



MATERIA: ENFERMERÍA CLINICA

TEMA: HERIDAS Y SÍNDROME HEMORRÁGICO

PROFESOR: CECILIA ZAMORANO

GRADO: 4TO CUATRIMESTRE

GRUPO: (A) ESCOLARIZADO

ALUMNA: BETHSAIDA VÁZQUEZ HERNÁNDEZ.

HERIDAS

Una lesión, intencional o accidental que produce pérdida de la continuidad de la piel mucosa.

Activa mecanismos fisiológicos destinados a recuperar su continuidad y su función.

Clasificación de Heridas "Natural" sea de la lesión

- Incisión
- Quemadura
- Ulceración
- Confusión
- Mordedura

Contaminación:

- Limpia
- Limpia-contaminada
- Contaminada
- Sucia

Causal de la lesión
 Incisión: mediante objeto afilado
 Contusión: muerte celular
 Quemaduras: contacto con calor
 Ulceración: inversión epitelial
 Mordeduras: causada por humanas o animales.

Clasificación según contaminación
 En toda cirugía se producen heridas quirúrgicas. Postoperatorio existe riesgo de infección de 0 a 20%

En pacientes que desarrollan una infección de herida quirúrgica pueden tener necesidad de curaciones, antibióticos.

Clases de Heridas

- Clase I (Limpia)
- Clase II (Limpia/contaminada)
- Clase III (contaminada)

La Piel es el órgano más grande en el cuerpo y tiene 6 función

- Homeostasis
- Endocrílogica
- Excretora
- Sensitiva
- Inmunológica
- Barrera mecánica

La Piel consta de 2 estratos
 Epidermis: esta capa se renueva constantemente.
 Dermis: se compone de 2 capas de rmis capilar y reticular.

Heridas: lesión, intencional o accidental que produce pérdida de la continuidad de la piel mucosa.

Clasificación temporalidad
 Aguda: 6 horas de evolución
 Subaguda: 6 horas/5 días evolución
 Crónica: 5 días de evolución.

SINDROME HEMORRÁGICO. HEMOSTASIA

Síndrome Hemorrágico
 Hemostasia: mecanismo de defensa del organismo que se activa tras haber sufrido un traumatismo.

La hemostasia deriva de 3 sistemas: hemostasia primaria, secundaria y sistema fibrinolítico.

Hemostasia primaria: formación del tapón hemostático primario.
 Secundaria: se pone en marcha el proceso de coagulación.

Proteínas interpretado como una cascada que se distinguen de 2 vías en vía extrínseca e intrínseca.

Trastornos Hemorrágicos conocida como hemofilia enfermedad de Von Willebrand trastornos de coagulación.

Trombocitias: cifra normal de plaquetas sano adulto entre 150-400 x10⁹. se define trombopenia 150 x10⁹.

Púrpura trombopérmica inmune (PTI)
 Es una trombopenia inmune idiopática producida por la adhesión membrana plaqueta.

Trombopenia Von Willebrand Microangiopáticas: PTT y STU Son 2 síndromes que se consideran entidad etiopatogénica.

Púrpuras Angiofáticas o Vasculares.
 Causan generalmente con hemorragias leves cutáneas y en ella pruebas de coagulación y plaqueta normal.

Hemofilia
 Enfermedad hereditaria ligada al sexo caracterizada por deficiencia en actividad del factor VIII (FVIII).

Déficit de factores deficiente de vitamina K.
 Interviene en el proceso de metabolización hepática de ácido glutámico.

Coagulación intravascular síndrome (CIT)
 síndrome activado de coagulación a nivel de las plaquetas vasos de trombina.