

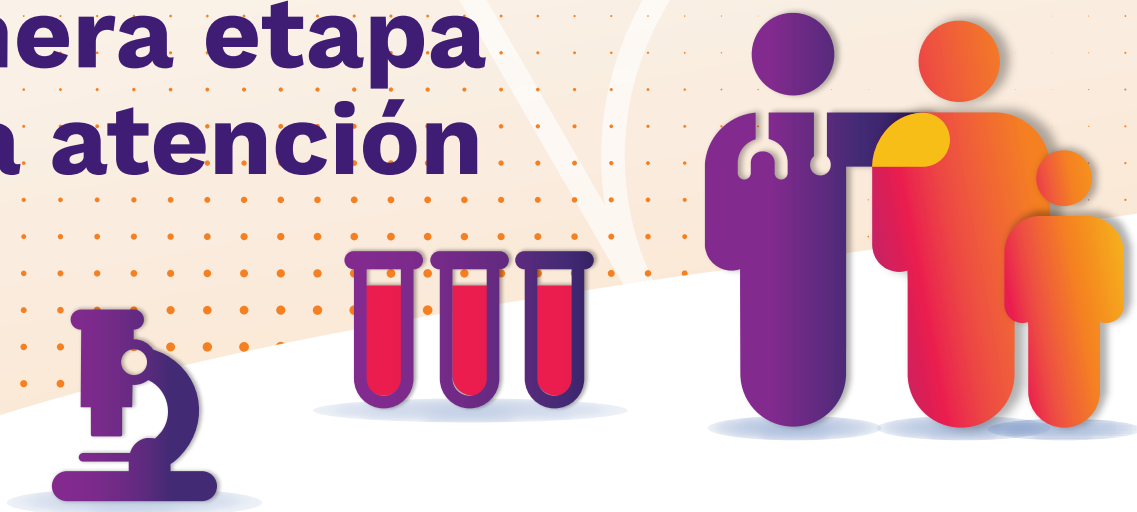


**Día mundial de
la hemofilia 17 de Abril**
Reconocemos todos los trastornos de la coagulación

wfh.org/whd
#WHD2026

El diagnóstico

Primera etapa de la atención



El 17 de abril de 2026, la comunidad mundial de trastornos de la coagulación hereditarios se reunirá con motivo del Día mundial de la hemofilia para abogar por todos los trastornos de la coagulación hereditarios. El tema de este año, *El diagnóstico: primera etapa de la atención*, destaca la importancia crucial del diagnóstico, el primer paso indispensable para el tratamiento y la atención. La FMH calcula que más de tres cuartas partes de la población de personas con hemofilia en el mundo permanece sin recibir diagnóstico, y que también existe una brecha mucho más importante en el caso de otros trastornos de la coagulación. Esto quiere decir que cientos de miles de personas con trastornos de la coagulación alrededor del mundo todavía carecen de acceso a atención básica. Contamos con la fuerza—y con el compromiso compartido—para lograr este cambio. Podemos mejorar los resultados del diagnóstico fortaleciendo las habilidades de los profesionales de la salud y mejorando la eficacia de los laboratorios. Al incrementar las tasas de diagnóstico a escala mundial podemos acercarnos más a nuestra visión compartida de *Tratamiento para todos*.

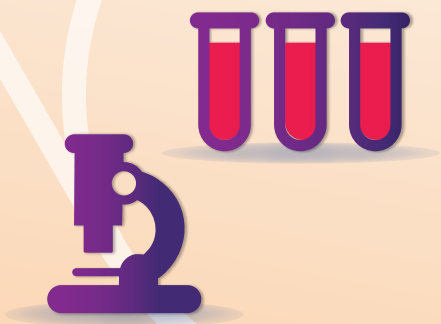
“El diagnóstico preciso es fundamental para la atención de las personas que viven con trastornos de la coagulación. Sin embargo, en muchas partes del mundo existen barreras que siguen retrasando o impidiendo un diagnóstico adecuado, lo cual genera tasas de diagnóstico inaceptablemente bajas. El desafío es aún mayor en el caso de personas con enfermedad de Von Willebrand, con trastornos de la coagulación poco comunes y de mujeres y niñas con trastornos de la coagulación. El 17 de abril hacemos un llamado a la unión de la comunidad mundial a fin de abogar por mejores capacidades diagnósticas en todo el mundo, porque sin diagnóstico no hay tratamiento, y sin tratamiento no hay avances.”

—Cesar Garrido, presidente de la FMH



Cómo participar

Hay muchas maneras en las que usted puede llamar la atención hacia los desafíos que enfrentan las personas con trastornos de la coagulación para recibir un diagnóstico. Ya sea usted una persona con un trastorno de la coagulación, su familiar, representante de una organización nacional miembro (ONM) de la FMH, una persona o grupo que apoya a la comunidad o un proveedor de atención médica, las siguientes son solo algunas de las cosas que puede hacer para empezar:



Comuníquese con su **asociación nacional de pacientes** para averiguar de qué manera pueden colaborar usted y otros miembros de la comunidad con miras al Día mundial de la hemofilia e incrementar la conciencia con el propósito de lograr un mayor diagnóstico de los trastornos de la coagulación.

Participe en la campaña *¡Iluminarse de rojo!* del Día mundial de la hemofilia. El año pasado, miles de personas de todo el mundo demostraron su apoyo solicitando que se iluminaran de rojo más de 175 edificaciones en ciudades de todo el mundo.

Apoye nuestras labores de cabildeo a escala mundial y forme parte de lo que hoy construimos para el futuro haciendo un **donativo** aquí: give.wfh.org

Comparta en wfh.org/whd su historia acerca de la experiencia con su diagnóstico, cómo ha cambiado su calidad de vida—o la calidad de vida de alguien a quien usted conoce—gracias a haber recibido diagnóstico, tratamiento y atención.

Interactúe en redes sociales publicando mensajes sobre los trastornos de la coagulación hereditarios en Facebook, X, LinkedIn e Instagram usando las etiquetas **#WorldHemophiliaDay**, **#WHD2026** y **#LightItUpRed**

Descargue en wfh.org/whd recursos, tales como posters y banners para redes sociales, que le ayudarán a montar su campaña del Día mundial de la hemofilia.

Tome medidas a escala local y utilice los materiales del Día mundial de la hemofilia de la FMH para enviar una carta a sus legisladores locales, para establecer reuniones con funcionarios electos y ministerios de salud, y para interactuar con medios de difusión locales a fin de abogar por mejores diagnóstico, tratamiento y atención para personas con trastornos de la coagulación hereditarios.

Siga a la FMH en redes sociales y comparta con el mundo los materiales del Día mundial de la hemofilia.

Para obtener más información sobre el Día mundial de la hemofilia visite wfh.org/whd.

La FMH desea agradecer el apoyo continuo de nuestros patrocinadores del Día Mundial de la hemofilia 2026: Bayer, BioMarin Pharmaceutical Inc., CSL Behring, F. Hoffman-La Roche Ltd., Grifols, Kedrion, LFB S.A., Novo Nordisk, Octapharma, Pfizer, Regeneron, Sanofi, Sobi y Takeda.