



La pullulation microbienne intestinale (SIBO) : mythe ou réalité ?

 François MION

 Pavillon L - Exploration Fonctionnelle Digestive - Hôpital E. Herriot - 69437 LYON cedex 03
 Francois.mion@chu-lyon.fr

Introduction

Le terme pullulation microbienne intestinale (*small (bowel) intestinal bacterial overgrowth*, SIBO) est apparu dans la littérature anglo-saxonne à la fin des années 1970 (1).

Dès le début des années 1960, Dawson & Isselbacher suggéraient que la stéatorrhée présente chez des patients après chirurgie digestive avec création d'une anse borgne était due à une prolifération bactérienne capable d'hydrolyser les sels biliaries et d'entraîner une malabsorption des graisses (2).

La mise en culture de liquide d'aspiration du jéjunum proximal avait permis de mettre en évidence une prolifération de bactéries anaérobies gram-négatif (essentiellement des Bactéroïdes), similaire en composition au microbiote fécal et capable d'hydrolyser les sels biliaries, chez des patients avec fistules jéjuno-coliques, diverticules duodéno-jéjunaux, après gastrectomie partielle ou résections intestinales avec anse borgne (3).

La pratique de l'intubation du jéjunum proximal avec mise en culture des aspirats permet d'établir le seuil de 10^5 bactéries/mL pour le diagnostic de SIBO (4). La diffusion de cet examen a été cependant limitée par son caractère invasif, les difficultés de la culture bactérienne et les contaminations.

La littérature sur le SIBO devint beaucoup plus abondante avec le développement des tests respiratoires aux hydrates de carbone avec mesure de l'hydrogène dans les gaz expirés. Levitt indiquait que la présence d'hydrogène dans les gaz expirés était exclusivement liée à la fermentation

bactérienne des hydrates de carbone, et les tests se sont ensuite progressivement développés dans les années 1970 et suivantes (5). Leur simplicité de réalisation, leur caractère non invasif a grandement facilité leur diffusion, mais l'interprétation des résultats reste sujette à caution, du fait du caractère indirect et des biais possibles de ces tests.

De façon assez surprenante, alors que les travaux modernes se multiplient sur le microbiote, aux moyens d'outils de biologie moléculaire et statistiques de plus en plus pointus, l'intérêt sur l'utilisation des tests respiratoires et le diagnostic de SIBO n'a jamais été aussi élevé qu'à l'heure actuelle, avec 2 recommandations récentes américaines sur le SIBO (6,7), et des recommandations américaines et européennes sur la pratiques des tests respiratoires à l'hydrogène (et au méthane) (8,9).

La recherche du terme SIBO sur Google montre un engouement très important ces dernières années de la presse féminine et santé grand public pour le SIBO (ainsi que la candidose digestive), et les naturopathes et autres thérapeutes « complémentaires » se sont emparés de la prise en charge du SIBO, avec des explorations plus ou moins ésotériques, des formations et des traitements « naturels » comprenant régimes divers et variés et compléments alimentaires. La validité de ces concepts reste bien fragile (10).

D'un point de vue scientifique, le futur de la prise en charge des troubles fonctionnels intestinaux appartient plutôt à une approche intégrée associant l'analyse des symptômes cliniques, l'étude des perturbations de la physiologie digestive, l'analyse

OBJECTIFS PÉDAGOGIQUES

- Connaître l'épidémiologie du SIBO
- Connaître les facteurs de risques et les symptômes évocateurs
- Connaître les modalités du diagnostic
- Connaître les modalités du traitement et de la surveillance

LIEN D'INTÉRÊTS

Aucun lien en rapport avec cet article

MOTS-CLÉS

Microbiote ; ballonnement ; diarrhée chronique

ABRÉVIATIONS

SIBO: Small Intestine Bacterial Overgrowth
 MICI: maladies inflammatoires chroniques de l'intestin
 RGO: reflux gastro-oesophagien
 IPP: inhibiteur de la pompe à protons
 POIC: pseudo-obstruction intestinale chronique
 FODMAP: Fermentable Oligosaccharides, Disaccharides, Monosaccharides And Polyols
 ppm: partie par million

Table 1 : Situations cliniques pouvant être associées à une pullulation microbienne intestinale (SIBO)

Perturbations anatomiques	Tumeur du grêle, diverticulose du grêle Volvulus Post-chirurgicales (bypass, anses borgnes)
Troubles de la motricité digestive	POIC, gastroparésie, neuropathie diabétique, hypothyroïdie Sclérodermie Traitement opiacé au long cours
Maldigestion/malabsorption	Insuffisance pancréatique Insuffisance hépatique (sels biliaires) Maladie cœliaque et autres atrophies muqueuses Achlorhydrie (gastrectomie, gastrite atrophique, IPP) mucoviscidose
Déficit immunitaire	HIV Déficit immunitaire commun variable Déficit en IgA Grand âge
Autres situations	Syndrome de l'intestin irritable, cystite interstitielle, RGO Fatigue chronique, fibromyalgie, obésité morbide Parkinson

détaillée du microbiote intestinal mais également du métabolome bactérien et des interactions avec la génétique de l'hôte, de l'analyse des interactions avec l'alimentation et les polluants (exposome) (11).

Pathologies associées au SIBO : approche physiopathologique

Toutes les anomalies anatomiques (spontanées ou post-chirurgicales) de l'intestin grêle peuvent favoriser une prolifération bactérienne intestinale : diverticules du duodénum ou de l'intestin grêle, sténoses (maladie de Crohn, entérite radique), fistules gastro-coliques ou jéjuno-coliques, résection iléo-cæcale, gastrectomie partielle ou totale, bypass gastrique, anastomoses termino- ou latéro-latérales... (table 1).

L'achlorhydrie de la gastrite atrophique ou après gastrectomie, ou l'inhibition prolongée de la sécrétion acide gastrique par les IPP peuvent également favoriser la prolifération bactérienne intestinale.

Les troubles de la motricité intestinale (neuropathie diabétique, sclérodermie, amylose digestive, pseudo-obstruction intestinale chronique, gastroparésie, hypothyroïdie, acromégalie, traitement opiacé au long cours) peuvent aussi être retenus comme facteurs favorisant le SIBO, notamment en cas d'altération ou de

disparition des phases III du complexe moteur migrant, contractions régulières et propagées caractéristiques de la motricité intestinale à jeun, et qui permettent le « nettoyage » régulier de l'intestin (12,13).

Un déficit immunitaire constitutionnel (déficit immunitaire commun variable par exemple) ou acquis (dénutrition sévère, SIDA) peut également favoriser ce phénomène. Certaines pathologies peuvent être associées à un SIBO, en lien avec plusieurs mécanismes : pancréatite chronique, maladie cœliaque, obésité, cirrhose, MICI, sprue tropicale, entérite radique, mucoviscidose, grand âge (6,14,15).

Enfin, la relation entre le SIBO et certaines pathologies reste très incertaine, et pourtant c'est probablement dans ce groupe de pathologies que la recherche du SIBO est le plus souvent effectuée : syndrome de l'intestin irritable (SII) et autres troubles fonctionnels intestinaux (douleur, ballonnement), RGO, cystite interstitielle, fatigue chronique et fibromyalgie, obésité morbide, maladie de Parkinson... (6,7,16).

Symptômes évocateurs

Initialement, la recherche de pullulation microbienne était considérée dans les situations de malabsorption avec perte pondérale, diarrhée ou stéatorrhée, lésions muqueuses intestinales en l'absence d'autres pathologies avérées du tube digestif.

Il s'agit de manifestations extrêmes du SIBO, retrouvées, par exemple, dans les formes sévères de sclérodermie ou en cas d'anse borgne post-chirurgicale.

Les autres symptômes digestifs compatibles avec un SIBO sont nombreux, non spécifiques, en lien avec une potentielle fermentation d'aliments dans l'intestin grêle : nausées, ballonnement, distension abdominale, flatulences, douleurs ou crampes abdominales, diarrhée voire constipation ou transit irrégulier.

D'autres symptômes tels que fatigue, défaut de concentration, troubles du sommeil pourraient également être associés.

Comme on peut le voir, ces symptômes sont similaires à ceux de très nombreuses pathologies digestives, fonctionnelles (SII, dyspepsie...) ou organiques (insuffisance pancréatique exocrine, MICI...).

Enfin, nous verrons plus loin que le concept s'est étendu, avec le développement des tests respiratoires, aux patients présentant une constipation avec ballonnement et flatulences. Le diagnostic putatif de pullulation d'agents méthano-producteurs (bactéries et surtout archées) est basé sur la présence d'une augmentation de la teneur en méthane dans les gaz expirés.

Les résultats peuvent être faussés par des taux élevés d'hydrogène en situation basale, avant l'ingestion du sucre : il est donc particulièrement important que les patients suivent scrupuleusement un régime pauvre en sucres fermentables la veille du test (pas de fruit ni légume, pas de graine, pas de pomme de terre, pas de produits laitiers frais), et un jeûne de plus de 8 heures est également indispensable.

La prise d'un traitement antibiotique dans les 4 semaines précédant la réalisation d'un test respiratoire à la recherche d'un SIBO doit conduire au report du test à une date ultérieure.

Il est également recommandé d'enregistrer les symptômes digestifs (ou autres) pendant le test mais également dans les heures qui suivent, si possible au moyen d'un questionnaire standardisé (figure 1) (18).

La qualité des prélèvements de gaz expirés doit également être surveillée : la mesure simultanée du dioxyde de carbone permet de s'assurer que le mélange gazeux analysé correspond bien au mélange gazeux alvéolaire. La mesure du méthane est également conseillée : la présence d'une flore méthano-productrice (notamment la présence d'archées, microorganismes unicellulaires procaryotes génétiquement distincts des bactéries) (figure 2) peut être responsable de taux bas d'hydrogène dans les gaz expirés, ces archées utilisant l'hydrogène pour fabriquer du méthane (figure 3). Cependant, l'interprétation des niveaux de méthane dans les gaz expirés ne fait pas consensus : certains auteurs considèrent que toute valeur (y compris à l'état basal, avant ingestion de sucre) supérieure à 10 ppm a une valeur diagnostique positive pour le SIBO (ou plutôt pour l'IMO (*intestinal methanogen overgrowth*), comme proposé par le consensus nord-américain), alors que d'autres considèrent qu'il faut une augmentation de + 10 ppm par rapport à la valeur basale pour un résultat positif.

La détection du sulfure d'hydrogène pourrait aussi être intéressante, dans la mesure où l'hydrogène produit peut être consommé pour produire ce gaz par certaines bactéries sulfato-réductrices (figure 3). Cette analyse n'est cependant pas réalisée en routine par les systèmes actuels de chromatographie gazeuse utilisés en clinique (19).

Figure 2 : Arbre phylogénétique distinguant, sur l'analyse de l'ARNr, bactéries, archées et eucaryotes (Wikipédia)

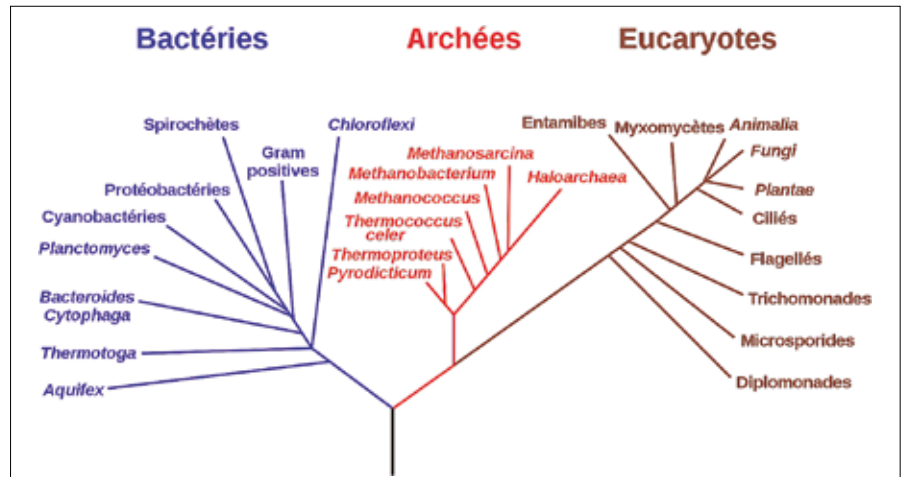
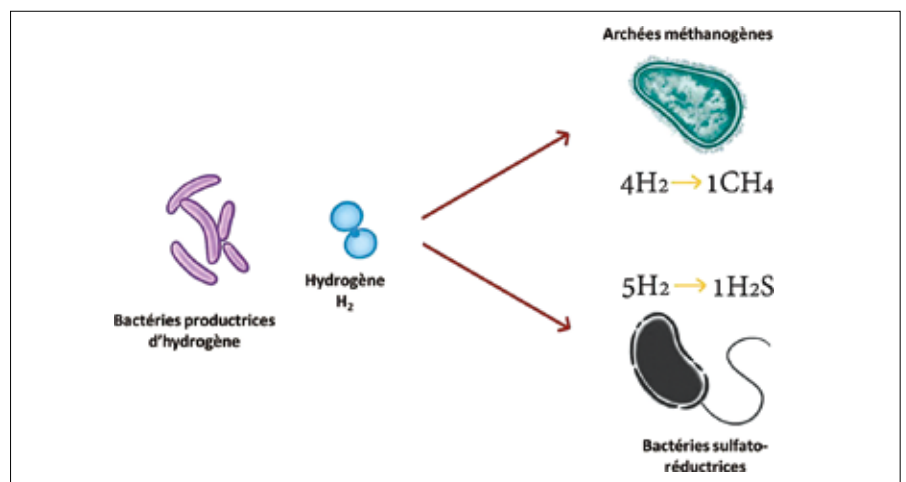


Figure 3 : Fermentation des hydrates de carbone et utilisation de l'hydrogène par le microbiote intestinal (d'après Pimentel et al. Référence 6)



Deux tests sont recommandés par les instances européennes et américaines : **les tests respiratoires au glucose et au lactulose**. Chacun a ses avantages et ses limites qu'il faut bien connaître.

Le glucose est un monosaccharide absorbé par le tube digestif humain (transporteurs spécifiques couplés au sodium). En situation physiologique, l'absorption est complète dans le jéjunum, et n'entraîne donc pas d'augmentation significative de l'hydrogène dans les gaz expirés. Si l'on observe une augmentation significative de l'hydrogène présent dans les gaz expirés au cours des 2 heures qui suivent l'ingestion de glucose (50 grammes ou 75 grammes selon les recommandations, dissous dans 250 mg d'eau), c'est que le sucre aura été fermenté avant son absorption par des bactéries présentes en quantité excessive au niveau de l'intestin grêle.

Des faux positifs peuvent être observés en cas de transit intestinal très rapide, par exemple après un bypass gastrique : le glucose n'a alors pas le temps d'être absorbé avant d'arriver dans le côlon, où il sera fermenté par le microbiote colique, avec production d'hydrogène. Il a bien été démontré que les résultats du test au glucose étaient plus souvent positifs chez les patients avec des antécédents de chirurgie bariatrique, mais qu'il était alors difficile de distinguer entre pullulation microbienne intestinale et malabsorption du glucose par court-circuit intestinal (20). Il a également été suggéré que des faux négatifs pour le diagnostic de SIBO étaient possibles, en cas de pullulation microbienne prédominante dans l'intestin grêle distal. Enfin, la tolérance clinique n'est pas toujours parfaite (la dose ingérée de glucose étant identique à celle d'un test de tolérance au

glucose), notamment dans le cadre de la chirurgie bariatrique ou en cas de grêle court. L'administration du glucose est également plus compliquée chez les diabétiques.

Le lactulose est un sucre non absorbé par le tube digestif humain, utilisé à ce titre comme laxatif osmotique dans le traitement de la constipation. L'augmentation de l'hydrogène dans les gaz expirés après ingestion de lactulose (10 grammes mélangé à 250 ml d'eau) peut donc traduire soit une pullulation microbienne intestinale, soit tout simplement l'arrivée du lactulose dans le côlon (temps de transit oro-cæcal). La distinction entre les 2 reste évidemment difficile, des études récentes suggèrent qu'en l'absence d'augmentation significative de l'hydrogène (> 20 ppm) dans les 90 minutes qui suivent l'ingestion du lactulose, le test peut être considéré comme négatif (21).

Globalement, la prévalence du SIBO dans les populations étudiées semble plus élevée lorsque l'on utilise le lactulose plutôt que le glucose comme substrat, ce qui peut indiquer des diagnostics par excès avec ce sucre, du fait de la difficulté de distinguer de façon fiable pullulation microbienne intestinale et transit oro-cæcal accéléré.

D'autres sucres peuvent également être utilisés comme substrat pour ces tests respiratoires : fructose, lactose, saccharose... On utilise classiquement ces tests pour rechercher soit une malabsorption (fructose) soit une maldigestion (lactose, saccharose) de disaccharides qui doivent être hydrolysés avant de pouvoir être absorbés. Il faut bien évidemment être conscient, lorsque l'on demande ces tests, que la présence d'une pullulation microbienne intestinale sera potentiellement à l'origine de faux positifs (le lactose par exemple étant fermenté dans le grêle avant même que son hydrolyse intestinale par la lactase ait pu avoir lieu). À ce titre, l'administration de fructose (25 grammes) a pu être proposée à la place du glucose pour détecter un SIBO chez les patients diabétiques.

Pour l'avenir, on assiste au développement de capsules qui permettraient l'analyse de gaz ou de microbiote intestinal *in situ*, à différents endroits du tube digestif (6).

Des analyses plus fines des composés organiques présents dans les gaz

expirés, traduisant entre autres la production des métabolites du microbiote intestinal (signature métabolomique), pourraient également s'avérer intéressantes (22).

Options thérapeutiques

La première considération en présence d'un SIBO avéré est d'identifier la ou les causes potentielles et leur correction possible. Les éventuels désordres nutritionnels associés doivent être corrigés (7).

La prescription d'antibiotiques représente la base du traitement du SIBO. Des traitements empiriques ont pu être proposés chez des patients avec des symptômes évocateurs de SIBO et des situations pathologiques fréquemment associées (POIC, anses borgnes digestives par exemple). Il est clair que ces prescriptions doivent être mesurées à l'aune du développement de la résistance aux antibiotiques, et du risque d'infections opportunistes (candidose, clostridium). Les travaux les plus récents ont porté sur l'étude de la rifaximine, antibiotique faiblement absorbé par le tube digestif, pour le traitement du SIBO (23). L'efficacité clinique est estimée aux alentours de 70 %, mais ce médicament n'est pas disponible en France dans cette indication. De nombreux autres antibiotiques ont été testés avec une efficacité variable : la rechute n'est pas exceptionnelle et le retraitement par le même antibiotique ou un autre est assez fréquemment proposé. Une étude parisienne randomisée contre placebo montrait l'efficacité de la norfloxacine et de l'amoxicilline/ acide clavulanique sur les diarrhées liées au SIBO (24). Les recommandations actuelles reposent cependant essentiellement sur des avis d'experts (6,7,16). Une étude rétrospective récente de l'équipe de Rouen comparait l'efficacité de 3 cures du même antibiotique sur 3 mois (métronidazole ou quinolone) à celle de 3 cures d'antibiotiques successifs (métronidazole puis quinolone), avec un résultat plutôt en faveur des cures d'antibiotiques successifs (25).

Dans les situations où il existe un trouble de la motricité intestinale, les prokinétiques digestifs peuvent être essayés pour traiter une pullulation bactérienne intestinale avec des symptômes invalidants (pyridos-

tigmine, erythromcyne, octréotide), même si les données de la littérature sont extrêmement pauvres (26).

Concernant les alternatives non médicamenteuses, les preuves de leur intérêt pour traiter le SIBO sont faibles, comme indiqué dans une revue systématique récente (27).

Pour diminuer la fermentation bactérienne en présence d'un SIBO et les symptômes cliniques liés à cette fermentation, la réduction de l'apport en sucres fermentables (FODMAPS) représente sans doute la meilleure approche, même si les preuves restent faibles dans ce domaine.

De nombreux régimes sont proposés par les naturopathes pour aider à contrôler le SIBO : l'évidence scientifique derrière ces concepts est malheureusement absente.

La place des probiotiques pour le traitement du SIBO reste sujette à caution : certaines études, menées sur de petits effectifs, sont positives. Une étude plus récente suggérait même que les probiotiques pouvaient être responsables d'un tableau clinique associant ballonnement, flatulences, et « brouillard cérébral ». La présence d'un SIBO était attesté par un test respiratoire au glucose positif, avec une amélioration des symptômes à l'arrêt des probiotiques et une cure d'antibiotiques (28). Cet article a fait l'objet de controverses furieuses entre les experts américains du SIBO !

Enfin, la place de la transplantation de microbiote fécal (TMF) pour le traitement du SIBO reste incertaine : un petit essai randomisé chinois récent suggère l'efficacité de la TMF pour le traitement du SIBO (29), alors que des auteurs américains suggéraient qu'il faudrait faire un dépistage du SIBO chez les donneurs, pour limiter les symptômes digestifs post-greffe fécale (30).

En conclusion, la pullulation microbienne intestinale existe, notamment en cas de stase intestinale en lien avec des troubles moteurs ou des perturbations anatomiques digestives notamment post-chirurgicales. Le diagnostic repose à l'heure actuelle sur les tests respiratoires au glucose ou au lactulose, qui sont malheureusement des tests indirects, avec une sensibilité et spécificité insuffisantes. De nouvelles méthodes diagnostiques aideront sans doute à préciser cette entité.

Références

1. Donaldson RM, Jr. Small bowel bacterial overgrowth. *Adv Intern Med.* 1970;16:191-212.
2. Dawson AM, Isselbacher KJ. Studies on lipid metabolism in the small intestine with observations on the role of bile salts. *J Clin Invest.* 1960 May;39:730-40.
3. Drasar BS, Shiner M. Studies on the intestinal flora. II. Bacterial flora of the small intestine in patients with gastrointestinal disorders. *Gut.* 1969 Oct;10(10):812-9.
4. King CE, Toskes PP. Small intestine bacterial overgrowth. *Gastroenterology.* 1979 May;76(5 Pt 1):1035-55.
5. Levitt MD. Production and excretion of hydrogen gas in man. *N Engl J Med.* 1969 Jul 17;281(3):122-7.
6. Pimentel M, Saad RJ, Long MD, Rao SSC. ACG Clinical Guideline: Small Intestinal Bacterial Overgrowth. *Am J Gastroenterol.* 2020 Feb;115(2):165-78.
7. Quigley EMM, Murray JA, Pimentel M. AGA Clinical Practice Update on Small Intestinal Bacterial Overgrowth: Expert Review. *Gastroenterology.* 2020 Oct;159(4):1526-32.
8. Hammer HF, Fox MR, Keller J, *et al.* European guideline on indications, performance, and clinical impact of hydrogen and methane breath tests in adult and pediatric patients: European Association for Gastroenterology, Endoscopy and Nutrition, European Society of Neurogastroenterology and Motility, and European Society for Paediatric Gastroenterology Hepatology and Nutrition consensus. *United European Gastroenterol J.* 2021 Aug 25. PubMed PMID: 34431620.
9. Rezaie A, Buresi M, Lembo A, *et al.* Hydrogen and Methane-Based Breath Testing in Gastrointestinal Disorders: The North American Consensus. *Am J Gastroenterol.* 2017 May;112(5):775-84.
10. Ruscio M. Is SIBO A Real Condition? *Altern Ther Health Med.* 2019 Sep;25(5):30-8.
11. Mars RAT, Frith M, Kashyap PC. Functional Gastrointestinal Disorders and the Microbiome-What Is the Best Strategy for Moving Microbiome-based Therapies into the Clinic? *Gastroenterology.* 2021 Jan;160(2):538-55.
12. Antonucci A, Fronzoni L, Cogliandro L, *et al.* Chronic intestinal pseudo-obstruction. *World J Gastroenterol.* 2008 May 21;14(19):2953-61.
13. Vasant DH, Pironi L, Barbara G, Bozzetti F, *et al.* An international survey on clinicians' perspectives on the diagnosis and management of chronic intestinal pseudo-obstruction and enteric dysmotility. *Neurogastroenterol Motil.* 2020 Dec;32(12):e13937.
14. Sabate JM, Jouet P, Harnois F, *et al.* High prevalence of small intestinal bacterial overgrowth in patients with morbid obesity: a contributor to severe hepatic steatosis. *Obes Surg.* 2008 Apr;18(4):371-7.
15. Sanjeevi R, Jamwal KD, Dhar Chowdhury S, *et al.* Assessment of small intestinal bacterial overgrowth in chronic pancreatitis patients using jejunal aspirate culture and glucose hydrogen breath test. *Scand J Gastroenterol.* 2021 May;56(5):588-93.
16. Rao SSC, Bhagatwala J. Small Intestinal Bacterial Overgrowth: Clinical Features and Therapeutic Management. *Clin Transl Gastroenterol.* 2019 Oct;10(10):e00078.
17. Saffouri GB, Shields-Cutler RR, Chen J, *et al.* Small intestinal microbial dysbiosis underlies symptoms associated with functional gastrointestinal disorders. *Nat Commun.* 2019 May 1;10(1):2012.
18. Hammer J, Sonyi M, Engesser KM, *et al.* Carbohydrate-induced gastrointestinal symptoms: development and validation of a test-specific symptom questionnaire for an adult population, the adult Carbohydrate Perception Questionnaire. *Eur J Gastroenterol Hepatol.* 2021 Feb 1;32(2):171-7.
19. Birg A, Hu S, Lin HC. Reevaluating our understanding of lactulose breath tests by incorporating hydrogen sulfide measurements. *JGH Open.* 2019 Jun;3(3):228-33.
20. Jirapinyo P, Makuire TT, Dong WY, Chan WW, Thompson CC. Impact of Oral-Cecal Transit Time on the Interpretation of Lactulose Breath Tests After RYGB: a Personalized Approach to the Diagnosis of SIBO. *Obes Surg.* 2019 Mar;29(3):771-5.
21. Shaker A, Peng B, Soffer E. Pattern of methane levels with lactulose breath testing; can we shorten the test duration? *JGH Open.* 2021 Jul;5(7):809-12.
22. Baranska A, Mujagic Z, Smolinska A, *et al.* Volatile organic compounds in breath as markers for irritable bowel syndrome: a metabolomic approach. *Aliment Pharmacol Ther.* 2016 Jul;44(1):45-56.
23. Gatta L, Scarpignato C. Systematic review with meta-analysis: rifaximin is effective and safe for the treatment of small intestine bacterial overgrowth. *Aliment Pharmacol Ther.* 2017 Mar;45(5):604-16.
24. Attar A, Flourie B, Rambaud JC, Franchisseur C, Ruzsniowski P, Bouhnik Y. Antibiotic efficacy in small intestinal bacterial overgrowth-related chronic diarrhea: a crossover, randomized trial. *Gastroenterology.* 1999 Oct;117(4):794-7.
25. Richard N, Desprez C, Wuestenberghs F, Leroi AM, Gourcerol G, Melchior C. The effectiveness of rotating versus single course antibiotics for small intestinal bacterial overgrowth. *United European Gastroenterol J.* 2021 Jul;9(6):645-54.
26. Lyford G, Foxx-Orenstein A. Chronic Intestinal Pseudoobstruction. *Curr Treat Options Gastroenterol.* 2004 Aug;7(4):317-25.
27. Nickles MA, Hasan A, Shakhbazova A, Wright S, Chambers CJ, Sivamani RK. Alternative Treatment Approaches to Small Intestinal Bacterial Overgrowth: A Systematic Review. *J Altern Complement Med.* 2021 Feb;27(2):108-19.
28. Rao SSC, Rehman A, Yu S, Andino NM. Brain foginess, gas and bloating: a link between SIBO, probiotics and metabolic acidosis. *Clin Transl Gastroenterol.* 2018 Jun 19;9(6):162.
29. Xu F, Li N, Wang C, Xing H, Chen D, Wei Y. Clinical efficacy of fecal microbiota transplantation for patients with small intestinal bacterial overgrowth: a randomized, placebo-controlled clinic study. *BMC Gastroenterol.* 2021 Feb 6;21(1):54.
30. Allegretti JR, Kassam Z, Chan WW. Small Intestinal Bacterial Overgrowth: Should Screening Be Included in the Pre-fecal Microbiota Transplantation Evaluation? *Dig Dis Sci.* 2018 Jan;63(1):193-7.

5

Les cinq points forts

- Le SIBO est défini par l'existence d'une pullulation microbienne excessive au niveau de l'intestin grêle.
- La recherche d'un SIBO peut être envisagée en cas de diarrhée chronique, douleurs abdominales, ballonnement et flatulences, notamment s'il existe des antécédents de chirurgie intestinale, ou en cas de suspicion de trouble de la motricité intestinale, et en l'absence d'anomalie endoscopique.
- Le diagnostic de SIBO repose sur les tests respiratoires au glucose (ou lactulose), avec mesure de l'hydrogène et du méthane dans les gaz expirés.
- Les résultats de ces tests doivent être interprétés avec prudence : il s'agit de tests indirects, dont la valeur diagnostique n'est pas excellente, et qui peuvent être modifiés en cas de non-respect d'un régime strict sans résidu la veille du test.
- Le traitement d'un SIBO repose essentiellement sur les antibiotiques, selon des protocoles peu validés.