

Objawowa forma hemofilii B u kobiet nosicielek

Kod Orpha: 177929 Kod OMIM: 306900

Opis choroby *

Definicja

Rzadka skaza krwotoczna związana z nosicielstwem mutacji w genie F9 (Xq27.1), który koduje czynnik krzepnięcia IX (FIX), przy aktywności biologicznej FIX \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 B

Kod ORPHA

177929

Kod OMIM

306900

Kod ICD10

D67

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.