

Liste Codes orphanet CRPP - CRMW et CRH et prévalence

CRMW	Code ORPHA	Maladies	Prévalence
CRPP	849	Thrombasthénie de Glanzmann	1/200 000
	420566	Troubles hémorragiques par déficit en CalDAG-GEFI (RASGRP2)	1/1 000 000
	99844	Troubles hémorragiques par déficit en kindline 3 (gène FERMT3) (LADIII)	<1/5 000 000
	36355	Troubles hémorragiques par déficit en récepteur P2Y12	<1/5 000 000
	73271	Troubles hémorragiques par déficit en récepteur au collagène	<1/5 000 000
	806	syndrome de Scott	< 1/5 000 000
	52530	Maladie de willebrand de type plaquettaire	<1 000 000
	98456	Maladies hémorragiques rares par thrombopathie dues à une anomalie des granules denses (Maladie de hermansky pudlack en priorité)	1/500 000
	en cours	Thrombopathie par anomalie de la voie de l'acide arachidonique	<1/1 000 000
	648	Thrombopathie associée à un syndrome de Noonan (PTPN11)	<1/100 000
	71290	Thrombopénie familiale avec prédisposition à la Leucémie	<1/1 000 000
	852	Thrombopénie liée à l'X par anomalie du gène WAS	<1/1 000 000
	721	Syndrome des plaquettes grises	<1/5 000 000
	438207	Macrothrombopénie sévère autosomique récessive	<1/1 000 000
	3319	Thrombopénie amégacaryocytaire	<1/1 000 000
	182050	Syndrome MYH9	1/400 000
	363727 /231393 /67044	Thrombopénie dysérythropoïétique liée au gène GATA1	<1/1 000 000
	274	Syndrome de Bernard Soulier	1/5 000 000
	140957	Macrothrombopénie autosomique dominante	1/500 000
47794	Thrombocytopénie constitutionnelle syndromique	1/1 000 000	
CRMW	99147	Willebrand acquis	Non établie
	903	Willebrand (constitutionnel)	1/10 000
	166078	Willebrand type 1	1/10 000
	166081	Willebrand type 2	Non établie
	166084	Willebrand type 2A	1/15 000
	166087	Willebrand type 2B	1/15 000
	166090	Willebrand type 2M	1/15 000
	166093	Willebrand type 2N	1/20 000
	166096	Willebrand type 3	1/1 000 000
CRH	335	Déficit en Fibrinogène	1-9/1 000 000
	325	Déficit en FII	<1/1 000 000
	326	Déficit en FV	1-9/1 000 000
	327	Déficit en FVII	1-9/1 000 000
	328	Déficit en FX	1-9/1 000 000
	329	Déficit en FXI	1-9/1 000 000
	330	Déficit en FXII	1/1 000 000 (source Canadienne)
	331	Déficit en FXIII	<1/1 000 000
	35909	Déficit combiné en FV et FVIII	1-9/1 000 000
	98434	Déficit héréditaire combiné en facteurs de la coagulation dépendants de la vitamine K	<1/1 000 000
	98878	Hémophilie A	1-9/100 000
	98879	Hémophilie B	1-9/100 000
	436169	Maladie hémorragique liée à la thrombomoduline (TM)	<1/1 000 000
	391320	Maladie hémorragique de l'Est de Texas	<1/1 000 000
	483	Déficit en KHPM	inconnu
	749	Déficit en Prékallitréine	inconnu
	79	Déficit en Alpha 2 anti-plasmine	<1/1 000 000
	465	Déficit en PAI-1	inconnu
73234	Hémophilie acquise	1 à 1,5/1 000 000	

