



medicina *intensiva*

<http://www.medintensiva.org/>



REVISIÓN

Alteraciones de la coagulación en los pacientes con hepatopatía crónica: una revisión narrativa

Daida García Rodríguez^a, Gabriela Alexandra Narváez Chávez^b,
Sergio Tomás Rodríguez Ramos^a, Ángel Orera Pérez^c,
Jesús Emilio Barrueco-Francioni^{d,e,f,*} y Pedro Merino García^g, en nombre de los Grupos
de Trabajo de Patología Digestiva Crítica y de Hemoterapia, Hematología y Oncología
Crítica de la SEMICYUC

^a Servicio de Medicina Intensiva, Hospital Universitario Nuestra Señora de la Candelaria, Santa Cruz de Tenerife, Tenerife, España

^b Servicio de Medicina Intensiva, Hospital Universitario Ramón y Cajal, Madrid, España

^c Servicio de Medicina Intensiva, Hospital Universitario y Politécnico La Fe, Valencia, España

^d Servicio de Medicina Intensiva, Hospital Regional Universitario de Málaga, Málaga, España

^e Departamento de Medicina y Dermatología, Facultad de Medicina, Universidad de Málaga, Málaga, España

^f Instituto de Investigación Biomédica de Málaga (IBIMA), Málaga, España

^g Servicio de Medicina Intensiva, Hospital Universitario Río-Hortega, Valladolid, España

Recibido el 27 de noviembre de 2024; aceptado el 31 de marzo de 2025

PALABRAS CLAVE

Cirrosis hepática;
Trastornos de la
coagulación
sanguínea;
Pruebas de
coagulación
sanguínea;
Tromboelastografía;
Transfusión sanguínea

Resumen Los pacientes con cirrosis presentan un estado hemostático reequilibrado y altamente vulnerable. Valorar el riesgo hemorrágico en estos pacientes es complejo. Es esencial reconocer que las pruebas de coagulación convencionales no reflejan adecuadamente el riesgo real de sangrado o trombosis.

La comprensión detallada de este equilibrio y la aplicación de herramientas diagnósticas más precisas, como los test viscoelásticos, que pueden evaluar de manera más certera su estado de coagulación, facilitan el manejo clínico y pueden mejorar los resultados en estos pacientes.

El riesgo hemorrágico en estos pacientes está condicionado por factores propios de la enfermedad hepática, como la hipertensión portal, el estado hemostático alterado y por factores sistémicos como la presencia de infecciones y enfermedad renal, que son predictores independientes de riesgo de sangrado en procedimientos de alto riesgo. A continuación, se revisan estos conceptos y las recomendaciones de las guías de práctica clínica más recientes.

© 2025 Elsevier España, S.L.U. y SEMICYUC. Se reservan todos los derechos, incluidos los de minería de texto y datos, entrenamiento de IA y tecnologías similares.

* Autor para correspondencia.

Correo electrónico: jbarrueco@gmail.com (J.E. Barrueco-Francioni).

<https://doi.org/10.1016/j.medin.2025.502216>

0210-5691/© 2025 Elsevier España, S.L.U. y SEMICYUC. Se reservan todos los derechos, incluidos los de minería de texto y datos, entrenamiento de IA y tecnologías similares.

Cómo citar este artículo: D. García Rodríguez, G.A. Narváez Chávez, S.T. Rodríguez Ramos et al., Alteraciones de la coagulación en los pacientes con hepatopatía crónica: una revisión narrativa, Medicina Intensiva, <https://doi.org/10.1016/j.medin.2025.502216>

KEYWORDS

Liver cirrhosis;
Blood coagulation disorders;
Blood coagulation tests;
Thrombelastography;
Blood transfusion

Coagulation disorders in patients with chronic liver disease: A narrative review

Abstract Patients with cirrhosis present a highly vulnerable and rebalanced hemostasis state. Assessing the bleeding risk in these patients is complex. It is essential to recognize that conventional coagulation tests do not adequately reflect the true risk of bleeding or thrombosis.

The detailed understanding of this balance and the application of more precise diagnostic tools, such as viscoelastic tests that can more accurately evaluate their coagulation status, facilitate clinical management and can improve the results in these patients.

The haemorrhagic risk of this group of patients is conditioned by specific factors of liver disease, such as portal hypertension and altered haemostatic status, and by systemic factors like the presence of infections and kidney disease, which are independent predictors of bleeding during high-risk procedures. These concepts and the recommendations from the most recent clinical practice guidelines are reviewed in this article.

© 2025 Elsevier España, S.L.U. y SEMICYUC. All rights are reserved, including those for text and data mining, AI training, and similar technologies.

Fisiopatología de las alteraciones de la hemostasia en el paciente con hepatopatía crónica

Las enfermedades hepáticas tradicionalmente han sido vinculadas a trastornos hemorrágicos, sin embargo, la evidencia actual sugiere un riesgo significativo de complicaciones trombóticas¹. Históricamente, se ha considerado que los pacientes cirróticos están «auto-anticoagulados» debido al déficit de factores de coagulación y a las alteraciones en las pruebas de laboratorio convencionales². Sin embargo, varios argumentos desafían esta afirmación.

El equilibrio entre los factores procoagulantes y anticoagulantes en estos pacientes, se altera significativamente, creando un entorno hemostático complejo^{3,4}, que afecta a las 2 vías de la cascada de la coagulación: la vía intrínseca y la vía extrínseca.

Tanto la hemostasia primaria como la secundaria están comprometidas por la disminución en la síntesis hepática de varios factores de coagulación —incluidos los factores II, V, VII, IX, X y XI—. A pesar de esta disminución, los niveles del factor de von Willebrand (FvW) y del factor VIII suelen estar aumentados, lo que contribuye a un estado procoagulante².

Estos cambios pueden conducir a un estado en el que el riesgo de hemorragia o trombosis aumente según las circunstancias individuales^{2,4} dando origen al concepto de «coagulación reequilibrada», que sugiere que la disminución de los factores procoagulantes es compensada por una reducción concomitante de las proteínas anticoagulantes como proteína C, proteína S, antitrombina, cofactor II de la heparina y α 2-macroglobulina, todas sintetizadas por el hígado y cuyos valores se encuentran disminuidos en los pacientes con enfermedad hepática⁵.

Este reequilibrio, además, se ve afectado, por la presencia de trombocitopenia y defectos en la función plaquetaria, que pueden ser compensados por el aumento del FvW (300% en los casos de cirrosis estable, 360% en la cirrosis aguda descompensada y hasta el 700% en situaciones de insuficiencia hepática aguda sobre crónica) y la disminución, de su regula-

dor, ADAMTS13 (puede descender hasta el 90% de los valores normales), afectando al perfil general de coagulación^{2,6}.

La trombocitopenia es multifactorial: en primer lugar, por sequestro esplénico (bazo congestivo en relación a la hipertensión portal); sin embargo, no todos los pacientes cirróticos con trombocitopenia presentan esplenomegalia, y la reducción de la presión portal no siempre la normaliza⁶; en segundo lugar, por el «hiperesplenismo», debido a un aumento de la actividad macrofágica inmunomediada para la eliminación plaquetaria, especialmente relevante en los pacientes con hepatitis C y cirrosis biliar primaria³. Por último, la producción hepática insuficiente de trombopoietina (TPO), cuyos niveles varían según el estadio de enfermedad. A todo esto, se suma; la supresión de la médula ósea por la terapia antiviral, el alcohol o la deficiencia de folato, que también contribuyen a la trombocitopenia de estos pacientes. Esta trombocitopenia, sin importar la causa o la gravedad de la enfermedad, es compensada con un aumento en la liberación de las plaquetas reticuladas (RePLT), que tienen mayor potencial protrombótico y procoagulante que las plaquetas maduras, llegando a alcanzar valores superiores al 2%, dato que parece predecir mayor riesgo de descompensación hepática⁷.

Las alteraciones de la función plaquetaria y el FvW son útiles para estratificar el pronóstico de la cirrosis, el incremento de la agregación plaquetaria se asocia a mayor riesgo de trombosis de la vena porta y de descompensaciones hepáticas⁸.

En relación con la fibrinólisis, todas las proteínas implicadas, son sintetizadas por el hígado, excepto el activador tisular del plasminógeno (tPA) y el inhibidor del activador del plasminógeno-1 (PAI-1). Los pacientes cirróticos presentan niveles reducidos de plasminógeno, inhibidor de plasmina, inhibidor de la fibrinólisis activable por trombina (TAFI) y del factor XIII tanto en la insuficiencia hepática aguda como crónica. En contraste, los niveles plasmáticos de las proteínas profibrinolíticas y las proteínas antifibrinolíticas a menudo están aumentados, probablemente debido a una mayor activación de las células endoteliales o una depuración reducida⁵, de este modo, pueden presentar tanto un

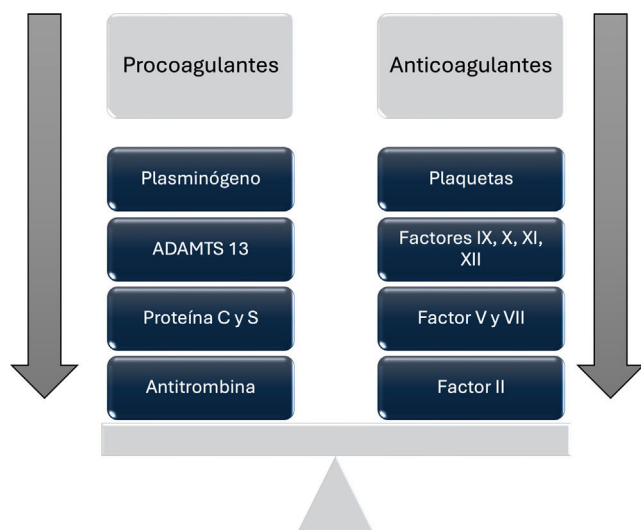


Figura 1 Alteraciones de la coagulación y su reequilibrio.

estado de hiper como de hipofibrinólisis, siendo la sepsis una de las principales causas de este último^{9,10}.

Estos cambios antitrombóticos «compensados» por alteraciones protrombóticas ocurren de forma simultánea dando lugar a un «nuevo» estado hemostático, caracterizado por un delicado reequilibrio que muestra fenómenos tanto de hipo como de hipercoagulabilidad (fig. 1), siendo extremadamente frágil y puede desestabilizarse por situaciones como infecciones, insuficiencia renal o episodios agudos de descompensación^{6,10,11}.

A todo lo anteriormente reseñado, existen situaciones especiales que conllevan a un mayor riesgo trombotico y que

podrían ser frecuentes en estos pacientes, como la presencia de patología tumoral (hepatocarcinoma), sedentarismo (ascitis, sarcopenia, encefalopatía), edad avanzada o niveles elevados de estrógenos.

Pruebas de coagulación

Los resultados de las pruebas de coagulación presentan variabilidad y están intrínsecamente relacionados con el grado de disfunción hepática. Los pacientes pueden desarrollar tanto un estado de *hipocoagulabilidad* como de *hipercoagulabilidad*¹². Por ello, la constante medición y evaluación de la coagulación es esencial en el manejo clínico de estos pacientes, ya que el hígado juega un papel central en su síntesis y al estar comprometida su función, la capacidad del organismo para mantener una hemostasia adecuada puede verse afectada. Lo que hace necesaria la constante evaluación de la coagulación además de con los test clásicos (tabla 1) con pruebas avanzadas como los test viscoelásticos¹³.

Pruebas avanzadas de coagulación: test viscoelásticos¹³

Los test viscoelásticos (VET): Tromboelastografía (TEG, por sus siglas en inglés) y Tromboelastometría rotacional (ROTEM, por sus siglas en inglés) son herramientas especializadas que proporcionan una visión más detallada y precisa del sistema hemostático y trombotico. Estos análisis son de particular utilidad cuando los test clásicos de coagulación no explican completamente el cuadro clínico del paciente. De hecho, una de sus principales ventajas es

Tabla 1 Tests clásicos

Test	Qué mide	Importancia	Interpretación	Valores normales ^a
Tiempo de protrombina (TP) e Índice internacional normalizado (INR)	- TP mide el tiempo que tarda en formarse un coágulo a través de la vía extrínseca y la común de la coagulación. - INR: normalización del TP.	Factores de coagulación de síntesis hepática, dependientes de la vitamina K (II, VII, IX y X). En la enfermedad hepática, su síntesis puede estar disminuida.	Un aumento en el TP y el INR sugiere una deficiencia en los factores de coagulación.	TP: 11-13,5 s INR: 0,8-1,1
Tiempo de tromboplastina parcial activada (TTPa)	Evalúa la vía intrínseca y la vía común de la coagulación, midiendo el tiempo que tarda en formarse un coágulo.	Puede prolongarse en estadios avanzados, debido al compromiso de los factores de la vía intrínseca (VIII, IX, XI y XII).	Un TTPa prolongado puede indicar disfunción hepática avanzada o presencia de anticoagulantes circulantes.	25-35 s
Fibrinógeno	Es una proteína crucial en la formación del coágulo.	Es sintetizado en el hígado, en los pacientes con enfermedad hepática avanzada, los niveles pueden estar reducidos.	- Niveles bajos sugieren disminución de la síntesis hepática. - Niveles elevados pueden aparecer en fases agudas de inflamación.	200-400 mg/dl

Tabla 1 (continuación)

Test	Qué mide	Importancia	Interpretación	Valores normales ^a
Plaquetas	El número de plaquetas en sangre.	Trombocitopenia multifactorial: hiperesplenismo (secundario a hipertensión portal), menor producción de trombopoyetina o mayor destrucción plaquetaria.	La plaquetopenia sugiere riesgo de sangrado.	150.000-400.000 por microlitro
Dímero D	Fragmentos de fibrina degradada, indica la activación del sistema de fibrinólisis.	Su aumento sugiere la activación de la coagulación y fibrinólisis, indicativo de trastornos como la coagulación intravascular diseminada (CID), que puede ocurrir en la insuficiencia hepática grave.	Los niveles elevados son un marcador de consumo de factores de coagulación y fibrinólisis.	< 500 mg/ml
Factor V	Proteína de síntesis hepática. Determina si hay resistencia a la proteína C activada, puede deberse a una mutación en el gen del factor V (conocida como factor V Leiden).	El factor V no depende de la vitamina K para su síntesis, es un buen indicador de la función hepática.	Niveles bajos reflejan daño hepático severo. Útil en los pacientes con trombosis inexplicada, especialmente si ocurre a una edad joven o en una localización inusual.	70-120 U/dl o 50-150% del valor de referencia de laboratorio
Prueba de trombina (TT)	Tiempo que tarda en formarse fibrina a partir del fibrinógeno.	Puede estar prolongado debido a la deficiencia de fibrinógeno o la presencia de fibrinógeno disfuncional.	Un TT prolongado sugiere problemas en la última etapa de la coagulación.	10-14 s
Proteína C y S	Proteínas de síntesis hepática y dependientes de la vitamina K.	Su disminución junto con otros factores anticoagulantes (como la antitrombina), puede contribuir a un estado procoagulante en los pacientes con hepatopatía.	Niveles bajos aumentan el riesgo de trombosis. Sirve para evaluar la presencia de trombofilia hereditaria o adquirida en los pacientes con eventos trombóticos inexplicados o recurrentes.	Proteína C y S: 60-150%
Tiempo de sangrado	Evalúa la funcionalidad de las plaquetas en la hemostasia primaria.	Puede estar prolongado en trombopenia o en disfunción plaquetaria.	Un tiempo de sangrado prolongado sugiere una alteración en la función plaquetaria.	< 8 s
Antitrombina III	Actividad plasmática de antitrombina, inhibidor principalmente de los factores IIa y Xa.	Pueden estar reducidos en la enfermedad hepática avanzada, aumentando el riesgo de trombosis.	Niveles bajos sugieren una tendencia procoagulante.	80-120%

^a Dependen de cada laboratorio.

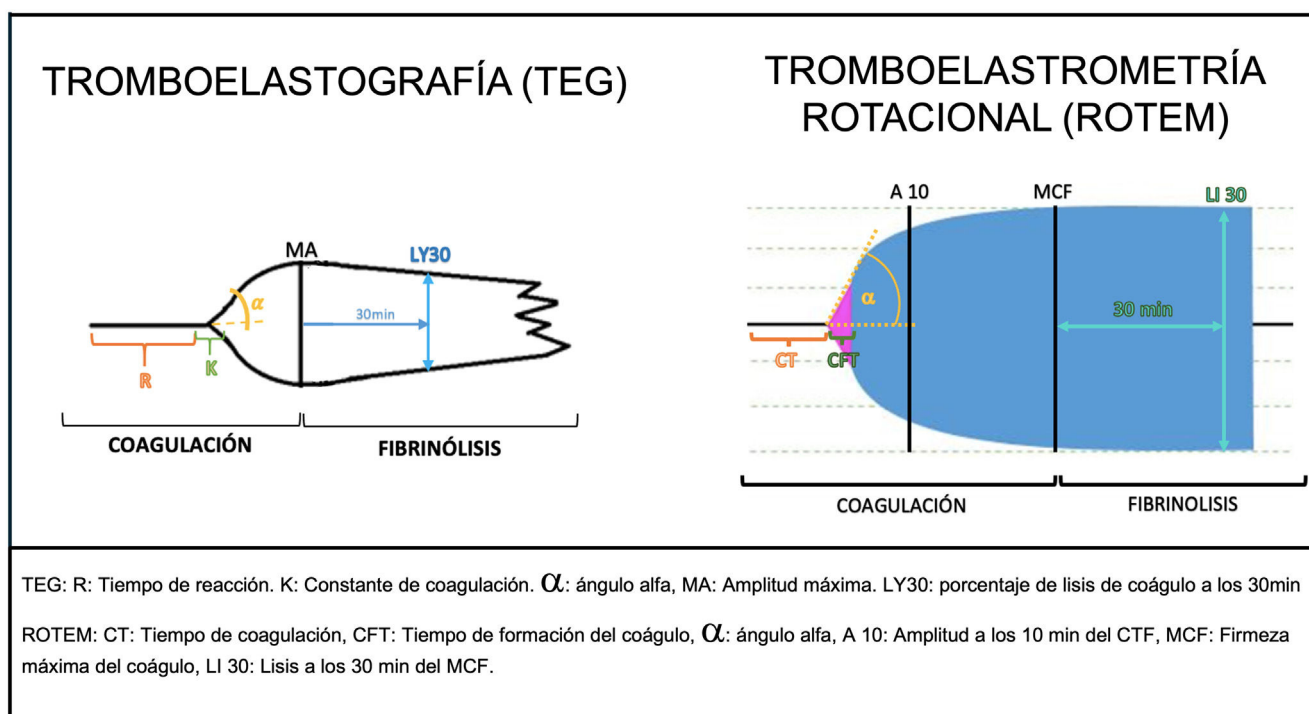


Figura 2 Esquema de tromboelastografía (TEG) y tromboelastometría rotacional (ROTEM).

la posibilidad de integrar las pruebas de coagulación con la función plaquetaria, permitiendo dar una idea más global de la fisiología de la hemostasia. Son test dinámicos que permiten la medición de la formación y estabilidad del coágulo, así como la fibrinólisis, analizando los diferentes aspectos de la coagulación, la función plaquetaria y el sistema fibrinolítico. Su uso no es útil para predecir el sangrado ni disminuir la mortalidad de los pacientes cirróticos, pero su aplicación pre o perioperatoria, puede contribuir a la disminución de las necesidades transfusionales de plasma y plaquetas^{12,13}.

El procedimiento consiste en introducir la muestra de sangre total en una cubeta con un pin cilíndrico en su interior y un procesador analizará los movimientos rotacionales entre ambos. La coagulación y la lisis generan cambios de torsión que son analizados por el procesador y reflejados en una gráfica (tabla 2, fig. 2 y material suplementario)¹⁴⁻¹⁶.

Limitaciones de los test viscoelásticos

- No diagnostica alteraciones de la hemostasia por hipocalcemia, acidosis, déficit de von Willebrand, alteraciones en la proteína C y S o de la adhesión plaquetaria al endotelio^{15,17}.
- No diagnostica las alteraciones de la coagulación debidas a la hipotermia.
- No analiza la microcirculación donde muy probablemente se inician las alteraciones hemostáticas¹⁷.
- Requiere de curva de aprendizaje para su realización e interpretación.

Ventajas de los test viscoelásticos

- Pueden realizarse tanto en laboratorio como a la cabecera del paciente, proporcionando rapidez e inmediatez en la realización de la prueba y obtención de resultados, lo que

permite que la terapia trasfusional pueda iniciarse precozmente y dirigirse hacia trastornos específicos como la disminución de los factores de coagulación y la alteración funcional o cuantitativa plaquetaria.

- Utiliza sangre total.
- Ayuda a optimizar el uso de productos sanguíneos, disminuyendo los requerimientos de hemoderivados.

Se detalla en la literatura la utilidad de los test viscoelásticos en el paciente cirrótico con sangrado por varices esofágicas y se describe la siguiente secuencia para el uso en este escenario¹⁸⁻²⁰.

1. Evaluación inicial (ROTEM/TEG):

- Realizar ROTEM o TEG para evaluar la hemostasia en tiempo real.
- Se pueden realizar las pruebas de EXTEM, INTEM, FIB-TEM, APTEM (ROTEM) o TEG completo.

2. Fases de la evaluación:

- Análisis de la formación del coágulo: EXTEM o TEG:
 - R (tiempo de reacción):
 - Prolongado: Déficit de factores de la coagulación.
 - Causas: Enfermedad hepática crónica, déficit de vitamina K, heparina.
 - K (tiempo de formación) y ángulo α :
 - Prolongado o α pequeño: Déficit de fibrinógeno o plaquetas.
 - Causas: Disfunción hepática severa, trombopatía, hipofibrinogenemia.
- Evaluación de la estabilidad del coágulo (amplitud máxima [MA]):
 - MA (amplitud máxima):

Tabla 2 Tipos de test viscoelásticos, características y valores de referencia^{14–17,20}

Test viscoelástico		Qué mide	Interpretación	Valores normales
TEG Thromboelastography Mide la formación y estabilización del coágulo	R (tiempo de reacción)	Tiempo hasta que se forma el primer filamento de fibrina, amplitud de 2 mm.	● Prolongado: deficiencia en la formación de fibrina o en la actividad plaquetaria, deficiencia de factores de coagulación o presencia de anticoagulantes. ● Acortamiento: hipercoagulabilidad.	4,5-7,5 min
	K (constante de coagulación)	Tiempo hasta que el coágulo alcanza una amplitud de 20 mm.	● Prolongado: deficiencia en la formación del coágulo (problemas en la síntesis de fibrina). ● Disminuido: hipercoagulabilidad.	1-3,5 min
	Ángulo (α)	Velocidad de formación del coágulo, que va desde R a hasta el punto en que la velocidad de formación frena e inicia la curva.	● Pequeño: formación lenta del coágulo, debido a deficiencias plaquetarias, fibrinógeno bajo o disfuncionante. ● Ancho: velocidad rápida de formación de fibrina (hipercoagulación plaquetaria).	50-80°
	A10	Amplitud del coágulo a los 10 min de R.	● Igual que MA, pero más utilizado en el paciente agudo.	> 50 mm
	MA (amplitud máxima del coágulo)	Medida de la fuerza máxima del coágulo, representa principalmente la función plaquetaria.	● Delgado: indica un coágulo frágil. Se debe trombocitopenia o disfunción plaquetaria. ● Ancho: hipercoagulabilidad.	50-73 mm
	LYS 30	Porcentaje de disolución del coágulo a los 30 min de alcanzada la amplitud máxima.	● Aumentado: hiperfibrinólisis. ● Disminuido: hipofibrinólisis o estado protrombótico.	15%

Tabla 2 (continuación)

Test viscoelástico		Qué mide	Interpretación	Valores normales
ROTEM (Rotational Thromboelastometry)	EXTEM ■ Evalúa vía extrínseca	■ Reactivo: factor tisular (FT). ■ Similar TP. ■ Evalúa la formación del coágulo activado por la vía extrínseca.	■ EXTEM prolongado: indica deficiencia en la vía extrínseca de la coagulación (p. ej., déficit de factor VII).	CT: 38-80 s. A10: 43-65 mm MCF: 50-75 mm ML < 15% de MCF
● Mide la viscosidad del coágulo a medida que se forma y estabiliza. ● Usa un panel de reactivos que activan diferentes fases de la cascada de coagulación y evalúa como afecta la dinámica del coágulo en presencia de estos reactivos ● Parámetros: ○ CT: tiempo de coagulación = R ○ CFT: tiempo de formación del coágulo = K ○ Ángulo (α) ○ A10: amplitud a los 10 min de CFT ○ MCF: firmeza máxima del coágulo = MA ○ LI30: lisis a los 30 min del MCF = LY30 ○ ML: lisis máxima ● Su uso combinado facilita el diagnóstico diferencial	INTEM ■ Evalúa vía intrínseca, similar a TTPa FIBTEM ■ Utiliza bloqueantes plaquetarios	■ Reactivo: ácido eláxico. ■ Similar al TTPa. ■ Evalúa la vía intrínseca de la coagulación. ■ Reactivo: FT + inhibidor de plaquetas (citolicina o abciximab). ■ Mide específicamente la contribución del fibrinógeno en la formación del coágulo.	■ INTEM prolongado: señala déficit en los factores de la vía intrínseca. ■ FIBTEM bajo: sugiere deficiencia de fibrinógeno.	CT: 100-240 s. A10: 44-66 mm. MCF: 50-75 mm ML < 15% de MCF ■ A10: 7-23 mm ■ MCF: 9-25 mm
	APTEM	■ Reactivo: FT + ácido tranexámico o aprotinina. ■ Evalúa el efecto de la fibrinólisis.	■ Mejoría en los parámetros en APTEM comparando con el EXTEM son indicativos de hiperfibrinólisis.	
	HEPTEM ■ Neutraliza la heparina	■ Reactivo: ácido eláxico + heparinasa. ■ Detecta alteraciones de la coagulación debidas a la heparina.	HEPTEM prolongado: alteración en la formación del coágulo. Puede deberse a: ■ déficit de fibrinógeno, ■ disfunción plaquetaria, ■ déficit de factores de coagulación.	

Tabla 3 Manejo del sangrado por varices en un paciente cirrótico¹⁸⁻²⁰

Parámetro	Valor anormal	Causa	Tratamiento
R prolongado	> 7,5 min	Déficit factores de coagulación	Administrar factores de coagulación, vitamina K, plasma fresco congelado
TF prolongado o ángulo bajo	> 3,5 min o < 50°	Déficit de fibrinógeno o plaquetas	Fibrinógeno, plaquetas
MA bajo	< 55 mm	Déficit de fibrinógeno o plaquetas	Fibrinógeno, plaquetas
R normal y TF normal	—		Manejo estándar, seguimiento de la hemostasia
LYS 30 elevado (en APTM)	> 0%	Fibrinólisis residual	Aprotinina o ácido tranexámico

- Bajo: Coágulo débil (déficit de fibrinógeno o plaquetas).
- Causas: Hipofibrinogenemia o disfunción plaquetaria debido a la cirrosis hepática o coagulopatía asociada a la cirrosis.
- Evaluación de la fibrinólisis:
 - APTM:
 - Se espera que en el APTM no haya lisis (LY30 cercano al 0%) debido a que la fibrinólisis está inhibida.
 - LY30 alto en APTM puede indicar fibrinólisis residual, lo cual puede ocurrir debido a un síndrome de diseminación intravascular o sepsis.

3. Manejo (tabla 3)

En la hemorragia digestiva alta por varices esofágicas en los pacientes cirróticos la *hiperfibrinólisis* juega un papel importante, lo que justifica el uso de *APTEM* para evaluar la estabilidad del coágulo sin interferencia de esta.

El tratamiento puede incluir una *combinación de transfusiones* y fármacos para estabilizar la coagulación y prevenir la hemorragia recurrente como se describe en los siguientes apartados. Los test viscolásticos permiten guiar el tratamiento de manera más precisa, optimizando el uso de transfusiones según las necesidades del paciente.

Sangrado en los pacientes con hepatopatía crónica, recomendaciones para la prevención y el tratamiento

Según el escenario clínico, el riesgo de sangrado es distinto como se describe a continuación²¹:

- *Pacientes con cirrosis estables sin descompensación*: no se recomiendan realizar pruebas de coagulación previas a la mayoría de los procedimientos de bajo riesgo. Tampoco está indicado corregir el INR²² de forma profiláctica y rutinaria ya que no se ha demostrado una relación directa entre los valores de INR elevados y los episodios hemorrágicos. Dependiendo del riesgo asociado al procedimiento, podría ser necesaria la corrección de los niveles plaquetarios.
- *Pacientes con cirrosis descompensada*: presentan un estado de hiperfibrinólisis y coagulopatía por disfunción plaquetaria. Sin embargo, el factor clave en la aparición de sangrado, es el aumento de la hipertensión portal²¹.

Por ello se requiere una estrategia transfusional restrictiva que incluya evitar el plasma fresco congelado y concentrados de hematíes.

- *Pacientes sometidos a trasplante hepático*: habitualmente suelen presentar un estado de hipercoagulabilidad generalmente debido a la exposición del factor tisular y a la recuperación progresiva de la síntesis hepática en el injerto hepático que incrementa de forma gradual los factores procoagulantes²³, excepto en casos de sangrado ostensible en la cirugía, que contribuya a la coagulopatía de consumo o dilucional.
- *Pacientes con fallo hepático agudo*: pese a las alteraciones significativas en las pruebas clásicas de coagulación, estos pacientes, se caracterizan por un estado de hipercoagulabilidad. En general, los episodios hemorrágicos son infrecuentes en este contexto no siendo necesaria la corrección profiláctica de los parámetros de la coagulación^{24,25}.

Estratificación del riesgo de sangrado en los pacientes con hepatopatía crónica

Otro elemento importante es la estratificación del riesgo de sangrado²¹ de los pacientes que se someten a procedimientos invasivos. Se consideran procedimientos de alto riesgo hemorrágico, si ocurre el sangrado en más del 1,5% de los procedimientos registrados. En la *tabla 4* se estratifican los procedimientos más frecuentes en los pacientes críticos y hepatópatas. El uso profiláctico de hemoderivados no ha demostrado disminuir las complicaciones hemorrágicas de procedimientos invasivos, en especial, en los procedimientos clasificados como bajo riesgo²⁵⁻³¹.

Niveles objetivo en sangrado activo o procedimientos de alto riesgo hemorrágico en los pacientes con hepatopatía crónica

En presencia de un sangrado activo o procedimiento de alto riesgo, es primordial mantener al paciente en condiciones óptimas, garantizando una temperatura corporal normotérmica (> 36 °C), un pH mayor a 7,35 y niveles de calcio iónico mayor a 1 mmol/l³³. Además, siempre que sea posible se recomienda realizar una valoración mediante pruebas viscoelásticas para guiar la optimización del proceso de la coagulación como se muestra en la *tabla 3* y *figura 2*.

Tabla 4 Estratificación del riesgo de sangrado de procedimientos habituales en los pacientes críticos y hepatópatas

Bajo riesgo	Riesgo moderado	Riesgo alto
Paracentesis	EDA con ligadura de varices o escleroterapia	Quimio/radioembolización transarterial
EDA con biopsia	Colonoscopia con polipectomía	Drenaje pleural o ascítico tunelizado
Colonoscopia con biopsia	Procedimientos dentales	Biopsia renal
Biopsia hepática transyugular	Biopsia hepática transparietohepática	Drenaje de abscesos intrabdominales, colecistostomía
Broncoscopia con biopsia	Drenaje pleural	TIPS
Biopsia de piel	Drenaje ascítico	Drenaje biliar transparietohepático
Ecografía transesofágica	CPRE	Ablaciones tumorales.
Toracocentesis	Punción lumbar	Cirugía mayor: neurocirugía, intraocular, cardíaca

En el caso de discrepancias se han estratificado como de riesgo moderado.

AGA: American Gastroenterology Association; AMG: Asociación Mexicana de Gastroenterología; BSH: British Society for Haematology; CPRE: colangiopancreatografía retrógrada endoscópica; EASL: European Association for the Study of the Liver; EDA: endoscopia digestiva alta; ISTH: International Society on Thrombosis and Haemostasis; SETH: Sociedad Española de Trasplante Hepático; SIR: Society of Interventional Radiology; TIPS: derivación portosistémica transyugular intrahepática.

Fuente: adaptado de SETH²⁶, AMG²¹, AGA²⁷, EASL²⁸, BSH²⁹, ISTH³⁰ y SIR³¹.

En orden de prioridad, las plaquetas, seguidas del fibrinógeno y en menor medida, los factores de coagulación son los elementos a optimizar, en especial para los pacientes con fallo hepático agudo²⁴. Las estrategias restrictivas de transfusión han demostrado mejor desenlace en los escenarios de trasplante hepático, sangrado digestivo y sangrado por otras etiologías en los pacientes cirróticos^{25,28,30}.

Sin embargo, dado que las pruebas viscoelásticas no están disponibles en todos los centros, a continuación, se citan valores de referencia de las pruebas clásicas descritos en la literatura, así como las recomendaciones terapéuticas en los pacientes con hepatopatía crónica sugeridas por distintas sociedades científicas y grupos de investigación^{21,25,26,29,30,32-36}:

- **Plaquetas:** su transfusión está recomendada de manera profiláctica en los pacientes adultos hospitalizados con cifras $< 10 \times 10^9 / l$ ³⁷ según la guía de la EASL y de AAB^{28,36}.

Para los pacientes hepatópatas sometidos a procedimientos de alto riesgo o en los que no es posible la hemostasia local, la transfusión de plaquetas o agonistas de la trombopoyetina no debe realizarse de forma rutinaria, pero puede individualizarse²⁸. Los niveles objetivo varían entre las $20 \times 10^9 / l$ - $50 \times 10^9 / l$ según el procedimiento (Tabla 1. material suplementario).

Durante el trasplante hepático, según el consenso SETH-SETH, se recomiendan niveles mayores a $30 \times 10^9 / l$ intraoperatorios y superiores a $50 \times 10^9 / l$ si existe sangrado activo²⁶.

- **Agonistas de la trombopoyetina (TPO-R):** Avatrombopag y lusutrombopag son una buena alternativa a la transfusión de plaquetas, requieren entre 5 a 7 días para alcanzar el pico de plaquetas²⁷, quedándose al margen para su uso en la patología aguda. No se recomienda su uso cuando el recuento plaquetario es superior a $50 \times 10^9 / l$ ³⁷ o cuando el sangrado puede tratarse mediante hemostasia local²⁸. Los datos actuales provienen de estudios en los pacientes con cirrosis Child-Pugh estadio A y B; hay poca evidencia

en pacientes en estadio C y en fallo hepático agudo sobre crónico³⁸.

- **Fibrinógeno:** La guía de EASL 2022 desaconseja su corrección profiláctica de forma rutinaria (recomendación fuerte)²⁸ y recomienda mantener niveles séricos de fibrinógeno $> 1,2 \text{ g/dl}$ mediante la administración de fibrinógeno sintético o crioprecipitados³⁶ en caso de hemorragia o previo a un procedimiento invasivo de alto riesgo²¹. Según Budnick et al., la transfusión de crioprecipitados de manera profiláctica por niveles de fibrinógeno inferiores a $1,5 \text{ g/dl}$ no modificó el riesgo de sangrado o mortalidad³⁷.
- **INR:** Se recomienda alcanzar un INR inferior a 2 solo en casos de sangrado activo, corrigiendo con concentrado de complejo de protrombina en vez de plasma fresco congelado (PFC)³⁹, dado el aumento de la hipertensión portal por el gran volumen aportado durante las transfusiones ($1,4 \text{ mmHg}$ por cada 100 ml de PFC)⁴⁰, que favorece los episodios de sangrado varicoso y de lechos quirúrgicos abdominales^{25,41,42}. En los pacientes cirróticos sometidos a procedimientos invasivos, no se recomienda la corrección profiláctica del INR ya que no se relaciona con el sangrado^{28,38}.

Respecto al uso del complejo de protrombina, se comercializan en presentaciones de 3 factores (II, IX y X) o 4 factores (II, VII, IX y X) asociados a la proteína C y S. La concentración de estos factores de coagulación, es 25 veces más que en el PFC, haciendo que se alcance una corrección del INR más rápida, su infusión completa lleva aproximadamente 10 min ²⁸. En los pacientes cirróticos, donde el INR no es una medición precisa, y dado que la dosis se calcula en función del INR y el peso del paciente, hacen falta estudios para optimizar su dosis²⁷. Un estudio in vitro demostró una respuesta procoagulante exagerada en los pacientes cirróticos tras su administración comparado con los pacientes sanos dada a la diferencia en la generación de trombina: 150% en la cirrosis descompensada, 270% en los pacientes en fallo hepático agudo sobre crónico y 97% en los pacientes sanos⁴³.

- **Hemoglobina:** 7-8 g/dl, no exceder 9 g/dl para no aumentar hipertensión portal.
- **Factor XIII:** <50%, corregir ante la ausencia de otras alteraciones.
- **Otros tratamientos:**
 - **Ácido tranexámico:** Pese a que su uso está ampliamente estudiado en el manejo del sangrado masivo en los pacientes politraumatizados y en la hemorragia posparto, en los pacientes cirróticos se desaconseja su uso rutinario²⁸ basándose en el ensayo HALT-IT que incluyó pacientes con sangrado por varices esofágicas⁴⁴ y demostró que no es efectivo para reducir la mortalidad a los 5 días con un riesgo relativo de 0,99, IC 95%: 0,82-1,8%. Según la guía EASL del 2022²⁸ en los pacientes cirróticos y con sangrado activo por várices, en los que se logra el control del sangrado con fármacos hipotensores portales y tratamiento endoscópico, no está indicada la corrección de las anomalías hemostáticas ni el uso del ácido tranexámico. Se debe considerar la administración terapéutica de ácido tranexámico si existe sospecha clínica de hiperfibrinólisis (coagulopatía sangrante con disminución de fibrinógeno) o existen cambios compatibles en la tromboelastografía²⁶.
 - En el trasplante hepático, se recomienda su uso profiláctico en los pacientes con clase B o C de Child-Pugh²⁶ en los que no se tenga acceso a pruebas viscoelásticas.
 - **Vitamina K:** su administración rutinaria no mejora las cifras de INR^{45,46} debido a que el déficit de factores de coagulación se debe principalmente a una alteración de la función hepática, no a una carencia vitamínica.
 - **Desmopresina:** Estimula la liberación desde el endotelio del FvW como mecanismo hemostático primario, dado que este factor suele estar elevado en la cirrosis, su administración carece de una base científica sólida, pero puede ser útil en los pacientes con insuficiencia renal concomitante²⁷.

Importancia del riesgo trombótico

Los pacientes cirróticos hospitalizados tienen un riesgo 2 veces mayor de enfermedad tromboembólica que los pacientes hospitalizados no cirróticos⁶, así como mayor incidencia de trombosis de la vena porta, variando desde el 0,6 hasta el 26% en los pacientes con enfermedad hepática crónica, lo que aumenta en función de la gravedad de la enfermedad⁶. Por lo tanto, los test de coagulación clásicos y un INR elevado no se correlaciona con una mayor tendencia al sangrado ni protegen frente al tromboembolismo venoso⁴⁷.

La anticoagulación en los pacientes con cirrosis se evita en la práctica clínica habitual por la incertidumbre de inducir hemorragias graves, especialmente en aquellos pacientes con INR prolongado o trombocitopenia^{4,12}. Sin embargo, este enfoque está cambiando a medida que se comprende mejor la fisiopatología del estado hemostático⁴⁸. Las guías actuales de las principales sociedades de hepatología, como la American Association for the Study of Liver Diseases (AASLD) y la European Association for the Study of the Liver (EASL), reconocen la importancia de la tromboprofilaxis en los pacientes cirróticos hospitalizados con riesgo elevado de trombosis y bajo riesgo de sangrado^{4,28}.

La EASL en su guía de práctica clínica del 2022²⁸ describe que el riesgo estimado de trombosis venosa profunda (TVP) y embolia pulmonar en los pacientes cirróticos es al menos, similar al de la población general, especialmente en la cohorte de esteatohepatitis no alcohólica (NASH), siendo esta un factor de riesgo independiente para el tromboembolismo venoso⁴⁹. La prevalencia de TVP reportada fue del 1,2-7%⁵⁰⁻⁵², varios estudios y metaanálisis describen un incremento en el riesgo relativo (RR) 1,7 veces de TVP, especialmente en relación con la falta de uso de tromboprofilaxis farmacológica⁵³⁻⁵⁶.

La EASL recomienda el uso de tromboprofilaxis en los pacientes cirróticos hospitalizados con cifras plaquetarias > 50 × 10⁹/l con heparina de bajo peso molecular (LMWH) como una práctica segura y sin incremento significativo de la tasa de sangrado²⁸, así como en los pacientes en estadio Child-Pugh A y B. En pacientes Child-Pugh C al igual que en aquellos pacientes con cifras plaquetarias entre 20 y 50 × 10⁹/l no hay evidencia suficiente acerca de su uso.

En el caso de la trombosis portal, según el VII consenso de Baveno⁵⁷ se recomienda el inicio de la anticoagulación en pacientes cirróticos con diagnóstico (mediante eco Doppler, tomografía con contraste o angio-resonancia) de trombosis portal asintomática los 6 primeros meses ya sea con oclusión total o parcial (> 50%) de la misma y con independencia de la extensión a la vena mesentérica superior así como en los pacientes sintomáticos y/o candidatos a trasplante hepático sin importar la extensión de la trombosis. En caso de diagnóstico por Doppler se recomienda diagnóstico de confirmación por tomografía con contraste o angio-resonancia⁴⁴.

Se recomienda la infusión sistémica de heparina para el tratamiento de la trombosis de la vena porta, mesentérica y TVP sintomática, quedando por resolver el parámetro de laboratorio con el que se debe monitorizar su uso; se está evaluando entre los niveles de anti-Xa y el tiempo parcial de tromboplastina²⁷.

Conclusiones

El paradigma de los pacientes hepatópatas ha cambiado, la creencia de que predomina un estado de hipocoagulabilidad ha dado paso al concepto de hemostasia reequilibrada, donde según los distintos escenarios en los que se encuentre el paciente, puede estar en un estado de hiper o hipocoagulabilidad. La utilidad de las pruebas de hemostasia convencionales es muy limitada y los test viscoelásticos pueden aportar una información más precisa. De forma general los pacientes hepatópatas no necesitan de corrección de su estado de coagulación salvo en casos de sangrado activo o procedimientos invasivos con alto riesgo de sangrado y son subsidiarios de recibir profilaxis farmacológica para eventos trombóticos de forma similar a la población general.

Autoría

Todos los autores participaron a partes iguales del desarrollo del manuscrito y aprobamos el manuscrito final.

Financiación

No ha existido financiación para la realización de este manuscrito.

Declaración sobre el uso de la IA generativa y de las tecnologías asistidas por la IA en el proceso de redacción

No se han utilizado herramientas de IA regenerativa en este manuscrito.

Conflicto de intereses

Los autores de este manuscrito no tenemos ningún conflicto de interés respecto al tema de este artículo.

Agradecimientos

Agradecemos a los coordinadores de los Grupos de Trabajo de Patología Digestiva Crítica Dr. David Toapanta y de Hemoterapia, Hematología y Oncología Crítica de la SEMICYUC Dr. Kapil Nanwani, su implicación para la realización este documento conjunto.

Anexo. Material adicional

Se puede consultar material adicional a este artículo en su versión electrónica disponible en <https://doi.org/10.1016/j.medin.2025.502216>.

Bibliografía

1. Lisman T. Bleeding and Thrombosis in Patients With Cirrhosis: What's New? *Hemasphere*. 2023;7:e886, <http://dx.doi.org/10.1097/HS9.0000000000000886>.
2. Kleinegris M-C, Bos MHA, Roest M, Henskens Y, ten Cate-Hoek A, van Deursen C, et al. Cirrhosis patients have a coagulopathy that is associated with decreased clot formation capacity. *J Thromb Haemost*. 2014;12:1647–57, <http://dx.doi.org/10.1111/jth.12706>.
3. Jody L. Kujovich; Coagulopathy in liver disease: A balancing act. *Hematology Am Soc Hematol Educ Program*. 2015;2015:243–9, <http://dx.doi.org/10.1182/asheducation-20151243>.
4. Eichholz JC, Wedemeyer H, Maasoumy B. The Challenge of Anticoagulation in Liver Cirrhosis. *Visc Med*. 2024;39:169–76, <http://dx.doi.org/10.1159/000535438>.
5. Lisman T, Porte RJ, Pathogenesis. prevention, and management of bleeding and thrombosis in patients with liver diseases. *Res Pract Thromb Haemos*. 2017;1:150–61, <http://dx.doi.org/10.1002/rth2.12028>.
6. Van den Boom BP, Lisman T. Pathophysiology and management of bleeding and thrombosis in patients with liver disease. *Int J Lab Hematol*. 2022;44 Suppl 1:79–88, <http://dx.doi.org/10.1111/ijlh.13856>.
7. Eissa LA, Gad LS, Rabie AM, El-Gayar AM. Thrombopoietin level in patients with chronic liver diseases. *Ann Hepatol*. 2008;7:235–44, [http://dx.doi.org/10.1016/s1665-2681\(19\)31854-x](http://dx.doi.org/10.1016/s1665-2681(19)31854-x).
8. Zanetto A, Toffanin S, Campello E, Radu CM, Gavasso S, Burra P, et al. Reticulated platelets are increased

- and hyper-activated in patients with cirrhosis, especially those with poor outcome. *Dig Liver Dis*. 2024;56:1327–34, <http://dx.doi.org/10.1016/j.dld.2024.03.007>.
9. Semmler G, Binter T, Kozbial K, Schwabl P, Hametner-Schreil S, Zanetto A, et al. Noninvasive risk stratification after hcv eradication in patients with advanced chronic liver disease. *Hepatology*. 2021;73:1275–89, <http://dx.doi.org/10.1002/hep.31462>.
 10. Blasi A, Patel VC, Adelmeijer J, Azarian S, Hernandez Tejero M, Calvo A, et al. Mixed fibrinolytic phenotypes in decompensated cirrhosis and acute-on-chronic liver failure with Hypofibrinolysis in those with complications and poor survival. *Hepatology*. 2020;71:1381–90, <http://dx.doi.org/10.1002/hep.30915>.
 11. Fisher C, Patel VC, Stoy SH, Singanayagam A, Adelmeijer J, Wendon J, et al. Balanced haemostasis with both hypo- and hyper-coagulable features in critically ill patients with acute-on-chronic-liver failure. *J Crit Care*. 2018;43:54–60, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jcrc.2017.07.053>.
 12. Intagliata NM, Davitkov P, Allen AM, Falck-Ytter YT, Stine JG. AGA Technical Review on Coagulation in Cirrhosis. *Gastroenterology*. 2021;161:1630–56, <http://dx.doi.org/10.1053/j.gastro.2021.09.004>.
 13. De Pietri L, Bianchini M, Montalti R, de Maria N, di Maira T, Begliomini B, et al. Tromboelastography-guided blood product use before invasive procedures in cirrhosis with severe coagulopathy: A randomized, controlled trial. *Hepatology*. 2016;63:566–753, <http://dx.doi.org/10.1002/hep.28148>.
 14. Schochl H, Schlimp CH. Trauma bleeding management: The concept of goal-directed primary care. *Anesth Analg*. 2014;119:1064–73, <http://dx.doi.org/10.1213/ANE.0b013e318270a6f7>.
 15. Görlinger K, Dirkman D, Solomon C, et Hanke AA. Fast interpretation of thromboelastometry in non-cardiac surgery: Reliability in patients with hypo-, normo-, and hypercoagulability. *BJA*. 2013;110:222–30, <http://dx.doi.org/10.1093/bja/aes374>.
 16. Whiting D, DiNardo JA. TEG and ROTEM: Technology and clinical applications. *Am J Hematol*. 2014;89:228–32, <http://dx.doi.org/10.1002/ajh.23599>.
 17. Duque González P. Tromboelastometría. *Revista Electrónica Anestesia*. 2016;9:3 [consultado 10 Oct 2024]. Disponible en: <https://anestesia.org/2016/tromboelastometria/>
 18. Seeßle J, Löhr J, Kirchner M, Michaelis J, Merle U. Rotational thrombelastometry (ROTEM) improves hemostasis assessment compared to conventional coagulation test in ACLF and Non- ACLF patients. *BMC Gastroenterol*. 2020;20:271, <http://dx.doi.org/10.1186/s12876-020-01413-w>.
 19. Wei H, Child LJ. Clinical utility of viscoelastic testing in chronic liver disease: A systematic review. *World J Hepatol*. 2020;12:1115–27, <http://dx.doi.org/10.4254/wjh.v12.i11.1115>.
 20. Hartmann J, Dias JD, Pivalizza EG, Garcia-Tsao G. Thromboelastography-Guided Therapy Enhances Patient Blood Management in Cirrhotic Patients: A Meta-analysis Based on Randomized Controlled Trials. *Semin Thromb Hemost*. 2023;49:162–72, <http://dx.doi.org/10.1055/s-0042-1753530>.
 21. Aiza-Haddad I, Cisneros-Garza LE, Morales-Gutiérrez O, Malé-Velázquez R, Rizo-Robles MT, Alvarado-Reyes R, et al. Guidelines for the management of coagulation disorders in patients with cirrhosis. *Rev Gastroenterol Mex*. 2024;89:144–62, <http://dx.doi.org/10.1016/j.rgmex.2023.08.008>.
 22. Kovalic AJ, Majeed CN, Samji NS, Thuluvath PJ, Sathapathy SK. Systematic review with meta-analysis: Abnormalities in the international normalised ratio do not correlate with periprocedural bleeding events among patients with cirrhosis. *Aliment Pharmacol Ther*. 2020;52:1298–310, <http://dx.doi.org/10.1111/apt.16078>.
 23. Pillai AA, Kriss M, Al-Adra DP, Chadha RM, Cushing MM, Farsad K, et al. Coagulopathy and hemostasis management in patients

- undergoing liver transplantation: Defining a dynamic spectrum across phases of care. *Liver Transplant*. 2022;28:1651–63, <http://dx.doi.org/10.1002/lt.26451>.
24. Stravitz RT, Fontana RJ, Meinzer C, Durkalski-Mauldin V, Hanje AJ, Olson J, et al. Coagulopathy Bleeding Events, and Outcome According to Rotational Thromboelastometry in Patients With Acute Liver Injury/Failure. *Hepatology*. 2021;74:937–49, <http://dx.doi.org/10.1002/hep.31767>.
25. Kietai S, Ahmed A, Afshari A, Albaladejo P, Aldecoa C, Barauskas G, et al. Management of severe peri-operative bleeding: Guidelines from the European Society of Anaesthesiology and Intensive Care: Second update 2022. *Eur J Anaesthesiol*. 2023;40:226–304, <http://dx.doi.org/10.1097/EJA.0000000000001803>.
26. Montalvá E, Rodríguez-Perálvarez M, Blasi A, Bonanad S, Gavín O, Hierro L, et al. Consensus Statement on Hemostatic Management Anticoagulation, and Antiplatelet Therapy in Liver Transplantation. *Transplantation*. 2022;106:1123–31, <http://dx.doi.org/10.1097/TP.0000000000004014>.
27. O'Shea RS, Davitkov P, Ko CW, Rajasekhar A, Su GL, Sultan S, et al. AGA Clinical Practice Guideline on the Management of Coagulation Disorders in Patients With Cirrhosis. *Gastroenterology*. 2021;161:1615.e1–27.e1, <http://dx.doi.org/10.1053/j.gastro.2021.08.015>.
28. Villa E, Bianchini M, Blasi A, Denys A, Giannini EG, de Gottardi A, et al. EASL Clinical Practice Guidelines on prevention and management of bleeding and thrombosis in patients with cirrhosis. *J Hepatol*. 2022;76:1151–84, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jhep.2021.09.003>.
29. Lester W, Bent C, Alikhan R, Roberts L, Gordon-Walker T, Trenfield S, et al. A British Society for Haematology guideline on the assessment and management of bleeding risk prior to invasive procedures. *Br J Haematol*. 2024;204:1697–713, <http://dx.doi.org/10.1111/bjh.19360>.
30. Roberts LN, Lisman T, Stanworth S, Hernandez-Gea V, Magnusson M, Tripodi A, et al. Periprocedural management of abnormal coagulation parameters and thrombocytopenia in patients with cirrhosis: Guidance from the SSC of the ISTH. *J Thromb Haemost*. 2022;20:39–47, <http://dx.doi.org/10.1111/jth.15562>.
31. Patel IJ, Rahim S, Davidson JC, Hanks SE, Tam AL, Walker TG, et al. Society of Interventional Radiology Consensus Guidelines for the Periprocedural Management of Thrombotic and Bleeding Risk in Patients Undergoing Percutaneous Image-Guided Interventions. *J Vasc Interv Radiol*. 2019;30:1168.e1–84.e1, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jvir.2019.04.017>.
32. Yadav SK, Hussein G, Liu B, Vojjala N, Warsame M, El Labban M, et al. A Contemporary Review of Blood Transfusion in Critically Ill Patients. *Medicina (Kaunas)*. 2024;60:1247, <http://dx.doi.org/10.3390/medicina60081247>.
33. Helms J, Iba T, Connors JM, Gando S, Levi M, Meziani F, et al. How to manage coagulopathies in critically ill patients. *Intensive Care Med*. 2023;49:273–90, <http://dx.doi.org/10.1007/s00134-023-06980-6>.
34. Tomić Mahečić T, Baronica R, Mrzljak A, Boban A, Hanžek I, Karmelić D, et al. Individualized Management of Coagulopathy in Patients with End-Stage Liver Disease. *Diagnostics (Basel)*. 2022;12:3172, <http://dx.doi.org/10.3390/diagnostics12123172>.
35. Bezinover D, Dirkmann D, Findlay J, Guta C, Hartmann M, Nicolau-Raducu R, et al. Perioperative coagulation management in liver transplant recipients. *Transplantation*. 2018;102:578–92, <http://dx.doi.org/10.1097/TP.0000000000002092>.
36. Kaufman RM, Djulbegovic B, Gernsheimer T, Kleinman S, Tinmouth AT, Capocelli KE, et al. Platelet transfusion: A clinical practice guideline from the AABB. *Ann Intern Med*. 2015;162:205–13, <http://dx.doi.org/10.7326/M14-1589>.
37. Budnick IM, Davis JPE, Sundararaghavan A, Konkol SB, Lau CE, Alsobrooks JP, et al. Transfusion with cryoprecipitate for very low fibrinogen levels does not affect bleeding or survival in critically ill cirrhosis patients. *Thromb Haemost*. 2021;121:1317–25, <http://dx.doi.org/10.1055/a-1355-3716>.
38. Lindquist I, Olson SR, Li A, Al-Samkari H, Jou JH, McCarty OJT, et al. The efficacy and safety of thrombopoietin receptor agonists in patients with chronic liver disease undergoing elective procedures: A systematic review and meta-analysis. *Platelets*. 2022;33:66–72, <http://dx.doi.org/10.1080/09537104.2020.1859102>.
39. Zanetto A, Campello E, Senzolo M, Simioni P. The evolving knowledge on primary hemostasis in patients with cirrhosis: A comprehensive review. *Hepatology*. 2024;79:460–81, <http://dx.doi.org/10.1097/HEP.000000000000349>.
40. Giannini EG, Stravitz RT, Caldwell SH. Correction of hemostatic abnormalities and portal pressure variations in patients with cirrhosis. *Hepatology*. 2014;60:1442, <http://dx.doi.org/10.1002/hep.27029>.
41. Pérez-Calatayud AA, Hofmann A, Pérez-Ferrer A, Escorza-Molina C, Torres-Pérez B, Zaccarias-Ezzat JR, et al. Patient Blood Management in Liver Transplant—A Concise Review. *Biomedicine*. 2023;11:1093, <http://dx.doi.org/10.3390/biomedicine11041093>.
42. Saner FH, Abeyundara L, Hartmann M, Mallett SV. Rational approach to transfusion in liver transplantation. *Minerva Anesthesiol*. 2018;84:378–88, <http://dx.doi.org/10.23736/S0375-9393.17.12231-5>.
43. Lisman T, Kleiss S, Patel VC, Fisher C, Adelmeijer J, Bos S, et al. In vitro efficacy of pro- and anticoagulant strategies in compensated and acutely ill patients with cirrhosis. *Liver Int*. 2018;38:1988–96, <http://dx.doi.org/10.1111/liv.13882>.
44. Northup PG, Lisman T, Roberts LN. Treatment of bleeding in patients with liver disease. *J Thromb Haemost*. 2021;19:1644–52, <http://dx.doi.org/10.1111/jth.15364>.
45. Aldrich SM, Regal RE. Routine Use of Vitamin K in the Treatment of Cirrhosis-Related Coagulopathy: Is it A-O-K? Maybe Not, We Say. *P T*. 2019;44:131–6. PMID: 30828234.
46. Saja MF, Abdo AA, Sanai FM, Shaikh SA, Gader AG. The coagulopathy of liver disease: Does vitamin K help? *Blood Coagul Fibrinol*. 2013;24, <http://dx.doi.org/10.1097/MBC.0b013e32835975ed>.
47. Zanetto A, Northup P, Roberts L, Senzolo M. Haemostasis in cirrhosis: Understanding destabilising factors during acute decompensation. *J Hepatol*. 2023;78:1037–47, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jhep.2023.01.010>.
48. Lisman T, Caldwell SH, Intagliata NM. Haemostatic alterations and management of haemostasis in patients with cirrhosis. *J Hepatol*. 2022;76:1291–305, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jhep.2021.11.004>.
49. Stine JG, Niccum BA, Zimmet AN, Intagliata N, Caldwell SH, Argo CK, et al. Increased risk of venous thromboembolism in hospitalized patients with cirrhosis due to non-alcoholic steatohepatitis. *Clin Transl Gastroenterol*. 2018;9:140, <http://dx.doi.org/10.1038/s41424-018-0002-y>.
50. Wu H, Nguyen GC. Liver cirrhosis is associated with venous thromboembolism among hospitalized patients in a nationwide US study. *Clin Gastroenterol Hepatol*. 2010;8:800–5, <http://dx.doi.org/10.1016/j.cgh.2010.05.014>.
51. Gulley D, Teal E, Suvannasankha A, Chalasani N, Liangpunsakul S. Deep vein thrombosis and pulmonary embolism in cirrhosis patients. *Dig Dis Sci*. 2008;53:3012–7.
52. Omer Sultan M, Farooque U, Inam Khan M, Karimi S, Cheema O, Jaan A, et al. Frequency of venous thromboembolism in patients with liver cirrhosis. *Cureus*. 2020;12:e9594, <http://dx.doi.org/10.7759/cureus.9594>.

53. Ng KJ, Lee YK, Huang MY, Hsu CY, Su YC. Risks of venous thromboembolism in patients with liver cirrhosis: A nationwide cohort study in Taiwan. *J Thromb Haemost.* 2015;13:206–13, <http://dx.doi.org/10.1111/jth.12805>.
54. Enger C, Forssen UM, Bennett D, Theodore D, Shantakumar S, McAfee A. Thromboembolic events among patients with hepatitis C virus infection and cirrhosis: A matched-cohort study. *Adv Ther.* 2014;31:891–903, <http://dx.doi.org/10.1007/s12325-014-0138-4>.
55. Sogaard KK, Horvath-Puho E, Gronbaek H, Jepsen P, Vilstrup H, Sorensen HT. Risk of venous thromboembolism in patients with liver disease: A nationwide population-based case-control study. *Am J Gastroenterol.* 2009;104:96–101, <http://dx.doi.org/10.1038/ajg.2008.34>.
56. Jepsen P, Tapper EB, Deleuran T, Kazankov K, Askgaard G, Sorensen HT, et al. Risk and outcome of venous and arterial thrombosis in patients with cirrhosis: A Danish nationwide cohort study. *Hepatology.* 2021;74:2725–34, <http://dx.doi.org/10.1002/hep.32019>.
57. de Franchis R, Bosch J, Garcia-Tsao G, Reiberger T, Ripoll C. Baveno VII Faculty Baveno VII: Renewing consensus in portal hypertension. *J Hepatol.* 2022;76:959–74, <http://dx.doi.org/10.1016/j.jhep.2021.12.022>.