



HAL
open science

Insulinoresistancy in Man: from mechanisms to nutritional interference.

Ariane Sultan

► **To cite this version:**

Ariane Sultan. Insulinoresistancy in Man: from mechanisms to nutritional interference.. *Biologie Aujourd'hui*, 2017, 211 (2), pp.189-196. 10.1051/jbio/2017026 . hal-01786227

HAL Id: hal-01786227

<https://hal.umontpellier.fr/hal-01786227v1>

Submitted on 19 Dec 2019

HAL is a multi-disciplinary open access archive for the deposit and dissemination of scientific research documents, whether they are published or not. The documents may come from teaching and research institutions in France or abroad, or from public or private research centers.

L'archive ouverte pluridisciplinaire **HAL**, est destinée au dépôt et à la diffusion de documents scientifiques de niveau recherche, publiés ou non, émanant des établissements d'enseignement et de recherche français ou étrangers, des laboratoires publics ou privés.

L'insulinorésistance chez l'homme : des mécanismes aux interventions nutritionnelles

Ariane Sultan^{1,2,*}

¹ Équipe Nutrition-Diabète, CHU Montpellier, Montpellier, France

² PHYMEDEXP INSERM U1046, CNRS UMR9214, Université de Montpellier, Montpellier, France

Résumé – L'obésité est aujourd'hui considérée comme « la première épidémie non infectieuse de l'histoire de l'homme ». C'est une pathologie multifactorielle qui contribue à l'apparition de l'insulinorésistance (IR). Certains sujets obèses présentent une obésité dite métaboliquement saine, non associée à des anomalies métaboliques. Le présent article passe en revue les différents mécanismes possibles à l'origine de l'IR.

Mots clés : obésité, insulinorésistance, anomalies métaboliques, muscle, tissu adipeux

Abstract – Insulinoreistance in Man: from mechanisms to nutritional interference. Obesity is presently regarded as the “the first non-infectious epidemic outbreak” in the history of Humanity. It is a multifactorial pathology, that contributes to the emergence of insulinoreistance. Some obese individuals display an obesity qualified as metabolically sound, i.e., non-associated with metabolic anomalies. The present paper reviews the different possible mechanisms responsible for insulin-resistance.

Keywords: obesity, insulinoreistance, metabolic anomalies, muscle, adipose tissue

Abréviations

AG	Acides Gras
CT	Sujets minces
HOMA-IR	Indice d'insulinorésistance
IFN	Interféron
IMC	Indice de Masse Corporelle
IR	Insulinorésistance
LPS	Lipopolysaccharide
MnSOD	<i>Manganese-dependent superoxide</i>
OIR	Sujets obèses insulinorésistants
OIS	Sujets obèses insulinosensibles
PAMP	<i>Pathogen-Associated Molecular Patterns</i>
PP	Polyphénols
PRR	<i>Patterns Recognition Receptors</i>
siRNA	<i>short interfering RNA</i>
TLR	<i>Toll-Like</i> récepteurs
TRIF	<i>TIR-domain-containing adapter-inducing interferon-β</i>

Introduction

L'obésité est aujourd'hui considérée par la communauté scientifique comme « la première épidémie non

infectieuse de l'histoire de l'homme ». L'Organisation mondiale de la Santé (OMS) la définit comme « une accumulation anormale ou excessive de la graisse corporelle qui peut nuire à la santé ». L'obésité est une pathologie multifactorielle dont l'environnement physiopathologique contribue à l'apparition de l'insulinorésistance (IR). Il est important de noter que, plus que l'IMC (indice de masse corporelle), utilisé en clinique pour porter le diagnostic d'obésité, c'est la nature du dépôt adipeux qui permet d'évaluer plus finement le risque métabolique associé à l'obésité (Gesta *et al.*, 2007). Ainsi, les individus présentant une obésité dite gynoïde avec une accumulation préférentielle du tissu adipeux sous-cutané dans la partie basse du corps ont un risque faible, voire nul, d'apparition de maladies métaboliques. À l'inverse, l'autre type d'obésité dite androïde observé majoritairement chez l'homme et chez la femme ménopausée se caractérise par une distribution abdominale viscérale du tissu adipeux, et est associé à un risque élevé de survenue de troubles cardio-métaboliques (Vague, 1956 ; Krotkiewski *et al.*, 1983 ; Karpe & Pinnick, 2015). De façon étonnante, certains sujets obèses vont présenter une obésité dite métaboliquement saine, c'est-à-dire non associée à des anomalies métaboliques (Stefan & Häring, 2013). Une récente revue systématique de la littérature estime cette prévalence entre 10 à 51 % dans la population générale avec une incidence plus importante chez les femmes que chez les

*Auteur correspondant : a-sultan@chu-montpellier.fr

hommes, et une diminution en fonction de l'âge (Rey-López *et al.*, 2014), mais les critères diagnostiques ne sont pas consensuels. Cependant, des réserves sont émises par certains auteurs sur l'existence d'une obésité métaboliquement saine (Kramer *et al.*, 2013; Chang *et al.*, 2014).

De nombreux travaux se sont intéressés à l'étude de l'IR au cours de l'obésité. La plupart se sont focalisés soit sur des modèles animaux, soit chez des patients porteurs d'une obésité sévère (obésité grade 3) chez l'Homme. Cependant, certaines zones d'ombre subsistent concernant notamment les mécanismes et la dysfonction tissulaire à l'origine de l'IR.

D'une part, certaines études suggèrent que le défaut primaire à l'origine de l'IR se trouverait au niveau du tissu adipeux, qui sécréterait dans la circulation systémique des adipokines, des cytokines inflammatoires et des acides gras (AG), contribuant ainsi au développement d'une inflammation et d'une hyperlipidémie systémique (Galic *et al.*, 2010; Poulos *et al.*, 2010). Ces deux paramètres exercent des effets délétères sur la sensibilité à l'insuline des autres organes comme le muscle et le foie. D'autre part, le muscle étant l'organe gluco-régulateur par excellence en situation postprandiale, d'autres études le placent au cœur de la physiopathologie de l'IR (DeFronzo *et al.*, 1981; Varma *et al.*, 2009; Patsouris *et al.*, 2014).

Malgré ces controverses, aucune étude n'a à ce jour exploré, chez l'Homme, de façon concomitante l'inflammation et l'IR systémique et tissulaire dans le muscle et le tissu adipeux chez un même sujet.

Étude des mécanismes impliqués dans l'IR au cours de l'obésité de grade 1

Dans ce contexte, notre premier objectif a été de mieux comprendre les mécanismes impliqués dans la mise en place de l'IR dans une population de femmes ménopausées présentant une obésité de grade 1 (IMC entre 30 et 35). Dans un premier temps, nous avons exploré la sensibilité à l'insuline et l'inflammation systémique et tissulaire dans le muscle et le tissu adipeux chez des femmes obèses de grade 1 et ménopausées. Ce travail de caractérisation, basé sur l'utilisation d'un modèle d'étude comparant des sujets minces (CT), des sujets obèses insulinosensibles (OIS) et de sujets obèses insulino-résistants (OIR), a permis d'identifier des dérèglements physiopathologiques qui pourraient être impliqués dans l'apparition de l'IR. Dans un second temps, nous avons étudié les mécanismes moléculaires associés aux différentes dysfonctions décelées, notamment, les mécanismes moléculaires en lien avec la lipotoxicité et l'activation des *Toll-Like* récepteurs (TLR).

Exploration de la sensibilité à l'insuline et de l'inflammation systémique et tissulaire dans le muscle et le tissu adipeux chez des femmes obèses de grade 1 et ménopausées

Notre objectif était de comparer les marqueurs d'inflammation systémiques et tissulaires en fonction de

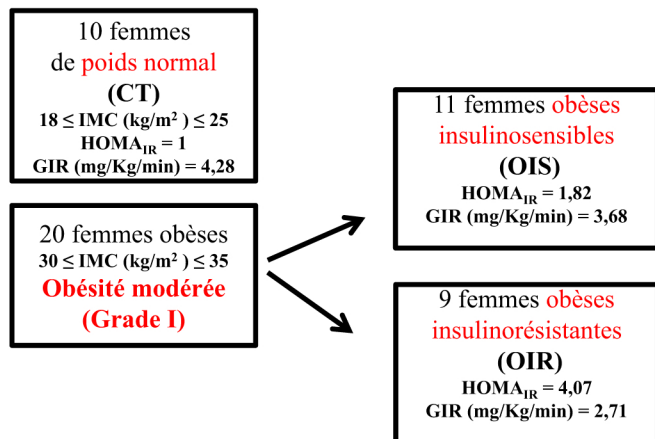


Figure 1. Distinction de 3 groupes en fonction du statut métabolique et pondéral.

la présence d'une IR chez des femmes présentant une obésité modérée de grade 1. Ces volontaires ont été réparties en trois groupes suivant leur IMC et leur sensibilité à l'insuline déterminée par le HOMA-IR Indice d'insulino-résistance (Figure 1).

Analyse systémique

Les résultats de cette première étude montrent que les niveaux systémiques de lipides, d'adipokines, de cytokines inflammatoires, et des lipopolysaccharides (LPS) sont équivalents entre les sujets OIS et OIR (Figure 2).

Analyse dans le tissu adipeux (TA) sous-cutané

Dans le TA, le nombre de macrophages anti-inflammatoires est plus élevé chez les OIR que chez les CT et les OIS et aucune fibrose n'a été détectée. En ce qui concerne la sensibilité à l'insuline dans le tissu adipeux (évaluée *ex vivo*, via le niveau d'induction par un traitement par l'insuline de la phosphorylation d'Akt ser473), elle est maintenue et est la même chez les CT, OIS et OIR (Figure 3).

Analyse musculaire (TM)

Dans le TM, nous n'observons aucune variation du niveau des marqueurs pro-inflammatoires (macrophages, cytokines), ni de fibrose entre les trois groupes même si une diminution de l'expression d'IκBα, qui marque l'activation de la voie pro-inflammatoire MyD88-dépendante, est observée chez les OIR par rapport aux CT (Figure 4). La réponse à l'insuline de ce tissu (évaluée également *ex vivo*) est quant à elle maintenue dans les CT et les OIS alors qu'elle est fortement diminuée chez les OIR (Figure 5).

D'après ces données, le défaut de réponse à l'insuline du muscle squelettique pourrait être l'une des principales caractéristiques de la pathogenèse de l'IR au cours de l'obésité. Cette étude est l'une des rares à avoir mis en évidence l'existence d'une IR en l'absence d'inflammation systémique et même tissulaire (dans le TA). Ainsi, chez les femmes ménopausées présentant une obésité modérée de

	CT (n = 10)	OIS (n = 11)	OIR (n = 9)	P-values
Leptin (ng/mL)	14.7 ± 10.6	44.6 ± 13.7	44.7 ± 14.3	P _{OIS vs CT} < 0.001 P _{OIR vs CT} = 0.001
Adiponectin (µg/mL)	17.4 ± 8.7	12.1 ± 5.2	9.3 ± 3.3	P _{OIR vs CT} = 0.03
Resistin (ng/mL)	5.0 ± 1.6	5.4 ± 2.0	5.7 ± 2.9	NS
Ghrelin (pg/mL)	43.5 ± 17.0	35.4 ± 17.0	29.9 ± 17.4	NS
hs-CRP (mg/L)	0.9 ± 0.9	2.1 ± 1.1	2.5 ± 2.4	P _{OIS vs CT} = 0.008 P _{OIR vs CT} = 0.05
TNFα (pg/mL)	1.8 ± 0.9	1.6 ± 0.4	1.8 ± 0.4	NS
MCP-1 (pg/mL)	244.4 ± 58.0	227.5 ± 61.7	309.9 ± 81.0	NS
IFNγ (pg/mL)	1.05 ± 0.75	1.15 ± 0.77	1.49 ± 0.79	NS
IL-1α (pg/mL)	0.32 ± 0.13	0.27 ± 0.14	0.63 ± 0.95	NS
IL-1β (pg/mL)	0.80 ± 0.46	0.76 ± 0.41	0.82 ± 0.36	NS
IL-2 (pg/mL)	3.05 ± 1.11	3.58 ± 0.89	2.89 ± 1.19	NS
IL-4 (pg/mL)	1.83 ± 0.46	2.20 ± 0.67	1.95 ± 0.54	NS
IL-6 (pg/mL)	1.25 ± 1.53	1.33 ± 0.84	1.57 ± 1.14	NS
IL-8 (pg/mL)	10.22 ± 6.64	12.62 ± 9.44	10.64 ± 8.27	NS
IL-10 (pg/mL)	1.13 ± 0.29	0.91 ± 0.32	0.97 ± 0.36	P _{OIS vs CT} = 0.04
LPS (EU/mL)	0.49 ± 0.17	0.54 ± 0.21	0.51 ± 0.31	NS
NEFA (mmol/L)	0.76 ± 0.44	0.64 ± 0.14	0.73 ± 0.38	NS
sCD14 (µg/mL)	10.88 ± 2.10	10.69 ± 1.81	10.07 ± 1.68	NS
LBP (µg/mL)	11.13 ± 4.19	12.58 ± 4.10	12.97 ± 3.64	NS

Figure 2. Concentrations plasmatiques des adipokines et cytokines en fonction du statut pondéral et métabolique.

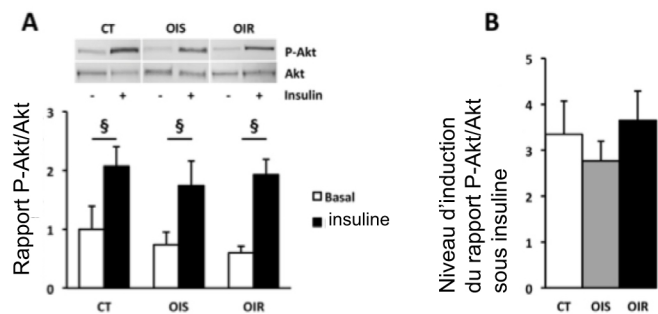


Figure 3. Évaluation de la sensibilité à l'insuline dans le tissu adipeux CT : contrôle, OIS : obèse insulinosensible, OIR : obèse insulino-réquant.

grade 1, la diminution de la sensibilité à l'insuline musculaire est un événement précoce et central dans la mise en place de l'IR. Ces résultats ont fait l'objet d'une publication (Amouzou *et al.*, 2016).

Une meilleure compréhension des mécanismes moléculaires qui sous-tendent cette IR musculaire pourrait être intéressante pour une meilleure prise en charge de désordres métaboliques associés à l'obésité et pour une prévention efficace contre l'apparition du diabète de type 2 (DT2).

Rôle des mécanismes régulateurs de l'inflammation dans l'insulinorésistance

La lipotoxicité

Nos résultats obtenus par l'analyse des paramètres moléculaires et métaboliques liés à la lipotoxicité ne nous permettent pas d'incriminer l'existence de mécanismes de lipotoxicité au sein du muscle squelettique des sujets OIR.

Implication des voies d'activation de TLR4

Le système immunitaire inné est la première ligne de défense contre les agents pathogènes (bactéries, virus, champignons, débris cellulaires) présents chez tous les organismes multicellulaires. Deux entités sont indispensables à la mise en place de cette réponse immunitaire innée. Il s'agit du système des *Pattern Recognition Receptors* (PRR) présents au niveau des cellules de l'hôte (membranaire et cytosolique) et des *Pathogen-Associated Molecular Patterns* (PAMP) qui sont des molécules de natures diverses. En plus de leurs implications actives dans les mécanismes de défense immunitaire, certains PRR comme les TLR exercent également un rôle de senseur du stress métabolique et sont impliqués dans la physiopathologie de l'obésité et de l'IR (Jin *et al.*, 2013). D'une part, il a été démontré *in vivo* et *in vitro* que les acides gras libres activent TLR4 et induisent une inflammation dans les adipocytes et dans les macrophages résidents du tissu adipeux. La *down-régulation* de TLR4 abolit ces phénotypes et protège de l'IR musculaire (Shi *et al.*, 2006). On observe une augmentation du niveau d'expression de TLR4, et du taux d'activation de NFκB dans le muscle squelettique de sujets obèses et insulino-résistants (Reyna *et al.*, 2008). L'expression de TLR4 est également plus élevée dans le tissu adipeux viscéral (associé à des dysfonctions métaboliques) que dans le tissu adipeux sous-cutané chez des sujets obèses (Poulain-Godefroy *et al.*, 2010).

Nous avons donc exploré le rôle de l'activation du récepteur TLR4 dans l'IR. L'activation de cette voie se fait par le biais de molécules circulantes telles que les AG libres et le LPS et se traduit par l'induction de deux voies de signalisation intracellulaire: la voie dite MyD88-dépen-

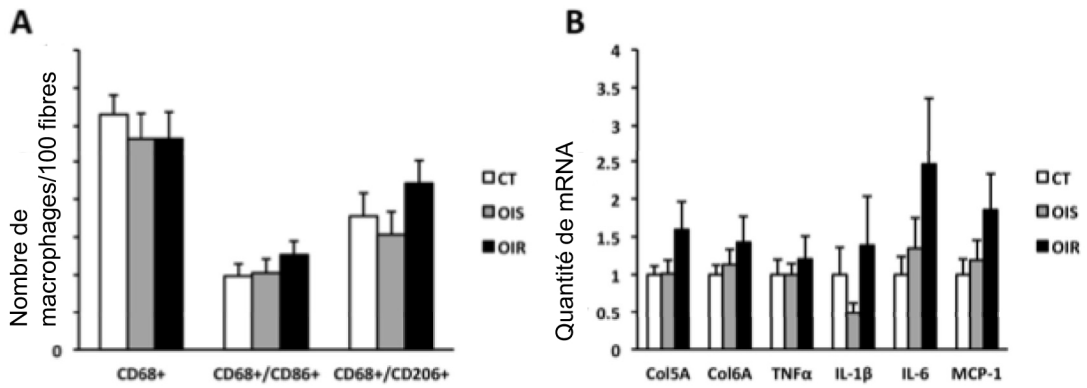


Figure 4. Inflammation musculaire (infiltration macrophagique et expression mRNA cytokines).

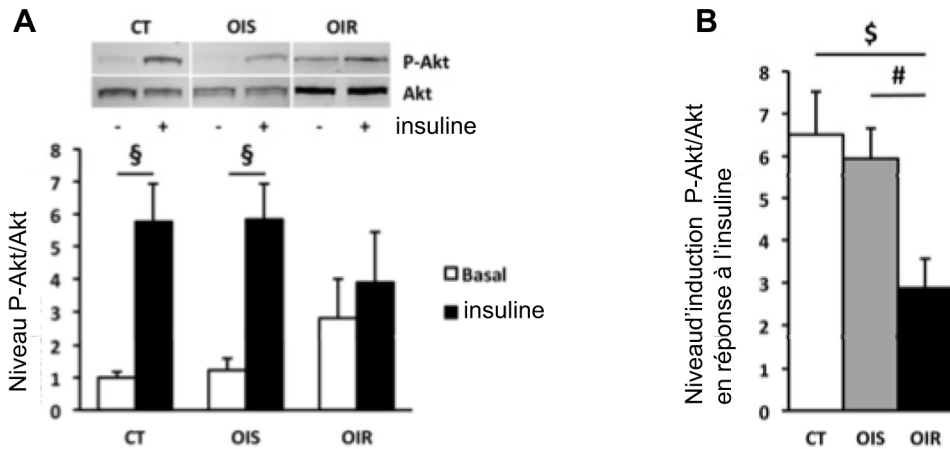


Figure 5. Évaluation de la sensibilité à l'insuline dans le muscle.

dante qui a été largement impliquée dans les mécanismes moléculaires liés à l'IR et la voie dite TRIF-dépendante dont l'implication dans l'IR a été très peu explorée à ce jour.

L'activation de la voie MyD88-dépendante se traduit par une cascade de signalisation qui conduit à l'activation du facteur de transcription NFκB et des kinases inflammatoires IKK et JNK.

L'activation de la voie TRIF-dépendante se traduit par l'induction du facteur NFκB et de l'*Interferon Regulatory Factor 3* (IRF3). La voie IRF3 est impliquée dans l'induction du système interféron qui conduit à la production d'interféron (IFN) de type I (IFN α/β). Ces cytokines sont connues pour leur implication dans les mécanismes de défense antiviraux et antimicrobiens et possèdent également des propriétés anti-tumorales, immuno-modulatrices et anti-inflammatoires.

Niveau d'expression du récepteur TLR4 dans le muscle et le tissu adipeux

Nous avons dans un premier temps évalué le niveau d'expression de TLR4 et montré que l'expression (mRNA et protéique) est augmentée dans le tissu adipeux de sujets obèses insulino-résistants mais non modifiée dans le muscle (Figure 6).

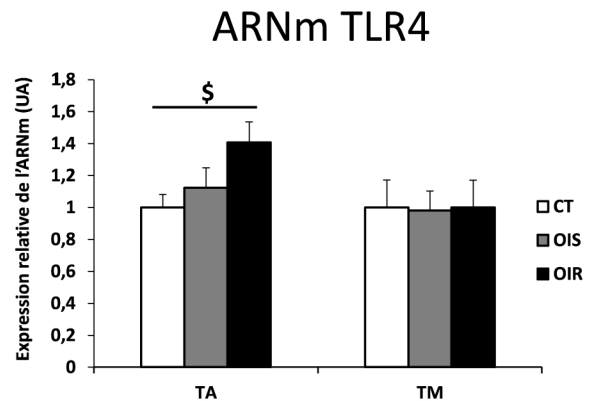


Figure 6. L'expression de TLR4 est augmentée dans le TA de sujets obèses insulino-résistants, et non dans le muscle.

Voies induites par l'activation du récepteur TLR4 dans le muscle et tissu adipeux : MyD88 vs. TRIF

Alors que le niveau d'expression de la protéine IκB, indicateur de l'activation de la voie MyD88-dépendante, reste inchangé dans le TA, au niveau du TM on observe une diminution significative de ce niveau d'expression

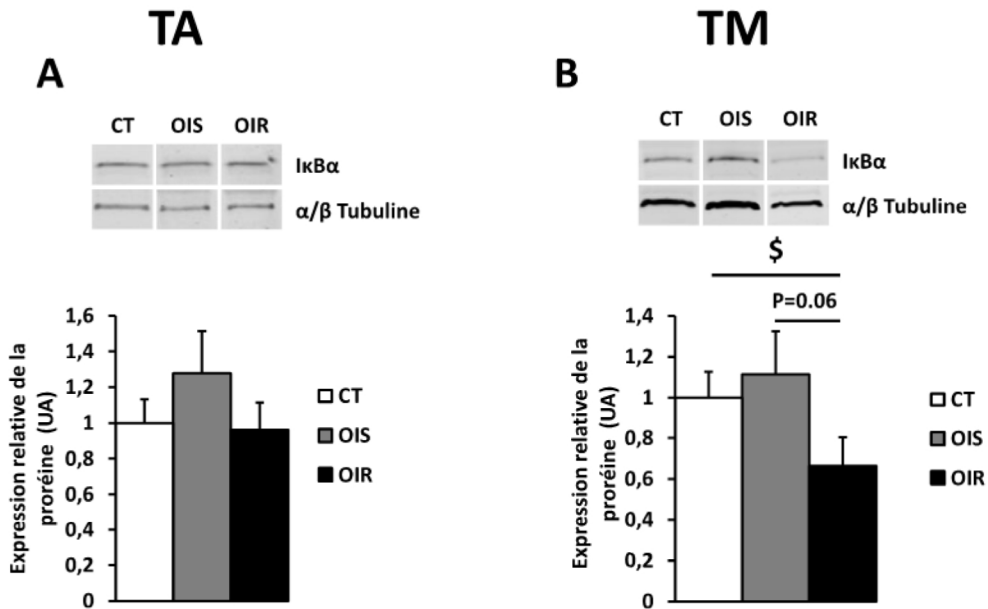


Figure 7. L'expression d'IκB est diminuée dans le muscle de sujets obèses insulinorésistants, et non dans le TA.

dans le groupe OIR par rapport aux CT et une tendance à la diminution entre les OIS et les OIR. Ces résultats suggèrent donc une activation de la voie MyD88-dépendante dans le TM des OIR et pas dans le TA (Figure 7).

En ce qui concerne la voie TRIF-dépendante, les résultats obtenus indiquent une absence de variation de la phosphorylation d'IRF3 dans le TM pour les trois groupes de volontaires alors que dans le TA, on observe une augmentation significative de cette phosphorylation chez les OIR par rapport au CT. Ce résultat montre une induction du système interféron dans le TA et non dans le TM.

Jusqu'ici, les résultats obtenus dans cette étude laissent suggérer une activation différentielle des voies MyD88-dépendante et TRIF-dépendante entre le TA et le TM, ce qui indique une régulation non identique de ces deux voies au niveau des deux tissus. Les activateurs et inhibiteurs endogènes de ces deux voies pourraient donc jouer un rôle important dans la régulation de la sensibilité à l'insuline. Dans ce contexte, nous avons quantifié le niveau d'expression en ARNm de plusieurs régulateurs des deux voies dans le TA et le TM des volontaires. Parmi tous ces régulateurs, seul RNF41 présente une variation de son niveau d'expression, avec une augmentation significative chez les OIR par rapport aux CT dans le TA. Dans le TM, son niveau d'expression reste inchangé (Figure 8).

De par la nature observationnelle de cette étude, nous ne pouvons établir que des liens d'association entre les différents acteurs des voies impliquées dans ces mécanismes. Seule une étude *in vitro* visant à valider le rôle fonctionnel de chacun des acteurs moléculaires identifiés pourrait permettre d'élucider le rôle réel de chacune des protéines-clés de cette voie.

Étude *in vitro* d'une modification expression RNF41 sur la sensibilité à l'insuline

La précédente étude nous a permis d'émettre l'hypothèse selon laquelle la protéine RNF41 pourrait être l'une des protéines impliquées dans la sensibilité à l'insuline. Afin de vérifier cette hypothèse, nous avons choisi d'étudier *in vitro* l'effet :

- d'une diminution de l'expression de cette protéine par transfection de siRNA (*short interfering RNA*) sur des myocytes humains isolés à partir des biopsies de sujets obèses insulinosensibles ;
- d'un traitement par IFN sur des myocytes siRNA-RNF41 ;
- d'un traitement par l'interféron sur des myocytes isolés à partir des biopsies de sujets obèses insulinorésistants.

Les résultats sont en faveur d'un rôle clé de RNF-41 dans la régulation de la sensibilité à l'insuline au niveau du muscle. Ces données sont actuellement soumises pour publication.

Quelles applications cliniques ?

Le défaut d'activation du système interféron et la diminution du niveau d'expression de la *Manganese-dependent superoxide dismutase (MnSOD)* sont les événements moléculaires clés qui sous-tendent la mise en place de l'IR au niveau du muscle squelettique chez les sujets OIR. Ces résultats sont autant d'arguments pour proposer deux approches thérapeutiques pour contrecarrer l'IR. La première approche est basée sur les interférons de type I.

L'autre approche envisageable est une approche nutritionnelle basée sur la stimulation des défenses antioxydantes. S'il s'avérait que le stress oxydant soit le défaut

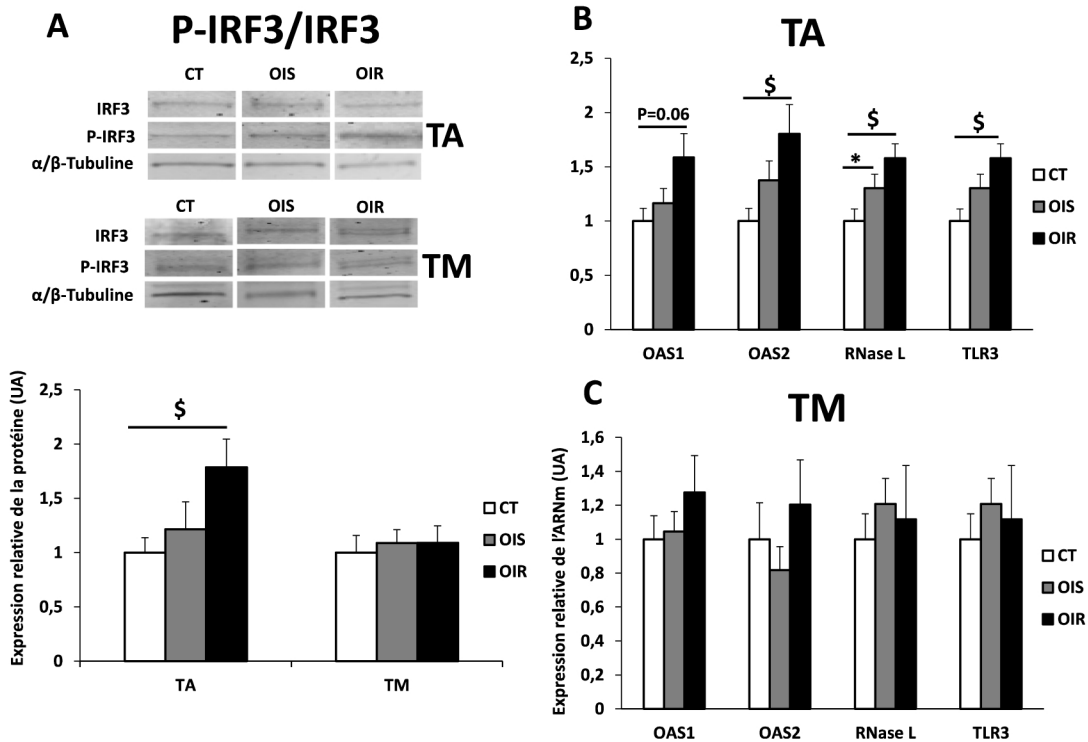


Figure 8. Activation de la voie TRIF dans le tissu adipeux de sujets obèses insulino-résistants et non dans le muscle.

Consommation en polyphénols

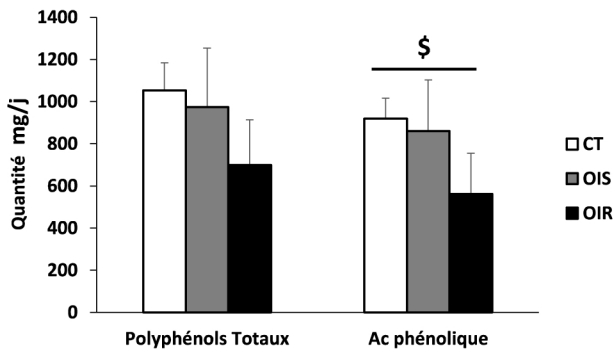


Figure 9. Apports nutritionnels en polyphénols en fonction du statut pondéral et métabolique.

primaire à l'origine de l'IR observée dans le muscle squelettique des sujets OIR, une supplémentation à dose nutritionnelle en anti-oxydants pourrait être une alternative thérapeutique pour améliorer la sensibilité à l'insuline, d'autant plus que l'analyse de l'apport nutritionnel des volontaires de cette étude indique un déficit de consommation en polyphénols et plus précisément en acide phénolique (molécules présentes naturellement dans l'alimentation et ayant un fort potentiel antioxydant) chez les sujets OIR (Figure 9).

Prévention de l'insulino-résistance par une supplémentation nutritionnelle en polyphénols chez des sujets à risque d'IR

Nous avons pu montrer l'efficacité d'une supplémentation nutritionnelle en polyphénols de raisins rouges pour prévenir le stress oxydant et l'IR systémique induit par une charge alimentaire en fructose chez des sujets apparentés diabétiques (Hokayem *et al.*, 2013). Ces observations suggèrent une efficacité des molécules antioxydantes dans la prévention de l'IR.

Modulation de l'insulino-résistance par une supplémentation nutritionnelle en polyphénols chez des sujets obèses insulino-résistants

Cette étude est actuellement en cours. La stratégie de l'étude est représentée sur la figure 10. Elle est basée sur une collaboration entre cliniciens et chercheurs (Figure 11).

L'objectif principal est de tester si la supplémentation en polyphénols (PP) de raisins rouges (3g/j) permet d'améliorer la sensibilité à l'insuline systémique (GIR: *Glucose Infusion Rate*) mesurée par clamp euglycémique-hyperinsulinémique (*gold standard* pour la mesure de l'insulinosensibilité) chez des sujets obèses insulino-résistants.

Les objectifs secondaires sont de :

- tester si la supplémentation en PP permet d'améliorer la sensibilité à l'insuline tissulaire (tissu adipeux et muscle, mesure du rapport phosphoAKT/AKT) et de comparer la réponse à la supplémentation dans ces deux tissus ;
- déterminer si la supplémentation en PP est associée à :

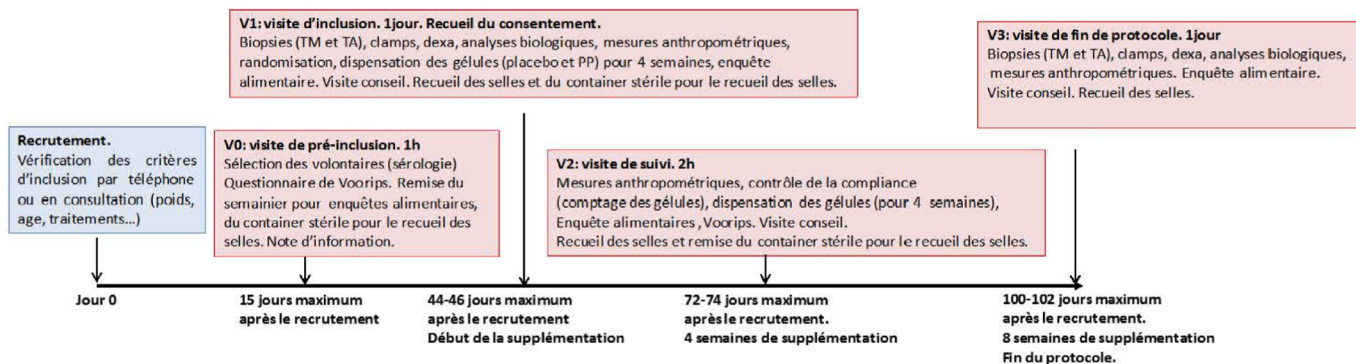


Figure 10. Design étude POLYGIR. Le score de Voorips est un score validé d'évaluation de l'activité physique.

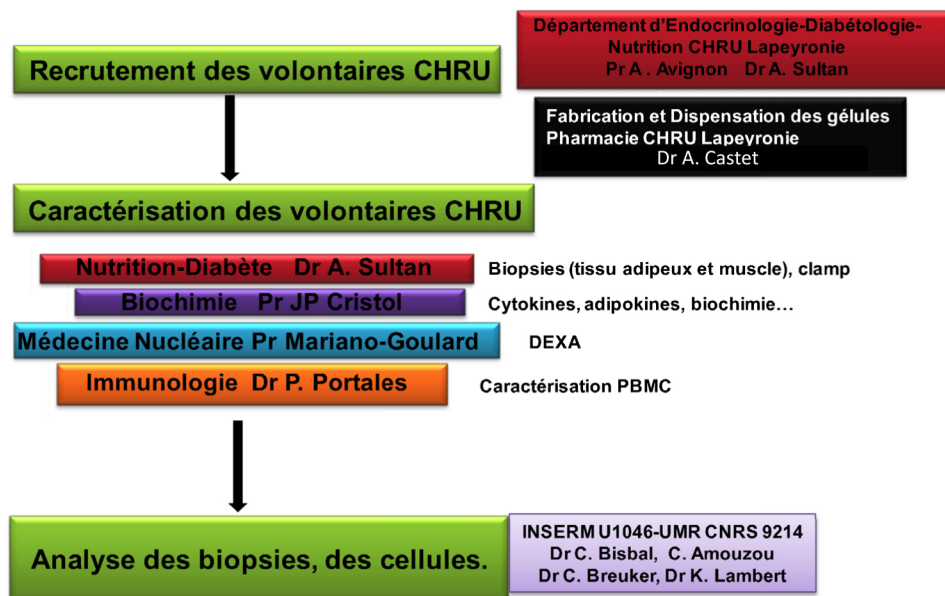


Figure 11. Collaboration chercheurs-cliniciens.

- une réduction du stress oxydant tissulaire,
- une modification du LPS plasmatique,
- une modification du microbiote intestinal en lien avec une amélioration de la sensibilité à l'insuline ;

– déterminer si la réponse au PP dépend du microbiote intestinal des sujets.

La faisabilité de ces protocoles de recherche translationnelle repose sur une collaboration étroite entre cliniciens (Équipe Diabétologie-Nutrition, Pr Sultan, CHRU Montpellier ; Département Biochimie, Pr Cristol et Médecine Nucléaire, Pr Mariano-Goulard ; Département de Pharmacie, Dr Castet) et chercheurs (expérimentations réalisées sur les tissus ainsi que les cultures cellulaires par les équipes INSERM PHYMEDEXP et l'équipe Immunité Innée, Pr Mercier, responsable Dr Bisbal). Les extraits de PP seront fournis par Grap'Sud.

En conclusion, notre recherche est basée sur des programmes translationnels, détermination de mécanismes physiopathologiques chez l'Homme et application par

des études d'interventions nutritionnelles. L'objectif est d'améliorer la prise en charge des patients obèses et plus précisément de prévenir et/ou moduler l'insulinorésistance, mécanisme physiopathologique majeur du diabète de type 2.

Références

- Amouzou C., Breuker C., Fabre O., Bourret A., Lambert K., Birot O., Fédou C., Dupuy A.-M., Cristol J.-P., Sutra T., Molinari N., Maimoun L., Mariano-Goulard D., Galtier F., Avignon A., Stanke-Labesque F., Mercier J., Sultan A., Bisbal C. (2016). Skeletal muscle insulin resistance and absence of inflammation characterize insulin-resistant Grade I obese women. *PLoS One*, 11, e0154119.
- Chang Y., Kim B.-K., Yun K.E., Cho J., Zhang Y., Rampal S., Zhao D., Jung H.-S., Choi Y., Ahn J., Lima J.A., Shin H., Guallar E., Ryu S. (2014). Metabolically-healthy obesity and coronary artery calcification. *J Am Coll Cardiol*, 63, 2679-2686.

- DeFronzo R.A., Jacot E., Jequier E., Maeder E., Wahren J., Felber J.P. (1981). The effect of insulin on the disposal of intravenous glucose. Results from indirect calorimetry and hepatic and femoral venous catheterization. *Diabetes*, 30, 1000-1007.
- Galic S., Oakhill J.S., Steinberg G.R. (2010). Adipose tissue as an endocrine organ. *Mol Cell Endocrinol*, 316, 129-139.
- Gesta S., Tseng Y.-H., Kahn C.R. (2007). Developmental origin of fat: Tracking obesity to its source. *Cell*, 131, 242-256.
- Hokayem M., Blond E., Vidal H., Lambert K., Meugnier E., Feillet-Coudray C., Coudray C., Pesenti S., Luyton C., Lambert-Porcheron S., Sauvinet V., Fedou C., Brun J.F., Rieusset J., Bisal P., Sultan A., Mercier J., Goudable J., Dupuy A.M., Cristol J.P., Laville M., Avignon A. (2013). Grape polyphenols prevent fructose-induced oxidative stress and insulin resistance in first-degree relatives of type 2 diabetic patients. *Diabetes Care*, 36, 1454-1461. <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/23275372>.
- Jin C., Henao-Mejia J., Flavell R.A. (2013). Innate immune receptors: key regulators of metabolic disease progression. *Cell Metab*, 17, 873-882.
- Karpe F., Pinnick K.E. (2015). Biology of upper-body and lower-body adipose tissue-link to whole-body phenotypes. *Nat Rev Endocrinol*, 11, 90-100.
- Kramer C.K., Zinman B., Retnakaran R. (2013). Are metabolically healthy overweight and obesity benign conditions? A systematic review and meta-analysis. *Ann Intern Med*, 159, 758-769.
- Krotkiewski M., Björntorp P., Sjöström L., Smith U. (1983). Impact of obesity on metabolism in men and women. Importance of regional adipose tissue distribution. *J Clin Invest*, 72, 1150-1162.
- Patsouris D., Cao J.J., Vial G., Bravard A., Lefai E., Durand A., Durand C., Chauvin M.A., Laugerette F., Debard C., Michalski M.C., Laville M., Vidal H., Rieusset J. (2014). Insulin resistance is associated with MCP1-mediated macrophage accumulation in skeletal muscle in mice and humans. *PLoS One*, 9, e110653.
- Poulain-Godefroy O., Le Bacquer O., Plancq P., Lecoœur C., Pattou F., Frühbeck G., Froguel P. (2010). Inflammatory role of Toll-Like receptors in human and murine adipose tissue. *Mediators Inflamm*, 2010, 823486.
- Poulos S.P., Hausman D.B., Hausman G.J. (2010). The development and endocrine functions of adipose tissue. *Mol Cell Endocrinol*, 323, 20-34.
- Rey-López J.P., de Rezende L.F., Pastor-Valero M., Tess B.H. (2014). The prevalence of metabolically healthy obesity: a systematic review and critical evaluation of the definitions used. *Obes Rev*, 15, 781-790.
- Reyna S.M., Ghosh S., Tantiwong P., Meka C.S.R., Eagan P., Jenkinson C.P., Cersosimo E., DeFronzo R.A., Coletta D.K., Sriwijitkamol A., Musi N. (2008). Elevated toll-like receptor 4 expression and signaling in muscle from insulin-resistant subjects. *Diabetes*, 57, 2595-2602.
- Shi H., Kokoeva M.V., Inouye K., Tzamelis I., Yin H., Flier J.S. (2006). TLR4 links innate immunity and fatty acid-induced insulin resistance. *J Clin Invest*, 116, 3015-3025.
- Stefan N., Häring H.-U. (2013). Circulating fetuin-A and free fatty acids interact to predict insulin resistance in humans. *Nat Med*, 19, 394-395.
- Vague J. (1956). The degree of masculine differentiation of obesities: a factor determining predisposition to diabetes, atherosclerosis, gout, and uric calculous disease. *Am J Clin Nutr*, 4, 20-34.
- Varma V., Yao-Borengasser A., Rasouli N., Nolen G.T., Phanavanh B., Starks T., Gurley C., Simpson P., McGehee R.E. Jr, Kern P.A., Peterson C.A. (2009) Muscle inflammatory response and insulin resistance: synergistic interaction between macrophages and fatty acids leads to impaired insulin action. *Am J Physiol Endocrinol Metab*, 296, E1300-10.