

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