

Dziedziczna małopłytkowość spowodowana wrodzonym niedoborem białka S

Kod Orpha: 743 Kod OMIM: 614514

Opis choroby *

Definicja

An inherited coagulation disorder characterized by recurrent venous thrombosis symptoms due to reduced synthesis and/or activity levels of protein S.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Autosomal recessive thrombophilia due to congenital protein S deficiency

Kod ORPHA

743

Kod OMIM

614514

Kod ICD10

D68.5

Kod ICD11

3B61.0Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.