



Mi Universidad

Cuadro sinóptico

Nombre del Alumno: Lucero del Milagro Bastard Mazariego.

Nombre del tema: Síndrome hemorrágico.

Parcial: 4°.

Nombre de la Materia: Enfermería clínica.

Nombre del profesor: Celia de la Cruz Sánchez.

Nombre de la Licenciatura: Enfermería.

Cuatrimestre: 4°.

Síndrome hemorrágico

Grupo de afecciones en las cuales hay un problema con el proceso de coagulación sanguínea del cuerpo. Estos trastornos pueden llevar a que se presente sangrado intenso y prolongado después de una lesión o cirugía. El sangrado también puede iniciarse de manera espontánea y puede ser difícil detenerlo.

Los factores de coagulación son proteínas de la sangre que actúan en conjunto con pequeñas células denominadas plaquetas para formar coágulos de sangre.



Adquiridos.

Aparecer si algo, como una enfermedad o un medicamento, hace que el cuerpo deje de producir factores de coagulación de la sangre o que los factores de coagulación dejen de funcionar correctamente.

- Coagulación intravascular diseminada.
- Sangrado asociado a enfermedad del hígado (hepatopatía).
- Sangrado por deficiencia de vitamina K.
- Enfermedad de Von Willebrand y hemofilia.
- Ovillos de vasos sanguíneos.
- Las deficiencias de factor I, II y V.

Hereditarios.

Están presentes desde el nacimiento y se transmiten de padres a hijos.

- Deficiencia combinada de factores de coagulación dependientes de la vitamina K.
- Hemofilia A.
- Hemofilia B.
- Hemofilia C.
- Enfermedad de Von Willebrand (EVW).
- Telangiectasia hemorrágica hereditaria (THH).
- Las deficiencias de factor I, II, V, V + VIII, VII, X, XI o XIII.

Causas.

La coagulación normal de la sangre involucra partículas sanguíneas llamadas plaquetas y hasta 20 proteínas plasmáticas diferentes que cubren las plaquetas.

Estos factores interactúan con otros químicos para formar una sustancia llamada fibrina que detiene el sangrado.

Se pueden presentar problemas cuando hay un número bajo de plaquetas o no funcionan adecuadamente o cuando faltan o están muy bajos ciertos factores de la coagulación. Los problemas de sangrado pueden ir desde leves hasta graves.

- Enfermedades como deficiencia de vitamina K y enfermedad hepática grave
- Tratamientos como el uso de medicamentos para detener los coágulos de sangre (anticoagulantes) o el uso prolongado de antibióticos
- Resultar del número y funcionamiento de las plaquetas.
- Adquiridos.
- Hereditarios.

Síntomas.

- Sangrado en las articulaciones y músculos.
- Hematomas que se crean con facilidad.
- Sangrado intenso.
- Sangrado menstrual abundante.
- Hemorragias nasales que no se detienen fácilmente.
- Sangrado excesivo durante procedimiento quirúrgicos.
- Sangrado en el cordón umbilical después del parto.



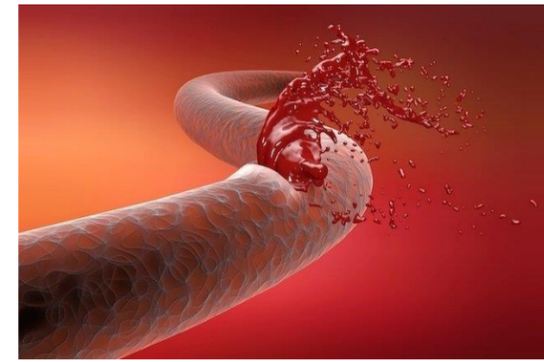
Pruebas y exámenes.

- Hemograma o conteo sanguíneo completo (CSC).
- Tiempo parcial de tromboplastina (TPT).
- Examen de agregación plaquetaria.
- Tiempo de protrombina (TP).
- Estudio mixto, una prueba especial de TPT para confirmar la deficiencia del factor.



Tratamiento.

- Reposición del factor de coagulación.
- Transfusión de plasma fresco congelado.
- Transfusión de plaquetas.



Referencias bibliográficas:

- Trastornos hemorrágicos. (s/f). Medlineplus.gov. Recuperado el 30 de noviembre de 2023, de <https://medlineplus.gov/spanish/ency/article/001304.htm>
- Diagnóstico. (s/f). NHLBI, NIH. Recuperado el 30 de noviembre de 2023, de <https://www.nhlbi.nih.gov/es/salud/trastornos-hemorragicos/diagnostico>