

Diabetologie 2025 · 21:455–466
<https://doi.org/10.1007/s11428-025-01321-1>
 Angenommen: 7. April 2025
 Online publiziert: 28. Mai 2025
 © The Author(s), under exclusive licence to
 Springer Medizin Verlag GmbH, ein Teil von
 Springer Nature 2025



Gestationsdiabetes mellitus (GDM), Diagnostik, Therapie und Nachsorge

Kurzfassung der S3-Leitlinie (AWMF-Registernummer: 057-008)

Ute Margaretha Schäfer-Graf¹ · Katharina Laubner² · Sandra Hummel³ · Ulrich Gembruch⁴ · Tanja Groten⁵ · Franz Kainer⁶ · Melita Grieshop⁷ · Dagmar Bancher-Todesca⁸ · Mila Cervar-Zivkovic⁹ · Irene Hösl¹⁰ · Matthias Kaltheuner¹¹ · Reinhold Gellner¹² · Alexandra Kautzky-Willer¹³ · Christoph Bührer¹⁴ · Michael Hummel^{15,16}

¹ Berliner Diabeteszentrum für Schwangere, Klinik für Gynäkologie und Geburtshilfe, St. Joseph Krankenhaus Berlin-Tempelhof (Ringgold ID: RIN14894), Berlin, Deutschland; ² Klinik für Innere Medizin II, Abteilung Endokrinologie und Diabetologie, Universitätsklinikum Freiburg, Freiburg, Deutschland; ³ Institut für Diabetesforschung, Helmholtz Zentrum München, Deutsches Forschungszentrum für Gesundheit und Umwelt (Ringgold ID: RIN9150), Tübingen, Deutschland; ⁴ Abteilung Geburtshilfe und Pränatale Medizin, Frauenklinik, Universitätsklinikum Bonn (Ringgold ID: RIN39062), Bonn, Deutschland; ⁵ Klinik für Geburtsmedizin, Universitätsklinikum Jena (Ringgold ID: RIN39065), Jena, Deutschland; ⁶ Abteilung für Geburtshilfe und Pränatalmedizin, Klinik Hallerwiese (Ringgold ID: RIN396211), Nürnberg, Deutschland; ⁷ Evangelische Hochschule Berlin (Ringgold ID: RIN163126), Berlin, Deutschland; ⁸ Privatklinik Döbling, Wien, Österreich; ⁹ Klinische Abteilung für Geburtshilfe, Universitätsklinik für Frauenheilkunde und Geburtshilfe, LKH-Universitätsklinikum Graz, Graz, Österreich; ¹⁰ Frauenklinik, Geburtshilfe und Schwangerschaftsmedizin, Universitätsspital Basel (Ringgold ID: RIN30262), Basel, Schweiz; ¹¹ Gemeinschaftspraxis Dres. Kaltheuner/v. Boxberg, Leverkusen, Deutschland; ¹² Medizinische Klinik B für Gastroenterologie und Hepatologie, Universitätsklinikum Münster, Münster, Deutschland; ¹³ Gender Medicine Unit, Klinische Abteilung für Endokrinologie und Stoffwechsel, Universitätsklinik für Innere Medizin III, Medizinische Universität Wien (Ringgold ID: RIN27271), Wien, Österreich; ¹⁴ Klinik für Neonatologie, Charité – Universitätsmedizin Berlin (Ringgold ID: RIN14903), Berlin, Deutschland; ¹⁵ Internistische Gemeinschaftspraxis und Diabetologische Schwerpunktpraxis, Rosenheim, Deutschland; ¹⁶ Forschergruppe Diabetes e. V., Helmholtz-Zentrum München, München, Deutschland

Vorbemerkung

Diese Praxisempfehlung zum Gestationsdiabetes ist eine handlungsorientierte Kurzfassung der im Internet einsehbaren evidenzbasierten S3-Leitlinie (https://www.awmf.org/uploads/tx_szleitlinien/057-008p_S3_Gestationsdiabetes-mellitus-GDM-Diagnostik-Therapie-Nachsorge_2020-01.pdf), herausgegeben von der Deutschen Diabetes Gesellschaft (DDG) und der Deutschen Gesellschaft für Gynäkologie und Geburtshilfe (DGGG), Arbeitsgemeinschaft Geburtshilfe und Pränatalmedizin (AGG). Sie ersetzt die Empfehlungen von DDG und DGGG zur Diagnostik und Therapie des Gestationsdiabetes aus dem Jahr 2011 und wurde erstveröffentlicht in

03/2018. Zurzeit wird die Leitlinie umfassend aktualisiert, die Veröffentlichung ist für Frühsommer 2025 geplant. Primäres Ziel der Leitlinie ist die Verbesserung und Vereinheitlichung von Prävention, Screening, Diagnostik, Therapie und Nachsorge bei Gestationsdiabetes durch evidenzbasierte Empfehlungen für den ambulanten und stationären Bereich.

Infobox 1

DDG-Praxisempfehlungen Download

Auf der Webseite der Deutschen Diabetes Gesellschaft (<https://www.ddg.info/behandlung-leitlinien/leitlinien-praxisempfehlungen>) befinden sich alle PDF zum kostenlosen Download.

Infobox 2

Inhaltliche Neuerungen gegenüber der Vorjahresfassung**Neuerung 1** Prävalenz angestiegen auf 9,6%**Begründung:** Jährliche Erhebung der Prävalenz über die Perinatalerhebung**Ggf. stützende Quellenangabe:**

Qualitätsbericht IQTiG 2023

Definition

Gestationsdiabetes mellitus (GDM, ICD-10: O24.4G) ist definiert als eine Glukosetoleranzstörung, die erstmals in der Schwangerschaft mit einem 75-g-oGTT (oraler Glukosetoleranztest) unter standardisierten Bedingungen und qualitätsgesicherter Glukosemessung aus venösem Plasma diagnostiziert wird. Die Diagnose ist bereits mit einem erhöhten Glukosewert möglich. Die Definition des manifesten Diabetes entspricht der außerhalb einer Schwangerschaft; er gehört nicht in die Kategorie des GDM, sondern wird als *Diabetes diagnostiziert in der Schwangerschaft* (DIP) bezeichnet.

Dieser Beitrag wurde erstpubliziert in Diabetologie und Stoffwechsel (2024) 19: S214–225, <https://doi.org/10.1055/a-2312-0371>. Nachdruck mit freundl. Genehmigung von Georg Thieme Verlag KG. Die Urheberrechte liegen bei den Autorinnen und Autoren.

Dieser Beitrag ist eine aktualisierte Version und ersetzt den folgenden Artikel: Schäfer-Graf U, Laubner K, Hummel S et al. Gestationsdiabetes mellitus (GDM), Diagnostik, Therapie und Nachsorge. Kurzfassung der S3-Leitlinie (AWM-F-Registernummer: 057-008). Diabetologie und Stoffwechsel (2020) 15: S215–S225. <https://doi.org/10.1055/a-1193-3867>.

Aktualisierungshinweis

Die DDG-Praxisempfehlungen werden regelmäßig zur 2. Jahreshälfte aktualisiert. Bitte stellen Sie sicher, dass Sie jeweils die neueste Version lesen und zitieren.



QR-Code scannen & Beitrag online lesen

Pathophysiologie

Die Pathophysiologie des GDM entspricht zu einem großen Teil der des Typ-2-Diabetes. GDM stellt eine Variante des Prä-Typ-2-Diabetes dar und kann heute als eine chronische Funktionsstörung beschrieben werden, die durch eine zunehmende Insulinresistenz mit abfallender β -Zell-Kompensation gekennzeichnet ist. Ungünstige Ergebnisse von Schwangerschaften bei Frauen mit GDM können durch rechtzeitige Diagnostik und intensive Behandlung abgemildert oder verhindert werden.

Epidemiologie

In Deutschland wurde bei 9,6% in der Perinatalstatistik der Befund GDM dokumentiert. Damit ist die Prävalenz weiterhin ansteigend.

Prävention

Zur Prävention des GDM existieren zahlreiche Studien zu Lebensstilveränderungen (Ernährungsumstellung, Steigerung der körperlichen Aktivität) ohne eindeutige Beeinflussung der GDM-Prävalenz oder des Schwangerschaftsoutcomes. Für die Einnahme von Supplementen, wie Myoinositol, Vitamin D, gibt es inzwischen Studien mit positiven Ergebnissen, nicht jedoch für Probiotika oder Fischöl. Frauen mit Übergewicht und Adipositas sollte jedoch bereits bei Schwangerschaftsplanung eine Gewichtsreduktion durch gesunden Lebensstil empfohlen werden. Dieser sollte während der Schwangerschaft beibehalten werden.

Folgen für Mutter und Kind**Akute Folgen für die Mutter**

Es bestehen erhöhte Risiken für Harnwegs- und vaginale Infektionen mit dadurch gesteigerter Frühgeburtenrate, für schwangerschaftsinduzierte Hypertonie, Präeklampsien, Entbindung durch Sectio, Schulterdystokien, höhergradige Geburtsverletzungen, transfusionspflichtige postpartale Blutungen und Depressionen. Präkonzeptionelle Adipositas (Body-Mass-Index [BMI] $> 30 \text{ kg/m}^2$) per se führt un-

abhängig von GDM häufiger zur Sectio und zu makrosomen Kindern.

Langzeitfolgen für die Mutter**Diabetesrisiko im späteren Leben**

Nach einem GDM entwickeln 35–60% der Frauen innerhalb von 10 Jahren einen Diabetes (Risiko 7- bis 8-fach im Vergleich zu glukosetoleranten Schwangeren). Bereits im ersten Jahr nach der Schwangerschaft weisen rund 20% der europäischen Frauen verschiedene Formen des gestörten Glukosestoffwechsels auf. Das Risiko für die Konversion in einen manifesten Diabetes ist erhöht bei präkonzeptionell adipösen Frauen, Asiatinnen, GDM-Diagnose < 24 . Schwangerschaftswoche (SSW), Insulintherapie, 1-h-Belastungswert im SchwangerschaftsoGTT $\geq 200 \text{ mg/dl}$ (11,1 mmol/l), $\text{HbA}_{1c} \geq 5,7\%$ bei GDM-Diagnose. Die Inzidenz eines Typ-1-Diabetes liegt bei Risikogruppen 5–10 Jahre nach GDM bei 2,3–10%.

Kardiovaskuläres Risikoprofil

Frauen nach GDM haben ein höheres Risiko für die Entwicklung eines metabolischen Syndroms. Das geht einher mit einem höheren Risiko für kardiovaskuläre Erkrankungen (koronare Herzkrankheit mit Myokardinfarkt, koronarem Bypass, Koronangioplastie/Stentversorgung, Schlaganfall, periphere arterielle Verschlusskrankheit [pAVK]) bereits in jungen Jahren.

Wiederholungsrisiko für GDM

Frauen kaukasischer Herkunft: Wiederholungsrisiko 35–50% für GDM in weiteren Schwangerschaften. Risikofaktoren: Adipositas (BMI $> 30 \text{ kg/m}^2$), Zahl der Schwangerschaften, GDM-Diagnose vor 24 SSW in früheren Schwangerschaften, Insulintherapie, Abstand von < 24 Monaten zwischen den Schwangerschaften, Gewichtszunahme von mehr als 3 kg zwischen den Schwangerschaften, erhöhte Nüchternblutglukosewerte 2 Monate post partum. Bei Ethnizität mit hohem Diabetesrisiko (Asien, Lateinamerika) erhöht sich das Nachfolgerisiko auf 50–84%.

Akute Folgen für das Kind

Das erhöhte intrauterine Glukoseangebot führt zu erhöhter fetaler Insulinsekreti-

Tab. 1 Unabhängige Risikofaktoren für die Entstehung von GDM im Laufe der Schwangerschaft		
	OR	95 %-KI
<i>Schwangerschaften mit Z. n. GDM</i>		
Z. n. GDM	50,4	42,1–60,3
Gewicht (> 69 kg)	1,02	1,01–1,03
<i>Schwangerschaften ohne Z. n. GDM</i>		
Kein GDM in vorhergehender Schwangerschaft	0,45	0,4–0,5
Alter (im Vergleich zu 35 J.)	1,08	1,07–1,09
Gewicht (> 69 kg)	1,03	1,03–1,04
Größe (> 1,64 m)	0,94	0,93–0,95
Verwandte 1. Grades mit Diabetes	2,5	2,2–2,8
Verwandte 2. Grades mit Diabetes	1,7	1,4–2,1
Ovulationsinduktion	1,6	1,1–2,3
Herkunft östlicher asiatischer Raum	2,9	2,2–3,8
Herkunft südlicher asiatischer Raum	2,3	1,8–2,8
Z-Score des Geburtsgewichts früherer Kinder	1,25	1,1–1,3
<i>GDM Gestationsdiabetes mellitus, OR „odds ratio“, KI Konfidenzintervall</i>		

on (fetaler Hyperinsulinismus), Deposition von Glykogen im Herzmuskel, Bildung von weißem Fettgewebe sowie reduzierter fetaler Surfactantbildung. Infolge eines erhöhten intrauterinen Erythropoetinspiegels steigt der fetale Hämatokrit. Bei der Geburt zeigt sich in unterschiedlichem Ausmaß eine diabetische Fetopathie mit Hypoglykämien, Atemstörungen, Polyglobulie, Hypokalzämie, Hypomagnesiämie und Hyperbilirubinämie.

Langzeitfolgen für das Kind

Während unklar ist, ob ein GDM als solcher für ein Kind mit metabolischen Langzeitfolgen verbunden ist, erhöhen insbesondere mit GDM assoziierte Faktoren (mütterliche, aber auch väterliche Adipositas, familiäre Ernährungs- und Bewegungsgewohnheiten) das langfristige Risiko für eine kindliche Adipositas und die Entwicklung einer gestörten Glukosetoleranz. Interventionen während der Schwangerschaft zum Absenken erhöhter Glukosewerte allein reichen nicht aus, um eine spätere Adipositas des Kindes zu verhindern. Postnatale Maßnahmen im Sinne einer Lebensstiloptimierung (Stillen, Art der Säuglings- und Kleinkindnahrung, Bewegungsfrüherziehung) müssen folgen.

Screening und Diagnostik

Screening bei Erstvorstellung in der Schwangerschaft bei Risiko für Diabetes

Bei Erstvorstellung in der Frühschwangerschaft (vor 24 SSW) sollen Schwangere mit erhöhtem Risiko (■ Tab. 1) auf Vorliegen einer Glukosetoleranzstörung bzw. eines präexistenten (bisher unerkannten) Diabetes mellitus (Typ 1 oder 2) untersucht werden. Bei diabetesspezifischen Symptomen (Polyurie, Polydipsie, ausgeprägter Glukosurie im Spontanurin) sollte ebenfalls auf einen präkonzeptionell unbekannten Diabetes mellitus untersucht werden. Dazu wird auf die gemeinsam jährlich aktualisierten Empfehlungen zur Diagnostik eines Diabetes mellitus der Kommission Labordiagnostik in der Diabetologie der Deutschen Diabetes Gesellschaft (DDG) und der Deutschen Gesellschaft für Klinische Chemie und Laboratoriumsmedizin (DGKL) verwiesen (s. Homepage der DDG: <https://www.deutsche-diabetes-gesellschaft.de/home.html>).

- Zwei Verfahren sind möglich (■ Abb. 1):
- Messen der Nüchternglukose. Bei Blutglukosewerten im venösen Plasma ≤ 92 mg/dl (5,1 mmol/l) sind ein Diabetes mellitus und ein GDM ausgeschlossen. Bei einem Blutglukosewert im venösen Plasma ≥ 92 mg/dl (5,1 mmol/l) erfolgt eine Zweitmes-

sung. Diese muss an einem anderen Tag erfolgen. Die Blutglukosemessungen müssen Laborstandard erfüllen. Das Ergebnis der Zweitmessung entscheidet, Messungen müssen über dem Grenzwert liegen, sonst kann die Diagnose nicht gestellt werden. Bei Blutglukosewerten von 92–125 mg/dl (5,1–6,9 mmol/l) besteht nach International Association of the Diabetes and Pregnancy Study Groups (IADPSG) und Weltgesundheitsorganisation (WHO) ein GDM in der Frühschwangerschaft. Eine Ernährungsberatung sowie Blutzuckerselbstkontrollen werden empfohlen. Bei Plasmaglukosewerten ≥ 126 mg/dl (7,0 mmol/l) besteht Diabetes mellitus (wahrscheinlich ein präkonzeptioneller).

- Messen des HbA_{1c}-Werts. Bei einem HbA_{1c}-Wert $\leq 5,9$ % ist ein Diabetes mellitus, aber kein früher GDM ausgeschlossen, daher ist eine zusätzliche Nüchternblutzuckerbestimmung nötig. Bei HbA_{1c}-Werten von 5,9–6,4 % wird ein oGTT zur weiteren Abklärung mit Beurteilung nach IADPSG und WHO empfohlen. Bei Werten $\geq 6,5$ % ist ein Diabetes nachgewiesen.

Neue Studien zum Frühscreening werden in die Aktualisierung einfließen und evtl. zu einer Modifizierung des Vorgehens führen. Problematisch ist, dass 1.) die IADPSG-Kriterien nicht in der Frühschwangerschaft evaluiert sind und 2.) der Nutzen der frühen Intervention nicht evidenzbasiert belegt ist.

Bei negativem Test in der Frühschwangerschaft erfolgt im Zeitraum 24 + 0–27 + 6 SSW ein reguläres GDM-Screening lt. Mutterschaftsrichtlinien, bevorzugt durch einen 75-g-oGTT (■ Abb. 2).

Screening auf GDM im Zeitraum 24 + 0 bis 27 + 6 SSW

Nach der vorliegenden Evidenz sollte bei allen Schwangeren zum Screening auf GDM ein 75-g-oGTT zwischen 24 + 0 und 27 + 6 SSW vorzugsweise als einzeitiges Verfahren durchgeführt werden (■ Abb. 2). Neue Studien zu einzeitigem vs. zweizeitigem Screeningprozedere werden in der Aktualisierung berücksichtigt werden und evtl. zu einer Neubewertung/bzw.

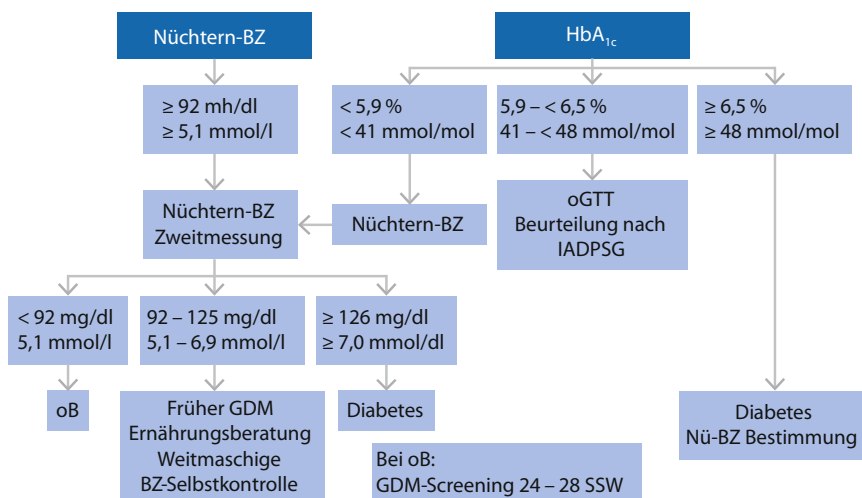


Abb. 1 ▲ Diabetesscreening in der Frühschwangerschaft bei Risiko für DM (HbA_{1c}) oder GDM (HbA_{1c}), GDM Gestationsdiabetes mellitus, BZ Blutzucker, oGTT oraler Glukosetoleranztest, IADPSG International Association of the Diabetes and Pregnancy Study Groups, SSW Schwangerschaftswoche, Nü-BZ Nüchternblutzucker. (Aus: [1])

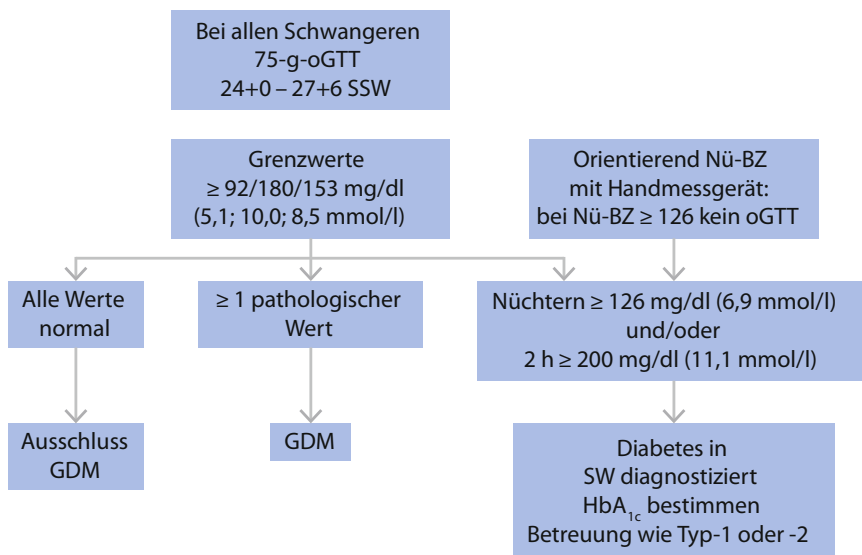


Abb. 2 ▲ Evidenzbasiertes Screening- und Diagnostikprozedere, Nü-BZ Nüchternblutzucker, oGTT oraler Glukosetoleranztest, SW Schwangerschaft, SSW Schwangerschaftswoche. (Aus [1])

einer individualisierten Modifikation des Prozederes führen.

Nach den deutschen Mutterschaftsrichtlinien soll primär ein Screening auf GDM durch einen 50-g-GCT („glucose challenge test“) durchgeführt werden (Abb. 3). Der 50-g-GCT wird unabhängig von Tageszeit und Nahrungsaufnahme im nicht nüchternen Zustand durchgeführt. Es werden 50 g Glukose in 200 ml Wasser getrunken. Ein Blutglukosewert im venösen Plasma ≥ 135 mg/dl (7,5 mmol/l) nach 1 h gilt als positives Screening und erfordert einen anschließenden diagnostischen

75-g-oGTT. Bei einem Blutglukosewert im venösen Plasma ≥ 200 mg/dl (11,2 mmol/l) wird die Diagnose eines GDM gestellt und der 75-g-oGTT entfällt.

Laut HAPO-Studie lag bei 33 % der Frauen mit GDM ausschließlich eine Erhöhung des Nüchternwerts vor, diese werden durch den 50-g-GCT nicht erfasst. Da der Nüchternwert jedoch die engste Korrelation zu einem ungünstigen Schwangerschaftsoutcome hat, wird empfohlen, im Falle eines negativen 50-g-GCT zwischen 24 + 0 SSW und 27 + 6 SSW ergänzend die Nüchternblutglukosekonzentration zu bestimm-

men. Dies ist nicht Bestandteil der Mutterschaftsrichtlinien.

GDM-Screeningverfahren wie Uringlukose, Nüchternglukose, Gelegenheitsglukose oder HbA_{1c} werden in dieser Leitlinie nicht empfohlen, in der Schweiz ist ein Screening per Nüchternglukose etabliert (Abb. 2).

Diagnostik des GDM mittels 75-g-oGTT

Der 75-g-oGTT wird unter Standardbedingungen morgens nüchtern durchgeführt. Ist das vorgesehene Zeitfenster (24 + 0 SSW und 27 + 6 SSW) überschritten, kann der Test nach Maßgabe der Betreuer auch noch später durchgeführt werden. Bei Hinweisen für einen GDM (Polyhydramnion, Makrosomie mit Abdomenumfang [AU] > Kopfumfang [KU] oder massive Glukosurie) besteht auch im 3. Trimenon bei negativem Ausfall eines Screenings in der 24.–28. SSW die Indikation zur erneuten Testung auf GDM, dann direkt mit einem diagnostischen 75-g-oGTT.

Zu den Standardbedingungen zählen:

- Keine akute Erkrankung/Fieber/Hypermese/ärztlich verordnete Bettruhe
- Keine Einnahme oder parenterale Applikation kontrainsulinärer Medikation am Morgen vor dem Test (z. B. Hydrokortison, L-Thyroxin, β -Mimetika, Progesteron). Nach Induktion der fetalen Lungenreife mit Betamethason wegen drohender Frühgeburt müssen mindestens 5 Tage nach der letzten Injektion vergangen und die Schwangere muss zumindest teilmobilisiert sein, bevor der oGTT angesetzt wird.
- Keine Voroperation am oberen Magen-Darm-Trakt (z. B. bariatrische Chirurgie mit ablativ-malabsorptiven Verfahren) – Alternative: Blutglukose-einzelmessungen, besonders nüchtern
- Keine außergewöhnliche körperliche Belastung vor dem Test
- Normale, individuelle Ess- und Trinkgewohnheiten mit der üblichen Menge an Kohlenhydraten in den letzten 3 Tagen vor dem Test (die Schwangere darf sich nicht durch Ernährungsumstellung, insbesondere Weglassen von Kohlenhydraten, auf den Test vorbereiten)

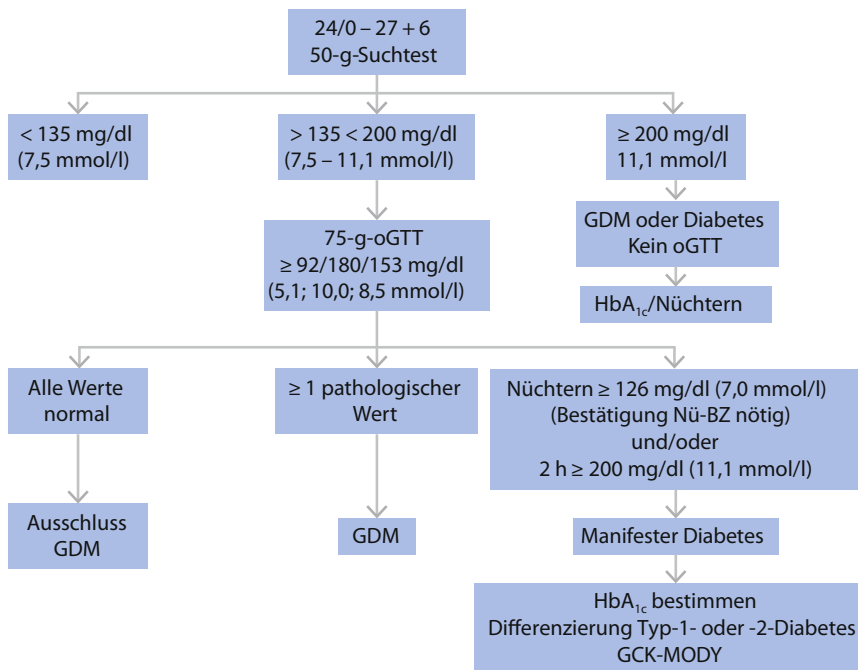


Abb. 3 ▲ Screening auf Gestationsdiabetes im 3. Trimenon nach den deutschen Mutterschaftsrichtlinien, BZ Blutzucker, oGTT oraler Glukosetoleranztest, GCK-MODY „glukokinase-maturity onset diabetes of the young“, Nü-BZ Nüchternblutzucker. (Aus [1])

- Am Vorabend vor dem Test ab 22:00 Uhr Einhalten einer Nüchternperiode von mindestens 8 h
- Testbeginn am folgenden Morgen nicht vor 6:00 Uhr und nicht nach 9:00 Uhr (tageszeitliche Abhängigkeit der Glukosetoleranz)
- Während des Tests soll die Schwangere nahe dem Testlabor sitzen und sich nicht unnötig bewegen.
- Vor und während des Tests darf nicht geraucht werden.

Unmittelbar vor Testbeginn wird die venöse Nüchternplasmaglukosekonzentration gemessen. Danach trinkt die Schwangere 75 g wasserfreie Glukose, gelöst in 300 ml Wasser oder ein vergleichbares Oligosaccharidgemisch schluckweise innerhalb von 3–5 min. Weitere Glukosemessungen: 1 und 2 h nach Ende des Trinkens der Glukoselösung. Bei stärkerer Schwangerschaftsübelkeit oder -erbrechen muss der Test um einige Tage verschoben werden.

Grenzwerte zur Bewertung der Testergebnisse des 75-g-oGTT

Als diagnostische Grenzwerte werden entsprechend den Mutterschaftsrichtlinien

einheitlich die IADPSG-Kriterien verwendet. Bei Erreichen oder Überschreiten von mindestens 1 der 3 Grenzwerte im venösen Plasma wird ein GDM diagnostiziert (Tab. 2). Die Grenzwerte, insbesondere der Grenzwert für die Nüchternglukose, wurde in neuen Studien reevaluiert, die in die Aktualisierung einfließen werden.

Ein Blutglukosewert nüchtern ≥ 126 mg/dl (7,0 mmol/l) gilt zu diesem Zeitpunkt als v. a. einen manifesten Diabetes mellitus. Eine Bestätigung durch eine Nüchternblutglukosezeitmessung an einem anderen Tag und HbA_{1c} ist angezeigt. Die Diagnose eines manifesten Diabetes mellitus wird durch die Blutglukosezeitmessung bestätigt oder ausgeschlossen, beide Werte müssen ≥ 126 mg/dl liegen. Eine Fortführung des 75-g-oGTT darf bei Bestätigung eines manifesten Diabetes mellitus durch 2-malige Blutglukosewerte nüchtern ≥ 126 mg/dl nicht erfolgen.

Ein Wert 2 h nach Belastung ≥ 200 mg/dl (11,1 mmol/l) erlaubt ebenfalls die Diagnose eines Diabetes mellitus. Danach ist eine zusätzliche HbA_{1c}-Messung sinnvoll. Die weitere Betreuung erfolgt dann wie bei einem präkonzeptionell bereits bekannten Typ-1- oder Typ-2-Diabetes.

Wird der oGTT auf die Dauer von 1 h beschränkt (Messung nüchtern und nach 1 h), werden laut HAPO 2,1 % aller Schwangeren mit GDM nicht erfasst (Tab. 2).

Blutproben und Anforderungen an die Messqualität

Zur GDM-Diagnostik werden Blutglukosewerte ausschließlich in venösem Plasma direkt oder in venösem Vollblut gemessen und mit einem Faktor von 1,11 (+ 11 %) in venöse Plasmawerte umgerechnet bzw. wird ein plasmakalibriertes Messsystem eingesetzt. Handmessgeräte zur kapillaren Blutglukosemessung sind abzulehnen. Eine Umrechnung von kapillar gemessenen Werten in venöse Werte ist unzulässig. Blutglukosemessungen zur Diagnostik des GDM müssen die Anforderungen an die Messqualität nach der Richtlinie der Bundesärztekammer (Rili-BÄK) erfüllen. Zur Erstdiagnostik eines manifesten Diabetes in der Schwangerschaft oder eines Gestationsdiabetes sollen bei Anwendung von Unit-Use-Reagenzien und dazugehörigen Messsystemen diese – wie auch alle anderen Glukosemesssysteme – nach Herstellerempfehlungen für die ärztliche Anwendung zur Diagnostik ausdrücklich vorgesehen sein. Bei Anwendung im Bereich des niedergelassenen Arztes soll zusätzlich eine externe Qualitätssicherung nach Rili-BÄK-Regeln durchgeführt werden.

Für detaillierte Angaben zur Präanalytik, Methodik und Bewertung bei der Bestimmung von Plasmaglukose und HbA_{1c} wird auf die Praxisempfehlung *Definition, Klassifikation und Diagnostik des Diabetes mellitus* der DDG verwiesen [2].

Blutglukosemessung: Fehler, Störfaktoren

Venöse Vollblut- oder Plasmamessungen können fehlerhaft sein, insbesondere infolge unterschiedlichen präanalytischen Vorgehens. Hauptproblem ist die unzureichende präanalytische Glykolysehemmung beim Probenversand. Aus praktischen Erwägungen soll die sofortige, patientennahe Glukosemessung aus der venösen Vollblutprobe mit einer nach Rili-BÄK qualitätsgesicherten Messmethodik mit einem zur Diagnostik zugelassenen Point-of-Care-Messsystem erfolgen (mit dem Faktor 1,11 [+ 11 %] in Plasmaäquiva-

Tab. 2 Grenzwerte im venösen Plasma nach IADPSG-Konsensus-Empfehlungen		
Zeitpunkt 24 + 0–27 + 6 SSW	Grenzwerte IADPSG venöses Plasma (mg/dl)	(mmol/l)
Nüchtern	92	5,1
Nach 1 h	180	10,0
Nach 2 h	153	8,5
IADPSG International Association of the Diabetes and Pregnancy Study Groups, SSW Schwangerschaftswoche		

lente umrechnen oder ein entsprechend plasmakalibriertes Gerät verwenden; Entnahmegefäß muss Gerinnungshemmer enthalten). Beim Versand von venösen Vollblutproben soll das Entnahmegefäß neben einem Gerinnungshemmer und NaF zusätzlich den sofort wirksamen Glykolysehemmer Zitrat/Zitratpuffer enthalten. Für die Befüllung der Gefäße sind die Herstellerangaben zu beachten, um valide Messergebnisse zu erzielen.

Diagnostik des GDM nach bariatrischer OP

Nach operativen Verfahren, die die Resorption beeinflussen, ist eine GDM-Diagnostik über einen oralen Glukosetoleranztest nicht möglich (Dumpingphänomen). Es wird daher zur Abklärung einer behandlungsbedürftigen Hyperglykämie ein Monitoring von Nüchtern- und 1 h postprandialen Blutzuckerwerten (2-h-Werte sind nicht aussagefähig) durch Blutzuckertagesprofile für 2 Wochen unter normalen Ernährungsbedingungen empfohlen, z. B. in der 12., 24. und 32. SSW, und bei einem Überschreiten der Zielwerte eine entsprechende diabetologische Betreuung. Für dieses Vorgehen gibt es bisher keine Studien.

Therapie

Ärztliches Erstgespräch nach GDM-Diagnose

Ausführliches Gespräch in angstabbauender Atmosphäre. Die Schwangere wird erstmals mit dem Begriff *Diabetes* konfrontiert. Auf die Bedürfnisse von Migrantinnen oder Analphabetinnen abgestimmt ist durch Hinzuziehen von geeigneten Dolmetschern und Begleitern sicherzustellen, dass die geplanten Maßnahmen verstanden werden und umsetzbar sind. Ist die Schwangere als nicht einwilligungsfähig

einzustufen, sollen Aufklärung und Behandlung verschoben werden.

Zu den Elementen des strukturierten ärztlichen Erstgesprächs gehören:

- Bedeutung der Diagnose für das Kind und die Mutter;
- Zeitrahmen der einzuleitenden Maßnahmen und die Struktur der Betreuung;
- Hinweis auf die meist ambulante Therapieführung;
- Sinn der Blutglukoseselbstkontrolle;
- Notwendigkeit einer eventuellen Ernährungsmodifikation und Ziel der Gewichtsentwicklung nach den Empfehlungen des Institute of Medicine;
- Vorteile regelmäßiger Bewegung (Erhöhen der Insulinsensitivität);
- Gründe für den evtl. Einsatz einer Pharmakotherapie mit Insulin oder Metformin als „off label use“;
- offener Gesprächsabschluss mit Fragen nach Sorgen und Ängsten.

Körperliche Aktivität

Regelmäßige körperliche Bewegung, Fitnessprogramme oder Sport mindern besonders bei präkonzeptionell adipösen Frauen das Risiko für einen GDM und verbessern die Belastbarkeit während Schwangerschaft und Geburt. Des Weiteren werden das Risiko für „large for gestational age“ (LGA) und Sectio gesenkt sowie die Notwendigkeit einer Insulinbehandlung bzw. der tägliche Insulindosendarf reduziert. Sport kann während der Schwangerschaft fortgesetzt werden, eine individuelle Beratung durch den Frauenarzt ist erforderlich, Kontraindikationen sind zu beachten. Auch während der Schwangerschaft kann mit Ausdauer- oder Krafttraining auf leichtem bis mittlerem Niveau neu begonnen werden. Als einfachste Art der körperlichen Bewegung ohne Hilfsmittel soll zügiges Spazierengehen von mindestens 30 min Dauer min-

destens 3-mal wöchentlich durchgeführt oder täglich mit einem elastischen Band geübt werden. Die/das körperliche Aktivität/Training soll bereits präkonzeptionell bzw. bereits im 1. Trimenon begonnen werden. Günstig sind kurze Bewegungseinheiten in der ersten postprandialen Stunde nach Hauptmahlzeiten.

Ernährungsberatung

Erste therapeutische Maßnahme ist eine individuelle Ernährungsevaluation und -beratung. Diese sollte auf einer Vermittlung der Prinzipien einer ausgewogenen, gesunden Ernährung für Schwangere basieren. Dazu hat das Netzwerk *Gesund ins Leben* eine entsprechende Vorlage entwickelt (Bundeszentrum für Ernährung [BZfE] der Bundesanstalt für Landwirtschaft und Ernährung [BLE], www.gesund-ins-leben.de/inhalt/handlungsempfehlungen-29378.html). Berücksichtigt werden Essgewohnheiten, Tagesrhythmus, Körpergewicht und soziokulturell-religiöser Status, um folgende Therapieziele zu erreichen:

- normnahe, schwangerschaftsspezifische Blutglukosezielwerte ohne Ketose und Hypoglykämien,
- die für die Schwangerschaft empfohlene Gewichtszunahme der Mutter,
- ein normales Wachstum des Fetus.

Die Kost soll dem Nährstoffbedarf in der Schwangerschaft angepasst und kalorisch ausreichend sein.

Empfohlene Nährstoffverteilung:

- Kohlenhydrate: 40–50 %
- Protein: 20 %
- Fett: 30–35 %

Begrenzung der Kohlenhydrate (KH) auf 40–45 % Tagesenergiekalorien senkt postprandiale Blutglukosewerte. Der KH-Anteil soll jedoch 40 % bzw. 116 g/Tag nicht unterschreiten. Kohlenhydrate mit hohem Ballaststoffanteil und niedrigem glykämischen Index sollen bevorzugt werden. Es wird empfohlen, die KH auf 3 nicht zu große Hauptmahlzeiten und 2–3 kleinere Zwischenmahlzeiten (einschließlich einer Spätmahlzeit) über den Tag zu verteilen, u.U. kann so eine Insulintherapie vermieden werden. Eine Evidenz dafür aus RCT gibt es nicht. Die KH-Menge sollte

Tab. 3 Empfohlener Bereich der Gewichtszunahme während der Schwangerschaft		
Präkonzeptioneller BMI (kg/m ²), WHO	Gewichtszunahme gesamt in der Schwangerschaft (kg)	Gewichtszunahme/Woche 2. und 3. Trimenon ^a (kg)
18,5	12,5–18	0,5–0,6
18,5–24,9	11,5–16	0,4–0,5
25,0–29,9	7–11,5	0,2–0,3
≥ 30	5–9	0,2–0,3
^a Dabei wird von einer Gewichtszunahme von 0,5–2 kg im 1. Trimenon ausgegangen		

zum Frühstück niedriger sein als zum Mittag- und Abendessen (höchster Blutglukoseanstieg). Eine KH-haltige Spätmahlzeit mit 1 Kohlenhydrateinheit (KE) verhindert eine überschießende Ketonkörperbildung während der Nacht. Auf eine ausreichende Vitamin- und Mineralstoffzufuhr (Folsäure, Vitamin-B-Komplex, Kalzium, Vitamin D, Magnesium, Eisen, Jod) soll geachtet werden. Energiefreie Süßstoffe (z. B. Aspartam) können in der Schwangerschaft unter Berücksichtigung der akzeptablen täglichen Dosierungen verwendet werden.

Empfohlene Gewichtszunahme

Die Gewichtszunahme orientiert sich ebenfalls am präkonzeptionellen BMI. Eine Gewichtszunahme innerhalb der IOM-Grenzen ist anzustreben. Eine Gewichtsabnahme von 1–2 kg in den ersten Wochen nach Ernährungsumstellung kann vorkommen und ist unbedenklich. Durch kontrollierte Gewichtszunahme verbessert sich der Glukosemetabolismus/steigt die Insulinsensitivität. Ein erhöhter präkonzeptioneller BMI mit Überschreiten der angegebenen Gewichtsgrenzen erhöht die Rate an Schwangerschaftskomplikationen (Präeklampsie, Sectio und LGA-Kinder). Ein Unterschreiten erhöht die Rate an fetalen Wachstumsretardierungen. Neue Studien zeigten, dass bei adipösen Frauen mit Diabetes eine Unterschreitung (0–5 kg Gesamtzunahme) bzw. Gewichtsabnahme zu einer Verbesserung des Schwangerschaftsoutcomes führt. Dazu werden in der Aktualisierung Studien bewertet werden. Die Schwangeren sollten wöchentlich ihr Gewicht ohne Kleidung morgens nüch-

Tab. 4 Blutglukoseeinstellungsziele auf der Basis plasmakalibrierter Selbstmessgeräte		
Zeit	Plasmaäquivalent	
	mg/dl	mmol/l
Nüchtern, präprandial	65–95	3,6–5,3
1 h postprandial	< 140	< 7,8
2 h postprandial	< 120	< 6,7

tern selbst zu Hause kontrollieren und dokumentieren (■ Tab. 3).

Blutglukosekontrolle

Blutglukoseeinzelmessungen

Messhäufigkeit am Beginn: für 1–2 Wochen 4-Punkte-Profil – morgens nüchtern und 1 oder 2 h nach Beginn der Hauptmahlzeiten

Sind alle Werte innerhalb der ersten 2 Wochen im Zielbereich, wird nachfolgend auf eine einzige tägliche Messung im Rotationsverfahren oder ein 4-Punkte-Profil 2-mal/Woche reduziert. Zusätzliche gezielte Messungen nach Maßgabe des Betreuers sind möglich.

Insulintherapie: tägliche Messungen mit 4-Punkte-Profil bzw. nur tägliche Kontrolle des Werts, der durch Insulintherapie optimiert werden soll

Häufigkeit und Zeitpunkt der Selbstkontrollen werden dem Aufwand und dem Verlauf der Therapie und gemäß den gemessenen Ergebnissen fortlaufend im Einzelfall angepasst. Im Vordergrund stehen eine möglichst geringe Belastung der Schwangeren und eine Beschränkung der Selbstkontrollen auf das entscheidungsrelevante Minimum. Die Blutglukoseselbstmessung der Schwangeren (Kontrolle der Selbstkontrolle) soll wie die Richtigkeit des Blutglukosehandmesssystems (Kontrolle des Kontrollsystems) regelmäßig überprüft werden. Schwangere mit GDM erhalten geeignete Tagebücher zur Dokumentation; ihnen wird die richtige Dokumentation gezeigt.

„Continuous glucose monitoring system“ (CGMS)

CGMS ist kein Bestandteil der Routineversorgung von Schwangeren mit GDM und führt nicht zur Verbesserung des Ausgangs der Schwangerschaft. Aktuelle Studien da-

zu werden bei der Aktualisierung bewertet werden, was evtl. zu einer Modifizierung der Empfehlung führt.

HbA_{1c}

Im Rahmen des Frühscreenings (≤ 24. SSW) wird der HbA_{1c}-Wert zur Diagnose einer präexistenten Glukosestoffwechselstörung/eines manifesten Diabetes mellitus herangezogen (s. Abschnitt *Screening bei Erstvorstellung in der Schwangerschaft* ...). Nach gesicherter GDM-Diagnose erfolgt die Bestimmung des HbA_{1c}-Werts nur bei Verdacht auf einen Diabetes mellitus (Typ 1 oder 2). Zur Überwachung und Therapiekontrolle der Einstellung des Gestationsdiabetes hat der HbA_{1c} keine Bedeutung. In Einzelfällen kann er jedoch als zusätzlicher Parameter hilfreich sein, z. B. bei Non-Compliance für BZ-Selbstkontrolle oder bei fraglicher Qualität der Messungen.

Blutglukosezielwerte

Die Blutglukoseeinstellungsziele auf der Basis plasmakalibrierter Selbstmessgeräte zeigt ■ Tab. 4. Für die postprandiale Messung nach 1 oder 2 h gibt es keine Präferenzen, die 1-h-Werte korrelieren jedoch eher mit dem fetalen Wachstum und sind im Alltag praktikabler. Ein einmal festgelegtes Vorgehen wird beibehalten. Zu beachten ist die anfangs eingeschränkte Erfahrung der Schwangeren mit der Blutglukosemessung. Blutglukoseselbstmessungen der Schwangeren sollen möglichst nicht allein das Kriterium zur Therapiesteuerung darstellen. Die Richtigkeit der selbst vorgenommenen Blutglukosemessungen der Schwangeren muss im Behandlungsprozess regelmäßig überprüft werden. Die Blutglukosezielwerte sind orientierende Angaben; aus vereinzelt Überschreitungen dieser Ziele können keine nachteiligen Auswirkungen auf die Kinder abgeleitet werden.

Insulintherapie

Allgemeine Indikation zur Insulintherapie

Können die Stoffwechselziele nach Ausschöpfen der Lebensstilmaßnahmen (Ernährungstherapie, körperliche Aktivität) nicht erreicht werden, besteht die Indikation zur Insulintherapie. Diese wird

allgemein innerhalb von 2 Wochen gestellt werden, wobei dies aber auch in Abhängigkeit von der Höhe der Blutzuckerwerte sofort oder erst im Verlauf der Schwangerschaft notwendig sein kann. Blutzuckerwerte nüchtern $\geq 110 \text{ mg/dl}$ ($6,1 \text{ mmol/l}$) können in der Schwangerschaft kaum diätetisch beeinflusst werden. Bei wiederholten Glukosewerten nüchtern $\geq 110 \text{ mg/dl}$ ($6,1 \text{ mmol/l}$) sollte daher die sofortige Insulintherapie erwogen werden. Etwa 20–30 % der Schwangeren mit GDM benötigen Insulin. Die Indikation zur Insulintherapie wird fortlaufend neu überprüft. Eine Insulintherapie ist indiziert, wenn innerhalb 1 Woche $\geq 50\%$ der Selbstmessungen aus den 4-Punkt-Profilen oberhalb der Zielwerte liegen. Dies gilt auch, wenn nur isoliert 50 % der Messungen der Nüchternglukose überschritten sind (Beginn mit Basalinsulin) oder die postprandialen Werte nach einer Mahlzeit (überschritten sind), was häufiger das Frühstück betrifft (kurz wirksames Insulin). Vor Beginn einer Insulintherapie soll nochmals die richtige Umsetzung der Ernährungstherapie geprüft werden. Die Indikation soll sorgfältig und streng geprüft werden, da eine Insulintherapie neben der Belastung der Schwangeren maßgebliche geburtsmedizinische Auswirkungen wie eine Einleitung am Termin nach sich zieht. Die Insulineinstellung kann in der Regel ambulant beginnen.

Insulintherapie unter Berücksichtigung des fetalen Wachstums im Ultraschall

Die Auswirkungen mütterlicher Hyperglykämie auf den Fetus sind individuell verschieden und je nach Wachstumsmuster mit unterschiedlichen Risiken assoziiert. Bei der Indikationsstellung zur Insulintherapie soll daher das Wachstum des fetalen Abdominalumfangs (AU) berücksichtigt werden, indem vor Beginn der Therapie zeitnah ein entscheidungsrelevanter Ultraschallbefund erhoben wird (modifiziertes Zielwertkonzept). Eine Modifikation der Blutglukosezielwerte in Abhängigkeit vom Wachstumsmuster des Fetus soll sowohl eine Über- als auch eine Untertherapie vermeiden helfen. Bei asymmetrischer Makrosomie mit einem fetalen AU ≥ 75 . Perzentile, v. a. bei Vorliegen weiterer Risikofaktoren für eine fetale Makro-

somie (BMI $> 30 \text{ kg/m}^2$), vorhergehender Geburt eines LGA-Neugeborenen, Nüchternblutzucker $> 110 \text{ mg/dl}$ im Tagesprofil bei Therapiebeginn, sollte eher großzügig mit der Insulintherapie begonnen werden, und es sollten etwas niedrigere Blutzuckerzielwerte angestrebt werden. Auch im Verlauf der Schwangerschaft sollten die fetalen Wachstumsparameter im Ultraschall bei der Interpretation der gemessenen Blutglukoseselbstkontrollwerte und den Therapiekonsequenzen mitberücksichtigt werden. Bei normosomer Entwicklung des Fetus im Bereich < 75 . Perzentile des AU sind geringfügige Überschreitungen der Zielwerte tolerierbar und die Insulinindikation sollte eher streng gestellt werden.

Besondere therapeutische Fragestellungen

Isoliert erhöhte Nüchternglukosewerte. Der Nüchternglukosewert scheint auf neonatale Komplikationen, LGA und Präeklampsie einen starken Einfluss zu haben. Es sollte nach Ausschöpfung von Bewegungs- und Ernährungstherapie auch bei isoliert erhöhten Nüchternglukosewerten eine Insulineinstellung erfolgen, wenn $> 50\%$ der Nüchternglukosewerte über dem geltenden Grenzwert von 95 mg/dl ($5,3 \text{ mmol/l}$) liegen.

Späte Diagnose des GDM – Insulintherapie in Terminnähe

Ein Therapiebeginn mit Insulin kann auch in Terminnähe noch sinnvoll sein, um eine neonatale Hypoglykämie zu vermeiden.

Demaskierung einer Glukokinasegenmutation (GCK-MODY)

In ca. 2 % aller Fälle einer Glukosetoleranzstörung in der Schwangerschaft wird eine Glukokinasegenmutation (GCK-MODY, MODY 2) mit autosomal-dominantem Erbgang demaskiert. Bei persistierend erhöhten Nüchternblutglukosewerten der Mutter von $99\text{--}144 \text{ mg/dl}$ ($5,5\text{--}8,8 \text{ mmol/l}$), einem nur geringen Blutglukoseanstieg im oGTT $< 83 \text{ mg/dl}$ ($< 4,6 \text{ mmol/l}$), einem normalen oder nur geringgradig erhöhten HbA_{1c} -Wert und einer positiven Familienanamnese mit

einem sog. milden Typ-2-Diabetes über 3 Generationen soll an einen MODY-2-Diabetes gedacht werden. Die begründete Verdachtsdiagnose eines GCK-MODY wird durch eine Genanalyse gesichert (Aufklärung und schriftliches Einverständnis nach Gendiagnostikgesetz erforderlich). Schwangere mit einem Nüchternblutglukosewert $> 99 \text{ mg/dl}$ ($5,5 \text{ mmol/l}$) in Kombination mit einem präkonzeptionellen BMI $< 25 \text{ kg/m}^2$ sollen getestet werden.

Nur Feten Schwangerer mit GCK-Mutation, die nicht Träger der GCK-Mutation sind, haben ein erhöhtes Risiko für Makrosomie und nachfolgende Komplikationen einer erhöhten maternen Glukose während der Schwangerschaft. Eine Insulintherapie sollte nur bei Feten von Schwangeren mit GCK-Mutation initiiert werden, wenn ein überproportionales Wachstum (AU ≥ 75 . Perzentile) im Ultraschall festgestellt wurde.

Durchführung der Insulintherapie

Die Insulinindikation soll erstmals innerhalb von 1–2 Wochen nach Beginn der Basistherapie (Ernährung, Bewegung) unter Berücksichtigung der Blutglukoseselbstkontrollen, Blutglukoselaborkontrollen und biometrischer Daten von Mutter und Fetus und danach kontinuierlich im Behandlungsprozess nach Maßgabe der Betreuer überprüft werden. Die Insulineinstellung soll nach dem Prinzip der intensivierten konventionellen Insulintherapie (ICT) erfolgen, es kann aber auch nur Basal- oder kurz wirksames Insulin nötig sein. Können kurz wirksame Humaninsuline bei ausreichender Dosierung die postprandialen Blutglukosewerte nicht zielgerecht absenken, sollte der Wechsel auf Insulin Aspart oder Lispro erwogen werden. Sowohl kurz als auch lang wirksame Insulinanaloga können auch primär eingesetzt werden. Die Insulineinstellung sollte in der Regel ambulant begonnen werden und in der Betreuung von diabetischen Schwangeren erfahrenen Diabetologen und Perinatalmedizinern mit entsprechenden Schwerpunkten vorbehalten bleiben.

Orale Antidiabetika und GLP-1-Analoga

Bei Schwangeren mit GDM und Verdacht auf ausgeprägte Insulinresistenz (Insulinbedarf $> 1,5$ IE/kg Körpergewicht [KG]) sowie nach individueller Indikationsstellung kann die Gabe von Metformin nach therapeutischer Aufklärung über den „off label use“ erwogen werden. Neue Studien werden in der Aktualisierung bewertet werden. Es müssen zuvor internistische Kontraindikationen abgeklärt und vor der ersten Metformingabe Laborparameter bestimmt werden, z.B. Serumkreatinin und Kreatininclearance. Eine Metformintagesdosis von 2,0 g sollte nicht überschritten werden. Sulfonylharnstoffpräparate sollen während der Schwangerschaft nicht eingesetzt werden. Alpha-Glukosidase-Hemmer, Glitazone, Glinide, DPP-4-Hemmer (DPP-4: Dipeptidylpeptidase 4) und GLP-1-Analoga (GLP-1: „glucagon-like peptide 1“) sollen mangels Zulassung, fehlender Erfahrung und unzureichender Studien nicht bei Schwangeren mit GDM verordnet werden.

Geburtsmedizinische Betreuung

Fetale Überwachung

Die fetale Überwachung ist von zusätzlichen Risikofaktoren und dem Schweregrad der mütterlichen Hyperglykämie abhängig.

Sonographie

1. Trimenon. Bei GDM mit einer Diagnose vor 14 SSW mit zusätzlichen Risikofaktoren (erhöhte Blutglukose- und HbA_{1c} -Werte, anamnestisch Herzfehlbildungen, Adipositas) oder früher durchgemachtem GDM soll auf eine frühe detaillierte sonographische Organdiagnostik und Echokardiographie zum Ausschluss schwerer Fehlbildungen des Fetus in den 11 + 0–13 + 6 SSW hingewiesen werden (Anforderungen der Deutsche Gesellschaft für Ultraschall in der Medizin [DEGUM] Stufe II).

2. Trimenon. Bei GDM mit einer Diagnose vor 24 SSW und zusätzlichen Risikofaktoren (erhöhte Blutglukose- und HbA_{1c} -Werte, anamnestisch Herzfehlbildungen, Adipositas) soll in der 19.–22. SSW eine diffe-

renzierte weiterführende Organdiagnostik mit Echokardiographie des Fetus erfolgen.

3. Trimenon. Eine Biometrie wird in 2- bis 3-wöchigen Abständen (AU-Perzentilen), bei auffälligem Wachstumsverhalten (Makrosomie, intrauterine Wachstumsretardierung [IUGR]) in entsprechend kürzerem Intervall durchgeführt. Vor Entbindung sind die Erhebung eines Schätzwichts und die Beurteilung des Verhältnisses von Abdomen und Kopf empfehlenswert (fetale Makrosomie ist Risikofaktor für Schulterdystokie). In die Befunderhebung kann die Ausprägung des subkutanen fetalen Fettgewebes einbezogen werden.

Dopplersonographie

Es gelten die bei allen Schwangerschaften üblichen Indikationen. Dopplersonographische Untersuchungen sind wegen der GDM-Diagnose allein nicht indiziert.

Kardiotokographie (CTG)

- Bei Ernährungstherapie: wöchentliche CTG-Kontrollen ab der 36. SSW mit auf die individuelle Situation angepasster Frequenz.
- Bei Insulintherapie: wie bei einer Schwangeren mit präkonzeptionell bekanntem Typ-1-Diabetes, entsprechend der Leitlinie zur Betreuung diabetischer Schwangerer (AWMF-Leitlinie 057/023), die CTG-Kontrollen ab der 32. SSW mit auf die individuelle Situation angepasster Frequenz empfiehlt

Antepartale Überwachung der Mutter

- Präeklampsierisiko erhöht: Eine intensive Therapie des GDM reduziert das Risiko signifikant.
- Risiko für intrauterinen Fruchttod (IUFT) erhöht: bei Nichtbehandlung oder schlechter Blutglukoseeinstellung

Frühgeburt (Induktion der fetalen Lungenreife, Tokolyse)

Betamethason zur Induktion der fetalen Lungenreife (vor 34 + 0 SSW): Blutglukosewerte steigen, daher strenge Indikation; Insulindosis individuell anpassen bzw. eine Insulinbehandlung ab einem Blutglu-

kosewert ≥ 200 mg/dl (11,1 mmol/l) oder hyperglykämischen Symptomen einleiten

Tokolyse vorzugsweise mit einem Oxytozin- oder Kalziumantagonisten und nicht mit einem Betasympathomimetikum durchführen (Anstieg der mütterlichen Blutglukose, verstärkt durch die gleichzeitige Bettruhe)

Geburtsplanung

Geburt – Wahl der Geburtsklinik

Schwangere mit GDM sind Risikoschwangere.

- GDM mit Ernährungstherapie: Die Entbindung in einer Geburtsklinik mit diabetologischer Erfahrung und angeschlossener Neonatologie sollte angeraten werden.
- GDM mit Insulintherapie: Die Entbindung muss richtlinienkonform in einer Geburtsklinik mit angeschlossener Neonatologie (Perinatalzentrum Level 1 oder 2) erfolgen, um eine optimale Primärversorgung des Kindes zu gewährleisten.

Geburtszeitpunkt, Einleitungsindikation

Eine Einleitung $< 39 + 0$ SSW erhöht die neonatale Morbidität und Verlegungsrate und soll vermieden werden. Eine Einleitung in der 39 + 0.–39 + 6. SSW kann erwogen werden, ist jedoch mit einer 50%igen Erhöhung der Einleitungsrate verbunden und verringert nicht die neonatale Morbidität. Eine vorzeitige (vor 38 + 0 SSW) Einleitung wegen schlechter BZ-Einstellung soll – aufgrund der mit Frühgeburtlichkeit assoziierten Morbidität – nicht angestrebt werden. Eine pränatale Optimierung der Blutzuckereinstellung ist anzustreben. Es gibt Hinweise, dass sich die fetale Morbidität bei insulinpflichtigem GDM durch Einleitung in der 40. SSW verringern lässt; sie soll deshalb angeboten werden. Bei GDM und ultrasonographischem fetalem Schätzwicht > 95 . Perzentile sollten mögliche Vorteile der Einleitung ab der 37 + 0. SSW gegen die Auswirkungen eines früheren Gestationsalters bei Geburt abgewogen werden.

Sectio-Entbindung

- Bei einem geschätzten Geburtsgewicht von ≥ 4500 g steigt das Schulterdysto-

kierisiko signifikant: Primäre Sectio sollte empfohlen werden.

- Schätzwert 4000–4499 g: Es soll eine differenzierte Aufklärung der Schwangeren über individuell erhöhtes Schulterdystokierisiko nach fetaler Biometrie, insbesondere bei ausgeprägter Kopf-Abdomen-Differenz, erfolgen. Die Schwangere sollte jedoch auf die Ungenauigkeit der Schätzung, die mit steigendem Geburtsgewicht zunimmt, das Risiko der Sectio und die Konsequenzen für placentare Nidationsstörungen in der folgenden Schwangerschaft aufmerksam gemacht werden.

Schwangere nach bariatrischen Operationen

Schwangere nach bariatrischen Operationen gelten als Risikoschwangere und müssen engmaschig geburtshilflich überwacht werden. Es muss auf eine ausreichende Substitution entsprechend dem erhöhten Bedarf geachtet werden.

Postpartale Betreuung

Glukosekontrolle der Mutter unter der Geburt und im Wochenbett

Wird die Geburt eingeleitet, sind kurz wirk-same Insuline zur besseren Steuerbarkeit einzusetzen.

Blutglukoseziel unter der Geburt im kapillaren Plasma: zwischen 90 und 140 mg/dl (4,4–7,2 mmol/l)

- Ernährungstherapie (gut eingestellt): routinemäßige mütterliche Blutglukosekontrolle unter der Geburt nicht erforderlich
- Insulintherapie: 2-stündliche Messung der Blutglukosewerte bei GDM-Insulin, die Zeitintervalle bei Bedarf individuell anpassen, bei GDM wird selten unter der Geburt Insulin benötigt, Insulintherapie wird postpartal beendet; weitere Kontrolle durch ein 4-Punkte-Tagesprofil am 2. Tag post partum, bei wiederholt hohen Werten betreuenden Diabetologen informieren
Es gelten die Grenzwerte wie bei nicht schwangeren Frauen. Insulin ist postpartal indiziert bei Blutglukose-

werten ≥ 200 mg/dl (11,1 mmol/l) oder hyperglykämischen Symptomen.

Nachsorge der Mutter

Nach der Schwangerschaft bildet sich die Glukosetoleranzstörung in ca. 13–40 % der Fälle nicht zurück. Es besteht für Frauen nach GDM ein 7- bis 8-fach erhöhtes Diabetesrisiko. Das Risiko ist besonders erhöht bei präkonzeptioneller Adipositas, positiver Familienanamnese für Diabetes mellitus, Insulinbedarf bei GDM, höherem Alter, Asiatinnen und Schwarzafricanerinnen.

Postpartaler 75-g-oGTT

Postpartal normale Blutglukosewerte: 6–12 Wochen nach der Geburt 75-g-oGTT unabhängig vom Stillen

Es gelten Normalwerte für den oGTT außerhalb der Schwangerschaft mit Blutglukosemessungen nüchtern und 2 h im venösen Plasma nach Belastung nach Richtlinien der WHO:

- Normal: Nüchtern < 100 mg/dl (5,6 mmol/l), 2 h nach Belastung < 140 mg/dl (7,8 mmol/l)
- Diabetes mellitus: Nüchtern ≥ 126 mg/dl (7,0 mmol/l) und oder 2 h nach Belastung ≥ 200 mg/dl (11,1 mmol/l)
- Abnorme Nüchternglukose (IFG): 100–125 mg/dl (5,6–6,9 mmol/l)
- Gestörte Glukosetoleranz nach 2 h (IGT): 140–199 mg/l (7,8–11,05 mmol/l)

Die primäre Bestimmung des HbA_{1c}-Werts 6–12 Wochen postpartal wird nicht zur Diagnostik empfohlen, auch eine Nüchternglukose allein ist nicht ausreichend. Bei Vorliegen einer gestörten Glukosetoleranz oder bei Vorliegen anderer Risiken wie z. B. präkonzeptionelle Adipositas oder Insulintherapie des GDM sollten die Frauen intensiv über Lebensstilmaßnahmen zur Reduktion des Risikos der Konversion in einen manifesten Diabetes beraten werden.

Weitere postpartale Kontrollen

Das erhöhte Risiko für Frauen mit GDM, bereits in den nächsten 10 Jahren post partum einen Diabetes zu entwickeln, erfordert eine kontinuierliche Nachsorge mit Kontrollen des Glukosestoffwechsels. Es gelten die Empfehlungen zur Diabetesdia-

gnostik der Nationalen VersorgungsLeitlinie zur Therapie des Typ-2-Diabetes [3], in der Regel mit einer Nüchternglukose und einem HbA_{1c}, ggf. oGTT alle 2 Jahre; bei postprandialer Diagnose „impaired glucose tolerance“ (IGT)/„impaired fasting glucose“ (IFG): Kontrolle durch oGTT jährlich.

Der Algorithmus der postpartalen Kontrollen nach GDM wird in der Aktualisierung anhand neuer Studien neu bewertet werden. Bei der Planung einer Schwangerschaft sollten eine Diabetesdiagnostik mindestens mit einem HbA_{1c} und einer Nüchternglukose erfolgen sowie eine frühzeitige Hyperglykämiediagnostik bereits im 1. Trimenon (Erstvorstellung) gemäß vorliegender Leitlinie in jeder weiteren Schwangerschaft. Bei V.a. Entwicklung eines Typ-1-Diabetes (Frauen mit einem BMI < 30 kg/m² und Insulintherapie des GDM) sollte ein Autoantikörperscreening (z. B. Antikörper gegen Glutamatdekarboxylase [Anti-GAD65], Antikörper gegen die Tyrosinkinase IA-2 [Anti-IA-2A], zytoplasmatische Inselzellantikörper (ICA) und Antikörper gegen den Zinktransporter 8 [Anti ZnT8]) erfolgen.

Peripartale Depression

Im Vergleich zu glukosetoleranten Schwangeren liegt die Rate an postpartalen Depressionen bei Frauen mit GDM, besonders aus sozial schwachem Milieu, bis zu doppelt so hoch. Als Suchinstrument für das Vorliegen einer Depression postpartal eignet sich der Befindlichkeitsbogen (Edinburgh Postnatal Depression Scale [EPDS]) in deutscher Sprache. Danach weisen alle EPDS-Summenscores von mindestens 10 auf eine depressive Verstimmung hin. Dieser Verdacht sollte fachspezifisch weiter abgeklärt werden, um eine Therapie rechtzeitig einzuleiten. Als geeigneter Zeitpunkt für den Einsatz des Befindlichkeitsbogens bietet sich der oGTT-Zeitrahmen 6–12 Wochen nach der Schwangerschaft an.

Diabetesprävention

Es besteht für Frauen nach GDM ein 7- bis 8-fach erhöhtes Diabetesrisiko. Als vorrangige Maßnahme wird die Lebensstilmodifikation angesehen. Frauen mit einer Glukosetoleranzstörung nach GDM profitieren von Lebensstiländerungen zur

Prävention von diabetesbedingten und makroangiopathischen Komplikationen. Sie werden beraten und angeleitet zur Einhaltung einer bedarfsangepassten Ernährung, zur Gewichtsnormalisierung, ggf. zum Nichtrauchertraining und zu regelmäßiger körperlicher Aktivität. Dadurch kann eine Diabetesmanifestation in 3 Jahren um 50% und in 10 Jahren um 35% reduziert werden. Außerdem sollen Frauen mit noch nicht abgeschlossener Familienplanung auf die Risiken bei ungeplanter Schwangerschaft bei Diabetes hingewiesen werden.

Stillen

Mütter nach GDM stillen ihre Kinder seltener und kürzer als Frauen ohne Diabetes, insbesondere bei Übergewicht und Adipositas, bei mit Insulin behandeltem GDM und geringerem Bildungsniveau. Mütter mit GDM stillen erfolgreicher, wenn sie bereits vor Geburt eine Stillberatung erhalten und postnatal zusätzlich zur ärztlichen eine nichtärztliche medizinische Betreuung wahrgenommen haben.

Stillen und Auswirkungen auf die mütterliche Gesundheit

Stillen hat kurzfristige positive Effekte auf den mütterlichen Metabolismus (Verbesserung der Glukosehomöostase, Insulinsensitivität und der Fettstoffwechselparameter), darüber hinaus scheint Stillen das Risiko für Typ-2-Diabetes und metabolisches Syndrom bei Müttern mit GDM bis zu 15 Jahre nach der Entbindung deutlich zu verringern.

Stillen und Auswirkungen auf die kindliche Gesundheit

Kein oder kürzeres Stillen (<3 Monate) ist mit späterem Übergewicht der Kinder assoziiert, v.a. bei Kindern von adipösen Frauen mit Gestationsdiabetes.

Frauen mit GDM sollen deshalb nachdrücklich zum Stillen ihrer Kinder ermutigt werden. V.a. adipöse Schwangere mit GDM sollen für das Stillen besonders motiviert und unterstützt werden.

Empfehlung: Alle Schwangeren mit GDM sollen bereits vor der Entbindung durch eine Stillberatung auf die Vorteile

des Stillens für Mutter und Kind hingewiesen und es sollen Strategien für einen erfolgreichen Stillstart aufgezeigt werden. Ausschließliches Stillen ist für mindestens 4–6 Monate zu empfehlen. Auch nach Einführung von Beikost – frühestens mit Beginn des 5. Monats, spätestens mit Beginn des 7. Monats – sollten Säuglinge möglichst lange weiter gestillt werden.

Korrespondenzadresse



Prof. Dr. Ute Margaretha Schäfer-Graf
Berliner Diabeteszentrum für Schwangere,
Klinik für Gynäkologie und Geburtshilfe,
St. Joseph Krankenhaus Berlin-Tempelhof
(Ringgold ID: RIN14894)
Berlin, Deutschland
ute.schaefer-graf@sjk.de



Prof. Dr. med. Michael Hummel
Internistische Gemeinschaftspraxis und
Diabetologische Schwerpunktpraxis
Max-Josefs-Platz 21, 83022 Rosenheim,
Deutschland
Michael.Hummel@lrz.uni-muenchen.de

Interessenkonflikt. U.M. Schäfer-Graf, K. Laubner, S. Hummel, U. Gembruch, T. Groten, F. Kainer, M. Grieshop, D. Bancher-Todesca, M. Cervar-Zivkovic, I. Hösl, M. Kaltheuner, R. Gellner, A. Kautzky-Willer, C. Bührer und M. Hummel geben an, dass kein Interessenkonflikt besteht.

Literatur

1. Gestationsdiabetes mellitus [GDM], Diagnostik, Therapie und Nachsorge. Leitlinie der DDG und

DGGG-AGG [S3-Level, AWMF-Registernummer: 057-008, März 2018\|nas\journal\11428\MS\1321

2. Landgraf R, Heinemann L, Schleicher E et al (2017) Definition, Klassifikation und Diagnostik des Diabetes mellitus. Diabetol Stoffwechs 12(02):S94–S100
3. Bundesärztekammer, Kassenärztliche Bundesvereinigung, Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften (2013) Nationale Versorgungs-Leitlinie Therapie des Typ-2-Diabetes, S29–32

Hinweis des Verlags. Der Verlag bleibt in Hinblick auf geografische Zuordnungen und Gebietsbezeichnungen in veröffentlichten Karten und Institutsadressen neutral.

Hier steht eine Anzeige.

