

La denominación previa de púrpura trombocitopénica idiopática se sustituyó por inmune debido a la importancia de los mecanismos inmunológicos de destrucción de plaquetas mediada por autoanticuerpos y linfocitos T en su patogenia.

Actualmente se recomienda la denominación de trombocitopenia inmune primaria

Se elimina el término de púrpura porque el sangrado cutáneo o mucoso está ausente o es mínimo en algunos pacientes. Se mantiene el acrónimo Immune ThrombocytoPenia (ITP) y PTI en castellano, por su amplia difusión y utilización previa¹.

La Púrpura Trombocitopénica Idiopática es una enfermedad hemorrágica autoinmune causada por defecto en el número de plaquetas circulantes en sangre ($<50,000 \text{ mm}^3$). Ocurre en unos 5 casos por cada 100,000 nacidos vivos menores de 15 años.

Se presume que Paul Gottlieb Werlhof en 1753, describió un caso que podría ser PTI.

From:

<https://neurosurgerywiki.com/wiki/> - **Neurosurgery Wiki**

Permanent link:

https://neurosurgerywiki.com/wiki/doku.php?id=purpura_trombocitopenica_idiopatica

Last update: **2025/03/10 15:20**

