Research Article 研究报告

基于非靶向代谢组学的普雷沃氏菌对动脉粥样硬化 小鼠作用机制

李泽桦¹, 曾宇宏², 郝卿鋆¹, 郭敬宾^{1*}

1 南方医科大学珠江医院 心血管内科, 广东 广州
 2 南方医科大学珠江医院 设备器材科, 广东 广州

李泽桦,曾宇宏,郝卿鋆,郭敬宾.基于非靶向代谢组学的普雷沃氏菌对动脉粥样硬化小鼠作用机制[J]. 微生物学报, 2025, 65(3): 1148-1161.

LI Zehua, ZENG Yuhong, HAO Qingyun, GUO Jingbin. Untargeted metabolomics reveals the mechanism of *Prevotella copri* in promoting atherosclerosis in mice[J]. Acta Microbiologica Sinica, 2025, 65(3): 1148-1161.

摘 要:【目的】从宿主-肠道菌群-代谢的角度,探讨普雷沃氏菌(Prevotella copri)促进动脉粥样 硬化(atherosclerosis, AS)的可能作用机制。【方法】将 ApoE^{-/-}小鼠随机分为 4 组, 每组 8 只:对照 组(Chow组), 喂以普通饲料; 模型组(AS组), 喂以高脂饲料; 低浓度 P. copri 移植组(P. copri-low 组), 自高脂饮食开始的第1天起每天灌胃 10° CFU/mL 的 P. copri; 高浓度 P. copri 移植组(P. coprihigh 组), 自高脂饮食开始的第1天起每天灌胃 10¹¹ CFU/mL 的 P. copri。每周测量并记录体重变 化,评估体重增长趋势。5周后,应用油红O染色评估主动脉斑块面积,结合酶联免疫吸附法 (enzyme-linked immunosorbent assay, ELISA)检测血脂水平,评估 P. copri 对 AS 进展的影响。同时, 利用实时定量 PCR (quantitative PCR, qPCR)检测 P. copri 在肠道中的丰度,并通过非靶向代谢组学 技术分析小鼠粪便代谢物的变化。【结果】AS组小鼠的体重、主动脉斑块面积显著增加,血浆低 密度脂蛋白胆固醇(low-density lipoprotein cholesterol, LDL-C)、总胆固醇(total cholesterol, TC)和甘 油三酯(triglycerides, TG)水平显著升高,高密度脂蛋白胆固醇(high-density lipoprotein cholesterol, HDL-C)水平显著降低,与 Chow 组相比均存在显著差异。P. copri-low 组和 P. copri-high 组在肠道 中的 P. copri 丰度无显著差异,表明两组 P. copri 均能在小鼠肠道成功定殖。基于此,后续实验选 取 P. copri-low 组作为标准浓度组(P. copri 组)进行分析。与 AS 组相比, P. copri 成功定殖显著增 加了小鼠的体重和主动脉斑块面积,并加重了血脂紊乱。代谢组学分析显示, P. copri 移植导致 多种代谢物显著升高,包括 Cer(d18:1/18:1(9Z))、棕榈酰鞘氨醇(N-palmitoylsphingosine)、染料木素 (genistein)、腺嘌呤(adenine)和亚油酸(linoleic acid)。KEGG 通路富集分析进一步揭示, P. copri 通

*Corresponding author. E-mail: cookie_guo@foxmail.com

资助项目: 国家自然科学基金(82200442); 广州市科技计划(2025A04J3768)

This work was supported by the National Natural Science Foundation of China (82200442) and the Science and Technology Program of Guangzhou (2025A04J3768).

Received: 2024-10-09; Accepted: 2024-12-02; Published online: 2025-02-07

过调控 ABC 转运蛋白、胆汁酸代谢和神经活性配体-受体相互作用等关键通路参与 AS 的发生发展。【结论】 P. copri 通过调控鞘脂信号通路、嘌呤代谢和亚油酸代谢,可能加剧炎症和脂质代谢 失衡,从而促进 AS 的进展。

关键词:普雷沃氏菌;动脉粥样硬化;代谢组学;ApoE--小鼠

Untargeted metabolomics reveals the mechanism of *Prevotella copri* in promoting atherosclerosis in mice

LI Zehua¹, ZENG Yuhong², HAO Qingyun¹, GUO Jingbin^{1*}

1 Department of Cardiology, Zhujiang Hospital, Southern Medical University, Guangzhou, Guangdong, China

2 Department of Equipment and Materials, Zhujiang Hospital, Southern Medical University, Guangzhou, Guangdong, China

Abstract: [Objective] To explore the potential mechanism by which *Prevotella copri* promotes atherosclerosis (AS) from the perspective of host-gut microbiota-metabolism. [Methods] ApoE^{-/-} mice were randomized into four groups (n=8): control group (Chow group, fed with a normal diet), model group (AS group, fed with a high-fat diet), low-concentration P. copri group (P. copri-low group, administrated with P. copri at 10⁹ CFU/mL by oral gavage daily from the first day of feeding with the high-fat diet), and high-concentration P. copri group (P. copri-high group, administrated with *P. copri* at 10¹¹ CFU/mL by oral gavage daily from the first day of feeding with the high-fat diet). The body weight was measured and recorded weekly to evaluate the weight gain trend. After 5 weeks, oil red O staining was employed to evaluate the aortic plaque area, and enzyme-linked immunosorbent assay (ELISA) was employed to measure lipid levels, on the basis of which the impact of P. copri on AS progression was assessed. Additionally, qPCR was used to detect the abundance of *P. copri* in the gut, and untargeted metabolomics was employed to analyze the metabolite changes in the feces of mice. [Results] Compared with the Chow group, the AS group showed increases in the body weight, aortic plaque area, and plasma levels of low-density lipoprotein cholesterol (LDL-C), total cholesterol (TC), and triglycerides (TG) and a decline in the high-density lipoprotein cholesterol (HDL-C) level. The abundance of *P. copri* in the gut showed no significant difference between the P. copri-low group and the P. copri-high group, indicating that P. copri successfully colonized the gut in both groups. Based on this, the P. copri-low group was selected as the standard concentration group (P. copri group) for further analysis. Compared with the AS group, P. copri colonization in the gut significantly increased the body weight and aortic plaque area and exacerbated dyslipidemia. Metabolomic analysis revealed that P. copri transplantation led to significant increases in the content of several metabolites, including Cer(d18:1/18:1(9Z)), N-palmitoylsphingosine, genistein, adenine, and linoleic acid. KEGG pathway enrichment analysis further indicated that P. copri might contribute to the development and progression of AS through key pathways such as the regulation of ABC transporters, bile acid metabolism, and neuroactive ligand-receptor interactions. **[Conclusion]** *P. copri* may exacerbate inflammation and lipid metabolism imbalance by regulating sphingolipid signaling, purine metabolism, and linoleic acid metabolism, thereby promoting the progression of AS. **Keywords:** *Prevotella copri*; atherosclerosis; metabolomics; ApoE^{-/-} mice

根据 2019 年世界卫生组织的统计,全球约 有 1 790 万人因心血管疾病相关因素死亡,占当 年总死亡人数的 32%。近 30 年来,我国在医疗 可及性和质量方面取得了显著进展,多项心血 管技术已达到或接近世界领先水平。然而,由 于不健康生活方式的广泛存在以及人口老龄化 的加速,我国心血管疾病的患病率和死亡率仍 在持续上升,已成为居民主要的致死原因之 一^[1]。动脉粥样硬化(atherosclerosis, AS)是心血 管疾病的核心病理基础,在引发动脉粥样硬化 性心血管疾病(atherosclerosis, AS)是心血 信疾病的核心病理基础,在引发动脉粥样硬化 性心血管疾病(atherosclerotic cardiovascular disease, ASCVD)中发挥着关键作用。深入探讨 AS 的发病机制,对于理解 ASCVD 的发生与发 展,以及制定有效的治疗策略,具有重要的临 床和学术意义。

AS 的发生机制复杂,涉及脂质沉积、炎症 和氧化应激等多种病理因素^[2]。近年来,研究发 现这些病理过程不仅受机体内在代谢的调控, 还可能与肠道菌群及其代谢产物密切相关^[3]。肠 道菌群作为一个复杂的生态系统,由细菌、真 菌、古生菌和病毒共同组成,其中细菌占比超 过 99%,在维持肠道微生态平衡和宿主代谢中 发挥着核心作用^[4]。越来越多的研究显示,肠道 菌群的失调与 ASCVD 及其相关危险因素之间存 在密切联系^[5-6]。因此,肠道菌群作为潜在的研 究与干预靶点,有望为心血管疾病的治疗提供 新的思路。

普雷沃氏菌(Prevotella)是一种短杆状、厌氧 性革兰氏阴性菌,隶属于普氏菌科普雷沃氏菌 属^[7]。在以植物为主食的非西方人群中, Prevotella的检出率较高,其中 Prevotella copri 是该菌属中丰度最高的菌种^[8]。研究表明, *P. copri* 能够直接或间接驱动炎症反应,从而促 进炎症相关疾病的发生^[9]。Li 等^[10]研究发现, *P. copri* 显著促进 AS 的进展。然而,关于 *P. copri* 干预后代谢谱的变化及其相关机制的研 究仍然不足。本研究基于超高效液相色谱-四极 杆飞行时间质谱(ultra-high performance liquid chromatography-quadrupole time of flight mass spectrometry, UHPLC-QTOF-MS)的非靶向代谢 组学分析,探讨 *P. copri* 单菌移植对小鼠粪便代 谢组的影响,以期为进一步揭示 AS 的发病机制 提供科学依据。

1 材料与方法

1.1 主要试剂和仪器

P. copri, 北纳生物公司; 戊巴比妥钠、乙酸铵, Sigma-Aldrich 公司; 乙腈, Merck 公司; 小鼠低密度脂蛋白胆固醇(low-density lipoprotein cholesterol, LDL-C)、总胆固醇(total cholesterol, TC)、甘油三酯(triglycerides, TG)和高密度脂蛋 白胆固醇(high-density lipoprotein cholesterol, HDL-C)的酶联免疫吸附法(enzyme-linked immunosorbent assay, ELISA)试剂盒, 上海科兴 商贸有限公司; 4%多聚甲醛固定液, 上海碧云 天生物技术股份有限公司; 油红 O 染液, 武汉 赛维尔生物科技有限公司; 粪便 DNA 提取试剂 盒, 方舟生物安全科技(广州)有限公司; 荧光定 量检测试剂盒, 广州瑞真生物技术有限公司; 普通饲料、高脂饲料(含 18% 脂肪和 1.2% 胆固 醇), 广东省医学实验动物中心。

质谱仪, AB SCIEX 公司; 超高压液相色谱

仪, Agilent 公司; 台式高速离心机, Eppendorf 公司; ACQUITY UPLC HSS T3 色谱柱(2.1 mm× 100 mm, 1.8 µm), ACQUITY UPLCBEH Amide 色谱柱(2.1 mm×100 mm, 1.7 µm), Waters 公司; 酶标仪, ThermoFisher Scientific 公司; 实时定 量 PCR 仪, Applied Biosystem 公司。

1.2 实验动物

本研究采用的雄性 ApoE^{-/-}小鼠购自江苏集 萃药康生物科技股份有限公司,均为无特定病 原体动物(specific pathogen free, SPF)级动物, 8 周龄, 体重 20-25 g, 合格证编号 SYXK(粤) 2019-0215。动物实验在南方医科大学珠江医院 实验动物中心的 SPF 级动物房内进行,并已通 过南方医科大学珠江医院实验动物伦理审查委 员会的批准,批准号为 LAEC-2023-066。

1.3 动物分组及给药

动物饲养在恒温环境(24±2) ℃、12 h 昼夜 交替光照条件下,自由饮水和进食。实验开始 前,小鼠适应性饲养1周。随后,将ApoE^{-/-}小 鼠随机分为4组:对照组(Chow组)、模型组 (AS 组)、低浓度 P. copri 移植组(P. copri-low 组) 和高浓度 P. copri 移植组(P. copri-high 组), 每组 8只。Chow组喂以普通饲料, AS组喂以高脂 饲料。自高脂饮食开始的第1天起, P. copri-low 组和 P. copri-high 组分别按照 10⁹ CFU/mL、10¹¹ CFU/mL 的剂量每日灌胃 P. copri, 连续 5 周; AS 组小鼠则每日灌胃等体 积的生理盐水作为对照。其间,各组小鼠每周 称重并记录体重。5周喂养结束后,通过腹部按 摩收集小鼠末次灌胃后 12 h 的粪便样品,并采 用实时定量 PCR (quantitative PCR, qPCR)检测 P. copri 在肠道中的定殖情况。基于定殖效果, 在后续的药理和代谢组学实验中,选取了 P. copri-low 组作为标准组(P. copri 组)进行进一 步分析。

小鼠粪便中 Prevotella copri 丰度的 1.4 验证

称取 250 mg 小鼠粪便样本, 使用粪便 DNA 提取试剂盒提取总 DNA。通过 qPCR 检测 P. copri 的基因丰度(正向引物序列为 5'-GGAG GCAGCAGTGAGGAATA-3′,反向引物序列为 5'-ACGCTTAATCTCCGGCCTAC-3')。 qPCR 反 应体系(20 µL): SYBR Green qPCR Master Mix 10 µL, 上、下游引物(终浓度为 0.25 µmol/L)各 0.5 μL, 模板 DNA 1 μL, 无核酸酶水 8 μL。实 验中以 16S rRNA 基因作为内参(正向引物序列 为 5'-ACTCCTACGGGAGGCAGCAGT-3',反向 引物序列为 5'-ATTACCGCGGCTGCTGGC-3'), 采用 $2^{-\Delta\Delta C_t}$ 方法计算 *P. copri* 的相对丰度变化。

1.5 小鼠血脂的检测

在收集粪便样本后,各组小鼠经2%戊巴比 妥钠麻醉,通过眼眶后静脉丛采集血液样本。 血液样本在4℃静置2h,随后以3000 r/min离 心 15 min, 分离血清并收集上清液。根据 ELISA 试剂盒的说明书,分别测定血清中的 TG、TC、LDL-C 和 HDL-C 水平。

1.6 小鼠主动脉斑块面积的评估

采血后,将实验小鼠处死,并通过左心室 缓慢灌注 PBS 溶液进行冲洗。随后,从左锁骨 下动脉至髂骨分叉处解剖出完整的主动脉和心 脏组织,并置于4%多聚甲醛溶液中固定过夜。 固定后的主动脉沿纵向切开,并进行油红 O 染 色;固定后的心脏从心底部向主动脉方向切取 10 µm 厚的冰冻切片, 在距三尖瓣 100 µm 处取 横断面,选择包含3个主动脉瓣的切片进行油 红 O 染色。通过显微镜采集图像,利用 Image-Pro Plus 软件(v6.0.0.260, Media Cybernetics 公 司)分析图像数据。计算油红 O 染色阳性面积与 血管总面积的比值(油红 O 阳性面积/血管总面 积×100%)以评估整体主动脉的斑块面积;计算 油红 O 染色阳性面积占主动脉根部横截面总面积的百分比以评估主动脉窦的斑块面积。

1.7 小鼠粪便样品的处理

称取 60 mg 粪便样本,加入 200 µL 水,充 分匀浆并涡旋 60 s。随后加入 800 µL 甲醇-乙腈 混合溶液(1:1,体积比),再次涡旋 60 s 以确保 充分混匀。样本进行低温超声处理 30 min,并 重复该过程 2 次以提高提取效率。处理后的样本 于-20 ℃静置 1 h 以促进蛋白沉淀,14 000 r/min 离心 20 min,收集上清液用于后续分析。

1.8 色谱-质谱分析

收集的上清液样品通过 UHPLC 配备的 HILIC 色谱柱进行分离, 柱温为 25 ℃, 流速为 0.3 mL/min, 流动相 A 为水中含 25 mmol/L 乙酸 铵和 25 mmol/L 氨水, 流动相 B 为乙腈。梯度洗 脱程序为: 0-0.5 min, B 维持在 95%; 0.5-7 min, B 线性降至 65%; 7-8 min, B 线性降至 40%; 8-9 min, B 维持在 40%; 9-9.1 min, B 线性回 升至 95%; 9.1-12 min, B 维持在 95%。样品分 离后进行质谱分析。样本检测完成后,使用质 谱仪对代谢物进行鉴定,并收集质控样品的一 级和二级谱图。二级质谱采用信息依赖采集 (information dependent acquisition, IDA)模式, 在 高灵敏度模式下采集数据,解离电位±60 V,碰 撞能量(35±15) eV。最后,采集的数据通过自建 的 MetDDA 和 LipDDA 数据库进行代谢物结构 鉴定。

1.9 数据处理

原始数据使用 ProteoWizard 软件转换为.mzXML 格式,并利用 XCMS 程序进行峰对齐、保留时间校正及峰面积提取。代谢物的结构鉴定基于精确质量数匹配(<25 ppm)和二级质 谱图匹配进行。数据经 Pareto-scaling 预处理后,进行多维统计分析,包括有监督的偏最小二乘 判 别 分 析 (partial least squares discriminant

🖂 actamicro@im.ac.cn, 🕾 010-64807516

analysis, PLS-DA)和正交偏最小二乘判别分析 (orthogonal partial least squares discriminant analysis, OPLS-DA)。单变量分析采用 Student's *t* 检验和 倍数变化分析,并使用 R 软件绘制火山图以展 示差异代谢物的分布。代谢物显著性通过最佳 拟 合 模 型 中 的 变 量 重 要 性 投 影 (variable importance in projection, VIP)值进行评估。根据 预设的 VIP 值(VIP>1)和 P 值(P<0.05)筛选出显 著差异代谢物。随后,通过 HMDB 数据库 (Human Metabolome Database, https://hmdb.ca/)对 代谢物进行注释验证,并结合 KEGG 数据库 (Kyoto Encyclopedia of Genes and Genomes, https:// www.kegg.jp/)对差异代谢物进行代谢通路分析。

1.10 统计学分析

使用 SPSS 软件(v24.0, IBM 公司)进行统计 分析,显著性水平设定为 P<0.05。两组间差异 采用 Student's t 检验,3 组及以上的差异通过单 因素方差分析评估。对于满足方差齐性的情况, 采用 Tukey 检验进行多重比较;若不满足方差 齐性,则使用 Dunnett-t3 检验。符合正态分布的 计量数据以均数±标准差(mean±SD)表示。数据 可视化使用 GraphPad Prism 软件(v9.0, GraphPad Software 公司)完成。

2 结果与分析

2.1 Prevotella copri 在小鼠肠道中成功 定殖

如图 1 所示,与 Chow 组相比,AS 组小鼠 粪便中 P. copri 的丰度显著增加(P<0.001)。在 P. copri 移植后,P. copri-low 组和 P. copri-high 组 小鼠粪便中的 P. copri 丰度均显著高于 AS 组(P< 0.001; P<0.001)。然而,P. copri-low 组和 P. copri-high 组之间的 P. copri 丰度无显著差异 (P>0.05),提示 P. copri 的定殖效应可能在达到 阈值后趋于稳定。因此,在后续实验中选取了



图1 Prevotella copri在AS小鼠肠道的丰度变化

Figure 1 Changes in the gut abundance of *P. copri* in ApoE^{-/-} mice (n=8). ns: Not significant; ***: *P*< 0.001.

P. copri-low 组作为标准浓度组进行进一步分析。 这些结果表明, AS 组小鼠粪便中 P. copri 丰度 显著升高;而在 P. copri 移植组小鼠肠道中, P. copri 成功定殖且丰度进一步增加。

2.2 Prevotella copri 促进 AS 小鼠的体 重增长

如图 2 所示, AS 组小鼠的体重显著高于 Chow 组(P<0.001)。P. copri 移植后,小鼠的体 重进一步显著增加(P<0.01)。这些结果表明, AS 组小鼠的体重显著增加,且 P. copri 移植进一步 加剧了 AS 小鼠的体重增长。

2.3 Prevotella copri 促进 AS 小鼠的血脂紊乱

如图 3 所示,与 Chow 组相比,AS 组小鼠的 TC、TG 和 LDL-C 水平显著升高(P<0.001、 P<0.001 和 P<0.01),而 HDL-C 水平显著降低 (P<0.001)。进一步比较显示,与 AS 组相比,P. copri 移植后的小鼠 TC、TG 和 LDL-C 水平进一 步显著升高(P<0.05、P<0.001 和 P<0.001),而 HDL-C 水平显著降低(P<0.01)。这些结果表明, AS 组小鼠表现出显著的血脂紊乱,而 P. copri



图2 Prevotella copri对AS小鼠体重的影响

Figure 2 Effect of *P. copri* on body weight in ApoE^{-/-} mice over 5 weeks (n=8). **: P<0.01, ***: P<0.001.

移植进一步恶化其血脂代谢失衡。

2.4 Prevotella copri 促进小鼠的 AS 斑 块负荷

如图 4 所示, Chow 组小鼠的主动脉未见明 显的红染区域。与 Chow 组相比, AS 组小鼠的 整体主动脉和主动脉窦斑块负荷显著增加(均为 P<0.001)。进一步比较显示,与 AS 组相比, P. copri 组小鼠的整体主动脉和主动脉窦斑块面积 进一步显著增大(均为 P<0.001)。这些结果表明, 高脂饮食成功诱导了 AS 模型的形成,而 P. copri 移植能够进一步加重小鼠的 AS 斑块 负荷。

2.5 *Prevotella copri* 对 AS 小鼠粪便代 谢物的影响

2.5.1 PLS-DA 得分

本研究中建立的 PLS-DA 模型得分图如 图 5 所示。通过 7 次循环交叉验证获得的模型 评价参数显示, *P. copri* 组与 AS 组在正离子模 式下(*R*²*X*=0.494, *R*²*Y*=0.996, *Q*²=0.623)和负离 子模式下(*R*²*X*=0.414, *R*²*Y*=0.966, *Q*²=0.452)均 具有良好的分类效果,表明模型具有较高的稳 定性。



图3 Prevotella copri对AS小鼠血脂水平的影响

Figure 3 Effect of *Prevotella copri* on serum lipid levels in ApoE^{-/-} mice (n=8). A: Serum total cholesterol (TC) levels; B: Serum triglycerides (TG) levels; C: Serum low-density lipoprotein cholesterol (LDL-C) levels; D: Serum high-density lipoprotein cholesterol (HDL-C) levels. *: P<0.05; **: P<0.01; ***: P<0.001.



图4 Prevotella copri对AS小鼠主动脉油红O染色的影响

Figure 4 Effect of *Prevotella copri* on atherosclerotic plaque area in ApoE^{-/-} mice (n=8). A: Representative images of en face oil red O staining of aorta and quantification of lesion area; B: Representative oil red O staining of aortic sinus (scale bar=500 µm) and quantification of lesion area. ***: P<0.001.



图5 正离子模式和负离子模式的PLS-DA得分比较 Figure 5 Partial least squares discriminant analysis (PLS-DA) score plots in positive ion mode (A) and negative ion mode (B).

2.5.2 OPLS-DA 得分和置换检验

本研究中建立的 OPLS-DA 模型得分图如 图 6A、6B 所示。经过 7 次循环交叉验证后获得 的模型评价参数表明, *P. copri* 组与 AS 组在正 离子模式(*R*²*X*=0.494, *R*²*Y*=0.996, *Q*²=0.452)和 负离子模式(*R*²*X*=0.531, *R*²*Y*=0.996, *Q*²=0.573) 中均显示出明显的分离,表明模型具有良好的 稳定性和预测能力。置换检验如图 6C、6D 所 示,所有 *Q*²值从左到右均低于最右侧的原始蓝 色 *Q*²值,说明模型具备较高的稳健性和可靠 性,且未出现过拟合现象。

2.5.3 单变量统计分析

在比较两组样本之间的差异代谢物时,火山图常作为一种有效的单变量分析工具。如图 7 所示,粉色点代表筛选出的差异代谢物。在正离子模式下,*P. copri* 组与 AS 组的对比中共识别出 740 种差异代谢物,其中 590 种呈上调趋势,150 种呈下调趋势;在负离子模式下,共识别出 936 种差异代谢物,其中 737 种呈上调趋势,199 种呈下调趋势。

2.5.4 显著性差异代谢物

在正离子模式下, P. copri 组与 AS 组的对

比中共识别出 19 种显著性差异代谢物(表 1),其 中 18 种代谢物呈上调趋势,1 种代谢物呈下调 趋势;在负离子模式下,两组对比共有 5 种显 著性差异代谢物(表 2),其中 4 种代谢物呈上调 趋势,1 种代谢物呈下调趋势。

2.5.5 差异代谢物聚类分析

如图 8 所示,同组样本在聚类分析中聚集 于同一簇,表明组内样本具有较高的一致性。 此外,聚集在同一簇的代谢物具有相似的表达 模式,并可能参与代谢通路中相近或相关的反 应步骤。

2.5.6 差异代谢物相关性分析

图 9 展示了正负离子模式下 P. copri 组显著 性差异代谢物之间的相关性。通过相关性分析, 评估显著差异代谢物之间的关联性,从而揭示 它们在生物状态变化过程中彼此间的相互作用 关系。

2.5.7 差异代谢物 KEGG 通路及其富集 分析

如图 10 所示,本研究发现差异代谢物显著 富集于多个关键 KEGG 通路,包括 ABC 转运蛋 白、嘌呤代谢、鞘脂信号通路、亚油酸代谢和



图6 正离子模式和负离子模式的OPLS-DA得分图及置换检验结果

Figure 6 Partial least squares discriminant analysis (OPLS-DA) score plots and permutation test results in positive and negative ion modes. A: OPLS-DA score plot in positive ion mode; B: OPLS-DA score plot in negative ion mode; C: Permutation test results in positive ion mode; D: Permutation test results in negative ion mode.



图7 正离子模式和负离子模式的火山图

Figure 7 Volcano plots in positive ion mode (A) and negative ion mode (B).

表1 正离子模式下粪便的显著性差异代谢物

Table 1 Significant differential metabolites in feces under positive ion mode

Number	Metabolite	VIP	P-value	Trend	Fold change
1	Cer(d18:1/18:1(9Z))	2.479	0.001	\uparrow	1.706
2	1-eicosatrienoyl-sn-glycero-3-phosphoethanolamine	1.284	0.009	\uparrow	2.065
3	All cis-(6,9,12)-linolenic acid	2.267	0.011	\downarrow	0.673
4	N-(omega)-hydroxyarginine	1.551	0.011	\uparrow	3.144
5	Genistein	1.181	0.014	\uparrow	1.745
6	Adenine	14.579	0.017	\uparrow	3.194
7	Linoleic acid	2.756	0.022	\uparrow	1.932
8	S-methyl-5'-thioadenosine	8.220	0.024	Ť	2.868
9	N-palmitoylsphingosine	2.147	0.024	Ť	1.698
10	Isoetharine	1.775	0.025	↑	2.646
11	Sphinganine	11.407	0.026	\uparrow	2.408
12	Val-Pro	1.441	0.026	↑	1.891
13	Dimethylaminopurine	1.486	0.029	Ť	2.895
14	Adenosine	7.215	0.037	↑	1.759
15	N-acetylserotonin	1.023	0.039	↑	1.501
16	Cholecalciferol (vitamin D ₃)	2.312	0.041	\uparrow	1.507
17	1-palmitoylglycerol	2.013	0.045	\uparrow	2.688
18	Indole-2-carboxylic acid	9.831	0.045	\uparrow	121.305
19	Trans-vaccenic acid	1.382	0.048	\uparrow	1.791

表2 负离子模式下粪便的显著性差异代谢物

Table 2 Significant differential metabolites in feces under negative ion mode

Number	Metabolite	VIP	<i>P</i> -value	Trend	Fold change
1	PGF3a	11.022	0.007	\uparrow	6.290
2	D-mannose	1.468	0.024	\downarrow	0.652
3	Ponasterone A	1.441	0.029	↑	1.585
4	Chenodeoxycholate	16.797	0.040	↑	1.896
5	Adenine	3.828	0.046	1	3.167

类风湿性关节炎等相关通路。

2.6 差异代谢物与 AS 相关指标的关联 分析

如图 11 所示,通过对代谢组学分析中显著 富集的代谢物与 AS 相关药理指标(如斑块面 积、血脂水平等)进行关联分析,结果显示, Cer(d18:1/18:1(9Z))和 adenine 等代谢物与主动脉 斑块面积及血浆 LDL-C、TC 和 TG 水平呈显著 正相关,而与 HDL-C 水平呈显著负相关;相 反, all *cis*-(6,9,12)-linolenic acid 等代谢物与主动 脉斑块面积及血浆 LDL-C、TC 和 TG 水平呈显 著负相关,并与 HDL-C 水平呈显著正相关。这 些发现揭示了 *P. copri* 可能通过调控上述代谢 物,促进 AS 病变的发生和发展。





3 讨论与结论

越来越多的研究表明,肠道菌群及其代谢 产物是心血管疾病预防和治疗的重要靶标^[11-12]。 在以植物性饮食为主的非西方人群中, *Prevotella*型肠道菌群具有较高的流行率,其中 *P. copri*是最为丰富的菌种。*P. copri*的丰度在类 风湿性关节炎、炎症性肠病和2型糖尿病等多 种疾病中显著升高,并通过直接或间接途径促 进这些炎症性疾病的发展^[9,13-15]。本研究初步揭 示了 *P. copri* 对 AS 的调控作用。然而,具体机 制仍需进一步研究。

代谢组学作为研究代谢产物动态变化的重要技术,已在部分疾病的生物标志物研究中取得了显著进展^[16-18]。本研究通过粪便代谢组学进一步揭示了 *P. copri* 在 AS 中的潜在致病机制。 (1) 鞘脂代谢通路的激活:Cer(d18:1/18:1(9Z))和棕榈酰鞘氨醇(N-palmitoylsphingosine)等鞘氨醇类脂及其衍生物显著升高。这些代谢物不仅在炎症反应中发挥关键作用,还与脂质代谢紊乱密切相关。鞘氨醇类脂的积累可能通过激发动脉 壁的炎症反应和脂质沉积,加剧 AS 的进展^[19]。

能通过激活鞘脂代谢通路促进 AS 的发展。(2) 脂肪酸代谢的双重作用:亚油酸(linoleic acid)和 反式-11-十八烯酸(trans-vaccenic acid)等多不饱 和脂肪酸广泛参与炎症和氧化应激反应^[20]。亚 油酸及其代谢产物(如花生四烯酸)在炎症反应中 具有双重调控作用, 而 P. copri 可能通过调节这 些脂肪酸代谢,加重 AS 中的炎症和氧化应 激^[21]。这些变化表明 P. copri 通过脂肪酸代谢通 路影响 AS 的病理进展。(3) 特定代谢物的促炎 潜力: 染料木素(genistein)虽具有抗炎和抗氧化 特性,但在 P. copri 移植后的特定炎症环境中, 可能通过雌激素受体途径发挥促炎作用[22]。这 一现象进一步揭示了肠道菌群对特定代谢产物 双重特性调控的复杂性。(4) 嘌呤代谢的扰动: 腺嘌呤(adenine)和腺苷(adenosine)是嘌呤代谢的 重要成分,尽管 adenosine 在局部环境中具有抗 炎作用,其长期升高可能导致血管收缩和血小 板聚集,诱发心血管不良反应^[23]。通过关联分 析,我们发现 P. copri 组显著富集的代谢物与 AS 相关指标(如斑块面积、血脂水平)密切相关, 表明 P. copri 可能通过改变代谢物平衡加速 AS

P. copri 移植后这些代谢物显著升高,表明其可





Figure 9 Correlation analysis results of differential metabolites in positive ion mode (A) and negative ion mode (B).

的病理进程。

在 KEGG 通路富集分析中,我们发现 P. copri 可能通过多种代谢通路推动 AS 的进展, 特别是 ABC 转运蛋白、嘌呤代谢和鞘脂信号通 路等关键代谢途径。P. copri 的调控可能导致胆 固醇在动脉壁的积累以及炎症反应的增强,从 而加剧 AS 的发展。此外,胆汁酸代谢的失衡也 可能导致血清胆固醇水平的升高,而亚油酸代 谢和溶酶体功能的改变则表明, P. copri 可能通 过增加炎症和氧化应激, 扰乱脂质代谢平衡, 进一步推动 AS 的病理进程。综上所述, 本研究 揭示了 P. copri 在 AS 中的多重致病机制, 特别 是通过调控代谢通路和炎症反应, 显著加速了 AS 的病理进展。这些发现为理解肠道菌群在心 血管疾病中的作用提供了重要线索, 并为未来开 发基于微生物的 AS 干预策略提供了科学依据。



图10 正离子模式KEGG通路富集分析结果

Figure 10 KEGG pathway enrichment analysis results in positive ion mode.



图11 粪便代谢物与AS相关指标的关联图

Figure 11 Correlation between fecal metabolites and AS-related indicators. Data are presented as mean \pm SD. *: P<0.05; **: P<0.01; ***: P<0.001.

作者贡献声明

李泽桦:负责研究设计、实验实施、数据 分析和论文撰写;曾宇宏:参与研究设计、提 供实验技术支持,并协助数据分析;郝卿鋆: 负责样品处理、实验数据收集,并参与论文讨 论与完善;郭敬宾:指导实验设计和研究方向, 审阅论文并提供关键性意见。

作者利益冲突公开声明

作者声明不存在任何可能会影响本文所报 告工作的已知经济利益或个人关系。

参考文献

- 中国心血管健康与疾病报告2022概要[J]. 中国循环杂志, 2023, 38(6): 583-612.
 Report on cardiovascular health and diseases in China 2022: an updated summary[J]. Chinese Circulation Journal, 2023, 38(6): 583-612 (in Chinese).
- [2] LIBBY P, BURING JE, BADIMON L, HANSSON GK, DEANFIELD J, BITTENCOURT MS, TOKGÖZOĞLU L, LEWIS EF. Atherosclerosis[J]. Nature Reviews Disease Primers, 2019, 5(1): 56.
- [3] WANG ZN, ZHAO YZ. Gut microbiota derived metabolites in cardiovascular health and disease[J]. Protein & Cell, 2018, 9(5): 416-431.
- [4] FAN Y, PEDERSEN O. Gut microbiota in human metabolic health and disease[J]. Nature Reviews Microbiology, 2021, 19(1): 55-71.
- [5] WITKOWSKI M, WEEKS TL, HAZEN SL. Gut microbiota and cardiovascular disease[J]. Circulation Research, 2020, 127(4): 553-570.
- [6] JIE ZY, XIA HH, ZHONG SL, FENG Q, LI SH, LIANG SS, ZHONG HZ, LIU ZP, GAO Y, ZHAO H, ZHANG DY, SU Z, FANG ZW, LAN Z, LI JH, XIAO L, LI J, LI RJ, LI XP, LI F, et al. The gut microbiome in atherosclerotic cardiovascular disease[J]. Nature Communications, 2017, 8(1): 845.
- [7] TETT A, PASOLLI E, MASETTI G, ERCOLINI D, SEGATA N. *Prevotella* diversity, niches and interactions with the human host[J]. Nature Reviews Microbiology, 2021, 19(9): 585-599.
- [8] TETT A, HUANG KD, ASNICAR F, FEHLNER-PEACH H, PASOLLI E, KARCHER N, ARMANINI F, MANGHI P, BONHAM K, ZOLFO M, de FILIPPIS F, MAGNABOSCO C, BONNEAU R, LUSINGU J, AMUASI J, REINHARD K, RATTEI T, BOULUND F, ENGSTRAND L, ZINK A, et al. The *Prevotella copri* complex comprises four distinct clades underrepresented in westernized populations[J]. Cell Host & Microbe, 2019, 26(5): 666-679.e7.
- [9] JIANG LJ, SHANG MM, YU SN, LIU YD, ZHANG H,

ZHOU YZ, WANG M, WANG TT, LI H, LIU ZH, ZHANG X. A high-fiber diet synergizes with *Prevotella copri* and exacerbates rheumatoid arthritis[J]. Cellular & Molecular Immunology, 2022, 19(12): 1414-1424.

- [10] LI ZH, WENG J, YAN J, ZENG YH, HAO QY, SHENG HF, HUA YQ, DENG Y, WEN ZP, WU ZY, LI GH, LI X, TAN RH, DING JC, YANG PZ, ZHOU HW, LI Z. Puerarin alleviates atherosclerosis via the inhibition of *Prevotella copri* and its trimethylamine production[J]. Gut, 2024, 73(12): 1934-1943.
- [11] TANG WH, HAZEN SL. The contributory role of gut microbiota in cardiovascular disease[J]. The Journal of Clinical Investigation, 2014, 124(10): 4204-4211.
- [12] BROWN JM, HAZEN SL. Microbial modulation of cardiovascular disease[J]. Nature Reviews Microbiology, 2018, 16(3): 171-181.
- [13] KOVATCHEVA-DATCHARY P, NILSSON A, AKRAMI R, LEE YS, de VADDER F, ARORA T, HALLEN A, MARTENS E, BJÖRCK I, BÄCKHED F. Dietary fiberinduced improvement in glucose metabolism is associated with increased abundance of *Prevotella*[J]. Cell Metabolism, 2015, 22(6): 971-982.
- [14] CHEN CY, FANG SM, WEI H, HE MZ, FU H, XIONG XW, ZHOU YY, WU JY, GAO J, YANG H, HUANG LS. *Prevotella copri* increases fat accumulation in pigs fed with formula diets[J]. Microbiome, 2021, 9(1): 175.
- [15] VISHNU PRASOODANAN PK, SHARMA AK, MAHAJAN S, DHAKAN DB, MAJI A, SCARIA J, SHARMA VK. Western and non-western gut microbiomes reveal new roles of *Prevotella* in carbohydrate metabolism and mouth-gut axis[J]. NPJ Biofilms and Microbiomes, 2021, 7(1): 77.
- [16] PATTI GJ, YANES O, SIUZDAK G. Innovation: metabolomics: the apogee of the omics trilogy[J]. Nature Reviews Molecular Cell Biology, 2012, 13(4): 263-269.
- [17] KARU N, DENG L, SLAE M, GUO AC, SAJED T, HUYNH H, WINE E, WISHART DS. A review on human fecal metabolomics: methods, applications and the human fecal metabolome database[J]. Analytica Chimica Acta, 2018, 1030: 1-24.
- [18] JOHNSON CH, IVANISEVIC J, SIUZDAK G. Metabolomics: beyond biomarkers and towards mechanisms[J]. Nature Reviews Molecular Cell Biology, 2016, 17(7): 451-459.
- [19] CHATTERJEE S. Sphingolipids in atherosclerosis and vascular biology[J]. Arteriosclerosis, Thrombosis, and Vascular Biology, 1998, 18(10): 1523-1533.
- [20] CALDER PC. Omega-3 fatty acids and inflammatory processes[J]. Nutrients, 2010, 2(3): 355-374.
- [21] SIMOPOULOS AP. The importance of the ratio of omega-6/omega-3 essential fatty acids[J]. Biomedicine & Pharmacotherapy, 2002, 56(8): 365-379.
- [22] SU JL, YANG PC, SHIH JY, YANG CY, WEI LH, HSIEH CY, CHOU CH, JENG YM, WANG MY, CHANG KJ, HUNG MC, KUO ML. The VEGF-C/Flt-4 axis promotes invasion and metastasis of cancer cells[J]. Cancer Cell, 2006, 9(3): 209-223.
- [23] HASKÓ G, LINDEN J, CRONSTEIN B, PACHER P. Adenosine receptors: therapeutic aspects for inflammatory and immune diseases[J]. Nature Reviews Drug Discovery, 2008, 7(9): 759-770.