

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 nosicieli są obfite miesiączki.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Podtyp kliniczny	Krwawienie u nosicieli hemofilii B

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
177929	306900	D67

Kod ICD11

-

*Źródło

orphanet