

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