

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:



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.

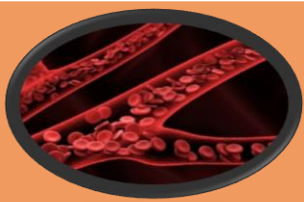


Pensiamo



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 emartrosi (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.