



SUBDIRECCIÓN
DE SALUD

BOLETÍN
INFORMATIVO
No. 013

COMANDO GENERAL DE
LAS FUERZAS
MILITARES

SUBSISTEMA DE SALUD DE
LAS FUERZAS
MILITARES

DIRECCIÓN GENERAL
DE SANIDAD MILITAR

MG. HUGO ALEJANDRO
LÓPEZ BARRETO
Director

CR. ROCÍO DEL PILAR
GARZÓN A.

Subdirectora de Salud

CR. DIANA PATRICIA
CUELLAR SALINAS

Coordinadora GROSD

PS. KAREN PRIETO DIAZ

Enfermera Especialista
en Auditoría-GROSD

PS. CLAUDIA MONTENEGRO

Comunicaciones
Estratégicas



DÍA MUNDIAL DE LA HEMOFILIA

"UN EQUIPO HUMANO AL SERVICIO DE LA SALUD"

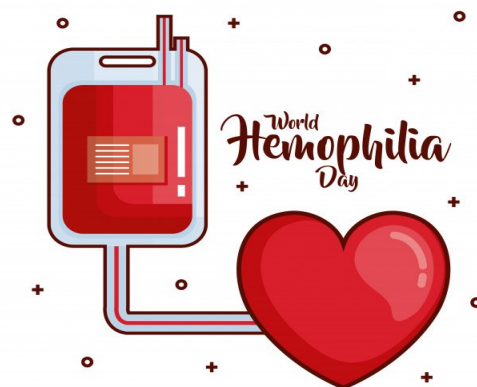
La Dirección General de Sanidad Militar se une a la conmemoración del Día Mundial, bajo el lema **"ADAPTARSE AL CAMBIO, PRESERVAR LA ATENCIÓN EN UN MUNDO NUEVO"**.



El objetivo del Día mundial de la hemofilia es acercar y unir a la comunidad de trastornos de la coagulación. Dado el fuerte impacto que la pandemia de COVID-19 ha tenido en las personas con trastornos de la coagulación, este objetivo nunca ha sido tan importante. El mundo ha cambiado considerablemente durante este último año, pero hay algo que permanece igual: Estamos en esto juntos.

"La pandemia de COVID-19 ha complicado las vidas de las personas con trastornos de la coagulación, pero no podemos dejar de luchar por lograr Tratamiento para todos. El Día mundial de la hemofilia constituye una plataforma para demostrarle al mundo que nuestra comunidad es resiliente y que superaremos este nuevo reto, como hemos superado otros desafíos en el pasado.

CESAR GARRIDO, RESIDENTE DE LA FMH



Según cuenta de alto costo actualmente, el Subsistema de Salud de las Fuerzas Militares atiende de manera integral a 36 pacientes con Hemofilia.

¿QUE ES LA HEMOFILIA?

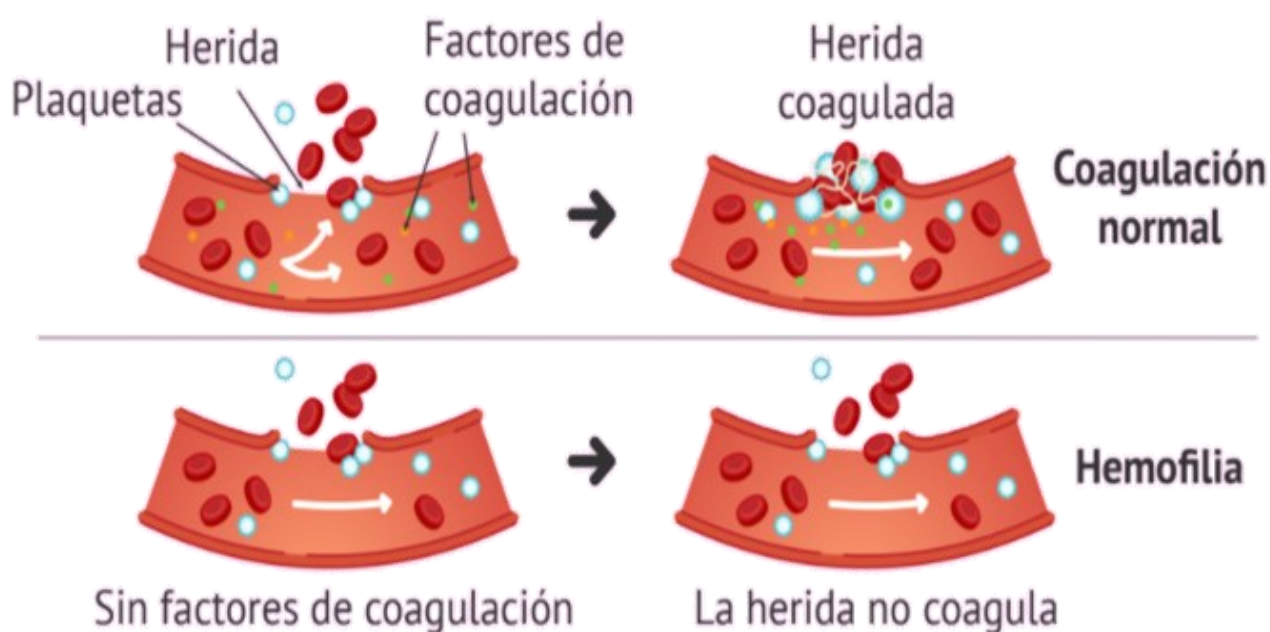
La hemofilia es una condición, generalmente, hereditaria que impide que la sangre coagule de manera normal. Existen dos tipos, que se clasifican como leves, moderados o graves, según la deficiencia de dos factores de coagulación específicos:

Factor VIII: Se designa como hemofilia A y representa del 80% al 85% de los casos

Factor IX: Se designa como hemofilia B

Se estima que hay un caso por cada 10.000 nacimientos y afecta principalmente a los hombres. De hecho, en la actualidad hay unos 1.125.000 hombres con hemofilia en el mundo, la mayoría no diagnosticados.

Coagulación:



El factor de coagulación es una proteína de la sangre que controla las hemorragias, por lo que una persona con hemofilia no sangra más rápido que otra, sino que el sangrado podría durar más tiempo.



DIRECCIÓN GENERAL DE SANIDAD MILITAR
Avenida Calle 26 No 69 – 76 Centro Empresarial Elemento
Bogotá - Colombia
Teléfono 3238555 EXT. 1062
www.sanidadmilitar.mil.co
Twitter: @SanidadMilCo



¿ CÓMO SE HEREDA LA HEMOFILIA?

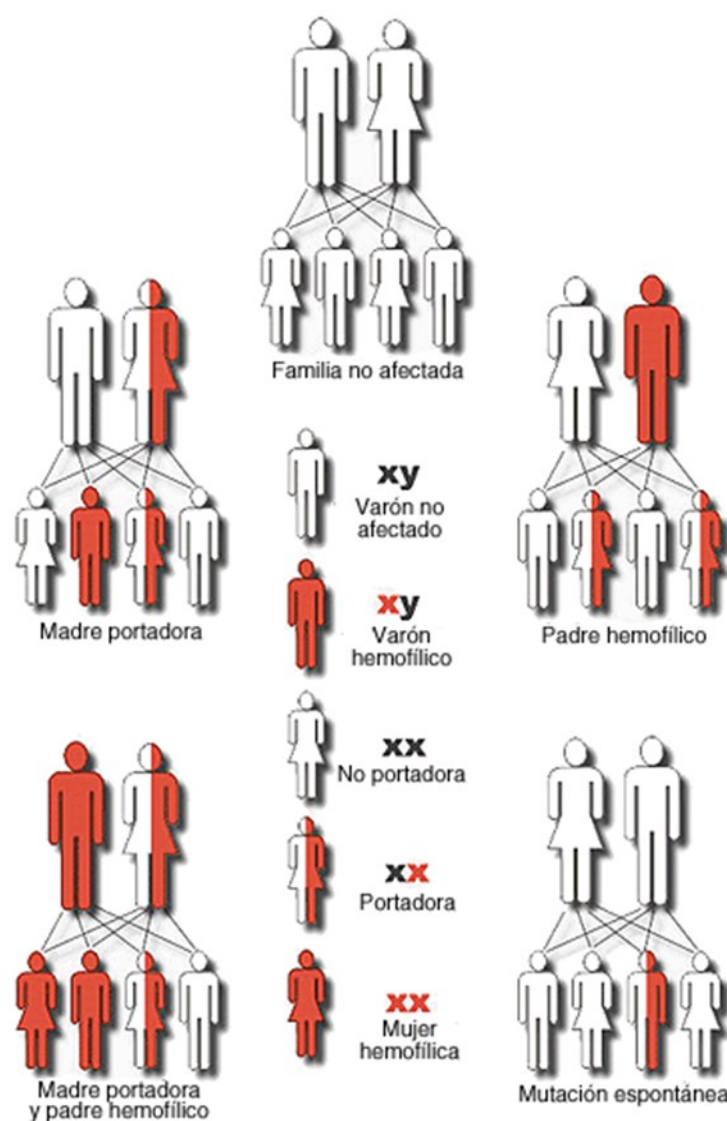
La hemofilia es una enfermedad hereditaria, se transmite de padres a hijos. Afecta mayoritariamente a los hombres, mientras que las mujeres, aunque no suelen padecerla, pueden transmitirla (mujer portadora).

La información genética se encuentra localizada en todas las células del cuerpo en unas estructuras llamadas cromosomas. El ser humano posee 46 cromosomas, unidos de dos en dos, en 23 pares. Los genes que producen ambos factores de la coagulación –FVIII (gen F8) y FIX (gen F9)– están localizados en el cromosoma “X” que forma parte del par 23.

Cuando estos genes están alterados se produce la hemofilia, cuya transmisión está ligada al sexo, ya que estos cromosomas, además, son los encargados de determinar el género del bebé. Son los llamados cromosomas sexuales (par 23)

Los hombres (XY) tienen un solo cromosoma X, que procederá siempre de la madre, y un cromosoma Y, que procede del padre. Por esta razón, el niño que reciba de su madre el cromosoma X con el gen F8 o F9 alterados tendrá un FVIII o FIX disminuido, y, por lo tanto, tendrá hemofilia.

Sin embargo, las mujeres (XX) tienen dos cromosomas X, uno de origen paterno y otro de origen materno. Aunque herede el gen defectuoso en uno de los cromosomas, este se complementa por la presencia de una copia con la información correcta del otro cromosoma X, haciendo que la mujer pueda no presentar o presente menos síntomas hemorrágicos, aunque sea portadora de hemofilia y la transmita a sus hijos.



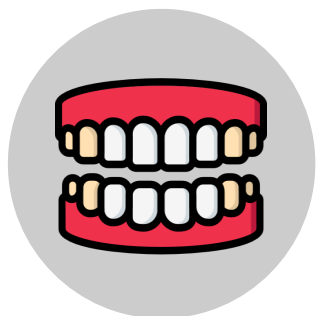
Para una mujer portadora las probabilidades de tener un niño con hemofilia son las mismas en cada embarazo. Por tanto, en cada uno de ellos existirá la misma posibilidad que en el anterior de transmitir el gen.

SÍNTOMAS :



Sangrado de nariz sin motivo aparente

Hemorragias musculares extensas



Sangrado prolongado tras una extracción dental o cualquier cirugía

Hematomas extensos

