

Estudio de la ferropenia en el laboratorio clínico

>>> El significado clínico del diagnóstico morfológico de la sangre periférica, de los índices hematimétricos, y de las magnitudes proteicas utilizadas habitualmente en la exploración de la ferropenia serán analizadas en siguiente el documento que pretende establecer las recomendaciones para la adecuada utilización en el laboratorio clínico de dichos parámetros , en relación al manejo del paciente ferropénico.

>>> AUTORES

D. Pérez Surribas^a·A. Gella Concustell^a·E. Cruz Iglesias^a·S. Hermoso Durán^a
E. Urrechaga Igartua^a·M.J. Alcaide Martín^a·A. Merino González^a

^a Comisión de Proteínas, Sociedad Española de Medicina de Laboratorio (SEQC-ML)

^b Laboratori Pasteur, Andorra la Vella, Andorra

^c Comisión de Neuroquímica y Enfermedades Neurológicas, Sociedad Española de Medicina de Laboratorio (SEQC-ML)

^d Institut de Neurociències i Departament de Bioquímica i Biologia Molecular, Facultat de Medicina, Universitat Autònoma de Barcelona, Barcelona, España

^e Laboratorio Central-Bioquímica, Hospital Universitario Basurto, Bilbao, España

^f Laboratorio Dr. Grasa Biec, Zaragoza, España

^g Comisión de Biología Hematológica, Sociedad Española de Medicina de Laboratorio (SEQC-ML)

^h Laboratorio de Hematología, Hospital de Galdakao-Usansolo, Galdakao, España

ⁱ Laboratorio de Urgencias, Hospital Universitario La Paz, Madrid, España

ⁱ Centro de Diagnóstico Biomédico-CORE, Hospital Clínic, Barcelona, España

>>> CORRESPONDENCIA.

D. Pérez Surribas
Mail: d.perez@laboratoripasteur.com

>>> RESUMEN

El hierro es un elemento químico esencial para todos los organismos vivos, necesario para un amplio espectro de funciones metabólicas vitales. La exploración del metabolismo del hierro puede ser difícil en algunas situaciones, tales como en el paciente con una enfermedad crónica, por la respuesta de los biomarcadores frente a la inflamación. En los últimos años el laboratorio clínico ha incorporado nuevos biomarcadores a los



CREATING A
BETTER FUTURE
Diestro

*El futuro de su
laboratorio comienza hoy*

12 cuotas
SIN INTERÉS

PROMOCIÓN ANIVERSARIO
1991 - 2021

www.diestroweb.com

**Oferta válida para Analizadores de Electrolitos Diestro en cualquier modelo y configuración hasta el 30/04/2021 o hasta agotar stock de 30 unidades. Consultar disponibilidad antes de confirmar su orden de compra. Forma de pago: 1er cuota anticipo + 11 cheques posdatados contra entrega del instrumento.*

tradicionalmente empleados, con el fin de mejorar su contribución al diagnóstico y seguimiento de la ferropenia. Se ha realizado una búsqueda sistemática de la evidencia científica publicada en los diez últimos años para los siguientes biomarcadores: el diagnóstico morfológico de la sangre periférica, los índices hematimétricos, y las concentraciones plasmáticas de transferrina (y sus índices), ferritina, receptor soluble de transferrina y hemoglobina, en la ferropenia. Se emiten recomendaciones para estos biomarcadores en relación al diagnóstico y manejo del paciente ferropénico.

Este documento constituye una nueva versión de uno elaborado en el año 2006 por parte de la Comisión de Proteínas¹. Entre otros cambios, incluye el estudio de la morfología de sangre periférica, junto a los índices hematimétricos y reticulocitarios.

Este documento tiene la conformidad de las tres Sociedades (AEBM-ML, AEFA y SEQC-ML) como Recomendación profesional en el ámbito del Laboratorio Clínico.

>>> INTRODUCCIÓN

El hierro es un elemento químico esencial para todos los organismos vivos. Este metal de transición es necesario para llevar a cabo un amplio espectro de funciones metabólicas tan importantes como el control del transporte de electrones a través de la cadena respiratoria, la síntesis de ADN y el aporte de oxígeno a los tejidos. Habitualmente, el hierro realiza su función unido a proteínas. Así, podemos hallar el hierro como: cofactor de varias enzimas (oxidasas, peroxidasas, catalasas e hidroxilasas), componente esencial de proteínas de transporte (transferrina, hemoglobina, mioglobina) o elemento activo en la cadena de transporte de electrones (citocromos y proteínas de hierro-azufre).

Principalmente, se atribuye su importancia biológica a su facilidad oxido-reductora. El hierro posee la capacidad de aceptar o donar un electrón, por lo que puede encontrarse en dos estados de oxidación: el ion férrico (hierro (III)), la

forma oxidada), y el ion ferroso (hierro (II), la forma reducida). Sin embargo, esta misma propiedad es la base de su toxicidad ya que, cuando no está unido a proteína o se encuentra en elevadas concentraciones, cataliza la producción de radicales hidroxilo (reacción de Fenton) que originan peroxidación de lípidos de membrana, proteínas y ácidos nucleicos y resulta finalmente en un estrés oxidativo que conduce hacia la muerte celular

Por tanto, el balance entre absorción, almacenamiento, utilización, transporte y eliminación de hierro se halla estrictamente regulado por complejos circuitos homeostáticos en el que intervienen numerosas proteínas especializadas. Tal es su complejidad, que la prevalencia de las entidades clínicas relacionadas con la homeostasis del hierro es elevada, incluyendo diferentes manifestaciones clínicas y abarcando todo el espectro desde la deficiencia de hierro, con o sin anemia, hasta la sobrecarga férrica hereditaria o adquirida.

El contenido total de hierro de un individuo sano se mantiene entre 3,5 a 4 g en la mujer y de 4 a 5 g en el hombre. Puede considerarse que el hierro en el organismo se distribuye en tres grandes compartimentos: funcional, depósito y transporte. Aproximadamente, el 60-70% está constituido por hierro funcional que se localiza esencialmente en la hemoglobina de los hematíes maduros (circulación; 1800 mg) y precursores eritroides (médula ósea; 300 mg), y en la mioglobina (músculo esquelético; 300 mg). Entre el 30-40% del hierro restante es almacenado (hierro de depósito) en las células del parénquima hepático (1000 mg) y en los macró-fagos del sistema reticuloendotelial (600 mg) en forma de ferritina y hemosiderina. Únicamente 3-4 mg de hierro (0,1- 0,2% del hierro del organismo) circulan en el plasma como hierro intercambiable unido a la transferrina.

Metabolismo

Absorción de hierro

Diariamente se absorben 1-2 mg de hierro a través de la dieta por los enterocitos duodenales. En la dieta el hierro puede encontrarse en forma inorgánica o no hemínico (hierro (III), o hierro (II)),

o mayoritariamente, como hierro hemínico (Fe-hemo). Inicialmente, el hierro (III) se reduce a hierro (II) por la acción de la reductasa citocromo B duodenal (DcytB). El hierro (II) generado es transportado dentro de la célula por el transportador de metales divalentes 1 (DMT-1). El hierro unido al grupo hemo, por el contrario, entra al enterocito a través de un proceso que no se conoce totalmente. Si bien la entrada del hierro está cuestionada, ésta puede estar mediada por la proteína transportadora de hemo (HCP). De esta forma, el grupo hemo internalizado es posteriormente degradado por la hemoxigenasa 1 (HOX1) y se libera el hierro (II). Una vez internalizado, el hierro puede ser almacenado dentro de los enterocitos intestinales en forma de ferritina, o bien puede ser transportado a la sangre. El hierro (II) es liberado a la circulación portal a través de la membrana basolateral mediante la proteína transportadora ferroportina. El último paso requiere la hepcidina, una oxidasa homóloga a la ceruloplasmina, que oxida el hierro (II), para que pueda

ser transportado por transferrina. La transferrina facilita la distribución y el intercambio celular del hierro en los tejidos mediante la interacción con los receptores de transferrina celulares. Este transporte de hierro es inhibido por la unión de la hormona peptídica hepcidina a la ferroportina. La hepcidina se une a la ferroportina y se forma un complejo que induce un cambio conformacional, resultando internalizado en una vesícula por endocitosis. Posteriormente, dicho complejo hepcidina-ferroportina sufre degradación lisosomal, el hierro queda así atrapado intracelularmente en el enterocito, con la consecuente disminución de la absorción del hierro. En una homeostasis férrica normal, la hepcidina inhibe el transporte de hierro al plasma desde el intestino al impedir la absorción en los enterocitos duodenales. Véase la

Transporte y uso de hierro



GLYMS®

Información en tiempo real

Software para laboratorios

- Ingreso de Órdenes para Clínica, Veterinaria y Bromatología
- Autorizaciones Automáticas con FABA y Obras Sociales
- Informes en PDF, Email y WEB 100% configurables
- Seroteca, Turnos, Mensajes SMS, Talones QR
- Interfaces con todos los autoanalizadores del mercado
- Gestión de cambios
- Turnero por totem y pantalla
- Página web de resultados

Tel.: (11) 2153-4460

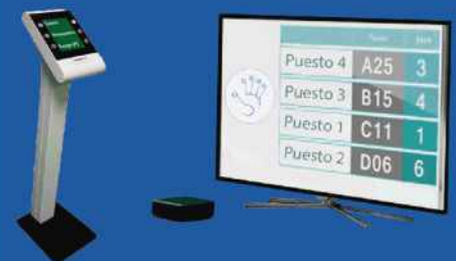
email: administración@glyms.com

@glymssoftware

GLYM Software

www.glyms.com.ar

NUEVO SISTEMA TURNERO PARA LA ORGANIZACIÓN DE LOS PACIENTES DENTRO Y FUERA DEL LABORATORIO



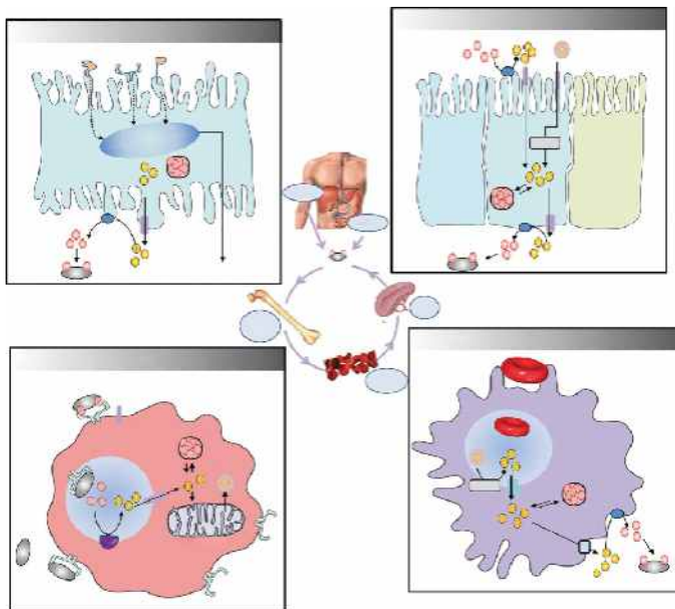
¡Libere a los pacientes de las filas!

www.sistemadefilas.com



CONSÚLTENOS!

>> Figura 1: Homeostasis del hierro



El hierro (III) plasmático vehiculado por la transferrina se une a los receptores de la transferrina (TfRs) situados en la membrana celular de los progenitores eritroides de la médula ósea, principal consumidor de hierro del organismo (véase apartado Receptor soluble de transferrina). El complejo es internalizado en las células mediante vesículas endosómicas, donde al acidificarse, los iones hierro (III) son liberados del complejo TfR1-Transferrina, reducidos a hierro (II) por la ferredoxina STEAP3 y enviados al citosol mediante los transportadores de hierro DMT-1. El hierro citoplasmático o bien permanece almacenado en forma de ferritina o es empleado en la mitocondria fundamentalmente para la síntesis del grupo Fe-hemo de la hemoglobina y las agrupaciones proteicas de hierro-azufre.

Almacenaje y reciclaje de hierro

Junto con el bazo y la médula ósea, el hígado es uno de los principales reservorios de hierro. El hierro (II) puede ser liberado al torrente sanguíneo por la acción conjunta de ferroportina y ceruloplasmina. El hígado es también productor de hepcidina, hormona que está íntimamente implicada en la homeostasis de hierro. La hepcidina secretada por los hepatocitos circula por el plasma unida a α_2 -macroglobulina. La producción de esta hormona, además de estar regulada por el grado de saturación de transferrina y el nivel de TfRs, también responde a estímulos inflamatorios e

infecciosos, así como a estados de hipoxia. El macrófago, célula retículoendotelial, es responsable de reciclar el hierro de los glóbulos rojos senescentes. El hierro liberado del grupo hemo por acción de la HOX1 puede ser almacenado intracelularmente por la ferritina o la hemosiderina, o ser entregado a los progenitores eritroides para la formación de nuevos eritrocitos. La ferroportina es responsable del transporte del hierro (II) del macrófago a la circulación, para ello requiere la acción de la ceruloplasmina, que lo oxida a hierro (III), para que sea unido a la apotransferrina, de la misma manera que ocurre en los hepatocitos. En una homeostasis férrica normal, la hepcidina inhibe el transporte de hierro al plasma, gracias a la acción sobre la ferroportina, desde los macrófagos hepáticos y esplénicos, que reciclan el hierro de los hematíes senescentes y desde los hepatocitos que almacenan hierro.

Deficiencia de hierro

La causa más frecuente de anemia en todo el mundo es la eritropoyesis con restricción del hierro, que se produce como consecuencia de uno o más tipos de déficit de hierro o ferropenia. La deficiencia de hierro puede distinguirse entre déficit absoluto de hierro, déficit funcional de hierro y secuestro de hierro por inflamación (también llamado anemia de enfermedades crónicas o anemia inflamatoria).

Déficit absoluto de hierro

Es la alteración nutricional más frecuente y ampliamente distribuida, la principal causa de anemia y un problema importante de salud pública. Es especialmente común en niños en edad preescolar y adolescente, mujeres en edad fértil y ancianos. La deficiencia de hierro se relaciona con una absorción insuficiente (ingesta dietética insuficiente o inadecuada, enfermedades gastrointestinales e infecciones), requerimiento de hierro fisiológicamente aumentado (períodos de crecimiento rápido, lactantes, embarazo, lactancia), pérdidas de sangre agudas o crónicas (hemorragias perinatales o digestivas, pérdidas menstruales excesivas, pérdidas de sangre por otros órganos). Aunque el déficit absoluto de hierro es un proceso continuo puede desglosarse en tres etapas

Dengue - Zika Chikungunya

Dengue

BIO-RAD

- **Platelia Dengue NS1Ag**
Elisa x 96 tests
- **Dengue NS1Ag strip**
Inmunicromatografía
Test Rápido x 25 tests

MP
MP Biomedicals

- **MultiSure Dengue IgG, IgA, IgM y NS1Ag**
Inmunicromatografía
Test Rápido x 20 tests

NOVATEC
IMMUNDIAGNOSTICA GMBH

- **Dengue IgG**
Elisa x 96 tests
- **Dengue IgM**
Elisa x 96 tests
- **Dengue IgM captura**
Elisa x 96 tests

Zika

NOVATEC
IMMUNDIAGNOSTICA GMBH

- **Zika IgM Captura**
Elisa x 96 tests

CHEMBIO
DIAGNOSTIC SYSTEMS, INC.

- **DPP Zika IgM/IgG**
Inmunicromatografía
Test Rápido x 25 tests

NOVATEC
IMMUNDIAGNOSTICA GMBH

- **Chikungunya IgG**
Elisa x 96 tests
- **Chikungunya IgM Captura**
Elisa x 96 tests



BIODIAGNOSTICO

Av. Ing. Huergo 1437 P.B. "I" | C1107APB | CABA | Argentina | Tel./Fax: +5411 4300-9090
info@biodiagnostico.com.ar | www.biodiagnostico.com.ar

secuenciales

Depleción de los depósitos de hierro: El hierro de depósito está disminuido, descendiendo progresivamente la concentración de ferritina sérica.

Eritropoyesis ferropénica: La eritropoyesis disminuye debido a la deficiencia de hierro de depósito. Característicamente se observa ferropenia, índice de saturación de transferrina bajo, aumento de la concentración de transferrina y del receptor soluble de transferrina. Sin embargo, la concentración en sangre de hemoglobina es casi normal.

Anemia ferropénica (déficit absoluto de hierro): El hierro de depósito ya se ha consumido y la concentración sanguínea de hemoglobina se halla significativamente disminuida. La anemia ferropénica se caracteriza por presentar hematíes con un menor volumen corpuscular medio (microcíticos) y menor concentración de hemoglobina corpuscular media (hipocrómicos), que también se refleja en un aumento de los eritrocitos hipocrómicos. Además, la concentración plasmática de ferritina es baja, si no coexiste inflamación.

Deficiencia de hierro funcional

Se caracteriza por una incorporación insuficiente de hierro a los progenitores eritroides pese a que los depósitos de hierro totales del organismo son suficientes. Aparece cuando la movilización del hierro no es suficientemente rápida para satisfacer el aumento de la demanda durante la estimulación intensa por la eritropoyetina endógena o con el tratamiento con agentes estimulantes de la eritropoyesis. El déficit de hierro funcional también puede desarrollarse durante el aumento de la eritropoyesis mediado por la eritropoyetina endógena en respuesta a la anemia o a una flebotomía. En un sentido más amplio, este tipo de déficit es un componente principal de la anemia de enfermedades crónicas.

Anemia de enfermedades crónicas

Se instala en el contexto de enfermedades autoinmunes, crónicas, infecciosas o neoplásicas. El común denominador es el componente inflamatorio, por lo que también se denomina

como anemia inflamatoria. Se observa en la mayoría de los casos en pacientes con enfermedades inflamatorias crónicas, cuando se bloquea la liberación de hierro de los macrófagos del sistema reticuloendotelial, enterocitos y hepatocitos, de forma que el suministro de hierro disponible en el plasma disminuye. Representa la segunda forma de anemia más prevalente. El secuestro del hierro está impulsado por la activación crónica de células inflamatorias y la producción excesiva de citocinas, principalmente proinflamatorias (IL-1 β , IL-6, TNF- α e IFN- μ). Las citocinas proinflamatorias tienen las siguientes funciones: 1) estimulan la captación y almacenamiento de hierro en los macrófagos del sistema reticuloendotelial (acumulación de ferritina y hemosiderina), 2) inhiben tanto la proliferación y diferenciación de células progenitoras eritroides (efectos inhibidores de IFN- μ , TNF- α e IL-1, inducción de apoptosis por TNF- α), como la respuesta de la médula ósea a la eritropoyetina, y 3) reducen la vida media de los hematíes. La expresión aumentada en hepatocitos de hepcidina, proteína de fase aguda cuya síntesis es estimulada por IL-6 y endotoxina, produce en modelos experimentales anemia, inhibiendo la absorción duodenal de hierro. Las citocinas antiinflamatorias (IL-4, IL-10 e IL-13) favorecen la retención de hierro en los macrófagos activados y participan en la inducción de ferropenia e hiperferritinemia de las enfermedades crónicas inflamatorias

Objeto

El objeto de este documento es una revisión sobre el significado clínico del diagnóstico morfológico de la sangre periférica, de los índices hematimétricos, y de las magnitudes proteicas utilizadas habitualmente en la exploración de la ferropenia, que son las siguientes: 1) concentraciones plasmáticas de transferrina y sus índices (capacidad de fijación de hierro, coeficiente de fijación de hierro por la transferrina e índice de saturación de transferrina), 2) ferritina, 3) receptor soluble de transferrina, 4) hemoglobina. Asimismo, el documento pretende establecer recomendaciones para la adecuada utilización de los parámetros mencionados en el laboratorio clínico. La resume la evidencia científica que la revisión bibliográfica puso de manifiesto y que motivó la

realización del documento.

>> **Tabla 1** Detalles de la búsqueda sistemática realizada en el primer semestre de 2016

Fuente	Palabra clave	Filtro	Total	Sel
Guías de práctica clínica				
Canadian Medical Association	Anemia, Hypochromic [MeSH]	Diagnosis, Evaluation,	10	3
Institute for clinical Systems	Anemia, Iron-Deficiency [MeSH]	Management, published in the	0	0
Improvement	Iron Overload [MeSH]	last 10 years		
National Guideline	Hemochromatosis [MeSH]		49	6
Clearinghouse				
Clinical Practice Guidelines			0	0
World Health Organization			0	0
National Institute for Health			0	0
and Care Excellence				
Health Improvement Scotland			0	0
Guiasalud.es			4	1
New Zealand Guidelines Group			0	0
Motores de búsqueda				
Pubmed	((((Proteins [MeSH]) OR Biomarker [MeSH]) AND ((Review[ptyp] OR systematic[sb] OR Clinical Trial[ptyp]) AND abstract[text] AND "last 10 years"[PDat] AND Humans[Mesh] AND (English[lang] OR French[lang] OR Spanish[lang]) AND systematic[sb] AND medline[sb]))) AND ((((((Anemia, Hypochromic [MeSH]) OR Anemia, Iron-Deficiency [MeSH]) OR Iron Metabolism Disorders [MeSH]) OR Kidney Failure, Chronic [MeSH]) OR Iron Overload [MeSH]) OR Hemochromatosis [MeSH]) AND ((Review[ptyp] OR systematic[sb]) AND abstract[text] AND "last 10 years"[PDat] AND Humans[Mesh] AND (English[lang] OR French[lang] OR Spanish[lang]) AND systematic[sb] AND medline[sb])))	Review, Systematic Reviews, Clinical Trial, Abstract, published in the last 10 years, Humans, English, French, Spanish, Systematic Reviews, MEDLINE.	220	82
Google académico	"anemia hypochromic"	(2006-2016) (Ingles, Frances y Español) [PDF]	66	3
	"anemia iron deficiency" AND "biomarker"		78	3
	iron metabolism disorders AND "biomarker"		43	11
	"kidney failure chronic"		83	3
Bases de datos de revisión sistemática				
Cochrane Library	Iron Metabolism Disorders		22	3
	Iron		93	2
	Anemia, Iron-Deficiency		29	1
	Hypochromic anaemia		14	0
University of York	Iron Metabolism		21	0
	Iron Metabolism Disorders		1	0
	Iron		510	0
	Anemia, Iron-Deficiency		2	0
	Hypochromic anaemia		0	0
Healthevidence.org	Iron Metabolism		4	0
	Iron Metabolism Disorders		0	0
	Iron		53	1
	Anemia, Iron-Deficiency		27	0
	Hypochromic anaemia		0	0

MEGANALIZAR
Tecnología y Calidad al servicio de la Salud

● Serología

● Endocrinología ● Química Clínica ● Marcadores Tumorales ● Marcadores Virales
● Hematología ● Inmunología ● Drogas Anticonvulsionantes ● Inmunosupresores

El Megalaboratorio de los Bioquímicos de Cuyo ●
Rigurosos Controles Internos y Externos de Calidad ●

Más de 220 laboratorios de toda la Provincia de Mendoza, ●
confían en Meganalizar por Tecnología, Calidad y resultados en el día



Magnitudes biológicas para la exploración de la ferropenia

Morfología eritrocitaria y observación del frotis

Dado que la anemia ferropénica se debe a una disminución de la síntesis de hemoglobina, el diagnóstico morfológico de esta entidad se realiza mediante la simple observación de la morfología eritrocitaria en la extensión de sangre periférica teñida con May Grünwald-Giemsa. En la anemia ferropénica los hematíes son microcíticos (con volumen corpuscular medio o $VCM < 80$ fL) e hipocromos debido a su menor contenido hemoglobínico. Junto al menor valor del VCM, es interesante comprobar el valor aumentado de la dispersión de la curva de distribución eritrocitaria (ADE), lo que pone de manifiesto la anisocitosis eritrocitaria. Además de la microcitosis ferropénica, los valores de la hemoglobina corpuscular media o HCM se encontrarán también disminuidos, siendo el reflejo de la hipocromía manifiesta observada en el frotis sanguíneo.

Junto a las alteraciones eritrocitarias, es muy frecuente en la observación del frotis sanguíneo el hallazgo de un elevado número de plaquetas (trombocitosis reactiva). No obstante, la trombocitosis no suele superar los valores de $700 \times 10^9/L$. Además, el núcleo de los leucocitos puede presentar un cierto grado de hipersegmentación, aunque esta alteración morfológica no es tan marcada como en la anemia megaloblástica. Tanto la trombocitosis como la leucocitosis, si acompañan a la ferropenia, desaparecen con el tratamiento

La disminución de la síntesis de hemoglobina, en más del 90% de los casos, obedece a un déficit de hierro. En el 10% restante, otros mecanismos que determinan el equilibrio del hierro en el organismo pueden estar implicados, como por ejemplo la llegada insuficiente de hierro a los eritroblastos por anemia inflamatoria, o trastornos congénitos de la síntesis de cadenas de globina (talasemias) y defectos congénitos en la síntesis del grupo hemo (anemias sideroblásticas). Los trastornos mencionados también darían lugar a una microcitosis junto a hipocromía en la observa-

ción del frotis de sangre periférica, por lo que antes de iniciar el tratamiento con hierro debe realizarse el correcto diagnóstico diferencial de la anemia hipocroma y microcítica

La tinción con May Grünwald-Giemsa es la más recomendable y ampliamente utilizada para poner de manifiesto las alteraciones morfológicas de las células sanguíneas. Aunque los tiempos de tinción, diluciones y pH del tampón pueden ser variables en cada laboratorio, y en los diferentes equipos de tinción automatizada, por lo general se utiliza un minuto para la fijación con May Grünwald y 10 minutos para la tinción con Giemsa.

Transferrina

La transferrina es una glucoproteína con una masa molecular de 79,6 KDa y forma elipsoidal, que presenta una cadena peptídica de 679 aminoácidos. La parte glucídica la constituyen dos cadenas complejas de oligosacáridos N-enlazadas, que varían en su grado de ramificación, presentando cada una de ellas un residuo de ácido siálico en posición terminal

La proteína dispone de dos puntos de unión reversible para dos iones hierro $Fe(III)$, uno en el extremo carboxiterminal y otro en el aminoterminal. Su migración electroforética corresponde a la zona β_1 -globulina, y es su concentración la mayoritaria de esta fracción. Su síntesis es fundamentalmente hepática, y se produce cuando la ferritina intracelular de los hepatocitos disminuye. El gen que la codifica se sitúa en el brazo largo del cromosoma 3 (3q21), cerca del correspondiente al receptor de la transferrina. La molécula sintetizada inicialmente tiene de 19 a 20 aminoácidos más, y antes de pasar a la circulación sufre una proteólisis, y posteriormente una glicosilación. Tiene una semivida de 8 días. Se han descrito más de 20 variantes genéticas de transferrina. La transferrina existe en la circulación como apotransferrina y formas mono-diférricas

La función principal de la transferrina es el transporte del hierro procedente bien de la absorción intestinal, del catabolismo de la hemoglobina o de los depósitos tisulares, hacia su posterior

bioars



ORGENTEC



vircell
MICROBIOLOGISTS



QUIDEL



Magnus



HELENA
LABORATORIES



mindray



QUIDEL



HELENA
LABORATORIES



QUIDEL



BIOCARTIS

ESTRATEGIAS MODERNAS EN EL DIAGNÓSTICO



RANDOX



GOLSITE



RBC Bioscience



ALLSHENG



SENTINEL
DIAGNOSTICS



DIA-PRO



LEPU
MEDICAL



FUJIFILM
Value from Innovation



YHLO

Estomba 961 - Ciudad Autónoma de Buenos Aires
Argentina - Tel: +5411 4555 4601
Mail: pl@bioars.com.ar
Web: www.bioars.com.ar



cesión mayoritariamente a los reticulocitos y los eritroblastos para la síntesis de la hemoglobina, o para almacenaje en depósitos hepáticos, a través de la interacción con receptores específicos. La transferrina tiene también un papel protector, ya que su unión con el hierro evita los efectos adversos que éste podría causar si circulara libremente. La transferrina también está relacionada con el transporte del Zn(II), Mn(II), Cr(III), Cu(III), y quizás posea un papel detoxificante de estos metales. Así mismo, tiene una acción bacteriostática al limitar el hierro necesario para el crecimiento bacteriano

La concentración plasmática de transferrina se encuentra elevada en la ferropenia, en el embarazo y durante el tratamiento con anticonceptivos orales, ya que los estrógenos aumentan su síntesis. Se halla disminuida en las siguientes situaciones: 1) el déficit congénito de transferrina, 2) en cualquier inflamación crónica o neoplasia, 3) en infecciones, 4) en estados de catabolismo o pérdida proteica, tales como la malnutrición y el síndrome nefrótico, 5) en los estados en que el organismo tiene una presión oncótica elevada, tales como el mieloma múltiple o las enfermedades hepatocelulares, y 6) en los estados de sobrecarga férrica.

La sensibilidad en el diagnóstico de la ferropenia se ve limitada, ya que en los estados de ferropenia asociados a una malnutrición hay una disminución de la síntesis de transferrina, y su concentración plasmática permanece dentro del intervalo de referencia.

Los principios de medida más utilizados para la determinación de la transferrina son la inmunonefelometría y la inmunoturbidimetría. Existe un material de referencia internacional certificado (ERM-DA-470k) con valores asignados para diferentes proteínas incluyendo la transferrina

Capacidad de fijación de hierro

La **capacidad total de fijación de hierro** (CTFH) es la concentración de hierro máxima que puede transportar un volumen determinado de

suero. Dado que la transferrina es la principal proteína de transporte de hierro en la sangre, es una medida indirecta de su concentración. El método clásico de Ramsay se basa en la determinación de la concentración de hierro que es capaz de fijar el suero tras la saturación con hierro Fe(III) y la eliminación del exceso mediante adsorción con carbonato de calcio o magnesio. La **capacidad latente de fijación de hierro (CLFH)** es la capacidad de reserva de transporte de hierro que tiene el suero. Puede medirse directamente o calcularse mediante la siguiente fórmula:

$$\text{CLFH } (\mu\text{mol hierro/L}) = \text{CTFH } (\mu\text{mol hierro/L}) - \text{sideremia } (\mu\text{mol hierro/L})$$

La **capacidad de fijación de hierro por la transferrina** (CFTf) es la concentración de hierro teórica que transporta la transferrina presente en un volumen determinado de suero. En el cálculo de la capacidad de fijación del hierro por la transferrina, se considera que cada molécula de transferrina es capaz de transportar dos iones Fe(III).

$$\text{CFTf } (\mu\text{mol hierro/L}) = \text{Transferrina } (\mu\text{mol/L}) \times 2$$

Dado que la masa molecular de la transferrina es de 79,6 kDa, la fórmula queda como:

$$\text{CFTf } (\mu\text{mol hierro/L}) = \text{Transferrina } (\text{g/L}) \times 25,1$$

La capacidad de la saturación de la transferrina representa la concentración plasmática de la transferrina, y se eleva y disminuye por las mismas causas que ésta. Su utilidad clínica es la misma que la de la transferrina, además del cribado de la hemocromatosis hereditaria, aunque es menos efectivo para ello que el índice de la saturación de la transferrina.

Coefficientes de saturación.

El **coeficiente de saturación** es el cociente expresado como porcentaje entre la sideremia y la capacidad total de fijación de hierro por el suero. Determina qué porcentaje de las proteínas de transporte del hierro en el suero (mayoritariamente la transferrina) se encuentran saturadas con hierro.

El **índice de saturación de transferrina** (IST) es el cociente expresado como porcentaje entre la sideremia y la capacidad de fijación del hierro por la transferrina.

$$\text{IST} = \frac{\text{Hierro } (\mu\text{mol/L}) \times 100}{\text{CFTf } (\mu\text{mol hierro/L})}$$

El IST expresa el porcentaje del hierro presente en el suero en relación con la totalidad del hierro que teóricamente puede asumir la transferrina presente en este sistema.

El IST se halla elevado en la hemocromatosis hereditaria, la ingestión excesiva del hierro, las talasemias, la deficiencia de la vitamina B₆, las anemias aplásicas, y las anemias sideroblásticas. Se encuentra disminuido en la eritropoyesis ferropénica, las enfermedades malignas del estómago e intestino delgado, y en el embarazo.

El IST es un marcador de la eritropoyesis en relación al hierro: define el hierro presente en el compartimento funcional, en contraposición al

que se encuentra en el compartimento de reserva. Por otro lado, la saturación de transferrina parece ser un test válido para el cribado de pacientes seleccionados con sospecha de sobrecarga férrica y enfermedad hepática para realizar el estudio genético de hemocromatosis hereditaria.

Un IST elevado se ha sugerido como marcador de riesgo de enfermedad coronaria, diabetes mellitus (DM), cáncer o mortalidad. Asimismo, se ha propuesto el estrés oxidativo que induce el hierro como mecanismo subyacente entre la asociación de índice de la saturación de la transferrina elevado y DM, cáncer, y mortalidad total. Se requieren estudios adicionales para valorar la posible utilización de este índice como marcador de riesgo

Ferritina

Las ferritinas constituyen una amplia super-familia de proteínas de almacenamiento del

¿Infección de COVID-19? TEST RÁPIDOS

Resultados confiables en sólo minutos

Test de Antígeno MP / Origen: Alemania

- Diagnóstico de pacientes con sospecha de infección actual
- Testeos de gran escala mediante hisopado naso u orofaríngeo
- Excelente Performance:
Sensibilidad 96,5%
Especificidad 99,1%



Test Combo IgG/IgM MP / Origen: Alemania

- Detección de anticuerpos presentes en sangre, suero o plasma.
- Seguimiento durante y post infección
- Excelente Performance:
Sensibilidad 94,7%
Especificidad 97,1%

LABORATORIOS BACON

Tel +54(11) 4709-0171 | Fax +54(11) 4709-2636 | www.bacon.com.ar | ventas@bacon.com.ar

Laboratorios Bacon

@laboratoriosbacon

Laboratorios Bacon



hierro. La apoferritina forma un recipiente aproximadamente esférico, con una cavidad central de 80 Å de diámetro capaz de contener hasta 4500 átomos de hierro (III) en forma de hidróxido de fosfato férrico insoluble ($[(\text{FeOOH})_8 \cdot \text{FeO} \cdot \text{PO}_3\text{H}_2]$). Cada molécula tiene una masa molecular de aproximadamente 450 KDa y un diámetro de 120 Å. La estructura de la apoferritina está compuesta por 24 subunidades unidas por enlaces no covalentes.

Las subunidades pueden estar formadas por dos tipos de polipéptidos: el monómero H (heavy, heart), que tiene 182 aminoácidos, un peso de 21 KDa y un punto isoeléctrico ácido (4,8 – 5,2), y el monómero L (light, liver), que tiene 174 aminoácidos, con una masa molecular de 18,5 KDa y un punto isoeléctrico más básico (5,3 – 5,8). Las cadenas H confieren actividad de ferroxidasa al heteropolímero, y las cadenas L proporcionan sitios de nucleación para la fijación de hierro. Ambas subunidades presentan aproximadamente 55% de homología en la secuencia de aminoácidos. La proporción de estas subunidades varía ampliamente dependiendo del tipo de tejido, así, el corazón y el riñón son ricos en el monómero H, y en el hígado y el bazo predomina el monómero L.

Las propiedades electroforéticas, inmunológicas y metabólicas de las isoformitas aisladas de diferentes tejidos dependen esencialmente del cociente H/L de la molécula. Las ferritinas ricas en subunidades H poseen elevada actividad de ferroxidasa y almacenan hierro de forma limitada (menos de 1000 átomos de hierro [III] por molécula de ferritina). Las ferritinas ricas en subunidades L, características de tejidos que almacenan hierro como el hígado y el bazo, contienen más de 1500 átomos de hierro por molécula de ferritina.

La forma molecular que contiene el hierro se denomina holoferritina o simplemente ferritina. La mayor parte de las células del organismo contienen ferritina en el citosol, y es especialmente abundante su expresión en las células relacionadas con la síntesis de hemoglobina (eritroblastos y reticulocitos), con su degradación (macrófagos), o con su reserva (hepatocitos). La ferritina citosólica es producida por el retículo endoplásmico liso y no está glicosilada. La síntesis de ferritina es regulada

principalmente a nivel post-transcripcional en el citosol y depende de la concentración de hierro libre intracelular. Este es el sistema de regulación mejor caracterizado. Véase el siguiente apartado.

La ferritina circulante solo contiene cantidades traza de hierro, por lo que no contribuye al transporte interno de hierro. Es sintetizada por el retículo endoplásmico rugoso y es glicosilada en el aparato de Golgi antes de su liberación. La ferritina plasmática es un homopolímero L (60-80% glicosiladas). La mayoría de las células del organismo producen ferritina y secretan una proporción de ferritina glicosilada al plasma, por lo que la concentración de ferritina plasmática refleja la cantidad de ferritina del organismo y por tanto los depósitos de hierro en ausencia de inflamación o de enfermedades genéticas como el síndrome de hiperferritinemia con cataratas

La ferritina convierte el Fe (II) en Fe (III). Asimismo, facilita hierro en situaciones celulares críticas a la vez que captura el hierro intracelular, y así protege a los lípidos, ADN y proteínas del potencial efecto tóxico del hierro.

Existe un tercer tipo de ferritina, ferritina mitocondrial, formada por subunidades de 22 KDa de tipo H codificadas por un gen en el cromosoma 5q23.1. La ferritina mitocondrial posee actividad ferroxidasa (citoprotector en anemias sideroblásticas), y además tiene una función moduladora en el tráfico de hierro desde el citoplasma a las mitocondrias, y en la síntesis del grupo hemo

La neuroferritinopatía o enfermedad de los ganglios del adulto, es una enfermedad autosómica dominante extrapiramidal resultante de varias mutaciones en el gen *FTL*, implicado en la síntesis de una región receptiva al hierro de la subunidad L (véase el siguiente apartado). La mutación afecta a la zona que regula la síntesis en función de la disponibilidad de hierro. Estas llevan a una acumulación de hierro dentro de las células cerebrales, con una lesión posterior de los ganglios basales. El síndrome de hiperferritinemia y cataratas congénitas es debido a varias mutaciones en la misma secuencia que la antes mencionada. Cursa con concentraciones séricas de ferritina altas sin



STANDARD Q COVID-19 Ag Test (Nasal)

Test más rápido y menos doloroso para el paciente



- ✓ **Tiempo de muestra:** 15 minutos
 - ✓ **Muestra:** Hisopado nasal
 - ✓ **Temperatura de almacenamiento:** 2-30° C / 36-86° F
 - ✓ **Pack size:** 25 tests/kits
- para el paciente

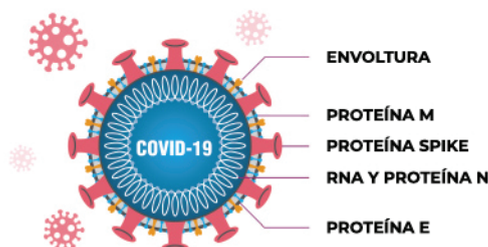
- ✓ Proceso de testeo fácil y conveniente para el profesional
- ✓ Efectivo en la detección de la variante SARS-CoV-2
- ✓ Adecuado para Point of Care Testing
- ✓ No requiere equipamiento extra

✓

STANDARD Q COVID-19 Ag Test (Nasal) es un rápido inmunoensayo cromatográfico para la detección cualitativa de antígenos específicos de SARS-CoV-2 presentes en la cavidad nasal en humanos. Este test detecta fragmentos de proteínas del virus SARS-CoV-2 a partir de una muestra nasal de los pacientes. STANDARD Q COVID-19 Ag Test (Nasal) puede proporcionar un test mas conveniente tanto para el profesional como para el paciente.

STANDARD Q COVID-19 Ag Test (Nasal) detecta nuevas variantes (mutadas en gen Spike)

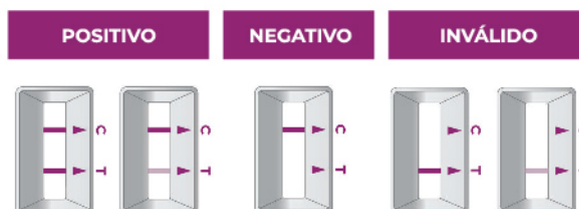
La proteína objetivo del Test Nasal STANDARD Q COVID-19 Ag es la proteína N.



PROCEDIMIENTO DEL TEST

- 1 Toma de muestra** de las fosas izquierda y derecha de la cavidad nasal del paciente
- 2 Mezcla de muestra** con el buffer de extracción
- 3 Aplicación de la muestra** obtención de resultado en 15 minutos

INTERPRETACIÓN DE LOS RESULTADOS



CARACTERÍSTICAS DE RENDIMIENTO

STANDARD Q COVID-19 Ag Test (Nasal). Resultado del Central Research Laboratory en India

Tipo de muestra	RT-PCR			
	Positivo	Negativo	Total	
STANDARD Q COVID-19 Ag Test (Nasal)	Positivo	101	0	101
	Negativo	3	399	402
	Total	104	399	503

Sensibilidad: 97.12% - Especificidad: 100%

INFORMACIÓN PARA PEDIDOS

STANDARD Q COVID-19 Ag Test (Nasal)

Cat. No.	Producto	Temperatura de almacenamiento	Test / Kit
09COV31D	STANDARD Q COVID-19 Ag Test (Nasal)	2-30°C/36-86°F	25



Oficina y Depósito: Vera 575 (Capital Federal) | Tel/FAX: (+54 11) 4858-0636 (Rotativas)
info@montebio.com.ar | www.montebio.com.ar

sobrecarga de hierro, y cataratas congénitas por la acumulación de hierro en el cristalino. Se transmite mediante herencia autosómica dominante.

En ausencia de inflamación, la concentración plasmática de ferritina se correlaciona estrechamente con los depósitos de hierro del organismo: 1 µg/L de ferritina sérica corresponde a 8-10 mg de hierro almacenado en un adulto sano Véase la Tabla 2. Hay diferencias fisiológicas en función de la edad y el sexo: los recién nacidos tienen concentraciones séricas altas de ferritina, que disminuyen en los primeros 5 meses de vida. Durante la infancia van aumentando hasta el fin de la adolescencia. Existe una alta variación intraindividual, con un coeficiente de variación biológica intraindividual (CVi) del 20%.

>> **Tabla 2** Causas de concentraciones bajas y altas en suero de ferritina

Disminución	Deficiencia de hierro Embarazo Pérdidas crónicas de sangre Hipotiroidismo Déficit de ácido ascórbico Síndrome de piernas inquietas
Aumento	Enfermedad hepática Respuesta de fase aguda (inflamación, infección) Neoplasias (linfoma, leucemia, carcinomas...) Anemia de enfermedad crónica Insuficiencia renal crónica Talasemia Anemia sideroblástica Hemocromatosis hereditaria Hiperferritinemia hereditaria con cataratas congénitas Hipertiroidismo Primer trimestre embarazo Enfermedad de Still Síndrome hemofagocítico Ataxia de Friedreich

Las indicaciones para la medida de la concentración plasmática de la ferritina son la detección de deficiencia de hierro y la monitorización del tratamiento. La ferritina es una proteína de fase aguda que aumenta significativamente en procesos inflamatorios, infección, hepatopatías (incluyendo hemocromatosis hereditaria), y ciertas neoplasias. El aumento de la concentración de ferritina en enfermedades crónicas, indepen-

diente de los depósitos de hierro constituye la principal limitación del uso de la ferritina para la detección de deficiencia de hierro. Aunque la ferritina no es un buen marcador para la detección de sobrecarga férrica, resulta útil para monitorizar el tratamiento con sangrías de la hemocromatosis hereditaria.

Actualmente hay una gran variedad de procedimientos de medida de la ferritina basados en el inmunoanálisis. Existe un material de referencia de la Oficina Comunitaria de Referencia (BCR) preparado originalmente a partir de ferritina humana del hígado o el bazo, certificado por la Organización Mundial de la Salud, y distribuido por el Instituto Nacional de Patrones Biológicos y Control (NIBSC). El material de referencia empleado actualmente, NIBSC 94/572, consiste en una dilución en plasma humano de la subunidad L de una ferritina recombinante.

Receptor soluble de transferrina

El **receptor de transferrina TfR1** es una glucoproteína transmembrana de estructura homodimérica, de masa molecular 190 kDa. El extremo aminoterminal está en el dominio citoplasmático y se encuentra fosforilado. El dominio extracelular contiene dos puentes disulfuro (en la posición 89 y que unen los dos monómeros, e incluye una pequeña región glicosilada y 3 subdominios: proteasa, apical y helicoidal. Existe también un tercer segmento transmembrana de carácter hidrofóbico. Cada molécula de receptor puede fijar dos moléculas de transferrina. A un pH de 7,4 la afinidad del TfR1 es mayor para la transferrina diférrica en comparación con la monoférrica o apotransferrina. Los residuos glucídicos del receptor pueden influir en la unión a la transferrina: el TfR1 no glicosilado tiene una menor afinidad por la transferrina. El gen que codifica el receptor de transferrina TfR1 está localizado en el cromosoma 3q29.

El receptor de transferrina TfR1 es esencial para la captación celular de hierro. Se localiza en la mayoría de las células, con la excepción de los hematíes maduros. Su mayor expresión ocurre en los tejidos que sintetizan hemoglobina (precur-

sores eritroides de la médula ósea), y también en células normales en fase de división rápida, en la placenta, y en tejidos neoplásicos. Se distribuye en la superficie celular y a nivel intracelular. El número de TfR1 superficiales está determinado por la proliferación celular, diferenciación celular y la demanda de hierro celular. La regulación positiva de la expresión TfR1 puede resultar de un aumento de la síntesis de TfR de novo o desde la movilización de TfR1 desde el pool de almacenamiento.

Mediante un mecanismo de endocitosis, los receptores de transferrina unidos al ligando (transferrina diférrica) son incluidos en un endosoma especializado, donde mediante la acción de una bomba de protones (ATP-asa dependiente) se produce un descenso en el pH. Este produce cambios conformacionales en las proteínas que resultan en la liberación del hierro unido a transferrina en el citosol. En las células eritroides medulares la mayor parte del hierro liberado se utiliza para la síntesis de hemoglobina, mientras que el exceso se

deposita en la ferritina. A pH neutro, la apotransferrina se disocia del TfR1 y son utilizados en nuevos ciclos de fijación y captación de hierro.

El control de la homeostasis del hierro celular está regulado a través de un mecanismo post-transcripcional que implica a la síntesis de TfR1 y ferritina. En el proceso intervienen proteínas capaces de unirse al ARNm citoplasmático, conocidas como proteínas reguladoras del hierro (IRP1 e IRP2). La unión se produce de forma muy específica con "elementos receptivos al hierro" (IRE) situados en las regiones 3' y 5' no traducidas de ARNm, que codifican para TfR1 y ferritina respectivamente. La unión de las IRP al ARN está mediada por la concentración de hierro intracelular. Cuando hay deficiencia de hierro, las IRP se unen con alta afinidad a los IRE. Como resultado, el ARNm de TfR1 se estabiliza, y se facilita la síntesis de TfR1 y la captación de hierro, mientras que la traducción de ferritina está reprimida. Por el contrario, cuando el hierro celular

AVAN
Tecnologías IVD



H-900 ANALIZADOR DE ELECTROLITOS AUTOMÁTICO

De diseño simple pero confiable. Descarte directo por lo que reduce el riesgo de las obstrucciones y la contaminación cruzada. Procesa grandes volúmenes de trabajo en forma automatizada.

GASTAT 700SERIES SISTEMAS DE GASES EN SANGRE MULTIPARÁMETROS

Fácil de usar, fácil de mantener. La evolución en el análisis de gases en sangre con una nueva propuesta innovadora de Techno Medica Co. Ltd.



Analizadores de GASES EN SANGRE

Padre M. Ashkar N°688 - (CP1672) Gral. San Martín, Bs. As. Argentina
(54 11) 4754-2168 rot. - Whatsapp +54 9 11 6228-4796
info@avan.com.ar - www.avan.com.ar

está en exceso, las IRP no se unen al ARN, lo que permite la traducción de ARNm de la ferritina, y se favorece concomitantemente el almacenamiento de hierro en ferritina. A la vez, la degradación de ARNm de TfR1 es acelerada, y disminuye la síntesis de TfR1 y aumenta la concentración de hierro. Este mecanismo regulador permite a la célula coordinar la captación y almacenamiento del hierro según el hierro disponible y requisitos del mismo.

Aparte de las demandas de hierro celular, la proliferación de eritrocitos es un estímulo importante para la síntesis y expresión de TfR eritroide. La eritropoyetina (EPO), una glicoproteína predominantemente sintetizada por el riñón, es el principal factor de crecimiento que regula la producción de eritrocitos. Actúa a través de receptores de superficie específicos en células progenitoras de eritrocitos y estimula la proliferación, expresión de TfR, esta última posiblemente vía activación del IRP.

El **receptor de transferrina TfR2** presenta moderada homología con TfR1. La homología de aminoácidos con TfR1 es del 66%. Comparado con TfR1, el papel de TfR2 es menos significativo. TfR2 tiene 25 veces menos afinidad por el complejo hierro-transferrina que TfR1. En cambio, la expresión de TfR2, es específica y mayor que la de TfR1 en el tejido hepático y duodenal, y no hay mecanismo de regulación postranscripcional. El gen que codifica TfR2 está localizado en el cromosoma 3q22. Algunas mutaciones en este gen del TfR2 causan la hemocromatosis hereditaria tipo 3, enfermedad caracterizada por un exceso de absorción del hierro de la dieta y unos depósitos de hierro en varios tejidos, sobre todo en el hígado.

Algunos estudios indican que el hígado es el principal regulador de la absorción de hierro de la dieta y de la liberación del hierro almacenado. Las moléculas de TfR2 actúan como sensores de la concentración plasmática de transferrina diférrica. La expresión de TfR2 depende directamente de la concentración de transferrina diférrica (holotransferrina), independientemente de la presencia de anemia o de sobrecarga férrica hepática. Existe evidencia de que en el hígado TfR2, hemojuvelina y

HFE, son reguladores de la síntesis y secreción de hepcidina

En el suero humano, menos del 1% del receptor de transferrina se halla intacto, la mayoría está en la forma truncada, el **receptor soluble de transferrina**. La forma truncada resulta de la pérdida de los dominios citoplasmático y transmembrana, mediante proteólisis entre los aminoácidos 100 y 101. Se trata de una forma monomérica de masa molecular 85 KDa que forma un complejo con una molécula de transferrina. Se originan en el ciclo endocítico: una pequeña cantidad de TfR endocitados son procesados de un modo diferente y, posteriormente, son liberados por exocitosis y se complejan para transferrina en la circulación. En los adultos sanos la concentración del receptor soluble de transferrina presenta una distribución normal y no está influida por la edad, sexo y estado pre o postmenopáusico. Sí se han hallado diferencias raciales: en negros, las concentraciones del receptor soluble de transferrina son aproximadamente un 9% mayores que en asiáticos, caucásicos e hispanos. La variación intraindividual del receptor soluble de transferrina en sujetos sanos es moderada con un CV_i del 12%

Los precursores medulares eritroides (eritroblastos) constituyen la principal fuente de receptor soluble de transferrina (70-80% del total). Existe una buena correlación entre la concentración sérica de receptor de transferrina y la actividad proliferativa eritropoyética medular. La concentración de receptor soluble de transferrina aumenta rápidamente en la eritropoyesis ferropénica, y no está afectada por inflamación, infección, hepatopatías, terapia con estrógenos o embarazo. Véase la

No se han elaborado recomendaciones en relación con el uso de anticoagulante, extracción de sangre y el intervalo de tiempo entre esta última y la centrifugación. La concentración del receptor soluble de transferrina en suero aumenta progresivamente con el tiempo de centrifugación previa, como resultado del contacto con EDTA que se utilizó como anticoagulante. Existen varios procedimientos de medida disponibles basados en el inmunoanálisis para la determinación del receptor

*Desde siempre enfocados en la lucha
contra el vector Aedes Aegypti*

DENGUE

TEST RÁPIDO



OnSite® Dengue Ag Rapid Test

Inmunoensayo cromatográfico de flujo lateral para la detección cualitativa del antígeno NS1 del dengue (DEN1, 2, 3, 4) en suero, plasma o sangre entera



ONE STEP Anti-Dengue (IgM & IgG) Tri-line Test

Ensayo inmunocromatográfico rápido realizado con oro coloidal, para la detección cualitativa de anticuerpos (IgM e IgG) contra el virus del dengue (DV) en sangre total humana, suero o plasma.

ELISA



DENV Detect™ IgM Capture ELISA, kit x 96 det
DENV Detect™ IgG Capture ELISA, kit x 96 det
DENV Detect™ NS1 ELISA, kit x 96 det



CROMOION
ABASTECIMIENTO INTEGRAL HOSPITALARIO
División Diagnóstico - Biología Molecular

Central: Oporto 6125 - Ciudad de Buenos Aires - Argentina
Planta Elaboradora Punta Alta, Prov. de Buenos Aires
mail: reporte@cromoion.com
www.cromoion.com
Tel: +54 11 4644-3205/06

soluble de transferrina: inmunoensayos enzimáticos basados en el método de doble sandwich de anticuerpos utilizando anticuerpos mono o policlonales, bien en ensayos inmuno-nefelométricos/turbidimétricos. Los procedimientos pueden realizarse usando un volumen de muestra muy pequeño, lo que hace que el receptor soluble de transferrina una magnitud útil para su uso en pacientes pediátricos.

>> Tabla 3 Causas de concentraciones bajas y altas en suero de receptor soluble de transferrina

Disminución	Eritropoyesis hipoproliferativa: insuficiencia renal crónica, anemia aplásica y enfermedad post-transplante de medula ósea. Aplasia medular (post-quimioterapia) Hemocromatosis hereditaria
Aumento	Trastornos hematológicos con eritropoyesis hiperplásica: anemias, esferocitosis hereditaria, beta talasemia y policitemia vera, síndrome mielodisplásico, mielofibrosis, leucemia linfocítica crónica. Anemia ferropénica Deficiencia de hierro funcional y anemia ferropénica Anemia hemolítica (autoinmune) Eritropoyesis hiperproliferativa (talasemia, anemia megaloblástica)

>> Tabla 4 Resumen de los nuevos parámetros eritrocitarios y reticulocitarios relacionados con el contenido de hemoglobina celular

Parámetros	Abreviatura (unidades)	Compañía
RBC Hipocromos	Hypo (%)	Siemens
Hb reticulocitaria	CHr (pg)	Siemens
RBC Hipocromos	%HPO (%)	Abbott
Hb reticulocitaria media	MCHr (pg)	Abbott
RBC Hipocromos	Hypo He (%)	Sysmex
Hb Reticulocitaria equivalente	Ret He (pg)	Sysmex
Contenido de Hb reticulocitaria	RHCc (pg) RHE (pg)	Horiba ABXMindray
Expresión Hb reticulocitaria		

RBC: hematías, Hb: hemoglobina, %Hypo: porcentaje de RBC hipocromos (Siemens), CHr: contenido de hemoglobina de reticulocitos (Siemens), %HPO: porcentaje de RBC hipocromos (Abbott), MCHr: Hb reticulocitaria media (MCHr) (Abbott), %Hypo He: porcentaje de RBC hipocromos (Sysmex), Ret He: Hb reticulocitaria equivalente (Sysmex), RHCc: contenido de Hb reticulocitaria (Horiba ABX), RHE: expresión Hb reticulocitaria (Mindray).

Actualmente no existen materiales de referencia certificados para el receptor soluble de transferrina, ni tampoco consenso entre los fabricantes sobre la obtención de calibradores. La disparidad de valores de referencia y valores discriminantes para la concentración de receptor soluble de transferrina, dependiendo del calibrador y el método empleado, dificulta su aplicación clínica en la práctica, y obliga a que el seguimiento para un mismo paciente se realice en un único laboratorio.

Índices que relacionan Receptor soluble de transferrina y ferritina

El índice más utilizado es el índice de ferritina (receptor soluble de transferrina/log ferritina). Este índice es especialmente útil para diferenciar la anemia ferropénica de la anemia de enfermedades crónicas y para detectar deficiencia de hierro en pacientes con anemia de enfermedades crónicas, ya que es más sensible para detectar un déficit de hierro comparado con las medidas aisladas del receptor soluble de transferrina y ferritina

Índices hematimétricos en el diagnóstico de la anemia

La anemia se clasifica en base al volumen corpuscular medio como microcítica, normocítica o macrocítica, y según la concentración corpuscular media de hemoglobina en hipocroma, normocroma o hipercroma.

Calculada a partir de los histogramas de volumen celular, los modernos analizadores reportan la amplitud de distribución de los volúmenes (RDW o ADE) de la distribución eritrocitaria. Así, en la actualidad la anemia se clasifica además en homogénea o heterogénea, de acuerdo con la anisocitosis medida por este índice eritrocitario (RDW/ADE). La hemoglobina corpuscular media o HCM es una magnitud que informa sobre el valor medio del contenido hemoglobínico de los hematías circulantes y se correlaciona con el volumen corpuscular medio.

Los modernos contadores hematológicos

cos, aplicando principios de impedancia y citometría de flujo, reportan parámetros avanzados junto al hemograma tradicional. La información adicional es potencialmente útil en el diagnóstico diferencial de diversas situaciones clínicas. Cada fabricante emplea la tecnología de manera distinta, de forma que los nuevos parámetros son exclusivos de cada proveedor, tal como se muestra en la

La vida media del eritrocito en sangre periférica es aproximadamente de 120 días y diversas cohortes, o tipos de células con diferentes grados de maduración y contenido hemoglobínico, pueden coexistir al mismo tiempo. El término anisocitosis se refiere a la variedad de volúmenes eritrocitarios, mientras que la anisocromía se refiere a la coexistencia de hematíes con distinto contenido hemoglobínico.

Mientras que el VCM representa el valor medio de los volúmenes de los hematíes, el valor de la ADE representa la desviación estándar,

permitiendo estimar la contribución de las subpoblaciones eritrocitarias con volúmenes marginales. Así, estos nuevos parámetros aportan información acerca de los valores de hemoglobina en cada célula individual, además del valor medio de hemoglobina o hemoglobina corpuscular media, ya que permiten medir los porcentajes de subpoblaciones eritrocitarias con contenido de hemoglobina por encima o por debajo de ciertos valores, y clasificarlos en eritrocitos hipocromos e hipercromos respectivamente. También son medidos por distintos analizadores los porcentajes de hematíes microcíticos y macrocíticos, o con volúmenes por debajo o por encima de ciertos valores, respectivamente.

Reticulocitos

El recuento de reticulocitos es clínicamente importante para la clasificación fisiopatológica de la anemia. Ésta puede deberse a una insuficiente producción de eritrocitos por la médu-

CENTRO DE DERIVACIÓN

- Asesoramiento y consulta permanente.
- Trazabilidad de las muestras.
- Política de seguridad de envíos.
- Adecuado abastecimiento de materiales de apoyo necesarios para la correcta derivación.
- Confiabilidad en los resultados.
- Directorio de Análisis.

CLIENTES: Aseguradoras de Riesgo de Trabajo - Centros de Diálisis
Clínicas Veterinarias - Hospitales Públicos - Hospitales Privados
Laboratorios Clínicos Humanos - Laboratorios Clínico Veterinarios
Policlínicos - Sanatorios - Logística

LABORATORIO CENTRAL

San Lorenzo 164 - Tel/Fax: 54 - 2983 - 420867 (central rotativo)
Urgencia: (02983) 15 406395 - (B7500IGD) Tres Arroyos - Bs As.
E-mail: cismalab@cismalab.com.ar - www.cismalab.com.ar



la ósea, en cuyo caso se acompaña de una reducción del recuento de reticulocitos (anemia argegenerativa), o a un aumento en su destrucción, en cuyo caso se encuentra un aumento en el recuento de reticulocitos como mecanismo compensatorio (anemia regenerativa).

Al ser su vida media de 1-2 días, el recuento de reticulocitos permite además la identificación temprana de la normalización de la eritropoyesis después de la intervención terapéutica (hierro, cobalamina, ácido fólico, etc.), así como la monitorización de la recuperación de la aplasia medular y del trasplante de médula ósea. La recoge las características técnicas del canal de reticulocitos, y los índices derivados, propios de cada uno de los analizadores.

>> Tabla 5 Métodos automatizados de análisis de reticulocitos y parámetros derivados

Compañía	Instrumento	Método	Colorante	Parámetros
Abbott	CELLDYN Ruby	Absorbancia	Nuevo azul metileno	IRF
	CELLDYN	Fluorescencia	Sybr II	IRF MChr MCVr
	Sapphire		Nuevo azul metileno	IRF; MRV; HLR;RSf
Beckman Coulter	UniCell DxH	Impedancia	Nuevo azul metileno	IRF; MRV; MSCV;HLR
	LH series	Citometría de flujo	Naranja de tiazol	IRF; MRV; RHCc
Horiba	ABX Pentra DX120	VCS		
		Impedancia		
Siemens	ADVIA120	Citometría de flujo	Oxazine 750	IRF MCVr; ChR
		Fluorescencia	Polimetina	IRF RetHe
Sysmex	XE5000XN	Absorbancia		ΔHe
		Scatter		
		Fluorescencia		

Abbott: IRF: fracción de reticulocitos inmaduros, MCVr: volumen corpuscular medio de reticulocitos, MChr: hemoglobina reticulocitaria media. Beckman Coulter: MVR: volumen reticulocitario medio, HLR: reticulocitos de dispersión de luz elevada, RFs: red cell size factor, MSCV: volumen esferocitado reticulocitario medio. Horiba ABX: RHCc: contenido de hemoglobina reticulocitaria. Siemens: MCVr: volumen corpuscular reticulocitario, ChR: hemoglobina reticulocitaria. Sysmex: RetHe: hemoglobina reticulocitaria equivalente, ΔHe: delta hemoglobina reticulocitos y eritrocitos.

Fracción de reticulocitos inmaduros en el diagnóstico de la anemia.

La fracción de reticulocitos inmaduros (FRI) es un parámetro basado en el contenido de ácido ribonucleico de los hematíes. Los reticulocitos se pueden subdividir en subpoblaciones, los más inmaduros son ricos en RNA.

La FRI es un índice precoz y sensible de eritropoyesis, ya que los reticulocitos inmaduros aparecen en una proporción mayor cuando la producción de eritrocitos a nivel de la médula ósea aumenta. Dicho índice se puede considerar una medida de aceleración en la producción eritrocitaria y el conteo de reticulocitos, en valor absoluto, una medida cuantitativa de la eficacia de la eritropoyesis

Este parámetro es por lo tanto útil en el diagnóstico diferencial de los siguientes tipos de anemias:

Anemias caracterizadas por un aumento en la eritropoyesis, como por ejemplo las anemias hemolíticas y la esferocitosis hereditaria.

Anemias que cursan con hipoplasia de la médula, en la que los valores están disminuidos.

Anemias agudas en infecciones o síndromes mielodisplásicos, en las que existe una disociación entre el recuento total de reticulocitos (reducido o normal) y la FRI, que puede estar aumentada.

Índices reticulocitarios

Junto al recuento automatizado de reticulocitos, fundamental para la evaluación de la actividad eritropoyética, disponemos de otros índices asociados. Los más prometedores desde el punto de vista clínico son: la hemoglobina reticulocitaria y el volumen reticulocitario. La hemoglobina reticulocitaria refleja la síntesis de hemoglobina en la masa eritrocitaria de la médula ósea, y es una estimación de la cantidad de hierro que llega de manera efectiva a la médula y su adecuación a las necesidades de la eritropoyesis Véase la

Recomendaciones para la práctica clínica

Magnitudes biológicas empleadas

La Tabla 6 muestra las magnitudes biológicas recomendadas por las guías de práctica clínica para el diagnóstico de la anemia ferropénica.

Morfología eritrocitaria

La anemia ferropénica es normocítica y normocrómica en un principio, y después se convierte en hipocroma y microcítica (volumen corpuscular medio <80 fL) con moderada anisocitosis, poiquilocitosis, presencia de algunos eliptocitos y, en ocasiones, de un punteado basófilo fino en el interior de algunos hematíes. El recuento de reticulocitos puede ser normal o ligeramente aumentado, especialmente después de una hemorragia, o cuando se instaura el tratamiento con hierro. Es frecuente la observación de un aumento en el recuento de plaquetas.

El diagnóstico diferencial de la anemia ferropénica se realiza con respecto a:

>> **Tabla 6** Magnitudes biológicas recomendadas por las guías de práctica clínica para el diagnóstico de la anemia ferropénica

GPC	Magnitudes
BSH 2013 ⁵²	Ferritina mejor marcador para ferropenia Hemograma VCM, HCM Hierro, CTFH, IST cuando ferritina es normal o alta
NHS 2009 ⁵³	Ferritina cuando VCM está bajo y no se trata de mujer gestante (valores poco fiables) sTrR no recomendado
OAML 2012 ⁵⁴	Ferritina mejor marcador para ferropenia Se desaconseja sideremia, CTFH y IST
BCMA 2010 ⁸⁵	Ferritina mejor marcador para ferropenia Hemograma VCM, HCM IST en caso de resultado de ferritina dudoso, enfermedad renal crónica, infección crónica, inflamación o cáncer Aumento de hemoglobina 10-20 g/L en 2-4 semanas tras tratamiento indica ferropenia
BSG 2011 ⁵⁶	Ferritina VCM, HCM
HAS 2011 ⁵⁷	Ferritina mejor marcador para ferropenia excepto en niños y mujeres gestantes Hemograma IST en caso de inflamación, enfermedad renal crónica, resultado de ferritina dudoso Se desaconseja medida de sideremia aislada, o combinado con ferritina Se desaconseja medida de sTrR
OMS 2004 ⁵⁸	Ferritina y sTrR mejores marcadores para ferropenia Hemoglobina

ONE STEP Anti-HIV (1&2) Test

es un ensayo inmunocromatográfico rápido realizado con oro coloidal para la detección cualitativa de anticuerpos contra el virus de la inmunodeficiencia humana (VIH) de todos los isotipos (IgG, IgM, IgA) específico para el VIH-1, incluidos el subtipo O y el VIH-2 simultáneamente.

- Sensibilidad Diagnóstica 99,8 %
- Especificidad 100%
- Resultados en 15 minutos
- Suero, Plasma o Sangre entera
- Kit x 40 determinaciones
- Amplia fecha de vencimiento



CROMOION
ABASTECIMIENTO INTEGRAL HOSPITALARIO
División Diagnóstico - Biología Molecular

Central: Oporto 6125 - Ciudad de Buenos Aires - Argentina
Planta Elaboradora Punta Alta, Prov. de Buenos Aires
mail: reporte@cromoion.com
www.cromoion.com
Tel: +54 11 4644-3205/06

	Marcadores de inflamación pueden ser útiles (proteína C reactiva, a-glicoproteína ácida)
OMS 2001 ⁵⁹	Ferritina mejor marcador para ferropenia Zinc-Protoporfirina eritocitaria y IST peores marcadores Se recomienda el uso de varios marcadores: hemoglobina, sTrR+ ferritina o examen médula ósea
GPC: guía de práctica clínica, VCM: volumen corpuscular medio, HCM: hemoglobina corpuscular medio, CTFH: capacidad total de fijación de hierro, IST: índice de saturación de transferrina, sTrR: medida del receptor soluble de transferrina en suero.	

Procesos inflamatorios crónicos o neoplasias, en los que puede producirse una alteración en la incorporación hemoglobínica del hierro por bloqueo del mismo a nivel de las células del Sistema Mononuclear Fagocítico (SMF). En estos casos existe una disminución de la sideremia, junto a un aumento del hierro a nivel de los macrófagos y una disminución de los eritroblastos con contenido de hierro ferritínico o sideroblastos en la médula ósea (tinción de Perls).

- β -talasemia menor, que se caracteriza por la presencia de una anemia, junto a una disminución del volumen corpuscular medio e hipocromía y un aumento compensador del recuento de hematíes o pseudopolicglobulia. En la β - talasemia menor, a diferencia de la anemia ferropénica, la hemoglobina A₂ se encuentra aumentada (electroforesis de hemoglobina en sangre).

- Anemia sideroblástica congénita, debida a enzimopatías de la vía de síntesis del grupo hemo (déficit congénito de ácido aminolevulínico sintasa, EC 2.3.1.37) y que se caracteriza por:

- a- Presencia de hematíes hipocromos y microcíticos.
- b- Aumento de la sideremia.
- c- Elevación del hierro medular en las células del SMF y también en los eritroblastos en la médula ósea. Un signo de sobrecarga férrica lo constituye la presencia de hierro en el interior de las mitocondrias de los eritroblastos, fenómeno denominado sideroacrestia, lo que se traduce en la presencia de cuerpos de Pappenheimer en el interior de los hematíes.

Ferritina

La concentración en suero de la ferritina es esencial en el diagnóstico y manejo de pacientes en todas las formas de ferropenia, incluida la ferropenia funcional

Existe cierta disparidad en cuanto a los valores discriminantes recomendados por las guías de práctica clínica halladas para indicar la ausencia de reservas de hierro. El valor más frecuentemente empleado en adulto es el de 15 $\mu\text{g/L}$. Un estudio que utilizó sueros de 203 mujeres, a las que se les había realizado un diagnóstico de ferropenia a través del examen de médula ósea, halló un valor muy parecido, 16 $\mu\text{g/L}$. Por otra parte, otras guías de práctica clínica emplean el valor de 12 $\mu\text{g/L}$, que proviene de un estudio realizado a partir de tan solo 14 sujetos

Este valor discriminante deja de ser útil en pacientes con inflamación crónica, cáncer, enfermedad hepática o renal. Por ello, distintas guías de práctica clínica no excluyen la presencia de reservas férricas disminuidas en pacientes que presentan valores entre 15 y 100 $\mu\text{g/L}$. En esta situación puede ser útil medir la concentración sérica de la proteína C reactiva para comprobar la inflamación existente. A nivel clínico se puede observar cómo responde el paciente a un tratamiento con hierro: un aumento de hemoglobina de 10-20 g/L en 2 a 4 semanas es compatible con la existencia de ferropenia (véase la Tabla VII). Sólo se han descrito dos entidades clínicas diferentes a la ferropenia que pueden asociarse a una disminución de la concentración sérica de ferritina, aunque muy raramente y que son el hipotiroidismo y la deficiencia de ascorbato.

>> Tabla 7 Valores discriminantes empleados por las guías de práctica clínica para ferritina

GPC	Valores discriminantes ($\mu\text{g/L}$)
BSH 2013 ⁵²	< 12 diagnóstico de ferropenia < 100 en paciente no hemodializado diagnóstico de ferropenia altamente probable < 200 en paciente en hemodiálisis diagnóstico de ferropenia altamente probable >1200 considerar pruebas para sobrecarga férrica
OAML 2012 ⁵⁴	Se recomienda emplear valores de referencia por edad y sexo < 15 adulto < 12 diagnóstico de ferropenia 15-50 reservas férricas bajas, ferropenia probable

51-100 reservas férricas bajas, ferropenia posible
ferropenia improbable en ausencia de inflamación
>300 puede reflejar inflamación o sobrecarga férrica
>800 probable sobrecarga férrica, en ausencia de inflamación

BCMA 2010⁵⁵

Adulto

<15 diagnóstico de ferropenia
15-50 ferropenia probable
50-100 ferropenia posible
> 100 ferropenia improbable
persistentemente >1000: considerar pruebas para sobrecarga férrica

Niño

< 12 diagnóstico de ferropenia
BSG 2011⁵⁶ < 30 paciente > 5 años con infección diagnóstico de ferropenia

BSG 2011⁵⁶

< 15 adulto diagnóstico de ferropenia

HAS 2011⁵⁷

< 12 niño diagnóstico de ferropenia
< 50-60 diagnóstico de ferropenia excepto niños o gestantes
< 100 diagnóstico de ferropenia en caso de enfermedad inflamatoria intestinal

OMS / CDC 2011⁵⁸

crónica o de insuficiencia renal crónica con diálisis excepto niños o gestantes

< 12-15 reservas de hierro agotadas cuando no hay infección

OMS/UNICEF /UNU 2001⁵⁹

> 15 hay reservas de hierro cuando no hay infección
< 5 años
< 12 diagnóstico de ferropenia sin infección
< 30 diagnóstico de ferropenia en presencia de infección

> 5 años

< 15 diagnóstico de ferropenia

Riesgo alto de sobrecarga férrica

> 200 hombre

OMS/UNICEF > 150 mujer

/UNU 2001⁵⁹ **Adulto**

< 12 diagnóstico de ferropenia

< 30 diagnóstico de ferropenia en presencia de una infección

Niño

< 15 diagnóstico de ferropenia

GPC: guía de práctica clínica

Receptor soluble de transferrina

A pesar de los resultados inicialmente prometedores para la medición de la concentración en suero del receptor soluble de transferrina, tan sólo las guías de práctica clínica de la OMS de 2001 y 2004 recomiendan su empleo. Es un marcador caro, implantado en pocos centros y carece de control externo de calidad en muchos países Su utilización no tiene ninguna ventaja respecto a la ferritina, ya que carece de una indicación particular y se desaconseja su uso.

 **BD Vacutainer®**
Líder en Soluciones Preanalíticas

Calidad y Bioseguridad:
Su interés y nuestro compromiso



Para contactarse, llámenos al: 0800-444-55BD (23)
o escribanos a: vacutainer@bd.com



Transferrina y sus índices

Una concentración en suero elevada de transferrina y un valor bajo del índice de saturación de la transferrina son característicos de la deficiencia de hierro funcional. No se recomienda el uso de la medida de la concentración en suero de hierro, transferrina, capacidad total de saturación de transferrina e índice de saturación de transferrina como únicos marcadores, por su baja especificidad diagnóstica. La sideremia (y el índice de saturación de transferrina) presenta un coeficiente de variación intraindividual de 26,5% que obedece a un ritmo circadiano. Existe un gran solapamiento entre sideremias de pacientes ferropénicos y no ferropénicos. En el embarazo, y en la terapia con estrógenos, la concentración en suero de transferrina está elevada, por lo que la capacidad total de saturación de transferrina y el índice de saturación de transferrina no son útiles.

>> Tabla 8 Valores discriminantes empleados para el diagnóstico de anemia en pacientes que viven al nivel del mar (OMS, UNICEF, UNU 1998 64)

Edad o sexo	Hemoglobina		Hematocrito
	g/L	mmol/dL	%
Niños 6 meses a 5 años	110	6,83	33
Niños 5 a 11 años	115	7,14	34
Niños 12 a 13 años	120	7,45	36
Mujer no gestante	120	7,45	36
Mujer gestante	110	6.83	33
Hombre	130	8,07	39

Deben considerarse factores modulantes como altitud en la que vive el paciente, edad y raza.

Hemoglobina

La definición de anemia de la OMS de 1998 es la más ampliamente aceptada. Esta definición se basa en las concentraciones de hemoglobina en sangre, que fueron estimadas a partir de una población normal del mismo sexo y grupo de edad (ver Una concentración de hemoglobina dentro de los valores de referencia no excluye una ferropenia. Una concentración que disminuye en el tiempo puede conducir a su sospecha, sobre todo cuando se observa con un aumento de la amplitud de distribución eritrocitaria (RDW/ADE) y una

disminución de volumen corpuscular medio y hemoglobina corpuscular media

No se recomienda realizar un cribado para anemia en la población general, sino sólo en pacientes con riesgo, o que presentan signos y síntomas de anemia microcítica. No hay evidencia científica que sustente el cribado en niños de 6 a 12 meses ni de ferropenia en niños de menos de cinco años.

Siempre debe determinarse la causa de la anemia, aunque pueda resultar obvia deben descartarse otras posibles causas. Además de anemia ferropénica, la anemia microcítica puede ser debida a una hemoglobinopatía, o una anemia de enfermedad crónica.

Se recomienda el empleo conjunto de índices hematológicos eritrocitarios (volumen corpuscular medio, hemoglobina corpuscular media) y una combinación de proteínas: concentración sérica de ferritina, hierro, transferrina y el cálculo del índice de saturación de transferrina (la concentración de hierro siempre debe interpretarse al mismo tiempo que la de la transferrina), y la concentración sanguínea de hemoglobina.

Índices hematimétricos

Algunos marcadores del hemograma pueden sugerir ferropenia: el volumen corpuscular medio cuando muestra microcitos, y la hemoglobina corpuscular media cuando muestra hipocromía. Estos índices son útiles en el diagnóstico y seguimiento en períodos de semanas y meses

La principal utilidad de los nuevos índices hematimétricos estriba en las siguientes situaciones:

Diagnóstico diferencial de la anemia microcítica. Así, en la eritropoyesis con deficiencia de hierro, una fracción mayor de hematíes es hipo en lugar de microcítica, y la relación población microcítica/hipocromica es la que muestra el mejor rendimiento diagnóstico en el diagnóstico diferencial con respecto al rasgo de la β -talasemia

Déficit funcional de Fe y control de

fincarossa

CASA DE VINOS



 fincarossa

Conocé nuestra Casa

tratamiento con agentes estimulantes de eritropoyesis: algunos estudios recientes han demostrado que el porcentaje de eritrocitos hipocrómicos es útil en la identificación de restricción de hierro en la eritropoyesis en pacientes anémicos tratados con estimulantes de la eritropoyesis, particularmente en la anemia de la enfermedad renal crónica, o en los pacientes hemodializados. La respuesta al tratamiento con agentes estimuladores de la eritropoyesis (AEE) es estrictamente dependiente de la disponibilidad de hierro. Es decir que se limita por la deficiencia de hierro, que puede ser absoluta o funcional. Ello se traduce en una limitación de la actividad eritropoyética de la médula ósea por la incapacidad para movilizar el hierro suficiente de sus sitios de almacenamiento. El porcentaje de eritrocitos hipocrómicos (% HPO) es la mejor magnitud para comprobar la ferropenia funcional

Diagnóstico diferencial de anemia hemolítica

La medida de los hematíes hiperocrómicos es útil en el diagnóstico de la esferocitosis, ya sea hereditaria o hemólisis inmune.

Índices reticulocitarios

Son útiles en el diagnóstico diferencial de:

Déficit latente de hierro. Se define como déficit latente de hierro (Fe) el estado en el que la disponibilidad de Fe es insuficiente para colmar las necesidades sistémicas, y puede estar presente con o sin anemia

Control de tratamiento con agentes estimulantes de la eritropoyesis. La hemoglobina reticulocitaria es importante porque su reducción indica una eritropoyesis con deficiencia de hierro, incluso en las condiciones en las que los marcadores bioquímicos tradicionales, tales como la ferritina y la saturación de la transferrina no reflejan correctamente el estado del metabolismo férrico (por ejemplo, en las inflamaciones o anemia de la enfermedad crónica). Además, es útil para la monitorización de la respuesta temprana a la terapia con hierro intravenoso porque aumenta perceptiblemente a las 48 --- 72 horas posteriores a dicho tratamiento. Valores bajos de este índice son

indicativos en la deficiencia de hierro funcional que aparece en pacientes tratados con eritropoyetina. Un valor de CHr < 29 pg o un valor de Ret-He < 25 pg predicen ferropenia funcional en pacientes que reciben agentes estimulantes de la eritropoyesis. Un valor de Ret-He < 30 pg indica mayor probabilidad de respuesta ante hierro intravenoso (i.v.) en la enfermedad renal crónica. Después del porcentaje de eritrocitos hipocrómicos, la siguiente mejor opción es el contenido de hemoglobina del reticulocito (CHr y RetHe). Si no se dispone de estos marcadores, la concentración de zinc-protoporfirina eritrocitaria es el mejor marcador para el diagnóstico de ferropenia funcional, aunque es menos sensible a cambios agudos y ninguna de las guías de práctica clínica consultadas recomienda su uso

Respuesta a tratamiento con vitamina B₁₂.

Pocos estudios están disponibles en referencia a la utilidad clínica del volumen reticulocitario. En sujetos con reservas de hierro agotadas, este índice aumenta rápidamente después de la terapia con hierro, y disminuye de la misma manera con el desarrollo de una eritropoyesis con deficiencia de hierro. El volumen de reticulocitos disminuye dramáticamente y los reticulocitos son más pequeños que los glóbulos rojos circulantes en la macrocitosis nutricional, después de la terapia con vitamina B₁₂ o ácido fólico

Otros

La concentración de eritropoyetina en suero es poco útil para diagnosticar una ferropenia funcional. Valores bajos pueden estar asociados a cáncer y artritis.

La concentración de hepcidina en suero o plasma parece no presentar ventajas sobre el resto de marcadores

La realización de un examen de médula ósea para comprobar las reservas de hierro es raramente justificable. Puede ser útil cuando una concentración de ferritina mayor que 1200 µg/L no parece reflejar reservas de hierro

Estudio en grupos específicos de enfermedad

Ferropenia en cáncer

Para el estudio de este tipo de anemia deben contemplarse diferentes marcadores como son: hemograma (con volumen corpuscular medio), examen morfológico de sangre periférica, recuento de reticulocitos, índices reticulocitarios (corrige con anemia), concentración en suero de hierro, índice de saturación de transferrina, concentración de ferritina, folato, cianocobalamina, presencia de sangre oculta en heces, prueba de Coombs, concentración de haptoglobina, bilirrubina, y pruebas de insuficiencia renal

La concentración de ferritina y el índice de saturación de transferrina se pueden utilizar para decidir el tratamiento de la anemia. Cuando la ferritinemia es $< 30 \mu\text{g/L}$ y el índice de saturación de transferrina $< 15\%$ el paciente debe tratarse con hierro y no con agentes estimulantes de la eritropoyetina. Cuando estos valores se hallan entre 30 y 800 $\mu\text{g/L}$, y 15 y 20% respectivamente, debe administrarse hierro i.v. y agentes estimulantes de la eritropoyesis. Alguna otra guía, por el contrario, establece que la ferritina no es útil para predecir respuesta a los agentes estimulantes de la eritropoyesis en anemia asociada a cáncer. La concentración de hemoglobina debe medirse dos semanas tras el inicio del tratamiento

El uso de receptor soluble de transferrina mejora el diagnóstico de ferropenia, especialmente cuando hay enfermedad crónica o cáncer intestinal. El índice de transferrina (incluye ferritina) es mejor que la ferritina en la predicción de respuesta de los agentes estimulantes de la eritropoyesis.

La concentración de hemoglobina se utiliza para decidir sobre la realización de una transfusión, si el paciente está sintomático, o ha sufrido un síndrome coronario agudo. Así mismo, también para monitorizar el tratamiento con agentes estimulantes de la eritropoyesis. Véase la Tabla IX.

Ferropenia en enfermedad inflamatoria intestinal

En la mayoría de casos la anemia se debe a la combinación de una anemia ferropénica y una anemia de enfermedades crónicas. Más raramente

puede existir una deficiencia de cianocobalamina o folato

>> Tabla 9 Ferropenia en cáncer

GPC	Recomendaciones
NCCN 2012	<p>Debe investigarse una hemoglobina $< 110 \text{ g/L}$ o una disminución de $> 20 \text{ g/L}$</p> <p>Pruebas a emplear: hemograma con índice VCM, examen de sangre periférica, reticulocitos, índice reticulocitario RI (corrige con anemia), IST, folato, cianocobalamina, sangre oculta en heces, prueba de Coombs, haptoglobina, bilirrubina, filtrado glomerular</p> <p>En paciente asintomático la trasfusión tiene como objetivo lograr hemoglobina 70-90 g/L</p> <p>En paciente sintomático la trasfusión tiene como objetivo lograr hemoglobina 80-100 g/L</p> <p>En paciente con síndrome coronario agudo o infarto agudo de miocardio la trasfusión tiene como objetivo lograr hemoglobina $> 100 \text{ g/L}$</p> <p>No debe realizarse trasfusión cuando hemoglobina $> 100 \text{ g/L}$</p> <p>Tratamiento con AEE requiere 2 semanas para lograr aumento en hemáties. Se debe medir hemoglobina semanalmente hasta que se alcanza una concentración estable. Se debe reducir la dosis de AEE cuando la hemoglobina aumenta $> 10 \text{ g/L}$ en 2 semanas o alcanza a una concentración suficiente (no se indica)</p> <p>Debe aumentarse la dosis de AEE cuando el aumento de hemoglobina es $< 10 \text{ g/L}$ después de 4 semanas con epoetina o 6 semanas con darbepoetina</p> <p>Debe suspenderse el tratamiento con AEE si en 8-9 semanas no se ha logrado respuesta</p> <p>En pacientes con cáncer y ferropenia (IST $< 15\%$ y ferritina $< 30 \mu\text{g/L}$) está recomendado tratar al paciente previamente con hierro i.v. y no con AEE</p> <p>En pacientes con cáncer y anemia o eritropoyesis ferropénica inducida por quimioterapia (IST $< 20\%$ y ferritina $< 800 \text{ ng/mL}$) está recomendado tratar al paciente previamente con hierro i.v. y AEE</p>
ASCO / ASH 2010 ⁸⁷	<p>Deben investigarse otras causas de anemia con marcadores adecuados: examen sangre periférica, hierro, folato, cianocobalamina, reticulocitos, sangre oculta en heces, pruebas de insuficiencia renal</p> <p>Pacientes con hemoglobina $< 100 \text{ g/L}$ son candidatos a recibir epoetina o darbepoetina para disminuir las transfusiones</p> <p>Después de 6-8 semanas de tratamiento, en caso de lograr $< 10-20 \text{ g/L}$ de aumento en hemoglobina, se debe interrumpir terapia con epoetina o darbepoetina</p> <p>No hay un valor diana de consenso para la hemoglobina que se debe lograr</p> <p>Debe monitorizarse periódicamente (no hay evidencia sobre la periodicidad ni la frecuencia) el tratamiento con epoetina o darbepoetina mediante hierro, CTFH, IST y ferritina</p>

GPC: guía de práctica clínica, VCM: volumen corpuscular medio, IST: índice de saturación de transferrina, AEE: agentes estimulantes de la eritropoyesis, CTFH: capacidad total de fijación de hierro.

Los marcadores que se recomiendan para el cribado de anemia en este tipo de pacientes son los siguientes: hemograma, ferritina y proteína C reactiva. Cuando hay sospecha de deficiencia de cianocobalamina o folato, deben medirse estos marcadores al menos anualmente

Para el diagnóstico de anemia se recomienda además la medida de los índices del hemograma (amplitud de los volúmenes de la distribución eritrocitaria, volumen corpuscular medio y hemoglobina corpuscular media), el recuento de reticulocitos y el índice de saturación de transferrina. Puede ser útil para estudios complejos: la medida de la concentración de cianocobalamina, folato, haptoglobina, receptor soluble de transferrina, creatinina, urea, lactato deshidrogenasa, y el porcentaje de eritrocitos hipocromos y hemoglobina reticulocitaria. Si hay evidencia de inflamación se utilizan como valores discriminantes: 100 µg/L para ferritina y 20% para índice de saturación de transferrina. Si la concentración de ferritina es < 30 µg/L es probable que solo se produzca ferropenia, si el valor es >30 y <100 puede ser por la existencia de una combinación de anemia ferropénica y anemia de enfermedad crónica.

En pacientes en remisión o con enfermedad moderada deben evaluarse el hemograma, ferritina, proteína C reactiva cada 6 a 12 meses; mientras que en pacientes con enfermedad activa se recomienda realizar las mismas pruebas cada tres meses.

Ferropenia en enfermedad renal crónica

La anemia es una complicación frecuente en la enfermedad renal crónica, especialmente cuando está avanzada. Su existencia en este tipo de pacientes contribuye significativamente a los síntomas que sufren y a su calidad de vida. Está asociada a un mayor riesgo de enfermedad cardiovascular, morbilidad y mortalidad. Esta anemia es susceptible a ser tratada con éxito desde hace años. La causa principal es la síntesis inadecuada de eritropoyetina en el riñón, que no permite la producción de hemoglobina. Pueden existir otras causas, como una ferropenia, hemólisis, malnutrición, hiperparatiroidismo secundario, así como la existencia de una inflamación. Esta inflamación tiene dos implicaciones: el bloqueo del hierro en los lugares de depósito que se asocia a una eritropoyesis ferropénica y la dificultad del diagnóstico de ferropenia, por la interpretación de la concentración de ferritina, la capacidad total de saturación de transferrina y el índice de saturación de

transferrina

La ferritina es la prueba esencial en el inicio del manejo de pacientes con enfermedad renal crónica. Las guías de práctica clínica emplean un valor discriminante de 12 µg/L, aunque una concentración entre 12 y 1200 µg/L en estos pacientes no permite excluir una eritropoyesis ferropénica. Los pacientes que no están en hemodiálisis con < 100 µg/L y los pacientes en hemodiálisis crónica con < 200 µg/L tienen mayor probabilidad de responder bien a la terapia con hierro i.v. y, por tanto, de que estén ferropénicos.

El tratamiento con agentes estimulantes de la eritropoyesis se asocia a una eritropoyesis ferropénica que puede tener lugar a pesar de que el paciente recibe tratamiento con hierro. Por tanto, en estos pacientes es esencial disponer de marcadores para la evaluación de los depósitos de hierro y para la detección temprana de la deficiencia funcional de hierro.

El empleo de índices hematológicos, especialmente el porcentaje de eritrocitos hipocromos es el mejor predictor de respuesta a tratamiento con hierro en pacientes de hemodiálisis. Si no se dispone de él, la hemoglobina reticulocitaria (CHr) o bien la reticulocitaria equivalente (RetHe)

El índice de saturación de transferrina no se recomienda como único marcador para predecir respuesta a un tratamiento con hierro por vía parenteral en pacientes con enfermedad renal crónica. Puede emplearse para monitorizar la respuesta a agentes estimulantes de la eritropoyesis, solo o conjuntamente con la concentración de ferritina y el conteo de reticulocitos y eritrocitos. El receptor soluble de transferrina se puede utilizar para monitorizar los agentes estimulantes de la eritropoyesis cuando no se dispone de eritrocitos hipocromos o hemoglobina reticulocitaria (CHr, RetHe).

Los índices VCM y HCM son útiles en el diagnóstico y seguimiento en períodos de semanas y meses. Sin embargo, estos índices no son útiles en cambios agudos que se dan en tratamiento con los agentes estimulantes de la eritropoyesis.

Hay controversia para establecer el valor discriminante a partir del cual no se recomienda a los pacientes con enfermedad renal crónica que reciben agentes estimulantes de la eritropoyesis una terapia con hierro por vía i.v.: $> 800 \mu\text{g/L}$ $> 1200 \mu\text{g/L}$ al existir el riesgo de producirse una sobrecarga.

La medida de eritropoyetina tiene un valor clínico limitado en el diagnóstico de una eritropoyesis ferropénica. En el caso de la hepcidina existe poca evidencia científica que sustente su empleo Véase la Tabla 10.

>>> CONCLUSIONES

Se recomienda el empleo de la concentración plasmática de ferritina para el diagnóstico y manejo de pacientes con ferropenia. El valor discriminante que debe emplearse en adultos es $15 \mu\text{g/L}$. No existe suficiente evidencia científica para recomendar un valor para niños o gestantes.

En caso de una concentración de ferritina de interpretación dudosa, o bien en pacientes con inflamación crónica, cáncer, enfermedad hepática o renal, está indicado utilizar la concentración plasmática de transferrina o alguno de sus índices conjuntamente con la ferritina. Se desaconseja el empleo de la sideremia aislada. En el embarazo y en la terapia con estrógenos estos marcadores no son útiles.

En caso de hallarse una concentración plasmática de proteína C reactiva elevada, o en el contexto de una infección crónica, inflamación o cáncer debe utilizarse un valor discriminante de $100 \mu\text{g/L}$ para la ferritina. En presencia de una enfermedad renal crónica una concentración hasta $1200 \mu\text{g/L}$ no excluye una ferropenia.

No está suficientemente demostrada la utilidad clínica del receptor soluble de transferrina, aunque este marcador o los índices que lo relacionan con la ferritina puede tener algún papel

Publicá con nosotros

Entramos en un nuevo año, un año donde nos metemos de lleno en la ERA DIGITAL. El mundo cambio y la forma de llegar a más personas es a través de la tecnología. Es por eso que la forma de alcanzar nuevos clientes es con Revista Bioanálisis. Una revista con 17 años de trayectoria en el mercado del Diagnóstico Bioquímico. Donde te ofrecemos contenido actualizado, promoción de productos, interacción con el cliente, y mucho más.

Seguimos continuamente trabajando para ofrecerle el mejor servicio, y que juntos tengamos un año mejor.

Revista
bioanálisis

www.revistabioanalisis.com

>> Tabla 10 Ferropenia en enfermedad renal crónica

GPC	Recomendaciones
BSH 2013 ⁵²	Ferritina esencial al inicio del manejo del paciente con ERC < 12 µg/L indica ferropenia en paciente con ERC, > 12 y > 1200 no excluye eritropoyesis ferropénica < 1200 µg/L el paciente se pueda beneficiar de tratamiento con hierro iv VCM y HCM sólo útiles para seguimiento de semanas y meses IST no se recomienda como único marcador para predecir respuesta a hierro iv sTrR útil en monitorización tratamiento con AEE cuando no se dispone de HRC, CHR o RetHe < 110 g/L hemoglobina debe hacerse estudio
KDIGO 2012 ⁶⁶	Pruebas exploración inicial anemia en ERC: hemoglobina, índices eritrocitarios, leucocitos, fórmula leucocitaria, plaquetas, reticulocitos, ferritina, IST, cianocobalamina y folato Cuando se hace terapia con AEE debe monitorizarse con IST y ferritina cada 3 meses. Al inicio del tratamiento hay que medirlos a menudo cuando se cambia dosis Hemoglobina > 100 g/L en adulto con ERC no dependiente de diálisis no debe iniciarse terapia con AEE. Cuando hemoglobina < 100 g/L debe iniciarse según la velocidad de descenso, respuesta a terapia con hierro, riesgo de transfusión, riesgos de terapia con AEE y síntomas de anemia Hemoglobina 90-100 g/L en adulto con ERC estadio 5 dependiente de diálisis debe iniciarse terapia con AEE Hemoglobina > 115 g/L en adulto con ERC tratado con AEE, debe interrumpirse AEE. > 110-120 g/L en niño IST < 30% y ferritina < 500 µg/L en paciente con ERC y anemia hay que administrar hierro i.v. Deben emplearse los mismos valores cuando el paciente recibía AEE y no hierro. IST < 20% y < 100 µg/L en niños con ERC y anemia que no están recibiendo hierro hay que dar hierro oral o iv. Deben emplearse los mismos valores cuando el paciente recibía AEE y no hierro.
NCGC 2015 ⁶⁷	Emplean valores discriminantes de la OMS 1998 para hemoglobina en anemia Debe medirse hemoglobina en pacientes sin anemia 1/año (ERC estadio 3), 2/año (ERC estadio 4-5 no dependiente de diálisis), 4/año (ERC estadio 5 dependiente de hemodiálisis y ERC estadio 5 dependiente de diálisis peritoneal). Debe medirse hemoglobina en pacientes con anemia no tratados con AEE 4/año (ERC estadios 3-5 no dependientes de diálisis y ERC estadio 5 dependiente de diálisis peritoneal), 1/mes (ERC dependiente de diálisis) Emplean valores discriminantes de la OMS 1998 para hemoglobina en anemia Mejor prueba para diagnosticar ferropenia y respuesta a terapia con hierro: HRC > 6%. Si no se dispone, CHR < 29 pg o bien RetHe. Si no se dispone, IST < 20% y ferritina < 100 µg/L (estas pruebas siempre juntas). IST o ferritina solas no sirven para evaluar ferropenias en pacientes con ERC Cuando se trata con AEE no se debe intentar llevar hemoglobina a normalidad, sino entre 100 y 120 g/L en adultos y niños > 2 años, y 95-115 g/L en niños < 2 años Hay que dar tratamiento con hierro en pacientes que reciben AEE, con el objetivo de mantener HRC < 6%, o bien CHR > 29 pg, o bien IST > 20%, a menos que ferritina > 800 µg/L No se recomienda medir eritropoyetina en enfermos con ERC para diagnóstico o monitorización de anemia Cada tres meses hay que monitorizar utilizando HRC > 6%, si no se dispone de HRC o se va a tardar más de 6 horas, debe usarse CHR > 29 pg o RetHe. Si no, IST (< 20%) y ferritina (< 100 µg/L) conjuntamente
NICE 2015 ⁹¹	Mejor prueba para diagnosticar ferropenia y respuesta a terapia con hierro: HRC > 6%. Si no se dispone, CHR < 29 pg o bien RetHe. Si no se dispone, IST < 20% y ferritina < 100 µg/L (estas pruebas siempre juntas). IST o ferritina solas no sirven para evaluar ferropenias en pacientes con ERC Cuando se trata con AEE no se debe intentar llevar hemoglobina a normalidad, sino entre 100 y 120 g/L en adultos y niños > 2 años, y 95-115 g/L en niños < 2 años Hay que dar tratamiento con hierro en pacientes que reciben AEE, con el objetivo de mantener HRC < 6%, o bien CHR > 29 pg, o bien IST > 20%, a menos que ferritina > 800 µg/L

GPC: guía de práctica clínica, ERC: enfermedad renal crónica, VCM: volumen corpuscular medio, HCM: hemoglobina corpuscular medio, IST: índice de saturación de transferrina, medida del receptor soluble de transferrina en suero, HRC % eritrocitos hipocromos, CHR y RetHe: contenido de hemoglobina del reticulocito, AEE: agentes estimulantes de la eritropoyesis.

en la enfermedad renal crónica cuando no se dispone de otros marcadores más específicos.

La medida de eritropoyetina y hepcidina tiene un valor clínico limitado o poco documentado para el estudio de la ferropenia.

El diagnóstico morfológico de la anemia ferropénica se realiza mediante la simple observación de la morfología eritrocitaria en la extensión de sangre periférica teñida con May Grünwald-Giemsa.

La anemia ferropénica es normocítica y normocrómica en un principio, y después se convierte en hipocroma y microcítica.

El diagnóstico diferencial de la anemia ferropénica se debe realizar con procesos inflamatorios crónicos, β-talasemia menor y anemia sideroblástica congénita.

Los nuevos índices hematimétricos son útiles en el diagnóstico diferencial de: la anemia microcítica, déficit funcional de Fe y control de

tratamiento con agentes estimulantes de eritropoyesis y la anemia hemolítica.

Conflicto de intereses

No existe.

>>> BIBLIOGRAFÍA

Pérez Surribas D, Viedma JA. Proteínas del metabolismo del hierro Aplicaciones clínicas. *Química Clínica*. 2006;25:24–9.

Crichton RR, Wilmet S, Legssyer R, Ward RJ. Molecular and cellular mechanisms of iron homeostasis and toxicity in mammalian cells. *J Inorg Biochem*. 2002;91:9–18.

Del Castillo Busto ME, Montes-Bayón M, Sanz-Medel A. The potential of mass spectrometry to study iron-containing proteins used in clinical diagnosis. *Anal Chim Acta*. 2009;634:1–14.

McKie AT. An Iron-Regulated Ferric Reductase Associated with the Absorption of Dietary Iron. *Science*. 2001;291:1755–9.

Shayeghi M, Latunde-Dada GO, Oakhill JS, Laftah AH, Takeuchi K, Halliday N, et al. Identification of an intestinal heme transporter. *Cell*. 2005;122:789–801.

Donovan A, Lima CA, Pinkus JL, Pinkus GS, Zon LI, Robine S, Andrews NC. The iron exporter ferroportin/Slc40a1 is essential for iron homeostasis. *Cell Metab*. 2005;1:191–200.

Arezes J, Nemeth E, Heparin, iron disorders: new biology, clinical approaches. *Int J Lab Hematol*. 2015;37 Suppl 1: 92–8.

Larson DS, Coyne DW. Understanding and exploiting hepcidin as an indicator of anemia due to chronic kidney disease. *Kidney Res Clin Pract*. 2013;32:11–5.

Hentze MW, Muckenthaler MU, Andrews NC, Balancing Acts: Molecular Control of Mammalian Iron Metabolism. *Cell*. 2004;117:285–97.

Sebastiani G, Pantopoulos K. Disorders associated with systemic or local iron overload: from pathophysiology to clinical practice. *Metallomics*. 2011;3:971–86.

Hentze MW, Muckenthaler MU, Galy B, Camaschella C. Two to Tango: Regulation of Mammalian Iron Metabolism. *Cell*. 2010;142:24–38.

Peslova G, Petrak J, Kuzelova K, Hrdy I, Halada P, Kuchel PW, et al. Heparin, the hormone of iron metabolism, is bound specifically to a-2-macroglobulin in blood. *Blood*. 2009;113: 6225–36.

Ganz T, Heparin, a key regulator of iron metabolism and mediator of anemia of inflammation. *Blood*. 2003;102:783–8.

Goodnough LT. Iron deficiency syndromes and iron-restricted erythropoiesis (CME). *Transfusion*. 2012;52:1584–92.

Stoltzfus R. Iron-deficiency anemia: reexamining the nature and magnitude of the public health problem. *J Nutr*. 2001;131:616–35.

Suominen P, Punnonen K, Rajamäki A, Irjala K. Serum transferrin receptor and ferritin receptor-ferritin index identify healthy subjects with subclinical iron deficits. *Blood*. 1998;92: 2934–9.

Macdougall IC, Hutton RD, Cavill I, Coles GA, Williams JD. Poor Response to Treatment of Renal Anemia with Erythropoietin Corrected by Iron Given Intravenously. *Br Med J*. 1989;299:157–8.

Weiss G, Goodnough LT. Anemia of chronic disease. *N Engl J Med*. 2005;352:1011–23.

Poggiali E, Migone De Amicis M, Motta I. Anemia of chronic disease: a unique defect of iron recycling for many different chronic diseases. *Eur J Intern Med*. 2014;25:12–7.

Weiss G, Goodnough LT. Anemia of chronic disease. *N Engl J Med*. 2005;352:1011–23.

Merino A. Manual de Citología de Sangre Periférica. Ed Acción Médica. Madrid, 2005.

Vives Corrons JL. Anemia ferropénica y otros trastornos del metabolismo del hierro. En: *Hematología Clínica 4ª Edición*. Ed Harcourt, 2002.

Jamieson GA, Jett M, DeBernardo SL. The Carbohydrate Sequence of the Glycopeptide Chains of Human Transferrin. *J Biol Chem*. 1971;246:3686–93.

Merlini G, Blirup-Jensen S, Johnson AM, Sheldon J, Zegers I. IFCC Committee on Plasma Proteins (C-PP) Standardizing plasma protein measurements worldwide: a challenging enterprise. *Clin Chem Lab Med*. 2010;11:1567–75.

Ramsay WNM. The determination of the total iron-binding capacity of serum. *Clin Chim Acta*. 1957;2:221–6.

Szoke D, Panteghini M. Diagnostic value of transferrin. *Clin Chim Acta*. 2012;413(15–16):1184–9.

Worwood M. The laboratory assessment of iron status - an update. *Clin Chim Acta*. 1997;259:3–23.

Carrondo MA. Ferritins, iron uptake and storage from the bacterioferritin viewpoint. *EMBO J*. 2003;22:1959–68.

Jensen P-D. Evaluation of iron overload. *Br J Haematol*. 2004;124:697–711.

Levi S, Corsi B, Bosisio M, Invernizzi R, Volz A, Sanford D, et al. A human mitochondrial ferritin encoded by an intronless gene. *J Biol Chem*. 2001;276:24437–40.

Napier I, Ponka P, Richardson DP. Iron trafficking in the mitochondrion: novel pathways revealed by disease. *Blood*. 2005;105:1867–74.

Cook J, Baynes R, Skikne B. Iron deficiency and the measurement of iron status. *Nutr Res Rev*. 1992;5:189–202.

Flemming RE, Bacon BR. Orchestration of iron homeostasis. *N Engl J Med*. 2005;352:1741–4.

Ganz T. Is TfR2 the iron sensor? *Blood*. 2004;104:3839–40.

Camaschella C. Why do humans need two types of transferrin receptor? Lesson from a

rare genetic disorder. *Editorial. Hae-matologica*. 2005;90:296–8.

Leong W-I, Lönnerdal B. Heparin, the recently identified peptide that appears to regulate iron absorption. *J Nutr*. 2004;134:1–4.

Ganz T. Heparin, a key regulator of iron metabolism and mediator of anemia of inflammation. *Blood*. 2003;102:783–8.

Kohgo Y, Nishisato T, Kondo H, Tsushima N, Niitsu Y, Urushizaki I. Circulating transferrin receptor in human serum. *Br J Haematol*. 1986;64:277–81.

Vernet M. Le récepteur de la transferrine: rôle dans le métabolisme du fer et intérêt en biologie clinique. *Ann Biol Clin*. 1999;57:9–17.

Finch C, Bellotti V, Stray S, Lipschitz D, Cook J, Pippard M, et al. Plasma ferritin determination as a diagnostic tool. *West J Med*. 1986;145:657–63.

Skikne BS, Flowers CH, Cook JD. Serum transferrin receptor: a quantitative measure of tissue iron deficiency. *Blood*. 1990;75:1870–6.

Sherwood RA, Pippard MJ, Peters TJ. Iron homeostasis and the assessment of iron status. *Ann Clin Biochem*. 1998;35:693–708.

Punnonen K, Irjala K, Rajamäki A. Serum transferrin receptor and its ratio to serum ferritin in the diagnosis of iron deficiency. *Blood*. 1997;89:1052–7.

Urrechaga E, Borque L, Escanero JF. Review Biomarkers of hypochromia: the contemporary assessment of Iron status and erythropoiesis. *Biomed Research International*. 2013;603–786.

Archer N, Brugnara C. Diagnosis of iron-deficient states. *Crit Rev Clin Lab Sci*. 2015;52:256–72.

Piva E, Brugnara C, Chiandetti L, Plebani M. Automated reticulocyte counting: state of the art and clinical applications in the evaluation of erythropoiesis. *Clin Chem Lab Med*. 2010;48:1369–80.

HZW. Platelets and reticulocyte new parameters: why and how to use them? *Rev Bras Hematol Hemoter*. 2016;38:283–4.

Buttarello M, Bulian P, Farina G, Petris MG, Temporin V, Toffolo L. Five fully automated methods for performing immature reticulocyte fraction Comparison in diagnosis of bone marrow aplasia. *Am J Clin Pathol*. 2002;117:871–9.

Piva E, Brugnara C, Spolaore F, Plebani M. Clinical Utility of Reticulocyte Parameters. *Clin Lab Med*. 2015;133–63.

Torres Gómez A, Casano J, Sanchez J, Madrigal E, Blanco F, Alvarez MA. Utility of reticulocyte maturation parameters in the differential diagnosis of macrocytic anemia. *Clin Lab Haematol*. 2003;25:283–8.

Buttarello M. Laboratory diagnosis of anemia: are the old and new red cell parameters useful in classification and treatment, how? *Int J Lab Hematol*. 2016;38 Suppl 1:1231–2.

Thomas W, Hinchliffe R, Briggs C, Macdougall I, Littlewood T, Cavill I. Guideline for the laboratory diagnosis of functional iron deficiency. *Br J Haematol*. 2013;161:639–48.

United Kingdom National Health Service Clinical Knowledge Summaries. Anemia - iron deficiency. London: Clinical Knowledge Summaries;2009. [Fecha de consulta: 28/12/2017]. Disponible en: <http://www.cks.nhs.uk/clinical-topics/by-clinical-specialty/haematology>.

Goddard A, James M, McIntyre A, Scott B. Guidelines for the management of iron deficiency anaemia. *Gut*. 2011;16–309.

Haute Autorité de Santé. 2011. [Fecha de consulta: 28/12/2017]. Disponible en: <https://www.has-sante.fr/portail/jcms/c1051506/fr/choix-des-examens-du-meta>

World Health Organization. Serum ferritin concentrations for the assessment of iron status and iron deficiency in populations. 2011. [Fecha de consulta: 28/12/2017]. Disponible en: <http://www.seqc.es/es/comisiones/comision-de-calidad-analitica/id:4/>.

Bovy C, Gothot A, Krzesinski JM, Beguin Y. Mature erythrocyte indices: new markers of iron availability. *Haematologica*. 2005;90:549–51.

David O, Grillo A, Ceoloni B, Cavallo F, Podda G, Biancotti PP, et al. Analysis of red cell parameters on the sysmex XE 2100 and advia 120 in iron deficiency and in uremic chronic disease. *Scand J Clin Lab Invest*. 2006;66:113–20.

Wayne Thomas D, Hinchliffe RF, Briggs C, Macdougall IC, Littlewood T, Cavill I, On behalf of British Committee for Standards in Haematology. Guideline for the laboratory diagnosis of functional iron deficiency. *Br J Haematol*. 2013;161:639–48.

Rooney S, Hoffmann JJML, Cormack OM, McMahon C. Screening and confirmation of hereditary spherocytosis in children using a CELL-DYN Sapphire haematology analyser. *Int Jnl Lab Hem*. 2015;37:98–104.

Capone D, Cataldi M, Vinciguerra M, Mosca T, Barretta S, Ragosta A, et al. Reticulocyte Hemoglobin Content Helps Avoid Iron Overload in Hemodialysis Patients: A Retrospective Observational Study. *In vivo*. 2017;31:709–12.

Ceylan C, Miskioğlu M, Colak H, Kiliccioglu B, Ozdemir E. Evaluation of reticulocyte parameters in iron deficiency, vitamin B12 deficiency and β thalassemia minor patients. *Int J Lab Hematol*. 2007;29:327–424.

Rodgers G III, Becker PS, Blinder M, Cella D, Chanan-Khan A, Cleeland C, et al. Cancer and chemotherapy-induced anemia. *JNCCN*. 2012;10:628–53.

Rizzo D, Brouwers M, Hurley P, Seinfeld J, Somerfield M, Temin Chen YC, Hung SC, Tamg DC. Association between transferrin receptor-ferritin index and conventional measures of iron responsiveness in hemodialysis patients. *Am J Kid Dis*. 2006;47:1036–44.

López Gómez JM, Abad Estebanez S. Anemia en la enfermedad renal crónica. En: Lorenzo V, López Gómez JM (Eds) *Nefrología al Día*. [Fecha de consulta: 28/12/2017]. Disponible en: <http://www.revistanefrologia.com/es-monografias-nefrologia-dia-articulo-anemia-dialisis-41>.

National Institute for Health and Care Excellence. Chronic kidney disease: managing anaemia 2015. [Fecha de consulta: 28/12/2017]. Disponible en: <https://www.nice.org.uk/guidance/ng8>.