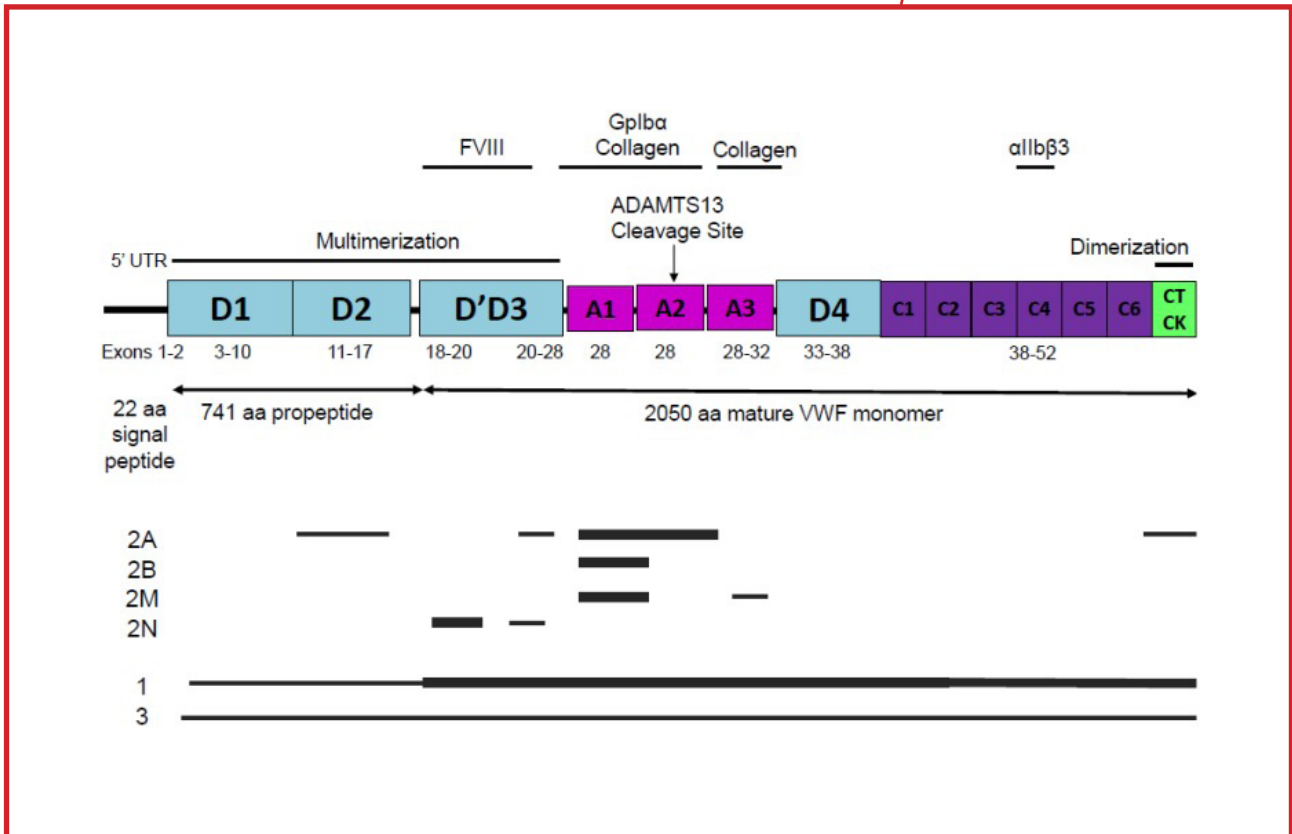


Le gène du FvW et ses domaines fonctionnels

Structure de la protéine VWF et localisation des variants pathogènes du FvW par type de maladie de von Willebrand.

Les lignes horizontales en gras indiquent la position approximative des exons où les variants pathogènes sont les plus fréquents ; les lignes plus fines indiquent les exons où les variants sont moins fréquents. Les variants pathogènes à l'origine de la maladie de von Willebrand de type 2 affectent la fonction du FvW et sont regroupés dans des domaines qui sont principalement perturbés par des variants faux-sens.



Goodeve A, James P. von Willebrand Disease. 2009 Jun 4 [Updated 2017 Oct 5]. In: Adam MP, Feldman J, Mirzaz GM, et al., editors. GeneReviews® [Internet]. Seattle (WA): University of Washington, Seattle; 1993-2024. Figure 3. [VWF protein structure [adapted from...]]. Available from: <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/books/NBK7014/figure/von-willebrand.F3/>

FvW = facteur von Willebrand