



		T1D	Haimatulehdus	Monogeeninen	T2D	Kommentti	
	Ketoasidoosi	++	+	(+)	(+)		
	Diagnoosi-ikä	≤ 6 kk	-	-	++	-	
		0,5–20 v.	++	(+)	++	(+) / AA: +	
		20–40 v.	+	+	+	+	
		> 40 v.	(+)	+	(+) / GCK+	++	
	DM sukuhistoria	Kyllä	+ jos T1D	(+)	++	++	
		Ei	+	+	(+)	-	MODY: de novo-mutaatiot
	Muu autoimmuunisairaus kuin kilpirauhassairaus		+	(+)	(+)	(+)	Autoimmuunisairaudet yleisiä väestössä (erityisesti kilpirauhassairaudet)
	Laihtuminen	Kyllä	++	++	(+)	(+)	Runsas hyperglykemia (glukosuria) laihtuttaa diabetestyyppistä riippumatta
		Ei	(+)	(+)	+	+	
	Metabolinen oireyhtymä	Kyllä	(+)	(+)	(+)	++	MBO yleinen koko väestössä
		Ei	+	+	+	-	
	Diabetesvasta-aineet	Kyllä	++	-	-	(+) LADA	
C-peptidi (nmol/l) Glukoosin ollessa > 7	≤ 0,4	++	+ (vaikea)	++	(+) reilu hyperglykemia		
	0,5–0,7	+	+	++	+ reilu hyperglykemia		
	> 0,7–1	(+) varhaisvaihe	+	(+)	+		
	> 1	(-) varhaisvaihe	+	(+)	++		
Etnisyys Afrikka/Aasia(AA)	Ikä 0,5–10 v.	+	-	+	(+)		
	Ikä 10–20 v.	+	(+)	+	+	usein T2D ilman ylipainoa	
	Ikä > 20–40 v.	(+)	+	+	++	usein T2D ilman ylipainoa	

Yksiselitteisiä algoritmeja diabeteksen luokittelulle ei ole. Taulukossa vinkkejä siitä, mistä ominaisuuksista saa luokittelupisteitä eri diabetestyypeille. Esim. ketoasidoosi viittaa vahvasti tyyppin 1 diabetekseen (ko. kohdassa ++) mutta voi harvoin myös esiintyä monogeenisessä tai tyyppin 2 diabeteksessä (+). Metabolinen oireyhtymä (MBO) on niin yleinen, ettei sen perusteella yksin diabetestyyppi ratketa mutta jos se puuttuu (-), ei potilaalle todennäköisesti ole perinteistä tyyppin 2 diabetesta ja kannattaa ainakin miettiä muita vaihtoehtoja.