

Nadie es profeta en su propia tierra

Jesús, en unos de sus peregrinajes, visita Nazaret, la ciudad donde se había criado junto a sus padres y donde todos lo conocían. Se encontraba hablando en el Templo y todos se sorprendían de lo que manifestaba y de todo lo que se decía de Él que había realizado en otras ciudades, pero cuando Jesús se proclama a El mismo como el Mesías, los judíos no pudieron soportar el orgullo y la envidia y comenzaron a murmurar: —¿Pero éste no es el hijo de José, el carpintero? Jesús penetra sus pensamientos y les agrega: “*Seguramente me dirán: haz aquí en tu propia tierra todos esos prodigios que hemos oído que has hecho en Cafarnaúm*”. La Biblia pone en boca de Jesús (0-33) las siguientes palabras: “*De cierto os digo, que ningún profeta es aceptado en su propia tierra*” (Lucas 4:24). Aludía a sí mismo, pues muchos pobladores de la zona en la que predicaba *no creían* que él fuese el enviado de Dios, tal cual como lo había anunciado el *profeta* Isaías. La frase quiere decir que nadie es reconocido en su propia tierra, en el lugar donde a uno lo conocen, o por lo menos donde tienen alguna referencia importante. La expresión apunta que es muy difícil predicar en el propio ámbito de pertenencia, sea éste el pueblo de origen, el país, el lugar de trabajo o la familia.

Desde hace muchos años, nuestro grupo ha estado trabajando en la identificación, tratamiento y biología de una condición médica hereditaria que condiciona trombofilia, el “Síndrome de las plaquetas pegajosas” (SPP), identificado por primera vez en 1983 por Holiday.¹ Desde entonces, se han publicado numerosos trabajos sobre el tema,¹⁻³¹ tanto por nuestro grupo como por otros investigadores. Desde el punto de vista de su prevalencia en nuestro país, el síndrome de las plaquetas pegajosas representa la segunda condición más frecuente, sólo superada por la mutación 677 del gen de la reductasa de tetra hidro-folato,²⁷ dato que aparece incluso en libros de texto de pre-grado de hematología.³² Por ello, llama la atención que en el manuscrito sobre riesgo protrombótico de Rodríguez-Armida y Rodríguez-Weber,³³ el Cuadro 2 del trabajo no incluya al síndrome de las plaquetas pegajosas, a pesar de que en las referencias se hace alusión a nuestra publicación inicial sobre el tema.⁶

Dr. Guillermo J. Ruiz-Delgado, Dr. Guillermo J. Ruiz-Argüelles

Centro de Hematología y Medicina Interna. Clínica
Ruiz 8B Sur 3720 72530 Puebla, Pue.
gruiz1@clinicaruiz.com

REFERENCIAS

- Holiday PL, Mammen E, Gilroy J. Sticky platelet syndrome and cerebral infarction in young adults. Presented at the Ninth International Joint Conference on Stroke and Cerebral Circulation; 1983 (abstract). Phoenix, Arizona. *Circulation* 1983 (suppl).
- Mammen EF, Barnhart MI, Selik NR, Gilroy J, Klepach GL. Sticky platelet syndrome: A congenital platelet abnormality predisposing to thrombosis? *Folia Haematol (Leipzig)* 1988;115:361-365.
- Bick RL. Sticky platelet syndrome: A common cause of unexplained arterial and venous thrombosis. *Clin Appl Thromb Hemost* 1998;4:77-81.
- Mammen EF. Ten years experience with the “sticky platelet syndrome”. *Clin Appl Thromb Hemost* 1995;1:66-72.
- Mammen EF. Sticky platelet syndrome. *Sem Thromb Hemostasis* 1999;25:361-365.
- Ruiz-Argüelles GJ, López-Martínez B, Cruz-Cruz D, Reyes-Aulis MB. Primary thrombophilia in México III. A prospective study of the sticky platelet syndrome. *Clin Appl Thromb Hemost* 2002;8:273-277.
- Kubisz P, Ivankov J, Holly P, Stasko JN, Musiał J. The glycoprotein IIIa PL(A1/A2) polymorphism—a defect responsible for the sticky platelet syndrome? *Clin Appl Thromb Hemost* 2006;12:117-119.
- Kubisz P, Bartosová L, Ivanková J, Holly P, et al. Is Gas6 protein associated with sticky platelet syndrome? *Clin Appl Thromb Hemost* 2010;16:701-704.
- Bick RL. Recurrent miscarriage syndrome due to blood coagulation protein/platelet defects: Prevalence, treatment and outcome results. *Clin Appl Thrombosis/Hemostasis* 2000;6:115-125.
- Berg-Damer E, Henkes H, Trobisch H, Kühne D. Sticky platelet syndrome: A cause of neurovascular thrombosis and thromboembolism. *Intervent Neuroradiol* 1997;3:145-154.
- Chitoor SR, Elsehety AE, Roberts GF, Laughlin WR. Sticky platelet syndrome: A case report and review of the literature. *Clin Appl Thrombosis Hemostasis* 1998; 280-284.
- Chaturvedi S, Dzieczkowski JS. Protein S deficiency, activated protein C resistance and sticky platelet syndrome in a young woman with bilateral strokes. *Cerebrovasc Dis* 1999; 9:127-130.
- Rac MW, Crawford N, Worley KC. Extensive thrombosis and first-trimester pregnancy loss caused by sticky platelet syndrome. *Obstet Gynecol* 2011;117:501-503.
- Bojalian MO, Akingba AG, Andersen JC, Swerdlow PS, et al. Sticky platelet syndrome: an unusual presentation of arterial ischemia. *Ann Vasc Surg* 2010;24:691-696.

15. Loeffelbein DJ, Baumann CM, Mucke T, Wolff KD, et al. Sticky platelet syndrome as a possible cause for free flap failure – a case report. *Microsurgery* 2010;30:466-468.
16. Sand M, Mann B, Bechara FG, Sand D. Sticky platelet syndrome type II presenting with arterial microembolii in the fingers. *Thromb Res* 2009;124:244.
17. Mears KA, Van Stavern GP. Bilateral simultaneous anterior ischaemic optic neuropathy associated with sticky platelet syndrome. *Br J Ophthalmol* 2009;93:885-886.
18. El-Amm JM, Andersen J, Gruber SA. Sticky platelet syndrome: a manageable risk factor for posttransplant thromboembolic events. *Am J Transplant* 2008;8:465.
19. Randhawa S, Van Stavern GP. Sticky platelet syndrome and anterior ischaemic optic neuropathy. *Clin Experiment Ophthalmol* 2007;35:779-781.
20. Muhlfeld AS, Ketteler M, Schwamborn K, Eitner F, et al. Sticky platelet syndrome: an underrecognized cause of graft dysfunction and thromboembolic complications in renal transplant. *Am J Transplant* 2007;7:1865-1868.
21. Andersen J. Sticky platelet syndrome. *Clin Adv Hematol Oncol* 2006;4:432-434.
22. Lazo-Langner A. Sticky platelet syndrome. *Rev Invest Clin Méx* 2004;56:103-104.
23. Lewerenz V, Burchardt T, Buchau A, Ruzicka T, Megahed M. Livedoid vasculopathy with heterozygous factor V Leiden mutation and sticky platelet syndrome. *Hautarzt* 2004;55:379-381.
24. Frenkel EP, Mammen EF. Sticky platelet syndrome and thrombocytopenia. *Hematol Oncol Clin North Am* 2003;17:63-83.
25. Hernández-Hernández D, Villa R, Murillo-Bonilla LM, Cantú-Brito C, Arauz-Góngora A, y col. Hiperagregabilidad plaquetaria y síndrome de plaquetas pegajosas (SPP) en eventos vasculares cerebrales en jóvenes. *Rev Hematol Méx* 2002;3:19.
26. Ruiz-Argüelles GJ, López-Martínez B, Valdés-Tapia P, Gómez-Rangel JD, et al. Primary thrombophilia in Mexico. V. A comprehensive prospective study indicates that most cases are multifactorial. *Am J Hematol* 2005;78:21-26.
27. Ruiz-Argüelles GJ, González-Carrillo ML, Reyes-Núñez V, Garcés-Eisele J, y col. Trombofilia primaria en México, parte VI. Falta de asociación estadística entre las condiciones trombofílicas heredadas. *Gac Méd Méx* 2007;143:317-22.
28. Ruiz-Argüelles GJ, Alarcón-Urdaneta C, Calderón-García J, Ruiz-Delgado GJ. Primary thrombophilia in México VIII: Description of five kindreds of familial sticky platelet syndrome phenotype. *Rev Hematol Méx* 2011;12:73-78.
29. Césarman-Maus G. Myths and reality of the sticky platelet syndrome. *Rev Hematol Méx* 2011;12:55-56.
30. Kubisz P, Kotuličová D, Chudy P, Bartošová L, et al. Sticky platelet syndrome in a patient with transitory ischemic attack and the family. A case report. *Rev Hematol Méx* 2011;12:99-104.
31. Calderón-Cruz B, Pérez-González A, Peña-Duque MA, Vargas-Alarcón G, et al. Prasugrel resistance may be linked to the sticky platelet syndrome Report of one case. *Rev Hematol Mex* 2011;12:105-109.
32. Ruiz-Argüelles GJ.: Trombofilia. En *Fundamentos de Hematología*, 4a. edición. AMEH. Ruiz-Argüelles G.J. Editor. México: Médica Panamericana, 2009;287-296.
33. Rodríguez-Armida M, Rodríguez-Weber F.: Riesgo protrombótico. *Med Int Méx* 2011; 27;281-283.

Respuesta a la CARTA AL EDITOR. “Nadie es profeta en su tierra”

Lejos de querer entrar en controversia quisiera anotar que en relación al estado protrombótico existen muchas verdades que no se comentaron en el manuscrito y muchas más que nos faltan por conocer, que el “Síndrome de la plaqueta pegajosa” (SPP), hoy totalmente reconocido, como su nombre lo indica es un síndrome que si bien tiene un patrón agregométrico específico incluso en sus diferentes tipos, está asociado a diferentes defectos trombofílicos como el mismo Dr. Ruiz Argüelles en algunos de sus artículos ha mencionado. El escrito en realidad hace referencia a la gran variedad de factores que pueden contribuir desencadenar los problemas de trombosis (reconociendo nuestra omisión) y la importancia que no debe dejar de tener la clínica para sospechar riesgo en nuestros pacientes, especialmente orientados en la prevención primaria, prevención prequirúrgica, etc; no plantea cómo realizar los protocolos de estudios ni mucho menos qué tratamientos utilizar.

Habiendo realizado el comentario anterior, quisiera agradecer el que el Dr. Ruiz Argüelles se haya molestado en hacer una carta y leer el escrito enriqueciendo su contenido al mencionar al “Síndrome de la plaqueta pegajosa” obligando a los lectores a buscar información complementaria tanto de los estados protrombóticos como del SPP esperando que esto se traduzca en un beneficio para nuestros pacientes.

Dr. Federico Rodríguez Weber
fweber@saludangeles.com