



GRUPO CAHT

GRUPO COOPERATIVO ARGENTINO
DE HEMOSTASIA Y TROMBOSIS

Enfermedad de von Willebrand

TIPS DE INFORMACIÓN PARA PROFESIONALES

TRATAMIENTO DE LA ENFERMEDAD DE VON WILLEBRAND ADQUIRIDA



El tratamiento de la enfermedad de von Willebrand adquirida (aVWD) es un desafío por su variable tasa de respuesta. Con respecto al control del sangrado, la desmopresina tiene una eficacia que no supera el 30% y los concentrados de FVIII/VWF deben emplearse en dosis altas. En general, estas terapias se asocian al ácido tranexámico. Además, es esencial tratar la enfermedad subyacente. Los pacientes con aVWD secundaria a enfermedades linfoproliferativas o autoinmunes pueden responder a la infusión de inmunoglobulina EV (respuesta menor al 50%), corticoterapia o rituximab. En los pacientes con angiodisplasias asociadas y sangrado recurrente, los agentes antiangiogénicos, como la talidomida, son una opción que debe ser considerada.

Bibliografía:

Franchini M, Mannucci PM. Acquired von Willebrand syndrome: focused for hematologists. *Haematologica* 2020; 105(8): 2032-7. doi: 10.3324/haematol.2020.255117.