



GRUPO CAHT
GRUPO COOPERATIVO ARGENTINO
DE HEMOSTASIA Y TROMBOSIS



Hemofilia

TIPS DE INFORMACIÓN PARA LA COMUNIDAD

HEMOSTASIA PERIOPERATORIA PARA PACIENTES CON HEMOFILIA



La hemofilia es una enfermedad sangrante, poco frecuente, hereditaria y congénita, caracterizada por la disminución o ausencia de una proteína que impide la correcta coagulación de la sangre con sangrado subsecuente. Afecta principalmente a varones y en algunos casos no hay antecedentes familiares. Estos pacientes pueden presentar hemorragias espontáneas, siendo lo más característico y frecuente en articulaciones y músculos, también sangrados luego de un procedimiento/cirugía o después de una lesión. Por este motivo se debe realizar con tiempo un plan de tratamiento periprocedimiento, idealmente bajo la guía de un centro de hemofilia asegurándose de que todos los recursos necesarios estén disponibles. Es importante conocer todos los datos de la enfermedad y también los antecedentes del paciente (quirúrgicos, complicaciones hemorrágicas, y enfermedades preexistentes que aumenten el riesgo de sangrado/trombosis). Con todos los datos se determina un plan individualizado ya que estos pacientes en su gran mayoría necesitarán infusiones de concentrados de factores de la coagulación (CFC) para reemplazar la proteína faltante y así evitar el sangrado. La Federación Mundial de la Hemofilia recomienda valores objetivos de la proteína pre y posprocedimiento dependiendo del tipo de hemofilia y de la cirugía. Para los pacientes que necesiten una rehabilitación postoperatoria se deberá evaluar extender las infusiones de CFC, dado que presentarán un mayor riesgo de sangrado.

Bibliografía:

Poston JN, Kruse-Jarres R. Perioperative hemostasis for patients with hemophilia. Hematology Am Soc Hematol Educ Program. 2022 Dec 9;2022(1):586-593. Doi: 10.1182/hematology.2022000387. PMID: 36485165; PMCID: PMC9820308.