



Trombocitopenia inmune (PTI)

La PTI es una enfermedad autoinmune rara que se caracteriza por recuentos bajos de plaquetas en la sangre.



Prevalencia

Se estima que la PTI afecta a entre **10 y 62 personas de cada 100.000**.

El 60% de los adultos afectados la padecen de manera crónica.



Síntomas

- Hematomas
- Púrpura y petequias (puntos rojos en la piel)
- Hemorragias nasales
- Sangrado de las encías
- Sangrado vaginal anormal
- Cansancio



Diagnóstico

La PTI se diagnostica por exclusión, no existe una prueba única para su detección.

El diagnóstico se basa en una exhaustiva historia clínica, el examen de las hemorragias (especialmente de las mucosas) y un frotis de sangre.



Tratamiento

- Glucocorticoides
- Inmunoglobulinas intravenosas
- Agonistas del receptor de la trombopoyetina
- Inhibidores de la tirosina-cinasa esplénica
- Inmunosupresores
- Esplenectomía

Christiansen CF, et al. EClinicalMedicine. 2019 Aug 23;14:80-87
Sisó-Almirall A, et al. Autoimmun Rev. 2020 Feb;19(2):102448
Provan D, et al. Blood Adv. 2019 Nov 26;3(22):3780-3817
Neunert C, et al. Blood Adv. 2019 Dec 10;3(23):3829-3866