



Matías te explica que es la hemofilia y otras coagulopatías congénitas

CAMPAÑA DE SENSIBILIZACIÓN SOBRE LA HEMOFILIA Y OTRAS COAGULOPATÍAS CONGÉNITAS.



La hemofilia es una enfermedad que afecta a la coagulación de la sangre

Se caracteriza por ausencia o disminución de algunos factores que se necesitan para que la sangre coagule



Es una patología:

Genética

Hereditaria

Crónica

Poco Frecuente



La hemofilia se caracteriza por tener una mayor tendencia a las hemorragias

HEMORRAGIAS = Pérdida de sangre



**Por un golpe
ó herida**

**De forma
espontánea**

Interna

Se pueden producir en articulaciones, órganos o músculos

Externa

Se pueden producir en boca, encías, nariz...
ó como pequeñas heridas subcutáneas por traumatismos

Si hay sangrado repetidas veces en una misma articulación, dicha articulación puede dañarse, provocar dolor y presentar una limitación funcional



Tipos de Hemofilia



A

Es un trastorno hemorrágico causado por una reducción del factor VIII de la coagulación



B

Es un trastorno hemorrágico causado por una reducción del factor IX de la coagulación

**También existen
otros tipos de
coagulopatías
congénitas**

Von Willebrand

La enfermedad de Von Willebrand (EvW) es una patología genética y hereditaria, siendo una de las más frecuentes de los trastornos de coagulación de la sangre.

Las personas con EvW tienen unos niveles bajos de factor Von Willebrand, una proteína que ayuda a la coagulación de la sangre, o la proteína no funciona bien.



Hay diferentes tipos de EvW

TIPO I

Es la forma más común. Tiene niveles de FvW menores a los normales. Los síntomas generalmente son muy leves.

TIPO II

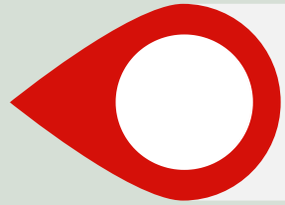
La proteína del FvW no funciona adecuadamente. La actividad del FvW es menor a la normal. Los síntomas generalmente son moderados.

TIPO III

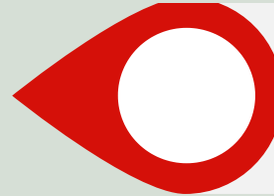
Por lo general, la más grave. Tienen muy poca o no tienen FvW. Los síntomas son más graves.



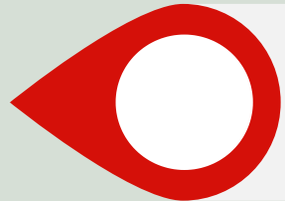
Otras coagulopatías congénitas



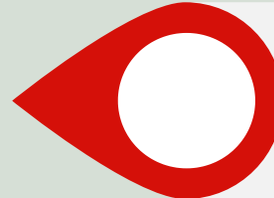
**Déficit de Factor I
(Fibrinógeno)**



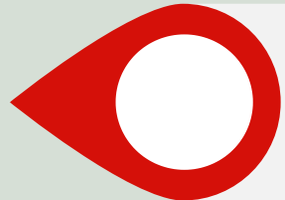
**Deficiencia combinada
de Factor V y Factor
VIII**



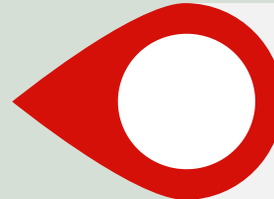
**Déficit de Factor II
(Protombina)**



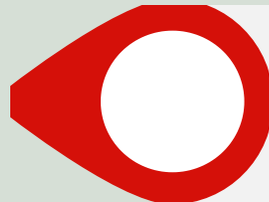
Déficit Factor VII



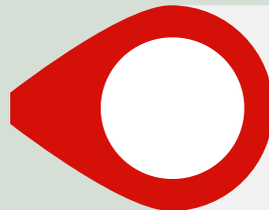
Déficit de Factor V



Déficit Factor X

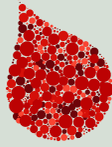


Déficit Factor XI



Déficit Factor XIII

¿Cómo se trata la hemofilia?



Mediante la inyección de factor por vía intravenosa

El tratamiento consiste en aportar a la sangre el factor de coagulación de que se es deficitario

La cantidad de factor deficitario (medicación) y la frecuencia del tratamiento dependerá

Tipo de hemofilia y grado de severidad

Tipo de hemorragia y localización



TIPOS DE TRATAMIENTO

A DEMANDA

El tratamiento se administra una vez se ha producido la hemorragia

PROFILAXIS

El tratamiento se administra regularmente para prevenir las hemorragias



TIPOS DE PROFILAXIS

Profilaxis Primaria

Antes de que aparezca cualquier
hemorragia

Profilaxis Secundaria

Tras la aparición de la primera
hemorragia



La profiaxis debe ser personalizada en cada paciente

AUTOTRATAMIENTO

La persona con hemofilia puede formarse para aplicarse él mismo el tratamiento en su domicilio, previas indicaciones del especialista en hematología

El autotratamiento proporciona una mayor autonomía y menor dependencia de los centros sanitarios

Y una normalización de las actividades de la vida diaria, evitando el absentismo escolar y/o laboral



¡Aprende a realizar autotratamiento!



En nuestra semana Anual de Convivencia dirigida a niños y niñas con hemofilia y otras coagulopatías congénitas, portadoras y familiares

Aprendemos juntos a realizar autotratamiento y a conocer mejor nuestra enfermedad, en un espacio lúdico y seguro



**Si quieres más información ven a la
Asociación Andaluza de Hemofilia Asanhemo**

www.asanhemo.org



¡Te esperamos!

