

# TROMBASTENIA DE GLANZMANN

 **1 caso por cada millón**

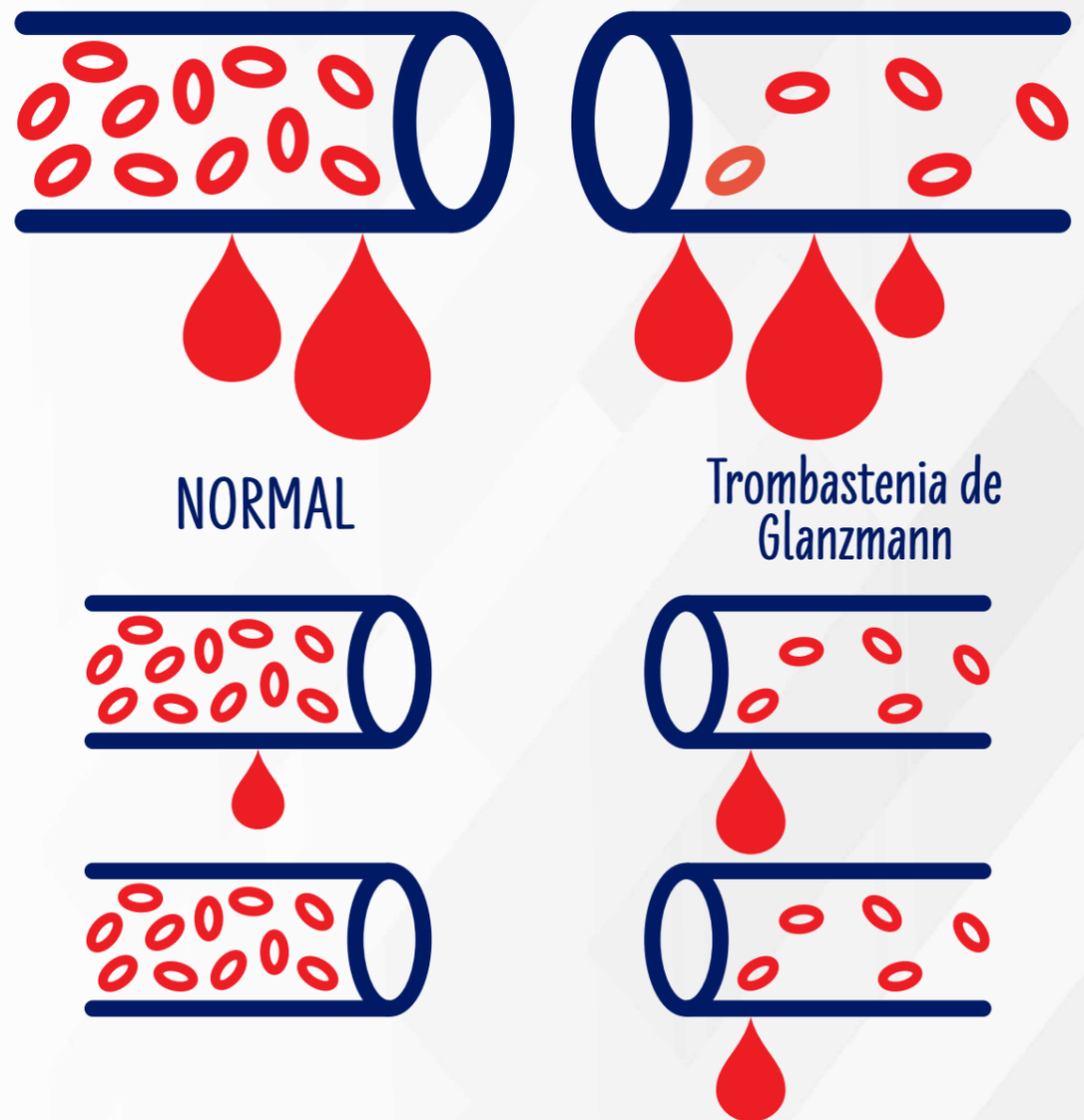


Se estima una incidencia de 1 caso por cada millón de personas, siendo más frecuente en hijos de parejas que presentan consanguinidad.<sup>3</sup>

## ¿Qué es?

La trombastenia de Glanzmann es un padecimiento hereditario que afecta la función de las plaquetas, evitando que se agreguen correctamente entre sí para detener las hemorragias.<sup>1</sup>

Las personas con trombastenia de Glanzmann no tienen la capacidad de formar un tapón de plaquetas, lo que afecta al sistema de coagulación de la sangre.<sup>2</sup>



Fuentes:

1. Nurden AT et al. Expert Rev Haematol. 2012; 5(5): 487-503.

2. Kannan M & Saxena R. Clin Appl Thromb Hemost. 2009; 15(2)152-165.

3. George JN et al. Blood. 1990;75(7):1383-1395.

# TROMBASTENIA DE GLANZMANN

## ¿Cómo se manifiesta?

Frecuentemente por la aparición de sangrados de larga duración, especialmente durante la infancia, principalmente presentan sangrados en forma de moretones, sangrados en la nariz, boca y encías, menstruación abundante y sangrados excesivos después extracciones dentales, cirugías y parto.<sup>1</sup>



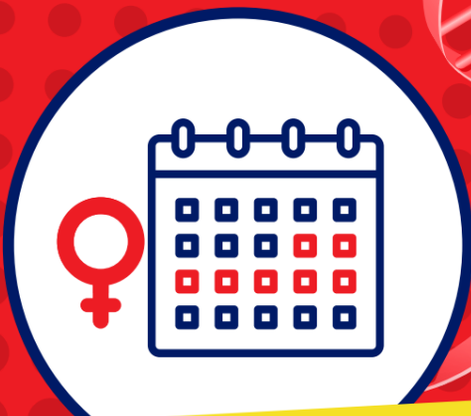
Moretones



Sangrados de nariz



Sangrados de encías



Menstruación abundante



Cirugías y partos



# TROMBASTENIA DE GLANZMANN

## Tratamiento

El pronóstico de la trombastenia de Glanzmann es favorable si se administran los tratamientos recomendados en caso de sangrados frecuentes.<sup>1</sup> Dependiendo cada persona, el tratamiento es mediante la transfusión de plaquetas HLA compatibles y Factor recombinante VIIa, cuando la transfusión no es efectiva.<sup>2</sup>

