

## 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 nosicieli są obfite miesiączki.

### Dane

<b>Klasyfikacja</b>	Synonimy
Podtyp kliniczny	Krwawienie u nosicieli hemofilii A

<b>Kod ORPHA</b>	<b>Kod OMIM</b>	<b>Kod ICD10</b>
177926	306700	D66

**Kod ICD11**

-

---

### \*Źródło

orphanet