

# Curso

## Diagnóstico de Laboratorio en la Clínica Médica de hoy

### Clase: Dislipemias

# TEMARIO:

## ESTRUCTURA Y METABOLISMO DE LIPOPROTEÍNAS

## LABORATORIO DE LIPOPROTEINAS

CONDICIONES PRE-ANALITICAS

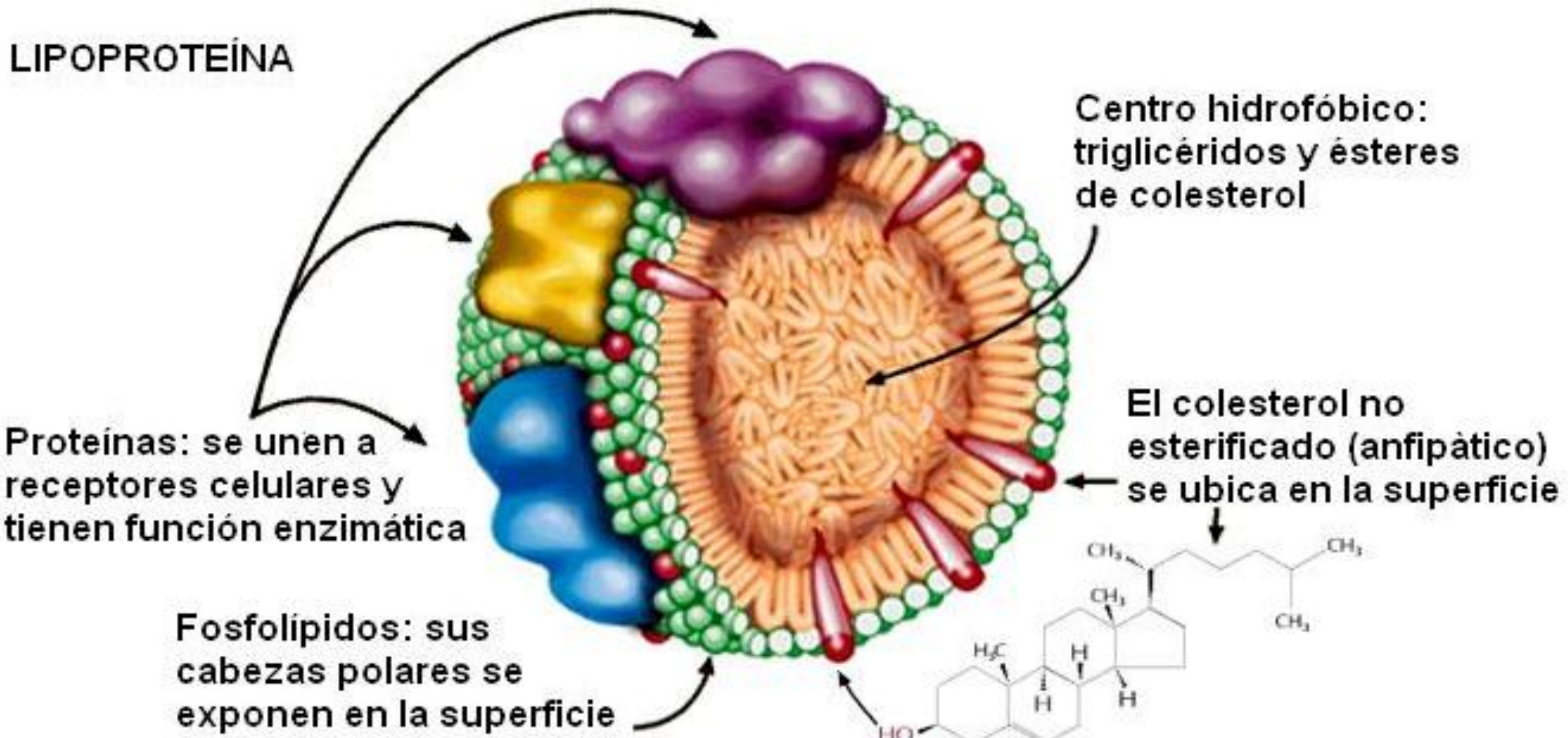
LABORATORIO BÁSICO

LABORATORIO COMPLEMENTARIO

LABORATORIO EN EL TTO CON ESTATINAS

# Lipoproteínas: Estructura y Metabolismo

# ESTRUCTURA DE LAS LIPOPROTEÍNAS



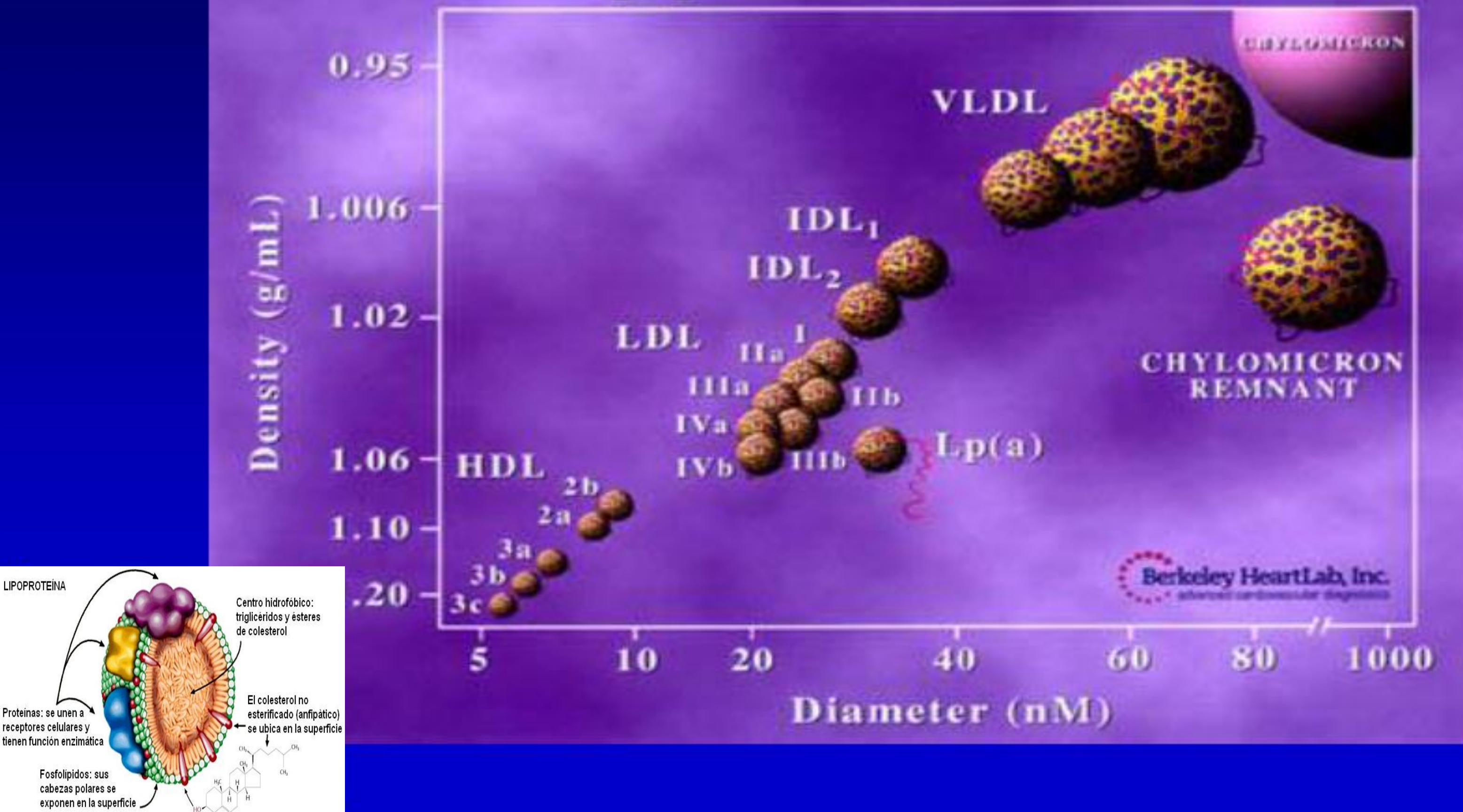
# APOPROTEÍNAS

Apoproteína	Origen	Distribución	Función
Apo A-I	Hígado, Intestino	HDL, QM	Cofactor de LCAT
Apo A-II	Hígado, Intestino	HDL, QM	Estructural
Apo A-IV	Intestino	QM	Estructural
Apo B48	Intestino	QM	Síntesis y Secrección de QM
Apo B100	Hígado	VLDL, LDL	Síntesis de VLDL, ligando del receptor LDL
Apo C-I	Hígado	HDL, QM, VLDL	Estructural
Apo C-II	Hígado	HDL, QM, VLDL	Cofactor de LLP
Apo C-III	Hígado	HDL, QM, VLDL	Inhibe la LLP

## CLASIFICACION Y PROPIEDADES DE LIPOPROTEINAS

CLASE	COMPOSICION	Diametro (nm)	Origen y función	Apolipoproteínas principales
Quilomicrones	90% TAG	Hasta 500	Transporte de los TAG de la dieta	A-I, A-II, B-48 C-I, C-II, C-III E
Lipoproteínas de muy baja densidad (VLDL)	65% TAG	28-70	Transporte de los TAG sintetizados en el hígado	B-100 C-I, C-II, C-III E
Lipoproteínas de densidad intermedia (IDL)	35% Fosfolípidos 25% Colesterol	25-27	Formadas por la digestión parcial de VLDL. Precursores de LDL	B-100, C-III E
Lipoproteínas de baja densidad (LDL)	50% Colesterol 25% Proteína	20-25	Formadas por digestión de IDL. Transporta colesterol a los tejidos periféricos	B-100
Lipoproteínas de alta densidad (HDL)	55% Proteínas 25% Fosfolípidos	8-11	Transporte reverso de colesterol Intercambio de apolipoproteínas y ésteres de colesterol con QM y VLDL	A-I, A-II, C-I, C-II, C-III, D, E

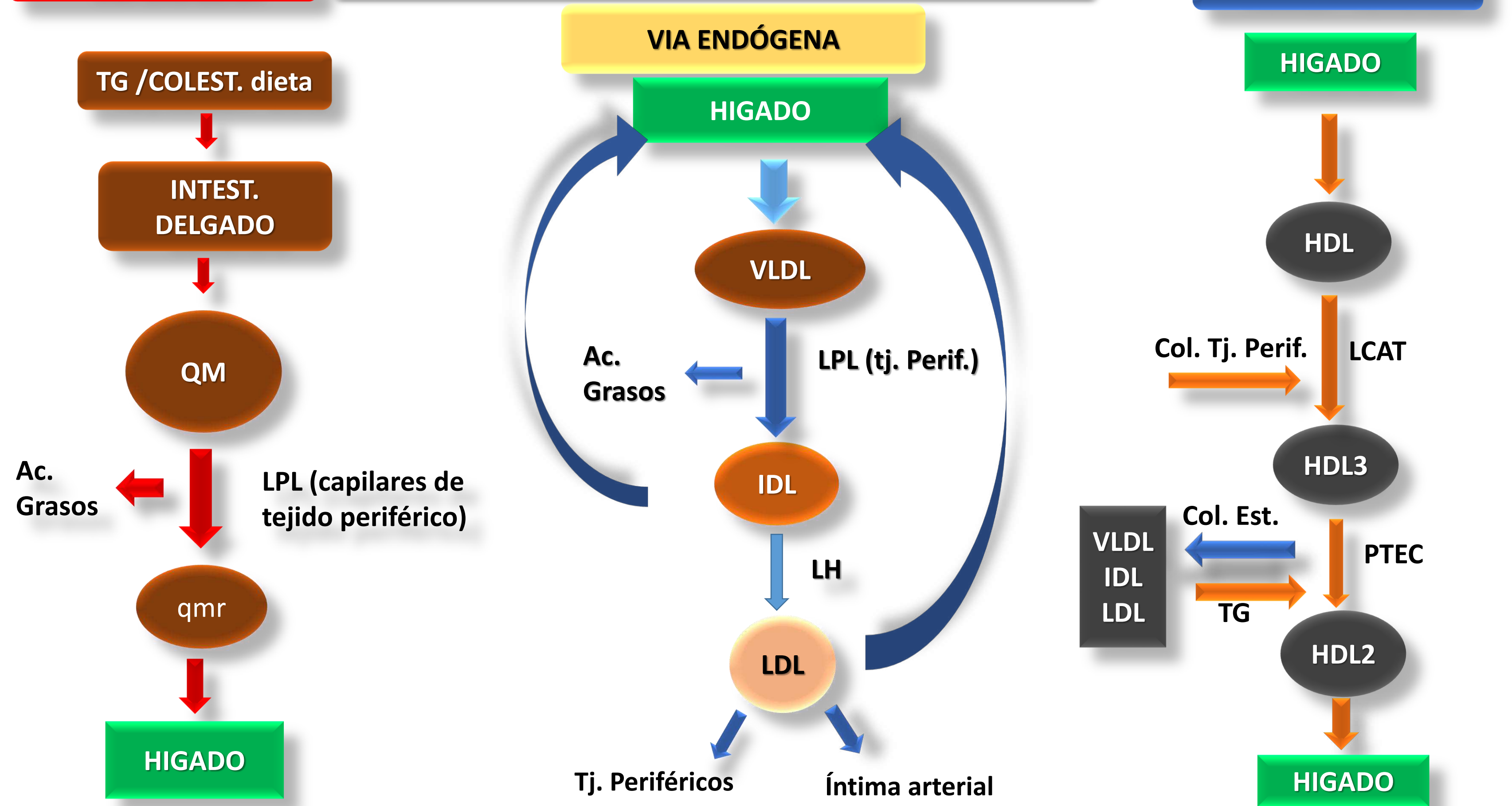
# Lipoprotein Subclasses



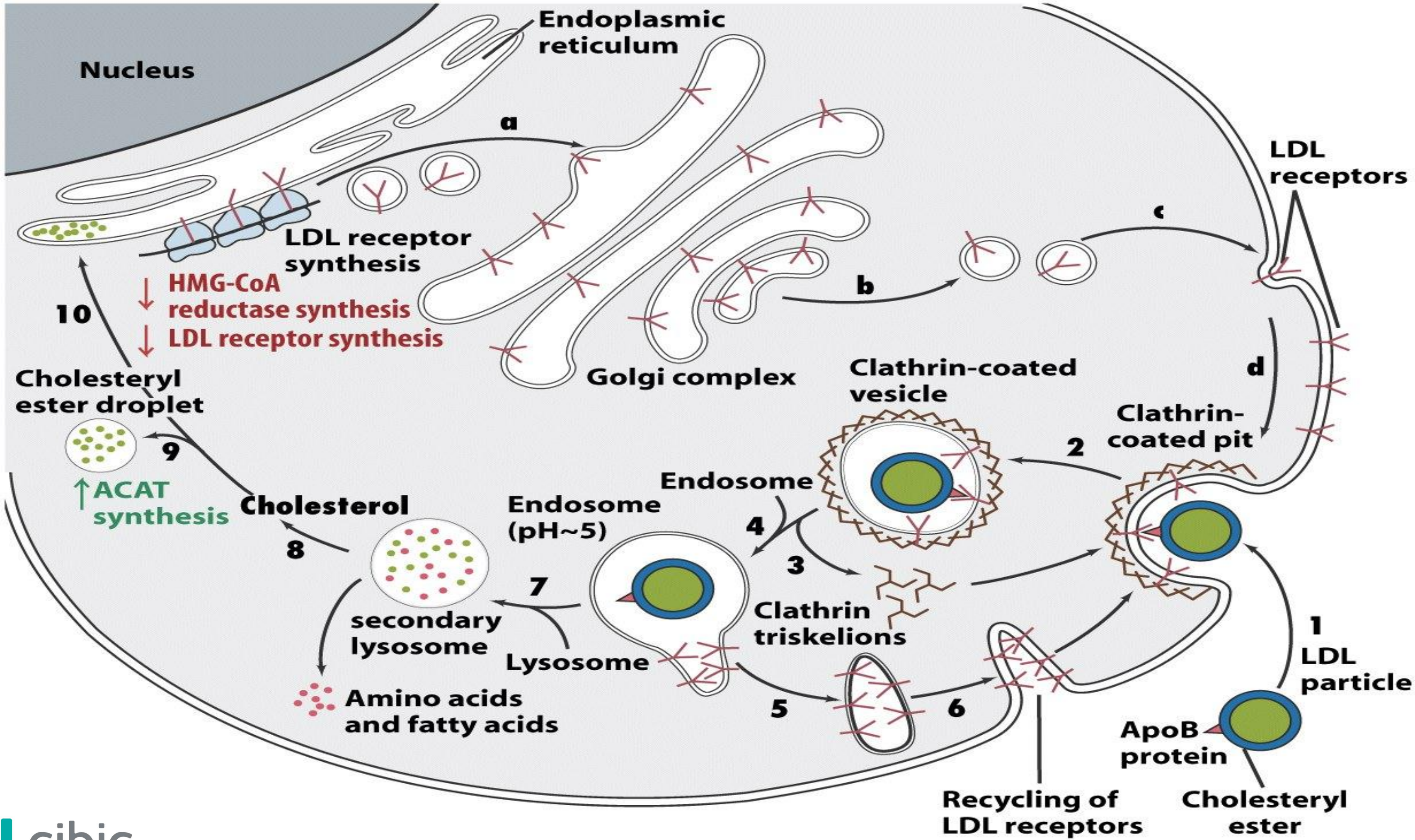
## VIA EXÓGENA

# METABOLISMO DE LAS LIPOPROTEINAS

## TRANSP. REVERSO



LPL: lipoproteín lipasa; LH: lipasa hepática; PTEC: proteína transportadora de colesterol esterificado; LCAT: lecitin col. acil Transfer.



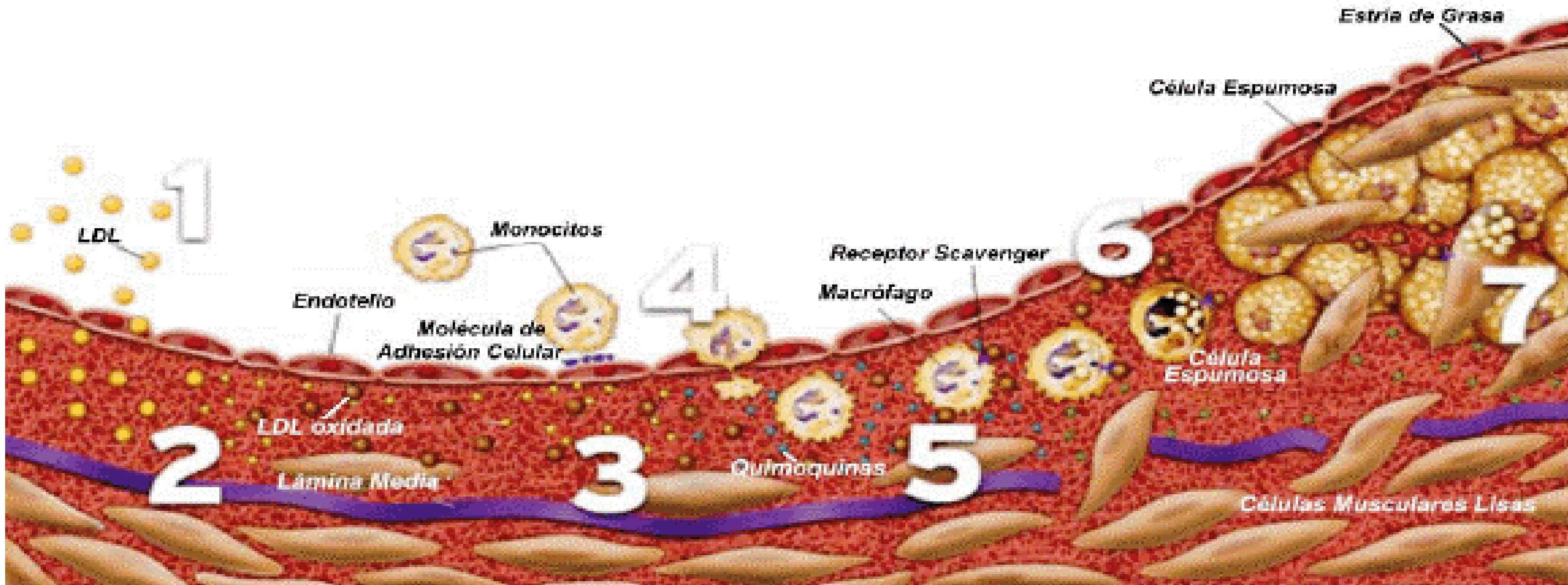


Fig. 3.

Etapas en el establecimiento de la placa aterosclerótica. 1 y 2 Entrada de las lipoproteínas hacia el subendotelio y posterior modificación. 3 y 4. Liberación de factores de crecimiento y citocinas que promueven la diapédesis de monocitos adicionales hacia la íntima y su diferenciación en macrófagos. 6. Formación de células espumosas debido a la internalización de lipoproteínas modificadas y oxidadas. 7. Establecimiento de la Estria de grasa, debido a la acumulación de células espumosas. Modificado de Faxon y col. (173).

# LABORATORIO

OLABORATORI





## Consenso de Prevención Cardiovascular (Soc. Arg. de Cardiología – 2016)

Población General



A partir de los 20 años

Pacientes sin enfermedad vascular, pero con antecedentes de dislipemia en familiar de 1º orden



A partir de 2 – 10 años

Seguimiento

Valores normales y ≤ 40 años



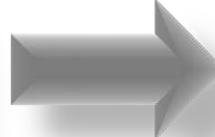
Cada 3 años

Valores normales, hombre y > 40 años



Anual

Valores normales, mujeres, post-menopáusica.



Anual



**Para comenzar un correcto análisis de lípidos, el paciente debe estar en un ESTADO METABÓLICO ESTABLE**

**ENFERMEDADES INFECCIOSAS**

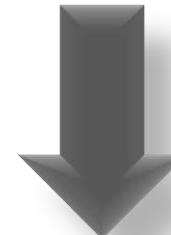
**ENFERMEDADES METABÓLICAS AGUDAS**

**INFARTO AGUDO DE MIOCARDIO**

**INTERVENCIONES QUIRURGICAS**



**PRODUCEN ALTERACIONES CUALITATIVAS Y CUANTITATIVAS DE LAS LIPOPROTEÍNAS**



**ESPERAR COMO MÍNIMO 2 MESES DESPUÉS DE SUPERADAS LAS SITUACIONES MENCIONADAS**

# ¿AYUNAR O NO AYUNAR?....ESA ES LA CUESTIÓN



# Guías ESC/EAS 2016 sobre el tratamiento de las dislipemias

- ★ Las muestras tomadas en ayunas o fuera del ayuno dan resultados similares de Colesterol Total, LDL colesterol y HDL colesterol
- ★ Los TG se modifican con la comida, lo que resulta en un aumento plasmático promedio de 25 mg/dl, dependiendo la composición y la hora en que se ha realizado la última comida.
- ★ Para el calculo del riesgo, el valor no tomado en ayunas tiene una fuerza predictiva similar a la tomada en ayunas y puede utilizarse para el cribado y el cálculo del riesgo general.
- ★ Se recomienda el uso de muestras tomadas en ayunas para caracterizar las dislipemias graves y para el seguimiento de los pacientes con hipertrigliceridemias

# Estudio de Lípidos en el Laboratorio

# ASPECTO DE LA MUESTRA

ASPECTO DE LA MUESTRA



LECHOSO  
(QUILOMICRONES)

TURBIO (VLDL, IDL,  
QM)

LÍMPIDO  
(LDL)

# PERFIL LIPIDICO BÁSICO



## COLESTEROL TOTAL:

Valor aislado no da mucha información sobre RCV, salvo valores muy aumentados .  
deseable: < 200 mg /dl  
intermedio: 200 - 239 mg/dl  
alto:  $\geq 240$  mg/dl  
método utilizado: enzimático colorimétrico



## TRIGLICÉRIDOS:

Controversias sobre su uso como factor de RCV aislado.  
Deseable: < 150 mg/dl  
Intermedio: 150 – 199 mg/dl  
Alto: 200 – 499 mg/dl  
Muy alto:  $\geq 500$  mg/dl  
Método utilizado: enzimático colorimétrico



## COLESTEROL – HDL:

Factor protector de RCV

**Deseable:**  $\geq 40$  mg/dl

método utilizado: enzimático  
colorimétrico



## COLESTEROL – LDL:

Factor de RCV

**Deseables:**  $< 100$  mg/dl

cercano al deseable: 100 – 129 mg/dl

**Intermedio alto:** 130 – 159 mg/dl

**Alto:**  $\geq 160$  mg/dl

Método utilizado: enzimático colorimétrico

Consenso del Consejo de Arterosclerosis y Trombosis (Soc Arg. Card. 2016)

# Fórmula de Friedewald



$$\text{Col T} = \text{HDL} + \text{LDL} + \text{VLDL}$$



$$\text{Col LDL} = \text{Col T} - (\text{HDL} + \text{TG}/5)$$



TG < 200 mg/dl : buena estimación  
TG : 200 – 400 mg/dl: pierde veracidad  
(hasta 20%)  
TG > 400 mg/dl: LA FORMULA NO DEBE  
USARSE

La fórmula de Friedewald  
no debe ser utilizada  
para el cálculo de colesterol  
de baja densidad

en pacientes con triglicéridos elevados

**Palabras clave:** Colesterol de baja densidad, fórmula de Friedewald, triglicéridos.

**Key words:** Low-density cholesterol, Friedewald's formula, triglycerides.

Recibido: 16/04/2007.  
Aceptado: 25/05/2007.

Israel Parra-Ortega,\* Vanesa Jonguitud-Díaz\*

\* Laboratorio de Análisis Clínicos del Hospital Infantil de México "Federico Gómez".

Correspondencia:  
Q.C. Israel Parra-Ortega  
Laboratorio de Análisis Clínicos  
Hospital Infantil de México "Federico Gómez"  
Dr. Márquez 162 Col. Doctores, Del. Cuauhtémoc,  
Méjico D.F. 06720. Tel: (55)53 28 99 17  
i\_parra29@hotmail.com

## Resumen

**Introducción:** La fórmula de Friedewald es un método empleado para estimar el colesterol-LDL (C-LDL) pero **es inexacta si la concentración de los triglicéridos séricos es superior a 400 mg/dL**. **Material y métodos:** Se incluyeron 25 pacientes del sexo masculino con un nivel de triglicéridos mayor de 400 mg/dL. Adicionalmente, se realizaron las determinaciones de colesterol total y de distintas densidades. Para obtener el valor del colesterol de baja y muy baja densidad se utilizó la fórmula de Friedewald y una fórmula alterna. **Resultados:** Los valores obtenidos de C-LDL por la fórmula de Friedewald se encuentran en el intervalo de -15.6 a 189.6, la media de 85.11 y la mediana de 79 mg/dL. Con la fórmula alterna los valores fueron de 98 a 282, con una media de 174.16 y la mediana de 169 mg/dL. Al realizar un análisis de regresión lineal simple de los valores de C-LDL

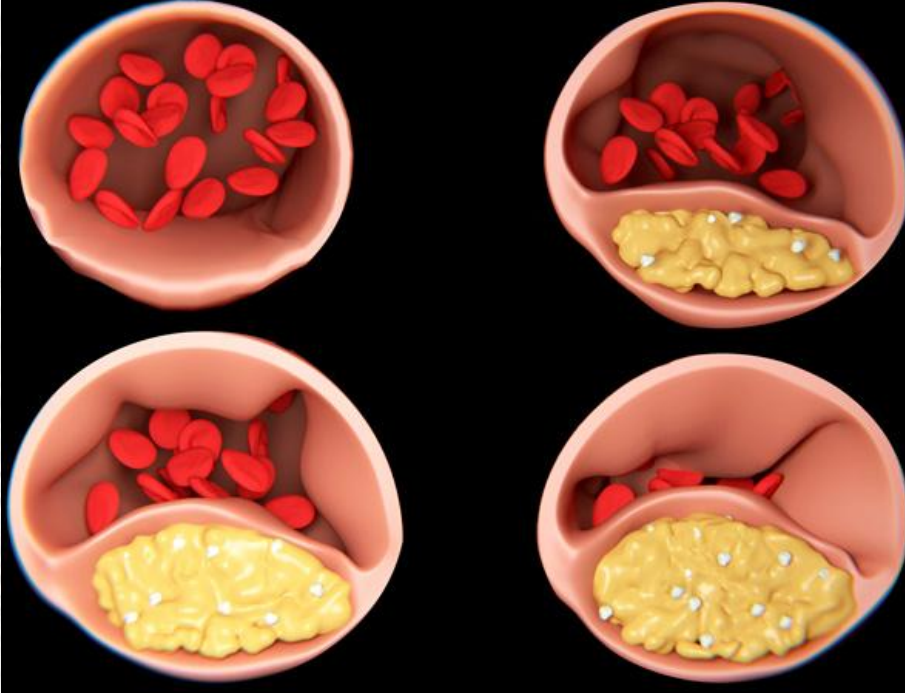
## Abstract

**Introduction:** Friedewald's formula is a method used to estimate the cholesterol-LDL (C-LDL) is inaccurate if the concentration of the serum triglycerides is top of 400 mg/dL. **Material and methods:** They were included 25 patients of the masculine sex with triglycerides major of 400 mg/dL. additional carried out the determinations of total cholesterol and of different densities. To obtain the value of the cholesterol of low and very low density I use Friedewald's formula and formulates one alternates. **Results:** The values obtained of C-LDL by Friedewald's formula are in the interval from -15.6 to 189.6, the average of 85.11 and the median of 79 mg/dL, with the alternate formula the values were from 98 to 282, with an average of 174.16 and the median of 169 mg/dL, on having realized an analysis of linear simple regression of C-

# DISTINTAS RELACIONES

Cociente COL T / HDL COL “Índice Aterogénico de Castelli”

- \* Útil en pacientes con TG > 400 mg/dl
- \* Valor deseable: < 4.5



Cociente Col LDL/ Col HDL

- \* Ratio > 3,5 aumenta considerablemente el riesgo cardiovascular



**48 años**  
**No fumador**  
**No hipertenso**  
**Colesterol total: 190 mg/dl**

**Colesterol LDL: 150 mg/dl**  
**Colesterol HDL: 30 mg/dl**



**Col LDL/Col HDL: 5**

**RCV ELEVADO**



**48 años**  
**No fumador**  
**No hipertenso**  
**Colesterol total: 190 mg/dl**

**Colesterol LDL: 130 mg/dl**  
**Colesterol HDL: 50 mg/dl**



**Col LDL/Col HDL: 2,6**

## COLESTEROL NO HDL

\* Col No HDL = Col T - Col HDL

\* Indicador del nivel circulante de lipoproteínas aterogénicas (lipoproteínas con Apo B 100)

\* Propuesto como objetivo secundario en el tratamiento de dislipemias por el Consenso de prevención cardiovascular de la Soc. Arg. de Cardiología del 2016 y las Guías ESC/EAS 2016.

\* Valor deseable: Valor de LDL (en cada categoría) + 30

## ESTUDIOS COMPLEMENTARIOS

- **LIPIDOGRAMA POR ELECTROFORESIS**
- **APO A1, APO B**
- **Relación Apo B / ApoA1**
- **Lipoproteína a (Lp a)**



## LIPIDOGRAMA POR ELECTROFORESIS

Método electroforético que permite separar, identificar y medir las distintas fracciones lipoproteicas, mediante su tinción con Negro Sudán y su integración densitométrica

Reservado para sueros hipertg con el objeto de detectar la presencia de QM y sus remanentes y /o aumento de VLDL y sus remanentes. Su evaluación es cualitativa o semicuantitativa.

# MUESTRA

↓

**Suero: < 48hs Sí**

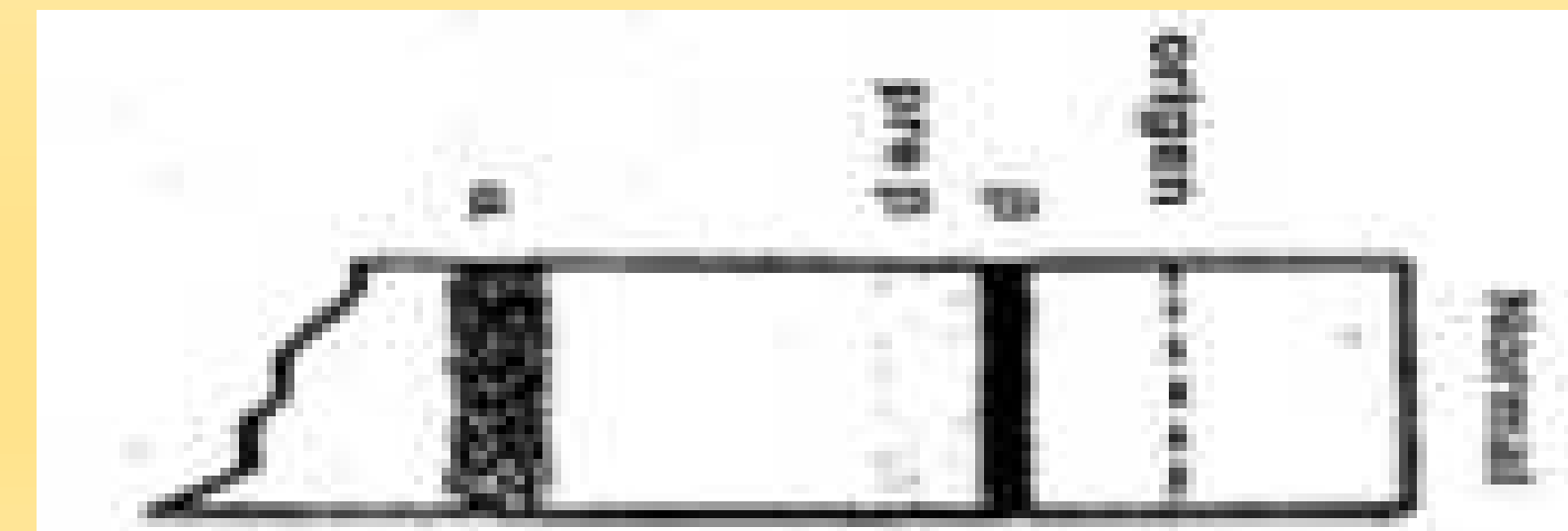
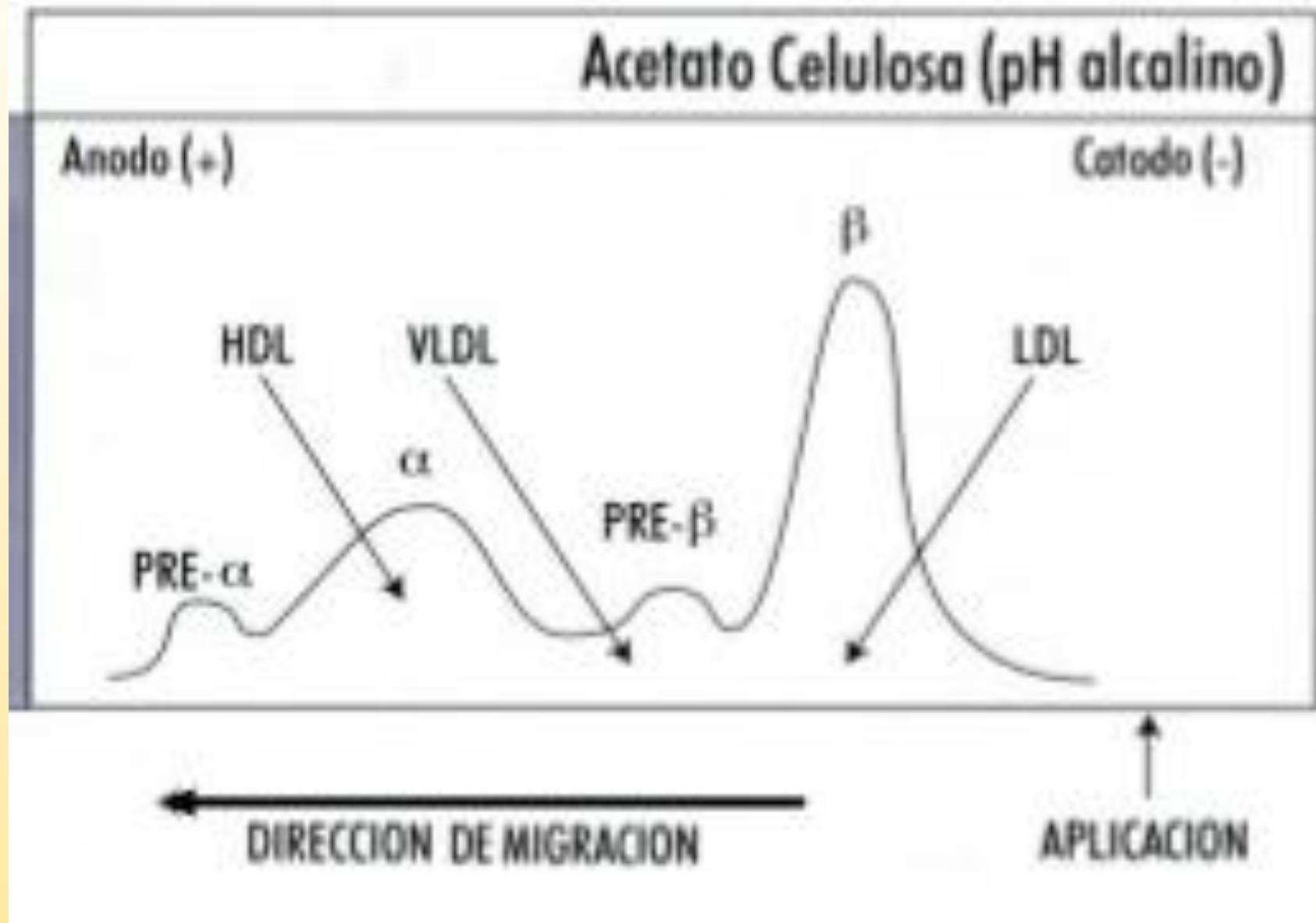
> 48 hs NO

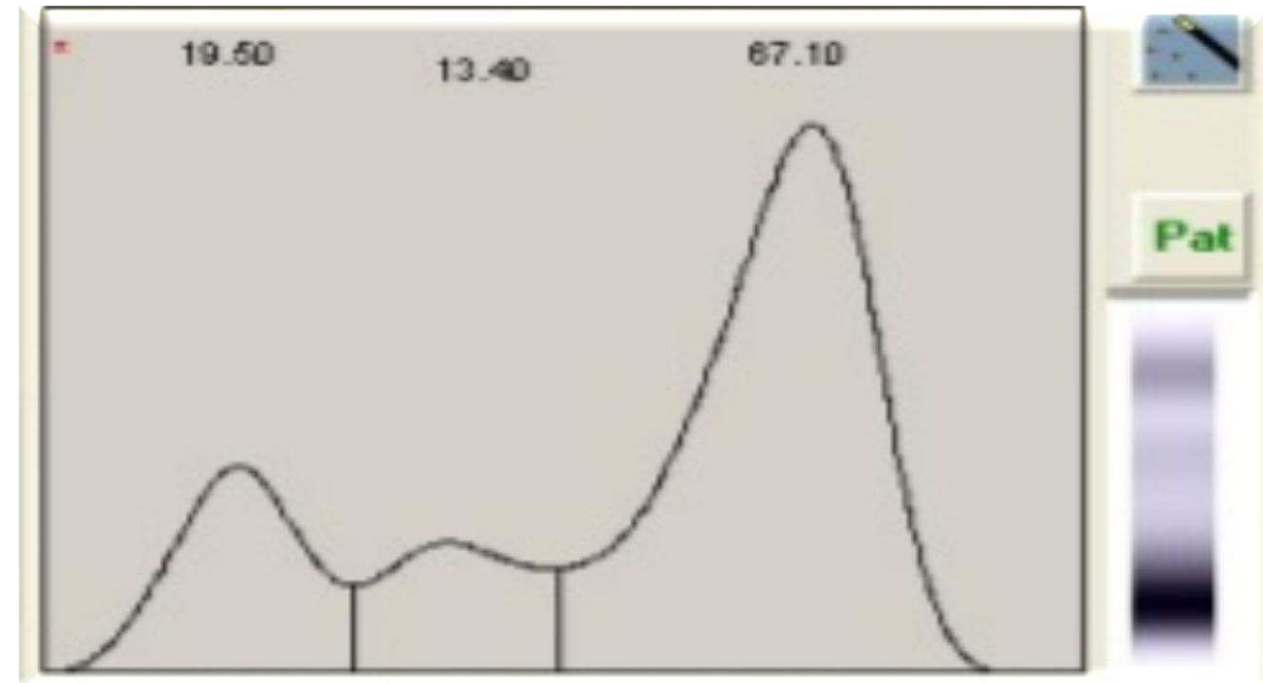
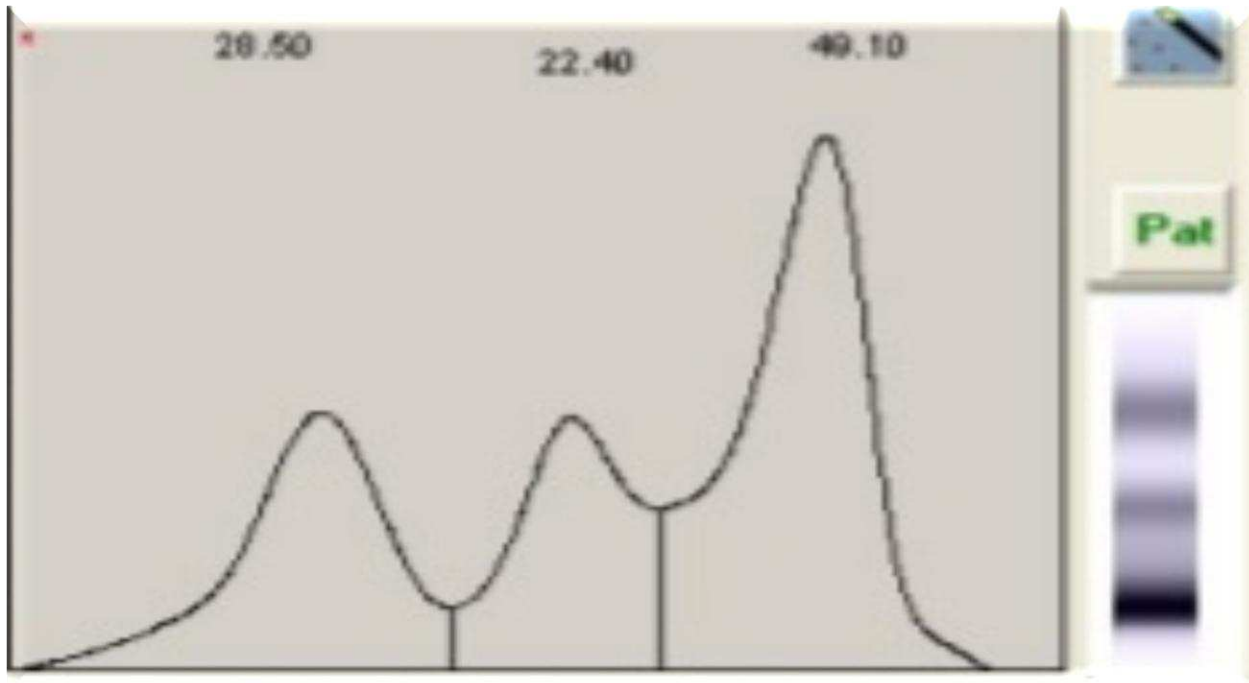
# Plasma con heparina: NO

+ LPL

# Plasma con edta: muestra ideal

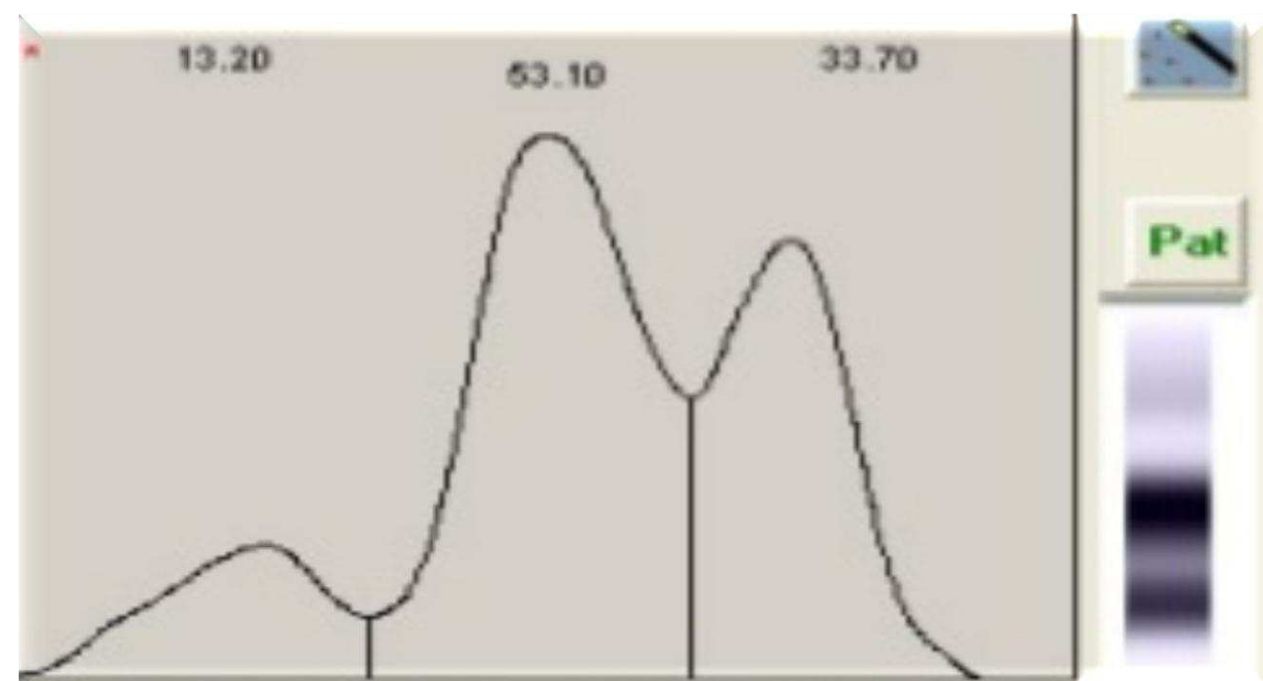
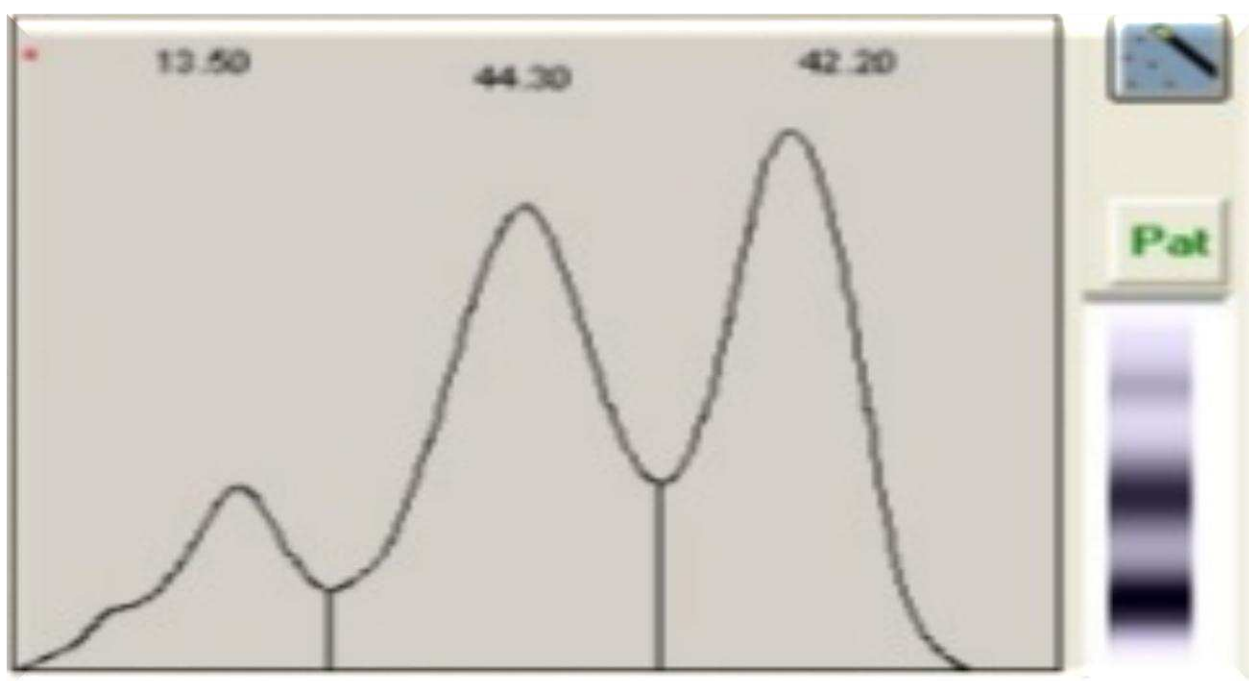
↓





PATRON NORMAL

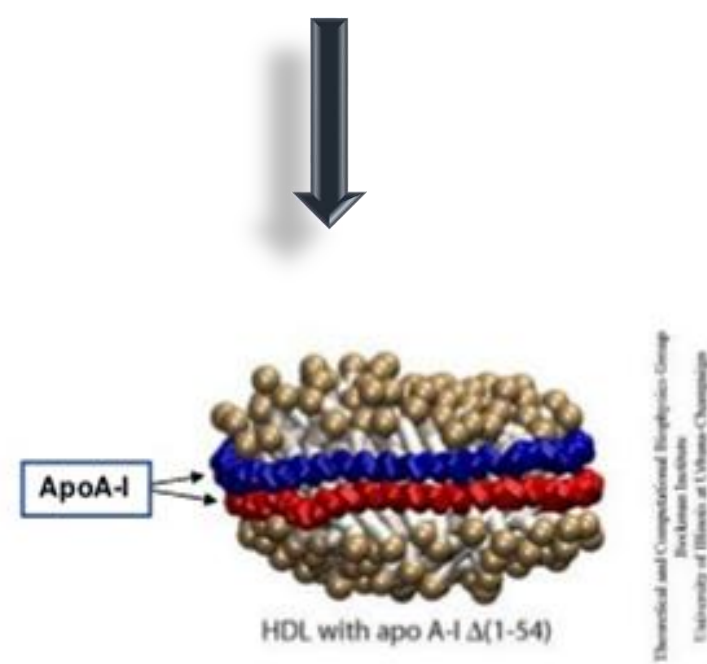
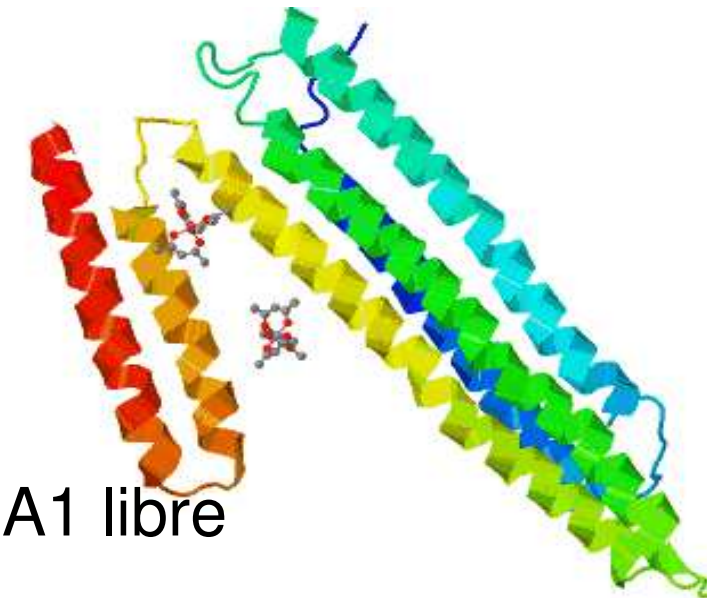
PATRON HIPERBETALIPOPROTEINEMIA (LDL)



PATRON HIPERLIPEMIAS MIXTAS  
(LDL + VLDL)

PATRON HIPERTG. POR VLDL

# APO A1



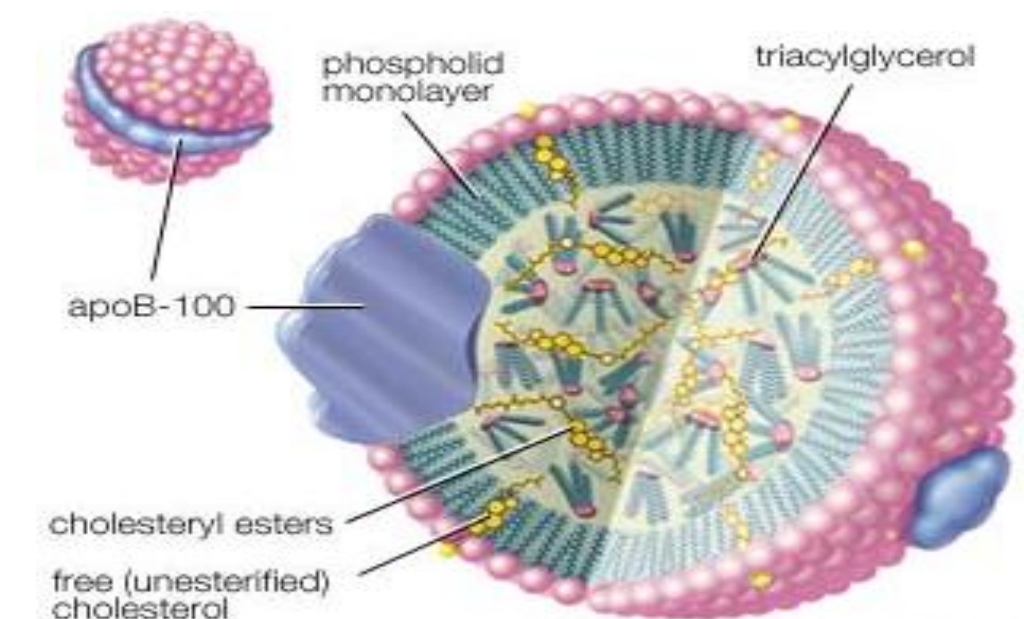
A1 en HDL

cibic  
LABORATORIOS

- Principal constituyente proteico de las HDL (75%)
- Síntesis hepática e intestinal
- Cofactor de la LCAT, interacciona con los transportadores de colesterol ABCA 1 y recep HDL
- Su determinación aislada no brinda más información que la determinación de Col HDL
- Método utilizado: **inmunoturbidimétrico**
- ↑ Ejercicio físico, embarazo, administración de estrógenos (antic. orales), hiper- $\alpha$  lipoproteinemia filiar , déficit PTEC
- ↓ tabaco, alcohol en grandes cantidades, diabetes, hipotiroidismo, sepsis, colestasis, hipo-alipoprot. filiar (Enf Tangier)

# APO B

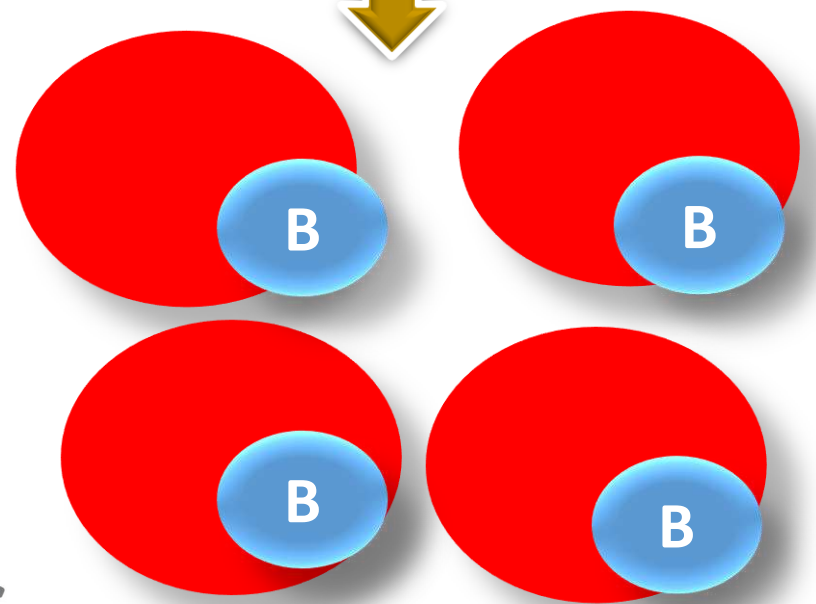
- Principal componente proteico de todas las partículas aterogénicas (VLDL, IDL, LDL) en relación 1:1
- Síntesis hepática
- Función estructural y de transporte
- Su determinación brinda información sobre el número total de partículas aterogénicas
- Método utilizado: inmunoturbidimétrico
- ↑ Embarazo, hipercolesterolemia, defecto RLDL, DBT, hipotiroidismo, anorexia, colestasis.
- ↓ Enfermedad hepática, hipertiroidismo, sepsis, estrógenos, anemia, adelgazamiento.





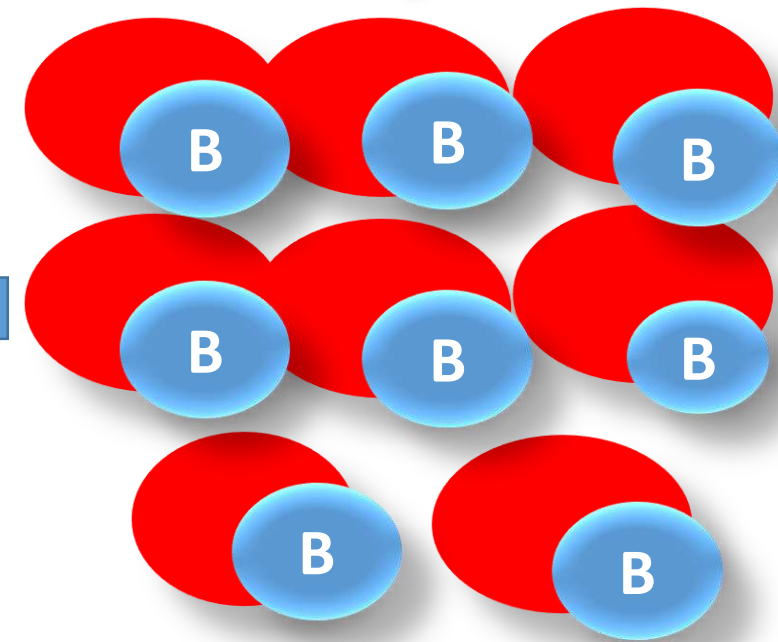
Colesterol: 190 mg/dl  
Triglicéridos: 200 mg/dl  
LDL colesterol: 140 mg/dl  
HDL: 40 mg/dl

APO B: 0,9 G/L



Colesterol: 190 mg/dl  
Triglicéridos: 200 mg/dl  
LDL colesterol: 140 mg/dl  
HDL: 40 mg/dl

APO B: 1,5 G/L



MAYOR RCV

# Relación: APO A1 / APO B

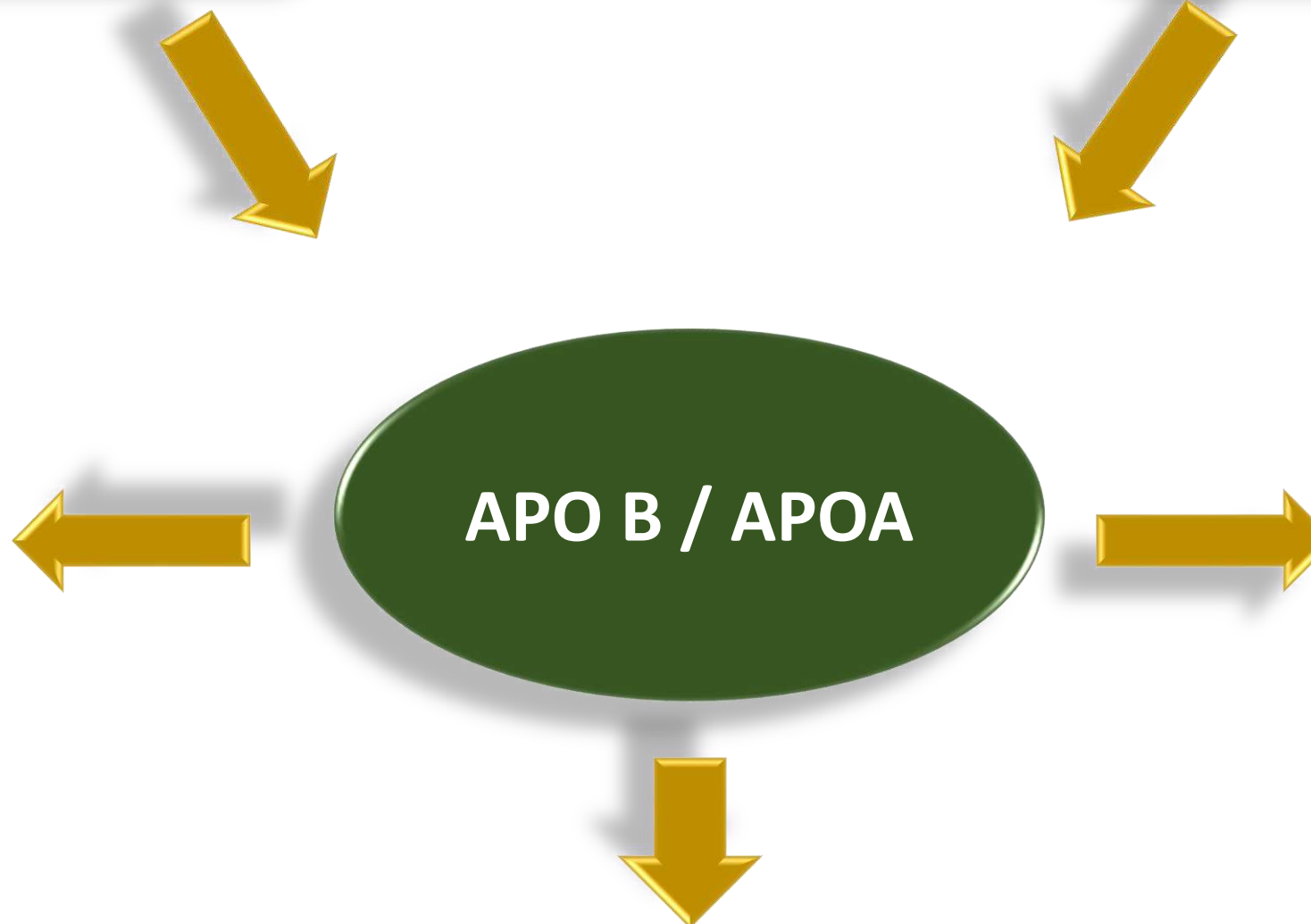
Niveles normales de Apo A 1:  
hombres desde 1.04 a 2.02 g/l  
mujeres desde 1.08 a 2.23 g/l

Niveles normales de Apo B :  
hombres desde 0.66 a 1.33 g/l  
mujeres desde 0.60 a 1.17 g/l

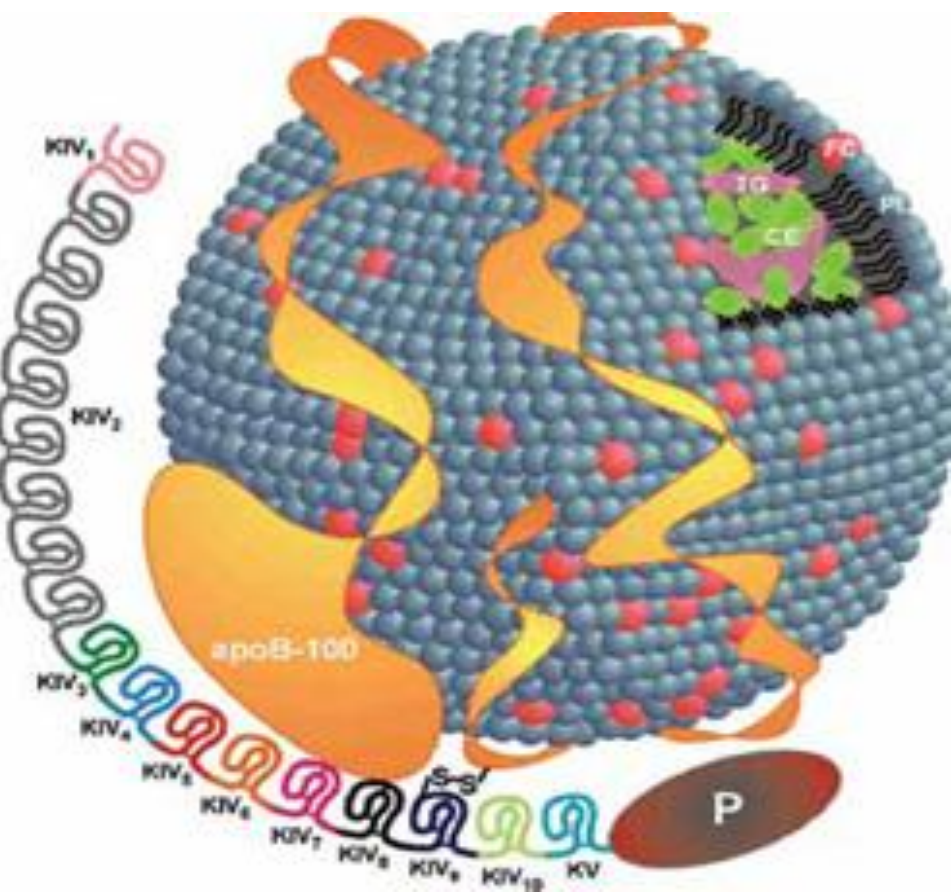
< 0,8  
Mujeres

APO B / APOA

< 0,9  
Hombres



## Lipoproteína a (Lp a)



**Lipoproteína formada por la asociación de una partícula de LDL y una proteína llamada Apo a**

**De síntesis hepática, apo (a) presenta gran polimorfismo, su tamaño oscila entre 187 y 662 kD**

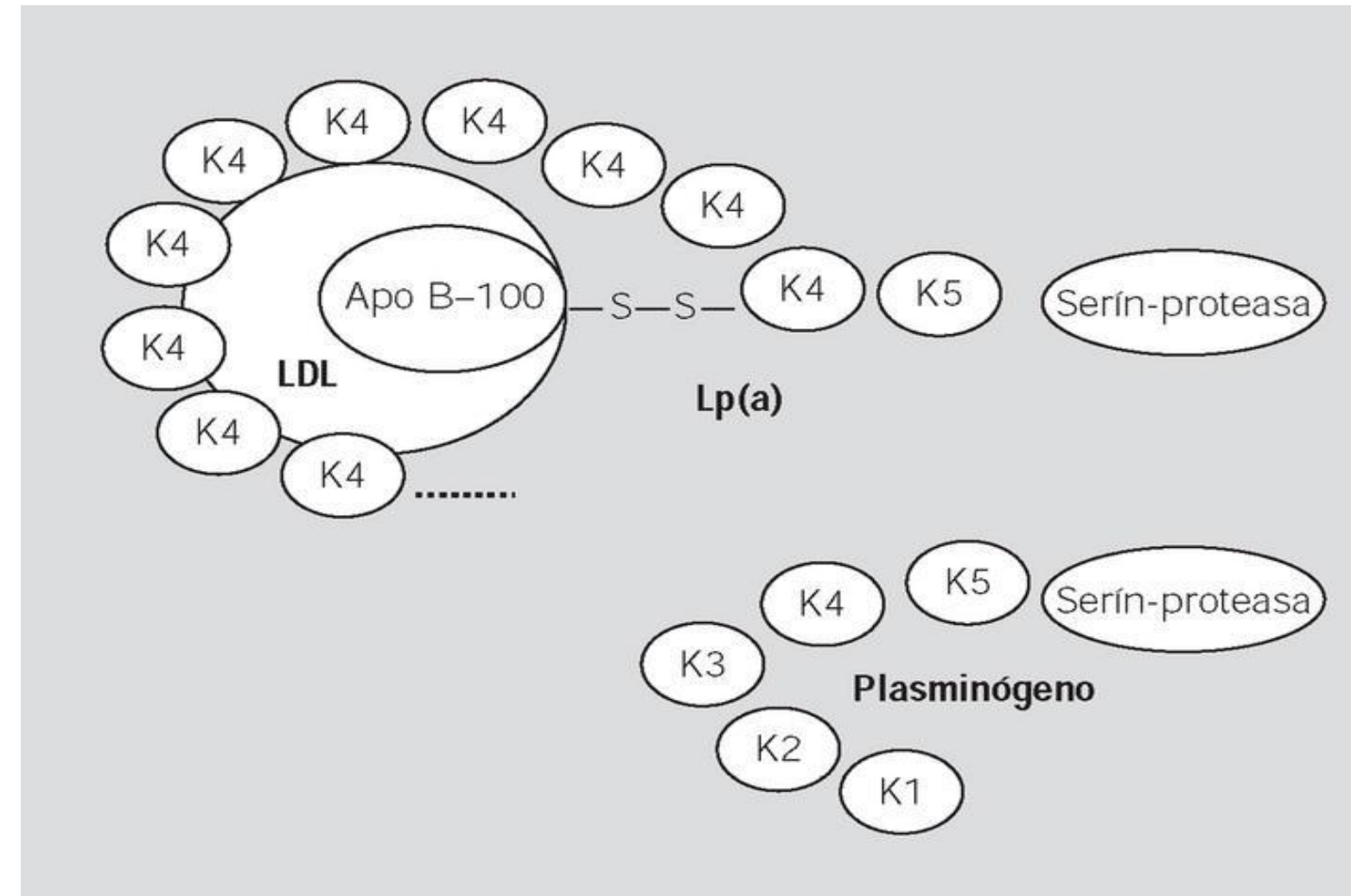
**La apo (a) está codificada por un gen localizado en el brazo corto del cromosoma 6, adyacente al gen del plasminógeno, sus estructuras son altamente homólogas.**

**Diferentes estudios demostraron que niveles elevados de Lp(a) producen efectos protrombóticos, antifibrinolíticos y aterogénicos.**

## EFECTO ATEROGÉNICO

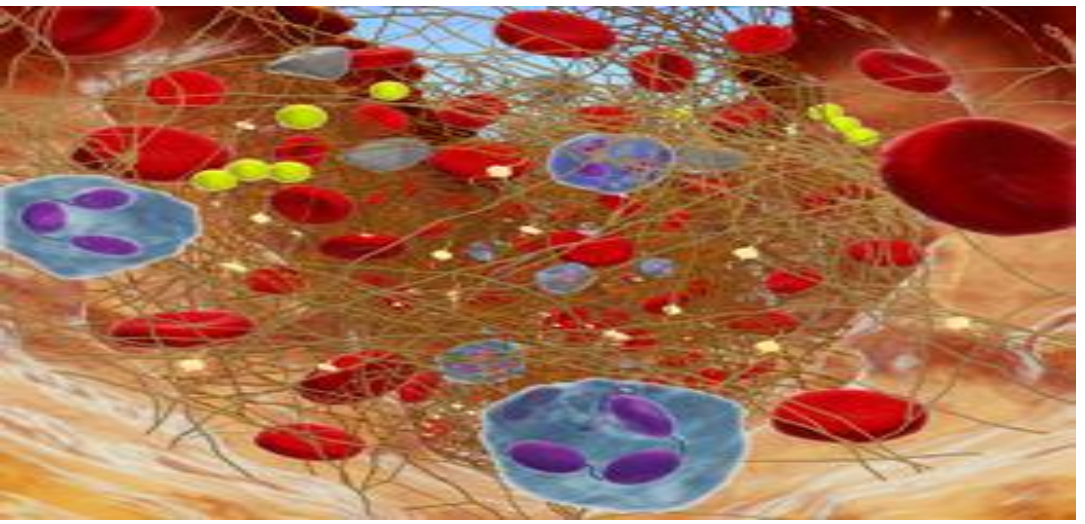
## Lipoproteína a (Lp a)

- Aumenta el reclutamiento de células inflamatorias
- Se une y transporta fosfolip. oxidados en plasma.
- Aumenta el depósito directo de partículas de LDL
- Estimula la proliferación de cél. musc. lisas y aumenta la expresión de prot. de adhesión.

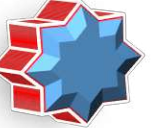
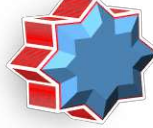


## Efecto protrombótico / antifibrinolítico

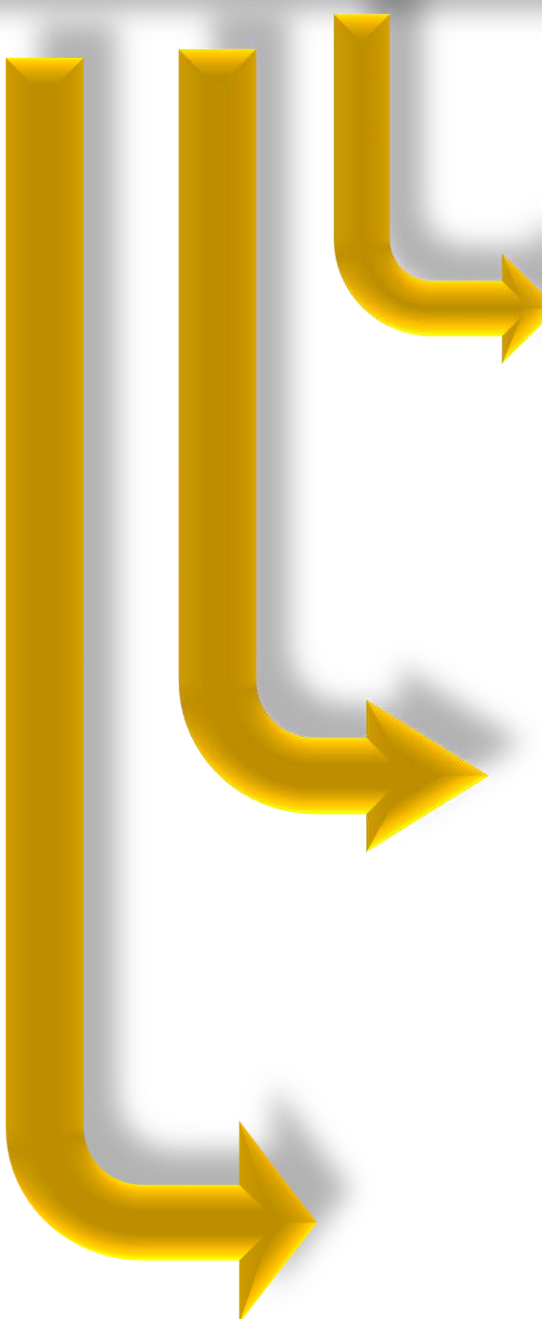
- Se une a la fibrina e impide la acción de la plasmina
- Interfiere con el tPA en la activación del plasminógeno
- Estimula la síntesis del PAI (inhibidor del activador del plasminógeno)



## Lipoproteína a (Lp a)

-  **Método de determinación: inmunoturbidimetría**
-  **El intervalo de referencia para la Lp(a) es: < 30 mg/dl**
-  **Recomendado en ptes con riesgo incrementado de ECV, particularmente en aquellos con valores límites de Colesterol LDL o alta Apo B**
-  **En combinación con una concentración elevada de LDL, el riesgo es casi seis veces mayor.**
-  **Su concentración depende en un 90% de factores genéticos**

## TRATAMIENTO CON ESTATINAS: LABORATORIO BIOQUÍMICO



**¿Con que frecuencia monitoreo el Perfil Lipídico?**

**¿Con que frecuencia realizo monitoreo hepático?**

**¿Con que frecuencia realizo monitoreo muscular?**

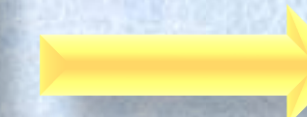
# MONITOREO DEL PERFIL LIPÍDICO ( guías ESC/EAS 2016)

ANTES DE EMPEZAR  
EL TRATAMIENTO



Por lo menos 2 mediciones con un intervalo de no más de 4-5 semanas (excepto pacientes con riesgo muy alto)

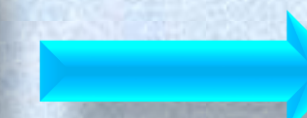
DESPUÉS DEL  
COMIENZO DEL  
TRATAMIENTO



8 semanas

Posterior al comienzo del tratamiento

ALCANZADO EL  
OBJETIVO  
TERAPÉUTICO



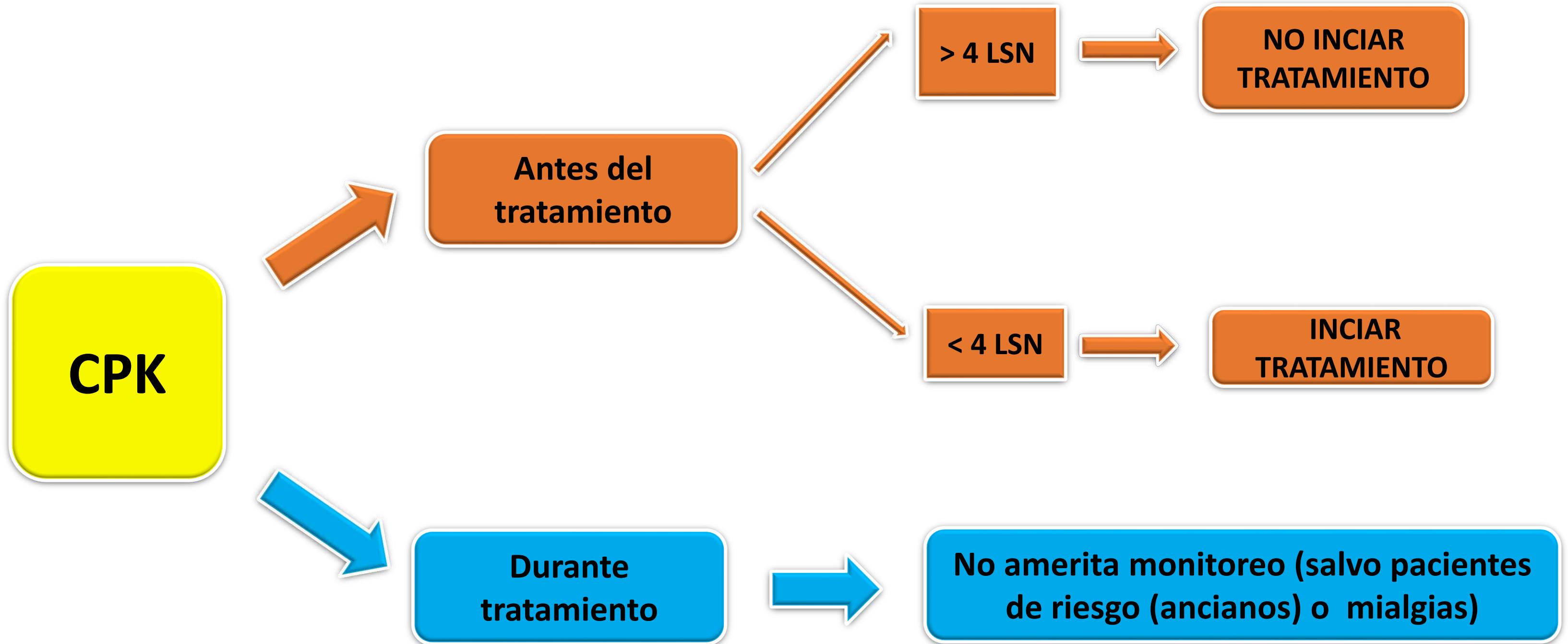
ANUALMENTE

Posterior al cambio de dosis

# MONITOREO HEPÁTICO (guías ESC/EAS 2016)



# MONITOREO MUSCULAR (guías ESC/EAS 2016)





GRACIAS