

## CUESTIONARIO UT 37- PRIMER TRAMO

### 1-Señale lo correcto

- a- La hemostasia primaria es una serie de procesos que se genera ante la lesión de la pared vascular dirigidos a la formación del tapón plaquetario a través de adhesión, activación, secreción y agregación plaquetaria
- b- La hemostasia secundaria involucra la activación del sistema enzimático de coagulación, cuyo principal objetivo es la formación de trombina y fibrina para la estabilización del coágulo
- c- La fibrinólisis, son una serie de procesos cuya finalidad es la remoción de los restos del coágulo luego de la reparación del daño en la pared del vaso sanguíneo
- d- La proteína adhesiva más importante del endotelio para la adhesión plaquetaria es el colágeno
- e- El colágeno se une a la plaqueta mediante la GPIIb/IIIa y el factor de von Willebrand (FvW)
- f- Todas son correctas
- g-

### 2- Una de las siguientes premisas no es correcta

- a- La enfermedad de von Willebrand es la más frecuente alteración congénita de la hemostasia
- b- En mujeres la presencia de menorragias que es un flujo menstrual abundante con duración mayor de tres días y metrorragias que son hemorragias entre los períodos menstruales, nos debe orientar a pensar en trastorno de la hemostasia primaria
- c- La . presencia de hemartrosis es característica de trastornos de la hemostasia primaria
- d- Las hemorragias en el periodo pos-quirúrgico por trastornos hemostasia secundaria se caracterizan por ser usualmente extensas y tardías, esto último debido a la indemnidad de la función plaquetaria
- e-

### 3- Marca con una cruz lo incorrecto

- a- Si existe una alteración de la Protrombina o del TTPA previo a la continuación de estudio, se debe descartar el uso de terapia anticoagulante y la presencia de daño hepático que conocidamente altera estos exámenes, presencia de artefactos como muestras tomadas de pacientes con eritrocitosis, bilirrubina o suero lipémico que prolongan estos test
- b- La prueba de mezcla con plasma normal en una proporción 1:1 ( plasma normal/ plasma paciente) solicitada a partir de una prolongación del TP, KPTT o ambos es para corroborar si el tiempo se normaliza o no, luego de la prueba.
- c- Si la prueba corrige o normaliza el tiempo, significa presencia de deficiencia de algún factor de la coagulación
- d- Si la prueba no corrige o no normaliza el tiempo, significa presencia de un inhibidor de la coagulación

#### **4- Respecto a la enfermedad de Von Willebrand, señale lo incorrecto**

- a- Es una enfermedad hereditaria de la hemostasia primaria, de tipo autosómico dominante, causada por una disminución cuantitativa o funcional del factor von Willebrand (FvW).
- b- Entre sus consecuencias, la alteración produce un defecto en la adhesión plaquetaria
- c- La epistaxis constituye el síntoma más frecuente
- d- En la mujer en edad fértil además, son frecuentes la menorragias, metrorragias y hemorragias post-parto
- e- La enfermedad nunca se asocia a trastornos de la hemostasia secundaria

#### **5- Respecto a las hemofilias señale lo incorrecto**

- a- Enfermedad hereditaria recesiva de la coagulación, ligada al cromosoma X
- b- 30 A 40% de los pacientes no tienen historia familiar de sangrados
- c- La hemofilia B es la más frecuente
- d- La principal causa de muerte es la hemorragia craneana
- e- La hemofilia se sospecha por la prolongación del KPTT (que corrige con el agregado de plasma normal) y es necesaria la determinación del nivel de FVIII/FIX para su diagnóstico.

#### **6- Respecto a la PTI señale Verdadero o falso**

- a- La presencia de esplenomegalia obliga a buscar otras causas de trombocitopenia.
- b- La realización de anticuerpos antiplaquetarios es recomendada debido a que su sensibilidad y especificidad son elevadas para la pesquisa de trombocitopenia inmune
- c- El tratamiento inicial usualmente son los corticoides
- d- Se debe valorar la presencia de Helicobacter pylori para tratamiento de su erradicación dado el creciente número de reportes que asocian la misma a un incremento del recuento plaquetario, en pacientes con PTI

#### **7-Defina los siguientes conceptos en forma breve y categórica**

- a- Trombocitopenia
- b- Trombocitosis
- c- Trombocitemia
- d- Trombopatía

#### **8- Defina diferencia entre púrpura palpable y no palpable- Cite al menos tres**

## **ejemplos de cada grupo-Trabajo**

**9-Una de las siguientes condiciones no se asocia a trombocitopenia por disminución de la producción**

- a- Neoplasias hematológicas como leucemias agudas y síndromes mielodisplásicos
- b- Neoplasias no hematológica que invaden la MO
- c- Tratamiento quimioterápico o radioterápico
- d- Púrpura trombocitopénica inmune
- e- Deficiencia de vitamina B12

**10- En los pacientes que requieren hemostasia normal previa a un procedimiento quirúrgico el tiempo estimado de suspensión de tratamiento anticoagulante es variable así como la indicación de terapia puente con heparina hasta realizar tratamiento quirúrgico indicado- Responda lo incorrecto**

- a- El tiempo estimado de suspensión de warfarina previo a una cirugía es de 5 días
- b- El tiempo estimado de suspensión de acenocumarol previo a una cirugía es de 3 días
- c- El tiempo estimado de suspensión de Nuevos anticoagulantes orales debido a su vida media más corta favorece que la discontinuación puede realizarse en forma más cercana al evento quirúrgico
- d- Todo paciente que discontinua su tratamiento anticoagulante oral debe recibir terapia puente con heparina independientemente del riesgo potencial de sangrado