



210025DE Muster

Muster, 210025DE

geb. 18.03.1988 w

Barcode 42762757

Labornummer 2108252169

Probenabnahme am 25.08.2021

Probeneingang am 25.08.2021 11:50

Ausgang am 04.04.2024

Befundbericht

Endbefund, Seite 1 von 12

Benötigtes Untersuchungsmaterial: Stuhl, Mikrobiom Spezialröhrchen

Befundbericht - intestinales Mikrobiom

Diversität



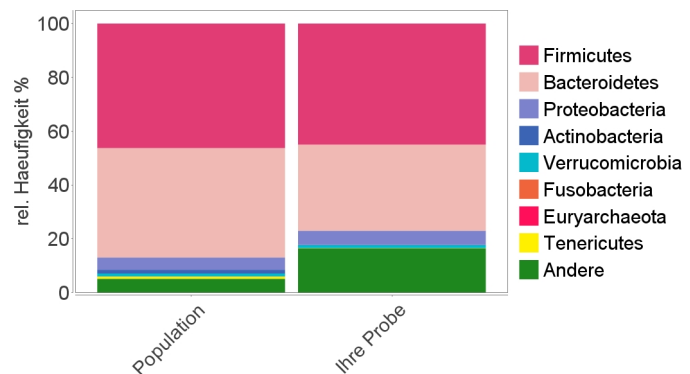
Die Diversität entspricht der Vielfalt der bakteriellen Flora im Darm. Sie repräsentiert die Stabilität und Kolonisationsresistenz.

FODMAP-Index



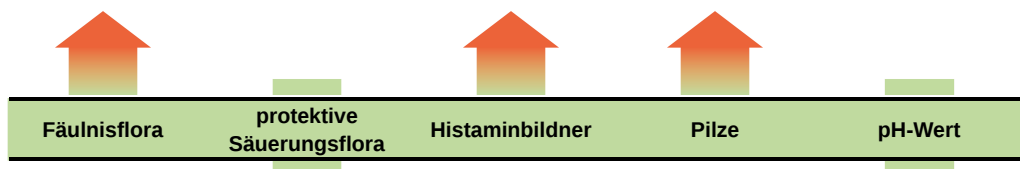
FODMAP-arme Ernährung sollte bei Typ 2 als Versuch zur Besserung bei reizdarm- ähnlichen bzw. gastro-intestinalen Beschwerden eingesetzt werden.

Verteilungsdiagramm Bakterienstämme



Die Häufigkeitsverteilung bildet die Verhältnisse unter den häufigsten Bakterienstämmen ab und vergleicht Ihre Probe mit der durchschnittlichen Verteilung innerhalb der Population.

Dysbiose

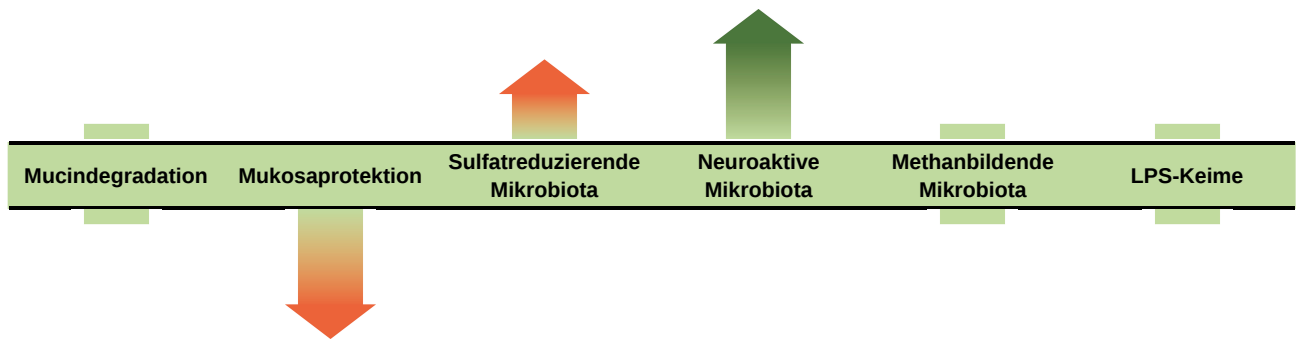


Gesamtbeurteilung Dysbiose



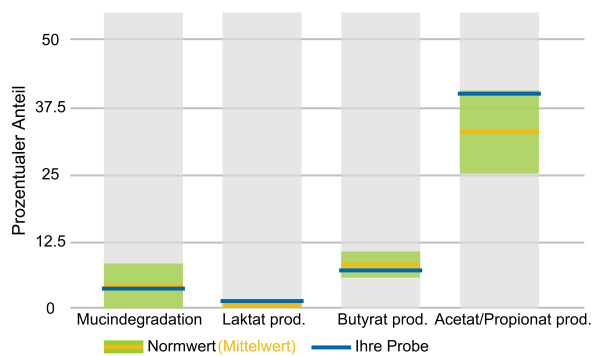
Die Dysbiose-Pfeilgrafik zeigt die Abweichungen des pH-Wertes, der Fäulnis-, Säuerungs- und histaminbildenden Flora sowie der Hefen und Schimmelpilze von den zugrundeliegenden Referenzbereichen.

Funktionelle Mikrobiota



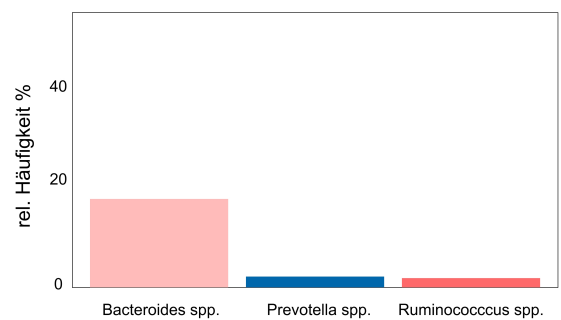
Die Pfeilgrafik zeigt die gemessenen Abweichungen der funktionellen Bakteriengruppen von den Populationswerten.

Bakterielle Stoffwechselaktivität



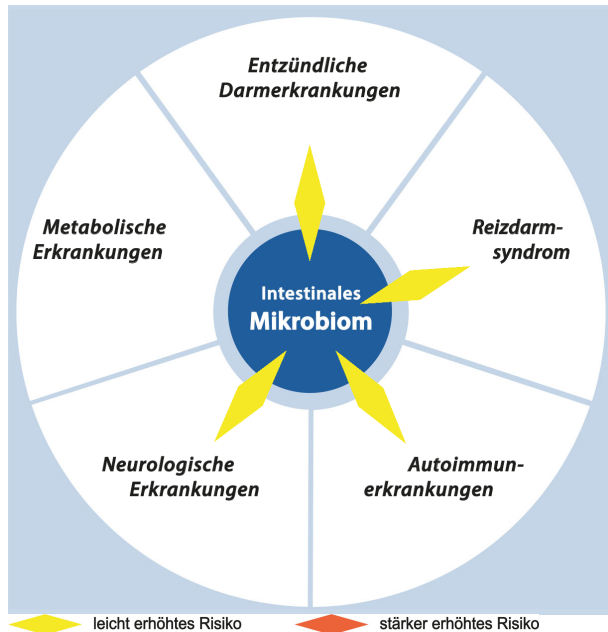
Eine Zuordnung zu den Gruppen erfolgte auf Basis der bei den Bakterienarten bekannten überwiegenden Stoffwechselleistung (Modifiziert nach Brown et al. 2011).

Enterotyp unbestimmt



Das intestinale Mikrobiom lässt sich aufgrund vorherrschender Bakterien in 3 Enterotypen einteilen, die Rückschlüsse auf langfristige Ernährungsgewohnheiten ermöglichen.

Mikrobiomassoziierte Gesundheitsrisiken



Das Mikrobiom hat Einfluss auf bestimmte gesundheitliche Risiken. Das Auftreten dieser Risiken kann durch das Fehlen protektiver Keime oder durch das Vorhandensein potentiell pathogener Bakterien verursacht werden. Pfeile in der Grafik deuten auf ein erhöhtes mikrobiom-assoziiertes Risiko in diesem Bereich hin.

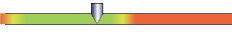
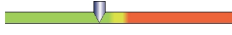
Befundbericht

Endbefund, Seite 3 von 12



Darm-Mikrobiom Test Basis

Bioindikatoren

Stuhl-pH-Wert	5,8		5,5 - 6,5
Biodiversität (Shannon Index)**	2,10		> 2,7
Firmicutes/Bacteroidetes-Ratio**	1,4		0,9 - 1,5
Butyratproduktion**	7,0	% 	6,0 - 11,0
Laktatproduktion**	1,1	% 	0,1 - 1,4
Acetat- und Propionatproduktion**	41,0	% 	26,0 - 42,0
Mucindegradation**	3,5	% 	0,05 - 8,7
LPS-tragende Bakterien**	3,100	% 	< 3,7

Bakterienstämme (Phyla)

Firmicutes**	45,000	% 	42,0 - 52,0
Bacteroidetes**	32,000	% 	34,0 - 45,0
Proteobacteria**	5,100	% 	4,0 - 8,8
Actinobacteria**	0,250	% 	0,3 - 1,6
Verrucomicrobia**	1,100	% 	0,007 - 2,4
Fusobacteria**	0,002	% 	< 0,004
Cyanobacteria**	0,030	% 	0,02 - 0,6
Euryarchaeota**	0,010	% 	< 0,002
Tenericutes**	0,100	% 	0,005 - 0,200

Funktionelle Bakteriengruppen

Mucindegradierende Mikrobiota

Akkermansia muciniphila**	0,002	% 	0,003 - 2,1
Prevotella spp.**	2,100	% 	0,006 - 5,1
Prevotella copri**	0,100	% 	< 0,2

Mukosaprotektive Mikrobiota

Akkermansia muciniphila**	0,002	% 	0,003 - 2,1
Faecalibacterium prausnitzii**	3,200	% 	1,5 - 5,2

Sulfatreduzierende Mikrobiota

Bilophila wadsworthia**	0,100	%	< 0,3
Desulfobacter spp.**	0,001	%	< 0,004
Desulfovibrio spp.**	0,100	%	< 0,2
Desulfuromonas spp.**	0,003	%	< 0,001

Neuroaktive Mikrobiota

Bifidobacterium adolescentis**	0,156	%	0,001 - 0,2
Bifidobacterium dentium**	0,002	%	> 0,001
Lactobacillus brevis**	0,004	%	> 0,001
Lactobacillus plantarum**	0,003	%	> 0,001
Lactobacillus paracasei**	0,005	%	> 0,001
Oscillibacter spp.**	0,250	%	< 0,3
Alistipes spp.**	3,100	%	2,2 - 6,7

Methanbildende Mikrobiota

Methanobacteria**	0,001	%	< 0,002
Methanobrevibacter spp.**	0,000	%	< 0,001

LPS-tragende Mikrobiota

Citrobacter spp.**	0,005	%	< 0,001
Enterobacter spp.**	0,003	%	< 0,007
Escherichia spp.**	0,152	%	< 0,3
Klebsiella spp.**	0,001	%	< 0,002
Providencia spp.**	0,002	%	< 0,001
Pseudomonas spp.**	0,001	%	< 0,002
Serratia spp.**	0,003	%	< 0,001
Sutterella spp.**	2,100	%	< 2,9

Immunmodulation

Escherichia spp.**	0,152	%	< 0,3
Enterococcus spp.**	0,002	%	0,001 - 0,005

Ballaststoffabbauende Mikrobiota

Bifidobacterium adolescentis**	0,156	%	0,001 - 0,2
Ruminococcus spp.**	1,800	%	2,2 - 4,8

Buttersäure (Butyrat) produzierende Mikrobiota

Butyrivibrio crossotus**	0,005	%	0,001 - 0,01
Eubacterium spp.**	1,100	%	0,2 - 1,6
Faecalibacterium prausnitzii**	3,200	%	1,5 - 5,2
Roseburia spp.**	0,350	%	0,3 - 1,5
Ruminococcus spp.**	1,800	%	2,2 - 4,8

Acetat- / Propionatbildende Mikrobiota

Alistipes spp.**	3,100	%	2,2 - 6,7
------------------	-------	---	-----------

Befundbericht

Endbefund, Seite 5 von 12



Bacteroides spp.**	17,200	%		15,0 - 31,0
Bacteroides vulgatus**	3,300	%		1,0 - 8,9
Dorea spp.**	0,150	%		0,08 - 0,2

Laktatbildende / saccharolytische Mikrobiota

Bifidobacterium spp.**	1,450	%		0,07 - 1,3
Bifidobacterium adolescentis**	0,156	%		0,001 - 0,2
Enterococcus spp.**	0,002	%		0,001 - 0,005
Lactobacillus spp.**	0,015	%		0,004 - 0,02

Histaminbildende Mikrobiota

Clostridium spp.**	1,200	%		0,9 - 2,2
Enterobacter spp.**	0,003	%		< 0,007
Hafnia alvei**	0,002	%		< 0,001
Klebsiella spp.**	0,001	%		< 0,002
Serratia spp.**	0,003	%		< 0,001
Escherichia spp.**	0,152	%		< 0,3

Clostridiaceae

Clostridium spp.**	1,200	%		0,9 - 2,2
Clostridium difficile**	0,002	%		< 0,001
Clostridium scindens**	0,002	%		> 0,001

Sonstige Mikrobiota

Fusobacterium nucleatum**	0,003	%		< 0,001
Oxalobacter formigenes**	0,018	%		> 0,001
Anaerotruncus colihominis**	0,050	%		0,04 - 0,1
Streptococcus spp.**	0,150	%		0,08 - 0,5

Pilze

Candida spp.**	0,007	%		< 0,005
Candida albicans**	0,003	%		< 0,005
Geotrichum candidum**	0,004	%		< 0,001
Saccharomyces cerevisiae**	0,100	%		< 0,2
Schimmelpilze**	negativ			negativ

Zusammenfassung molekulare Stuhl Diagnostik, Hinweis auf:

- Nachweis einer verminderten Biodiversität
- gestörte Mukosaprotektion
- mikrobiomassoziierte Gesundheitsrisiken

Befundinterpretation intestinales Mikrobiom

Diversität

Als Diversität wird die Vielfalt der Spezies bezeichnet, die in einem Mikrobiom vorkommen. Physiologisch besitzt das Mikrobiom eine hohe Diversität, also eine hohe Anzahl von unterschiedlichen Spezies, und hat eine große Fähigkeit, Veränderungen und Störungen zu absorbieren. Bei einer niedrigen Diversität ist die Ökologie der Mikrobiota gestört und der Mensch wird sehr anfällig für verschiedene Erkrankungen, wie Reizdarm-Syndrom, Nahrungsmittelunverträglichkeiten, chronisch entzündlichen Darmerkrankungen und Infektionen. Die wichtigste Ursache für eine verminderte Vielfalt ist die Anwendung von Antibiotika, deren Spektrum einen direkten Einfluss auf die Minderung der Diversität hat.

FODMAP-Index

Der Begriff FODMAP („Fermentable Oligosaccharides, Disaccharides, Monosaccharides And Polyols“) beschreibt bestimmte kurzkettige, leicht fermentierbare Kohlenhydrate sowie Zuckeralkohole, die natürlicherweise in zahlreichen Nahrungsmitteln enthalten sind. Patienten mit reizdarm-ähnlichen, gastrointestinalen Beschwerden können je nach Zusammensetzung ihres intestinalen Mikrobioms von einer FODMAP-armen Ernährung profitieren.

Literaturquellen:

Staudacher H. The impact of low fodmap dietary advice and probiotics on symptoms in irritable bowel syndrome: a randomised, placebo-controlled, 2 × 2 factorial trial. Gut 2015; 64:A51.

Halmos E. P. A diet low in FODMAPs reduces symptoms of irritable bowel syndrome. Gastroenterology. 2014; 146(1):67-75.

Dysbiose

Der Stuhlbefund zeigt eine **etwas vermehrte Fäulnisflora**, die natürlicherweise im menschlichen Darm nachweisbar ist, aber nur bis zu einer bestimmten Keimzahl toleriert werden sollte. Fäulnisbakterien, vor allem aus dem Stamm **Proteobacteria**, verstoffwechseln verstärkt Eiweiß und Fett, wobei zur Bildung von Gasen und toxisch wirkender Metabolite kommt. Das kann langfristig zu einer Schädigung der Darmschleimhaut führen. Die im Darm anfallenden alkalisierenden Stoffwechselprodukte werden zum größten Teil von der Leber entgiftet, jedoch wird das Organ durch die endogene Intoxikation erheblich belastet.

Die Stuhlflora wird durch **leicht erhöhte Keimzahlen von histaminbildenden Bakterien** geprägt. Sie können somit zur erheblichen Belastung des Organismus beitragen. Histamin wird durch die dysbiotische Darmflora über die Dekarboxylierung von mit der Nahrung aufgenommenem Histidin gebildet. Die Ursachen für ein Wuchern von Histamin Bildnern sind vielfältig, aber in aller Regel durch ein erhöhtes Angebot an Fett und Eiweiß oder eine unzureichende antagonisierende Wirkung der physiologischen Darmbakterien.

Es wurden **erhöhte Keimzahlen fakultativ-pathogener Hefen** nachgewiesen.

Pilze sind prinzipiell kein Bestandteil der physiologischen Darmflora, werden aber täglich über die Nahrung - insbesondere pflanzlicher Herkunft - aufgenommen, so dass einem positivem Befund in vielen Fällen lediglich der Stellenwert einer **transienten Mykoflora** zukommt. Diese Situation kann sich allerdings jederzeit durch immunsuppressive und milieu-destabilisierende Einflüsse ändern. So kann

Befundbericht

Endbefund, Seite 7 von 12



aus einem passageren "Durchwandern" des Darms eine dauerhafte Besiedelung und im ungünstigsten Falle eine opportunistische Mykose werden. Zur Beurteilung der klinischen Wertigkeit eines positiven Pilznachweises im Stuhl muss demnach grundsätzlich zwischen transienter, kommensaler und pathologischer Besiedelung unterschieden werden.

Eine Modulation der Mikrobiota im Darm durch Pro- oder Präbiotika könnte sich in diesem Fall günstig auf die intestinale Homöostase auswirken und eine therapeutische Option darstellen.

Enterotyp-Bestimmung

Ihre Stuhlprobe konnte keinem bekannten Enterotyp zugeordnet werden.

Das intestinale Mikrobiom lässt sich in drei sogenannte **Enterotypen** einteilen. Diese sind unabhängig von Alter, Geschlecht, Körpergewicht und Nationalität. Studien deuten darauf hin, dass langjährige Ernährungsmuster, z.B. der Verzehr von tierischen Fetten und Proteinen, einen Wechsel zwischen Enterotypen bedingen können. Auch wurden erste Zusammenhänge zwischen dem Enterotyp III und der Erkrankung Atherosklerose beschrieben (Karlsson FH et al. (2012) Symptomatic atherosclerosis is associated with an altered gut metagenome. Nat. Commun. 3:1245).

Bioindikatoren

Firmicutes/Bacteroidetes-Ratio

Die Stämme der **Firmicutes** und **Bacteroidetes** sind mit **über 90%** die beiden dominierenden Bakteriengruppen im menschlichen Darm.

Dabei können Darmbakterien der **Firmicuten**-Stämme durch **Abbau unverdauter Nahrungsbestandteile** dem menschlichen Körper kurzkettige Kohlenhydrate und Fettsäuren als **zusätzliche Energiequelle** zur Verfügung stellen.

In zahlreichen Studien konnte gezeigt werden, dass das Verhältnis von Firmicutes zu Bacteroidetes mit dem Körpergewicht des Menschen korreliert. Durch einen erhöhten Anteil von Firmicutes wird eine erhöhte Kohlenhydratmenge über die menschliche Darmschleimhaut resorbiert.

Mukosaprotektive Flora

Die mukosaprotektive Flora ihrer Probe ist **vermindert**. Eine ballaststoffreiche Ernährung, Präbiotika mit Inulin und, bei nachgewiesener Dysbiose, entsprechende Probiotika können zur Erhöhung der Keimzahl der mukosaprotektiven Keime, *Akkermansia muciniphila* und *Faecalibacterium prausnitzii* beitragen.

Akkermansia muciniphila ist ein gramnegatives obligat anaerobes Stäbchen. Es ist ein mucinspaltender Keim, das unter anderem durch metabolische Spaltprodukte zur Erhaltung des *Faecalibacterium prausnitzii* wesentlich beiträgt. Durch aktuelle Studien konnte ein positiver Einfluss des Keims auf verschiedenen Gesundheitsfaktoren nachgewiesen werden. Zusätzlich konnte in Studien eine **antiinflammatorische Wirkung** und ein positiver Einfluss des *Akkermansia*



Durch viele aktuelle Studien konnte ein positiver Zusammenhang von hohen Keimzahlen der *Akkermansia muciniphila* und folgenden Zuständen gezeigt werden:

- ▶ Niedriges Körpergewicht
- ▶ Niedriger Fettanteil
- ▶ Reduzierte metabolische Endotoxämie durch bakterielle Lipopolysaccharide
- ▶ Reduzierte adipöse Gewebeinflammation
- ▶ Reduzierte Insulinresistenz (Typ 2-Diabetes)

muciniphila auf die Erhaltung einer **intakten Darmbarriere** nachgewiesen werden.

Faecalibacterium prausnitzii ist ein grampositives obligat anaerobes Stäbchen, das zum Stamm der Firmicutes gehört. Der Keim gehört zu den drei häufigsten anaeroben Keimen der Darmflora. Bei Patienten mit **entzündlichen Darmerkrankungen, Reizdarmsyndrom und Zöliakie** wurden Veränderungen bei spezifischen Bakterienspezies der Darmflora nachgewiesen. Eine solche Veränderung ist die Verringerung der Keimzahl von *Faecalibacterium prausnitzii*. In verschiedenen Studien konnten bedeutende Wirkungen des Keims auf Zellen des Immunsystems nachgewiesen werden. Außerdem ist bekannt, dass durch die Produktion von Buttersäure entzündliche Prozesse im Darm erheblich reduziert werden. *Faecalibacterium prausnitzii* gehört nachweislich zu den größten buttersäurebildenden Bakterien im Dickdarm. Insgesamt reduziert *Faecalibacterium prausnitzii* intestinale inflammatorische Prozesse und hat einen günstigen Einfluss auf entzündliche Darmerkrankungen wie Morbus Crohn und Colitis ulcerosa.



In verschiedenen Studien konnten folgende **immunologische Wirkungen** von ***F. prausnitzii*** nachgewiesen werden:

- ▶ Hemmung des Transkriptionsfaktors NF-KB → Hemmung des proinflammatorischen Interleukins 8 (IL-8)
- ▶ Produktion von Buttersäure, die zusätzlich den Faktor NF-KB hemmt
- ▶ Differenzierung der regulatorischen T-Zellen → Erhöhung des antiinflammatorischen Interleukins 10 (IL-10), Reduktion des proinflammatorischen Interleukins 12 (IL-12)

Mikrobiom-assoziierte Gesundheitsrisiken

Die angegebenen Risiken stellen **keine Diagnose** dar, vielmehr werden hier die in aktuellen wissenschaftlichen Studien ermittelten statistischen Beziehungen zwischen Keimen und spezifischen Krankheitsbildern in Bezug auf das ermittelte Mikrobiom dargestellt.

Metabolische Erkrankungen	Reizdarmsyndrom	Entzündliche Darmerkrankungen	Autoimmun-erkrankungen	Neurologische Erkrankungen
Adipositas	Reizdarm	Chronisch-entzündliche Darmerkrankungen	Zöliakie	Depression
Diabetes mellitus Typ 2	Leaky Gut Syndrom	Kolorektales Karzinom	Rheumatoide Arthritis	Chronisches Fatigue Syndrom
Kardiovaskuläre Erkrankungen	Histaminintoleranz	Dysbiose	Psoriasis	Autism Spectrum Disorder
Nicht-alkoholische Fettleber	Nahrungsmittel-unverträglichkeit	Reduzierte Kolonisationsresistenz	Allergie / Asthma	Morbus Parkinson
Alkoholische Fettleber	SIBOS	Gastrointestinale Infektanfälligkeit	Diabetes mellitus Typ 1	Morbus Alzheimer

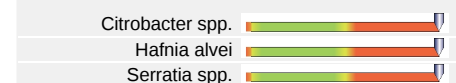
Reizdarmsyndrom

Histaminintoleranz

Histamin spielt eine zentrale Rolle bei allergischen Reaktionen und dient als Mediator bei Entzündungsprozessen. Erhöhte fäkale Histaminkonzentrationen können durch eine vermehrte Histaminaufnahme mit der Nahrung oder eine verstärkte intestinale Fäulnisaktivität und Histaminsynthese der Darmbakterien bedingt sein. Diese bakterielle Stoffwechselaktivität wird vor allem von der hohen Anzahl an Proteobacteria verursacht. Bei einer gleichzeitig reduzierten Diversität können Symptome wie bei der Histaminintoleranz auftreten. Eine ausreichende Anzahl der buttersäureproduzierenden Bakterien wie *Faecalibacterium prausnitzii* sowie eine große Vielfalt der Bakterien im Darm können ursächlich dieser Symptomatik entgegenwirken.



Risikoparameter Histaminintoleranz



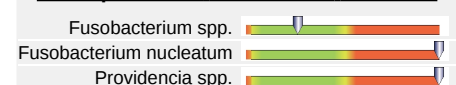
Entzündliche Darmerkrankungen und Infektanfälligkeit

Kolorektales Karzinom

Das Darmmikrobiom fördert verschiedene physiologische Funktionen, die im Zusammenhang mit der Zellproliferation, der Angiogenese und der Apoptose stehen. In mehreren neuen Studien wurde festgestellt, dass die Zusammensetzung des Darmmikrobioms auf die Tumorentwicklung im Dickdarm einen Einfluss hat. In diesen Studien wurde eine deutliche Verschiebung in der Zusammensetzung des intestinalen Mikrobioms bei Patienten mit kolorektalem Karzinom im Vergleich zu



Risikoparameter kolorektales Karzinom



Befundbericht

Endbefund, Seite 9 von 12



gesunden Kontrollgruppen festgestellt. Dieses Phänomen der Dysbiose betrifft sowohl das lumenale, als auch das mukosa-assoziierte Mikrobiom.

Keime, die bei erhöhtem Vorkommen mit einem höheren Risiko für die Entwicklung eines kolorektalen Tumors korrelieren, sind verschiedene *Fusobacterium*-Spezies und insbesondere *Fusobacterium nucleatum*, *Providencia*-Spezies und der *Firmicutes*-Stamm. Dagegen hat der Nachweis einer erhöhten Häufigkeit von verschiedenen *Bacteroides*-Spezies, *Bacteroides uniformis* und von *Faecalibacterium prausnitzii* eine protektive Wirkung.

Gastrointestinale Anfälligkeit für Infekte

Infektionen durch Rota- und Noroviren

In Studien zeigte die Analyse der Mikrobiota eine signifikant negative Korrelation zwischen der Empfindlichkeit gegenüber Infektionen durch Noro- und Rotavirus und der Häufigkeit von *Ruminococcus spp.* und *Faecalibacterium prausnitzii*. Andererseits wurde eine positive Korrelation zwischen solchen Infektionen und der Häufigkeit von *Akkermansia muciniphila* festgestellt.

Die Analyse Ihrer Probe zeigt eine **verminderte Resistenz** Ihres Mikrobioms gegenüber Infektionen durch Noro- und Rotaviren.

Weiterführende Diagnostik zum Risikobereich Entzündliche Darmerkrankungen

Aufgrund des ermittelten Risikos im Bereich Entzündliche Darmerkrankungen wird folgende **weiterführende Labordiagnostik** empfohlen:

- Alpha-1-Antitrypsin
- Calprotectin
- Gallensäuren
- Pankreaselastase
- sekretorisches IgA
- Zonulin
- Hämoglobin-Haptoglobin-Komplex
- M2PK im Stuhl
- Blut im Stuhl (iFAB)

Autoimmunerkrankungen

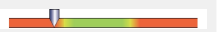
Psoriasis

Psoriasis ist eine entzündliche systemische Autoimmunerkrankung, die primär an Hautveränderungen sichtbar wird, betrifft jedoch auch Gelenke, Bänder, Gefäße und andere Organe. Analog zu anderen Autoimmunerkrankungen liegt oft eine genetische Prädisposition vor. Das Risiko eine der Psoriasis-Formen zu entwickeln kann durch die Reduktion von mukosaprotektiven und der buttersäureproduzierenden bakteriellen Flora im Darm und eine verminderte Diversität verstärkt werden. In eine Studie mit Erkrankten und Gesunden wurde ein signifikanter Zusammenhang mit der Häufigkeit der Bakterien *Coprococcus spp.*, *Akkermansia muciniphila* und *Ruminococcus spp.* in den Stuhlproben beobachtet (Arthritis Rheumatol. 2015 January; 67(1): 128–139).

Neurologische Erkrankungen



Risikoparameter gastrointestinale Infekte

Ruminococcus spp. 



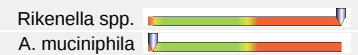
Risikoparameter Psoriasis

Actinobacteria 
Bacteroidetes 
A. muciniphila 
Ruminococcus 

Morbus Alzheimer ist eine schwere und in der Anzahl der Fälle stetig wachsende Krankheit der westlichen Populationen. Gemäß der Hypothese zur Pathogenese des M. Alzheimers kommt es zu einer Aggregation von beta-Amyloid im zentralen Nervensystem, was letztendlich zu einer Demenz führt. In einer neulich veröffentlichten Studie wurde im Tiermodell der Einfluss der Darmbakterien auf die Amyloid-Ablagerungen untersucht. Es wurde eine hochsignifikante Korrelation zwischen der relativen Häufigkeit von *Rikenellaceae* und diesen Ablagerungen festgestellt. Eine reduzierte Anzahl der *Akkermasia muciniphila* ist bereits aus anderen Studien als ein Risikofaktor für Adipositas, Diabetes mellitus Typ-2 und systemische Entzündungen bekannt und wurde auch als Risikofaktor für beta-Amyloid-Ablagerungen im Gehirn identifiziert (Harach et al. Nature, Scientific Report, 2017). Die Forscher schließen daraus, dass die Darmflora durchaus in der Lage sein könnte, die Entwicklung einer Alzheimererkrankung zu beeinflussen. Eventuell könnten diese Erkenntnisse auch in Präventions- und Therapieoptionen einfließen.



Risikoparameter Alzheimer



Weiterführende Diagnostik zum Risikobereich Neurologische Erkrankungen

Aufgrund des ermittelten Risikos im Bereich Neurologische Erkrankungen empfehlen wir folgende **weiterführende Labordiagnostik**:

- Adrenaler Stressindex im Speichel
- Großes Hormonprofil (Frau/Mann)
- Schilddrüsenprofil
- Gesamt T3/reverses T3-Ratio
- Q10
- Oxidativer Stress
- Vitamine B1, B2, B3, B5
- Methylmalonsäure im Urin

Clostridium difficile-Infektion

Clostridium difficile kann normaler Bestandteil der Darmflora sein. In hohen Keimzahlen kann der Erreger aber auch eine klinisch relevante Infektion auslösen und bei Freisetzung von größeren Mengen an Toxin eine schwere Symptomatik verursachen. Bei entsprechender Symptomatik (**starker Durchfall insbesondere nach Antibiotikatherapie**) wird eine Kontrolluntersuchung einer neuen Stuhlprobe mit Bestimmung des *Clostridium difficile*-GDH-Antigens und des Toxins A/B empfohlen.

Buttersäure produzierende Mikrobiota

Buttersäure (Butyrat) produzierende Bakterien sind vor allem *Faecalibacterium prausnitzii*, *Eubacterium spp.*, *Roseburia spp.*, *Ruminococcus spp.* und *Butyrivibrio crossotus*.

Solche Bakterien reduzieren intestinale Inflammationsprozesse durch Förderung der Bildung regulatorischer T-Zellen und durch Hemmung der Bildung pro-inflammatorischer Zytokine von Makrophagen und dendritischen Zellen. Butyrat erhöht außerdem den Sauerstoffverbrauch der Kolonozyten und verstärkt das Phänomen der "physiologischen Hypoxie" der Mukosa, das zur Unterstützung der intestinalen Barrierefunktion beiträgt. Bei Krebszellen hemmt es die Proliferation und induziert die Apoptose.

Eine Verminderung der Buttersäurebildner kann entzündliche Prozesse begünstigen, die Durchlässigkeit der Darmschleimhaut erhöhen (Leaky-Gut), und die Manifestation von entzündlichen Erkrankungen (Morbus Crohn, Colitis ulcerosa), Reizdarmsyndrom, Nahrungsmittelunverträglichkeiten und Zöliakie fördern.

Mucinegradierende Mikrobiota

Mucinegradierende Bakterien sind vor allem *Akkermansia muciniphila* und

Befundbericht

Endbefund, Seite 11 von 12



Prevotella-Spezies. Solche Bakterien können Mucin abbauen und sind essentiell für die Erneuerung der physiologischen Mucinschicht. Dadurch unterstützen sie die Erhaltung einer intakten Darmbarriere durch butyratbildende Bakterien, wie das *Faecalibacterium prausnitzii*.

Sulfatreduzierende Microbiota

Sulfatreduzierende Bakterien wie *Desulfovibrio spp.*, *Desulfomonas spp.* und *Desulfobacter spp.*, sind anaerobe Bakterien die Energie durch Sulfatreduktion erhalten und hohe Mengen von Sulfiden bilden. Das metabolische Endprodukt der Keime ist Schwefelwasserstoff, das zytotoxische Eigenschaften besitzt. Schwefelwasserstoff kann eine Hemmung der Buttersäureoxidation bewirken, die essentiell für die Energieversorgung der Kolonozyten ist. Eine Vermehrung der sulfatreduzierenden Bakterien kann eine chronische Entzündung des Darmepithels nach sich ziehen.

Methanproduzierende Microbiota

Methanproduzierende Bakterien wie *Methanobrevibacter spp.* und *Methanobacterium spp.* gehören zur Domäne der Archaea. Sie sind dadurch charakterisiert, dass sie bakterielle primäre und sekundäre Fermentationsprodukte, wie Wasserstoff und Kohlendioxid, in Methan umwandeln können. Dadurch spielen sie eine große Rolle für die Optimierung der Energiebilanz. Darüber hinaus hat Methan eine hemmende Wirkung auf die intestinale Motilität, was zur Verstärkung einer chronischen Obstipation führen kann. Diese Bakterien können auch dendritische Zellen der Darmmukosa aktivieren und die Bildung von TNF-alpha und anderen pro-inflammatorischen Zytokinen induzieren.

Saccharolytische Microbiota

Saccharolytische Bakterien im Darm sind für die Spaltung von komplexen Poly- und Oligosacchariden wie z.B. resistenter Stärke verantwortlich. Die bei der Spaltung entstehende Milchsäure dient anderen Bakterien wie *Ruminococcus bromii* oder *Faecalibacterium prausnitzii* als Grundlage für die Herstellung von Buttersäure. Eine Schlüsselrolle spielt dabei *Bifidobacterium adolescentis*, was in einer Studie mit gesunden Probanden untersucht wurde (Venkataraman et al. Microbiome 2016).

LPS-Keime

LPS-Keime sind gramnegative Keime, die in der Außenmembran Lipopolysaccharide (LPS) als sogenanntes Endotoxin führen und nach Eindringen in die Darmmukosa bei einem Leaky-Gut pro-inflammatorische Prozesse aktivieren können. Die Aktivierung des Immunsystems kann als Konsequenz eine niedriggradige chronische Entzündung ("silent Inflammation") haben.

Neuroaktive Mikrobiota

Neuroaktive Mikrobiota sind Mikrobiota, die bei dem Stoffwechsel von neuroaktiven Substanzen mitwirken oder solche Substanzen bilden.

Alistipes-Spezies sind Indol-positiv und können somit die Tryptophan-Verfügbarkeit

beeinflussen. Weil **Tryptophan die Vorstufe von Serotonin** ist, könnte die erhöhte Keimzahl von *Alistipes* daher das Gleichgewicht des serotonergen Systems im Darm stören.

Oscillibacter bildet **Valeriansäure** als Hauptstoffwechselprodukt. **Valeriansäure** hat eine strukturelle Ähnlichkeit mit **gamma-Aminobuttersäure (GABA)** und kann wie GABA am GABA_A-Rezeptor binden und ihn hemmen. Bakterien, die die neuroaktive **gamma-Aminobuttersäure (GABA)** bilden können, sind u.a. *Bifidobacterium adolescentis*, *Bifidobacterium dentium*, *Lactobacillus brevis*, *Lactobacillus plantarum* und *Lactobacillus paracasei*.

Zur individuellen Besprechung der übermittelten Laborergebnisse setzen Sie sich bitte mit einem Arzt oder Therapeuten in Verbindung.

Medizinisch validiert durch Dr. med Patrik Zickgraf und Kollegen.

Dieser Befund wurde maschinell erstellt und ist daher auch ohne Unterschrift gültig.

Die mit * gekennzeichneten Untersuchungen wurden von einem unserer Partnerlaboratorien durchgeführt.

** Untersuchung nicht akkreditiert