

Berger K, Schramm W. Der Einsatz von Gerinnungsfaktoren in der Hämophilie- Therapie. Gesundheitsökonomische Aspekte. Pharmazie in unserer Zeit., 2006;35(1):66-73.

Oldenburg J, Barthels M. Angeborene Koagulopathien am Beispiel der Hämophilie A und B, Hemmkörperhämophilie. Hämostaseologie. 2008;28:335-47.

Seifried E, Müller MM, Miesbach W, Oldenburg J. Angeborene plasmatische Blutgerinnungsstörungen einschließlich von-Willebrand-Syndrom. In: Kiefel V, Mueller-Eckhardt C, editors. Transfusionsmedizin und Immunhämatologie: Springer. p. 343-59

(4) Kasper, C. K. Hereditary plasma clotting factor disorders and their management. Treatment of Hemophilia. Montreal: World Federation of Hemophilia; 2004.

(5) Kruse-Jarres, R. Current controversies in the formation and treatment of alloantibodies to factor VIII in congenital hemophilia A. Hematology Am Soc Hematol Educ Program 2011:407-412

(6) Bolton-Maggs, P. H., Pasi, K. J. Haemophilias A and B. Lancet 2003; 361(9371):1801-1809

(7) 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. Treatment Guidelines Working Group on Behalf of The World Federation Of Hemophilia.

Guidelines for the management of hemophilia. Haemophilia 2013; 19(1):1-47

(8) Mannuchi, P. M., Tuddenham, E. G. The hemophilias – from royal genes to gene therapy. N Engl J Med 2001; 344(23):1773-1779