

Les différents types de la maladie de von Willebrand



Type									
1	La forme la plus fréquente . Le facteur von Willebrand fonctionne normalement, mais est présent en trop faibles quantités dans le sang.								
2	Déficit qualitatif du facteur von Willebrand. <table border="1"> <tbody> <tr> <td>2A</td> <td>Le facteur von Willebrand ne possède pas une structure normale et ne peut donc pas interagir normalement avec les plaquettes et les vaisseaux sanguins.</td> </tr> <tr> <td>2B</td> <td>Le facteur von Willebrand se lie trop fortement aux plaquettes. Par conséquent, le nombre de plaquettes peut s'en trouver réduit.</td> </tr> <tr> <td>2M</td> <td>Le facteur von Willebrand se lie moins bien aux plaquettes.</td> </tr> <tr> <td>2N</td> <td>Le facteur von Willebrand ne se lie pas normalement au facteur de coagulation VIII. Il en résulte une diminution importante du taux de facteur VIII.</td> </tr> </tbody> </table>	2A	Le facteur von Willebrand ne possède pas une structure normale et ne peut donc pas interagir normalement avec les plaquettes et les vaisseaux sanguins.	2B	Le facteur von Willebrand se lie trop fortement aux plaquettes. Par conséquent, le nombre de plaquettes peut s'en trouver réduit.	2M	Le facteur von Willebrand se lie moins bien aux plaquettes.	2N	Le facteur von Willebrand ne se lie pas normalement au facteur de coagulation VIII. Il en résulte une diminution importante du taux de facteur VIII.
2A	Le facteur von Willebrand ne possède pas une structure normale et ne peut donc pas interagir normalement avec les plaquettes et les vaisseaux sanguins.								
2B	Le facteur von Willebrand se lie trop fortement aux plaquettes. Par conséquent, le nombre de plaquettes peut s'en trouver réduit.								
2M	Le facteur von Willebrand se lie moins bien aux plaquettes.								
2N	Le facteur von Willebrand ne se lie pas normalement au facteur de coagulation VIII. Il en résulte une diminution importante du taux de facteur VIII.								
3	Il s'agit d'une forme exceptionnelle . Le sang ne contient quasi pas de facteur von Willebrand et les taux de facteur VIII sont également considérablement réduits.								

"What is von Willebrand disease?" Published by the World Federation of Hemophilia (WFH) © World Federation of Hemophilia, 2023

CSL Behring

En savoir plus via
www.shebleeds.be/nl

BEL-GEN-0055 05/2024

Limitation de la responsabilité

CSL Behring se dégage expressément de toute responsabilité, qu'elle se fonde sur un contrat, la responsabilité délictuelle, la responsabilité stricte ou d'autres fondements, des dommages directs, indirects, accessoires, consécutifs ou particuliers qui découlent de l'accès à ce site ou à son contenu ou qui y sont liés de quelque manière que ce soit, que CSL Behring ait été averti ou non de la possibilité de tels dommages. La limitation de cette responsabilité inclut, sans toutefois s'y limiter, la confiance apportée par l'une des parties au contenu obtenu par l'utilisation directe ou indirecte de ce document.