

# Wrodzony Niedobór czynnika II

## Kod Orpha: 325 Kod OMIM: 613679

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare inherited bleeding disorder due to reduced activity of factor II (FII, prothrombin) and characterized by mucocutaneous and soft tissue bleeding symptoms.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Dysprothrombinemia  
Dysprotrombinemia  
Hipoprothrombinemia  
Niedobór protrombiny  
Hypoprothrombinemia  
Prothrombin deficiency

#### Kod ORPHA

325

#### Kod OMIM

613679

#### Kod ICD10

D68.2

#### Kod ICD11

3B14.Z

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.