120 RIMeL / IJLaM 2007; 3 (Suppl.)

Piastrinopenie: il punto di vista del Clinico

A. Ambrosetti, I. Nichele, D. Veneri

Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale, Sezione di Ematologia, Università di Verona

Riassunto

Le condizioni associate a piastrinopenia sono numerose, ed il corrispondente quadro clinico variabile in rapporto al grado di piastrinopenia ed all'eventuale coesistenza di altre anomalie dell'emostasi. Una volta esclusa la pseudopiastrinopenia da agglutinazione "in vitro", classicamente si distinguono, in base alla patogenesi, forme da ridotta produzione, da aumentata distruzione e/o consumo e da sequestro splenico. Nella maggior parte delle piastrinopenie da ridotta produzione (per aplasia, displasia o sostituzione midollare) coesistono altre anomalie dell'emocromo. La piastrinopenia si presenta generalmente isolata nelle forme da aumentata distruzione con meccanismo immunomediato, che sono le più frequenti e comprendono il M. di Werlhof, considerata la più comune malattia emorragica. Su base immune anche la maggioranza delle piastrinopenie da farmaci. Tra di esse la piastrinopenia da eparina, che può rappresentare una vera emergenza ematologica per fenomeni trombotici in pazienti chirurgici.

Summary

Thrombocytopenia: the Clinician's point of view

Thrombocytopenia is a frequent condition; related symtoms can be variable, according to the degree of platelet reduction and to the possibile coexistence of other bleeding disorders. Firstly, pseudothrombocytopenia due to "in vitro" agglutination has to be excluded. Thrombocytopenias can be secondary to decreased platelet production, to platelet destruction or splenic pooling. When reduced thrombopiesis is due to bone marrow aplasia or infiltration by neoplastic cells, pancytopenia is usually concomitant. Isolated thrombocytopenia is characteristic of idiopathic thrombocytopenic purpura (ITP) and of the majority of drug-induced thrombocytopenias which are secondary to immuno-mediated platelet destruction. Among them heparin induced thrombocytopenia (HIT) represents a prothrombotic rather than a bleeding disorder, is not rare in postoperative patients and needs rapid therapeutic decisions.

Il rilievo di piastrinopenia è frequente nella pratica medica e spesso casuale; solo in una parte dei casi essa può associarsi a manifestazioni emorragiche, soprattutto di tipo cutaneo-mucoso (petecchie, ecchimosi, epistassi, gengivorraragie, meno-metrorragie, ematuria), ed in particolare qualora la conta piastrinica scenda sotto i valori della soglia di rischio (peraltro non ben definita) e/o quando coesistano altre condizioni di alterazione dell'emostasi. Spesso tuttavia il rilievo di piastrinopenia non si accompagna ad evidenza di emorragie, o addirittura può accompagnarsi ad un quadro di trombofilia. Convenzionalmente la piastrinopenia è definita grave se la conta piastrinica è inferiore a $30x10^9/L$, moderata se compresa tra $30x10^9/L$ e $50x10^9/L$, lieve (e solitamente asintomatica) se superiore a $50x10^9/L$.

Di fronte al rilievo casuale di piastrinopenia va innanzi tutto esclusa la possibilità (non rara: 1 caso circa ogni 1000 individui sani) di una pseudopiastrinopenia dovuta ad agglutinazione piastrinica "in vitro" nel sangue prelevato in EDTA.

La classificazione comunemente accettata delle piastrinopenie si basa su criteri patogenetici e distingue essenzialmente le forme secondarie a difetto di piastrinopoiesi da quelle dovute ad aumentata distruzione o consumo periferico, oppure da sequestro o anomala distribuzione della massa piastrinica in caso di ipersplenismo. Tale classificazione presenta indubbiamente alcuni vantaggi dal punto di vista clinico in quanto consente, tra l'altro, di orientarsi nella diagnosi differenziale tra le varie forme sulla base, oltre che dei sintomi e dei reperti obiettivi, anche del restante quadro ematologico. Con l'eccezione delle rare piastrinopenie congenite o ereditarie, talora riconoscibili ad un attento esame microscopico dello striscio di sangue periferico¹, nella maggior parte delle piastrinopenie da difetto di produzione la piastrinopenia si accompagna a citopenia a carico di altre serie emopoietiche. Ciò si osserva in parti-

Ricevuto: 24-08-2007 Pubblicato on-line: 12-09-2007

RIMeL / IJLaM 2007; 3 (Suppl.)

colare nelle forme a midollo "vuoto" (aplasia midollare primitiva o indotta da farmaci, in particolare chemioterapici, o radiazioni ionizzanti), a midollo sostituito o infiltrato da neoplasie ematologiche (in particolare leucemie acute, linfomi o mieloma), neoplasie non ematologiche con ampia metastatizzazione osteomidollare, mielofibrosi, tesaurismosi (es. M. di Gaucher), etc., oppure midollo displastico con piastrinopoiesi inefficace (sindromi mielodisplastiche, gravi carenze di folati o vitamina B12). Un deficit della piastrinopoiesi può essere osservato inoltre in alcune infezioni virali (rosolia, cytomegalovirus, virus di Epstein-Barr, parvovirus e varicella). In generale nelle forme suddette la piastrinopenia rappresenta solo uno degli aspetti, e spesso non il prevalente, di un quadro clinicoematologico complesso e talora acuto e severo, quale ad esempio quello delle leucemie acute e dei linfomi aggressivi.

D'altra parte nelle piastrinopenie da aumentata distruzione o consumo periferico il calo della conta piastrinica si presenta generalmente (con qualche eccezione) isolato. In base al meccanismo della distruzione piastrinica si possono distinguere forme immuno-mediate e non. Tra le piastrinopenie immuni inoltre possiamo trovare forme da autoanticorpi, sia idiopatica, quale la porpora trombocitopenica idiopatica (PTI) o M. di Werlhof, che secondarie a malattie autoimmuni (LES, sindrome da anticorpi antifosfolipidi, etc.) od infettive (epatite da virus C, HIV, helicobacter pylori), e da alloanticorpi (es. piastrinopenia neonatale allo immune, piastrinopenia dei pazienti politrasfusi).

La forma più importante di piastrinopenia da consumo è rappresentata dal M. di Werlhof o PTI, nelle due forme: infantile, ad esordio acuto e frequente guarigione, e dell'adulto, ad andamento spesso cronico. Essa è ritenuta la più frequente malattia emorragica, con un'incidenza annuale attorno ai 3-5 casi per 100.000 abitanti². Il meccanismo patogenetico, noto da tempo, è basato sulla produzione di autoanticorpi di tipo IgG diretti contro antigeni piastrinici (GPIIb/IIIa e GPIb/IX) il cui frammento Fc si lega a recettori Fc sulla superficie dei macrofagi (FcYRI, in particolare nella milza). A tale legame segue la fagocitosi delle piastrine opsonizzate. Nella patogenesi sono coinvolti, oltre alla linea linfoide B produttrice degli autoanticorpi, anche linfociti T-helper (in particolare Th1) stimolati da peptidi di origine piastrinica processati e presentati da cellule presentanti l'antigene³.

Tradizionalmente si riteneva che nella PTI alla distruzione perferica delle piastrine corrispondesse a livello midollare un notevole aumento della loro produzione e quindi della megacariopoiesi. In realtà dati recenti hanno rivelato come nella PTI la piastrinopoiesi sia inadeguata a bilanciare il consumo e come i livelli di fattori stimolanti la megacariopoiesi siano normali o solo lievemente aumentati, facendo intravedere notevoli prospettive terapeutiche per tali fattori⁴.

Anche la maggior parte delle piastrinopenie da farmaci riconosce un meccanismo da consumo su base immunologica. Possono causare piastrinopenia farmaci di numerose categorie tra cui, in particolare, chinidina, sulfamidici, anticonvulsivanti, diuretici, alcuni antibiotici, sali d'oro, etc. L'incidenza annuale di piastrinopenie da farmaci è stimata attorno a 10 casi per 1.000.000 di abitanti⁵.

Nell'ambito delle piastrinopenie da farmaci meritano

particolare attenzione gli aspetti in parte paradossali della piastrinopenia da eparina (o "heparin induced thrombocytopenia-HIT") per la sua frequenza, l'associazione con fenomeni trombotici talora assai gravi combinati con una condizione generale di ipercoagulabilità e per l'esordio talora drammatico. Nella HIT anticorpi di classe IgG diretti contro complessi formati da eparina e fattore piastrinico 4 (PF4) possono scatenare in vivo attivazione ed aggregazione piastrinica con conseguente ulteriore rilascio di PF4 innescando in tal modo una reazione a catena che si traduce in piastrinopenia da consumo ed in complicanze trombotiche sia arteriose che venose⁶.

Il rischio di insorgenza di HIT è maggiore dopo somministrazione di eparina non frazionata rispetto ad eparina a basso peso molecolare, ed inoltre nei pazienti di sesso femminile e di tipo chirurgico. L'incidenza di HIT può giungere fino al 5% nei pazienti sottoposti a profilassi antitrombotica postoperatoria con eparina non frazionata. Essa si manifesta caratteristicamente dopo 5-10 giorni dall'inizio della terapia anticoagulante. E' essenziale che la HIT venga sospettata e diagnosticata tempestivamente, sulla base del suo quadro clinico peculiare, riassunto dal cosiddetto "score" delle 4 T ("Thrombocytopenia plus Thrombosis plus Timing (in relation to heparin use) in the absence of oTher explanations"). La piastrinopenia può essere di entità variabile, con valori minimi fino a 15x10⁹/L e media al nadir attorno a 60x10⁹/L. Il calo della conta piastrinica deve essere valutato in rapporto ai valori immediatamente precedenti e viene solitamente ritenuta significativa una riduzione superiore al 50%. I fenomeni trombotici possono interessare sia il versante arterioso, in particolare le arterie degli arti inferiori, sia il distretto venoso, con quadri di trombosi venosa profonda ed anche di embolia polmonare. Aspetti caratteristici della HIT sono rappresentati da reazioni cutanee, di tipo eritematoso o necrotizzante, nelle sedi di iniezione sottocutanea dell'eparina, da reazioni sistemiche anche gravi all'infusione endovenosa di eparina e dalla necrosi emorragica surrenalica secondaria a trombosi venosa ed infarto emorragico. La HIT inoltre rappresenta una condizione ad elevato rischio di una gravissima complicanza quale la microtrombosi da dicumarolici, che può manifestarsi con la gangrena di un arto. Il meccanismo patogenetico è correlato all'inibizione dell'attività anticoagulante naturale della proteina C (ed S) prodotta dal dicumarolico, nel contesto dello stato di ipercoagulabilità associato alla HIT.

La diagnosi di HIT può presentare difficoltà nei casi a presentazione atipica caratterizzati da piastrinopenia in assenza di trombosi o, viceversa, da trombosi non associata a piastrinopenia, in entrambi i casi tuttavia con il "timing" caratteristico della HIT, cioè con esordio a 5-10 giorni dall'inizio dell'eparina⁷.

Il sospetto di HIT, basato fondamentalmente su elementi clinici, può trovare conferma in test di laboratorio volti ad evidenziare la presenza di anticorpi anti-PF4/eparina. Nella maggior parte dei casi tuttavia il clinico deve rapidamente valutare il quadro generale senza attendere l'esito di detti test di laboratorio, possibilmente valendosi anche dell'ausilio di tecniche (ecocolordoppler, etc.) volte ad evidenziare la presenza di complicanze tromboemboliche, al fine di poter giungere tempestivamente ad essenziali decisioni te-

122 RIMeL / IJLaM 2007; 3 (Suppl.)

rapeutiche, in particolare alla sospensione della terapia eparinica ed all'inizio di anticoagulanti alternativi (Lepirudina, Danaparoid, etc.).

Tra le piastrinopenie da distruzione periferica con meccanismo non immunomediato la coagulazione intravascolare disseminata (CID) e la porpora trombotica trombocitopenica (PTT) o S. di Moschcowitz. Quest'ultima è una malattia rara (circa 3-4 casi annui per milione), inquadrata tra le anemie microangiopatiche o microangiopatie trombotiche e spesso descritta accanto alla S. emolitico-uremica (SEU). Essa è caratterizzata, in base alla descrizione classica, da una pentade di segni e sintomi (peraltro rilevabile nella sua completezza in meno della metà dei casi): anemia emolitica microangiopatica, piastrinopenia, sintomi e segni neurologici di vario genere e con andamento fluttuante, alterata funzionalità renale, febbre. Nella pratica clinica tuttavia il rilievo in contemporanea di piastrinopenia, schistocitosi e livelli ematici elevati di lattico-deidrogenasi (LDH) sono spesso sufficienti per suggerire la diagnosi di PTT. Le microangiopatie trombotiche sono disordini occlusivi microvascolari il cui meccanismo patogenetico consiste essenzialmente nella formazione di trombi piastrinici a livello del microcircolo (capillari ed arteriole terminali), con conseguente ischemia a livello di vari parenchimi, piastrinopenia da consumo ed emolisi da frammentazione dei globuli rossi; quest'ultima sarebbe dovuta al passaggio forzato delle emazie attraverso i piccoli vasi parzialmente ostruiti, ed è rilevabile all'esame microscopico dello striscio periferico per la presenza di schistociti ovvero globuli rossi frammentati. Nella PTT i processi trombotici microvascolari ed i conseguenti fenomeni ischemici coinvolgono vari organi, ed in particolare il sitema nervoso centrale, mentre nella SEU vi è un interessamento isolato o prevalente dei reni⁸.

Vengono descritte forme di microangiopatia trombotica idiopatiche e secondarie; tra quest'ultime la SEU, frequentemente associata nel bambino ad infezione da Escherichia Coli di un particolare ceppo (0157:H7) o di altri germi produttori di tossine in grado di danneggiare le cellule endoteliali, ed inoltre da farmaci, neoplasie (in particolare se diffuse), trapianto di midollo, malattie autoimmuni, gravidanza. Recentemente, è stata chiarita la genesi di un dato già precedentemente dimostrato nella PTT e cioè la presenza nel lume dei vasi di multimeri di fattore di Von Willebrand (fVW) ad elevato peso molecolare, rilasciati dalle cellule endoteliali ed in grado di scatenare l'aggregazione piastrinica in condizioni di stress circolatorio. Nella maggior parte delle forme idiopatiche di PTT si è infatti dimostrata una ridotta o assente attività di una metalloproteasi fisiologicamente deputata al clivaggio di questi multimeri di fVW e denominata ADAMTS13. Tale carenza è in rari casi congenita, secondaria a mutazione genica (forme familiari di PTT), o può comparire a causa della presenza di anticorpi di tipo IgG con attività inibitrice verso tale proteasi. Nelle forme secondarie di PTT peraltro non si trova generalmente una grave carenza di attività proteasica (ADAMTS13) né la presenza di inibitori di tipo anticorpale.

La prognosi della PTT, in precedenza assai severa, è decisamente migliorata a partire dagli anni '70 dopo l'introduzione, su basi empiriche, della terapia con plasma. Attualmente il trattamento della PTT si basa fondamentalmente sul "plasmaexchange" (PE); la mortalità è scesa da oltre il 90% al 10-30% attuali. Anche alla luce delle più recenti acquisizioni sulla patogenesi della PTT, si presuppone che nel corso del PE vengano rimossi il fVW a peso molecolare molto elevato, responsabile dell'agglutinazione piastrinica, nonché gli eventuali anticorpi inibitori della proteasi, e d'altra parte venga infusa con il plasma fresco la proteasi deficitaria. Presupposto dell'efficacia della terapia con plasma è comunque che essa sia iniziata rapidamente, e cioè entro 24 ore dall'esordio; i risultati di un trattamento ritardato sono notevolmente inferiori. E' evidente quindi l'importanza della tempestività nel giungere alla diagnosi di PTT e nell'iniziare il trattamento con PE.

La presenza di piastrinopenia pone problematiche particolari in gravidanza, condizione in cui il rilievo di un calo della conta piastrinica è relativamente frequente (fino al 10% dei casi). Esso è spesso modesto, tipico delle fasi avanzate della gestazione, parafisiologico, asintomatico ed a risoluzione spontanea dopo il parto (piastrinopenia gestazionale). In gravidanza inoltre non è rara l'insorgenza o l'aggravamento di una piastrinopenia autoimmune, talora con rischio emorragico anche per il nascituro a causa del passaggio transplacentare degli anticorpi. Tipica della gravidanza infine la forma da consumo non immune denominata sindrome HELLP ("hemolysis, elevated liver enzymes, low platelet, eclampsia"), che presenta analogie patogenetiche con la PTT°.

In conclusione, il quadro complessivo delle piastrinopenie è quanto mai variegato e comporta numerose problematiche diagnostiche e terapeutiche che possono giovarsi di una stretta collaborazione tra medico laboratorista e clinico. Solo da tale collaborazione può scaturire una corretta valutazione ed inquadramento del dato ematologico nel contesto del restante quadro laboratoristico e clinico. Il rilievo di un calo della conta piastrinica può infatti talora rappresentare una spia di allarme per situazioni a rischio elevato che richiedono tempestive decisioni terapeutiche.

Bibliografia

- Drachman JG. Inherited thrombocytopenia: when a low platelet count does not mean ITP. Blood 2004;103:390-8.
- Rodeghiero F. Idiopathic Thrombocytopenic purpura: an old disase revised in the era of evidence-based medicine. Haematologica. 2003;88:1081-7.
- 3. Provan D, Norfolk D, Bolton-Maggs P, Lilleyman J, Greer I, May A, et al. Guidelines for the investigation and management of idiopathic thrombocytopenic purpura in adults, children and pregnancy. Br J Hematol 2003;120:574-96.
- 4. Beardsley DS. ITP in the 21st Century. Hematology (Am Soc Hematol Educ Program) 2006:402-07.
- Aster RH and Bougie DW. Drug-induced immune thrombocytopenia. N Engl J Med 2007;357:580-87.
- 6. Warketin TE. Heparin-induced thrombocytopenia: pathogenesis and management. Br J Hematol 2003;121:535-55.
- 7. Warketin TE. Think of HIT. Hematology (Am Soc Hematol Educ Program) 2006:408-14.
- 8. George JN. Thrombotic thrombocytopenic pur pura. N Engl J Med 2006;354:1927-35.
- McCrae KR, Bussel JB, Mannucci PM, Remuzzi G, Cines DG. Platelets: an update on diagnosis and management of thrombocytopenic disorders. Hematology (Am Soc Hematol Educ Program) 2001:282-305.