



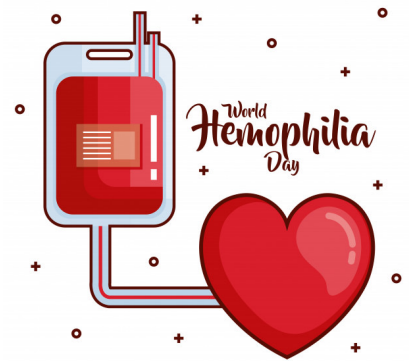
La Dirección General de Sanidad Militar se une a la conmemoración del Día Mundial de la Hemofilia, bajo el lema
“Acceso para todos: La prevención de hemorragias como norma de atención a nivel mundial”.



El Día mundial de la Hemofilia para el año 2023, busca abogar por un mejor acceso al tratamiento y la atención, con énfasis en un mejor control y prevención de hemorragias para todas las personas con trastornos de la coagulación (PCTC). Esto significa la implementación del tratamiento en el hogar, así como del tratamiento profiláctico con el propósito de ayudar a esta población a lograr una mejor calidad de vida.

¿QUÉ ES LA HEMOFILIA?

La Organización Mundial de la Salud define la Hemofilia como una enfermedad que afecta la coagulación de la sangre, de carácter hereditaria ligada al cromosoma X. Se caracteriza por mutaciones específicas en los genes que producen los factores de coagulación, lo cual ocasiona una ausencia o deficiencia del factor VIII (Hemofilia tipo A) o de factor IX (Hemofilia tipo B).



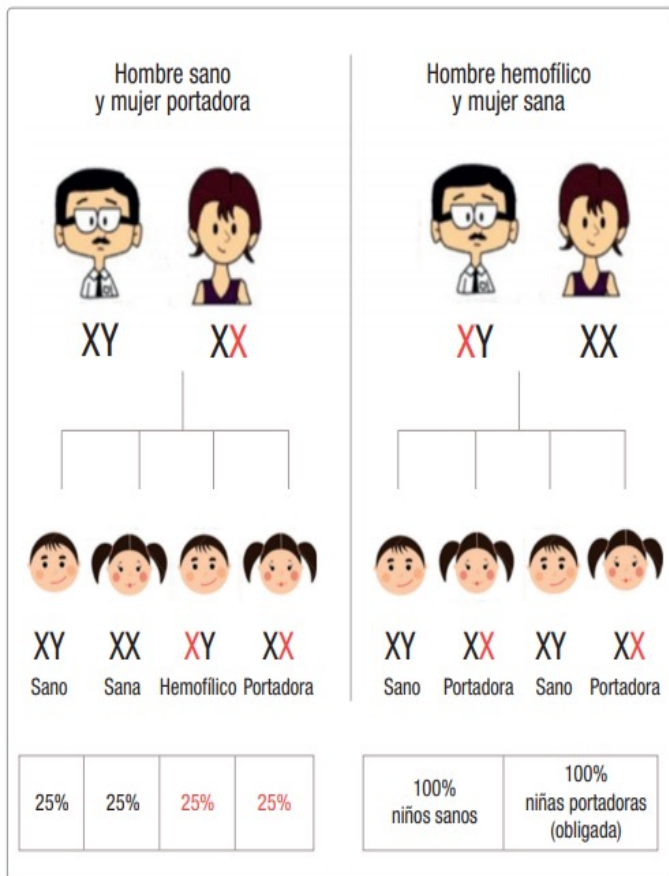
De acuerdo a lo reportado por cuenta de alto costo de la DIGSA, actualmente el Subsistema de Salud de las Fuerzas Militares brinda tratamiento de manera integral a 45 pacientes diagnosticados con esta patología.

¿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)4.



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



Hematomas extensos



Hemorragias musculares extensas



Sangrado prolongado tras una extracción dental o cualquier cirugía

17 DE ABRIL, DIA MUNDIAL
DE LA HEMOFILIA...

