



**RED ANDALUZA DE TRABAJADORES  
SOCIALES SOBRE ENFERMEDADES RARAS.**  
ratser.andalucia@hotmail.com

## **FICHA-RESUMEN DE ENFERMEDAD RARA**

### **PÚRPURA TROMBOCITOPÉNICA IDOPÁTICA (PTI)**

**DESCRIPCIÓN:** Es un trastorno hemorrágico en el cual el sistema inmunitario destruye las plaquetas, que son necesarias para la coagulación normal de la sangre. Las personas con la enfermedad tienen muy pocas plaquetas en la sangre. Esta enfermedad algunas veces se denomina púrpura trombocitopénica inmunitaria. En los niños, algunas veces, la enfermedad se presenta después de una infección viral. En los adultos, con mayor frecuencia es una enfermedad crónica (a largo plazo) y puede seguir a una infección viral, consumo de ciertos fármacos, embarazo o un trastorno inmunitario. La púrpura trombocitopénica idiopática afecta con más frecuencia a mujeres que a hombres y es más común en niños que en adultos. En los niños, afecta por igual a ambos sexos.

**SÍNTOMAS:** Menstruación anormalmente abundante, sangrado en la piel que causa una erupción cutánea característica llamada erupción petequial o pequeñas manchas rojas, tendencia a la formación de hematoma, sangrado nasal o bucal. Se llevarán a cabo exámenes de laboratorio para ver qué tan bien coagula la sangre y verificar el conteo de plaquetas:

- Un conteo sanguíneo completo muestra bajo número de plaquetas
- Los exámenes de coagulación sanguínea (TPT y TP) son normales
- Se pueden detectar anticuerpos asociados a las plaquetas

#### **CONTACTO PARA AFECTADOS:**

Asociación Púrpura Trombocitopénica Idiopática Española " Corazones Púrpuras " o APTIE.  
C/ Cerro de los Alcaldes , Edf. 5º, Bloque B, Pº1H.  
C.P 44003 Teruel  
Correo electrónico: [aptiecorazonespurpuras@gmail.com](mailto:aptiecorazonespurpuras@gmail.com)  
Teléfono: 690 128 213  
Web: [www.aptie.org](http://www.aptie.org) ( próximamente )  
María Dolores Nieto Reyes, Presidenta.