

Lignes directrices de l'ASH, de l'ISTH, de la NHF et de la FMH : recommandations pour la prise en charge de la maladie de Willebrand

Il est recommandé de réaliser un test génétique de confirmation de la maladie de Willebrand (MW) chez les patients atteints de MW, en particulier chez les patients atteints de MW type 1, en raison de l'importance de la confirmation de la MW pour la prise en charge de la maladie.

Importance

Il est recommandé de réaliser un test génétique de confirmation de la MW chez les patients atteints de MW, en particulier chez les patients atteints de MW type 1, en raison de l'importance de la confirmation de la MW pour la prise en charge de la maladie.

Personnes Concernées

- Hématologues, généralistes, internistes, obstétriciens/gynécologues, chirurgiens, anesthésistes, dentistes

Il est recommandé de réaliser un test génétique de confirmation de la MW chez les patients atteints de MW, en particulier chez les patients atteints de MW type 1, en raison de l'importance de la confirmation de la MW pour la prise en charge de la maladie.

- Personnes atteintes de la MW

Il est recommandé de réaliser un test génétique de confirmation de la MW chez les patients atteints de MW, en particulier chez les patients atteints de MW type 1, en raison de l'importance de la confirmation de la MW pour la prise en charge de la maladie.



Points Clés

Il est recommandé de réaliser un test génétique de confirmation de la MW chez les patients atteints de MW, en particulier chez les patients atteints de MW type 1, en raison de l'importance de la confirmation de la MW pour la prise en charge de la maladie.

Nombre total de recommandations du panel : 12