

Dziedziczna małopłytkowość z prawidłowymi płytkami krwi

Kod Orpha: 268322 Kod OMIM: 612004

Opis choroby *

Definicja

A rare, genetic, isolated constitutional thrombocytopenia disease characterized by decreased platelet counts, not associated with platelet morphology or function impairment, in multiple members of a family. Manifestations are variable, typically ranging from asymptomatic to mild bleeding diathesis (e.g. easy bruising, epistaxis, petechiae). Occasionally, a more severe bleeding tendency has been associated and a mild predisposition to infection and eczema has been reported.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Kod ORPHA

268322

Kod OMIM

612004

Kod ICD10

D69.4

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl