

# Wrodzony Niedobór alfa2-antyplazminy

Kod Orpha: 79 Kod OMIM: 262850

## Opis choroby \*

### Definicja

Rzadka skaza krwotoczna spowodowana wrodzonym niedoborem alfa2-antyplazminy, która prowadzi do rozregulowania fibrynolizy i charakteryzuje się tendencją do krwotoków od dzieciństwa, z przedłużonymi krwawieniami i wybroczynami po niewielkich urazach oraz z epizodami samoistnych krwawień (często w nietypowych lokalizacjach, takich jak trzon kości długich).

### Dane

### Klasyfikacja

Choroba

### Kod ORPHA

79

### Kod OMIM

262850

### Kod ICD10

D68.8

### Kod ICD11

3B50.0

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.