

TRATAMIENTO Y PRECAUCIONES

✓ Los pacientes con enfermedad Von Willebrand deben tomar precauciones especiales frente a cualquier procedimiento quirúrgico, sobre todo cuando esta cirugía es en membranas mucosas (boca, nariz, faringe, tracto gastrointestinal, tracto intestinal)



✓ Los tipos leves llevan una vida activa sin hemorragias importantes, pero es frecuente que requieran tratamiento antes de cirugías o después de hemorragias graves

✓ Los del tipo grave deben evitar actividades que se asocien a traumatismos

✓ **NO** ingerir aspirina u otras medicinas que la contengan. Se debe usar acetaminofén u otro similar (paracetamol) para la fiebre, dolores de cabeza y cualquier otro tipo de dolor.



✓ En caso necesario, se debe administrar productos de factor VIII con proteína Von Willebrand y de ser necesario, la administración de transfusiones sanguíneas (transfusión de crioprecipitados)

✓ Deben llevar una identificación, para alertar al personal médico de su tendencia a la hemorragia, en caso de emergencia



RECUERDA:

“Toda persona con enfermedad **VON WILLEBRAND** debe buscar atención por un médico familiarizado con este tipo de enfermedad hemorrágica”

Si necesitas orientación puedes acudir a tu centro de referencia, o puedes asistir a la **CLÍNICA DE COAGULOPATÍAS CONGÉNITAS EN EL Hospital del Niño**, teléfono: 512-9813 ext.239



Elaborado por:

Lic. Luz Villalaz

Dra. Bélgica Moreno

Revisado por:

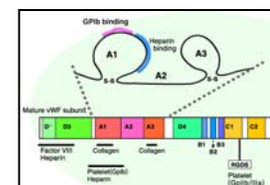
División de Docencia

**HOSPITAL DEL NIÑO
DIVISIÓN DE CONSULTA
EXTERNA**

**DEPARTAMENTO DE CLÍNICA
DE COAGULOPATÍAS
CONGÉNITAS**



COMPRENDIENDO LA ENFERMEDAD VON WILLEBRAND



La enfermedad d **VON WILLEBRAND** es probablemente la enfermedad hemorrágica hereditaria más común.



El factor **VON WILLEBRAND** tiene que estar presente para que se forme el tapón de plaquetas; sin este, en esta primera etapa, la coagulación no puede ocurrir. La hemorragia demora en detenerse ya que los coágulos se forman más lentamente

Generalmente la enfermedad **VON WILLEBRAND** es heredada de los padres:

➤ **Un** padre con enfermedad Von Willebrand de leve a moderada, es probable que un 50% de sus hijos padezcan de la condición con igual severidad.

➤ **Dos** padres con enfermedad Von Willebrand de leve a moderada resulta en más o menos 50% que sus hijos padezcan con igual severidad, y en una probabilidad de 25% que hereden la condición con su modalidad severa.

Cuando el **FACTOR VON WILLEBRAND** se encuentra afectado, las plaquetas (que ayudan a detener las hemorragias) no se adhieren apropiadamente en los vasos sanguíneos y esto produce un retraso en la detención de la hemorragia.



En los pacientes con enfermedad **VON WILLEBRAND** puede:

- Existir una disminución de la producción del factor Von Willebrand
- Puede ser que una de sus moléculas no funcione bien

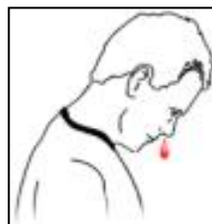
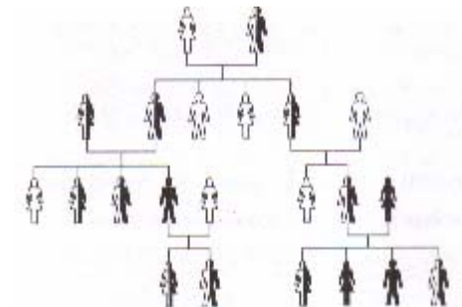


Normalmente las hemorragias se controlan en dos etapas:

- En la primera se forma un tapón de plaquetas
- En la segunda se forma un coágulo

Estos son signos y síntomas que pueden presentarse:

- ❖ Moretones con facilidad
- ❖ Hemorragias nasales frecuentes
- ❖ Hemorragias prolongada o excesiva después de cirugía menor (extracción dental, extirpación de amígdalas)
- ❖ Sangrado menstrual excesivo (menorragia)



NORMAL
LEVA (TIPO I)
GRAVE (TIPO III)