

# Rodzinne defekty trombomoduliny

Kod Orpha: 3324 Kod OMIM:

## Opis choroby \*

### Definicja

\*Rodzinne defekty trombomoduliny należą do rzadkich, zagrażających życiu, genetycznie uwarunkowanych zaburzeń krzepnięcia krwi. Charakteryzują się zwiększonym ryzykiem powstania zakrzepów krwi u kilku członków jednej rodziny, które jest związane z mutacją genu trombomoduliny. Może wystąpić żylna choroba zakrzepowo-zatorowa, przedwczesny zawał mięśnia sercowego i/lub zakrzepica tętnicza.

### Dane

### Klasyfikacja

Choroba

Kod ORPHA  
3324

Kod OMIM  
-

Kod ICD10  
D68.8

Kod ICD11  
3B61.0Y

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.