

Dziedziczna małopłytkowość z powodu wrodzonego niedoboru antytrombiny

Kod Orpha: 82 Kod OMIM: 613118

Opis choroby *

Definicja

Hereditary thrombophilia due to congenital antithrombin deficiency is a rare, genetic, hematological disease characterized by decreased levels of antithrombin activity in plasma resulting in impaired inactivation of thrombin and factor Xa. Patients have an increased risk for venous thromboembolism, usually in the deep veins of the arms, legs and pulmonary system and, on occasion, in other venous territories (e.g. cerebral veins or sinus, mesenteric, portal, hepatic, renal and/or retinal veins).

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Choroba	Hereditary thrombophilia due to congenital antithrombin 3 deficiency Dziedziczna trombofilia spowodowana wrodzonym niedoborem antytrombiny 3

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
82	613118	D68.5

Kod ICD11
3B61.0Y

*Źródło

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - interntowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl