

	<u>Nom</u>	<u>Exploration</u>	<u>Orientation étiologique</u>
Facteur I	Fibrinogène	TP, TCA, TT	<b>Afibrinogénie</b>
Facteur II*	Prothrombine	TP, TCA, TT	<b>Carence en vitamine K, cholestase</b>
Facteur III	Thromboplasmine tissulaire		
Facteur V	Proaccélérine	TP, TCA, TT	<b>Déficit héréditaire</b>
Facteur VII*	Proconvertine	TP	<b>Carence en vitamine K, cholestase, déficit héréditaire</b>
Facteur VIII	Anti-hémophilique A	TCA	<b>Hémophilie A (déficit quantitatif ou qualitatif, ou inhibition)</b>
Facteur IX*	Anti-hémophilique B	TCA	<b>Hémophilie B (déficit quantitatif ou qualitatif, ou inhibition)</b>
Facteur X*	Facteur Stuart	TP, TCA, TT	<b>Carence en vitamine K, cholestase, déficit héréditaire</b>
Facteur XI	Facteur Rosenthal	TCA	<b>Déficit héréditaire</b>
Facteur XII	Facteur Hageman	TCA	<b>Déficit héréditaire</b>