Artículos de revisión

Manejo práctico del paciente con diabetes mellitus en la Atención Primaria de Salud

Practical Management of Patients with Diabetes Mellitus in Primary Health Care

Elodia María Rivas Alpizar¹ Gisela Zerquera Trujillo¹ Caridad Hernández Gutiérrez² Belkis Vicente Sánchez³

- ¹ Centro de Atención y Educación en Diabetes, Cienfuegos, Cienfuegos, Cuba, CP: 55100
- ² Policlínico Universitario Área III, Cienfuegos, Cienfuegos, Cuba
- ³ Policlínico Universitario Área IV, Cienfuegos, Cienfuegos, Cuba

Cómo citar este artículo:

Rivas-Alpizar E, Zerquera-Trujillo G, Hernández-Gutiérrez C, Vicente-Sánchez B. Manejo práctico del paciente con diabetes mellitus en la Atención Primaria de Salud. **Revista Finlay** [revista en Internet]. 2011 [citado 2025 Nov 18]; 1(3):[aprox. 22 p.]. Disponible en: https://revfinlay.sld.cu/index.php/finlay/article/view/69

Resumen

La diabetes mellitus es una enfermedad de primera importancia a nivel de salud pública en todo el mundo, por ser una de las enfermedades no transmisibles más frecuentes, y por la severidad y diversidad de sus complicaciones crónicas. Se realiza una revisión actualizada sobre el manejo de las personas con diabetes mellitus. Incluye definición, diagnóstico y clasificación, algoritmo para el pesquisaje de la enfermedad, conducta ante una persona con diabetes mellitus en la Atención Primaria de Salud, pilares de tratamiento y metas de control metabólico. Tiene como objetivo exponer elementos prácticos para el abordaje del paciente con diabetes mellitus tipo.

Palabras clave: diabetes mellitus tipo 2, hiperglucemia, estado prediabético, dieta para diabéticos

Abstract

Diabetes mellitus is a disease of major importance for public health throughout the world. This is mainly caused by its status as one of the most common non-communicable diseases and the severity and diversity of its chronic complications. An updated literary review on the management of patients with diabetes mellitus was conducted. It includes definition, diagnosis and classification, algorithm for disease's screening, appropriate management of a patient with diabetes mellitus in primary health care, treatment pillars and goals for metabolic control. This review is aimed at exposing practical elements when approaching a patient suffering from diabetes mellitus.

Key words: diabetes mellitus, type 2, hyperglycemia, prediabetic state, diabetic diet

Recibido: 2011-10-21 10:14:01 Aprobado: 2011-11-07 13:38:27

Correspondencia: Elodia María Rivas Alpizar. Centro de Atención y Educación en Diabetes. elodia@caed.cfg.sld.cu

INTRODUCCIÓN

La diabetes mellitus (DM) abarca un grupo heterogéneo de alteraciones cuya característica común reside en los niveles elevados de glucosa en sangre (hiperglucemia). La forma más frecuente es la tipo 2, que afecta al 80 % a 90 % de todos los pacientes con DM. La incidencia y prevalencia de la enfermedad ha aumentado en las décadas recientes y se espera que este incremento continúe.¹

A nivel mundial, cada año 3,2 millones de muertes son atribuidas a la diabetes, lo que equivale a una de cada 20 muertes, 8700 muertes cada día y seis cada minuto; por lo menos una de cada diez se producen en adultos de 35 a 64 años de edad. Las tres cuartas partes de estas muertes ocurren en personas menores de 35 años de edad. Al menos 171 millones de personas en el mundo tienen diabetes. Es probable que para el 2030 esta cantidad aumente a más del doble. En los países en vías de desarrollo el número de personas con diabetes aumentará un 150 % en los próximos 25 años.²⁻⁵

En las Américas, en el período 1994-2000 se produjo un aumento en la prevalencia de la diabetes, estimando que para el 2010 la prevalencia en Latinoamérica y el Caribe se incrementará. En la actualidad es de 13 millones, por lo cual la OMS se proyecta en acciones de prevención, fundamentalmente, alimentación sana y ejercicios; ya que la causa de este incremento, está dado por el peso excesivo, obesidad, sedentarismo, modo de vida y envejecimiento.⁶⁻⁸

El aumento progresivo de pacientes diabéticos, a escala mundial, ha demostrado la necesidad de desarrollar planes más efectivos que posibiliten garantizar un mayor nivel de vida a las personas afectadas, teniendo en cuenta el diagnóstico preventivo. Pero se requiere no solo de la voluntad de las instituciones médicas, sino

también del interés de los gobiernos y, fundamentalmente, requiere elevar el nivel de información relacionada con esta enfermedad en la población.

Por todo lo anteriormente expuesto se realizó esta revisión con el objetivo de exponer elementos prácticos para el manejo de la persona con DM en el contexto de la Atención Primaria de Salud (APS).

DESARROLLO

Definición

El término DM describe un desorden metabólico multifactorial que se caracteriza por hiperglucemia crónica con trastornos en el metabolismo de los carbohidratos, grasas y proteínas, causada por los defectos en la secreción y/o en la acción de la insulina o de ambos.

La diabetes, debido al desequilibrio metabólico mantenido, genera a largo plazo complicaciones crónicas como son: la nefropatía diabética, causa más común de insuficiencia renal crónica terminal; retinopatía diabética, segunda causa de ceguera en el mundo; neuropatía diabética que puede provocar úlceras, articulación de Charcot y ser causa de amputaciones en miembros inferiores. A ello se añade un mayor riesgo de enfermedad cardiovascular (ECV), principal causa de morbilidad y mortalidad entre las personas diabéticas. 9-11

Diagnóstico y clasificación de la DM

Los criterios vigentes para el diagnóstico y clasificación de la DM, fueron desarrollados por un comité de expertos de la Asociación Americana de Diabetes y por el Comité Asesor de la OMS en junio de 1997, y revisados en el 2003. La clasificación se basa fundamentalmente en la etiología y características fisiopatológicas. ¹² Se recomiendan tres formas (Tabla 1):

Tabla 1. Criterios para el diagnóstico de DM.

Glucemia en ayunas ≥126 mg/dl (7,0 mmol7l). Ayunas se define como la no ingestión de alimentos en un periodo de por lo menos 8 horas (*).

Ó

Síntomas de hiperglucemia y una glucemia casual ≥ 200 mg/dl (11,1mmol/l). Glucemia casual se define en cualquier hora del día sin ayuno previo ni preparación especial. Los síntomas clásicos de hiperglucemia incluyen poliuria, polidipsia, y pérdida inexplicable de peso.

Ó

3 Glucemia ≥ 200 mg/dl (11,1mmol/l) dos horas después de una sobrecarga de glucosa durante una prueba de tolerancia a la glucosa oral (PTGo).*

Fuente: American Diabetes Association. Standards of Medical Care in Diabetes-2009. Diabetes Care. 2009;32(Suppl1):s13-61.

Estos criterios diagnósticos se aplican para todos los grupos de edad.

En gestantes, se considera una diabetes gestacional cuando tiene dos o más glucemias en ayunas iguales o superiores a 5,6 mmol/L (100 mg/dl), o una PTGo patológica según los criterios de la OMS, valor a las 2 horas de una sobrecarga de 75 gramos de glucosa igual o superior a 140 mg/dl (7,8 mmol/L), en plasma venoso.

En el 2010, la Asociación Americana de Diabetes recomendaba utilizar la hemoglobina glicosilada en el diagnóstico de la DM cuando la A1c ≥ 6,5 %. El diagnóstico debe ser confirmado repitiendo la A1c, excepto si el sujeto está sintomático con glucemias mayores de 200 mg/dl (11,1 mmol/l). La prueba A1c, realizada con los equipos y estándares recomendados por la IFCC y la NGPS, es una prueba precisa y segura de niveles de hiperglucemia crónica y se correlaciona adecuadamente con el riesgo de complicaciones crónicas. De no poder realizarse la A1c, los métodos diagnósticos previos son aceptables.¹³,¹⁴

Prediabetes: Cuando valores de glucemia no son normales, pero tampoco suficientemente elevados como para que sean criterios diagnósticos de diabetes. Se considerará prediabetes si:

- Glucemia en ayunas alterada (GAA): Glucemia en ayunas ≥100 mg/dl (5,6mmol/l) y < 126 mg/dl (7 mmol /l).
- Tolerancia a la glucosa alterada (TGA):
 Glucemia en ayunas < 126 mg/dl (7 mmol /l) y glucemia a las dos horas de la sobrecarga oral de glucosa ≥ 140 mg/dl (7,8 mmol/l) y <=199 mg/dl (11mol/l)

Se considera prediabetes doble, cuando estén presentes tanto la GAA como la TGA.

En cuanto a la clasificación, se definen cuatro grupos:12

- I. DM tipo 1 (la destrucción de las células β habitualmente conducen a la deficiencia absoluta de insulina).
- a) Mediada por proceso inmune
- b) Idiopática

En esta forma de diabetes, denominada previamente como diabetes juvenil, o insulino dependiente, existe destrucción autoinmune de las células beta del páncreas. Los marcadores de la inmuno destrucción incluyen anticuerpos a los islotes (ICA), anticuerpos a la insulina (IAAs),

^{*} En ausencia de síntomas inequívocos de hiperglucemia estos criterios deben ser confirmados repitiendo el test un día diferente.

anticuerpos a la decarboxilasa del ácido glutámico (GAD 65), anticuerpos a la tirosinasa fosfatasa IA-2, anticuerpos al transportador del catión zinc (Anti-ZnT8). En algunos pacientes (particularmente niños y adolescentes) la primera manifestación de la enfermedad es la cetoacidosis; otros presentan hiperglucemia de ayuno moderada que puede rápidamente progresar a hiperglucemia severa o cetoacidosis en presencia de infección u otras condicionantes estresantes.¹⁵

En todos estos casos se hace necesaria la terapia insulínica para que el paciente sobreviva. Sin embargo, existe un grupo (particularmente adultos) que puede mantener una función residual suficiente de las células β que les previene de la cetoacidosis por muchos años. Es una forma de presentación de lenta progresión, que inicialmente puede no requerir insulina o tener largos períodos de remisión, y tiende a manifestarse en etapas tempranas de la vida del adulto evidenciándose por bajos niveles de péptido C. Estos son los casos que algunos ubican en el grupo denominado como diabetes autoinmune latente del adulto (LADA). 16,17

La diabetes idiopática está constituida por algunas formas de diabetes tipo 1 donde no se conoce la etiología, ni se asocia a los antígenos HLA. Algunos pacientes tienen insulinopenia permanente y son propensos a la cetoacidosis, pero no existe evidencia de autoinmunidad, solo una minoría de los pacientes tipo 1 caen en esta categoría, muchos de ellos de origen africano o asiático.

II. DM tipo 2 (puede establecerse desde una predominante resistencia a la insulina con una deficiencia insulínica relativa hasta un predominante defecto secretor de insulina con resistencia a la insulina).

Esta forma de diabetes, previamente referida como diabetes no insulinodependiente o del adulto, está caracterizada por resistencia insulínica asociada a un déficit relativo de insulina. Puede variar desde el predominio de la resistencia insulínica con un relativo déficit de insulina, a un predominio del déficit en la insulinosecreción con resistencia insulínica.^{18,19}

Representa el 90-95 % de los casos de DM con una fuerte predisposición genética, más que la forma autoinmune de la diabetes tipo 1, sin embargo, la genética de esta forma de diabetes es compleja y no está claramente definida. La mayoría de los diabéticos tipo 2 son obesos (80 %), la obesidad por sí misma causa algún grado de insulinoresistencia. Algunos de los pacientes que no se clasifican como obesos por los criterios tradicionales, tienen una distribución de la grasa en la región abdominal (central, o en manzana).²⁰⁻²²

En los últimos años se ha observado un aumento constante de DM tipo 2 en las personas menores de 20 años de edad. Ha pasado, de ser casi desconocida en edades pediátricas, a una realidad, incluso, actualmente es más frecuente en algunos países que la DM tipo 1.²³

Es rara la aparición de cetoacidosis de manera espontánea, y cuando ocurre es asociada a algún estrés u otra enfermedad, como una infección. Los pacientes afectados no necesitan tratamiento insulínico para sobrevivir, aunque pueden requerirlo para mantener su control metabólico.²⁴

III. Otros tipos específicos

A. Defecto genético de la función de las células β

Comprende un grupo heterogéneo de presentaciones distintas de diabetes que se han denominado como MODY (*Maturity Onset Diabetes of the Young*) descritas por primera vez hace más de 70 años. Datos en el Reino Unido sugieren que alrededor de un 3 % de los diabéticos diagnosticados como tipo 2 tienen uno de los subtipos MODY.

- 1. Cromosoma 12 HNF-1α (MODY 3)
- 2. Cromosoma 7 glucokinasa (MODY 2)
- 3. Cromosoma 20 HNF 4α (MODY 1)
- 4. Cromosoma 13 Mutaciones en IPF-1 (MODY 4)
- 5. Cromosoma 17 Mutaciones en HNF 1-β (MODY 5)
- 6. Cromosoma 2 Mutaciones en neuro D1/beta 2 (MODY 6)
- 7. DNA mitocondrial.
- 8. Otros

Se caracterizan por:

- Aparecer en personas menores de 25 años de edad.
- En las primeras etapas no requiere administración de insulina.

- Patrón de herencia autosómico dominante.
- Subtipo mono génico de diabetes.

La forma más frecuente es MODY 3, causada por una mutación en el gen HNF- 1α , caracterizada clínicamente por hiperglucemia progresiva, que se diagnostica en la pubertad.

Suele aparecer en la población caucásica y japonesa.

B. Defecto genético de la acción de la insulina

- 1. Resistencia a la insulina tipo A
- 2. Leprechaunismo
- 3. Síndrome Rabson-Mendenhall
- 4. Diabetes lipoatrófica
- 5. Otras

Los defectos genéticos de la acción de la insulina son causas infrecuentes de diabetes asociadas a mutaciones en el receptor de la insulina, que pueden ir desde una hiperinsulinemia a hiperglucemia moderada y diabetes severa (se denominaba anteriormente insulinoresistencia tipo A). En este grupo se describen dos síndromes pediátricos el leprechaunismo y el síndrome de Rabson-Mendenhall, donde existen mutaciones en el gen para el receptor de la insulina con insulinoresistencia extrema. En la diabetes lipoatrófica no se han demostrado alteraciones funcionales o estructurales del receptor de la insulina, por lo que se asume que la lesión o lesiones estarían a nivel pos receptor.

C. Enfermedades del páncreas exocrino.

- 1. Pancreatitis
- 2. Trauma/pancreatectomía
- 3. Neoplasias
- 4. Fibrosis quística
- 5. Hemocromatosis
- 6. Pancreatopatía fibrocalculosa
- 7. Otras

Procesos adquiridos como la pancreatitis, traumas, infecciones, pancreatectomía, y carcinoma, pueden causar diabetes. Excepto en el cáncer, el daño al páncreas debe ser extenso para que la diabetes ocurra.

D. Endocrinopatías

Hormonas como el cortisol, glucagón, epinefrina,

y hormona del crecimiento, antagonizan la acción de la insulina, y su exceso puede causar diabetes. Esto ocurre generalmente en individuos con defectos preexistentes en la insulino secreción, y la hiperglucemia cede cuando el exceso de hormonas es resuelto. En el caso del somastostinoma y aldosteronoma, la diabetes es causada por la hipokaliemia que ocasionan y por la inhibición de la insulinosecreción. La hiperglucemia generalmente resuelve cuando se elimina el tumor.

- 1. Acromegalia
- 2. Síndrome de Cushing
- 3. Glucagonoma
- 4. Feocromositoma
- 5. Hipertiroidismo
- 6. Somatostatinoma
- 7. Aldosteronoma
- 8. Otras.

E. Inducida por drogas o sustancias químicas:

- 1. Vacor
- 2. Pentamidina
- 3. Acido nicotínico
- 4. Glucocorticoides
- 5. Hormonas tiroideas
- 6. Diazóxido
- 7. Agonista β adrenérgico
- 8. Tiazidas
- 9. Dilantín
- 10. α-interferón
- 11. Otros

La secreción de insulina se puede ver afectada por muchas drogas, las cuales por sí mismas no causan diabetes, pero sí pueden precipitarla en individuos con insulinoresistencia. Toxinas como el Vacor (veneno de ratas) y la pentamidina pueden causar destrucción de las células beta del páncreas. En algunos pacientes con tratamiento con interferón se ha reportado diabetes asociada con anticuerpos anti islotes y una severa deficiencia de insulina.

F. Infecciones: Virus como el de la rubeola y citomegalovirus, han sido asociados con destrucción de las células beta. Pacientes con rubeola congénita han desarrollado diabetes, en su mayoría con inmunomarcadores de diabetes tipo 1.

- 1. Rubéola congénita
- 2. Citomegalovirus
- 3. Otras

<u>G. Formas no comunes de diabetes inmunomediada.</u>

El síndrome de hombre rígido es una enfermedad autoinmune del sistema nervioso central caracterizada por rigidez de los músculos axiales con espasmos dolorosos. Estos pacientes poseen títulos altos de anti GAD y aproximadamente un tercio de ellos desarrolla la enfermedad.

Los anticuerpos anti receptor de la insulina pueden causar diabetes por el bloqueo de la insulina a su receptor en los tejidos diana. Los anticuerpos anti receptor, en algunos casos, pueden actuar como agonistas y los pacientes presentan hipoglucemia.

Estos anticuerpos ocasionalmente han sido encontrados en pacientes con lupus eritematoso y otras enfermedades autoinmunes, así como en otros estados de insulinoresistencia extrema (síndrome tipo B en el pasado).

- 1. Síndrome del hombre rígido "Stiff-man"
- 2. Anticuerpos anti receptores de la insulina
- 3. Otros

H. Otros síndromes genéticos asociados con la <u>DM.</u> Muchos síndromes genéticos se acompañan de una elevada incidencia de diabetes, se incluyen alteraciones cromosómicas como el síndrome de Down, Klinefelter, Turner, Wolfram.

- 1. Síndrome de Down
- 2. Síndrome de Klinefelter
- 3. Síndrome de Turner
- 4. Síndrome de Wolfram's
- 5. Ataxia de Friedereich
- 6. Corea de Huntington
- 7. Síndrome Lawrence Monn Beidel
- 8. Distrofia miotónica
- 9. Porfiria
- 10. Síndrome de Prader Willi
- 11. Otros

IV. Diabetes gestacional

La diabetes gestacional (DG), es la alteración del metabolismo de los hidratos de carbono, de severidad variable, que comienza o se reconoce por primera vez durante el embarazo. Se aplica independientemente de si se requiere o no de insulina, o si la alteración persiste después del embarazo. No excluye la posibilidad de que la alteración metabólica reconocida haya estado presente antes de la gestación.

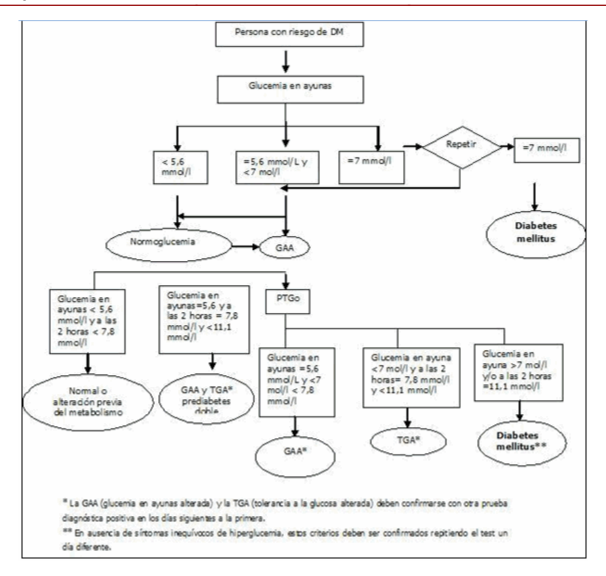
Identificación del paciente diabético no conocido

Aunque la confirmación del diagnóstico de DM es química, debe realizarse pesquisa activa en determinados grupos de riesgo, portadores de condiciones como las siguientes:

- DM en familiares de 1er grado
- Hipertensión arterial
- Madres con partos previos de 4 000 gr o más, o diabetes gestacional
- Tolerancia a la glucosa alterada o glucemia en ayunas alterada previa
- Sedentarismo
- Individuos mayores de 45 años sobre todo si IMC≥ 25 kg/m²
- Criterios de insulinoresistencia (acantosis nigricans, síndrome de ovarios poliquísticos)
- Infecciones piógenas o micóticas a repetición
- Bajo peso al nacer
- Triglicéridos > 200 mg/dl y/o HDL<40 mg/dl.

Para el pesquizaje de DM tipo 2 la Asociación Americana de Diabetes aconseja la realización de glucemia en ayunas por ser más fácil de realizar, además de que ofrece resultados con mayor rapidez, es más aceptado por los pacientes y tiene una menor variabilidad interindividual.¹² (Algoritmo 1)

Algoritmo 1. Pesquizaje de DM en personas con riesgo



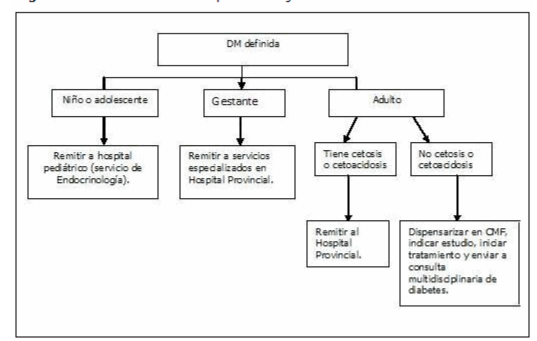
A los pacientes que manifiestan síntomas de diabetes (polidipsia, poliuria y pérdida de peso inexplicable), si acuden al Consultorio Médico en estado posprandial, se les tomará inmediatamente una muestra de sangre venosa para determinar glucemia, y esta se interpretará de la siguiente forma:

Si es $\geq 11,1$ mmol/L (200 mg/dL) confirma el diagnóstico de DM.

Si es <11,1 mmol/L (200 mg/dL) no se descarta el diagnóstico de diabetes y se debe realizar en días siguientes una PTGo de 2 horas.

Cuando existen síntomas clínicos de diabetes solo es necesaria una prueba con valores bioquímicos compatibles con la enfermedad para confirmar el diagnóstico.

Cuando ya la DM ha sido diagnosticada, la conducta a seguir es diferente (Algoritmo 2):



Algoritmo 2. Conducta ante una persona diagnosticada con DM.

Evaluación del paciente con DM

Valoración clínica:

- 1. Interrogatorio detallado en busca de síntomas de mal control metabólico y de complicaciones agudas o crónicas.
- 2. Examen físico haciendo énfasis en:
- I. Talla, peso e IMC.
- II. Circunferencia de la cintura.
- III. Tensión arterial.
- IV. Fondo de ojo.
- V. Agudeza visual.
- VI. Examen odontológico.
- VII. Inspección de los pies.
- VIII. Palpación de los pulsos periféricos.
- IX. Reflejos aquileano y patelar.
- X. Sensibilidad superficial con el monofilamento de 10 gramos.
- XI. Sensibilidad profunda con el diapasón.
- XII. Valoración ginecológica en las pacientes de sexo femenino.

Exámenes complementarios:

- I. Glucemia en ayunas.
- II. Glucemia posprandial de 2 horas.
- III. Hemoglobina glucosilada A1c.

IV. Perfil lipídico mínimo (colesterol, triglicéridos, HDL colesterol).

V. Creatinina en sangre.

VI. Ácido úrico en sangre.

VII. Parcial de orina.

VIII. Microalbuminuria.

IX. Electrocardiograma.

X. Exudado vaginal.

XI. Hemograma completo.

XII. Pruebas funcionales hepáticas (si se sospecha afección hepática).

Conducta a seguir después de la evaluación:

I-Clasificación según tipo de diabetes.

II-Atención a situaciones especiales.

III-Plan terapéutico: Consta de varios pilares: 19 educación terapéutica continuada, nutrición adecuada, prescripción racional de ejercicio físico y tratamiento específico (compuestos orales y/o insulina).

Educación terapéutica continuada

La educación es la piedra angular del tratamiento y está presente en todos los servicios como elemento esencial en la atención integral al paciente diabético.^{25,26}

Dentro del contenido educativo debe encontrarse:

∘ ¿Qué es la diabetes?

- La alimentación del diabético
- Actividad física
- Compuestos orales
- Terapéutica con insulina
- Cómo lograr el control de la diabetes (técnicas de autocontrol)
- Cuidado de los pies
- Cuidados generales
- Vigilancia del inicio de las complicaciones

Se recomienda la enseñanza colectiva preferiblemente con grupos de no más de doce personas, lo más homogéneos posible, buscando la participación activa y responsable en el cuidado de la salud, centrarse en la persona y no en la enfermedad. En los menores de edad es muy importante la participación de los padres en el proceso educativo.

La educación debe mantenerse permanentemente, identificando deficiencias, ampliando los conocimientos y habilidades para influir en los cambios de conducta y lograr un estilo de vida propio de la condición diabética.

Nutrición adecuada

Los paneles de recomendación de las diferentes guías mantienen, para las personas diabéticas:

- 50-60 % de aporte de las necesidades energéticas en forma de hidratos de carbono
- 15 % en forma de proteínas
- Menos del 30 % en forma de grasas.

Al paciente se le deben indicar el número de calorías por Kg de peso que requiere de acuerdo a su nivel de actividad física. Si tiene sobrepeso se le impone un déficit de 400-600 cal/día.

El cálculo del valor calórico total (VCT) dependerá del estado nutricional de la persona y de su actividad física, y es igual al peso ideal (PI) de la persona por el gasto calórico por trabajo (GCT).²⁷

Para calcular el PI de un paciente con DM2 se utiliza la siguiente fórmula práctica: Si el paciente tiene más de 60 años o más, se toma como peso ideal el exceso en centímetros del metro, es decir, si mide 1,60 m, el peso ideal es 60 Kg. Si el paciente tiene menos de 60 años, se toma el exceso en centímetros del metro y se le resta el 7 % de este exceso si es hombre y 10 % si es mujer.

Para calcular el GCT se consideran tres tipos de trabajo:

Leve: se calcula un gasto entre 25 y 30 Kcal./Kg/día.

Moderado: se calcula un gasto entre 30 y 40 Kcal./Kg/día.

Intenso: se calcula un gasto de más de 40 Kcal./Kg/día.

Los carbohidratos, cuando representan el 50-60 % de una alimentación energéticamente adecuada, tienen un efecto neutro sobre la glucemia. Deben ser fundamentalmente polisacáridos (granos, arroz, papa).

Las grasas son los nutrientes con mayor densidad calórica y menor poder de saciedad. Se reconocen tres tipos de ellas:

Saturadas: Elevan notoriamente el colesterol de LDL (cLDL). Incrementan el riesgo cardiovascular a largo plazo. Se encuentran primordialmente en alimentos de origen animal como carne de res, cerdo y productos lácteos.

Mono insaturadas: Reducen el cLDL y los triglicéridos (TG), e incrementan levemente el colesterol de HDL (cHDL). Reducen el riesgo cardiovascular a largo plazo, se encuentran en aceite de oliva, aguacate, maní.

Poliinsaturadas:

- Poliinsaturadas omega 6: Tienen un efecto discreto de reducción del cLDL y un efecto neutro sobre los demás lípidos. Se encuentran en aceite de maíz, soya, algodón.
- Poliinsaturados omega 3: Tienen un efecto importante de reducción de TG (consumos grandes) y un efecto positivo sobre el cHDL.
 Disminuyen el riesgo cardiovascular a largo plazo. Se encuentran especialmente en la grasa de pescados como el atún, bonito, jurel, sierra, salmón y aceites como el de canola.

Ácidos grasos trans: Son ácidos grasos mono o poliinsaturados, que han cambiado la

configuración espacial de sus dobles enlaces como consecuencia del calentamiento o la hidrogenación. Elevan el cLDL, hacen descender el cHDL, e incrementan el riesgo cardiovascular a largo plazo. Se encuentran en margarinas vegetales de mesa y cocina. La proliferación de las comidas rápidas ha aumentado el consumo de grasas trans.

Colesterol: El consumo de colesterol no es el principal determinante del colesterol plasmático, pero influye en él. La alimentación debe aportar menos de 200 mg de colesterol por día.

Los pacientes con DM2 deben ingerir 15-20 % del VCT en forma de proteínas. La ingesta de proteínas no tiene ningún efecto sobre la glucemia, y en cambio sí incrementa de manera aguda la secreción de insulina, las proteínas son potenciadores de la secreción de insulina.

No existe evidencia que indique que los pacientes con diabetes deben restringir el consumo de proteínas, a menos que tengan nefropatía.

La fibra puede clasificarse en soluble (gomas, pectinas) e insoluble (celulosa, hemicelulosas). Ambas reducen la absorción del colesterol, pero sólo se ha evidenciado una asociación negativa con el riesgo cardiovascular para la fibra soluble. Los pacientes con DM2 deben ingerir al menos 30 gramos de fibra soluble por día. Esa recomendación se alcanza con 5 a 6 porciones de fruta y/o verdura/día (incluyendo las de las comidas).

Prescripción racional del ejercicio físico

El ejercicio deberá cumplir con las siguientes metas:²⁸⁻³⁰

- A corto plazo, cambiar el hábito sedentario, mediante caminatas diarias al ritmo del paciente.
- A mediano plazo, la frecuencia mínima deberá ser tres veces por semana en días alternos, con una duración mínima de 30 minutos cada vez.
- A largo plazo, aumento en frecuencia e intensidad, conservando las etapas de calentamiento, mantenimiento y enfriamiento.
 Se recomienda el ejercicio aeróbico (caminar, trotar, nadar, ciclismo, etcétera).

Algunas recomendaciones importantes para la

práctica de ejercicios físicos, son las siguientes:

- Evaluación individual del paciente: Examen clínico completo, precisar si existen complicaciones de la diabetes, así como conocer el grado de control metabólico con el fin de evitar hipoglucemias o hiperglucemias.
- Si la glucemia es ≥ de 13, 8 mmol/l, no se debe realizar ejercicios pues se incrementa más el descontrol metabólico.
- Para evitar hipoglucemias se indica comer entre 1 y 3 horas antes del ejercicio, y si el ejercicio es violento y prolongado se recomienda ingerir alimentos cada 30 min.
- Es fundamental la regularidad del ejercicio físico, el paciente no puede hacer mucho ejercicio físico un día y el otro pasarlo sin hacer ninguno. Con esta situación estaríamos originando un mal control de su diabetes por lo que se recomienda la realización de ejercicio de 3 a 5 veces a la semana con una duración de 30 a 40 min.
- No son recomendados los ejercicios violentos o muy intensos.
- Los pacientes con retinopatía diabética no pueden realizar ejercicios que se acompañen de movimientos bruscos de la cabeza y miembros superiores, ni aquellos que aumenten la presión intra abdominal. Si presenta poli neuropatía diabética se deben evitar aquellos ejercicios con riesgo de lesión en los pies y no se recomiendan en pacientes con daño renal pues aumenta la eliminación de proteínas por la orina.
- No es recomendable la inyección de insulina en territorios musculares que se vayan a ejercitar; por ejemplo, si va a correr no es conveniente que se pinche en el muslo, puesto que se absorbería más rápidamente y hay una mayor probabilidad de hipoglucemias.
- Se recomienda beber 1 ó 2 vasos de agua media hora antes del inicio del ejercicio, así como continuar bebiendo poco a poco durante su realización y una vez finalizado.
- No realizar ejercicios de alto riesgo como pesca submarina o alpinismo, ya que en el caso de

hipoglucemias los riesgos serian elevadísimos.

Medidas farmacológicas

El grado de control metabólico, el estado clínico del paciente y el IMC, son los principales elementos a tener en cuenta para la terapéutica del paciente con DM tipo 2.31-34

De acuerdo al grado de control y el estado clínico se consideraron dos grupos de pacientes.

A- Diabético tipo 2 clínicamente estable y glucemia<240 mg/dl (13,3mmol/l).

Se recomienda iniciar estilo de vida saludable, alimentación adecuada, ejercicio regular, cesar el tabaquismo y alcoholismo si corresponde.

Iniciar conjuntamente Metformina 500 mg 3 veces al día y alcanzar en forma progresiva la dosis máxima de 2,5 gramos/día si fuera necesario en un plazo de tres meses.

En caso de contraindicación a la Metformina como alternativa, considerar:

- 1. Sulfonilureas: Vasta experiencia, menor costo, factible si se requiere considerar el mayor riesgo de hipoglucemia.
- 2. Meglitinidas: De utilidad particularmente cuando se busca impacto en glucemia posprandial.
- 3. Glitazonas: Efectos benéficos en la resistencia insulínica, selección de los pacientes a fin de reducir riesgos de insuficiencia cardiaca o fracturas.
- 4. Acarbosa: Efecto principalmente en glucemia posprandial.
- 5. Inhibidores de la dipeptidilpeptidasa DPP-4 o gliptinas: Efecto benéfico tanto en glucemia de ayuno como posprandial.
- 6. Análogos de péptido 1 de glucagón (GLP-1) o análogos de incretinas: No todos los pacientes aceptan los fármacos inyectados y sus efectos secundarios pueden limitar su manejo.

En un plazo de tres meses el paciente debe estar alcanzando metas de control (HbA1c<7) con mono terapia. En caso contrario, pasar a una

combinación de fármacos:35,36

- metformina+ sulfonilurea
- metformina+ acarbosa
- metformina +tiazolidindiona
- metformina +meglitinida
- metformina +insulina
- metformina +inhibidor DPP4
- metformina +agonista GLP-1
- sulfonilurea +metformina
- sulfonilurea +acarbosa
- sulfonilurea +tiazolidindiona
- sulfonilurea +inhibidor DPP4
- ∘ sulfonilurea +agonista GLP-1
- sulfonilurea +insulina
- acarbosa +metformina
- acarbosa +sulfonilurea

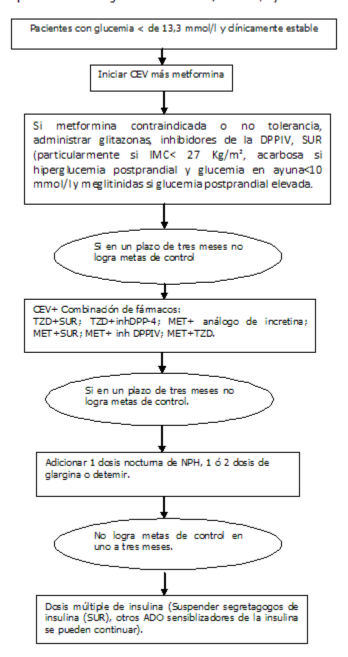
Si no se logran las metas de control con una combinación oral en una primera etapa, se puede lograr control con una dosis nocturna de insulina NPH (pudiendo ajustar a dos dosis), ó 1 a 2 dosis de análogo de acción prolongada asociada a fármaco oral. En una fase posterior, proceder a la insulinización intensiva (3 a 4 dosis de insulina).

B- Diabético tipo 2 con glucemia ≥ 240 mg/dl (13,3 mmol/l).

Estos pacientes se presentarán clínicamente de dos formas bien diferentes: a) poco sintomáticos, con poca variación del peso y sin cetosis; b) perdiendo peso en forma acelerada, muy sintomático y con cetosis. En el primer caso, habrá que adoptar medidas hacia un estilo de vida saludable junto al inicio de la terapia farmacológica, iniciando una combinación de fármacos que permitan de una manera rápida corregir el estado metabólico. En caso de no responder en un período de 1 a 3 meses, cambiar a un esquema de insulina. En el segundo caso (b), habrá que administrar insulina.

Posteriormente, con el paciente estable y recuperado el peso, se debe reevaluar la posibilidad de cambiar a fármacos orales.³⁷⁻³⁹

Algoritmo 3. Recomendaciones para el manejo farmacológico del paciente con diabetes tipo 2 que debuta con glucemia < de 13,3 mmol/l y clínicamente estable.



Pacientes con glucemia =de 13,3 mmol/l Inestabilidad clínica, tendencia a sintomático, sin la cetosis, pérdida de peso. cetosis. Iniciar combinación CEV + insulina, NPH 2 veces al día, de fármacos. 1 ó2 dosis de glargina o detemir. Buen control, Si en un plazo de tres Descontrol, pérdida de meses no logra metas de peso. aumento control peso. Adicionar ŒV Ajustar dosis dosis control nocturna de NPH, reevaluar intensi vo. fármaco oral. Dosis múltiple 3 a 4 terapia. dosis de insulina. Descontrol, pérdida de peso.

Algoritmo 4. Recomendaciones para el manejo farmacológico del paciente con diabetes tipo 2 que debuta con glucemia \geq de 13,3 mmol/l.

Sulfonilureas:

Mecanismo(s) de acción	Eficacia en monoterapia	Efectos secundarios frecuentes	Efectos secundarios infrecuentes	Contraindicaciones	Esquema de tratamiento
Estímulo a la secreción de insulina por las células beta del páncreas. Incremento muy leve en la sensibilidad periférica a la insulina (glimepirida). -Efecto antioxidante (gliclazida).	Reducción absoluta de 1,0 – 2,0 % en HbA1c.	Ganancia de peso (1,5 – 4 Kg), excepto para glimepirida y glicazida de liberación prolongada. Hipoglucemia (más frecuente en personas mayores de 65 años).	 Gastrointestinales (Náuseas, vómitos). Rubor facial con la ingesta de alcohol. Cutáneos (púrpura, rash, Síndrome de Stevens-Johnson). Hematológicas (agranulocitosis, trombocitopenia, anemia hemolítica). Hepáticos (Ictericia por colestasis). 	 Embarazo. Lactancia. Insuficiencia renal (para glibenclamida). Insuficiencia hepática. Alergia previa a una sulfonamida. 	La glibenclamida se presenta en tabletas de 5 mg, la dosis mínima eficaz es de 2,5 mg hasta una dosis máxima de 20 mg. Se recomienda tomarla media hora antes de las comidas.

241

Descargado el: 18-11-2025

Biguanidas (metformin): (40)

Mecanismo(s) de acción	Eficacia en monoterapia	Efectos secundarios frecuentes	Efectos secundarios infrecuentes	Contraindicaciones	Esquema de tratamiento
Inhibición de la producción hepática de glucosa. Aumento en la captación periférica de glucosa por el músculo (secundario a inhibición de la glucólisis aeróbica).	Reducción absoluta de 1,5 – 2,0 % en HbA1c.	Gastrointestinales (sabor metálico, epigastralgia, náuseas, vómitos, flatulencia, diarreas).	Acidosis láctica (en pacientes con estados hipoxémicos, insuficiencia renal o hepática).	Embarazo Lactancia Insuficiencia renal Insuficiencia hepática Alcoholismo Úlcera gastroduodenal activa Insuficiencia cardiaca Estados hipoxémicos agudos Debe suspenderse temporalmente durante cirugía mayor.	La dosis usual se encuentra entre 500mg hasta 2500mg se recomienda iniciar con 500-850 mg con la comidas, preferiblemente de la noche.

Meglitinidas:

Mecanismo(s) de acción	Eficacia en monoterapia	Efectos secundarios frecuentes	Efectos secundarios infrecuentes	Contraindicaciones	Esquema de tratamiento
Estímulo a la secreción de insulina por las células beta del páncreas. Estimulan únicamente la secreción prandial de insulina (en presencia de alimento).	Reducción absoluta de 1.0 – 2.0% en HbA1c.	Ganancia de peso (1 - 2 Kg) Puede no presentarse. Hipoglucemia (mucho menos frecuente que con sulfonilureas).	 Cefalea Gastrointestinales (diarrea). 	 Embarazo. Lactancia. Insuficiencia hepática. 	Iniciar con 0,5 mg de repaglinida o 60 mg de nateglinida 30 min antes de cada comida, hasta los 16 mg de repaglinida y 360mg de nateglinida.

Glitazonas: (41)

Mecanismo(s) de acción	Eficacia en monoterapia	Efectos secundarios frecuentes	Contraindicaciones	Esquema de tratamiento
Incremento en la sensibilidad periférica a la insulina (especialmente en tejido adiposo).	Reducción absoluta de 1,0 – 2,0 % en HbA1c.	Ganancia de peso (3—4 Kg) — Tienen mayor eficacia en pacientes con IMC ≥27. Retención hídrica-Edema Anemia dilucional (efecto leve) Mareo Elevación de enzimas hepáticas.		Comenzar con rosiglitazona 2 mg hasta 8 mg en una o dos tomas. La pioglitazona se comienza con 15 mg hasta los 45 mg en una sola toma.

Inhibidores de las alfa glucosidasas: (42)

Mecanismo(s) de acción	Eficacia en monoterapia	Efectos secundarios frecuentes	Contraindicaciones	Esquema de tratamiento
Retraso en la absorción intestinal de los carbohidratos.	Reducción absoluta de 0,7 % en HbA1c.	Gastrointestinales (flatulencia, borborigmos, dolor y distensión abdominal, diarrea)	Embarazo Lactancia Enfermedades crónicas del intestino delgado Úlceras del intestino grueso	Se recomienda comenzar con 25 mg de acarbosa 3 veces al día con las comidas. Para disminuir sus efectos indeseables se recomienda tomarla con el primer bocado del almuerzo la primera semana, luego con el primer bocado de la comida, y la tercera semana, con el desayuno, y seguir aumentando hasta que se logren las metas de control sin superar los 300 mg /día.

Agonistas de GLP-1: (43-46)

Mecanismo(s) de acción	Eficacia en monoterapia	Efectos secundarios
Son resistentes a la inactivación por la dipeptidilpeptidasa 4 lo que les permite: Aumento de secreción pancreática de insulina en presencia de alimento. Inhibición de la liberación de glucagón y así de la producción hepática de glucosa. Disminución del vaciamiento gástrico.	1,0 % en HbA1c.	Gastrointestinales. Nauseas. Con menos frecuencia vómito y diarrea.

Inhibidores de dipeptidilpeptidasa 4 (DPP4): 47

Mecanismo(s) de acción	Eficacia en monoterapia	Efectos secundarios	
Inhibe a la enzima que inactiva las incretinas endógenas lo que le permite: Aumento de secreción pancreática de insulina en presencia de alimento. Inhibición de la liberación de glucagón y así de la producción hepática de glucosa. Disminución del vaciamiento gástrico.	% en HbA1c.	Ninguno conocido actualmente.	

Tabla 2. Medicamentos para el tratamiento de la diabetes tipo 2.

Clase	Fármacos	Presentación	Dosis de inicio	Dosis máxima
Sulfonilureas	Glibenclamida	5 m g	2,5 mg	20 mg
	Glipizida	5 m g	2,5 mg	20 mg
	Tolbutam ida	500 mg	500 mg	3000 mg
	Glisentida – glipentida	5 m g	2,5 mg	20 mg
	Glidazida (diamicron) glizazida MR	80 mg 30 mg	80 mg 30 mg	320 mg 120 mg
	Glimepirida	1,2,4 mg	1 mg	8 mg
Biguanidas	Metformin	500,850,1000mg	500-850mg	2500m g
Meglitnidas	Repaglinida	0,5 mg ,1 y 2 mg	0,5 mg 3 veces al día	4mg 3 veces al día
	Nateglinida	60,120,180 mg	60 m g 3 veces al día	120 mg 3 veces al día
Glitazonas	Rosiglitazona	2mg,4mg y 8 mg	2 m g	8m g
	Pioglitazona	30 mg	15 mg	45 mg
Inh. de las alfa glucosidasas	Acarbosa	50 mg y 100 mg	25 m g 3 veces al día	100 mg 3 veces al día
	Miglitol	50 mg	25 m g 3 veces al día	100 mg 3 veces al día
Inhibidores de DPP- 4	Sitagliptina	25,50,100mg	100 mg	100 mg
	Vildagliptina		50 mg dos veces al día	100 mg
Análogos de las incretinas	Exenatide		5 m cgr	20 m cgr

Nuevos fármacos orales en el tratamiento de la diabetes tipo 2

1. Inhibidores de la digestión y absorción de los carbohidratos:

Inhibidores de la α -glucosidasa (Voglibosa): Eficaz para reducir la hiperglucemia posprandial.

2. Secretagogos de insulina.

Mitiglinida: derivado de la familia de las meglitinidas; su mecanismo de acción es estimular la secreción de insulina. Reduce la glucemia posprandial y la HbA1c.

Inhibidores de la fosfodiesterasa.

3. Insulinomiméticos. Útiles en la DM tipo 1 y 2 con insulinopenia. Actúan sobre el receptor y pos receptor.

4. Sensibilizadores a la insulina.

Agonistas PPAR-γ y PPAR-α

Naveglitazar

Tesaglitazar

Ragaglitazar

5. Pramlintida (análogo de la amilina). Se secreta en respuesta a la ingestión de nutrientes. Disminuye la glucemia (retarda el vaciamiento gástrico).

Insulinas

Acción	Insulina	Inicio de	Eficacia	Efecto
		acción	máxima	clínico
Ultrarrápida	Lispro	15 min	1h	3-4 h
(análogos)	Aspart			
	Glulisina			
Rápida	Cristalina	30 min-1 h	2-4 h	6-8 h
Intermedia	NPH	1-3 h	6-8 h	12-16 h
Prolongada	Glargina	1-2 h	No tiene pico	24 h
(análogos)	Detemir (48)	2-4 h	de acción	16-24h
	Ultralenta		8-10 h	

Las insulinas de que disponemos actualmente en el país son humanas y de 100u/ml.

Indicaciones del tratamiento con insulina

- ∘ DM tipo 1.
- Cetoacidosis, coma hiperosmolar no cetósico, acidosis láctica.
- Gestante con diabetes.
- Diabetes LADA.
- Diabéticos tipo 2 que no obtienen buen control

metabólico con compuestos normo/hipoglucemiantes orales.

- Diabéticos tipo 2 e infecciones intercurrentes para el manejo de la descompensación metabólica severa.
- Previo a una cirugía
- Diabéticos tipo 2 con control glucémico inadecuado en presencia de pérdida acelerada de peso y/o peso cercano al deseable.

La necesidad diaria de insulina y la forma de administrarla, dependen del grado de descompensación metabólica, actividad física, dieta, y de situaciones de estrés.

La dosis inicial debe ser de 0,3-0,5 u/kg/día y se modifica de acuerdo a las necesidades del paciente.

Dosis diaria de insulina en el diabético tipo 1 en edades pediátricas

Menor 5 años: 0,3 - 0,5 u/kg/día

Prepúber: 0,7-1 u/kg/día

∘ Pubertad: ↑ necesidades hasta 1,5 u/kg/día

Esquemas de tratamiento:

Convencional: 1 a 2 inyecciones de insulina de acción intermedia antes del desayuno y en la noche (9-11pm) (2/3 de la dosis total antes del desayuno y 1/3 en la noche).

Terapia insulínica intensiva: Se emplea por lo general 3 dosis de insulina de acción rápida antes de desayuno, almuerzo y comida y una dosis de insulina de acción intermedia en la noche, aunque existen otras variantes.

Métodos para evaluar el control de la glucemia:

Automonitoreo: Es especialmente útil para conocer el comportamiento de la glucemia en los períodos posprandiales y en las horas de la tarde y la noche, cuando el paciente no tiene acceso fácil al laboratorio. El automonitoreo en sangre capilar utilizando tirillas reactivas y un glucómetro para su lectura, es el método ideal,

sobre todo en pacientes que usan insulina. Se recomienda hacer glucometría diaria y a diferentes horas (pre y/o posprandiales) según criterio médico. Determinación de glucosa en orina o glucosuria.

Puede ser útil en pacientes de reciente comienzo, no complicados o con dificultades en la adquisición o manejo de la glucometría.

Monitoreo en el laboratorio: 1) Glucemia en sangre venosa en ayunas y 2 horas posprandial. 49 Se incluye dentro de la evaluación periódica trimestral del paciente compensado o con buen control, y se puede requerir una frecuencia mayor si el paciente no logra un control adecuado. No se indica para el diagnóstico de la diabetes.

Habitualmente se realiza en el periodo post desayuno (desayuno habitual del paciente según su dieta calculada previamente).² Determinación de la HbA1c: se debe determinar cada tres o cuatro meses, especialmente si no está bien controlada. En pacientes con una diabetes estable debe medirse al menos dos veces al año.

Para lograr un buen control de la diabetes se deben alcanzar ciertas metas relacionadas con la glucemia, las cuales contribuyen a establecer el riesgo de complicaciones crónicas. Se han colocado como niveles de buen control metabólico aquellos con los que se ha logrado demostrar reducción significativa del riesgo de complicaciones crónicas. (Tabla 3)

Tabla 3. Metas de control glucémico en los pacientes con DM: (50)

Nivel	Buen control	Aceptable control	Mal control
Glicemia en ayuna		1	
mg/dl	<110	110 – 125	≥126
mmol/l	<5,6	5,7 – 6.9	≥7,0
Glucemia 2 horas posprandial			,
mg/dl	<140	140 - 179	≥180
mmol/l	<7.8	7,8 – 9,9	≥10,0
Hb A1 c (%)	<6,5	6,5-7	≥7

CONCLUSIONES

La DM es una enfermedad de primera importancia a nivel de salud pública en todo el mundo, tanto por ser una de las patologías no transmisibles más frecuentes, como por la severidad y diversidad de sus complicaciones crónicas. Las consecuencias que en materia de salud tiene esta enfermedad a corto y a largo plazo, hace necesario reflexionar sobre el reto que significa la detección temprana de la diabetes y la implementación y difusión de políticas sociales y educativas innovadoras, capaces de transformar la mentalidad y la actitud de los individuos y las comunidades, para que comprendan la importancia de adoptar estilos de vida saludables para prevenir la enfermedad, o modificar los factores de riesgo para prevenir o retardar las complicaciones.

REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS

- 1. Vijgen SM, Hoogendoorn M, Baan CA, de Wit GA, Limburg W, Feenstra TL. Cost Effectiveness of Preventive Interventions in Type 2 DM: A Systematic Literature Review. Pharmacoeconomics. 2006;24(5):425-41
- 2. Pace AE, Ochoa-Vigo K, Larcher Caliri MH, Morais Fernandes AP. El conocimiento sobre la DM en el proceso de auto cuidado. Rev Latino-Am Enfermagem [Revista en Internet]. 2006 [citado 10 Sep 2011];14(5):[aprox. 15p]. Disponible en: http://www.scielo.br/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S0104-11692006000500014&Ing=en&nrm=iso&tlng=es
- 3. Gallardo Pérez UJ, Seuc Jo AH, Zangronis Ruano L, Chirino Carreño N, López Nistal L, Barbería Elejalde O. Mortalidad prematura por angiopatía diabética periférica en Cuba en los años 1990, 1995 y 2000. Rev Cubana Salud Pública [Revista en Internet]. 2006 [citado 3 Ene 2008];32(2):[aprox. 8p]. Disponible en: http://scielo.sld.cu/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S0864-34662006000200003&Ing=es&nrm=i so>
- 4. Domínguez Alonso E, Seuc Jo AH, Díaz Díaz O, Aldana Padilla D. La carga de la diabetes en Cuba, período 1990-2005. Rev Cubana Endocrinol [Revista en Internet]. 2008 [citado 20 Oct 2011];19(2):[aprox. 24p]. Disponible en: http://scielo.sld.cu/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S1561-29532008000200004&Ing=es

- 5. Ramírez Leyva E, Álvarez Aldana D, García Moreiro R, Álvarez Fernández M, Rodríguez Bebert Y, Matos Valdivia Yanara. Diabetes mellitus en Ciego de Ávila: serie secular 1997-2008. Rev Cubana Endocrinol [Revista en Internet]. 2009 [citado 20 Oct 2011];20(3):[aprox. 14p]. Disponible en: http://scielo.sld.cu/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S1561-29532009000300004&Ing=es
- 6. Peláez M. La construcción de las bases de una buena salud en la vejez: situación en las Américas. Rev Panam Salud Pública [Revista en Internet]. 2005 [citado 10 Sep 2011];17(5/6):[aprox. 11p]. Disponible en: http://journal.paho.org/uploads/1136490013.pdf
- 7. Espinosa Roca A, Romero Cabrera AJ, Misas Menéndez M, Fresneda Quintana O. La asistencia al adulto mayor en la atención primaria. Finlay [Revista en Internet]. 2005 [citado 10 Jul 2011];10(Especial):[aprox. 30p]. Disponible en: http://www.revfinlay.sld.cu/index.php/finlay/article/download/17/16
- 8. Domínguez Alonso E, Seuc Jo AH, Díaz Díaz O, Aldana Padilla D. Esperanza de vida saludable asociada a la diabetes en Cuba: años 1990 y 2003. Rev Cubana Endocrinol [Revista en Internet]. 2010 [citado 17 Oct 2011];21(1):[aprox. 26p]. Disponible en: http://scielo.sld.cu/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S1561-29532010000100002&Ing=es
- 9. Roca Goderich R. Diabetes mellitus. En: Temas de Medicina Interna. T 3. La Habana: Editorial de Ciencias Médicas; 2005: p. 211-52
- 10. Valdés Ramos E, Bencosme Rodríguez N. Las complicaciones macrovasculares y su relación con algunas variables clínicas y bioquímicas en diabéticos tipo 2. Rev Cubana Endocrinol [Revista en Internet]. 2010 [citado 20 Oct 2011];21(3):[aprox. 17p]. Disponible en: http://scielo.sld.cu/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S1561-29532010000300001&lng=es
- 11. Cruz Abascal RE, Fuentes Febles O, Gutiérrez Simón O, Garay Padrón R, Águila Moya O. Nefropatía diabética en pacientes diabéticos tipo 2. Rev Cubana Med [Revista en Internet]. 2011 [citado 20 Oct 2011];50(1):[aprox. 12p]. Disponible en: http://scielo.sld.cu/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S0034-75232011000100003&lng=es
- 12. American Diabetes Association. Standars of

Medical Care in Diabetes-2009. Diabetes Care. 2009;32 Suppl 1:13-61

- 13. Olson DE, Rhee MK, Herrick K, Ziemer DC, Twombly JG, Phillips LS. Screening for Diabetes and prediabetes with proposed Alc based diagnostic criteria. Diabetes Care. 2010;33(10):2184-9
- 14. Álvarez Seijas E, González Calero TM, Cabrera Rode E, Conesa González AI, Parlá Sardiñas J, González Polanco EA. Algunos aspectos de actualidad sobre la hemoglobina glucosilada y sus aplicaciones. Rev Cubana Endocrinol [Revista en Internet]. 2009 [citado 20 Oct 2011];20(3):[aprox. 14p]. Disponible en: http://scielo.sld.cu/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S1561-29532009000300007&lng=es
- 15. Cabrera Rode E, Díaz Díaz O. El consumo de leche de vaca, respuesta inmune y diabetes mellitus tipo 1. Rev Cubana Endocrinol [Revista en Internet]. 2009 [citado 17 Oct 2011];20(2):[aprox. 10p]. Disponible en: http://scielo.sld.cu/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S1561-29532009000200001&lng=es
- 16. Cabrera Rode E, Licea Puig ME. Nueva definición, prevalencia, caracterización y tratamiento de la diabetes autoinmune latente del adulto. Rev Cubana Endocrinol [Revista en Internet]. 2008 [citado 20 Oct 2011];19(3):[aprox. 35p]. Disponible en: http://scielo.sld.cu/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S1561-29532008000300008&Ing=es
- 17. Cabrera Rode E, Licea Puig ME. Diabetes autoinmune latente del adulto: ¿estamos diagnosticándola correctamente?. Rev Cubana Endocrinol [Revista en Internet]. 2008 [citado 20 Oct 2011];19(1):[aprox. 10p]. Disponible en: http://scielo.sld.cu/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S1561-29532008000100001&lng=es
- 18. Klingesmith G, Pyle L, Arslanian K, Copeland KC, Cuttler L, Kaufman F, et al. The presence of GAD and IA2 antibodies in youth with a type 2 diabetes phenotype. Diabetes Care. 2010;33(9):1970-5
- 19. González Suárez RM, Perich Amador P, Arranz Calzado C. Trastornos metabólicos asociados con la evolución hacia la diabetes mellitus tipo 2 en una población en riesgo. Rev Cubana Endocrinol [Revista en Internet]. 2010 [citado 17 Oct 2011];21(2):[aprox. 20p]. Disponible en: http://scielo.sld.cu/scielo.php?script=sci_arttext&

pid=S1561-29532010000200001&Ing=es

- 20. Mendizábal T, Navarro N, Ramírez A, Cervera M, Estrada E, Ruiz I, et al. Características sociodemográficas y clínicas de pacientes con diabetes tipo 2 y microangiopatías. An Fac med [Revista en Internet]. 2010 [citado 16 Nov 2011];71(1):[aprox. 13p]. Disponible en: http://www.scielo.org.pe/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S1025-55832010000100002&Ing=es&nrm=iso
- 21. Alberti KG, Zimmet P, Shaw J. International Diabetes Federation: A consensus on type 2 diabetes prevention. Diabetic Medicine. 2007;24(5):451-63
- 22. Chiasson JL, Brindisi MC, Rabasa-Lhoret R. The Prevention of type 2 Diabetes: What is the evidence?. Minerva Endocrinol. 2005;30(3):179-91
- 23. Licea Puig ME, Bustamante Teijido M, Lemane Pérez M. Diabetes tipo 2 en niños y adolescentes: aspectos clínico-epidemiológicos, patogénicos y terapéuticos. Rev Cubana Endocrinol [Revista en Internet]. 2008 [citado 20 Oct 2011];19(1):[aprox. 2 6 p]. Disponible en: http://scielo.sld.cu/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S1561-29532008000100007&lng=es
- 24. Fonseca V. Defining and characterizing the progression of type2 Diabetes. Diabetes Care. 2009;32 Suppl 2:151-6
- 25. Anguita MC, Gómez AB, LLobet M, Yoldi C. Educación terapéutica sobre diabetes en la infancia. Actividad dietética. 2009;13(3):101-107
- 26. Saaristo T, Moilanen L, Korpi-Hyovalti M, Vanhala J, Saltevo L, Niskanen J, et al. Lifestyle intervention for prevention of type 2 diabetes in primary health care:one-year follow-up of the Finnish National Diabetes Prevention Program. Diabetes Care. 2010;33(10):2146-51
- 27. Olimpo Mendivil CA, Sierra ID. Antropometría. En: Sierra ID, Olimpo Mendivil CA. Hacia el manejo práctico de la diabetes mellitus tipo 2. 2da ed.Novo Nordisk; 2005: p. 43-5
- 28. Hernández Rodríguez J, Licea Puig ME. Papel del ejercicio físico en las personas con diabetes mellitus. Rev Cubana Endocrinol [Revista en Internet]. 2010 [citado 17 Oct 2011];21(2):[aprox. 2 3 p]. Disponible en: http://scielo.sld.cu/scielo.php?script=sci_arttext&

pid=S1561-29532010000200006&lng=es

- 29. Boas Gomes-Villas LC, Foss MC, Foss Freitas MC, de Carvalho Torres H, Zaranza Monteiro L, Pace AE. Adherencia a la dieta y a los ejercicios físicos de las personas con diabetes mellitus. Texto & context- Enfermagen [Revista en Internet]. 2011 [citado 17 Oct 2011];20(2):[aprox. 19p]. Disponible en: http://www.scielo.br/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S0104-07072011000200008&Ing=en&nrm=iso&tlng=pt
- 30. Jakicic J. The effect of physical activity on body weight. Obesity (Silver Spring). 2009;17 Suppl 3:34-8
- 31. Rosas Guzmán J, Lyra R. Documento de posición de sociedades de Diabetes y Endocrinología de América Latina sobre el tratamiento de la Diabetes tipo 2. Revista de la Asociación Latinoamericana de Diabetes [Revista en Internet]. 2009 [citado];17(2):[aprox. 2p]. Disponible en: http://articulos.sld.cu/diabetes/files/2010/01/documento-posicion-alad.pdf
- 32. Del Prato S, Penno G, Miccoli R. Changing the treatment paradigm for type 2 Diabetes. Diabetes Care. 2009;32 Suppl 2:217-22
- 33. Marchetti P, Lopi R, Del Guerra S, Bugliani M, D Aleo M, Occhipinti M, et al. Goals of treatment for type 2 diabetes: beta-cell preservation for glycemic control. Diabetes Care. 2009;32(2):s178-183
- 34. Guillausseau PJ. Impact of compliance with oral antihyperglycemic agents on health outcomes in type 2 diabetes mellitus: a focus on frequency of administration. Treat Endocrinol. 2005;4(3):167-75
- 35. Jenkins N, Hallowel N, Farmer A, Holman R, Lawton J. Initiating insulin as part of the treating to target in type 2 diabetes84-59 trial. Diabetes Care. 2010;33(10):2178-80
- 36. Rosas EA, Martínez AJ, Ochoa López JM, Calleja R, Sierra C, Iñarra F, et al. Efecto del tratamiento combinado con metformina/glimepirida sobre la función endotelial en pacientes con diabetes mellitus tipo 2 evaluados mediante PET. Arch. Cardiol. Méx [Revista en Internet]. 2009 [citado 20 Oct 2011];79(9):[aprox. 14p]. Disponible en: http://www.scielo.org.mx/scielo.php?script=sci ar

ttext&pid=S1405-99402009000400005&lng=es

- 37. Garber AJ, Whalen J, Whal T, Bressler P, Braceras R, Allen E, et al. Attaiment the glycaemic goals in type 2 diabetes with once, twice or thrice daily dosing with insulin bifasic aspart 70730. Diabetes Obes Metab. 2006;8(1):58-66
- 38. Bretzel R, Eckard M, LangrafW, Owens DR, Linn T. Initiating insulin therapy in type 2 Diabetic Patients failing on oral hypoglycemic agents. Diabetes Care. 2009;32(2):s260-5
- 39. Meneghini L. Early insulin tratment in type 2 diabetes. Diabetes Care. 2009;32 Suppl 2:266-269
- 40. Bailey C. El desafío de tratar la diabetes tipo 2 acompañada de obesidad. BMJ. 2011;342:d1996
- 41. Bajaj M, Baig R, Suraamornkul S, Hardies LJ, Coletta D, Cline G. Effects of Pioglitazone on Intramyocellular Fat Metabolism in Patients with Type 2 Diabetes Mellitus. J Clin Endocrinol Metab. 2010;95(4):1916-23
- 42. Spengler M, Schmitz H, Landen H. Evaluation of the efficacy and tolerabity of acarbose in patients with Diabetes Mellitus. Clin Drug Investig. 2005;25(10):651-9
- 43. Nauck M, Vilsboll T, Gallwitz B, Garber A, Madsbad S. Incretin-based therapies: viewpoints on the way to consensus. Diabetes Care. 2009;32 Suppl 2:s223-231
- 44. Gill A, Hoogwerf B, Burger J, Bruce S, Mac Conell L, Yan P, et al. Effect of exenatide on heart rate and blood pressure in subjects with type 2 diabetes mellitus: a double-blind, placebo-controlled, randomized pilot study. Cardiovascular Diabetol. 2010;9:6
- 45. Calvo Gómez C, Jodar Gimeno E, Ampudia Blasco FJ, García Alegría J, Navarro J, Mediavilla Bravo J, et al. Liraglutida en el tratamiento de la diabetes tipo 2: recomendaciones para una mejor selección en los pacientes, desde una visión multidisciplinar. Avances en diabetología. 2010;26(4):226-234
- 46. Fernández Landó L, Casellini CM. Ensayos clínicos de exenatida y su rol en el tratamiento de la diabetes tipo 2. Medicina (Buenos Aires) [Revista en Internet]. 2009 [citado 20 Oct

2011];69(4):[aprox. 27p]. Disponible en: http://www.scielo.org.ar/scielo.php?script=sci_art text&pid=S0025-76802009000500006&Ing=es

- 47. Conget Donlo I, Giménez Álvarez M. Nuevos tratamientos de la diabetes mellitus tipo 2. Mucho ruido y algunas nueces. Med Clin(Barc). 2009;132(6):217-8
- 48. Palafox Castelán G, Sosa Caballero A. Detemir en diabetes mellitus tipo 2. Acta Médica Grupo Ángeles. 2009;7(2):96-9
- 49. Ceriello A, Colagiuri S. Guía para el control glucémico tras las comidas. Diabetes Voice. 2007;52(3):9-11
- 50. Conrado Aguilar S, Calderón Estrada R, Mello García M, Rosas Barrientos JV. Metas terapéuticas en el control metabólico de pacientes con diabetes mellitus 2, servicio de consulta externa de Medicina Interna del Hospital Regional 1° de Octubre. Revista de Especialidades Médico-Quirúrgicas. 2011;16(1):18-26