



ORIGINAL BREVE

## Hiperglucemia en ayunas y polimorfismo en el promotor de la glucoquinasa (rs1799884)

P. Bahillo Curieses<sup>a,\*</sup>, F. Hermoso López<sup>a</sup>, R. Garrote Molpeceres<sup>a</sup>,  
O. Zurita Muñoz<sup>b</sup> y A. Campos Barros<sup>b</sup>

<sup>a</sup> Departamento de Endocrinología Pediátrica, Hospital Clínico Universitario, Valladolid, España

<sup>b</sup> Instituto de Genética Médica y Molecular (INGEMM), Hospital Universitario La Paz, Universidad Autónoma de Madrid, IdiPAZ, Centro de Investigación Biomédica en Enfermedades Raras (CIBERER, U753), Instituto Carlos III, Madrid, España

Recibido el 28 de febrero de 2011; aceptado el 6 de mayo de 2011

Disponible en Internet el 21 de junio de 2011

### PALABRAS CLAVE

Hiperglucemia;  
Glucoquinasa;  
Polimorfismo

**Resumen** La glucoquinasa es uno de los principales reguladores de la glucemia plasmática en ayunas. Numerosas mutaciones en el gen de la glucoquinasa (*GCK*) se han identificado como base molecular de la diabetes monogénica. Recientemente se han descrito polimorfismos en su promotor que se asocian a incrementos en la glucemia plasmática en ayunas. Se presenta a un niño de 7 años y 7 meses con sobrepeso y antecedentes de diabetes en dos generaciones previas. En la sobrecarga oral de glucosa presentó alteración de la glucemia en ayunas y a las 2 h, con respuesta de insulina elevada. Las alteraciones analíticas mejoraron tras pérdida ponderal manteniendo una discreta hiperglucemia en ayunas. El estudio de las diabetes monogénicas más frecuentes, MODY subtipos 1, 2 y 3, fue negativo, encontrándose la variante alélica (G/A) en el polimorfismo rs1799884, localizado en el promotor de *GCK*.

© 2011 Asociación Española de Pediatría. Publicado por Elsevier España, S.L. Todos los derechos reservados.

### KEYWORDS

Hyperglycemia;  
Glucokinase;  
Polymorphism

### Fasting hyperglycaemia and polymorphism in glucokinase promoter (rs1799884)

**Abstract** Glucokinase is one of the most important regulators of fasting glucose levels. There are several mutations in the glucokinase gene (*GCK*) which are linked with monogenic diabetes. Recently, a polymorphism in its promoter has been described, which is associated with impaired fasting glucose levels. We present a 7 years and 7 months old boy with overweight and a familial background of diabetes in two previous generations. In the oral glucose tolerance test, he had impaired fasting glucose levels and after two hours, with a high insulin response. Laboratory abnormalities improved after weight loss, but he maintains a slight fasting hyperglycaemia. The molecular study of the most common monogenic diabetes forms, MODY subtypes 1, 2, and 3, was negative. The allelic variant G/A was however detected at the *GCK* promoter polymorphism rs1799884.

© 2011 Asociación Española de Pediatría. Published by Elsevier España, S.L. All rights reserved.

\* Autor para correspondencia.

Correo electrónico: pilarbahillo@yahoo.es (P. Bahillo Curieses).

### Introducción

La glucemia está estrechamente regulada en periodos de ayuno y con cualquier ingesta alimentaria. Uno de los principales reguladores de la homeostasis de la glucosa plasmática en ayunas es la enzima glucoquinasa (GCK), que se expresa predominantemente en el páncreas y el hígado y cataliza la primera reacción limitante de la glucólisis. El polimorfismo del promotor de la GCK GCK-30 G/A (rs1799884) se ha asociado con un incremento de la glucemia plasmática en ayunas y una reducción de la función de la célula beta<sup>1</sup>. Sin embargo, su contribución a la diabetes tipo 2 es menos conocida.

### Observación clínica

Paciente varón de 7 años y 7 meses que refería sensación de mareos e inestabilidad de un año de evolución en relación con la ingesta de cantidades abundantes de hidratos de carbono de absorción rápida, ejercicio intenso y ayunas. Durante los episodios fue valorado en el servicio de urgencias y por su pediatra, realizándose controles de glucemias y presión arterial (PA), que fueron normales. La exploración cardiológica fue normal (incluido electrocardiograma y ecocardiograma). Las analíticas sanguíneas realizadas fueron normales salvo glucemia en ayunas 105 mg/dl.

Antecedentes familiares: padres sanos, no consanguíneos. Madre 36 años, IMC 18,98 kg/m<sup>2</sup>, diabetes gestacional en todas sus gestaciones. Padre 37 años, IMC 31,5 kg/m<sup>2</sup>. Abuelo materno diagnosticado de diabetes tipo 2 a los 74 años de edad, en tratamiento con antidiabéticos por vía oral, ausencia de obesidad. Hermana de 3 años sana. Talla diana 177,4 cm. Sin otros antecedentes de interés.

Antecedentes personales: embarazo: controlado, diabetes gestacional (tratamiento dietético). Parto, vaginal, eutócico a término. Somatometría al nacimiento: peso 3,100 kg (-0,75 DS), no recuerdan longitud. Periodo neonatal normal. Lactancia materna 11 días. Incremento ponderal progresivo desde los 5 años de edad.

Exploración física: peso = 40,7 kg (+2,45 DS), talla = 142,1 cm (+2,78 DS), IMC = 20,24 kg/m<sup>2</sup> (+1,44 DS),

**Tabla 1** Sobrecarga oral de glucosa con glucemia, insulinemia y péptido C concomitante

Tiempos	Glucemia (mg/dl)	Insulinemia (uU/ml)	Péptido C (ng/ml)
Basal (0 min)	131	10,2	2,13
30 min	189	168,5	10,9
60 min	129	40,4	7,05
90 min	152	54,2	6,35
120 min	156	66,9	9,24
150 min	139	32,7	5,66
185 min	135	32,6	6,29

PA normal. Sobrepeso abdominal, no acantosis nigricans. Tanner I, testes 2cc.

Exploraciones complementarias: edad ósea 8 años 6 meses (TWRUS-II). Glucemia basal 131 mg/dl, insulina basal 10,2 uU/ml, péptido C basal 2,13 ng/ml (0,9-4). HbA<sub>1c</sub> 5,5% (4-6), índice HOMA 3,29. El resto de la bioquímica y el análisis sistemático sanguíneo fueron normales. Sobrecarga oral de glucosa (SOG) con glucemia basal de 131 mg/dl y glucemia a los 120 min de 156 mg/dl con respuesta aumentada de insulina (tabla 1). Anticuerpos antiislotos pancreáticos, antiinsulina, antitirosinofosfatasa y antiglutámico decarboxilasa negativos. Ante resultados de SOG se realizó nueva analítica con glucemia basal 97 mg/dl, insulina basal 11,6 uU/ml, índice HOMA 2,77. Se realizó monitorización continua de glucosa intersticial con sistema CGMS®, objetivándose controles glucémicos normales. Se indicó dieta hipocalórica pobre en hidratos de carbono de absorción rápida y modificación de estilo de vida para corrección de sobrepeso. Se realizó el estudio genético de diabetes MODY, subtipos 1, 2 y 3 (GCK, HNF1A y HNF4A).

Evolución: el paciente permaneció asintomático, con normalización de IMC (IMC actual 19,34 kg/m<sup>2</sup> [+0,22 DS]) y controles glucémicos con discreta hiperglucemia en ayunas en algunas de las analíticas realizadas. Presentó talla alta, con maduración ósea acelerada, y ritmo de crecimiento normal (5 cm/año), con determinaciones hormonales suprarrenales normales. A los 8 años y 10 meses se repitió



**Figura 1** Monitorización continua de glucosa con sistema Guardian Realtime®. Carbs (ex): carbohidratos.

la SOG, con glucemia basal 120 mg/dl y a los 120 min de 113 mg/dl con insulinemia basal de 13,9 uU/ml y a los 90 min de 43,5 uU/ml (glucemia concomitante 137 mg/dl), sin poder aportar más datos de insulinemia por problemas de hemolización de la muestra. Índice HOMA 4,11 y HbA<sub>1c</sub> normal. El estudio de inmunidad pancreática se repitió y fue negativo. Se realizó una nueva monitorización continua de glucosa (Guardian RealTime®) con glucemias normales (fig. 1). En analíticas realizadas posteriormente se objetivaron glucemias basales entre 89 mg/dl y 110 mg/dl, con cifras de insulinemia en torno a 10 uU/ml. El estudio genético ha demostrado negatividad para los genes *GCK*, *HNF-1 $\alpha$*  y *HNF4A*, hallándose la variante alélica (G/A) del polimorfismo rs1799884 en heterocigosis en el promotor de la *GCK*.

## Discusión

La variación de los niveles de glucemia plasmática en ayunas se ha relacionado en pacientes adultos con el riesgo futuro de diabetes tipo 2 y de patología cardiovascular<sup>2</sup>. Se ha descrito que los efectos genéticos explican el 54,8% de la variabilidad de los niveles de glucosa en la población europea, identificándose varios polimorfismos de un único nucleótido que influyen en los niveles de la glucemia en ayunas: rs1799884 en la *GCK*; rs780094 y rs1260326 en la proteína reguladora de la *GCK* (*GCKR*); rs560887 en la subunidad catalítica 2 de la glucosa 6 fosfatasa (*G6PC2-ABCB11*), y rs387153 y rs10830963 en el receptor de melatonina 1 B (*MTNR1B*)<sup>2-4</sup>. Uno de los principales reguladores de la glucosa plasmática en ayunas es la enzima *GCK*, que se expresa predominantemente en el páncreas y el hígado, y cataliza la primera reacción limitante de la glucólisis. En las células betapancreáticas, la *GCK* controla la secreción y biosíntesis de insulina, regulando a nivel hepático la síntesis de glucógeno y la gluconeogénesis<sup>1,4,5</sup>. Las mutaciones en heterocigosis inactivantes en el gen *GCK* son las más frecuentemente relacionadas con diabetes monogénicas (*MODY 2*), mientras que las activantes se asocian con hiperinsulinemia de la infancia. Mutaciones en homocigosis de *GCK* se han descrito igualmente en un bajo número de casos con diabetes neonatal permanente<sup>1,4,5</sup>. La variante -30 G/A rs1799884 reside en una región específica del promotor de la *GCK* y es importante para la regulación de ésta. Dicho polimorfismo se ha asociado en adultos con un incremento de la glucemia plasmática en ayunas y una reducción de la función de la célula beta; sin embargo, su contribución a la diabetes tipo 2 es menos conocida, existiendo resultados dispares<sup>1</sup>. Algunos metaanálisis sugirieron el efecto modesto pero significativo en el riesgo de diabetes tipo 2<sup>6</sup>. No obstante, estudios más recientes muestran que si bien el polimorfismo rs1799884 (-30G/A) se asoció a glucemias plasmáticas en ayunas elevadas, éstas se mantuvieron estables en el tiempo sin incrementar el riesgo de diabetes tipo 2 en los portadores de este alelo<sup>1</sup>. Nuestro paciente presentó clínica sugestiva de hipoglucemia, sin confirmación bioquímica, con alteración de la glucemia en ayunas y de la glucemia a las 2 h constatada en la SOG. Asimismo, presentó respuesta incrementada de la secreción de insulina con pico máximo de 168,5 uU/ml y péptido C elevado. A todos estos datos se suma el sobrepeso, atípico en la diabetes monogénica, y los antecedentes familiares de diabetes en las

dos generaciones previas. Existe, por tanto, una patología hidrocarbonada con incremento de la respuesta insulínica, aunque la insulinorresistencia en la infancia no está bien definida. Si utilizamos criterios de adultos, existe insulinorresistencia cuando el pico de insulina durante la SOG es superior a 150 uU/ml o el valor a los 120 min es superior a 75 uU/ml<sup>7</sup>. La sintomatología y las alteraciones analíticas presentaron una mejoría manifiesta tras normalización de peso, persistiendo una leve alteración de la glucemia en ayunas que se manifestó de forma no constante en las analíticas realizadas. En el estudio de diabetes monogénica se descartaron los 3 subtipos más frecuentes (*MODY 2*, *MODY 3* y *MODY 1*). Al estudiar el gen *GCK*, se halló un polimorfismo en heterocigosis en el promotor de la glucoquinasa rs1799884 (G/A), el cual, como hemos descrito anteriormente, se asocia a una alteración de la glucemia en ayunas que parece no progresiva con la edad y no asociada a un mayor riesgo de diabetes tipo 2 en el futuro<sup>1</sup>. No obstante, no existen datos en la infancia, pues la mayoría de los estudios del polimorfismo rs1799884 están realizados en adultos en los que no se encuentra evidencia significativa de una interacción entre la edad y las variantes alélicas del polimorfismo en los niveles de glucemia plasmática en ayunas. Es decir, la glucemia plasmática en ayunas no tiende a alterarse con la edad, aunque el estudio está realizado en individuos de ascendencia europea, no pudiendo generalizarse a otros grupos étnicos<sup>8</sup>. En este paciente no se ha realizado una búsqueda de polimorfismos de un único nucleótido en otras regiones, lo cual pudiera ser clínicamente importante en función de resultados de publicaciones recientes. Reiling et al<sup>2</sup> observan un efecto combinado de los alelos de riesgo (rs1799884 *GCK*; rs780094 y rs1260326 *GCKR*, rs560887 *G6PC2* y rs387153 y rs10830963 *MTNR1B*) en los niveles de glucemia plasmática en ayunas, con un incremento de 0,05 mmol/l por cada alelo de riesgo adicional. Sus datos muestran que los portadores de menos de tres alelos de riesgo tienen un riesgo bajo de diabetes tipo 2, mientras que aquellos con más de cinco alelos de riesgo tienen un incremento de susceptibilidad de diabetes tipo 2. También describen que el número de alelos de riesgo además influye en la edad a la cual el trastorno llega a ser manifiesto. Por tanto, la combinación de estos polimorfismos influye en el riesgo futuro de diabetes y en la edad al diagnóstico de la misma<sup>2</sup>.

En nuestro paciente, la valoración a medio y largo plazo nos irá informando de la evolución metabólica de esta alteración genética. El arma terapéutica más importante es el mantenimiento del normopeso instaurado a través de medidas higiénico-dietéticas y cambios en el estilo de vida.

## Financiación

Este trabajo ha sido en parte financiado por el Fondo de Investigación Sanitaria, proyecto PI06/90459 (IP: Ángel Campos Barros).

## Conflicto de intereses

Los autores declaran no tener ningún conflicto de intereses.

## Bibliografía

1. Holmkvist J, Almgren P, Lyssenko V, Lindgren C, Eriksson KF, Isomaa B, et al. Common variants in maturity-onset diabetes of the young: genes and future risk of type 2 diabetes. *Diabetes*. 2008;57:1738–44.
2. Reiling E, Van't Riet E, Groenewoud MJ, Welschen LMC, Van Hove EC, Nijpels G, et al. Combined effects of single-nucleotide polymorphisms in GCK, GCKR, G6PC2 and MTNR1B on fasting plasma glucose and type 2 diabetes risk. *Diabetologia*. 2009;52:1866–70.
3. Takeuchi F, Katsuya T, Chakrewarthy S, Yamamoto K, Fujikoa A, Serizawa M, et al. Common variants at the GCK, GCKR, G6PC2-ABCB11 and MTNR1B loci are associated with fasting glucose in two Asian populations. *Diabetologia*. 2010;53:299–308.
4. Weedon M, Clark V, Qian Y, Ben-Shlomo Y, Timpson N, Ebrahim S, et al. A common haplotype of the glucokinase gene alters fasting glucose and birth weight: association in six studies and population genetics analyses. *Am J Hum Genet*. 2006;79:991–1001.
5. Tam C, Ma R, Yee So W, Wang Y, Lam V, Germer S, et al. Interaction effect of genetic polymorphisms in glucokinase and glucokinase regulatory protein on metabolic traits in healthy Chinese adults and adolescents. *Diabetes*. 2009;58:765–9.
6. Winckler W, Weedon MN, Grahan R, McCarroll S, Purcell S, Almgren P, et al. Evaluation of common variants in the six known maturity-onset diabetes of the young (MODY) genes for association with type 2 diabetes. *Diabetes*. 2007;56:685–93.
7. Eyzaguirre B, Merick V. Insulin resistance markers in children. *Horm Res*. 2009;71:65–74.
8. Webster RJ, Warrington NM, Weedon MN, Hattersley AT, McCaskie PA, Beilby JP, et al. The association of common genetic variants in the APOA5, LPL and GCK genes with longitudinal changes in metabolic and cardiovascular traits. *Diabetologia*. 2009;53:106–14.