

microbiote humain et santé

publié le 18.10.24 | par [pauline bettenfeld](#)

Le microbiote humain est composé d'un assemblage de communautés microbiennes dynamiques qui occupent différentes zones du corps. La coévolution du microbiote et de son hôte explique le rôle primordial que jouent ces communautés dans la santé humaine. En conséquence, des perturbations dans le microbiote, nommées dysbioses, peuvent causer ou amplifier de nombreuses maladies, qu'elles soient métaboliques, auto-immunes ou psychiques. Les preuves d'un lien étroit entre dysbioses microbiennes et développement de maladies s'accumulant, la communauté scientifique s'intéresse dorénavant à l'ingénierie du microbiote comme nouvel outil thérapeutique, de façon à en remodeler et reprogrammer la composition et le fonctionnement.

1. qu'est-ce que le microbiote humain ?

À partir de la fin du XIX^e siècle, différentes études vont prouver que des organismes infiniment petits vivent à proximité ou dans les tissus humains. Pour les désigner, le mot « microflore » est tout d'abord choisi, avant de céder sa place à celui de « microbiote ». Les progrès des techniques d'identification microbienne, et notamment l'utilisation du gène codant l'ARN ribosomique 16S par le microbiologiste Carl Woese dans les années 1970, sont à l'origine de classifications de plus en plus précises des micro-organismes [1a][2]. Peu à peu, les cultures *in vitro* de micro-organismes sont donc complétées par le séquençage du gène codant l'ARN 16S, permettant de donner une idée plus exhaustive et précise de la composition microbienne d'un milieu. Dans les années 2000, les premiers séquençages du microbiote intestinal humain sont réalisés [3], permettant aujourd'hui d'avancer qu'environ 4.10¹³ micro-organismes symbiotiques vivent sur et à l'intérieur du corps humain, soit autant que de cellules humaines [4][5].

Les tissus colonisés sont essentiellement les muqueuses (intestinale, buccale, vaginale) et la surface de la peau, mais on trouve également des micro-organismes autour des yeux, sous les ongles, dans le nez ou encore les poumons. Les différents micro-organismes sont répartis dans ces diverses niches écologiques selon leurs préférences de température, de pH, de concentration en O₂, d'osmolarité et de ressources nutritives.

Cette communauté microbienne est très diverse, à la fois taxonomiquement (par exemple, on estime qu'entre 500 et 1000 espèces différentes de bactéries sont associées à un corps humain à un instant t [6a]), mais aussi fonctionnellement, d'autant que chaque humain possède une combinaison unique de micro-organismes en densités très variables, y compris parmi les taxons les plus conservés [7a]. Parmi eux, les bactéries et les bactériophages sont majoritaires (99 %), tandis que le pourcent restant est composé d'autres virus, de levures, de champignons et d'archées. Les taxons bactériens les plus représentés sont les *Bacillota* (anciennement *Firmicutes* [1]), les *Bacteroidota* (ex-*Bacteroidetes*) et les *Actinomycetota* (ex-*Actinobacteria*), en proportions variables selon les organes considérés (figure 1).

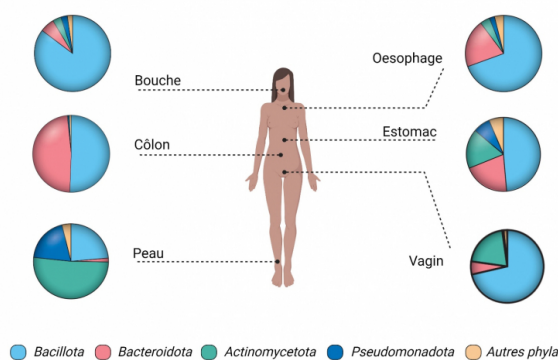


figure 1 - la composition du microbiote d'un être humain varie selon les organes schéma réalisé à l'aide de [biorender](#).

auteur(s)/autrice(s) : pauline bettenfeld, d'après dethlefsen et coll., 2007 licence : [reproduit avec autorisation](#)

la prise de conscience de l'abondance et de la diversité des micro-organismes associés à l'être humain a contribué à l'émergence du concept d'holobionte au début des années 1990 [8][9]. Lynn Margulis, puis Zilber-Rosenberg et Rosenberg ont défini ce terme comme l'ensemble formé par un organisme et les micro-organismes avec lesquels l'hôte interagit et établit un dialogue moléculaire [10a]. À l'heure actuelle, il est admis que les organismes pluricellulaires sont associés à de multiples micro-organismes avec lesquels ils interagissent plus ou moins étroitement et, pour le moment, aucune exception n'est connue au sein du vivant [11]. Le concept d'holobionte place donc les micro-organismes, jusque-là fort peu considérés du fait de leur inaccessibilité ou de leur pathogénicité, au centre des écosystèmes.

L'hôte interagit avec les micro-organismes qu'il héberge de façon directe (signalisation inter-espèces, échanges métaboliques) ou indirecte (modulation de la réponse immunitaire de l'hôte), modifiant les propriétés physico-chimiques des organes concernés et facilitant parfois la colonisation par d'autres micro-organismes. Quelles soient temporaires ou durables, ces interactions modifient les propriétés de l'hôte et de son microbiote, et sont donc essentielles pour la santé de l'hôte. Ainsi, la notion d'hologénome a été proposée en 2008 en complément au concept d'holobionte. L'hologénome correspond à la somme des gènes d'un hôte et de ceux apportés par son microbiote (qui forment le microbiome) [10b][12a]. Devant l'importance des fonctions « gagnées » avec l'aide du microbiote, certains auteurs vont jusqu'à qualifier le microbiote intestinal humain d'organe à part entière, entretenant une relation symbiotique avec l'hôte, d'autant qu'il contient à lui seul environ 25 fois plus de gènes que le nombre de gènes humains [13].

La nature des interactions entre hôte et microbiote est variée. Les premiers travaux en microbiologie datant de la fin du XIX^e siècle visaient d'ailleurs à relier des maladies (végétales ou humaines) à la présence de micro-organismes pathogènes (souvent des bactéries ou des champignons), et l'infiniment petit est ainsi essentiellement perçu à cette époque comme vecteur de maladies. Cette perception parcellaire de la réalité permet toutefois de grandes avancées scientifiques, notamment médicales, comme l'élaboration du premier vaccin contre la rage en 1885. Plus tard, au début du XX^e siècle, Elie Metchnikov - un des élèves de Pasteur - se focalise sur les propriétés des bactéries présentes dans les intestins humains, et met en avant leur rôle potentiellement bénéfique dans la digestion, à considérer tout autant que leurs éventuelles propriétés pathogènes. Entretenir l'équilibre microbien, en termes de diversité taxonomique tout autant que de diversité fonctionnelle, est donc primordial pour la santé humaine.

2. l'étude du microbiote humain, de plus en plus accessible

si aujourd'hui, l'étude du microbiote humain est facilitée par l'émergence de techniques de plus en plus précises et de moins en moins coûteuses, il n'en fut pas toujours ainsi. le microbiote fut d'abord étudié chez certains bovins dès les années 1940. un chercheur américain, robert hungate, développe alors la méthode des tubes roulants (*roll tubes*), étanches aux gaz, permettant la culture de bactéries anaérobies du rumen de la vache, difficiles à cultiver jusqu'alors [14][15]. petit à petit, de nouvelles connaissances sur les micro-organismes des systèmes digestifs animaux sont ainsi acquises, mais le microbiote humain demeure encore largement inconnu.

avant 1990, le microbiote intestinal humain est encore qualifié de « flore intestinale », terme rendu impropre suite à la nouvelle classification du vivant proposée par carl woese, dans laquelle il distingue les bactéries des archées et des eucaryotes (dont les végétaux auxquels les bactéries étaient assimilées jusqu'alors) [1b]. à partir des techniques développées sur d'autres animaux, le microbiote humain est rendu plus accessible et son exploration débute alors au début des années 1990. le séquençage de l'adn permet de mieux comprendre le rôle de certaines bactéries : en 1997 est ainsi publié dans *nature* la séquence complète du génome de *bacillus subtilis* [16]. de façon générale, le séquençage permet de caractériser des bactéries difficilement cultivables qui représentent pourtant jusqu'à 70 % du microbiote intestinal. la conjugaison de différentes techniques d'étude permet donc actuellement une approche plus complète des communautés microbiennes : morphologique, taxonomique et génomique.

en mars 2010, la revue *nature* titre « *our other genome* » (*notre autre génome*) et publie une étude présentant une première liste de plus de 3 millions de gènes microbiens obtenue par métagénomique à partir d'échantillons fécaux, depuis complétée pour atteindre 10 millions de gènes, pour environ 3500 genres différents de bactéries ou d'archées [17]. ces travaux ont montré qu'il existerait au moins trois grands types de microbiotes intestinaux chez l'humain, appelés entérotypes. chaque entérotipe serait constitué d'un assemblage de communautés dominé par un genre bactérien (*bacteroides*, *ruminococcus* et *prevotella*), déterminé notamment par le régime alimentaire [18][19][20]. cette dominance n'exclut toutefois pas une diversité plus ou moins grande de micro-organismes selon les individus, qui peut évoluer au cours de la vie, et l'existence même de ces entérotypes reste encore discutée [21]. il semble toutefois clair que certaines bactéries se retrouvent chez tous les individus notamment celles des genres *faecalibacterium*, *ruminococcus*, *eubacterium*, *dorea*, *bacteroides*, *alisticipes* et *bifidobacterium* [22a].

3. la diversité du microbiote, entre dynamisme et stabilité

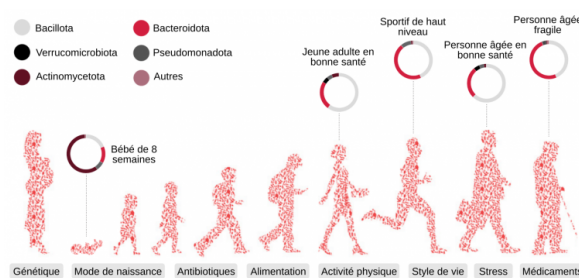
la composition taxonomique du microbiote, intestinal notamment, et les fonctions associées diffèrent en fonction de nombreux paramètres variant dès la naissance, en fonction du mode d'accouchement et des habitudes de vie des parents, puis tout au long de l'existence de l'hôte : âge, régime alimentaire de l'enfant puis de l'adulte, consommation de tabac, antibiotiques, médicaments ou drogues, activité physique, interactions sociales... [23a][24][25][26][27][28]

dès les années 80, les travaux de transplantation de flores réalisés sur des souris ont permis de concevoir le dynamisme du microbiote intestinal animal, acquis à la naissance

avant d'être soumis à différentes modifications en fonction de l'environnement (figure 2) [29]. en effet, le microbiote d'un individu s'acquiert dans un premier temps pendant l'accouchement, à partir du microbiote maternel. la communauté microbienne, bactérienne notamment, est à ce stade très simple [30]. au fur et à mesure de la croissance de l'individu, durant les deux à trois premières années de vie, elle évolue vers une communauté de plus en plus diverse, et de plus en plus stable, qui caractérisera le stade adulte [31][32]. les personnes âgées présentent un microbiote intestinal à nouveau plus sensible aux perturbations extérieures, caractéristiques d'une sénescence plus ou moins rapide de la fonction protectrice de la barrière intestinale notamment (par exemple, leur microbiote est souvent caractérisé par une diminution de l'abondance de *bifidobacterium* spp., responsable de la stimulation du système immunitaire et de certains processus métaboliques [33]).

figure 2 - l'évolution du microbiote intestinal au cours de la vie

la diversité bactérienne du microbiote intestinal augmente durant les premiers mois de vie et devient stable à partir de l'âge de trois ans environ. durant la vie adulte, la composition du microbiote intestinal est à peu près constante, mais peut varier suite à une maladie ou à la prise de médicaments (antibiotiques notamment) par exemple. la diversité bactérienne diminue chez les personnes âgées.



les noms des phylums bactériens sont donnés selon la nouvelle nomenclature mise en place en 2021 par le comité international de systématique des procaryotes. la correspondance est la suivante : bacillota (ex-firmicutes), verrucomicrobiota (ex-verrucomicrobia), actinomycetota (ex-actinobacteria), bacteroidota (ex-bacteroidetes), pseudomonadota (ex-proteobacteria).

auteur(s)/autrice(s) : skillington et coll., 2021, traduit et adapté par pascal combemorel licence : [cc-by](#) source : [nutrition and healthy aging](#)

les facteurs environnementaux semblent être les déterminants principaux de la composition du microbiote intestinal (figure 3), bien plus importants que l'effet du génome individuel humain, comme le montrent notamment les études comparant le microbiote de vrais et de faux jumeaux dans des environnements différents [34]. les microbiotes de la peau, de la muqueuse vaginale ou de la muqueuse buccale sont eux aussi différents à la fois d'un individu à l'autre - chaque individu développant une signature microbienne unique - mais également au cours du temps au sein d'un unique individu [35][36].

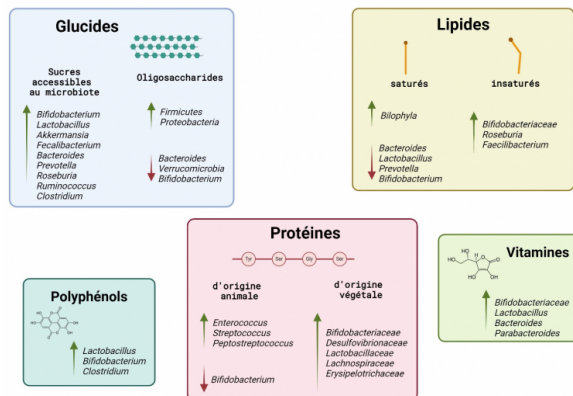


figure 3 - importance du régime alimentaire sur la communauté bactérienne du côlon

les flèches indiquent une augmentation ou une diminution de l'abondance bactérienne des taxons cités.

ainsi, il a été prouvé qu'un régime de type « occidental » favorise la présence des micro-organismes tolérants à la bile, ainsi que l'augmentation des taux d'acides biliaires secondaires et d'oxyde de triméthylamine (un composé lié à l'excrétion azotée), le tout dans un contexte de santé dégradée. à l'inverse, un régime de type « méditerranéen » (riches en fruits et légumes notamment) favorise la présence de bactéries capables de dégrader les fibres, la synthèse d'acides gras à courte chaîne et de dérivés d'acide phénolique, dans un contexte de bonne santé générale.

schéma réalisé à l'aide de [biorender](#).

auteur(s)/autrice(s) : pauline bettenfeld, d'après ramos et martín, 2021 licence : [reproduit avec autorisation](#)

parmi l'ensemble des micro-organismes présents, on peut toutefois distinguer un « microbiote central » (*core microbiota*), relativement constant, d'un microbiote intermittent ou temporaire, affecté par des conditions environnementales spécifiques [37]. le microbiote central est la communauté microbienne constamment associée à un certain génotype hôte ou un environnement spécifique [22b].

le microbiote humain présente donc à la fois une certaine stabilité, mais également un certain dynamisme, comme toute biocénose peuplant un écosystème. les variations dans la densité des populations d'espèces et la diversité des assemblages, selon des amplitudes et des échelles temporelles variables s'expliquent en particulier par les phénomènes de compétition entre les taxons microbiens, et des relations métaboliques changeantes, influencées par l'état du système immunitaire, le régime alimentaire ou les facteurs environnementaux [7b].

4. importance de l'équilibre fonctionnel de l'holobionte

les gènes du microbiote, formant le microbiome, contribuent à la régulation de la physiologie de l'hôte grâce à différents types de protéines enzymatiques, influencent les métabolites produits et affectent donc le métabolisme humain. selon les modifications dans la composition en espèces du microbiote, ces fonctions associées peuvent changer, rendant l'organisme plus ou moins sensible aux perturbations extérieures.

afin de caractériser l'état fonctionnel d'un microbiote, il est possible de croiser des techniques de métagénomique quantitative et fonctionnelle. la métagénomique quantitative vise à comparer les microbiotes de sujets malades et de sujets sains, de façon à caractériser un « microbiote malade » et à faciliter l'anticipation de l'apparition de pathologies, ou à établir un diagnostic. la métagénomique fonctionnelle permet, à partir des gènes dominants d'un échantillon dont les micro-organismes en présence ne seraient pas forcément déterminés, d'identifier les fonctions découlant des interactions entre les micro-organismes et les cellules humaines, ainsi que les mécanismes de ces interactions, de façon à anticiper les conséquences d'un éventuel dysfonctionnement.

les dernières avancées sur le sujet ont montré l'implication du microbiote intestinal dans la modulation du phénotype métabolique (les micro-organismes étant notamment impliqués dans le métabolisme protéique et glucidique), la régulation du développement épithélial et la régulation de l'immunité innée [23b][38][39a][40a][41]. les métabolites émis par les micro-organismes (notamment les acides gras à courte chaîne, les acides biliaires ou les dérivés du tryptophane) sont étudiés grâce à la métabolomique, technique récente permettant d'analyser la signature chimique d'un organisme ou d'un environnement. certains micro-organismes produisent des métabolites qui, selon les cas, peuvent avoir des effets pro-inflammatoires ou anti-inflammatoires. en effet, les cellules épithéliales de l'intestin, les monocytes et les lymphocytes produisent des cytokines en réponse à ces métabolites, ce qui aboutit à une modulation de la réponse inflammatoire.

grâce aux micro-organismes qui possèdent un bagage génétique codant des enzymes spécifiques impliquées dans des voies métaboliques originales, le corps humain est capable d'extraire plus d'énergie de la nourriture ingérée, de synthétiser des vitamines ou de métaboliser des glucides non digestibles par les enzymes humaines [6b][39b]. par exemple, le microbiote intestinal est impliqué dans l'assimilation de certains aliments non digérés dans l'estomac et l'intestin grêle, comme des fibres retrouvées dans les légumes et digérées par une espèce spécifique du genre *bacteroides* [42]. certains oligosaccharides peuvent être utilisés par des *lactobacillus* ou des *bifidobacterium* [43]. par ailleurs, le microbiote intestinal produit 50 à 100 mmol/l/jour d'acides gras à courte chaîne (acides acétique, propionique, butyrique) qui servent de source d'énergie pour l'épithélium intestinal. de plus, il permet d'accentuer la disponibilité de certaines vitamines pour l'hôte, comme la vitamine k, la biotine, la vitamine b2 ou b12 [44].

les macronutriments et micronutriments ne sont pas les seules molécules dont l'absorption est modulée par le microbiote. une équipe de chercheurs belges a montré l'importance du microbiote intestinal dans l'augmentation de l'absorption d'un médicament utilisé comme anti-rejet après une greffe d'organe. certaines souches bactériennes permettraient en effet de limiter l'action d'une pompe protéique présente à la surface des entérocytes et limitant naturellement l'absorption de nombreux médicaments (des immunosuppresseurs par exemple) vers la circulation systémique [45]. enfin, le microbiote humain protège également contre l'installation de pathogènes, en occupant l'espace disponible, en entrant en compétition pour les ressources et en

produisant des substances anti-microbiennes [\[46\]](#)[\[47\]](#)[\[48\]](#).

la grande diversité des fonctions enrichies par la présence d'un microbiote symbiotique est modulée par [le dialogue microbiote-intestin-système nerveux central](#). en effet, à tous les stades de l'existence, le microbiote (intestinal surtout) est en étroite interaction avec les systèmes immunitaire, endocrine et nerveux, par l'intermédiaire de molécules microbiennes activatrices ou inhibitrices, de médiateurs immunitaires ou de messages nerveux. il existe de multiples études mettant en évidence l'importance primordiale du maintien de l'équilibre de ces interactions de façon à garantir l'homéostasie de l'holobionte (figure 4).

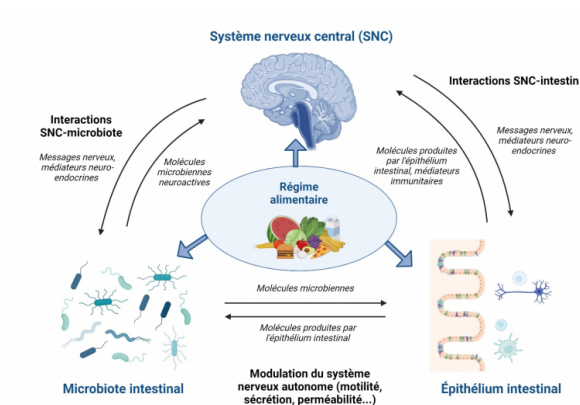


figure 4 - importance du régime alimentaire sur le système cerveau-intestin-microbiote intestinal

le système cerveau-intestin-microbiote est constitué de canaux de communication neuro-endocrines, nerveux et immunitaires, à l'origine d'un réseau d'interactions bidirectionnelles entre les éléments du triptyque, renforcé par des boucles de rétroaction. le régime alimentaire joue un rôle sur la composition du microbiote intestinal, mais peut également moduler la structure et la fonction du cerveau grâce à ces canaux de communication. les nutriments ingérés peuvent influencer directement sur l'intestin et agir sur le cerveau après absorption dans l'intestin grêle. la modulation de la diversité et de l'abondance microbienne par le régime alimentaire provoque des modifications du métabolisme microbien, qui peut lui-même affecter l'épithélium intestinal. certaines molécules microbiennes sont absorbées et atteignent le cerveau via la circulation systémique et/ou le nerf vague. de son côté, le cerveau peut moduler le microbiote de façon directe grâce à des substances neuro-actives libérées dans la lumière intestinale, qui affectent l'expression des gènes microbiens, ou de façon indirecte via des altérations de l'environnement microbien.

auteur(s)/autrice(s) : pauline bettenfeld, d'après horn et coll., 2022 licence : [cc-by-sa](https://creativecommons.org/licenses/by-sa/4.0/)

5. facteurs de déséquilibre et conséquences

on ne saurait aborder le lien entre microbiote humain et santé sans évoquer le rôle des micro-organismes dans le développement de maladies. lorsque la symbiose entre hôte et microbiote est altérée, on parle de dysbiose microbienne, notamment caractérisée par une perte importante de diversité [40b][49]. de nombreuses pathologies semblent être associées à des dysbioses plus ou moins importantes, mais ces corrélations sont souvent fondées sur des études observationnelles, et établir un lien irréfutable de causalité entre dysbiose et apparition de symptômes reste encore rare.

afin de comprendre le lien entre perturbation du microbiote et santé, plusieurs méthodes sont utilisées. les plus connues concernent l'utilisation d'animaux dits axéniques, élevés en milieu stérile et de ce fait dépourvus de microbiote. le microbiote d'un individu malade peut ensuite être implanté dans ces animaux pour voir s'il est possible de reproduire les symptômes de la maladie et, le cas échéant, d'étudier ensuite celle-ci.

la dysbiose du microbiote semble favorisée par le stress oxydatif, l'augmentation de la perméabilité de l'épithélium intestinal ou un état inflammatoire, et tous les compartiments colonisés par les micro-organismes peuvent être touchés. toutefois, la majorité des résultats concernent les dysbioses du microbiote intestinal. ainsi, il semblerait notamment qu'un microbiote pauvre en termes de diversité, ou d'entérotipe *bacteroidota*, puisse être associé au développement plus fréquent de maladies cardiométaboliques [50][51][52]. petit à petit, la liste des maladies corrélées à un dysfonctionnement du microbiote intestinal s'allonge : maladies inflammatoires chroniques de l'intestin (2006), diabète de type ii (2012), obésité (2013), cirrhose (2014)... mais également cancers, maladies neurodégénératives (sclérose en plaque, maladies d'alzheimer et de parkinson) ou neuropsychiatriques (autisme, dépression, bipolarité...), maladies infectieuses.

les maladies infectieuses sont des maladies provoquées par l'entrée dans l'organisme d'un agent infectieux (virus, bactérie, champignon...), et illustrent donc un lien direct d'interaction entre corps humain et micro-organismes. d'après de nombreuses études, il y aurait de plus une relation étroite entre la probabilité d'une telle infection et la dysbiose préexistante du microbiote intestinal, comme dans le cas d'infections bactériennes (par exemple à *clostridioides difficile*, une bactérie qui fabrique une toxine altérant l'épithélium intestinal, ce qui provoque de fortes diarrhées) ou virales (vih, hépatite b...) [53][54][55][56][57][58]. en effet, même si les micro-organismes pathogènes ne représentent qu'une infime fraction des micro-organismes associés à l'humain, l'apparition ou la disparition de certaines espèces microbiennes au sein d'une population peut conduire, en raison des phénomènes de compétition existant entre ces espèces, à un bouleversement de l'équilibre taxonomique en place dans un microbiote considéré comme « sain ». l'activation ou la réactivation d'espèces pathogènes à l'état latent, tout comme la néocolonisation par des pathogènes opportunistes, est alors possible [12b]. l'impact d'une infection peut également être modulé par la présence du microbiote : par exemple, des pathogènes peuvent coloniser la muqueuse intestinale, ce qui implique une réponse inflammatoire importante et une augmentation de la perméabilité de l'épithélium intestinal. la translocation microbienne de molécules produites par les bactéries symbiotiques vers la circulation systémique est donc accentuée, engendrant une réaction immunitaire d'autant plus importante [59][60]. l'émergence d'une maladie infectieuse pose donc une question de temporalité des événements : l'arrivée d'un pathogène est-elle à l'origine de la dysbiose du microbiote en place, ce qui provoque un déséquilibre fonctionnel et favorise le développement de

symptômes (comme cela a été montré chez la souris [61]), ou bien la dysbiose du microbiote provoquée par des facteurs externes facilite-t-elle l'infection par un pathogène opportuniste ou la réactivation d'un pathogène latent ?

dans le cas des maladies neurodégénératives, les mécanismes qui sont à l'origine du lien maladie-microbiote, et notamment la temporalité des événements sont encore assez mal connus. il semblerait cependant qu'une dysbiose microbienne au niveau intestinal puisse provoquer une inflammation favorisant la perméabilité de la barrière hémato-encéphalique. le rôle de cette barrière est de protéger le cerveau et la moelle épinière du passage de certaines substances toxiques, son altération favoriserait donc l'apparition de maladies neurodégénératives ou psychiatriques. le lien entre dysbiose du microbiote et état inflammatoire est confirmé par les nombreuses maladies inflammatoires à médiation immunitaire qui semblent favorisées dans un contexte de déséquilibre microbien : maladie de crohn, polyarthrite rhumatoïde, sclérose en plaques... une fois l'équilibre microbien altéré, un cercle vicieux se met alors en place, entretenant ce contexte favorable au développement de certaines maladies chroniques.

établir une liste exhaustive des maladies liées plus ou moins directement à une dysbiose du microbiote serait donc peine perdue, mais on peut toutefois citer encore quelques exemples bien connus liés à un probable déséquilibre du microbiote oral. ce microbiote se caractérise par une organisation en biofilms, qui recouvrent les dents, l'intérieur des joues et les gencives. la plaque dentaire se développe et les caries apparaissent lorsque la composition de ces biofilms est perturbée ou déséquilibrée [62]. si ces affections sont connues et caractérisées depuis longtemps, les dysbioses du microbiote oral pourraient également être liées à des maladies articulaires ou osseuses comme l'arthrite rhumatoïde [63], les maladies inflammatoires chroniques de l'intestin [64] ou le lupus érythémateux par exemple [65]. de nombreuses espèces microbiennes vivent également à la surface de la peau ou dans la sphère orl. un déséquilibre des communautés formées peut provoquer transpiration excessive, mauvaise haleine ou acné.

6. prendre soin de son microbiote, quelles perspectives ?

la définition exacte d'un microbiote dit « sain » reste encore à préciser, mais l'ensemble de la communauté microbienne associée à un individu peut toutefois être divisé en micro-organismes bénéfiques de type symbiotique (les micro-organismes remplissent des fonctions contribuant à la santé de l'organisme), en micro-organismes pathogènes (dont l'impact sur l'humain est négatif), et en micro-organismes neutres ou à l'état latent vis-à-vis de la santé humaine.

lancé en 2022, le projet french gut vise à caractériser le microbiote des français à partir de la collecte des selles de 100 000 volontaires d'ici 2027, en même temps que les données nutritionnelles et cliniques de chacun [66]. l'enjeu est de définir ce qu'est un microbiote sain, ainsi que les altérations possibles en cas de maladies chroniques, neurodéveloppementales ou neurodégénératives. ce projet s'inscrit dans un vaste programme mondial (*million microbiome of humans project*) qui permettra l'analyse d'un million d'échantillons microbiens provenant des intestins, mais également de la bouche, la peau ou l'appareil reproducteur humains.

s'il est actuellement encore trop tôt pour des applications cliniques, les scientifiques espèrent que ce procédé deviendra dans le futur aussi courant qu'une analyse de sang, et qu'il permettra la détection et la prise en charge de nombreuses pathologies.

6.1. agir de façon préventive

les facteurs principaux d'influence sur la diversité du microbiote restent le mode de vie et l'alimentation de l'hôte. en effet, étant donné qu'hôte et microbiote vivent en symbiose, il est nécessaire de prendre en compte l'ensemble de l'holobionte et non pas uniquement d'agir directement sur le microbiote seul.

plus l'alimentation est variée et saine (se rapprochant d'un régime type méditerranéen), plus la diversité microbienne est favorisée, et ainsi son potentiel protecteur vis-à-vis des pathogènes augmenté [67][68]. en effet, de nombreux aliments contiennent des prébiotiques, c'est-à-dire des molécules non digestibles par l'hôte humain, mais qui constituent une source d'alimentation des micro-organismes du microbiote [69]. ils sont naturellement présents dans une grande variété d'aliments : la consommation régulière de fruits et légumes riches en fibres est ainsi préconisée afin d'augmenter la richesse et la diversité microbienne. ces longues chaînes polysaccharidiques sont dégradées et fermentées par diverses espèces microbiennes, chacune ayant sa place dans le processus en fonction des enzymes produites. une réduction de l'apport en fibres diminue la diversité bactérienne responsable de cette chaîne de dégradation. de plus, la transformation des fibres permet la production d'acides gras à courte chaîne, bons pour notre santé, car ils régulent les processus inflammatoires et inhibent la prolifération de cellules cancéreuses dans le côlon, entre autres [70][71][72]. les polyphénols également contenus dans les végétaux ont des propriétés anti-oxydantes et anti-inflammatoires bénéfiques au microbiote intestinal. les aliments riches en protéines apportent de la glutamine, un acide aminé qui contribue à la croissance de la paroi intestinale (en stimulant la prolifération des entérocytes) et à la restauration des jonctions intercellulaires assurant son rôle de barrière protectrice [73][74].

il est également possible de consommer des probiotiques, c'est-à-dire des micro-organismes vivants qui viennent enrichir le microbiote intestinal. les souches les plus communes parmi les probiotiques utilisés sont *lactobacillus* et *bifidobacterium*. ces probiotiques sont présents dans de nombreux aliments fermentés comme les yaourts, le fromage ou le kéfir par exemple. il a été montré que les probiotiques, outre leurs effets bénéfiques sur l'équilibre général du microbiote, peuvent aider à soulager le syndrome de l'intestin irritable, à augmenter la production de vitamines, l'absorption des nutriments et à diminuer les symptômes des affections courantes comme la grippe ou d'autres affections respiratoires [75][76][77]. dans le cadre de certaines maladies comme la dépression, il a d'ores et déjà été montré, chez la souris, que la combinaison de l'utilisation d'un probiotique, de la glutamine (un acide aminé protégeant la barrière intestinale) et de la curcumine (un polyphénol anti-oxydant et anti-inflammatoire) permet d'agir sur les quatre facteurs principaux de dysbiose et de donner des résultats analogues à ceux d'un anti-dépresseur, la clomipramine [78].

afin de prendre soin de l'hôte - soit l'environnement du microbiote - il est préconisé de limiter le recours aux antibiotiques, qui éliminent à la fois « bonnes » et « mauvaises » bactéries, leur utilisation prolongée ou trop régulière pouvant engendrer un appauvrissement du microbiote et une antibiorésistance [79][80][81][82][83]. en effet, la prise de traitements antibiotiques peut être associée à une perte de diversité bactérienne ainsi qu'à une augmentation du nombre de bactéries résistantes suite à des transferts horizontaux de gènes ou à des mutations. par ailleurs, un régime alimentaire pauvre en contaminants (résidus de pesticides, émulsifiants, édulcorants) permet de réduire le risque d'apparition des maladies chroniques en optimisant le fonctionnement du système immunitaire [84][85]. enfin, limiter les facteurs de stress qui augmenteraient la perméabilité des intestins et donc les risques d'altération du microbiote semble important [86][87][88].

6.2. rétablir un microbiote sain

actuellement, l'ingénierie du microbiote humain concerne essentiellement des ajouts d'un ou plusieurs micro-organismes spécifiques au microbiote intestinal (par exemple par transplantation de microbiote fécal), la prise de prébiotiques ou encore de métabolites particuliers, de façon à provoquer un changement dans la composition et les fonctions du microbiote [12c].

la technique de transfert de microbiote intestinal consiste à administrer des selles de donneurs sains au système digestif d'un receveur afin de restaurer la diversité de son microbiote. les selles sont préalablement filtrées pour retirer les plus grosses particules, puis elles sont administrées par voie haute (sonde naso-gastrique ou naso-intestinale, pilules) ou par voie basse (coloscopie, lavement) [89]. la transplantation de microbiote fécal est actuellement utilisée en routine dans le traitement des infections récidivantes à la bactérie *clostridioides difficile*, avec succès dans 80 à 90 % des cas. les premiers résultats obtenus dans le cadre du traitement du cancer sont également prometteurs. en 2016, les essais ont permis de rétablir la symbiose microbienne de 90 % de patients atteints de leucémie myéloïde aiguë post-chimiothérapie (en diminuant en outre le nombre de bactéries pro-inflammatoires), ce qui est primordial pour ces patients dont le microbiote est considérablement altéré par la chimiothérapie et les antibiotiques utilisés pour soigner la maladie. en 2021, la technique de transfert de microbiote encapsulé a permis d'améliorer la survie de patients ayant subi une greffe de moelle osseuse dans le traitement de la leucémie, sujets à une maladie du greffon contre l'hôte [90]. à l'heure actuelle, de nombreux projets de recherche visant à élaborer des traitements contre les maladies neurodégénératives ou inflammatoires font la part belle à la transplantation de microbiote fécal et à l'utilisation de probiotiques de nouvelle génération, qui correspondent à des bactéries identifiées comme absentes du microbiote des personnes malades et qui leur sont donc administrées [91][92].

7. conclusion

l'étude et la compréhension du fonctionnement du microbiote humain constituent donc un champ de recherche très dynamique et prometteur. les enjeux actuels visent à transposer à l'être humain certains résultats obtenus sur modèles murins, à vérifier à grande échelle les nombreuses relations supposées entre dysbioses microbiennes et émergence de pathologies, et à fiabiliser les techniques d'ingénierie du microbiote actuellement développées, de manière à pouvoir généraliser les situations thérapeutiques dans lesquelles elles sont d'ores et déjà utilisées.

CRÉDITS

AUTEUR(S)/AUTRICE(S)

[pauline bettenfeld](#)

docteure en biologie végétale et microbienne après un travail mené sur des pathologies affectant le bois de la vigne à l'université de reims et l'inrae de dijon, et professeure agrégée en svt, elle enseigne actuellement en région parisienne.

RELECTURE SCIENTIFIQUE

[nathalie rolhion](#)

chargée de recherche inserm au centre de recherche saint-antoine à paris. elle étudie le lien entre le microbiote intestinal et les maladies inflammatoires chroniques de l'intestin.

MISE EN LIGNE

[pascal combemorel](#)

agrégé de svt, il est le responsable éditorial du site planet-vie depuis septembre 2016.

LICENCE DU TEXTE DE L'ARTICLE



creative commons - attribution - pas d'utilisation commerciale

notes

1

en 2021, le comité international de systématique des procaryotes a décidé de standardiser les dénominations des phylums bactériens, formées à partir du nom du genre type du phylum, associé au suffixe -ota. par exemple, au sein du phylum des *bacillota*, le genre type est le genre *bacillus*. cette nouvelle nomenclature a abouti au changement de nom de plusieurs phyla bactériens.

bibliographie

1

a
b

woese, c. r., kandler, o. ., & wheelis, m. l. (1990). towards a natural system of organisms: proposal for the domains archaea, bacteria, and eucarya. *proceedings of the national academy of sciences*, 87, 4576-4579.
<http://doi.org/10.1073/pnas.87.12.4576> (original work published 2026)

2

woese, c. r. (1987). bacterial evolution. *microbiological reviews*, 51, 221-271.
<http://doi.org/10.1128/mr.51.2.221-271.1987> (original work published 2026)

3

suau, a. ., bonnet, r. ., sutren, m. ., godon, j.-j. ., gibson, g. r., collins, m. d., & doré, j. . (1999). direct analysis of genes encoding 16s rna from complex communities reveals many novel molecular species within the human gut. *applied and environmental microbiology*, 65, 4799-4807. <http://doi.org/10.1128/aem.65.11.4799-4807.1999> (original work published 2026)

4

wang, b. ., yao, m. ., lv, l. ., ling, z. ., & li, l. . (2017). the human microbiota in health and disease. *engineering*, 3, 71-82. <http://doi.org/10.1016/j.eng.2017.01.008> (original work published 2026)

5

sender, r. ., fuchs, s. ., & milo, r. . (2016). revised estimates for the number of human and bacteria cells in the body. *plos biology*, 14, e1002533. <http://doi.org/10.1371/journal.pbio.1002533> (original work published 2026)

6

a
b

turnbaugh, p. j., ley, r. e., hamady, m. ., fraser-liggett, c. ., knight, r. ., & gordon, j. i. (2007). the human microbiome project: exploring the microbial part of ourselves in a changing world. *nature*, 449, 804-810. <http://doi.org/10.1038/nature06244> (original work published 2026)

7

a
b

gilbert, j. a., blaser, m. j., caporaso, g. ., jansson, j. k., lynch, s. ., v, & knight, r. . (2018). current understanding of the human microbiome. *nature medicine*, 24, 392-400. <http://doi.org/10.1038/nm.4517> (original work published 2026)

8

margulis, l. . (1990). words as battle cries: symbiogenesis and the new field of endocytobiology. *bioscience*, 40, 673-677. <http://doi.org/10.2307/1311435>

9

margulis, l. ., & fester, r. . (1991). symbiosis as a source of evolutionary innovation : speciation and morphogenesis.

10

a
b

zilber-rosenberg, i. ., & rosenberg, e. . (2008). role of microorganisms in the evolution of animals and plants: the hologenome theory of evolution. *fems microbiology reviews*, 32, 723-735. <http://doi.org/10.1111/j.1574-6976.2008.00123.x> (original work published 2026)

11

morris, j. . (2018). what is the hologenome concept of evolution ?. *f1000research*, 7, 1664. <http://doi.org/10.12688/f1000research.14385.1> (original work published 2026)

12

a
b
c

aggarwal, n. ., kitano, s. ., puah, g. r. y., kittelmann, s. ., hwang, i. y., & chang, m. w. (2022). microbiome and human health: current understanding, engineering, and enabling technologies. *chemical reviews*, 123, 31-72. <http://doi.org/10.1021/acs.chemrev.2c00431> (original work published 2026)

13

blottière, h. m. (2017). the gut microbiota and obesity. (i. . romieu, l. . dossus, & w. c. willett, éd.). lyon (fr): international agency for research on cancer. consulté à l'adresse <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/books/nbk565809/>

14

chung, k.-t. ., & bryant, m. p. (1997). robert e. hungate: pioneer of anaerobic microbial ecology. *anaerobe*, 3, 213-217. <http://doi.org/10.1006/anae.1997.0109> (original work published 2026)

15

hungate, r. e. (1979). evolution of a microbial ecologist. *annual review of microbiology*, 33, 1-21. <http://doi.org/10.1146/annurev.mi.33.100179.000245>

16

kunst, f. ., ogasawara, n. ., moszer, i. ., albertini, a. m., alloni, g. ., azevedo, v. ., ... danchin, a. . (1997). the complete genome sequence of the gram-positive bacterium *bacillus subtilis*. *nature*, 390, 249-256. <http://doi.org/10.1038/36786> (original work published 2026)

17

qin, j. ., li, r. ., raes, j. ., arumugam, m. ., burgdorf, k. s., manichanh, c. ., ... wang, j. . (2010). a human gut microbial gene catalogue established by metagenomic sequencing. *nature*, 59-67. (original work published 2026)

18

arumugam, m. ., raes, j. ., pelletier, e. ., le paslier, d. ., yamada, t. ., mende, d. r., ... bork, p. . (2011). enterotypes of the human gut microbiome. *nature*, 473, 174-180. <http://doi.org/10.1038/nature09944> (original work published 2026)

19

wu, g. d., chen, j. ., hoffmann, c. ., bittinger, k. ., chen, y.-y. ., keilbaugh, s. a., ... lewis, j. d. (2011). linking long-term dietary patterns with gut microbial enterotypes. *science (new york, n.y.)*, 334, 105-108. <http://doi.org/10.1126/science.1208344> (original work published 2026)

20

claesson, m. j., jeffery, i. b., conde, s. ., power, s. e., o'connor, e. m., cusack, s. ., ... o'toole, p. w. (2012). gut microbiota composition correlates with diet and health in the elderly. *nature*, 488, 178-184. <http://doi.org/10.1038/nature11319> (original work published 2026)

21

jeffery, i. b., claesson, m. j., toole, p. w. o., & shanahan, f. . (2012). categorization of the gut microbiota: enterotypes or gradients?. *nature reviews microbiology*, 10, 591-592. <http://doi.org/10.1038/nrmicro2859> (original work published 2026)

22

a
b

tap, j. ., mondot, s. ., levenez, f. ., pelletier, e. ., caron, c. ., furet, j. ., ... leclerc, m. . (2009). towards the human intestinal microbiota phylogenetic core. *environmental microbiology*, 11, 2574-2584. <http://doi.org/10.1111/j.1462-2920.2009.01982.x> (original work published 2026)

23

a
b

hollister, e. b., gao, c. ., & versalovic, j. . (2014). compositional and functional features of the gastrointestinal microbiome and their effects on human health. *gastroenterology*, 146, 1449-1458. <http://doi.org/10.1053/j.gastro.2014.01.052> (original work published 2026)

24

mariat, d. ., firmesse, o. ., levenez, f. ., guimarães, v. ., sokol, h. ., dore, j. ., ... furet, j.-p. . (2009). the firmicutes/bacteroidetes ratio of the human microbiota changes with age. *bmc microbiology*, 9, 123. <http://doi.org/10.1186/1471-2180-9-123> (original work published 2026)

25

conlon, m. a., & bird, a. r. (2015). the impact of diet and lifestyle on gut microbiota and human health. *nutrients*, 7, 17-44. <http://doi.org/10.3390/nu7010017> (original work published 2026)

26

salonen, a. ., & de vos, w. m. (2014). impact of diet on human intestinal microbiota and health. *annual review of food science and technology*, 5, 239-262. <http://doi.org/10.1146/annurev-food-030212-182554>

27

graf, d. ., di cagno, r. ., fâk, f. ., flint, h. j., nyman, m. ., saarela, m. ., & watzl, b. . (2015). contribution of diet to the composition of the human gut microbiota. *microbial ecology in health and disease*, 26, 26164. <http://doi.org/10.3402/mehd.v26.26164> (original work published 2026)

28

zhang, n. ., ju, z. ., & zuo, t. . (2018). time for food: the impact of diet on gut microbiota and human health. *nutrition*, 51-52, 80-85. <http://doi.org/10.1016/j.nut.2017.12.005> (original work published 2026)

29

raibaud, p. ., ducluzeau, r. ., dubos, f. ., hudault, s. ., bewa, h. ., & muller, m. c. (1980). implantation of bacteria from the digestive tract of man and various animals into gnotobiotic mice. *the american journal of clinical nutrition*, 33, 2440-2447. <http://doi.org/10.1093/ajcn/33.11.2440> (original work published 2026)

30

koenig, j. e., spor, a. ., scalfone, n. ., fricker, a. d., stombaugh, j. ., knight, r. ., ... ley, r. e. (2011). succession of microbial consortia in the developing infant gut microbiome. *proceedings of the national academy of sciences of the united states of america*, 108, 4578-4585. <http://doi.org/10.1073/pnas.1000081107> (original work published 2026)

31

lozupone, c. a., stombaugh, j. i., gordon, j. i., jansson, j. k., & knight, r. . (2012). diversity, stability and resilience of the human gut microbiota. *nature*, 489, 220-230. <http://doi.org/10.1038/nature11550> (original work published 2026)

32

toole, p. o. (2012). changes in the intestinal microbiota from adulthood through to old age. *clinical microbiology and infection*, 18, 44-46. <http://doi.org/10.1111/j.1469-0691.2012.03867.x> (original work published 2026)

33

guigoz, y. ., doré, j. ., & schiffirin, e. j. (2008). the inflammatory status of old age can be nurtured from the intestinal environment:. *current opinion in clinical nutrition and metabolic care*, 11, 13-20. <http://doi.org/10.1097/mco.0b013e3282f2bdf> (original work published 2026)

34

goodrich, j. k., waters, j. l., poole, a. c., sutter, j. l., koren, o. ., blekhman, r. ., ... ley, r. e. (2014). human genetics shape the gut microbiome. *cell*, 159, 789-799. <http://doi.org/10.1016/j.cell.2014.09.053>

35

caporaso, g. ., lauber, c. l., costello, e. k., berg-lyons, d. ., gonzález, a. ., stombaugh, j. ., ... knight, r. . (2011). moving pictures of the human microbiome. *genome biology*, 12, r50. <http://doi.org/10.1186/gb-2011-12-5-r50>

36

david, l. a., materna, a. c., friedman, j. ., campos-baptista, m. i., blackburn, m. c., perrotta, a. ., ... alm, e. j. (2014). host lifestyle affects human microbiota on daily timescales. *genome biology*, 15, r89. <http://doi.org/10.1186/gb-2014-15-7-r89>

37

berg, g. ., rybakova, d. ., fischer, d. ., cernava, t. ., vergès, m.-c. c., charles, t. ., ... schloter, m. . (2020). microbiome definition re-visited: old concepts and new challenges. *microbiome*, 8, 103. <http://doi.org/10.1186/s40168-020-00875-0> (original work published 2026)

38

wang, b. ., jiang, x. ., cao, m. ., ge, j. ., bao, q. ., tang, l. ., ... li, l. . (2016). altered fecal microbiota correlates with liver biochemistry in nonobese patients with non-alcoholic fatty liver disease. *scientific reports*, 6, 32002. <http://doi.org/10.1038/srep32002> (original work published 2026)

39

a
b

gill, s. r., pop, m. ., deboy, r. t., eckburg, p. b., turnbaugh, p. j., samuel, b. s., ... nelson, k. e. (2006). metagenomic analysis of the human distal gut microbiome. *science (new york, n.y.)*, 312, 1355-1359. <http://doi.org/10.1126/science.1124234> (original work published 2026)

40

a
b

ley, r. e., turnbaugh, p. j., klein, s. ., & gordon, j. i. (2006). human gut microbes associated with obesity. *nature communications*, 444, 1022-1023. <http://doi.org/10.1038/nature4441022a> (original work published 2026)

41

macpherson, a. j., & harris, n. l. (2004). interactions between commensal intestinal bacteria and the immune system. *nature reviews immunology*, 4, 478-485. <http://doi.org/10.1038/nri1373> (original work published 2026)

42

larsbrink, j. ., rogers, t. e., hemsworth, g. r., mckee, l. s., tauzin, a. s., spadiut, o. ., ... brumer, h. . (2014). a discrete genetic locus confers xyloglucan metabolism in select human gut bacteroidetes. *nature*, 506, 498-502. <http://doi.org/10.1038/nature12907> (original work published 2026)

43

goh, y. j., & klaenhammer, t. r. (2015). genetic mechanisms of prebiotic oligosaccharide metabolism in probiotic microbes. *annual review of food science and technology*, 6, 137-156. <http://doi.org/10.1146/annurev-food-022814-015706> (original work published 2026)

44

kang, z. ., zhang, j. ., zhou, j. ., qi, q. ., du, g. ., & chen, j. . (2012). recent advances in microbial production of δ -aminolevulinic acid and vitamin b12. *biotechnology advances*, 30, 1533-1542. <http://doi.org/10.1016/j.biotechadv.2012.04.003> (original work published 2026)

45

degraeve, a. l., haufroid, v. ., loriot, a. ., gatto, l. ., andries, v. ., vereecke, l. ., ... bindels, l. b. (2023). gut microbiome modulates tacrolimus pharmacokinetics through the transcriptional regulation of abcb1. *microbiome*, 11, 138. <http://doi.org/10.1186/s40168-023-01578-y> (original work published 2026)

46

cash, h. l., witham, c. v., behrendt, c. l., & hooper, l. v. (2006). symbiotic bacteria direct expression of an intestinal bactericidal lectin. *science (new york, n.y.)*, 313, 1126-1130. <http://doi.org/10.1126/science.1127119> (original work published 2026)

47

hooper, l. v., stappenbeck, t. s., hong, c. v., & gordon, j. i. (2003). angiogenins: a new class of microbicidal proteins involved in innate immunity. *nature immunology*, 4, 269-273. <http://doi.org/10.1038/ni888> (original work published 2026)

48

schauber, j. ., svanholm, c. ., termén, s. ., iffland, k. ., menzel, t. ., scheppach, w. ., ... gudmundsson, g. h. (2003). expression of the cathelicidin II-37 is modulated by short chain fatty acids in colonocytes: relevance of signalling pathways. *gut*, 52, 735-741. consulté à l'adresse <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/pmc1773650/> (original work published 2026)

49

turnbaugh, p. j., ley, r. e., mahowald, m. a., magrini, v. ., mardis, e. r., & gordon, j. i. (2006). an obesity-associated gut microbiome with increased capacity for energy harvest. *nature*, 444, 1027-1031. <http://doi.org/10.1038/nature05414> (original work published 2026)

50

fromentin, s. ., forslund, s. k., chechi, k. ., aron-wisnewsky, j. ., chakaroun, r. ., nielsen, t. ., ... pedersen, o. . (2022). microbiome and metabolome features of the cardiometabolic disease spectrum. *nature medicine*, 28, 303-314. <http://doi.org/10.1038/s41591-022-01688-4> (original work published 2026)

51

tindall, a. m., petersen, k. s., & kris-etherton, p. m. (2018). dietary patterns affect the gut microbiome-the link to risk of cardiometabolic diseases. *the journal of nutrition*, 148, 1402-1407. <http://doi.org/10.1093/jn/nxy141> (original work published 2026)

52

de Moraes, a. c. f., fernandes, g. r., da Silva, i. t., almeida-pititto, b. ., gomes, e. p., pereira, a. da c., & ferreira, s. r. g. (2017). enterotype may drive the dietary-associated cardiometabolic risk factors. *frontiers in cellular and infection microbiology*, 7. consulté à l'adresse <https://www.frontiersin.org/articles/10.3389/fcimb.2017.00047>

53

ling, z. ., liu, x. ., cheng, y. ., jiang, x. ., jiang, h. ., wang, y. ., & li, l. . (2015). decreased diversity of the oral microbiota of patients with hepatitis b virus-induced chronic liver disease: a pilot project. *scientific reports*, 5, 17098. <http://doi.org/10.1038/srep17098> (original work published 2026)

54

cheu, r. k., gustin, a. t., lee, c. ., schifanella, l. ., miller, c. j., ha, a. ., ... klatt, n. r. (2020). impact of vaginal microbiome communities on hiv antiretroviral-based pre-exposure prophylaxis (prep) drug metabolism. *plos pathogens*, 16, e1009024. <http://doi.org/10.1371/journal.ppat.1009024> (original work published 2026)

55

xu, m. ., wang, b. ., fu, y. ., chen, y. ., yang, f. ., lu, h. ., ... li, l. . (2012). changes of fecal bifidobacterium species in adult patients with hepatitis b virus-induced chronic liver disease. *microbial ecology*, 63, 304-313. <http://doi.org/10.1007/s00248-011-9925-5> (original work published 2026)

56

ling, z. ., jin, c. ., xie, t. ., cheng, y. ., li, l. ., & wu, n. . (2016). alterations in the fecal microbiota of patients with hiv-1 infection: an observational study in a chinese population. *scientific reports*, 6, 30673. <http://doi.org/10.1038/srep30673> (original work published 2026)

57

ling, z. ., liu, x. ., jia, x. ., cheng, y. ., lu, y. ., yuan, l. ., ... xiang, c. . (2014). impacts of infection with different toxigenic clostridium difficile strains on faecal microbiota in children. *scientific reports*, 4, 7485. <http://doi.org/10.1038/srep07485> (original work published 2026)

58

gu, s. ., chen, y. ., zhang, x. ., lu, h. ., lv, t. ., shen, p. ., ... li, l. . (2016). identification of key taxa that favor intestinal colonization of clostridium difficile in an adult chinese population. *microbes and infection*, 18, 30-38. <http://doi.org/10.1016/j.micinf.2015.09.008> (original work published 2026)

59

brenchley, j. m., & douek, d. c. (2012). microbial translocation across the gi tract. *annual review of immunology*, 30, 149-173. <http://doi.org/10.1146/annurev-immunol-020711-075001>

60

hand, t. w., santos, l. m. d., boudadoux, n. ., molloy, m. j., pagán, a. j., pepper, m. ., ... belkaid, y. . (2012). acute gastrointestinal infection induces long-lived microbiota-specific t cell responses. *science (new york, n.y.)*, 337, 1553-1556. <http://doi.org/10.1126/science.1220961> (original work published 2026)

61

sencio, v. ., barthelemy, a. ., tavares, l. p., machado, m. g., soulard, d. ., cuinat, c. ., ... trottein, f. . (2020). gut dysbiosis during influenza contributes to pulmonary pneumococcal superinfection through altered short-chain fatty acid production. *cell reports*, 30, 2934-2947. <http://doi.org/10.1016/j.celrep.2020.02.013> (original work published 2026)

62

lamont, r. j., koo, h. ., & hajishengallis, g. . (2018). the oral microbiota: dynamic communities and host interactions. *nature reviews microbiology*, 16, 745-759. <http://doi.org/10.1038/s41579-018-0089-x> (original work published 2026)

63

corrêa, j. d., saraiva, a. m., queiroz-junior, c. m., madeira, m. f. m., duarte, p. m., teixeira, m. m., ... da silva, t. a. (2016). arthritis-induced alveolar bone loss is associated with changes in the composition of oral microbiota. *anaerobe*, 39, 91-96. <http://doi.org/10.1016/j.anaerobe.2016.03.006> (original work published 2026)

64

qi, y. ., wu, h.- min ., yang, z. ., zhou, y.- fei ., jin, l. ., yang, m.- fang ., & wang, f.- yu . (2022). new insights into the role of oral microbiota dysbiosis in the pathogenesis of inflammatory bowel disease. *digestive diseases and sciences*, 67, 42-55. <http://doi.org/10.1007/s10620-021-06837-2> (original work published 2026)

65

li, b.-z. ., zhou, h.-y. ., guo, b. ., chen, w.-j. ., tao, j.-h. ., cao, n.-w. ., ... meng, x. . (2020). dysbiosis of oral microbiota is associated with systemic lupus erythematosus. *archives of oral biology*, 113, 104708. <http://doi.org/10.1016/j.archoralbio.2020.104708> (original work published 2026)

66

(2022). livret de presentation du projet le french gut, le microbiote français. consulté à l'adresse

[v.inrae.fr/sites/default/files/pdf/livret%20de%20presentation_projet%20le%20french%20gut%2c%20le%20microbiote%20](http://www.inrae.fr/sites/default/files/pdf/livret%20de%20presentation_projet%20le%20french%20gut%2c%20le%20microbiote%20)

67

xu, d. ., feng, m. ., chu, y. ., wang, s. ., shete, v. ., tuohy, k. m., ... yang, y. . (2021). the prebiotic effects of oats on blood lipids, gut microbiota, and short-chain fatty acids in mildly hypercholesterolemic subjects compared with rice: a randomized, controlled trial. *frontiers in immunology*, 12, 787797. <http://doi.org/10.3389/fimmu.2021.787797> (original work published 2026)

68

berding, k. ., long-smith, c. m., carbia, c. ., bastiaanssen, t. f. s., van de wouw, m. ., wiley, n. ., ... dinan, t. g. (2021). a specific dietary fibre supplementation improves cognitive performance-an exploratory randomised, placebo-controlled, crossover study. *psychopharmacology*, 238, 149-163. <http://doi.org/10.1007/s00213-020-05665-y> (original work published 2026)

69

davani-davari, d. ., negahdaripour, m. ., karimzadeh, i. ., seifan, m. ., mohkam, m. ., masoumi, s. j., ... ghasemi, y. . (2019). prebiotics: definition, types, sources, mechanisms, and clinical applications. *foods*, 8, 92. <http://doi.org/10.3390/foods8030092> (original work published 2026)

70

jardon, k. m., canfora, e. e., goossens, g. h., & blaak, e. e. (2022). dietary macronutrients and the gut microbiome: a precision nutrition approach to improve cardiometabolic health. *gut*, 71, 1214-1226. <http://doi.org/10.1136/gutjnl-2020-323715> (original work published 2026)

71

lavelle, a. ., & sokol, h. . (2020). gut microbiota-derived metabolites as key actors in inflammatory bowel disease. *nature reviews. gastroenterology & hepatology*, 17, 223-237. <http://doi.org/10.1038/s41575-019-0258-z> (original work published 2026)

72

kaźmierczak-siedlecka, k. ., marano, l. ., merola, e. ., roviello, f. ., & połom, k. . (2022). sodium butyrate in both prevention and supportive treatment of colorectal cancer. *frontiers in cellular and infection microbiology*, 12. consulté à l'adresse <https://www.frontiersin.org/articles/10.3389/fcimb.2022.1023806>

73

kim, m.-h. ., & kim, h. . (2017). the roles of glutamine in the intestine and its implication in intestinal diseases. *international journal of molecular sciences*, 18, 1051. <http://doi.org/10.3390/ijms18051051> (original work published 2026)

74

wang, b. ., wu, g. ., zhou, z. ., dai, z. ., sun, y. ., ji, y. ., ... wu, z. . (2015). glutamine and intestinal barrier function. *amino acids*, 47, 2143-2154.
<http://doi.org/10.1007/s00726-014-1773-4> (original work published 2026)

75

zhao, y. ., dong, b. r., & hao, q. . (2022). probiotics for preventing acute upper respiratory tract infections. *the cochrane database of systematic reviews*, 8, cd006895. <http://doi.org/10.1002/14651858.cd006895.pub4> (original work published 2026)

76

rao, v. ., & rao, l. . (2016). *probiotics and prebiotics in human nutrition and health*. bod - books on demand. (original work published 2026)

77

dale, h. f., rasmussen, s. h., asiller, özgün ömer, & lied, g. a. (2019). probiotics in irritable bowel syndrome: an up-to-date systematic review. *nutrients*, 11, 2048.
<http://doi.org/10.3390/nu11092048> (original work published 2026)

78

faucher, p. ., dries, a. ., mousset, p. ., leboyer, m. ., dore, j. ., & beracochea, d. . (2022). synergistic effects of lacticaseibacillus rhamnosus gg, glutamine, and curcumin on chronic unpredictable mild stress-induced depression in a mouse model. *beneficial microbes*, 13, 253-264. <http://doi.org/10.3920/bm2021.0188> (original work published 2026)

79

zimmermann, p. ., & curtis, n. . (2019). the effect of antibiotics on the composition of the intestinal microbiota - a systematic review. *journal of infection*, 79, 471-489.
<http://doi.org/10.1016/j.jinf.2019.10.008> (original work published 2026)

80

lange, k. ., buerger, m. ., stallmach, a. ., & bruns, t. . (2016). effects of antibiotics on gut microbiota. *digestive diseases*, 34, 260-268. <http://doi.org/10.1159/000443360> (original work published 2026)

81

ramirez, j. ., guarner, f. ., fernandez, l. b., maruy, a. ., sdepanian, v. l., & cohen, h. . (2020). antibiotics as major disruptors of gut microbiota. *frontiers in cellular and infection microbiology*, 10. consulté à l'adresse
<https://www.frontiersin.org/articles/10.3389/fcimb.2020.572912>

82

keeney, k. m., yurist-doutsch, s. ., arrieta, m.-c. ., & finlay, b. . (2014). effects of antibiotics on human microbiota and subsequent disease. *annual review of microbiology*, 68, 217-235. <http://doi.org/10.1146/annurev-micro-091313-103456>

83

patangia, d. v., ryan, c. a., dempsey, e. ., ross, r. p., & stanton, c. . (2022). impact of antibiotics on the human microbiome and consequences for host health. *microbiologyopen*, 11, e1260. <http://doi.org/10.1002/mbo3.1260>

84

del chierico, f. ., vernocchi, p. ., dallapiccola, b. ., & putignani, l. . (2014). mediterranean diet and health: food effects on gut microbiota and disease control. *international journal of molecular sciences*, 15, 11678-11699.
<http://doi.org/10.3390/ijms150711678> (original work published 2026)

85

tan, h. ., & o'toole, p. w. (2015). impact of diet on the human intestinal microbiota. *current opinion in food science*, 2, 71-77. <http://doi.org/10.1016/j.cofs.2015.01.005> (original work published 2026)

86

kelly, j. ., kennedy, p. ., cryan, j. ., dinan, t. ., clarke, g. ., & hyland, n. . (2015). breaking down the barriers: the gut microbiome, intestinal permeability and stress-related psychiatric disorders. *frontiers in cellular neuroscience*, 9. consulté à l'adresse <https://www.frontiersin.org/articles/10.3389/fncel.2015.00392>

87

la torre, d. ., van oudenhoove, l. ., vanuytsel, t. ., & verbeke, k. . (2023). psychosocial stress-induced intestinal permeability in healthy humans: what is the evidence?. *neurobiology of stress*, 27, 100579. <http://doi.org/10.1016/j.ynstr.2023.100579> (original work published 2026)

88

karl, p. ., margolis, l. m., madslien, e. h., murphy, n. e., castellani, j. w., gundersen, y. ., ... pasiakos, s. m. (2017). changes in intestinal microbiota composition and metabolism coincide with increased intestinal permeability in young adults under prolonged physiological stress. *apsselect*, 4, g559—g571.
<http://doi.org/10.1152/ajpgi.00066.2017@apsselect.2017.4.issue-5> (original work published 2026)

89

wang, j.-w. ., kuo, c.-h. ., kuo, f.-c. ., wang, y.-k. ., hsu, w.-h. ., yu, f.-j. ., ... wu, d.-c. . (2019). fecal microbiota transplantation: review and update. *journal of the formosan medical association*, 118, s23—s31. <http://doi.org/10.1016/j.jfma.2018.08.011> (original work published 2026)

90

zhou, y. ., zhou, c. ., & zhang, a. . (2022). gut microbiota in acute leukemia: current evidence and future directions. *frontiers in microbiology*, 13. consulté à l'adresse <https://www.frontiersin.org/articles/10.3389/fmicb.2022.1045497>

91

matheson, j.-a. t., & holsinger, r. m. d. (2023). the role of fecal microbiota transplantation in the treatment of neurodegenerative diseases: a review. *international journal of molecular sciences*, 24, 1001. <http://doi.org/10.3390/ijms24021001> (original work published 2026)

92

depommier, c. ., everard, a. ., druart, c. ., plovier, h. ., van hul, m. ., vieira-silva, s. ., ... cani, p. d. (2019). supplementation with *akkermansia muciniphila* in overweight and obese human volunteers: a proof-of-concept exploratory study. *nature medicine*, 25, 1096-1103. <http://doi.org/10.1038/s41591-019-0495-2> (original work published 2026)