

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.