# SERUM METHYLMALONIC ACID DAN HOMOCYSTEIN DALAM MENDIAGNOSIS ANEMIA MEGALOBLASTIK AKIBAT DEFISIENSI KOBALAMIN DAN FOLAT PADA TRAVEL MEDICINE

Made Gian Indra Rahayuda<sup>1</sup>, Sianny Herawati<sup>2</sup>

Program Studi Pendidikan Dokter Fakultas Kedokteran Universitas Udayana<sup>1</sup> Bagian Patologi Klinik Fakultas Kedokteran Universitas Udayana<sup>2</sup>

### **ABSTRAK**

Anemia adalah salah satu masalah kesehatan global yang utama, terutama pada negara-negara berkembang.Anemia adalah kondisi dimana massa sel darah merah dan/atau massa hemoglobin yang beredar dalam tubuh menurun hingga dibawah kadar normal sehingga tidak dapat berfungsi dengan baik dalam menyediakan oksigen untuk jaringan tubuh. Salah satu jenis yang banyak ditemukan adalah anemia megaloblastik. Anemia megaloblastik paling banyak disebabkan oleh kekurangan vitamin B<sub>12</sub>(kobalamin) dan folat.Salah satu penyebab anemia defisiensi kobalamin dan folat adalah tropical sprue. Anemia defisiensi kobalamin dan asam folat memberikan gambaran yang serupa namun pada defisiensi kobalamin terdapat gejala neuropati.Batas normal serum folat antara 3-15 ng/mL.Folat eritrosit batas normalnya dari 150 – 600 ng/mL.Pada defisiensi kobalamin, serum kobalamin menurun di bawah cut off point100pg/mL (normalnya 100- 400pg/mL). Pemeriksaan lain seperti homocystein, methylmalonic acid, atau formioglutamic acid(FIGLU) yang meningkat pada urin dapat memastikan diagnosis defisiensi kobalamindan asam folat. Belum ada konsensus mengenai cut off point Homocystein dan MMA. Homocysteine telah dianggap meningkat bila kadarnya di atas 12-14 µmol/L pada wanita dan di atas 14-15 µmol/L. Menurut penelitian yang dilakukan Robert et al pada kasus defisiensi kobalamin, kadar serum tHcy> 15.0 µmol/L.Kebanyakan penelitian menganggap peningkatan MMA pada defisiensi kobalamin adalah >0.28 µmol/L, tapi cut off point yang beredar bervariasi antara 0.21-0.48 µmol/L.Kadar MMA meningkat dalam serumdan urin pada defisiensi kobalamin, sedangkan pada defisiensi folat MMA normal.

Kata Kunci: Anemia, Anemia Megaloblastik, Kobalamin, Folat, Tropical Sprue, Homocystein, Metylmalonic Acid.

# METHYLMALONIC ACID AND HOMOCYSTEIN SERUM IN DIAGNOSING MEGALOBLASTIC ANEMIA DUE TO COBALAMIN AND FOLATE DEFICIENCY IN TRAVEL MEDICINE

#### **ABSTRACT**

Anemia is a major global health problem, especially in developing countries. Anemiais acondition where theredbloodcell massand/or hemoglobin mass that circulating in the body was decreased to below normal level so it can not function well inproviding oxygentothe body tissues. One of the most common type is megaloblastic anemia. Megaloblastic anemia is mostly caused by vitamin B<sub>12</sub> (cobalamin) and folate deficiency. One of the causes of cobalamin and folate deficiency anemia istropical sprue. Cobalamin deficiency anemiaand folate deficiency anemia gives a similar symptom, but in cobalamin deficiency there is neuropathy symptoms. Normal serum folate is between 3-15 ng/mL. Normal folate erythrocyte is 150-600 ng/mL. In cobalamin deficiency, serum cobalamin decreased below the cut off point 100pg/mL (normally 100 - 400pg/mL). Other examination such as elevated homocysteine, methylmalonic acid, or formioglutamic acid (FIGLU) in the urine can confirm the diagnosis of cobalamin and folic acid deficiency. There is no consensus on the cut-off point of homocysteine and MMA. Homocysteine has been considered to increase when the levels are above 12-14 µmol /L in women and in the 14-15 µmol/L. According to research by Robert et al in the case of cobalamin deficiency, serum tHcy> 15.0 µmol/L. Most research considers the increase of MMA in cobalamin deficiency is> 0:28 µmol / L, but the cut off point in circulation varies between 0:21 to 0:48 umol/L. MMA level is increased in serum and urine in cobalamin deficiency, whereas MMA normal in folate deficiency.

Keywords: Anemia, Megaloblastic Anemia, Cobalamin, Folate, Tropical Sprue,

Homocystein, Metylmalonic Acid.

# **PENDAHULUAN**

Anemia adalah salah satu masalah kesehatan global yang utama, terutama pada negara-negara berkembang.Persoalan ini msih belum terpecahkan berjalan dan terus mempengaruhi kesehatan, kualitas hidup dan kapasitas kerja pada banyak orang di dunia<sup>1</sup>. Anemia didefinisikan sebagai sel darah merah yang menurun di bawah abang normal. WHO mendefinisikan anemia dimana kadar haemoglobin <13 g/dl pada laki-laki dewasa dan <12 g/dl untuk wanita dewasa yang tidak hamil.<sup>2</sup>

Anemia bisa diakibatkan oleh kehilangan darah, penurunan produksi sel darah merah, peningkatan destruksi sel darah merah, atau kombinasi ketiga penyebab ini. Proses ini bisa terjadi karena defisiensi nutrisi.

Salah satu jenis anemia yang banyak ditemukan dalam masyarakat adalah anemia megaloblastik.Anemia megaloblastik paling banyak disebabkan oleh kekurangan vitamin  $B_{12}$  dan folat.

Salah satu penyebab anemia megaloblastik adalah *tropical sprue* yang merupakan penyakit malabsorbsi yang endemik pada wilayah Asia Tenggara.

#### **ANEMIA**

Anemia adalah kondisi dimana massa sel darah merah dan/atau massa hemoglobin yang beredar menurun sehingga tidak dapat berfungsi dengan baik dalam menyediakan oksigen untuk jaringan tubuh  $^2$ . Secara dijabarkan laboratorik sebagai penurunan di bawah normal kadar hemoglobin, hitung eritrosit hematokrit.<sup>3</sup> Namun dalam aplikasi klinisnya turunnya kadar hemoglobin dalam darah yang digunakan dalam mendeteksi anemia.1

Anemia bisa diakibatkan oleh kehilangan darah, penurunan produksi sel darah merah, peningkatan destruksi sel darah merah, atau kombinasi ketiga penyebab ini. Proses ini bisa terjadi karena defisiensi nutrisi. Defisiensi vitamin yang dapat menjadi penyebab anemia adalah vitamin A, kelompok vitamin B seperti *pyridoxine* (B<sub>6</sub>), *riboflavin* (B<sub>2</sub>), *folate* (B<sub>9</sub>), *cyanocobalamin* (B<sub>12</sub>), vitamin C dan vitamin E.<sup>2</sup>

Hemoglobin, hematokrit, danindekssel darah merah(*mean cell* 

volume (MCV),mean corpuscular hemoglobin (MCH)danmeancorpuscularhemoglobi nconcentration (MCHC) merupakan kajian awal lab yang digunakanuntuk

danmengklasifikasikansuatuanemia.<sup>2</sup>

mendiagnosis

Untuk menjabarkan definisi anemia perlu ditetapkan batas atau *cut* off point hemoglobin atau hematokrit yang dianggap sudah terjadi anemia. Cut off point ini tidak absolut nilainya karena sangat dipengaruhi oleh umur, jenis kelamin, ketinggian tempat tinggal dari permukaan laut, dan lainlain.<sup>3</sup>Cut off point yang biasa digunakan adalah berdasarkan pada kriteria WHO tahun 1968 yang dijelaskan pada Tabel 1.

Tabel 1. Derajat hemoglobin untuk mendiagnosis anemia pada tingkat permukaan laut<sup>5</sup>

Population	Non -Anaemia*	Anaemia*		
		Mild*	Moderate	Severe
Children 6 - 59 months of age	110 or higher	100-109	70-99	lower than 70
Children 5 - 11 years of age	115 or higher	110-114	80-109	lower than 80
Children 12 - 14 years of age	120 or higher	110-119	80-109	lower than 80
Non-pregnant women (15 years of age and above)	120 or higher	110-119	80-109	lower than 80
Pregnant women	110 or higher	100-109	70-99	lower than 70
Men (15 years of age and above)	130 or higher	110-129	80-109	lower than 80

Menurut morfologi eritrosit, anemia dibagi menjadi 3 jenis:

- Anemia hipokromik mikrositer (MCV < 80 fl; MCH < 27 pg).</li>
   Anemia ini disebabkan oleh adanya anemia defisiensi besi, *thalassemia*, anemia akibat penyakit kronik, anemia sideroblastik <sup>3</sup>
- 2. Anemia normokromik normositer (MCV 80-100 fl; MCH 27-34 pg). Anemia ini disebabkan oleh pendarahan akut, anemia aplastikhipoplastik, anemia penyakit kronik, gagal ginjal kronik, anemia mieloptisik, mielofibrosis, sindrom mielodispastik, leukemia akut.<sup>3</sup>

3. Anemia makrositer (MCV > 100 fl): anemia disebabkan karena adanya gangguan maturasi sel sehingga ukurannya besar. Anemia ini dibagi lagi menjadi 2 yaitu anemia megaloblastik dan nonmegaloblastik.6 Anemia megaloblastik disebabkan oleh defisiensi folat dan vitamin B<sub>12</sub>, sedangkan non-megaloblastik penyakit karena hati kronik, hipotiroid dan sindrom mielodisplastik.<sup>3</sup>

### ANEMIA MEGALOBLASTIK

megaloblastik adalah Anemia kumpulan penyakit heterogen yang memiliki karakteristik yang sama yaitu adanya sel megaloblast.<sup>4</sup> Anemia megaloblastik paling banyak disebabkan oleh defiensi folat dan vitamin B<sub>12</sub>. Defek yang disebabkan karena defisiensi folat dan dan vitamin  $B_{12}$ adalah penurunan sintesis DNA.Vitamin B<sub>12</sub> diperlukan untuk melepaskan folat dari bentuk methyl sehingga bisa kembali menuju tetrahydrofolate pool untuk dikonversi menjadi 5, 10-methylene tetrahydrofolate. Gangguan sintesis DNA disebabkan karena adanya konversi deoksiridilat menjadi thimidilat yang tidak adekuat karena kekurangan 5, 10-methylene tetrahydrofolate.<sup>2</sup>

Representasi dari penurunan sintesis DNA ini adalah terdapatnya sel megaloblast yang menjadi karakteristik anemia megaloblastik.Sel megaloblast adalah sel prekursor eritrosit dengan ukuran sel yang besar, *lacy chromatin*, polaparakromatinmenonjol, danadanya kesenjangan pematanganinti dansitoplasma.Terdapat peningkatan rasio inti-sitoplasma dimana maturasi inti terhambat dengan ukuran besar dan susunan kromosomnya longgar sedangkan maturasi sitoplasma lebih cepat mendekati normal. Pada anemia megaloblastik, sel darah merah bersifat makrositer dengan MCV meningkat dengan rentang dari 105-160 fl.<sup>2</sup>

Megaloblastik bercirikan adanya makro-ovalosit dan hypersegmented neutrofil yang tidak ditemukan dalam anemia makrositer non-megaloblastik yang memiliki makrosit bulat atau makroretikulosit.Dalam anemia

megaloblastik, prekursor eritrogenik lebih besar daripada sel darah merah matur karena defisiensi folat dan vitamin B<sub>12</sub> menyebabkan kerusakan sintesis DNA dan RNA. Peningkatan homosystein serum pada dan methylmaloni acid (MMA)terjadi karena kelainan proses biokimia pada defisiensi asam folat dan B<sub>12</sub>, dan ini bisa digunakan untuk mengklarifikasi anemia megaloblastik.<sup>6</sup>

#### **FOLAT**

Folat terdiri dari *pteridine* paraminobenzoat, dan satu atau lebih side-chain.Farmakologi glutamate asam folat bersifat stabil namun harus direduksi agar menjadi aktif menjadi tetrahydrofolate (THF). Dengan berkontribusi secara tidak langsung dengan S-adenocylmethionine, folat berhubungan secara tidak langsung dengan *methylation* penting seperti metilasi DNA sitosin.<sup>7</sup>

Folat terdapat pada hampir semua jenis makanan seperti daging, kacang-kacangan, buncis, jus jeruk, produk susu, biji-bijian dan sereal. Daging organ (contoh: hati dan ginjal) dan ragi merupakan sumber yang kaya

folat. Folat bersifat labil. Penyimpanan dan memasak sering proses menyebabkan hilangnya kandungan folat dalam makanan. Asupan folat yang direkomendasikan setiap harinya untuk orang dewasa adalah 0.4 ng, 0.6µg untuk wanita hamil, 0.5µg untuk wanita menyusui dan jumlah yang lebih sedikit untuk usia anak-anak.<sup>7</sup> Batas normal serum folat antara 3-15 ng/mL. Folat eritrosit batas normalnya dari 150 - 600 ng/mL dan kadar dibawah 150 ng/mL merupakan diagnosis defisiensi.<sup>2</sup>

# **VITAMIN B<sub>12</sub> (KOBALAMIN)**

Kobalamin adalah sebuah kofaktor organometalik bagian dari keluarga corrin. Untuk bisa digunakan sebagai koenzim aktif, kobalt dari kobalamin ini harus direduksi menjadi monovalent cob(I)alamin atau divalent cob(II)alamin. Kobalamin yang telah memiliki 2 peran. Yang direduksi pertama adalah menempel pada methionine synthase, menerima methyl *group* dari 5-methylTHF sebagai metilkobalamin dan mentransfernya ke homosistein. Yang kedua adalah mitokondria kobalamin yang telah

tereduksi menerima 5deoxyadenosyldari adenosine trifosfat
dan berikatan dengan methylmalonyl
CoA mutase.Mutase ini memediasi
penyusunan kembali intramolekul Lmethylmalonyl CoA menjadi succinyl
CoA pada metabolisme
propionat.<sup>7</sup>Pada defisiensi kobalamin,
serum kobalamin menurun di bawah
cut off point100pg/mL (normalnya
100-400pg/mL).<sup>6</sup>

## TROPICAL SPRUE

Tropical sprueadalah penyakit yang menyebabkan malabsorbsisecara umum pada usus.Ciri-cirinya adalah steatorrhea, kehilangan berat badan, lemah, dan defisiensi nutrisi secara luas.Tropical sprue endemik pada berbagai daerah, dan terbanyak terjadi di India, Asia Tenggara, Indonesia dan Filipina.

Manifestasinya dapat muncul beberapa lama setelah seseorang beremigrasi ke tempat endemik, setelah biasanya 1 tahun atau lebih.Defisiensi kobalamin muncul pada kasus kronis tropical sprue karena terjadi kelainan absorpsi *IF-bound* cobalamin pada ileum.<sup>7</sup> Pada awal

onset cenderung terjadi defisiensi folat atau kombinasi keduanya.Terapi yang bisa diberikan adalah pemberian antibiotik, asupan nutrisi, asupan cairan, dan kadang darah diperlukan.

# **DIAGNOSIS**

Secara umum anemia memiliki gejala pada sistem kardiovaskuler yaitu lesu, cepat lelah, palpitasi, takikardi, sesak, angina pectoris dan gagal jantung, dan pada sistem saraf yaitu sakit kepala, pusing, telinga mendenging, mata berkunang-kunang, kelemahan otot, iritabel, perasaan dingin pada ektremitas.<sup>3</sup>

Anemia defisiensi B<sub>12</sub> dan asam folat memberikan gambaran sama. Anemia timbul perlahan dan progresif sehingga tingkat anemia biasanya sudah berat (<7 atau 8 g/dl) saat dideteksi.Kadang-kadang disertai ikterus ringan, dan khas terdapat glositis dengan lidah berwarna merah seperti daging (buffy tongue). Berbeda dengan defisiensi folat, defisiensi vitamin B<sub>12</sub> dijumpai gejala neuropati subacute combined degeneration. Gejala pada neuritis perifer yaitu mati rasa, rasa terbakar pada jari; pada

kerusakan *columna posterior* terdapat gangguan posisi, vibrasi, dan tes Romberg positif; dan kerusakan pada *columna lateralis* terdapat spastisitas dengan *deep reflex* hiperaktif dan gangguan serebrasi.<sup>3</sup>

blood

smear,

Dengan

identifikasi anemia makrositosis (MCV >100 fl), lalu dilanjutkan dengan membedakan anemia megaloblastik atau nonmegaloblastik.Hipersegmentasi neutrofil (neutrofil dengan 6 atau lebih lobus) dan *macro-ovalocyte* merupakan yang spesifik menunjukkan tanda megaloblastik.<sup>7</sup> **Terdapat** anemia leukopenia ringan, poikilositosis berat dijumpai Kadang-kadang trombositopenia ringan. Pada pemeriksaan sumsum tulang dapat

Setelah anemia megaloblastik ditegakkan, kadar serum folat dan vitamin  $B_{12}$  diperiksa untuk membedakan kedua penyebab tersebut. Pada defisiensi folat terdapatkadar serum  $B_{12}$ <100 ng/L, dan serum asam

dijumpai, hyperplasia eritroid dengan

sel megaloblast, giant metamylocyte,

sel megakariosit yang besar, cadangan

besi sumsum tulang meningkat.<sup>3</sup>

folat < 3ng/L. Pemeriksaan lain seperti homocystein, methylmalonic acid, atau formioglutamic acid(FIGLU) yang meningkat pada urin dapat memastikan diagnosis defisiensi B<sub>12</sub> dan asam folat terutama ketika dalam pemeriksaan awal terdapat gambaran klinis dan hematologik tidak yang ielas (terkadang serum kobalamin atau folat normal disertai dengan gejala atau menurun tanpa disertai gejala). Respon terhadap replacement therapy dengan folat/ B<sub>12</sub> juga dilakukan.Pemeriksaan absorpsi vitamin B<sub>12</sub> (schilling test) atau pemeriksaan antibodi terhadap faktor intrinsik atau sel parietal dapat menemukan kausa spesifik anemia.<sup>7</sup>

# MANAJEMEN TERAPI ANEMIA MEGALOBLASTIK

Terapi utama anemia defisiensi  $B_{12}$  dan asam folat adalah *replacement therapy* dengan vitamin  $B_{12}$  atau asam folat meskipun demikian terapi kausal dengan perbaikan gizi dan lain-lain teta harus dilakukan.

1. Untuk defisiensi B<sub>12</sub>
:Hydroxycobalamine IM 200
mg/hari , atau 1000mg
diberikan tiap minggu selama 7

- mingggu. Dosis pemeliharaan 200 mg tiap bulan atau 1000 mg tiap 3 bulan
- 2. Untuk defisiensi folat : berikan asam folat 5 mg/ hari selama 4 bulan <sup>3</sup>

# METHYLMALONIC ACID DAN HOMOCYSTEIN DALAM ANEMIA MEGALOBLASTIK

Folat dan kobalamin berhubungan dengan metabolisme homocysteine dan methionine.Homocysteine meningkat baik pada defisiensi folat maupun Sensitivitas peningkatan kobalamin. homocysteine melebihi 95% defisiensi kobalamin klinis dan 86% pada defisiensi folat klinis. Plasma total terdiri homocysteine vang dari homocysteine tereduksi. yang homocystine, dan disulfide campuran dapat diperiksa dengan berbagai metode kromatografi dan imun, atau enzim-based. <sup>7</sup>Homocysteine metode adalah karbon asam amino [HS(CH2)2CHNH2COOH] yang berasal dari demetilasi proses methionine. Homocystine adalah dimer yang tersusun dari 2 molekul homocysteineyang teroksidasi yang terhubung oleh ikatan disulfida.Berbagai bentuk homocysteine beredar dalam darah, mayoritas merupakan disulfida yang berikatan dengan protein (65%); 30% dalam kondisi teroksidasi dimana kebanyakan berupa disulfida yang berikatan dengan dirinya sendiri atau cysteine; 1,5-4% adalah bentuk yang reduksi.8Homocvsteine bebas dianggap meningkat bila kadarnya di atas 12-14 µmol/L pada wanita dan di atas 14-15 µmol/L pada laki-laki. Menurut penelitian yang dilakukan Robert et al pada kasus defisiensi kobalamin, kadar serum tHcy> 15.0 umol/L.9

Konversi methionine ke AdoMet yang tergantung pada Adenosine *triphosphate*memiliki beberapa fungsi utama. AdoMet membantu regulasi metabolism folat dan disposisi homocysteine dengan menghambat methylene THF reductase dan betaine hydroxymethyltransferase, dan dengan mengaktifkan cystathionine β-synthase. Yang lebih penting lagi AdoMet adalah pendonor methyl untuk hampir semua reaksi metilasi selular yang mempengaruhi protein, asam

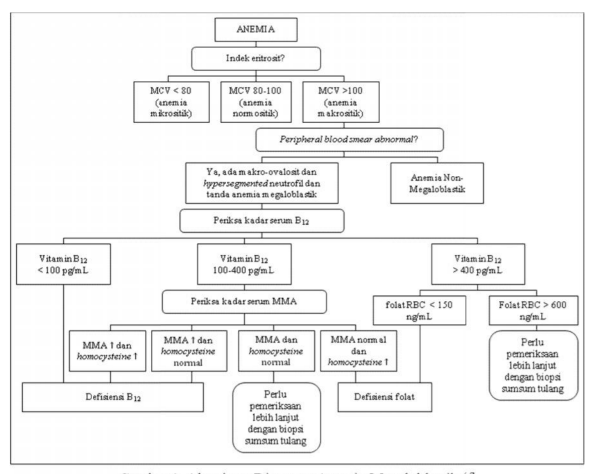
fosfolipid nukleat, histone. dan neurotransmitter.Semua reaksi tersebut dimediasi oleh berbagai methyltransferase. Defisiensi AdoMet dapat menyebabkan hipometilasi DNA berkontribusi yang terhadap metilasi, Sneoplasia.Pada reaksi adenosylhomocystein (AdoHcy) terbentuk dan dapat dihidrolisis menjadi Homocystein. AdoHcy yang berlebih yang dapat menghambat aktivitas AdoMet.<sup>7</sup>

Methylmalonic acid (MMA) 4 adalah molekul karbon [COOH2CH(CH3)COOH] yang berhubungan dengan katabolisme valine, isoleucine. dan asam propionate.8 MMA adalah hasil dari D-methylmalonyl akumulasi Kadar MMA meningkat dalam serum dan urin pada defisiensi kobalamin, sedangkan pada defisiensi folat MMA normal.<sup>7,11</sup> Peningkatan konsentrasi MMA pada serum dan ekskresi MMA yang berlebih pada urin diyakini sebagai ukuran langsung dari simpanan kobalain pada jaringan dan merupakan indikasi awal defisiensi kobalamin. Menurut uji lab NHANES tahun 2003-2004 batas MMA pada plasma atau

serum orang sehat adalah 0.05-0.26 µmol/L.<sup>10</sup> Kebanyakan penelitian menganggap peningkatan MMA pada defisiensi kobalamin adalah >0.28 umol/L, tapi *cut off point* yang beredar bervariasi antara 0.21-0.48 µmol/L. Konsentrasi MMA dalam plasma atau serum ditemukan berguna sebagai indikator defisiensi kobalamin terutama pada pasien dengan atau tanpa kelainan hematologi, hasil yang normal pada schilling test, normal atau sedikit penurunan konsentrasi serum kobalamin. 10 Dibandingkan homocystein,MMA merupakan lebih spesifik menunjukkan yang defisiensi kobalamin. MMA pada serum meningkat pada 98.4% pasien dengan gejala defisiensi kobalamin.Konsentrasi urin MMA 40 kali lebih tinggi daripada konsentrasi pada serum. Konsentrasi serum MMA dapat meningkat palsu pada insufisiensi renal.8 Tes metabolik untuk mengklarifikasi kadar vitamin dirangkum pada tabel 2. Rangkuman dalam mendiagnosa anemiamegaloblastik dijelaskan dalam algorime pada Gambar 1.

Tabel 2. Tes Biokimia Diagnosis dan Diferensiasi Defisiensi Kobalamin dan  $\mathsf{Folat}^7$ 

	Defisiensi		Kemampuan
Tes	Kobalamin	Folat	mendiskriminasi defisiensi kobalamin dan folat
Serum kobalamin	<b>1</b>	Normal / ↓	Lumayan bagus
Serum folat	Normal / ↑	<b>\</b>	Sangat bagus
Folat eritrosit	↓ / Normal	<b>\</b>	Tidak bagus
Serum MMA	1	Normal	Sangat bagus
Serum 2-methyl citric acid	1	Normal	Bagus
Plasma homocysteine	1	1	Tidak bagus
Plasma cystathionine	1	1	Tidak bagus
Serum holotranscobalamin II	<b>1</b>	Belum ditentukan	Belum ditentukan
Deoxyuridine suppression test	Abnormal	Abnormal	Sangat bagus



Gambar 1. Algoritme Diagnosa Anemia Megaloblastik 6,7

# **SIMPULAN**

Anemia adalah kondisi dimana massa darah merah dan/atau massa hemoglobin yang beredar dalam tubuh menurun hingga dibawah kadar normal sehingga tidak dapat berfungsi dengan dalam menyediakan oksigen untuk jaringan tubuh. Salah satu jenis anemia yang banyak ditemukan dalam masyarakat adalah anemia megaloblastik.Anemia megaloblastik paling banyak disebabkan oleh

kekurangan vitamin B<sub>12</sub> dan folat. Pada anemia megaloblastik , sel darah merah bersifat makrositer dengan MCV meningkat dengan rentang dari 105-160 fl dan bercirikan adanya makro-ovalosit dan *hypersegmented* neutrofil. Anemia defisiensi B<sub>12</sub> dan asam folat memberikan gambaran yang sama, salah satunya yang khas adalah terdapat glositis dengan lidah berwarna merah seperti daging (*buffy tongue*).

Setelah anemia megaloblastik ditegakkan, kadar serum folat dan  $B_{12}$ diperiksa vitamin untuk membedakan kedua penyebab tersebut. defisiensi Pada folat terdapatkadarserum B<sub>12</sub><100 ng/L, dan folat serum asam 3ng/L. Pemeriksaan lain seperti homocystein, methylmalonic acid, atau formioglutamic acid(FIGLU) yang meningkat pada urin dapat memastikan diagnosis defisiensi B<sub>12</sub> dan asam folat.

Belum ada konsensus mengenai *cut off point Homocystein* dan MMA. *Homocysteine* telah dianggap meningkat bila kadarnya di atas 12-14 μmol/L pada wanita dan di atas 14-15 μmol/L.<sup>7</sup> Menurut

penelitian yang dilakukan Robert et al pada kasus defisiensi kobalamin, kadar serum tHcy> 15.0 μmol/L.<sup>9</sup> Kebanyakan penelitian menganggap peningkatan MMA pada defisiensi kobalamin adalah >0.28 μmol/L, tapi *cut off point* yang beredar bervariasi antara 0.21-0.48 μmol/L.<sup>10</sup>

Tropical sprueadalah penyakit yang menyebabkan malabsorbsisecara umum pada usus yang merupakan penyakit endemik pada berbagai daerah salah satunya Indonesia. Defisiensi kobalamin muncul pada kasus kronis, sedangkan pada awal onset cenderung terjadi defisiensi folat atau kombinasi keduanya.

# **DAFTAR PUSTAKA**

- 1. Milman, N. Anemia—still a major health problem in many parts of the world! Ann Hematol. 2011; 90:369–77.
- 2. Buttensky E, Harmatz P, Lubin B. Nutritional Anemias. Nutrition in Pediatrics. 4th ed. Hamilton, Ontario, Canada: BC Decker Inc. 2008: 701-711.
- 3. Bakta. Hematologi Klinik Ringkas: in Anemia Megaloblastik. ECG: Jakarta. 2006: 45-8.
- 4. Schick P, Davis T, Talavera F. Megaloblastic Anemia. 2012. Available from http://emedicine.medscape.com/article/204066-overview. Accessed [November, 10].
- 5. WHO. Haemoglobin concentrations for the diagnosis of anaemia and assessment of severity. Vitamin and Mineral Nutrition System.2011. Information Available http://www.who.int/vmnis/indi cators/haemoglobin. Accessed [November, 10].

- 6. Kaferle J, Sterzoda C. Evaluation of Macrocytosis. Am Fam Physician. 2009;79(3):203-8.
- 7. Carmel R. Wintrobe's Clinical Hematology 12<sup>th</sup>ed in Megaloblastic Anemias: Disorder of Impaired DNA Synthesis. 2008;(1):1143-65.
- 8. Klee G. Cobalamin and Folate Evaluation: Measurement of Methylmalonic Acid and Homocysteine vs Vitamin B12 and Folate. *Clinical Chemistry*.2000: 1277–83.
- 9. Clarke R, Refsum H, Birk J, et all. Screening for Vitamin B-12 and Folate Deficiency in Older Persons.Am J Clin Nutr 2003;77:1241–7.
- 10. NHANES. Laboratory
  Procedure Manual. 2003.
  Available at
  http://www.cdc.gov/nchs/data/
  nhanes/nhanes\_03\_04/l06\_c\_m
  et\_mma.pdf. Accessed
  [November, 11]