



Mi Universidad

NOMBRE DEL ALUMNO: JOANA LIZETH
JIMENEZ JUAREZ

NOMBRE DEL TEMA :SINDROME
HEMORRAGICO

PARCIAL: 2DO PARCIAL

NOMBRE DE LA

MATERIA:ENFERMERIA QUIRURGICA

NOMBRE DEL PROFESOR: CECILIA DE
LA CRUZ SANCHEZ

NOMBRE DE LA LICENCIATURA: LIC. EN
ENFERMERÍA

CUATRIMESTRE: 5TO CUATRIMESTRE

SINDROME HEMORRAGICO

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.

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.

CAUSAS

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

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

LOS TRASTORNOS HEMORRÁGICOS ESPECÍFICOS INCLUYEN:

- Defectos adquiridos de la función plaquetaria
- Defectos congénitos de la función plaquetaria
- Coagulación intravascular diseminada (CID)
- Deficiencia de protombina
- Deficiencia del factor V
- Deficiencia del factor VII
- Deficiencia del factor X

- Deficiencia del factor XI (hemofilia C)
- Enfermedad de Glanzmann
- Hemofilia A
- Hemofilia B
- Púrpura trombocitopénica idiopática (PTI)
- Enfermedad de Von Willebrand (tipos I, II y III)

SINDROME HEMORRAGICO

TRATAMIENTO

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

Los factores de coagulación 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 o a los niveles de factores de coagulación o de plaquetas puede dar lugar a un trastorno hemorrágico.

PRUEBAS Y EXÁMENES

Los exámenes que se pueden realizar incluyen:

- Hemograma o conteo sanguíneo completo (CSC)
- Tiempo parcial de tromboplastina (TPT)
- Examen de agregación plaquetaria
- Tiempo de protrombina (TP)
- Estudio mixto, una prueba especial de TPT para confirmar la deficiencia del factor

¿QUÉ AUMENTA EL RIESGO DE TENER TRASTORNOS HEMORRÁGICOS?

Edad: Los trastornos hemorrágicos pueden aparecer a cualquier edad. Los recién nacidos tienen más probabilidades de sangrar por deficiencia de vitamina K que los adultos. La hemofilia A adquirida es más común entre adultos de edad avanzada.

antecedentes familiares
otrasafecciones medicas

Otras afecciones médicas

- Algunos procedimientos o afecciones médicas, como los siguientes, pueden aumentar su riesgo de adquirir un trastorno hemorrágico:
 - transfusiones de sangre
 - enfermedad o cirugía del intestino
 - cáncer
 - cardiopatías congénitas o adquiridas
 - hipotiroidismo
 - trastornos inmunológicos, incluidas enfermedades autoinmunes como la artritis reumatoide o el lupus
 - infecciones

COMPLICACIONES

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

REFERENCIA BIBLIOGRAFICA

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

<https://www.nhlbi.nih.gov/es/salud/trastornos-hemorragicos/tipos#:~:text=hemofilia%20A%2C%20el%20tipo%20m%C3%A1s,de%20factor%20de%20coagulaci%C3%B3n%20XI>