

# Классификация СД (ВОЗ, 1999, с дополнениями)

<b>СД 1 типа</b> <ul style="list-style-type: none"><li>• Иммуноопосредованный</li><li>• Идиопатический</li></ul>	Деструкция бета-клеток поджелудочной железы, обычно приводящая к абсолютной инсулиновой недостаточности
<b>СД 2 типа</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• С преимущественной инсулинорезистентностью и относительной инсулиновой недостаточностью или</li><li>• С преимущественным нарушением секреции инсулина с инсулинорезистентностью или без нее.</li></ul>
<b>Другие специфические типы СД</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Генетические дефекты функции <math>\beta</math>-клеток;</li><li>• Генетические дефекты действия инсулина;</li><li>• Заболевания экзокринной части поджелудочной железы;</li><li>• Эндокринопатии;</li><li>• Индуцированный лекарственными препаратами или химическими веществами;</li><li>• Инфекции;</li><li>• Необычные формы иммунологически опосредованного СД;</li><li>• Другие генетические синдромы, иногда сочетающиеся с СД.</li></ul>
<b>Гестационный СД</b>	Возникает во время беременности (за исключением манифестации СД во время беременности)