

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