



Mi Universidad

Nombre del Alumno: Fabiola Lopez Lopez

Nombre del tema: Síndrome Hemorrágico

Parcial: 4TO

Nombre de la Materia: Enfermería Clínica

Nombre del profesor: Cecilia De La Cruz

Sanches

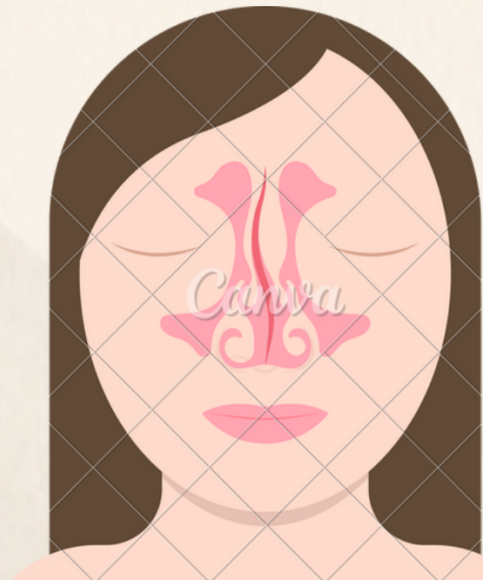
Nombre de la Licenciatura: Enfermería

Cuatrimestre: 4to

Cuadro Sinóptico



SINDROME HEMORRAGICO



Los trastornos hemorrágicos son un 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.

- ovillos de vasos sanguíneos, llamados malformaciones arteriovenosas que en raras ocasiones pueden formarse en el cerebro o en otras zonas del cuerpo y que causan sangrado antes de nacer o más adelante en la vida

Sintomas

Tipos

Los trastornos hemorrágicos pueden ser hereditarios, o pueden ser adquiridos, lo que significa que surgen a lo largo de la vida. Los trastornos hemorrágicos adquiridos son más frecuentes que los hereditarios.

otros tipos de trastornos hemorrágicos adquiridos poco frecuentes, como las deficiencias de factor I, II y V, que reciben su nombre según el factor de coagulación que causa el problema

- Sangrado menstrual abundante
- Hemorragias nasales que no se detienen fácilmente
- Sangrado excesivo durante procedimiento quirúrgicos
- Sangrado en el cordón umbilical después del parto

Trastornos hemorrágicos adquiridos

- coagulación intravascular diseminada (en inglés)
- sangrado asociado a enfermedad del hígado (hepatopatía)
- sangrado por deficiencia de vitamina K
- enfermedad de Von Willebrand y hemofilia, que habitualmente son enfermedades hereditarias pero que pueden desarrollarse como resultado de una afección médica

Trastornos hemorrágicos hereditarios

- **deficiencia combinada de factores de coagulación dependientes de la vitamina K**, que se produce por un problema en los factores de coagulación II, VII, IX y X
- **hemofilia A**, el tipo más común de hemofilia, que se produce por la falta o bajo nivel de factor de coagulación VIII
- **hemofilia B**, que se produce por la falta o bajo nivel de factor de coagulación IX

- Sangrado en las articulaciones y músculos
- Hematomas que se crean con facilidad
- Sangrado intenso



SINDROME HEMORRAGICO

Tratamiento

Causas

La coagulación normal de la sangre involucra partículas sanguíneas llamados plaquetas y hasta 20 proteínas plasmáticas diferentes que cubren las plaquetas. Estas proteínas son conocidas como factores de la coagulación o factores de la coagulación sanguínea. Estos factores interactúan con otros químicos para formar una sustancia llamada fibrina que detiene el sangrado.

Complicaciones

Las complicaciones pueden incluir:

- Sangrado en el cerebro
- Sangrado intenso (generalmente del tubo digestivo o por lesiones)

Dependiendo del trastorno, se pueden presentar otras complicaciones.

El tratamiento depende del tipo de trastorno y puede incluir:

- Reposición del factor de coagulación
- Transfusión de plasma fresco congelado
- Transfusión de plaquetas
- Otros tratamientos

Para **prevenir** el desarrollo de hemorragias, a los pacientes adultos se les puede recetar el uso de hemostáticos que aumentan la coagulación de la sangre.

- **hemofilia C**, que es poco frecuente y se produce por la falta o bajo nivel de factor de coagulación XI
- **enfermedad de Von Willebrand (EVW)**, el trastorno hemorrágico hereditario más común, cuyos distintos tipos se numeran en función de la frecuencia de cada tipo y la magnitud de los problemas de sangrado que producen



BIBLIOGRAFIAS

- <https://medlineplus.gov/spanish/ency/article/001304.htm>
- <https://www.nhlbi.nih.gov/es/salud/trastornos-hemorragicos/tipos>