



Taller de Hematología Práctica: Sácale Partido al Hemograma a través de Casos Prácticos

Elena Cela de Julián, Jorge Huerta Aragonés
Ponentes. Sección de Hematología y Oncología Pediátricas y del Adolescente.
Hospital Materno-Infantil Gregorio Marañón

Estructura del Taller

- Introducción teórica y particularidades en pediatría.
- Interpretación práctica estructurada mediante casos clínicos.
- Nos centraremos principalmente en la serie roja.
- Alteraciones más frecuentes de la serie blanca y plaquetaria.
- Algoritmos diagnósticos y terapéuticos para ampliar conocimientos si se desea.

Versión Completa (incluye coagulación)

<https://drive.google.com/file/d/1MVxEHMmWW-XrAdG6VbwdxCeGufaeOHFJ/view?usp=sharing>



Historia de la hematimetría

- Término introducido en 1931 por Schilling (técnica manual).
- Desarrollo hemograma automatizado en la década de los 50 (Coulter, Wallace y Joseph).
- Mejora y perfeccionamiento de métodos semiautomáticos y automáticos.
 - ✓ Contadores electrónicos tipo Coulter
 - ✓ Contadores ópticos (citometría de flujo)
 - ✓ Contadores de radiofrecuencia
 - ✓ Contadores de luz polarizada
- Gran fiabilidad, rapidez y bajo coste.



Parámetros del Hemograma

- El hemograma nos da información sobre:
 - ✓ Contaje del número de los diferentes tipos celulares en sangre periférica
 - Hematíes, reticulocitos
 - Plaquetas
 - Leucocitos (tipo de leucocitos, número y valores porcentuales).
 - ✓ Cuantificación de la hemoglobina, medición del hematocrito
 - ✓ Cálculo de los índices eritrocitarios (de Wintrobe) y plaquetarios.
- Sin embargo, el hemograma manual sigue siendo **insustituible** a la hora de detectar una buena parte de las alteraciones morfológicas que aparecen en sangre periférica.



Técnica de extracción (I)

En cuanto a consideraciones técnicas:

- La muestra se obtiene por *venopunción* en un **tubo de EDTA** (tapón **morado**), con un volumen mínimo ideal de **1 ml** (salvo equipos para micromuestras). En algunas ocasiones, el estudio puede realizarse en sangre *capilar* (hay que aplicar un *factor de corrección* para el hematocrito).
- El tubo debe *invertirse* varias veces para mezclar bien la sangre con el anticoagulante.
- La muestra debe analizarse siempre *antes de 6 horas desde la extracción*.
- El estudio NO debe realizarse en muestras coaguladas, hemolizadas o diluidas.



Técnica de extracción (II)

En cuanto a consideraciones clínicas o del paciente:

- Variación según **ligadura del cordón umbilical** y la **edad gestacional corregida**.
- En mujeres adolescentes debe conocerse si **menstrúan** y si podrían estar **embarazadas**.
- La **hiperlipemia** puede aumentar la CHCM.
- La **hiperleucocitosis** ($> 50.000/\mu\text{L}$) elevar los resultados de Hb, Hto, CHCM y VCM.
- La **agregación de plaquetas** puede dar recuentos plaquetarios falsamente disminuidos.
- El **satelitismo plaquetario** en torno a neutrófilos puede causar *pseudotrombocitopenia*. También los agregados inducidos por el EDTA, citrato, oxalato o heparina del tubo.
- **Fragmentos** de hematíes (microesferocitos) y de leucocitos (fragmentos de células leucémicas, satelitismo), pueden producir recuentos leucocitarios falsamente elevados.
- Algunas variaciones pueden ser secundarias a otros factores como el **ritmo circadiano**, **ejercicio**, **dieta**, grado de **hidratación** y el consumo de algunos **fármacos**.



Puntos Clave

- Adecuada indicación.
- Antecedentes personales y familiares.
- Contexto clínico del paciente.
- Lectura estructurada e interpretación global.
- Valores de referencia pediátricos varían según la edad del niño, ocasionalmente del sexo, y son diferentes de los del adulto.

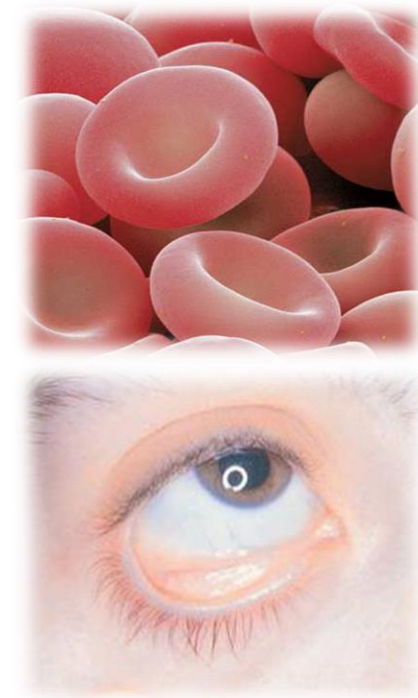


A close-up, high-magnification image of numerous red blood cells. They are spherical with a distinct凹 (concave) center, giving them a donut-like appearance. The cells are packed closely together, filling the frame with their reddish-pink color.

ALTERACIONES DE LA SERIE ROJA

Para empezar, ¿cómo definimos la anemia?

- La **anemia** se define como la *disminución de la masa eritrocitaria*
- El mejor parámetro que la define es la **concentración de hemoglobina** (g/dl), siendo patológico cuando ésta está por debajo de dos desviaciones estándar con respecto a la media para su edad y sexo.
- Los valores normales cambian desde el nacimiento hasta la edad adulta.

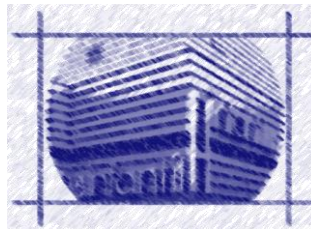


PARÁMETROS DEL HEMOGRAMA E ÍNDICES DE WINTROBE

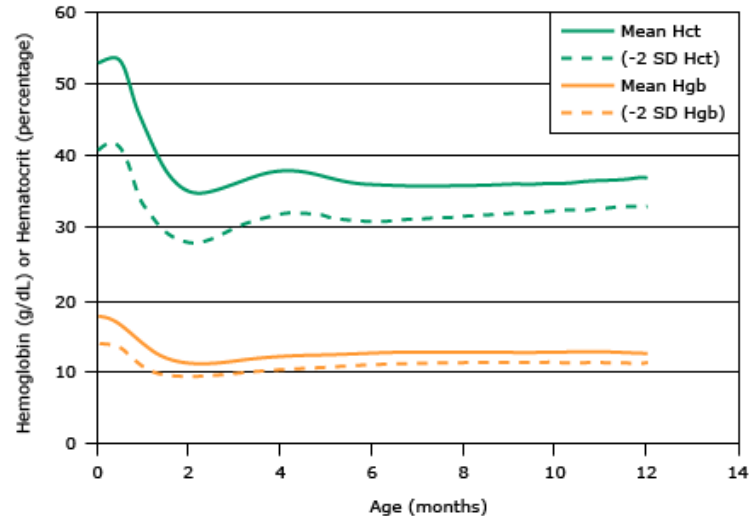
Número Hematíes (millones/ μ L)	$[Hb]/3$	No es un parámetro fiable para el diagnóstico de anemia, ya que dependerá de otras variables (p. ej. <i>pseudopolicitemia</i>).
Hemoglobina (g/dL)	$Nº\ Hematíes \times 3$	Anemia ($Hb < 2$ DE para edad y sexo). Policitemia o poliglobulia ($Hb > 2$ DE).
Hematocrito (%)	$[Hb] \times 3$	Interpretación similar a la concentración de Hb. Corrección hematocrito manual (sobreestimación $\pm 3\%$).
VCM (femtolitros (fL) = 10^{-15} L)	$Hto\ (%) \times 1000/\text{eritrocitos} (\times 10^9/L)$	Microcitosis (< -2 DE) o macrocitosis ($> +2$ DE). Límite inferior (< 10 a) = $70 + \text{edad (años)}$. Límite superior (> 6 m) = $84 + 0,6 \times \text{año}$ (máx. 96).
HCM (picogramos (pg) = 10^{-12} g)	$[Hb\ (g/dL)/\text{eritrocitos} (\times 10^{12}/L)] \times 10$	Hipocromía (< -2 DE) en feropenia y talasemias. Hipercromía ($> +2$ DE) en esferocitosis hereditaria.
CHCM (g/dL)	$[Hb\ (g/dL)/Hto\ (%)] \times 10$	CHCM elevado p. ej. esferocitosis hereditaria, drepanocitosis.
ADE o RDW (%)	$DE \times 100/VCM$	Es indicador de anisocitosis . Elevado en anemias carenciales (ferropénica, megaloblástica) o si reticulocitosis.
Reticulocitos (% y absolutos/ μ L)	$IRC = \frac{\text{Reticulocitos}\ (\%) \times (\text{Hto paciente}/\text{Hto normal})}{d}$	Anemia (a)hiporregenerativa (< 2). Anemia regenerativa (> 3).



Cambios en los valores de hemoglobina y de los índices eritrocitarios según la edad



EDAD	VALORES DE HEMATIES CORREGIDOS SEGÚN EDAD													
	HEMOGLOBINA	HEMATOCRITO	HEMATIES	VCM	HCM	CHCM	RETICULOCITOS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media
PARTO	16.5	13.5	51	42	4.7	3.9	108	98	34	31	33	30	3.2	1.8
1-3 dia	18.5	14.5	56	45	5.3	4.0	108	95	34	31	33	29	3.0	1.5
1 sem	17.5	13.5	54	42	5.1	3.9	107	88	34	28	33	28	0.5	0.1
2 sem	16.5	12.5	51	39	4.9	3.6	105	86	34	28	33	28	0.5	0.2
1 mes	14.0	10.0	43	31	4.2	3.0	104	85	34	28	33	29	0.8	0.4
2 mes	11.5	9.0	35	28	3.8	2.7	96	77	30	26	33	29	1.6	0.9
3-6 m	11.5	9.5	35	29	3.8	3.1	91	74	30	25	33	30	0.7	0.4
0.5-2 a	12.0	10.5	36	33	4.5	3.7	78	70	27	23	33	30	1.0	0.2
2-6 a	12.5	11.5	37	34	4.6	3.9	81	75	27	24	34	31	1.0	0.2
6-12 a	13.5	11.5	40	35	4.6	4.0	86	77	29	25	34	31	1.0	0.2
12-18 a mujer	14.0	12.0	41	36	4.6	4.1	90	78	30	25	34	31	1.0	0.2
12-18 a varon	14.5	13.0	43	37	4.9	4.5	88	78	30	25	34	31	1.0	0.2
18-49 mujer	14.0	12.0	41	36	4.6	4.0	90	80	30	26	34	31	1.0	0.2
18-49 varon	15.5	13.5	47	41	5.2	4.5	90	80	30	26	34	31	1.0	0.2



1. Jopling J, Henry E, Wiedmeier SE, et al. Reference ranges for hematocrit and blood hemoglobin concentration during the neonatal period: data from a multihospital health care system. *Pediatrics* 2009; 123:e333.
2. Oski FA, Naiman JL. *Hematologic problems in the newborn*, 2nd ed, WB Saunders, Philadelphia 1972; p.13.
3. Saarinen UM, Siimes MA. Developmental changes in red blood cell counts and indices of infants after exclusion of iron deficiency by laboratory criteria and continuous iron supplementation. *J Pediatr* 1978; 92:412.



Valores de hemoglobina y del VCM según la edad y la raza

Age		Hemoglobin (g/dL)		Hematocrit (%)		MCV (fL)		
		50 th percentile	Lower limit*	50 th percentile	Lower limit*	50 th percentile	Lower limit*	Upper limit*
1 year ¹	Caucasian	12.5	11	37	32	80	71	89
	African American	12	11	36	31	77	63	88
2 to 3 years	Caucasian	12.6	11	37	33	82	74	89
	African American	12	11	36	32	80	64	89
4 to 6 years	Caucasian	12.9	11.7	38	34	84	77	91
	African American	12.5	11	37	33	83	67	91
7 to 10 years	Caucasian	13.5	12	40	35	85	78	91
	African American	12.7	11.2	38	34	84	72	92
11 to 14 years	Caucasian	Female	13.7	12.3	40	36	87	80
		Male	14.3	12.6	42	36	87	80
	African American	Female	12.9	10.6	38	33	86	71
		Male	13.6	11.8	40	35	86	73
15 to 18 years	Caucasian	Female	13.7	11.5	40	34	89	81
		Male	15.4	13.7	46	40	89	81
	African American	Female	12.8	10.7	38	32	87	71
		Male	14.9	12.9	44	38	87	75

Camaschella C. Microcytosis/microcytic anemia. UpToDate (last updated: Aug 28, 2019).

Características	Anemia			
	Sin anemia (g/dL)	Leve (g/dL)	Moderada (g/dL)	Grave (g/dL)
Niños de 6 - 59 meses	≥ 11	10-10.9	7-9.9	≤ 7
Niños de 5 a 11 años	≥ 11.5	11-11.4	8-10.9	≤ 8
Niños de 12 a 14 años	≥ 12	11-11.9	8-10.9	≤ 8
Mujeres ≥ 15 años	≥ 12	11-11.9	8-10.9	≤ 8
Mujeres embarazadas	≥ 11	10-10.9	7-9.9	≤ 7
Varones ≥ 15 años	≥ 13	11-12.9	8-10.9	≤ 8

Organización Mundial de la Salud. Concentraciones de hemoglobina (a nivel del mar) para diagnosticar la anemia y evaluar su gravedad. Ginebra, Organización Mundial de la Salud, 2011 (WHO/NMH/NHD/MNM/11.1).



¿Qué secuencia puedo seguir a la hora de evaluar inicialmente una anemia? (I)

#1

Historia Clínica

→ Edad y sexo.

→ Etnia y origen geográfico.

Antecedentes Personales.

- Gestación y periodo neonatal.
- Antecedente de anemia.
- Comorbilidad y factores de riesgo.

Antecedentes Familiares.

Exposición a fármacos y toxinas.

Sandoval C. Approach to the child with anemia. UpToDate, Oct 2018.

Huerta Aragónés J, Cela de Julián E. Hematología práctica: interpretación del hemograma y de las pruebas de coagulación. En: AEPap (ed.). Curso de Actualización Pediatría.

Orientación Diagnóstica de las Anemias (I)

Edad del paciente

- Las hemoglobinopatías graves como la **enfermedad de células falciformes** y la **β-talasemia mayor** se manifiestan a partir de los 4-8 meses de vida (cuando comienza a desaparecer la Hb F).
- Otras hemoglobinopatías como la **α-talasemia mayor** (enfermedad por Hb H β_4 o Hb de Bart γ_4) dan manifestaciones desde el periodo neonatal.
- Algunos trastornos congénitos como las **membranopatías** y los **déficits enzimáticos** pueden ser evidentes desde el nacimiento (anemia hemolítica con ictericia).
- Las **anemias hemolíticas inmunes** pueden aparecer en periodo neonatal en caso de madre con anemia hemolítica autoinmune o por isoimunización.
- La **transfusión fetomaterna** se manifiesta en periodo neonatal inmediato (test de Kleihauer-Betke positivo o detección de Hb F en la madre).

Sexo

- El déficit de **glucosa-6-fosfato deshidrogenasa** aparece en varones (herencia recesiva ligada al X), siendo las mujeres portadoras (nada o poco sintomáticas).

Raza y origen geográfico

- La **β-talasemia** es característica de la región mediterránea, Oriente medio, India y sudeste asiático.
- La **α-talasemia** es más frecuente en la raza negra y en sudeste asiático.
- La **enfermedad de células falciformes** y el **déficit de glucosa-6-fosfato deshidrogenasa** son más habituales en la raza negra.
- El **área geográfica** es fundamental, puesto que los valores de hemoglobina pueden variar si se vive a más de 1000 metros respecto al nivel del mar.



Orientación Diagnóstica de las Anemias (II)

Antecedentes Personales

- Ictericia neonatal en **anemias hemolíticas congénitas**.
- Pérdidas hemáticas recurrentes o crónicas (epistaxis, menstruaciones abundantes, sangrado digestivo) en **anemia ferropénica**.
- Ingesta de fármacos o exposición a tóxicos (fármacos oxidantes) en el **déficit de glucosa-6-fosfato deshidrogenasa**.
- Antecedente de **infección reciente**.
- Antecedente de **enfermedad crónica**.
- Cuadro de **malabsorción intestinal** (anemia carencial).

Antecedentes Familiares

- Los antecedentes de litiasis biliar o esplenectomía son indicativos de una **anemia hemolítica crónica**.
- Hijos de padres portadores o afectos de **hemoglobinopatías** (talasemia, enfermedad de células falciformes, otras).



¿Qué secuencia puedo seguir a la hora de evaluar inicialmente una anemia? (II)

#1

Historia Clínica

Síntomas

- Inicio y severidad de los síntomas.
- Clínica de hemólisis.
- Clínica hemorrágica asociada.

Historia dietética.

Desarrollo psicomotor.

Sandoval C. Approach to the child with anemia. UpToDate, Oct 2018.

Huerta Aragónés J, Cela de Julián E. Hematología práctica: interpretación del hemograma y de las pruebas de coagulación. En: AEPap (ed.). Curso de Actualización Pediatría.



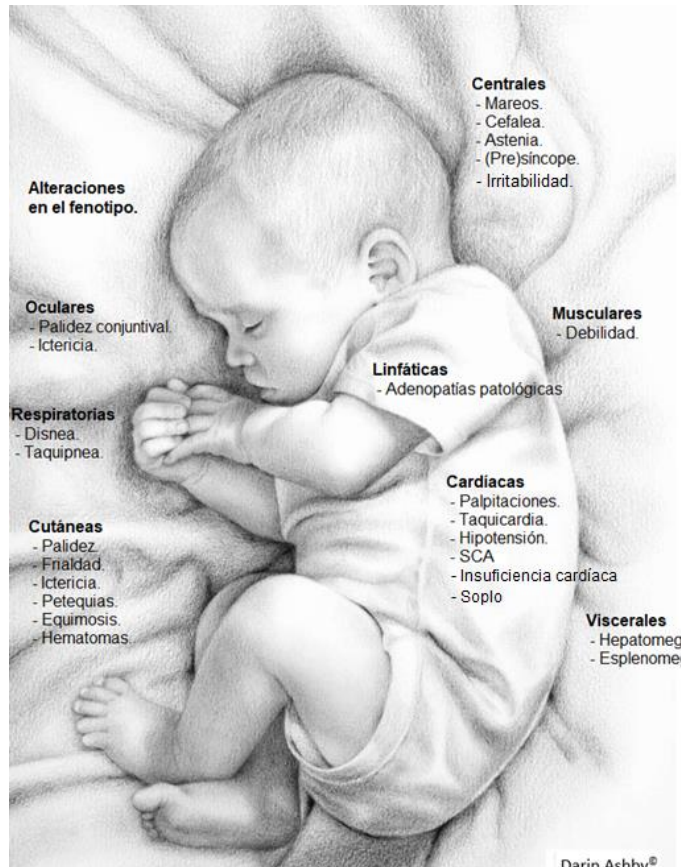
#2

Examen Físico

Piel, ojos, boca, cara, pecho, manos y abdomen.

EXPLORACIÓN FÍSICA

- Ictericia en anemias hemolíticas.
- Esplenomegalia en anemias hemolíticas agudas o crónicas, incluyendo la enfermedad de células falciformes y la β-talasemia mayor, así como en síndromes linfoproliferativos.
- Adenopatías de localización o características patológicas en síndromes linfoproliferativos.
- Alteraciones fenotípicas en anemias hereditarias (p. ej. Anemia de Fanconi).
- Otros signos de citopenias (clínica hemorrágica cutáneo-mucosa o a otros niveles, mucositis, infecciones graves) pueden sugerir una hemopatía maligna o un síndrome de fallo medular congénito o adquirido.



Darin Ashby®

Otros signos: glositis, queilitis, fragilidad capilar, mucositis, infecciones graves.

*La herramienta fundamental para la valoración de la ANEMIA es el **hemograma**, del cual podemos extraer una gran cantidad de información que nos permita, junto con una **anamnesis** y una **exploración física** exhaustivas, hacer un diagnóstico diferencial y solicitar estudios dirigidos que confirmen el diagnóstico.*

¿Qué secuencia puedo seguir a la hora de evaluar inicialmente una anemia? (III)

#3

Pruebas Complementarias

Hemograma.

- Recuento sanguíneo completo.
- Hemoglobina/Hematocrito.
- Índices eritrocitarios.
- Reticulocitos.
- Recuento leucocitario y plaquetario.

Sandoval C. Approach to the child with anemia. UpToDate, Oct 2018.

Frotis de sangre periférica.

- Valoración del tamaño.
- Valoración de la cromasia.
- Valoración de la eritromorfología y otros aspectos citológicos.



Huerta Aragónés J, Cela de Julián E. Hematología práctica: interpretación del hemograma y de las pruebas de coagulación. En: AEPap (ed.). Curso de Actualización Pediatría.

¿Y luego que...?



¿De qué recursos disponemos para el diagnóstico en el niño con síndrome anémico?

Estudios iniciales

- Hematimetría automática, reticulocitos.
- Bioquímica general con parámetros de hemólisis (BT, BI, LDH) y lisis tumoral (úrico, LDH, iones).

Estudios de segundo escalón orientados según diagnóstico de sospecha

- Extensión de sangre periférica.
- Coagulación básica. PFA100. Dímero D.
- Metabolismo del hierro.
- Inmunohematología (ABO, Rh y otros antígenos menores, Coombs directo-indirecto IgG-C3d, isoaglutininas).
- Haptoglobina, HB libre plasmática.
- Vitaminas (Fólico, B12, A, E, D) y oligoelementos (Cu, Zn).
- Hormonas tiroideas.
- Serologías.

Estudios específicos dirigidos a confirmar el diagnóstico de sospecha

- HPLC, electroforesis de hemoglobinas.
- Resistencia globular osmótica.
- Determinación de enzimas eritrocitarias (G6PDH, PK, otras...).
- Test Kleihauer-Betke.
- Test Apt-Downey.
- Test Ham-Dacie.
- Test Donath-Landsteiner.
- Crioaglutininas.
- Estudio inmunológico (subpoblaciones linfocitarias, inmunoglobulinas, DNT, memoria inmunológica, perforinas...).



¿De qué recursos disponemos para el diagnóstico en el niño con síndrome anémico?

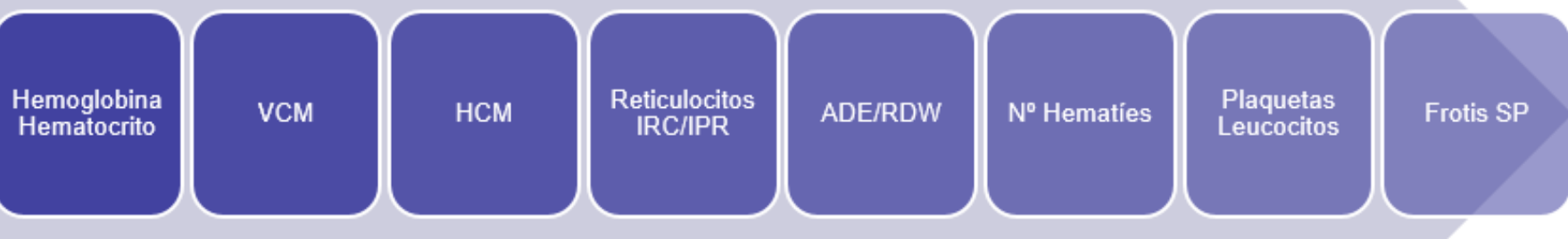


Estudios avanzados dirigidos a confirmar el diagnóstico de sospecha o complementarios

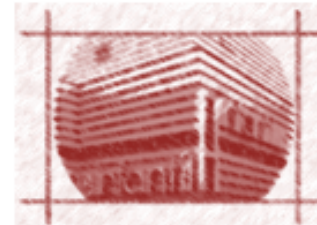
- Estudio de médula ósea (citología, Inmunofenotipo, citogenética, biología molecular, biopsia).
- Citometría de flujo en SP
 - EMA (eosina-5-maleimida)
 - CD55 y CD59 (HPN).
 - Inmunofenotipo SP (IDP, hemopatías malignas).
- Detección de autoanticuerpos (AAN, AAP, antiHLA, ANA, antiDNA...).
- Test de fragilidad cromosómica.
- Estudios genéticos (convencionales por PCR, FISH o citogenética y más recientemente SNP y paneles NGS).
- Tipaje HLA (baja-alta resolución).

Ninguna prueba de laboratorio ni de imagen sustituye a una **anamnesis** y **exploración física** exhaustivas.

Flujo de interpretación del hemograma

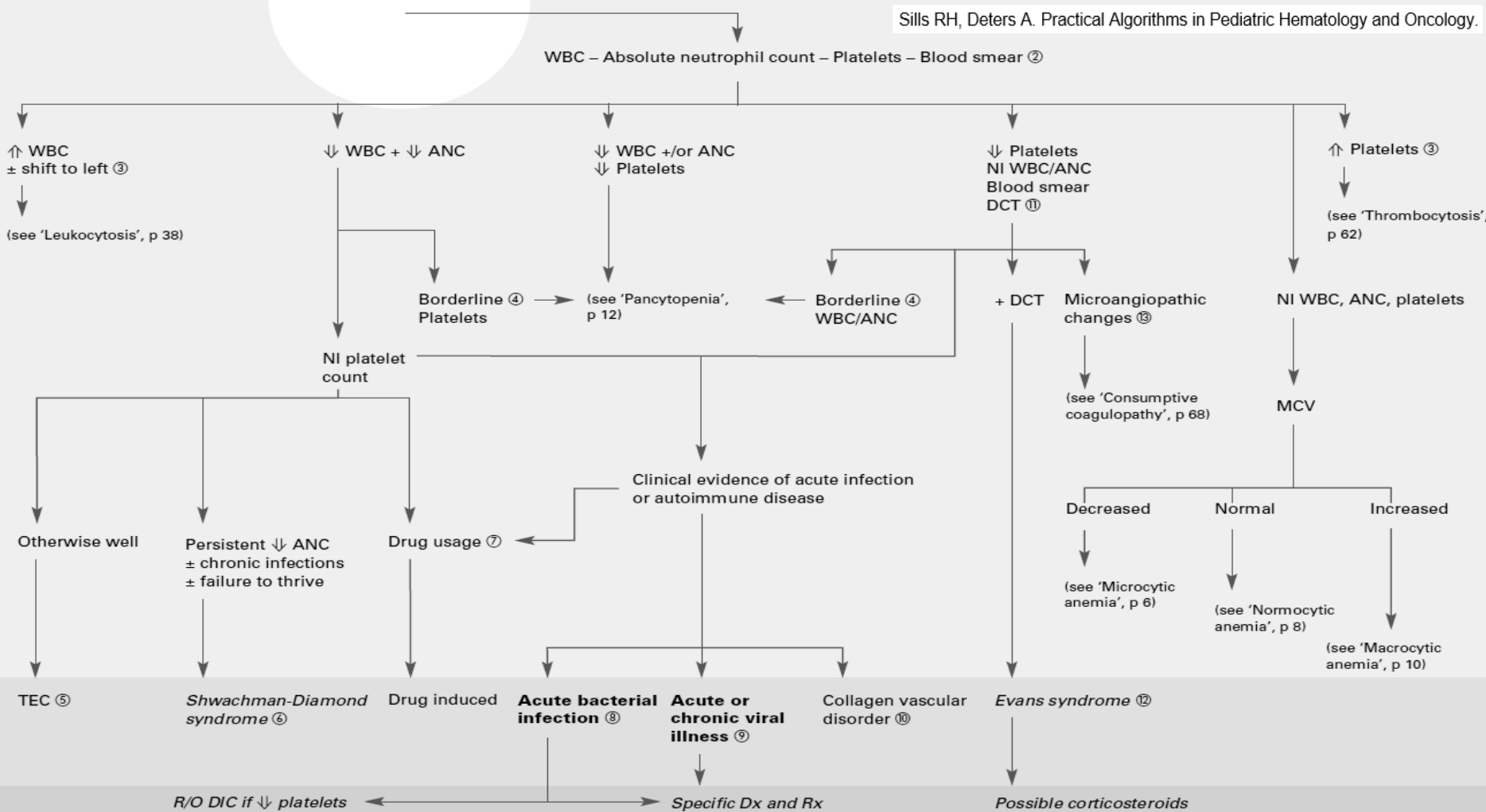


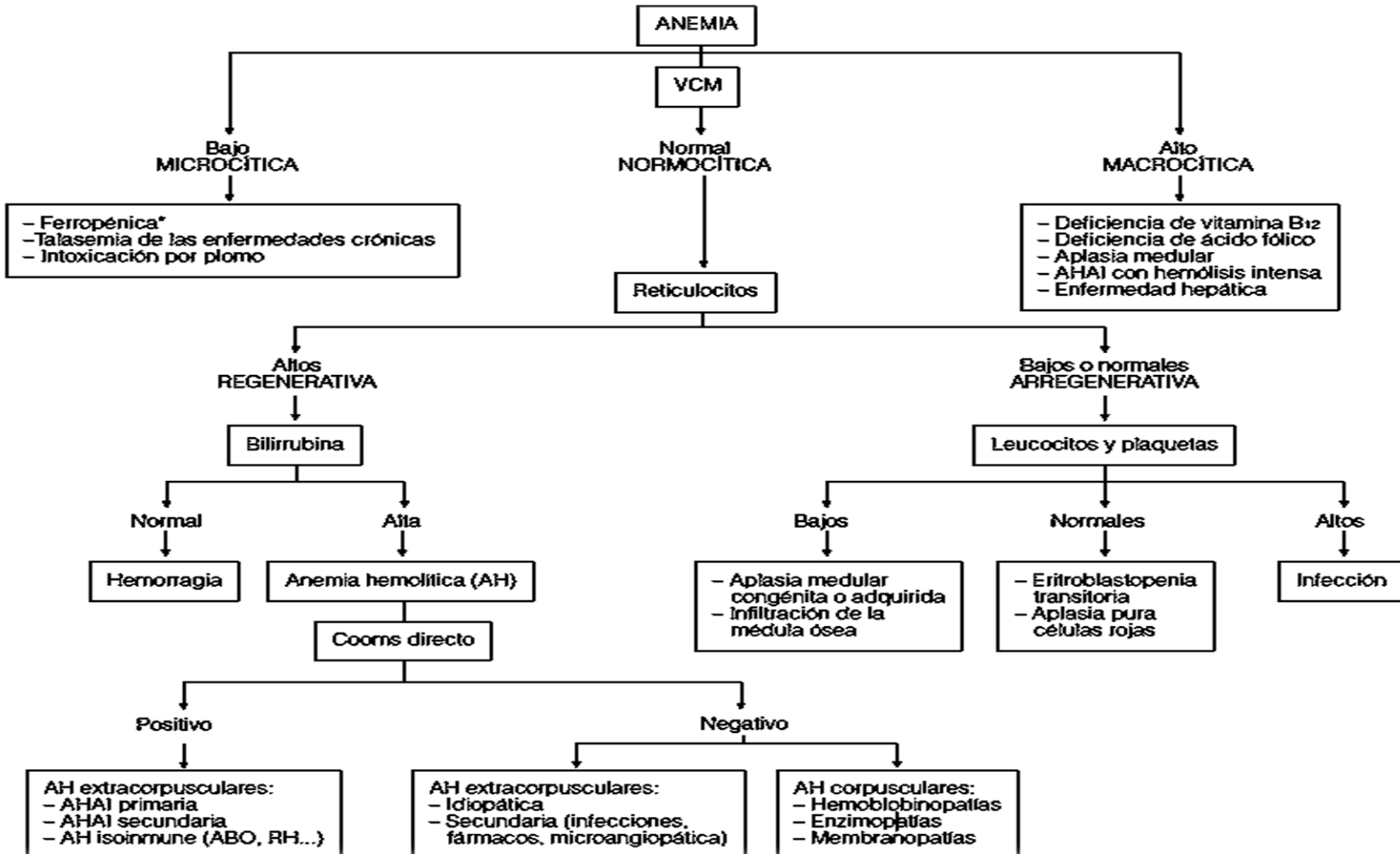
*Evaluación inicial en
el paciente con
Síndrome Anémico*



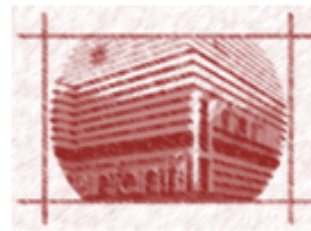
Initial evaluation of anemia ^①

Sills RH, Deters A. Practical Algorithms in Pediatric Hematology and Oncology.



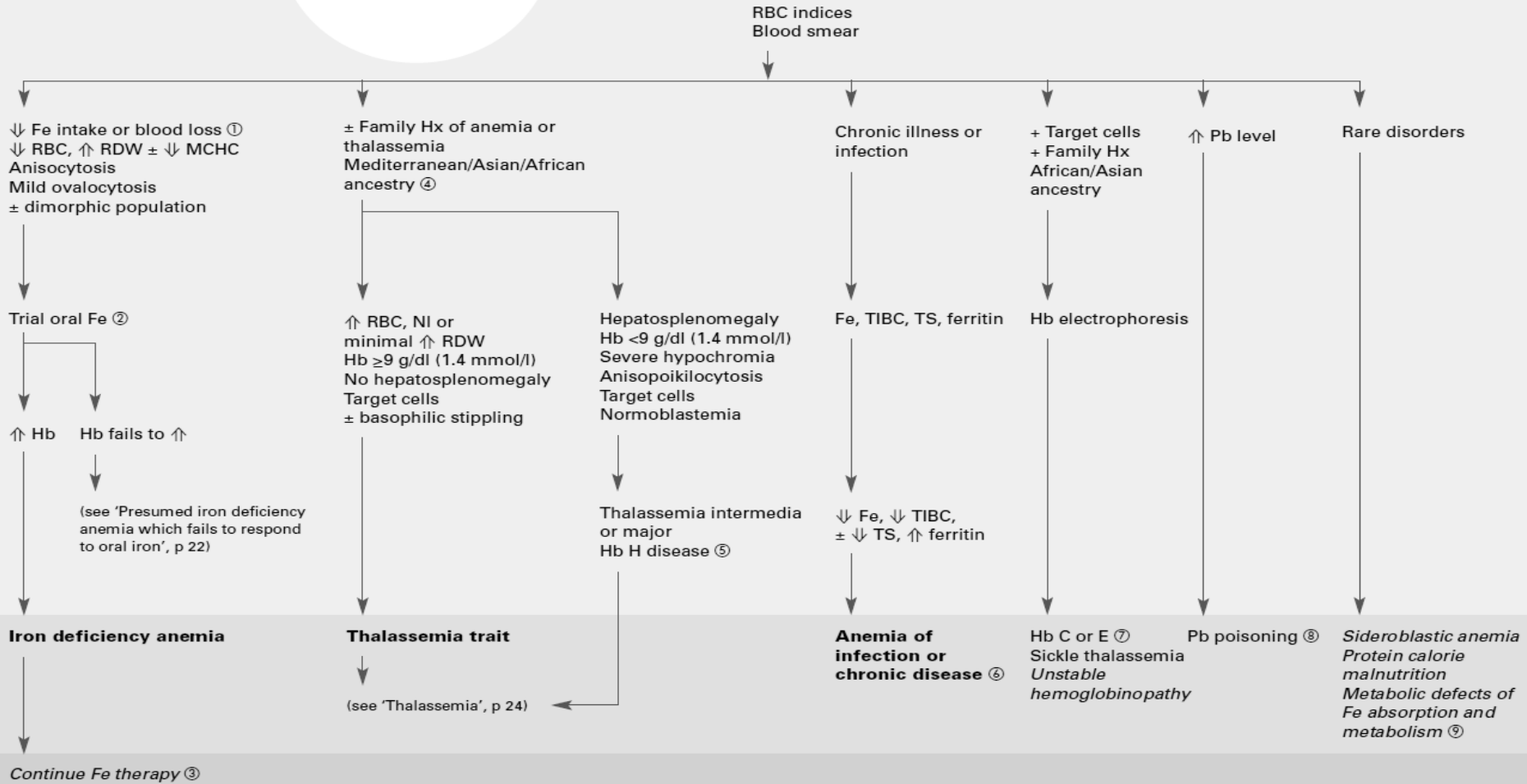


***Algoritmo
diagnóstico en las
Anemias Microcíticas***



Microcytic anemia

Sills RH, Deters A. Practical Algorithms in Pediatric Hematology and Oncology. Basel, Karger, 2003.



Clasificación de las anemias (I)

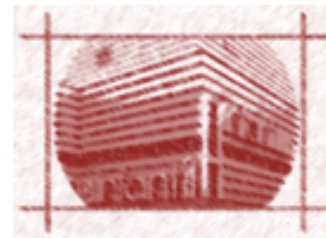
(según VCM y reticulocitos)

Tipo de anemia	Causas
Microcítica Arregenerativa (VCM ↓, reticulocitos ↓)	<ul style="list-style-type: none">• Anemia por déficit de hierro grave (ferropénica).• Anemia relacionada con procesos infecciosos agudos.• Anemia inflamatoria crónica (anemia de trastornos crónicos).• Intoxicación por plomo.• Anemias sideroblásticas.• Anemia por déficit zinc o de cobre (también toxicidad por zinc).
Microcítica Regenerativa (VCM ↓, reticulocitos normales o ↑)	<ul style="list-style-type: none">• Anemia por déficit leve de hierro o en tratamiento.• Síndromes talasémicos.

Considerar *microcitosis atípicas* en caso de ausencia de diagnóstico o asociación de otras alteraciones clínicas o fenotípicas.

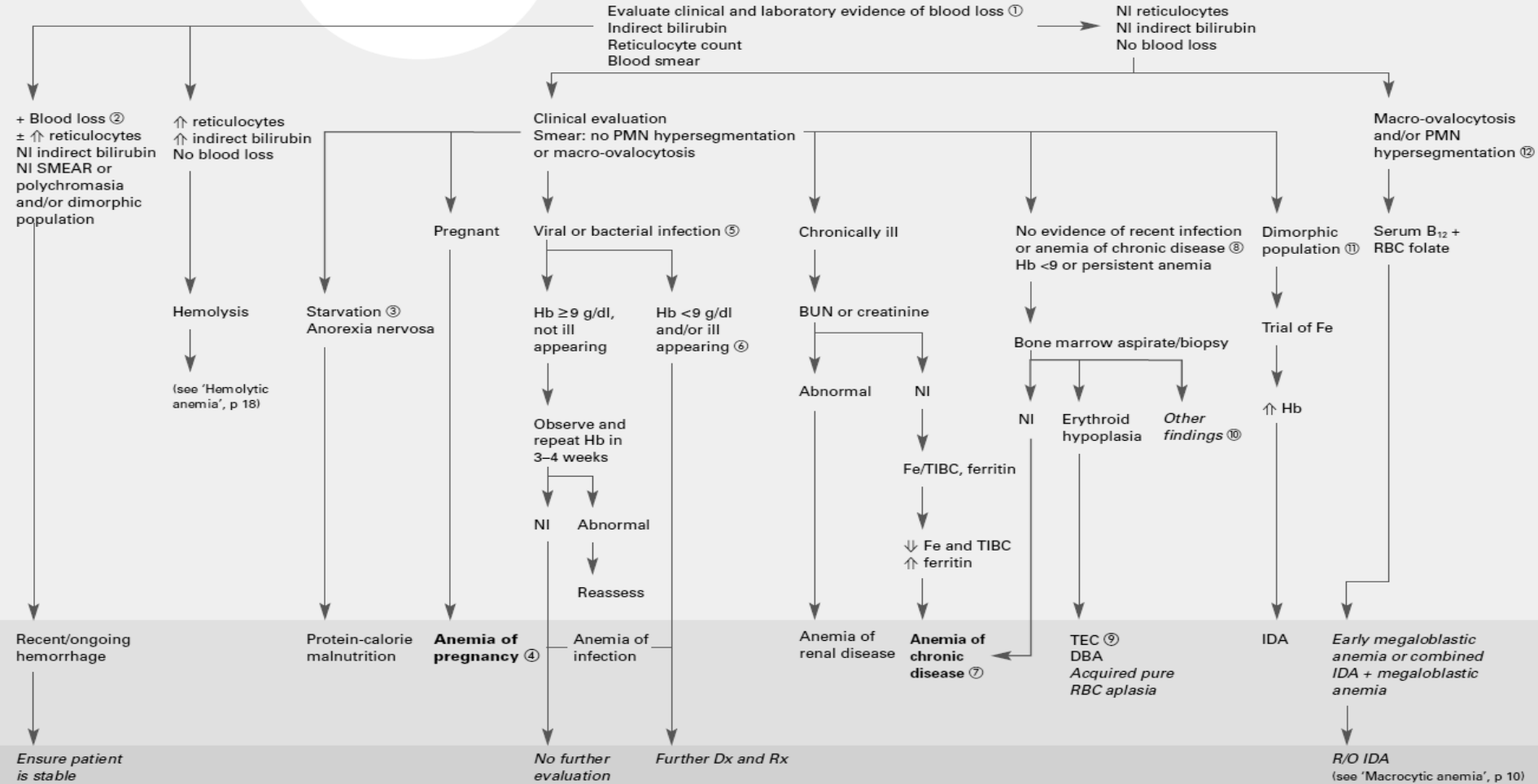


*Algoritmo
diagnóstico en las
Anemias Normocíticas*



Normocytic anemia

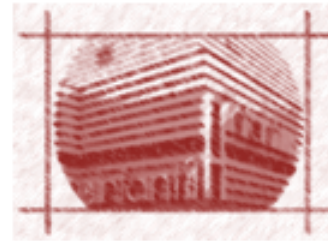
Sills RH, Deters A. Practical Algorithms in Pediatric Hematology and Oncology. Basel, Karger, 2003.



Clasificación de las anemias (II)

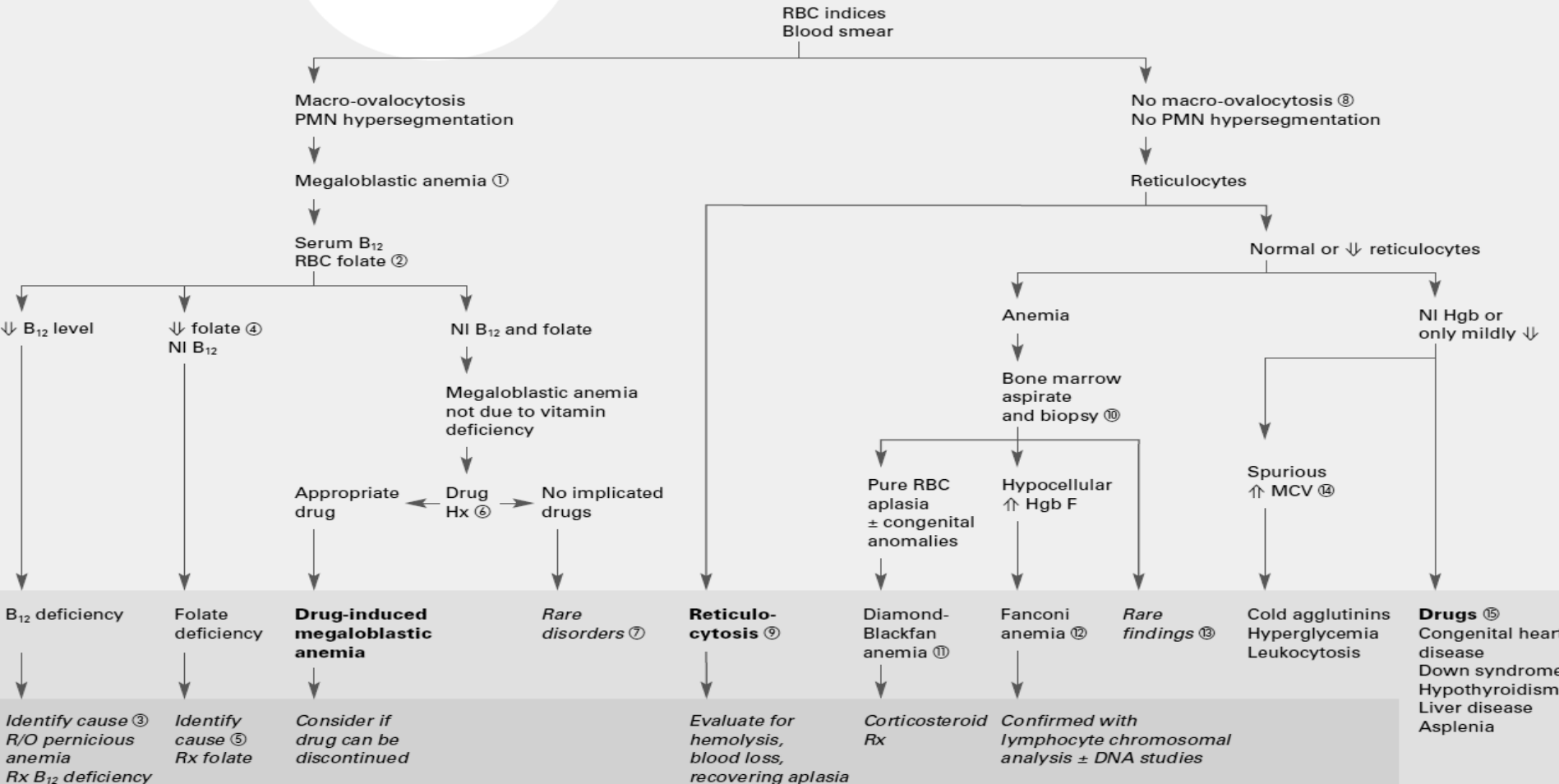
Tipo de anemia	Causas
 Normocítica Arregenerativa (VCM normal, reticulocitos ↓)	<p>Asociada a otras citopenias.</p> <ul style="list-style-type: none">· Síndrome de fracaso medular congénitos o adquiridos.· Infiltración medular neoplásica (hematológica o metástasis) o por enfermedades de depósito. <p>No asociada a otras citopenias.</p> <ul style="list-style-type: none">· Aplasia pura de serie roja (eritroblastopenia congénita o adquirida). P. ej. crisis eritroblastopénica por parvo B₁₉ en anemias hemolíticas, 2º a fármacos (p. ej. carbamezepina).· Anemia diseritropoyética congénita tipo II.· Anemia relacionada con procesos infecciosos.· Anemia inflamatoria (fase inicial)· Anemia asociada a insuficiencia renal crónica.· Anemia asociada a fármacos.· Anemia carencial compensada (déficit de hierro + déficit de ácido fólico o vitamina B₁₂).
Normocítica Regenerativa (VCM normal, reticulocitos normales o ↑)	<p>Anemias hemolíticas.</p> <ul style="list-style-type: none">– Membranopatías (esferocitosis, eliptocitosis...).– Enzimopatías (déficit de G6PDH o de piruvato quinasa).– Anemia hemolítica autoinmune.– Hemoglobinopatías (p. ej. enfermedad de células falciformes, hemoglobinas inestables).– Anemias microangiopáticas (SHU, PTT).– Hiperesplenismo. <p>Anemia hemorrágica aguda.</p>

*Algoritmo
diagnóstico en las
Anemias Macrocíticas*



Macrocytic anemia

Sills RH, Deters A. Practical Algorithms in Pediatric Hematology and Oncology. Basel, Karger, 2003,

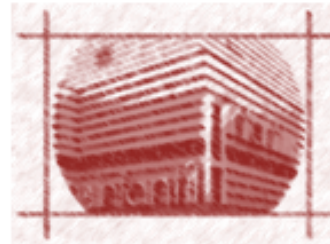


Clasificación de las anemias (III)

Tipo de anemia	Causas
 Macrocítica Arregenerativa (VCM ↑, reticulocitos ↓)	<ul style="list-style-type: none">Anemias megaloblásticas (déficit de ácido fólico o vitamina B₁₂).Anemia aplásica o medular congénita (p. ej. Fanconi, Blackfan-Diamond) o adquirida.Anemia diseritropoyética congénita tipo I.Síndromes mielodisplásicos.Hepatopatía.Hipotiroidismo.Síndrome de Down (*puede existir macrocitosis sin anemia).
Macrocítica Regenerativa (VCM ↑, reticulocitos normales o ↑)	<ul style="list-style-type: none">Reticulocitosis intensa, especialmente en anemias hemolíticas o hemorragia.

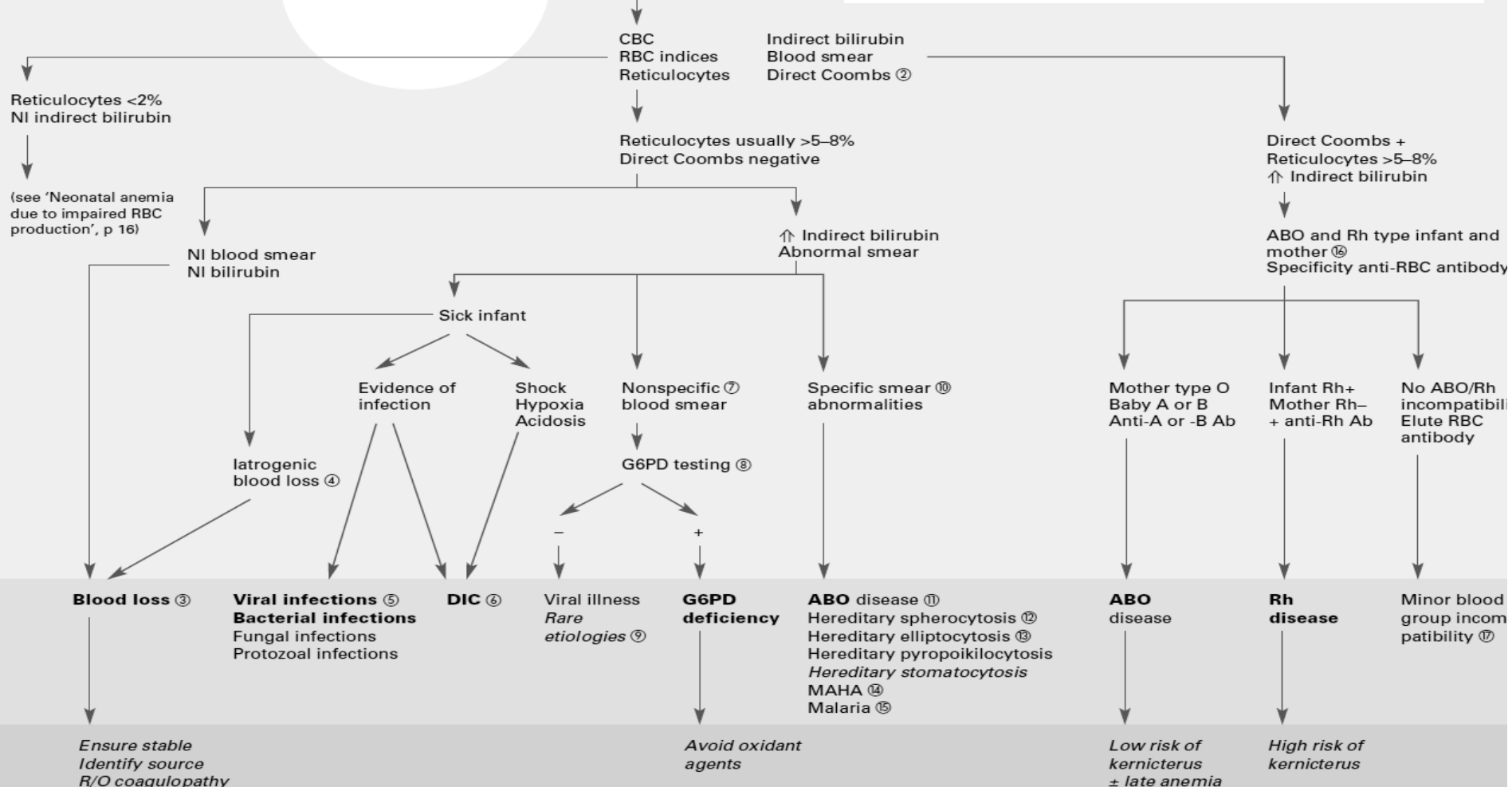


*Algoritmo
diagnóstico en las
Anemias Neonatales*



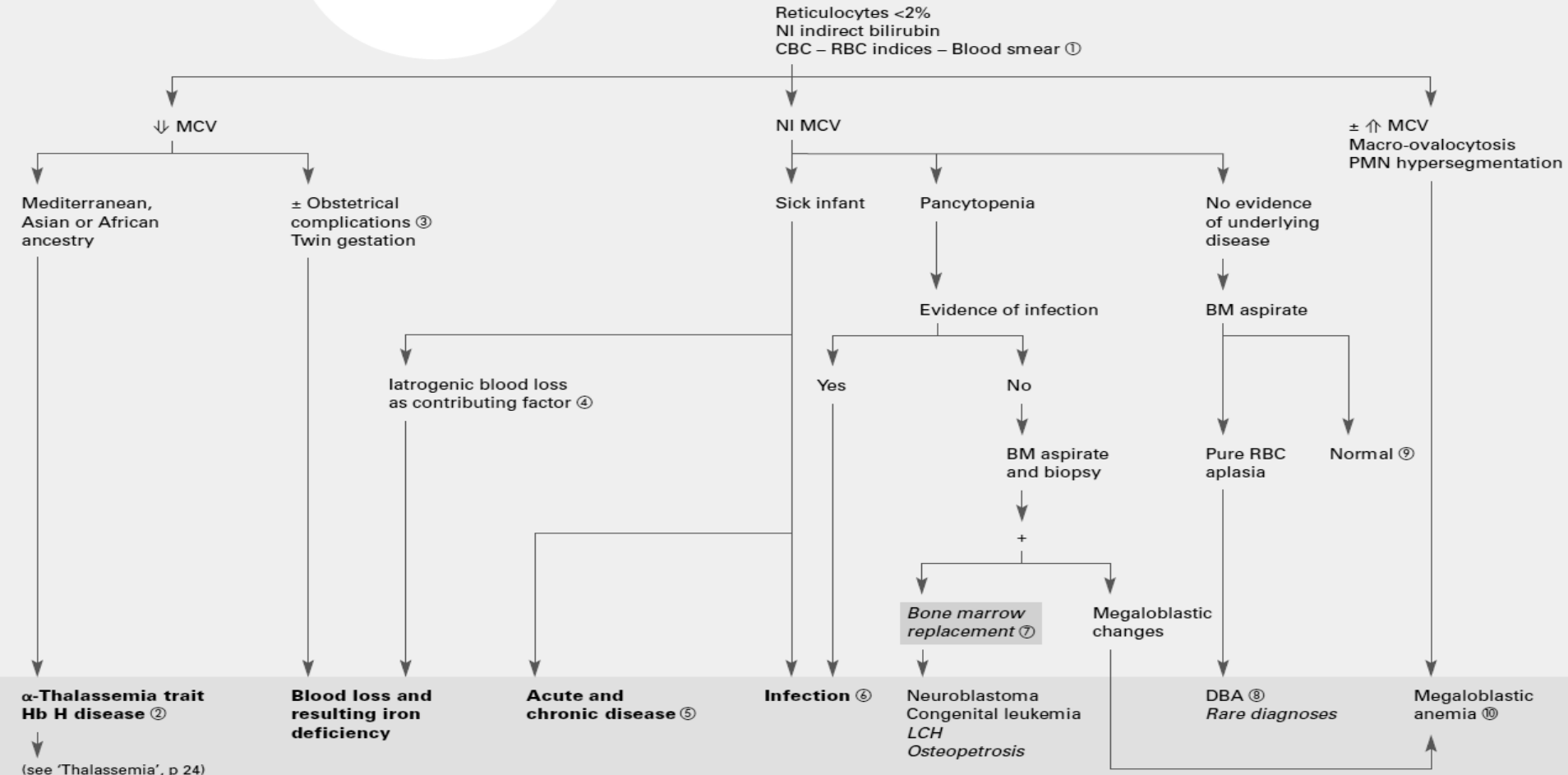
Anemia in the neonate^①

Sills RH, Deters A. Practical Algorithms in Pediatric Hematology and Oncology. Basel, Karger, 2003.



Neonatal anemia due to impaired RBC production

Sills RH, Deters A. Practical Algorithms in Pediatric Hematology and Oncology. Basel, Karger, 2003.



*Entonces, empecemos con lo
interesante...*

SERIE ROJA

Hematíes **2.07** 10E6/ μ L
Hemoglobina **7.0** g/dL
Hematocrito **19.5** %
V.C.M. **93.9** fL
H.C.M. **34.0** pg
C.H.C.M. **36.2** g/dL
A.D.E. **14.2** %
Reticulocitos **0.45** %
Reticulocitos Absolutos **13.5** 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

PLAQUETAS **323** 10E3/ μ L
V.P.M. **8.6** fL
A.D.P. **17.1** %
Plaquetocrito **0.447** %

SERIE BLANCA

LEUCOCITOS **6.80** 10E3/ μ L
Neu **51.4** % Neu **3.5** 10E3/ μ L
Lin **37.5** % Lin **2.6** 10E3/ μ L
Mon **8.4** % Mon **0.6** 10E3/ μ L
Eos **2.1** % Eos **0.1** 10E3/ μ L
Bas **0.6** % Bas **0.0** 10E3/ μ L

Adolescente mujer de 14 años

- Neuralgia del trigémino.
- No otros AP de interés.
- Ha iniciado tratamiento con carbamezepina hace 3 meses. Desde hace más de un mes, astenia y cefalea. Dos episodios presincopales esta semana.
- EF intensa palidez mucosas. AC taquicardia, soplo sistólico I/VI. TA 100/66 mmHg, FC 100 lpm. Resto de exploración normal.
- Tiene hemogramas previos normales.

¿Qué alteraciones se observan en el hemograma? ¿Qué gravedad tiene?

¿Cuál es el diagnóstico de sospecha?

¿Signos de alarma o derivación a especialista?

SERIE ROJA

Hematíes **2.07** 10E6/ μ L

Hemoglobina 7.0 g/dL

Hematocrito 19.5 %

V.C.M. **93.9** fL

H.C.M. **34.0** pg

C.H.C.M. **36.2** g/dL

A.D.E. **14.2** %

Reticulocitos 0.45 %

Reticulocitos Absolutos **13.5** 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

PLAQUETAS **323** 10E3/ μ L

V.P.M. **8.6** fL

A.D.P. **17.1** %

Plaquetocrito **0.447** %

SERIE BLANCA

LEUCOCITOS **6.80** 10E3/ μ L

Neu **51.4** % Neu **3.5** 10E3/ μ L

Lin **37.5** % Lin **2.6** 10E3/ μ L

Mon **8.4** % Mon **0.6** 10E3/ μ L

Eos **2.1** % Eos **0.1** 10E3/ μ L

Bas **0.6** % Bas **0.0** 10E3/ μ L

Anemia grave

Normocítica

Normocrómica

Arregenerativa

$$IRC = \frac{\text{Reticulocitos} (\%) \times (\text{Hto paciente}/\text{Hto normal})}{d}$$

EDAD	HEMOGLOBINA		HEMATOCRITO		HEMATIES		VCM		HCM		CHCM		RETICULOCITOS	
	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS
12-18 a mujer	14.0	12.0	41	36	4.6	4.1	90	78	30	25	34	31	1.0	0.2

$$IRC = \frac{0.45 \times (19.5/41)}{1 + 1.07} = 0.1$$

ADE normal (no anisocitosis significativa).

No tiene otras citopenias.

SERIE ROJA

Hematíes **2.07** 10E6/ μ L

Hemoglobina 7.0 g/dL

Hematocrito 19.5 %

V.C.M. **93.9** fL

H.C.M. **34.0** pg

C.H.C.M. **36.2** g/dL

A.D.E. **14.2** %

Reticulocitos 0.45 %

Reticulocitos Absolutos 13.5 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

PLAQUETAS 323 10E3/ μ L

V.P.M. **8.6** fL

A.D.P. **17.1** %

Plaquetocrito **0.447** %

SERIE BLANCA

LEUCOCITOS 6.80 10E3/ μ L

Neu **51.4** % Neu **3.5** 10E3/ μ L

Lin **37.5** % Lin **2.6** 10E3/ μ L

Mon **8.4** % Mon **0.6** 10E3/ μ L

Eos **2.1** % Eos **0.1** 10E3/ μ L

Bas **0.6** % Bas **0.0** 10E3/ μ L

No asociada a otras citopenias.

- Aplasia pura de serie roja (eritroblastopenia congénita o adquirida). P. ej. crisis eritroblastopénica por parvo B₁₉ en anemias hemolíticas, 2^{do} a fármacos (p. ej. carbamezepina).
- Anemia diseritropoyética congénita tipo II.
- Anemia relacionada con procesos infecciosos.
- Anemia inflamatoria (fase inicial)
- Anemia asociada a insuficiencia renal crónica.
- Anemia asociada a fármacos.
- Anemia carencial compensada (déficit de hierro + déficit de ácido fólico o vitamina B₁₂).

Normocítica Arregenerativa

(VCM normal, reticulocitos ↓)

¡Fundamental, edad y contexto clínico!

- Frotis SP sin alteraciones reseñables.
- PCR, VSG normales.
- Función renal normal.
- Metabolismo del hierro normal.
- Fólico, B12 normales.

SERIE ROJA

Hematíes **2.07** 10E6/ μ L

Hemoglobina 7.0 g/dL

Hematocrito 19.5 %

V.C.M. **93.9** fL

H.C.M. **34.0** pg

C.H.C.M. **36.2** g/dL

A.D.E. **14.2** %

Reticulocitos 0.45 %

Reticulocitos Absolutos 13.5 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

PLAQUETAS 323 10E3/ μ L

V.P.M. **8.6** fL

A.D.P. **17.1** %

Plaquetocrito **0.447** %

SERIE BLANCA

LEUCOCITOS 6.80 10E3/ μ L

Neu **51.4** % Neu **3.5** 10E3/ μ L

Lin **37.5** % Lin **2.6** 10E3/ μ L

Mon **8.4** % Mon **0.6** 10E3/ μ L

Eos **2.1** % Eos **0.1** 10E3/ μ L

Bas **0.6** % Bas **0.0** 10E3/ μ L

No asociada a otras citopenias.

- Aplasia pura de serie roja (eritroblastopenia congénita o adquirida). P. ej. crisis eritroblastopénica por parvo B₁₉ en anemias hemolíticas, 2^{do} a fármacos (p. ej. carbamezepina).
- Anemia diseritropoyética congénita tipo II.
- Anemia relacionada con procesos infecciosos.
- Anemia inflamatoria (fase inicial)
- Anemia asociada a insuficiencia renal crónica.
- Anemia asociada a fármacos.
- Anemia carencial compensada (déficit de hierro + déficit de ácido fólico o vitamina B₁₂).

Normocítica Arregenerativa

(VCM normal, reticulocitos ↓)

¡Fundamental, edad y contexto clínico!

- Frotis SP sin alteraciones reseñables.
- PCR, VSG normales.
- Función renal normal.
- Metabolismo del hierro normal.
- Fólico, B12 normales.

Aplasia roja pura (eritroblastopenia adquirida)

SERIE ROJA

Hematíes **5.07** 10E6/ μ L

Hemoglobina 12.0 g/dL ↑

Hematocrito 36.5 % ↑

V.C.M. **90.9** fL

H.C.M. **33.0** pg

C.H.C.M. **35.2** g/dL

A.D.E. **14.7** %

Reticulocitos 0.85 % ↑

Reticulocitos Absolutos 63.7 10E3/ μ L ↑

SERIE PLAQUETAR

PLAQUETAS **265** 10E3/ μ L

V.P.M. **8.6** fL

A.D.P. **17.1** %

Plaquetocrito **0.447** %

SERIE BLANCA

LEUCOCITOS **7.80** 10E3/ μ L

Neu **51.4** % Neu **3.98** 10E3/ μ L

Lin **40.1** % Lin **3.1** 10E3/ μ L

Mon **6.4** % Mon **0.5** 10E3/ μ L

Eos **1.0** % Eos **0.1** 10E3/ μ L

Bas **0.0** % Bas **0.0** 10E3/ μ L

Se suspende carbamezepina y se sustituye por clonazepam, con **recuperación hematológica a las 4 semanas** de la interrupción del tratamiento.

SERIE ROJA

Hematíes **2.07** 10E6/ μ L
Hemoglobina **7.2** g/dL
Hematocrito **19.5** %
V.C.M. **99.9** fL
H.C.M. **36.0** pg
C.H.C.M. **34.2** g/dL
A.D.E. **17.2** %
Reticulocitos **0.05** %
Reticulocitos Absolutos **3.5** 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

PLAQUETAS **523** 10E3/ μ L
V.P.M. **8.6** fL
A.D.P. **17.1** %
Plaquetocrito **0.447** %

SERIE BLANCA

LEUCOCITOS **6.80** 10E3/ μ L
Neu **51.4** % Neu **3.5** 10E3/ μ L
Lin **37.5** % Lin **2.6** 10E3/ μ L
Mon **8.4** % Mon **0.6** 10E3/ μ L
Eos **2.1** % Eos **0.1** 10E3/ μ L
Bas **0.6** % Bas **0.0** 10E3/ μ L

Lactante de 7 meses

- No AP ni AF de interés.
- Acude a consulta por decaimiento importante en las últimas semanas y rechazo de tomas, con estancamiento ponderal. A veces irritable.
- EF palidez mucosas. No aspecto sindrómico.
- Afebril. No signos de infección.
- No toma ninguna medicación de forma habitual.
- No tiene hemogramas previos.

¿Qué alteraciones se observan en el hemograma? ¿Qué gravedad tiene?

¿Cuál es el diagnóstico de sospecha?

¿Signos de alarma o derivación a especialista?

SERIE ROJA

Hematíes **2.07** 10E6/ μ L

Hemoglobina 7.2 g/dL

Hematocrito 19.5 %

V.C.M. 99.9 fL

H.C.M. 35.0 pg

C.H.C.M. **34.2** g/dL

A.D.E. **17.2** %

Reticulocitos **0.05** %

Reticulocitos Absolutos **3.5** 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

PLAQUETAS 523 10E3/ μ L

V.P.M. **8.6** fL

A.D.P. **17.1** %

Plaquetocrito **0.447** %

SERIE BLANCA

LEUCOCITOS 6.80 10E3/ μ L

Neu 51.4 % Neu **3.5** 10E3/ μ L

Lin **37.5** % Lin **2.6** 10E3/ μ L

Mon 8.4 % Mon **0.6** 10E3/ μ L

Eos 2.1 % Eos **0.1** 10E3/ μ L

Bas **0.6** % Bas **0.0** 10E3/ μ L

Anemia moderada
Macrocítica
Hipercrómica

Arregenerativa

$$IRC = \frac{\text{Reticulocitos} (\%) \times (\text{Hto paciente}/\text{Hto normal})}{d}$$

EDAD	HEMOGLOBINA		HEMATOCRITO		HEMATIES		VCM		HCM		CHCM		RETICULOCITOS	
	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS
0.5-2 a	12.0	10.5	36	33	4.5	3.7	78	70	27	23	33	30	1.0	0.2

$$IRC = \frac{0.05 \times (19.5/36)}{1 + 0.82} = 0.01$$

ADE aumentado (leve anisocitosis).
No tiene otras citopenias.

SERIE ROJA

Hematíes **2.07** 10E6/ μ L

Hemoglobina **7.2** g/dL

Hematocrito **19.5** %

V.C.M. **99.9** fL

H.C.M. **35.0** pg

C.H.C.M. **34.2** g/dL

A.D.E. **17.2** %

Reticulocitos **0.05** %

Reticulocitos Absolutos **3.5** 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

PLAQUETAS **523** 10E3/ μ L

V.P.M. **8.6** fL

A.D.P. **17.1** %

Plaquetocrito **0.447** %

SERIE BLANCA

LEUCOCITOS **6.80** 10E3/ μ L

Neu **51.4** % Neu **3.5** 10E3/ μ L

Lin **37.5** % Lin **2.6** 10E3/ μ L

Mon **8.4** % Mon **0.6** 10E3/ μ L

Eos **2.1** % Eos **0.1** 10E3/ μ L

Bas **0.6** % Bas **0.0** 10E3/ μ L

Macrocítica Arregenerativa

(VCM ↑, reticulocitos ↓)

- Anemias megaloblásticas (déficit de ácido fólico o vitamina B₁₂).
- Anemia aplásica o medular congénita (p. ej. Fanconi, Blackfan-Diamond) o adquirida.
- Anemia diseritropoyética congénita tipo I.
- Síndromes mielodisplásicos.
- Hepatopatía.
- Hipotiroidismo.
- Síndrome de Down.

¡Fundamental, edad y contexto clínico!

- Frotis SP sin alteraciones reseñables.
- PCR, VSG normales.
- Función hepática normal.
- Hormonas tiroideas normales.
- Fólico, B12 normales.

Anemia macrocítica arregenerativa
¿SMD? ¿Fallo Medular? ¿Otras cosas?

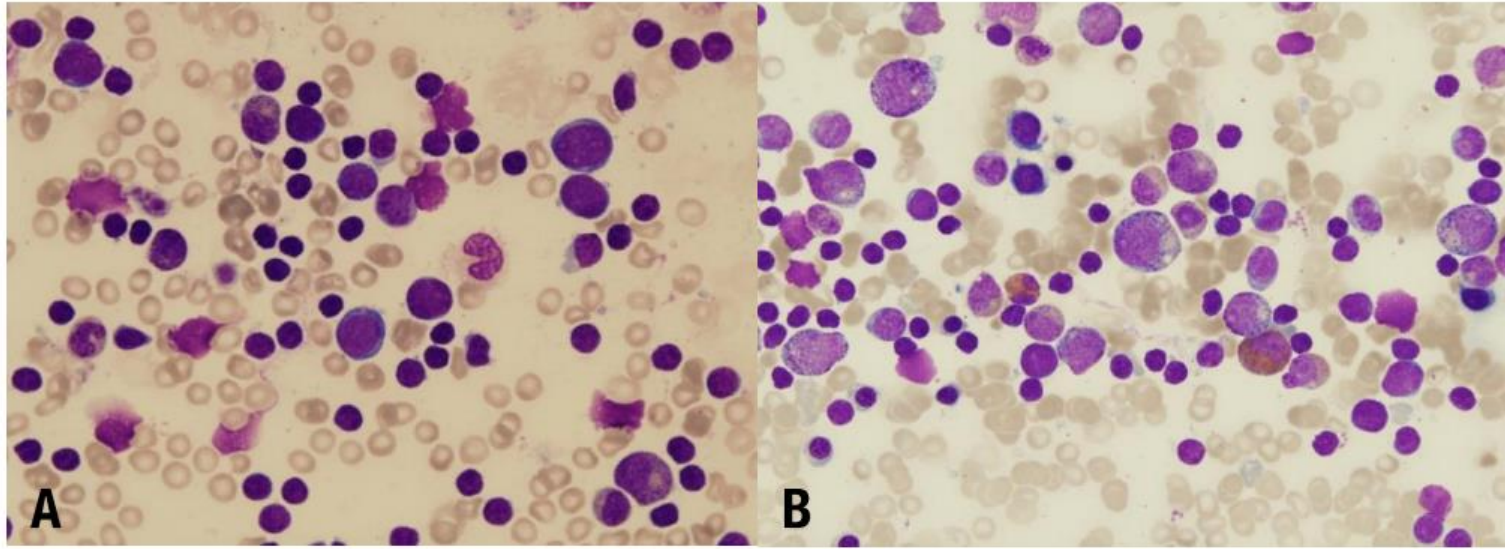


Fig. 3. Bone marrow in Diamond-Blackfan anemia, revealing a severe lack of erythroid precursors (A: Wright's stain, $\times 400$) and severe congenital neutropenia, showing increased promyelocytes and a marked absence of mature granulocytes (B: Wright's stain, $\times 400$).

Chung NG, Kim M. Current insights into inherited bone marrow failure syndromes. *Korean J Pediatr.* 2014 Aug; 57(8): 337–344.

Eritroblastopenia congénita (Anemia de Blackfan-Diamond)

SERIE ROJA

Hematíes **4.53** 10E6/ μ L

Hemoglobina **10.6** g/dL

Hematocrito **33.3**%

V.C.M. **62.3** fL

H.C.M. **20.0** pg

C.H.C.M. **32.0** g/dL

A.D.E. **18.5** %

Reticulocitos **0.53**%

Reticulocitos Absolutos **45** 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **523** 10E3/ μ L

V.P.M. **8.9** fL

A.D.P. **16.1** %

Plaquetocrito **0.447** %

SERIE BLANCA

Leucocitos **5.80** 10E3/ μ L

Neu **41.4** % Neu **2.4** 10E3/ μ L

Lin **51.3** % Lin **3.0** 10E3/ μ L

Mon **6.8** % Mon **0.4** 10E3/ μ L

Eos **0.4** % Eos **0.1** 10E3/ μ L

Bas **0.1** % Bas **0.0** 10E3/ μ L

Adolescente mujer de 15 años

- Enfermedad celíaca. No otros AP de interés.
- Menstruación regular, duración y cuantía normales.
- Dieta exenta de gluten (refiere buen cumplimiento). Ha comenzado a salir más a menudo con sus amigos. Desde hace más de dos meses refiere estar siempre cansada. Fragilidad capilar. Ocasionalmente rágades.
- EF leve palidez mucosas. Pelo ralo. Constantes normales. Resto de exploración normal.

¿Qué alteraciones se observan en el hemograma? ¿Qué gravedad tiene?

¿Cuál es el diagnóstico de sospecha?

¿Signos de alarma o derivación a especialista?

SERIE ROJA

Hematíes **4.53** 10E6/ μ L

Hemoglobina 10.6 g/dL

Hematocrito 33.3%

V.C.M. 62.3 fL

H.C.M. 20.0 pg

C.H.C.M. **32.0** g/dL

A.D.E. 18.5 %

Reticulocitos **0.53%**

Reticulocitos Absolutos **45** 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas 523 10E3/ μ L

V.P.M. 8.9 fL

A.D.P. 16.1 %

Plaquetocrito **0.547 %**

SERIE BLANCA

Leucocitos **5.80** 10E3/ μ L

Neu **41.4** % Neu **2.4** 10E3/ μ L

Lin **51.3** % Lin **3.0** 10E3/ μ L

Mon **6.8** % Mon **0.4** 10E3/ μ L

Eos **0.4** % Eos **0.1** 10E3/ μ L

Bas **0.1** % Bas **0.0** 10E3/ μ L

Anemia leve

Microcítica

Hipocrómica

Hiporregenerativa

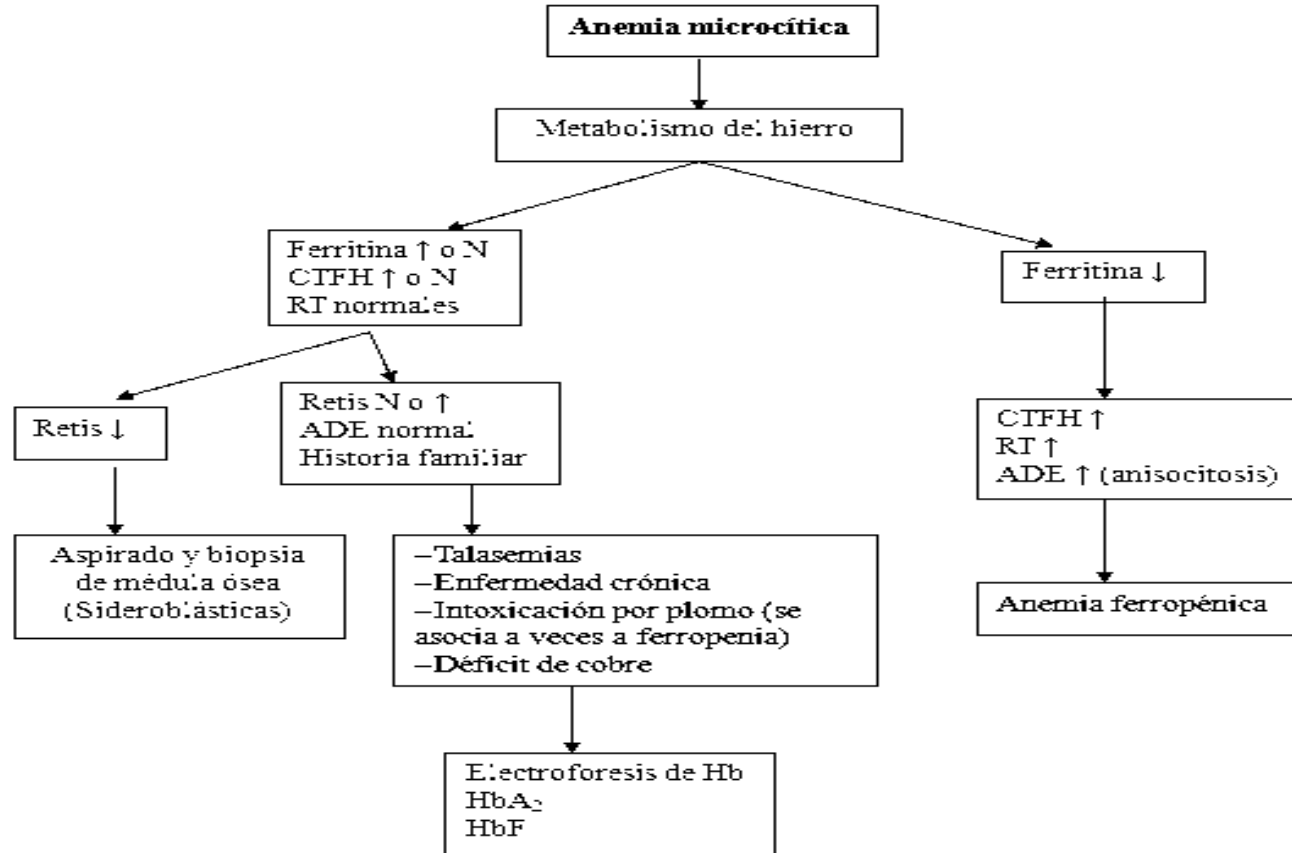
$$IRC = \frac{\text{Reticulocitos} (\%) \times (\text{Hto paciente}/\text{Hto normal})}{d}$$

EDAD	HEMOGLOBINA		HEMATOCRITO		HEMATIES		VCM		HCM		CHCM		RETICULOCITOS	
	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS
12-18 a mujer	14.0	12.0	41	36	4.6	4.1	90	78	30	25	34	31	1.0	0.2

$$IRC = \frac{0,53 \times (33,3/41)}{1 + 0,38} = 0,31$$

ADE elevado (anisocitosis).

No tiene otras citopenias. Trombocitosis leve.



Anemia Microcítica e Hipocrómica

Ferropenia vs Talasemia minor

	FERROOPENIA	TALASEMIA
VCM	↓	↓
ADE (RDW)	↑ (>15)	<15
MENTZER $VCM/nº de hematíes$	> 13	< 13
ENGLAND-FRAZER $VCM - nº de hematíes (\times 10^6) - (5 \times Hb) - 3.4$	> 0	< 0
GREEN-KING $VCM^2 \times RDW/(Hb \times 100)$	> 73	< 73
ÍNDICE RDW (RDWI)* $VCM \times RDW/nº de hematíes$	> 220	< 220



Anemia Microcítica e Hipocrómica

Ferropenia vs Talasemia minor

	FERROPERNIA	TALASEMIA	
VCM	↓	↓	
ADE (RDW)	↑ (>15)	<15	18.5
MENTZER VCM/nº de hematíes	> 13	< 13	13.7
ENGLAND-FRAZER VCM – nº de hematíes ($\times 10^6$) – (5 \times Hb) – 3.4	> 0	< 0	1.1
GREEN-KING VCM ² \times RDW/(Hb \times 100)	> 73	< 73	67.7
ÍNDICE RDW (RDWI)* VCM \times RDW/nº de hematíes	> 220	< 220	254.4

SERIE ROJA

Hematíes **4.53** 10E6/ μ L

Hemoglobina **10.6** g/dL

Hematocrito **33.3%**

V.C.M. **62.3** fL

H.C.M. **20.0** pg

C.H.C.M. **32.0** g/dL

A.D.E. **18.5** %

Reticulocitos **0.53%**

Reticulocitos Absolutos **45** 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **523** 10E3/ μ L

V.P.M. **8.9** fL

A.D.P. **16.1** %

Plaquetocrito **0.447** %

SERIE BLANCA

Leucocitos **5.80** 10E3/ μ L

Neu **41.4** % Neu **2.4** 10E3/ μ L

Lin **51.3** % Lin **3.0** 10E3/ μ L

Mon **6.8** % Mon **0.4** 10E3/ μ L

Eos **0.4** % Eos **0.1** 10E3/ μ L

Bas **0.1** % Bas **0.0** 10E3/ μ L

Microcítica Arregenerativa

(VCM ↓, reticulocitos ↓)

- Anemia por déficit de hierro grave (ferropénica).
- Anemia relacionada con procesos infecciosos agudos.
- Anemia inflamatoria crónica (anemia de trastornos crónicos).
- Intoxicación por plomo.
- Anemias sideroblásticas.

¡Fundamental, edad y contexto clínico!

- Frotis SP (no necesario para el diagnóstico): microcitosis e hipocromía. No macroovalocitos.
- No infecciones recientes.
- PCR, VSG normales.
- Metabolismo del hierro: Ferritina 1 μ g/L, Transferrina 391 mg/dL, IST 2%, RST (Rtf) 9,83 mg/L.

Anemia leve secundaria a ferropenia

Anemia ferropénica tras tratamiento con hierro oral

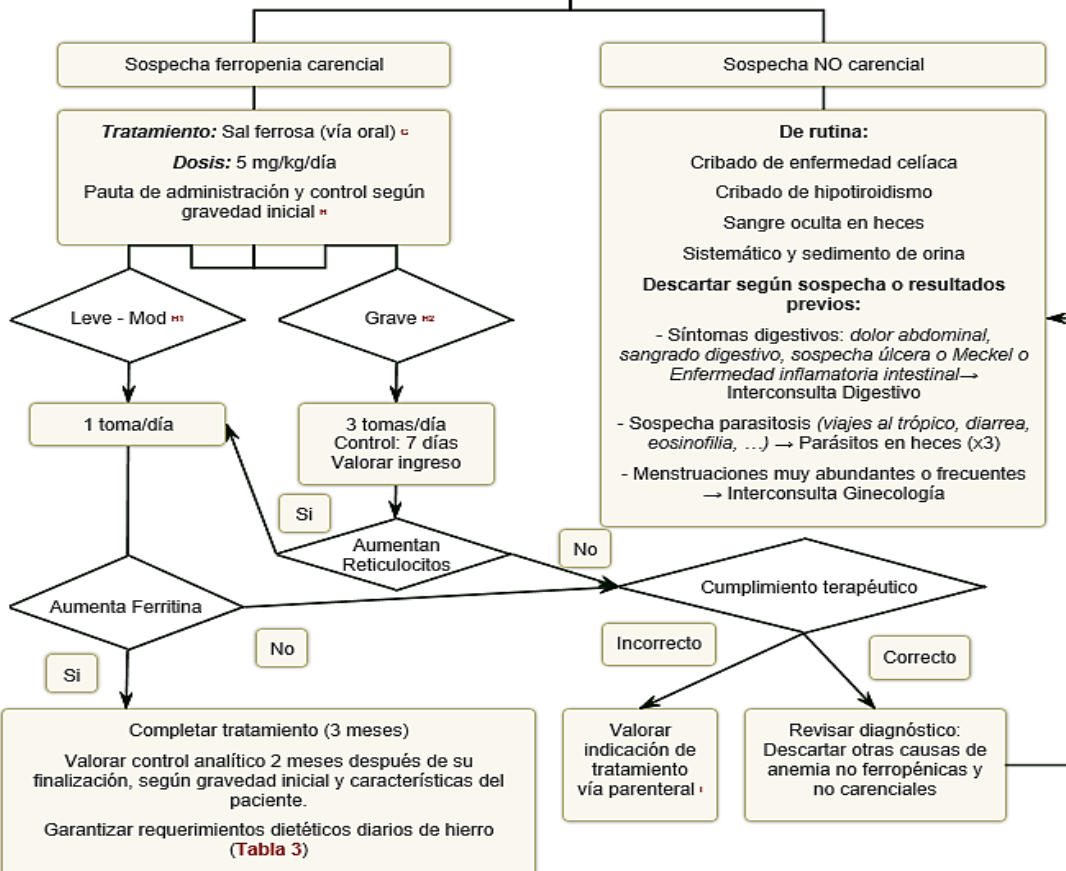
Cumplimiento estricto de la dieta sin gluten.

Se inicia ferroterapia oral, en dosis única diaria, separada de lácteos, preferentemente con zumo de naranja o vitamina C.

Hematíes **4.25** 10E6/ μ L
Hemoglobina **12.3** g/dL ↑
Hematocrito **36.4** % ↑
V.C.M. **85.7** fL ↑
H.C.M. **29.0** pg ↑
C.H.C.M. **33.8** g/dL
A.D.E. **14.4** % ↓
Reticulocitos **2.33** % ↑
Reticulocitos Absolutos **99.0** 10E3/ μ L ↑



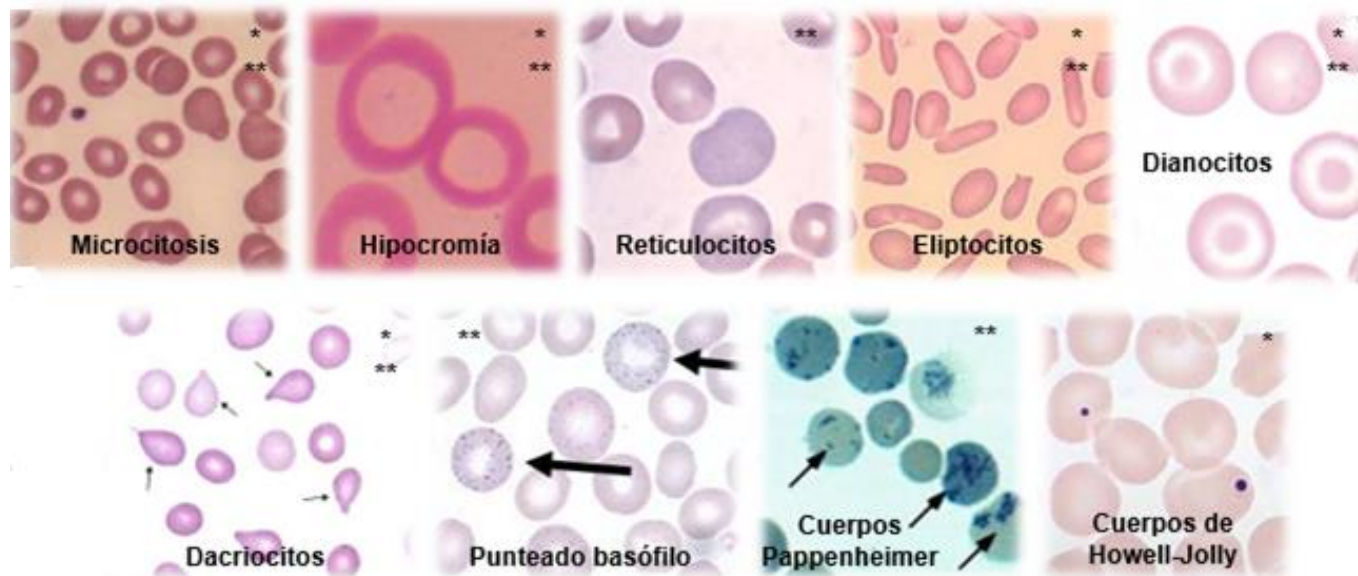
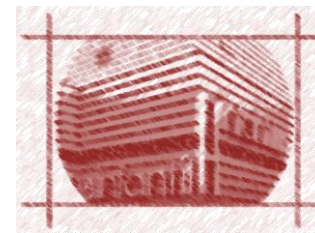
ANEMIA FERROPÉNICA ▶



Pavo García MR, Muñoz Díaz M, Baro Fernández M. Guía de Algoritmos en Pediatría de Atención Primaria. Anemia. AEPap. 2017 (en línea). Disponible en algoritmos.aepap.org

Anemia Microcítica e Hipocrómica

Ferropenia* vs Talasemia Minor**



¿Cuáles son las indicaciones de tratamiento con hierro oral? ¿Hay que tratar ferropenias silentes sin afectación del hemograma?



Iron deficiency: new insights into diagnosis and treatment

Clara Camaschella¹

¹Vita Salute University, San Raffaele Scientific Institute, Milan, Italy

Age group	Recommended amount of iron a day
7 - 12 months	11 mg
1 - 3 years	7 mg
4 - 8 years	10 mg
9 - 13 years	8 mg
14 - 18 years, girls	15 mg
14 - 18 years, boys	11 mg

Table 1. Etiology of iron deficiency

Physiological causes	Increased iron demand: infancy, adolescence, 2 nd and 3 rd trimester of pregnancy
Insufficient intake	Malnutrition, vegetarians, vegans, iron poor-foods
Decreased absorption	Gastrectomy, duodenal by pass, bariatric surgery, <i>H. pylori</i> infection, celiac sprue, atrophic gastritis, inflammatory bowel diseases, drugs (proton pump inhibitors, H ₂ blockers)
Genetic IRIDA	
Chronic blood loss	Gastrointestinal tract: any benign or malignant lesion, hookworm, drugs (salicylates, corticosteroids, NSAID) Genitourinary system: heavy uterine bleeding, intravascular hemolysis (eg, PNH) Bleeding defects (eg, hereditary hemorrhagic telangiectasia) Regular blood donors
Associated with other conditions	Chronic kidney disease, inflammatory bowel diseases, heart failure, obesity

IRIDA indicates iron-refractory-iron-deficiency-anemia; NSAID, nonsteroidal anti-inflammatory drugs; and PNH, paroxysmal nocturnal hemoglobinuria.

Adapted from Camaschella.¹⁴



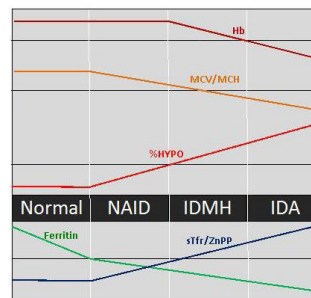
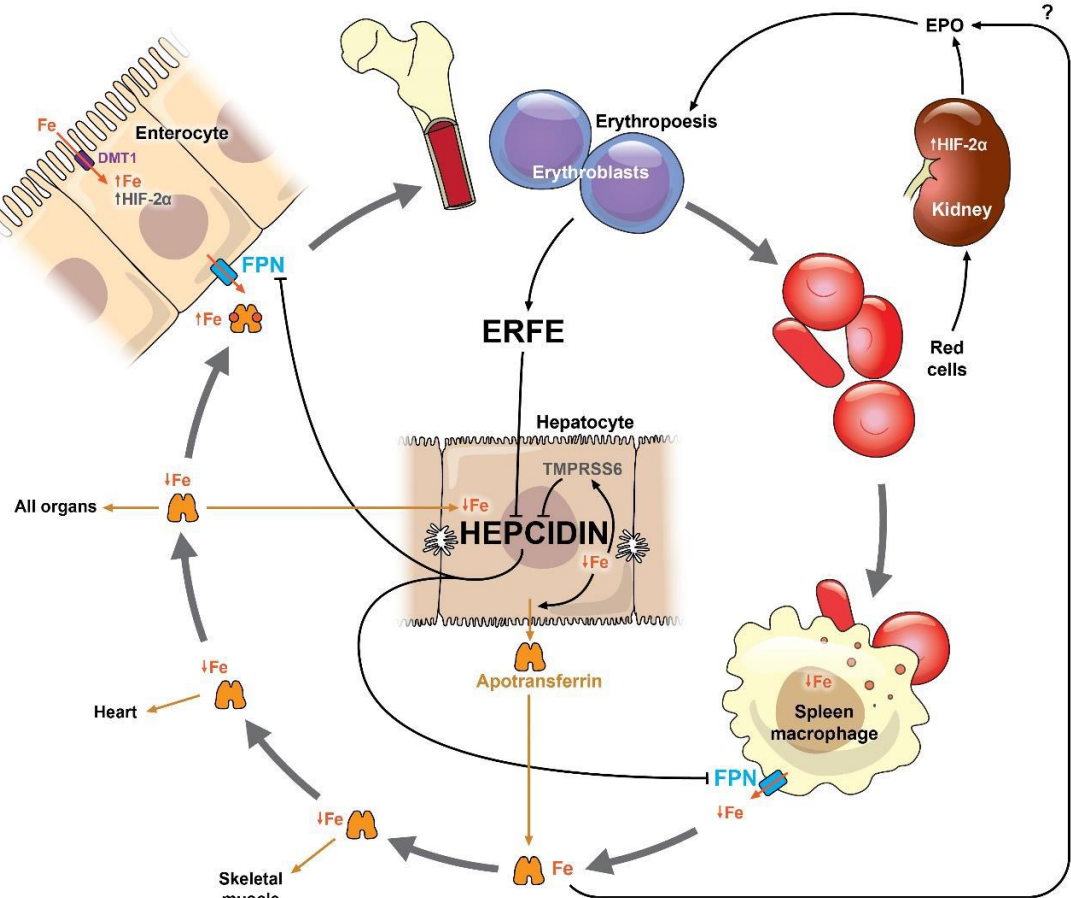
The treatment of iron deficiency without anaemia (in otherwise healthy persons)

German E. Clénin

Swiss Med Wkly. 2017;147:w14434

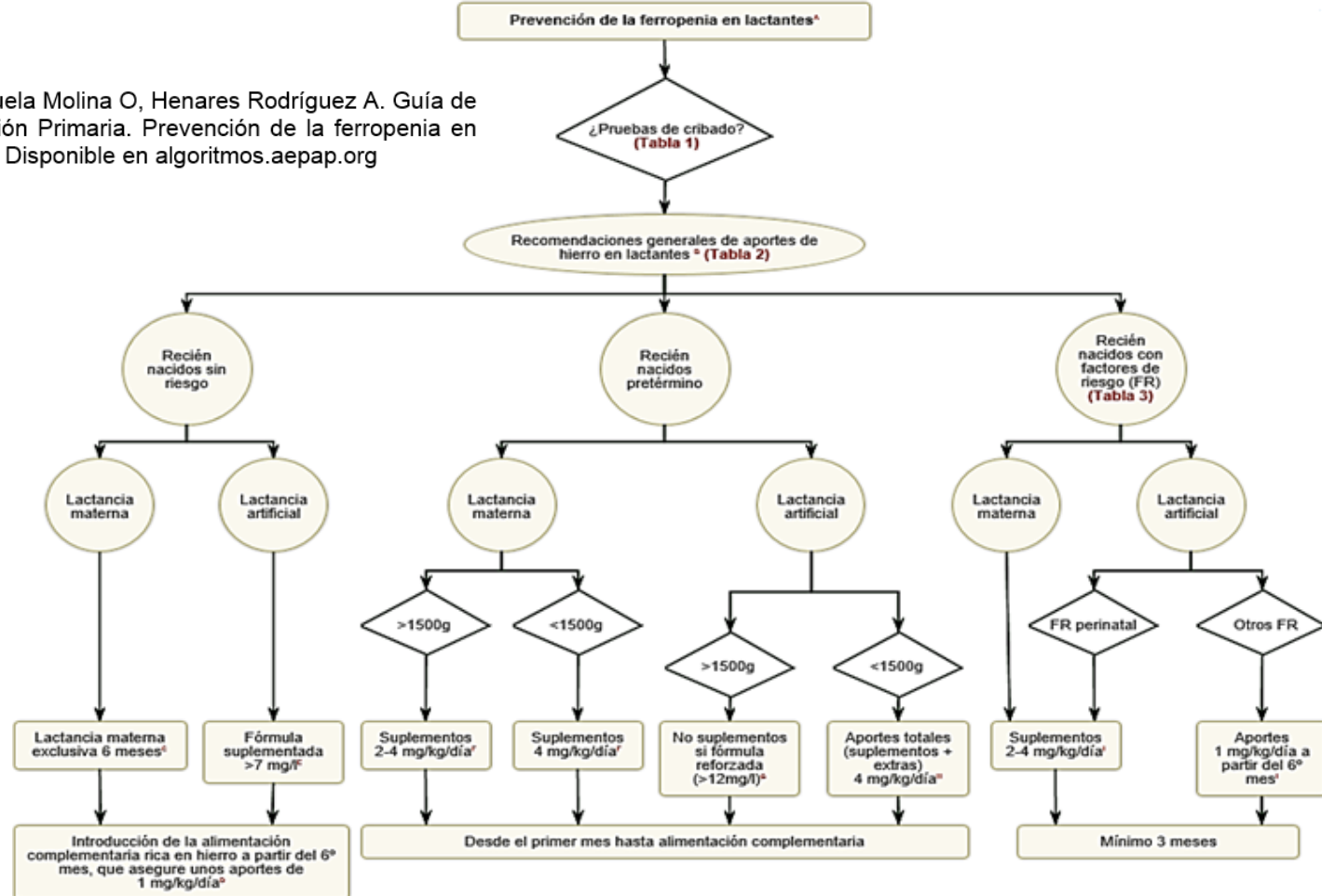
Importancia del hierro

- Componente del sistema enzimático de la cadena respiratoria de la célula.
- Controversia en cuanto a los niveles *cut-off* de ferritina establecidos por OMS (15 µg/L) u otros estudios (16-32 µg/L) porque a veces se ven depósitos intramedulares deplecionados.
- Ferropenia sin anemia, se ha relacionado con:
 - Desarrollo cognitivo.
 - Déficit de atención y concentración.
 - Alteraciones del sueño (síndrome de piernas inquietas).
 - Astenia. Hiporexia. Fragilidad de pelo y uñas. Rágades. Glositis. Pica.

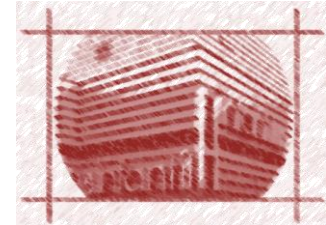


Edad	Cut-Off Ferritina
6 – 12	> 15 µg/L
12 – 15	> 20 µg/L
≥ 15	> 30 µg/L

Sánchez Ruiz-Cabello FJ, Valenzuela Molina O, Henares Rodríguez A. Guía de Algoritmos en Pediatría de Atención Primaria. Prevención de la feropenia en lactantes. AEPap. 2015 (en línea). Disponible en algoritmos.aepap.org



Diagnóstico diferencial entre anemia ferropénica, de trastornos crónicos o multifactorial



	Defecto de hierro	Anemia de trastornos crónicos	Anemia multifactorial
Hierro sérico	Bajo	Bajo	Bajo
Transferrina	Aumentada	Baja o normal	Baja
Índice saturación de la transferrina	Bajo	Bajo	Bajo
Ferritina	Baja	Aumentada	Normal
Receptor soluble de la transferrina	Aumentado	Normal	Aumentado o normal
Proteína C reactiva	Normal	Aumentada	Aumentada
Eritropoyetina	Aumentada	Normal o discretamente aumentada para el grado de anemia	Aumentada o normal

Sevilla Navarro J. Abordaje de la anemia microcítica, nuevas herramientas diagnósticas. En: AEPap ed. Curso de Actualización Pediatría 2010. Madrid: Exlibris Ediciones; 2010. p.23-9.



Preparados de hierro disponibles en el mercado

NOMBRE COMERCIAL	HIERRO DISPONIBLE por comprimido o ampolla (en mg)	HIERRO ELEMENTAL por comprimido o ampolla (en mg)
Fero-gradumet, comprimidos ¹	525	105
Tardyferon, comprimidos ¹	256	80
Ferrum Sandoz, comprimidos efervescentes ¹	226	25
Losferron, comprimidos efervescentes ¹	695	80
Glutaferro gotas ¹	170 mg/ml	30 mg/ml
Ferro sanol, cápsulas	567	100
Cromatonbic ferro, ampollas bebibles ¹	300	37
Normovite antianémico, cápsulas ^{1,3}	300	33
Ferplex, ampollas ²	800	40
Ferrocur, ampollas ²	800	40
Lactoferrina, ampollas ²	800	40
Ferropotina, ampollas ²	100	20
Kylor, sobres ²	300	40
Profer, sobres ²	300	40
Podertonic, ampollas ²	1000	112
Venofer ⁴	100	100

1: sal ferrosa; 2: sal férrica; 3: asocia ácido fólico; 4: preparado Intravenoso.

¿Qué hago si no se corrige la ferropenia a pesar de un tratamiento adecuado con hierro oral? ¿Y si responde pero pasado un tiempo presenta recurrencias?

¿Y qué hago si no se corrige la anemia ni la microcitosis tras la resolución de la ferropenia (o no) a pesar de un tratamiento adecuado con hierro oral?

Anemias Microcíticas Atípicas

- (i) Defectos de la absorción intestinal de hierro (IRIDA).
- (ii) Alteraciones del ciclo del receptor de la transferrina que afectan a la absorción de hierro por los eritroblastos (atransferrinemia, mutaciones SLC11A2 o STEAP3).
- (iii) Defectos en la utilización de hierro por las mitocondrias para la síntesis del grupo hemo o de sulfuros de hierro (anemia sideroblástica LX o AR).
- (iv) Defectos en el reciclaje el hierro (aceruloplasminemia hereditaria).

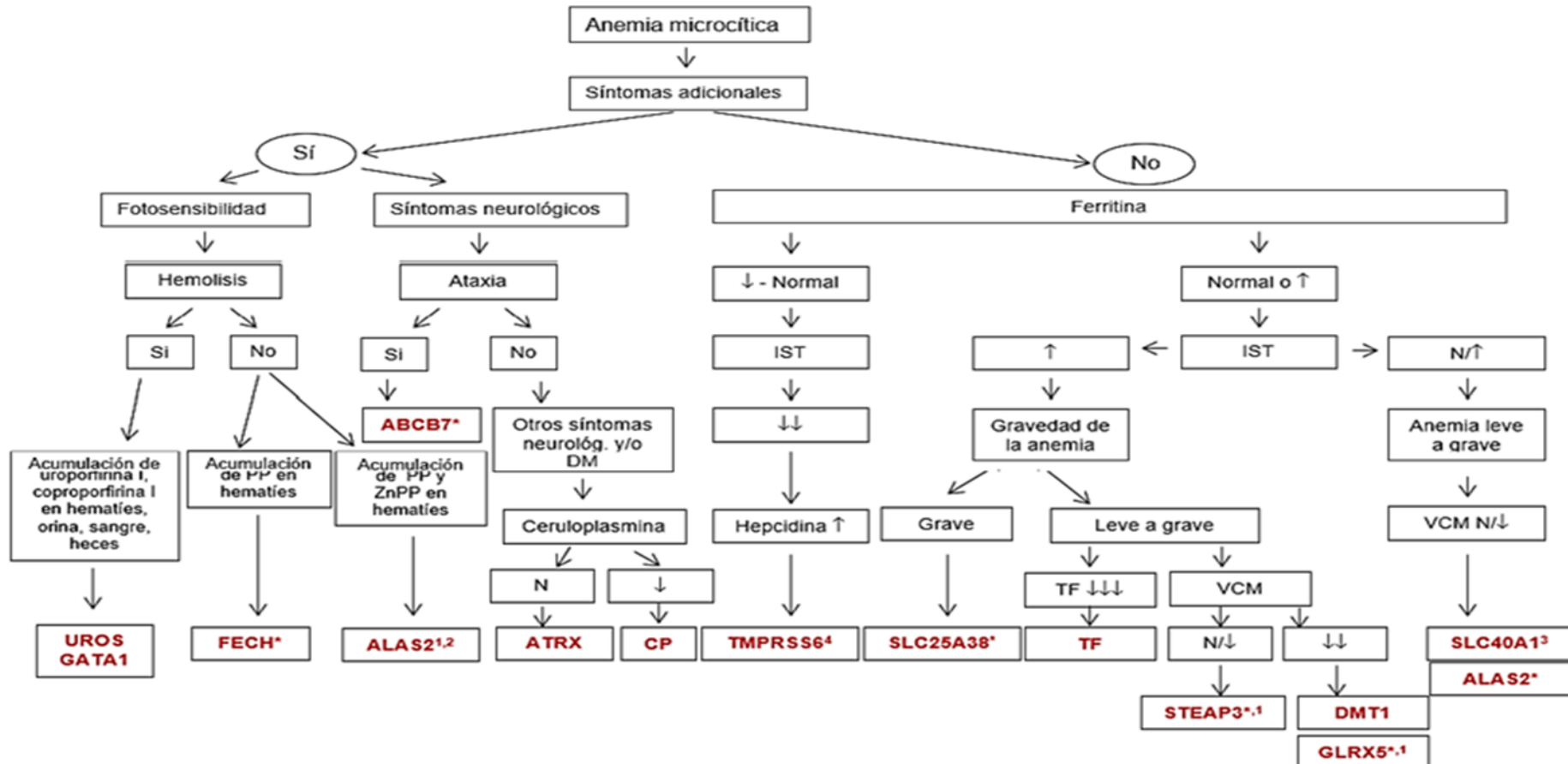
*Otras causas de microcitosis fuera de este grupo: hemoglobinopatía E, déficit de cobre (valorar toxicidad por zinc), déficit de zinc, protoporfiria eritropoyética.



Anemias Microcíticas Atípicas

	Atransferrinaemia	<i>SLC11A2</i> defects	<i>STEAP3</i> defects	Sideroblastic Anaemia	IRIDA	ACD	IDA
Family history	Siblings	Siblings	Siblings	According to Inheritance	Siblings	No	Sometimes
Anaemia at birth	Yes	Yes	?	In some <i>SLC25A38</i> defects	No	No	No
Degree of anaemia	Severe	Variable	Severe	Variable	Moderate	Moderate	Variable
MCV	Low	Low	Low	Low	Very low	Normal/Low	Variable
MCH	Low	Low	Low	Low	Very low	Normal/Low	Variable
Serum Iron	High	High	High	High	Very low	Normal/Low	Low
Transferrin	Low/Undetectable	Low	Low	Low	High	Normal/Low	High
Transferrin saturation	High	High	High	High	Very low	Normal/Low	Low
Serum ferritin	High	High	High	High	Normal/Low	Normal/High	Low
sTFR	Low	High	?	High	High	Low	High
LIC	High	High	High	High	Low	Normal/High	Low
Serum hepcidin	Low	Low	?	Low	Normal/High	High	Low

Camaschella C. How I manage patients with atypical microcytic anaemia. *Br J Haematol.* 2013 Jan;160(1):12-24



Indicaciones de Derivación a Hematología de una Anemia Microcítica

- (i) Origen desconocido de la anemia microcítica y/o historia familiar sugerente de patología hereditaria.
- (ii) Los datos de laboratorio sugieren anemia por deficiencia de hierro pero el paciente tiene una respuesta pobre o nula a la terapia con suplementos orales.
- (iii) Microcitosis atípica que precisa estudios más avanzados.
- (iv) Sospecha de diátesis hemorrágica que produce la pérdida de hierro y precisa estudio.



SERIE ROJA

Hematíes **5.13** 10E6/ μ L

Hemoglobina **11.0** g/dL

Hematocrito **33.1**%

V.C.M. **61.3** fL

H.C.M. **18.9** pg

C.H.C.M. **32.4** g/dL

A.D.E. **13.5** %

Reticulocitos **3.64**%

Reticulocitos Absolutos **160** 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **323** 10E3/ μ L

V.P.M. **8.9** fL

A.D.P. **16.1** %

Plaquetocrito **0.447** %

SERIE BLANCA

Leucocitos **5.80** 10E3/ μ L

Neu **41.4** % Neu **2.4** 10E3/ μ L

Lin **51.3** % Lin **3.0** 10E3/ μ L

Mon **6.8** % Mon **0.4** 10E3/ μ L

Eos **0.4** % Eos **0.1** 10E3/ μ L

Bas **0.1** % Bas **0.0** 10E3/ μ L

¿Qué pasa si SÍ se corrige la ferropenia pero NO la anemia NI la microcitosis en esta paciente?

Adolescente mujer de 15 años

- Enfermedad celíaca. No otros AP de interés.
- Rehistoriando, el padre tiene “glóbulos rojos pequeños”.
- Ya no toma gluten. Asintomática.
- EF leve palidez mucosas. Resto normal.

¿Qué alteraciones se observan en el hemograma?

¿Qué gravedad tiene?

¿Cuál es el diagnóstico de sospecha?

¿Signos de alarma o derivación a especialista?



SERIE ROJA

Hematíes **5.13** 10E6/ μ L

Hemoglobina 11.0 g/dL

Hematocrito 33.1%

V.C.M. 61.3 fL

H.C.M. 18.9 pg

C.H.C.M. **32.4** g/dL

A.D.E. **13.5** %

Reticulocitos 3.64%

Reticulocitos Absolutos 160 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **323** 10E3/ μ L

V.P.M. **8.9** fL

A.D.P. **16.1** %

Plaquetocrito **0.447** %

SERIE BLANCA

Leucocitos **5.80** 10E3/ μ L

Neu **41.4** % Neu **2.4** 10E3/ μ L

Lin **51.3** % Lin **3.0** 10E3/ μ L

Mon **6.8** % Mon **0.4** 10E3/ μ L

Eos **0.4** % Eos **0.1** 10E3/ μ L

Bas **0.1** % Bas **0.0** 10E3/ μ L

Anemia leve

Microcítica

Hipocrómica

Regenerativa

$$IRC = \frac{\text{Reticulocitos} (\%) \times (\text{Hto paciente}/\text{Hto normal})}{d}$$

EDAD	HEMOGLOBINA		HEMATOCRITO		HEMATIES		VCM		HCM		CHCM		RETICULOCITOS	
	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS
12-18 a mujer	14.0	12.0	41	36	4.6	4.1	90	78	30	25	34	31	1.0	0.2

$$IRC = \frac{3.64 \times (33.1/41)}{1 + 0.38} = 2.13$$

ADE normal (no tiene anisocitosis).

No tiene otras citopenias.

Anemia Microcítica e Hipocrómica

Ferropenia vs Talasemia minor

	FERROPERNIA	TALASEMIA	
VCM	↓	↓	
ADE (RDW)	↑ (>15)	<15	13.5
MENTZER VCM/nº de hematíes	> 13	< 13	11.9
ENGLAND-FRAZER VCM – nº de hematíes ($\times 10^6$) – (5 \times Hb) – 3.4	> 0	< 0	- 2.23
GREEN-KING VCM ² \times RDW/(Hb \times 100)	> 73	< 73	46.1
ÍNDICE RDW (RDWI)* VCM \times RDW/nº de hematíes	> 220	< 220	161.3



SERIE ROJA

Hematíes **5.13** 10E6/ μ L

Hemoglobina 11.0 g/dL

Hematocrito 33.1%

V.C.M. 61.3 fL

H.C.M. 18.9 pg

C.H.C.M. **32.4** g/dL

A.D.E. **13.5** %

Reticulocitos 3.64%

Reticulocitos Absolutos 160 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **323** 10E3/ μ L

V.P.M. **8.9** fL

A.D.P. **16.1** %

Plaquetocrito **0.447** %

SERIE BLANCA

Leucocitos **5.80** 10E3/ μ L

Neu **41.4** % Neu **2.4** 10E3/ μ L

Lin **51.3** % Lin **3.0** 10E3/ μ L

Mon **6.8** % Mon **0.4** 10E3/ μ L

Eos **0.4** % Eos **0.1** 10E3/ μ L

Bas **0.1** % Bas **0.0** 10E3/ μ L

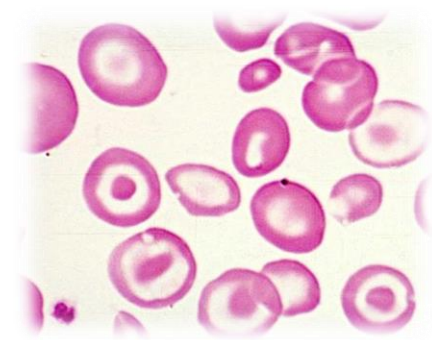
Microcítica Regenerativa

(VCM ↓, reticulocitos normales o ↑)

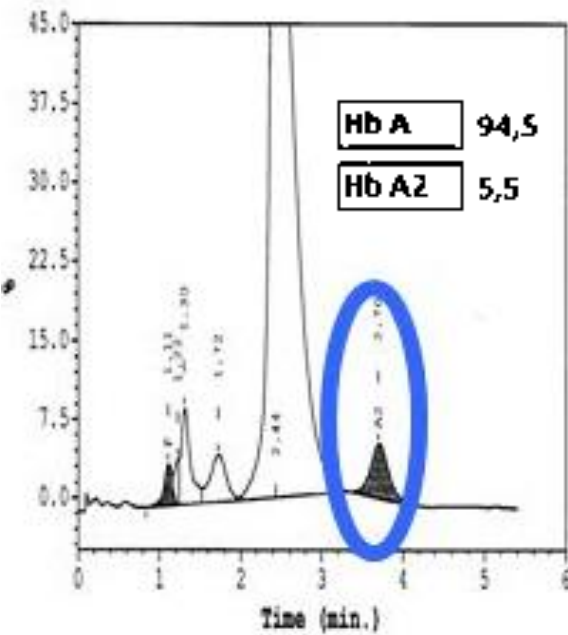
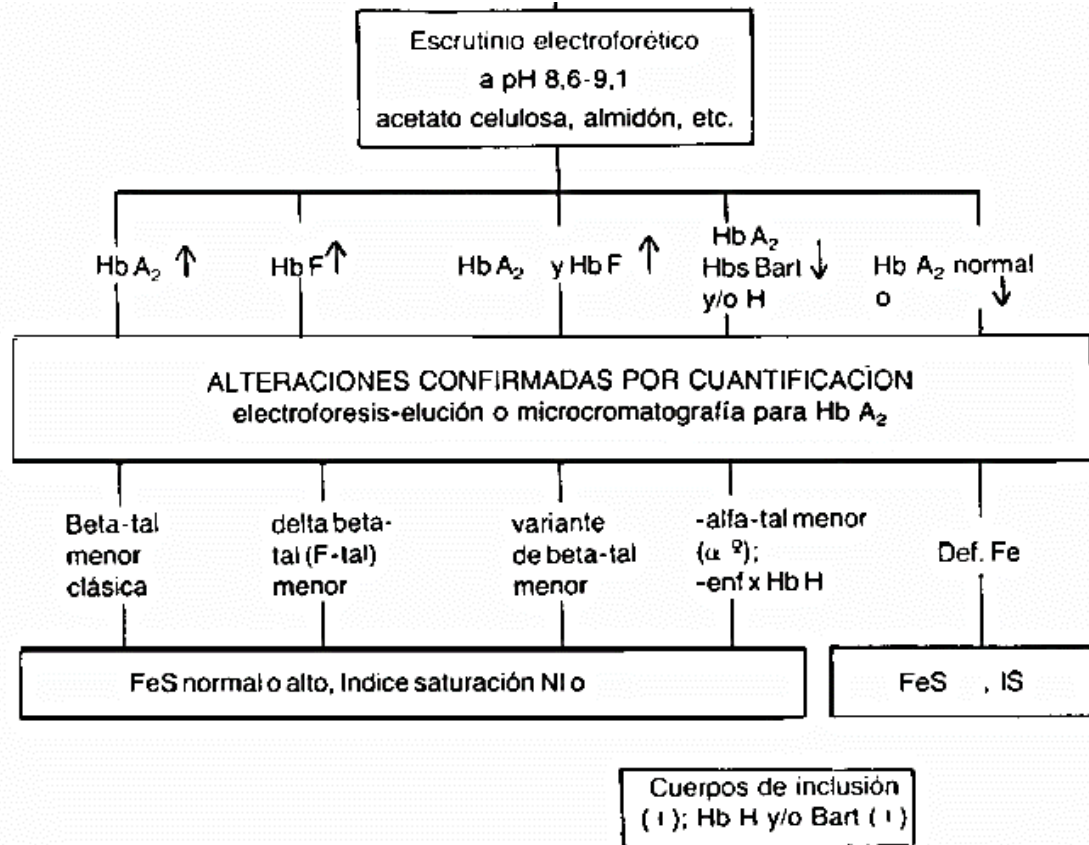
- Anemia por déficit leve de hierro o en tratamiento.
- Síndromes talasémicos.

¡Fundamental, edad y contexto clínico!

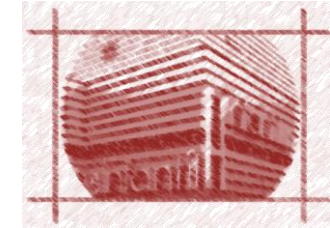
- Frotis SP (no necesario para el diagnóstico): microcitosis e hipocromía. Dianocitos.
- Metabolismo del hierro: Ferritina 32 μ g/L, Transferrina 235 mg/dL, IST 22%, RST (Rtf) 7,83 mg/L.



Síndrome Talasémico



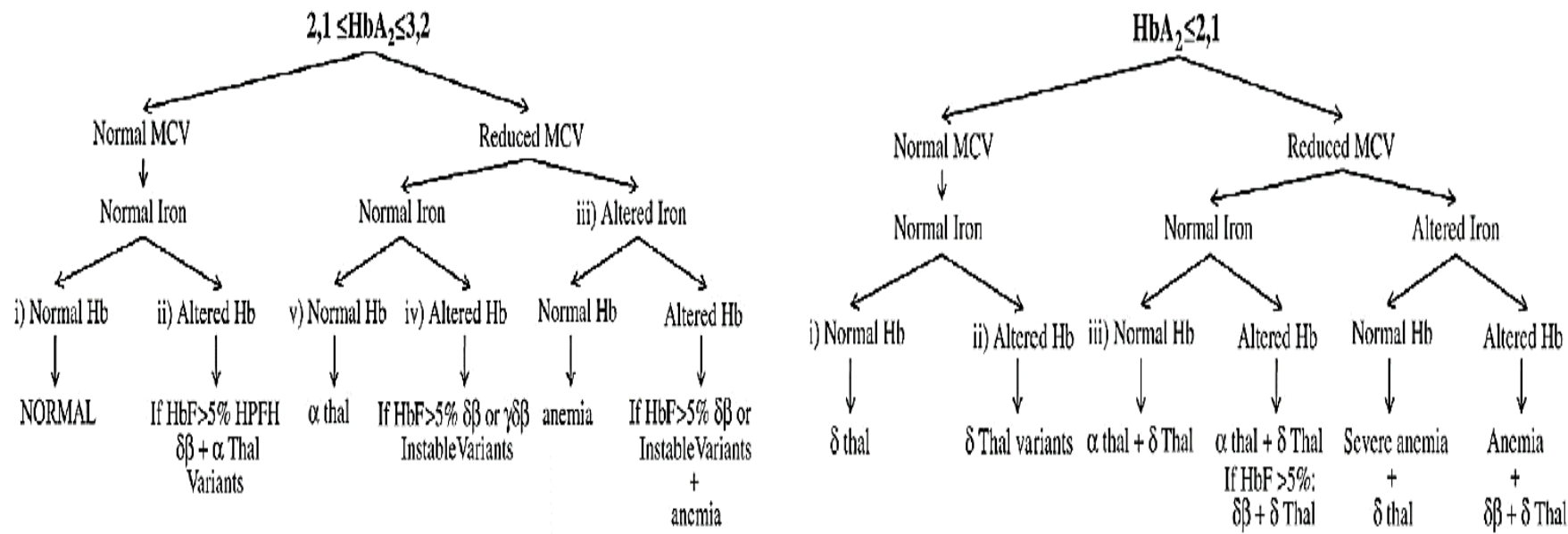
**β -Talasemia Minor
(rasgo β Talasémico)**



Discriminación entre hemoglobinopatías según la electroforesis de hemoglobinas

	Hb	VCM	HbS (%)	Hb A (%)	Hb A ₂ (%)	Hb F (%)
AS (rasgo falciforme)	Normal	Normal	35-48	52-65	<3,5%	<1%
SS (anemia falciforme)	↓	Normal	88-93	0	<3,5%	5-10
S-β ⁰ talasemia	↓	↓	88-93	0	>3,5%	5-10
S-β ⁺ talasemia	↓	↓	50-93	3-30	>3,5%	1-10
β- talasemia minor	↓	↓	0	70-95	>3,5%	1-10
β- talasemia mayor	↓	↓	0	0	Variable	>45
α- talasemia (rasgo)	Normal o ↓	Normal o ↓	0	-	<3,5%	<1
Hb Lepore (portador)	↓	↓	0	-	<3,5%	<1
δβ- talasemia	↓	↓	0	-	<3,5%	5-20

Modificado de: Cela E, Beléndez C, Galarón P. *An Pediatr Cont.* 2009;7(3):152-5).



Giambona A et al. The significance of the hemoglobin A₂ value in screening for hemoglobinopathies. *Clin Biochem*. 2009 Dec;42(18):1786-96

SERIE ROJA

Hematíes **2.74** 10E6/ μ L

Hemoglobina **5,2** g/dL

Hematocrito **15.7** %

V.C.M. **59.7** fL

H.C.M. **18.1** pg

C.H.C.M. **31.6** g/dL

A.D.E. **30.2** %

Reticulocitos **12.77** %

Reticulocitos Absolutos **440.8** 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **220** 10E3/ μ L

V.P.M. **8.9** fL

A.D.P. **16.1** %

Plaquetocrito **0.407** %

SERIE BLANCA

Leucocitos **5.80** 10E3/ μ L

Neu **41.4** % Neu **2.4** 10E3/ μ L

Lin **51.3** % Lin **3.0** 10E3/ μ L

Mon **6.8** % Mon **0.4** 10E3/ μ L

Eos **0.4** % Eos **0.1** 10E3/ μ L

Bas **0.1** % Bas **0.0** 10E3/ μ L

Niño varón de 8 años

- Origen pakistaní, refugiado. Acaba de llegar a España (Cruz Roja). No se conocen bien los AP ni AF. Parece que recibió una transfusión hace 2 meses.
- EF: Malares y frontal prominentes, exposición de los dientes superiores. Talla baja. Palidez intensa de mucosas. Ictericia conjuntival. AC: soplo sistólico II/VI. FC 85 lpm, TA 110/70 mmHg. ABD: hepatomegalia 6 cm, esplenomegalia 8 cm.
- Usted le realiza una analítica de control.

¿Qué alteraciones se observan en el hemograma? ¿Qué gravedad tiene?

¿Cuál es el diagnóstico de sospecha?

¿Signos de alarma o derivación a especialista?



SERIE ROJA

Hematíes **2.74** 10E6/ μ L

Hemoglobina 5,2 g/dL

Hematocrito 15.7 %

V.C.M. 59.7 fL

H.C.M. 18.1 pg

C.H.C.M. 31.6 g/dL

A.D.E. 30.2 %

Reticulocitos 12.77 %

Reticulocitos Absolutos 440.8 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **220** 10E3/ μ L

V.P.M. 8.9 fL

A.D.P. 16.1 %

Plaquetocrito 0.407 %

SERIE BLANCA

Leucocitos **5.80** 10E3/ μ L

Neu **41.4** % Neu **2.4** 10E3/ μ L

Lin **51.3** % Lin **3.0** 10E3/ μ L

Mon **6.8** % Mon **0.4** 10E3/ μ L

Eos **0.4** % Eos **0.1** 10E3/ μ L

Bas **0.1** % Bas **0.0** 10E3/ μ L

Anemia grave.

Microcítica.

Hipocrómica.



Regenerativa.

$$IRC = \frac{\text{Reticulocitos} (\%) \times (\text{Hto paciente}/\text{Hto normal})}{d}$$

EDAD	HEMOGLOBINA		HEMATOCRITO		HEMATIES		VCM		HCM		CHCM		RETICULOCITOS	
	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS
6-12 a	13.5	11.5	40	35	4.6	4.0	86	77	29	25	34	31	1.0	0.2

$$IRC = \frac{12.77 \times (15.7/40)}{1 + 1.2} = 2.26$$

ADE muy elevado (por reticulocitosis).
No tiene otras citopenias.

SERIE ROJA

Hematíes **2.74** 10E6/ μ L

Hemoglobina 5,2 g/dL

Hematocrito 15.7 %

V.C.M. 59.7 fL

H.C.M. 18.1 pg

C.H.C.M. 31.6 g/dL

A.D.E. 30.2 %

Reticulocitos 12.77 %

Reticulocitos Absolutos 440.8 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **220** 10E3/ μ L

V.P.M. 8.9 fL

A.D.P. 16.1 %

Plaquetocrito 0.407 %

SERIE BLANCA

Leucocitos **5.80** 10E3/ μ L

Neu **41.4** % Neu **2.4** 10E3/ μ L

Lin **51.3** % Lin **3.0** 10E3/ μ L

Mon **6.8** % Mon **0.4** 10E3/ μ L

Eos **0.4** % Eos **0.1** 10E3/ μ L

Bas **0.1** % Bas **0.0** 10E3/ μ L

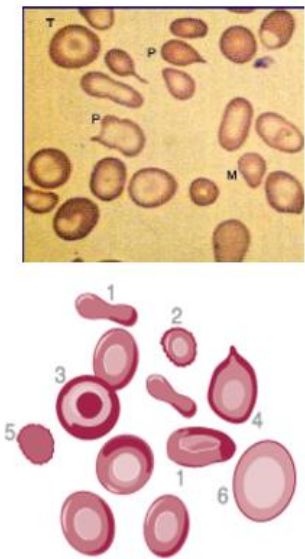
Microcítica Regenerativa

(VCM ↓, reticulocitos normales o ↑)

- Anemia por déficit leve de hierro o en tratamiento.
- Síndromes talasémicos.

¡Fundamental, edad y contexto clínico!

- Frotis SP: microcitosis e hipocromía intensas. Policromasia. Punteado basófilo. Dianocitos.
- Metabolismo del hierro: Ferritina 1625 μ g/L, Transferrina 135 mg/dL, IST 100%, RST (Rtf) 10.83 mg/L.
- Serologías: HBsAg (+), AntiHBs (-), AntiHBC IgG (+), HBeAg (-), AntiHBe (+). Resto negativo.

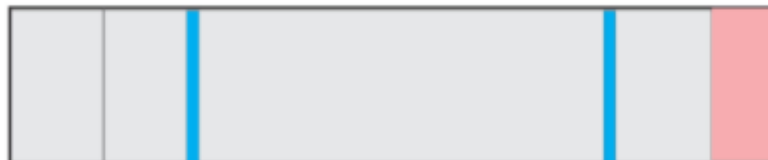


Síndrome Talasémico Mayor Portador Hepatitis B

1 - Elliptocitos, 2 - Microcytosis,
3 - Dianocites, 4 - Dacriocytosis,
5 - Esferocytes, 6 - Hypocromia

Hb Electrophoresis

Origin HbA2



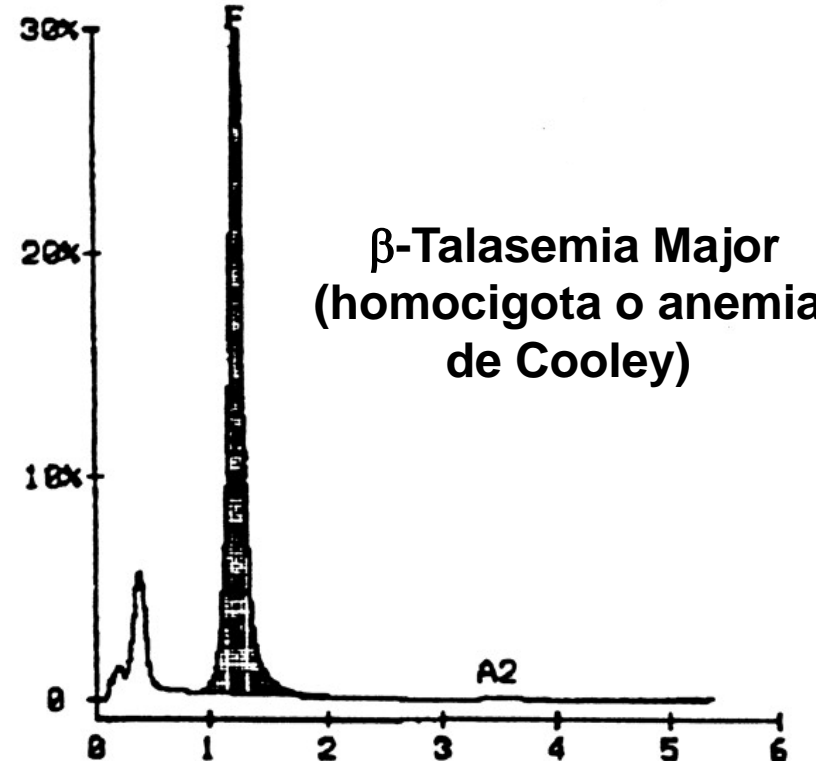
Normal pattern

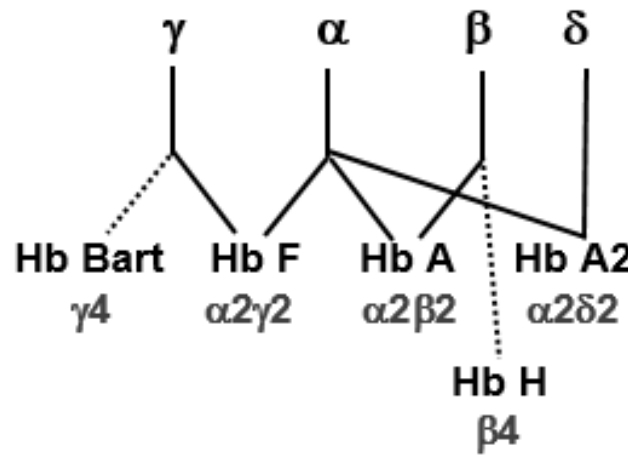
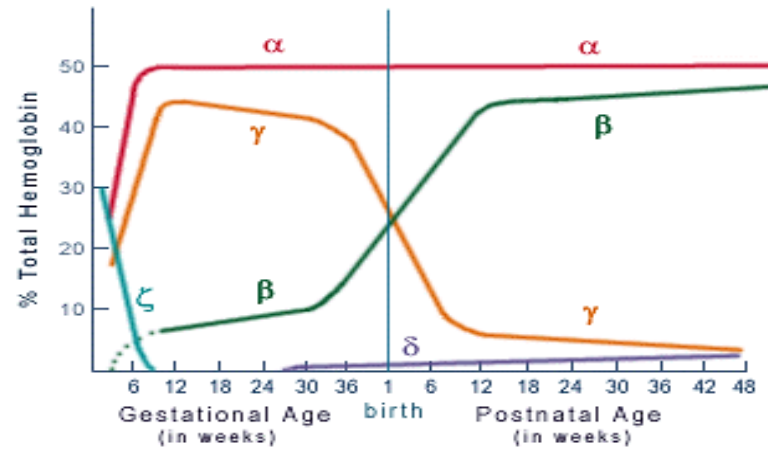
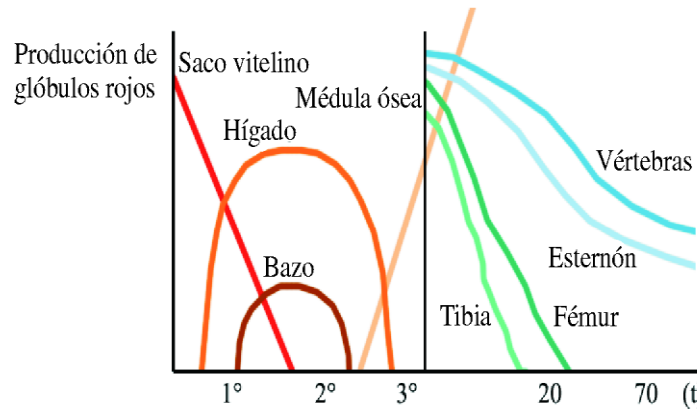
Origin HbA2

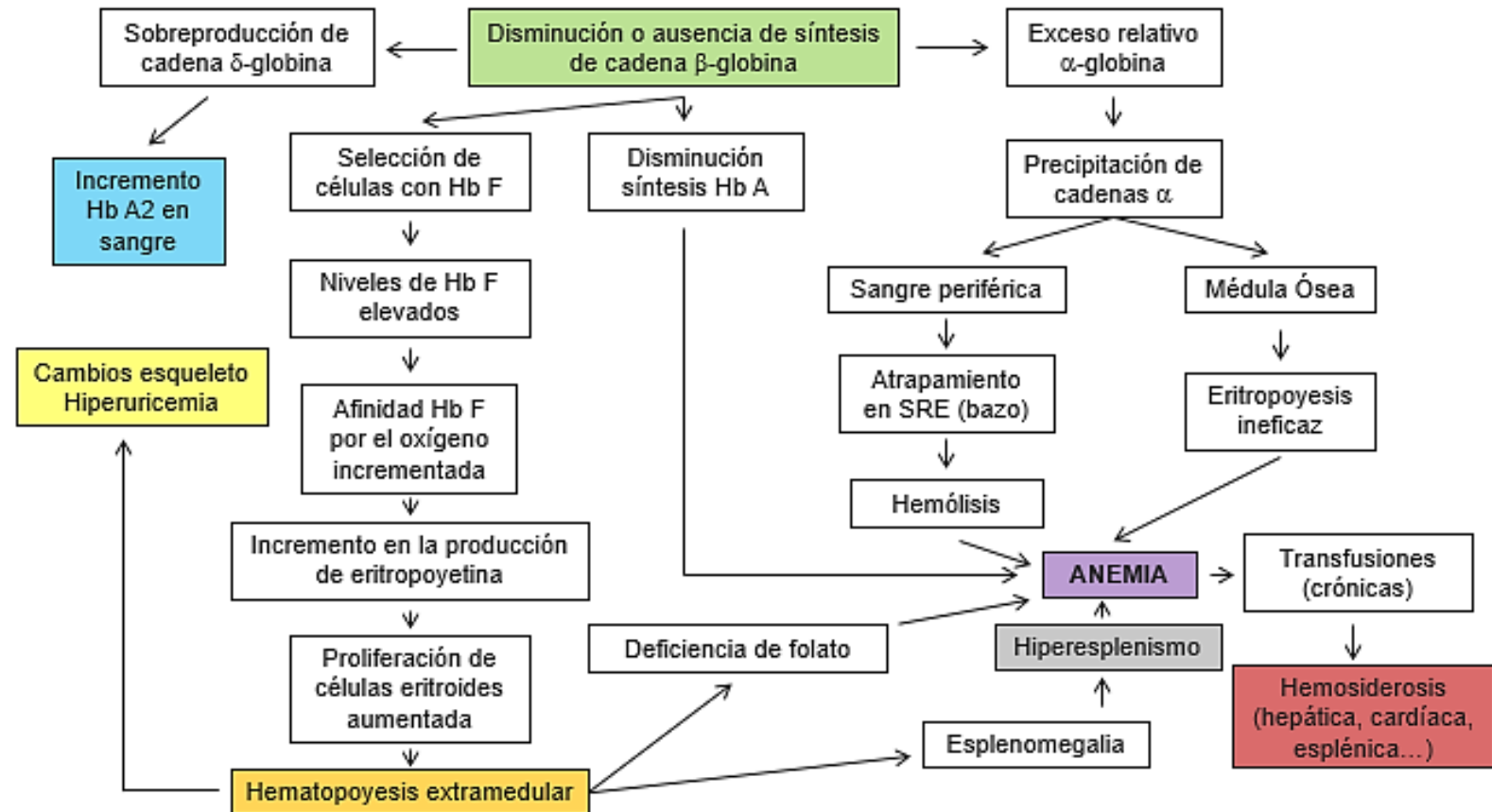


Beta thalassemia

↑
Trasfusiones







SERIE ROJA

Hematíes **6.02** 10E6/ μ L

Hemoglobina **15.2** g/dL

Hematocrito **47.2** %

V.C.M. **77.5** fL

H.C.M. **27.2** pg

C.H.C.M. **33.9** g/dL

A.D.E. **13.6** %

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **270** 10E3/ μ L

V.P.M. **8.9** fL

A.D.P. **16.1** %

Plaquetocrito **0.407** %

SERIE BLANCA

Leucocitos **5.80** 10E3/ μ L

Neu **41.4** % Neu **2.4** 10E3/ μ L

Lin **51.3** % Lin **3.0** 10E3/ μ L

Mon **6.8** % Mon **0.4** 10E3/ μ L

Eos **0.4** % Eos **0.1** 10E3/ μ L

Bas **0.1** % Bas **0.0** 10E3/ μ L

Adolescente varón de 14 años

- Asma leve intermitente. No medicación de base. No otros AP ni AF.
- Refiere deposiciones pastosas en las últimas 4 semanas y dolor abdominal recurrente.
- EF sin hallazgos patológicos.
- Usted le realiza una analítica de control.

¿Qué alteraciones se observan en el hemograma? ¿Qué gravedad tiene?

¿Cuál es el diagnóstico de sospecha?

¿Signos de alarma o derivación a especialista?

SERIE ROJA

Hematíes **6.02** 10E6/ μ L

Hemoglobina **15.2** g/dL

Hematocrito **47.2** %

V.C.M. **77.5** fL

H.C.M. **27.2** pg

C.H.C.M. **33.9** g/dL

A.D.E. **13.6** %

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **270** 10E3/ μ L

V.P.M. **8.9** fL

A.D.P. **16.1** %

Plaquetocrito **0.407** %

SERIE BLANCA

Leucocitos **5.80** 10E3/ μ L

Neu **41.4** % Neu **2.4** 10E3/ μ L

Lin **51.3** % Lin **3.0** 10E3/ μ L

Mon **6.8** % Mon **0.4** 10E3/ μ L

Eos **0.4** % Eos **0.1** 10E3/ μ L

Bas **0.1** % Bas **0.0** 10E3/ μ L

No presenta anemia.

Microcitosis muy leve.

Normocromía.

EDAD	HEMOGLOBINA		HEMATOCRITO		HEMATÍES		VCM		HCM		CHCM		RETICULOCITOS	
	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS
12-18 a varon	14.5	13.0	43	37	4.9	4.5	88	78	30	25	34	31	1.0	0.2

No tiene anisocitosis (ADE normal).

Pseudopolicitemia (elevación nº hematíes con hemoglobina y hematocrito normales).

Hierro **100** μ g/dL 37 - 145

Ferritina **41** μ g/L 12 - 200

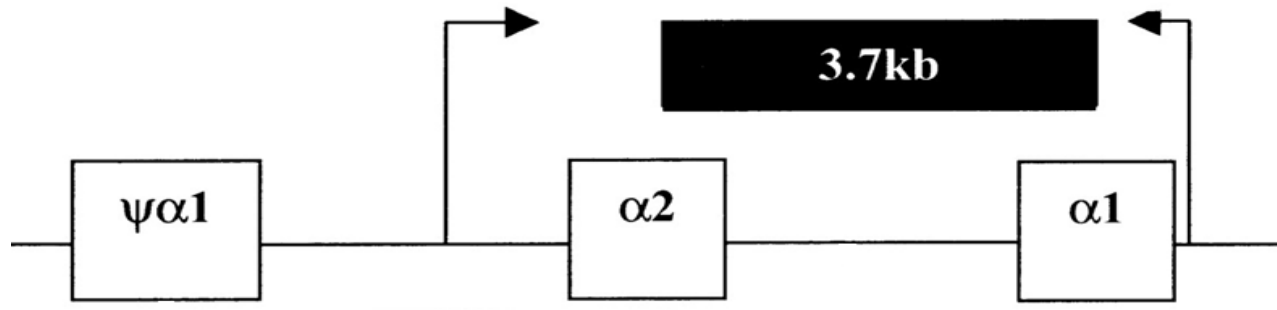
Transferrina **245** mg/dL 200 - 360

Índice de saturación de transferrina **32** % 15 - 45

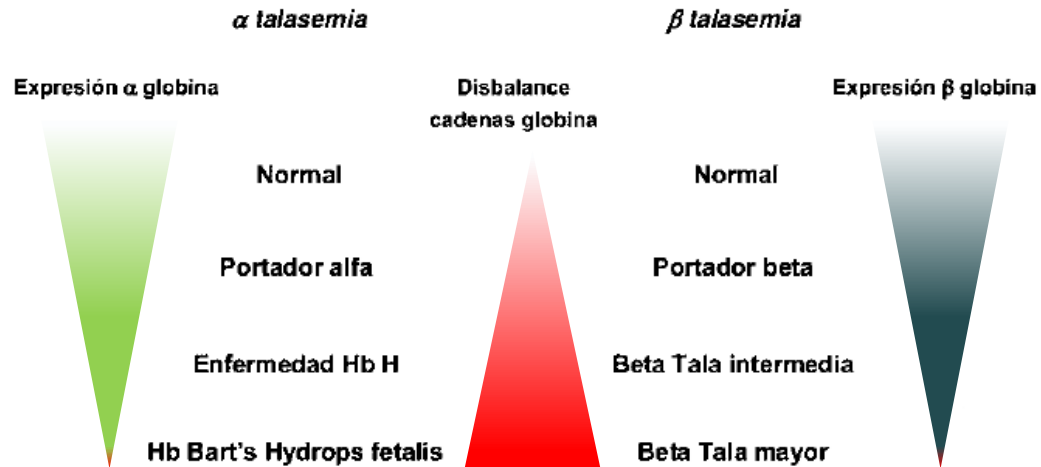
Receptor soluble de transferrina **1.29** mg/L 0.83 - 1.76

Electroforesis Hb – Hb A2 **2,9** % No se detectan otras hemoglobinas anómalas.

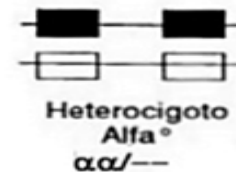
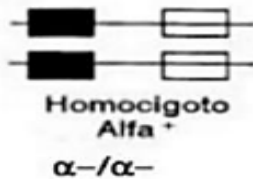
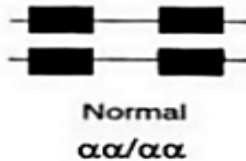
Estudio de los Genes de Alfa Globina



α^0 -Talasemia Heterocigota
(minor o rasgo α talasémico)



Hemoglobin Type	Affected		Carrier		
	Normal	Hb Bart hydrops fetalis syndrome ¹	HbH disease ²	Alpha-thalassemia trait ³	Alpha-thalassemia silent carrier ⁴
HbA	96%-98%	0	60%-90%	96%-98%	96%-98%
HbF	<1%	0	<1.0%	<1.0%	<1.0%
Hb Bart	0	85%-90%	2%-5%	0	0
HbH	0	0	0.8%-40%	0	0
HbA2	2%-3%	0	<2.0%	1.5%-3.0%	2%-3%



Portador silente $\alpha/\alpha\alpha; \alpha^T\alpha/\alpha\alpha; \alpha\alpha^T/\alpha\alpha$	
Hematies $\times 10^6/L$	Normales
Hemoglobina g/dL	Normal
VCM fl	75-85
HCM pg	≤26
Reticulocitos %	2-3%
Cuerpos de Hb H	±
Es a pH OH (<1 año)	Hb Bart's 0-2 %
Es a pH OH (>1 año)	Normal

Portador α talasemia $\alpha\alpha-$; $\alpha-/alpha-$; $\alpha^T\alpha/\alpha-$	
Hematies $\times 10^6/L$	Aumentados
Hemoglobina g/dL	Disminuida
VCM fl	Disminuido
HCM pg	<26 pg
Reticulocitos %	2-3%
Cuerpos de Hb H	1/1000 a 1/5000
Es a pH OH (<1 año)	Hb Bart's 5-10 %
Es a pH OH (>1 año)	Normal
Es a pH OH	Banda a la altura de Hb A ₂ de 1-2%: $\alpha^T=\alpha^C$ s

SERIE ROJA

Hematíes **7.02** 10E6/ μ L

Hemoglobina **9.1** g/dL

Hematocrito **27.2** %

V.C.M. **46.5** fL

H.C.M. **13.2** pg

C.H.C.M. **27.9** g/dL

A.D.E. **27.4** %

Reticulocitos **1.77** %

Reticulocitos Absolutos **120.8** 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **270** 10E3/ μ L

V.P.M. **8.9** fL

A.D.P. **16.1** %

Plaquetocrito **0.407** %

SERIE BLANCA

Leucocitos **5.80** 10E3/ μ L

Neu **41.4** % Neu **2.4** 10E3/ μ L

Lin **51.3** % Lin **3.0** 10E3/ μ L

Mon **6.8** % Mon **0.4** 10E3/ μ L

Eos **0.4** % Eos **0.1** 10E3/ μ L

Bas **0.1** % Bas **0.0** 10E3/ μ L

Lactante de 13 meses

- No AP previos de interés.
- Madre de origen guineano. Padre de origen italiano.
- Solicitan valoración por estancamiento ponderal en los últimos 3 meses. No es mal comedor.
- EF: palidez de mucosas. AC soplo I/VI. Constantes normales. Resto sin hallazgos patológicos.
- Usted le realiza una analítica de control.

¿Qué alteraciones se observan en el hemograma? ¿Qué gravedad tiene?

¿Cuál es el diagnóstico de sospecha?

¿Signos de alarma o derivación a especialista?

SERIE ROJA

Hematíes **7.02** 10E6/ μ L

Hemoglobina **9.1** g/dL

Hematocrito **27.2** %

V.C.M. **46.5** fL

H.C.M. **13.2** pg

C.H.C.M. **27.9** g/dL

A.D.E. **27.4** %

Reticulocitos **4.77** %

Reticulocitos Absolutos **190.8** 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **270** 10E3/ μ L

V.P.M. **8.9** fL

A.D.P. **16.1** %

Plaquetocrito **0.407** %

SERIE BLANCA

Leucocitos **5.80** 10E3/ μ L

Neu **41.4** % Neu **2.4** 10E3/ μ L

Lin **51.3** % Lin **3.0** 10E3/ μ L

Mon **6.8** % Mon **0.4** 10E3/ μ L

Eos **0.4** % Eos **0.1** 10E3/ μ L

Bas **0.1** % Bas **0.0** 10E3/ μ L

Anemia moderada.

Microcítica.

Hipocrómica.

Regenerativa.

$$IRC = \frac{\text{Reticulocitos} (\%) \times (\text{Hto paciente}/\text{Hto normal})}{d}$$

EDAD	HEMOGLOBINA		HEMATOCRITO		HEMATIES		VCM		HCM		CHCM		RETICULOCITOS	
	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS
0.5-2 a	12.0	10.5	36	33	4.5	3.7	78	70	27	23	33	30	1.0	0.2

$$IRC = \frac{4.77 \times (27.2/36)}{1 + 0.4} = 2.57$$

ADE elevado (por reticulocitosis).

Pseudopolicitemia (elevación nº hematíes con hemoglobina y hematocrito normales).

No otras citopenias.

SERIE ROJA

Hematíes **7.02** 10E6/ μ L

Hemoglobina **9.1** g/dL

Hematocrito **27.2** %

V.C.M. **46.5** fL

H.C.M. **13.2** pg

C.H.C.M. **27.9** g/dL

A.D.E. **27.4** %

Reticulocitos **4.77** %

Reticulocitos Absolutos **190.8** 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **270** 10E3/ μ L

V.P.M. **8.9** fL

A.D.P. **16.1** %

Plaquetocrito **0.407** %

SERIE BLANCA

Leucocitos **5.80** 10E3/ μ L

Neu **41.4** % Neu **2.4** 10E3/ μ L

Lin **51.3** % Lin **3.0** 10E3/ μ L

Mon **6.8** % Mon **0.4** 10E3/ μ L

Eos **0.4** % Eos **0.1** 10E3/ μ L

Bas **0.1** % Bas **0.0** 10E3/ μ L

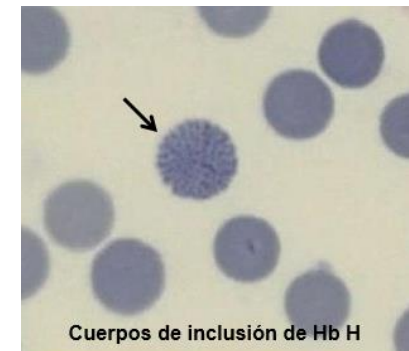
Microcítica Regenerativa

(VCM ↓, reticulocitos normales o ↑)

- Anemia por déficit leve de hierro o en tratamiento.
- Síndromes talasémicos.

¡Fundamental, edad y contexto clínico!

- Frotis SP: microcitosis e hipocromía intensas. Policromasia. Cuerpos de inclusión.
- Metabolismo del hierro normal, salvo RST aumentado.
- Estudio de Hemoglobinas
 - Hb H **20%**.
 - Test de isopropanol (+).



Cuerpos de inclusión de Hb H

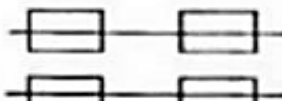
α -Talasemia Mayor (enfermedad por Hemoglobina H)





**Enfermedad
Hb H (beta₄)**

α-/---



**Hydrops fetalis
Hb Bart
(gamma₄)**

---/---

Hb H

--/-α; α^Tα/-; αα^T/-; α^Tα/α^Tα

Hematies x10⁶/L	Aumentados
Hemoglobina g/dl	Disminuida
VCM fl	Disminuido
HCM pg	<26
Reticulocitos	3-6 %
É a pH OH (<1 año)	20-40 % Hb Bart's
É a pH OH (>1 año)	10-30 % Hb H
Cuerpos de Hb H	Positivo en todos los campos
Test Isopropanol	Positivo

Hydrops fetalis

-/-; α^Tα/-

Anisopoliquilocitosis e hipocromía marcada,, eritroblastos circulantes	
Hemoglobina g/dl	6,5
Reticulocitos %	aumentados
É a pH OH	80 % Hb Bart's
Cuerpos de Hb H	Positivo en todos los campos
Test Isopropanol	Positivo

SERIE ROJA

Hematíes **2.52** 10E6/ μ L

Hemoglobina **6.4** g/dL

Hematocrito **19.7** %

V.C.M. **82.2** fL

H.C.M. **25.4** pg

C.H.C.M. **28.1** g/dL

A.D.E. **25.6** %

Reticulocitos **9.94**%

Reticulocitos Absolutos **362,2** 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **426** 10E3/ μ L

V.P.M. **8.9** fL

A.D.P. **15.1** %

Plaquetocrito **0.468** %

SERIE BLANCA

Leucocitos **12.80** 10E3/ μ L

Neu **71.4** % Neu **9.1** 10E3/ μ L

Lin **21.3** % Lin **2.7** 10E3/ μ L

Mon **4.8** % Mon **0.6** 10E3/ μ L

Eos **2.4** % Eos **0.3** 10E3/ μ L

Bas **0.1** % Bas **0.0** 10E3/ μ L

Niño de 18 meses

- Dos episodios previos de hematoquezia en el contexto de una GEA por rotavirus y otro autolimitado de causa no filiada (se descartó infección y proctocolitis alérgica). No consumo AINEs. No otros AP ni AF de interés.
- Desde ayer varias episodios de hematoquezia (traen un pañal con una deposición). No dolor abdominal ni vómitos.
- Sus padres le notan decaído en las últimas horas, con mal color, por lo que acuden preocupados a su consulta.
- EF shock compensado (TA 102/66 mmHg, FC 120 lpm). AC: soplo II/VI, taquicardia rítmica. Palidez mucosas. ABD sin signos de abdomen agudo. Resto de exploración normal.

¿Qué alteraciones se observan en el hemograma?

¿Qué gravedad tiene?

¿Cuál es el diagnóstico de sospecha?

¿Signos de alarma o derivación a especialista?

SERIE ROJA

Hematíes 2.52 10E6/µL

Hemoglobina 6.4 g/dL

Hematocrito 19.7 %

V.C.M. 82.2 fL

H.C.M. 25.4 pg

C.H.C.M. 28.1 g/dL

A.D.E. 25.6 %

Reticulocitos 9.94%

Reticulocitos Absolutos 362,2 10E3/µL

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas 426 10E3/µL

V.P.M. 8.9 fL

A.D.P. 15.1 %

Plaquetocrito 0.468 %

SERIE BLANCA

Leucocitos 12.80 10E3/µL

Neu 71.4 % Neu 9.1 10E3/µL

Lin 21.3 % Lin 2,7 10E3/µL

Mon 4.8 % Mon 0.6 10E3/µL

Eos 2.4 % Eos 0.3 10E3/µL

Bas 0.1 % Bas 0.0 10E3/µL

Anemia grave (curso agudo/subagudo).
Normocítica.
Normocrómica.

Hiperregenerativa. $IRC = \frac{\text{Reticulocitos} (\%) \times (\text{Hto paciente}/\text{Hto normal})}{d}$

EDAD	HEMOGLOBINA		HEMATOCRITO		HEMATIES		VCM		HCM		CHCM		RETICULOCITOS	
	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS
0.5-2 a	12.0	10.5	36	33	4.5	3.7	78	70	27	23	33	30	1.0	0.2

$$IRC = \frac{9.94 \times (19.7/36)}{1 + 0.8} = 3.03$$

ADE elevado (por reticulocitosis).
No otras citopenias, pero sí una discreta trombocitosis y neutrofilia.

SERIE ROJA
Hematíes 2.52 10E6/ μ L
Hemoglobina 6.4 g/dL
Hematocrito 19.7 %
V.C.M. **82.2 fL**
H.C.M. **25.4 pg**
C.H.C.M. **28.1 g/dL**
A.D.E. **25.6 %**
Reticulocitos **9.94%**
Reticulocitos Absolutos **362,2 10E3/ μ L**

SERIE PLAQUETAR
Plaquetas 426 10E3/ μ L
V.P.M. **8.9 fL**
A.D.P. **15.1 %**
Plaquetocrito **0.468 %**

SERIE BLANCA
Leucocitos **12.80 10E3/ μ L**
Neu 71.4 % Neu 9.1 10E3/ μ L
Lin **21.3 % Lin 2.7 10E3/ μ L**
Mon **4.8 % Mon 0.6 10E3/ μ L**
Eos **2.4 % Eos 0.3 10E3/ μ L**
Bas **0.1 % Bas 0.0 10E3/ μ L**

Normocítica Regenerativa (VCM normal, reticulocitos normales o ↑)

Anemias hemolíticas.

- Membranopatías (esferocitosis, eliptocitosis...).
- Enzimopatías (déficit de G6PDH o de piruvato quinasa).
- Anemia hemolítica autoinmune.
- Hemoglobinopatías (p. ej. enfermedad de células falciformes, hemoglobinas inestables).
- Anemias microangiopáticas (SHU, PTT).
- Hiperesplenismo.

Anemia hemorrágica aguda.

¡Fundamental, edad y contexto clínico!

- Frotis SP: Policromasia. Neutrofilia. No se objetivan otras alteraciones morfológicas de la serie roja.
- Hemostasia: TP, APTT, FBN normales.
- Coombs Directo e Indirecto (-).
- Metabolismo del hierro normal.

Anemia hemorrágica aguda grave (en fase compensadora)



Sandoval GMA et al. An Med (Mex) 2016; 61 (1): 68-72

Tras expansión de volumen y estabilización clínica usted lo remite urgentemente a su Hospital de referencia. Allí se continúa con la estabilización y se transfunde media U de concentrado de hematíes.

Control post-transfusional

Hematíes **4.42** 10E6/ μ L 4.00 - 5.50

Hemoglobina **9.4** g/dL 12.0 - 16.0

Hematocrito **30.7** % 36.0 - 47.0

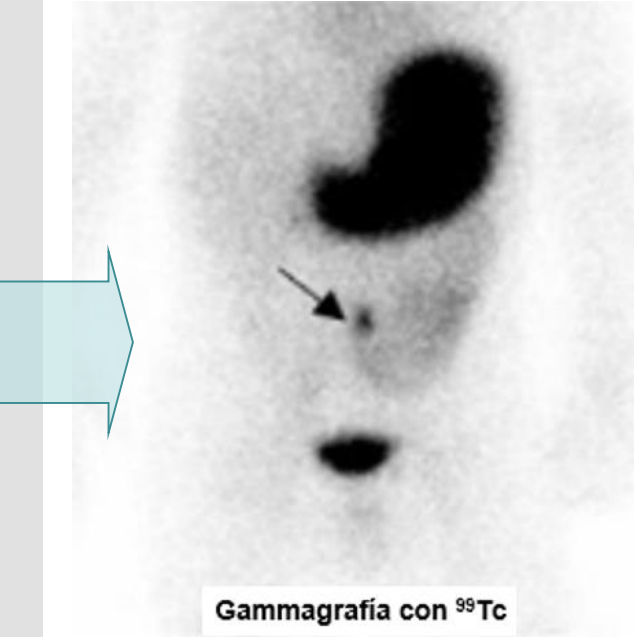
V.C.M. **91.1** fL 80.0 - 98.0

H.C.M. **28.4** pg 27.0 - 32.0

C.H.C.M. **33.1** g/dL 32.0 - 36.0

A.D.E. **13.1** % 11.5 - 15.0

Posteriormente, ya ingresado se realizan los estudios pertinentes según el protocolo de hemorragia digestiva baja.



Gammagrafía con ^{99}Tc

Anemia grave secundaria a hemorragia digestiva baja por sangrado de un divertículo de Meckel.

Macrocitosis y elevación ADE

HEMOGRAMA

SERIE ROJA	Hematies	1.35	10E6/ μ L	4.60	-	5.70	**
	HEMOGLOBINA	5.1	g/dL	13.0	-	16.0	*
	Hematocrito	17.6	%				
	V.C.M.	130.4	fL	78.0	-	98.0	*
	H.C.M.	37.6	pg	26.0	-	32.0	*
	C.H.C.M.	28.9	g/dL	29.0	-	36.0	*
	A.D.E.	34.8	%	11.5	-	15.0	**
SERIE PLAQUETAR	PLAQUETAS	234	10E3/ μ L	150	-	400	
SERIE BLANCA	LEUCOCITOS	15.50	10E3/ μ L	4.50	-	13.50	*
	Neu	63.9	%	42.0	-	73.0	
	Lin	28.9	%	16.0	-	45.0	
	Mon	7.1	%	2.0	-	12.0	
	Eos	0.1	%	0.0	-	5.0	
	Bas	0.0	%	0.0	-	2.0	
	Neu	9.9	10E3/ μ L	1.8	-	7.7	
	Lin	4.5	10E3/ μ L	1.2	-	5.2	
	Mon	1.1	10E3/ μ L	0.2	-	1.0	
	Eos	0.0	10E3/ μ L	0.0	-	0.5	
	Bas	0.0	10E3/ μ L	0.0	-	0.2	



Drepanocitosis con crisis hiperhemolítica con reticulocitosis.

HEMOGRAMA

SERIE ROJA	Hematies	1.73	10E6/ μ L	4.60	-	5.70	**
	HEMOGLOBINA	6.4	g/dL	13.0	-	16.0	*
	Hematocrito	19.9	%				
	V.C.M.	114.9	fL	78.0	-	98.0	*
	H.C.M.	36.6	pg	26.0	-	32.0	*
	C.H.C.M.	31.9	g/dL	29.0	-	36.0	
	A.D.E.	29.3	%	11.5	-	15.0	**
	Reticulocitos	33.56	%	0.50	-	1.50	**
	Reticulocitos Absolutos	581.9	10E3/ μ L	20.0	-	75.0	**
SERIE PLAQUETAR	PLAQUETAS	181	10E3/ μ L	150	-	400	
	V.P.M.	8.1	fL	7.5	-	11.0	
	A.D.P.	16.8	%	15.6	-	18.4	
	Plaquetocrito	0.146	%	0.145	-	0.406	
SERIE BLANCA	LEUCOCITOS	7.60	10E3/ μ L	4.50	-	13.50	
Neu	57.6	%	42.0 - 73.0	Neu	4.4	10E3/ μ L	1.8 - 7.7
Lin	29.1	%	16.0 - 45.0	Lin	2.2	10E3/ μ L	1.2 - 5.2
Mon	10.5	%	2.0 - 12.0	Mon	0.8	10E3/ μ L	0.2 - 1.0
Eos	1.9	%	0.0 - 5.0	Eos	0.1	10E3/ μ L	0.0 - 0.5
Bas	0.9	%	0.0 - 2.0	Bas	0.1	10E3/ μ L	0.0 - 0.2

Macrocítica Regenerativa
(VCM ↑, reticulocitos normales o ↑)

Reticulocitosis intensa,
especialmente en anemias
hemolíticas o hemorragia.

SERIE ROJA

Hematíes **2.42** 10E6/ μ L

Hemoglobina **7.4** g/dL

Hematocrito **22.2** %

V.C.M. **75.5** fL

H.C.M. **24.4** pg

C.H.C.M. **36.2** g/dL

A.D.E. **27.6** %

Reticulocitos **6.98**%

Reticulocitos Absolutos **280.2** 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **473** 10E3/ μ L

V.P.M. **8.9** fL

A.D.P. **15.1** %

Plaquetocrito **0.468** %

SERIE BLANCA

Leucocitos **10.80** 10E3/ μ L

Neu **41.4** % Neu **4.4** 10E3/ μ L

Lin **51.3** % Lin **5.3** 10E3/ μ L

Mon **6.1** % Mon **0.6** 10E3/ μ L

Eos **1.1** % Eos **0.1** 10E3/ μ L

Bas **0.1** % Bas **0.0** 10E3/ μ L

Lactante de 5 meses

- Ingreso en periodo neonatal por ictericia (precisó exanguinotransfusión + fototerapia). No otros AP de interés. Historia de litiasis biliar en rama paterna.
- Acude a una visita rutinaria por un síndrome febril. Su madre la nota mal color, algo decaída e irritable a ratos. Hiporexia en las últimas horas. Refiere que la orina esta muy oscura pero está bebiendo comiendo y bebiendo poco.
- EF palidez de mucosas. Ictericia conjuntival. AC sopllo II/VI, discreta taquicardia. AP: roncus y sibilantes generalizados, no trabajo respiratorio. ABD: esplenomegalia 4 cm RCI. Resto de exploración normal.

¿Qué alteraciones se observan en el hemograma?

¿Qué gravedad tiene?

¿Cuál es el diagnóstico de sospecha?

¿Signos de alarma o derivación a especialista?

SERIE ROJA

Hematíes **2.42** 10E6/ μ L

Hemoglobina **7.4** g/dL

Hematocrito **22.2** %

V.C.M. **75.5** fL

H.C.M. **24.4** pg

C.H.C.M. **36.2** g/dL

A.D.E. **27.6** %

Reticulocitos **6.98**%

Reticulocitos Absolutos **280.2** 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **473** 10E3/ μ L

V.P.M. **8.9** fL

A.D.P. **15.1** %

Plaquetocrito **0.468** %

SERIE BLANCA

Leucocitos **10.80** 10E3/ μ L

Neu **41.4** % Neu **4.4** 10E3/ μ L

Lin **51.3** % Lin **5.3** 10E3/ μ L

Mon **6.1** % Mon **0.6** 10E3/ μ L

Eos **1.1** % Eos **0.1** 10E3/ μ L

Bas **0.1** % Bas **0.0** 10E3/ μ L

Anemia moderada

Normocítica.

Normocrómica.

Regenerativa.

$$IRC = \frac{\text{Reticulocitos} (\%) \times (\text{Hto paciente}/\text{Hto normal})}{d}$$

EDAD	HEMOGLOBINA		HEMATOCRITO		HEMATIES		VCM		HCM		CHCM		RETICULOCITOS	
	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS
3-6 m	11.5	9.5	35	29	3.8	3.1	91	74	30	25	33	30	0.7	0.4

$$IRC = \frac{6.98 \times (22.2/35)}{1 + 0.6} = 2.76$$

CHCM discretamente elevado.

Ratio CHCM/VCM 0.48.

ADE elevado (por reticulocitosis).

No otras citopenias, discreta trombocitosis.

SERIE ROJA

Hematíes **2.42 10E6/µL**

Hemoglobina **7.4 g/dL**

Hematocrito **22.2 %**

V.C.M. **75.5 fL**

H.C.M. **24.4 pg**

C.H.C.M. **29.1 g/dL**

A.D.E. **27.6 %**

Reticulocitos **6.98%**

Reticulocitos Absolutos **280.2 10E3/µL**

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **473 10E3/µL**

V.P.M. **8.9 fL**

A.D.P. **15.1 %**

Plaquetocrito **0.468 %**

SERIE BLANCA

Leucocitos **10.80 10E3/µL**

Neu **41.4 % Neu 4.4 10E3/µL**

Lin **51.3 % Lin 5.3 10E3/µL**

Mon **6.1 % Mon 0.6 10E3/µL**

Eos **1.1 % Eos 0.1 10E3/µL**

Bas **0.1 % Bas 0.0 10E3/µL**

Normocítica Regenerativa

(VCM normal, reticulocitos normales o ↑)

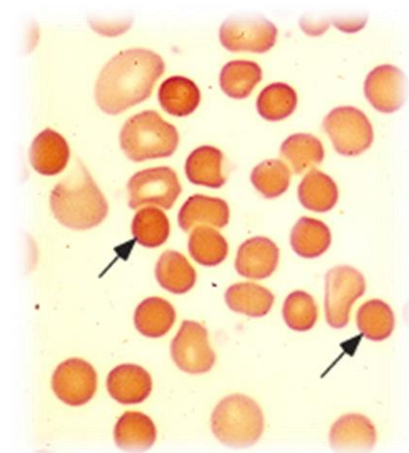
Anemias hemolíticas.

- Membranopatías (esferocitosis, eliptocitosis...).
- Enzimopatías (déficit de G6PDH o de piruvato quinasa).
- Anemia hemolítica autoinmune.
- Hemoglobinopatías (p. ej. enfermedad de células falciformes, hemoglobinas inestables).
- Anemias microangiopáticas (SHU, PTT).
- Hiperesplenismo.

Anemia hemorrágica aguda.

¡Fundamental, edad y contexto clínico!

- Frotis SP: Esferocitos. Algunos hematíes hipercrómicos. Policromasia. No se objetivan otras alteraciones morfológicas de la serie roja.
- Coombs Directo e Indirecto (-).
- Bioquímica: BT 3.6 mg/dl (BI 3.2 mg/dl), LDH 421 U/L, Haptoglobina < 10 mg/dl.
- Metabolismo del hierro normal.

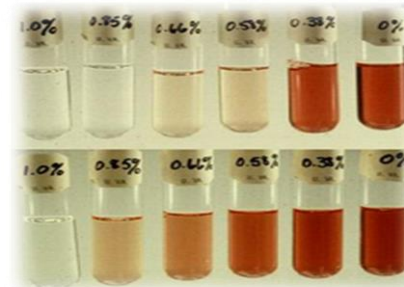
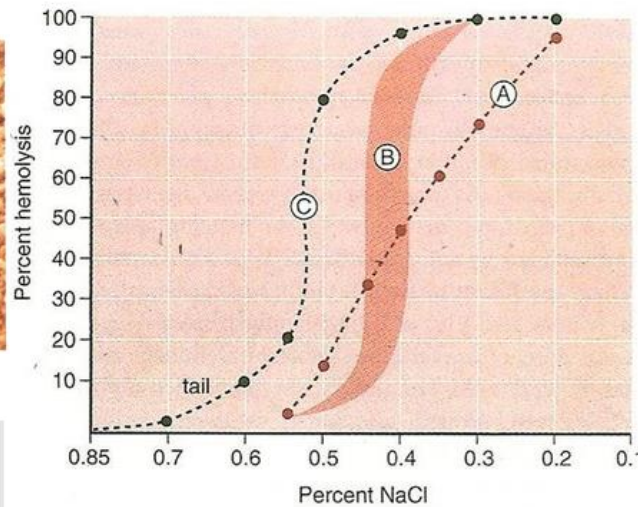
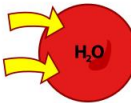


Anemia hemolítica

Resistencia Globular Osmótica

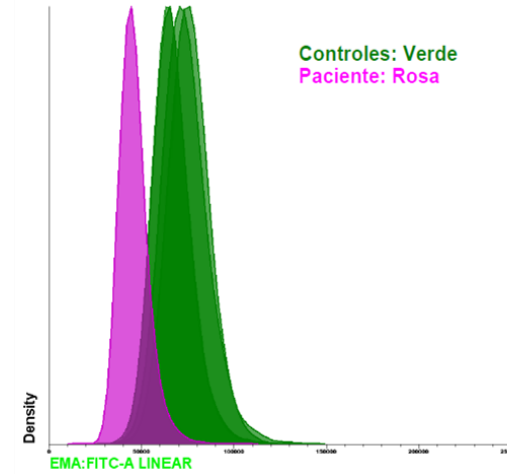


Hypotonic

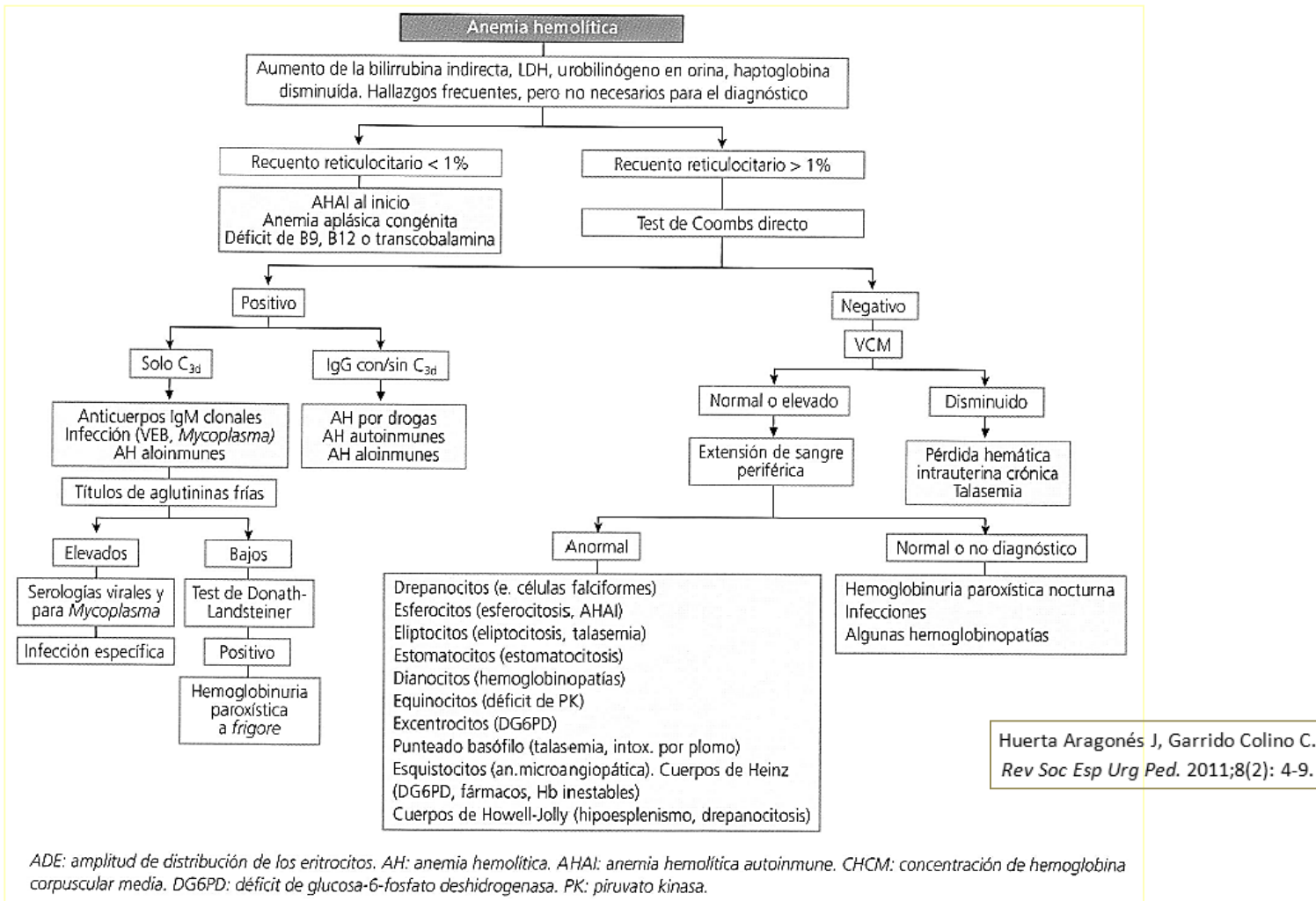


Ratio CHCM/VCM >0.36
(S 97% E 99% VPN 99%)

Citometría de flujo mediante el test de unión de membrana Eosín-5-maleimida (EMA)



Esferocitosis Hereditaria



SERIE ROJA

Hematíes **2.52** 10E6/ μ L

Hemoglobina **7.7** g/dL

Hematocrito **22.0** %

V.C.M. **87.4** fL

H.C.M. **30.5** pg

C.H.C.M. **34.9** g/dL

A.D.E. **22.4** %

Reticulocitos **21.25** %

Reticulocitos Absolutos **535.2** 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **276** 10E3/ μ L

V.P.M. **8.9** fL

A.D.P. **15.1** %

Plaquetocrito **0.398** %

SERIE BLANCA

Leucocitos **20.80** 10E3/ μ L

Neu **56.4** % Neu **11.6** 10E3/ μ L

Lin **36.3** % Lin **7.5** 10E3/ μ L

Mon **4.1** % Mon **0.8** 10E3/ μ L

Eos **3.1** % Eos **0.6** 10E3/ μ L

Bas **0.1** % Bas **0.2** 10E3/ μ L

Niña de 3 años

- Natural de Nigeria. Actualmente en acogida. No se conocen bien los antecedentes previos, pero en una nota dice que ha tenido malaria en una ocasión y varios ingresos por neumonía. Ha recibido al menos 2 transfusiones. No medicación de base. Se desconocen los AF.
- Viene acompañada de su familia de acogida, llegó a España hace 3 meses. Ha estado asintomática. Solicitan una valoración general de su estado de salud (niño inmigrante).
- EF palidez de mucosas. Ictericia conjuntival. AC soplo II/VI, mínima taquicardia. ABD: esplenomegalia 1 cm RCI. Resto de exploración normal.

¿Qué alteraciones se observan en el hemograma?

¿Qué gravedad tiene?

¿Cuál es el diagnóstico de sospecha?

¿Signos de alarma o derivación a especialista?

SERIE ROJA

Hematíes **2.52 10E6/µL**

Hemoglobina **7.7 g/dL**

Hematocrito **22.0 %**

V.C.M. **87.4 fL**

H.C.M. **30.5 pg**

C.H.C.M. **34.9 g/dL**

A.D.E. **22.4 %**

Reticulocitos **21.25 %**

Reticulocitos Absolutos **535.2 10E3/µL**

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **276 10E3/µL**

V.P.M. **8.9 fL**

A.D.P. **15.1 %**

Plaquetocrito **0.398 %**

SERIE BLANCA

Leucocitos **20.80 10E3/µL**

Neu **56.4 %** Neu **11.6 10E3/µL**

Lin **36.3 %** Lin **7.5 10E3/µL**

Mon **4.1 %** Mon **0.8 10E3/µL**

Eos **3.1 %** Eos **0.6 10E3/µL**

Bas **0.1 %** Bas **0.2 10E3/µL**

Anemia moderada.

Normocítica.

Normocrómica.

Hiperregenerativa.

$$IRC = \frac{\text{Reticulocitos} (\%) \times (\text{Hto paciente}/\text{Hto normal})}{d}$$

EDAD	HEMOGLOBINA		HEMATOCRITO		HEMATIES		VCM		HCM		CHCM		RETICULOCITOS	
	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS
2-6 a	12.5	11.5	37	34	4.6	3.9	81	75	27	24	34	31	1.0	0.2

$$IRC = \frac{21.25 \times (22.2/37)}{1 + 0.75} = 7.28$$

ADE elevado (por reticulocitosis).

No otras citopenias. Leucocitosis con neutrofilia.

SERIE ROJA**Hematíes 2.52 10E6/ μ L**Hemoglobina 7.7 g/dLHematocrito 22.0 %V.C.M. **87.4 fL**H.C.M. **30.5 pg**C.H.C.M. **34.9 g/dL**A.D.E. **22.4 %****Reticulocitos 21.25 %****Reticulocitos Absolutos 535.2 10E3/ μ L****SERIE PLAQUETAR****Plaquetas 276 10E3/ μ L**V.P.M. **8.9 fL**A.D.P. **15.1 %****Plaquetocrito 0.398 %****SERIE BLANCA****Leucocitos 20.80 10E3/ μ L**Neu 56.4 % Neu 11.6 10E3/ μ LLin 36.3 % Lin 7.5 10E3/ μ LMon 4.1 % Mon 0.8 10E3/ μ LEos 3.1 % Eos 0.6 10E3/ μ LBas 0.1 % Bas 0.2 10E3/ μ L

Normocítica Regenerativa

(VCM normal, reticulocitos normales o ↑)

Anemias hemolíticas.

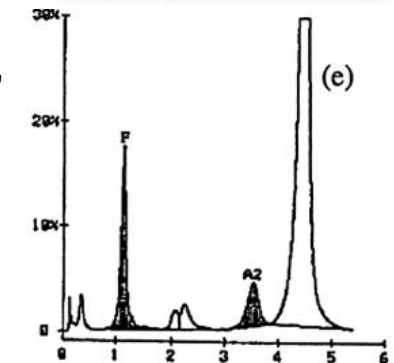
- Membranopatías (esferocitosis, eliptocitosis...).
- Enzimopatías (déficit de G6PDH o de piruvato quinasa).
- Anemia hemolítica autoinmune.
- Hemoglobinopatías (p. ej. enfermedad de células falciformes, hemoglobinas inestables).
- Anemias microangiopáticas (SHU, PTT).
- Hiperesplenismo.

Anemia hemorrágica aguda.



¡Fundamental, edad y contexto clínico!

- Frotis SP: Drepanocitos. Policromasia
- Coombs Directo e Indirecto (-).
- Bioquímica: BT 2.6 mg/dl (BI 2.2 mg/dl), LDH 350 U/L, Haptoglobina < 10 mg/dl.
- Metabolismo del hierro: Ferritina 623 μ g/L, IST 56%, RST (Rtf) 12.83 mg/L.
- HPLC Hemoglobinas: Hb A 0%, Hb A2 2.9%, Hb S 93%, Hb F 3%.



Enfermedad de Células Falciformes (Anemia Drepanocítica homocigota)

Niña de 3 años, ya conocida por usted, vuelve un mes después a su consulta.

- Natural de Nigeria. Actualmente en acogida. Drepanocitosis homocigota. Malaria en una ocasión y varios ingresos por neumonía. Ha recibido al menos 2 transfusiones. Medicación de base: penicilina, vitamina D3.
- Viene acompañada de su familia de acogida. Han observado que en las ultimas 24 horas está muy decaída. Le cuesta despertarse. Le ven peor cara.
- EF palidez intensa de mucosas. Muy decaída. Ictericia conjuntival. AC soplo III/VI, shock descompensado (TA 60/33 mmHg, FC 185 lpm). AP MVC normal, tiraje moderado. ABD: esplenomegalia 5 cm RCI. Resto de exploración normal.

¿Qué alteraciones se observan en el hemograma?

¿Qué gravedad tiene?

¿Cuál es el diagnóstico de sospecha?

¿Signos de alarma o derivación a especialista?

SERIE ROJA

Hematíes **1.43** 10E6/ μ L

Hemoglobina **4.3** g/dL

Hematocrito **12.9** %

V.C.M. **88.4** fL

H.C.M. **31.5** pg

C.H.C.M. **34.9** g/dL

A.D.E. **28.4** %

Reticulocitos **22.5** %

Reticulocitos Absolutos **565.2** 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **579** 10E3/ μ L

V.P.M. **8.9** fL

A.D.P. **15.1** %

Plaquetocrito **0.498** %

SERIE BLANCA

Leucocitos **15,60** 10E3/ μ L

Neu **56.4** % Neu **8.8** 10E3/ μ L

Lin **36.3** % Lin **7.5** 10E3/ μ L

Mon **4.1** % Mon **0.6** 10E3/ μ L

Eos **3.1** % Eos **0.5** 10E3/ μ L

Bas **0.1** % Bas **0.1** 10E3/ μ L

Con excelente criterio, usted inicia la estabilización del paciente (canalización VVP, expansión de volumen, oxigenoterapia, monitorización) y deriva urgentemente en UCI móvil a la paciente a una urgencia hospitalaria especializada, avisando de su llegada para que soliciten concentrado de hematíes.

¡Fundamental, **antecedentes y contexto clínico!**

Shock descompensado

+

Anemización ≥ 2 g/dl respecto al basal

+

Esplenomegalia ≥ 2 respecto al basal.

SECUESTRO ESPLÉNICO en paciente con Enfermedad de Células Falciformes

Cómo contactar con...

SECCIÓN DE ONCOLOGÍA Y HEMATOLOGÍA
Pediátricas y del Adolescente



Hospital General Universitario
Gregorio Marañón



Urgente

Busca (Directo): **638 210 088**
650 707 535

Planta de Hospitalización

Niños Hematología-Oncología: **91 529 03 51**
Adolescentes (> 16 años): **91 586 81 86**

Secretaría: **91 529 00 37**

Urgencias Pediatría: **91 529 01 82**

CSUR Eritropatología Hereditaria



Hospital Universitario
Clínico San Carlos

Dra. Elena Cela

Unidad de Eritropatología Hereditaria

elena.cela@salud.madrid.org

Derivar como CSUR-67

Incluye todas las revisiones
eh.hgugm@salud.madrid.org

Consultas Externas y Segunda Opinión

Hemoglobinopatías: **91 529 04 51**

SERIE ROJA

Hematíes **5.23** 10E6/ μ L

Hemoglobina **10.6** g/dL

Hematocrito **32.9** %

V.C.M. **62.9** fL

H.C.M. **20.4** pg

C.H.C.M. **32.4** g/dL

A.D.E. **16.7** %

Reticulocitos **2.87** %

Reticulocitos Absolutos **124.0** 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **276** 10E3/ μ L

V.P.M. **8.9** fL

A.D.P. **15.1** %

Plaquetocrito **0.398** %

SERIE BLANCA

Leucocitos **10.80** 10E3/ μ L

Neu **56.4** % Neu **6.1** 10E3/ μ L

Lin **36.3** % Lin **3.9** 10E3/ μ L

Mon **4.1** % Mon **0.4** 10E3/ μ L

Eos **3.1** % Eos **0.3** 10E3/ μ L

Bas **0.1** % Bas **0.1** 10E3/ μ L

Niña de 3 años

- Natural de Nigeria. Actualmente en acogida. No se conocen bien los AP previos, pero en una nota dice que ha tenido malaria en una ocasión y ha recibido anteriormente al menos 1 transfusión. No medicación de base. Se desconocen los AF.
- Viene acompañada de su familia de acogida, llegó a España hace 3 meses. Ha estado asintomática. Solicitan una valoración general de su estado de salud (niño inmigrante).
- Le avisar de laboratorio porque ven en células falciformes en el frotis de sangre periférica.
- EF muy leve palidez de mucosas. Resto de exploración normal.

¿Qué alteraciones se observan en el hemograma?

¿Qué gravedad tiene?

¿Cuál es el diagnóstico de sospecha?

¿Signos de alarma o derivación a especialista?



SERIE ROJA

Hematíes **5.23** 10E6/ μ L

Hemoglobina 10.6 g/dL

Hematocrito 32.9 %

V.C.M. 62.9 fL

H.C.M. 20.4 pg

C.H.C.M. 32.4 g/dL

A.D.E. 16.7 %

Reticulocitos 2.87 %

Reticulocitos Absolutos 124.0 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **276** 10E3/ μ L

V.P.M. 8.9 fL

A.D.P. 15.1 %

Plaquetocrito 0.398 %

SERIE BLANCA

Leucocitos **10.80** 10E3/ μ L

Neu **56.4** % Neu **6.1** 10E3/ μ L

Lin **36.3** % Lin **3.9** 10E3/ μ L

Mon **4.1** % Mon **0.4** 10E3/ μ L

Eos **3.1** % Eos **0.3** 10E3/ μ L

Bas **0.1** % Bas **0.1** 10E3/ μ L

Anemia leve.

Microcítica.

Hipocrómica.

Regenerativa

$$IRC = \frac{\text{Reticulocitos} (\%) \times (\text{Hto paciente}/\text{Hto normal})}{d}$$

EDAD	HEMOGLOBINA		HEMATOCRITO		HEMATIES		VCM		HCM		CHCM		RETICULOCITOS	
	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS
2-6 a	12.5	11.5	37	34	4.6	3.9	81	75	27	24	34	31	1.0	0.2

$$IRC = \frac{2.87 \times (32.9/37)}{1 + 0.2} = 2.14$$

ADE discretamente elevado.

No otras citopenias.

SERIE ROJA

Hematíes **5.23** 10E6/ μ L

Hemoglobina **10.6** g/dL

Hematocrito **32.9** %

V.C.M. **62.9** fL

H.C.M. **20.4** pg

C.H.C.M. **32.4** g/dL

A.D.E. **16.7** %

Reticulocitos **2.87** %

Reticulocitos Absolutos **124.0** 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **276** 10E3/ μ L

V.P.M. **8.9** fL

A.D.P. **15.1** %

Plaquetocrito **0.398** %

SERIE BLANCA

Leucocitos **10.80** 10E3/ μ L

Neu **56.4** % Neu **6.1** 10E3/ μ L

Lin **36.3** % Lin **3.9** 10E3/ μ L

Mon **4.1** % Mon **0.4** 10E3/ μ L

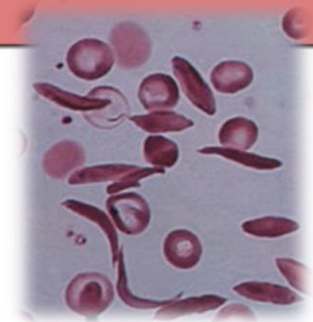
Eos **3.1** % Eos **0.3** 10E3/ μ L

Bas **0.1** % Bas **0.1** 10E3/ μ L

Microcítica Regenerativa

(VCM ↓, reticulocitos normales o ↑)

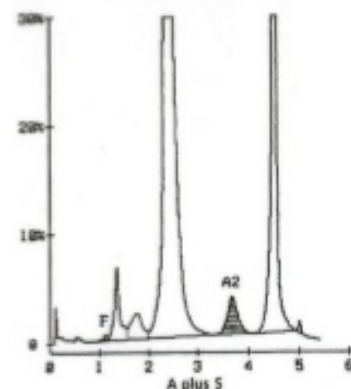
- Anemia por déficit leve de hierro o en tratamiento.
- Síndromes talasémicos.



¡Fundamental, edad y contexto clínico!

- Frotis SP: microcitosis e hipocromía. Drepanocitos. Dianocitos. Algunos dacriocitos y poiquilocitos.
- Metabolismo del hierro: Ferritina 32 μ g/L, Transferrina 235 mg/dL, IST 22%, RST (Rtf) 7,83 mg/L.
- HPLC Hemoglobinas: Hb A 35%, Hb A2 5.5%, Hb S 50%, Hb F 8%.

Síndrome Talasémico S β ⁺ (doble heterocigoto)



SERIE ROJA

Hematíes **4.05** 10E6/ μ L

Hemoglobina **9.3** g/dL

Hematocrito **27.9** %

V.C.M. **100.3** fL

H.C.M. **29.4** pg

C.H.C.M. **31.4** g/dL

A.D.E. **17.4** %

Reticulocitos **0.45** %

Reticulocitos Absolutos **27** 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **365** 10E3/ μ L

V.P.M. **8.9** fL

A.D.P. **15.1** %

Plaquetocrito **0.398** %

SERIE BLANCA

Leucocitos **10.80** 10E3/ μ L

Neu **56.4** % Neu **6.1** 10E3/ μ L

Lin **36.3** % Lin **3.9** 10E3/ μ L

Mon **4.1** % Mon **0.4** 10E3/ μ L

Eos **3.1** % Eos **0.3** 10E3/ μ L

Bas **0.1** % Bas **0.1** 10E3/ μ L

Preadolescente de 11 años

- Un ingreso a los 5 meses de vida por GEA por rotavirus. Vegana estricta. No medicación de base. No AF de interés.
- Consultan porque desde hace unas semanas presenta astenia importante. Cefalea de características tensionales, mareos frecuentes en el colegio. Nota sensación de hormigueo en las manos que refiere como desagradable.
- EF palidez de mucosas. ORL: glositis y aftas orales. AC no soplos, discreta taquicardia. NRL: parestesias y disminución de sensibilidad distal. Resto de exploración normal.

¿Qué alteraciones se observan en el hemograma?

¿Qué gravedad tiene?

¿Cuál es el diagnóstico de sospecha?

¿Signos de alarma o derivación a especialista?



SERIE ROJA

Hematíes **4.05** 10E6/ μ L

Hemoglobina **9.3** g/dL

Hematocrito **27.9** %

V.C.M. **100.3** fL

H.C.M. **29.4** pg

C.H.C.M. **31.4** g/dL

A.D.E. **17.4** %

Reticulocitos **0.45** %

Reticulocitos Absolutos **27** 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **365** 10E3/ μ L

V.P.M. **8.9** fL

A.D.P. **15.1** %

Plaquetocrito **0.398** %

SERIE BLANCA

Leucocitos **10.80** 10E3/ μ L

Neu **56.4** % Neu **6.1** 10E3/ μ L

Lin **36.3** % Lin **3.9** 10E3/ μ L

Mon **4.1** % Mon **0.4** 10E3/ μ L

Eos **3.1** % Eos **0.3** 10E3/ μ L

Bas **0.1** % Bas **0.1** 10E3/ μ L

Anemia moderada.

Macrocítica.

Normocrómica.

Hiporregenerativa.

$$IRC = \frac{\text{Reticulocitos} (\%) \times (\text{Hto paciente}/\text{Hto normal})}{d}$$

EDAD	HEMOGLOBINA		HEMATOCRITO		HEMATIES		VCM		HCM		CHCM		RETICULOCITOS	
	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS
6-12 a	13.5	11.5	40	35	4.6	4.0	86	77	29	25	34	31	1.0	0.2

$$IRC = \frac{0.45 \times (27.9/40)}{1 + 0.6} = 0.19$$

ADE elevado.

No otras citopenias.

SERIE ROJA

Hematíes **4.05** 10E6/ μ L

Hemoglobina **9.3** g/dL

Hematocrito **27.9** %

V.C.M. **100.3** fL

H.C.M. **29.4** pg

C.H.C.M. **31.4** g/dL

A.D.E. **17.4** %

Reticulocitos **0.45** %

Reticulocitos Absolutos **27** 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **365** 10E3/ μ L

V.P.M. **8.9** fL

A.D.P. **15.1** %

Plaquetocrito **0.398** %

SERIE BLANCA

Leucocitos **10.80** 10E3/ μ L

Neu **56.4** % Neu **6.1** 10E3/ μ L

Lin **36.3** % Lin **3.9** 10E3/ μ L

Mon **4.1** % Mon **0.4** 10E3/ μ L

Eos **3.1** % Eos **0.3** 10E3/ μ L

Bas **0.1** % Bas **0.1** 10E3/ μ L

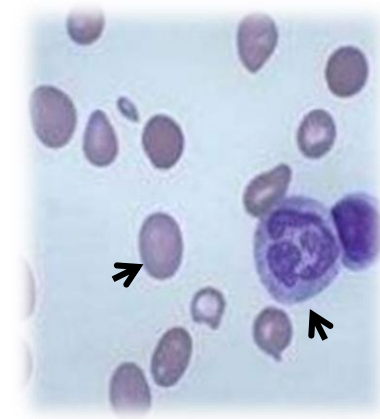
Macrocítica Arregenerativa

(VCM ↑, reticulocitos ↓)

- Anemias megaloblásticas (déficit de ácido fólico o vitamina B₁₂).
- Anemia aplásica o medular congénita (p. ej. Fanconi, Blackfan-Diamond) o adquirida.
- Anemia diseritropoyética congénita tipo I.
- Síndromes mielodisplásicos.
- Hepatopatía.
- Hipotiroidismo.
- Síndrome de Down.

¡Fundamental, edad y contexto clínico!

- Frotis SP: Anisocitosis. Macroovales. Neutrófilos hipersegmentados.
- Bioquímica sin datos de hepatopatía.
- Hormonas tiroideas normales.
- Fólico 7.26 μ g/L.
- Vitamina B12 36 ng/L.



Anemia secundaria a déficit de vitamina B₁₂

Recomendaciones en niños y adolescentes con dietas vegetarianas de la Canadian Paediatric Society <https://www.cps.ca/en/documents/position/vegetarian-diets>

En cuanto a la vitamina B12

- Los veganos estrictos están en riesgo de deficiencia de vitamina B12 porque este compuesto **solo se encuentra en productos de origen animal**. La suplementación o la ingesta de alimentos enriquecidos es, por lo tanto, **esencial**. Los **lacto-ovo-vegetarianos** pueden obtener B12 de los productos **lácteos** y los **huevos** si se consumen regularmente.
- Se ha observado deficiencia hasta en el **45%** de los lactantes y **33%** de los niños vegetarianos no estrictos (más frecuente en veganos). Para monitorizar el estado de la vitamina B12 puede no ser suficiente con determinar los niveles séricos (*niveles normales no siempre descartan la deficiencia*). La elevación de la homocisteína sérica y ácido metilmalónico urinario son más sensibles para detectar el déficit de vitamina B12 en estos casos.
- La leche materna de *madres veganas estrictas* puede ser baja en vitamina B12; por lo tanto, **sus bebés deben ser suplementados**.
- Las fuentes apropiadas de B12 incluyen la **fórmula de soja fortificada** y los **cereales** apropiados para las necesidades de bebés y niños. Otras fuentes de vitamina B12 incluyen **levaduras, algas marinas, bebidas fortificadas de soja o nueces y cereales**.
- Las dietas vegetarianas generalmente son ricas en ácido fólico, lo que podría *enmascarar* la anemia por deficiencia de vitamina B12 pero persiste el riesgo de compromiso neurológico.
- Se recomienda que se incluyan **al menos tres porciones de alimentos ricos en vitamina B12** en la dieta diaria o que se suministre un **suplemento de 5 µg a 10 µg por día**. Los bebés de madres veganas tienen un riesgo particular de esta deficiencia.



SERIE ROJA

Hematíes **2.03** 10E6/ μ L

Hemoglobina **5.6** g/dL

Hematocrito **15.2** %

V.C.M. **105.3** fL

H.C.M. **32.4** pg

C.H.C.M. **26.7** g/dL

A.D.E. **13.4** %

Reticulocitos **0.15** %

Reticulocitos Absolutos **5** 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **35** 10E3/ μ L

V.P.M. **9.9** fL

A.D.P. **16.1** %

Plaquetocrito **0.068** %

SERIE BLANCA

Leucocitos **1.80** 10E3/ μ L

Neu **10.8** % Neu **0.2** 10E3/ μ L

Lin **85.3** % Lin **1.5** 10E3/ μ L

Mon **2.1** % Mon **0.1** 10E3/ μ L

Eos **1.7** % Eos **0.0** 10E3/ μ L

Bas **0.1** % Bas **0.1** 10E3/ μ L

Niño de 5 años

- No AP de interés. No medicación de base. No AF de interés.
- Acuden a su consulta por fiebre sin foco de dos días de evolución, aftas orales y odinofagia intensa al tragar. Tuvo epistaxis de 15 minutos unas horas antes, cedió con taponamiento. Le ven muy apático, cansado y con mal color.
- EF: TEP shock compensado. REG. Palidez de mucosas, aspecto pajizo. Petequias y hematomas generalizados. No adenopatías de localización o características patológicas. ORL: mucosa oral friable, aftas orofaríngeas. Coágulos en ambas fosas nasales. AC soplo II/VI, sistólico, taquicardia rítmica. ABD no masas ni megalias. Resto normal.

¿Qué alteraciones se observan en el hemograma?

¿Qué gravedad tiene?

¿Cuál es el diagnóstico de sospecha?

¿Signos de alarma o derivación a especialista?

SERIE ROJA

Hematíes **2.03** 10E6/ μ L

Hemoglobina **5.6** g/dL

Hematocrito **15.2** %

V.C.M. **105.3** fL

H.C.M. **32.4** pg

C.H.C.M. **26.7** g/dL

A.D.E. **13.4** %

Reticulocitos **0.15** %

Reticulocitos Absolutos **5** 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **35** 10E3/ μ L

V.P.M. **9.9** fL

A.D.P. **16.1** %

Plaquetocrito **0.068** %

SERIE BLANCA

Leucocitos **1.80** 10E3/ μ L

Neu **10.8** % Neu **0.2** 10E3/ μ L

Lin **85.3** % Lin **1.5** 10E3/ μ L

Mon **2.1** % Mon **0.1** 10E3/ μ L

Eos **1.7** % Eos **0.0** 10E3/ μ L

Bas **0.1** % Bas **0.1** 10E3/ μ L

Anemia grave.

Macrocítica.

Normocrómica.

Arregenerativa.

$$IRC = \frac{\text{Reticulocitos} (\%) \times (\text{Hto paciente}/\text{Hto normal})}{d}$$

EDAD	HEMOGLOBINA		HEMATOCRITO		HEMATIES		VCM		HCM		CHCM		RETICULOCITOS	
	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS
2-6 a	12.5	11.5	37	34	4.6	3.9	81	75	27	24	34	31	1.0	0.2

$$IRC = \frac{0.15 \times (15.2/37)}{1 + 1.1} = 0.029$$

ADE normal.

¡PANCITOPENIA!

Trombocitopenia grave.

Leucopenia con neutropenia grave.

SERIE ROJA

Hematíes **2.03 10E6/µL**

Hemoglobina **5.6 g/dL**

Hematocrito **15.2 %**

V.C.M. **105.3 fL**

H.C.M. **32.4 pg**

C.H.C.M. **26.7 g/dL**

A.D.E. **13.4 %**

Reticulocitos **0.15 %**

Reticulocitos Absolutos **5 10E3/µL**

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **35 10E3/µL**

V.P.M. **9.9 fL**

A.D.P. **16.1 %**

Plaquetocrito **0.068 %**

SERIE BLANCA

Leucocitos **1.80 10E3/µL**

Neu **10.8 % Neu 0.2 10E3/µL**

Lin **85.3 % Lin 1.5 10E3/µL**

Mon **2.1 % Mon 0.1 10E3/µL**

Eos **1.7 % Eos 0.0 10E3/µL**

Bas **0.1 % Bas 0.1 10E3/µL**

Macrocítica Arregenerativa

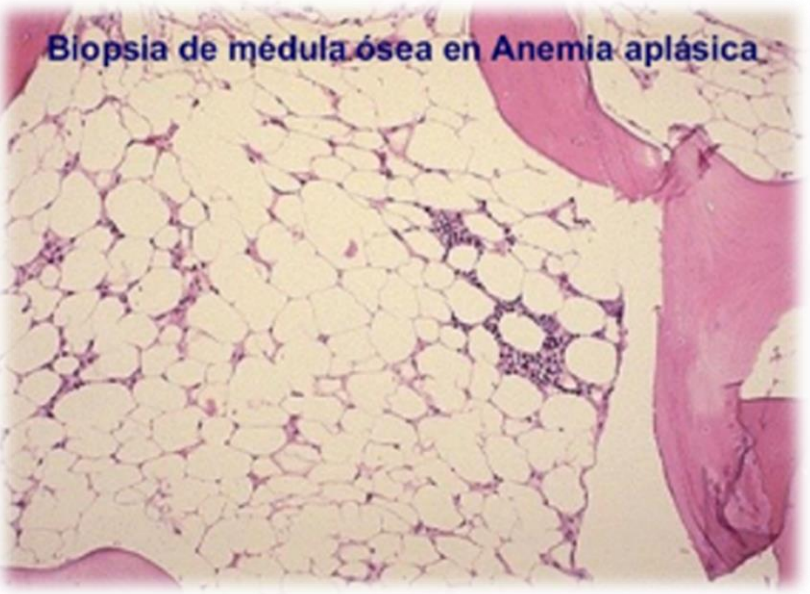
(VCM ↑, reticulocitos ↓)

- Anemias megaloblásticas (déficit de ácido fólico o vitamina B₁₂).
- Anemia aplásica o medular congénita (p. ej. Fanconi, Blackfan-Diamond) o adquirida.
- Anemia diseritropoyética congénita tipo I.
- Síndromes mielodisplásicos.
- Hepatopatía.
- Hipotiroidismo.
- Síndrome de Down.

¡Fundamental, edad y contexto clínico!

- Frotis SP: Normocitos, con ocasionales macrocitos. No se observan rasgos megaloblásticos ni displásicos. Neutropenia y trombopenia confirmadas.
- Bioquímica sin datos de hepatopatía.
- Hormonas tiroideas normales.
- Fólico y B12 normales.

**Síndrome de Fallo Medular versus
Síndrome Mielodisplásico**



Biopsia de médula ósea en Anemia aplásica

Síndrome de Fallo Medular (Aplasia Medular Congénita o Adquirida)

Parikh S, Bessler M. Recent insights into inherited bone marrow failure syndromes. *Curr Opin Pediatr*. 2012 Feb;24(1):23-32.

Table 1. Genes associated with inherited bone marrow failure syndromes		
Disease/genes	Chromosome locus	Mode of inheritance
Fanconi anemia		
FANCA	16q24.3	AR
FANCB	Xp22.31	XLR
FANCC	9q22.3	AR
FANCD1/BRCA2	13q12.3	AR
FANCD2	3p25.3	AR
FANCE	6p21.3	AR
FANCF	11p15	AR
FANCG/XRCC9	9p13	AR
FANCI	15q25-26	AR
FANCI/BACH1/BRIP1	17q22.3	AR
FANCL	2p16.1	AR
FANCM	14q21.3	AR
FANCN/PALB2	16p12.1	AR
FANCO	17q22	AR
FANCP	16p13.3	AR
Dyskeratosis congenita		
DKC1	Xq28	XLR, DN
TINF2	14q11.2	AD, DN
TERC	3q26.3	AD
TERT	5p15.53	AD, AR, DN
NOP10/NOLA3	15q14-q15	AR
NHP2/NOLA2	5q35.5	AR
TCAB1/WDR79/WRP53	17p13.1	AR
Diamond-Blackfan anemia		
RPS19	19q13.2	AD, DN
RPL5	1p22.1	AD, DN
RPL11	1p36.1-p35	AD, DN
RPL35a	3q29-pter	AD, DN
RPS26	12q13.2	AD, DN
RPS24	10q22-q23	AD, DN
RPS17	15q25.2	AD, DN
RPS7	2p25.3	AD, DN
RPS10	6p21.31	AD, DN
Shwachman-Diamond syndrome		
SBDS	7q11	AR
Severe congenital neutropenia		
EIA-2/EIANE	19p13.3	AD, DN
GF11	1p22	AD
HAX1	1q21.3	AR
WAS	Xp11.33-11.22	XLR
G6PC3	17q21.31	AR
CSF3R	1p35-34.3	AD, DN

SERIE ROJA

Hematíes **2.63** 10E6/ μ L

Hemoglobina **7.8** g/dL

Hematocrito **23.4** %

V.C.M. **81.2** fL

H.C.M. **34.4** pg

C.H.C.M. **26.7** g/dL

A.D.E. **13.4** %

Reticulocitos **0.15** %

Reticulocitos Absolutos **5** 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **35** 10E3/ μ L

V.P.M. **9.9** fL

A.D.P. **16.1** %

Plaquetocrito **0.068** %

SERIE BLANCA

Leucocitos **18.80** 10E3/ μ L

Neu **10.8** % Neu **2.0** 10E3/ μ L

Lin **85.3** % Lin **16.0** 10E3/ μ L

Mon **2.1** % Mon **0.4** 10E3/ μ L

Eos **1.7** % Eos **0.3** 10E3/ μ L

Bas **0.1** % Bas **0.1** 10E3/ μ L

Niño de 3 años

- No AP de interés. No medicación de base. No AF de interés.
- Acuden a su consulta por fiebre sin foco de dos días de evolución, aftas orales y odinofagia intensa al tragar. Tuvo epistaxis de 15 minutos unas horas antes, cedió con taponamiento. Le ven muy apático, cansado y con mal color.
- EF: TEP shock compensado. REG. Palidez de mucosas, aspecto pajizo. Petequias y hematomas generalizados. Múltiples adenopatías cervicales y axilares, < 1 cm, móviles. ORL: mucosa oral friable, aftas orofaríngeas. Coágulos en ambas fosas nasales. AC soplo II/VI, sistólico, taquicardia rítmica. ABD hepatoesplenomegalia a 2 cm RC. Resto normal.

¿Qué alteraciones se observan en el hemograma?

¿Qué gravedad tiene?

¿Cuál es el diagnóstico de sospecha?

¿Signos de alarma o derivación a especialista?

SERIE ROJA

Hematíes **2.63** 10E6/ μ L

Hemoglobina **7.8** g/dL

Hematocrito **23.4** %

V.C.M. **81.2** fL

H.C.M. **34.4** pg

C.H.C.M. **26.7** g/dL

A.D.E. **13.4** %

Reticulocitos **0.15** %

Reticulocitos Absolutos **5** 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **35** 10E3/ μ L

V.P.M. **9.9** fL

A.D.P. **16.1** %

Plaquetocrito **0.068** %

SERIE BLANCA

Leucocitos **18.80** 10E3/ μ L

Neu **10.8** % Neu **2.0** 10E3/ μ L

Lin **85.3** % Lin **16.0** 10E3/ μ L

Mon **2.1** % Mon **0.4** 10E3/ μ L

Eos **1.7** % Eos **0.3** 10E3/ μ L

Bas **0.1** % Bas **0.1** 10E3/ μ L

Anemia moderada.

Normocítica.

Normocrómica.

Arregenerativa.

$$IRC = \frac{\text{Reticulocitos} (\%) \times (\text{Hto paciente}/\text{Hto normal})}{d}$$

EDAD	HEMOGLOBINA		HEMATOCRITO		HEMATIES		VCM		HCM		CHCM		RETICULOCITOS	
	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS
2-6 a	12.5	11.5	37	34	4.6	3.9	81	75	27	24	34	31	1.0	0.2

$$IRC = \frac{0.15 \times (23.2/37)}{1 + 0.7} = 0.055$$

ADE normal.

Trombocitopenia grave.

Leucocitosis con linfocitosis.

**¡BICITOPENIA CON
LINFOCITOSIS!**

SERIE ROJA

Hematíes **2.63** 10E6/ μ L

Hemoglobina **7.8** g/dL

Hematocrito **23.4** %

V.C.M. **81.2** fL

H.C.M. **34.4** pg

C.H.C.M. **26.7** g/dL

A.D.E. **13.4** %

Reticulocitos **0.15** %

Reticulocitos Absolutos **5** 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **35** 10E3/ μ L

V.P.M. **9.9** fL

A.D.P. **16.1** %

Plaquetocrito **0.068** %

SERIE BLANCA

Leucocitos **18.80** 10E3/ μ L

Neu **10.8** % Neu **2.0** 10E3/ μ L

Lin **85.3** % Lin **16.0** 10E3/ μ L

Mon **2.1** % Mon **0.4** 10E3/ μ L

Eos **1.7** % Eos **0.3** 10E3/ μ L

Bas **0.1** % Bas **0.1** 10E3/ μ L

Normocítica Arregenerativa

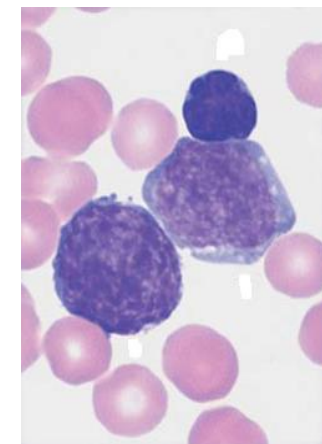
(VCM normal, reticulocitos ↓)

Asociada a otras citopenias.

- Síndrome de fracaso medular congénitos o adquiridos.
- Infiltración medular neoplásica (hematológica o metástasis) o por enfermedades de depósito.

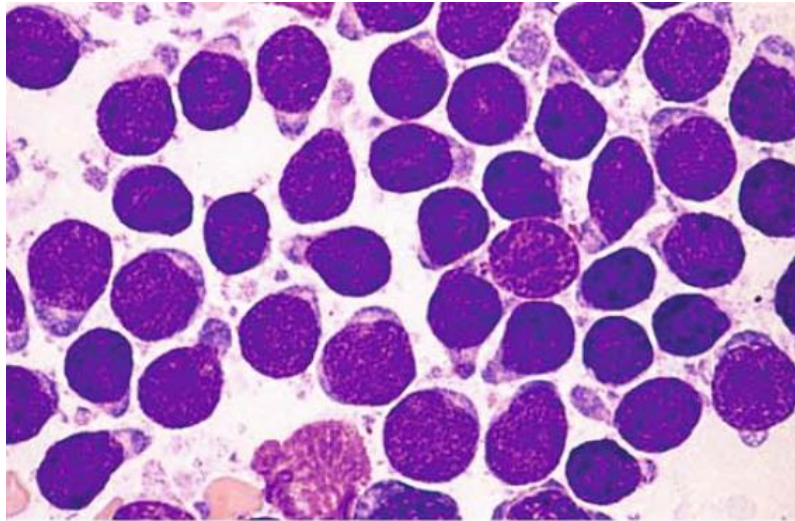
¡Fundamental, edad y contexto clínico!

- Frotis SP: 80% de células de hábito blástico y aspecto linfoide (tipo L1 FAB). Trombopenia.
- Bioquímica con signos de lisis tumoral: úrico 6.9 mg/dL, LDH 650 U/L. Función renal e iones normales.



Síndrome Linfoproliferativo

Se realiza un ASPIRADO DE MÉDULA ÓSEA diagnóstico.



Leucemia Aguda Linfooblástica, tipo L1 FAB.

SERIE ROJA

Hematíes **6.92** 10E6/ μ L

Hemoglobina **21.7** g/dL

Hematocrito **63.4** %

V.C.M. **91.6** fL

H.C.M. **31.4** pg

C.H.C.M. **34.3** g/dL

A.D.E. **14.9** %

Reticulocitos **0.65** %

Reticulocitos Absolutos **55** 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **365** 10E3/ μ L

V.P.M. **8.9** fL

A.D.P. **15.1** %

Plaquetocrito **0.398** %

SERIE BLANCA

Leucocitos **10.80** 10E3/ μ L

Neu **56.4** % Neu **6.1** 10E3/ μ L

Lin **36.3** % Lin **3.9** 10E3/ μ L

Mon **4.1** % Mon **0.4** 10E3/ μ L

Eos **3.1** % Eos **0.3** 10E3/ μ L

Bas **0.1** % Bas **0.1** 10E3/ μ L

Niña de 6 años

- Antecedente de Síndrome de Ventrículo Izquierdo Hipoplásico (corrección univentricular tipo Norwood en periodo neonatal y Glenn en lactancia). Tratamiento con captopril. No AF relevantes.
- Acude a su consulta por cefalea de intensidad moderada en las últimas semanas, con aumento de la frecuencia, que interfiere con su actividad cotidiana. No presenta signos de alarma. No otra sintomatología.
- EF: Aspecto pletórico. Cianosis central (SpO₂ 68%, similar a sus basales). AC soplo pansistólico III/VI (conocido), rítmica. Exploración neurológica normal.

¿Qué alteraciones se observan en el hemograma?

¿Qué gravedad tiene?

¿Cuál es el diagnóstico de sospecha?

¿Signos de alarma o derivación a especialista?

SERIE ROJA

Hematíes **6.92** 10E6/ μ L

Hemoglobina **21.7** g/dL

Hematocrito **63.4** %

V.C.M. **91.6** fL

H.C.M. **31.4** pg

C.H.C.M. **34.3** g/dL

A.D.E. **14.9** %

Reticulocitos **0.65** %

Reticulocitos Absolutos **55** 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **365** 10E3/ μ L

V.P.M. **8.9** fL

A.D.P. **15.1** %

Plaquetocrito **0.398** %

SERIE BLANCA

Leucocitos **10.80** 10E3/ μ L

Neu **56.4** % Neu **6.1** 10E3/ μ L

Lin **36.3** % Lin **3.9** 10E3/ μ L

Mon **4.1** % Mon **0.4** 10E3/ μ L

Eos **3.1** % Eos **0.3** 10E3/ μ L

Bas **0.1** % Bas **0.1** 10E3/ μ L

Policitemia.

Normocítica.

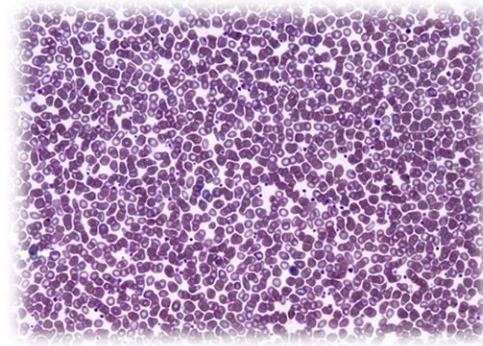
Normocrómica.

Regenerativa.

ADE normal (no anisocitosis).

No otras citopenias

EDAD	HEMOGLOBINA		HEMATOCRITO		HEMATIES		VCM		HCM		CHCM		RETICULOCITOS	
	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS
2-6 a	12.5	11.5	37	34	4.6	3.9	81	75	27	24	34	31	1.0	0.2



POLIGLOBULIA SECUNDARIA A CARDIOPATÍA CONGÉNITA CIANÓGENA

Policitemia

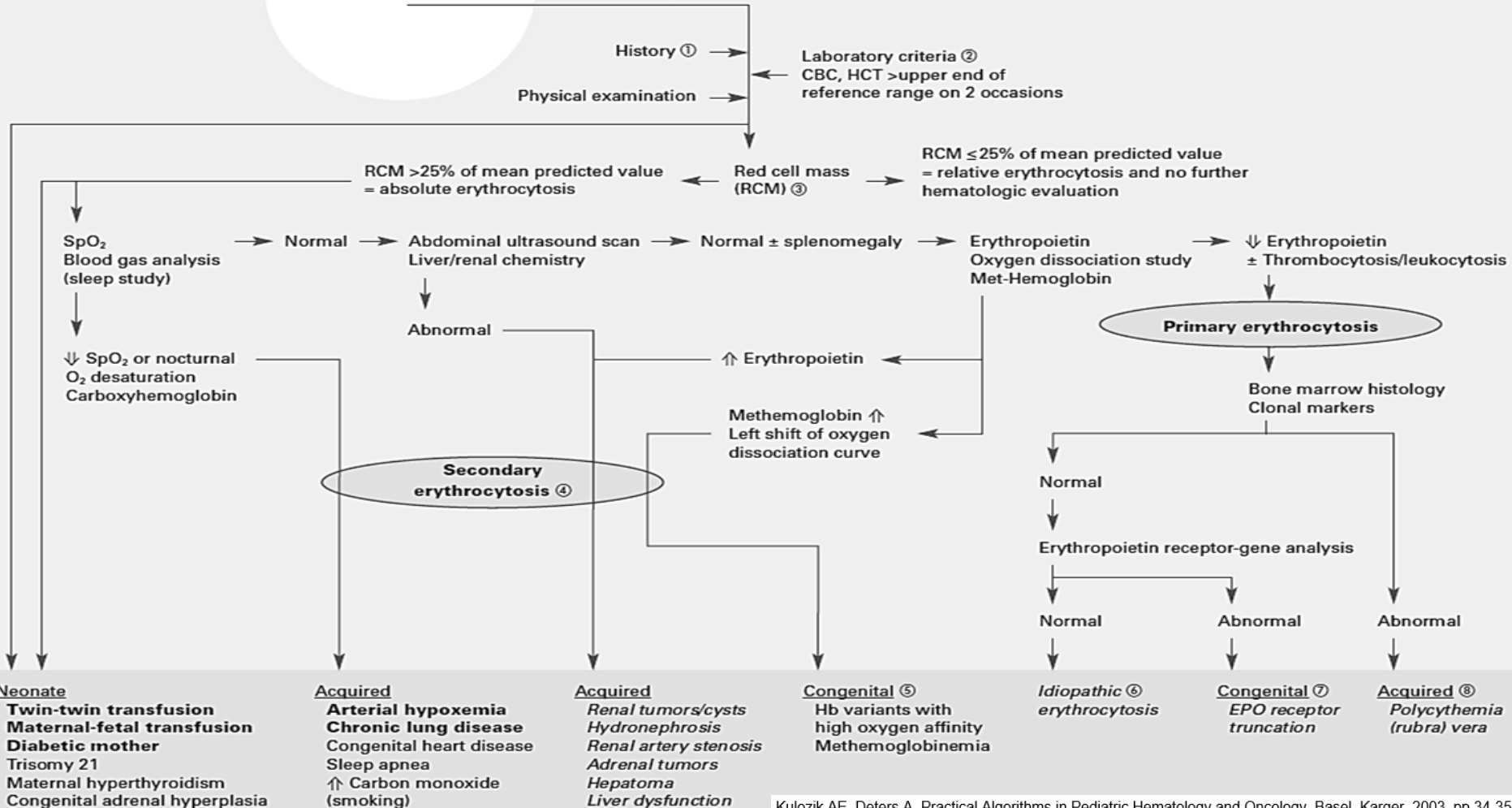
- Aumento de masa eritrocitaria
 - ✓ Hematócrito venoso > 50%, Hb > 17 g/dl o > 2 DE por encima de la media para edad y sexo.
 - ✓ No deben confundirse con *pseudopolicitemias*.
 - ✓ En periodo neonatal debe considerarse aparte ($H^{to} > 65\%$, Hb > 22 g/dl).
- En pediatría es casi siempre **secundaria**.
 - ✓ Fisiológica (niños que viven a grandes alturas).
 - ✓ Cardiopatías congénitas cianógenas.
 - ✓ Enfermedad pulmonar crónica.
 - ✓ Hemoglobinopatías alta afinidad por el O₂, metahemoglobinemia, intoxicación crónica por CO.
 - ✓ Trasplantados renales.
 - ✓ Tumores productores EPO (fosa posterior, nefroblastoma, hemangioblastoma, hepatoma...).
- Las causas de policitemia **primaria** en la infancia son extremadamente raras.
 - ✓ Eritrocitosis benigna familiar.
 - ✓ Policitemia vera (síndrome mieloproliferativo).

Variaciones en función de la altura

Altitud (metros sobre nivel del mar)	Ajustes de la Hb media (g/dL)
< 1000	0
1000	- 0.2
1500	- 0.5
2000	- 0.8
2500	- 1.3
3000	- 1.9
3500	- 2.7
4000	- 3.5
4500	- 4.5

Organización Mundial de la Salud. Ajustes de hemoglobina según altura.
Ginebra, Organización Mundial de la Salud, 2011 (WHO/NMH/NHD/MNM/11.1).

Polycythemia (erythrocytosis)



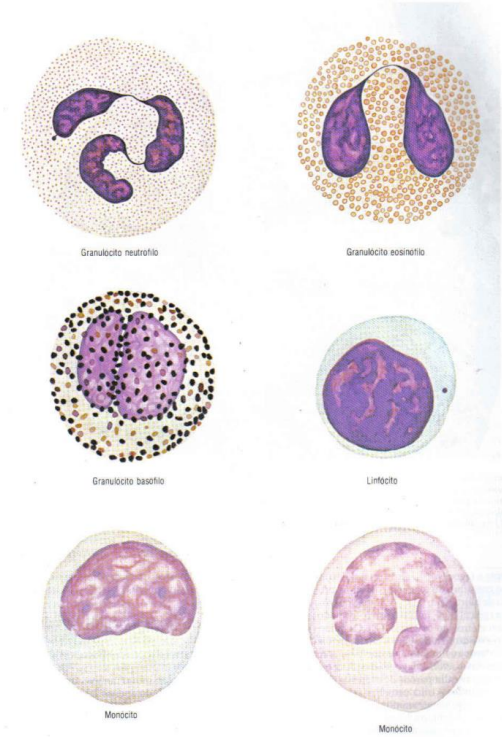
¿Cuáles son los criterios clínicos y analíticos para derivación urgente a un centro con especialización en hematología pediátrica? ¿Cuándo debemos derivar de forma preferente a consulta de hematología?



ALTERACIONES DE LA SERIE BLANCA

Fórmula y recuento leucocitario

- Los valores de normalidad y su recuento diferencial varían con la edad.
- Deben considerarse dos parámetros de forma conjunta:
 - Recuento absoluto de cada tipo celular
 - Porcentaje respecto al resto de leucocitos
- ¿Un porcentaje de un 5% de neutrófilos es una neutropenia?

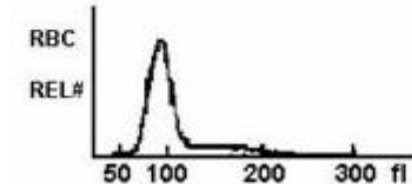
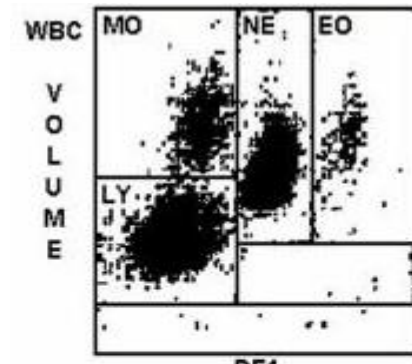


Información Leucograma

- (i) Recuento total de leucocitos (%), valor absoluto).
- (ii) Fórmula leucocitaria (%), valor absoluto).
- (iii) Desviación a la izquierda.
- (iv) LUC (large unstained cells)
- (v) Índice Infeccioso (*de Oski*)

Neutrófilos Inmaduros (Cayados + Metamielocitos)/Neutrófilos Totales

Superior a 0,2 en RN prematuros
Superior a 0,16 en las primeras 24 horas
Superior a 0,12 de 1 a 30 días de edad



Al igual que ocurre con la serie roja varía en función de la edad del niño.

	Total		Neutrófilos			Linfocitos			Monocitos		Eosinófilos	
Edad	Media	Rango	Media	Rango	%	Media	Rango	%	Media	%	Media	%
RN	-	9-30	-	6-26	41-81	-	2-11	26-36	-	-	-	-
12 h.	-	-	11	7.8-14.5	-	4.2	2.0-7.3	-	0.6	-	0.1	-
24 h.	-	-	9	7.0-12.0	-	4.2	2.0-7.3	-	0.6	-	0.1	-
4-7 días	-	5-21	-	1.5-15	30-60	-	2-17	31-51	-	-	-	-
1-2 sem.	-	5-20	-	1.0-10	22-55	-	2-17	33-63	-	-	-	-
4-8 sem.	-	6-18	-	1.2-7.5	20-50	-	3.0-13.5	41-71	-	-	-	-
2-6 meses	-	5.5-18	-	1.0-8.5	20-50	-	4.0-10.5	44-74	-	-	-	-
6-12 meses	11.9	6.0-17.5	3.8	1.0-8.5	15-45	7.3	4.0-13.5	47-77	0.6	5	0.3	3
1 año	11.4	6.0-17.5	3.5	1.5-8.5	15-45	7.0	4.0-10.5	44-74	0.6	5	0.3	3
2 años	10.6	6.0-17.0	3.5	1.5-8.5	15-45	6.3	3.0-9.5	44-74	0.5	5	0.3	3
4 años	9.1	5.5-15.5	3.8	1.5-8.5	25-57	4.5	2.0-8.0	35-65	0.5	5	0.3	3
6 años	8.5	5.0-14.5	4.3	1.5-8.0	38-68	3.5	1.5-7.0	25-54	0.4	5	0.2	3
8 años	8.3	4.5-13.5	4.4	1.5-8.0	38-68	3.3	1.5-6.8	25-54	0.4	4	0.2	2
10 años	8.1	4.5-13.5	4.4	1.8-8.0	40-70	3.1	1.5-6.5	28-48	0.4	4	0.2	2
11-15 años	7.8	4.5-13.0	4.4	1.8-8.0	40-70	2.8	1.5-5.2	28-48	0.4	5	0.2	3
15-20 años	7.4	4.5-11	4.4	1.8-7.7	42-72	2.5	1.5-4.8	25-45	0.3	4	0.2	3

SERIE ROJA

Hematíes **4.2** 10E6/ μ L

Hemoglobina **12.0** g/dL

Hematocrito **36.2** %

V.C.M. **81.6** fL

H.C.M. **31.4** pg

C.H.C.M. **34.3** g/dL

A.D.E. **14.9** %

Reticulocitos **0.65** %

Reticulocitos Absolutos **55** 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **625** 10E3/ μ L

V.P.M. **8.9** fL

A.D.P. **15.1** %

Plaquetocrito **0.458** %

SERIE BLANCA

Leucocitos **60.80** 10E3/ μ L

Neu **92.4** % Neu **56.1** 10E3/ μ L

Lin **4.8** % Lin **2.9** 10E3/ μ L

Mon **2.7** % Mon **1.4** 10E3/ μ L

Eos **0.1** % Eos **0.6** 10E3/ μ L

Bas **0.0** % Bas **0.0** 10E3/ μ L

Lactante de 6 meses

- Sibilancias recurrentes, varios ingresos hospitalarios. Tratamiento de base con budesonida inhalada. No AF relevantes. Calendario vacunal incompleto.
- Acude a su consulta por accesos de tos de inicio hace 24 horas. Durante la noche ha presentado un cese de respiración breve tras uno de los accesos de tos.
- EF: REG. Palidez de piel, no de mucosas. TOS paroxística con gallo inspiratorio y cianosis perioral. AP: buena ventilación bilateral, subcrepitantes bilaterales. Tiraje sub e intercostal moderado. FR 40 rpm. SpO2 95%. Resto de exploración física normal. .

¿Qué alteraciones se observan en el hemograma?

¿Qué gravedad tiene?

¿Cuál es el diagnóstico de sospecha?

¿Signos de alarma o derivación a especialista?

SERIE ROJA

Hematíes **4.2** 10E6/ μ L

Hemoglobina **12.0** g/dL

Hematocrito **36.2** %

V.C.M. **81.6** fL

H.C.M. **31.4** pg

C.H.C.M. **34.3** g/dL

A.D.E. **14.9** %

Reticulocitos **0.65** %

Reticulocitos Absolutos **55** 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **625** 10E3/ μ L

V.P.M. **8.9** fL

A.D.P. **15.1** %

Plaquetocrito **0.458** %

SERIE BLANCA

Leucocitos **60.80** 10E3/ μ L

Neu **92.4** % Neu **56.1** 10E3/ μ L

Lin **4.8** % Lin **2.9** 10E3/ μ L

Mon **2.7** % Mon **1.4** 10E3/ μ L

Eos **0.1** % Eos **0.6** 10E3/ μ L

Bas **0.0** % Bas **0.0** 10E3/ μ L

No presenta anemia. Normocitosis.

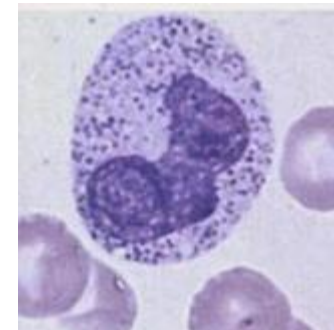
Normocromía.

Regenerativa.

ADE normal (no anisocitosis).

Trombocitosis leve.

Neutrofilia intensa.



Estudios Complementarios

-Frotis SP: Granulación tóxica.

Cuerpos de Dohle. Trombocitosis.

No se observan blastos.

-Rx de Tórax: bronconeumonía bilateral.

-PCR *Bordetella pertussis* (+)



**REACCIÓN LEUCEMOIDE en el contexto de
una TOS FERINA MALIGNA**

Neutrofilia

- El hemograma refleja solo circulantes, pero *más del 50% de neutrófilos periféricos se encuentran adheridos al endotelio vascular, dentro de otros tejidos y en la médula ósea.*
- Liberación ante estímulos (*reactiva*) como respuesta a **inflamación** (quemaduras, cirugía, estrés, fase aguda enfermedades AI, crisis asmática, hemorragia aguda...), **infecciones** (sobre todo bacterianas) o por **fármacos** (corticoides, G-CSF, β-agonistas).
- Asociado a otras enfermedades (**drepanocitosis**, déficit moléculas adhesión) o congénita.
- Da información sobre gravedad de las infecciones:
 - FSF 3-36 meses ($> 39^{\circ}\text{C}$ central) + leucocitosis $> 15.000/\mu\text{L}$ + neutrofilia $> 10.000/\mu\text{L} \rightarrow$ S 50-70%, E 70-75% de riesgo de IBPG.
 - FSF < 3 meses + leucocitosis $> 20.000/\mu\text{L}$: riesgo bacteriemia 2,5-3 veces mayor que con una analítica normal.
- Reacción leucemoide en infecciones (tos ferina, VEB, recuperación agranulocitosis, GCSF): granulación tóxica, cuerpos de Dohle, vacuolización neutrófilos.
- Aunque raras, no deben olvidarse las hemopatías malignas (síndromes mieloproliferativos, leucemia mieloide crónica, mielofibrosis) y la infiltración medular por metástasis.



SERIE ROJA

Hematíes **3,5** 10E6/ μ L

Hemoglobina **10.3** g/dL

Hematocrito **31.2** %

V.C.M. **83.6** fL

H.C.M. **30.4** pg

C.H.C.M. **31.3** g/dL

A.D.E. **15.9** %

Reticulocitos **0.25** %

Reticulocitos Absolutos **22** 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **510** 10E3/ μ L

V.P.M. **8.9** fL

A.D.P. **15.1** %

Plaquetocrito **0.438** %

SERIE BLANCA

Leucocitos **6.8** 10E3/ μ L

Neu **12.4** % Neu **0.8** 10E3/ μ L

Lin **60.8** % Lin **4.1** 10E3/ μ L

Mon **22.7** % Mon **1.5** 10E3/ μ L

Eos **4.1** % Eos **0.3** 10E3/ μ L

Bas **0.0** % Bas **0.0** 10E3/ μ L

Niño de 23 meses

- IPLV corregida. Alergia al huevo. No tratamiento de base. No otros AP ni AF relevantes.
- Acude a su consulta por síndrome febril prolongado (según la madre desde hace casi 7 días. Está apático, hipoactivo. Hiporexia en relación con el proceso y odinofagia. Exantema que ha comenzado a desaparecer. .
- EF: AEG. Palidez de piel, no de mucosas. CC: múltiples adenopatías cervicales, levemente dolorosas, la mayor 15 mm eje corto. ORL hipertrofia amigdalar II/IV con exudados. ACP normal. ABD hepatoesplenomegalia a 3 y 2 cm del reborde costal respectivamente. Resto normal.

¿Qué alteraciones se observan en el hemograma?

¿Qué gravedad tiene?

¿Cuál es el diagnóstico de sospecha?

¿Signos de alarma o derivación a especialista?



SERIE ROJA

Hematíes **3,5** 10E6/ μ L

Hemoglobina 10.3 g/dL

Hematocrito **31.2** %

V.C.M. **83.6** fL

H.C.M. **30.4** pg

C.H.C.M. **31.3** g/dL

A.D.E. **15.9** %

Reticulocitos **0.25** %

Reticulocitos Absolutos 22 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **510** 10E3/ μ L

V.P.M. **8.9** fL

A.D.P. **15.1** %

Plaquetocrito **0.438** %

SERIE BLANCA

Leucocitos **6.8** 10E3/ μ L

Neu 12.4 % Neu 0.8 10E3/ μ L

Lin **60.8** % Lin **4.1** 10E3/ μ L

Mon **22.7** % Mon **1.5** 10E3/ μ L

Eos **4.1** % Eos **0.3** 10E3/ μ L

Bas **0.0** % Bas **0.0** 10E3/ μ L

Anemia muy leve.

Normocítica

Normocrómica.

Hiporregenerativa.
$$IRC = \frac{\text{Reticulocitos (\%)} \times (\text{Hto paciente}/\text{Hto normal})}{d}$$

EDAD	HEMOGLOBINA		HEMATOCRITO		HEMATIES		VCM		HCM		CHCM		RETICULOCITOS	
	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS
0.5-2 a	12.0	10.5	36	33	4.5	3.7	78	70	27	23	33	30	1.0	0.2

$$IRC = \frac{0.25 \times (31.2/36)}{1 + 0.2} = 0.18$$

ADE mínimamente aumentado.

Neutropenia moderada. Monocitosis.

Trombocitosis.

SERIE ROJA

Hematíes **3,5** 10E6/ μ L

Hemoglobina 10.3 g/dL

Hematocrito **31.2** %

V.C.M. **83.6** fL

H.C.M. **30.4** pg

C.H.C.M. **31.3** g/dL

A.D.E. **15.9** %

Reticulocitos **0.25** %

Reticulocitos Absolutos 22 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **510** 10E3/ μ L

V.P.M. **8.9** fL

A.D.P. **15.1** %

Plaquetocrito **0.438** %

SERIE BLANCA

Leucocitos **6.8** 10E3/ μ L

Neu 12.4 % Neu 0.8 10E3/ μ L

Lin **60.8** % Lin **4.1** 10E3/ μ L

Mon **22.7** % Mon **1.5** 10E3/ μ L

Eos **4.1** % Eos **0.3** 10E3/ μ L

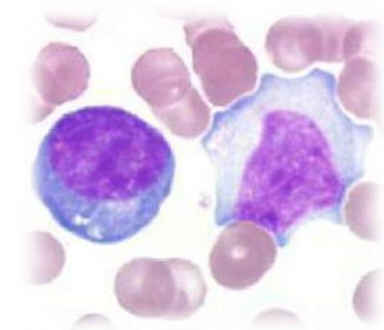
Bas **0.0** % Bas **0.0** 10E3/ μ L

No asociada a otras citopenias.

- Aplasia pura de serie roja (eritroblastopenia congénita o adquirida). P. ej. crisis eritroblastopénica por parvo B₁₉ en anemias hemolíticas, 2^{do} a fármacos (p. ej. carbamezepina).
- Anemia diseritropoyética congénita tipo II.
- Anemia relacionada con procesos infecciosos.
- Anemia inflamatoria (fase inicial)
- Anemia asociada a insuficiencia renal crónica.
- Anemia asociada a fármacos.
- Anemia carencial compensada (déficit de hierro + déficit de ácido fólico o vitamina B₁₂).

¡Fundamental, edad y contexto clínico!

- Frotis SP: Linfocitos activados. Neutropenia confirmada. Monocitosis madura. No se observan blastos.
- VSG 42 mm/hora. PCR 1,8 mg/dL.
- Bioquímica: f(x) hepática-renal normal. .
- Fólico y B12 normales.
- Serología CMV IgM (-), *T. gondii* IgM (-), VEB IgM (+) IgM VCA (+) IgG EBNA (-).



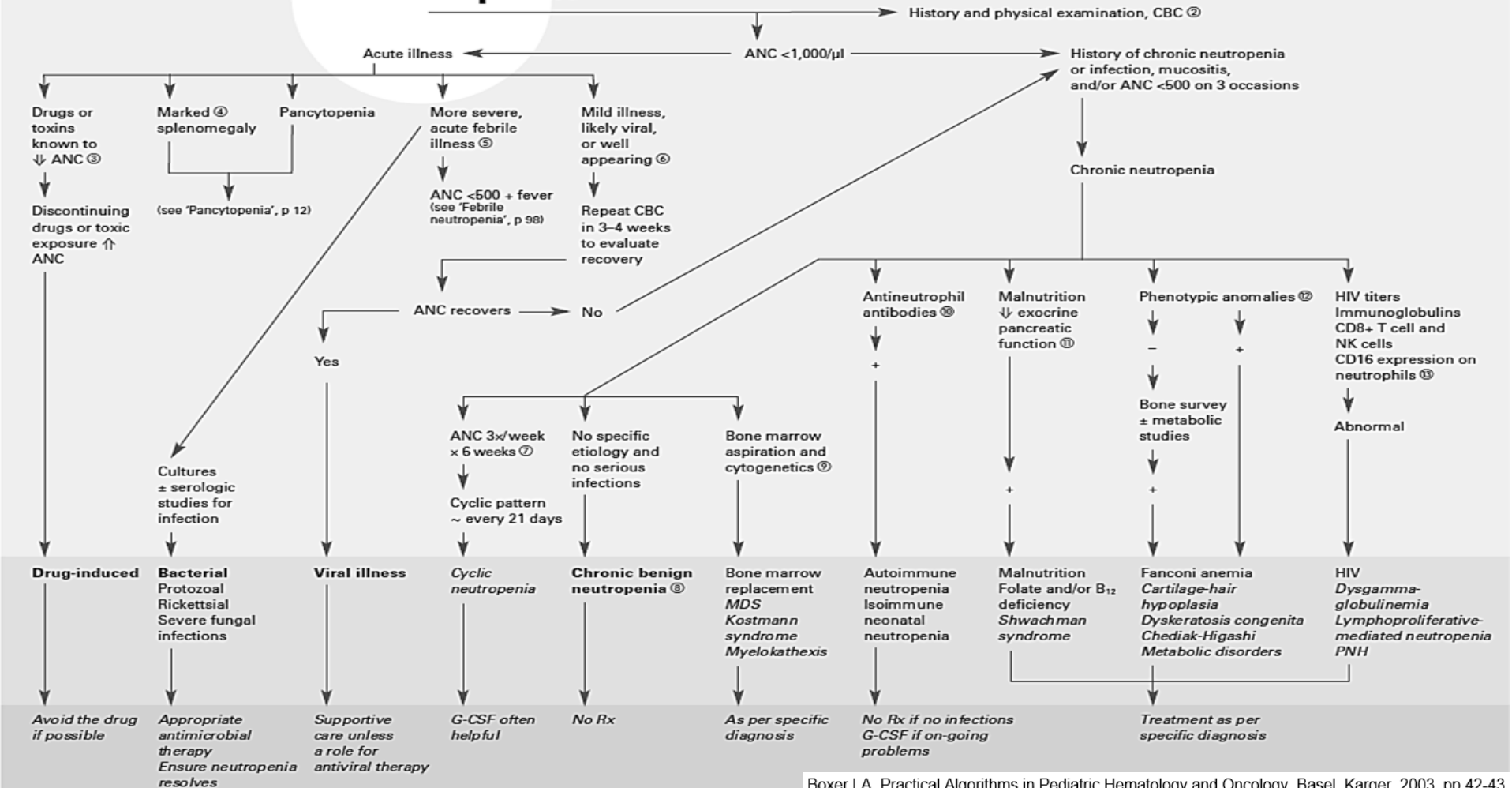
Neutropenia moderada secundaria a primoinfección por VEB

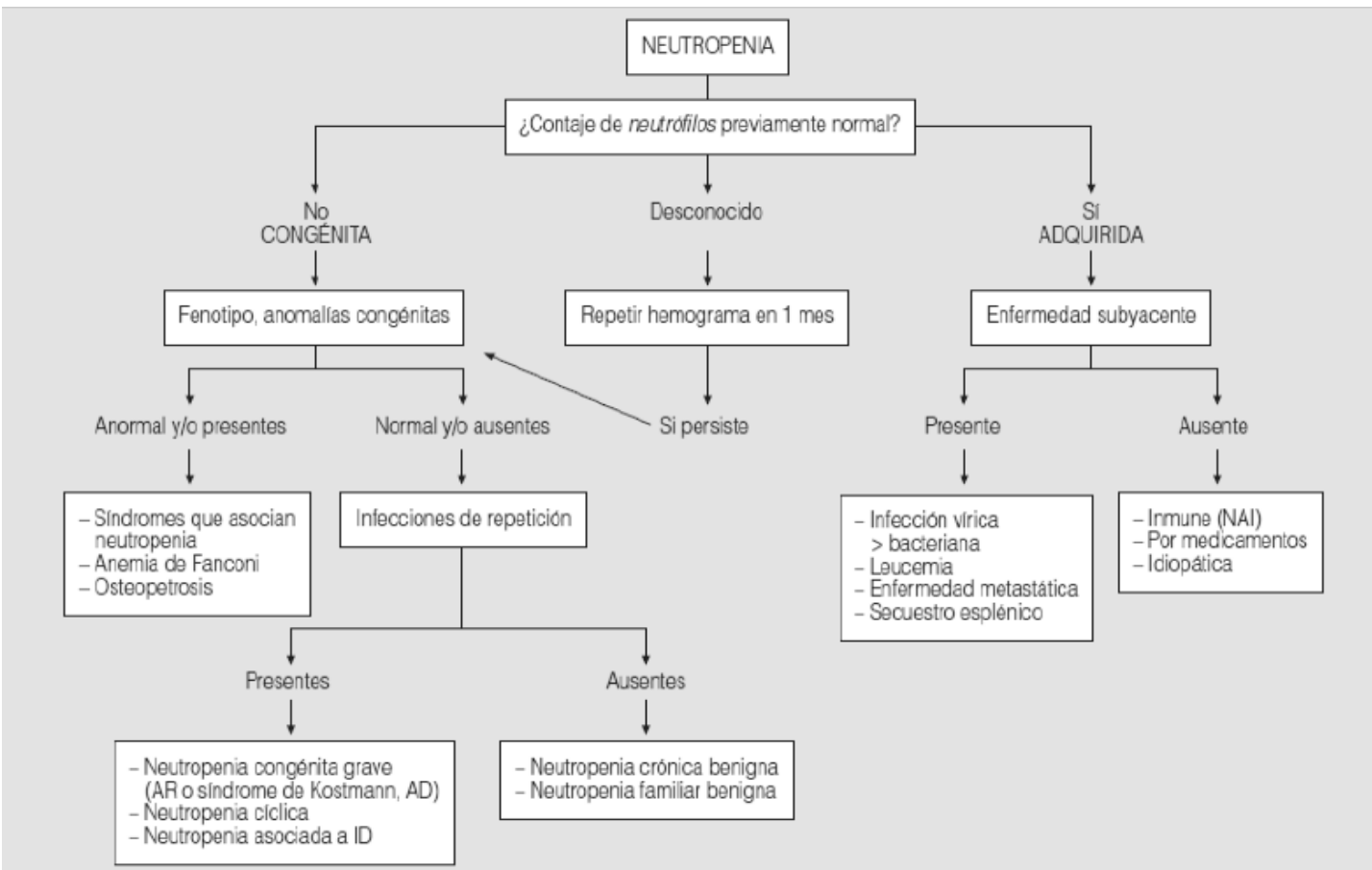
Neutropenia

- La cifra de neutrófilos varía con la edad.
 - Leve (< 1500 en > 1 año, < 1000 en < 12 meses), moderada (500-1000), grave (< 500) o muy grave (< 100).
 - Raza negra tiene recuentos 200-600 neutrófilos/ μ L más bajos que los valores de referencia para caucásicos.
- Aumento susceptibilidad para infecciones (sobre todo bacterianas) si < de 500 NT/ μ L, si bien no parece haber riesgo aumentado en las post-infecciosas.
- Causas
 - Congénita (Primaria): Kostmann, neutropenia cíclica, inmunodeficiencias primarias, síndromes de fallo medular, metabolopatías).
 - Adquirida (Secundaria): infecciones (VEB, CMV, varicela, parvovirus B₁₉, VRS, hepatitis, bacterias, parásitos), fármacos (sulfamidas, ranitidina, carbamazepina, valproico, postquimioterapia...), autoinmune, déficit de vitaminas (p.ej. ácido fólico o B₁₂), hiperesplenismo.



Neutropenia^①





¿Cuándo hay que preocuparse por una neutropenia? ¿Es tan importante la cifra aislada?

SERIE ROJA

Hematíes **5.15** 10E6/ μ L
Hemoglobina **13.4** g/dL
Hematocrito **39.6** %
V.C.M. **77.2** fL
H.C.M. **26.0** pg
C.H.C.M. **32.3** g/dL
A.D.E. **14.6** %
Reticulocitos **0.65** %
Reticulocitos Absolutos **5210**E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **174** 10E3/ μ L
V.P.M. **8.9** fL
A.D.P. **15.1** %
Plaquetocrito **0.161** %

SERIE BLANCA

Leucocitos **19.2** 10E3/ μ L
Neu **17.0** % Neu **3.3** 10E3/ μ L
Lin **74.5** % Lin **14.3** 10E3/ μ L
Mon **7.2** % Mon **1.4** 10E3/ μ L
Eos **0.5** % Eos **0.1** 10E3/ μ L
Bas **1.0** % Bas **0.2** 10E3/ μ L

Niño de 2 años y 6 meses

- Sibilancias recurrentes en primeros dos años de vida. No tratamiento de base. No otros AP ni AF relevantes.
- Acude a su consulta por tos persistente desde hace 5 semanas, con empeoramiento en los últimos días. Le ven muy cansado. Sudoración nocturna más de lo habitual. Su cuidadora está hospitalizada por una neumonía.
- EF: BEG. AP hipoventilación hemitórax superior izquierdo, roncus dispersos. No trabajo respiratorio. SpO2 96%. Resto normal.

¿Qué alteraciones se observan en el hemograma?
¿Qué gravedad tiene?

¿Cuál es el diagnóstico de sospecha?

¿Signos de alarma o derivación a especialista?

SERIE ROJA

Hematíes **5.15** 10E6/ μ L

Hemoglobina **13.4** g/dL

Hematocrito **39.6** %

V.C.M. **77.2** fL

H.C.M. **26.0** pg

C.H.C.M. **32.3** g/dL

A.D.E. **14.6** %

Reticulocitos **0.65** %

Reticulocitos Absolutos **5210**E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **174** 10E3/ μ L

V.P.M. **8.9** fL

A.D.P. **15.1** %

Plaquetocrito **0.161** %

SERIE BLANCA

Leucocitos **19.2** 10E3/ μ L

Neu **17.0** % Neu **3.3** 10E3/ μ L

Lin **74.5** % Lin **14.3** 10E3/ μ L

Mon **7.2** % Mon **1.4** 10E3/ μ L

Eos **0.5** % Eos **0.1** 10E3/ μ L

Bas **1.0** % Bas **0.2** 10E3/ μ L

No presenta anemia. Normocitosis.

Normocromía.

Regenerativa.

ADE normal (no anisocitosis).

Leucocitosis. Linfocitosis.

Monocitosis.

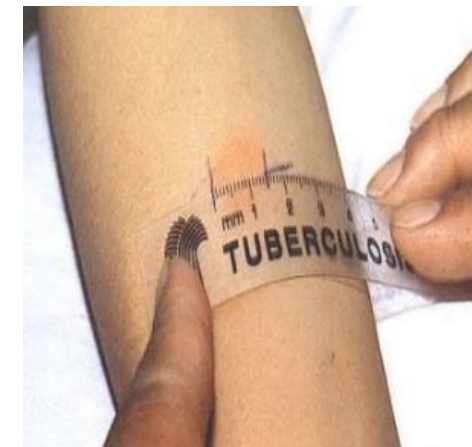
Estudios Complementarios

-Frotis SP: Linfocitosis madura, algunos activados. Monocitosis madura. No se observan blastos.

-Rx de Tórax: neumonía LSI.

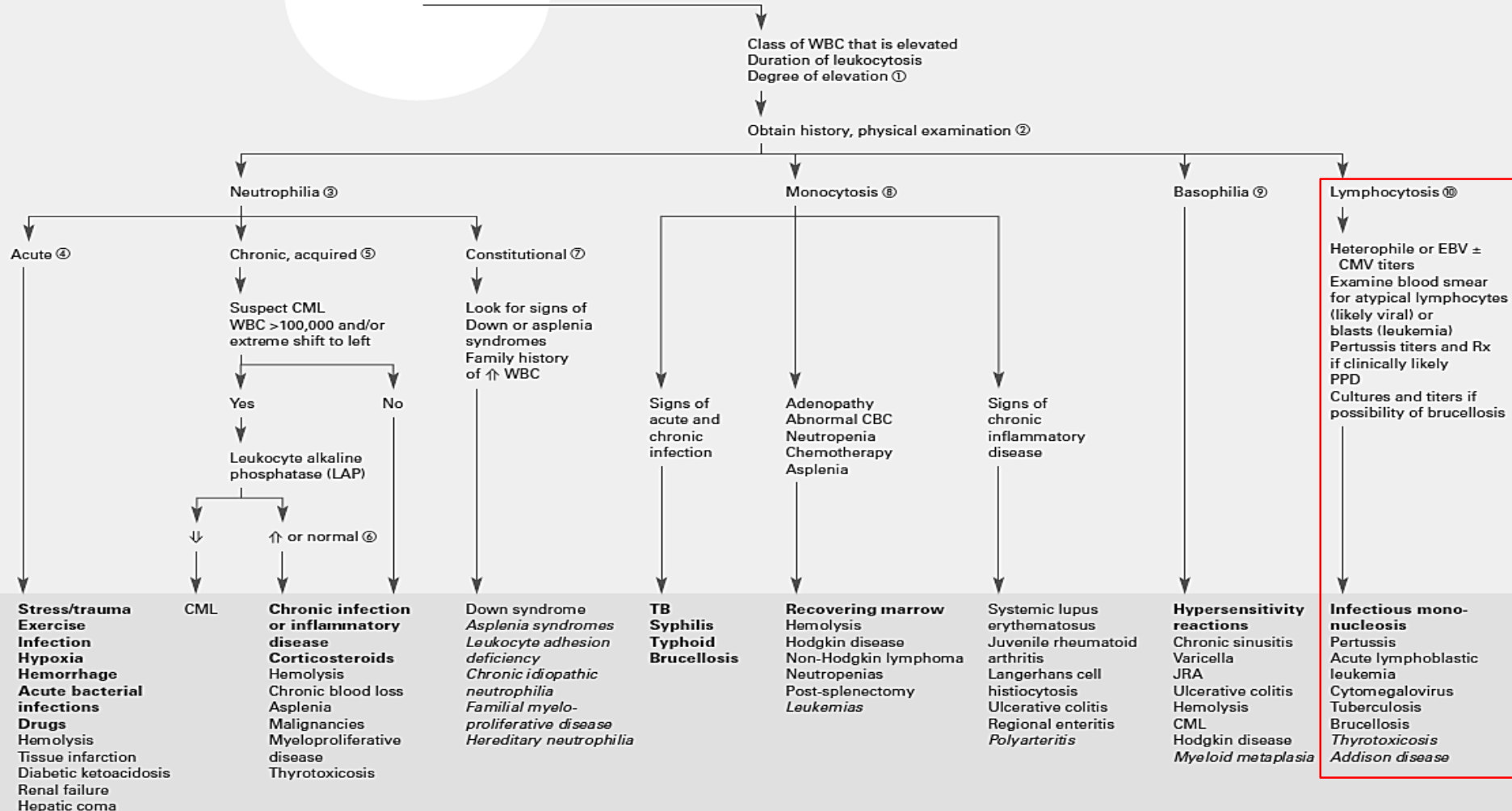
-Mantoux (+). Jugos Gástricos: cultivo y PCR (+) *M. tuberculosis*.

Leucocitosis y linfocitosis en relación con Tuberculosis



Leukocytosis

Boxer LA. Practical Algorithms in Pediatric Hematology and Oncology. Basel, Karger, 2003, pp 38-39.



Linfocitosis

- Existe una linfocitosis *fisiológica* entre los 4 meses y los 4 años.
- Reactiva a infecciones:
 - Infecciones virales (CMV, VEB, paperas, varicela, virus Coxsackie y otras viriasis).
 - Bacterianas (tos ferina, tuberculosis, brucellosis, rickettsiosis, fiebre tifoidea) o
 - Toxoplasmosis.
- Enfermedades autoinmunes o inflamatorias crónicas (p. ej. EII).
- Postvacunación.
- Reacciones medicamentosas.
- En procesos linfoproliferativos, suele existir afectación de otras series o datos de alarma en anamnesis o exploración (síndrome constitucional, FOD o prolongada-recurrente, linfadenopatías generalizadas, hepatoesplenomegalia, irritabilidad, dolor osteoarticular, impotencia funcional, alteración de la marcha o cambios de carácter) en el niño).



SERIE ROJA

Hematíes **3.14** 10E6/ μ L
Hemoglobina **10.4** g/dL
Hematocrito **31.6** %
V.C.M. **90.2** fL
H.C.M. **30.0** pg
C.H.C.M. **32.3** g/dL
A.D.E. **14.6** %
Reticulocitos **0.65** %
Reticulocitos Absolutos **5210**E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **220** 10E3/ μ L
V.P.M. **8.9** fL
A.D.P. **15.1** %
Plaquetocrito **0.211** %

SERIE BLANCA

Leucocitos **10.2** 10E3/ μ L
Neu **92.0** % Neu **9.3** 10E3/ μ L
Lin **1.9** % Lin **0.2** 10E3/ μ L
Mon **5.2** % Mon **0.5** 10E3/ μ L
Eos **0.8** % Eos **0.1** 10E3/ μ L
Bas **0.1** % Bas **0.0** 10E3/ μ L

Lactante de 5 meses

- Un ingreso por meningitis por *Haemophilus influenzae* tipo B a los 2 mdv. Bronconeumonía a los 4 mdv que precisó ingreso en UCIP. Dermatitis atópica rebelde a tratamiento. Calendario vacunal al día. No AF relevantes, excepto que hay consanguinidad.
- Acude a su consulta por diarrea crónica, sin productos patológicos (diagnosticado en urgencias de *Giardia lamblia*) y escasa ganancia ponderal (fallo de medro). Mal control de eczemas a pesar de hidratación intensiva y corticoides tópicos.
- EF: AEG. Aspecto distrófico. Peso y talla en p<3. Eczema atópico activo en pliegues. Intertrigo. Candidiasis del pañal y muguet. ABD distendido, sin megalias. Resto normal.

¿Qué alteraciones se observan en el hemograma?

¿Qué gravedad tiene?

¿Cuál es el diagnóstico de sospecha?

¿Signos de alarma o derivación a especialista?

SERIE ROJA

Hematíes **3.14** 10E6/ μ L
Hemoglobina **10.4** g/dL
Hematocrito **31.6** %
V.C.M. **90.2** fL
H.C.M. **30.0** pg
C.H.C.M. **32.3** g/dL
A.D.E. **14.6** %
Reticulocitos **0.65** %
Reticulocitos Absolutos **5210**E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **220** 10E3/ μ L
V.P.M. **8.9** fL
A.D.P. **15.1** %
Plaquetocrito **0.211** %

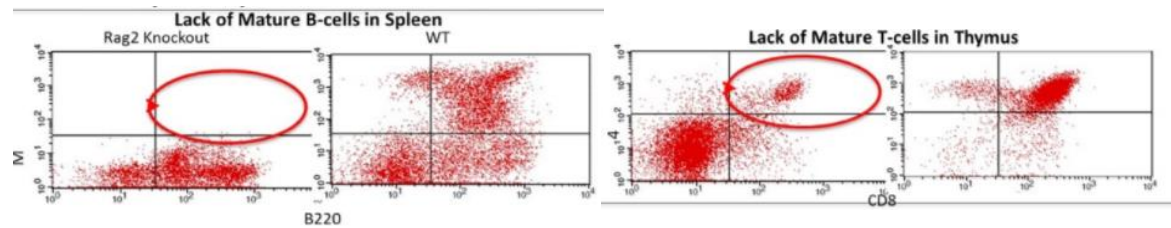
SERIE BLANCA

Leucocitos **10.2** 10E3/ μ L
Neu **92.0** % Neu **9.3** 10E3/ μ L
Lin 1.9 % Lin 0.2 10E3/ μ L
Mon **5.2** % Mon **0.5** 10E3/ μ L
Eos **0.8** % Eos **0.1** 10E3/ μ L
Bas **0.1** % Bas **0.0** 10E3/ μ L

No presenta anemia. Normocitosis. Normocromía.
Regenerativa.
ADE normal (no anisocitosis).
Linfopenia grave. Neutrofilia discreta.

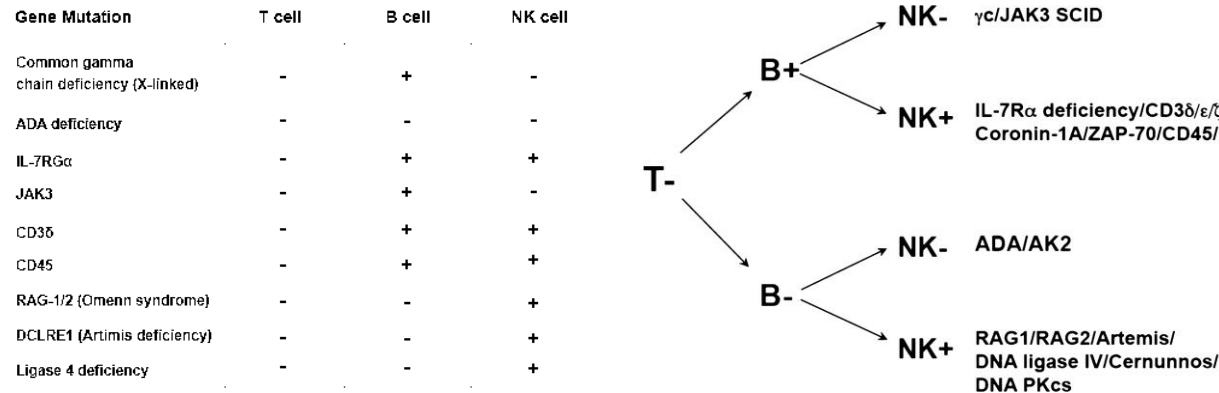
Estudios Complementarios

- Frotis SP: Se confirma linfopenia (linfocitos residuales sin alteraciones citomorfológicas).
- Inmunoglobulinas normales (¿persistencia maternas?).
- Poblaciones linfocitarias: Linfopenia T(-)B(-)NK(+)



Inmunodeficiencia Combinada Grave T(-)B(-)NK(+)

SÍGNOS Y SÍNTOMAS CLÍNICOS	DÉFICITS HUMORALES O DE LA FAGOCITOSIS	INMUNODEFICIENCIAS COMBINADAS GRAVES
Inicio de la clínica	A partir de los 5-6 meses	Desde el nacimiento
Patología sinopulmonar	+++	+++
Infecciones por gérmenes encapsulados	+++	++
Aumento de infecciones por gérmenes oportunistas	+/-	+++
Amígdalas y ganglios	Disminuidos o ausentes Aumentados en los defectos de la fagocitosis	Ausentes
Hígado y bazo	Normales Aumentados en los defectos de la fagocitosis	Normales



Linfopenia

- Recuento de linfocitos por debajo del rango normal para la edad del paciente (habitualmente < 1000-2000/ μ L), aunque depende de la edad del niño.
- Ha múltiples causas, pero una linfopenia absoluta mantenida obliga a descartar una **inmunodeficiencia congénita (primaria)** o una **causa adquirida** (VIH, infecciones virales, bacterianas como salmonelosis o TBC miliar, fármacos o exposición a radiación).

CAUSAS ADQUIRIDAS

Enfermedades infecciosas

SIDA

Hepatitis vírica

Gripe

Tuberculosis

Fiebre tifoidea

Sepsis

Iatrogénicas

Tratamiento inmunosupresor

Corticoides

Tratamiento con PUVA a dosis altas

Quimioterapia citotóxica

Radiación

Drenaje del conducto torácico

Enfermedades sistémicas y de otro tipo

Lupus eritematoso sistémico

Miastenia grave

Enfermedad de Hodgkin

Enteropatía pierde-proteínas

Insuficiencia renal

Sarcoidosis

Lesión térmica

Anemia aplásica

Deficiencia dietética

Deficiencia dietética asociada con consumo excesivo de etanol

CAUSAS HEREDITARIAS

Aplasia de células madre linfopoyéticas

Inmunodeficiencia combinada grave asociada con defecto en la cadena y del receptor de la IL-2, deficiencia de ADA o PNP o desconocido

Ataxia-telangiectasia

Síndrome de Wiskott-Aldrich

Inmunodeficiencia con timoma

Hipoplasia de cartílago-pelo

Linfopenia T CD4 idiopática

SERIE ROJA

Hematíes **4.13** 10E6/ μ L

Hemoglobina **12.4** g/dL

Hematocrito **37.6** %

V.C.M. **88.2** fL

H.C.M. **31.0** pg

C.H.C.M. **32.3** g/dL

A.D.E. **14.6** %

Reticulocitos **0.55** %

Reticulocitos Absolutos **51** 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **196** 10E3/ μ L

V.P.M. **8.9** fL

A.D.P. **15.1** %

Plaquetocrito **0.211** %

SERIE BLANCA

Leucocitos **11.2** 10E3/ μ L

Neu **25.3** % Neu **2.8** 10E3/ μ L

Lin **56.8** % Lin **6.3** 10E3/ μ L

Mon **5.2** % Mon **0.6** 10E3/ μ L

Eos **12.6** % Eos **1.4** 10E3/ μ L

Bas **0.1** % Bas **0.0** 10E3/ μ L

Niño de 6 años

- Asma infantil leve intermitente, sin tratamiento de base. Dermatitis atópica leve. No alergias conocidas. No otros AP ni AF de interés.
- Se trata de un niño seguido por usted en su consulta por una clínica de náuseas, vómitos, pirosis y ocasionalmente dolor retroesternal y torácico. Sospecha inicial de gastritis con ERGE tratada con IBP durante 6 semanas, sin mejoría. Ha comenzado a presentar masticación lenta y deglución algo forzada.
- EF: Ezcemas atópicos en flexura del codo y axilas. Xerosis cutánea. Dolor leve a punta de dedo en epigastrio. No otros hallazgos de interés.

¿Qué alteraciones se observan en el hemograma?

¿Qué gravedad tiene?

¿Cuál es el diagnóstico de sospecha?

¿Signos de alarma o derivación a especialista?

SERIE ROJA

Hematíes **4.13** 10E6/ μ L

Hemoglobina **12.4** g/dL

Hematocrito **37.6** %

V.C.M. **88.2** fL

H.C.M. **31.0** pg

C.H.C.M. **32.3** g/dL

A.D.E. **14.6** %

Reticulocitos **0.55** %

Reticulocitos Absolutos **51** 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **196** 10E3/ μ L

V.P.M. **8.9** fL

A.D.P. **15.1** %

Plaquetocrito **0.211** %

SERIE BLANCA

Leucocitos **11.2** 10E3/ μ L

Neu **25.3** % Neu **2.8** 10E3/ μ L

Lin **54.8** % Lin **6.1** 10E3/ μ L

Mon **5.2** % Mon **0.6** 10E3/ μ L

Eos **14.6** % Eos **1.6** 10E3/ μ L

Bas **0.1** % Bas **0.0** 10E3/ μ L

No presenta anemia. Normocitosis.

Normocromía.

Regenerativa.

ADE normal (no anisocitosis).

Eosinofilia moderada.

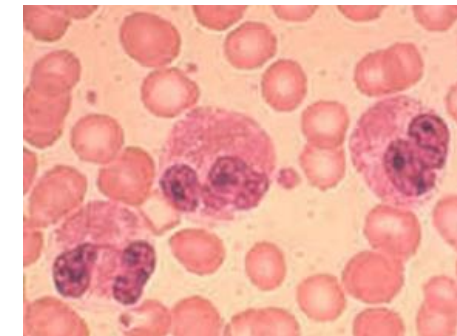
Estudios Complementarios

-Frotis SP: Eosinofilia madura. No se otras alteraciones morfológicas.

-IgE 270 U/L.

-Parásitos heces (-). No hematuria.

-Esofagogastroskopía: surcos lineales, edema y atenuación del patrón vascular. AP: Esofagitis Eo.



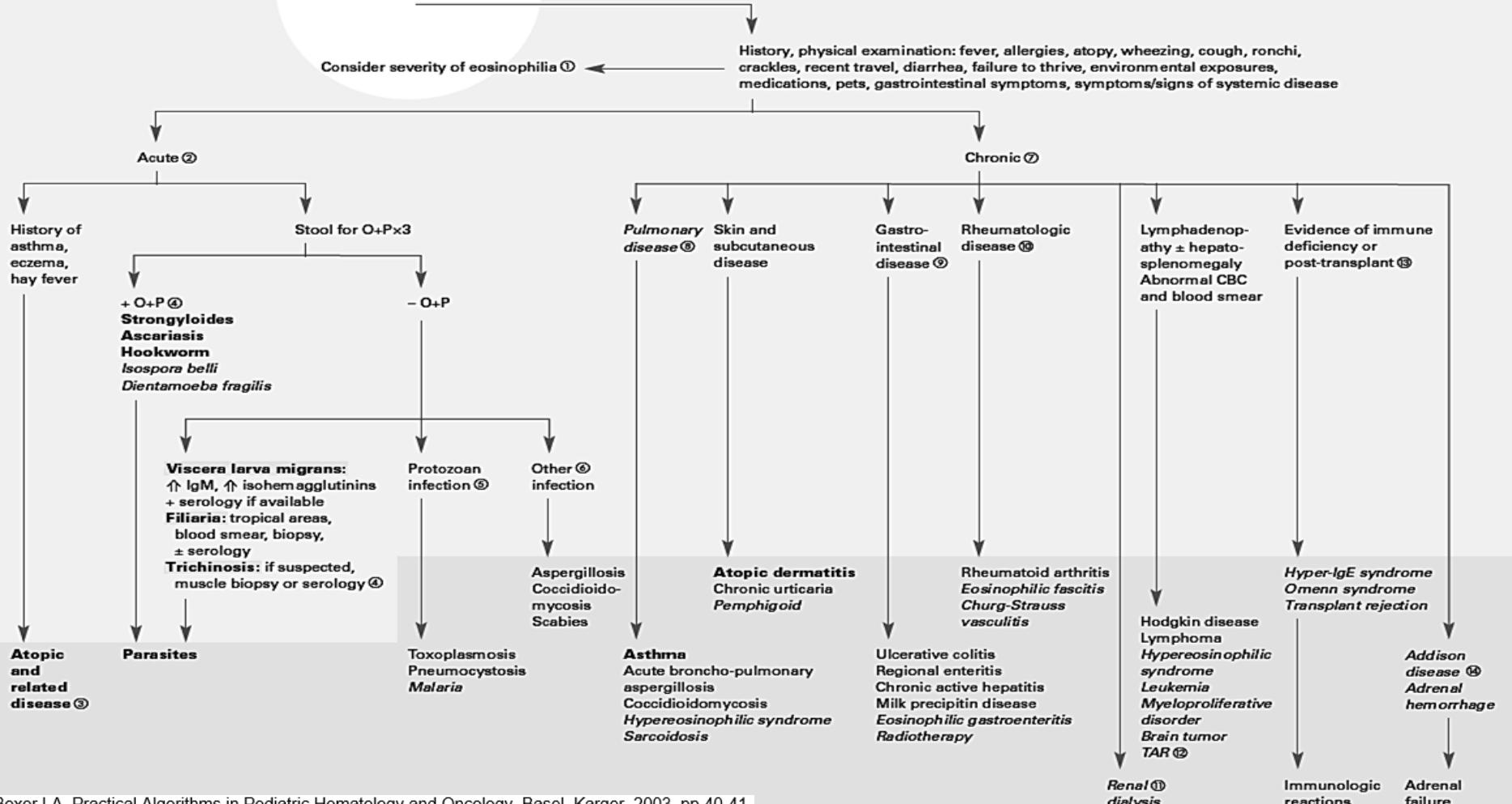
**Eosinofilia moderada en relación con
Esofagitis Eosinofílica.**

Eosinofilia

- Recuento eosinófilos absolutos elevado
 - Leve 400-1.500/ μ L
 - Moderada 1.500-5.000/ μ L
 - Grave > 5.000/ μ L
- Causas:
 - Reactivas (alergia, atopía, rinoconjuntivitis, urticaria, hipersensibilidad a alimentos o fármacos)
 - Infecciones parasitarias (sospechar en niño viajero, inmigrante o entorno socio-sanitario deprimido)
 - Esofagitis/Gastritis eosinofílicas
 - Enfermedad de Churg-Strauss
 - Síndrome hipereosinofílico idiopático
- Las eosinofilias clonales son muy raras (leucemias eosinofílicas) o secundarias a trastornos hematológicos malignos (Hodgkin, mieloproliferativos crónicos).



Eosinophilia



SERIE ROJA

Hematíes **2.86** 10E6/ μ L

Hemoglobina **8.6** g/dL

Hematocrito **25.3** %

V.C.M. **79.2** fL

H.C.M. **26.3** pg

C.H.C.M. **32.3** g/dL

A.D.E. **18.7** %

Reticulocitos **2.55** %

Reticulocitos Absolutos **102.3** 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **36** 10E3/ μ L

V.P.M. **8.9** fL

A.D.P. **15.1** %

Plaquetocrito **0.111** %

SERIE BLANCA

Leucocitos **2.6** 10E3/ μ L

Neu **9.3** % Neu **0.2** 10E3/ μ L

Lin **32.8** % Lin **0.8** 10E3/ μ L

Mon **45.2** % Mon **1.2** 10E3/ μ L

Eos **12.6** % Eos **0.3** 10E3/ μ L

Bas **0.1** % Bas **0.0** 10E3/ μ L

Niño de 3 años

- Neuroblastoma de alto riesgo, estadio M/IV con MYCN amplificado. Profilaxis con TMP-SMX V, S y D. No alergias conocidas. No otros AP ni AF de interés.
- El niño ha sido diagnosticado recientemente y acude con su madre para entregarle un informe para seguimiento conjunto con su oncopediatra de referencia. Aporta una analítica realizada esa misma mañana. Primer ciclo (COJEC, Bloque A) administrado hace 9 días. Afebril. Buen estado general. EF: Palidez de mucosas. AC soplo I/VI. ABD masa abdominal en hipocondrio derecho, no megalias. No otros hallazgos de interés.

¿Qué alteraciones se observan en el hemograma?

¿Qué gravedad tiene?

¿Cuál es el diagnóstico de sospecha?

¿Signos de alarma o derivación a especialista?



SERIE ROJA

Hematíes **2.86** 10E6/ μ L

Hemoglobina **8.6** g/dL

Hematocrito **25.3** %

V.C.M. **79.2** fL

H.C.M. **26.3** pg

C.H.C.M. **32.3** g/dL

A.D.E. **18.7** %

Reticulocitos **2.55** %

Reticulocitos Absolutos **102.3** 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **36** 10E3/ μ L

V.P.M. **8.9** fL

A.D.P. **15.1** %

Plaquetocrito **0.111** %

SERIE BLANCA

Leucocitos **2.6** 10E3/ μ L

Neu **9.3** % Neu **0.2** 10E3/ μ L

Lin **32.8** % Lin **0.8** 10E3/ μ L

Mon **45.2** % Mon **1.2** 10E3/ μ L

Eos **12.6** % Eos **0.3** 10E3/ μ L

Bas **0.1** % Bas **0.0** 10E3/ μ L

Anemia moderada.

Normocítica

Normocrómica.

Hiporregenerativa.
$$IRC = \frac{\text{Reticulocitos} (\%) \times (\text{Hto paciente}/\text{Hto normal})}{d}$$

EDAD	HEMOGLOBINA		HEMATOCRITO		HEMATIES		VCM		HCM		CHCM		RETICULOCITOS	
	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS
2-6 a	12.5	11.5	37	34	4.6	3.9	81	75	27	24	34	31	1.0	0.2

$$IRC = \frac{2.55 \times (25.3/37)}{1 + 0.58} = 1.1$$

ADE mínimamente aumentado.

Pancitopenia. Monocitosis.

SERIE ROJA

Hematíes **2.86 10E6/µL**

Hemoglobina **8.6 g/dL**

Hematocrito **25.3 %**

V.C.M. **79.2 fL**

H.C.M. **26.3 pg**

C.H.C.M. **32.3 g/dL**

A.D.E. **18.7 %**

Reticulocitos **2.55 %**

Reticulocitos Absolutos **102.3 10E3/µL**

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **36 10E3/µL**

V.P.M. **8.9 fL**

A.D.P. **15.1 %**

Plaquetocrito **0.111 %**

SERIE BLANCA

Leucocitos **2.6 10E3/µL**

 Neu **9.3 % Neu 0.2 10E3/µL**

 Lin **32.8 % Lin 0.8 10E3/µL**

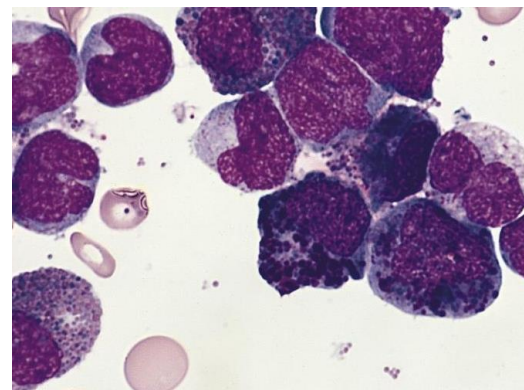
 Mon **45.2 % Mon 1.2 10E3/µL**

 Eos **12.6 % Eos 0.3 10E3/µL**

 Bas **0.1 % Bas 0.0 10E3/µL**

¡Fundamental, edad y contexto clínico!

- Frotis SP: Trombopenia y neutropenia confirmadas. Se observan formas inmaduras mieloides (cayados, metamielocitos, mielocitos). Monocitosis madura.



Monocitosis en el contexto de una recuperación de aplasia medular postquimioterapia

Causas de monocitosis

Primarias

Congénitas: neutropenia cíclica, agranulocitosis congénita, otras

Tumorales: leucemia mieloide aguda, síndromes mielodisplásicos/mieloproliferativos

Reactivas

Infecciones: crónicas (endocarditis bacteriana subaguda, tuberculosis, brucelosis, leishmaniasis visceral, otras) recuperación de infección aguda

Enfermedades autoinmunes e inflamación crónica: artritis reumatoide, lupus eritematoso sistémico, poliarteritis nudosa, colitis ulcerosa, enteritis regional, sarcoidosis, púrpura trombocitopénica idiopática, anemia hemolítica, otras

Tumores: linfoma de Hodgkin/síndromes linfoproliferativos, histiocitosis, cáncer gástrico, cáncer de ovario

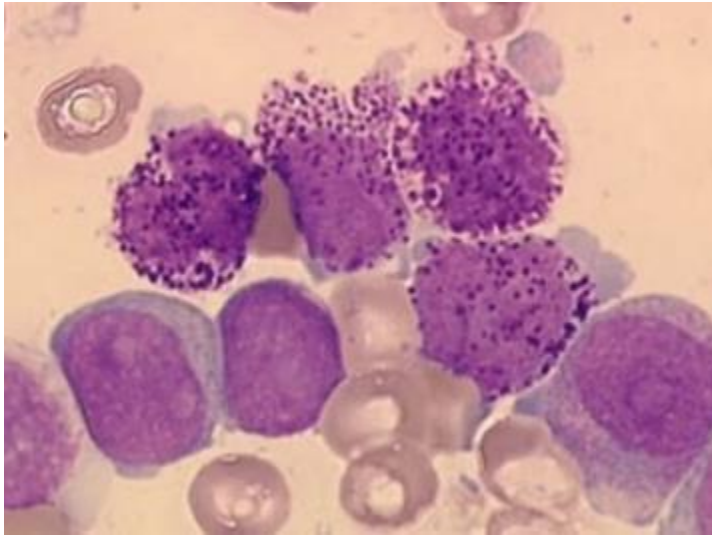
Esplenectomía

Fármacos

Otras causas



Basofilia



El aumento discreto de los basófilos puede verse en algunos procesos infecciosos (varicela, el sarampión o la tuberculosis), inflamatorios (artritis reumatoide), en la diabetes mellitus, la insuficiencia renal crónica, la colitis ulcerosa, la esplenectomía. Valores $> 500/\mu\text{L}$ nos obligan a descartar situaciones patológicas, en particular **reacciones de hipersensibilidad** a fármacos o alimentos, **anafilaxia** y eventualmente, **leucemia mieloide crónica** (recuentos elevados, muchas veces $> 30\%$).

A black and white scanning electron micrograph showing a dense network of platelets. The platelets are irregular, disc-shaped cells with a granular surface texture. They are interconnected by thin, fibrillar extensions, creating a complex, mesh-like structure.

ALTERACIONES PLAQUETARIAS

Trombograma

- *Recuento plaquetario.* Número total por unidad de volumen (plaquetas/ μ L).
- *Volumen plaquetar medio (VPM).* Es normal entre 6-9 fL. Aumentado si hay plaquetas jóvenes (trombocitopenia inmune) o en algunas trombopatías (síndrome de Bernard-Soulier, May-Hegglin, macrotrobopenia familiar) y disminuido en el síndrome de Wiskott-Aldrich.
- *Plaquetocrito.* Volumen ocupado por plaquetas sobre el total de sangre (%).
- *Amplitud de distribución plaquetaria (PDW).* Variación del tamaño plaquetario.
- *Índice de masa plaquetaria (IMP).* Es el resultado de multiplicar el VPM \times Plaquetocrito. En circunstancias normales, existe una relación inversa entre el tamaño y el número de plaquetas. El IMP podría tener utilidad en el manejo transfusional en neonatos, especialmente prematuros.



SERIE ROJA

Hematíes **4.13** 10E6/ μ L

Hemoglobina **12.4** g/dL

Hematocrito **37.6** %

V.C.M. **88.2** fL

H.C.M. **31.0** pg

C.H.C.M. **32.3** g/dL

A.D.E. **14.6** %

Reticulocitos **0.55** %

Reticulocitos Absolutos **51** 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **76** 10E3/ μ L

V.P.M. **9.7** fL

A.D.P. **15.1** %

Plaquetocrito **0.311** %

SERIE BLANCA

Leucocitos **11.2** 10E3/ μ L

Neu **25.3** % Neu **2.8** 10E3/ μ L

Lin **56.8** % Lin **6.3** 10E3/ μ L

Mon **5.2** % Mon **0.6** 10E3/ μ L

Eos **12.6** % Eos **1.4** 10E3/ μ L

Bas **0.1** % Bas **0.0** 10E3/ μ L

Niña de 9 años

- Sin antecedentes personales ni familiares de interés.
- En seguimiento en su consulta por sobrepeso, con ajustes dietéticos y seguimiento estrecho. En una analítica realizada hace tres meses observó un recuento de 112.000 plaquetas/ μ L, repitiendo ahora el estudio. Nunca ha presentado clínica hemorrágica.
- EF sobrepeso. No presenta hematomas, equimosis ni petequias. No tiene ningún otro hallazgo patológico en la exploración.

¿Qué alteraciones se observan en el hemograma?

¿Qué gravedad tiene?

¿Cuál es el diagnóstico de sospecha?

¿Signos de alarma o derivación a especialista?



SERIE ROJA

Hematíes **4.13** 10E6/ μ L

Hemoglobina **12.4** g/dL

Hematocrito **37.6** %

V.C.M. **88.2** fL

H.C.M. **31.0** pg

C.H.C.M. **32.3** g/dL

A.D.E. **14.6** %

Reticulocitos **0.55** %

Reticulocitos Absolutos **51** 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **76** 10E3/ μ L

V.P.M. **9.7** fL

A.D.P. **15.1** %

Plaquetocrito **0.311** %

SERIE BLANCA

Leucocitos **11.2** 10E3/ μ L

Neu **25.3** % Neu **2.8** 10E3/ μ L

Lin **56.8** % Lin **6.3** 10E3/ μ L

Mon **5.2** % Mon **0.6** 10E3/ μ L

Eos **12.6** % Eos **1.4** 10E3/ μ L

Bas **0.1** % Bas **0.0** 10E3/ μ L

No presenta anemia. Normocitosis.

Normocromía.

Regenerativa.

ADE normal (no anisocitosis).

Trombopenia moderada.

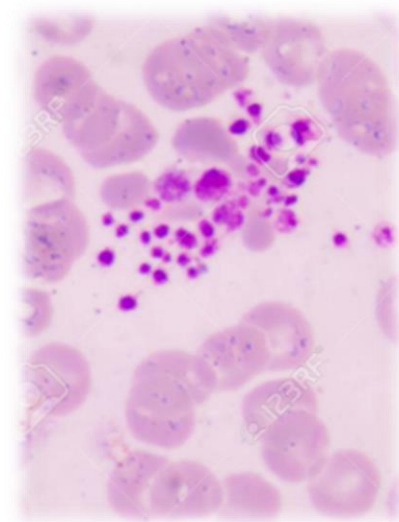
Estudios Complementarios

-Frotis SP: Agregados plaquetarios.

No se otras alteraciones

morfológicas.

Ante la discrepancia clínico-analítica y la presencia de agregados usted solicita un hemograma en tubo de citrato, en el que se observan 176.000 plaquetas/ μ L.

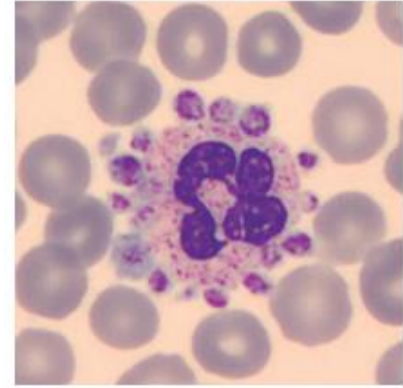


Pseudotrombocitopenia por EDTA.

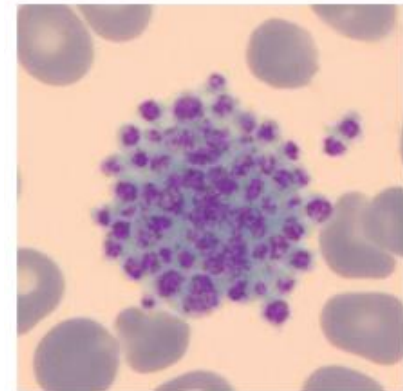
Trombocitopenia

- Disminución del número de plaquetas por debajo de 150.000/ μ L (algunos autores consideran patológico sólo si tienen < 100.000/ μ L).

TCP Central	TCP por secuestro	TCP Periférica
Infecciones víricas	Hepatopatías	Púrpura trombocitopénica idiomática
Anemia de Fanconi	Hiperesplenismo	Lupus eritematoso sistémico
Anemia aplásica		Coagulación intravascular diseminada
Quimioterápicos		Púrpura trombocitopénica trombótica
Radiaciones		Síndrome urémico hemolítico
Abuso de alcohol		Síndrome antifosfolípido
Déficit de vit B12 y folatos		Infección HIV
Leucemias		Infecciones bacterianas, víricas y fúngicas
Linfomas		Destrucción física de plaquetas
Síndromes mielodisplásicos		Shock séptico



Satelitismo plaquetario



Agregados plaquetarios

- Pseudotrombopenia. Extracción difícil (microcoágulos). Plaquetas gigantes (megatrombocitos). Agregados plaquetarios (por EDTA, más raramente a citrato). Puede asociarse a sepsis, fármacos, neoplasias y cirugía cardiaca.

HISTORIA CLÍNICA DE SANGRADO (púrpura...)

- Hemograma
- Coagulación básica (*IP, APTT, fibrinógeno*)

TROMBOOPENIA AISLADA

Si

COAGULACIÓN ALTERADA

Si

- CID
- Síndrome de Kasabach-Merrit

No

- PTI aguda*
- Trombocitopenia inmune secundaria (infecciones, LES...)
- Por medicamentos
- Hereditaria

No

COAGULACIÓN ALTERADA

Si

- Coagulopatía
- Hepatopatía

No

Tiempo de obturación o de hemorragia

Prolongado

- Enfermedad de Von Willebrand
- Trombopatía

Normal

- Vasculitis
- Malos tratos



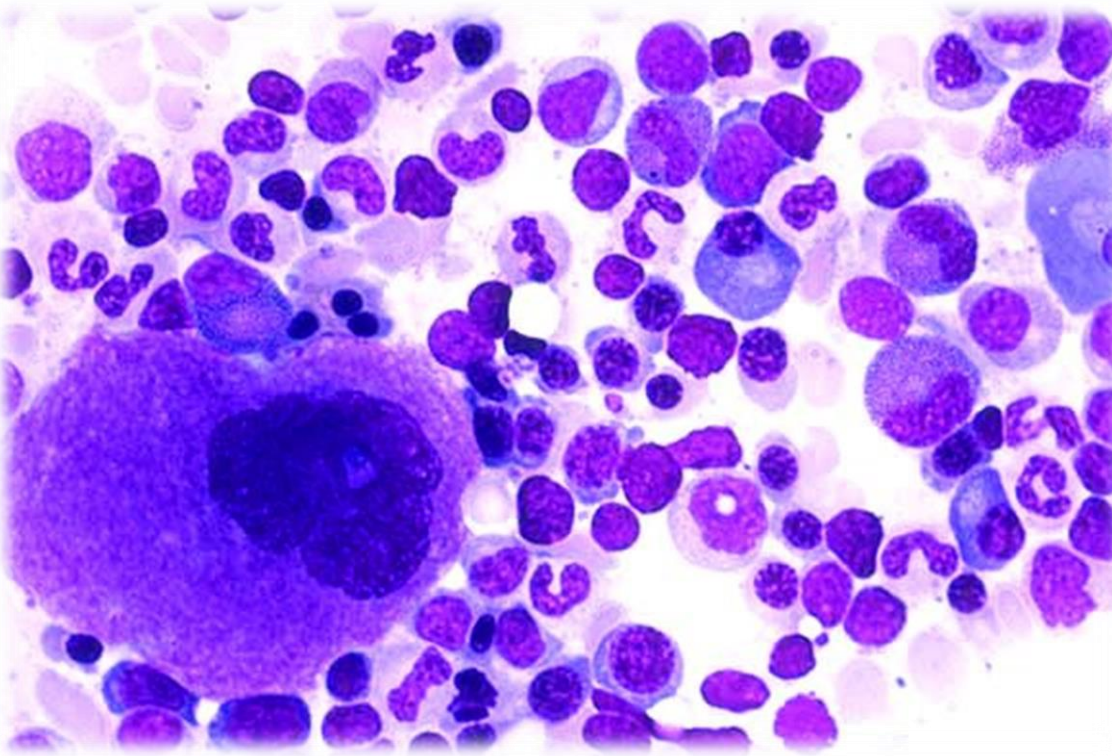
A scanning electron micrograph showing numerous platelets (thrombocytes) in a state of aggregation. The platelets are irregularly shaped and appear to be forming a mesh-like structure or a thrombus. Their surface is covered with numerous small, hair-like projections called fibrinogen receptors.

Alteraciones de la Hemostasia Primaria

Niño de 3 años con fiebre de 4 días de evolución, mucosidad y tos, con buen estado general.

- No refiere AP ni AF de interés.
- Aparición de petequias generalizadas, puntiformes y hematomas de hasta 2 cm de diámetro en brazos y piernas, sin traumatismo previo.
- Adenomegalias laterocervicales bilaterales, no en localizaciones patológicas ni con características atípicas.
- No hepatoesplenomegalia.
- Recuento plaquetario: 25.000/ μ L. VPM 11 fL (elevado).
- No otras citopenias.
- TP, APTT y FBN normales.
- Extensión de Sangre Periférica: linfocitosis a expensas de linfocitos activados. No agregados plaquetarios. No blastos.



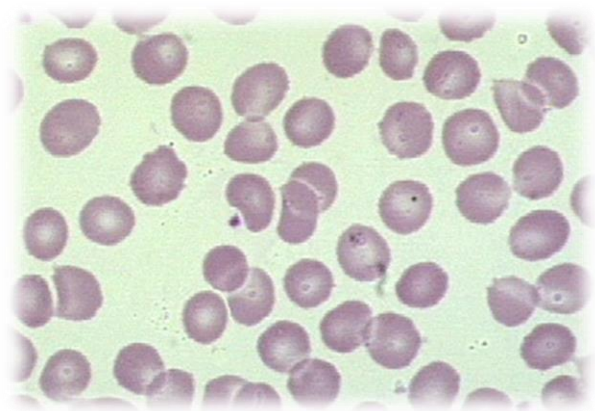


Trombocitopenia Inmune Primaria

(antes denominada Púrpura Trombocitopénica Idiopática)

Niño de 3 años con fiebre de 4 días de evolución, mucosidad y tos, con buen estado general.

- Durante el primer año de vida tuvo un ingreso por íleo paralítico secundario a desbalance hidroelectrolítico asociado a hiperemesis. APLV. OMA por *Pseudomonas aeruginosa*. Sibilancias recurrentes. Dermatitis atópica grave. El segundo año de vida tuvo neumonía con empiema por *S. pneumoniae*.
- EF: Petequias generalizadas, puntiformes y hematomas de hasta 2 cm de diámetro en brazos y piernas, sin traumatismo previo. Eczema atópico con aspecto liquenificado en pliegues. Adenomegalias laterocervicales bilaterales, no en localizaciones patológicas ni con características atípicas. No hepatoesplenomegalia.
- Recuento plaquetario: 25.000/ μ L. VPM 3.8 fL (bajo). No otras citopenias. TP, APTT y FBN normales.
- Extensión de Sangre Periférica: linfocitosis a expensas de linfocitos activados. Microtrombopenia. No agregados plaquetarios. No blastos.





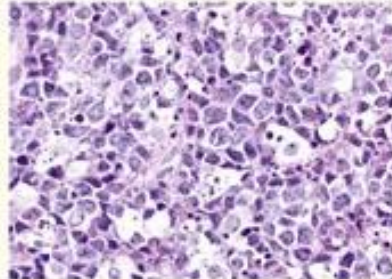
Petechiae due to thrombocytopenia



Eczema



Pneumonia and other infections



B-cell lymphoma and other cancers

Disease	Mutation type	Effect of mutation	WASP expression	Clinical features	Complications
Classical WAS	Nonsense, deletions, insertions, splice anomalies and missense mutations, especially outside exons 1–3	Loss of function	Usually absent	Microthrombocytopenia, moderate to severe eczema and recurrent or severe infections	Autoimmunity and haematopoietic cell malignancy
XLT	Most commonly missense mutations, especially in exons 1–3, or splice anomalies	Loss of function	Usually present at low levels	Microthrombocytopenia, mild to moderate eczema and no increased infections or recurrent minor infections	Autoimmunity
XLN	Missense mutations in the VCA binding domain	Disrupted autoinhibition	Present	Neutropenia, monocytopenia, NK cytopoenia and myelodysplasia	Not determined

Síndrome de Wiskott-Aldrich (WAS)

¿Cuándo sospechar una trombopenia congénita?

- (i) Historia familiar de trombopenia, especialmente entre padres-hijos o primos-sobrinos.
- (ii) Ausencia de respuesta a pesar de terapias dirigidas para el tratamiento de trombopenia inmune (PTI) (IGIV, corticoides, antiD, inmunomoduladores, rituximab, esplenectomía).
- (iii) Alteraciones citológicas en la extensión de sangre periférica, tales como tamaño anormal (pequeñas, grandes, gigantes), ausencia de gránulos alfa (plaquetas grises), cuerpos Döhle-like (MYH9) o microcitosis (XLT-T).
- (iv) Sangrado desproporcionado para el recuento plaquetario.
- (v) Debut al nacimiento.
- (vi) Alteraciones asociadas como ausencia de radio, retraso mental, fallo renal, pérdida de audición para tonos altos, catarata o desarrollo de hemopatías malignas.
- (vii) Persistencia de una cifra baja pero estable de plaquetas durante años.

Cines DB et al. Congenital and acquired thrombocytopenia. *Hematology Am Soc Hematol Educ Program*. 2004:390-406.



Hemograma: **58.000** plaquetas/mm3.
No otras citopenias. VPM **13.3** fL.

Estudio de hemostasia plasmática.

TP **10.4** seg

INR **1.05**

TTPA **36.4** seg

Fibrinógeno **256** mg/dl

- Niño de 3 años traído a Urgencias por epistaxis importante de > 30 minutos de duración, que finalmente ha cedido con taponamiento nasal. Acude porque tras retirarlo varias horas después ha vuelto a resangrar.
- AP: Refiere epistaxis recurrente sin desencadenante ni predominio estacional. Sangrado postamigdalectomía, una semana después de la misma. No antecedente de hematomas espontáneos, músculo-articulares ni sangrado genitourinario o gastrointestinal.
- AF: Consanguinidad. Abuelo materno presentaba sangrado exagerado y muy frecuente, al igual que dos primos hermanos. Padres asintomáticos.
- EF: No presenta petequias ni hematomas significativos (alguno aislado en región pretibial), no inflamación articular ni muscular. No adenopatías. No hepatoesplenomegalia.

Hemograma: **58.000 plaquetas/mm³**.
No otras citopenias. **VPM 13.3 fL**.

Frotis SP **plaquetas gigantes**.

Estudio de hemostasia plasmática.

TP **10.4** seg

INR **1.05**

TTPA **36.4** seg

Fibrinógeno **256** mg/dl

Estudio de functionalismo plaquetario.

PFA-100 Col/Epi > 300 seg.

PFA-100 Col/ADP > 300 seg.

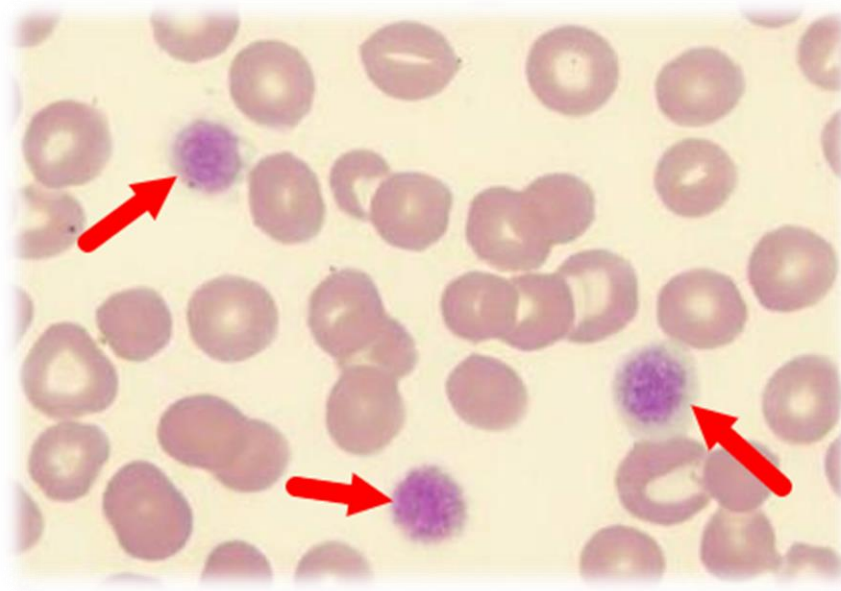
Estudio Von Willebrand

FvW:Ag **78%**

FvW:RCO **76%**

Ratio FvW:RCO **1.02**

Agregación con inductores normal para ADP, epinefrina, colágeno y ácido araquidónico, pero ausente con ristocetina.



Síndrome de Bernard-Soulier

SERIE ROJA

Hematíes **4.13** 10E6/ μ L

Hemoglobina **12.0** g/dL

Hematocrito **36.6** %

V.C.M. **75.2** fL

H.C.M. **24.5** pg

C.H.C.M. **29.3** g/dL

A.D.E. **18.6** %

Reticulocitos **0.35** %

Reticulocitos Absolutos **30** 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **866** 10E3/ μ L

V.P.M. **9.7** fL

A.D.P. **15.1** %

Plaquetocrito **0.311** %

SERIE BLANCA

Leucocitos **9.6** 10E3/ μ L

Neu **35.3** % Neu **3.5** 10E3/ μ L

Lin **56.8** % Lin **5.4** 10E3/ μ L

Mon **5.2** % Mon **0.5** 10E3/ μ L

Eos **2.6** % Eos **0.2** 10E3/ μ L

Bas **0.1** % Bas **0.0** 10E3/ μ L

Adolescente mujer de 12 años

- Sin antecedentes personales ni familiares de interés (no tiene historia familiar sugerente de diátesis hemorrágica).
- Acude a su consulta porque comenzó con la menarquia hace 6 meses y desde entonces tiene menstruaciones muy irregulares, cuantiosas, de hasta una semana de duración. Está muy cansada. Le cuesta concentrarse en los estudios.
- EF no se objetivan hallazgos patológicos.

¿Qué alteraciones se observan en el hemograma?

¿Qué gravedad tiene?

¿Cuál es el diagnóstico de sospecha?

¿Signos de alarma o derivación a especialista?



SERIE ROJA

Hematíes **4.13** 10E6/ μ L

Hemoglobina **12.0** g/dL

Hematocrito **36.6** %

V.C.M. 75.2 fL

H.C.M. 24.5 pg

C.H.C.M. **29.3** g/dL

A.D.E. **18.6** %

Reticulocitos **0.35** %

Reticulocitos Absolutos 30 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **866** 10E3/ μ L

V.P.M. **7.7** fL

A.D.P. **15.1** %

Plaquetocrito **0.311** %

SERIE BLANCA

Leucocitos **9.6** 10E3/ μ L

Neu **35.3** % Neu **3.5** 10E3/ μ L

Lin **56.8** % Lin **5.4** 10E3/ μ L

Mon **5.2** % Mon **0.5** 10E3/ μ L

Eos **2.6** % Eos **0.2** 10E3/ μ L

Bas **0.1** % Bas **0.0** 10E3/ μ L

No presenta anemia.

Microcitosis.

Hipocromía.

Patrón hiporregenerativo.

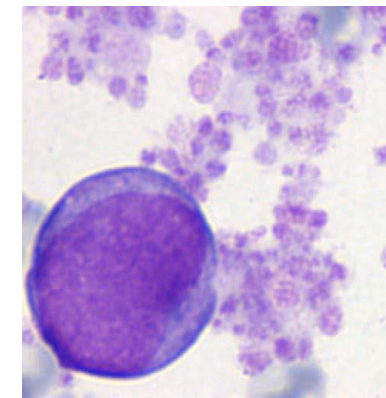
ADE elevado (no anisocitosis).

Trombopenia moderada.

Estudios Complementarios

-Frotis SP: microcitosis, hipocromía, anisocitosis. Trombocitosis, plaquetas con forma y granulación normal.

-Metabolismo del hierro: : Ferritina 1 μ g/L, Transferrina 391 mg/dl, IST 2%, RST (Rtf) 9,83 mg/L.



Trombocitosis moderada secundaria a ferropenia.

Trombocitosis

- Elevación de plaquetas $> 450.000/\mu\text{L}$.
- En pediatría suelen ser **secundarias**, con predominio en < 2 años.
 - Esplenectomía/asplenia funcional.
 - Ferropenia.
 - Infecciones (virales).
 - Hemorragia aguda.
 - Abscesos.
 - Traumatismos.
 - Enfermedad de Kawasaki (2^a-3^a semana).
 - Síndrome nefrótico
 - Hepatoblastoma
- La trombocitosis primarias son muy raras en la infancia.
 - Trombocitemia esencial.
 - Trombocitosis hereditarias (mutaciones gen THPO o gen MPL).



ALTERACIÓN
SIMULTÁNEA DE
VARIAS SERIES
DEL HEMOGRAMA

SERIE ROJA

Hematíes **2.53** 10E6/ μ L

Hemoglobina **7.5** g/dL

Hematocrito **22.3** %

V.C.M. **75.2** fL

H.C.M. **24.5** pg

C.H.C.M. **29.3** g/dL

A.D.E. **18.6** %

Reticulocitos **12.3** %

Reticulocitos Absolutos **280.2** 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **28** 10E3/ μ L

V.P.M. **9.7** fL

A.D.P. **15.1** %

Plaquetocrito **0.311** %

SERIE BLANCA

Leucocitos **9.6** 10E3/ μ L

Neu **35.3** % Neu **3.5** 10E3/ μ L

Lin **56.8** % Lin **5.4** 10E3/ μ L

Mon **5.2** % Mon **0.5** 10E3/ μ L

Eos **2.6** % Eos **0.2** 10E3/ μ L

Bas **0.1** % Bas **0.0** 10E3/ μ L

Niño de 19 meses

- Un ingreso a los 2 mdv por pielonefritis aguda por *E. coli*. Alergia al huevo. Ha presentado un episodio de diarrea hace seis días, en resolución. Brote en la guardería a la que acude. No otros AP ni AF de interés.
- Acude a su consulta por observar su madre que tiene peor color y por presentar orinas colúricas. El día anterior se cayó de un columpio y tiene un hematoma profundo de 5 cm en la zona iliaca izquierda.
- EF palidez de mucosas. Ictericia conjuntival. AC soplo II/VI, taquicardia rítmica. AP normal, no trabajo respiratorio. Hematoma en zona iliaca, petequias aisladas.

¿Qué alteraciones se observan en el hemograma?

¿Qué gravedad tiene?

¿Cuál es el diagnóstico de sospecha?

¿Signos de alarma o derivación a especialista?

SERIE ROJA

Hematíes **2.53** 10E6/ μ L

Hemoglobina **7.5** g/dL

Hematocrito **22.3** %

V.C.M. **75.2** fL

H.C.M. **24.5** pg

C.H.C.M. **29.3** g/dL

A.D.E. **18.6** %

Reticulocitos **12.3** %

Reticulocitos Absolutos **280.2** 10E3/ μ L

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **28** 10E3/ μ L

V.P.M. **9.7** fL

A.D.P. **15.1** %

Plaquetocrito **0.311** %

SERIE BLANCA

Leucocitos **9.6** 10E3/ μ L

Neu **35.3** % Neu **3.5** 10E3/ μ L

Lin **56.8** % Lin **5.4** 10E3/ μ L

Mon **5.2** % Mon **0.5** 10E3/ μ L

Eos **2.6** % Eos **0.2** 10E3/ μ L

Bas **0.1** % Bas **0.0** 10E3/ μ L

Anemia moderada.

Normocítica

Normocrómica.

Hiporregenerativa.
$$IRC = \frac{\text{Reticulocitos} (\%) \times (\text{Hto paciente}/\text{Hto normal})}{d}$$

EDAD	HEMOGLOBINA		HEMATOCRITO		HEMATIES		VCM		HCM		CHCM		RETICULOCITOS	
	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS	Media	-2 DS
0.5-2 a	12.0	10.5	36	33	4.5	3.7	78	70	27	23	33	30	1.0	0.2

$$IRC = \frac{12.3 \times (22.3/36)}{1 + 1.3} = 3.31$$

ADE aumentado.

Trombopenia grave.

No alteraciones de la serie blanca.

SERIE ROJA

Hematíes **2.53 10E6/µL**

Hemoglobina **7.5 g/dL**

Hematocrito **22.3 %**

V.C.M. **75.2 fL**

H.C.M. **24.5 pg**

C.H.C.M. **29.3 g/dL**

A.D.E. **18.6 %**

Reticulocitos **12.3 %**

Reticulocitos Absolutos **280.2 10E3/µL**

SERIE PLAQUETAR

Plaquetas **28 10E3/µL**

V.P.M. **9.7 fL**

A.D.P. **15.1 %**

Plaquetocrito **0.311 %**

SERIE BLANCA

Leucocitos **9.6 10E3/µL**

Neu **35.3 % Neu 3.5 10E3/µL**

Lin **56.8 % Lin 5.4 10E3/µL**

Mon **5.2 % Mon 0.5 10E3/µL**

Eos **2.6 % Eos 0.2 10E3/µL**

Bas **0.1 % Bas 0.0 10E3/µL**

Normocítica Regenerativa

(VCM normal, reticulocitos normales o ↑)

Anemias hemolíticas.

- Membranopatías (esferocitosis, eliptocitosis...).
- Enzimopatías (déficit de G6PDH o de piruvato quinasa).
- Anemia hemolítica autoinmune.
- Hemoglobinopatías (p. ej. enfermedad de células falciformes, hemoglobinas inestables).
- Anemias microangiopáticas (SHU, PTT).
- Hipersplenismo.

Anemia hemorrágica aguda.

¡Fundamental, edad y contexto clínico!

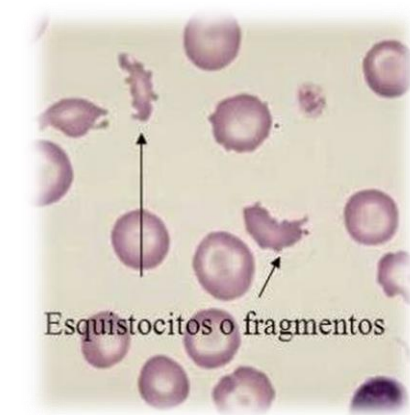
- Frotis SP: Trombopenia confirmada (no agregados). Esquistocitos 4%.

Bioquímica: BT 4.3 mg/dl (BI 4 mg/dl).

LDH 712 U/L. Haptoglobina < 10 mg/dl.

Creatinina 1.8 mg/dl, urea 102 mg/dl.

- Coprocultivo (recogido el 4º día de evolución) positivo para *Escherichia coli* 0157:H7.



Síndrome Hemolítico Urémico (Anemia hemolítica microangiopática + Trombopenia)

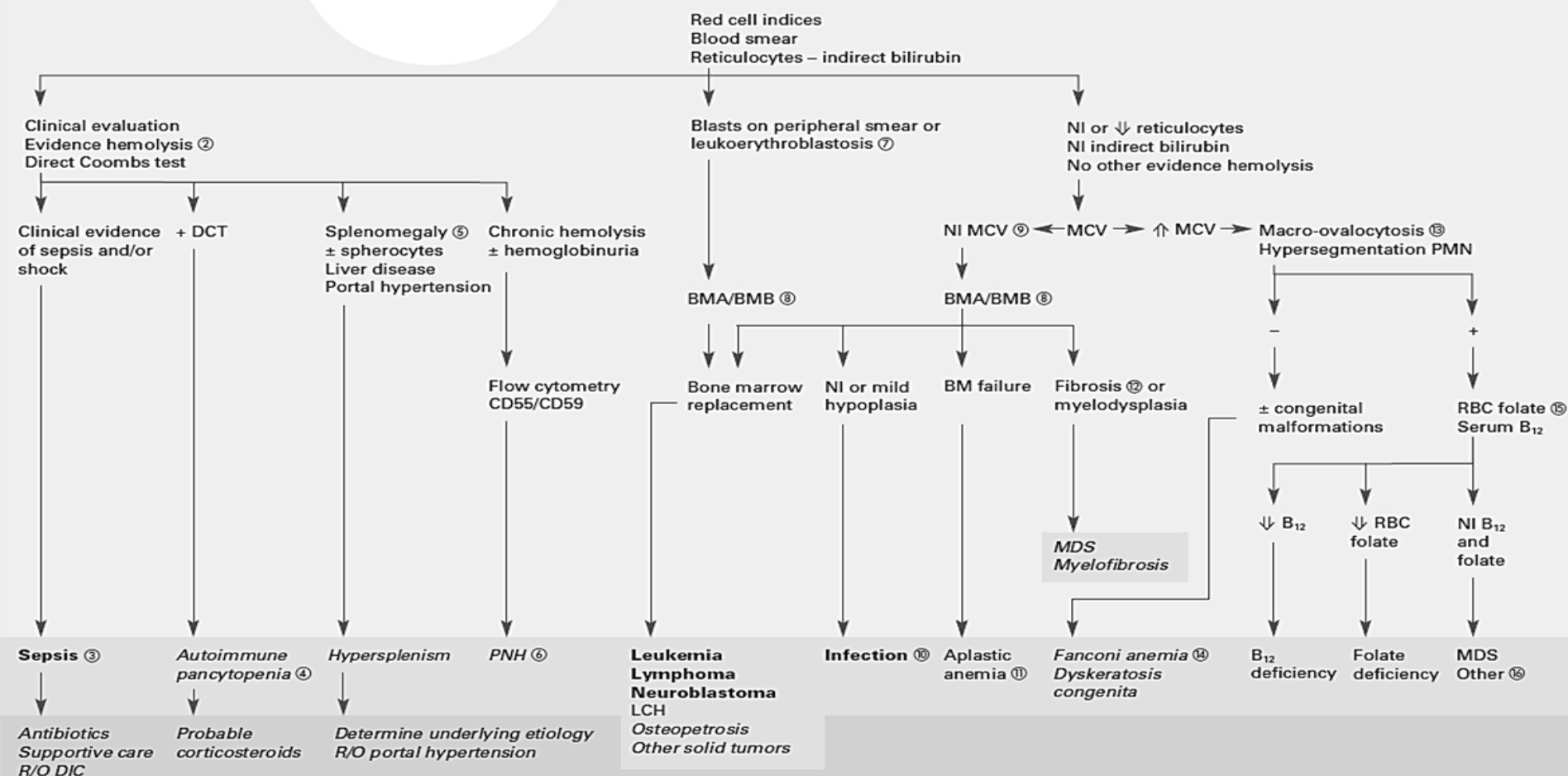
Alteración de varias series

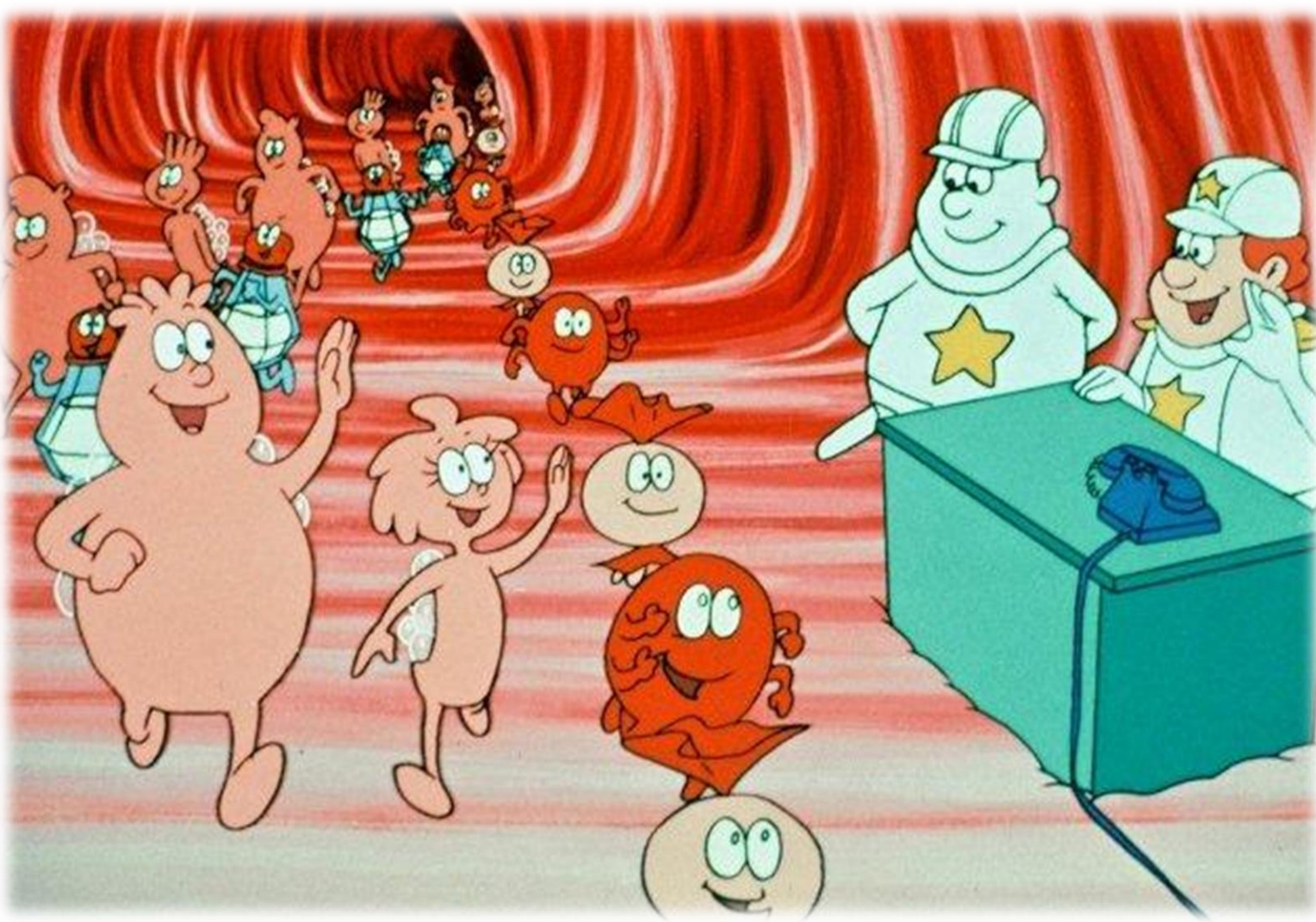
- Bicitopenia (dos series) y pancitopenia (tres series), que se pueden combinar con aumento de algún tipo celular. Requieren generalmente de un estudio más profundo que puede implicar la realización de un aspirado/biopsia de médula ósea.
- Origen
 - Central
 - Congénitas (p. ej. síndromes de fallo medular como el Fanconi)
 - Adquiridas (aplasia medular, SMD, HPN, mielofibrosis, leucemia, infiltración neoplásica)
 - Periférico
 - Infecciones (p. ej. parvovirus B₁₉)
 - Síndrome de Evans (anemia + trombopenia inmune) u otras citopenias inmunes.
 - Hiperesplenismo.
 - Microangiopatía.



Pancytopenia^①

Sills RH, Deters A. Practical Algorithms in Pediatric Hematology and Oncology. Basel, Karger, 2003, pp 12-13





Cómo contactar con...

SECCIÓN DE ONCOLOGÍA Y HEMATOLOGÍA
Pediátricas y del Adolescente



Hospital General Universitario
Gregorio Marañón

Urgente



Busca (Directo): **638 210 088**
650 70 7535

Planta de Hospitalización

Niños Hematología-Oncología: **91 529 03 51**

Adolescentes (> 16 años): **91 586 81 86**

Secretaría: **91 529 00 37**

Urgencias Pediatría: **91 529 01 82**

Consultas Externas y Segunda Opinión

Oncología (Tumores Sólidos) - Hematología Benigna: **91 529 00 38**

Leucemias, Trasplantes y Hemoglobinopatías: **91 529 04 51**

Urgencias: C/ O'Donnell 48

Consultas: C/ Maiquez 5

Metro: O'Donnell (Línea 6-gris)

CSUR Sarcomas:

91 586 84 33

sarcomas.hgugm@salud.madrid.org

Elena Cela De Julián (Jefe de Sección)

elena.cela@salud.madrid.org

Cristina Beléndez Bieler

cristina.belendez@salud.madrid.org

Marina García Morín

mgmorin@salud.madrid.org

Carmen Garrido Colino

cgarridoc@salud.madrid.org

Jorge Huerta Aragónés

jorge.huerta@salud.madrid.org

Cristina Mata Fernández

cristina.mata@salud.madrid.org

Eduardo Bardón Cancho

eduardojesus.bardon@salud.madrid.org



elena.cela@salud.madrid.org
jorge.huerta@salud.madrid.org

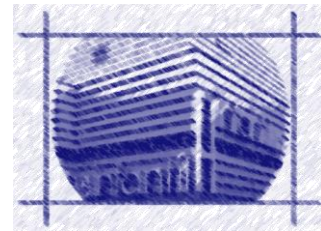
Orientación Diagnóstica de las Anemias (III)

Antecedentes Nutricionales

- Lactantes alimentados a base de leche de vaca o lactancia materna exclusiva a partir de los 6 meses de vida pueden presentar **anemia ferropénica**.
- Antecedente de anemia perniciosa materna o vegetarianos estrictos pueden presentar anemias megaloblásticas por **déficit de B₁₂**.
- Niños alimentados a base de leche de cabra pueden presentar **déficit de ácido fólico (B₉)**.



El frotis de SP es un recurso insustituible en la valoración de la citomorfología eritrocitaria y tiene gran utilidad diagnóstica en manos de hematólogos expertos si hay una buena orientación clínica...



RED BLOOD CELL MORPHOLOGY					
Size variation	Hemoglobin distribution	Shape variation		Inclusions	Red cell distribution
Normal	Hypochromia 1+	Target cell	Acanthocyte	Pappenheimer bodies (siderotic granules)	Agglutination
Microcyte	2+	Spherocyte	Helmet cell (fragmented cell)	Cabot's ring	
Macrocyte	3+	Ovalocyte	Schistocyte (fragmented cell)	Basophilic stippling (coarse)	Rouleaux
Oval macrocyte	4+	Stomatocyte	Tear drop	Howell-Jolly	
Hypochromic macrocyte (Reticulocyte)	Polychromasia	Sickle cell	Burr cell	Crystal formation	
				HbSC	HbC

