

Claves para mejorar la atención en las personas con coagulopatías

- Fedhemo impulsa el Día Mundial de la Hemofilia con una campaña centrada en el diagnóstico temprano y la visibilización de la hemofilia y otros trastornos de coagulación menos frecuentes
- La iluminación en rojo de edificios emblemáticos y el #RetoPrendaRoja refuerzan el compromiso social e institucional con las personas con coagulopatías

Madrid, 14 de abril de 2026. Con motivo del Día Mundial de la Hemofilia, que se celebra el 17 de abril, la Federación Española de Hemofilia (Fedhemo) lanza una nueva campaña de sensibilización bajo el lema *“El diagnóstico es la primera atención”*, con el objetivo de visibilizar la importancia de la detección precoz en las coagulopatías, tanto en la hemofilia como en otros déficits raros de la coagulación.

Entre estas patologías menos frecuentes se encuentran la Tromboastenia de Glanzmann, el déficit de factor VII, factor V o el déficit de fibrinógeno (factor I), que continúan siendo grandes desconocidas para la sociedad y, en ocasiones, también para el sistema sanitario, lo que retrasa su identificación.

La campaña contará con acciones participativas como el **#RetoPrendaRoja**, que invita a la ciudadanía a vestir una prenda roja en señal de apoyo, así como la iluminación de edificios emblemáticos de toda España en color rojo, como muestra de compromiso institucional y social con las personas con coagulopatías. Diversas organizaciones se han sumado a esta acción, demostrando que la colaboración es clave para avanzar hacia una atención más equitativa.

El presidente de Fedhemo, Daniel-Aníbal García Diego, ha destacado que *“el diagnóstico es el punto de partida de todo el proceso asistencial. Sin diagnóstico, no hay acceso a tratamiento, ni a seguimiento, ni a una adecuada calidad de vida. Aún hoy, muchas personas conviven con síntomas sin tener un nombre para lo que les ocurre”*. Asimismo, ha subrayado la necesidad de poner el foco en los déficits raros de la coagulación, *“que presentan mayores dificultades de identificación por su baja prevalencia y menor conocimiento”*.

Por su parte, el presidente de la Comisión Científica de la Real Fundación Victoria Eugenia, el doctor Ramiro Núñez, ha señalado que *“avanzar en el diagnóstico precoz requiere reforzar la formación de los y las profesionales sanitarios, así como mejorar el acceso a pruebas específicas que permitan identificar estas patologías con mayor rapidez y precisión”*. Además, ha insistido en la importancia de abordar la infradiagnosia en mujeres con coagulopatías, *“históricamente invisibilizadas pese a presentar síntomas que impactan significativamente en su calidad de vida”*.

Desde Fedhemo se hace un llamamiento a las administraciones públicas, profesionales sanitarios y a la sociedad en su conjunto para seguir avanzando en la equidad en el acceso al diagnóstico, especialmente en el caso de las enfermedades raras de la coagulación.

Porque, tal y como recuerda la campaña, **el diagnóstico es la primera atención**. Para más información: fedhemo@fedhemo.com

Toda la información detallada sobre la campaña y sus objetivos está disponible en la web oficial: [Día Mundial de la Hemofilia 2026 - Fedhemo](#)

Asimismo, para facilitar la labor informativa, hemos habilitado una carpeta con materiales gráficos y recursos descargables en el siguiente enlace: [Recursos Medios Día Mundial Hemofilia 2026 - Fedhemo](#)

Fedhemo

Se constituyó en 1971 como Asociación Española de Hemofilia con el fin de representar y defender los derechos de las personas con esta y otras Coagulopatías Congénitas. En 1989 su forma jurídica cambió a la actual Federación Española de Hemofilia ampliando su alcance a todas las personas con coagulopatías. Su objetivo es realizar acciones que contribuyan a la mejora de la calidad de vida de los niños y jóvenes con discapacidad por hemofilia u otras coagulopatías y sus familiares, siendo ésta la principal misión de la entidad. En la actualidad agrupa a 20 asociaciones de hemofilia. A su vez forma parte de la Confederación Española de Personas con Discapacidad Física y Orgánica (COCEMFE), la Federación Española de Enfermedades Raras (FEDER), Plataforma de Organizaciones de Pacientes (POP), Federación Mundial de Hemofilia y Consorcio Europeo de Hemofilia.

Contacto:

Lourdes Pérez
Gerente
Lourdes.perez@fedhemo.com