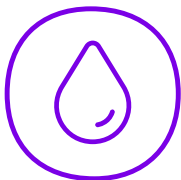


Purpura Thrombotique Thrombocytopénique acquis (PTTa)

Le PTTa touche environ 130 patients par an en France.¹ C'est une maladie rare qui menace le pronostic vital, et nécessite une prise en charge adaptée en urgence.² Cette maladie auto-immune rare est causée par des auto-anticorps, qui engendrent la formation de caillots dans les petits vaisseaux sanguins, à l'origine de défaillances d'organes.

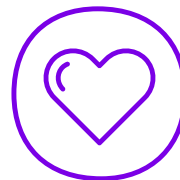
Les principaux symptômes du PTTa sont :



Anémie (accompagnée de fatigue), saignement du nez et/ou des gencives, hématomes, pétéchies (tâches rouges)



Douleurs abdominales, diarrhées, nausées



Douleurs thoraciques, infarctus du myocarde



Fièvre, maux de tête, confusion, coma, AVC

Lorsque plusieurs de ces symptômes sont réunis ou en cas de doute, il est important de se rendre au plus vite à l'hôpital.

Caractéristiques de la maladie :

- **Les auto-anticorps inhibent l'activité de l'enzyme ADAMTS13.** Cette enzyme a pour fonction de couper le facteur de Willebrand de grande taille, protéine très adhésive aux plaquettes sanguines.
- **Se forment alors des caillots appelés « microthrombi » dans les petits vaisseaux,** responsables de :
 - La baisse du taux de plaquettes par consommation de celles-ci par accumulation dans les caillots
 - La baisse de l'hémoglobine suite à la destruction des globules rouges dans les petits vaisseaux
 - Douleurs abdominales, maux de tête, infarctus du myocarde sont des signes fréquemment rencontrés

Pour en savoir plus sur le quotidien des patients, rendez-vous sur facebook.com/adamts13.fr/

Références :

1. Haute Autorité de Santé - caplacizumab. 2. Coppo P, Hématologie 2012.

ADAMTS 13 : A disintegrin and metalloproteinase with a thrombospondin type 1 motif, member 13

AVC : Accident vasculaire cérébral