



GRUPO CAHT
GRUPO COOPERATIVO ARGENTINO
DE HEMOSTASIA Y TROMBOSIS



Hemofilia

TIPS DE INFORMACIÓN PARA PACIENTES

¡DÍA MUNDIAL DE LA HEMOFILIA!



La hemofilia es una enfermedad hemorrágica hereditaria ligada al sexo que se produce por una deficiencia parcial o total de un factor de la coagulación. Hay dos tipos de hemofilia A y B. La hemofilia A es causada por el déficit de Factor VIII y la hemofilia B por la deficiencia del Factor IX. La frecuencia de la hemofilia A es de aproximadamente 1 cada 5.000 a 10.000 nacimientos de varones y la de la hemofilia B es de 1 cada 30.000 a 50.000 nacimientos. Los trastornos hemorrágicos pueden tener signos y síntomas muy similares; por tanto, un diagnóstico correcto es fundamental para que el paciente reciba el tratamiento adecuado.

Por este motivo, su médico le solicitará acudir al laboratorio para la realización de pruebas de coagulación, como el tiempo de protrombina (TP) y tiempo de tromboplastina parcial activado (aPTT), y para confirmar el diagnóstico pedirá dosajes de Factores VIII y IX. Recuerde que no es necesario el ayuno previo a la extracción de sangre, así mismo, se sugiere no realizar ejercicio físico intenso previo a la extracción.

Desarrollado por el grupo de sangrado.

Bibliografía:

Srivastava A y col. Treatment Guidelines Working Group on Behalf of The World Federation Of Hemophilia. Guidelines for the management of hemophilia. Haemophilia 2013; 19: e1-47.