

ALTERACIONES PLAQUETARIAS.

Hipofibrinogenemia
decreta

- Disminución en el número de megacariocitos
- Trombocitosis ineficaz.

- Disminución de supervivencia plaquetaria.
- Destrucción incrementada de plaquetas
- Hipercalcemia plaquetaria
- Secuestro plaquetario
- Hipotrombocitemia.

Púrpura Trombocitopenia Inmunitaria

- Síndrome de trombocitopenia de origen inmune

PTI Adulto: Se le considera una enfermedad idiopática que afecta a ambos sexos) Aparece después de procesos víricos de vía respiratoria

PTI Crónica: es típica en adultos jóvenes generalmente mujeres el 90% presenta recidivas espontáneas

Patogenia

Adhesión de anticuerpos de tipo IgG sobre la membrana plaquetaria ya que ya dirigidos a dicha membrana tales como glicoproteínas

Diagnóstico

Se requiere la detección de cuerpos plaquetarios

Leucopenia o Trombocitopenia.

La disminución del número de plaquetas por debajo de los 100,000 plaquetas / mm^3 disminución superior a los 50,000 plaquetas sanguíneas postquirúrgico.

Su etiología es diversa.

- Disminución benigna.
- Afección neurológica
- Fiebre
- Anemia hemolítica microangiopática
- Trombocitopenia con síndrome de Guillain-Barré
- Causas de etiología y su diagnóstico esencialmente clínico

Púrpura Trombocitopenia

Se inicia cuando existe sangrado activo independientemente del número de plaquetas. El medicamento de primera línea

Tratamiento o sin tratamiento esta enfermedad es mortal hasta el 80-90% el tratamiento es el reemplazo plasmático

Avanturia patológica
• Trombofilia en arterias y capilares sin reacción inflamatoria asociada.

Trombocitopatias.

Es una alteración de la función plaquetaria cuando el tiempo de la hemorragia se prolonga por lo tanto el número de plaquetas es normal

Enfermedad de Bernard-Soulier
También se le denomina plaquetas gigantes es un trastorno autosómico recesivo

- Se comprueba por medio de laboratorios de adhesión plaquetaria con resistencia que se corrigiera administrando plasma

Otras enfermedades de hemostasia primaria.
Enfermedad de von Willebrand

Trombocitopenia hemorrágica hereditaria (enfermedad de Ehlers-Danlos)

Chaperonados y alteración de acetato de desmoneurina.

Tratamiento.

En los casos leves - formas clínicas. Aparece en mucosa vaginal (labios) eucias Lengua boca A veces visible hasta en la edad adulta, y raras gastro intestinal Genitoriales

Es la diatesis hemorrágica hereditaria más frecuente se debe a una mutación genética del factor VIII sintetizado en el endotelio y los megacariocitos

Se trata de un trastorno mixto dominante de la enfermedad autosómica de una mal formación vascular congénita con vasos reducidos sin simple esclerodermia

Aparece en mucosa vaginal (labios) eucias Lengua boca A veces visible hasta en la edad adulta, y raras gastro intestinal Genitoriales