

### Coagulopatias Hereditárias

Portadores de coagulopatias hereditárias (hemofilias A e B), doença de von Willebrand, trombocitopatias e outras deficiências hereditárias de fatores da coagulação, podem buscar tratamento na Fundação Hemominas. O paciente deve procurar uma das unidades de atendimento listadas abaixo, com a documentação necessária, incluindo o encaminhamento do médico que realizou o diagnóstico da doença (solicitação para que a pessoa receba o tratamento).

#### Coagulopatias:

- [Hemofilia A](#)
- [Hemofilia B](#)
- [Doença de Von Willebrand](#)
- [Outras Coagulopatias Hereditárias](#)

#### Requisitos para o atendimento

Ter a suspeita de distúrbio de coagulação hereditária ou diagnóstico confirmado de uma das coagulopatias hereditárias.

#### Documentos necessários


- Carteira de Identidade ou Certidão de Nascimento (para preenchimento do cadastro); CPF e/ou CNS (cartão nacional do SUS).
- Encaminhamento assinado pelo médico que solicitou a avaliação hematológica para que o paciente seja atendido.
- Resultados de exames recentes (hemograma com contagem de plaquetas e coagulograma).

#### Exames laboratoriais

Hemograma com contagem plaquetária e coagulograma.

#### Exames de imagem

Não se aplica.



Hemocentro de Belo Horizonte, Hemonúcleo de Diamantina, Hemocentro Regional de Governador Valadares, Hemonúcleo de Ituiutaba, Hemocentro Regional de Juiz de Fora, Hemonúcleo de Divinópolis, Hemocúcleo de Manhuaçu, Hemocentro Regional de Montes Claros, Hemonúcleo de Passos, Hemonúcleo de Patos de Minas, Hemonúcleo de Ponte Nova, Hemocentro Regional de Pouso Alegre, Hemonúcleo de São João del-Rei, Hemonúcleo de Sete Lagoas, Hemocentro Regional de Uberaba, Hemocentro Regional de Uberlândia.