



Sociedad
Española de
Arteriosclerosis

CLÍNICA E INVESTIGACIÓN EN ARTERIOSCLEROSIS

www.elsevier.es/arterio



ARTÍCULO ESPECIAL

Homogeneización de los valores del perfil lipídico



Juan Pedro-Botet ^{a, b,*}, Luis Rodríguez-Padial ^c, Carlos Brotons ^d,
Margarita Esteban-Salán ^e, Aurora García-Lerín ^f, Xavier Pintó ^g,
Iñaki Lekuona ^h y Jordi Ordóñez-Llanos ^{i, j}

^a Unitat de Lípids i Risc Vascular, Hospital del Mar, Barcelona, España

^b Departamento de Medicina, Universitat Autónoma de Barcelona, Barcelona, España

^c Servicio de Cardiología, Complejo Hospitalario de Toledo, Toledo, España

^d Unidad de Investigación, Equip d'Atenció Primària Sardenya, IIB-Sant Pau, Unidad Docente ACEBA, Barcelona, España

^e Servicio de Bioquímica, Hospital Universitario Cruces, Bizkaia, España

^f Centro de Salud Almendrales, Madrid, España

^g Servicio de Medicina Interna, Hospital de Bellvitge, CIBERobn, Fipec, Universidad de Barcelona, Idibell, Hospitalet de Llobregat, Barcelona, España

^h Servicio de Cardiología, Hospital de Galdakao, Usansolo, Bizkaia, España

ⁱ Servicio de Bioquímica Clínica, Institut d'Investigacions Biomèdiques-Sant Pau Barcelona, España

^j Departamento de Bioquímica y Biología Molecular, Universidad Autónoma, Barcelona, España

Recibido el 29 de noviembre de 2017; aceptado el 1 de diciembre de 2017

Disponible en Internet el 21 de diciembre de 2017

PALABRAS CLAVE

Perfil lipídico;
Valores de referencia;
Informe analítico

Resumen Los informes analíticos del laboratorio clínico son claves para orientar a los médicos clínicos sobre qué valores del perfil lipídico se han de considerar alterados y, por tanto, requieren intervención. Desafortunadamente, existe una gran heterogeneidad en los valores de lípidos que los laboratorios clínicos reportan como «normales, deseables, recomendables o de referencia». Ello puede dificultar la toma de decisiones clínicas y ser una barrera para la consecución de los objetivos terapéuticos en prevención cardiovascular. Una reciente recomendación internacional añade un nuevo factor de heterogeneidad en la interpretación del perfil lipídico, como es la posibilidad de medirlo sin ayuno previo. Todo ello justifica la necesidad de desarrollar un documento que adapte el conocimiento existente a la práctica clínica de nuestro sistema sanitario. En este sentido, profesionales de diferentes sociedades científicas implicadas en la medida y utilización de los datos del perfil lipídico han desarrollado el presente documento para establecer unas recomendaciones que faciliten la homogenización del mismo.

© 2017 Publicado por Elsevier España, S.L.U. en nombre de Sociedad Española de Arteriosclerosis.

* Autor para correspondencia.

Correo electrónico: 86620@parcdesalutmar.cat (J. Pedro-Botet).

KEYWORDS

Lipid profile;
Reference values;
Analytical report

Homogenization of the lipid profile values

Abstract Analytical reports from the clinical laboratory are essential to guide clinicians about what lipid profile values should be considered altered and, therefore, require intervention. Unfortunately, there is a great heterogeneity in the lipid values reported as “normal, desirable, recommended or referenced” by clinical laboratories. This can difficult clinical decisions and be a barrier to achieve the therapeutic goals for cardiovascular prevention. A recent international recommendation has added a new heterogeneity factor for the interpretation of lipid profile, such as the possibility of measuring it without previous fasting. All this justifies the need to develop a document that adapts the existing knowledge to the clinical practice of our health system. In this regard, professionals from different scientific societies involved in the measurement and use of lipid profile data have developed this document to establish recommendations that facilitate their homogenization.

© 2017 Published by Elsevier España, S.L.U. on behalf of Sociedad Española de Arteriosclerosis.

Introducción

Existe una gran heterogeneidad en la concentración de los constituyentes lipídicos que los diferentes laboratorios clínicos reportan como «normales, deseables, recomendables o de referencia», tanto en la atención especializada como en la atención primaria, en la sanidad pública o en la privada. Esta heterogeneidad puede ser causa de decisiones clínicas erróneas que repercutan directamente en la calidad asistencial. Por este motivo, profesionales de diferentes sociedades científicas implicadas en la producción y utilización de los datos del perfil lipídico han desarrollado el presente documento para establecer unas recomendaciones sobre la homogeneización del mismo. Los principales objetivos del documento han sido:

1. Presentar los datos epidemiológicos más recientes de la dislipemia en España .
2. Resaltar la importancia de la consecución de los objetivos terapéuticos lipídicos y describir las principales barreras para la consecución de los mismos.
3. Detallar los factores preanalíticos, analíticos y postanalíticos que influyen en la interpretación del perfil lipídico.
4. Recomendar qué constituyentes del perfil lipídico y qué valores de referencia deben incluirse en los informes analíticos.

Datos epidemiológicos de los constituyentes lipídicos en España

El «Estudio de Nutrición y Riesgo Cardiovascular en España» (ENRICA) es el estudio poblacional más reciente de factores de riesgo cardiovascular realizado en el país, desarrollado entre junio de 2008 y octubre de 2010 con 11.554 individuos, representativos de la población española de edad ≥ 18 años¹. Las muestras de sangre para el perfil lipídico se obtuvieron tras ayunas de 12 h y se analizaron en un laboratorio central. La tabla 1 pone de manifiesto las concentraciones de colesterol total y de baja (cLDL) y alta densidad (cHDL) y triglicéridos por estratos de edad y sexo.

El 53,6% de los individuos con cLDL elevado estaba informado del incremento; el 44,1% de este grupo (23,6% del total de hipercolesterolemicos) estaba tratado con hipolipemiantes y, de estos, el 55,7% (el 13,2% de todos los hipercolesterolemicos) cumplía los objetivos de control. El porcentaje de sujetos con control del cLDL elevado aumentó con la edad y con el número de visitas al especialista, pero disminuyó en los sujetos con diabetes (razón de riesgo [RR] 0,38, intervalo de confianza [IC] del 95%, 0,28-0,53) o con enfermedad cardiovascular (RR 0,55; IC del 95%, 0,33-0,92). También es bajo el grado de control de las concentraciones de triglicéridos y de cHDL en nuestro medio. En un estudio prospectivo de pacientes atendidos en unidades de lípidos especializadas, con trigliceridemia $> 2,25$ mmol/l (200 mg/dl), se demostró que tras un año de tratamiento solo el 44% de los mismos había disminuido los triglicéridos por debajo de 2,25 mmol/l². En otro estudio similar, se señaló que solo el 16% de los pacientes con exceso de triglicéridos y cHDL disminuido había alcanzado los objetivos terapéuticos de ambas alteraciones en la última visita de seguimiento³.

Importancia de la consecución de los objetivos de control

La mortalidad por cardiopatía isquémica está directamente relacionada con la concentración de cLDL. En esta relación no parece existir un umbral inferior de cLDL a partir del cual no disminuya el riesgo cardiovascular y, en cambio, aumente (la denominada «curva en J», que sí existe para la mayoría de las variables biológicas). La ausencia de umbral inferior ha contribuido a que los valores que se fijan como objetivo de control del cLDL sean cada vez menores⁴. El metaanálisis de los *Cholesterol Treatment Trialists' Collaborators* ha demostrado que por cada mmol/l (38,7 mg/dl) de reducción en la concentración de cLDL se observa un 20-25% de reducción anual en la enfermedad cardiovascular mortal y no mortal tras el primer año de tratamiento y que, con las terapias actualmente disponibles que permiten reducir el cLDL en 2 mmol/l (77,4 mg/dl), se puede disminuir el riesgo de enfermedad cardiovascular grave en prácticamente un 50%⁵. En términos absolutos, tratar a 10.000 pacientes con

Tabla 1 Prevalencia de la dislipemia en la población española de más de 18 años, estratificada por edad y sexo en el estudio ENRICA*. Resultados expresados como % superior al límite recomendado de las diferentes variables lipídicas o en tratamiento farmacológico para control de las mismas

	N	Colesterol total % superior (EEM)	Colesterol LDL% superior (EEM)			Colesterol HDL % inferior (EEM)	Triglicéridos % superior (EEM)
			≥200 mg/dl	≥115 mg/dl	≥130 mg/dl	≥160 mg/dl	
Total	11.554	50,5 (0,6)	61,4 (0,6)	44,9 (0,6)	21,4 (0,5)	26 (0,5)	17,4 (0,4)
Hombres	5.699	48,4 (0,8)	63 (0,9)	46,1 (0,9)	21,8 (0,7)	25,5 (0,8)	23,2 (0,7)
<i>Edad (años)</i>							
18-29	1.164	15,3 (1,6)	28,1 (1,7)	13,5 (1,5)	2,1 (0,5)	23,8 (1,9)	11,8 (1,3)
30-44	1.828	46,9 (1,4)	66 (1,3)	44,9 (1,4)	16,9 (1,2)	29,5 (1,5)	26,3 (1,5)
45-64	1.700	67,2 (1,3)	78,6 (1,3)	63,8 (1,4)	34,9 (1,3)	25,2 (1,3)	30,4 (1,3)
≥ 65	1.007	57,5 (2)	71,7 (1,7)	56,3 (1,9)	31,3 (1,8)	21,1 (1,5)	18,6 (1,4)
Mujeres	5.855	52,5 (0,8)	59,7 (0,8)	43,6 (0,8)	21 (0,7)	26,4 (0,7)	11,7 (0,5)
<i>Edad (años)</i>							
18-29	1.049	22,7 (1,7)	25,1 (1,8)	12 (1,3)	2 (0,5)	26,2 (1,4)	6 (0,8)
30-44	1.741	33,7 (1,3)	46,7 (1,5)	27 (1,2)	6,3 (0,6)	26,9 (1,2)	7,3 (0,7)
45-64	1.736	70,2 (1,1)	76,5 (1,1)	59,8 (1,3)	29,9 (1,1)	24,8 (1,3)	14,5 (0,9)
≥ 65	1.329	77,6 (1,3)	82,2 (1,2)	69,2 (1,5)	43,5 (1,7)	28,1 (1,6)	18,2 (1,4)

EEM: error estándar de la media.

* Adaptado de Guallar-Castillón et al¹.

riesgo cardiovascular elevado durante 5 años y reducir su cLDL en 2 mmol/l (77,4 mg/dl) podría evitar una enfermedad cardiovascular grave en 1.000 pacientes en prevención secundaria y en 500 pacientes en prevención primaria. En el caso del tratamiento con estatinas, cuanto más prolongado fuera el tratamiento mayor sería el beneficio absoluto, ya que estos fármacos reducen de forma continua los episodios cardiovasculares por cada año de tratamiento.

Un reciente estudio de metarregresión ha analizado el impacto de los tratamientos con estatinas y otros tratamientos hipolipemiantes en un total de 312.175 participantes en 49 estudios que presentaron 39.645 episodios cardiovasculares graves. Se observó que tras la reducción de cLDL en 1 mmol/l (38,7 mg/dl), la RR de episodios cardiovasculares graves a los 5 años del tratamiento era de 0,77 (IC 95%, 0,71- 0,84; p<0,001) para los sujetos tratados con estatinas y de 0,75 (IC 95%, 0,66-0,86; p=0,002) para otras intervenciones que reducían el cLDL (dieta, secuestrantes de ácidos biliares, *by-pass* ileal y ezetimiba). Por lo tanto, el uso de estatinas y terapias no estatina que actúan a través de la regulación de la expresión del receptor de LDL se asocia a similares reducciones de riesgo cardiovascular por nivel de reducción de cLDL⁶.

En un registro poblacional danés que incluyó a más de 600.000 habitantes que iniciaron tratamiento con estatinas, se demostró que la discontinuación del tratamiento se relacionaba con un aumento del riesgo de infarto de miocardio (RR 1,26; IC 95% 1,21-1,30) y de muerte por enfermedad cardiovascular 1,18 (IC 95% 1,14-1,23)⁷. En el Reino Unido, tras la publicación de que las estatinas podían causar efectos secundarios en un 20% de los pacientes, hubo un aumento del abandono del tratamiento en

un 11% en los pacientes en prevención secundaria y en un 12% en aquellos en prevención primaria, estimándose que en los 10 años siguientes el número de complicaciones cardiovasculares podría aumentar en al menos 2.100 episodios⁸.

Estudios que evalúan los objetivos de control en prevención cardiovascular

El estudio EUROASPIRE IV, realizado en 16.426 pacientes con enfermedad coronaria de 24 países europeos, mostró que un 80,5% presentaba un cLDL ≥ 1,81 mmol/l (70 mg/dl) a pesar de que el 85,7% estaba tratado con estatinas⁹.

La comparación de dos registros nacionales (registro TRECE, año 2006 y registro REPAR, año 2014) de pacientes con enfermedad coronaria demostró que la consecución del objetivo de conseguir un cLDL < 1,81 mmol/l (70 mg/dl) aumentó del 9,5 en el año 2006 a 27,3% en el 2014, la utilización de estatinas del 69 a 96% y el uso de estatinas a dosis altas de 10,5 a 42,8%¹⁰.

Finalmente, el estudio EURIKA, que incluyó 7.641 pacientes en prevención primaria de 12 países europeos¹¹, demostró que solo un 65,3% de los pacientes con alto riesgo (en tratamiento hipolipemiante o con un riesgo ≥ 5% según las tablas SCORE) estaban recibiendo tratamiento hipolipemiantes y de estos, un 61,3% tenían un cLDL ≥ 2,58 mmol/l (100 mg/dl). En el caso de los pacientes de muy alto riesgo (≥ 10% según tablas SCORE y/o diabetes), solo un 49,5% recibían tratamiento hipolipemiantes y de estos, un 82,9% tenían un cLDL ≥ 1,81 mmol/l (70 mg/dl).

Perfil lipídico. Variabilidad preanalítica

La variación preanalítica es la que experimenta cualquier variable bioquímica de un sujeto por la influencia de diversas condiciones, pudiendo afectar a los resultados de la medida e inducir errores en su interpretación. Para reducir esta variación se recomienda sistematizar las condiciones de los sujetos previamente al análisis de la variable.

Las fuentes de variación preanalítica que afectan al perfil lipídico son múltiples y dependen de factores relacionados con el individuo, con la muestra sanguínea obtenida y con la obtención de la misma. En la [tabla 2](#) se exponen las condiciones relacionadas con el individuo, la obtención de la muestra y la conservación de la misma que pueden influir la medida de las concentraciones lipídicas, así como las recomendaciones para minimizar estas fuentes de variabilidad.

Dos causas especiales de variabilidad.

Ayuno y fármacos

Ayuno. Habitualmente se recomienda medir el perfil lipídico tras un ayuno de entre 8 y 10 h, si no existe hipertrigliceridemia conocida. Si la muestra no se obtiene en ayunas, los resultados de colesterol total y cHDL son válidos, pero la concentración de triglicéridos y de colesterol asociado a las lipoproteínas de muy baja densidad (cVLDL) puede aumentar e incluso, puede existir quilomicronemia. En las poblaciones en que se ha comparado el perfil lipídico de sujetos en ayunas frente al de sujetos no ayunados, se ha observado un aumento de los triglicéridos de 0,3 mmol/l (26,6 mg/dl) y unas disminuciones de colesterol total, cLDL y colesterol

no-HDL de 0,2 mmol/l (7,74 mg/dl) para cada uno de ellos.

En la hipertrigliceridemia disminuyen las concentraciones reales del cLDL si las mismas se calculan mediante la fórmula de Friedewald (los motivos de esta disminución se comentan posteriormente). Esta inexactitud no solo ocurre en la hipertrigliceridemia posprandial, sino en todas aquellas hipertrigliceridemias asociadas a diabetes, síndrome metabólico o enfermedad renal crónica, así como en la hipertrigliceridemia familiar y en las dislipemias mixtas (combinadas) con aumento de triglicéridos y colesterol. La concentración de cLDL solo es exacta si se mide con métodos complejos como el de ultracentrifugación, no disponible en todos los laboratorios clínicos.

Una reciente guía de la Sociedad Europea de Arteriosclerosis y la Sociedad Europea de Bioquímica Clínica y Medicina de Laboratorio ha establecido una recomendación sobre la necesidad o no del ayuno para medir el perfil lipídico¹². La obtención de muestras en ayunas solo se recomienda si los triglicéridos son superiores a 5,0 mmol/l (443 mg/dl); el problema para seguir esta recomendación es el desconocimiento *a priori* de las concentraciones del sujeto a analizar. También debe considerarse el ayuno si en la misma muestra se va a medir glucosa y otras magnitudes que lo precisan, situación frecuente en sujetos con diabetes. El cHDL, las apolipoproteínas (apo) A-1 y B y la lipoproteína(a) - Lp(a) – no se modifican significativamente por la falta de ayuno. En nuestro medio, lo habitual es obtener las muestras en ayunas; en caso contrario, la circunstancia se debe reflejar en el informe analítico. También se debe registrar el consumo de fármacos, cuyo efecto sobre diferentes variables lipídicas se recoge en la [tabla 3](#).

Tabla 2 Condiciones preanalíticas que pueden afectar a la medida de los componentes del perfil lipídico

Del individuo	Recomendación
Ayuno	Mantener un ayuno de entre 8 y 10 h; si existen antecedentes de hipertrigliceridemia prolongar ayuno hasta 12 h
Dieta	Mantener la dieta y el peso habituales en las 2 semanas
Peso	previas
Ejercicio físico	Evitar el ejercicio físico intenso en las 24 h previas
Café	Evitar la ingesta de café y alcohol en las 12 h
Alcohol	previas
Fármacos	Suspender los fármacos no imprescindibles durante el mes previo
Embarazo	Diferir la extracción hasta los 3 meses posparto o del fin de la lactancia
Enfermedad	Retrasar la extracción hasta 3 semanas tras enfermedad leve o 3 meses tras enfermedad grave
<i>Obtención de la muestra</i>	
Sedestación	Realizar la extracción con el paciente sentado tras 5 min. de reposo
Torniquete	Si no es posible la sedestación, realizar las extracciones siempre en la misma posición
<i>Tipo de muestra</i>	Mantener el torniquete el mínimo tiempo posible (para evitar la hemoconcentración)
	Obtener muestras de suero o de plasma anticoagulado con EDTA.
<i>Conservación de la muestra</i>	Si se utiliza EDTA o heparina como anticoagulantes de la muestra, corregir los valores obtenidos multiplicándolos por 1,03 para equivalencia con los valores del suero
	Mantener la muestra a 4 °C si no se analiza inmediatamente.
	Los lípidos y lipoproteínas son estables 48 h en refrigeración.
	Es recomendable evitar la congelación de las muestras ya que puede afectar las medidas de lipoproteínas y sus componentes

EDTA: ácido etilendiaminotetraacético.

Tabla 3 Efecto de diferentes fármacos no hipolipemiantes en el perfil lipídico

	CT	cLDL	cHDL	TG
Antiepilepticos				
Ácido valproico			↑	
Carbamacepina	↑	↑	↑	↑
Fenitoína			↑	
Fenobarbital			↑	↑
Antifúngicos				
Itraconazol, ketoconazol	↓			↑
Antipsicóticos				
Clozapina				↑
Hormonas				
Corticoides		↑		↑
Danazol		↑		
Nandrolona	↑	↑	↓	↑
Estrógenos		↓	↑	
Progestágenos		↑	↓	
Tratamiento hormonal sustitutivo	↓	↓		
Contraceptivos orales				
Progestágenos 2.ª generación		↑	↓	↑
Progestágenos 3.ª generación		↓	↑	↑
Raloxifeno	↓	↓		
Tamoxifeno	↓	↓		↑
Fármacos cardiovasculares				
Amiodarona	↑	↑	↑	↔
Bloqueadores alfa adrenérgicos	↓	↓	↑	↓
Bloqueadores beta adrenérgicos			↓	↑
Clopidogrel	↑			
Diuréticos tiazídicos	↑	↑	↓	↑
Inmunosupresores				
Azatioprina, ciclosporina, sirólímo	↑	↑	↑	↑
Retinoides				
Isotretinoina	↑	↑		↑
Acitretina				↑
ITINAN				
Nevirapina	↑	↑	↑	↓
Efavirenz	↑	↑	↑	↑
Etravirina	↑	↔	↑	↑
Rilpivirina	↔	↔	↔	↔
ITIAN				
Estavudina	↑	↑	↓	↑
Zidovudina	↑	↔	↑	↑
Lamivudina	↑	↔	↑	↑
Abacavir	↔	↔	↓	↔
Abacavir/lamivudina	↑	↔	↑	↑
Abacavir/lamivudina/zidovudina	↑	↔	↑	↑
Didanosina	↔	↔	↓	↑
Emtricitabina	↑	↔	↑	↑
Tenofovir	↔	↔	↔	↔
Inhibidores de la integrasa				
Raltegravir	↔	↔	↔	↔

Tabla 3 (continuación)

	CT	cLDL	cHDL	TG
<i>Inhibidores de la proteasa</i>				
Indinavir	↑	↑	↔	↑
Nelfinavir	↑	↑	↔	↔
Saquinavir	↑	↑	↓	↑
Lopinavir/ritonavir	↑	↑	↔	↑
Fosamprenavir	↑	↑	↔	↑
Atazanavir	↔	↔	↔	↔
Darunavir/ritonavir	↑	↑	↔	↑
Ritonavir (dosis completa)	↑	↑	↔	↔
<i>Inhibidores de la fusión/entrada</i>				
Enfuvirtida	↔	↔	↔	↔
Maraviroc	↔	↔	↔	↔

cLDL y cHDL: colesterol de las lipoproteínas de baja y alta densidad, respectivamente; CT: colesterol total; ITIAN: inhibidores de la transcriptasa inversa análogos de nucleósidos; ITINAN: inhibidores de la transcriptasa inversa no análogos de nucleósidos; TG: triglicéridos.

Recomendaciones para el control del perfil lipídico

¿Qué magnitudes deberían medirse? El perfil lipídico para la evaluación inicial de una dislipemia debe incluir colesterol y triglicéridos totales y cHDL. Con estas medidas se puede calcular el cLDL, si no existe hipertrigliceridemia, y el colesterol no-HDL como colesterol total - cHDL; el colesterol no-HDL incluye al colesterol de las lipoproteínas de densidad intermedia (cIDL) y al colesterol asociado a LDL, VLDL y Lp(a); es decir, todo el colesterol aterogénico.

En sujetos con hipertriglyceridemia en los que la medida de cLDL puede ser inexacta por motivos metodológicos, la medida de colesterol no-HDL y de apoB, que es un equivalente al colesterol no-HDL aunque más costoso, son las alternativas válidas. La European Society of Cardiology (ESC) y la European Atherosclerosis Society (EAS) recomiendan calcular el colesterol no-HDL en estas situaciones clínicas¹³.

Otras magnitudes como la Lp(a), la apoB o A-I o algunos enzimas o proteínas asociadas al metabolismo lipídico pueden considerarse en situaciones clínicas especiales.

¿A quién debe medirse el perfil lipídico? El escrutinio de la dislipemia en sujetos sin enfermedad cardiovascular clínica debería realizarse en todos los varones de más de 40 años y todas las mujeres de más de 50 años de edad, o posmenopáusicas, especialmente si existen otros factores de riesgo cardiovascular. El cribado también debería realizarse en los familiares de pacientes con dislipemia severa o con enfermedad cardiovascular prematura¹³.

La determinación analítica para el estudio de una posible dislipemia está siempre indicada en pacientes con enfermedad cardiovascular establecida o cuando se considere necesario realizar un cribado de factores de riesgo cardiovascular. También debe considerarse en situaciones clínicas en las que la dislipemia puede contribuir a incrementar el riesgo cardiovascular¹³ (**tabla 4**).

¿Con qué frecuencia debe medirse el perfil lipídico? Aunque no está claramente establecido, la repetición de los controles analíticos debería depender del riesgo cardiovascular que presenten los sujetos, de la situación clínica de los mismos y de los valores obtenidos en la primera evaluación. Dado que existe una variabilidad intraindividual de

Tabla 4 Condiciones clínicas que incrementan el riesgo cardiovascular

Enfermedad renal crónica
Hipertensión arterial
Diabetes mellitus
Terapia oncológica
Enfermedades autoinmunes
Síndrome de apnea obstructiva del sueño
Disfunción eréctil
Infección por el virus de la inmunodeficiencia humana

los constituyentes del perfil lipídico se recomienda que en la evaluación inicial de un sujeto se realicen dos medidas del perfil lipídico con un intervalo mínimo de una semana. En pacientes con riesgo cardiovascular bajo, en situación clínica estable, y perfil lipídico normal, parece razonable repetir la analítica cada 3-5 años.

En la **tabla 5** se describe la variabilidad intraindividual (biológica) de los principales componentes del perfil lipídico en sujetos sanos y la variabilidad analítica de los métodos para su medida¹⁴. En base a estos datos, obtenidos en una población de nuestro país, se muestra qué diferencia mínima crítica ha de existir en hombres y mujeres entre dos medidas sucesivas para que pueda considerarse debida a cambios en el metabolismo lipídico y no a variabilidad biológica.

Perfil lipídico. Variabilidad analítica

Imprecisión e inexactitud de los métodos de medida

Cualquier método analítico presenta variabilidad analítica, también denominada error de medida. La variabilidad analítica se debe a los componentes del método de medida: material de calibración, reactivos e instrumentación y es el resultado de dos tipos de error: el error aleatorizado y el error sistemático.

Tabla 5 Variabilidad biológica intraindividual del perfil lipídico y diferencia crítica entre medidas sucesivas para ser considerada como significativa*

Parámetro	Variabilidad biológica intraindividual	Diferencia crítica entre valores sucesivos	
		IC 50%	IC 90%
Colesterol total	7,0%	H/M: 18/19%	H/M: 26/29%
Triglicéridos	18,2%	H/M: 38/40%	H/M: 90/104%
Colesterol HDL	7,01%	H/M: 23/22%	H/M: 28/33%
Colesterol LDL	13,7%	H/M: 34/39%	H/M: 49/62%
Apolipoproteína A-I	6,4%	H/M: 29/26%	H/M: 40/44%
Apolipoproteína B	13,5%	H/M: 37/43%	H/M: 60/68%

H: hombres; HDL: lipoproteínas de alta densidad; IC: intervalo de confianza al 50 y al 90%; LDL: lipoproteínas de baja densidad; M: mujeres.

* Adaptado de Ortolá et al.¹⁴.

El error aleatorizado o imprecisión analítica evalúa la reproducibilidad de los resultados de un método de medida en cualquier condición en que se utilice. La imprecisión analítica se evalúa y controla mediante medidas repetidas de materiales de control con concentraciones próximas a los puntos de decisión clínica; con ello, se estima la variabilidad de los resultados obtenidos en las muestras clínicas. Se suele expresar como porcentaje de coeficiente de variación (CV) y se obtiene dividiendo la desviación estándar (DE) de los resultados obtenidos en muestras control entre la media (\bar{x}) de las mismas ($\%CV = DE/\bar{x}$). La imprecisión analítica es inherente a la variabilidad de los componentes del método analítico (volumen de muestra, tipo de reactivo, variabilidad de los calibradores o del instrumento de medida, etc.).

El error sistemático o inexactitud analítica evalúa cuánto se diferencian los resultados obtenidos del valor verdadero. Se evalúa con materiales de referencia que contiene cantidades exactas del constituyente a medir y se calcula como la diferencia entre el valor verdadero y el obtenido al medir una magnitud analítica.

El objetivo de cualquier método analítico es producir resultados con la mínima imprecisión e inexactitud analíticas para que las mismas no interfieran en la correcta interpretación clínica de los mismos. Este objetivo se consigue mediante la estandarización de los métodos de medida, la cual garantiza que los resultados obtenidos en diferentes laboratorios y con diferentes métodos de medida sean comparables entre sí y a lo largo del tiempo.

Diversas organizaciones internacionales definen los métodos y materiales de estandarización o de referencia para cada magnitud medida. Las compañías de diagnóstico «in vitro» desarrollan sus métodos ajustándolos a estos métodos estándar y los laboratorios clínicos gestionan la calidad analítica de sus resultados utilizando métodos ajustados a los estándares y participando en programas de control de calidad que certifiquen la imprecisión e inexactitud de sus métodos. La estandarización de las magnitudes del perfil lipídico ha mejorado la calidad analítica, la armonización de los resultados entre diferentes laboratorios y la trazabilidad de los resultados obtenidos en cualquier laboratorio clínico con los obtenidos en los estudios internacionales

que han analizado el papel de estos marcadores en la enfermedad cardiovascular.

Calidad de los métodos de medida

Como se ha comentado, el perfil lipídico convencional debe incluir las medidas de colesterol y triglicéridos totales, cLDL y cHDL¹³.

El colesterol y triglicéridos totales y el cHDL se miden directamente en muestras de suero o plasma, sin manipulación previa de las mismas. Incluso existen métodos tipo «point-of-care» que permiten su medida en muestras de sangre total capilar o venosa. Sin embargo, el cLDL se mide indirectamente tras separar las diferentes lipoproteínas por el método de la ultracentrifugación (técnica compleja) o bien se calcula mediante una fórmula (técnica sencilla, pero inexacta).

Existen recomendaciones de organismos internacionales como el *National Cholesterol Education Program* (NCEP)¹⁵ y de sociedades científicas nacionales como la *Sociedad Española de Medicina de Laboratorio* (SEQC^{ML})¹⁶, acerca de los requisitos de calidad analítica que deben cumplir los métodos utilizados para medir los constituyentes del perfil lipídico. Las recomendaciones del NCEP están basadas en consenso de expertos, mientras las de la SEQCM^L se basan en la variabilidad biológica de los constituyentes lipídicos (tabla 6); obviamente, la recomendación basada en la variabilidad biológica de los constituyentes lipídicos es de gran utilidad para la práctica clínica. Según la SEQCM^L, resulta aceptable que un método analítico tenga una imprecisión igual o menor al 50% de la variabilidad biológica del constituyente a medir¹⁴.

Métodos empleados

Colesterol y triglicéridos totales. Los métodos recomendados para medir ambas magnitudes son métodos enzimático-colorimétricos basados en las mismas reacciones que se producen en el metabolismo lipídico en humanos (colesterol esterasa + colesterol oxidasa; triglicérido lipasa + detección de glicerol). Se trata de métodos estandarizados frente a los de referencia y existen materiales

Tabla 6 Recomendaciones de calidad analítica (% de error total admisible) para los métodos de medida del perfil lipídico según el NCEP (15) o la SEQC^{ML} (16)

	NCEP % error	SEQC ^{ML} % error
Colesterol total	<8,9	<9,0
Triglicéridos totales	<15	<26,0
Colesterol LDL	≤12	<11,9
Colesterol HDL	≤13	<13,0
Apolipoproteína A-I		<9,1
Apolipoproteína B		<11,0
Lipoproteína(a)		<28,6

HDL: lipoproteínas de alta densidad; LDL: lipoproteínas de baja densidad; NCEP: National Cholesterol Education Panel; SEQC^{ML}: Sociedad Española de Medicina de Laboratorio.

internacionales de control que aseguran la transferibilidad entre diferentes métodos.

La imprecisión analítica, evaluada en el programa de Garantía de Calidad de la SEQC^{ML}, es muy baja para los métodos de colesterol (1,7-3,6%) y de los triglicéridos (<5%). Las diferencias entre métodos son aceptables para el colesterol (< 2,1%) en el 98% de los laboratorios participantes y también el 98% de los laboratorios participantes cumplen las especificaciones de calidad recomendadas para la medida de triglicéridos.

Colesterol HDL. Existen métodos homogéneos que permiten medir el cHDL sin necesidad de separar las HDL del resto de lipoproteínas que contienen colesterol. Los métodos utilizan enzimas selectivas, detergentes y/o anticuerpos frente a la apoB para bloquear la reactividad de las lipoproteínas no HDL y están estandarizados frente al método de referencia. En los programas de control de calidad, las imprecisiones de los métodos son aceptables (4-10%) en el 86% de los laboratorios participantes, mientras que las diferencias entre diferentes métodos son mayores que lo deseable (5,6%).

Colesterol LDL. La medida del cLDL es la más problemática de entre los constituyentes del perfil lipídico. El método de referencia requiere la separación de las diferentes lipoproteínas por centrifugación a más de 100.000 gravedades (ultracentrifugación). Este método suele estar disponible solo en laboratorios especializados.

El cLDL se puede calcular mediante la fórmula de Friedewald; por su sencillez y practicabilidad este cálculo se ha empleado en la mayoría de los grandes ensayos clínicos o estudios de población de los que se han derivado recomendaciones sobre objetivos o valores deseables de los componentes del perfil lipídico.

La fórmula de Friedewald fue publicada en el año 1972 y asume que la mayor parte (>99%) de los triglicéridos circulantes está asociada a las lipoproteínas de muy baja densidad (VLDL) y que en las mismas los triglicéridos y el colesterol se hallan en proporción fija¹⁷. Aplicando estas asunciones, el cLDL puede calcularse como cLDL = colesterol total - cHDL - cVLDL. El colesterol total y el de HDL no requieren métodos complejos para su medida, pero el cVLDL debería medirse tras分离 las lipoproteínas por ultracentrifugación. Sin embargo, el cVLDL puede calcularse

a partir de la concentración de triglicéridos/5 (en mg/dl) o triglicéridos/2,21 (en mmol/l). Esta fórmula tiene una inexactitud aceptable cuando la trigliceridemia es inferior a 2,25 mmol/l (200 mg/dl), pero no puede utilizarse si la misma excede 4,50 mmol/l (400 mg/dl) –situación que provocará una infraestimación de cLDL– o si existe una disbetaipoproteinemia –situación que provocará una sobreestimación de cLDL–. Por ello, no es aconsejable utilizar la fórmula de Friedewald con triglyceridemias superiores a 2,25 mmol/l (200 mg/dl). Finalmente, la exactitud del cálculo del cLDL también disminuye cuando la concentración del mismo es muy baja (p.ej. < 1,81 mmol/l [70 mg/dl]); sin embargo, a diferencia de en el caso de las hipertrigliceridemias o de la disbetaipoproteinemia la repercusión de esta inexactitud no es tan relevante para tomar decisiones clínico-terapéuticas.

Al igual que para cHDL, también existen métodos homogéneos que no requieren separación de las lipoproteínas para medir cLDL. Los métodos utilizan detergentes selectivos y/o enzimas modificadas. Algunos de estos métodos están certificados por los *Centers for Disease Control*, aunque se han descrito errores en los mismos sobre todo en pacientes con hipertrigliceridemia y/o lipoproteínas anormales.

Finalmente, aunque los programas de control de calidad evidencian una imprecisión aceptable (4,85-10% en el 80% de los laboratorios), dada la diversidad de métodos para medir/calcular cLDL la comparación entre métodos muestra diferencias de hasta el 35%.

Colesterol no-HDL. Representa una estimación del colesterol de todas las lipoproteínas aterogénicas del plasma: VLDL, LDL, IDL y Lp(a). Se obtiene restando el cHDL del colesterol total. Su ventaja es que no presenta ninguna de las limitaciones de las medidas de cLDL, se correlaciona de forma similar al cLDL con el riesgo cardiovascular y existen objetivos terapéuticos. Se recomienda su utilización cuando la concentración de triglicéridos es mayor a 2,25 mmol/l (200 mg/dl).

Apolipoproteína B. Aunque no existen métodos de referencia, la medida de apoB puede estandarizarse con materiales de control de la *International Federation of Clinical Chemistry* (IFCC). Los métodos más utilizados en los laboratorios clínicos son totalmente automatizables y están basados en la inmunonefelometría o la inmunoabsorción. Los Programas de Calidad indican que solo un 70-80% de los laboratorios cumplen las especificaciones de calidad para estas medidas.

Lipoproteína(a). Los métodos para medir Lp(a), basados en inmunonefelometría o inmunoabsorción no están estandarizados. En consecuencia, los resultados y los valores recomendados dependen del método utilizado en cada laboratorio que la determine. Existen pocos programas de garantía de calidad para Lp(a), ninguno de ellos en España¹⁸.

Perfil lipídico. Variabilidad postanalítica

La variación postanalítica hace referencia a la interpretación que ante un mismo resultado realizan diferentes profesionales. Esta variabilidad se intenta reducir mediante las recomendaciones o guías de práctica clínica. En este

sentido, en el presente documento se comentan las directrices de la «Guía para el control de la dislipemia» de la ESC/EAS 2016¹³, complementando la información de la guía con otras recomendaciones de práctica clínica en caso necesario. Aunque la guía ESC/EAS es el marco de referencia, existen otras guías internacionales como la norteamericana y la canadiense, existiendo algunas discrepancias en las recomendaciones que ofrecen las diferentes guías¹⁹.

Estratificación del riesgo cardiovascular global y objetivos de control lipídico

El Programa de Actividades Preventivas y de Promoción de la Salud de la Sociedad Española de Medicina de Familia y Comunitaria (semFYC) en su última actualización recomienda la estratificación del riesgo cardiovascular, y unos

objetivos terapéuticos de acuerdo al nivel de riesgo²⁰. En la misma línea, la guía ESC/EAS establece distintas categorías y objetivos terapéuticos para el cLDL según el riesgo cardiovascular de los sujetos (tabla 7).

Por lo que respecta a los triglicéridos y al cHDL, la guía ESC/EAS reconoce su papel como factores de riesgo cardiovascular, pero no los consideran objetivos terapéuticos. A pesar de ello, se definen como deseables las concentraciones de cHDL > 1,03 mmol/l (40 mg/dl) en los hombres y > 1,24 mmol/l (48 mg/dl) en mujeres y una trigliceridemia < 1,7 mmol/l (150 mg/dl). Se recomienda valorar el tratamiento con fibratos o ácidos grasos omega-3, en adición al tratamiento con estatinas, en los pacientes de muy alto riesgo cardiovascular cuando la triglyceridemia es > 2,25 mmol/l (200 mg/dl)¹³.

Una vez alcanzados los objetivos terapéuticos de cLDL en los pacientes de muy alto riesgo pueden considerarse como objetivos secundarios el colesterol no-HDL o la apoB. Los objetivos específicos para el colesterol no-HDL son

Tabla 7 Categorías de riesgo cardiovascular global y objetivos terapéuticos para colesterol LDL, colesterol no-HDL y apolipoproteína B (apoB)

Riesgo CV	Sujetos	Objetivo colesterol LDL	Objetivo colesterol no-HDL	Objetivo apo B
Muy alto	ECV clínica (IM, SCA, revascularización coronaria, otros procedimientos arteriales de revascularización, ictus establecido y transitorio, aneurisma aórtico, enfermedad arterial periférica) o inequívoca por técnicas de imagen (placa significativa en angiografía coronaria o ecografía carotídea; no incluye parámetros como el GIM carotídeo) DM con LOD como proteinuria o un FRCV clásico (tabaquismo, hipercolesterolemia, hipertensión). Enfermedad renal crónica severa (FGe <30 mL/min/1,73m ²) Riesgo SCORE a 10 años ≥10%	< 1,81 mmol/l (<70 mg/dl) o reducción ≥ 50% si el cLDL basal sin tratamiento es de 1,81-3,49 mmol/l (70-135 mg/dl)	<2,59 mmol/l (<100 mg/dl)	<80 mg/dl
Alto	Elevación marcada de un FRCV, en particular CT >8 mmol/l (>310 mg/dl) (hipercolesterolemia familiar) o PA ≥180/110 mmHg La mayoría de sujetos con DM (con la excepción de jóvenes con DM tipo 1 sin FRCV que puede tener un riesgo moderado o bajo) Enfermedad renal crónica moderada (FGe 30-59 mL/min/1,73m ²) Riesgo SCORE a 10 años ≥5% e <10%	<2,58 mmol/l (<100 mg/dl) o reducción ≥ 50% si el cLDL basal sin tratamiento es de 2,58-5,17 mmol/l (100-200 mg/dl)	<3,36 mmol/l (<130 mg/dl)	<100 mg/dl
Moderado	Riesgo SCORE a 10 años ≥1% e <5%	<2,97 mmol/l (<115 mg/dl)	<3,75 mmol/l (<145 mg/dl)	
Bajo	Riesgo SCORE a 10 años < 1%			

DM: diabetes mellitus; ECV: enfermedad cardiovascular; FGe: filtrado glomerular estimado; FRCV: factor de riesgo cardiovascular; GIM: grosor íntima-media; IM: infarto de miocardio; LOD: lesión de órgano diana; PA: presión arterial; SCA: síndrome coronario agudo.

Tabla 8 Clasificación del tratamiento hipocolesterolémante según la capacidad de reducción de la concentración de colesterol LDL (cLDL)

Baja intensidad ↓ cLDL < 30%	Moderada intensidad ↓ cLDL 30 a 49%	Alta intensidad ↓ cLDL 50-60%	Muy alta intensidad ↓ cLDL > 60%
Simvastatina 10 mg	Atorvastatina 10-20 mg	Atorvastatina 40-80 mg	Atorvastatina 40-80 mg + Ezetimiba
Pravastatina 10-20 mg	Rosuvastatina 5-10 mg	Rosuvastatina 20-40 mg	Rosuvastatina 20-40 mg + Ezetimiba
Lovastatina 10-20 mg	Simvastatina 20-40 mg	Atorvastatina 10-20 mg + Ezetimiba	Pravastatina 40 mg + Ezetimiba
Fluvastatina 40 mg	Pravastatina 40 mg	Rosuvastatina 5-10 mg + Ezetimiba	Lovastatina 40 mg + Ezetimiba
Pitavastatina 1 mg	Lovastatina 40 mg	Simvastatina 20-40 mg + Ezetimiba	Fluvastatina XL 80 mg + Ezetimiba
Ezetimiba 10 mg	Fluvastatina XL 80 mg	Pravastatina 40 mg + Ezetimiba	Pitavastatina 2-4 mg + Ezetimiba
	Pitavastatina 2-4 mg	Lovastatina 40 mg + Ezetimiba	
	Simvastatina 10 mg + Ezetimiba	Fluvastatina XL 80 mg + Ezetimiba	
	Pravastatina 20 mg + Ezetimiba	Pitavastatina 2-4 mg + Ezetimiba	
	Lovastatina 20 mg + Ezetimiba		
	Fluvastatina 40 mg + Ezetimiba		
	Pitavastatina 1 mg + Ezetimiba		

Tabla 9 Recomendaciones para el control analítico del tratamiento hipolipemiante

	Antes de iniciar el tratamiento farmacológico	Después de iniciar el tratamiento farmacológico
Perfil lipídico	Realizar al menos 2 determinaciones en un intervalo de una semana, excepto en aquellas situaciones que precisen terapia farmacológica como un SCA o pacientes de muy alto RCV	Medir a las 6-8 semanas Medir a las 6-8 semanas de modificar dosis y/o estatina hasta alcanzar el objetivo terapéutico Medir anualmente cuando se ha alcanzado el objetivo, excepto si hay dudas de cumplimentación terapéutica u otras razones específicas
Enzimas hepáticas	Medir	A las 8-12 semanas del inicio o de incrementar la dosis
Enzimas musculares	Medir y si el nivel de CK supera 4 veces el LSN: - no iniciar terapia farmacológica - repetir la medida tras un mínimo de 3 días sin ejercicio físico	No es necesario medirlas sistemáticamente. Pero, medir CK si existen mialgias

CK: creatina cinasa; LSN: límite superior de la normalidad; RCV: riesgo cardiovascular; SCA: síndrome coronario agudo.

0,78 mmol/l (30 mg/dl) superiores a los correspondientes al cLDL: < 2,58 mmol/l (100 mg/dl) para pacientes de muy alto riesgo y < 3,36 mmol/l (130 mg/dl) para pacientes de alto riesgo cardiovascular. Cuando las concentraciones de triglicéridos son > 2,25 mmol/l (200 mg/dl), es recomendable utilizar los objetivos de colesterol no-HDL frente al cLDL calculado por la fórmula de Friedewald por su inexactitud. Con respecto a la apoB, los objetivos recomendados son < 80 mg/dl para los sujetos de muy alto riesgo y < 100 mg/dl para los de alto riesgo cardiovascular¹³.

Además de la dieta y de la modificación del estilo de vida, la herramienta clave para alcanzar los objetivos terapéuticos, especialmente en los pacientes de alto/muy alto riesgo cardiovascular, son los fármacos hipolipemiantes.

Las estatinas de alta intensidad (atorvastatina, rosuvastatina) utilizadas a la dosis máxima tolerada para alcanzar el objetivo recomendado son la base del tratamiento en este grupo de pacientes. En el caso de intolerancia a las estatinas, debe considerarse la utilización de ezetimiba y/o secuestradores de los ácidos biliares. Si no se alcanzan los objetivos terapéuticos con las estatinas en monoterapia, debe considerarse su asociación con ezetimiba. La tabla 8 indica la clasificación del tratamiento hipocolesterolémante según la intensidad de reducción del cLDL²¹. En los casos de muy alto riesgo en los que no se alcance el objetivo con ninguna de estas estrategias puede valorarse la adición de un tercer fármaco como un inhibidor de la proproteína convertasa subtilisina/kexina tipo 9 (PCSK9).

Tabla 10 Barreras y facilitadores en la consecución de los objetivos terapéuticos

Nivel	Facilitadores	Barreras
Profesionales de la salud	Profesionales bien formados, con disposición al cambio. Redes de aprendizaje. Programas de formación apropiados y dirigidos a producir cambios. Inclusión de los objetivos terapéuticos en los informes analíticos	Competencia en la adquisición de habilidades y conocimientos. Actitudes y opiniones individuales desfavorables. Inercia terapéutica. Valores analíticos de «normalidad» del perfil lipídico
Organización, estructura y aspectos económicos	Facilidades por la organización. Disponibilidad del material necesario. Incrementar el tiempo por visita.	Dificultad para los cambios. Falta de tiempo y sobrecarga laboral.
Guías de práctica clínica	Incentivar el grado de control lipídico Guías consensuadas por diferentes sociedades científicas. Guías prácticas, sencillas y factibles. Apoyo institucional	Dotación insuficiente o inapropiada, recursos escasos Exceso de guías de práctica clínica. Guías complejas o rígidas o de difícil implementación. Guías poco prácticas.
Pacientes	Sensibilización de los pacientes. Definir estrategias de optimización o mejora del cumplimiento	Objetivos terapéuticos no realistas Falta de adherencia. Falsas expectativas respecto a determinadas intervenciones

Seguimiento del paciente en tratamiento hipolipemiante

La [tabla 9](#) recoge las recomendaciones para el control analítico de los sujetos que reciben tratamiento hipolipemiante, haciendo especial énfasis en qué determinaciones analíticas deben solicitarse y cuándo se deben efectuar las mismas.

Barreras para la consecución de los objetivos terapéuticos

Existen circunstancias que facilitan o dificultan la consecución de los objetivos terapéuticos. La [tabla 10](#) resume los principales facilitadores y las barreras más frecuentes para conseguir los objetivos terapéuticos, agrupados según las áreas de trabajo en que concurren^{22,23}.

Una barrera muy importante para la consecución de objetivos terapéuticos es la inercia terapéutica. Por inercia terapéutica se entiende la tendencia a no iniciar o intensificar el tratamiento/la medicación aunque no se alcancen los objetivos terapéuticos. En un estudio realizado en el ámbito de la atención primaria en pacientes diabéticos se observó que el mayor grado de inercia terapéutica correspondió al control del cLDL (86,4%). Esta inercia se produjo especialmente en pacientes en los que, a pesar de no alcanzar el objetivo de control, no se inició tratamiento farmacológico; la inercia terapéutica también fue patente en pacientes a los que no se les intensificó el tratamiento²⁴.

Existen otros factores que constituyen una barrera en la consecución de objetivos terapéuticos. En una

encuesta realizada a 1.390 médicos de familia del estado español, un 81% de los mismos indicó que la falta de tiempo en las consultas era la barrera más importante para evaluar el riesgo cardiovascular²⁵. Así mismo, un 71% de los médicos consideró que la barrera más transcendental para la implementación de las recomendaciones de las guías fue, paradójicamente, el exceso de guías de práctica clínica con falta de acuerdo entre diferentes recomendaciones. Finalmente, un 50% de los encuestados opinó que los objetivos terapéuticos no eran realistas.

Conclusiones del documento de consenso

(Recomendaciones para el informe de laboratorio)

El médico clínico debería fijar sus objetivos terapéuticos basándose en las guías más recientes para el control de la dislipemia¹³. Pero no siempre es fácil recordar en la consulta todas las recomendaciones que establecen las guías para las diferentes categorías de riesgo cardiovascular y las concentraciones de lípidos que constituyen los objetivos terapéuticos.

Los laboratorios clínicos tienen un papel fundamental para alertar e informar tanto al médico clínico como al propio paciente sobre los resultados anormales o que no alcanzan los objetivos del perfil lipídico. La reciente guía de la EAS y la *European Federation of Clinical Chemistry and Laboratory Medicine*¹² ha sugerido la adopción de cifras comunes, homogéneas en todos los laboratorios para dichas alertas. El laboratorio clínico debería resaltar en su informe analítico los valores que se reflejan en la [tabla 11](#).

Tabla 11 Valores a resaltar en el informe analítico por el laboratorio clínico

Lípido	Valor	Observación
Colesterol total	$\geq 5,2 \text{ mmol/l (200 mg/dl)}$	
Triglicéridos	$\geq 1,7 \text{ mmol/l (150 mg/dl)}$ $\geq 2,0 \text{ mmol/l (175 mg/dl)}$ $\geq 5,0 \text{ mmol/l (440 mg/dl)}$	En muestras obtenidas en ayunas En muestras obtenidas sin ayuno de 8 a 10h En cualquier condición; indicar la necesidad de repetir la analítica con ayuno de 12h (si procede)
Colesterol LDL	Las alertas dependerán de si se conoce la categoría de riesgo cardiovascular en cuyo caso se reportarán valores superiores a: 1,81 mmol/l (70 mg/dl) si la categoría de riesgo CV es «muy elevado» 2,58 mmol/l (100 mg/dl) si la categoría de riesgo CV es «elevado» 3,36 mmol/l (130 mg/dl) si la categoría de riesgo CV es «moderado» 4,13 mmol/l (160 mg/dl) si la categoría de riesgo CV es «bajo»	
Colesterol no-HDL	Ídem que para cLDL; las alertas dependerán de la categoría de riesgo CV en cuyo caso los límites serán los mismos que para cLDL + 0,77 mmol/l (30 mg/dl)	
Apolipoproteína B	<0,8 a 1,0 g/l; (80-100 mg/dl)	
Colesterol HDL	$\leq 1,03 \text{ mmol/l (40 mg/dl), hombres}$ $\leq 1,24 \text{ mmol/l (50 mg/dl), mujeres}$	
Lipoproteína(a)	$\geq 500 \text{ mg/l (50 mg/dl)}$	

Para muestras obtenidas en cualquier condición, el laboratorio debe alertar tan rápidamente como sea posible si se detectan: triglicéridos $\geq 10,0 \text{ mmol/L (880 mg/dL)}$ por el riesgo de pancreatitis.

Conflictos de intereses

Los autores declaran no tener ningún conflicto de intereses

Bibliografía

- Guallar-Castillón P, Gil-Montero M, León-Muñoz LM, Graciani A, Bayán-Bravo A, Taboada JM, et al. Magnitud y manejo de la hipercolesterolemia en la población adulta de España, 2008-2010, el estudio ENRICA. *Rev Esp Cardiol.* 2012;65:551-8.
- Pintó X, Valdivielso P, Perez de Juan JM, Plana N, Garcia-Arias C, Fuentes FJ, et al. Spanish Registry of Hypertriglyceridemia (Spanish Society of Arteriosclerosis), Predictive factors of achieving therapeutic goals of hypertriglyceridemia. *Curr Med Res Opin.* 2014;30:19-26.
- Pedro-Botet J, Flores-Le Roux JA, Mostaza JM, Pintó X, de la Cruz JJ, Banegas JR, en nombre del grupo de investigadores EDICONDIS-ULISEA. Atherogenic dyslipidemia: prevalence and management in lipid clinics. *Rev Clin Esp.* 2014;214:491-8.
- Cordero A, Sirera D, Bertomeu-Martínez V. Aplicación práctica de las nuevas guías europeas sobre dislipemia desde el punto de vista del cardiólogo, Parámetros lipídicos y objetivos terapéuticos. *Rev Esp Cardiol.* 2012;12 Supl.C:12-8.
- Collins R, Reith C, Emberson J, Armitage J, Baigent C, Blackwell L, et al. Interpretation of the evidence for the efficacy and safety of statin therapy. *Lancet.* 2016;388:2532-61.
- Silverman MG, Ference BA, Im K, Wiviott SD, Giugliano RP, Grundy SM, et al. Association between lowering LDL-c and cardiovascular risk reduction among different therapeutic interventions. A systematic review and meta-analysis. *JAMA.* 2016;316:1289-97.
- Nielsen SF, Nordestgaard BG. Negative statin-related news stories decrease statin persistence and increase myocardial infarction and cardiovascular mortality: a nationwide prospective cohort study. *Eur Heart J.* 2016;37:908-16.
- Matthews A, Herrett E, Gasparini A, Van Staa T, Goldacre B, Smeeth L, et al. Impact of statin related media coverage on use of statins: interrupted time series analysis with UK primary care data. *BMJ.* 2016;353:i3283.
- Kotseva K, Wood D, de Bacquer D, de Backer G, Rydén L, Jennings C. EUROASPIRE Investigators. EUROASPIRE IV: a European Society of Cardiology survey on the lifestyle, risk factor and therapeutic management of coronary patients from 24 European countries. *Eur J Prev Cardiol.* 2016;23:636-48.
- Cordero A, Galve E, Bertomeu-Martínez V, Bueno H, Fáfila L, Alegría E, et al. Tendencias en factores de riesgo y tratamientos de pacientes con cardiopatía isquémica estable atendidos en consultas de cardiología entre 2006 y 2014. *Rev Esp Cardiol.* 2016;69:401-7.
- Halcox JP, Tubach F, Lopez-Garcia E, de Backer G, Borghi C, Dallongeville J, et al. Low rates of both lipid-lowering therapy use and achievement of low-density lipoprotein cholesterol targets in individuals at high-risk for cardiovascular disease across Europe. *PLoS One.* 2015;10:e0115270.
- Nordestgaard BG, Langsted A, Mora S, Kolovou G, Baum H, Bruckert E, et al., European Atherosclerosis Society (EAS) and the European Federation of Clinical Chemistry and Laboratory Medicine (EFLM) Joint Consensus Initiative. Fasting is not routinely required for determination of a lipid profile: clinical and laboratory implications including flagging at desirable concentration cut-points -A Joint Consensus Statement from the European Atherosclerosis Society and European Federation of Clinical Chemistry and Laboratory Medicine. *Eur Heart J.* 2016;37:1944-58.
- Catapano AL, Graham I, de Backer G, Wiklund O, Chapman MJ, Drexel H, et al. 2016 ESC/EAS Guidelines for the management of dyslipidaemias. *Eur Heart J.* 2016;37:2999-3058.
- Ortolá J, Castañeras MJ, Fuentes-Arderiu X. Biological variation data applied to the selection of serum lipid ratios used as risk markers of coronary heart disease. *Clin Chem.* 1992;38:56-9.
- National Cholesterol Education Program (NCEP) Expert Panel on Detection, Evaluation, and Treatment of High Blood Cholesterol in Adults (Adult Treatment Panel III). Third Report of the National Cholesterol Education Program (NCEP) Expert Panel on Detection, Evaluation, and Treatment of High Blood Cholesterol in Adults (Adult Treatment Panel III) final report. *Circulation.* 2002;106:3143-421.

16. Ricós C, Álvarez V, Cava F, García-Lario JV, Hernández A, Jiménez CV, et al. Current databases on biological variation: pros, cons and progress. *Scand J Clin Lab Invest.* 1999;59: 491–500.
17. Friedewald WT, Levy RL, Fredrickson DS. Estimation of the concentration of low-density lipoprotein cholesterol in plasma, without use of the preparative ultracentrifuge. *Clin Chem.* 1972;18:499–502.
18. McConnell JP, Guadagno PA, Dayspring TD, Hoefner DM, Thiselton DL, Warnick GR, et al. Lipoprotein(a) mass: a massively misunderstood metric. *J Clin Lipidol.* 2014;8:550–3.
19. Ioannidis JPA. Inconsistent guideline recommendations for cardiovascular prevention and the debate about zeroing in on and zeroing LDL-C levels with PCSK9 inhibitors. *JAMA.* 2017;318:419–20.
20. Maiques Galán A, Brotons Cuixart C, Banegas Banegas JR, Martín Riobóo E, Lobos-Bejarano JM, Villar Álvarez F, et al. Recomendaciones preventivas cardiovasculares, PAPPS 2016. *Aten Primaria.* 2016;48 Suppl.1:4–26.
21. Masana L, Pedro-Botet J, Civeira F. IMPROVE-IT clinical implications, Should the “high-intensity cholesterol-lowering therapy” strategy replace the “high-intensity statin therapy”? *Atherosclerosis.* 2015;240:161–2.
22. Grupo de trabajo sobre implementación de GPC. Implementación de Guías de Práctica Clínica en el Sistema Nacional de Salud. Manual Grupo de trabajo sobre implementación de GPC. Implementación de Guías de Práctica Clínica en el Sistema Nacional de Salud. Manual Metodológico. Plan de Calidad para el Sistema Nacional de Salud del Ministerio de Sanidad y Política Social. Instituto Aragonés de Ciencias Metodológico. Plan de Calidad para el Sistema Nacional de Salud del Ministerio de Sanidad y Política Social. Instituto Aragonés de Ciencias de la Salud-I+CS; 2009. Guías de Práctica Clínica en el SNS: I+CS N° 2007/02-02.
23. Sexto Grupo de Trabajo Conjunto de la Sociedad Europea de Cardiología y otras Sociedades sobre Prevención de Enfermedad Cardiovascular en la Práctica Clínica. Guías ESC 2016 sobre prevención de la enfermedad cardiovascular en la práctica clínica. *Rev Esp Cardiol.* 2016; 69:939, e1-e87.
24. López-Simarro F, Brotons C, Moral I, Cols-Sagarra C, Selva A, Aguado-Jodar A, et al. Inercia y cumplimiento terapéutico en pacientes con diabetes mellitus tipo 2 en atención primaria. *Med Clin (Barc).* 2012;138:377–84.
25. Brotons C, Lobos JM, Royo-Bordonada MA, Maiques A, de Santiago A, Castellanos A, et al. Implementation of Spanish adaptation of the European guidelines on cardiovascular disease prevention in primary care. *BMC Fam Pract.* 2013;14:36.