

Казахстанско-Российский медицинский университет

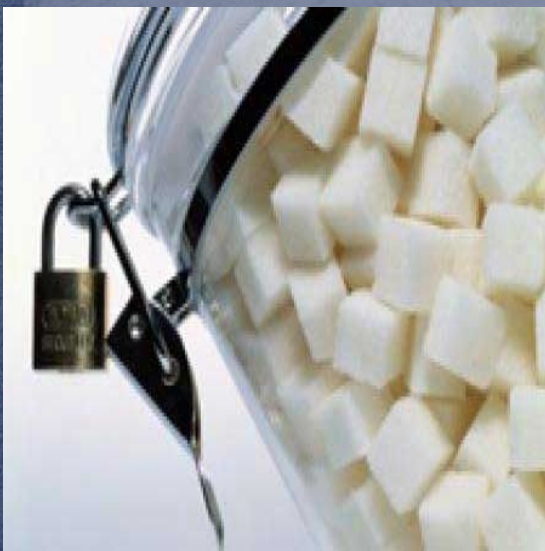
Сахарный диабет 1 типа

Кафедра детских болезней с курсом детских
инфекционных болезней

Подготовил: Хакимов К. 401 А ОМФ

Приняла: Шабдарова С.К.

Алматы, 2016 год



определение

- **Инсулинов зависимый сахарный диабет (сахарный диабет типа I)** — это болезнь, вызванная разрушением бета-клеток островков поджелудочной железы. Абсолютный дефицит инсулина при инсулинов зависимости сахарном диабете приводит к гипергликемии и другим тяжелым метаболическим нарушениям, поэтому у больных, не получающих нужное количество инсулина, неминуемо развивается диабетический кетоацидоз. Как правило, инсулинов зависимый сахарный диабет поражает детей, подростков и молодых людей (отсюда его прежнее название: ювенильный диабет), но может начинаться в любом возрасте. Современное название болезни — инсулинов зависимый сахарный диабет — указывает на пожизненную потребность больных в инсулине.

Заболеваемость диабетом в мире (миллионы)

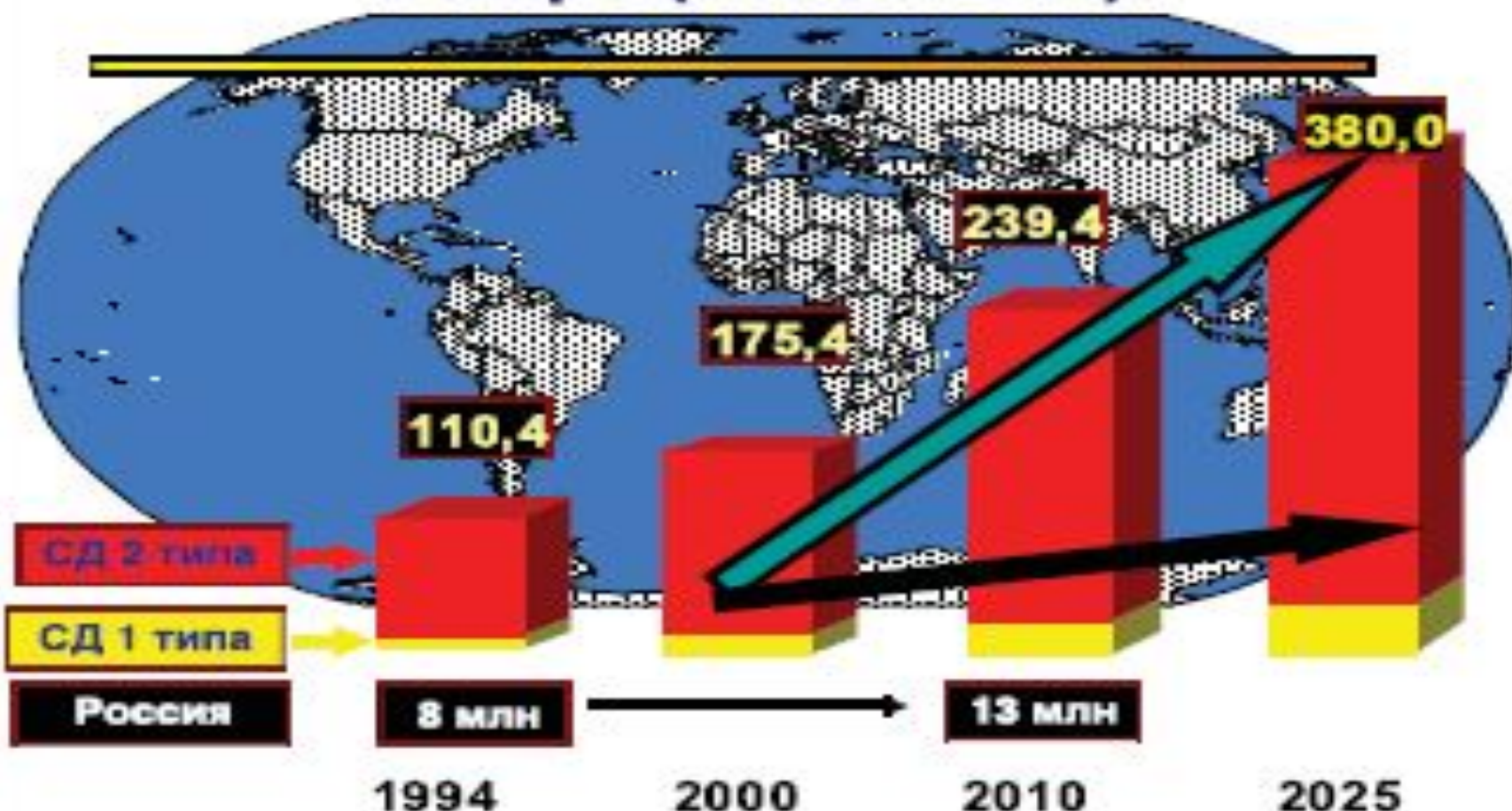


Рис. 1. Заболеваемость сахарным диабетом в мире
[Ю.И. Сунцов, 2007]

Le diabète chez l'enfant

Evolution du nombre de cas de diabète de type 1 chez les enfants européens agés de 0 à 4 ans



Source : *The lancet*

*prévisions

Этиология и патогенез

- **Генетическая предрасположенность** к инсулиновзависимому сахарному диабету обусловлена несколькими генами, в том числе — генами, относящимися к области HLA на коротком плече 6-й хромосомы.
- **Главное звено патогенеза** — **разрушение бета-клеток**. В большинстве случаев это разрушение имеет аутоиммунную природу и обусловлено врожденным отсутствием или потерей толерантности к аутоантигенам бета-клеток. Как правило, разрушение бета-клеток происходит медленно и постепенно и поначалу не сопровождается нарушениями углеводного обмена. Эту фазу развития болезни называют латентным инсулинов зависимым сахарным диабетом или **доклиническим периодом инсулинов зависимого сахарного диабета**. Когда погибает 80—95% бета-клеток, возникает абсолютный дефицит инсулина, развиваются тяжелые метаболические нарушения и наступает **клинический период** болезни.
- **Вирусные инфекции** могут индуцировать аутоиммунную реакцию против бета-клеток у лиц с генетической предрасположенностью к инсулинов зависимости сахарному диабету.
- Известны **токсические вещества**, избирательно поражающие бета-клетки и индуцирующие аутоиммунную реакцию.

Патогенез

Этапами патогенеза СД 1 типа являются:

- генетическая предрасположенность.

Генетика СД 1 типа

- Конкордантность по инсулиновзависимому сахарному диабету у однояйцовых близнецов гораздо выше, чем у двуяйцовых
- У ближайших родственников больных риск инсулинов зависимого сахарного диабета существенно повышен.
- Если один из однояйцовых близнецов болен инсулинов зависимым сахарным диабетом, то риск для другого близнеца достигает 30—50%.
- Существуют аллели генов HLA-DR, -DQ и -DP, обуславливающие предрасположенность или резистентность к инсулинов зависимости сахарному диабету

Патогенез (продолжение)

- факторы окружающей среды в качестве пускового механизма (к ним относятся некоторые вирусы, в частности вирусы гриппа, паротита, Коксаки, а также сезонность заболевания — осенние и зимние эпидемии заболевания).

Вирусные инфекции

● **бета-цитотропные вирусы.**

- варианты вируса Коксаки В (чаще всего — В4)
- вирусы эпидемического паротита
- вирус краснухи
- вирус ветряной оспы
- вирус кори
- цитомегаловирус.

Токсические вещества

Многие соединения нитрозомочевины и другие нитро- или аминосодержащие вещества избирательно повреждают бета-клетки.

- стрептозоцин
- диазоксид
- аллоксан
- вакор

Патогенез (продолжение)

- иммунологическая активация (воспалительная реакция, появление в крови антител к островковым клеткам, к инсулину; самыми первыми в крови появляются антитела к ферменту глютаматдекарбоксилазе (AT-GAD), они начинают циркулировать в крови за 15 лет до манифестации сахарного диабета 1 типа).

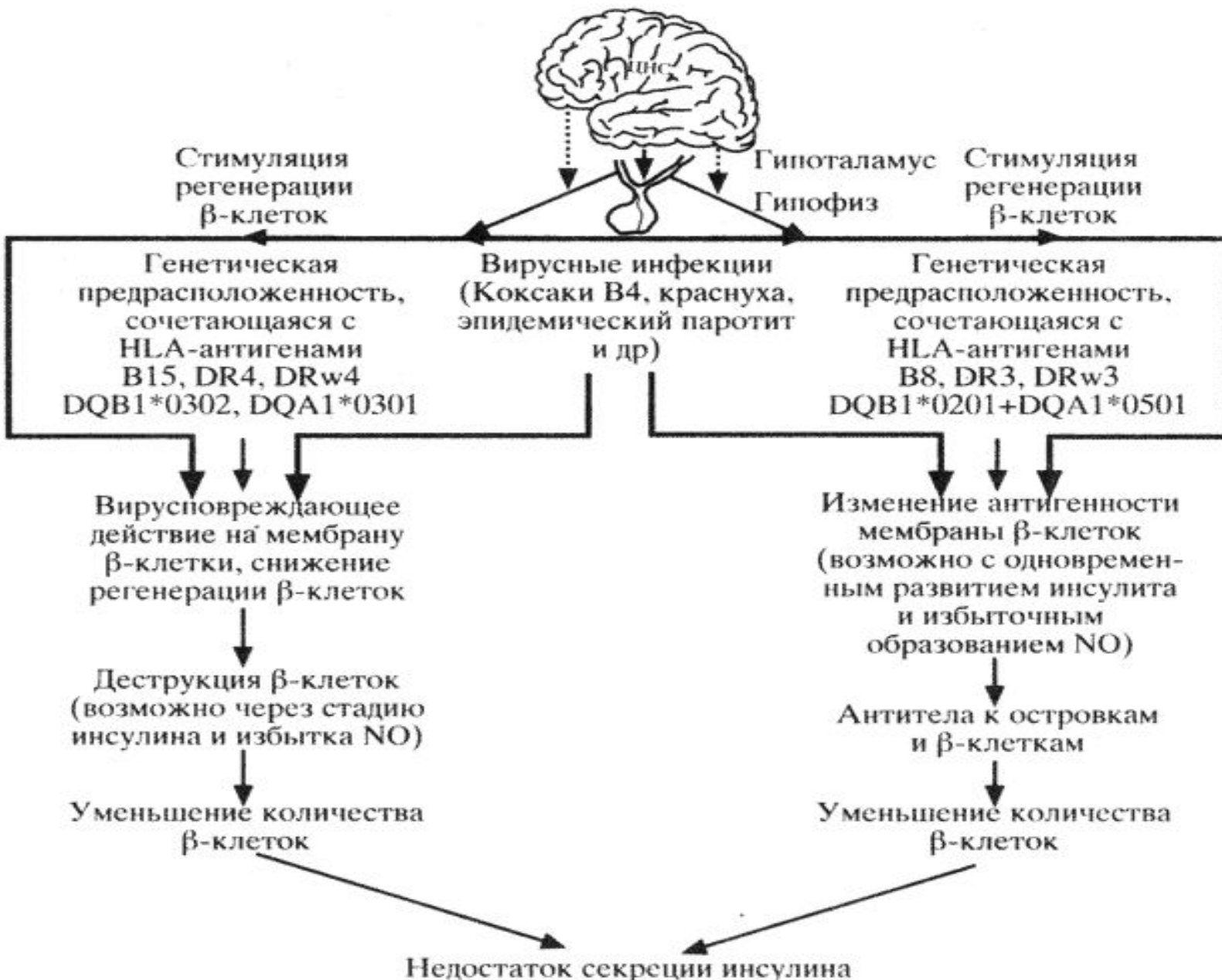
Иммунология

- Аутоиммунная реакция
- Аутоиммунное разрушение β-клеток
- Инсулит
- Клеточное звено иммунитета
- Аутоантитела к антигенам бета-клеток

Патогенез (продолжение)

- прогрессивная деструкция бета-клеток — клеток, секретирующих инсулин (происходит прямое разрушение клеток посредством аутоиммунных механизмов или же имеет место плохая регенерация (восстановление) клеток после их поражения).
- нарушения в секреции инсулина.
- ранние метаболические нарушения.

На этапе деструкции бета-клеток, когда оказываются разрушенными не менее 75% клеток, разворачивается клиника сахарного диабета. У больного появляются и постепенно усиливаются все симптомы болезни (слабость, снижение массы тела, жажда, учащенное мочеиспускание и т.д.).



Стадии развития сахарного диабета I типа



Первичная профилактика

- Цель: предупреждение развития аутоимунной реакции против бета-клеток либо замедлить или блокировать уже начавшуюся аутоимунную реакцию.

Клиника

- Полидипсия
- Полиурия
- Кожный зуд
- Похудение
- Выраженная общая и мышечная слабость
- Сонливость
- Запах ацетона изо рта

Диагностика

- Диагностика сахарного диабета 1 типа в подавляющем большинстве случаев базируется на выявлении значительной гипергликемии у пациентов с выраженными клиническими проявлениями абсолютного дефицита инсулина. Оральный глюкозотолерантный тест с целью диагностики сахарного диабета 1 типа приходится проводить очень редко.

Дифференциальная диагностика

- определение уровня **C-пептида** (базального и через 2 часа после приема пищи).
- определение **иммунологических маркеров** сахарного диабета 1 типа - антител к островкам поджелудочной железы, к глутаматдекарбоксилазе (GAD65) и тирозинфосфатазе (IA-2 и IA-2P).

Лечение

Цель лечения — нормализация обмена веществ и энергии, прежде всего — нормализация уровня глюкозы в крови. Основными способами лечения инсулинов зависимого сахарного диабета по-прежнему остаются:

- инсулинотерапия
- диетотерапия
- обучение пациентов

Диагностические критерии сахарного диабета и других нарушений углеводного обмена. (ВОЗ, 1999)

Концентрация глюкозы в ммоль/л (мг/%)			
	Цельная кровь		Плазма
	Венозная	Капиллярная	Венозная
Н О Р М А			
Натощак	$\geq 3.3 (\geq 59)$	$\geq 3.3 (\geq 59)$	$\geq 4.0 (\geq 72)$
<i>или</i>	$\leq 5.5 (< 99)$	$\leq 5.5 (< 99)$	$< 6.1 (< 110)$
Через 2 часа после ОГTT	$< 6.7 (< 120)$	$< 7.8 (< 140)$	$< 7.8 (< 140)$
Сахарный диабет			
Натощак	$\geq 6.1 (\geq 110)$	$\geq 6.1 (\geq 110)$	$\geq 7.0 (\geq 126)$
<i>или</i>			
Через 2 часа после ОГTT	$> 10.0 (> 180)$	$> 11.1 (> 200)$	$> 11.1 (> 200)$
Случайное определение гликемии в любое время дня вне зависимости от времени приема пищи	$> 10.0 (> 180)$	$> 11.1 (> 200)$	$> 11.1 (> 200)$
Нарушенная толерантность к глюкозе			
Натощак (если определяется)	$< 6.1 (< 110)$	$< 6.1 (< 110)$	$< 7.0 (< 126)$
<i>и</i>			
Через 2 часа после ОГTT	$\geq 6.7 (\geq 120) < 10.0 (< 180)$	$\geq 7.8 (\geq 140) < 11.1 (< 200)$	$\geq 7.8 (\geq 140) < 11.1 (< 200)$
Нарушенная гликемия натощак			
Натощак	$\geq 5.6 (\geq 100)$	$< 6.1 (< 110)$	$\geq 6.1 (\geq 110) < 7.0 (< 126)$
<i>и</i>			
Через 2 часа (если определяется)	$\leq 6.7 (120)$	$< 7.8(140)$	$< 7.8(140)$

Таблица 38.1. Классификация и характеристика препаратов человеческого инсулина

Группа	Разновидности	Начало действия	Пик действия, ч	Длительность действия, ч
Препараты сверхкороткого действия	Ново-рапид, Хумалог, Апидра	5–10 мин	0,5–2,5	3–4
Препараты короткого действия	Актрапид, Хумулин Р	30 мин	1–4	5–8
Препараты средней длительности действия	Протофан, Хумулин Н, Инсуман-базал	1–3 ч	6–12	18–26
Препараты длительного действия	Лантус, Левемир	2,5 ч	7–15	24
Комбинированные препараты ^(а)	Новомикс 30, Лизпро микс25, Микстард, Инсуман	30 мин	Зависит от соотношения компонентов	

Общие требования к диете

- физиологическая (полноценная) по составу продуктов;
- изокалорийная - при диабете 1 типа;
- 4-5-кратный прием пищи в течение суток;
- исключение легкоусваиваемых углеводов;
- достаточное содержание клетчатки (волокон);
- 40-50% от общего количества жиров, содержащихся в продуктах, должно быть растительного происхождения.

Прогноз

- При отсутствии инсулинотерапии больной сахарным диабетом 1 типа неизбежно погибает от кетоацидотической комы. При неадекватной инсулинотерапии, на фоне которой не достигаются критерии компенсации сахарного диабета и пациент находится в состоянии хронической гипергликемии, начинают развиваться и прогрессировать поздние осложнения. При сахарном диабете 1 типа наибольшее клиническое значение в этом плане имеют проявления диабетической микроangiопатии (нефропатия и ретинопатия) и нейропатии (синдром диабетической стопы).

Использованная литература

- 1) Дедов И.И., Шестакова М.В. - Сахарный диабет. Диагностика, лечение, профилактика.
- 2) Абрамова Н.А., Александров А.А., Андреева Е.Н., Дедов И.И., Мельниченко Г.А. - Эндокринология. Национальное руководство. Краткое издание
- 3) Уоткинс П. - Сахарный диабет. 2-е издание