

Autosomalna dominująca małopłytkowość z defektem sekrecji płytkowej

Kod Orpha: 466806 Kod OMIM: 616913

Opis choroby *

Definicja

A rare isolated constitutional thrombocytopenia characterized by reduced platelet count and defective platelet ATP secretion, resulting in increased bleeding tendency. Clinical manifestations are easy bruising, gum bleeding, menorrhagia, spontaneous epistaxis, spontaneous muscle hematoma, and potential postpartum hemorrhage, among others.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Kod ORPHA

466806

Kod OMIM

616913

Kod ICD10

D69.4

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.