

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare multi-system disease characterized by markedly impaired extracellular fibrinolysis leading to the formation of ligneous (fibrin-rich) pseudomembranes on mucosae.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Plasminogen deficiency type 1

Niedobór plazminogenu typu 1

#### Kod ORPHA

722

#### Kod OMIM

217090

#### Kod ICD10

L90.5

#### Kod ICD11

DA0D.3

---

#### \*Źródło

orphanet