



## **SEMINARIO 10. PATOLOGÍA DE LA HEMOSTASIA**

1. Introducción (definición de hemostasia; hemostasia 1ª y coagulación-fibrinólisis)
2. Clasificación general de trastornos de la hemostasia
3. Aproximación diagnóstica ante sospecha de alteración de la hemostasia
4. Púrpuras vasculares
  - 4.1. Hereditarias
    - 4.1.1. Telangiectasia hemorrágica hereditaria o síndrome de Rendu-Osler-Weber
    - 4.1.2. Síndrome de Ehlers-Danlos
  - 4.2. Adquiridas: escorbuto, infecciones, medicamentos, traumáticas, inmunológicas
    - 4.2.1. Púrpura de Schönlein-Henoch: definición, clínica, diagnóstico y tratamiento
    - 4.2.2. Edema hemorrágico agudo del lactante
5. Púrpuras plaquetarias
  - 5.1. Púrpuras trombopáticas (mención)
  - 5.2. Púrpuras trombopénicas
    - 5.2.1. Alteración en la distribución
    - 5.2.2. Disminución en la producción: congénitas y adquiridas (mención)
      - 5.2.2.1. Anemia de Fanconi
      - 5.2.2.2. Síndrome de Wiskott-Aldrich
  - 5.3. Aumento de destrucción: inmunes y no inmunes
    - 5.3.1. Trombocitopenia inmune primaria: introducción, epidemiología, patogenia, clínica, diagnóstico, pruebas complementarias, diagnóstico diferencial, criterios de respuesta al tratamiento, clasificación diagnóstica y Tratamiento
6. Hemofilia: definición, clasificación, clínica, tratamiento (resumido)
7. Enfermedad von Willebrand

PEDIATRIA SAILA  
DEPARTAMENTO DE PEDIATRIA



**Bibliografía recomendada:**

- M. Cruz Manual de Pediatría (4ª edición).
- Hematología y Oncología Pediátricas. Luis Madero López, Arturo Muñoz Villa. 3ª edición.
- Protocolo de estudio y tratamiento de la P.T.I. SEHOP-2018.
- Controversias en el tratamiento de la trombocitopenia inmune primaria pediátrica. An Pediatr (Barc). 2018;89(3):189.e1-189.e8.