

أداة UWDTEST.COM

يعد موقع الويب هذا مصدرًا لتقديم الدعم للأشخاص الذين قد يكونون مصابين بمرض فون ويلبراند (VWD) وللأطباء الذين يعالجونهم. يمكن استخدام أداة تقييم النزيف عبر الإنترنت لاكتشاف ما إذا كان هناك اضطراب في تجلط الدم.

I تم تصميم المحتوى والموارد الإضافية الموجودة على VWDtest.com لمساعدتك في تحديد أعراض VWD. عادةً ما يتم تشخيص مرض VWD في مركز متخصص لاضطرابات التخثر، والذي يمكنه أيضًا تقديم المساعدة في اختيار العلاجات المناسبة.

II الموقع متوفر بعدة لغات منها الإيطالية والفرنسية والإنجليزية والإسبانية والعربية وغيرها. رابط الدخول للنسخة الإيطالية من الموقع هو التالي:

<https://uwdtest.com/?lang=it>

يمكن الوصول إلى الموقع أيضًا باستخدام هاتف ذكي أو جهاز لوحي عن طريق مسح رمز الاستجابة السريعة هذا:



MINISTERO
DELL'INTERNO



ASSOCIAZIONE TOSCANA
EMOFILICI I

A.T.E. إنها جمعية مكونة من الأشخاص الذين لديهم

العلاقة المباشرة مع الهيموفيليا.

سكرتارية: +39 3397447287

بريد إلكتروني: info@ateodv.org

البريد المسجل: ateonlus@pec.it

عنوان: 50136 - 102 Via del Campofiore

FIRENZE 10

تم إعداد هذا الكتيب بدعم من شركة Octapharma Italy SPA.
لا يجوز إعادة إنتاج المواد الواردة في هذه الوثيقة



Pensiamo



اختبار VON WILLEBRAND



ما هي العلامات والأعراض الأكثر شيوعاً لـ VWD ؟

قد تشمل أعراض المرض ظهور كدمات سهلة، ونزيف طويل الأمد حتى من الجروح البسيطة، ونزيف الأنف المتكرر أو الشديد، ونزيف اللثة، ونزيف الحيض الغزير (غزارة الطمث). يمكن أن يحدث أيضًا نزيف طويل أو مفرط بعد الولادة والجراحة و خلع الأسنان والصددمات.

أحداث النزيف الأكثر خطورة ولكنها أقل شيوعاً هي نزيف الجهاز الهضمي، والأورام الدموية (النسكابات الدم)، وداء المفاصل (نزيف في المفاصل).

يعاني العديد من الأشخاص المصابين بـ VWD من نزيف مفرط أو طويل الأمد فقط أثناء الجراحة أو الصدمة. وقد ينزف البعض الآخر بشكل متكرر وأحياناً دون أي سبب واضح.



كيف يتم تشخيص VWD ؟

يتم تشخيص مرض VWD عادةً في مركز متخصص في اضطرابات التخثر. من المهم طلب مشورة أخصائي إذا كانت لديك أعراض نزيف مشبوهة لمرض VWD ، حيث قد لا يكون بعض الأطباء على دراية بالمرض وإدارته.

كلما تمكنت من الحصول على تشخيص دقيق مبكرًا، كلما تمكنت من البدء في اتخاذ خيارات مستنيرة بشكل أسرع.

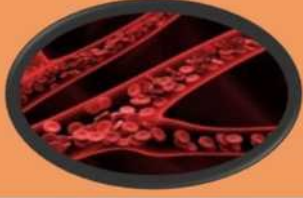
يتم أخذ العديد من العوامل في الاعتبار عند تشخيص مرض VWD ، مثل:

■ الأعراض الحالية، ونوبات النزيف الشخصية أو العائلية السابقة. يمكنك استخدام استبيان لتقييم أعراض النزيف مثل:

<https://vwdtest.com/?lang=it>.

■ الاختبارات المعملية، التي تتحقق من كمية VWF وعمله وكمية العامل FVIII

■ تحليل الطفرات الجينية عندما يكون ذلك ممكناً



ما هو مرض فون ويلبراند (VWD) ؟

VWD هو اضطراب تجلط الدم. وينتج عن طفرات جينية تؤدي إلى انخفاض مستويات عامل فون ويلبراند (VWF) في الدورة الدموية، أو ضعف أداء عامل فون ويلبراند (VWF). يلعب عامل VWF دورًا مهمًا في تخثر الدم عن طريق جعل الصفائح الدموية تلتصق بجدار الأوعية الدموية في حالة الجروح وعن طريق حماية العامل الثامن، وهو البروتين الذي يسرع عملية التخثر عند الحاجة.

يتم تصنيف VWD إلى ثلاثة أنواع رئيسية:

■ النوع 1: المرضى الذين يعانون من انخفاض جزئي في VWF. هذا هو النوع الأكثر شيوعاً (حوالي 75٪ من الأفراد المصابين بـ VWD لديهم مرض النوع الأول).

■ النوع الثاني: المرضى الذين يعانون من خلل في عامل فون ويلبراند (VWF)

■ النوع 3: المرضى الذين لديهم مستويات منخفضة جدًا من VWF يمكن أن يكون هذا النوع من المرض أكثر خطورة وهو أندر أشكال مرض VWD.

ومن المهم أن تتم متابعة المصابين في مركز متخصص في تشخيص وعلاج هذه الاضطرابات. سيسمح لهم ذلك بمراقبة حالتهم الصحية واحتياجاتهم العلاجية بشكل دوري بسبب وجود مرض VWD.

