



Mi Universidad

Mapa conceptual.

Nombre del Alumno: Karla Osorio Contreras.

Nombre del tema: Síndrome hemorrágico.

Parcial: 2do.

Nombre de la Materia: Enfermería Medico Quirúrgica I.

Nombre del profesor: Cecilia De La Cruz Sánchez.

Nombre de la Licenciatura: Enfermería.

Cuatrimestre: 5to.

SINDROME HEMORRAGICO.

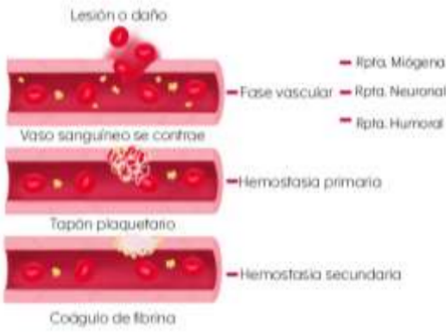
¿Qué es?

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.



Se produce una hemorragia

Cuando una arteria, una vena o un capilar sufren una lesión o una rotura, se activa un sistema para taponar la fuga de sangre a través de la herida, un proceso que se denomina "*hemostasia*".



Consta de 2 fases

1.-Hemostasia primaria:

La interacción que se establece entre la pared del vaso afectado y las plaquetas, que se unen junto con otras sustancias y crean una malla para intentar frenar la hemorragia.

2.-Hemostasia secundaria:

Basada en unas proteínas, los factores de coagulación, que permiten formar un coágulo estable en la malla que han formado las plaquetas.

Causa

La coagulación normal de la sangre involucra partículas sanguíneas llamadas "*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.



Forman

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

Algunos trastornos

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.

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.



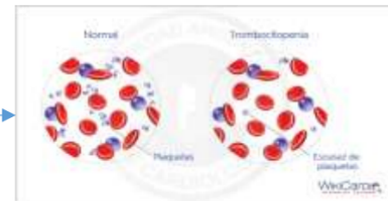
Para diagnosticar

Su proveedor de atención médica posiblemente necesite analizar sus síntomas, factores de riesgo, antecedentes médicos y resultados de análisis de sangre.

Clasificarse por su origen

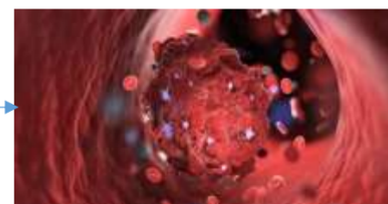
Secundarios a una trombocitopenia:

Es una afección que aparece cuando el recuento de plaquetas de sangre es demasiado bajo.



Secundarios a coagulopatías:

Un grupo heterogéneo de enfermedades hemorrágicas que afectan los diferentes mecanismos de la coagulación. Se dividen en: coagulopatías congénitas, si se adquieren con el nacimiento, y adquiridas, si las contraemos a lo largo de nuestra vida.



Bibliografías:

<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.>

<https://www.salud.mapfre.es/enfermedades/hematologicas/trastornos-hemorragicos/>

<https://www.nhlbi.nih.gov/es/salud/trastornos-hemorragicos#:~:text=Los%20factores%20de%20coagulaci%C3%B3n%20son,lugar%20a%20un%20trastorno%20hemorr%C3%A1gico.>

<https://www.nhlbi.nih.gov/es/salud/trombocitopenia>

<https://www.npunto.es/revista/24/coagulopatias-congenitas-y-adquiridas#:~:text=Las%20coagulopatías%20son%20un%20grupo,lo%20largo%20de%20nuestra%20vida.>