### 日本小児内分泌学会 特別寄稿:コンセンサス声明

## 小児におけるインスリン抵抗性;コンセンサス、展望および将来の方向性

Claire Levy-Marchal, Silva Arslanian, Wayne Cutfield, Alan Sinaiko,

Celine Druet, M. Loredana Marcovecchio, and Francesco Chiarelli, on behalf of

ESPE-LWPES-ISPAD-APPES-APEG-SLEP-JSPE, and the Insulin Resistance in Children

Consensus Conference Group

Institut National de la Santé et de la Recherche Mé dicale, Unité 690 (C.L.-M., C.D.), Hôpital Robert Debré, 75019 Paris, France ; Université Paris Diderot (C.L.-M., C.D.), 75013 Paris, France ; Children's Hospital of Pittsburgh (S.A.), University of Pittsburgh Medical Center, Pittsburgh, Pennsylvania 15224 ; Liggins Institute (W.C.), University of Auckland, Auckland 1142, New Zealand ; Department of Pediatrics (A.S.), University of Minnesota, Minnesota, Minnesota 55455 ; and Department of Pediatrics (M.L.M., F.C.), University of Chieti, Chieti 66013, Italy

翻訳:雨宮 伸(埼玉医科大学小児科学)

目的:最近明らかにされてきたデータによればインスリン抵抗性は小児および思春期では一般的なことで心代謝リスク cardiometabolic risk に関連している、そこで人生早期での考慮が求められている。しかしながら、インスリン抵抗性をどのように定義し、どのように測定し、どんなリスクファクターがあり、そしてそれを予防および治療する効果的戦略があるかどうかには未だ混乱がある。コンセンサス協議会がこれらの点を明確にするため組織された。

参加者:コンセンサスは国際的に主な小児内分泌学会と37名の参加者の支援によった.

エビデンス: 文献に関して独立した体系的検索法により小児のインスリン抵抗性に関係する鍵となる論文が選ばれた.

コンセンサスの形成:協議会は5つのテーマと作業グループに分けられた:背景と定義;測定とスクリーニング法;リスクファクターと帰結;予防;治療である. それぞれのグループは鍵となる論点を選択し、文献を検索し、原案を作成した.3回目の会合で、これらの原案が各グループで討議・最終化し、さらに討論および合意のための全体フォーラムに提案された.

結論:現在の小児肥満の疫学的増大を考えると、小児のインスリン抵抗性は健康管理専門家が直面する重要な課題である。小児のインスリン抵抗性を定義する明確な基準はなく、例えば空腹時インスリンなどの代用指標はインスリン感受性について不十分な測定である。現行のスクリーニング基準や方法論に基づくと、小児のインスリン抵抗性についてのスクリーニングは正当化できない。食事や運動を含むライフスタイルへの介入はインスリン感受性を改善することができるが、一方薬物は症例を選んでのみ導入すべきである。(J Clin Endocrinol Metab 95: 5189—5198, 2010)

略語: DM, Diabetes mellitus; FSIVGTT, frequently sampled iv glucose tolerance test; GDM, gestational DM; HOMA, homeostasis model assessment; IGT, impaired glucose tolerance; LOE, level of evidence; NAFLD, nonalcoholic fatty liver disease; OGTT, oral glucose tolerance test; PCOS, polycystic ovary syndrome; SSPP, steady-state plasma glucose; T2D, type 2 diabetes.

成人のインスリン抵抗性は2型糖尿病(T2D)進展の主な特徴として数十年にわたって認識されており,

日児誌 115 (1), 2011 21-(21)

肥満、メタボリックシンドローム、高血圧および心臓病と関連している<sup>1)</sup>. またインスリン抵抗性は小児の肥満や心代謝リスク cardiometabolic risk に有意に関連していることも明らかである<sup>2)</sup>. しかしながら、小児のインスリン抵抗性をどのように最もよく評価できるか、どんな臨床異常で起こるのか、そして治療または予防できるか、に関して明確さが欠如している.

小児のインスリン抵抗性に関する現在の英知を目指して、the European Society for PediatricEndocrinology (ESPE) 欧州小児内分泌学会、the Lawson Wilkins Pediatric EndocrineSociety (LWPES) 米国小児内分泌学会、the International Society for Pediatric and Adolescent Diabetes (ISPAD) 国際小児思春期糖尿病学会、the Asia Pacific Pediatric Endocrine Society (APPES) アジア太平洋小児内分泌学会、the Australasia Pediatric Endocrine Society (APEG) オーストラリア小児内分泌学会、the Sociedad Latino-Americana de Endocrinologia Pediatrica (SLEP) ラテン一アメリカ小児内分泌学会、and the Japanese Society for Pediatric Endocrinology (JSPE) 日本小児内分泌学会からの小児インスリン抵抗性に関するコンセンサス協議会のための専門家パネルを開いた。

#### 方法

協議はエビデンスに基づいて行われた. 文献の独立した体系的検索法は the standard Medical Subject Headings; MeSH に基づいて EMBASE および PubMed によって行われた. エビデンスの段階は以前発行された American Diabetes Association 米国糖尿病協会の基準に基づいた<sup>3)</sup>. 補助データは, The Endocrine Society's Journals 内分泌学会雑誌のウエップサイト http://jcem.endojournals.org を参照.

### 定義と背景

# 1. インスリン抵抗性は全身のブドウ糖取り込み減少に関係する [エビデンスレベル (LOE) A; ほとんどが成人]

インスリン抵抗性はインスリンによる細胞活動への組織反応の減弱と定義され、インスリン感受性の逆のものである。"インスリン抵抗性"という術語は一般に使われる場合生理的インスリンレベルへの反応において全身のブドウ糖取り込みの減少とブドウ糖およびインスリン代謝へのその結果としての影響を指す。正常血糖高インスリンクランプ法ではインスリン抵抗性は主に骨格筋の反応によって決まり、注入ブドウ糖の75%は筋肉によって取り込まれ、2~3%のみが脂肪組織で取り込まれる<sup>4</sup>).

### 2. インスリン抵抗性は連続性である(LOEA 成人において)

インスリン感受性は高度にインスリン抵抗性な個体における非常に低レベルからインスリン抵抗性のない個体での非常に高レベルまで連続である.

### 3. インスリン抵抗性は一般に肥満と関連する(LOEA 成人および小児において)

インスリン抵抗性はごく一般的に肥満と関連するが、肥満の人すべてがインスリン抵抗性ではなく、インスリン抵抗性は非肥満の小児や成人に起こる可能性はある $^{5)\sim70}$ . インスリン抵抗性は生理的条件でも起こる、例えば妊娠または思春期である.

# 4. インスリン抵抗性の帰結の一つは慢性の代償性高インスリン血症である (LOE 成人において A, 小児 において B)

本来の重要性はインスリン抵抗性においてであるが、インスリン抵抗性に関係する有害作用の多くは代償性高インスリン血症を介していそうである<sup>9</sup>. インスリン抵抗性への高インスリン血症反応にもかかわらず、現在のLOE は空腹時インスリンに基づくインスリン抵抗性の定義の発展を支持していない.

5. 正常および異常の定義を含めて小児のインスリン抵抗性の基準は存在しない (LOEC 小児において) 小児のインスリン抵抗性の基準は確立していない. その理由の一部はインスリン感受性を測定する技術

が多様であり、インスリン感受性の正常分布確立に十分なコホートサイズに欠けており、インスリン抵抗性の定義に関係する長期の転帰への適切な縦断研究の欠如にある。黒色表皮症のような臨床像はインスリン抵抗性を示唆できるがそれを定義することはできない。空腹時インスリンは末梢インスリン感受性の個々の評価に適した手段ではない、しかし代償性高インスリン血症や肝インスリン代謝に関する情報を提供する可能性はある。研究対象によって、空腹時インスリンは小児のインスリン抵抗性と必ずしもよく相関しない<sup>10</sup>、空腹時インスリンの遺伝性とインスリン抵抗性の間に相異が存在する<sup>11)</sup>。多くの研究では空腹時インスリン単独または空腹時ブドウ糖濃度と組み合わせてインスリン抵抗性の代用としているが、直接測定の代わりとしては劣るものであり、正確さに限界がある。インスリン抵抗性指標としての空腹時インスリンは小児の大集団および/またはよく定義されたコホートの疫学研究には適応できる。

### 測定方法

6. 正常血糖高インスリンクランプはインスリン感受性測定のための"ゴールドスタンダード"である;頻 回採血ブドウ糖静注負荷試験 frequently sampled iv glucose tolerance test (FSIVGTT) および定常血漿ブドウ糖 steady-state plasma glucose (SSPG) 法も有用である (LOE 成人において A, 小児において C) 正常血糖高インスリンクランプ,モデルを用いた FSIVGTT および SSPG は一般にインスリン感受性測定に有用で信頼できるとされている。しかしながら、これらの方法のそれぞれは時間がかかり、静注と頻 回採血を必要とし、参加者に負担がかかり、コスト高で研究目的である.

より簡便法, たとえば経口ブドウ糖負荷試験 (OGTT) におけるインスリン測定など, は採血回数が少ない利点がある. 成人の研究では OGTT と正常血糖高インスリンクランプでの高い相関が報告されている  $^{12)}$ . 小児での OGTT の検討は十分でない.  $8\sim18$  歳の 38 人の検討では OGTT (全身インスリン感受性指標) と正常血糖高インスリンクランプとの相関は 0.78 であった  $^{13)}$ .

7. 恒常性モデル評価 the homeostasis model assessment (HOMA) および量的インスリン感受性チェック 指標 the quantitative insulin-sensitivity check index は正常血糖小児での空腹時インスリン以上の利点は ない(LOE 成人において A、小児において B)

インスリン感受性の測定をさらに単純化する試みの中で、単一同時に採取された血糖とインスリンを使う幾つかの方法が発展している。これらの各々はインスリンとブドウ糖の分泌およびクリアランスにおける個人変動を調整するための数学モデルを用いている。これらの方法の目的は空腹時インスリン単独より空腹時ブドウ糖を追加することにより正確さを改善することにあったのだが、これらの結果は空腹時インスリンと同様であることが合意されている。たとえば小児の代用測定として最も広く使われているHOMA は空腹時インスリンと高い相関  $(r \ge 0.95)$  を示し $^{10}$ 成人も同様である。これらの高い相関は肥満および耐糖能異常小児の間でさえ空腹時ブドウ糖が狭い範囲にあることに起因する $^{14)15}$ , 一方小児の空腹時インスリンは 53 倍の変動がある $^{10}$ .

8. 空腹時インスリンは個々の小児において全身インスリン感受性の測定として不十分である(LOEA)

インスリン感受性の測定として空腹時インスリンの正確さは正常血糖高インスリンクランプ、FSIVGTT または SSPG との相関評価がなされており、残念ながら低いことが判った $^{16}$ . (コンセンサスが得られる 50 名以上参加した)小中学校および高校年齢の小児によるコホート研究では空腹時インスリンとクランプ法とで  $0.42\sim0.91$  の相関が $^{10(17)}$ 、空腹時インスリンと FSIVGTT の間で  $0.18\sim0.8$  の相関 $^{18()\sim21)}$ と報告されている。現在での最も大きなコホートの報告では、空腹時インスリンとクランプ法は平均年齢 13歳(N=323)で 0.42 そして平均年齢 15歳(N=300)で 0.29 であり、痩せの小児より肥満小児でわずかに相関が高かった $^{10}$ . これらの研究から空腹時インスリンは個々の小児において全身インスリン感受性の測定として劣り、日常臨床での臨床判定に用いるべきでない。

空腹時インスリンは代用指標として不十分であるが、有病率、介入および予防に関係するデータの多くはこれまたは他の代用指標に基づいており、それらの研究からの結果の正確性には疑問が生じる.

平成23年1月1日 23-(23)

スクリーニング法

## 9. 現在のスクリーニング基準及び方法では、肥満小児を含み、小児のインスリン抵抗性スクリーニングは 正当化されない (LOE A)

インスリン抵抗性の有病率は不明である,しかしインスリン抵抗性の肥満小児が有意に大きな心血管リスクでプロフィールを持っていることは明確であり,小児のインスリン抵抗性は将来の心血管リスクを予測すると思われる<sup>21)</sup>.このことはスクリーニングがリスクのある小児の同定に効果があることを示唆するが,どんなスクリーニングプログラムでも鍵となる課題は正確性,信頼性,再現性,そして容易に利用できる測定法があるかである。数回のサンプルを必要とする時間のかかる方法は個々の検査において複雑で,時間,費用のために実際的でない。臨床現場では,空腹時インスリンはインスリン感受性について信頼できる方法でない,そして同一検体の一部を違う検査室で測定するとまちまちの結果となる<sup>22)</sup>.均一の信頼できるインスリン測定が使えたとしても,性,民族,思春期段階で別の基準を作っていく必要がある。それ故,インスリン抵抗性のスクリーニングは肥満を含む小児の臨床現場では正当化されない。単に肥満の存在で減量への介入をすれば,結果インスリンレベルの測定の必要なしにインスリン感受性は改善する.

小児インスリン抵抗性のリスクファクターの評価

10. 小児のインスリン抵抗性に関連する2つの最も重要な生物学的条件は民族と思春期である(LOE A)様々な方法を使っての研究からアフリカ系アメリカ、ヒスパニック、ピマインディアン、そしてアジアの小児はコーカサス系小児にくらベインスリン感受性が低いことが示される<sup>25)~27)</sup>. 少数民族のインスリン抵抗性はインスリン刺激ブドウ糖取り込み低下を示し、同時に高インスリン血症、β細胞からのインスリン分泌増加の証拠、とインスリンクリアランスの低下を伴っている<sup>25)~27)</sup>.

思春期ではインスリン感受性は~25~50% 低下し、思春期が完成すると回復する<sup>8)</sup>. 思春期での代償性インスリン分泌増加はアフリカ系アメリカおよびヒスパニックの青年では鈍い可能性があり、思春期ごろに T2D のリスクが高くなる.

# 11. 肥満, 特に腹部内臓脂肪の増加, そして非アルコール脂肪肝 nonalcoholic fatty liver disease (NAFLD) は小児のインスリン抵抗性に関連する(LOE A)

肥満はインスリン抵抗性の最も有病率の高い病態生理学的原因である。インスリン感受性は体格指数 (BMI) や体脂肪率と逆相関し、肥満青年は正常体重者よりインスリン感受性は低い<sup>30(31)</sup>.全体脂肪とインスリン抵抗性との関係と独立して、肥満青年の腹部内臓脂肪組織の増加はインスリン感受性低下と急性インスリン反応高値に関連する<sup>23)</sup>.肥満青年の筋細胞内脂肪などの異所性脂肪沈着は末梢インスリン感受性低下にも関連している<sup>32)</sup>.

クランプ法を使った研究でNAFLDが肝および末梢インスリン抵抗性と関連することが示されている<sup>33)</sup>. インスリン感受性とNAFLDの関係は一部は腹部脂肪の内容によると思われる<sup>34)</sup>.

栄養や身体活動などのライフスタイルの要因とインスリン感受性の関係は小児ではよく判っていない. 食事栄養素より、肥満を導くカロリー摂取過多がインスリン抵抗性や高インスリン血症と関連する.限 定的な横断研究では食事飽和脂肪酸や砂糖甘味飲料がインスリン感受性や分泌の変容と関連する可能性が ある<sup>35)</sup>.

身体活動のインスリン感受性への影響は、体重や脂肪の変化と独立して、議論が残る.

# 12. 多嚢胞卵巣症候群 Polycystic ovary syndrome (PCOS) は、体重とは独立して、小児でのインスリン抵抗性が特徴である(LOE B)

PCOS の思春期女子は耐糖能異常 impaired glucose tolerance(IGT)や T2D のリスクが増える重篤なインスリン抵抗性を持つ可能性があり、痩せの場合より肥満でインスリン感受性の異常がより明確である $^{36037}$ )。幾つかの民族では早発恥毛の少女は、PCOS の潜在的前駆段階であり、インスリンレベルの増加があり、高インスリン血症と副腎および/または卵巣アンドロゲンとの因果関係が仮説となっている $^{38039}$ )。し

かしながら、正常少女対象研究では急速な体重増加が副腎アンドロゲン増加や体脂肪増加と関連すると示され、高インスリン血症は月経早発と関係したとしている<sup>40</sup>. このように、早発恥毛を伴う高インスリンレベルと続発する PCOS との関連は少なくとも一部は肥満によって助長される可能性がある.

#### 13. 遺伝および継承性は小児インスリン抵抗性に役割を演じている(LOEB)

成人双生児の研究においてインスリン感受性および分泌の変動の約半分は遺伝的要因に起因している $^{41/42}$ . T2D の家族歴を持つ健康小児はインスリン抵抗性があり、インスリン感受性と分泌の間のバランスに異常がある $^{43/44}$ . 最近、頻度の多い遺伝変異についてインスリン感受性の継承要素の同定が進んでいる $^{45}$ . PPAR- $\gamma$ における T2D の防御変異である Pro12Ala はコーカシアン小児ではよりインスリン感受性が高いことと関連している $^{46}$ .

# 14. コントロールの悪い母体糖尿病への胎内暴露は小児の肥満, インスリン抵抗性, および IGT のリスクを増す (LOE B)

疫学および臨床研究から妊娠前糖尿病(DM)または妊娠糖尿病 gestational DM(GDM)を持った母親の子供は肥満および糖代謝異常のリスクが増すことが判っている $^{47}$ . 出生時小さいまたは妊娠週数に比べ大きいことは独立して小児肥満のリスク増大に関連する(そして恐らく糖代謝異常もおこる) $^{48}$ , また肥満および IGT/糖尿病のリスクは DM または GDM を持った母親の正常体重の子においても高い $^{49}$ ). GDM を持った母親の乳児は正常耐糖能を持った母親の乳児より体脂肪は多い $^{50}$ , しかしこれらの余分な脂肪が将来の肥満またはインスリン抵抗性のリスクファクターであるかはよく分かっていない.

妊娠中の母親の高いブドウ糖レベルは, GDM の診断基準に合うか合わないかは別にして, 子の将来の小児肥満およびインスリン抵抗性のリスクとなるのかもしれない.

## 15. 出生後および小児期の体重増加は正常出生時体重および small-for-gestational-age (SGA) の子どもにおいてインスリン抵抗性のリスクを増す (LOE B)

出生後の急速な体重増加は小児及び成人においてインスリン抵抗性や脂肪の増大のリスクと関連する $^{52)-56}$ そして成人でのインスリン抵抗に関係する転帰を予測する $^{57)58}$ . しかしながら、将来のインスリン抵抗性に関する急速な体重増加の時期については論争が残っており、いくつかの研究では乳児早期( $0\sim6$ か月)としており、別の研究では $2\sim11$  歳としている $^{54)\sim56}$ . SGA 乳児と肥満、インスリン抵抗性、T2Dのリスク増大との関連は乳児期早期の体脂肪率の増加を伴う体重増加で増悪する $^{52)59)60}$ .

早期産児はインスリン感受性が低下しており、それが成人まで持続して躯幹肥満に関連する61).

### 小児インスリン抵抗性の帰結

#### 16. インスリン抵抗性は小児の糖尿病前症および T2D のリスクファクターである(LOE B)

インスリン抵抗性および  $\beta$  細胞機能不全は若年者 T2D の病因の 2 大要因である  $^{62}$  . 限定的で論議の残る横断的データであるが、IGT の若年者は正常耐糖能の同等の肥満若年者と比べるとインスリン分泌不全があることはよく認識されている  $^{63)}$  ~ $^{65}$  . 幾つかの研究では,これは同程度のインスリン感受性によるものであるが  $^{63)}$  65 , 他の研究では IGT の肥満青年では正常耐糖能で同程度の脂肪を持つ青年に比べインスリン抵抗性であった  $^{32)}$  66 . しかしながら,インスリン抵抗性が IGT および T2D への進展を予測するかについての縦断的データはほとんどない.最近の縦断的研究では IGT へ進展している肥満青年は元来  $\beta$  細胞機能不全を呈しており,インスリン感受性の低下の進行で増悪する  $^{67}$  .

### 17. インスリン抵抗性はメタボリックシンドロームおよび心代謝リスク因子と関連する(LOE A)

使用するメタボリックシンドロームの定義にかかわらず、インスリン抵抗性と高インスリンレベルは様々な民族グループにおいて、メタボリックシンドロームと関連する心代謝リスクの集積と関連する<sup>7/68/69)</sup>.

平成23年1月1日 25-(25)

小児におけるインスリン感受性とそのアテローム硬化異常への関係を直接生体測定した研究はない.極めて限られた観察では、若年者で HOMA と動脈堅化および空腹時インスリンレベルとの関連を示唆している $^{70}$ . しかしながら、血管平滑筋の早期異常におけるインスリン抵抗性の役割は、最もインスリン抵抗性の強い若年者において内皮機能の循環バイオマーカー(細胞内接着分子および E-セレクチン)が最も高く、一方抗アテローム原性アディポサイトカインであるアディポネクチンは最も低い、という観察に基づいて提唱されている $^{71}$ .

#### 治療

## 18. 食事および体重減少薬は体重減少及び他のメカニズムを介して青年のインスリン感受性を改善する (LOE B)

食事脂肪摂取はインスリン感受性に影響し、脂肪摂取減少がインスリン感受性増加というよりむしろ脂肪摂取増加がインスリン感受性低下となるというのが最も一貫した効果である<sup>35/72)</sup>. しかしながら、インスリン感受性における脂肪の質についての一貫した効果は41の成人研究で見いだせなかった、多くは解釈を限定する研究デザイン不備による<sup>73)</sup>.

全穀粒または食事性繊維の高摂取はインスリン感受性および体重減少と関連し、低摂取は低インスリン感受性に関連する、青年における質問研究および成人における前方視的交叉研究に基づいている<sup>74</sup>.

青年の低グライセミックロード食事におけるインスリン感受性改善については成人におけるより多数の研究と相反しており、成人では一貫した効果はみられていない<sup>75)~77)</sup>.

低グライセミックロードと低炭水化物食の類似性はあるが、低炭水化物食が小児におけるインスリン感受性に影響するとする評価している研究はない。高繊維または低炭水化物食を摂取した青年において、体重減少がインスリン感受性改善とともに観察された<sup>74)~77)</sup>。インスリン感受性の改善が体重減少によるのか、食事によるのか、その両方によるのかは明らかでない。

小児における低カロリー食のインスリン感受性への効果を検討した研究はほとんどない;しかしながら成人研究では様々な程度の体重減少およびインスリン感受性の改善がみられる.

体重減少薬 sibutramin および orlistat は小児および青年において約 0.6SD の体重減少を伴うインスリン感受性改善を示した780~800.

# 19. 運動およびフィットネスはインスリン感受性を体重減少および体重減少とは独立したメカニズムを介して改善する(LOE A)

インスリン感受性における運動の効果と作用機序を特異的に検討した研究はほとんどない。

運動指導を含む生活習慣プログラムは体重減が明らかになる前の2週間の速さで空腹時インスリンを改善する可能性がある<sup>81)82)</sup>. さらに、生活習慣介入は体重変化なしに体組成を改善した<sup>83)</sup>. 肥満青年においてフィットネスはインスリン感受性改善についてむしろ体格指数減少より重要な役割がある可能性がある<sup>84)</sup>.

運動の単一期間でのインスリン感受性への効果を、トレーニング療法によって対比した適切な研究はない。有酸素運動および有酸素とレジスタンストレーニングの混合処方によってインスリン感受性は改善するようである<sup>85)86)</sup>。しかしながら、運動の至適形式についての十分なエビデンスはない。運動強度がインスリン感受性に相関するとは示されていない。運動中止後、改善したインスリン感受性は運動前のレベルに戻り、より強いインスリン抵抗性へのリバウンド現象さえもあり得る<sup>82)</sup>。

#### 20. 多項目生活習慣介入は青年において個々項目介入よりインスリン感受性を改善する(LOE B)

栄養,運動および行動変容を合わせてインスリン感受性への効果は単一項目のみの場合より利益性があり持続するという限定的なデータがある<sup>87</sup>. 肥満青年女子における短期の生活習慣と運動介入についてのランダム研究では介入なしに比べてインスリン感受性は改善した<sup>88</sup>.

### 21. 青年においてメトホルミンはインスリン感受性を改善する(LOE B)

メトホルミンは T2D の青年および PCOS の女子においてインスリン感受性を改善することが示されており、これらの疾患において治療手段としてメトホルミンを考慮することは正当化される<sup>89)90)</sup>. インスリン治療中のインスリン抵抗性 T2D においてメトホルミンのインスリン感受性への影響については論争がある<sup>91)</sup>.

小児の T2D の管理においてメトホルミンの安全性及び効果はインスリン感受性改善への賛成要因として血糖コントロールを使って確かめられた<sup>92)</sup>. しかしながら、他の報告では生活習慣および食事療法がこれらの患者においてメトホルミンと少なくとも同様に効果がある可能性を強調している<sup>91)</sup>.

メトホルミンは IGT の肥満 PCOS 女子においてインスリン感受性改善に効果があることが示されている $^{90}$ , しかし IGT のない肥満 PCOS 女子には効果なかった $^{96}$ . PCOS の非肥満 10 歳代女子では、フルタミド flutamide-メトホルミン併用療法がインスリン感受性を改善した $^{97}$ . フルタミドおよびメトホルミンの両方がインスリン感受性のパラメーターへの最大の効果を得るのにまた体組成を改善するのに必要とされたようである $^{98}$ .

しかしながら、メトホルミンはインスリン抵抗性小児への使用は承認されていないことは強調すべきである;それ故に、適切な、よくデザインされた、比較対照試験が必要である。

#### 予防

22. 母体肥満, 妊娠糖尿病, 妊娠中の喫煙, および母体の栄養不良は小児の肥満およびインスリン抵抗性の軽減への目標課題とすべきである (LOE A)

胎児成長に影響するすべての要因は予防目的への潜在的候補である.

これらの中で最も日常的で重要なリスクファクターは母体肥満,妊娠糖尿病,母体栄養不良と妊娠中の喫煙である<sup>99)~102)</sup>.

23. 母乳栄養は将来の肥満およびインスリン抵抗性の有病率減少の寄与因子として公衆衛生事業を介して促進すべきである. 加えて, 離乳期からの食事指導は長期のインスリン抵抗性予防に可能性がある(LOEB)

母乳栄養とインスリン抵抗性の直接の関連についての特異的データはない, しかし肥満とインスリン感受性との関連を考えると, 母乳栄養は促進すべきである<sup>103 104)</sup>.

肥満とインスリン抵抗性の強い関連のために、肥満予防に使われる食事介入の影響はインスリン抵抗性への効果として検証されている $^{104}$ ). 飽和脂肪酸摂取の増加は小児のインスリン感受性低下に関連する $^{35}$ ). 健康的な低飽和脂肪酸およびコレステロール食は、7か月乳児で始めて、9歳時のインスリン抵抗性への抑制効果を示した $^{105}$ ).

24. 過剰な体重増加を予防のための介入プログラムのもとでの肥満リスクのある乳児および学童前小児の同定は進められ評価されるべきである。インスリン感受性増加の手段としての身体活動への介入は重要な項目である(LOE B)

早期産の若年成人は対照者に比べインスリン感受性は低く、小児期の体重増加速度は成人期のインスリン感受性低下に関連する<sup>93)</sup>. 脂肪反跳増加 adiposity rebound は肥満進展及びその合併症のリスクの感度の高い指標であり、それゆえに予防すべきである<sup>55)94)</sup>.

空腹時インスリンやインスリン抵抗性のための HOMA などの代用指標による身体活動の利益効果についてのデータに基づくと<sup>85)95)</sup>,身体活動は促進すべきであり、インスリン感受性の最新測定法を用いた更なる研究によってこれらの効果を証明していく必要がある.

#### 結論

このコンセンサスは小児のインスリン抵抗性を定義する明確な基準の欠如に注目しており、空腹時イン

平成23年1月1日 27-(27)

スリンなど代用法はインスリン感受性の推定には不十分である。現行のスクリーニング基準や方法に基づいては、例え肥満であっても、小児インスリン抵抗性のスクリーニングを正当化できない。しかしながら、予防戦略は生涯の早期に始められるべきであり、治療に関しては生活習慣介入がふくまれるべきである、一方メトホルミンは選ばれた症例に限るべきである。今後の研究は以下の評価を目的とすべきである:インスリン感受性を最も良く測定する方法;インスリン抵抗性の最も強力な代用バイオマーカーの同定;そしてインスリン抵抗性の予防および治療における生活習慣介入および薬物療法の両方の役割の可能性である。

#### 協議会参加者

1. Shin Amemiyia, Department of Pediatrics, Saitama Medical University, Saitama, Japan. 2. Silva Arslanian, Children's Hospital of Pittsburgh, University of Pittsburgh Medical Center, Pittsburgh, Pennsylvania. 3. Gerald Berenson, Tulane Center for Cardiovascular Health, New Orleans, Louisiana. 4. Sonia Caprio, Department of Pediatrics, Yale University School of Medicine, NewHaven, Connecticut. 5. Marie-Aline Charles, INSERM, U780, IFR69, Villejuif and University Paris-Sud, Orsay, France. 6. Francesco Chiarelli, Department of Pediatrics, University of Chieti, Chieti, Italy. 7. Stephen Cook, Department of Pediatrics, Division of General Pediatrics, and Strong Children's Research Center, University of Rochester School of Medicine and Dentistry, Rochester, New York. 8. Wayne Cutfield, Liggins Institute, University of Auckland, Auckland, New Zealand. 9. Elizabeth Davis, Department of Endocrinology and Diabetes, Princess Margaret Hospital for Children, Perth, Western Australia, Australia. 10. Larry Dolan, Department of Pediatrics, University of Cincinnati School of Medicine, Cincinnati Children's Hospital Medical Center, Cincinnati, Ohio. 11. Cé line Druet, INSERM, Unité 690, Hôpital Robert Debré, Paris, France. 12. David Dunger, Department of Pediatrics, University of Cambridge, Cambridge, United Kingdom. 13. Anne Fagot- Campagna, Institut de Veille Sanitaire, Département des Maladies Chroniques et Traumatismes, Saint Maurice, France. 14. Carl-Erik Flodmark, Department of Pediatrics, Childhood Obesity Unit, University Hospital, Malmö, Sweden. 15. Earl Ford, Division of Adult and Community Health, National Center for Chronic Disease Prevention and Health Promotion, Centers for Disease Control and Prevention, Atlanta, Georgia. 16. Jean-François Gautier, Department of Diabetes and Endocrinology, Saint-Louis University Hospital, AP-HP, and INSERM, Paris, France. 17. Elizabeth Goodman, Center for Child and Adolescent Health Policy, MassGeneral Hospital for Children, Harvard Medical School, Boston, Massachusetts. 18. Michael Goran, Department of Preventive Medicine, Keck School of Medicine, University of Southern California, Los Angeles, California. 19. Morey Haymond, Department of Pediatrics, Division of Diabetes and Endocrinology, Texas Children's Hospital, Baylor College of Medicine, Houston, Texas. 20. Paul Hofman, Liggins Institute, University of Auckland, Auckland, New Zealand. 21. Anita Hokken-Koelega, Department of Pediatrics, Division of Endocrinology, Sophia Children's Hospital, Erasmus Medical Center, Rotterdam, The Netherlands. 22. Lourdes Ibanez, Endocrinology Unit, Hospital Sant Joan deDéu, University of Barcelona, 08950 Esplugues, Barcelona, Spain. 23. SoJung Lee, Children's Hospital of Pittsburgh, University of Pittsburgh Medical Center, Pittsburgh, Pennsylvania. 24. Claire Levy-Marchal, INSERM, Unité 690, Hôpital Robert Debré, Paris, France. 25. Claudio Maffeis, Regional Center for Juvenile Diabetes, University of Verona, Verona, Italy. 26. M. Loredana Marcovecchio, Department of Pediatrics, University of Chieti, Chieti, Italy. 27. Veronica Mericq, Institute of Maternal and Child Research, Faculty of Medicine, University of Chile, Santiago, Chile. 28. Boyd Metzger, Division of Endocrinology, Metabolism and Molecular Medicine, Northwestern University Feinberg School of Medicine, Chicago, Illinois. 29. Svante Norgren, Department of Pediatric Medicine, Karolinska University Hospital, Stockholm, Sweden. 30. Ken Ong, Medical Research Council Epidemiology Unit, University of Cambridge, Cambridge, United Kingdom. 31. David Pettitt, Sansum Diabetes Research Institute, Santa Barbara, California. 32. MaryRudolf, University of Leeds and Leeds PCT, Leeds, United Kingdom. 33. Jeffrey Schwimmer, Division of Gastroenterology, Hepatology, and Nutrition, Department of Pediatrics, University of California, San Diego School of Medicine, San Diego, California. 34. Alan Sinaiko, Department of Pediatrics, University of Minnesota, Minneapolis, Minnesota. 35. Julia Steinberger, Department of Pediatrics, University of Minnesota Medical School, Minneapolis, Minnesota. 36. RamWeiss, Department of HumanMetabolism and Nutrition, Braun School of Public Health, Hebrew University School of Medicine, Jerusalem, Israel. 37. Chittaranjan ajnik, Diabetes Unit, KEM Hospital, Pune, India.

#### 謝辞

連絡および別刷りの要望は:Prof. Francesco Chiarelli, M.D., Ph. D., Department of Pediatrics, University of Chieti, Via dei Vestini, 5, Chieti 66013, Italy. E-mail:chiarelli@unich.it.

会議は一部 Institut National de la Santéet de la Recherche Médicale (France) and Ipsen (France) からの教育グラントによった.

利益相反:著者たちにはない

翻訳責任:雨宮 伸

埼玉県入間郡毛呂山町毛呂本郷 38

埼玉医科大学小児科

e-mail: shin-a@saitama-med.ac.jp

#### 文 献

- 1) Reaven GM. Banting lecture 1988. Role of insulin resistance in human disease. Diabetes 1988; 37: 1595—1607.
- 2) Ten S, Maclaren N. Insulin resistance syndrome in children. J Clin Endocrinol Metab 2004; 89: 2526—2539.
- 3) American Diabetes Association. Clinical practice recommendation. Diabetes Care 2006 ; 26 : s1—s2.
- 4) DeFronzo RA. Pathogenesis of type 2 (non-insulin dependent) diabetes mellitus: a balanced overview. Diabetologia 1992: 35: 389—397.
- 5) Ferrannini E, Natali A, Bell P, Cavallo-Perin P, Lalic N, Mingrone G. Insulin resistance and hypersecretion in obesity. European Group for the Study of Insulin Resistance (EGIR). J Clin Invest 1997; 100: 1166—1173.
- 6) Hollenbeck C, Reaven GM. Variations in insulin-stimulated glucose uptake in healthy individuals with normal glucose tolerance. J Clin Endocrinol Metab 1987; 64: 1169—1173.
- 7) Sinaiko AR, Steinberger J, Moran A, Prineas RJ, Vessby B, Basu S, Tracy R, Jacobs Jr DR. Relation of body mass index and insulin resistance to cardiovascular risk factors, inflammatory factors, and oxidative stress during adolescence. Circulation 2005; 111: 1985—1991.
- 8) Goran MI, Gower BA. Longitudinal study on pubertal insulin resistance. Diabetes 2001; 50: 2444—2450.
- 9) Ferrannini E, Galvan AQ, Gastaldelli A, Camastra S, Sironi AM, Toschi E, Baldi S, Frascerra S, Monzani F, Antonelli A, Nannipieri M, Mari A, Seghieri G, Natali A. Insulin: new roles for an ancient hormone. Eur J Clin Invest 1999: 29:842—852.
- 10) Schwartz B, Jacobs Jr DR, Moran A, Steinberger J, Hong CP, Sinaiko AR. Measurement of insulin sensitivity in children: comparison between the euglycemic-hyperinsulinemic clamp and surrogate measures. Diabetes Care 2008; 31:783—788.
- 11) Rasmussen-Torvik LJ, Pankow JS, Jacobs DR, Steffen LM, Moran AM, Steinberger J, Sinaiko AR. Heritability and genetic correlations of insulin sensitivity measured by the euglycaemic clamp. Diabet Med 2007; 24: 1286—1289.
- 12) Stumvoll M, Mitrakou A, Pimenta W, Jenssen T, Yki-Järvinen H, Van Haeften T, Renn W, Gerich J. Use of the oral glucose tolerance test to assess insulin release and insulin sensitivity. Diabetes Care 2000; 23: 295—301.
- 13) Yeckel CW, Weiss R, Dziura J, Taksali SE, Dufour S, Burgert TS, Tamborlane WV, Caprio S. Validation of insulin sensitivity indices from oral glucose tolerance test parameters in obese children and adolescents. J Clin Endocrinol Metab 2004; 89: 1096—1101.
- 14) Weiss R, Dziura J, Burgert TS, Tamborlane WV, Taksali SE, Yeckel CW, Allen K, Lopes M, Savoye M, Morrison J, Sherwin RS, Caprio S. Obesity and the metabolic syndrome in children and adolescents. N Engl J Med 2004; 350: 2362—2374.
- 15) Sinha R, Fisch G, Teague B, Tamborlane WV, Banyas B, Allen K, Savoye M, Rieger V, Taksali S, Barbetta G, Sherwin RS, Caprio S. Prevalence of impaired glucose tolerance among children and adolescents with marked obesity. N Engl J Med 2002; 346: 802—810.
- 16) Ferrannini E, Mari A. How to measure insulin sensitivity. J Hypertens 1998: 16: 895—906.
- 17) Gungor N, Saad R, Janosky J, Arslanian S. Validation of surrogate estimates of insulin sensitivity and insulin secretion in children and adolescents. J Pediatr 2004; 144: 47—55.
- 18) Cutfield WS, Bergman RN, Menon RK, Sperling MA. The modified minimal model: application to measurement of insulin sensitivity in children. J Clin Endocrinol Metab 1990: 70: 1644—1650.
- 19) Huang TT, Johnson MS, Goran MI. Development of a prediction equation for insulin sensitivity from anthropometry and fasting insulin in prepubertal and early pubertal children. Diabetes Care 2002; 25: 1203—1210.
- 20) Brandou F, Brun JF, Mercier J. Limited accuracy of surrogates of insulin resistance during puberty in obese and lean children at risk for altered glucoregulation. J Clin Endocrinol Metab 2005; 90: 761—767.

平成23年1月1日 29-(29)

21) Sinaiko AR, Steinberger J, Moran A, Hong CP, Prineas RJ, Jacobs Jr DR. Influence of insulin resistance and body mass index at age 13 on systolic blood pressure, triglycerides, and high-density lipoprotein cholesterol at age 19. Hypertension 2006; 48: 730—736.

- 22) Marcovina S, Bowsher RR, Miller WG, Staten M, Myers G, Caudill SP, Campbell SE, Steffes MW. Standardization of insulin immunoassays: report of the American Diabetes Association Workgroup. Clin Chem 2007; 53: 711—716.
- 23) Bacha F, Saad R, Gungor N, Janosky J, Arslanian SA. Obesity, regional fat distribution, and syndrome X in obese black versus white adolescents: race differential in diabetogenic and atherogenic risk factors. J Clin Endocrinol Metab 2003: 88: 2534—2540.
- 24) Uwaifo GI, Nguyen TT, Keil MF, Russell DL, Nicholson JC, Bonat SH, McDuffie JR, Phd, Yanovski JA. Differences in insulin secretion and sensitivity of Caucasian and African American prepubertal children. J Pediatr 2002: 140:673—680
- 25) Goran MI, Bergman RN, Cruz ML, Watanabe R. Insulin resistance and associated compensatory responses in African-American and Hispanic children. Diabetes Care 2002: 25: 2184—2190.
- 26) Arslanian SA, Saad R, Lewy V, Danadian K, Janosky J. Hyperinsulinemia in African-American children: decreased insulin clearance and increased insulin secretion and its relationship to insulin sensitivity. Diabetes 2002; 51: 3014—3019.
- 27) Whincup PH, Gilg JA, Papacosta O, Seymour C, Miller GJ, Alberti KG, Cook DG. Early evidence of ethnic differences in cardiovascular risk: cross sectional comparison of British South Asian and white children. BMJ 2002; 324:635.
- 28) Goran MI, Shaibi GQ, Weigensberg MJ, Davis JN, CruzML. Deterioration of insulin sensitivity and β-cell function in overweight Hispanic children during pubertal transition: a longitudinal assessment. Int J Pediatr Obes 2006: 1:139—145.
- 29) Saad RJ, Danadian K, Lewy V, Arslanian SA. Insulin resistance of puberty in African-American children: lack of a compensatory increase in insulin secretion. Pediatr Diabetes 2002; 3:4—9.
- 30) Arslanian S, Suprasongsin C. Insulin sensitivity, lipids, and body composition in childhood: is "syndrome X" present? J Clin Endocrinol Metab 1996: 81: 1058—1062.
- 31) Bacha F, Saad R, Gungor N, Arslanian SA. Are obesity-related metabolic risk factors modulated by the degree of insulin resistance in adolescents? Diabetes Care 2006: 29: 1599—1604.
- 32) Weiss R, Dufour S, Taksali SE, Tamborlane WV, Petersen KF, Bonadonna RC, Boselli L, Barbetta G, Allen K, Rife F, Savoye M, Dziura J, Sherwin R, Shulman GI, Caprio S. Prediabetes in obese youth: a syndrome of impaired glucose tolerance, severe insulin resistance, and altered myocellular and abdominal fat partitioning. Lancet 2003; 362: 951—957.
- 33) Deivanayagam S, Mohammed BS, Vitola BE, Naguib GH, Keshen TH, Kirk EP, Klein S. Nonalcoholic fatty liver disease is associated with hepatic and skeletal muscle insulin resistance in overweight adolescents. Am J Clin Nutr 2008; 88: 257—262.
- 34) Perseghin G, Bonfanti R, Magni S, Lattuada G, De Cobelli F, Canu T, Esposito A, Scifo P, Ntali G, Costantino F, Bosio L, Ragogna F, Del Maschio A, Chiumello G, Luzi L. Insulin resistance and whole body energy homeostasis in obese adolescents with fatty liver disease. Am J Physiol Endocrinol Metab 2006: 291: E697—E703.
- 35) Weigensberg MJ, Ball GD, Shaibi GQ, Cruz ML, Gower BA, Goran MI. Dietary fat intake and insulin resistance in black and white children. Obes Res 2005; 13: 1630—1637.
- 36) Arslanian SA, Lewy VD, Danadian K. Glucose intolerance in obese adolescents with polycystic ovary syndrome: roles of insulin resistance and β-cell dysfunction and risk of cardiovascular disease. J Clin Endocrinol Metab 2001; 86:66–71.
- 37) Silfen ME, Denburg MR, Manibo AM, Lobo RA, Jaffe R, Ferin M, Levine LS, Oberfield SE. Early endocrine, metabolic, and sonographic characteristics of polycystic ovary syndrome (PCOS): comparison between nonobese and obese adolescents. J Clin Endocrinol Metab 2003: 88: 4682—4688.
- 38) Ibáñez L, Potau N, Francois I, de Zegher F. Precocious pubarche, hyperinsulinism, and ovarian hyperandrogenism in girls: relation to reduced fetal growth. J Clin Endocrinol Metab 1998; 83: 3558—3562.
- 39) Ibáñez L, Potau N, Zampolli M, Riqué S, Saenger P, Carrascosa A. Hyperinsulinemia and decreased insulin-like growth factorbinding protein-1 arecommonfeatures in prepubertal and pubertal girls with a history of premature pubarche. J Clin Endocrinol Metab 1997; 82: 2283—2288.
- 40) Remsberg KE, Demerath EW, Schubert CM, Chumlea WC, Sun SS, Siervogel RM. Early menarche and the development of cardiovascular disease risk factors in adolescent girls: the Fels Longitudinal Study. J Clin Endocrinol Metab 2005: 90: 2718—2724.
- 41) Souren NY, Paulussen AD, Loos RJ, Gielen M, Beunen G, Fagard R, Derom C, Vlietinck R, Zeegers MP. Anthropometry, carbohydrate and lipid metabolism in the East Flanders Prospective Twin Survey: heritabilities. Diabetologia 2007: 50: 2107—2116.
- 42) Poulsen P, Levin K, Petersen I, Christensen K, Beck-Nielsen H, Vaag A. Heritability of insulin secretion, peripheral and

- hepatic insulin action, and intracellular glucose partitioning in young and old Danish twins. Diabetes  $2005 \div 54 \div 275$ —
- 43) Arslanian SA, Bacha F, Saad R, Gungor N. Family history of type 2 diabetes is associated with decreased insulin sensitivity and an impaired balance between insulin sensitivity and insulin secretion in white youth. Diabetes Care 2005; 28:115—119.
- 44) Goran MI, Bergman RN, Avila Q, Watkins M, Ball GD, Shaibi GQ, Weigensberg MJ, Cruz ML. Impaired glucose tolerance and reduced  $\beta$ -cell function in overweight Latino children with a positive family history for type 2 diabetes. J Clin Endocrinol Metab 2004; 89: 207—212.
- Willer CJ, Speliotes EK, Loos RJ, Li S, Lindgren CM, Heid IM, Berndt SI, Elliott AL, Jackson AU, Lamina C, Lettre G, Lim N, Lyon HN, McCarroll SA, Papadakis K, Qi L, Randall JC, Roccasecca RM, Sanna S, Scheet P, Weedon MN, Wheeler E, Zhao JH, Jacobs LC, Prokopenko I, Soranzo N, Tanaka T, Timpson NJ, Almgren P, Bennett A, Bergman RN, Bingham SA, Bonnycastle LL, Brown M, Burtt NP, Chines P, Coin L, Collins FS, Connell JM, et al. Six new loci associated with body mass index highlight a neuronal influence on body weight regulation. Nat Genet 2009; 41: 25—34.
- 46) Buzzetti R, Petrone A, Caiazzo AM, Alemanno I, Zavarella S, Capizzi M, Mein CA, Osborn JA, Vania A, di Mario U. PPAR-β2 Pro12Ala variant is associated with greater insulin sensitivity in childhood obesity. Pediatr Res 2005; 57: 138—140.
- 47) Plagemann A, Kohlhoff R, Harder T, Rohde W, Dörner G. Overweight, obesity and impaired glucose tolerance in children of mothers with diabetes during pregnancy. Diabetes Nutr Metab 1997: 10: 116—119.
- 48) Boney CM, Verma A, Tucker R, Vohr BR. Metabolic syndrome in childhood: association with birth weight, maternal obesity, and gestational diabetes mellitus. Pediatrics 2005: 115: e290—e296.
- 49) Silverman BL, Metzger BE, Cho NH, Loeb CA. Impaired glucose tolerance in adolescent offspring of diabetic mothers. Relationship to fetal hyperinsulinism. Diabetes Care 1995: 18:611—617.
- 50) Catalano PM, Thomas A, Huston-Presley L, Amini SB. Increased fetal adiposity: a very sensitive marker of abnormal in utero development. Am J Obstet Gynecol 2003; 189: 1698—1704.
- 51) Hillier TA, Pedula KL, Schmidt MM, Mullen JA, Charles MA, Pettitt DJ. Childhood obesity and metabolic imprinting: the ongoing effects of maternal hyperglycemia. Diabetes Care 2007; 30: 2287—2292.
- 52) Mericq V, Ong KK, Bazaes R, Peña V, Avila A, Salazar T, Soto N, Iñiguez G, Dunger DB. Longitudinal changes in insulin sensitivity and secretion from birth to age three years in small- and appropriate-for-gestational-age children. Diabetologia 2005; 48: 2609—2614.
- 53) Finken MJ, Keijzer-Veen MG, Dekker FW, Frölich M, Hille ET, Romijn JA, Wit JM. Preterm birth and later insulin resistance: effects of birth weight and postnatal growth in a population based longitudinal study from birth into adult life. Diabetologia 2006: 49: 478—485.
- 54) Sinaiko AR, Donahue RP, Jacobs Jr DR, Prineas RJ. Relation of weight and rate of increase in weight during childhood and adolescence to body size, blood pressure, fasting insulin, and lipids in young adults. The Minneapolis Children's Blood Pressure Study. Circulation 1999: 99: 1471—1476.
- 55) Eriksson JG, Forsén T, Tuomilehto J, Osmond C, Barker DJ. Early adiposity rebound in childhood and risk of type 2 diabetes in adult life. Diabetologia 2003; 46: 190—194.
- 56) Ong KK, Petry CJ, Emmett PM, Sandhu MS, Kiess W, Hales CN, Ness AR, Dunger DB. Insulin sensitivity and secretion in normal children related to size at birth, postnatal growth, and plasma insulin-like growth factor-I levels. Diabetologia 2004; 47: 1064—1070.
- 57) Leunissen RW, Kerkhof GF, Stijnen T, Hokken-Koelega A. Timing and tempo of first-year rapid growth in relation to cardiovascular and metabolic risk profile in early adulthood. JAMA 2009; 301: 2234—2242.
- 58) Barker DJ. The origins of the developmental origins theory. J Intern Med 2007; 261: 412—417.
- 59) Jaquet D, Gaboriau A, Czernichow P, Levy-Marchal C. Insulin resistance early in adulthood in subjects born with intrauterine growth retardation. J Clin Endocrinol Metab 2000; 85: 1401—1406.
- 60) Ibáñez L, Ong K, Dunger DB, de Zegher F. Early development of adiposity and insulin resistance after catch-up weight gain in smallfor- gestational-age children. J Clin Endocrinol Metab 2006; 91: 2153—2158.
- 61) Hofman PL, Regan F, Jackson WE, Jefferies C, Knight DB, Robinson EM, Cutfield WS. Premature birth and later insulin resistance. N Engl J Med 2004; 351: 2179—2186.
- 62) Gungor N, Bacha F, Saad R, Janosky J, Arslanian S. Youth type 2 diabetes: insulin resistance, β-cell failure, or both? Diabetes Care 2005; 28:638—644.
- 63) Bacha F, Gungor N, Lee S, Arslanian SA. In vivo insulin sensitivity and secretion in obese youth: what are the differences between normal glucose tolerance, impaired glucose tolerance, and type 2 diabetes? Diabetes Care 2009; 32: 100—105.
- 64) Weiss R, Caprio S, Trombetta M, Taksali SE, Tamborlane WV, Bonadonna R. β-Cell function across the spectrum of glucose tolerance in obese youth. Diabetes 2005: 54: 1735—1743.

平成23年1月1日 31-(31)

65) Weigensberg MJ, Ball GD, Shaibi GQ, Cruz ML, Goran MI. Decreased β-cell function in overweight Latino children with impaired fasting glucose. Diabetes Care 2005; 28: 2519—2524.

- 66) Cali' AM, Bonadonna RC, Trombetta M, Weiss R, Caprio S. Metabolic abnormalities underlying the different prediabetic phenotypes in obese adolescents. J Clin Endocrinol Metab 2008; 93: 1767—1773.
- 67) Cali AM, Man CD, Cobelli C, Dziura J, Seyal A, Shaw M, Allen K, Chen S, Caprio S. Primary defects in β-cell function further exacerbated by worsening of insulin resistance mark the development of impaired glucose tolerance in obese adolescents. Diabetes Care 2009: 32:456—461.
- 68) Lee S, Bacha F, Gungor N, Arslanian S. Comparison of different definitions of pediatric metabolic syndrome: relation to abdominal adiposity, insulin resistance, adiponectin, and inflammatory biomarkers. J Pediatr 2008: 152: 177—184.
- 69) Ramachandran A, Snehalatha C, Yamuna A, Murugesan N, Narayan KM. Insulin resistance and clustering of cardiometabolic risk factors in urban teenagers in southern India. Diabetes Care 2007; 30: 1828—1833.
- 70) Gungor N, Thompson T, Sutton-Tyrrell K, Janosky J, Arslanian S. Early signs of cardiovascular disease in youth with obesity and type 2 diabetes. Diabetes Care 2005; 28: 1219—1221.
- 71) Lee S, Gungor N, Bacha F, Arslanian S. Insulin resistance: link J Clin Endocrinol Metab, December 2010, 95 (12): jcem. endojournals. org 9 to the components of the metabolic syndrome and biomarkers of endothelial dysfunction in youth. Diabetes Care 2007; 30: 2091—2097.
- 72) Sunehag AL, Toffolo G, Treuth MS, Butte NF, Cobelli C, Bier DM, Haymond MW. Effects of dietary macronutrient content on glucose metabolism in children. J Clin Endocrinol Metab 2002; 87: 5168—5178.
- 73) Galgani JE, Uauy RD, Aguirre CA, Díaz EO. Effect of the dietary fat quality on insulin sensitivity. Br J Nutr 2008; 100: 471—479.
- 74) Steffen LM, Jacobs Jr DR, Murtaugh MA, Moran A, Steinberger J, Hong CP, Sinaiko AR. Whole grain intake is associated with lower body mass and greater insulin sensitivity among adolescents. Am J Epidemiol 2003; 158: 243—250.
- 75) Smith RN, Mann NJ, Braue A, Mäkeläinen H, Varigos GA. A low-glycemic-load diet improves symptoms in acne vulgaris patients: a randomized controlled trial. Am J Clin Nutr 2007; 86: 107—115.
- 76) Ebbeling CB, Leidig MM, Sinclair KB, Hangen JP, Ludwig DS. A reduced-glycemic load diet in the treatment of adolescent obesity. Arch Pediatr Adolesc Med 2003; 157: 773—779.
- 77) Thomas DE, Elliott EJ, Baur L. Low glycaemic index or low glycaemic load diets for overweight and obesity. Cochrane Database Syst Rev 2007; CD005105.
- 78) Berkowitz RI, Wadden TA, Tershakovec AM, Cronquist JL. Behavior therapy and sibutramine for the treatment of adolescent obesity: a randomized controlled trial. JAMA 2003; 289: 1805—1812.
- 79) McDuffie JR, Calis KA, Uwaifo GI, Sebring NG, Fallon EM, Hubbard VS, Yanovski JA. Three-month tolerability of orlistat in adolescents with obesity-related comorbid conditions. Obes Res 2002: 10:642—650.
- 80) McDuffie JR, Calis KA, Uwaifo GI, Sebring NG, Fallon EM, Frazer TE, Van Hubbard S, Yanovski JA. Efficacy of orlistat as an adjunct to behavioral treatment in overweight African American and Caucasian adolescents with obesity-related co-morbid conditions. J Pediatr Endocrinol Metab 2004: 17:307—319.
- 81) Carrel AL, Clark RR, Peterson SE, Nemeth BA, Sullivan J, Allen DB. Improvement of fitness, body composition, and insulin sensitivity in overweight children in a school-based exercise program: a randomized, controlled study. Arch Pediatr Adolesc Med 2005: 159: 963—968.
- 82) Ferguson MA, Gutin B, Le NA, Karp W, Litaker M, Humphries M, Okuyama T, Riggs S, Owens S. Effects of exercise training and its cessation on components of the insulin resistance syndrome in obese children. Int J Obes Relat Metab Disord 1999; 23: 889—895.
- 83) Balagopal P, George D, Patton N, Yarandi H, Roberts WL, Bayne E, Gidding S. Lifestyle-only intervention attenuates the inflammatory state associated with obesity: a randomized controlled study in adolescents. J Pediatr 2005: 146: 342—348.
- 84) Allen DB, Nemeth BA, Clark RR, Peterson SE, Eickhoff J, Carrel AL. Fitness isastronger predictor of fasting insulin levelsthanfatness in overweight male middle-school children. J Pediatr 2007; 150: 383—387.
- 85) Nassis GP, Papantakou K, Skenderi K, Triandafillopoulou M, Kavouras SA, Yannakoulia M, Chrousos GP, Sidossis LS. Aerobic exercise training improves insulin sensitivity without changes in body weight, body fat, adiponectin, and inflammatory markers in overweight and obese girls. Metabolism 2005; 54: 1472—1479.
- 86) Bell LM, Watts K, Siafarikas A, Thompson A, Ratnam N, Bulsara M, Finn J, O'Driscoll G, Green DJ, Jones TW, Davis EA. Exercise alone reduces insulin resistance in obese children independently of changes in body composition. J Clin Endocrinol Metab 2007; 92: 4230—4235.
- 87) Savoye M, Shaw M, Dziura J, Tamborlane WV, Rose P, Guandalini C, Goldberg-Gell R, Burgert TS, Cali AM, Weiss R, Caprio S. Effects of a weight management program on body composition and metabolic parameters in overweight children: a randomized controlled trial. JAMA 2007: 297: 2697—2704.
- 88) Park TG, Hong HR, Lee J, Kang HS. Lifestyle plus exercise intervention improves metabolic syndrome markers with-

- out change in adiponectin in obese girls. Ann Nutr Metab 2007; 51: 197—203.
- 89) Jones KL, Arslanian S, Peterokova VA, Park JS, Tomlinson MJ. Effect of metformin in pediatric patients with type 2 diabetes: a randomized controlled trial. Diabetes Care 2002: 25:89—94.
- 90) Arslanian SA, Lewy V, Danadian K, Saad R. Metformin therapy in obese adolescents with polycystic ovary syndrome and impaired glucose tolerance: amelioration of exaggerated adrenal response to adrenocorticotropin with reduction of insulinemia/insulin resistance. J Clin Endocrinol Metab 2002: 87: 1555—1559.
- 91) Gungor N, Arslanian S. Pathophysiology of type 2 diabetes mellitus in children and adolescents: treatment implications. TreatEndocrinol 2002; 1:359—371.
- 92) Gottschalk M, Danne T, Vlajnic A, Cara JF. Glimepiride versus metformin as monotherapy in pediatric patients with type 2 diabetes. Diabetes Care 2007; 30: 790—794.
- 93) Rotteveel J, van Weissenbruch MM, Twisk JW, Delemarre-Van de Waal HA. Infant and childhood growth patterns, insulin sensitivity, and blood pressure in prematurely born young adults. Pediatrics 2008; 122: 313—321.
- 94) Bhargava SK, Sachdev HS, Fall CH, Osmond C, Lakshmy R, Barker DJ, Biswas SK, Ramji S, Prabhakaran D, Reddy KS. Relation of serial changes in childhood body-mass index to impaired glucose tolerance in young adulthood. N Engl J Med 2004; 350: 865—875.
- 95) Jago R, Wedderkopp N, Kristensen PL, Møller NC, Andersen LB, Cooper AR, Froberg K. Six-year change in youth physical activity and effect on fasting insulin and HOMA-IR. Am J Prev Med 2008: 35: 554—560.
- 96) Bridger T, MacDonald S, Baltzer F, Rodd C. Randomized placebo-controlled trial of metformin for adolescents with polycystic ovary syndrome. Arch Pediatr Adolesc Med 2006: 160: 241—246.
- 97) Ibáñez L, Ong K, Ferrer A, Amin R, Dunger D, de Zegher F. Low-dose flutamide-metformin therapy reverses insulin resistance and reduces fat mass in nonobese adolescents with ovarian hyperandrogenism. J Clin Endocrinol Metab 2003: 88: 2600—2606.
- 98) Ibáñez L, de Zegher F. Low-dose flutamide-metformin therapy for hyperinsulinemic hyperandrogenism in non-obese adolescents and women. Hum Reprod Update 2006: 12:243—252.
- 99) Plagemann A, Harder T, Kohlhoff R, Rohde W, Dörner G. Glucose tolerance and insulin secretion in children of mothers with pregestational IDDM or gestational diabetes. Diabetologia 1997; 40: 1094—1100.
- 100) Dabelea D, Hanson RL, Lindsay RS, Pettitt DJ, Imperatore G, Gabir MM, Roumain J, Bennett PH, Knowler WC. Intrauterine exposure to diabetes conveys risks for type 2 diabetes and obesity: a study of discordant sibships. Diabetes 2000; 49: 2208—2211.
- 101) Oken E, Levitan EB, Gillman MW. Maternal smoking during pregnancy and child overweight: systematic review and meta-analysis. Int J Obes (Lond) 2008; 32: 201—210.
- 102) Kinra S, Rameshwar Sarma KV, Ghafoorunissa, Mendu VV, Ravikumar R, Mohan V, Wilkinson IB, Cockcroft JR, Davey Smith G, Ben-Shlomo Y. Effect of integration of supplemental nutrition with public health programmes in pregnancy and early childhood on cardiovascular risk in rural Indian adolescents: long term follow-up of Hyderabad nutrition trial. BMJ 2008: 337: a605.
- 103) Harder T, Bergmann R, Kallischnigg G, Plagemann A. Duration of breastfeeding and risk of overweight: a meta-analysis. Am J Epidemiol 2005: 162: 397—403.
- 104) Koletzko B, von Kries R, Closa R, Monasterolo RC, Escribano J, Subías JE, Scaglioni S, Giovannini M, Beyer J, Demmelmair H, Anton B, Gruszfeld D, Dobrzanska A, Sengier A, Langhendries JP, Rolland Cachera MF, Grote V. Can infant feeding choices modulate later obesity risk? Am J Clin Nutr 2009: 89: 1502S—1508S.
- 105) Kaitosaari T, Rönnemaa T, Viikari J, Raitakari O, Arffman M, Marniemi J, Kallio K, Pahkala K, Jokinen E, Simell O. Lowsaturated fat dietary counseling starting in infancy improves insulin sensitivity in 9-year-old healthy children: the Special Turku Coronary Risk Factor Intervention Project for Children (STRIP) study. Diabetes Care 2006; 29: 781—785.