# El síndrome metabólico

## Beatriz Carro Otero

# Indice general

* [1. Introduccion](#introducción)
* [2. Objetivos](#objetivos)
* [3. Parte teórica](#parte-teórica)
  + 3.1 Que es  
    *Patologías relacionadas*
  + [3.2 Diagnóstico](#diagnóstico)
    - [3.2.1 Factores de riesgo](#Factores-de-riesgo)
      * [Circunferencia grande de cintura](#Circunferencia-grande-de-cintura)
      * [Colesterol bueno o de lipoproteínas de alta densidad reducido](#Colesterol-bueno-o-de-lipoproteínas-de-alta-densidad-reducido)
      * [Glucosa sanguínea en ayunas elevada](#Glucosa-sanguínea-en-ayunas-elevada)
      * [Hipertensión arterial](#Hipertensión-arterial)
      * [Niveles elevados de triglicéridos](#Niveles-elevados-de-triglicéridos)
    - 3.2.2 Por grupos de población
      * 3.2.2.1 SM en el hombre
      * 3.2.2.2 SM en la mujer *Menopausia*  
        *Embarazo. Complicaciones materno-fetales*
      * 3.2.2.3 SM en la infancia
      * 3.2.2.4 SM en la tercera edad
  + [3.3 Tratamiento y prevención](#Tratamiento-y-prevención)
    - Alimentación y estilo de vida como estrategia para la prevención del SM
    - [Relación con la alimentación](#relación-con-la-alimentación)
    - [Hábitos de vida](#hábitos-de-vida)
* [4. Material y métodos](#material-y-métodos)
* [5. Resultados](#resultados)
* [6. Discusión](#difusión)
* [7. Conclusión](#discusión)
* [8. Bibliografía](#bibliografía)

# Indice tablas

[Tabla 1: Historia](#tabla-1)  
[Tabla 2: Indice de Masa Corporal, Circunferencia Abdominal y Riesgo de Enfermedad Cardiovascular](#tabla-2)  
[Tabla 3: Criterios diagnósticos del Síndrome Metabólico (NCEP ATP III)](#tabla-3)  
[Tabla 4: Diagnóstico de Síndrome Metabólico. Criterios de la IDF (International Diabetes Federation](#tabla-4)  
[Tabla 5: Valores de circunferencia abdominal indicándose la especificidad étnica](#tabla-5)

# I. Introducción

A lo largo del último siglo nuestros hábitos de vida han cambiado enormemente, volviéndose progresivamente más sedentarios, por lo que la cantidad de energía que consumimos para nuestra actividad diaria ha disminuido. En paralelo, en nuestra alimentación ha aumentado la proporción de productos de elaboración industrial, que conllevan una elevada cantidad de aporte calórico a partir de alimentos, en muchas ocasiones, de mala calidad.

A esto nos enfrentamos con la misma maquinaria metabólica de nuestros antepasados.

Esta rápida evolución cultural no va acompasada con lo que ha sido nuestra evolución biológica a través de los siglos. Nuestros antepasados se alimentaban de la caza, la pesca y la recolección, lo que les suponía una gran actividad física con un gasto enorme de energía. Esta dificultad para conseguir alimento los llevaba a comer en abundancia cuando tenían comida, y a largos periodos de tiempo de escasez de alimento. Es por ello que la selección natural ha premiado a aquellos individuos con una mayor capacidad para acumular grasas, ya que así aumentaban su capacidad de supervivencia en épocas de escasez.

Se puede decir entonces que la obesidad es tan antigua como la humanidad, y se que se consideraba como una garantía de supervivencia ante las enfermedades y la incertidumbre por la cantidad de alimento disponible. Por ello era considerada como buena, deseable e incluso como símbolo de estatus y belleza.

Esto se trasladó también al criterio médico ya que desde finales del s. XIX y hasta principios del s. XX la opinión médica era que tener de 10 a 20 kilos de exceso de peso era saludable y de protección contra enfermedades, mientras que ser delgado no era sano y se atribuía a enfermedades nerviosas.

Las consecuencias de lo anteriormente descrito se ven en las enfermedades que mayor carga de morbi-mortalidad producen en el mundo entero (enfermedades cardiovasculares).

Es a partir de los años 20 cuando el conocimiento acerca de las consecuencias negativas de la obesidad para la salud ha ido aumentando. Ya en 1923 Eskil Kylin, un médico sueco, definió la asociación entre hipertensión, hiperglicemia y gota. En los años 30 la comunidad médica lo aceptaba como un problema.

A partir de los años 60 comienzan los estudios a sobre la obesidad como una patología. También aumenta el conocimiento acerca de la grasa, que se entiende como un órgano con sus propias hormonas, genética y biología celular.

El primer intento de definición del conjunto de patologías relacionadas con la obesidad y sus consecuencias negativas para la salud lo realizó Gerarld Reaven en 1988, cuando llamó 'síndrome X' a la agrupación de Resistencia a la insulina (RI), dislipidemia e hipertensión.

Con posterioridad serán varias las asociaciones internacionales que procurarán establecer criterios de diagnóstico para este síndrome al que se referirán cada una de ellas de diferente manera y con variedad de criterios, siendo finalmente reconocido su nombre como Síndrome Metabólico (SM) por la OMS en 1999.

# Objetivos

- Obtener información sobre que es el S. Metabólico   
- Estudiar la importancia de la alimentación en su aparición   
- Definir pautas para prevenir y controlar su desarrollo   
- Investigar que conocimiento tiene la población acerca de este síndrome

Este proyecto busca hacer una recopilación de la información que se tiene actualmente acerca del SM. Enfocándose en los aspectos relacionados con la alimentación que afectan en las diversas enfermedades que lo componen.

También definir tratamientos y hábitos de vida que ayudarían a tratarlo y prevenirlo.

Finalmente se busca determinar el conocimiento que tiene la población acerca del SM, y de como los hábitos de vida y de alimentación afectan a la aparición de la alteraciones de salud que lo componen.

# Parte teórica

## Que es

#### OMS

Después de la definición dada por Reaven, en 1999 la OMS cambió la denominación a 'Síndrome metabólico', y estableció una definición en la que considera que hay evidencia de que la RI como el factor causal común de los componentes individuales del síndrome metabólico, aunque afectando de forma diferente a cada uno de ellos. También que cada uno es un factor de riesgo cardiovascular por si mismo, pero en combinación son mucho más potentes, y que el tratamiento no debe enfocarse únicamente al control de la glucosa, si no incluir también estrategias para reducir los factores de riesgo cardiovascular.

**Criterios de diagnóstico OMS**

|  |  |
| --- | --- |
| *Definitivo* | Intolerancia a la glucosa o tolerancia anormal a la glucosa o diabetes mellitus, resistencia a la insulina, o ambos |
| *Dos o más de los siguientes componentes* |  |
| **Alteración en la regulación de glucosa o diabetes** |  |
| **Resistencia a la insulina** | (en condiciones hiperinsulinémicas y euglicémicas, con una captura de glucosa por debajo del menor cuartil para la población de base de la investigación) |
| **Presión arterial elevada** | (>= 140/90 mmHg) |
| **Elevación de triglicéridos plasmáticos** | (>= 1.7 mmol/L; 150 mg/dL),99 disminución de colesterol HDL < 0.9 mmol/L, 35 mg/dL en hombres; < 1.0 mmol/L, 39 mg/dL en mujeres, o ambos |
| **Obesidad central** | índice de cintura-cadera: hombres > 0.90; mujeres > 0.85, IMC > 30 kg/m2 o ambos |
| **Microalbuminuria** | 99 índice de excreción urinaria de albúmina de 20 mg/min o índice albúmina-creatinina > 30 mg/g |

A lo largo de los años diversos investigadores e instituciones internacionales han buscado establecer criterios para acotarlo, buscando definir la lista de factores que lo componen.

#### Grupo Europeo para el Estudio de la Resistencia a la Insulina (EGIR)

En 1999 el Grupo Europeo para el Estudio de la Resistencia a la Insulina (EGIR) debido a que el síndrome incluye características no metabólicas, consideraron que era más apropiado llamarlo “síndrome de resistencia a la insulina”. Sugiere una definición para individuos no diabéticos, en los que el síndrome se distinga por resistencia a la insulina o hiperinsulinemia en ayuno y dos de los siguientes parámetros:

|  |  |
| --- | --- |
| **Criterios de diagnóstico EGIR** |  |
| **hiperglucemia** | glucosa en ayuno >= 6.1 mmol/L |
| **hipertensión arterial** | >= 140/90 mmHg o en tratamiento |
| **dislipidemia** | triglicéridos > 2.0 mmol/L |
|  | o colesterol HDL < 1.0 mmol/L |
|  | o en tratamiento |
| **obesidad central** | circunferencia de la cintura: |
| hombres | >= 94 cm |
| mujeres | >= 80 cm |

Los autores establecieron que la obesidad medida por el índice de masa corporal no se considera parte del síndrome y que se ha demostrado que la microalbuminuria se relaciona con concentraciones de insulina, por lo que debe ser suprimida.

#### ATP-III

En 2002 el Panel de Expertos en la Detección, Evaluación y Tratamiento de Colesterol Elevado en Sangre, propuesto por el Tercer Reporte del Programa Nacional de Educación del Colesterol de Estados Unidos publicó su lista de criterios, conocida como ATP-III. Comentaron la alta prevalencia del síndrome, la ausencia de criterios bien aceptados para su diagnóstico y que los factores generalmente aceptados para constituirlo eran obesidad abdominal, dislipidemia aterogénica, aumento de la presión arterial, resistencia a la insulina, intolerancia a la glucosa o ambas, estado protrombótico y estado proinflamatorio.

No consideró necesario recomendar una medición rutinaria de resistencia a la insulina, pues asumen que la mayor parte de los sujetos que cumplan tres o más criterios la padecerán y rechazan la microalbuminuria de la Organización Mundial de la Salud. Tanto esta como la definición de la OMS incluyen las cuatro características mayores del síndrome metabólico y su uso clínico no debe ocasionar sismos graves para identificar individuos.

|  |  |
| --- | --- |
| **Criterios de diagnóstico ATP III** |  |
| *Factor de riesgo* | *Nivel definido* |
| **Obesidad abdominal** | Circunferencia de cintura |
| Hombres | > 102cm |
| Mujeres | > 88cm |
| **Triglicéridos** | >=150 mg/dL |
| **Colesterol-DHL** |  |
| Hombres | <40 mg/dL |
| Mujeres | <50 mg/dL |
| **Presión arterial** | >=130/80 mm Hg |
| **Grucosa en ayunas** | >=110 mg/dL |

*El síndrome metabólico está presente cuando se cumblen tres o más de los cinco criterios.*

#### Asociación Americana de Endocrinólogos Clínicos

En 2003 Asociación Americana de Endocrinólogos Clínicos y el Colegio Americano de Endocrinología adoptaron los criterios ATP-III en los puntos concernientes a presión arterial y lípidos, pero sugirieron reconocer las limitaciones de la determinación de glucosa en ayuno, añadiendo la determinación de glucosa 2 horas poscarga y agregar el IMC como medida de obesidad, considerando a ésta factor de riesgo, en lugar de criterio. Y modificaron la definición para volver a enfocarla en la resistencia a la insulina como causa primaria de síndrome metabólico y, una vez más, excluyeron a los diabéticos de la definición y propusieron el nombre síndrome de resistencia a la insulina.

**Criterios de diagnóstico de la Asociación americana de endocrinología**

|  |  |
| --- | --- |
| **Glucosa plasmática** |  |
| Ayuno | 110-125 mg/dL |
| 120 minutos poscarga | 140-200 mg/dL |
| de 75 g de glucosa |  |
| **Triglicéridos** | > 150 mg/dL |
| **Colesterol HDL** |  |
| Hombres | < 40 mg/dL |
| Mujeres | < 50 mg/dL |
| **Presión arterial** | > 130/85 mmHg |

Esta propuesta difiere de las anteriores en que el concepto de síndrome de resistencia a la insulina excluye a pacientes cuyo grado de hiperglucemia cumple el criterio diagnóstico de diabetes mellitus 2; una limitante mayor es que no especifica un número definido de factores para el diagnóstico, mismo que se deja a juicio clínico. Por tanto, estos criterios no son útiles como definición para estudios epidemiológicos.

#### Federación Internacional de Diabetes

En 2005 la Federación Internacional de Diabetes realizó un taller a fin de establecer un consenso global o una herramienta de diagnóstico unificada que pudiera usarse universalmente y destacar áreas donde se necesita mayor conocimiento. Los participantes estuvieron de acuerdo en que las características generales del síndrome metabólico incluyen: distribución anormal de grasa corporal, resistencia a la insulina, dislipidemia aterogénica, Aumento de la presión arterial, estado proinflamatorio e estado protrombótico.

**Criterios diagnostico Federación Internacional de Diabetes**

|  |  |
| --- | --- |
| **Distribución anormal de grasa corporal** | La obesidad central es la que más se asocia con síndrome metabólico y es la que, independientemente, se relaciona con todos los demás criterios;108 en términos clínicos se manifiesta con aumento de la circunferencia de cintura |
| **Resistencia a la insulina** | Existente en la mayor parte de los casos; se asocia fuertemente con otros factores de riesgo metabólico y correlaciona de manera univariante con el riesgo cardiovascular. Sin embargo, no se ha podido establecer una relación firme con la hipertensión arterial; los mecanismos que unen la resistencia a la insulina y la enfermedad cardiovascular deben seguir siendo investigados |
| **Dislipidemia aterogénica** | Aumento de triglicéridos y disminución del colesterol HDL |
| **Aumento de la presión arterial** | Se asocia estrechamente con obesidad e intolerancia a la glucosa y con frecuencia afecta a personas con resistencia a la insulina. |
| **Estado proinflamatorio** | Aumento de la proteína C reactiva |
| **Estado protrombótico** | Aumento del inhibidor del plasminógeno 1 y fibrinógeno |

Todas estas diversas definiciones compoarten algunos de los criterios como son:

* **Obesidad abdominal** (\*perímetro de contorno de cintura elevado)
* **Resistencia a la insulina** (Dificultad para digerir un tipo de azúcar denominado «glucosa» (intolerancia a la glucosa). Los pacientes con síndrome metabólico generalmente tienen hiperinsulinemia o diabetes tipo 2.
* **Dislipidemia aterogénica** (\* alteración lipídica proteica, asociada a un riesgo cardiovascular elevado caracterizada por la asociación de colesterol HDL bajo, triglicéridos elevados y alta proporción de partículas LDL)
* **Hipertensión**
* Estado **proinflamatorio** y estado **protrombótico**.

Sin embargo, la existencia de tanta variedad de definiciones propuestas dificulta poder tener una referencia clara para la práctica clínica y el poder aprovechar de forma unificada los diferentes estudios realizados. Distintas asociaciones han intentado unificar los varemos que manejan las diferentes asociaciones, pero no se ha llegado a un criterio común para su diagnóstico. Hay discrepancias sobre los varemos a utilizar y también sobre la importancia que tiene cada uno de los factores que lo conforman.

Una dificultad añadida es que se ha visto que un mismo varemos no es válido para toda la población mundial, habiendose encontrado que para las distintas etnias, deben considerarse valores de corte diferentes a la hora de realizar un diagnóstico.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Valores de circunferencia abdominal indicándose la especificidad étnica** |  |  |
| Europeos\* | Hombres = 94 cm | Mujeres = 80 cm |
| USA: es probable seguir con ATP III | Hombres = 102 cm | Mujeres = 88 cm |
| Asia del Sur resultados basados en las poblaciones Chinas, Malaya y Asiático-Indú | Hombres = 90 cm | Mujeres = 80 cm |
| China | Hombres = 90 cm | Mujeres = 80 cm |
| Japón \*\* | Hombres = 90 cm | Mujeres = 80 cm |
| Sur América y Centro América | Usar las recomendaciones para Asiahasta tener nueva información. |  |
| Africa sub-Sahariana | Usar los datos europeos hasta tener nueva información |  |
| Poblaciones Árabes y del Mediterráneo. | Usar los datos europeos hasta tener nueva información |  |

Actualmente lo que se está considerando como un enfoque adecuado, en vez de pretender realizar un diagnóstico de SM que cumpla una lista cerrada de criterios, es entender el SM como una guía que ayude a detectar los factores de riesgo que pueden desembocar en diabetes Mellitus 2 y enfermedades cardiovasculares. De esta manera resulta una mejor herramienta clínica para la prevención y detección del riesgo de esas enfermedades.

Con respecto a los posibles desencadenantes para desarrollar los factores que conforman el SM, se consideran tanto factores genéticos como ambientales, que incluirían la alimentación y hábitos de vida. Una alimentación con elevado consumo de grasas saturadas y de alto nivel calórico, junto con una vida sedentaria pueden ser factores determinantes para su desarrollo. Se considera que solo un 10% de los casos de SM tiene causas genéticas, por lo que hay que resaltar la importancia de la alimentación y los hábitos de vida como causa y a la vez como instrumento de prevención y tratamiento del SM.

## Diagnóstico

a importancia de hacer el diagnóstico de Síndrome Metabólico radica en que cuando está presente en un paciente es indicador de un elevado riesgo cardiovascular.

La mayoría de los trastornos asociados con el síndrome metabólico no tiene signos ni síntomas evidentes.

Un signo que es visible es la circunferencia grande de la cintura.

Si el azúcar en sangre es alto, podrían notarse los signos y los síntomas de la diabetes, como aumento de la sed y la orina, cansancio y visión borrosa.

Si hay una hipertensión podría notarse fuerte dolor de cabeza, o sangrado nasal, pero en general se trata de signos inespecíficos.

Se dan varios factores de riesgo para desarrollar síndrome metabólico, a menudo las personas tienen varios de ellos al mismo tiempo. Si tiene al menos tres de ellos, se llama síndrome metabólico. Estos factores de riesgo incluyen:

* Cuerpo con "forma de manzana", también llamada obesidad abdominal. Tener demasiada grasa alrededor de la cintura es un factor de riesgo mayor para enfermedades del corazón que acumular demasiada grasa en otras partes del cuerpo.
* Tener un nivel alto de triglicéridos, un tipo de grasa que se encuentra en la sangre.
* Tener un nivel bajo de colesterol HDL: En ocasiones, el HDL se conoce como colesterol "bueno" porque ayuda a eliminar el colesterol de las arterias.
* Tener presión arterial alta: Si su presión arterial se mantiene alta en el tiempo, puede dañar su corazón y provocar otros problemas de salud.
* Tener un nivel alto de azúcar en la sangre en ayunas: El nivel de azúcar en la sangre levemente alto puede ser un signo temprano de diabetes.

Cuantos más factores tenga, mayor será su riesgo de enfermedad cardíaca, diabetes y accidente cerebrovascular.

El síndrome metabólico tiene varias causas que actúan juntas:

* Sobrepeso y obesidad
* Un estilo de vida inactivo
* Resistencia a la insulina: Afección en la cual el cuerpo no puede usar bien la insulina, una hormona que ayuda a mover el azúcar en la sangre a las células para darles energía. La resistencia a la insulina puede conducir a niveles altos de azúcar en la sangre
* Edad: Su riesgo aumenta a medida que envejece
* Genética: Origen étnico y su historia familiar

Como se ha indicado ha habido varios intentos para establecer unos criterios que ayuden a diagnosticar SM

Criterios según la OMS.

La OMS dice que la insulinorresistencia puede ser el factor común para los componentes individuales del SM. En el año.

No existen unos varemos aceptados universalmente y se ha detectado que los valores de corte difieren según la étnica de los grupos de población ### Factores de riesgo

Las causas del SM no se conocen con exactitud, pero es fundamental saber los factores de riesgo asociados que lo desencadenan y lo definen como SM. Así tenemos: #### Obesidad abdominal.Perímetro de cintura elevado.

El perímetro de cintura es uno de los cinco criterios que conforman el diagnóstico del SM

La masa de grasa es el componente más variable en la composición corporal, tanto si se comparan varios individuos como si se consideran los cambios de una persona a lo largo de la vida.

La obesidad es el aumento en la acumulación de tejido adiposo (TA). Sus indicadores son el el aumento del peso corporal con un IMC mayor o igual a 30 y el incremento del diámetro de la circunferencia de cintura, que será diferente para hombres y mujeres.

En su clasificación se han empleado múltiples variantes, pero la más utilizada es aquella que se sustenta en la distribución corporal del exceso de grasa. Se denomina fenotipo androide, cuando el sobrepeso predomina en el segmento superior y fenotipo ginoide, si la acumulación del tejido adiposo es mayor en el segmento inferior.

A su vez podemos hablar de dos tipos de tejido adiposo en el abdomen según su localización, el subcutáneo y el interno que se divide a su vez en visceral (depósito de grasa en órganos como hígado y páncreas) y muscular.

Los riesgos asociados al exceso de grasa se deben, en parte, a la localización de la grasa, más que a la cantidad total, siendo la grasa acumulada en la región abdominal la que afecta de forma más negativa a la buena salud.

Las personas obesas con un patrón de distribución de tipo central, independientemente de su grado de obesidad tendrán mayor riesgo de enfermedades cardiovasculares, diabetes e hipertensión

Esta grasa visceral que rodea a los órganos es la que va a producir que aumenten un mayor número de ácidos grasos libres (AGL) en la circulación que producen un bloqueo en la señalización intracelular del receptor de la insulina favoreciendo la insulinoresistencia y la falta de regulación pancreática (uno de los efectos secundarios de la obesidad y el sobrepeso es el aumento de niveles plasmáticos de insulina) además de aumentar el estrés oxidativo y el ambiente proinflamatorio.

La grasa visceral es un factor de riesgo independientemente de resistencia a la insulina (RI), intolerancia a la glucosa, dislipemia e hipertensión, todos criterios el SM

Este mayor factor de riesgo metabólico se define en individuos adultos por la medida de circunferencia de cintura y que es diferente entre hombres y mujeres siendo para

Hombres > de 102 cm.

Mujeres > de 88 cm.

\*Estas medidas en adultos están sujetas a variaciones según etnias.

Estas medidas de contorno de cintura tienen mayor correlación con los factores de riesgo metabólicos que el IMC (Índice de masa corporal) el IMC resulta menos fiable porque puede ser alto en individuos que no sean obesos como podría ser el caso de deportistas o personas con unas determinadas características morfológicas como puede ser personas de hueso ancho que tienen un IMC más elevado que el que le correspondería por estatura y peso, pero carecen de niveles de grasa de riesgo a nivel abdominal.

Actualmente se considera la obesidad como una epidemia a nivel mundial y es sabido que es relevante su presencia para el desarrollo de múltiples enfermedades destacando sobre todo las enfermedades cardiovasculares y las relacionadas con la resistencia a la insulina, hipertensión arterial, dislipemias, cáncer colonorectal y apnea del sueño entre otras.

#### Colesterol bueno o de lipoproteínas de alta densidad reducido (dislipemia)

#### Resistencia a la insulina. Diabetes mellitus tipo II

El síndrome de resistencia a la insulina no es una enfermedad sino un término usado para describir un proceso fisiopatológico que se caracteriza por una disminución de la sensibilidad a la acción de la hormona insulina.

Normalmente, el páncreas libera insulina cuando se ingieren ciertos alimentos. La insulina es una hormona que ayuda a las células del organismo a aceptar el azúcar (glucosa) que les da energía.

Si las células diana se vuelven resistentes a la insulina, se necesita más insulina para que la glucosa penetre en las células. Por consiguiente, el páncreas produce más insulina, la cual es bombeada a la corriente sanguínea. Cuando hay mucha insulina en la corriente sanguínea se produce una hiperinsulinemia lo que aumenta el riesgo de sufrir un infarto de miocardio, porque la insulina:

* Eleva los niveles de triglicéridos.
* Reduce los niveles de lipoproteínas de alta densidad (HDL o «colesterol bueno»).
* Eleva los niveles de lipoproteínas de baja densidad (LDL o «colesterol malo»).
* Hace más difícil que el organismo elimine las grasas de la sangre después de comer.
* Eleva la presión arterial.
* Aumenta la capacidad de coagulación de la sangre.

Esta falta de sensibilidad a la insulina y esta respuesta de un aumento excesivo de su producción puede desembocar en una disfunción metabólica y a la aparición de, entre otras patologías:

* Diabetes Mellitus II (Hiperglucemia plasmática, resultado de no poder ingresar la glucosa en las células se produce un nivel levado de glucosa en la sangre)
* Ateroesclerosis (ECV) que es un grupo de trastornos que afectan el corazón y los vasos sanguíneos. Se asocia con la acumulación de depósitos de grasa en las arterias. A menudo implica hipertensión, que puede ser causa y resultado de ECV.
* Dislipidemias
* Hipertensión arterial.
* Síndrome de ovario poliquístico

La RI, el SM y la aterosclerosis parecen tener una base inflamatoria común; se admite que la RI es el proceso fisiopatológico que subyace bajo el conjunto de factores de RCV (ateroesclerosis) y del SM.

Además de la genética heredada son tantas y tan variadas las causas que intervienen en su formación que no se puede medir el rango de influencia de cada uno de los factores, pero lo que sí se puede es modificar son los factores ambientales, es decir los hábitos de vida que influyan sobre su prevención y mejora.

La resistencia a la insulina parece ser el vínculo común y el factor promotor de la cascada de disturbios metabólicos, modulados por factores genéticos y ambientales.

Hoy en día se habla de la Epigenética, que estudia los cambios hereditarios causados por la activación o desactivación los genes sin cambiar la secuencia del ADN, Estos cambios como son la alimentación, ejercicio, sustancias químicas o medicamentos (factores ambientales) modifican el riesgo de enfermedades y a veces pasan de padres a hijos

Por otro lado, si hablamos de la RI como uno de los factores que conforman el SM tenemos que dedicar un apartado para hablar de la Diabetes Mellitus II que es una enfermedad que surge a partir de esa resistencia a la insulina y que da como resultado un elevado índice de glucemia en sangre, siendo la glucemia en sangre uno de los criterios que conforman el Síndrome Metabólico.

La diabetes Mellitus tipo II representa el 90/95 % de todas las diabetes. Su origen no es la autoinmunidad, es la RI.

La OMS lo define como el grupo de trastornos metabólicos de diferentes causas y cuya característica fundamental es la hiperglucemia (niveles de glucosa elevados). Es una hiperglucemia que aparece de forma crónica. Se mantiene la glucosa en sangre durante tiempos elevados y hay alteración en el metabolismo de los HdC, las grasas y las proteínas y todo ello debido o bien a la síntesis de la insulina o a su acción.

A largo plazo esta hiperglucemia tiene consecuencias, da lugar a complicaciones específicas como afectación ocular, renal, aumento del riesgo de ateroesclerosis y problemas cardiovasculares. La Asociación Americana del Corazón habla de ella como una enfermedad cardiovascular y no sólo de carácter metabólico.

Actualmente se trata de una pandemia a nivel mundial.

Hasta hace unos años era algo típico del primer mundo, puesto que se relacionaba fundamentalmente con los hábitos de vida y el sedentarismo propios del mundo occidental, pero en los últimos años ha ido aumentando su incidencia y prevalencia en todo el mundo, también en los países menos desarrollados que va adoptando estilos de vida occidentales.

Se cree que afecta al 8/12% de la población, aunque hay países en que este porcentaje es mayor como es el caso de España.

En el año 2017 se realizó un estudio en el que se vió que afectaba a 425 millones de personas de todo el mundo especialmente adultos, pero también a niños cosa que era impensable hace unos años que cuando se hablaba de diabetes infantil se asociaba directamente a la diabetes autoinmune de tipo I.

Su incidencia y prevalencia va en aumento, se calcula otros 350 millones de personas en todo el mundo con riesgo de desarrollar diabetes.

Su rigen se relaciona con factores no modificables y modificables sobre los que hay que insistir.

Factores no modificables:

* Genética (aunque se puede influir en esa expresión de los genes a través de la Epigenética)
* Prematuridad: haber nacido prematuro o con peso inadecuado tanto con bajo peso como con sobrepeso para la edad gestacional.
* Madre con diabetes gestacional: favorece la aparición de diabetes en la edad adulta.
* Etnia (factores genéticos y hormonales)

Factores modificables:

* Factores ambientales: estilo de vida (actividad física, alimentación, tabaquismo, alcohol, estrés emocional, falta de sueño) todos ellos capaces de mejorar o empeorar la enfermedad.
* Disrruptores endocrinos: químicos capaces de mimetizar nuestras hormonas y, por tanto, de alterar el correcto funcionamiento corporal y afectar negativamente a nuestra salud.
* Déficit de micronutrientes como selenio, hierro vitamina D

Son factores de riesgo que actúan sobre el sistema inmunológico, la vascularización, el tejido adiposo, músculo, hígado, intestino, microbiota.

Sobre todo esto hay una relación estrecha siendo muy difícil separar los metabolismos endocrinos y autoinmunes que posee los distintos factores de diabetes. Lo que si se puede hacer es intentar actuar sobre los que sí son modificables para intentar mejorar esta situación.

El tener elevada glucemia de forma constante puede producir daños a nivel ocular, coronario, renal y nervioso entre otros.

Se considera que los valores normales de glucemia en ayunas son 60-110md/dl., mientras que valores > o iguales a 160ml/dl en ayunas estaríamos hablando de diabetes.

#### Hipertensión arterial

#### Niveles elevados de triglicéridos

### Patologías relacionadas

Relación entre el SM y:

* el cáncer colorrectal
* cáncer de mama
* cáncer de próstata

El SM confiere un riesgo importante para el desarrollo de otras enfermedades como:

* la esteatosis hepática,
* el síndrome de apnea del sueño,
* la enfermedad renal crónica,
* el síndrome del ovario poliquístico
* la infertilidad masculina

## III.2.2 Por grupos de población

### 3.2.2.1 SM en el hombre

### 3.2.2.2 SM en la mujer

#### Embarazo

El embarazo es un síndrome metabólico transitorio que predispone a disfunción epitelial. En el embarazo normal, hay un gasto cardíaco aumentado, tendencia a la hipercoagulabilidad, aumento de marcadores de inflamación y, después de la semana 20, resistencia a la insulina y dislipemia.

Es una causa frecuente de ganancia de peso en la mujer.

El reconocimiento de este síndrome durante el embarazo podría ayudar a identificar a un subgrupo de mujeres quienes no solamente pueden desarrollar complicaciones durante el embarazo, sino que potencialmente tienen un riesgo incrementado de condiciones metabólicas y cardiovasculares a lo largo de su vida.

Las embarazadas con SM tienen un mayor riesgo de morbimortalidad por enfermedades cardiovasculares y diabetes mellitus tipo 2. Si este síndrome es detectado precozmente, pueden realizarse cambios significativos en la conducta médica durante el embarazo desde su inicio, para prevenir las complicaciones maternas y fetales asociadas, de esta manera contribuiría como una herramienta diagnóstica útil para su aplicación en todas aquellas gestantes que acudan a su control prenatal e incluso en la consulta preconcepcional, para hacer diagnóstico de rutina y así recomendarles que deben tratarse.

La presencia de SM antes del inicio del embarazo es un factor de riesgo importante para trastornos hipertensivos del embarazo. Se ha correlacionado con la hipertensión de la gestación en un 11 % y con la preeclampsia en un 5 % (1). Igualmente el antecedente de trastornos hipertensivos en el primer embarazo incrementa el riesgo de desarrollar posteriormente SM de 3 a 5 veces

Es difícil demostrar que se produzcan lesiones a largo plazo en madres gestantes debido al SM, al contrario de lo que ocurre con los efectos de una predisposición a las enfermedades cardiovasculares y la diabetes tipo 2. Sin embargo tanto la diabetes de la DG como los trastornos hipertensivos del embarazo (THE) pueden verse como expresiones del síndrome durante la gestación (4).

Si la diabetes gestacional está asociada con obesidad, se incrementa el riesgo de síndrome metabólico de 4 a 10 veces.

En cuanto a la prevalencia del SM se ha observado un incremente con la edad y la obesidad.

Existen diversos factores de riesgo predisponentes relacionados con el SM, entre los cuales están: obesidad, sedentarismo, dieta rica en grasa. Los de mayor riesgo son los siguientes: hipertensión, hábito tabáquico, concentraciones elevadas de lipoproteínas de baja densidad (LDL) y bajas de lipoproteínas de alta densidad (HDL), antecedentes familiares de enfermedad cardiovascular temprana y la edad.

Existen una serie diagnósticos que pueden ser identificados como síntomas tempranos de SM, como pueden ser el síndrome de ovario poliquístico, la disfunción sexual femenina, hipertensión en el embarazo o la diabetes gestacional.

#### Complicaciones materno-fetales

para el feto, como pueden ser muerte prematura, macrosomía, hipoglicemia y trauma neonatal. Los fetos macrosómicos y recién nacidos de madres obesas tienen mayor riesgo de presentar SM a largo plazo, sumado a cualquier predisposición hereditaria. Una alta concentración de triglicéridos en la madre también puede provocar macrosomía. Por otro lado el bajo peso al nacer va asociado a embarazos de mujeres con edades avanzadas.

El desarrollo y la progresión de la enfermedad cardiovascular se relacionan con el número e intensidad de factores de riesgo que iniciaron en la infancia, y también durante el desarrollo intrauterino.

Las complicaciones neonatales en las gestantes con SM son mayores de las que no lo presentan. Y los hijos de mujeres con diabetes tipo 1 tienen predisposición al desarrollo de enfermedades cardiovasculares durante la infancia.

El peso al nacer es un indicador importante del estado de nutrición y salud del feto, y refleja la suficiencia nutricional y condiciones experimentadas en el útero.

Tanto la DG como la diabetes tipo 2 se relacionan con varias consecuencias negativas

### 3.2.2.3 SM en la infancia

En los últimos 50 años la obesidad y el SM se han convertido en un problema global. Esto antes era considerado como enfermedades del adulto, ahora ha ido aumentando de forma progresiva su incidencia en niños y adolescentes. Que no solo se están volviendo más obesos sino que lo están haciendo a edades más tempranas. Los mecanismos fisiopatológicos descritos para la población adulta también pueden explicar la aparición del SM en niños y adolescentes. Aunque nos encontramos con la dificultad para medirlo de que no existe una unanimidad de criterios.

Trasladar el concepto de riesgo utilizado en la población adulta de riesgo a niños y adolescentes resulta difícil, puesto que la tensión arterial, el nivel de lípidos, la sensibilidad a la insulina y las medidas antropométicas cambian con la edad y el desarrollo en la adolescencia. Además, no existe un criterio unificado para poder evaluar el SM en niños, lo cual dificulta su diagnóstico.

Las dificultades para concretar una definición ampliamente aceptada de SM en la infancia y adolescencia son debidas en parte a la falta de valores normativos que puedan aplicarse en todo el mundo, a diferencias étnicas, valores normativos para las diferentes edades pediátricas, la ausencia de un rango de normalidad para la insulina en la infancia y la RI fisiológica de la pubertad.

En el año 2007 la International Diabetes Federation propuso una definición de síndrome metabólico para la infancia y adolescencia. Basada en grupos de edad y que no permite hacer el diagnóstico antes de los 10 años, requiere el diagnóstico de obesidad central y la presencia de otros dos factores de riesgo para su diagnóstico (dislipemia, hipertensión o alteración de la glucosa).

Si bien son numerosas las causas responsables del incremento en la prevalencia del sobrepeso, además de los mecanismos fisiopatológicos existen también factores ambientales, y el cambio en el estilo de vida ocupa un lugar primordial.

El cambio de estilo de vida (con factores como el aumento del sedentarismo, menos actividades físicas al aire libre, el mayor tiempo frente a las pantallas, unido a un alto consumo de alimentos ultra-procesados, con un alto contenido de grasas saturadas, azúcares simples y sal, ha supuesto que se de este problema de aumento de obesidad, con toda la problemática que ello supone.

Para la detección del SM en la infancia es necesario una herramienta de diagnóstico con criterios unificados y que permita una detección precoz.

En el año 2007 la International Diabetes Federation propuso una definición de síndrome metabólico para la infancia y adolescencia. Basada en grupos de edad y que no permite hacer el diagnóstico antes de los 10 años, requiere el diagnóstico de obesidad central y la presencia de otros dos factores de riesgo para su diagnóstico (dislipemia, hipertensión o alteración de la glucosa).

Independientemente de catalogarse o no de síndrome metabólico, queda claro que lo importante es identificar y tratar la obesidad infantil y los diferentes factores de riesgo.

**Insertar Tabla: Criterios de síndrome metabólico en la infancia y adolescencia de la International Diabetes Federation** [tabla en](/docs/documentacion/Obesidad_y_sindrome_metabolico.pdf)

El peso al nacer es un indicador importante del estado de nutrición y salud del feto y refleja la suficiencia nutricional y condiciones experimentadas en el útero.

Por ejemplo, se ha encontrado que a mayor peso al nacer, mayor probabilidad de desarrollar sobrepeso u obesidad y mayores niveles de presión arterial sistólica durante su niñez.

También se sabe que un bajo o elevado al nacer es un factor para desarrollar diabetes mellitus II en la edad adulta

Se ha encontrado también relación entre el bajo peso al nacer y el riesgo cardiometabólico, morbilidad y mortalidad cardiovascular. Y que el alto peso al nacer está relacionado con el desarrollo de otros factores de riesgo cardiometabólicos como sobrepeso e hipertensión.

Es importante identificar, de manera temprana, gestaciones en riesgo de exceso de peso al nacer y el manejo de los factores que contribuyen al mismo, con el fin de prevenir el posterior desarrollo de obesidad y riesgo cardiovascular en estos niños.

En niños la circunferencia de cintura es predictora del síndrome de insulinorresistencia, recomendándose su lectura en la práctica clínica como herramienta simple para identificar a niños con riesgo de presentar en un futuro ECV y diabetes tipo II.

\*\*\*\* La obesidad infantil es el principal factor de riesgo de obesidad en el adulto, así como de síndrome metabólico, diabetes mellitus tipo 2 y del desarrollo de enfermedades cardiovasculares, que reducen la calidad y duración de la vida. El síndrome metabólico es un diagnóstico clínico que identifica una población con elevado riesgo cardiovascular. La resistencia a la insulina parece ser el vínculo común y el factor promotor de la cascada de disturbios metabólicos, modulados por factores genéticos y ambientales. El síndrome metabólico puede demostrarse en la edad pediátrica, pero actualmente no existen criterios claramente definidos. Los criterios de la International Diabetes Federation (IDF) para niños y adolescentes son los más utilizados, por su fácil manejo; la medida de la cintura es el principal componente. Se necesita una definición internacional para poder comparar los resultados de los diferentes estudios, y, hasta que no ocurra, no se debe diagnosticar por debajo de los 10 años. \*\*\*\*

### 3.2.2.4 SM en la tercera edad

El proceso de envejecimiento se asocia principalmente con cifras alteradas en la glucemia, motivado por la disminución de la acción de la insulina.

La relación entre la resistencia a la insulina y la edad ha sido explicada por cuatro principales vías:

* Cambios antropométricos (aumento de masa grasa con disminución de masa muscular).
* Cambios ambientales (hábitos dietéticos y disminución de actividad física).
* Variaciones neurohormonales que pueden tener efecto opuesto a la insulina.
* Aumento del estrés oxidativo.

A su vez, la diabetes tipo 2 se asoció con el mayor riesgo de padecer sarcopenia; por lo que estas características pueden contribuir a la discapacidad física y a los trastornos metabólicos en adultos mayores con diabetes.

## Tratamiento y prevención

Como síndrome, no hay establecido un tratamiento específico para el conjunto de los factores que lo componen sino que deben tratarse cada una de las enfermedades por separado.

La prevención es uno de los elementos clave para el control de esta enfermedad, ya que se ha estimado que unos correctos hábitos alimentarios y de estilo de vida son suficientes para prevenir su aparición en 90 de cada 100 casos, puesto que la investigación muestra que sólo un 10% se debe a herencia genética.

Aunque no se alcance el normopeso, las pérdidas entre 5-10 kg han demostrado ser efectivas para mejorar el control metabólico, el riesgo cardiovascular y aumentar la esperanza de vida.

### Relación con la alimentación

El patrón alimentario a seguir, siempre debe ser personalizado y adaptado a las necesidades de cada individuo. Debe considerar la edad, el sexo, la actividad física, el estado metabólico, la situación económica y los alimentos típicos y disponibles del lugar de origen del individuo.

El elevado aporte calórico de la alimentación actual y el sedentarismo, son los principales causantes del notable incremento de la obesidad en nuestra sociedad. A su vez, esto conlleva un aumento de las patologías asociadas a ella, como pueden ser el síndrome metabólico y la diabetes tipo 2.

Como regla general, los hábitos alimentarios deben basarse en[3](#3):

* **una alimentación con un bajo contenido en grasa saturada, grasa trans y colesterol**
* **el aceite de oliva el principal aporte de grasa en la dieta**
* **disminuir el consumo de azúcares sencillos**
* **aumentar el consumo de pescado, especialmente el de pescado azul**
* **incrementar la ingesta de frutas, verduras y cereales integrales**

### Hábitos de vida

Favorecen el desarrollo del SM otros factores:

* **sedentarismo**
* **un elevado consumo calórico a través de bebidas azucaradas y alimentos ricos en grasa saturada**
* **disminución en el consumo de fibra**
* **el tabaquismo**

La actividad física es parte fundamental tanto del tratamiento de los pacientes con la enfermedad, como de los que están en riesgo de desarrollarla y debe de ser incluida en la vida cotidiana de la población.

* **Aparcando actividades sedentarias como la televisión o los videojuegos**
* **Actividades de ocio al aire libre orientadas a un mayor consumo calórico como pasear, andar en bici, nadar o hacer excursionismo**
* **Como regla general, se aconseja que sea de intensidad moderada, de 3 a 5 días por semana y con una duración de al menos 30 minutos**

# Material y métodos

Precisar los material y métodos que se van a necesitar para desarrollar el trabajo. El objetivo será proporcionar al lector todos los detalles para que se pueda repetir dicho estudio.

# Resultados

En este apartado deberéis incluir los resultados de las encuestas y los resultados de vuestro/os pacientes. Aportando gráficos si los hubiera.

# Discusión

# Conclusión

# Bibliografía

* [CALDERIN BOUZA, Raúl Orlando y ORLANDI GONZALEZ, Neraldo. Síndrome metabólico vs síndrome de insulinorresistencia. Diferentes términos, clasificaciones y enfoques: ¿existe o no?. Rev Cubana Endocrinol [online]. 2006, vol.17, n.3 [citado 2022-01-22]. Disponible en: <http://scielo.sld.cu/scielo.php?script=sci\_arttext&pid=S1561-29532006000300006&lng=es&nrm=iso>. ISSN 1561-2953.](http://scielo.sld.cu/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S1561-29532006000300006)
* [Córdova-Pluma VH, Castro-Martínez G, Rubio-Guerra A, Hegewisch ME. Breve crónica de la definición del síndrome metabólico. Med Int Méx 2014;30:312-328](https://www.researchgate.net/profile/Marta-Hegewisch/publication/285026795_A_brief_chronic_of_metabolic_syndrome_definition/links/5bbcc9be299bf1049b7853b9/A-brief-chronic-of-metabolic-syndrome-definition.pdf)
* [HERNANDEZ RUIZ DE EGUILAZ, M. et al. Cambios alimentarios y de estilo de vida como estrategia en la prevención del síndrome metabólico y la diabetes mellitus tipo 2: hitos y perspectivas. Anales Sis San Navarra. 2016, vol.39, n.2 [citado 2022-01-17], pp.269-289. ISSN 1137-6627](http://scielo.isciii.es/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S1137-66272016000200009&lng=es&nrm=iso)
* [SCHNELL, Mercedes; DOMINGUEZ, Zury A y CARRERA, Carlos. Aspectos genéticos, clínicos y fisiopatológicos del Síndrome Metabólico. An Venez Nutr [online]. 2007, vol.20, n.2 [citado 2022-01-25], pp.92-98. Disponible en: <http://ve.scielo.org/scielo.php?script=sci\_arttext&pid=S0798-07522007000200006&lng=es&nrm=iso>. ISSN 0798-0752](http://ve.scielo.org/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S0798-07522007000200006)
* [Estudio de la obesidad, síndrome metabólico, comorbilidad y estado nutricional en pacientes no institucionalizados mayores de 64 años del área de salud de A Coruña, Mª Pilar Carballo González, http://hdl.handle.net/2183/16548](http://hdl.handle.net/2183/16548)
* [YEPEZ, Mayel Cristina; ZEPPENFEL, María Eugenia; COLON, José Antonio y ZIMMER, Eveline. Síndrome metabólico durante el embarazo: Complicaciones materno-fetales. Rev Obstet Ginecol Venez [online]. 2011, vol.71, n.2 [citado 2022-01-29], pp.77-87. Disponible en: <http://ve.scielo.org/scielo.php?script=sci\_arttext&pid=S0048-77322011000200002&lng=es&nrm=iso>. ISSN 0048-7732.](http://ve.scielo.org/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S0048-77322011000200002&lng=es&nrm=iso)
* [GAMBOA DELGADO, Edna Magaly; RANGEL DIAZ, Yully Andrea y GUTIERREZ GOMEZ, Yareni Yunuen. Asociación entre peso al nacer y factores de riesgo cardiometabólicos en niños de Bucaramanga, Colombia. Nutr. Hosp. [online]. 2017, vol.34, n.5 [citado 2022-01-30], pp.1105-1111. Disponible en: <http://scielo.isciii.es/scielo.php?script=sci\_arttext&pid=S0212-16112017000500013&lng=es&nrm=iso>. ISSN 1699-5198. https://dx.doi.org/10.20960/nh.1024](http://scielo.isciii.es/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S0212-16112017000500013&lng=es&nrm=iso)
* [Romain Pierlot, Estela Cuevas-Romero, Jorge Rodríguez-Antolín, Pablo Méndez-Hernández, Margarita Martínez-Gómez, PREVALENCIA DE SÍNDROME METABÓLICO EN NIÑOS Y ADOLESCENTES DE AMÉRICA, TIP, Volume 20, Issue 1,2017,Pages 40-49,ISSN 1405-888X,https://doi.org/10.1016/j.recqb.2016.11.004.](https://www.sciencedirect.com/science/article/pii/S1405888X16300158)

1. [Guerra A, González V, García E, Moreno E, Ramos A. El síndrome metabólico y su prevalencia en la población que acude a una farmacia comunitaria de Sevilla. Farmacéuticos Comunitarios. 2011 Dec 30; 3 (4): 146-150](https://www.farmaceuticoscomunitarios.org/es/journal-article/sindrome-metabolico-su-prevalencia-poblacion-que-acude-una-farmacia-comunitaria)
2. [Gerald M Reaven, The Metabolic Syndrome: Requiescat in Pace, Clinical Chemistry, Volume 51, Issue 6, 1 June 2005, Pages 931–938](https://doi.org/10.1373/clinchem.2005.048611)
3. [Proteina C reactiva ultrasensible como marcador de estado proinflamatorio en pacientes con síndrome metabólico | http://dspace.utalca.cl/handle/1950/4714](http://dspace.utalca.cl/handle/1950/4714)
4. [Estudio de la obesidad, síndrome metabólico, comorbilidad y estado nutricional en pacientes no institucionalizados mayores de 64 años del área de salud de A Coruña | https://ruc.udc.es/dspace/handle/2183/16548](https://ruc.udc.es/dspace/handle/2183/16548)
5. [La falta de sueño puede disminuir el colesterol «bueno»](https://isanidad.com/67663/la-falta-de-sueno-puede-disminuir-el-colesterol-bueno/) https://isanidad.com/67663/la-falta-de-sueno-puede-disminuir-el-colesterol-bueno/
6. [Síndrome metabólico](https://www.cun.es/enfermedades-tratamientos/enfermedades/sindrome-metabolico)
7. [síndrome metabólico - Perspectiva general | https://middlesexhealth.org/learning-center/espanol/enfermedades-y-afecciones/s-ndrome-metab-lico](https://middlesexhealth.org/learning-center/espanol/enfermedades-y-afecciones/s-ndrome-metab-lico)
8. [Síndrome metabólico - Diagnostico | https://www.mayoclinic.org/es-es/diseases-conditions/metabolic-syndrome/ iagnosis-treatment/drc-20351921](https://www.mayoclinic.org/es-es/diseases-conditions/metabolic-syndrome/diagnosis-treatment/drc-20351921)
9. [Síndrome metabolico - Descripción General | https://www.mayoclinic.org/es-es/diseases-conditions/metabolic-syndrome/symptoms-causes/syc-20351916](https://www.mayoclinic.org/es-es/diseases-conditions/metabolic-syndrome/symptoms-causes/syc-20351916)
10. [GARMENDIA LORENA, Fausto. El síndrome metabólico, ¿artificio o realidad?. An. Fac. med. [online]. 2020, vol.81, n.1 [citado 2022-01-20], pp.92-98. Disponible en: <http://www.scielo.org.pe/scielo.php?script=sci\_arttext&pid=S1025-55832020000100092&lng=es&nrm=iso>. ISSN 1025-5583. http://dx.doi.org/10.15381/anales.v81i1.17787.](http://www.scielo.org.pe/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S1025-55832020000100092&lng=es)
11. [GAMBOA DELGADO, Edna Magaly; RANGEL DIAZ, Yully Andrea y GUTIERREZ GOMEZ, Yareni Yunuen. Asociación entre peso al nacer y factores de riesgo cardiometabólicos en niños de Bucaramanga, Colombia. Nutr. Hosp. [online]. 2017, vol.34, n.5 [citado 2022-01-20], pp.1105-1111. Disponible en: <http://scielo.isciii.es/scielo.php?script=sci\_arttext&pid=S0212-16112017000500013&lng=es&nrm=iso>. ISSN 1699-5198. https://dx.doi.org/10.20960/nh.1024.](https://scielo.isciii.es/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S0212-16112017000500013)
12. [Síndrome metabólico M. Güemes-Hidalgo\*, M.T. Muñoz-Calvo\*\* \*Departamento de Endocrinología. Great Ormond Street Hospital for Children. Londres.Reino Unido. \*\*Servicio de Endocrinología. Hospital Infantil Universitario Niño Jesús.Profesora Asociada de Pediatría. Universidad Autónoma. Madrid](https://www.pediatriaintegral.es/publicacion-2015-07/sindrome-metabolico/)
13. [Asociación del síndrome metabólico con bajo peso al nacimiento, consumo de dietas hipercalóricas y acantosis nigricans en escolares y adolescentes con sobrepeso y obesidad - Endocrinología, Diabetes y Nutrición Vol. 64. Núm. 1.Páginas 1-62 (Enero 2017)](https://www.elsevier.es/es-revista-endocrinologia-diabetes-nutricion-13-articulo-asociacion-del-sindrome-metabolico-con-S2530016416300106)
14. [GUTIERREZ GUISADO, J. et al. Prevalencia de síndrome metabólico en población laboral: El corazón de Asepeyo. An. Med. Interna (Madrid) [online]. 2008, vol.25, n.7 [citado 2022-01-20], pp.325-330. Disponible en: <http://scielo.isciii.es/scielo.php?script=sci\_arttext&pid=S0212-71992008000700003&lng=es&nrm=iso>. ISSN 0212-7199.](https://scielo.isciii.es/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S0212-71992008000700003)
15. [Síndrome Metabólico y Menopausia Wellington Aguirre S. Universidad Central del Ecuador Hospital Quito-Ecuador Bernardo Aguirre F. Universidad de las Américas (UDLA) Quito-Ecuador](https://www.flasog.org/static/academica/Sindrome-Metabolico.pdf)

# Anexos

## Vocabulario

dislipidemia aterogénica: elevación de triglicéridos y/o descenso de cHDL  
estado proinflamatorio: aumento de la proteína c reactiva. Un estado proinflamatorio se caracteriza por un elevado número de citoquinas inflamatorias en el plasma. estado protrombótico: aumento del inhibidor de plasminógeno 1 y fibrinógeno.

## Abreviaturas

SM: Síndrome Metabólico  
IDF: Inernational Diabetes Federation  
ATP: Adult Treatment Panel (ATP-III)  
OMS: Organización mundial de la salud RI: Resistencia a la insulina IMC: Índice de masa corporal DM2: Diabetes Mellitus tipo 2 PAS: Presión arterial sistólica

EGIR: European Group for the Study of Insulin Resistance ## Glosario

**Sarcopenia**: Afección que se caracteriza por la pérdida de masa, fuerza y funcionamiento de los músculos en los adultos mayores.  
**Morbimortalidad**: tasa de muertes por enfermedad en una población y tiempo determinados.  
**Preclampsia**: complicación del embarazo caracterizada por presión arteial alta y signos de daños en otro sistema de órganos, generalmente hígado y riñón. Generalmente comienza después de las veinte semanas de embarazo en mujeres cuya presión arterial había sido normal, si no se trata puede ser mortal para la madre y para el bebe.  
**Macrosomía**: El feto macrosómico es el bebé que nace con más de cuatro kilos tras nueve meses de gestación.

# Tablas

## Evolución histórica de los criterios del síndrome metabólico

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Denomina | Autor | Año | Criterios y factores de riesgo asociado |
|  | Hitzenberger y Richter-Quittner | 1921 | Hipertensión y normalidades metabólicas |
|  | Marañón | 1922 | Hipertensión y diabetes mellitus |
|  | Kylin | 1923 | Síndrome hipertensión-hiperglucemia-hiperuricemia |
|  | Vague | 1947 | Obesidad ginoide y androide; diabetes, hipertensión, gota y aterosclerosis |
| “Trisíndrome metabólico” | Camus | 1966 | Gota, diabetes e hiperlipidemia |
| “Síndrome plurimetabólico” | Avogaro y Crepaldi | 1967 | Hiperlipidemia, obesidad y diabetes, y su asociación con hipertensión y enfermedad coronaria |
| “Síndrome de opulencia | Mehnert y Kuhlmann | 1968 | Conexión de estos trastornos con la nutrición y los cambios en el estilo de vida de los países desarrollado |
| “Síndrome Metabólico” | Hanefeld y Leonhardt | 1981 | Diabetes de tipo 2, hiperinsulinemia, obesidad, hipertensión, hiperlipidemia y trombofilia, sobre una base genética y de influencias medioambientales: sobrealimentación, sedentarismo, arteriosclerosis |
| “Síndrome X” | Gerald Reaven | 1988 | Factores de riesgo cardiovascular y diabetes: hipertensión arterial esencial, resistencia a insulina, hiperglucemia, dislipemia y grasa abdominal |
| “Cuarteto de la muerte” | Kaplan | 1989 | Adiposidad central, intolerancia a la glucosa, hipertrigliceridemia e hipertensión; importancia en el desarrollo de la enfermedad cardiovascular |
|  | Organización Mundial de la Salud (OMS) | 1998-1999 | Utiliza la ratio cintura/cadera, que debe ser >= 0,9 en hombres y >= 0,85 en mujeres o un IMC >= 30 kg/m |
|  | National Cholesterol Education Program- Expert Panel on Detection, Evaluation, and Treatment of High Blood Cholesterol in Adult: (NCEP ATPIII) | 2001 | Alto riesgo cardiovascular, con colesterol de las lipoproteínas de baja densidad (LDL) (c-LDL)alto, con obesidad central:>=102cm hombre, >=88cm mujer, con triglicéridos altos, con colesterol HDL (c-HDL) bajo, hipertensión arterial y glucemias >= 110 mg/dL |
|  | Grupo europeo para el estudio de resistencia a la insulina (EGIR) | 2002 | Relación entre la sensibilidad a la insulina y las enfermedades cardiovasculares; Circunferencia cintura varones >94 cm, mujeres >80 cm |
|  | National Cholesterol Education Program- Expert Panel on Detection, Evaluation, and Treatment of High Blood Cholesterol in Adult: (NCEP ATPIII) | 2005 | Disminuyó las cifras de tensión mínimas,que en 2001 eran >= 135/85 mmHg, a 130/85 mmHg o cifras normales en hipertensos con tratamiento establecido, y la glucemia pasó a ser >= 100 mg/dL |
| “Síndrome metabólico” | International Diabetes Federation (IDF) | 2005 | Circunferencia de cintura como criterio imprescindible, además de dos, de los siguientes, hiperglucemia, hipertrigliceridemia e hipertensión |
|  | International Diabetes Federation Task Force on Epidemiology and Prevention National Heart,Lung, and Blood Institute American Heart Association World Heart Federation International Atherosclerosis Society and International Association for the Study of Obesity | 2009 | Armonización de criterios: Circunferencia de cintura deja de ser criterio imprescindible |

## Indice de Masa Corporal, Circunferencia Abdominal y Riesgo de Enfermedad Cardiovascular

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Categoria | IMC | Hombres< 102 cm Mujeres < 88 cm | Hombres< 102 cm Mujeres < 88 cm |
| Peso Bajo | <18.5 | - | - |
| Normal | 18.5 - 24.9 | - | Leve-Moderada |
| Sobrepeso | 25 - 29.9 | Moderado | Alto |
| Obesidad | - | - | - |
| Clase I | 30 - 34.9 | Alto | Muy alto |
| Clase II | 35 - 39.9 | Muy alto | Muy alto |
| Clase III | >40 | Extremadamente alto | Extremadamente alto |

## Grupo Europeo para el Estudio de la Resistencia a la Insulina - EGIR

|  |  |
| --- | --- |
| **hiperglucemia** | glucosa en ayuno >= 6.1 mmol/L |
| **hipertensión arterial** | >= 140/90 mmHg o en tratamiento |
| **dislipidemia** | triglicéridos > 2.0 mmol/L |
|  | o colesterol HDL < 1.0 mmol/L |
|  | o en tratamiento |
| **obesidad central** | circunferencia de la cintura: |
| hombres | >= 94 cm |
| mujeres | >= 80 cm |

## Criterios ATP III para el diagnóstico del síndrome metabólico

|  |  |
| --- | --- |
| **Factor de riesgo** | **Nivel definido** |
| Obesidad abdominal: | Circunferencia de cintura |
| Hombres | > 102cm |
| Mujeres | > 88cm |
| Triglicéridos: | >=150 mg/dL |
| Colesterol-DHL: |  |
| Hombres | <40 mg/dL |
| Mujeres | <50 mg/dL |
| Presión arterial: | >=130/80 mm Hg |
| Grucosa en ayunas: | >=110 mg/dL |

El síndrome metabólico está presente cuando se cumblen tres o más de los cinco criterios.

## Criterios de la IDF (International Diabetes Federation (2006).

|  |  |
| --- | --- |
| **Para diagnosticar SM la persona debe tener:** |  |
| 1. Obesidad Central definida por los valores de la circunferencia abdominal de acuerdo a la especificidad étnica. |  |
| 2. Dos de los cuatro factores que se indican a continuación. |  |
| Hipertrigliceridemia | = 150 mg/dL (1.7 mmol/L) o en tratamiento para patología lipídica |
| Disminución de las cifras de Colesterol – HDL | < 40 mg/dL (1.03 mmol/L) en hombres < 50 mg/dL (1.29 mmol/L) en mujeres o estar en tratamiento por esta patología |
| Aumento de la Presión arterial | Sistólica = 130 - Diastolica = 85 mm Hg En tratamiento por HTA |
| Hiperglucemia en ayunas | Glicemia en ayunas = 100 mg/dL (5.6 mmol/L), Si el valor es mayor de 100 mg/dL se sugiere hacer CTG. Diagnóstico previo de DM tipo 2\* |

## Asociación americana de endocrinología ACE

|  |  |
| --- | --- |
| Glucosa plasmática: |  |
| Ayuno | 110-125 mg/dL |
| 120 minutos poscarga | 140-200 mg/dL |
| de 75 g de glucosa |  |
| triglicéridos | > 150 mg/dL |
| Colesterol HDL |  |
| Hombres: | < 40 mg/dL |
| Mujeres: | < 50 mg/dL |
| Presión arterial | > 130/85 mmHg |

## AEC FACTORES RIESGO

|  |  |
| --- | --- |
| **Exceso de peso** |  |
|  | IMC > 25 |
| **Circunferencia de la cintura** |  |
| hombres | > 40 pulgadas |
| mujeres | > 35 pulgadas |
|  | (10-15% menos en no caucásicos) |
| **Estilo de vida sedentario** |  |
| **Edad** | > 40 años |
| **Etnicidad no caucásica** | (latino, hispanoamericano, afroamericano, nativo americano, asiático-americano, de las Islas del Pacífico) |
| **Antecedentes familiares de diabetes mellitus 2, hipertensión arterial o enfermedad cardiovascular** |  |
| **Antecedentes de intolerancia a la glucosa o diabetes gestacional** |  |
| **Acantosis nigricans** |  |
| **Síndrome de ovario poliquístico** |  |
| **Hígado graso no alcohólico** |  |

## Criterios diagnósticos NCEP-ATP III

|  |
| --- |
| Obesidad Abdominal |
| Hombres >102 cm Mujeres > 88 cm\*\* |
| Presión Arterial ( = 130 / 85) |
| Triglicéridos = 150 mg/dl |
| HDL-Col Hombres < 40 Mujeres < 50 |
| Glucosa Sanguínea en ayunas = 110 mg/dL |

## Valores de circunferencia abdominal indicándose la especificidad étnica

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Europeos\* | Hombres = 94 cm | Mujeres = 80 cm |
| USA: es probable seguir con ATP III | Hombres = 102 cm | Mujeres = 88 cm |
| Asia del Sur resultados basados en las poblaciones Chinas, Malaya y Asiático-Indú | Hombres = 90 cm | Mujeres = 80 cm |
| China | Hombres = 90 cm | Mujeres = 80 cm |
| Japón \*\* | Hombres = 90 cm | Mujeres = 80 cm |
| Sur América y Centro América | Usar las recomendaciones para Asiahasta tener nueva información. |  |
| Africa sub-Sahariana | Usar los datos europeos hasta tener nueva información |  |
| Poblaciones Árabes y del Mediterráneo. | Usar los datos europeos hasta tener nueva información |  |