

Mi Universidad

Cuadro sinóptico.

Nombre del Alumno: Karla Osorio Contreras.

Nombre del tema: Síndrome hemorrágico.

Parcial: 4

Nombre de la Materia: Enfermería clínica.

Nombre del profesor: Cecilia De La Cruz Sánchez.

Nombre de la Licenciatura: Enfermería.

Cuatrimestre: 4

Síndrome hemorrágico.

¿Qué es?

Son un grupo de afecciones en las cuales hay un problema con el proceso de coagulación sanguínea del cuerpo.

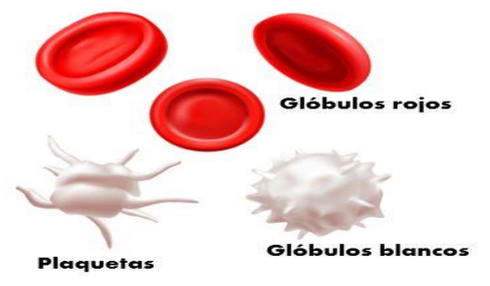
Pueden llevar a que se presente sangrado intenso y prolongado después de una lesión o cirugía. El sangrado también puede iniciarse de manera espontánea y puede ser difícil detenerlo.



Factores.

Son proteínas de la sangre que actúan en conjunto con pequeñas células denominadas **plaquetas** para formar coágulos de sangre.

Cualquier problema que afecte a la función a los niveles de factores de coagulación o de plaquetas puede dar lugar a un **trastorno hemorrágico**.



Causas.

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

Algunos trastornos hemorrágicos están presentes desde el nacimiento y se transmiten de padres a hijos (hereditarios). Otros se desarrollan por:

- 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

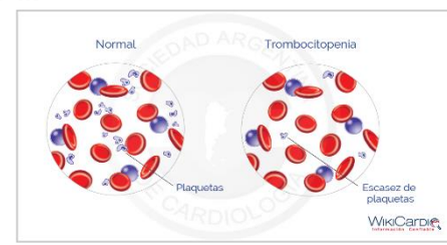


Tipos:

En función de su origen pueden clasificarse en:

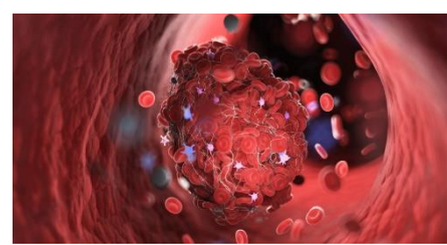
Secundarios a una trombocitopenia:

- Por un descenso de la producción de las plaquetas, como en la anemia megaloblástica, la aplasia medular, síndromes mielodisplásicos, leucemias o anemia de Fanconi, entre otras.



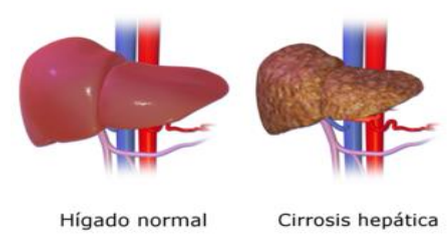
Secundarios a coagulopatías:

- Hemofilia, enfermedad hereditaria recesiva ligada al cromosoma X. Trastornos debidos a déficits de otros factores de la coagulación.
- Fases avanzadas de la coagulación intravascular diseminada.



Secundarios a una trombocitopatía:

- Enfermedad de von Willenbrand, que puede ser congénita o bien adquirida a causa de diversas enfermedades (lupus, tumores renales o leucemias linfoides y linfomas).
- Adquiridas por fármacos, cirrosis hepática, uremia o síndromes mieloproliferativos.



Bibliografías:

[Trastornos hemorrágicos: qué tipos hay -canalSalud \(mapfre.es\)](http://www.mapfre.es/canalSalud/trastornos-hemorragicos)

<https://www.nhlbi.nih.gov/es/salud/trastornos-hemorragicos>

<https://medlineplus.gov/spanish/ency/article/001304.htm#:~:text=Los%20trastornos%20hemorr%C3%A1gicos%20son%20un,de%20una%20lesi%C3%B3n%20o%20cirug%C3%ADa.>