

Hemofilia

HEMOFILIA ES...

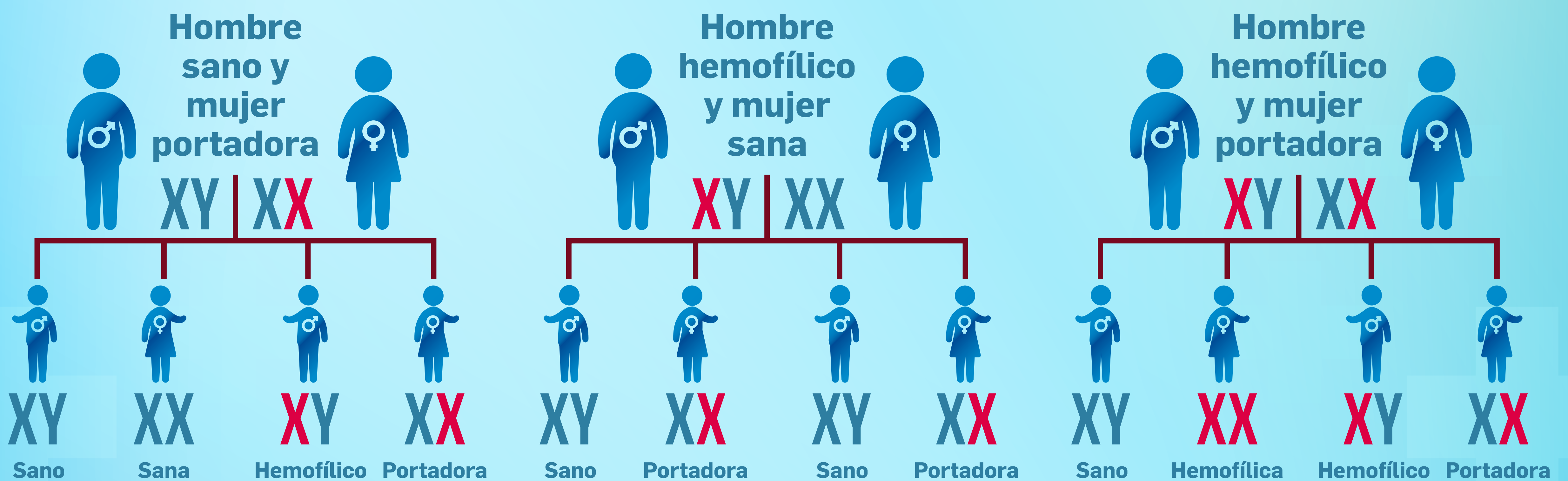
Una **enfermedad hereditaria**.
Se caracteriza por un **defecto de la coagulación de la sangre**, debido a la falta de uno de los factores que intervienen en ella.
Se manifiesta por una **persistencia de las hemorragias**.

TIPOS E INCIDENCIA

Hemofilia A
1 CASO CADA 5.000 VARONES
Déficit del factor VIII de coagulación

Hemofilia B
1 CASO CADA 30.000 VARONES
Déficit del factor IX de coagulación

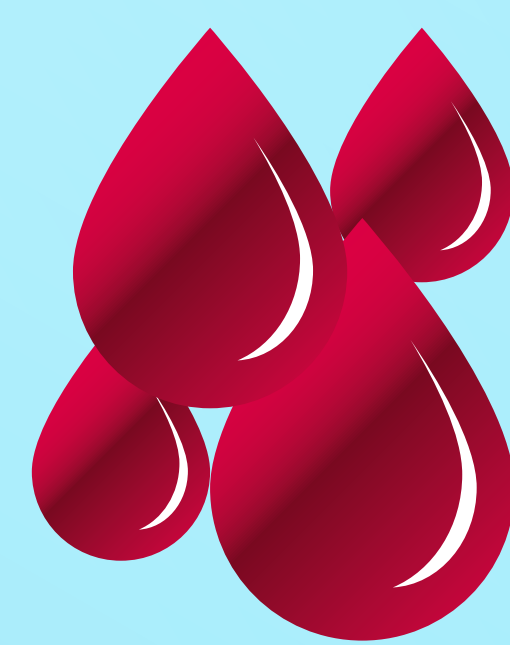
CÓMO SE TRANSMITE



PREVALENCIA

Se estima que la hemofilia **AFECTA A 3.000 PACIENTES EN ESPAÑA**.
Se incluyen todos los grados de la enfermedad y subtipos.

SÍNTOMAS MÁS FRECUENTES



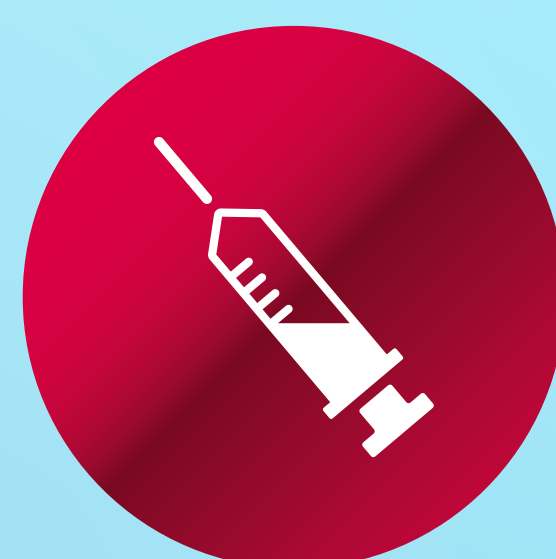
Hemartrosis.
Sangrado prolongado espontáneo.

DIAGNÓSTICO



Muestra de **sangre**.
Medición del grado de actividad del factor de **coagulación**.

TRATAMIENTO



Óptimo: reposición del factor de coagulación deficiente.
Profiláctico: mediante reposición del factor de coagulación deficiente o terapias no sustitutivas, que disminuyen el dolor y el daño de las articulaciones, músculos y órganos.

CALIDAD DE VIDA



Igual que la de cualquier otra persona, si se realiza un adecuado manejo de la enfermedad.

PRECAUCIONES ANTE UNA OPERACIÓN QUIRÚRGICA



Planificar la intervención.
Coordinación con el hematólogo que trata al paciente hemofílico.
Administración del factor deficiente en el preoperatorio.