

Objawowa forma hemofilii A u kobiet nosicielek

Kod Orpha: 177926 Kod OMIM: 306700

Opis choroby *

Definicja

Rzadka skaza krwotoczna związana z nosicielstwem mutacji w genie F8 (Xq28), który koduje czynnik krzepnięcia VIII (FVIII), przy aktywności biologicznej FVIII \leq 40 IU/dl, klinicznie objawiająca się nieprawidłowym krwawieniem przy niewielkich zranieniach, po urazie, operacji lub ekstrakcji zęba. Sporadycznie mogą wystąpić samoistne krwotoki. Najczęstszym rodzajem krwawienia u nosicielek są obfite miesiączki.

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Synonimy

Krwawienie u nosicieli hemofilii A

Kod ORPHA

177926

Kod OMIM

306700

Kod ICD10

D66

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.