

Critères d'inclusion dans le registre du Réseau FranceCoag

Version du 06/01/2021

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
Afibrinogénémié	< 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	Patient avec un déficit avéré de déficit enzymatique et au moins un des 4 taux suivants : FII, FVII ou FX <10% ou FIX <40%
Déficit en facteur Willebrand	Type 1 VWF: Ag < 30 %*
	Type 2 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 inexpliquée avec RIPA positive < 0,8 mg/ml de ristocétine
	Type 3 VWF:Ag et VWF:Rco < 5 %

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

Sous-cohorte Pups : Patient de moins de 18 ans atteints d'hémophilie A ou B avec un taux de facteur déficitaire <2% dont les données du suivi thérapeutique sont connues depuis la naissance.

Pour toutes questions, n'hésitez pas à contacter l'équipe FranceCoag à l'adresse france.coag.monito@ap-hm.fr.