

# Incidencia y características clínicas al manifestarse la diabetes mellitus tipo 1 en niños de Galicia (España, 2001-2002)

A. Cepedano Dans<sup>a</sup>, J. Barreiro Conde<sup>b</sup>, M. Pombo Arias<sup>b</sup>  
y Grupo de Diabetes Infantil de Galicia

<sup>a</sup>Hospital Xeral Calde de Lugo (Lugo). <sup>b</sup>Unidad de Endocrinología, Crecimiento y Adolescencia. Departamento de Pediatría. Hospital Clínico Universitario. Facultad de Medicina de Santiago de Compostela (USC). España.

## Objetivo

Conocer las características epidemiológicas y clínico-analíticas de los nuevos casos de diabetes mellitus tipo 1, en niños de 0 a 14 años durante los años 2001 y 2002.

## Pacientes y métodos

Se incluyeron todos los niños, residentes en nuestra Comunidad, que ingresaron en los Hospitales del Sergas. La recogida de datos se realizó durante el ingreso, según cuestionario que incluía la edad, sexo, procedencia, antecedentes de enfermedad autoinmune asociada y antecedentes familiares, síntomas previos al inicio y su duración, y parámetros bioquímicos al diagnóstico (glucemia, hemoglobina A<sub>1c</sub> [HbA<sub>1c</sub>], pH y bicarbonato).

## Resultados

Se diagnosticaron 109 niños, 48 niñas y 61 niños, con una incidencia de 17,6/100.000/año, de los cuales el 33% lo hizo en invierno, el 26% en primavera, el 21,3 en otoño y el 20,3 en verano. El 26,6% de los ingresos fueron niños de 0-4 años, el 40,3% de 5-9 años y el 33% de 10-14 años. Entre los síntomas presentes al diagnóstico el 95,8% tuvo poliuria y polidipsia como síntomas principales, así como nicturia o enuresis y pérdida de peso, todos ellos con una duración media de 13,6 días en el grupo de 0-4 años; 21,7 días en el de 5-9 años y 25,4 días en el de 10-14 años. La cetoacidosis se presentó en un tercio de los casos.

## Conclusiones

Los niños gallegos tienen una elevada incidencia de diabetes mellitus tipo 1. El tiempo transcurrido entre los primeros síntomas y el diagnóstico se considera prolongado. En el 31,7% la primera manifestación es la cetoacidosis.

## Palabras clave:

*Diabetes mellitus tipo 1. Niños. Incidencia. Cetoacidosis.*

## INCIDENCE AND CLINICAL MANIFESTATIONS AT ONSET OF TYPE 1 DIABETES MELLITUS IN GALICIA (SPAIN): 2001-2002

### Objective

To determine the epidemiology, clinical manifestations and laboratory results at onset of type 1 diabetes mellitus in children aged 0-14 years from January 2001 to December 2002.

### Patients and methods

All children younger than 14 years old living in Galicia (Spain) and admitted to one of the hospitals of the Galician health service with a diagnosis of type 1 diabetes mellitus from 2001-2002 were included. A questionnaire was administered to collect data on age, sex, place of residence, associated autoimmune disorders, family history, clinical manifestations before onset and their duration, and biochemical parameters at diagnosis (glycemia, HbA<sub>1c</sub>, pH and bicarbonate).

### Results

A total of 109 children were diagnosed (48 girls and 61 boys). The annual incidence (per 100,000 pediatric inhabitants) was 17.6. A higher frequency was found in winter (33%) and spring (26%) than in autumn (21.3%) and summer (20.3%). Admissions were most frequent among 5-9 year-olds (40.3%), followed by 10-14 year-olds (33%) and 0-4 year-olds (26.6%). The most frequent clinical manifestations were polyuria and polydipsia (95.8%). Nycturia or enuresis and weight loss were also described. The mean duration of these symptoms was 25.4 days in the group of children aged between 10-14 years old, 21.7 days in those aged 5-9 years old and 13.6 days in those younger than 4 years old. In one-third of the patients, the initial presentation was ketoacidosis.

**Correspondencia:** Dr. J. Barreiro Conde.  
Unidad de Endocrinología, Crecimiento y Adolescencia.  
Departamento de Pediatría. Hospital Clínico Universitario.  
La Choupana, s/n. 15706 Santiago de Compostela. España.  
Correo electrónico: [jesus.barreiro.conde@sergas.es](mailto:jesus.barreiro.conde@sergas.es)

Recibido en febrero de 2004.

Aceptado para su publicación en octubre de 2004.

## Conclusions

**The incidence of type 1 diabetes mellitus among Galician children is high. The interval between the onset of the first symptoms and diagnosis is long. In 31.7% of the patients, the initial event was ketoacidosis.**

## Key words:

**Type 1 diabetes mellitus. Children. Incidence. Ketoacidosis.**

## INTRODUCCIÓN

El término diabetes mellitus se refiere a un grupo de enfermedades metabólicas caracterizadas por hiperglucemia, que puede ser debida a defectos en la secreción de insulina, en la acción de la insulina o a una combinación de ambas. Según criterios del Comité de Expertos en el Diagnóstico y Clasificación de la Diabetes Mellitus de la American Diabetes Association (ADA)<sup>1,2</sup>, se denominan diabetes mellitus tipo 1 (DM1), antes llamada diabetes mellitus dependiente de insulina, aquellos casos cuya causa es la destrucción de células betapancreáticas y que puede presentarse con cetoacidosis. Esta destrucción se debe en la mayoría de los casos a un proceso autoinmune, expresado por la presencia de autoanticuerpos (anticuerpos anticélulas de los islotes pancreáticos [ICA], antidescarboxilasa del ácido glutámico [GAD], antitromboplastina [anti-TP] [IA<sub>2</sub>, IA<sub>2</sub>B], antiinsulina), mediado por linfocitos T, que ocurre en una población genéticamente predispuesta (ligada a la región antígenos de histocompatibilidad [HLA] de clase II) y expuesta a factores ambientales no bien conocidos. Los anticuerpos reflejan la naturaleza autoinmune del subtipo de DM1A. La DM1B o DM1 idiopática se produce por supuestos mecanismos lesivos directos sobre la célula beta y potencialmente sobre otros componentes del páncreas endocrino y no endocrino<sup>1-3</sup>.

Puesto que es una de las enfermedades crónicas más frecuentes de la infancia y la adolescencia, estudiarla en una población determinada es necesario, tanto para intentar conocer los factores determinantes de su etiopatogenia, como para la provisión de recursos sociosanitarios a corto, medio y largo plazo<sup>4</sup>. Por ello, una de las recomendaciones prioritarias de la Declaración de San Vincent incluye la necesidad de realizar estudios epidemiológicos<sup>5</sup>, y la Organización Mundial de la Salud (OMS) puso en marcha en 1990 el proyecto DIAMOND entre cuyos principales objetivos estuvo el investigar los modelos de incidencia de DM1 en niños hasta el año 2000<sup>6</sup>.

Otro aspecto importante es la forma de presentación de la enfermedad, que si bien es de instauración progresiva, se presenta de forma aguda en la mayoría de los casos y se asocia a cetoacidosis en el momento del diagnóstico en más de la tercera parte, porcentaje que aumenta en los niños de menor edad<sup>7</sup>. Esta grave descompensación metabólica es una importante causa de morbimortalidad<sup>8,9</sup>.

No hay datos, sin embargo, de que los diferentes niveles de riesgo estén asociados a diferentes modelos de presentación clínica al diagnóstico<sup>10</sup>. Los síntomas predominantes y más frecuentes son poliuria, polidipsia y pérdida de peso pero, aunque éstos siguen un modelo uniforme en el momento del diagnóstico, la presentación clínica y el tiempo de duración de los síntomas pueden variar<sup>11</sup>. Se estima que más del 80% de los pacientes afectados presentan una historia clínica de menos de 3 semanas de evolución y, en ocasiones, inferior a una semana. En el resto de los casos, la historia clínica puede ser más prolongada, y se presentan síntomas intermitentes o moderados durante meses o años<sup>12</sup>.

El objetivo que nos hemos propuesto en el presente trabajo es conocer la incidencia y las características clínicas de presentación de la diabetes en el paciente pediátrico de Galicia. El estudio se realizó sobre la totalidad de los ingresos por inicio de DM1 que se produjeron durante los años 2001 y 2002 en los hospitales del Servicio Gallego de Salud.

## PACIENTES Y MÉTODOS

Se trata de un estudio prospectivo que incluyó a todos los niños con edades entre 0 y 14 años, residentes en Galicia (España), que ingresaron en los hospitales del Servicio Gallego de Salud (Sergas), desde el 1 de enero del año 2001 hasta el 31 de diciembre de 2002 y que fueron diagnosticados de DM1 según criterios de la ADA.

Galicia, situada en el extremo noroccidental de la península Ibérica, tiene una extensión de 29.574 km<sup>2</sup>, dividida en cuatro provincias, de las cuales tres se abren al mar. La población total gallega, según el Censo de Población y Vivienda de 2001 (Instituto Nacional de Estadística), es de 2.695.880 habitantes, de los que el 11,8% están en la edad estudiada (0-14 años) y, de ellos, 164.104 son niños y 155.451, niñas.

La recogida de datos se realizó según cuestionario confeccionado previamente, uniforme para todos, por una misma persona en cada centro y que se rellenó durante el ingreso hospitalario. Los datos analizados fueron: la edad al diagnóstico, sexo, predominio estacional, presencia de lactancia materna, antecedentes familiares de DM1 o DM2, así como los síntomas iniciales de diabetes y su duración. Se estudió su afectación metabólica: forma de manifestación (hiperglucemia aislada o cetoacidosis), glucemia media al diagnóstico y grado de hiperglucemia previa mediante la determinación de las concentraciones de hemoglobina A<sub>1c</sub> [HbA<sub>1c</sub>].

Se definió cetoacidosis cuando la glucemia fue superior a 250 mg/dl, había cetonuria y pH sanguíneo inferior a 7,3 y/o el bicarbonato inferior a 15 mEq/l. Los datos se expresan en porcentaje, media, rango y desviación estándar (DE). Se excluyó la patología tiroidea autoinmune mediante la determinación de anticuerpos antitiroideos (antimicrosomales y antitiroglobulina) y la enfermedad

celíaca mediante la determinación anticuerpos antigliadina y antiendomiso.

## RESULTADOS

El total de ingresos durante los 2 años fue de 109 niños (todos los ingresos se hicieron a través de los servicios de urgencias). Se diagnosticaron 61 pacientes en el año 2001 (55,9%) y 48 (44,0%) en 2002. La distribución por sexos fue 48 niñas (44,0%) y 61 niños (55,9%). La incidencia estacional se distribuyó así: 36 pacientes en invierno (33%), 28 en primavera (26%), 23 en otoño (21,3%) y 22 durante los meses de verano (20,3%).

Se han diferenciado tres grupos según la edad: de 0 a 4 años, de 5 a 9 años y de 10 a 14 años. El grupo de 0 a 4 años lo constituyeron 29 pacientes, 26,6% del total, y la edad media de manifestarse la enfermedad fue  $2,9 \pm 1,1$  año (rango, 1-4 años). El grupo más numeroso fue el de 5 a 9 años, formado por 44 pacientes (40,3%), la media de edad fue  $7,3 \pm 1,6$  años (rango, 5,1-9,9 años). El de 10 a 14 años lo constituyeron 36 pacientes (33,0%) y la media de edad de presentación fue  $11,6 \pm 1,3$  años (rango, 10,2-13,8 años) (tabla 1).

El 55,7% de los niños habían recibido lactancia materna por lo menos durante el primer mes de vida. En 3 pacientes se diagnosticó tiroiditis autoinmune asociada (2,8%) y en cinco enfermedad celíaca (4,6%).

En cuanto a los antecedentes familiares, 7 pacientes (6,4%) tenían un familiar en primer grado con DM1 y 2 pacientes (1,8%) con DM2; 43 pacientes (39,4%) tenían algún familiar en segundo o tercer grado con DM1 o DM2.

La incidencia de niños diagnosticados por ingreso en nuestra comunidad supone el 17,6/100.000/año, sin que se hayan encontrado diferencias significativas interprovinciales (19,1 año 2001 y 15,0 año 2002).

En cuanto a las características clínico-bioquímicas, la poliuria y la polidipsia fueron con diferencia los síntomas más frecuentes y lo describieron más del 90% de los pacientes, alcanzando el 98% en el grupo de 10 a 14 años. El síntoma siguiente en orden de frecuencia referido por el paciente o la familia fue la nicturia o enuresis. La pérdida de peso la refirieron el 83,3% de los pacientes de 10 a 14 años y el 64,3% en el grupo de 0 a 4 años. La polifagia fue un síntoma poco frecuente y lo refirieron el 59,8% de los pacientes de 10 a 14 años, el 52% en el grupo de 5 a 9 años y el 28,5% de los de 0 a 4 años. La duración media de los síntomas previos al ingreso fue de  $13,6 \pm 6,7$  días (rango, 1-21 días) en el grupo de 0 a 4 años, de  $21,7 \pm 17,4$  días (rango, 2-60) en el grupo de 5 a 9 años y de  $25,4 \pm 23,5$  días de media (rango, 5-122 días) en los pacientes de 10 a 14 años (tabla 2).

Los valores plasmáticos de glucemias fueron  $495 \pm 191$  mg/dl en el grupo de 0 a 4 años;  $377,6 \pm 165$  mg/dl en los pacientes de 5 a 9 años y  $525,1 \pm 144$  mg/dl en el grupo de 10 a 14 años. La HbA<sub>1c</sub> fue más elevada en los pacientes de más edad ( $11,6 \pm 1,8\%$ ) y más baja en el grupo de

TABLA 1. Distribución según edad y media de edad al manifestarse la enfermedad

Edad (años)	Número	%	Edad de presentación (años)	Rango (años)
0-4	29	26,6	$2,9 \pm 1,1$	1-4
5-9	44	40,3	$7,3 \pm 1,6$	5,1-9,9
10-14	36	33,0	$11,6 \pm 1,3$	10,2-13,8

TABLA 2. Características clínico-bioquímicas por grupos de edad

Síntomas y analítica	0-4 años (%)	5-9 años (%)	10-14 años (%)
Poliuria y polidipsia	96,5	93,1	98
Nicturia o enuresis	72,4	64	30,5
Pérdida de peso	64,3	75	83
Polifagia	28,5	52	59,8
Duración de síntomas (días)	$13,6 \pm 6,7$ (rango, 1-21)	$21,7 \pm 17,4$ (rango, 2-60)	$25,4 \pm 23,5$ (rango, 5-122)
Glucemia (mg/dl)	$495 \pm 191$	$377,6 \pm 165$	$525,1 \pm 144$
HbA <sub>1c</sub> (%)	$8,8 \pm 1,4$	$10,3 \pm 1,9$	$11,6 \pm 1,8$
CAD	37,9	29,5	27,7

HbA<sub>1c</sub>: hemoglobina A<sub>1c</sub>; CAD: cetoacidosis diabética.

0 a 4 años ( $8,8 \pm 1,4\%$ ). La forma de presentación más brusca y grave, la cetoacidosis diabética, fue más frecuente en el grupo de menor edad, que se manifestó en el 37,9% frente al 27,7% de los diabéticos de más de 10 años (tabla 2).

## DISCUSIÓN

La incidencia de DM1 en Galicia en niños diagnosticados por ingreso en los hospitales del Sergas supone el 17,6/100.000/año de dicha población. Puesto que la cobertura del sistema público en Galicia se calcula entre el 99 y 100% de la población, la incidencia de la DM1 en niños y adolescentes podría ser muy discretamente superior, no inferior.

Una incidencia de 17,6/100.000/año se considera una tasa elevada<sup>13</sup>, similar a la de Cantabria<sup>14</sup>, y más elevada que la de otras áreas del norte de España (Asturias y País Vasco)<sup>15</sup>. Si se comparan nuestras cifras con otras zonas del sur de España la nuestra es inferior; por ejemplo, Málaga que tuvo una media de 20,1 durante los años 1996-2002<sup>16</sup>. Por lo tanto, el gradiente norte-sur no se cumple en España. En cualquier caso, las cifras de incidencia en España ofrecen gran variabilidad<sup>17-25</sup>. Existe una notable heterogeneidad entre países y regiones<sup>13,26</sup>.

En la mayoría de los estudios de diabetes mellitus en niños, las tasas de incidencia son más elevadas en el grupo de 10-14 años, y la edad puberal se considera un fac-

tor de riesgo para la diabetes. Nosotros, sin embargo, tenemos una incidencia más alta en el grupo de 5-9 años que se explicaría, quizá, por el desplazamiento a edades inferiores, relacionado con procesos infecciosos que, por sí mismos, constituyen un factor de riesgo, por pérdida de pacientes en el último tramo de edad al no necesitar ingreso hospitalario, por un desarrollo más tardío, etc. Creemos que no debe existir factores diferentes a otras comunidades, para que la incidencia de pacientes del grupo de 10 a 14 años sea inferior al de 5 a 9 años, salvo el peor registro, pues los niños mayores ingresan menos en el hospital al manifestarse la enfermedad<sup>21,22</sup>.

Se ha descrito una incidencia similar en cuanto al sexo, existiendo variaciones puntuales en algunos países a favor de los varones<sup>19,24,27</sup>. Nosotros también tenemos un porcentaje más elevado en varones, sin diferencias significativas como ocurre en algunas comunidades españolas.

De acuerdo con la mayoría de los estudios, la incidencia es más elevada en invierno<sup>12,14,28</sup>.

Al no contar con estudios previos en nuestra Comunidad, no se puede valorar la evolución de la incidencia, claramente al alza en todo el mundo, según la mayoría de los estudios, así como que esta tasa de incidencia está aumentando en niños por debajo de 5 años de edad<sup>29,30</sup>.

En nuestro grupo, la poliuria y polidipsia fueron los síntomas referidos con más frecuencia en el momento del diagnóstico (95,8% del total) y similar al de otros estudios<sup>10,11,30</sup>. Estos síntomas se asociaron a nicturia y enuresis en el grupo de menor edad. El tercer grupo de síntomas, por orden de frecuencia, fueron pérdida de peso y polifagia, ambos relacionados directa y proporcionalmente con el tiempo de duración de los síntomas y con el grupo de más edad.

El grupo de niños de menor edad fue diagnosticado más pronto y con HbA<sub>1c</sub> más baja, pero con una mayor frecuencia de cetoacidosis diabética; ésta puede estar asociada a una pobre reserva de célula betapancreática, fuerte autoinmunidad contra las células de islotes e insulina y fuerte susceptibilidad asociada a HLA y que se ha observado que afecta sobre todo a niños menores de 2 años<sup>7</sup>. El grupo que tuvo una glucemia y una HbA<sub>1c</sub> más elevada es el de 10 a 14 años, que fue diagnosticado más tardíamente, lo que demuestra que el proceso de destrucción de las células betapancreáticas es más lento y menos agresivo que en niños pequeños.

El 31,7% del total de los niños ingresaron con cetoacidosis diabética, elevándose esta cifra a 37,9% en el grupo de niños de 0-4 años. En estudios amplios, la incidencia total de cetoacidosis diabética es del 40%, y no encuentran diferencias significativas entre grupos de edad<sup>10</sup>. Otros estudios identifican una edad menor al diagnóstico como un factor de riesgo para desarrollarla<sup>31,32</sup>.

Los mismos autores que no encontraron diferencias entre grupos de edad sí las encontraron entre zonas geográficas distintas<sup>10</sup>, mostrando una relación inversa entre las

tasas de incidencia y la cetoacidosis diabética; puesto que las tasas de incidencia en Europa están fuertemente asociadas con indicadores de salud y un alto nivel de vida, lo cual quiere decir que una alta calidad de la medicina y un diagnóstico precoz de la diabetes reduce el riesgo de cetoacidosis diabética. Programas realizados para diagnóstico precoz de la diabetes han reducido la enfermedad en esa área al 12%<sup>33</sup>.

Hay autores que por las particularidades clínicas de esta forma de presentación con cetoacidosis postulan la posibilidad de un particularmente agresivo subtipo de diabetes<sup>32</sup>. La presentación total de cetoacidosis diabética en los niños de Galicia durante estos 2 años es menor del 40% reseñado en los estudios anteriores, lo que pone de manifiesto el fácil acceso del paciente a los medios sanitarios. Sin embargo, creemos que es una cifra todavía significativa y se mejoraría con programas encaminados con este fin.

La frecuencia de antecedentes de DM1 encontrada por nosotros en familiares de primer grado es muy inferior a estudios publicados. La frecuencia de lactancia materna es muy baja en estos pacientes y nuestros datos son inferiores al estudio nacional realizado por la Comisión de Diabetes Pediátrica Española<sup>34</sup>.

La DM1 con frecuencia se asocia a otras enfermedades autoinmunes. La presencia de enfermedad celíaca al diagnóstico en el 6,8% de los pacientes se encuentra en un término medio entre los diferentes estudios<sup>35,36</sup>. La asociación con alteraciones tiroideas es la más común, variando según los países<sup>37</sup>. En nuestra muestra esta asociación se da en 3 pacientes, uno de los cuales tiene una edad inferior a 10 años y además tenía hipotiroidismo.

En conclusión, la incidencia en nuestra comunidad es alta, con una mayor frecuencia en el grupo de 5 a 9 años. Un tercio de los pacientes es diagnosticado con cetoacidosis, por lo que creemos que la promoción de programas de educación diabetológica favorecería un diagnóstico precoz, que además de disminuir la tasa de cetoacidosis acortaría el tiempo entre la aparición de los primeros síntomas y el diagnóstico de la enfermedad<sup>34</sup>. Además de los síntomas clásicos las familias destacan la enuresis secundaria como un síntoma importante y precoz.

### **Grupo de Diabetes Infantil de Galicia**

J.L. Chamorro Martín (Hospital Xeral-Ciés de Vigo, Pontevedra); A. Pavón Freire (Hospital Provincial de Pontevedra, Pontevedra); P. Lázaro Lázaro (Hospital Materno-Infantil Teresa Herrera, La Coruña); M. Rodríguez Blanco (Hospital de Barbanza, La Coruña); I. Quintela Fernández (Hospital Virxe da Xunqueira, La Coruña); M.J. Pita Pérez (Hospital Comarcal de Monforte, Lugo); M.M. Rodicio García (Hospital da Costa Burela, Lugo); P. Fariña Guerrero (Hospital Cristal Piñor, Orense); M. Caramés Varela (Hospital Comarcal Valdeorras, Orense); M. Santos Tapia (Hospital Arquitecto Marcide de El Ferrol, La Coruña); A. Novo Rodríguez (Hospital Arquitecto Marcide de El Ferrol, La Coruña).

## BIBLIOGRAFÍA

1. Report of the Expert Committee on the Diagnosis and Classification of Diabetes Mellitus. *Diabetes Care* 1997;20:1183-97.
2. The Expert Committee on the Diagnosis and Classification of Diabetes Mellitus. *Diabetes Care* 2003;26(Suppl 1):5-20.
3. Imagawwa A, Hanafusa T, Miyagawa JL, Matsuzawa Y. A novel subtype of type 1 diabetes mellitus characterized by a rapid onset and an absence of Diabetes-related antibodies. *N Engl J Med* 2000;342:301-7.
4. Aguilar M, Carral F. Apuntes sobre la diabetes mellitus en España: Prevalencia y costes. *Endocrinol Nutr* 2002;49(Supl 2):57-9.
5. Diabetes Care and research in Europe. The Sant Vincent Declaration. *Giornale Italiano di Diabetologia* 1990;10(Suppl):133-44.
6. LaPorte RE, Tuomilehto J, King H. WHO Multinational Project for Childhood Diabetes. *Diabetes Care* 1990;13:1062-8.
7. Komulainen J, Kulmala P, Savola K, Lounamaa R, Ilonen J, Reijonen H, et al. The childhood Diabetes in Finland (DIME) Study Group. Clinical, Autoimmune, and Genetic Characteristics of Very Young Children With Type 1 Diabetes. *Diabetes Care* 1999;22:1950-5.
8. Japan, Poland, the Netherlands, Pittsburgh Diabetes Research Groups. How frequently do children die at the onset of insulin-dependent diabetes? Analysis of registry data from Japan, Poland, the Netherlands and Allegheny Country. *Diabetes Nutr Metab* 1990;3:57-62.
9. Rosenbloom AL. Intracerebral crisis during treatment of diabetic ketoacidosis. *Diabetes Care* 1990;13:22-3.
10. Levy-Marchal C, Patterson CC, Green A, on behalf of the EURODIAB ACE Study Group. Geographical variation at diagnosis of Type 1 diabetes in children: the EURODIAB Study. *Diabetologia* 2001;44:75-80.
11. Neu A, Ehehalt S, Willasch A, Kerhree M, Hub R, Ranke M. Varying clinical presentation at onset of type 1 diabetes mellitus in children-epidemiological evidence for different subtypes of the disease? *Pediatric Diabetes* 2003;2:147-53.
12. Argente J, Muñoz MT, Barrio R. Diabetes mellitus: clasificación clínica y diagnóstico. En: Barrio R, Pavia C, Yturriaga R, editores. *Diabetes mellitus en la infancia y la adolescencia*. Madrid: Díaz de Santos 1997; p. 109-23.
13. Karvonen M, Viilk-Kajander M, Moltchanova E, Libman I, LaPorte R, Tuomilehto J, and for the Diabetes Mondiale (DiaMond) Project Group. Incidence of childhood Type 1 diabetes worldwide. *Diabetes Care* 2000;23:1516-26.
14. Luzuriaga C, San Román M, Argumosa A, Castaño L, Bilbao R, Leyva-Covian F, et al. Diabetes mellitus. Aspectos epidemiológicos de la diabetes mellitus tipo 1. *Bol Soc Pediatr Asturias, Cantabria, Castilla y León* 2002;42:283-95.
15. Rivas Crespo MF, García del Real S, Díaz Cadórniga F, Castaño Fernández G, Alonso Marquiegui J, Prieto Santiago J. Por el grupo de diabetes de Asturias. Oviedo. *Diabetes tipo 1 en niños*. *An Esp Pediatr* 1998;11:63.
16. Del Pino de la Fuente, López-Siguero JP. Variaciones de la incidencia de diabetes mellitus tipo 1 en niños menores de 14 años en la Provincia de Málaga (1982-2002). *An Pediatr (Barc)* 2003;58:118-38.
17. Serrano Ríos M, Moya CS, Martín Serrano R, Minuesa Asensio A, Zaradieta de Tomas Labat ME, Romero G, et al. Incidence of type 1 (insulin dependent) diabetes mellitus in subjects 0-14 years of age in the Comunidad de Madrid, Spain. *Diabetologia* 1990;33:422-4.
18. Manzano Recio P, Prieto Veiga J, Cerdeño Montaña J, Álvarez Aparicio E. Evolución de la incidencia de diabetes mellitus tipo 1 en niños menores de 15 años en la Provincia de Salamanca (1989-2002). *Bol Soc Pediatr Asturias, Cantabria, Castilla y León* 2003;43:458-9.
19. Morales Pérez FM, Barquero-Romero J, Pérez-Miranda M. Incidence of type 1 diabetes among children and young adults (0-29 years) in the province of Badajoz, Spain, during 1992 to 1996. *Acta Paediatr* 2000;89:101-4.
20. Calle Pascual AL, Vicente A, Martín-Álvarez PJ, Yueste E, De Matías J, Calle JR, et al. Estimation of the prevalence of diabetes mellitus diagnosed and incidence of type (insulin-dependent) diabetes mellitus in the Avila Health Care región of Spain. *Diab Res Clin Pract* 1993;19:75-81.
21. Goday A, Castell C, Tresserras R, Canela J, Taberner JL, Lloveras G. Incidencia of type 1 diabetes mellitus in Catalonia, Spain. *Diabetologia* 1992;35:637-71.
22. López-Siguero JP, Martínez-Aedo MJ, Moreno Molina JA, Lora Espinosa A, Martínez Valverde A. Evolución de la incidencia de la diabetes mellitus tipo 1 en niños de 0 a 14 años en Málaga (1982-1993). *An Esp Pediatr* 1997;47:17-22.
23. Chueca M, Oyarzábal M, Reparaz F, Garagorri JM, Sola A. Incidence of type 1 diabetes mellitus in Navarre (Spain) (1975-1991). *Acta Paediatr* 1997;86:632-7.
24. Goday A, Castell C, Tresserras R. La diabetes mellitus tipo 1 en España. Estimación del número de casos anuales por comunidades autónomas y provincias. *Endocrinología* 1994;41:301-4.
25. Giral Muiña P, Santillana Ferrer L, Madrigal Barchino D, Merlo Garrido A, Toledo de la Torre B, Anaya Barea F. Incidencia en menores y prevalencia de la diabetes mellitus tipo 1 en la provincia de Ciudad Real. *An Esp Pediatr* 2001;55:213-8.
26. EURODIAB TIGER. Europe and Diabetes Type 1 Genetic Epidemiology Resource. *Diabetologia* 2001;44:B1-87.
27. Karvonen M, Pitkaniemi M, Pitkaniemi J, Kohtamaki K, Tajima N, Tuomilehto J. Sex difference in the incidence of insulin-dependent diabetes mellitus: An analysis of the recent epidemiological data: World Health Organization DiaMond Project Group. *Diabetes Metab Rev* 1997;13:275-91.
28. Levi-Marchal C, Patterson C, Green A. On behalf of the Eurodiab-ACE Study Group: Variations by age group and seasonality at diagnosis of childhood IDDM in Europe. *Diabetologia* 1985;38:823-30.
29. Eurodiab Ace Study Group. Variation and trends in incidence of childhood diabetes in Europe. *Lancet* 2000;355:873-6.
30. Alcázar Villar MJ, García Sánchez-Montejo F, Alonso Blanco M, Barrio Castellano R. Diabetes en el niño menor de 5 años. Características clinicometabólicas. *Av Diabetol* 2001;17:49-54.
31. Ros P. Cetoacidosis diabética. En: Barrio R, Pavia C, Yturriaga R, editores. *Diabetes mellitus en la infancia y la adolescencia*. Madrid: Díaz de Santos, 1997; p. 109-23.
32. Neu A, Willach A, Ehehalt S, Hub R, Ranke MB. Ketoacidosis at onset of type 1 diabetes mellitus in children-Frequency and clinical presentation. *Pediatric Diabetes* 2003;4:77-81.
33. Vanelli M, Chiari G, Ghizzoni L, Costi G, Giacalone T, Chiarelli F. Effectiveness of a prevention program for diabetic ketoacidosis in children: An 8 years study in schools and private practices. *Diabetes Care* 1999;22:7-9.
34. López MJ, Oyarzábal M, Rodríguez M, Barrios R, López JP, Hermoso F, et al. Alimentación del lactante como factor de riesgo de diabetes en el niño. *Endocrinología* 1995;42:317-21.
35. Pekka C, Kaukinen K, Valimäki M, Salmi J. Endocrinological Disorders and Celiac Disease. *Endocr Rev* 2002;23:464-83.
36. Barera G, Bonfanti R, Viscardi M, Bazzigaluppi E, Calori G, Meschi F, et al. Aparición de la enfermedad celíaca tras el comienzo de la diabetes tipo 1: estudio prospectivo longitudinal de 6 años. *Pediatrics* 2002;53:261-7.
37. Kordonouri O, Klinghammer A, Lang EB, Grüters-Kieslich A, Grabert M, Holl RW. Autoinmunidad tiroidea en niños y adolescentes con diabetes de tipo 1. *Diabetes Care* 2003;4:68-72.