道菌群研究中确定的差异菌属进行单独验证,后续可开展验证实验对本研究结果加以证实。

参考文献

[1] MATTEW E L, RAMA K M, JEFFREY C H. Pathogenesis of pneumonia and acute lung injury[J]. *Clin Sci (Lond)*, 2022, 136(10):747-769.

[2] BUTT Y, KURDOWSKA A, ALLEN T C. Acute lung injury: a clinical and molecular review[J]. *Arch Pathol Lab Med*, 2016, 140(4):345-350.

[3] 王凯, 刘小虹. 喘可治对小鼠急性肺损伤TLR4/NF- κ B/NLRP3通路的影响[J]. *中国实验方剂学杂志*, 2017, 23(22):143-148.

[4] 卢悦, 张平平, 王东强, 等. 急性肺损伤中医病因病机的探讨[J]. *中国中医急症*, 2020, 29(2):280-282.

[5] 张保国, 刘庆芳. 芍药甘草汤临床研究与新用[J]. *中成药*, 2012, 34(9):1774-1777.

[6] 王憬瑶, 李宣霖, 王海峰, 等. 肠道微生物与呼吸系统疾病的相关性[J]. *中华中医药学刊*, 2019, 37(8):1859-1861.

[7] ANAND S, MANDE S S. Diet, microbiota and gut-lung connection[J]. *Front Microbiol*, 2018, 9:2147.

[8] DICKSON R P, SINGER B H, NEWSTEAD M W, et al. Enrichment of the lung microbiome with gut bacteria in sepsis and the acute respiratory distress syndrome[J]. *Nat Microbiol*, 2016, 1(10):16113.

[9] 陈平, 曾瑾, 杨安东, 等. 古代经典名方芍药甘草汤的处方及关键信息考证[J]. *中药药理与临床*, 2022, 38(6):195-203.

[10] 夏金婵, 从人愿, 袁静, 等. 黄芩苷通过p38 MAPK/NLRP3通路对脂多糖诱导大鼠急性肺损伤的影响[J]. *中国实验方剂学杂志*, 2022, 28(2):79-86.

[11] 王梓宇, 张智慧, 吴鹏, 等. 基于肠道菌群和短链脂肪酸代谢探讨甘草制远志降低肠道炎症的作用机制[J]. *中草药*, 2023, 54(14):4556-4563.

[12] JIANG C, ZHANG J C, XIE H W, et al. Baicalcin suppresses lipopolysaccharide-induced acute lung injury by regulating Drp1-dependent mitochondrial fission of macrophages[J]. *Biomed Pharmacother*, 2022, 145:112408.

[13] 张瑾, 李秀敏, 苗明三. 基于中西医临床病证特点的急性

肺损伤动物模型分析[J]. *中药药理与临床*, 2022, 38(5):148-152.

[14] GEISER T, ATABAI K, JARREAU P H, et al. Pulmonary edema fluid from patients with acute lung injury augments *in vitro* alveolar epithelial repair by an IL-1beta-dependent mechanism[J]. *Am J Respir Crit Care Med*, 2001, 163(6):1384-1388.

[15] GIEBELEN I A, VAN WESTERLOO D J, LAROSA G J, et al. Local stimulation of alpha7 cholinergic receptors inhibits LPS-induced TNF-alpha release in the mouse lung[J]. *Shock*, 2007, 28(6):700-703.

[16] PARK W Y, GOODMAN R B, STEINBERG K P, et al. Cytokine balance in the lungs of patients with acute respiratory distress syndrome[J]. *Am J Respir Crit Care Med*, 2001, 164(10 Pt 1):1896-1903.

[17] KOLB M, MARGETTS P J, ANTHONY D C, et al. Transient expression of IL-1beta induces acute lung injury and chronic repair leading to pulmonary fibrosis[J]. *J Clin Invest*, 2001, 107(12):1529-1536.

[18] 刘畅, 刘雄伟, 李嘉欣, 等. 基于16S rRNA基因测序研究金银花和山银花对急性肺损伤大鼠肠道菌群的影响[J]. *中国微生态学杂志*, 2021, 33(2):130-137.

[19] 邓贵凤. 芍药甘草汤通过重塑肠道菌群调节TLR4/NF- κ B信号通路改善多囊卵巢综合征的作用机制研究[D]. 太原:山西医科大学, 2021.

[20] 钟海. 三叶苷对LPS诱导急性肺损伤小鼠的保护作用及机理研究[D]. 广州:南方医科大学, 2021.

[21] LI W, DING Z H, CHEN Y, et al. Integrated pharmacology reveals the molecular mechanism of Gegen qinlian decoction against lipopolysaccharide-induced acute lung injury[J]. *Front Pharmacol*, 2022, 13:854544.

[22] 王平, 赵澄, 卢芳国, 等. 麻杏石甘汤对流感病毒感染小鼠肠道菌群及趋化因子CCL5、CXCL10的影响[J]. *中草药*, 2021, 52(1):160-175.

[23] BOWERMAN K L, REHMAN S F, VAUGHAN A, et al. Disease-associated gut microbiome and metabolome changes in patients with chronic obstructive pulmonary disease[J]. *Nat Commun*, 2020, 11(1):5886.

[24] CHANG Z P, DENG G F, SHAO Y Y, et al. Shaoyao-Gancao Decoction ameliorates the inflammation state in polycystic ovary syndrome rats via remodeling gut microbiota and suppressing the TLR4/NF- κ B pathway[J]. *Front Pharmacol*, 2021, 12:670054.

[25] SANADA T J, HOSOMI K, SHOJI H, et al. Gut microbiota modification suppresses the development of pulmonary arterial hypertension in an SU5416/hypoxia rat model[J]. *Pulm Circ*, 2020, 10(3):2045894020929147.

[26] MA P J, WANG M M, WANG Y. Gut microbiota: a new insight into lung diseases[J]. *Biomed Pharmacother*, 2022, 155:113810.

(收稿日期:2023-03-12 修回日期:2023-08-06)

(编辑:林 静)