

Wrodzony Niedobór czynnika X

Kod Orpha: 328 Kod OMIM: 227600

Opis choroby *

Definicja

A rare inherited bleeding disorder with a decreased antigen and/or activity of factor X (FX) and characterized by mild to severe bleeding symptoms.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Congenital Stuart factor deficiency
Wrodzony Niedobór czynnika Stuarta
Wrodzony Niedobór czynnika Stuarta i
Prowera
Stuart-Prower factor deficiency

Kod ORPHA

328

Kod OMIM

227600

Kod ICD10

D68.2

Kod ICD11

3B14.1

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.