

Deficiencia de Factor VII

¿Qué es la deficiencia de Factor VII?

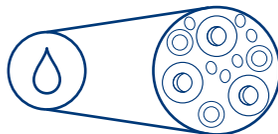


La **deficiencia del factor VII** es una enfermedad hereditaria caracterizada por la tendencia a sangrar. Ambos padres deben portar el gen para transmitir el trastorno a sus hijos.

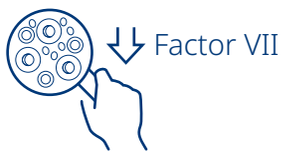
Cuando se sangra, sucede una serie de reacciones en el cuerpo que ayudan a que se formen coágulos sanguíneos.



Este proceso se llama cascada de la coagulación y se lleva a cabo a través de proteínas especiales, llamadas Factores de la coagulación.



La deficiencia del Factor VII, es la falta de esta proteína o que no está funcionando como debería.



En la mayoría de los casos se presenta por defectos en los genes que contienen información para producir el factor VII.¹



Incidencia

Se estima que

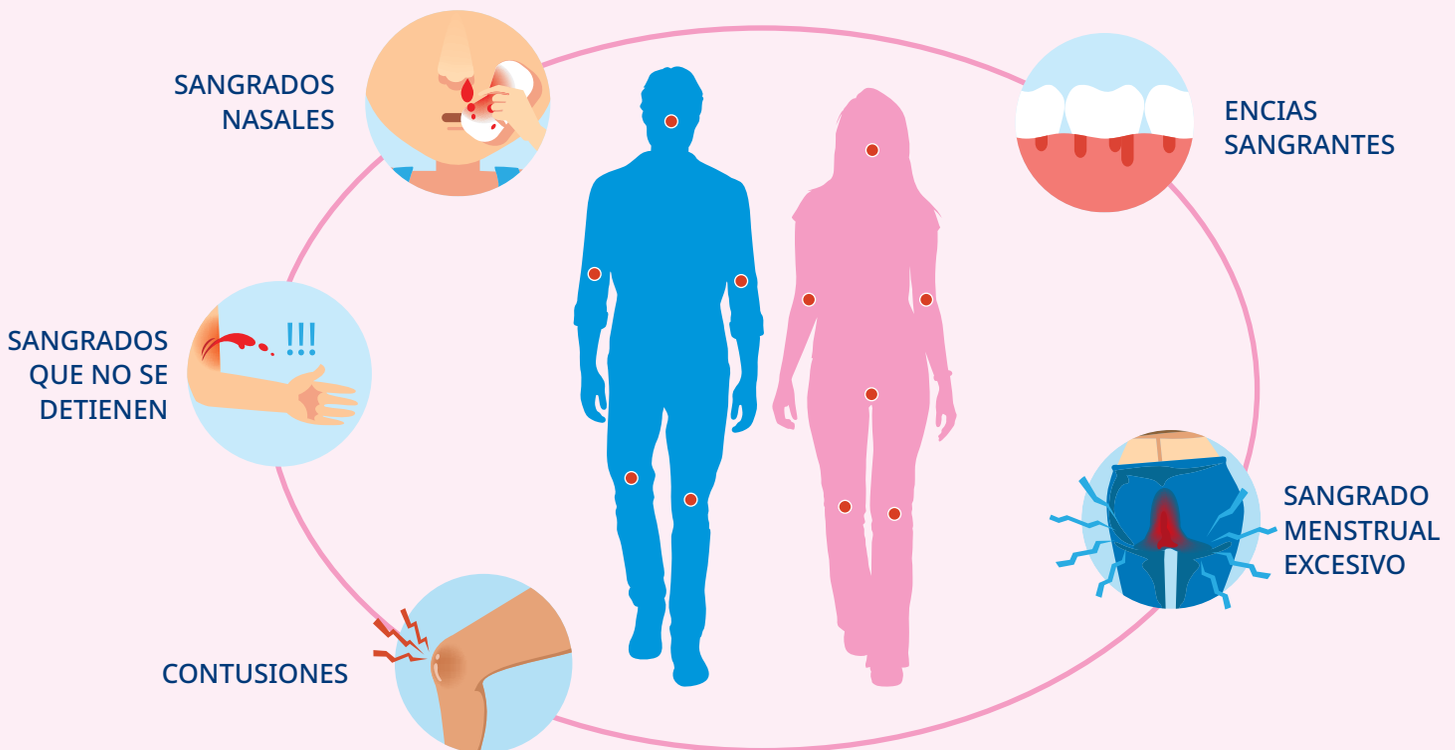
 **1 de cada 500,000**

padece este desorden de coagulación.^{3,4}

Generalmente se manifiesta como enfermedad leve, los casos graves son poco frecuentes, y puede afectar a hombres y mujeres de cualquier edad.²



Consecuencias



Referencias: **1.** Napolitano M and col. Factor VII Deficiency: Clinical Phenotype, Genotype and Therapy. J Clin Med 2017 Apr;6(4):38. **2.** Mir M. Factor VII deficiency. Medscape. Updated Jul 18,2017. <https://emedicine.medscape.com/article/209585-overview>. **3.** Peyvandi F, Menegatti M. Inherited Deficiencies of Coagulation Factors II, V, V+VIII, VII, X, XI, and XIII. In: Kaushansky K, Lichtman MA, Prchal JT, Levi MM, Press OW, Burns LJ, Caligiuri M. eds. Williams Hematology, 9e New York, NY: McGraw-Hill; 2016. <http://accessmedicine.mhmedical.com/content.aspx?bookid=1581§ionid=108083334>. Accessed March 02, 2018. **4.** De Moerloose P and col. Rare coagulation disorders: fibrinogen, factor VII and factor XIII. Haemophilia 2016;22 (Suppl. 5):61-65.

Código interno: MX20NSVN00035

