



Hierro carboximaltosa por vía intravenosa para tratamiento de la anemia ferropénica en pacientes con hemorragia uterina anormal

Intravenous ferric carboxymaltose injection for treatment iron deficiency anemia in abnormal uterine bleeding.

Omar Valderrama-Loyola,¹ Alfredo Villacorta-Argaez,² Fernando Río de la Loza-Jiménez³

Resumen

OBJETIVO: Evaluar la eficacia y seguridad de la administración de altas dosis de hierro carboximaltosa en el tratamiento de pacientes con anemia ferropénica secundaria a hemorragia uterina anormal.

MATERIAL Y MÉTODOS: Estudio cuasiexperimental de intervención, no controlado, con la variedad antes y después de un solo grupo (pretest-posttest) efectuado en el Hospital Río de la Loza entre mayo de 2014 y septiembre de 2018. Criterios de inclusión: pacientes de 18 años o mayores con anemia y hemorragia uterina anormal severa. Criterios de exclusión: transfusión de concentrados eritrocitarios o administración de hierro parenteral en las ocho semanas previas al estudio, etc. Variables de estudio: hemoglobina, hematocrito, volumen corpuscular medio, concentración de hemoglobina corpuscular media, plaquetas y concentraciones de ferritina y plaquetas.

RESULTADOS: Se analizaron los datos de 18 pacientes con anemia ferropénica secundaria a hemorragia uterina anormal 13 de 18 experimentaron un incremento de 2 g/dL o mayor de hemoglobina, 9 de 18 obtuvieron un incremento de 2.5 o mayor y solo 7 de 18 obtuvieron un incremento de 3 g/dL o mayor, los incrementos fueron dependientes de las dosis administrada. La ferritina sérica final promedio fue de 33.44 mcg/L. No hubo efectos adversos graves reportados.

CONCLUSIONES: En este grupo de pacientes con anemia ferropénica, la administración de hierro carboximaltosa por vía intravenosa a dosis altas fue segura en la corrección de la carencia del mineral secundaria a hemorragia uterina anormal y en el reabastecimiento de los depósitos de hierro.

PALABRAS CLAVE: Carboximaltosa férrica; anemia por deficiencia de hierro; hemorragia uterina; eritrocitos; hierro parenteral; compuestos férricos.

Abstract

OBJECTIVE: The objective was to evaluate efficacy and safety of rapid, large-dose intravenous (IV) administration of ferric carboxymaltose in correcting iron deficiency anemia due to abnormal uterine bleeding.

MATERIAL AND METHODS: Quasi-experimental study of intervention, not controlled, with the variety before and after a single group (pretest-posttest) carried out in the Hospital Río de la Loza, Mexico, between May 2014 and September 2018. Inclusion criteria: patients 18 years of age or older with anemia and severe abnormal uterine hemorrhage. Exclusion criteria: transfusion of erythrocyte concentrates or administration of parenteral iron in the eight weeks prior to the study, etc. Study variables: hemoglobin, hematocrit, mean corpuscular volume, mean corpuscular hemoglobin concentration, platelets and concentrations of ferritin and platelets.

RESULTS: 13 patients of 18 obtained an increase of 2 g/dL or greater of hemoglobin, 9 of 18 obtained an increase of 2.5 or greater and only 7 of 18 obtained an increase of 3g/dL or greater, the increases were dependent on the administered dose. The average final serum ferritin was 33.44 mcg/L. There were no serious adverse effects reported.

¹Residente de tercer año de Ginecología y Obstetricia.

²Jefe del departamento Hematología.

³Director general.

Hospital Río de la Loza, Naucalpan, Estado de México.

Recibido: marzo 2019

Aceptado: abril 2019

Correspondencia

Omar Valderrama Loyola
dr.omar.valderrama@gmail.com

Este artículo debe citarse como

Valderrama-Loyola O, Villacorta-Argaez A, Río de la Loza-Jiménez F. Hierro carboximaltosa por vía intravenosa para tratamiento de anemia ferropénica en pacientes con hemorragia uterina anormal. Ginecol Obstet Mex. 2019 junio;87(6):379-384.
<https://doi.org/10.24245/gom.v87i6.3025>

CONCLUSIONS: The use of iron carboxymaltose intravenously at high doses is a safe treatment in the correction of iron deficiency anemia secondary to abnormal uterine hemorrhage and in the replenishment of iron stores.

KEYWORDS: Ferric carboxymaltose; Iron deficiency anemia; Uterine hemorrhage; Erythrocyte; Parenteral iron; Ferric compounds.

ANTECEDENTES

Se estima que de 3 a 6% de las mujeres en edad reproductiva pueden tener episodios de hemorragia uterina anormal.^{1,2} Si bien el tratamiento farmacológico es efectivo en la mayoría de los casos, la histerectomía lo es en la totalidad.^{3,4} La hemorragia uterina anormal deteriora la calidad de vida de las mujeres porque altera su bienestar físico y emocional.⁵ La anemia es una complicación común y casi siempre severa susceptible de ser tratada con suplementos de hierro.

La deficiencia de hierro implica una insuficiente disponibilidad del mineral para satisfacer los requerimientos del organismo y puede manifestarse con o sin anemia.^{6,7,8} En 2013 el *Global Burden of Diseases, Injuries and Risk Factors* informó que la causa más común de anemia en el mundo era la deficiencia de hierro, las otras causas de anemia varían ampliamente por geografía, edad y género.^{9,10} La anemia causada por deficiencia de hierro se asocia con debilidad, fatiga, dificultad para concentrarse y disminución en la actividad física, lo que ocasiona un deterioro en la calidad de vida y en la productividad.¹¹⁻¹⁴

La clave para el suministro de hierro sistémico y la homeostasis radica en la regulación de las concentraciones adecuadas de hierro plasmático. El hierro circula en el plasma enlazado a la glicoproteína transferrina, que tiene dos sitios

de unión de alta afinidad para este mineral. La unión con la transferrina mantiene al hierro en una forma soluble, funciona como vehículo importante para su entrega a las células (vía el receptor de la transferrina, TfR1), y limita la generación de radicales tóxicos. La saturación de transferrina plasmática es de alrededor de 30%. La saturación menor de 16% indica deficiencia de hierro y la mayor de 45% es indicativa de sobrecarga.¹⁵

El hierro se libera a la circulación de enterocitos duodenales, que absorben 1-2 mg de hierro dietético por día, y de los macrófagos, que reciclan internamente 20-25 mg de hierro de eritrocitos senescentes. Los hepatocitos desempeñan un papel dual en el metabolismo sistémico del hierro: lugar más importante de su almacenamiento y secretan la hormona reguladora hepcidina.¹⁵

El tratamiento inicial de la anemia por deficiencia de hierro es el reemplazo por vía oral, opción conveniente en pacientes estables. Si bien las concentraciones de hemoglobina reaccionan rápidamente al tratamiento oral, la reposición de las reservas de hierro y la normalización de las concentraciones séricas de ferritina requieren de 3 a 6 meses de tratamiento. El esquema terapéutico a largo plazo de hierro por vía oral puede limitarse por la intolerancia asociada con el cambio de sentido del gusto o los síntomas gastrointestinales que suele desencadenar:



náusea, vómito, estreñimiento y distensión abdominal.^{16,17}

La alta incidencia de efectos gastrointestinales adversos es la causa del mal apego al tratamiento.¹⁸ En un metanálisis que comparó la suplementación oral *versus* la intravenosa de hierro, los efectos adversos gastrointestinales fueron 32% en los primeros y 13% en quienes recibieron tratamiento intravenoso.¹⁹

Ante el alto porcentaje de efectos adversos los investigadores desarrollaron preparaciones intravenosas de hierro para pacientes con mala tolerancia a la formulación oral. Las preparaciones intravenosas han incluido el hierro dextrán de alto o bajo peso molecular, gluconato de hierro, o hierro sacarosa y hierro carboximaltosa.

Los agentes de hierro intravenoso disponibles en la actualidad plantean importantes desafíos prácticos y de seguridad. La administración del hierro dextrán corre el riesgo de anafilaxia,^{20,21,22} por eso debe aplicarse una dosis de prueba. Ya se dispone de hierro intravenoso sin dextranos, pero sin aprobación por parte de la FDA.²³

La sacarosa de hierro requiere múltiples consultas ambulatorias y el acceso intravenoso repetido para que los pacientes reciban el esquema de 1000 mg de hierro elemental. El dextrán de hierro puede administrarse en dosis única, pasada en un lapso de 4 a 6 horas. Los complejos de dextrán de hierro pueden causar reacciones anafilácticas fatales.^{24,25}

Ahora se dispone de un nuevo agente de hierro intravenoso (hierro carboximaltosa) que no contiene dextrán, diseñado para administración en grandes dosis por vía intravenosa.²⁶ La capacidad de inyectar con seguridad una dosis alta en poco tiempo, sin dosis de prueba, hace del hierro carboximaltosa una opción potencialmente ideal para tratar pacientes con anemia

asociada con sangrado uterino intenso.²⁷ Por lo que se refiere a los efectos adversos específicos, la carboximaltosa férrica se asocia con tasas más bajas de estreñimiento, diarrea, náuseas o vómitos que el hierro oral, pero las reacciones comparadas con otras preparaciones de hierro parenteral son mayores.

El objetivo de este estudio consistió en: evaluar la eficacia y seguridad de la administración de altas dosis de hierro carboximaltosa en el tratamiento de pacientes con anemia ferropénica secundaria a hemorragia uterina anormal.

MATERIALES Y MÉTODOS

Estudio cuasiexperimental de intervención, no controlado, con la variedad antes y después de un solo grupo (pretest-posttest) efectuado en el Hospital Río de la Loza entre mayo de 2014 y septiembre de 2018. Criterios de inclusión: mujeres de 18 años o más con anemia (hemoglobina de 11.0 g/dL o menor) y hemorragia uterina anormal severa definida, por lo menos, con la coexistencia de uno de los siguientes criterios: incapacidad para controlar el sangrado transvaginal con tampones, uso de más de 12 toallas sanitarias por periodo o 4 tampones por día, pérdidas transvaginales de coágulos, persistencia del sangrado transvaginal mayor de 7 días. Criterios de exclusión: haber recibido transfusión de concentrados eritrocitarios o hierro parenteral en las 8 semanas previas al estudio, alteraciones en la eritropoyesis, hemocromatosis, terapia hormonal que pudiera afectar el sangrado uterino 8 semanas previas al estudio, haber consumido agentes estimuladores de eritropoyesis en las 12 semanas previas, pacientes posmenopáusicas sin biopsia endometrial tomada en los últimos 6 meses, malignidad, hiperplasia endometrial con atipia, terapia mielosupresiva, evidencia de infección viral crónica (antígeno de superficie de hepatitis B, anticuerpo de virus de hepatitis C, o virus de

inmunodeficiencia humana), concentraciones de creatinina mayores de 2 mg/dL.

A todas las pacientes se les administró, por vía intravenosa, hierro carboximaltosa (Renegy® solución inyectable). Se clasificaron por grado de severidad de la anemia de los últimos 28 días previos de acuerdo con las cifras de hemoglobina (g/dL) en: leve (9.0 a 10.9), moderada 7.1 a 8.9 y severa menos de 7.

Los datos clínicos de las pacientes con anemia ferropénica que recibieron tratamiento suplementario con hierro por vía intravenosa se anotaron en sus expedientes clínicos en los que se consignaron los cambios en los 6 parámetros hematológicos basales y su comparación a los 30 días del tratamiento (hemoglobina, hematocrito, volumen corpuscular medio, concentración de hemoglobina corpuscular media, plaquetas y concentraciones séricas de ferritina y plaquetas). Todas las participantes firmaron el consentimiento informado. El estudio fue aprobado por el comité de ética de la institución y conducido conforme a las guías de buena práctica clínica y la declaración de Helsinki.

Los datos se analizaron de acuerdo con la cantidad de dosis (1, 2 o 3) recibidas de 500 mg cada una y los valores reportados al mes posterior y la evaluación de los parámetros hematológicos. Los reportes iniciales y finales a los 30 días se evaluaron comparativamente.

RESULTADOS

Se analizaron los datos de 18 pacientes con anemia ferropénica secundaria a hemorragia uterina anormal con edad media de 48.3 años (límites 33 y 73 años). Al inicio, la concentración media de hemoglobina fue de 8.45 g/dL, y de 6.23 mcg/L la de ferritina. La mayoría de las pacientes (17 de 18) alcanzó incrementos de hemoglobina de

1.5 g/dL después de 30 días de tratamiento con hierro intravenoso.

A los 30 días de la administración 6 de 18 pacientes tuvieron un incremento de 1 a 2 g/dL, 5 de 18 de 2 a 3 g/dL y 7 de 18 un incremento mayor de 3 g/dL.

El incremento fue dependiente de la dosis administrada, con 0.5 mg el incremento promedio fue de 1.96 g/dL, con 1 mg 3.18 g/dL y en la única paciente que recibió 1.5 mg el incremento fue de 4.4 g/dL.

El hematocrito tuvo un aumento de 9.7%: inicial promedio de 26% y final de 37%. El volumen corpuscular medio tuvo un aumento de 14.05 fL, inicial de 64.38 fL y final de 78.44 fL. La concentración de hemoglobina corpuscular media inicial fue de 20.83 g/dL, final de 26.94 g/dL con un aumento promedio de 6.11 g/dL. Hubo una disminución promedio de 73.88×10^3 /mL, con un conteo inicial de 379.11×10^3 /mL y final de 305.22×10^3 /mL. La ferritina sérica final promedio fue de 33.44 mcg/L, inicial de 7.80 mcg/L, con aumento promedio de 25.63 mcg/L.

DISCUSIÓN

En pacientes con hemorragia uterina anormal, la deficiencia de hierro por pérdida de sangre debe compensarse movilizándolo el hierro de las reservas (medido por las concentraciones de ferritina sérica) para suministrar hierro adecuado para la eritropoyesis. La administración intravenosa de hierro en grandes dosis proporciona suficiente mineral no solo para corregir la anemia, sino para reponer sus reservas.

Los desenlaces de esta muestra de estudio pusieron de manifiesto que la anemia por deficiencia de hierro en mujeres con hemorragia uterina tienen un efecto positivo posterior al tratamiento con hierro carboximaltosa.



Al comparar la carboximaltosa férrica administrada por vía intravenosa con el hierro por vía oral el tiempo transcurrido para conseguir el incremento de la hemoglobina fue similar al de otros estudios, pero los resultados comparativos para el hierro oral fueron numéricamente inferiores. En las revisiones efectuadas en relación con el hierro oral no se encontró efecto en la ferritina. El tratamiento con hierro intravenoso es más efectivo que el hierro oral en producir una respuesta sostenida de aumento de hemoglobina lo que se traduce en menor necesidad de transfusiones sanguíneas.

El tratamiento con hierro carboximaltosa tuvo un incremento en las concentraciones de hemoglobina al día 30 de la aplicación. Este medicamento mejoró significativamente la hemoglobina y ferritina, la primera tuvo un incremento promedio de 2.84 mg/dL y final de 11.32 mg/dL (**Figura 1**) y la ferritina sérica experimentó un aumento promedio de 25.63 mcg/L y final de 33.44 mcg/L.

El hierro intravenoso no se asoció con aumento del riesgo de efectos adversos comparado con otros tipos de administración (oral, intramuscular o placebo). Con la aplicación de hierro carboximaltosa no se registró incremento en el riesgo de infección. Estos hallazgos refuerzan la seguridad de la administración de hierro intravenoso y lo colocan como una opción viable para la suplementación de hierro.

La limitante principal de este estudio es el tamaño de muestra que no permitió establecer conclusiones estadísticamente significativas. Nuestro grupo, u otros, seguramente irán acumulando experiencia hasta reunir una muestra más representativa y numerosa.

CONCLUSIONES

De acuerdo con lo encontrado en este estudio la administración intravenosa de altas dosis de hierro fue suficiente para corregir la anemia y restablecer los depósitos de este mineral. El hierro

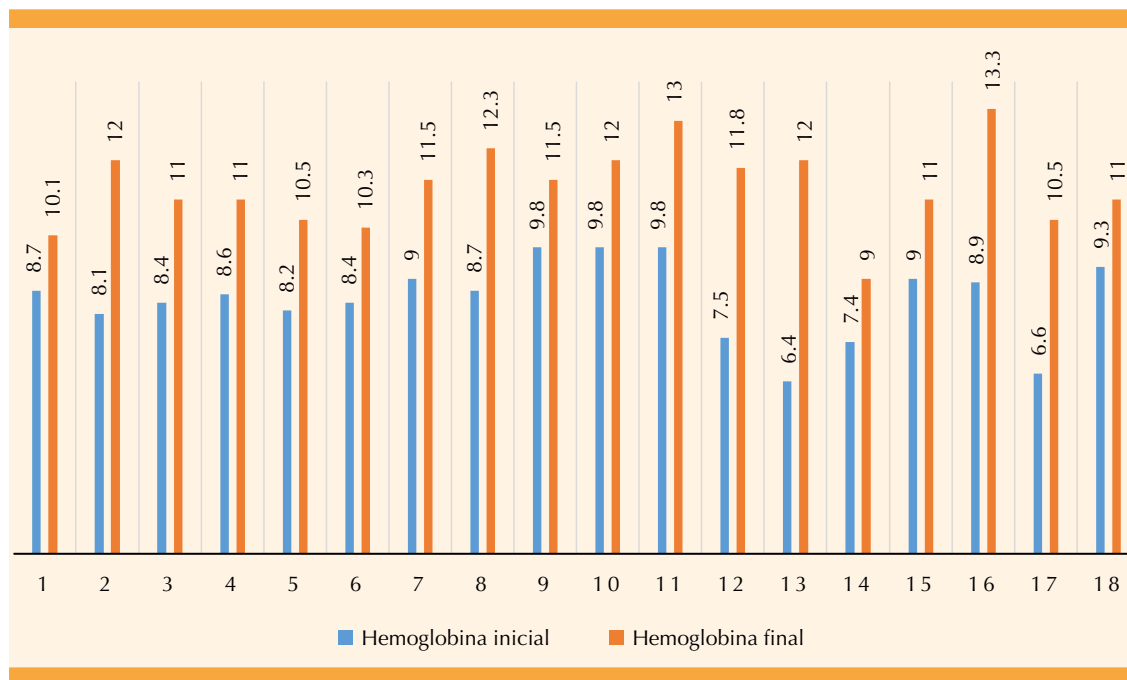


Figura 1. Valores comparativos de la hemoglobina (g/dL) inicial y final.

carboximaltosa no requiere dosis de prueba, es seguro, efectivo para corregir la anemia y restablecer los depósitos de hierro en pacientes con anemia ferropénica asociada con hemorragia uterina anormal.

REFERENCIAS

1. Cook JD, Flowers CH, Skikne BS. The quantitative assessment of body iron. *Blood* 2003; 9:3359-64. <https://doi.org/10.1182/blood-2002-10-3071>
2. Centers for Disease Control and Prevention. Iron deficiency—United States, 1999-2000. *MMWR Morb Mortal Wkly Rep* 2002; 51:897-9.
3. Learman LA, et al. Hysterectomy versus expanded medical treatment for abnormal uterine bleeding: clinical outcomes in the medicine or surgery trial. *Obstet Gynecol* 2004;103(5):824-33. doi: 10.1097/01.AOG.0000124272.22072.6f
4. Carlson KJ, et al. The Maine Women's Health Study: II. Outcomes of nonsurgical management of leiomyomas, abnormal bleeding, and chronic pelvic pain. *Obstet Gynecol* 1994; 83:566-72. doi: 10.1097/00006250-199404000-00013
5. Varner RE, et al. Medicine or surgery (Ms): a randomized clinical trial comparing hysterectomy and medical treatment in premenopausal women with abnormal uterine bleeding. *Control Clin Trials* 2004; 25:104-18. <https://doi.org/10.1016/j.cct.2003.08.008>
6. Crichton RR, et al. Iron Therapy with Special Emphasis on Intravenous Administration. London: UNI-MED; 2008.
7. Hurrell R, Egli I. Iron bioavailability and dietary reference values. *Am J Clin Nutr*. 2010;91(5). <https://doi.org/10.3945/ajcn.2010.28674F>
8. Nairz M, et al. Iron deficiency or anemia of inflammation? Differential diagnosis and mechanisms of anemia of inflammation. *Wien Med Wochenschr*. 2016;166(13-14):411-23. <https://doi.org/10.1007/s10354-016-0505-7>
9. Kassebaum NJ, et al. A systematic analysis of global anemia burden from 1990 to 2010. *Blood*. 2014;123(5):615-24. <https://doi.org/10.1182/blood-2013-06-508325>
10. Global Burden of Disease Study 2013 Collaborators. Global, regional, and national incidence, prevalence, and years lived with disability for 301 acute and chronic diseases and injuries in 188 countries, 1990-2013: a systematic analysis for the Global Burden of Disease Study 2013. *Lancet*. 2015;386(9995):743-800.
11. Camaschella C. Iron-deficiency anemia. *N Engl J Med*. 2015;372(19): 1832-1843. doi: 10.1056/NEJMr1401038
12. Enjuanes C, et al. Iron deficiency and health-related quality of life in chronic heart failure: results from a multicenter European study. *Int J Cardiol*. 2014;174(2):268-75. <https://doi.org/10.1016/j.ijcard.2014.03.169>
13. Haas JD, et al. Iron deficiency and reduced work capacity: a critical review of the research to determine a causal relationship. *J Nutr*. 2001;131(2S-2):676S-690S. <https://doi.org/10.1093/jn/131.2.676S>
14. Patterson AJ, et al. Iron deficiency, general health and fatigue: results from the Australian Longitudinal Study on Women's Health. *Qual Life Res*. 2000;9(5):491-97. <https://doi.org/10.1023/A:1008978114650>
15. Hentze MW, et al. Two to tango: regulation of Mammalian iron metabolism. *Cell*. 2010;142(1): 24-38. <https://doi.org/10.1016/j.cell.2010.06.028>
16. Peyrin-Biroulet L, et al. Guidelines on the diagnosis and treatment of iron deficiency across indications: a systematic review. *Am J Clin Nutr*. 2015;102(6):1585-94. <https://doi.org/10.3945/ajcn.114.103366>
17. Brugnara C, Beris P. Iron therapy. In: Beaumont C, Bérís P, Beuzard Y, Brugnara C, eds. *ESH Handbook on Disorders of Iron Metabolism*. Paris: European School of Haematology; 2009:512-28.
18. Hallberg L, et al. Side-effects of oral iron therapy: a comparative trial of different iron compounds in tablet form. *Acta Med Scand* 1966;181 Suppl 459:S3-10. <https://doi.org/10.1111/j.0954-6820.1966.tb19403.x>
19. Moore RA, et al. Meta-analysis of efficacy and safety of intravenous ferric carboxymaltose (Ferinject) from clinical trial reports and published trial data. *BMC Blood Disord*. 2011; 11:4. <https://doi.org/10.1186/1471-2326-11-4>
20. Gisbert JP, Gomollón F. Common misconceptions in the diagnosis and management of anemia in inflammatory bowel disease. *Am J Gastroenterol* 2008;103:1299-307.
21. Bailie GR, et al. Hypersensitivity reactions and deaths associated with intravenous iron preparations. *Nephrol Dial Transplant* 2005; 20:1443-49. <https://doi.org/10.1093/ndt/gfh820>
22. Walters BA, et al. Benchmarking iron dextran sensitivity: reactions requiring resuscitative medication in incident and prevalent patients. *Nephrol Dial Transplant* 2005; 20:1438-42. <https://doi.org/10.1093/ndt/gfh811>
23. VanWyck DB. Labile iron: manifestations and clinical implications. *J Am Soc Nephrol* 2004;15 Suppl 2:S107-111.
24. Brookhart MA, et al. Comparative mortality risk of anemia management practices in incident hemodialysis patients. *JAMA* 2010; 303:857-64. doi:10.1001/jama.2010.206
25. Folb PI. The safety of iron dextran and a comparison with iron sucrose for intravenous use: a short report to the world health organization advisory committee on the safety of medicines. [http://www.who.int/medicines/areas/quality_safety/safety_efficacy/Addendum.pdf]
26. VanWyck DB, et al. Intravenous ferric carboxymaltose compared with oral iron in the treatment of postpartum anemia: a randomized controlled trial. *Obstet Gynecol* 2007; 110:267-78. doi: 10.1097/01.AOG.0000275286.03283.18
27. Lyseng-Williamson KA, et al. Ferric carboxymaltose: a review of its use in iron-deficiency anaemia. *Drugs* 2009; 69:739-56. <https://doi.org/10.1007/s40265-014-0332-3>