



Mi Universidad

MAPA CONCEPTUAL.

Nombre del Alumno KARLA LUCIA CONTRERAS ALEGRIA.

Nombre del tema SINDROME HEMORRAGICO.

Parcial II.

Nombre de la Materia MEDICO QUIRURGICA I

Nombre del profesor CECILIA DE LA CRUZ SANCHEZ.

Nombre de la Licenciatura ENFERMERIA

Cuatrimestre QUINTO.

SINDROME HEMORRAGICO.

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

Afectan a la forma en la que el cuerpo controla la coagulación de la sangre.

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

TIPOS.

Adquiridos.

Coagulación intravascular diseminada.

Consiste en la generación excesiva y anormal de trombina y fibrina en la sangre circulante.

Hepatopatía.

Sangrado asociado a enfermedad del hígado.

Déficit por vitamina K.

Disminuye los niveles de protrombina ocasionando una coagulación defectuosa.

Ovillo de vasos sanguíneos.

En raras ocasiones puede formarse en el cerebro o en otras zonas del cuerpo, causan sangrado antes de nacer o más adelante en la vida.

SINTOMAS.

Sangre en la orina y deposiciones.

Hematomas grandes o frecuentes.

Petequias.

Sangrado por el muñón umbilical.

COMPLICACIONES

Sangrado en articulaciones y músculos.

Hematomas que se crean con facilidad.

Hemorragias nasales.

Sangrado excesivo durante procedimiento quirúrgico.

TRATAMIENTO.

Reemplazo de factores de coagulación.

Medicamentos.

Sangrado excesivo.

Sangrado intenso después de un parto.

Sangrado menstrual abundante.

Enrojecimiento, hinchazón, rigidez o dolor.

Hereditarios.

Deficiencia combinada de factores de coagulación dependientes de la vitamina K.

Se produce por un problema en los factores de coagulación II, VII, IX Y X.

Hemofilia A.

Se produce por la falta o bajo nivel de factor de coagulación VIII

Hemofilia B.

Se produce por bajo nivel de factor de coagulación IX.

Hemofilia C.

Se produce por bajo nivel de factor de coagulación XI.

Enfermedad de von willebrand.

La proteína de von Willebrand no funciona como debería.



REFERENCIA BIBLIOGRAFICA.

[Trastornos hemorrágicos - ¿Qué son los trastornos hemorrágicos? | NHLBI, NIH](#)

[Trastornos hemorrágicos - Tipos | NHLBI, NIH](#)

[Trastornos hemorrágicos - Síntomas | NHLBI, NIH](#)

[COMPLICACIONES de síndrome hemorrágico - Búsqueda \(bing.com\)](#)

[Coagulación intravascular diseminada \(CID\) - Hematología y oncología - Manual MSD versión para profesionales \(msdmanuals.com\)](#)

[Deficiencia de vitamina K - Trastornos nutricionales - Manual MSD versión para profesionales \(msdmanuals.com\)](#)