



HEMOFILIA EN FAMILIA



La hemofilia es un trastorno de la coagulación en el que la sangre no coagula correctamente debido a la ausencia o disminución de ciertas proteínas llamadas “factores de la coagulación”. Esto puede provocar sangrados prolongados en diversas localizaciones principalmente en articulaciones y músculos.

Es una enfermedad genética, generalmente hereditaria que afecta a individuos varones del lado materno. Hay 2 tipos de hemofilia: Hemofilia A donde la proteína faltante es el factor VIII y la hemofilia B, el factor IX.

A través de un centro de atención integral, el tratamiento se basa en prevenir y controlar el sangrado mediante la administración de estos factores y en el manejo de las complicaciones con la finalidad de mejorar la salud y calidad de vida de los pacientes.

El día 17 de abril se conmemora el día mundial de la Hemofilia en honor al nacimiento del fundador de la Federación Mundial de la Hemofilia, Frank Schnabel. Por tal motivo este mes estará dedicado a compartir experiencias de personas con hemofilia.



“ Soy agricultor actualmente, mi vida es prácticamente normal, me infunden factores para cada extracción dentaria, gracias a Dios mi vida es normal. Mis rutinas son de una persona que no padece hemofilia.”

MARIO M.



Bibliografía: <https://wfh.org/es>



**Día mundial de
la hemofilia 17 de Abril**

Reconocemos todos los trastornos de la coagulación

TESTIMONIO CON CONSENTIMIENTO