

Diagnósticos Elegibles

- Hemofilia A, hemofilia clásica, deficiencia de factor VIII (ocho), o portador de hemofilia A.
- Hemofilia B, enfermedad de Christmas, deficiencia de factor IX (nueve), o portador de hemofilia B.
- Enfermedad de von Willebrand (vWD, por sus siglas en inglés): Tipo 1, Tipo 2 (2A, 2B, 2M, and 2N), Tipo 3, and otro
- Deficiencia de factor I (uno), incluyendo deficiencia de fibrinógeno, afibrinogenemia, hipofibrinogenemia y disfibrinogenemia
- Deficiencia de factor II (dos), incluyendo deficiencia de protrombina, hipoprotrombinemia, hipotrombinemia y disprotrombinemia
- Deficiencia de factor V (cinco)
- Deficiencia de factor V-VIII (cinco y ocho)
- Deficiencia de factor VII (siete)
- Deficiencia de factor X (diez)
- Deficiencia de factor XI (once) or Hemofilia C
- Deficiencia de factor XIII (trece)
- Trastorno de plaquetas
 - Trombastenia de Glanzmann (GT, por sus siglas en inglés)
 - Síndrome de Bernard-Soulier (BSS, por sus siglas en inglés)
 - Síndrome de plaquetas grises (enfermedad por defecto del almacenamiento intraplaquetario de gránulos alfa) (Alpha SPD, GPS, en inglés)
 - Síndrome de Hermansky-Pudlak (HPS, por sus siglas en inglés)
 - Trombocitopenia hereditaria
 - Defecto del almacenamiento intraplaquetario (trastorno de secreción plaquetaria) (SPD, por sus siglas en inglés)
 - Defecto de liberación plaquetaria
 - Otro trastorno de las plaquetas

** Efectiva enero de 2017*