

## 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