



GRUPO CAHT
GRUPO COOPERATIVO ARGENTINO
DE HEMOSTASIA Y TROMBOSIS

Síndrome antifosfolípídico

TIPS DE INFORMACIÓN PARA LA COMUNIDAD

AUTOANTICUERPOS Y SÍNDROME ANTIFOSFOLIPÍDICO



Todas las personas producen anticuerpos como una herramienta de defensa contra las infecciones. Básicamente los anticuerpos reconocen estructuras específicas de los gérmenes para poder neutralizarlos y destruirlos. No obstante, algunas personas producen anticuerpos que reconocen estructuras propias y son los que se denominan autoanticuerpos. Algunos tipos de autoanticuerpos pueden atacar células o tejidos generando una lesión o proceso patológico.

Los anticuerpos antifosfolípidos son autoanticuerpos. Los más reconocidos son: el anticoagulante lúpico, los anticuerpos anticardiolipinas y los anticuerpos anti $\beta 2$ glicoproteína 1. El nombre de anticoagulante lúpico tiene un origen histórico, dado que fue descrito inicialmente en pacientes con enfermedades autoinmunes como el lupus eritematoso sistémico (LES). Sin embargo, el hecho de tener una prueba positiva para anticoagulante lúpico no significa que el paciente tenga LES.

La presencia de los anticuerpos antifosfolípidos se asocia a una predisposición para el desarrollo de coágulos (que pueden obstruir los vasos sanguíneos) y problemas del embarazo. Cuando un paciente tiene alguna de estas complicaciones clínicas y se le detectan aPL se realiza el diagnóstico de síndrome antifosfolípídico.

Bibliografía:

www.lupus.org/es/resources/antiphospholipid-antibody-syndrome