



¿Cuáles son algunas de las condiciones de sangrado?

- ◇ Hemofilia
- ◇ Von Willebrand
- ◇ Deficiencia Factor V
- ◇ Deficiencia Factor VII
- ◇ Deficiencia Factor IX
- ◇ Deficiencia Factor X
- ◇ Entre otros



ASOCIACIÓN PUERTORRIQUEÑA DE
HEMOFILIA
Y CONDICIONES DE SANGRADO

¡Contáctanos!

Dirección:
PMB 633
P.O. BOX 29005
San Juan, PR
00929-0005

Facebook:
Asociación Puertorriqueña
de Hemofilia

Instagram:
@hemophilia.aph

E-mail:
hemophilia.aph@gmail.com



¿Qué es la Hemofilia?

¿Qué es el von Willebrand?

¿Cómo se trata?

¿Qué son las condiciones de sangrado?

¿Cómo se adquiere?

¿Tiene cura?



ASOCIACIÓN PUERTORRIQUEÑA DE
HEMOFILIA
Y CONDICIONES DE SANGRADO

¿Qué es una condición de sangrado?

Son condiciones hereditarias que ocasionan que la sangre no coagule adecuadamente debido a la deficiencia de una proteína en la sangre. Las personas afectadas pueden experimentar:

- ♥ Hematomas recurrentes.
- ♥ Sangrados nasales prolongados.
- ♥ Sangrado menstrual abundante.
- ♥ Sangrado espontáneo y/o prolongado en articulaciones, músculos y órganos.
- ♥ Sangrados prolongados luego de una cirugía o lesión.

Las condiciones de sangrado afectan a todas las razas, géneros y edades. Estas enfermedades son hereditarias y no tienen cura. Se estima que 200,000 personas sufren de alguna condición de sangrado en los Estados Unidos.

De las diferentes condiciones de sangrado existentes, las más comunes son la Hemofilia A y B, al igual que la enfermedad de Von Willebrand.



Hemofilia

Es un trastorno de sangrado hereditario en el cuál la sangre no coagula correctamente. La gravedad de la hemofilia se determina por la cantidad de factor de coagulación en la sangre y se describe como: leve, moderada o severa. La hemofilia se clasifica en tres niveles, según el porcentaje de factor en la sangre.

Tipo A → deficiencia de Factor VIII

Tipo B → deficiencia de Factor IX

Tipo C → deficiencia XI

La enfermedad puede provocar sangrado espontáneo en los músculos, órganos y mayormente en las articulaciones.

Según el CDC, la mejor forma de tratar la hemofilia es reemplazar el factor de la coagulación faltante de manera intravenosa. Las modalidades de tratamiento existentes son:

- ♥ Concentrados derivados del plasma sanguíneo.
- ♥ Concentrados recombinados.
- ♥ DDAVP® (acetato de desmopresina).
- ♥ Amicar (Ácido épsilon aminocaproico).
- ♥ Crioprecipitado.

Von Willebrand

Condición nombrada por el doctor que la descubrió Erik Von Willebrand. Esta proteína, protege y transporta el factor VIII. También permite que las plaquetas se adhieran entre ellas y a los vasos sanguíneos. La enfermedad es hereditaria o adquirida y se diagnostica con pruebas especializadas de laboratorio.

Se clasifica en tres tipos:

Tipo 1: es el más común y tiene deficiencia en cantidad de von Willebrand en la sangre y en algunos casos de factor 8.

Tipo 2: tiene 4 subtipos y se basa en que el factor no funciona como debería.

Tipo 3: es la forma más severa, pacientes de este tipo producen bien poco o ningún factor Von Willebrand.

Opciones de tratamiento:

- ♥ La desmopresina que sube los niveles de factor en la sangre (se receta como *spray* nasal o como infusión).
- ♥ Tranexamic Acid (Lysteda) ayuda a que el coágulo se tarde en descomponerse.
- ♥ Amicar (ayuda a detener sangrados).
- ♥ Reemplazo del Factor Von Willebrand.