



GRUPO CAHT
GRUPO COOPERATIVO ARGENTINO
DE HEMOSTASIA Y TROMBOSIS

Trombofilias hereditarias

TIPS DE INFORMACIÓN PARA PACIENTES

RECOMENDACIONES PARA LAS PRUEBAS DE LABORATORIO PARA DEFICIENCIAS DE ANTITROMBINA



La deficiencia hereditaria de Antitrombina (AT), un anticoagulante natural, genera un estado de hipercoagulabilidad que aumenta el riesgo de tromboembolismo venoso de 5 a 50 veces. Este riesgo es mayor que el observado para otras trombofilias hereditarias (Deficiencia de Proteína C, S, Factor V Leiden, Protrombina G20210A). Se distinguen 2 tipos de deficiencias de AT: tipo I, defecto cuantitativo; tipo II, defecto cualitativo con una proteína que tiene una función disminuida.

Las pruebas para detectar la deficiencia de AT están influenciadas por muchos factores. Se deben descartar causas adquiridas como se observa en pacientes con problemas hepáticos o bajo tratamiento con heparina. Por esta razón, un resultado positivo debe ser repetido. Además, es esencial que esta prueba se efectúe en un laboratorio especializado.

Bibliografía:

Van Cott EM y col. Subcommittee on Plasma Coagulation Inhibitors. Recommendations for clinical laboratory testing for antithrombin deficiency; Communication from the SSC of the ISTH. *J Thromb Haemost* 2020 ; 18(1): 17-22. doi: 10.1111/jth.14648.