



GRUPO CAHT

GRUPO COOPERATIVO ARGENTINO  
DE HEMOSTASIA Y TROMBOSIS

# Síndrome de pool de depósito TIPS DE INFORMACIÓN PARA PROFESIONALES

## DESÓRDENES AUTOINMUNES DE LA FUNCIÓN PLAQUETARIA (DAFP)



Los trastornos adquiridos de la función plaquetaria causados por mecanismos autoinmunes son patologías poco frecuentes, y deben ser sospechados en pacientes que presenten sangrados mucocutáneos inexplicables, sin antecedentes previos de hemorragias, y con pruebas de coagulación y recuento de plaquetas normales. Estos trastornos pueden ser primarios o secundarios a enfermedades oncohematológicas o autoinmunes. Dentro de los DAFP, la tromboastenia de Glanzman es la forma más comúnmente diagnosticada, seguida del síndrome de Pool de depósito- $\delta$ . El diagnóstico se basa en pruebas de función plaquetaria, ensayos de mezcla para evaluar la actividad antiplaquetaria en plasma o suero, y la detección de autoanticuerpos antiplaquetarios. El tratamiento debe enfocarse en controlar el sangrado, eliminar los anticuerpos y tratar la enfermedad subyacente. Se han documentado casos en los que el rFVIIa ha sido eficaz como terapia hemostática. La terapia inmunosupresora generalmente incluye corticosteroides, inmunoglobulinas intravenosas y rituximab. Estos trastornos hemorrágicos suelen estar subdiagnosticados debido a la complejidad de los métodos de laboratorio. Sin embargo, su diagnóstico temprano y tratamiento oportuno pueden prevenir hemorragias graves y permitir la realización segura de procedimientos invasivos y quirúrgicos.

### Bibliografía:

Bacci M y col. Autoimmune disorders of platelet function: systematic review of cases of acquired Glanzmann thrombasthenia and acquired delta storage pool disease. *Blood Transfus.* 2022;20(5):420-432. doi:10.2450/2021.0119-21.