

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.