



Sindrome da antifosfolipidi: storia naturale

Data 30 giugno 2002
Categoria reumatologia

I pazienti affetti da sindrome da antifosfolipidi (APS) vanno incontro a trombosi. In questo lavoro vengono riportati i dati di 1000 pazienti affetti da APS arruolati in 20 centri europei.

L'età media era di 42 anni con range compreso tra 0 e 82 anni, l'82% dei pazienti erano di sesso femminile.

La forma primaria colpì il 53% dei pazienti, quella associata con lupus o sindrome lupus-like colpì il 41% dei pazienti, mentre il 6% dei pazienti presentava associazione con altre patologie diverse.

Anticorpi anticardiolipina e fattore anticoagulante lupico furono rilevati nell'88% e nel 54% dei pazienti, rispettivamente.

L'esordio era più frequentemente rappresentato da trombosi venosa profonda (32%), trombocitopenia (22%), livedo reticularis (20%), ictus (13%), tromboflebite superficiale (9%), embolia polmonare (9%) e aborto (8%).

Al momento dell'arruolamento nello studio, il 37% dei pazienti presentava solo trombosi venosa, il 27% solo trombosi arteriosa, il 15% entrambe, il 12% aborto, il 9% trombosi a carico dei vasi del microcircolo.

Nell'8% dei casi si ebbe la forma cosiddetta "catastrofica".

Gli autori continueranno a seguire la casistica descritta per fornire dati prognostici migliori di quelli attualmente disponibili.

Fonte: Arthritis Rheum 2002 Apr; 46: 1019-27