

L'Explorateur, volume 26, numéro 1, avril 2016

Suite à la parution de l'article intitulé « Qu'est-ce que l'hémophilie », voici quelques suggestions de publications paraissant sur le site Internet de la *Fédération mondiale de l'hémophilie*. Notez que certaines suggestions sont en anglais.

Vous trouverez d'autres publications sur leur site au www.wfh.org.

- 1) Dental Management of Patients with Inhibitors to Factor VIII or Factor IX, Treatment of Hemophilia N° 45, Brewer, A.K., 2008

Description:

Desmopressin (DDAVP) may be the treatment of choice for patients with mild or moderate hemophilia A and type 1 von Willebrand disease (VWD). This Fact Sheet presents essential information about this synthetic medicine which costs much less than plasma products or recombinant clotting factor concentrates, carries no risk of transmission of viral infections, and is on the World Health Organization's (WHO) Model List of Essential Medicines (EML).
<http://www1.wfh.org/publications/files/pdf-1200.pdf>

- 2) Desmopressine (DDAVP), Fiche d'information N° 9, FMH, 2016

Description:

La DDAVP peut être le traitement de choix des patients atteints de l'hémophilie A mineure ou modérée et de la maladie de von Willebrand (mvW) de type 1. Cette fiche d'information présente des informations essentielles sur ce médicament de synthèse. La DDAVP coûte nettement moins cher que les produits plasmatiques ou les concentrés de facteurs de coagulation recombinants, ne présente aucun risque de transmission d'infections virales, et fait partie de la Liste modèle des médicaments essentiels (LME) de l'Organisation mondiale de la Santé (OMS).

<http://www1.wfh.org/publications/files/pdf-1651.pdf>

- 3) Fibrinolytic Inhibitors in the Management of Bleeding Disorders, Treatment of Hemophilia N° 42, Tengborn, L., 2012

Description:

A description of the mechanism of action of fibrinolytic inhibitors and their use in the treatment of inherited bleeding disorders including hemophilia A and B, von Willebrand disease, and platelet disorders.

<http://www1.wfh.org/publications/files/pdf-1194.pdf>

- 4) Guidelines for Dental Treatment of Patients with Inherited Bleeding Disorders, Treatment of Hemophilia No 40, Brewer A.K., Correa M.E., 2006

Description:

The purpose of these guidelines is to provide a basis for the development of local protocols for the dental treatment of patients with inherited bleeding disorders. The publication highlights the use of local hemostatic techniques to make judicious use of the amount of clotting factor concentrates used.

<http://www1.wfh.org/publications/files/pdf-1190.pdf>

- 5) Oral Care for People with Hemophilia or a Hereditary Bleeding Tendency, Treatment of Hemophilia No 27, Scully C., Diz Dios P., Giangrande P., 2008

Description:

Oral disease may affect general health and may, in people with a bleeding tendency, cause serious bleeding. This paper offers valuable information on preventative tooth and gum care for people with hemophilia and other bleeding disorders.

<http://www1.wfh.org/publications/files/pdf-1164.pdf>

- 6) Lignes directrices pour la prise en charge de l'hémophilie, Srivastava A., Brewer A.K., Mauser-Bunschoten E.P., Key N.S., Kitchen S., Llinas A., Ludlam C.A., Mahlangu J.N., Mulder K., Poon M.C., Street A on behalf of WFH, 2012

7)

Description:

Cette deuxième édition, entièrement révisée par des experts mondiaux, contient des recommandations pour la prise en charge de l'hémophilie basées les meilleures données probantes existantes. En compilant ces lignes directrices, la FMH a pour but d'aider les personnes désireuses de mettre en place ou de poursuivre les programmes de soins hémophiliques, d'encourager l'harmonisation des pratiques dans le monde et d'inciter les études appropriées là où les données probantes adéquates font défaut.

<http://www.wfh.org/fr/resources/wfh-treatment-guidelines-fr>