



Toma de decisiones

Un servicio diseñado para los principales decisores de la salud en el Municipio.

Volumen 10 No. 30

Abril 2025

HEMOFILIA EN NIÑOS : PREVALENCIA, CAUSAS Y DIAGNÓSTICO

La hemofilia es un trastorno hemorrágico hereditario, a su vez es una enfermedad rara pero grave que afecta la calidad de vida de los niños que la padecen. La hemofilia engloba un conjunto de afecciones hereditarias vinculadas al cromosoma X y asociadas con trastornos en la coagulación sanguínea.

Al comprender mejor su prevalencia y causas, se puede contribuir a mejorar la salud pública y el bienestar de los niños. Por tal razón el objetivo de este estudio fue analizar la hemofilia en niños: prevalencia, causas y diagnóstico de laboratorio, se basó en una revisión sistemática con un diseño documental retrospectivo.

La hemofilia en niños es una condición genética que representa una preocupación significativa en términos de salud pública, además que esta patología tiene diversas causas etiológicas, y que su detección se puede realizar a través de diversas pruebas de laboratorio donde se evalúen los factores de coagulación.

Palabras clave: Cromosomas x; factores de coagulación; hematopatología; hemorragia; mutaciones genéticas.

Cita del artículo:

Albújar Castillo Mariana, Arroyo-Sánchez Abel Salvador. Nivel de conocimiento de la donación de órganos y factores sociodemográficos en los estudiantes de medicina: un estudio transversal. Horiz. - Med. [Internet]. 2022 Oct [citado 2025 Mar 06]; 22 (a 4): e1931. Disponible en: <http://www.scielo.org.pe/scielo.php?script=ssci-arttext&pid=S1727-558X2022000400004&lng=es>. Epub 07-Dic-2022. <http://dx.doi.org/10.24265/>



Una de cada 10 mil personas nace con esta enfermedad.

La hemofilia es una enfermedad hereditaria que afecta la coagulación. Esto puede ocasionar hemorragias espontáneas, después de una operación o de una lesión. Es un trastorno poco frecuente, se estima que 1 de cada 10 mil personas nace con él.

Las personas con hemofilia tienen bajos niveles de las proteínas encargadas de hacer que la sangre coagule de manera adecuada, llamadas “factores de coagulación”.

Esto sucede por una mutación o cambio en uno de los genes que da las instrucciones para producir las proteínas del factor de la coagulación necesarias para formar un coágulo de sangre. Este cambio o mutación puede hacer que las proteínas de la coagulación no funcionen correctamente o que directamente no estén presentes.

Existen varios tipos de esta enfermedad, los más frecuentes son: hemofilia A, cuando hay un déficit o falta de factor de coagulación VIII, y hemofilia B, cuando el déficit o la falta se encuentra en el factor de coagulación IX.

Los signos comunes de la hemofilia incluyen hemorragias en diversas partes del cuerpo: en las articulaciones, debajo de la piel (moretones), en los músculos y los tejidos blandos, en la boca y las encías, después de recibir inyecciones, en la cabeza del recién nacido después de un parto difícil, en la nariz (frecuentes o difíciles de detener), así como sangre en la orina o en las heces.

Para más información puede acceder a: <https://www.gob.mx/salud/articulos/dia-mundial-de-la-hemofilia-154444?idiom=es>

**Centro de Información de la
Facultad de Ciencias
Médicas**

Dirección: Calle A % 39A y
4 No. 405. Nueva Gerona,
Isla de la Juventud, CP:
25100, Cuba Teléfono:
46324510

Correo electrónico:
letilili@infomed.sld.cu



Este servicio forma parte de las listas de
Discusión y Distribución de Infomed.

Esta información puede pasarla a amigos
y colegas interesados. Si algún usuario no
puede leerlo en formato HTML infórmelo
para enviarlo en texto sin formato.

No olvide que su opinión es para nosotros
muy importante.

¡Estamos en la web! [http://
www.infomed.ijv.sld.cu/](http://www.infomed.ijv.sld.cu/)

