

Caractéristiques spécifiques par type de maladie de von Willebrand



Caractéristique	Type					
	1	2A	2B	2N	3	Type de plaquettes
vWF:Ag	↓	n/↓	n/↓	N	↓↓↓	n/ ↓
vWF:RCo	↓	↓↓	↓	N	↓↓↓	↓
Facteur VIII:C	↓	n/↓	n/↓	↓↓	↓↓	n/ ↓
Temps de saignement	n/	↑	↑	N	↑↑	↑
RIPA	n/↓	↓↓	↑	N	Absent	↑
Multimères	n	HMW↓↓	HMW↓	N	Absent	HMW↓
Hérédité	AD	AD	AD	AR	AR	AD
Réponse à la DDAVP	Bonne	Modérée	Contre-indication thrombocytopénie	Mauvaise	Mauvaise	Contre-indication thrombocytopénie

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

Colonne CK, Reardon B, Curnow J, Favaloro EJ. Why is Misdiagnosis of von Willebrand Disease Still Prevalent and How Can We Overcome It? A Focus on Clinical Considerations and Recommendations. *J Blood Med.* 2021;12:755–68.

vWF:RCF = vWF ristocetin cofactor activity
RIPA = ristocetin induced platelet agglutination
HMW = high molecular weight (poids moléculaire élevé)
AD = autosomique dominant
AR = autosomique récessif

CSL Behring

En savoir plus via
www.shebleeds.be/nl

BEL-GEN-0057 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.