

¿Cuánto es hipコレsterolemia y las patologías asociadas? (segunda intervención)

Recientemente cuestionaba la cifra de hipコレsterolemia relacionada con patologías,¹ y citaba dos estudios en los cuales se encontró asociación entre cifras de colesterol total < 90 mg/dL y muerte en pacientes con tuberculosis miliar² e hipコレsterolemia < 160 mg/dL y la relación con otras patologías.³ Sin embargo, hay quien se pregunta: “¿las concentraciones de colesterol pueden disminuirse demasiado?”⁴ Cabe señalar que hay reportes de hipコレsterolemia menor a la de los estudios citados no asociada con otras patologías:⁵⁻⁷ no se relacionó aumento de apoplejía de origen hemorrágico con cifras de colesterol < 160 mg/dL,⁵ como se encontró en otro estudio;⁸ los pacientes homocigotos para las mutaciones que generan abetalipoproteinemia e hipobetalipoproteinemia y con colesterol total < 50 mg/dL, no muestran aumento de la mortalidad de origen no cardiaco;⁶ los individuos que consumen < 5 % de grasa total de las calorías totales y los vegetarianos (que regularmente tienen concentraciones de colesterol total < 150 mg/dL), no muestran aumento de la mortalidad de origen no cardiaco.⁷ Por ello, hay quien concluye que no está contraindicado reducir las cifras de colesterol total a parámetros similares por medio de fármacos,⁹ y que son las enfermedades no cardíacas las que producen concentraciones plasmáticas bajas de colesterol y no éstas últimas las que causan dichas enfermedades.¹⁰

Referencias

1. Murillo-Godínez G. ¿Cuánto es hipコレsterolemia y las patologías asociadas? Rev Med Inst Mex Seguro Soc 2009;47(1):4-6.
 2. Pérez-Guzmán C, Vargas MH, Torres-Cruz A, Villarreal-Velarde H. Tuberculosis miliar en tuberculosis de reactivación. Informe de 36 pacientes y comparación con las formas puras. Rev Inst Nac Enf Respir 1999;12:19-28.
 3. Jacobs D, Blackburn H, Higgins M, Reed D, Iso H, McMillan G, et al. Report of the conference on low blood cholesterol: mortality associations. Circulation 1992;86:1046-1060.
 4. Mahley RW, Bersot TP. Farmacoterapia para hiperコレsterolemia y dislipidemia. En: Brunton LL, Lazo JS, Parker KL, editores. Goodman and Gilman. Las bases farmacológicas de la terapéutica. México: McGraw-Hill Interamericana;2007. p. 945.
 5. Chen Z, Peto R, Collins R, MacMahon S, Lu J, Li W. Serum cholesterol concentration and coronary heart disease in population with low cholesterol concentrations. BMJ 1991;303:276-282.
 6. Welty FK, Lahoz C, Tucker KL, et al. Frequency of ApoB and ApoE gene mutations as causes of hypobetalipoproteinemia in the Framingham offspring population. Arterioscler Thromb Vasc Biol 1998;18:1745-1751.
 7. Appleby PN, Thorogood M, Mann JJ, Key TJ. The Oxford Vegetarian Study: an overview. Am J Clin Nutr 1999;70(suppl): 525S-531S.
 8. Neaton JD, Blackburn H, Jacobs D. Multiple Risk Factor Intervention Trial Research Group. Serum cholesterol level and mortality findings for men screened in the multiple risk factor intervention trial. Arch Intern Med 1992;152:1490-1500.
 9. Grundy SM, Cleeman JL, Merz CN. Implications of recent clinical trials for the National Cholesterol Education Program Adult Treatment Panel III guidelines. Circulation 2004;110:227-239.
 10. Law MR, Thompson SG, Wald NJ. Assessing possible hazards of reducing serum cholesterol. BMJ 1994;308:373-379.
- Atentamente
Guillermo Murillo-Godínez,
 Unidad de Cuidados Intensivos del Adulto,
 Hospital General Regional 1, Querétaro,
 Querétaro. Correo electrónico:
 gmg@cablecomqro.com.mx