

# Wrodzony Niedobór czynnika XI

## Kod Orpha: 329 Kod OMIM: 612416

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare inherited bleeding disorder characterized by reduced levels and/or activity of factor XI (FXI) resulting in moderate bleeding symptoms, usually occurring after trauma or surgery.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Hemophilia C  
Hemofilia C  
Niedobór czynnika przeciwhemofilowego C  
Niedobór czynnika Rosenthala  
Niedobór PTA  
Zespół Rosenthala  
PTA deficiency  
Plasma thromboplastin antecedent deficiency  
Rosenthal factor deficiency  
Rosenthal syndrome

#### Kod ORPHA

329

#### Kod OMIM

612416

#### Kod ICD10

D68.1

#### Kod ICD11

3B13

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

**Orphanet** - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -  
Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)