

Specifieke kenmerken per type van de ziekte van von Willebrand



Kenmerk	Type					
	1	2A	2B	2N	3	Plaatjes-type
vWF:Ag	↓	n/↓	n/↓	N	↓↓↓	n/ ↓
vWF:RCo	↓	↓↓	↓	N	↓↓↓	↓
Factor VIII:C	↓	n/↓	n/↓	↓↓	↓↓	n/ ↓
Bloedingstijd	n/	↑	↑	N	↑↑	↑
RIPA	n/↓	↓↓	↑	N	Afwezig	↑
Multimeren	n	HMW↓↓	HMW↓	N	Afwezig	HMW↓
Erfelijkheid	AD	AD	AD	AR	AR	AD
Respons op DDAVP	Goed	Matig	Contra-indicatie trombocytopenie	Slecht	Slecht	Contra-indicatie trombocytopenie

"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 ristocetine cofactoractiviteit
RIPA = ristocetin induced platelet agglutination
HMW = high molecular weight (hoog moleculair gewicht)
AD = autosomaal dominant
AR = autosomaal recessief