

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.