



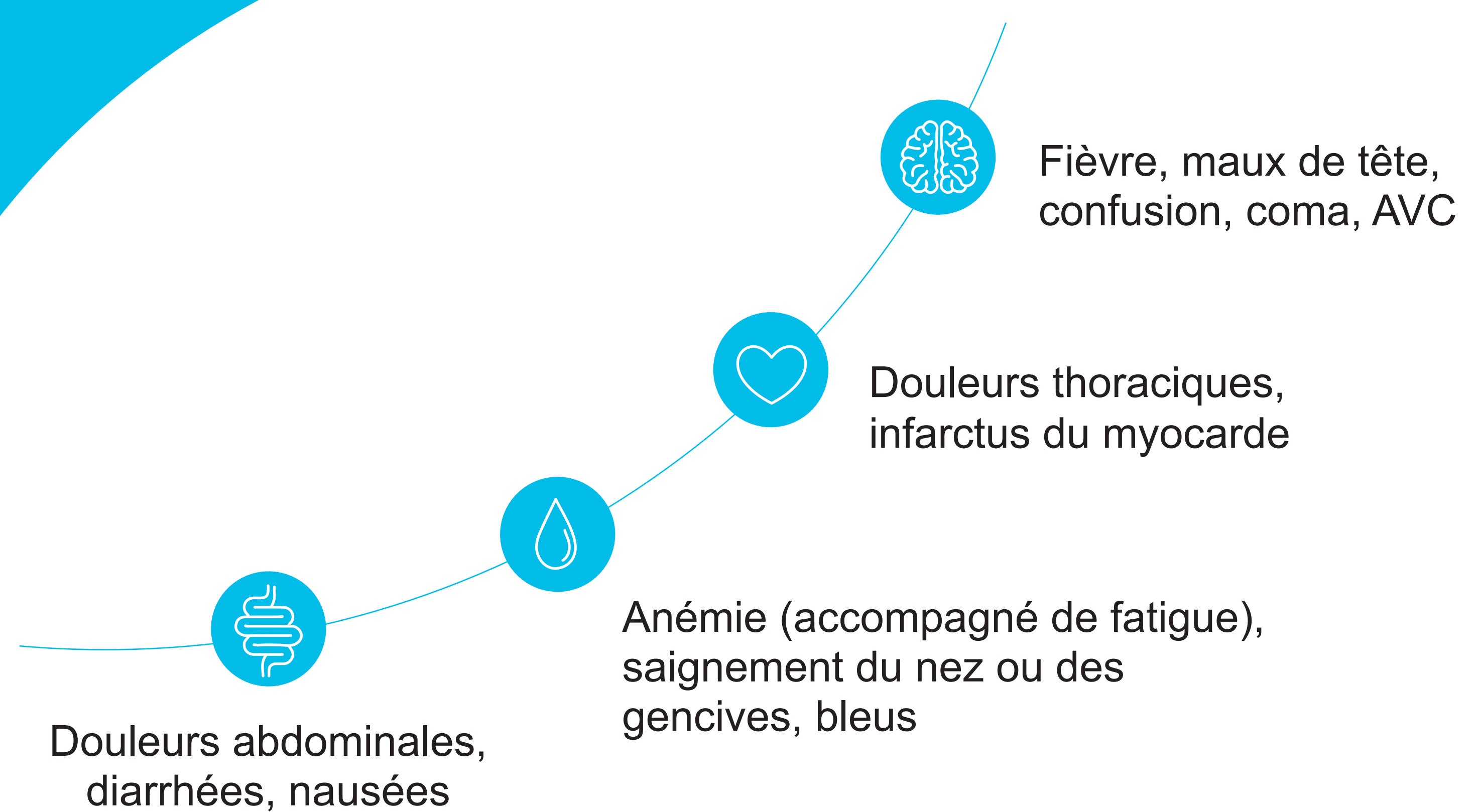
RARE DISEASE DAY®

Le Purpura Thrombotique Thrombocytopénique acquis (PTTa) touche environ 130 patients par an en France. C'est une maladie rare qui menace le pronostic vital, et nécessite une prise en charge adaptée en urgence.²

Le PTTa est une maladie auto-immune rare, causée par des auto-anticorps, qui engendre la formation de caillots dans les petits vaisseaux sanguins, à l'origine de défaillances d'organes.

LE PURPURA THROMBOTIQUE THROMBOCYTOPÉNIQUE ACQUIS (PTTa)

Les principaux symptômes du PTTa sont :



Les auto-anticorps inhibent l'activité de l'enzyme ADAMTS13. Cette enzyme a pour fonction de couper les Facteurs de willebrand de grande taille, protéines très adhésives aux plaquettes sanguines.

Se forment alors des caillots appelés « microthrombi » dans les petits vaisseaux, responsables de :

- Baisse du taux de plaquettes par consommation de celles-ci (dans les caillots)
- Baisse de l'hémoglobine suite à la destruction des globules rouges dans les micro vaisseaux
- Douleurs abdominales, maux de tête, infarctus du myocarde sont des signes fréquemment rencontrés

Sources :

1. Joly et al., Blood 2017
2. Coppo P, Hématologie 2012

Coordonnées de l'information médicale :

Sanofi-Aventis France
82 Avenue Raspail
94250 Gentilly
Formulaire de contact : www.sanofimedicalinformation.com/s/?language=fr

SANOFI GENZYME



Heather, PTTa, USA