



GRUPO CAHT
GRUPO COOPERATIVO ARGENTINO
DE HEMOSTASIA Y TROMBOSIS

Promoción del acceso a los recursos en hemostasia y trombosis

TIPS DE INFORMACIÓN

PARA PACIENTES

DISPONIBILIDAD DE INHIBIDOR DE FACTOR VIII EN ARGENTINA



La hemofilia ADQUIRIDA es una enfermedad muy rara con alto riesgo de hemorragias (pueden ser de gravedad). Esta enfermedad se presenta por el desarrollo de anticuerpos (inhibidores) contra el factor VIII de la coagulación (el mismo factor cuyo déficit hereditario ocasiona la hemofilia congénita). La hemofilia ADQUIRIDA puede estar asociada a enfermedades oncológicas, autoinmunes, infecciones, embarazo/puerperio y, en aproximadamente la mitad de los casos, no se detecta ninguna causa (“idiopática”).

El diagnóstico de la hemofilia ADQUIRIDA se alcanza con la detección de inhibidor de factor VIII. En el relevamiento de recursos de hemostasia y trombosis realizada en el 2022 por el grupo CAHT, se observaron marcadas diferencias en la disponibilidad de la determinación de inhibidor de factor VIII entre las distintas regiones argentinas. Además, los centros con bioquímica/o especialista en hemostasia tuvieron mayor disponibilidad de esta prueba de laboratorio.

Grupo promoción del acceso a los recursos en hemostasia y trombosis - CAHT.

Bibliografía:

Tiede A, Collins P, Knoebl P, y col. International recommendations on the diagnosis and treatment of acquired hemophilia A. *Haematologica*, 2020; 105:1791-01.

Datos del Relevamiento de la disponibilidad de Recursos de Hemostasia y Trombosis en Argentina-2022. Datos no publicados