



GRUPO CAHT
GRUPO COOPERATIVO ARGENTINO
DE HEMOSTASIA Y TROMBOSIS

HEMOFILIA *en familia*



“ Mi nombre es Verónica tengo 39 años y soy madre de tres hijos: Jesús, de 19 años, y Pedro de 4 años, ambos con hemofilia A severa, y mi hija Brisa, de 22 años, con hemofilia leve. Desde niña, mi vida estuvo marcada por moretones inexplicables que aparecían sin razón, sangrados nasales que duraban horas y menstruaciones abundantes que me dejaban exhausta y pálida. En nuestra familia me decían “es normal”, siendo que mi mamá y mis tías sufrían lo mismo... Todo cambió con el nacimiento de Jesús, mi primer hijo varón. A los meses, un simple golpe en la pierna desencadenó un hematoma enorme que no paraba de crecer, y los médicos confirmaron la enfermedad: hemofilia A severa. Hace unos años realicé estudios exhaustivos. El resultado final me dejó sin aliento: tengo hemofilia A leve. Lo que siempre pensé que era “normal” ahora tenía nombre y explicación. Este descubrimiento transformó todo. Antes, cualquier intervención era un riesgo. Ahora, yo y mis hijos primero, nos preparamos... Para la cesárea de Pedro,

usé concentrados de factor VIII y todo salió perfecto, sin complicaciones. Y ante sangrados me aplico los concentrados, y evito anemias crónicas y controlo además mi menstruación con medicación específica. Ya no vivo con miedo; manejo mi enfermedad con educación y con los recursos del centro de hemofilia de mi lugar, en Salta. Cuido a mis hijos con más confianza: Jesús y Pedro reciben profilaxis regular, y Brisa también por su hemofilia. Hoy, nuestra familia es un equipo que está junto a los profesionales de la Fundación de la Hemofilia de Salta. Descubrir mi verdad me dio el poder de “sangrar menos y vivir mejor”.



VERÓNICA Z.



**Día mundial de
la hemofilia 17 de Abril**
Reconocemos todos los trastornos de la coagulación

TESTIMONIO CON CONSENTIMIENTO