



## Día mundial de la hemofilia 2026

### 17 de abril de 2026

### “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 el tratamiento de todos los trastornos de la coagulación hereditarios. El tema de este año, “**El diagnóstico: primera etapa de la atención**”, destaca la importancia fundamental del diagnóstico, el primer paso indispensable para la atención y el tratamiento. La FMH calcula que, a nivel mundial, más de tres cuartas partes de la población de personas con hemofilia permanece sin recibir diagnóstico, y que existe una brecha todavía mayor 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 nos acercaremos más al logro de nuestra visión compartida de *Tratamiento para todos*.

#WHD2026    [wfh.org/whd](http://wfh.org/whd)

“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.”

—César Garrido, presidente de la FMH

En el **Día mundial de la hemofilia 2026** hacemos un llamado a gobiernos, proveedores de atención médica y defensores de pacientes de todo el mundo para que tomen medidas significativas con el propósito de cerrar la brecha que existe en el diagnóstico de personas con trastornos de la coagulación. En muchas regiones –y en el caso de diversos tipos de trastornos de la coagulación– el diagnóstico suele retrasarse, dejando a las personas sin el tratamiento y la atención que necesitan con urgencia. Estos retrasos pueden afectar significativamente la salud, la calidad de vida y los resultados de salud a largo plazo. Trabajando juntos podemos hacer frente a estas desigualdades y garantizar que toda persona con un trastorno de la coagulación reciba un diagnóstico oportuno, el primer paso fundamental para acceder a la atención médica.

El Día mundial de la hemofilia constituye una oportunidad para que personas, organizaciones y comunidades se reúnan y marquen la diferencia. Las siguientes son algunas maneras de participar:

- **Comuníquese** con su asociación nacional de pacientes para averiguar de qué manera usted y otros miembros pueden colaborar durante el Día mundial de la hemofilia y

crear conciencia a fin de incrementar el 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 generaciones futuras haciendo un [donativo aquí](#).
- **Comparta** su historia acerca de 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, en [wfh.org/whd](http://wfh.org/whd).
- **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, con el objeto de ayudarle 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 para enviar una carta a sus legisladores locales, para concertar reuniones con funcionarios electos y ministerios de salud, y para interactuar con medios de difusión locales.
- **Siga a la FMH** en nuestras plataformas en redes sociales y comparta con el mundo nuestros mensajes sobre el Día mundial de la hemofilia.

Si desea obtener más información sobre el Día mundial de la hemofilia visite [wfh.org/world-hemophilia-day](http://wfh.org/world-hemophilia-day).

*La FMH desea agradecer el apoyo continuo de sus patrocinadores del Día mundial de la hemofilia* 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.

### **Acerca de la hemofilia y otros trastornos de la coagulación**

En personas con trastornos de la coagulación, el proceso de coagulación de la sangre no funciona adecuadamente, ocasionando que sangren más tiempo de lo normal. Algunas personas pueden presentar hemorragias espontáneas en articulaciones, músculos u otras partes del cuerpo, las cuales podrían generar problemas de movilidad durante el desarrollo y permanentes.

### **Acerca de la Federación Mundial de Hemofilia**

La Federación Mundial de Hemofilia (FMH) es una organización sin fines de lucro dedicada a mejorar y preservar la atención para personas con trastornos de la coagulación hereditarios alrededor del mundo. Trabajamos en colaboración con nuestra red mundial de organizaciones nacionales miembros (ONM) y proveedores de atención médica (PAM) a fin de proporcionar atención a personas con trastornos de la coagulación hereditarios alrededor del mundo. Establecemos alianzas con gobiernos y centros de tratamiento de hemofilia para mejorar conocimientos a través de la capacitación y proporcionando las herramientas necesarias para identificar, apoyar y administrar tratamiento a personas con trastornos de la coagulación en



sus comunidades, al tiempo que fomentamos actividades de cabildeo y colaboración a escala mundial con el propósito de lograr nuestras metas comunes. Los valores básicos y principios organizativos de la FMH son: los pacientes primero, la colaboración, la integridad, el respeto, la solidaridad y la excelencia.

Nuestra visión de *Tratamiento para todos* es un mundo en el que todas las personas con trastornos de la coagulación hereditarios tengan acceso a la atención, sin importar su tipo de trastorno, su género, edad o el lugar donde vivan. Nuestra misión es mejorar y preservar la atención para personas con trastornos de la coagulación hereditarios en todo el mundo.

Para obtener más información sobre la FMH visite <https://wfh.org/es/>.

**Contacto para medios:**

Neha Suchak  
Directora de mercadotecnia y comunicaciones  
[nsuchak@wfh.org](mailto:nsuchak@wfh.org)  
(514)875-7944, ext. 2857