



Mi Universidad

Mapa Conceptual

Nombre del Alumno: Fabiola Lopez Lopez

Nombre del tema: Síndrome Hemorrágico

Parcial: 2do

Nombre de la Materia: Enfermería Medico Quirúrgica

Nombre del profesor: Cecilia De La Cruz Sanches

Nombre de la Licenciatura: Enfermería

Cuatrimestre: 5to

SINDROME HEMORRAGICO



SON

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

INICIA

De manera espontánea y puede ser difícil detenerlo

PRESENTA

Un sangrado intenso y prolongado después de una lesión o cirugía

SE CLASIFICA EN:

HEREDITARIOS

son un grupo de afecciones que se producen cuando la sangre no coagula correctamente.

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

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

ADQUIRIDOS

son aquellos que se desarrollan después del nacimiento o se producen de forma espontánea en el individuo.

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

coagulación, intravascular diseminada)
sangrado asociado a enfermedad del hígado (hepatopatía)
sangrado por deficiencia de vitamina K

SINTOMAS

- Sangrado en las articulaciones y músculos
- Hematomas que se crean con facilidad
- Sangrado en el cordón umbilical después del parto

- Sangrado intenso
- Sangrado menstrual abundante
- Hemorragias nasales que no se detienen fácilmente

CAUSAS

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.

SINDROME HEMORRAGICO

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.

COMPLICACIONES

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

Dependiendo del trastorno, se pueden presentar otras complicaciones.

SE DESARROLLAN POR

- Enfermedades como deficiencia de vitamina K y enfermedad hepática grave

TRATAMIENTO

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

- Transfusión de plaquetas
- Otros tratamientos

- Tratamientos como el uso de medicamentos para detener los coágulos de sangre (anticoagulantes) o el uso prolongado de antibióticos



ACTIVIDADES DE ENFERMERIA



- Realizar una valoración inicial rápida.
- Nivel de conciencia.

- Aparición de signos indicativos de shock hipovolémico: palidez, frialdad, sudoración, taquicardia, taquipnea e hipotensión.

- Identificar si la hemorragia es debida a una herida externa o es de causa interna.

- Colocar al paciente en función de la etiología de la hemorragia.
- Si presenta signos o síntomas de shock, en decúbito supino elevando las piernas, siempre que sea posible.

- Si presenta hematemesis o hemoptisis lateralizar la cabeza y colocar en posición ligeramente incorporada (semi-Fowler) si es posible.

- Asegurar la permeabilidad de la vía aérea y administrar oxígeno.
- Monitorizar los signos vitales (PA, FC y saturación de oxígeno) hasta que el paciente se estabilice.

- Valorar el volumen de las pérdidas: drenajes, sondas, apósitos, vendajes, hematomas, hematemesis.
- Rotular los bordes de hematomas o apósitos para valorar el aumento de sangrado.

- Realizar el aseo del paciente, si lo precisa, cambiando apósitos y/o vendajes.
- Acomodar al paciente y cubrirle con mantas hasta recuperar la temperatura corporal.
- Facilitar la accesibilidad al timbre y pedir al paciente que avise en caso de que aparezca nueva sintomatología.



REFERENCIAS BIBLIOGRAFICAS

- <https://medlineplus.gov/spanish/ency/article/001304.htm>
- <https://www.nhlbi.nih.gov/es/salud/trastornos-hemorragicos/tipos>
- <https://www.cslbehring.es/pacientes/encuentre-su-enfermedad/trastornos-hemorragicos-hereditarios>