Modelado de la Diabetes Tipo $2\,$

Carlos Eduardo Chacón Rodríguez Yofre Hernán García Gómez

2025-06-01

Table of contents

| 1. | Mod | delado de la Diabetes Tipo 2 | 1 |
|------------|------|--|----|
| 2. | Intr | oducción | 3 |
| 3. | Pre | liminares | 5 |
| | 3.1. | Interacción entre glucosa e insulina | 5 |
| | | 3.1.1. Entrada de glucosa al organismo | 5 |
| | | 3.1.2. Respuesta del páncreas | 5 |
| | | 3.1.3. Acción de la insulina | 6 |
| | | 3.1.4. Retroalimentación negativa | 6 |
| | | 3.1.5. Diabetes tipo 2: disrupción del sistema | 6 |
| 4. | Fun | damento fisiológico | 9 |
| | 4.1. | Generalidades | 9 |
| | 4.2. | Papel del hígado | 9 |
| | | 4.2.1. Síntesis en el hígado | 9 |
| | | | 10 |
| | 4.3. | Papel del páncreas | 10 |
| | | 4.3.1. Síntesis en el páncreas | 10 |
| | | 4.3.2. Degradación en el páncreas | 10 |
| | 4.4. | | 10 |
| 5 . | Mod | delos clásicos 1 | 13 |
| | 5.1. | Modelo de Bolie (1961) | 13 |
| | | | 13 |
| | | 5.1.2. Características | 13 |
| | | | 14 |
| | | | 14 |
| | 5.2. | · - | 16 |
| | | - , | 16 |
| | | | |

| | 5.2.2. | Características | 16 |
|------|--------|---|----|
| | 5.2.3. | Aplicaciones | 17 |
| | 5.2.4. | Ejemplo | 17 |
| 5.3. | Model | o de Cobelli (1997) – Modelo con Retardos y No Linealidades | 18 |
| | 5.3.1. | Estructura | 18 |
| | 5.3.2. | Características | 19 |
| | 5.3.3. | Aplicaciones | 19 |
| 5.4. | Glosar | io de unidades de medida | 19 |

Modelado de la Diabetes Tipo 2

Introducción

Este sitio forma parte del proyecto de investigación Delfín 2025. Se presenta un modelo basado en ecuaciones diferenciales con retardo para describir la evolución de la glucosa en sangre en pacientes con diabetes tipo 2.

Preliminares

3.1. Interacción entre glucosa e insulina

La interacción entre la glucosa y la insulina en el cuerpo humano constituye un sistema de **retroalimentación negativa**, esencial para mantener la **homeostasis glucémica**, es decir, niveles adecuados de glucosa en sangre.

3.1.1. Entrada de glucosa al organismo

- Ocurre principalmente tras la **ingesta de alimentos**, especialmente ricos en carbohidratos.
- Esto provoca un **aumento en la concentración de glucosa** en sangre (hiperglucemia).

3.1.2. Respuesta del páncreas

- Las células beta del páncreas detectan el aumento de glucosa.
- Como respuesta, **secretan insulina** al torrente sanguíneo.

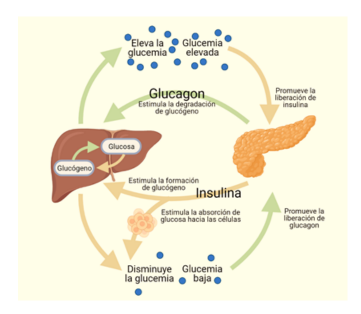


Figure 3.1: Respuesta del páncreas

3.1.3. Acción de la insulina

- La insulina permite que:
 - Las células del **músculo**, **tejido adiposo** y **hígado** absorban glucosa.
 - Se estimule la conversión de glucosa en **glucógeno** (almacenamiento hepático).
 - Se inhiba la producción de glucosa en el hígado.
- El efecto neto es una reducción de la glucosa en sangre.

3.1.4. Retroalimentación negativa

- Cuando la glucosa vuelve a niveles normales o bajos:
 - Disminuye la secreción de insulina.
 - Si la glucosa es muy baja, otras hormonas como el glucagón actúan para elevarla.

3.1.5. Diabetes tipo 2: disrupción del sistema

- En esta enfermedad, el sistema falla por dos razones principales:
 - Las células beta **responden mal a la insulina** (resistencia a la insulina).
 - Con el tiempo, el páncreas produce menos insulina.

Esto provoca un estado crónico de hiperglucemia, que puede dañar órganos y tejidos.

3.1.5.1. Órganos afectados por la hiperglucemia crónica

- Cerebro: mayor riesgo de deterioro cognitivo y accidente cerebrovascular.
- Ojos: daño a la retina (retinopatía diabética), que puede conducir a ceguera.
- Corazón y vasos sanguíneos: enfermedad cardiovascular, hipertensión y arteriosclerosis.
- Extremidades: mala circulación, infecciones frecuentes y riesgo de amputaciones.
- Riñones: daño progresivo (nefropatía diabética) que puede llevar a insuficiencia renal.
- Nervios: neuropatía diabética, que provoca dolor, pérdida de sensibilidad o disfunción autonómica.

Fundamento fisiológico

Pensamos en las interacciones entre glucosa e insulina como si fueran **reacciones químicas**, lo cual facilita su representación y modelado mediante ecuaciones diferenciales:

4.1. Generalidades

Las células realizan dos tipos fundamentales de reacciones químicas:

- Síntesis (anabolismo): Construcción de moléculas complejas a partir de simples, usando energía.
- Degradación (catabolismo): Descomposición de moléculas complejas para liberar energía.

En el contexto de la glucosa, estos procesos permiten mantener la **homeostasis** glucémica.

4.2. Papel del hígado

El **hígado** actúa como regulador clave de la glucemia, alternando entre almacenamiento y liberación de glucosa.

4.2.1. Síntesis en el hígado

• Glucogénesis (formación de glucógeno):

Glucosa
$$\xrightarrow{\text{glucógeno sintasa}}$$
 Glucógeno

Gluconeogénesis (formación de glucosa a partir de compuestos no glucídicos):

Piruvato / Lactato / Alanina
$$\rightarrow$$
 Glucosa

4.2.2. Degradación en el hígado

• Glucogenólisis (degradación de glucógeno para liberar glucosa):

Glucógeno
$$\xrightarrow{\text{glucógeno fosforilasa}}$$
 Glucosa

4.3. Papel del páncreas

El **páncreas endocrino** regula la glucosa mediante la producción de hormonas, pero no la metaboliza directamente.

4.3.1. Síntesis en el páncreas

Síntesis de insulina (células):

$$ADN \rightarrow ARNm \rightarrow Preproinsulina \rightarrow Insulina activa$$

La presencia de glucosa estimula al páncreas a secretar insulina. Este proceso no es instantáneo: existe un tiempo de **retardo** τ debido al tiempo de procesamiento hormonal.

Síntesis de glucagón (células):

Glucagón → Activa glucogenólisis y gluconeogénesis hepática

4.3.2. Degradación en el páncreas

El páncreas no degrada glucosa directamente, pero la **insulina** que secreta estimula la degradación de glucosa en otros órganos (glucólisis).

4.4. Papel de distintos órganos en el metabolismo de la glucosa

| Órgano | Reacción | Ruta principal | Molécula clave producida |
|----------|-------------|------------------------|--------------------------|
| Hígado | Síntesis | Glucogénesis | Glucógeno |
| Hígado | Síntesis | Gluconeogénesis | Glucosa |
| Hígado | Degradación | Glucogenólisis | Glucosa |
| Páncreas | Síntesis | Traducción hormonal | Insulina / Glucagón |
| Páncreas | Regulación | Estímulo a degradación | (Indirecta vía insulina) |
| Músculo | Síntesis | Glucogénesis muscular | Glucógeno |
| Músculo | Degradación | Glucólisis | ATP (energía) |
| Riñón | Síntesis | Gluconeogénesis renal | Glucosa |
| Riñón | Degradación | Reabsorción y consumo | Glucosa |
| Cerebro | Degradación | Glucólisis neuronal | ATP (uso inmediato de |
| | | | glucosa) |

Modelos clásicos

5.1. Modelo de Bolie (1961)

5.1.1. Estructura

El modelo es un sistema lineal sin retardos, dado por:

$$\begin{split} \frac{dG}{dt} &= -aG(t) - bI(t) + u(t) \\ \frac{dI}{dt} &= -cI(t) + dG(t) \end{split}$$

donde:

| | Interpretación | Unidades |
|-------------------|--|--|
| $\overline{G(t)}$ | Glucosa en sangre | -mg/dL |
| I(t) | Insulina en plasma | $\mu \mathrm{U/mL}$ |
| u(t) | Aporte externo de glucosa | $ m mg/dL \cdot min^{-1}$ |
| a | Tasa de eliminación basal de glucosa | $\mathrm{min}^{\;1}$ |
| b | Efecto de la insulina sobre la glucosa | $\mathrm{min}\ ^{1}\cdot (\mu \mathrm{U/mL})\ ^{1}$ |
| c | Tasa de eliminación de insulina | $\mathrm{min}^{\ 1}$ |
| d | Producción de insulina por glucosa | $\mu U \cdot mL^{1} \cdot min^{1} \cdot (mg/dL)^{1}$ |

5.1.2. Características

- Modelo lineal de primer orden.
- Parámetros constantes.

- Sin retardos ni saturaciones.
- Se puede resolver analíticamente mediante transformadas de Laplace.

5.1.3. Aplicaciones

- Modelado básico y análisis teórico inicial.
- Base para estudio de estabilidad local.

5.1.4. Ejemplo

Consideremos los siguientes parámetros y condiciones iniciales:

| Parámetro | Valor | Unidad |
|----------------|----------------|---|
| \overline{a} | 0.1 | min ¹ |
| b | 0.02 | $\mathrm{min}\ ^{1}\cdot (\mathrm{\mu U/mL})\ ^{1}$ |
| c | 0.3 | \min^{-1} |
| d | 0.5 | $\mu U \cdot mL^{-1} \cdot min^{-1} \cdot (mg/dL)^{-1}$ |
| G_0 | 90 | m mg/dL |
| I_0 | 10 | $\mu \mathrm{U/mL}$ |
| u(t) | $10e^{-0.05t}$ | $ m mg/dL \cdot min^{1}$ |

Llamemos:

$$\mathcal{L}\{G(t)\} = \hat{G}(s)$$

$$\mathcal{L}\{I(t)\} = \hat{I}(s)$$

$$\mathcal{L}\{u(t)\} = \hat{u}(s)$$

Sabemos:

$$\mathcal{L}\{10e^{-0.05t}\} = \frac{10}{s + 0.05}$$

Aplicando la transformada de Laplace al sistema:

$$s\hat{G}(s) - G_0 = -a\hat{G}(s) - b\hat{I}(s) + \frac{10}{s + 0.05}$$

$$s\hat{I}(s)-I_0=-c\hat{I}(s)+d\hat{G}(s)$$

Sustituyendo valores:

$$(s+0.1)\hat{G}(s) + 0.02\hat{I}(s) = 90 + \frac{10}{s+0.05}$$
 (1)

$$-0.5\hat{G}(s) + (s+0.3)\hat{I}(s) = 10$$
(2)

Despejamos $\hat{I}(s)$ de (2):

$$\hat{I}(s) = \frac{0.5\hat{G}(s) + 10}{s + 0.3}$$

Sustituimos en (1):

$$(s+0.1)\hat{G}(s) + 0.02 \cdot \frac{0.5\hat{G}(s) + 10}{s+0.3} = 90 + \frac{10}{s+0.05}$$

Multiplicamos ambos lados por (s + 0.3) para eliminar denominador:

$$(s+0.1)(s+0.3)\hat{G}(s) + 0.01\hat{G}(s) + 0.2 = (90 + \frac{10}{s+0.05})(s+0.3)$$

Agrupamos términos para aislar $\hat{G}(s)$:

$$\hat{G}(s) = \frac{(90 + \frac{10}{s + 0.05})(s + 0.3) - 0.2}{(s + 0.1)(s + 0.3) + 0.01}$$

Ahora descomponiendo en fracciones parciales:

$$\hat{G}(s) = \frac{-21.111}{s + 0.2} + \frac{2.133}{(s + 0.2)^2} + \frac{111.111}{s + 0.05}$$

Aplicando transformadas inversas:

$$\mathcal{L}^{-1}\left\{\frac{1}{s+\alpha}\right\} = e^{-\alpha t}, \quad \mathcal{L}^{-1}\left\{\frac{1}{(s+\alpha)^2}\right\} = te^{-\alpha t}$$

Se obtiene:

$$G(t) = -21.111 e^{-0.2t} + 2.133 te^{-0.2t} + 111.111 e^{-0.05t}$$

Análogamente se puede obtener I(t).

5.2. Modelo de Bergman (1981) – Modelo Minimal

5.2.1. Estructura

$$\begin{split} \frac{dG}{dt} &= -(S_G + X(t))G(t) + G_bS_G + u(t) \\ \frac{dX}{dt} &= -p_2X(t) + p_3(I(t) - I_b) \\ \frac{dI}{dt} &= -nI(t) + r(t) \end{split}$$

donde:

| | Interpretación | Unidades |
|-------------------|--|-----------------------------------|
| $\overline{G(t)}$ | Glucosa en plasma | mg/dL |
| X(t) | Acción efectiva de la insulina | \min^{1} |
| I(t) | Insulina en plasma | $\mu \mathrm{U/mL}$ |
| G_b | Glucosa basal | m mg/dL |
| I_b | Insulina basal | $\mu \mathrm{U/mL}$ |
| S_G | Tasa de eliminación basal de glucosa | min ¹ |
| p_2 | Tasa de desaparición de la acción | \min^{1} |
| | insulínica | |
| p_3 | Sensibilidad de acción insulínica a insulina | $\min {}^2 \cdot (\mu U/mL) {}^1$ |
| n | Tasa de eliminación de insulina | min ¹ |
| u(t) | Entrada de glucosa | $ m mg/dL \cdot min^{~1}$ |
| r(t) | Entrada de insulina (endógena o exógena) | $\mu U/mL \cdot min^{-1}$ |

5.2.2. Características

- No linealidad leve por producto X(t)G(t).
- Sin retardos explícitos.
- Permite análisis mediante convolución.
- Parámetros fisiológicos estimables clínicamente.

5.2.3. Aplicaciones

- Evaluación clínica (IVGTT).
- Modelado para diagnóstico y seguimiento.

5.2.4. Ejemplo

| Parámetro | Valor | Unidad |
|------------------|---------|-----------------------------------|
| $\overline{p_1}$ | 0.03 | min ¹ |
| p_2 | 0.025 | \min^{1} |
| p_3 | 0.00013 | $\min {}^2 \cdot (\mu U/mL) {}^1$ |
| G_b | 90 | m mg/dL |
| I_b | 15 | $\mu U/mL$ |

Condiciones iniciales:

$$G(0) = 110$$

$$X(0) = 0$$

Supongamos que la insulina es constante: $I(t) = I_b$ (sin estímulo externo).

$$\frac{dG}{dt} = -(X(t) + 0.03)G(t) + 0.03 \cdot 90$$

Como $I(t) = I_b$, su diferencia es 0:

$$\frac{dX}{dt} = -0.025 X(t)$$

La solución para X(t) es inmediata:

$$X(t) = 0 \Rightarrow$$
 el sistema queda: $\frac{dG}{dt} = -0.03G(t) + 2.7$

Resolvemos la EDO:

$$\frac{dG}{dt} + 0.03G = 2.7$$

Usamos el método del factor integrante:

Multiplicamos por $\mu(t) = e^{0.03t}$:

$$\frac{d}{dt} \left(e^{0.03t} G(t) \right) = 2.7 e^{0.03t}$$

Integrando:

$$e^{0.03t}G(t) = \int 2.7e^{0.03t}dt = \frac{2.7}{0.03}e^{0.03t} + C$$

Despejando:

$$G(t) = 90 + Ce^{-0.03t}$$

Con G(0) = 110:

$$110 = 90 + C \Rightarrow C = 20$$

Finalmente:

$$G(t) = 90 + 20e^{-0.03t}.$$

5.3. Modelo de Cobelli (1997) – Modelo con Retardos y No Linealidades

5.3.1. Estructura

$$\begin{split} \frac{dG}{dt} &= -p_1G(t) - f(X(t))G(t) + D(t) \\ \frac{dX}{dt} &= -p_2X(t) + p_3\sigma(I(t-\tau_1)) \\ \frac{dI}{dt} &= -p_4I(t) + p_5\varphi(G(t-\tau_2)) \end{split}$$

donde:

| | Interpretación | Unidades |
|-------------------|--------------------|---------------------|
| $\overline{G(t)}$ | Glucosa en plasma | mg/dL |
| I(t) | Insulina en plasma | $\mu \mathrm{U/mL}$ |
| X(t) | Acción insulínica | \min^{-1} |

| | Interpretación | Unidades |
|-------------------|---|--|
| $\overline{D(t)}$ | Entrada exógena de glucosa | $mg/dL \cdot min^{-1}$ |
| $	au_1,	au_2$ | Retardos temporales fisiológicos | minutos |
| p_1 | Tasa de eliminación basal de glucosa | $\mathrm{min}^{\;1}$ |
| p_2^- | Decaimiento de la acción insulínica | $\mathrm{min}^{\;1}$ |
| p_3^- | Ganancia de respuesta de X a $\sigma(I)$ | \min^{2} |
| p_4 | Tasa de eliminación de insulina | $\mathrm{min}^{\;1}$ |
| p_5 | Producción de insulina inducida por glucosa | $\mu U \cdot mL^{\ 1} \cdot min^{\ 1}$ |
| K, M | Constantes de saturación para funciones sigmoides | μU/mL (K), mg/dL (M) |

5.3.2. Características

- Modelo no lineal con retardos.
- Describe saturación y memoria fisiológica.
- Soluciones requieren análisis funcional y métodos numéricos.

5.3.3. Aplicaciones

- Modelado fisiológico detallado.
- Estudio de diabetes tipo 2.
- Diseño de sistemas de control (páncreas artificial).

5.4. Glosario de unidades de medida

| Unidad | Significado |
|---|--|
| $mg/dL \ \mu U/mL \ min^{-1}$ | miligramos por decilitro (concentración) micro-unidades por mililitro (concentración) por minuto (frecuencia o tasa de cambio) |
| min^{-2} $mg/dL \cdot min^{-1}$ $\mu U/mL \cdot min^{-1}$ $\mu UmL^{-1} \cdot min^{-1}$ | por minuto al cuadrado entrada de glucosa por minuto entrada de insulina por minuto producción de insulina por concentración y tiempo |