



GRUPO CAHT

GRUPO COOPERATIVO ARGENTINO
DE HEMOSTASIA Y TROMBOSIS

Alteraciones congénitas de la función plaquetaria

TIPS DE INFORMACIÓN PARA PROFESIONALES

TRATAMIENTO DE LAS TROMBOCITOPENIAS CONGÉNITAS



El conocimiento de las trombocitopenias hereditarias avanzó de manera notoria en los últimos años. En 2012, se estimó su prevalencia en 2,7/100.000, similar a la hemofilia A severa, aunque actualmente se considera que la prevalencia es significativamente mayor. El tratamiento más efectivo de las complicaciones hemorrágicas en estos síndromes es la transfusión de plaquetas. Sin embargo, es una terapia no exenta de complicaciones. Una de las más relevantes es la aloinmunización, que puede ser evitada si se utilizan productos leucodepletados o donantes “HLA matcheados”. Los agonistas del receptor de la trombopoyetina son una alternativa a la transfusión de plaquetas en la preparación de los desafíos hemostáticos programados. Además, actualmente se están evaluando como terapia a largo plazo en los pacientes con trombocitopenias hereditarias y complicaciones hemorrágicas frecuentes.

Bibliografía:

Balduini CL. Treatment of inherited thrombocytopenias. *Haematologica*. 2022; 107:1278-92. doi: 10.3324/haematol.2022.280856.