

Critères d'inclusion dans le registre du Réseau FranceCoag

Version du 03/10/2014

Dans tous les cas la note d'information appropriée doit avoir été remise au patient (ou aux titulaires de l'autorité parentale) qui n'a pas refusé de participer au projet (ou de faire participer son enfant).

NB : La notion de cette remise de note d'information doit être consignée dans le dossier médical du Patient.

Cohorte Générale :

| Maladie | Taux de facteur déficitaire requis |
|--|--|
| Afibrinogénémie | < 0,2 g/l |
| Déficit en facteur II | < 10 % |
| Déficit en facteur V | < 10 % |
| Déficit en facteur VII | Activité < 10 % avec la thromboplastine humaine ou de lapin ou FVII:Ag < 10% |
| Déficit en facteur VIII (Hémophilie A) | < 40 % |
| Déficit combiné en facteurs V et VIII | < 30 % |
| Déficit en facteur IX (Hémophilie B) | < 40 % |
| Déficit en facteur X | < 10 % |
| Déficit en facteur XI | < 20 % |
| Déficit en facteur XIII | < 10 % |
| Déficit en facteurs Vit K dépendants | < 30 % |
| Déficit en facteur Willebrand | Type 1 Type 2 Type 3 |
| | VWF: Ag < 30 %* Quel que soit le taux de VWF:Ag, VWF:Rco / VWF:Ag < 0,7 ou VWF:CB / VWF:Ag < 0,7 ou FVIII:C / VWF:Ag < 0,5 ou RIPA positive pour une concentration de ristocétine < 0,8 mg/ml ou thrombopénie inexplicée avec RIPA positive < 0,8 mg/ml de ristocétine VWF:Ag et VWF:Rco < 5 % |

* En l'absence d'anomalie pouvant évoquer un type 2

Sous-cohorte Pups :

Patient atteints d'hémophilie A ou B avec un taux de facteur déficitaire < 2%.

- **Nés avant le 01/01/2000** : merci de contacter l'ARC en charge de votre centre de traitement ou le Centre coordinateur à l'adresse fcmonito@invs.sante.fr.
- **Nés à partir du 01/01/2000** : du moment que les données du suivi thérapeutique depuis la naissance sont connues.