

Dziedziczna trombofilia z powodu wrodzonego niedoboru białka C

Kod Orpha: 745 Kod OMIM: 176860

Opis choroby *

Definicja

Congenital protein C deficiency is an inherited coagulation disorder characterized by deep venous thrombosis symptoms due to reduced synthesis and/or activity levels of protein C.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Autosomal recessive thrombophilia due to PC deficiency

Dziedziczna trombofilia z powodu niedoboru PC

Autosomal recessive thrombophilia due to congenital protein C deficiency

Kod ORPHA

745

Kod OMIM

176860

Kod ICD10

D68.2

Kod ICD11

3B61.0Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl