# El síndrome metabólico

## Beatriz Carro Otero

# Indice general

* [Introduccion](#introducción)
* [Objetivos](#objetivos)
* [Parte teórica](#parte-teórica)
  + Que es  
    *Patologías relacionadas*
  + [Diagnóstico](#diagnóstico)
    - [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)
    - Por grupos de población
      * SM en el hombre
      * [SM en la mujer](#21-sm-en-la-mujer)  
        *Menopausia*  
        *Embarazo. Complicaciones materno-fetales*
      * SM en la infancia
      * [SM en la tercera edad](#sm-en-la-tercera-edad)
  + [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)
* [Material y métodos](#material-y-métodos)
* [Resultados](#resultados)
* [Discusión](#difusión)
* [Conclusión](#discusión)
* [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)

# Introducción

Síndrome metabólico (SM) es el conjunto de alteraciones metabólicas y vasculares que parten de la obesidad abdominal y la resistencia a la insulina(RI), fenómenos que a través de procesos inflamatorios, oxidativos y de disfunción endotelial, predisponen a un mayor riesgo de diabetes y eventos cardiovasculares.

El SM no es una enfermedad nueva; como señala Braguinsky, su descripción tuvo lugar hace al menos 80 años por parte de Kylin, un médico sueco que definió la asociación entre hipertensión, hiperglicemia y gota.

El primer intento de definición lo realizó Gerarld Reaven en 1988, cuando llamó 'síndrome X' a la agrupación de RI, dislipidemia e hipertensión.

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 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.

Diversos investigadores e instituciones han establecido posteriormente criterios buscando definir la lista de factores que lo componen, siendo los aceptados de forma común: obesidad abdominal (perímetro de contorno de cintura), dislipidemia aterogénica, aumento de la presión arterial, resistencia insulina, estado proinflamatorio y estado protrombótico. Aunque no se ha llegado a un acuerdo sobre todos los factores y varemos que pudieran determinar el diagnóstico del SM com tal.

(historia y controversias)

(variación por etnias)

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, sea 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 factores genéticos (endógenos) y ambientales como la alimentación y hábitos de vida.

Una alimentación con elevado consumo de grasas saturadas y de alto nivel calórico, junto con una vida sendentaria son factores determinantes para su desarrollo. Solo un 10% de los casos de SM tiene causas genéticas.  
Hay estudios relacionan la obesidad con causas epigenéticas (como el estado nutricional durante el embarazo), lo que podría acabar derivando de adulto en obesidad.

# 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

Es un conjunto de trastornos y factores de riesgo reconocidos que se presentan al mismo tiempo cuya presencia aumentan el riesgo de enfermedad cardíaca, accidente cerebrovascular y diabetes tipo 2.

## Diagnóstico

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

Como se ha indicado ha habido varios intentos para establecer unos criterios que ayuden a diagnosticar SM [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). No existen unos varemos aceptados universalmente y se ha detectado que los valores de corte difieren según la étnica de los grupos de población.[Tabla 5: Valores de circunferencia abdominal indicándose la especificidad étnica](#tabla-5)

### Factores de riesgo

#### Circunferencia grande de cintura

La obesidad es el aumento en la acumulación de tejido adiposo (TA) que cursa con aumento del peso corporal, siendo el incremento del diámetro de la circunferencia abdominal un indicador de obesidad.

Se conoce que la obesidad aumenta el riesgo de aparición de ciertas enfermedades. A mayor IMC más riesgo. [Tabla 2: Indice de Masa Corporal, Circunferencia Abdominal y Riesgo de Enfermedad Cardiovascular](#tabla-2)

Uno de los efectos secundarios del sobrepeso y la obesidad es la aparición de un aumento en los niveles plasmáticos de insulina

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 tisular a la acción de la hormona. Esta falta de sensibilidad provoca como respuesta un aumento excesivo de su producción; que puede desenvocar en una disfunsión metabólica y a la aparición de, entre otras patologías: DM2, ECV, dislipidemias, síndrome de ovario poliquístico e hipertensión arterial.

#### Colesterol bueno o de lipoproteínas de alta densidad reducido

#### Glucosa sanguínea en ayunas elevada

#### 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

## Por grupos de población

### SM en la infancia

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. ### SM en adultos

### 2.1 SM en la mujer

#### Embarazo

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

Las complicaciones neonatales en las gestantes con SM son mayores de las que no lo presentan.

Tanto la DG como la diabetes tipo 2 se relacionan con varias consecuencias negativas 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. Y los hijos de mujeres con diabetes tipo 1 tienen predisposición al desarrollo de enfermedades cardiovasculares durante la infancia.

Podría decirse que la DG es una manifestación temprana del SM en la mujer. La resistencia a la insulina, característica del embarazo, puede resultar en DG.

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.

En Estados Unidos, la prevalencia del SM en mujeres:  
- mayores de 20 años es de 24%  
- en mayores de 50 años es de 30%  
- 40 % después de los 60 años

#### Complicaciones materno-fetales

Se ha encontrado relación entre el desarrollo de DG durante el embarazo con el diagnóstico de SM previo al embarazado. Tanto la diabetes de la DG como los trastornos hipertensivos del embarazo pueden verse como expresiones del SM durante la gestación.

Las mujeres jóvenes adultas la hiperglicemia anterior al embarazo conjuntamente con la obesidad anticipan el diagnostico de SM.

Otros indicadores de riesgo para desarrollar SM durante los primeros meses del embarazo son: la edad (ya que la prevalencia de SM aumenta con ella), antecedentes familiares de obesidad, antecedentes de trastornos hipertensivos del embarazo, la macrosomía fetal, diabetes gestacional y desprendimiento prematura de la placenta. Y también el tenerantecedentes médicos de hipertensión arterial o diabetes mellitus.

##### Consecuencias a largo plazo para la mujer

El SM en embarazadas es un indicador de predisposición a desarrollar enfermedades cardiovasculares y diabetes tipo 2.

Tener trastornos THE durante el embarazo es indicativo de riesgo para la mujer de sufrir diversas patologías en el futuro, como obesidad, hipertensión, menor HDL, aumento de glucemia en ayunas o hiperinsulinemia.

##### Consecuencias para el feto

Complicaciones en los recién nacidos relacionadas con SM de las madres pueden ser: hipoglicemia, bajo peso al nacer o sepsis.

No encontramos relación entre el SM y la asfixia, el trauma neonatal, el ingreso a la unidad de terapia intensiva neonatal (UTIN), la trombocitopenia y el alto peso al nacer.

##### Prevención

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.

#### Menopausia

\*\*Diagnóstico diabetes gestacional\*\*  
  
El Comité de expertos de la Organización Mundial de la Salud (OMS) recomienda el \*\*diagnóstico de DG a través de una prueba basada en una sobrecarga glucosada similar a la utilizada en adultos fuera del embarazo\*\*.  
  
Después de tres días de una dieta libre con una ingesta mayor de 150 g de glucosa diaria, se toma una muestra en ayunas y se administra 75 g de glucosa oral para luego tomar una muestra de sangre dos horas después.   
 - La respuesta normal a las dos horas debe ser menor de 140 mg/dL  
 - si la glicemia se encuentra entre 140 mg/dL y 199 mg/dL, existe una intolerancia de la glucosa en la gestación (IGG)  
 - si la glucosa excede los 200 mg/dL la prueba es diagnóstica de DG

### 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

**Introducción**

* [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)

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

## 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

##### tabla 1

**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 |

##### tabla 2

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Categoria | IMC | Hombres< 102 cm Mujeres < 88 cm 1,3 | 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 |

##### tabla 3

|  |
| --- |
| **Criterios diagnósticos del Síndrome Metabólico (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 |

##### tabla 4

**Diagnóstico de Síndrome Metabólico. 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\* |

##### tabla 5

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **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 |  |