

## 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