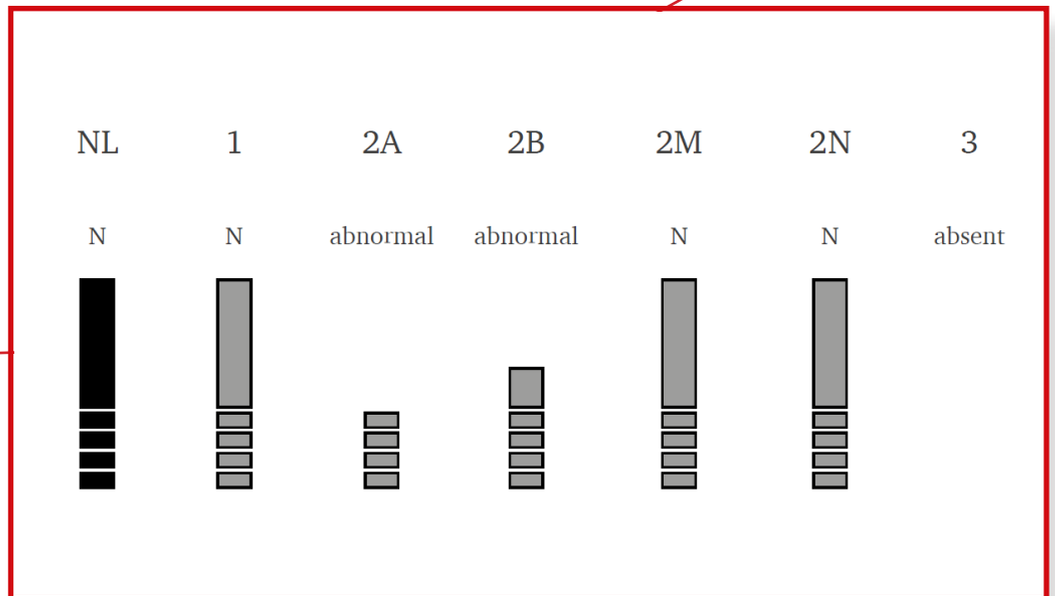
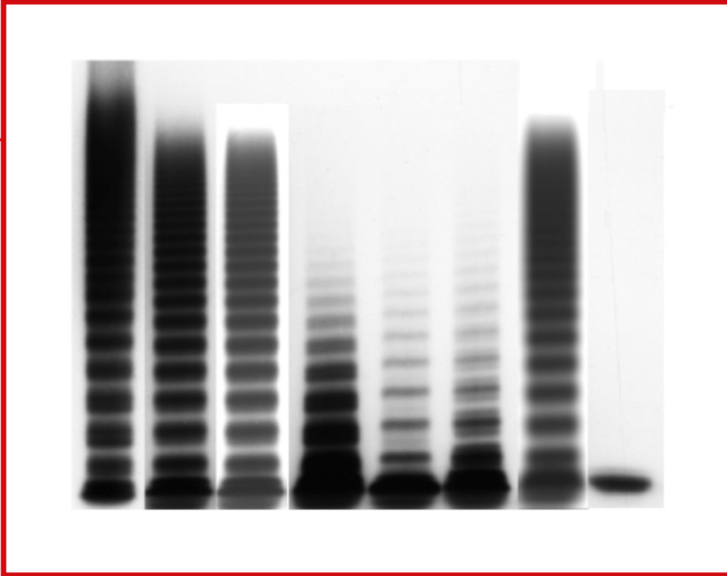


Les multimères du FvW



Adapted from: Michiels JJ, Batorova A, Prigancova T, Smejkal P, Penka M, Vangenechten I, Gadisseur A. Changing insights in the diagnosis and classification of autosomal recessive and dominant von Willebrand diseases 1980-2015. World J Hematol 2016; 5(3): 61-74

FvW = facteur von Willebrand

CSL Behring

En savoir plus via
www.shebleeds.be/nl

BEL-GEN-0061 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.