

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 previa<sup>1</sup>.

La Púrpura Trombocitopénica Idiopática es una enfermedad hemorrágica autoinmune causada por defecto en el número de plaquetas circulantes en sangre (<50,000 mm<sup>3</sup>). 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:

<http://www.neurocirugiacontemporanea.com/> - **Neurocirugía Contemporánea ISSN 1988-2661**

Permanent link:

[http://www.neurocirugiacontemporanea.com/doku.php?id=purpura\\_trombocitopenica\\_idiopatica](http://www.neurocirugiacontemporanea.com/doku.php?id=purpura_trombocitopenica_idiopatica)

Last update: **2019/09/26 22:30**

