



Mi Universidad

Mapa Conceptual

NOMBRE DEL ALUMNO: Gumaro Antonio Osorio Delfin

NOMBRE DEL TEMA: Síndrome Hemorrágico

PARCIAL: 2do parcial

NOMBRE DE LA MATERIA:

NOMBRE DEL PROFESOR: Cecilia de la Cruz López

NOMBRE DE LA LICENCIATURA: Enfermería

CUATRIMESTRE: 5to Cuatrimestre

SÍNDROME HEMORRÁGICO

Los trastornos hemorrágicos afectan a la forma en la que el cuerpo controla la coagulación de la sangre. Si su sangre no coagula lo suficiente, puede sangrar demasiado después de una lesión o una cirugía. Si su sangre coagula demasiado, puede dar lugar a otras afecciones médicas, como trastornos trombóticos (en inglés). Este tema de salud se centra en los trastornos hemorrágicos causados por problemas con los factores de coagulación, como la hemofilia y la enfermedad de Von Willebrand.

TRASTORNOS HEMORRÁGICOS ADQUIRIDOS

Un trastorno hemorrágico puede aparecer si algo, como una enfermedad o un medicamento, hace que el cuerpo deje de producir factores de coagulación de la sangre o que los factores de coagulación dejen de funcionar correctamente. Algunos problemas con los vasos sanguíneos también pueden producir sangrados.

ENTRE LOS TRASTORNOS HEMORRÁGICOS ADQUIRIDOS SE ENCUENTRAN LOS SIGUIENTES:

- Coagulación intravascular diseminada.
- Sangrado asociado a enfermedad del hígado (hepatopatía).
- Sangrado por deficiencia de vitamina K.
- Enfermedad de Von Willebrand y hemofilia.
- Ovillos de vasos sanguíneos.
- Otros tipos de trastornos hemorrágicos adquiridos poco frecuentes.

SÍNTOMAS

- Hemorragias nasales frecuentes o difíciles de detener
- Sangrado menstrual abundante
- Sangrado vaginal intenso a causa de otras afecciones, como endometriosis
- Sangre en las heces o en la orina
- Sangrado en las articulaciones, los músculos y los órganos

TIPOS DE TRASTORNO HEMORRÁGICOS

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.

HEMOSTASIA

Se trata de una serie de funciones orgánicas que actúan como un mecanismo de defensa del cuerpo ante las hemorragias internas o externas, ya sea deteniéndolas o previniéndolas.

La hemostasia es la facultad del organismo para mantener la sangre en los vasos sanguíneos en el momento en que ocurre alguna lesión, iniciando con la acumulación plaquetaria, la creación de coágulos para taponar una hemorragia, y una vez reparado el daño, disolver los coágulos formados.

PRIMARIA

Cuando entran en función las plaquetas sanguíneas, acumulándose en la zona dañada para formar lo que se conoce como taponamiento hemostático de plaquetas.

SECUNDARIA

A través de diversas proteínas plasmáticas como la fibrina, se genera un coágulo que taponar la lesión, impidiendo que la sangre salga.

TRASTORNOS HEMORRÁGICOS HEREDITARIOS

Entre los trastornos hemorrágicos hereditarios se encuentran los siguientes:

- Deficiencia combinada de factores de coagulación dependientes de la vitamina K.
- Hemofilia A.
- Hemofilia B.
- Hemofilia C.
- Enfermedad de Von Willebrand (EVW).
- Telangiectasia hemorrágica hereditaria (THH).

TRATAMIENTO

El tratamiento será el de la causa de la alteración sanguínea siempre que sea posible. En el caso de la PTI se iniciará tratamiento con corticoides a dosis crecientes. Si no dan buen resultado, se puede realizar una esplenectomía o dar tratamiento con inmunosupresores.

En el caso de la PTT se realizará una plasmaféresis para depurar la sangre de las sustancias que desencadenan el consumo excesivo de plaquetas.

REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS

- <https://www.nhlbi.nih.gov/es/salud/trastornos-hemorragicos>
- Antología UDS de Enfermería Médico Quirúrgica
- <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://espanol.womenshealth.gov/a-z-topics/bleeding-disorders>
-