

von Willebrand syndrome

- 137 W. Eberl; U. Budde; K. Bentele; H.-J. Christen; R. Knapp; A. Mey; R. Schneppenheim
Acquired von Willebrand syndrome as side effect of valproic acid therapy in children is rare
- 143 R. Schneppenheim; U. Budde; K. Beutel; W.-A. Hassenpflug; H. Hauch; T. Obser; F. Oyen; S. Schneppenheim; J. Schrum
Response to DDAVP in children with von Willebrand disease type 2

Haemophilia

- 149 K. Thom; C. Male; J. Falger; I. Pabinger
Spontaneous disappearance of high titre factor VIII inhibitor 15 years after unsuccessful ITI
- 151 W. Streif; C. Escuriola Ettingshausen; R. Linde; G. Kropshofer; L.-B. Zimmerhackl; W. Kreuz
Immuntoleranztherapie mit Rituximab bei Patienten mit angeborener Hämophilie A und Inhibitorbildung
- 155 K. Beutel; H. Hauch; J. Rischewski; U. Kordes; J. Schneppenheim; R. Schneppenheim
ITI with high-dose FIX and combined immunosuppressive therapy in a patient with severe haemophilia B and inhibitor
- 158 R. Schneppenheim; J. Schröder; T. Obser; F. Oyen; S. Schneppenheim; J. Oldenburg
The problem of novel FVIII missense mutations for haemophilia A genetic counseling

Platelet disorders

- 161 B. Zieger; A. Jenny; D. A. Tsakiris; I. Bartsch; K. Sandrock; C. Schubart; S. Schäfer; A. Busse; W. A. Wuillemin
A large Swiss family with Bernard-Soulier syndrome
- 168 C. A. Hanke; K. Barth; L. Nakamura; U. Budde; R. Arnold; B. Zieger; B. Stiller
Lepirudin treatment in a boy with suspected HIT II after surgery because of tetralogy of Fallot
- 171 H. J. Laws; G. Janssen; A. Borkhardt
Reassessment of treatment modalities for paediatric patients with chronic immune thrombocytopenia
- 177 N. Rolf; P. Bugert; S. Gehrisch; G. Siegert; M. Suttorp; R. Knöfler
Klinische und labordiagnostische Aspekte des Aspirin-like Defekts als hereditäre Thrombozytopathie

Miscellaneous topics

- 184 I. Hainmann; J. Oldenburg; A. Pavlova; A. Superti-Furga; B. Zieger
Identification of a novel factor X deletion in combination with a missense mutation in the F10 gene
- 187 B. Maak; L. Kochhan; P. Heuchel; J. Jenderny
Schwerer Präkallikreinmangel infolge einer Compound-Heterozygotie im KLKB1-Gen
- 190 M. Olivieri; K. Kurnik; C. Bidlingmaier
Coagulation testing in the evaluation of suspected child abuse
- 193 H. Rott; A. Kruempel; G. Kappert; U. Nowak-Göttl; S. Halimeh
Kontrazeption bei Thrombophilie

Empfehlungen der Experten

- 198 G. Auerswald; W. Muntean; B. Kemkes-Matthes; R. Klamroth; M. Krause; K. Kurnik; J. Oldenburg;
I. Pabinger-Fasching; W. Schramm; R. Zimmermann; R. B. Zotz
**Stellenwert der Einzelgabe von 270 µg/kg rekombinantem Faktor VIIa in der Behandlung von
Hämophilie-Patienten mit Hemmkörpern**

In eigener Sache

- 204 Hans Dietrich Bruhn zieht sich zurück

Verbandsnachrichten

- 205 GTH-Mitteilungen
208 Mitteilungen des Berufsverbandes der Deutschen Hämostaseologen

Verschiedenes

- 136 Neues Layout
210 Forum rekombinante Pharmaka
214 Forum Thromboseprophylaxe
218 Forum Hämophilie B
220 Forum Antithrombotika
221 Forum Thrombose
222, 227 Kongress-Nachlese
223 Forum Hämophilie A
231 Aus Forschung und Industrie
232 Termine