

نام بخش	خون يك
طبقه	3
تعداد تخت	34
رئیس بخش	دکتر نسرين غلامی
سرپرستار بخش	خانم فریبا کاظمی اسکندانی
شماره تماس (داخلی)	2236

بیماریهای شایع بخش لوسمی- لنفوم- کانسرهایی گوارشی - کم خونی &ITP; میباشند اعمال جراحی شایع تعبیه پورت بلوک عصبی & تعبیه کاتتر دابل لومن - چست تیوب و CVP میباشند پروسیجرهای بخش آسپیراسیون و بیوپسی مغز استخوان & اینتراتکال & کشت خون خدمات ارائه شده به بیماران کموتراپی & تجویز آنتی بیوتیک & کنترل درد & پلاسمافرز & ترانسفوزیون خون و فرآورده & مراقبت از زخم بستر مراقبت از پورت و کاتترها سرم تراپی و..... بخش خون دارای اکسیژن و ساکشن سانترال & مانیتور DC - شوک - پمپ های انفوزیون و سرنگ & دستگاه نوار قلبی & رگ یاب & وارمر خون - پالس اکسی متر میباشند به علت نوتروپنیک بودن و کاهش ایمنی بیشتر بیماران بخش ملاقاتی و حضور همراه محدود است گل و گیاه طبیعی ممنوع است استفاده از ماسک برای همراهان و بیماران الزامی است

#### اختلال انعقاد خون

اختلال انعقاد خون یا کوآگولوپاتی (به انگلیسی: Coagulopathy) هر نوع وضعیتی است که در آن انعقاد خون مختل می باشد. هموستاز پدیده ای است که باعث تشکیل لخته در سطح عروق آسیب دیده می گردد. این پدیده تنها محدود به نواحی آسیب دیده بوده ، هیچگاه در

حالت طبیعی از محل اولیه تشکیل خود گسترش نمی یابد . در حقیقت این روند حاصل تداخل دقیق عمل پلاکتها ، دیواره عروق و پروتئین های انعقادی و ضد انعقادی است .

بیمارانی که مشکل هموستاتیک دارند با دو شکایت خونریزی یا انعقاد مراجعه می کنند. بعضی نکات در شرح حال بسیار حائز اهمیت خواهند بود . سن شروع خونریزی ( اکتسابی ، مادرزادی ) ، محل خونریزی ، شدت ترومای لازم ، مصرف آسپیرین ( دارو ) و خصوصیات علائم ، نکات مهمی به شمار می آیند .

#### اختلال در فاکتورهای انعقادی:

کمبود ارثی پروتئین های پیش انعقادی منجر به خونریزی خواهد شد. غیر از ژن فاکتورهای 8 و 9 که بر روی کروموزوم جنسی واقعند ، ژن فاکتورهای

انعقادی دیگر روی کروموزوم های اتوزوم قرار دارند . کمبود فاکتورهای 8 و 9 شایعترین اختلالات خونریزی دهنده شدید ارثی و بیماری فون ویلبراند شایعترین اختلال انعقادی مادرزادی به شمار می آیند.

## هموفیلی

**هموفیلی** یا **خون تراوی** دسته ای از بیماری های ارثی هستند که در آنها توان بدن برای ایجاد لخته و انعقاد خون برای جلوگیری از خونریزی در صورت پاره شدن رگ مختل شده است. هموفیلی آ (نقص فاکتور انعقادی هشت) شایعترین شکل این اختلال است و در یک نوزاد از هر ۵ تا ۱۰ هزار نوزاد پسر دیده می شود. هموفیلی بی (نقص فاکتور نه) در یک مورد از هر ۲۰ تا ۳۴ هزار نوزاد پسر مشاهده می شود.

این بیماری که تقریباً به طور انحصاری در افراد مذکر بوجود می آید، در ۸۵٪ موارد ناشی از کمبود فاکتور VIII است که به آن هموفیلی نوع A یا هموفیلی کلاسیک می گویند

[کتابچه بخش](#)