

# Лабораторная диагностика нарушений обмена углеводов



# Углеводы

- не более 2% сухой массы тканей  
(к примеру 45% белков)

Тем не менее выполняют целый ряд жизненно важ. функций (структурная, энергетическая и др)

Различают: моносахариды ,  
олигосахариды, полисахариды.

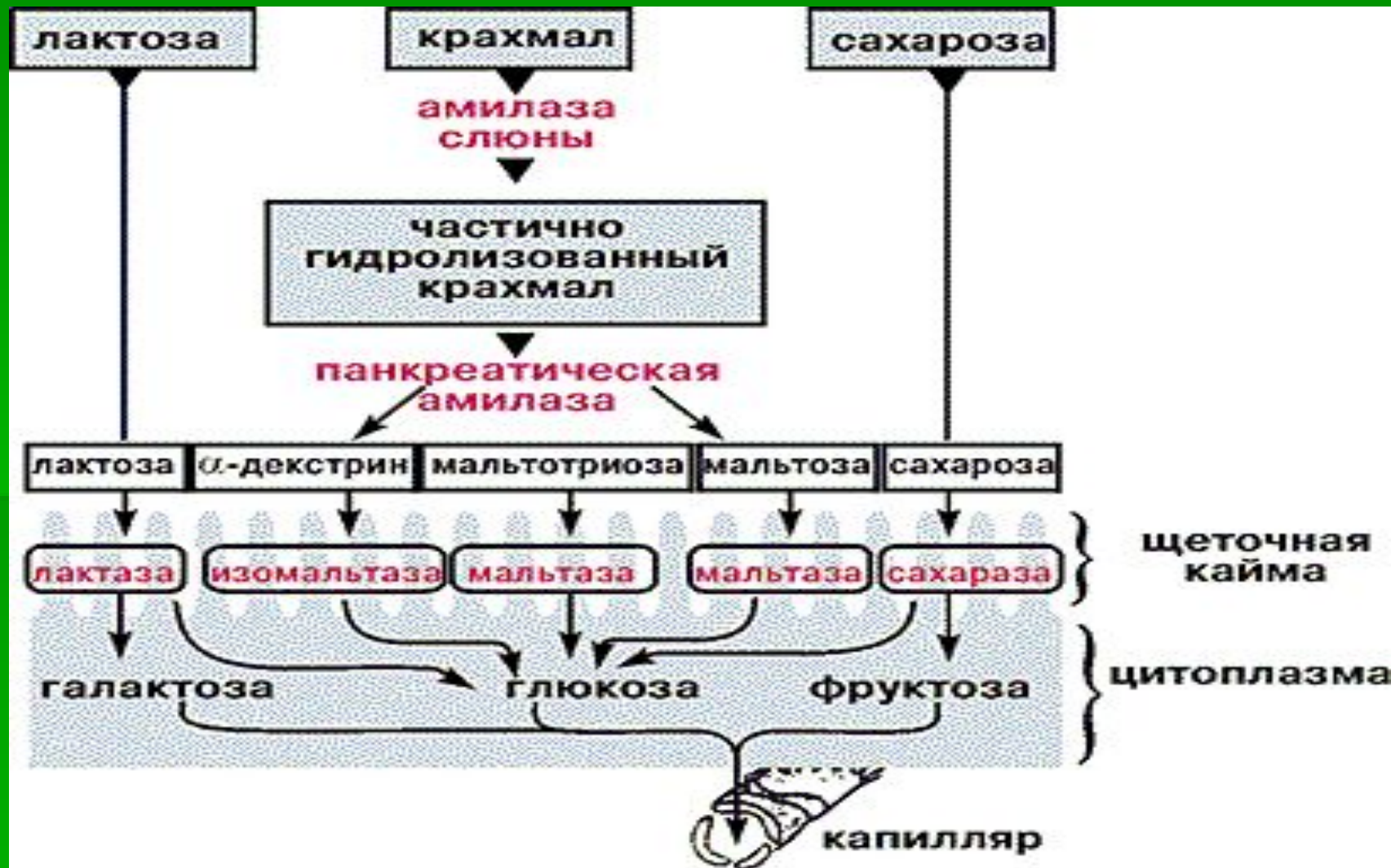
# **Функции углеводов:**

- 1. Энергетическая (окислительное их расщепление даёт организму 55-60% энергии (взр. чел. в сутки необх 180г уг., 70% из них на ЦНС))
- 2. Структурная (гликопротеиды, например, рецепторы мембран клеток, гетерогликаны – гиалурон. к-та);
- 3. Резервная (гликаген, энергия и пластический материал, резервный углевод женского молока-гетеросахарид – лактоза)
- 4. Защитная (участие в иммунных реакциях, антитела);
- 5. Участие в синтезе нуклеиновых кислот (пентозы (рибозы и дезоксирибозы))
- 6. Поддержание гомеостаза (ест. ак – гепарин (гетерополисахарид), синтезируемый туч.кл. печени препятствует сверт. кр. в сосудах)
- 7. Обезвреживающая – создание глюкуроноидов в печени и обезвреживание токсич. веществ.)

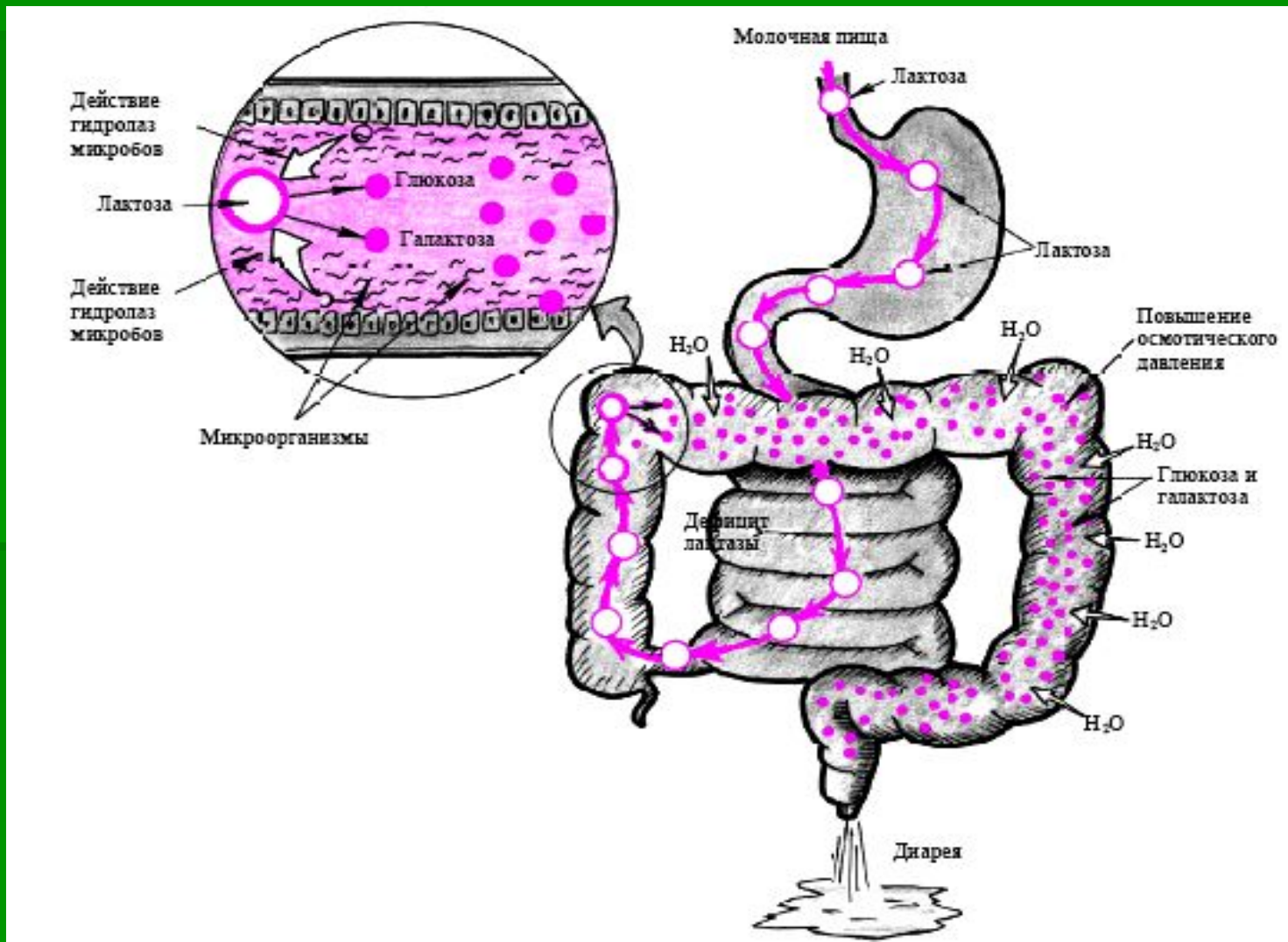
# **Метаболизм углеводов** складывается из

1. Расщепление в ЖКТ поступивших с пищей полисахаридов и дисахаридов до моносахаридов. Всасывание последних из кишечника в кровь.
2. Синтез и распад гликогена в тканях (печень и скелетные мышцы).
3. Анаэробное и аэробное расщепление глюкозы.  
Анаэробный гликолиз – 1 молекула гл. даёт 2молек. молоч. к-ты + 2 молек АТФ и 50ккал/моль (это главный путь получения энергии в отсутствии О<sub>2</sub>). Аэробное расщепление – до CO<sub>2</sub> и H<sub>2</sub>O через цикл Кребса +24 АТФ = 38 АТФ
4. Взаимопревращение моносахаридов (например, в семенных пузырьках или глаз. яблоках глюкоза превращается в фруктозу)
5. Аэробный метаболизм пирувата. ( 1 молек. гл – пируват окисляется до – CO<sub>2</sub> +H<sub>2</sub>O через цикл Кребса и далее +38 АТФ ( большинство клеток организма) )
6. Глюконеогенез ( начинается во время голодания, при истощении запасов гликогена или во время интенс. физ нагрузки в кл. печени или корковом веществе почек. Основной субстрат – пируват, лактат, глицерин, ЖК. Лактат путем Г. перерабатывается и ненакапливается в тканях и не развивается лактоацидоз)

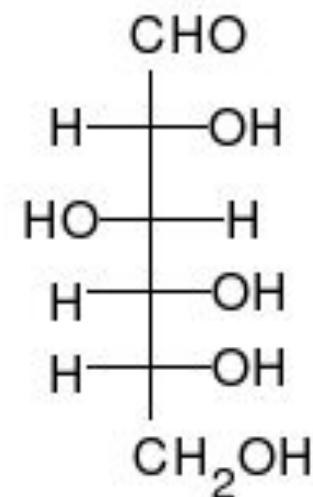
# Переваривание и всасывание



# Дисахариазная недостаточность



Большая часть  
углеводов,  
поступающих с пищей  
метаболизируются  
до глюкозы

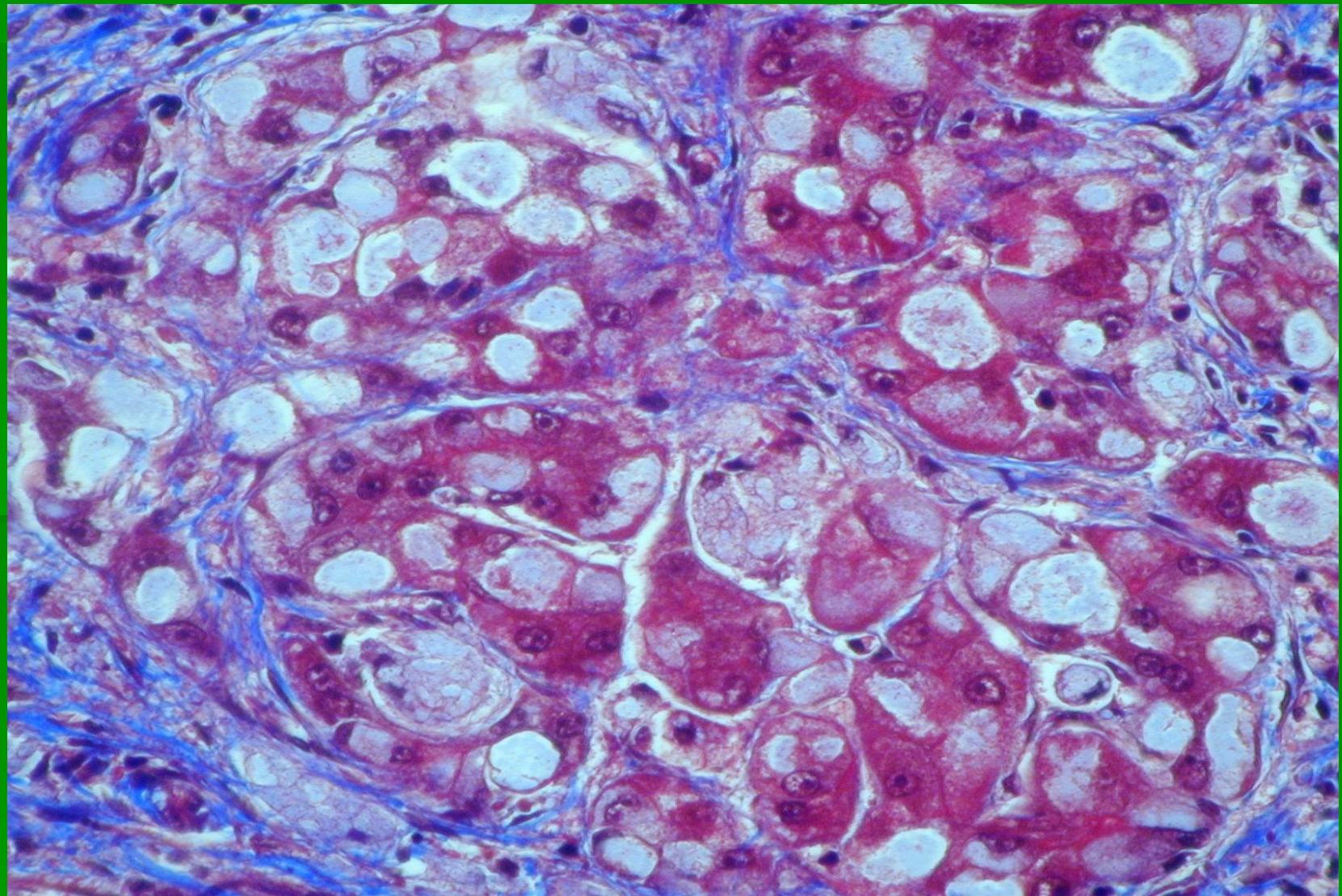


# Депонирование гликогена

- Гликоген- гл. резервный полисахарид в орг чел. и жив. В печени и скелетных мыш. ( 70 кг – 500г) Распад Г.- гликогенолиз – различается в печени и мышцах. В печени образ. Гл.-6 фосфат, который переходит в глюкозу, а в мышцах –в лактат.



# Массивные отложения гликогена в цитоплазме гепатоцитов



# ПОЧЕМУ ВАЖНА ГЛЮКОЗА?



# Пути поступления глюкозы в клетку

**1. Активный транспорт , осуществляемый при участии  
На-зависимой АТФ-азы**

**2. Облегченная диффузия , осуществляемая  
специальными белками-переносчиками , встроенными в  
мембрану таким образом, что они имеют сообщение и с  
внешней и с внутренней ее поверхностями  
(эритроциты)**

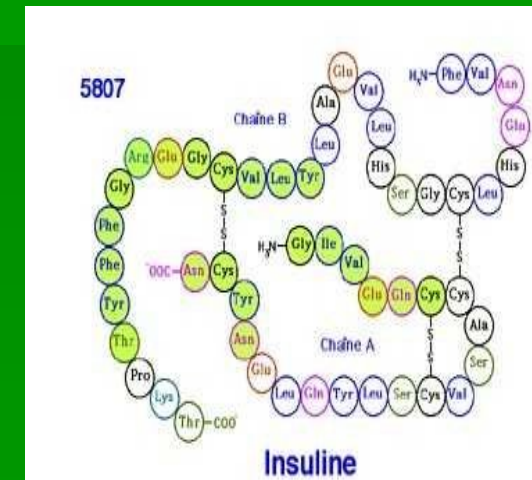
*Первый путь непосредственно с функциональной активностью инсулина  
не связан, а для второго инсулин является индуктором*

**Клетки мозга потребляют глюкозу  
инсулин-независимым путем**

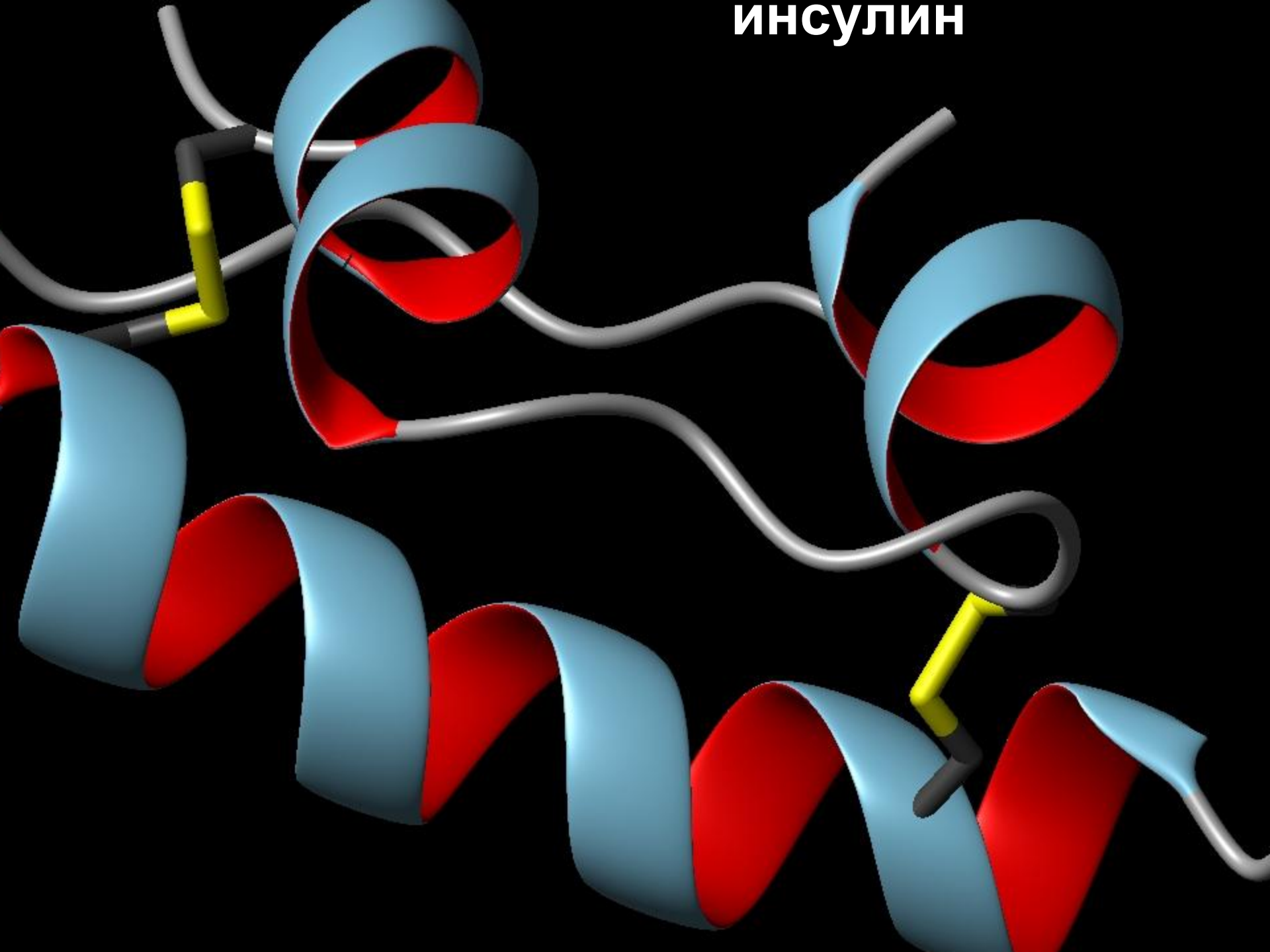


# Инсулин – главный регулятор метаболизма глюкозы

- Стимулирует перенос глюкозы через клеточные мембранны (жировой ткани, мышц) с помощью специальных белков переносчиков.
- Ингибитирует ферменты глюконеогенеза.
- Активирует синтез гликогена в печени и ТГЛ.
- Стимулирует гликолиз (ферментативный процесс расщепления глюкозы без потребления кислорода с образованием молочной кислоты и АТФ)
- Стимулирует синтез АТФ, ДНК, РНК, что проявляется ускоренной пролиферацией клеток.



инсулин



# Рецептор инсулиа

- Включает 2 субъединицы альфа и бетта, связанных дисульф. Мостиками.
- Альфа суб. – осуществляет связывание И.
- Бетта – трансмембранный белок, осущ. преобразование сигнала. Цитоплазматическая его часть обладает тирозинкиназной активностью
- ВЫПОЛНЯЕТ
  1. Специфично распознаёт молекулы И и связывания с ним.
  2. Опосредует передачу сигнала , направленного на активацию внутрикл. обменных проц.
  - 3 Осуществляет эндоцитоз – погружение внутрь клетки всего комплекса.

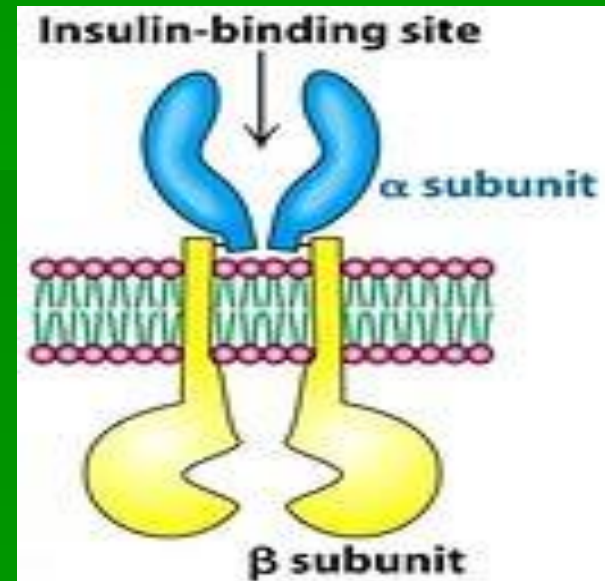




Рис. 1. Физиологическая секреция инсулина.

# Потребление глюкозы



60%



20%

# Важность поддержания нормального уровня глюкозы в крови

- Нормальное функционирование мозга (не менее 3 ммоль/л)
- Превышение концентрации ведет к относительной дегидратации
- Превышение почечного порога приводит к глюкозурии, потере источника энергии

# Референтные значения содержания глюкозы натощак

- Сыворотка или плазма 3,8 – 6,1 ммоль/л
- Цельная кровь 3,3 – 5,5 ммоль/л
- В артериальной крови содержание выше, чем в венозной

# регулирование содержания глюкозы

## сложный мультиорганный процесс

- **Пищеварительная система**
  - Абсорбция глюкозы
  - Гормоны-инкретины
- **Центральная нервная система**
  - Прием пищи и насыщение
  - Гормональная регуляция
- **Поджелудочная железа**
  - $\beta$ -клетки: секреция инсулина
  - $\alpha$ -клетки: секреция глюкагона
- **Периферические ткани-мишени**
  - Захват и утилизация глюкозы мышечной и жировой тканью
  - Глюконеогенез



# Гормональный контроль концентрации глюкозы в крови

Название гормона	Место синтеза	Синтез в ответ на	Влияние на концентрацию глюкозы в крови
Инсулин	$\beta$ -клетки pancreas	повышение содержания глюкозы в крови	снижает
Глюкагон	$\alpha$ -клетки pancreas	понижение содержания глюкозы в крови	повышает
Кортизол	Кора надпочечников	Стресс или понижение содержания глюкозы	повышает
Адреналин	Мозговой слой надпочечников	Стресс	повышает
Гормон роста	Передняя доля гипофиза	Стресс или понижение содержания глюкозы	повышает

# Причины патологических изменений уровня глюкозы в крови

---

Недостаток или избыток одного из гормонов, участвующих в регуляции этого процесса.

**Сахарный диабет –**  
группа метаболических заболеваний,  
характеризующихся гипергликемией,  
которая является результатом  
дефектов секреции инсулина,  
действия инсулина  
или обоих этих факторов  
(ВОЗ, 1999).

# Краткая история диабетологии



## X век Аравия

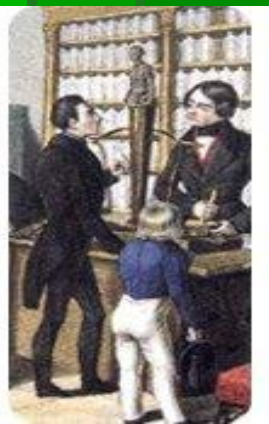
**Авиценна.** Его труды содержали клинические определения, включая сладкую мочу, описание гангрены и импотенции как осложнений диабета



## XVII век Англия

**Томас Уиллис** упоминал: «...моча больных диабетом содержит сахар»

**Томас Коули** писал: "...сахарный диабет может быть следствием поражения поджелудочной железы".



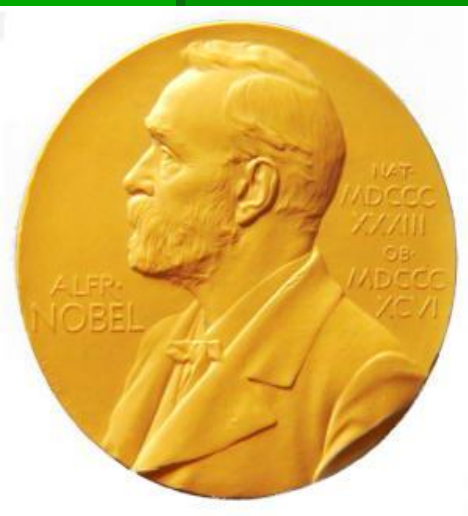
- 1835г. Амброзиони – впервые указал на повышение глюкозы в крови
- 1869г. Лангерганс – описал панкреатические островки



- 1909г. Де Майер присвоил гипотетическому гормону ПЖЖ название инсулин (insula-островок)

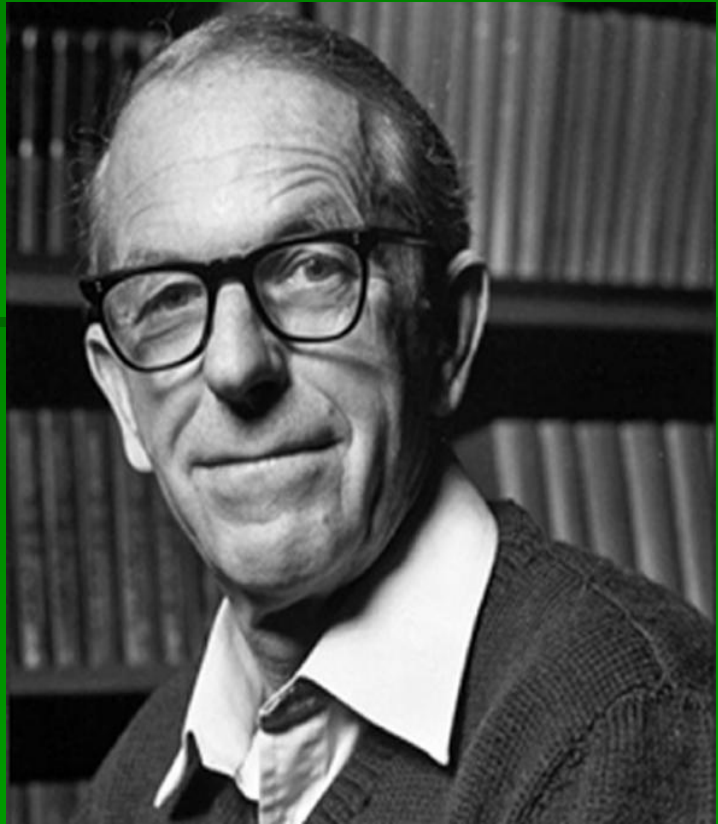
- 1913г. Банг – предложил метод количественного определения концентрации глюкозы в крови

- 1921г. Бантиг и Бест – выделили инсулин из ПЖЖ теленка и ввели его панкреатэктомированной собаке. 1922 г. Нобелевская премия по медицине.





Чарльз Бест (1899-1978гг) и  
Фредерик Банting  
(1891-1941гг) 1922г.



### **Сангер (Sanger) Фредерик**

Нобелевская премия по химии (1958)  
«за работы по определению структур  
белков, особенно инсулина».



LEONARD THOMPSON  
First patient to receive insulin in  
Toronto.

# ЭТИОЛОГИЧЕСКАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ САХАРНОГО ДИАБЕТА ВОЗ 1999г.

## ✓ Сахарный диабет 1 типа

*деструкция  $\beta$ -клеток поджелудочной железы,  
приводящая к развитию абсолютного  
дефицита инсулина*

*10-15% от общего числа больных СД*

# ЭТИОЛОГИЧЕСКАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ САХАРНОГО ДИАБЕТА

✓ Сахарный диабет 2 типа

*Преимущественная инсулинерезистентность  
и относительная  
недостаточность инсулина*

*85-90% от общего числа больных СД*

# ЭТИОЛОГИЧЕСКАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ САХАРНОГО ДИАБЕТА

✓ Гестационный сахарный диабет

У 30-50% женщин с гестационным диабетом  
впоследствие развивается СД 2

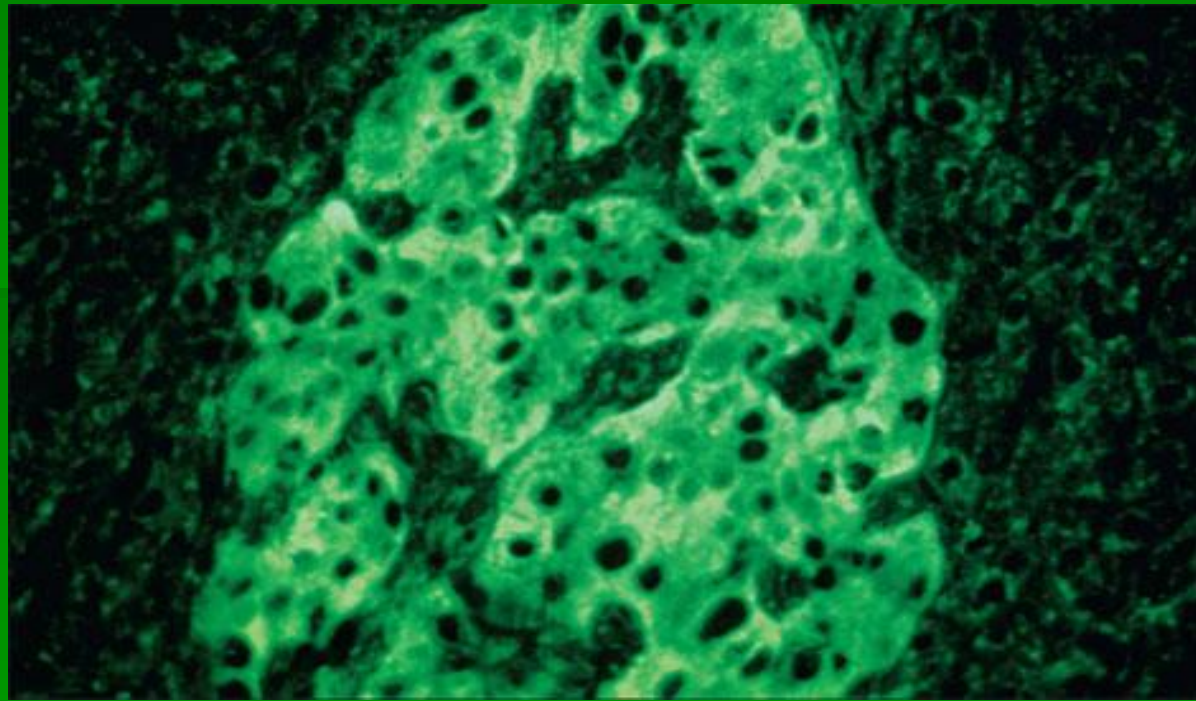
# ЭТИОЛОГИЧЕСКАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ САХАРНОГО ДИАБЕТА

## ✓ *Другие типы сахарного диабета*

1. Генетические дефекты функции  $\beta$ -клеток (MODY)
2. Генетические дефекты действия инсулина
3. Болезни экзокринной части поджелудочной железы
4. Эндокринопатии
5. Индуцированный лекарствами или химическими веществами СД
6. СД, индуцированный инфекциями
7. Необычные формы иммуно-опосредованного СД
8. Генетические синдромы, включающие СД (с-м Дауна, Клейнфельтера, Тернера, порфирия и др.)

# Особенности СД 1

- Генетическая предрасположенность
- Пожизненная потребность в инсулине
- Склонность к кетоацидозу



**Микрофотография островка Лангерганса,  
инкубированного с кровью больного диабетом  
1-го типа. Зеленые флуоресцентные пятна —  
автоантитела, темные области — места, где нет  
островков**

# САХАРНЫЙ ДИАБЕТ I-го типа

Сахарный диабет I-го типа часто называют инсулиновависимым. При этом заболевании поджелудочная железа перестает вырабатывать инсулин. Нет инсулина – закрыты каналы для прохода глюкозы внутрь клеток организма. Клетки начинают голодать, а кровь, напротив, перенасыщается глюкозой. Единственный выход в такой ситуации – вводить инсулин регулярно и пожизненно.

Это аутоиммунное заболевание. Иммунная система по неизвестной пока причине начинает уничтожать клетки поджелудочной железы, вырабатывающие инсулин. Когда погибает 97 % клеток, развивается клиническая картина диабета.

## Диабет I-го типа пока НЕИЗЛЕЧИМ

Без инсулина при этом типе диабета очень быстро наступает тяжелая инвалидность, а затем летальный исход.

**Если вводить инсулин, возможна долгая и полноценная жизнь.**

Постоянно высокий уровень глюкозы в крови приводит к целому ряду осложнений.

## КРАТКОСРОЧНЫЕ ОСЛОЖНЕНИЯ

### \* Гипогликемическая кома.

Развивается быстро, пациент резко чувствует голод, кружится голова, развивается озноб. Затем человек теряет сознание и покрывается обильным холодным потом.

### \* Гипергликемическая кома.

Развивается постепенно на фоне жажды и сухости во рту. После утраты сознания кожа сухая и теплая, изо рта запах ацетона или яблок.

## ДОЛГОСРОЧНЫЕ ОСЛОЖНЕНИЯ следствия диабетической ангиопатии



### Диабетическая ретинопатия.

Поражение сетчатки, слепота



### Диабетическая кардиомиопатия.

Поражение сердца, инфаркт



### Диабетическая нефропатия.

Поражение почек, почечная недостаточность



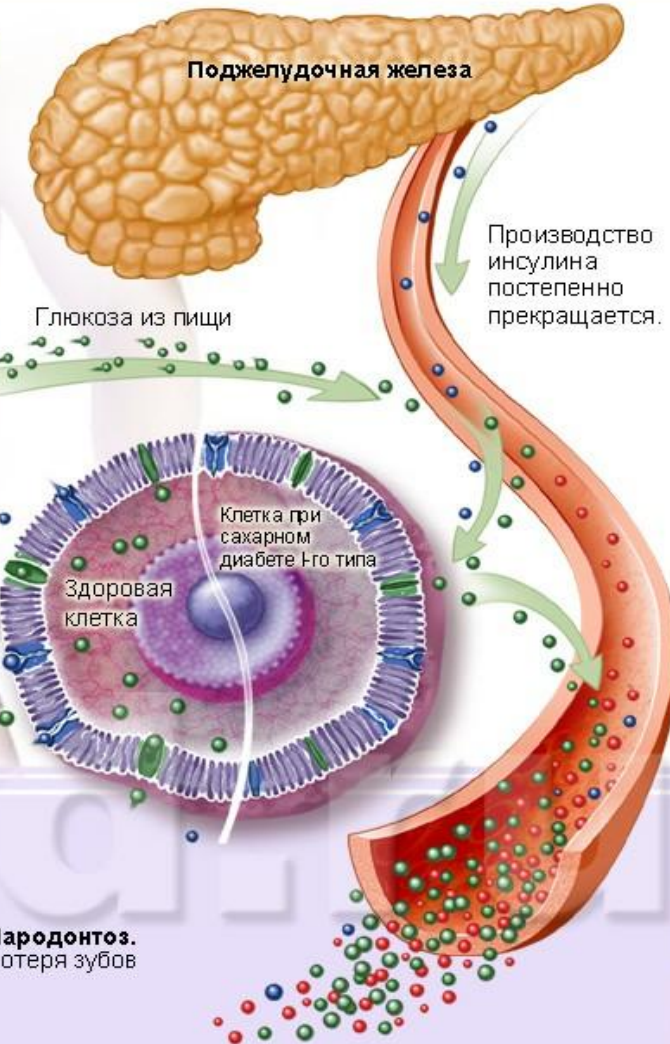
### Пародонтоз. Потеря зубов



### Энцефалопатия. Слабоумие



### Трофические язвы. Вплоть до ампутации конечностей



# Диабетический кетоацидоз

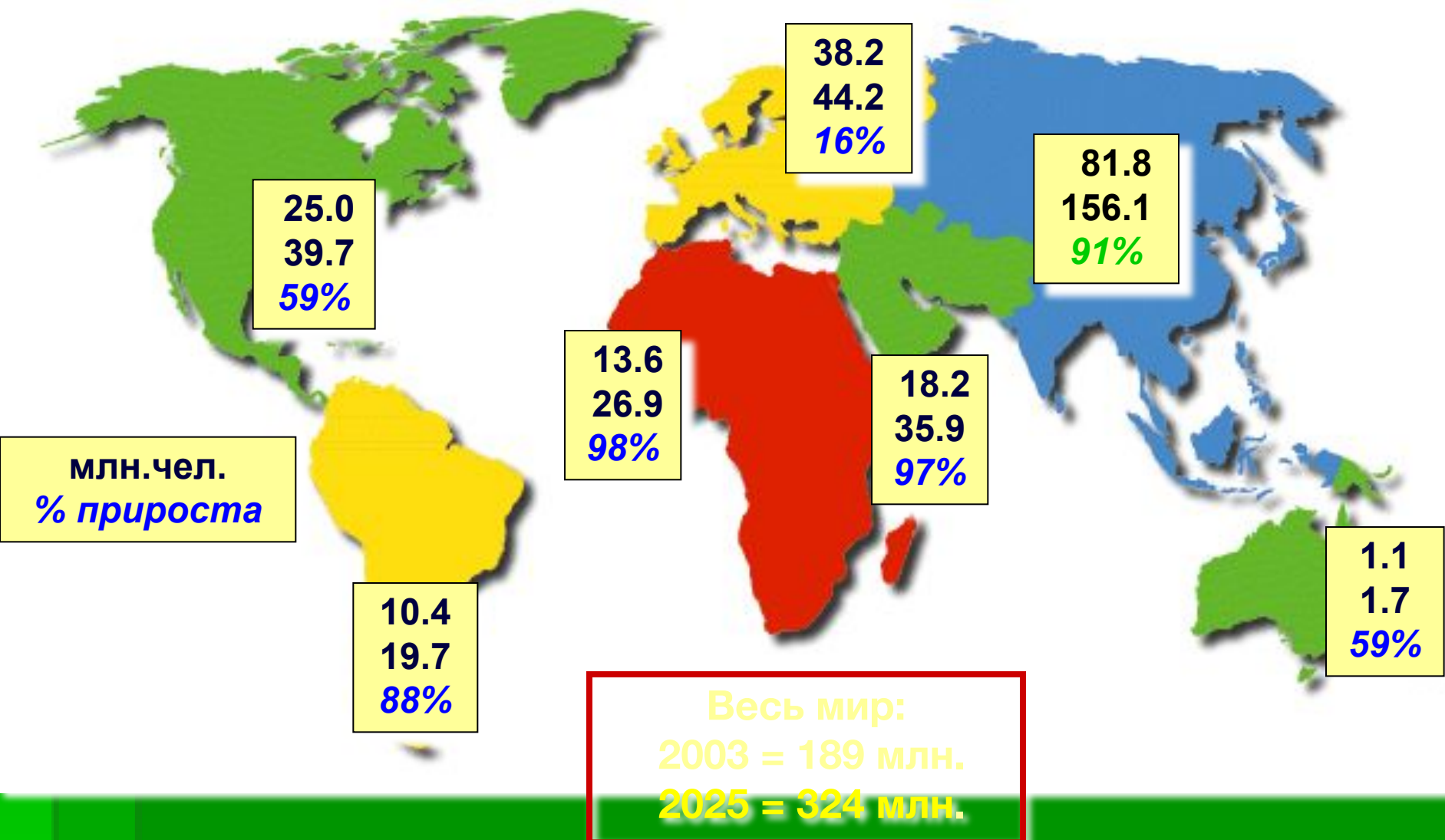


# **САХАРНЫЙ ДИАБЕТ 2 ТИПА**

---

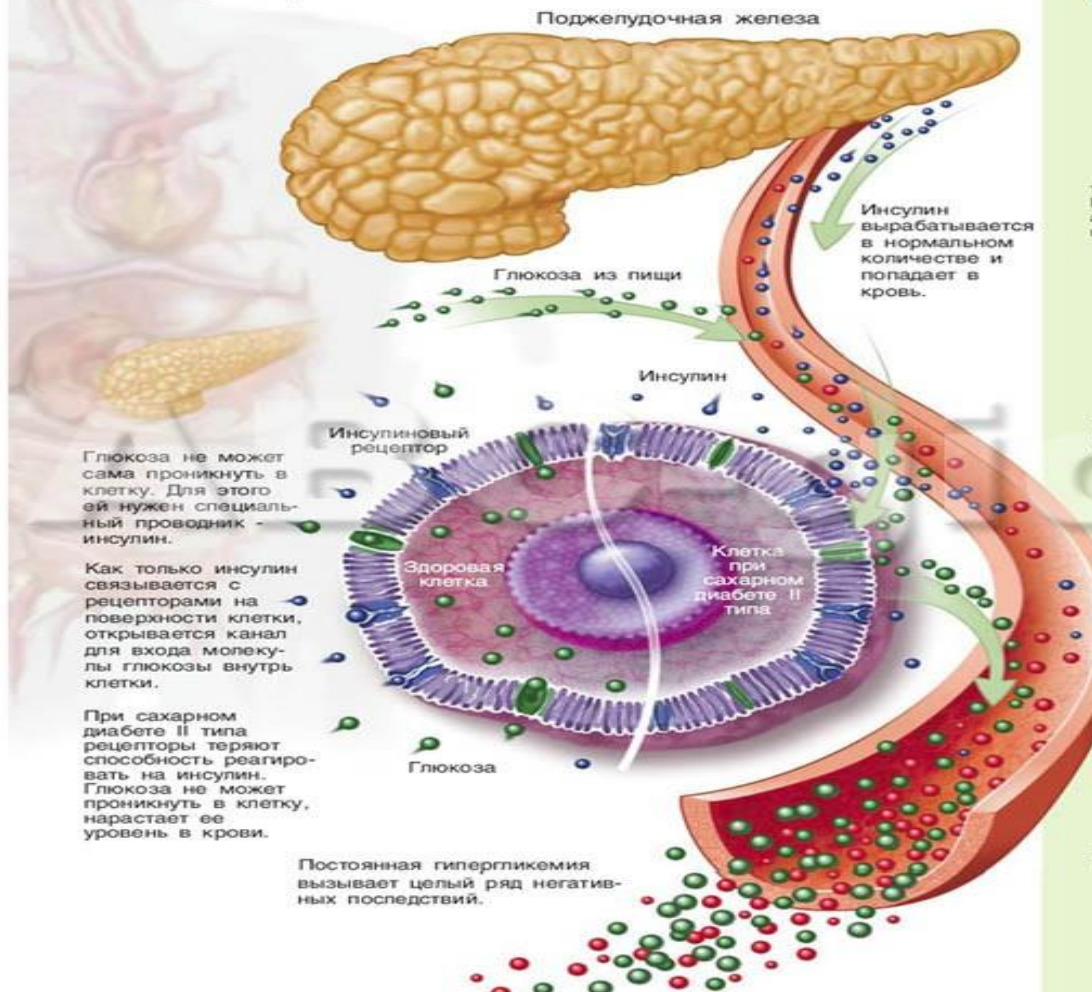
*особенности патогенеза,  
принципы терапии,  
что нового*

# ожидаемая эпидемия СД 2 в 2003-2025 гг.



# ЧТО БЫВАЕТ ПРИ САХАРНОМ ДИАБЕТЕ II-го типа

Эта болезнь развивается чаще всего у людей с избыточным весом из-за нарушений в обмене веществ. Обычно встречается в составе метаболического синдрома – совокупности ожирения, гипертонии и атеросклероза. Протекает на фоне нормальной или даже повышенной выработки инсулина. Если не принимать сахароснижающие препараты и продолжать злоупотреблять пищей, богатой простыми углеводами, со временем поджелудочная железа истощается и потребуются инъекции инсулина.



**Диабет II-го типа излечим, особенно на ранних стадиях.**

Но если тянуть с визитом к врачу и не соблюдать диету, постепенно развиваются необратимые изменения в разных органах и системах.

**Текст: Алексей Водовозов. Художник: Андрей Грищенко**

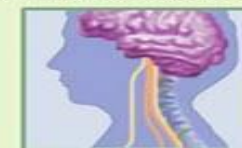
## Симптомы: три “П”

- Полиурия (усиленное и учащенное моче-отделение, в том числе ночью)
- Полидиспия (постоянная неутолимая жажда)
- Полифагия (постоянный неутолимый голод)

## Осложнения



**Диабетическая кардиомиопатия** Мышечная ткань сердца замещается соединительной. Прогрессируют ишемическая болезнь сердца, атеросклероз, гипертония. Результат: сердечная недостаточность, высокий риск смерти.



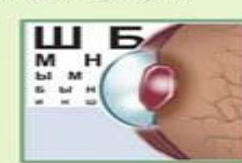
**Диабетическая энцефалопатия** Изменяется психика, наступает эмоциональная лабильность или депрессия. Результат: слабоумие.



**Диабетическая нефропатия** Почки начинают пропускать белок в мочу. Результат: хроническая почечная недостаточность.

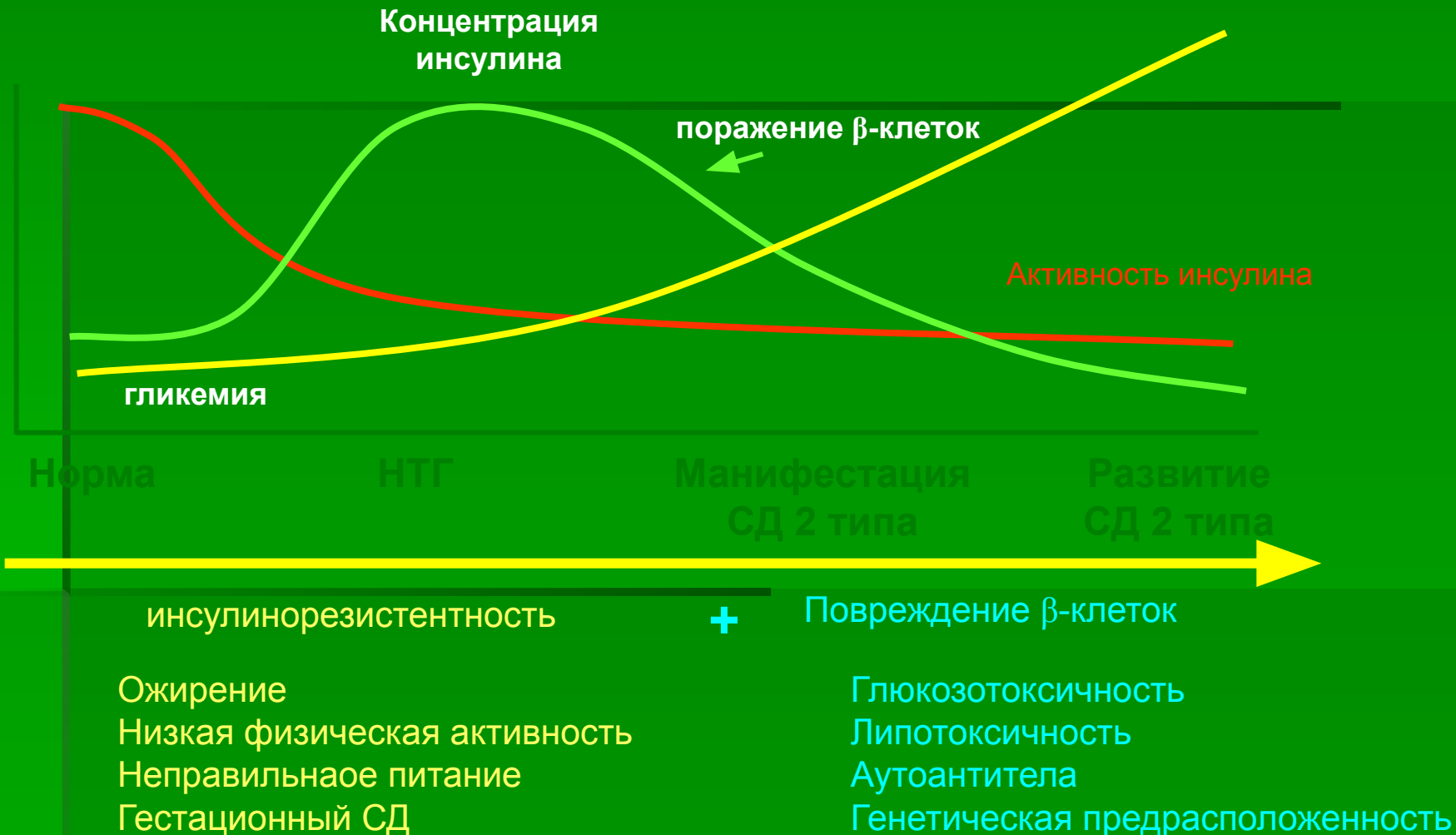


**Диабетический пародонтоз** Воспаление и дистрофия окружающих тканей. Результат: потеря зубов.



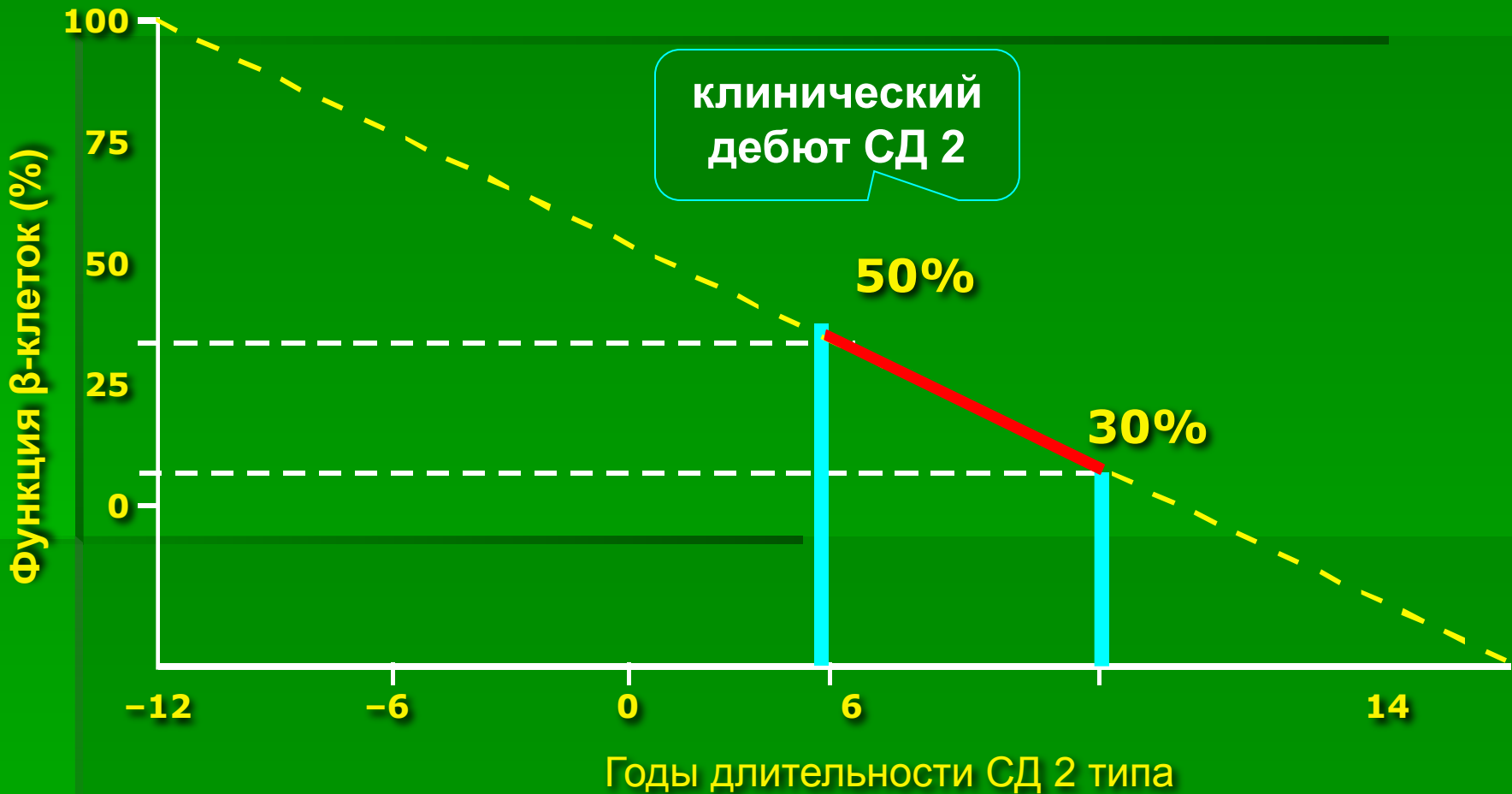
**Диабетическая ретинопатия** Поражение сосудов сетчатки глаза. Результат: постепенное снижение, а затем и полная потеря зрения.

# стадии развития СД типа 2



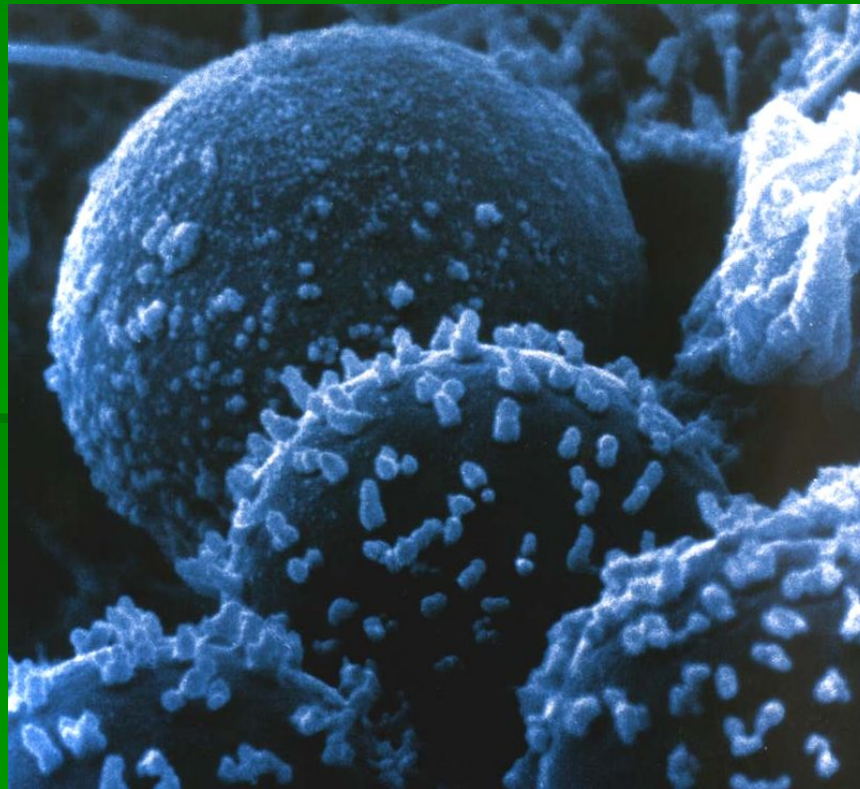
DeFronzo et al. Diabetes Care 1992;15:318-68

# снижение функции $\beta$ -клеток при сахарном диабете типа 2



# $\beta$ -клетки поджелудочной железы

$\beta$ -клетки поджелудочной железы в разной степени активности у больных с сахарным диабетом 2 типа



Увеличение x 25300

# Признаки и симптомы нелеченого диабета

---

- Глюкозурия
  - Полиурия
  - Полидипсия
  - Дегидратация
-

# особенности СД 2 типа

- поздняя выявляемость
- «ничего не болит»
- комбинация и усиление различных факторов сердечно-сосудистого риска
- основной причиной гибели больных являются сердечно-сосудистые заболевания



4 10 2007

# Диагностика сахарного диабета

## (международный экспертный комитет по диагностике и классификации диабета)

- Тестирование в здоровой популяции:
- Возраст более 45 лет (1 раз в 3 года)
- В более раннем возрасте при ожирении, наследственной отягощенности, гестационном диабете в анамнезе, рождении ребенка весом более 4,5 кг, гипертонии, гиперлипидемии,

# Диагностические критерии СД и других нарушений углеводного обмена

	Концентрация глюкозы в ммоль/л		
	<u>Цельная кровь</u>	<u>Плазма</u>	
венозная	венозная		
Сахарный диабет			
Натощак	$\geq 6,1$	$\geq 6,1$	$\geq 7,0$
Через 2 часа после нагрузки глюкозой	$\geq 10,0$	$\geq 11,1$	$\geq 11,1$
Нарушенная толерантность к глюкозе			
Натощак	$<6,1$	$<6,1$	$<7,0$
Через 2 часа после нагрузки глюкозой	$\geq 6,7$ и $<10,0$	$\geq 7,8$ и $<11,1$	$\geq 7,8$ и $<11,1$
Нарушенная гликемия натощак			
Натощак	$\geq 5,6$ и $<6,1$	$\geq 5,6$ и $<6,1$	$\geq 6,1$ и $<7,0$
Через 2 часа после нагрузки глюкозой	$<6,7$	$<7,8$	$<7,8$

# *Диагностические критерии сахарного диабета и других категорий гипергликемии (ВОЗ, 1999)*



СД – сахарный диабет

НГН – нарушенная гликемия натощак

НТГ – нарушенная толерантность к глюкозе

# Оральный глюкозотолерантный тест (ОГТТ)

---

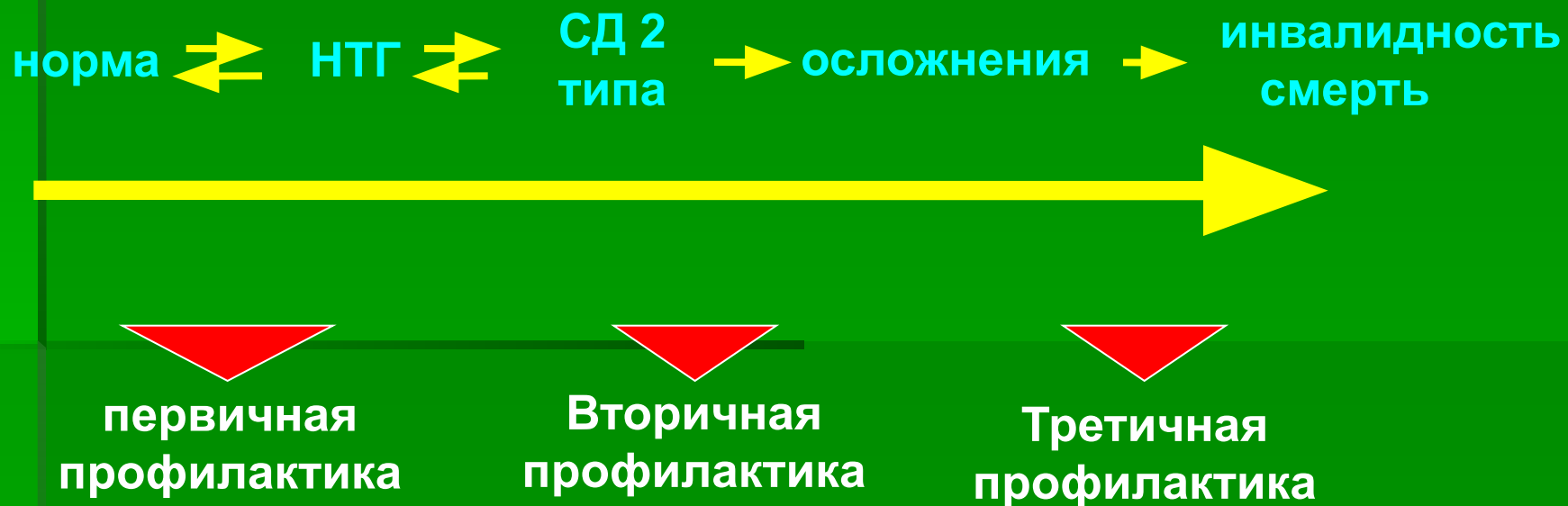
Проводится для уточнения диагноза, в группах риска или при сомнительных значениях гликемии  
Гликемия определяется до и через 2 часа после нагрузки глюкозой

Для взрослых – 75 граммов глюкозы, растворенных в 300 мл воды, выпивается в течение 3-5 минут

# ОГТТ, ошибки

- Стандартное количество глюкозы-75 граммов!
- До проведения теста нельзя соблюдать диету!
- Проводится только для уточнения диагноза!
- Во время проведения теста нельзя курить (!), нельзя выполнять физические нагрузки (!), нельзя принимать пищу (!)

# динамика развития нарушений углеводного обмена



# ЛЕЧЕНИЕ САХАРНОГО ДИАБЕТА

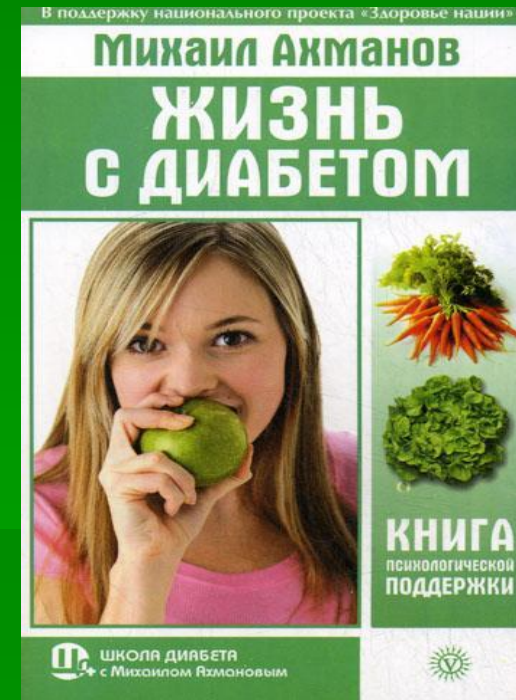


## Пирамида здорового питания



В пирамиде использован принцип светофора: зеленый — можно, желтый — осторожно, красный — берегись. Зеленая часть включает хлеб, крупы, макаронные изделия, картофель, овощи и фрукты. Они должны составлять основу рациона. В желтой — мясо, рыба, молочные продукты, их следует употреблять значительно меньше. В красной — масло, сахар, кондитерские изделия и другие сладости, потребление которых должно быть ограничено.

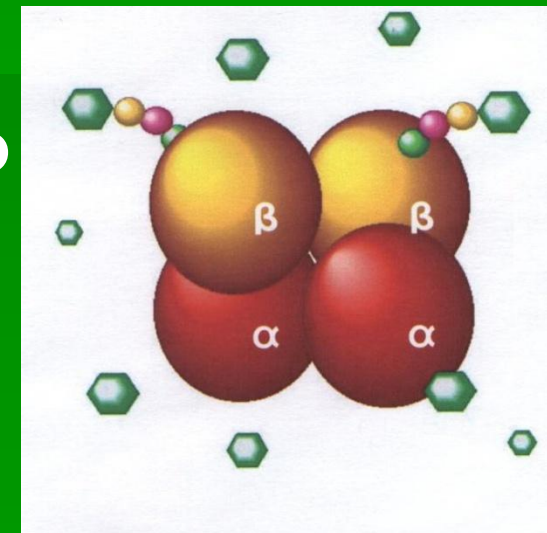
# Контроль за лечением



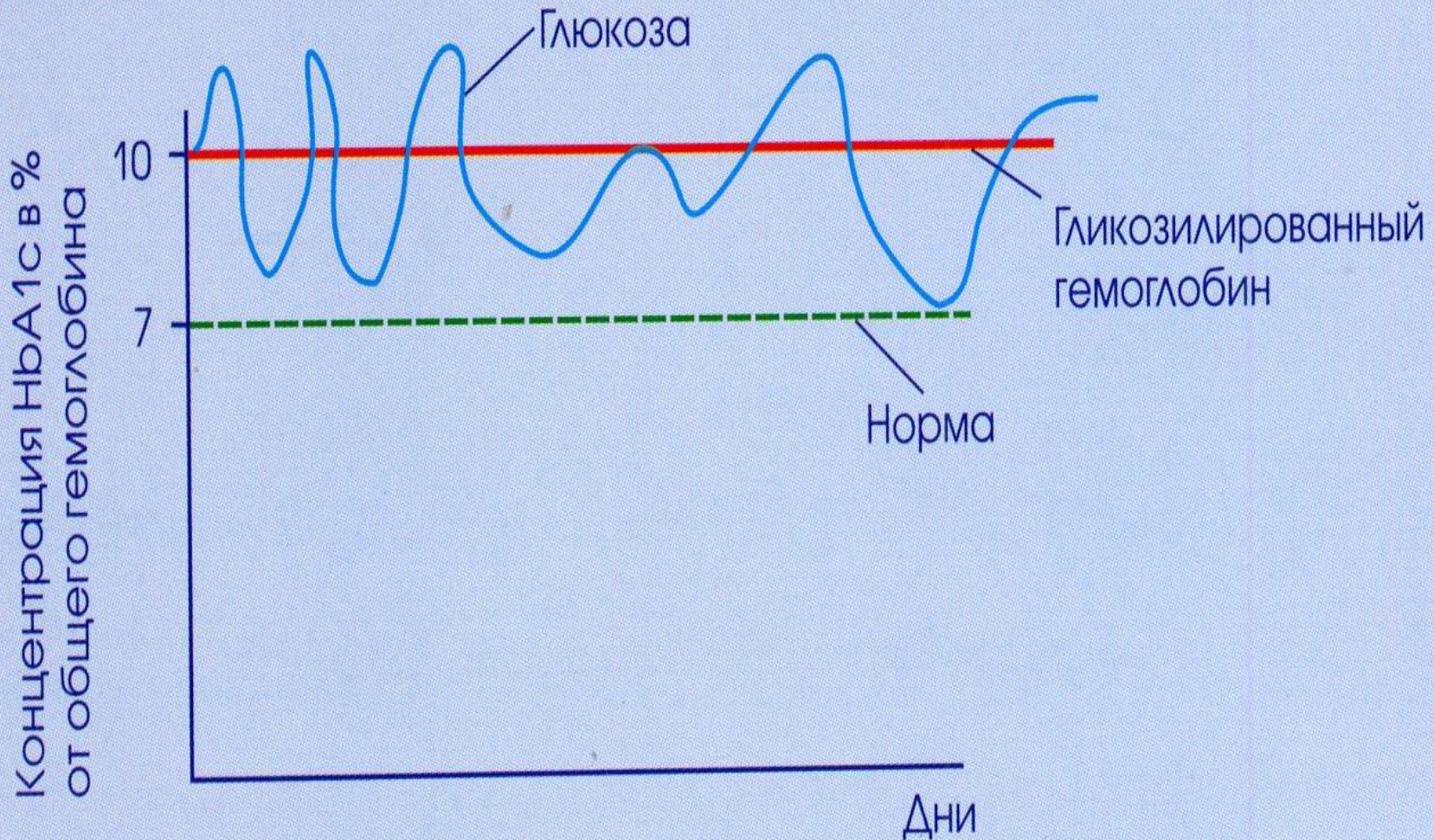
# Гликозилированный гемоглобин НвА1с

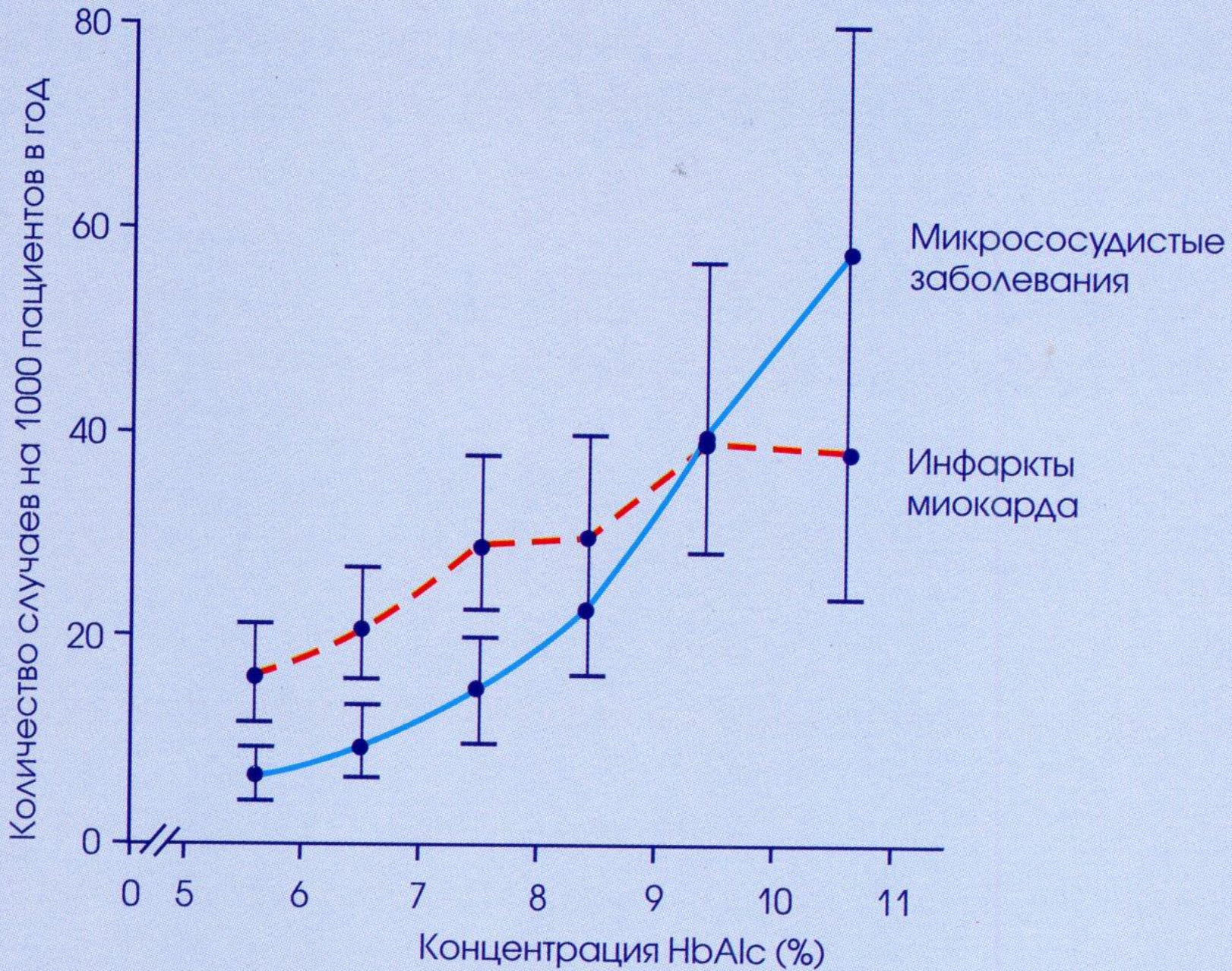
Важный параметр, используемый для коррекции уровня глюкозы при лечении диабета.

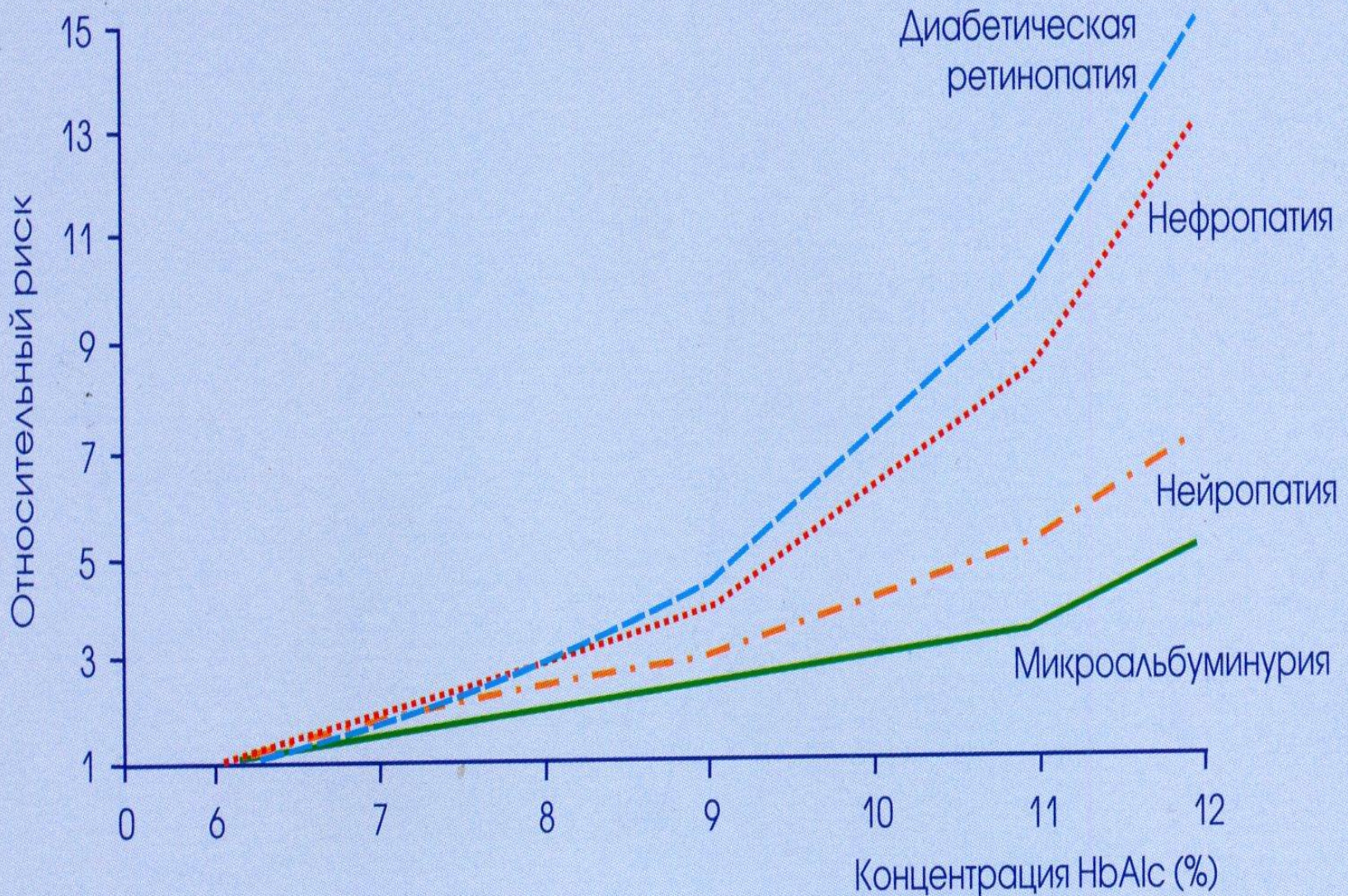
- Измерение НвА1используется для мониторинга среднего уровня глюкозы за последние 6-8 недель
- Нормальный интервал – 4-6%, уровень >7% свидетельствует о гипергликемии за последние 6-8 недель



# Сравнение динамики концентраций глюкозы и HbA1c



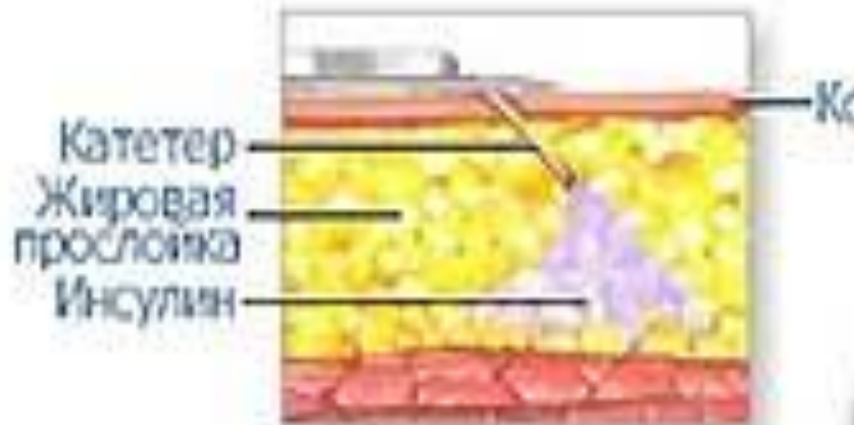






# У кого и когда следует измерять НвА1с

- Больным СД не менее 1 раза в квартал
- При ожирении
- При наследственной предрасположенности к СД
- При гипертонии
- При гиперлипидемии



Инсулиновая помпа управляет введением через катетер порций инсулина в подкожную жировую прослойку, тем самым помогая больному контролировать уровень сахара в крови

**Инсулиновая  
помпа**



# Метаболические осложнения сахарного диабета

---

- Кетоацидоз
- Кетонурия
- Диабетическая нефропатия
- Дислипопротеинемия
- Макроангиопатии
- Микроангиопатии
- Глюкозурия
- гипогликемия

# Методы определения глюкозы

# Правила определения глюкозы в крови

- Подготовка пациента
- Время взятия крови (самый низкий утром, самый высокий через 1 час после еды)
- Подготовка образца
- Референтные пределы
- Критические значения ( $<2,2$  ммоль/л и  $>25,0$  ммоль/л)

# Аналитические методы диагностики

---

- Анализ в лаборатории
- Экспресс-анализ
- Транскутанное (чрескожное)  
определение
- Мониторинг глюкозы в моче

# Методы определения глюкозы в биологических жидкостях

- XIX в. George Owen Rees монография On Diabetic Blood (1838)
- Середина XIX в. Восстановление гидратов окиси металлов
- 1930-50 гг. Hagedorn, Jensen феррицианидный метод
- Ортолуидиновый метод – открытие эры определения истинной глюкозы

# Ортотолуидиновый метод

О-толуидин + глюкоза ————— окрашенный комплекс

Образуется хромоген сине-зеленого цвета с максимумом поглощения при 630 нм.

В эту р-ю вступают многие углеводы. Фруктоза слабо, галактоза – интенсивно.

# Современные подходы к определению концентрации глюкозы

---

## Ферментативные методы:

- 1. Гексокиназный метод (референтный)
- 2. Глюкозооксидазный метод

## Прямое определение глюкозы биосенсором

---

## Малоинвазивные методы (портативные глюкометры)

# Глюкозооксидазный метод определения глюкозы

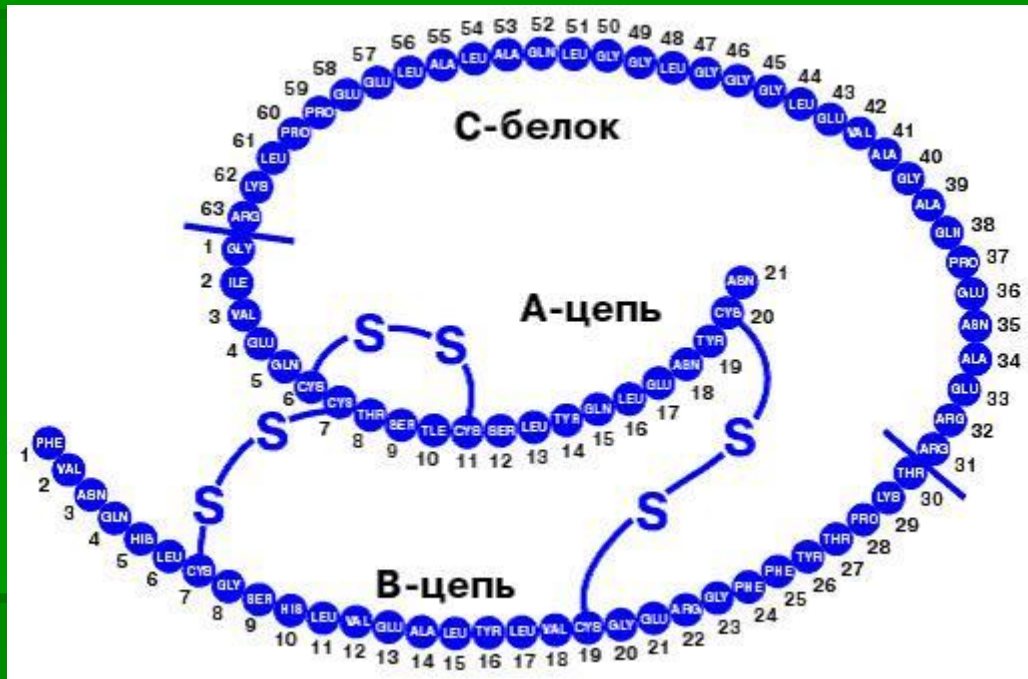
- Глюкоза + O<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O = глюконовая кислота + H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>
- H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> + 4-ААР + фенол = хинониминовый краситель + 4 H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>

Первая реакция катализируется  
глюкозооксидазой

Вторая - пероксидазой

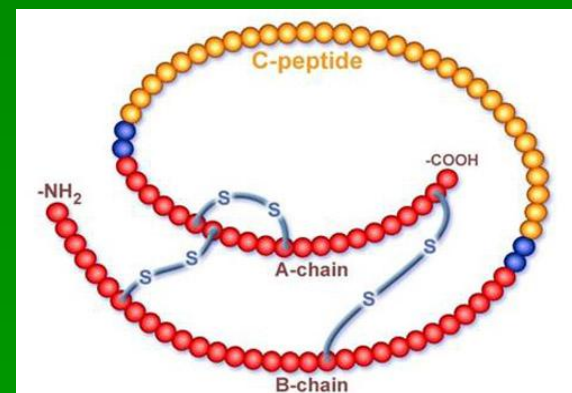
ААР – 4-аминотриптилин

**С-пептид - часть молекулы проинсулина, образующаяся в процессе синтеза инсулина.**



# Почему важно определять С-пептид?

- Выяснение причин гипогликемии – дифференциальная диагностика СД1 и СД2 типов
- Непрямое определение уровня инсулина при наличии в крови антител к нему
- Выявление остатков панкреатической ткани после панкреатэктомии по поводу рака ПЖ
- Определение функции бетта-клеток ПЖ у пациентов с СД
- Определение содержания собственного инсулина при инсулинотерапии.



# Вопросы по теме

1. Глюкоза как универсальный энергетический субстрат. Депо глюкозы. Регуляция содержания глюкозы в крови. Причины патологических изменений содержания глюкозы.
2. Определение сахарного диабета и его распространенность. Критерии диагностики. Типы СД. Понятие об инсулинерезистентности.
3. Методы определения глюкозы в крови. Оральный глюкозотolerантный тест.
4. Симптомы СД. Диабетический кетоацидоз.
5. С - пептид.