

Lo Strumento VWDTEST.COM

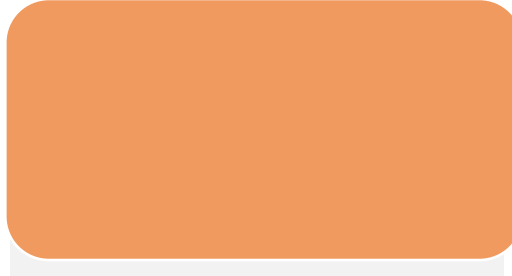
Questo sito web è una risorsa per offrire supporto alle persone che potrebbero essere affette da malattia di von Willebrand (VWD) e ai medici che le gestiscono. Questo strumento online di valutazione del sanguinamento può essere utilizzato per rilevare se è presente un disturbo della coagulazione.

I contenuti e le risorse aggiuntivi di VWDtest.com sono concepiti per fornire supporto all'individuazione dei sintomi della VWD. La VWD è solitamente diagnosticata in un centro specializzato per i disturbi della coagulazione, in grado di offrire assistenza anche nella scelta dei trattamenti adeguati.

Il sito è disponibile in diverse lingue, tra cui Italiano, Francese, Inglese, Spagnolo, Arabo e altre. Il link di accesso per la versione italiana del sito è il seguente:

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

Il sito è anche accessibile con uno smartphone o tablet scannerizzando questo QR code:



prog.3863

ASSOCIAZIONE TOSCANA EMOFILICI

A.T.E. è un'associazione fatta di persone che hanno un rapporto diretto con l'emofilia.

Segreteria: +39 3397447287

Email: info@ateodv.org

Posta Certificata: ateonlus@pec.it

**Indirizzo: Via del Campofiore, 102 - 50136
FIRENZE10**

Questa brochure è stata realizzata con il supporto di Octapharma Italy SPA.

Il materiale contenuto in questo documento non può essere riprodotto senza il permesso scritto di A.T.E.

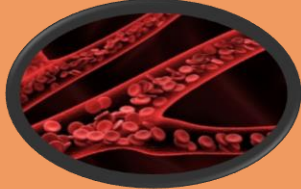


Pensiamo

a te
associazione toscana
emofilici

VON WILLEBRAND TEST





Cos'è la malattia di von Willebrand (VWD)?

La VWD è un disturbo della coagulazione. È causato da mutazioni genetiche che provocano bassi livelli circolanti del fattore di Von Willebrand (VWF), o un VWF non correttamente funzionante. Il VWF svolge un ruolo importante nella coagulazione del sangue facendo aderire le piastrine alla parete dei vasi sanguigni in caso di ferite e proteggendo il fattore VIII, una proteina che accelera la coagulazione in caso di necessità.

La VWD è classificata in tre principali tipologie:

- Tipo 1: pazienti con una riduzione parziale di VWF. Si tratta della tipologia più comune (circa il 75% degli individui affetti da VWD presenta la malattia di tipo 1).
- Tipo 2: pazienti con VWF non correttamente funzionante.
- Tipo 3: pazienti con livelli molto bassi di VWF. Questo tipo di malattia può essere più grave ed è la forma più rara di VWD.

È importante che le persone affette siano seguite presso un centro specializzato nella diagnosi e terapia di questi disturbi. Questo consentirà loro di essere monitorati periodicamente sul loro stato di salute e necessità terapeutiche causate dalla presenza della VWD.

Quali sono i segni e i sintomi più comuni della VWD?

I sintomi della malattia possono includere facilità alle ecchimosi, sanguinamento prolungato anche da ferite minori, sanguinamento dal naso frequente o copioso, sanguinamento dalle gengive e sanguinamento mestruale copioso (menorragia). Sanguinamenti prolungati o eccessivi possono verificarsi anche in seguito a parto, interventi chirurgici, estrazione di denti e traumi.

Eventi emorragici più gravi ma meno comuni sono emorragie gastrointestinali, ematomi (versamenti di sangue) ed ematrosi (sanguinamento nelle articolazioni).

Molti soggetti affetti da VWD sperimentano emorragie eccessive o prolungate solo durante un intervento chirurgico o un trauma. Altri possono sanguinare più frequentemente e talvolta senza alcuna causa evidente.



Come viene diagnosticata la VWD?

La VWD viene di solito diagnosticata in un centro specializzato in disturbi della coagulazione. È importante chiedere il parere di uno specialista se si hanno sintomi emorragici sospetti per la presenza di VWD, poiché alcuni medici potrebbero non avere familiarità con la malattia e con la sua gestione.

Prima riuscirai ad avere una diagnosi accurata, prima potrai iniziare a fare scelte consapevoli.

Nel diagnosticare la VWD si prendono in considerazione numerosi fattori, come ad esempio:

- I sintomi attuali, precedenti episodi di sanguinamento personali o in ambito familiare. Si può ricorrere a un questionario sulla valutazione dei sintomi emorragici come: <https://vwdtest.com/?lang=it>.
- I Test di laboratorio, che verificano la quantità di VWF e il suo funzionamento e la quantità di FVIII
- Un'analisi delle mutazioni geniche quando possibile.