

# Wrodzony Niedobór inhibitora aktywacji plazminogenu typu 1

## Kod Orpha: 465 Kod OMIM: 613329

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare hemorrhagic disorder due to a constitutional haemostatic factors defect characterized by premature lysis of hemostatic clots and a moderate bleeding tendency.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Congenital PAI-1 deficiency

Wrodzony Niedobór PAI-1

#### Kod ORPHA

465

#### Kod OMIM

613329

#### Kod ICD10

D68.8

#### Kod ICD11

3B50.1

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.