



GRUPO CAHT
GRUPO COOPERATIVO ARGENTINO
DE HEMOSTASIA Y TROMBOSIS

Enfermedad de von Willebrand

TIPS DE INFORMACIÓN PARA LA COMUNIDAD

ENFERMEDAD DE VON WILLEBRAND Y SU DIAGNÓSTICO DE LABORATORIO



La enfermedad de von Willebrand es un trastorno hereditario donde la sangre no coagula adecuadamente observándose en los pacientes sangrados. Las personas con esta enfermedad tienen niveles bajos o no funcionales del factor von Willebrand (FVW), proteína que participa en el proceso de coagulación.

El diagnóstico de la enfermedad de von Willebrand requiere evaluación clínica y es facilitado por las pruebas de laboratorio. En el laboratorio existen muchas variaciones en la manera de realizar los ensayos. En la actualidad se prefiere la realización de 4 pruebas: actividad coagulante del factor VIII, el antígeno del FVW, la unión a la glicoproteína Ib del FVW y unión de colágeno al FVW. En caso de no tener la posibilidad de hacer las 4 pruebas, se recomienda la realización de las 3 primeras.

A pesar de no tener cura, con tratamiento y ciertos cuidados, la mayoría de las personas pueden llevar un buen estilo de vida.

Si bien es un trastorno hereditario, las señales de advertencia podrían no aparecer durante años como, por ejemplo, el sangrado abundante después de un procedimiento dental. Por lo cual es muy importante **consultar al médico** si se tiene un sangrado que dura mucho tiempo o es difícil de detener.

Bibliografía:

<https://www.mayoclinic.org/es/diseases-conditions/von-willebrand-disease/symptoms-causes/syc-20354978>.

Favaloro, E. J., & Pasalic, L. (2023). Laboratory diagnosis of von Willebrand disease in the age of the new guidelines: considerations based on geography and resources. *Research and practice in thrombosis and haemostasis*, 7(5), 102143. <https://doi.org/10.1016/j.rpth.2023.102143>.