

Wrodzona plamica zakrzepowa małopłytkowa

Kod Orpha: 93583 Kod OMIM: 274150

Opis choroby *

Definicja

A hereditary form of thrombotic thrombocytopenic purpura (TTP) characterized by profound peripheral thrombocytopenia, microangiopathic hemolytic anemia (MAHA) and single or multiple organ failure of variable severity.

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Synonimy

Congenital ADAMTS-13 deficiency
Rodzinna TTP
Wrodzona TTP
Wrodzony Niedobór ADAMTS-13
Zespół Upshawa i Schulmana
Congenital TTP
Familial TTP
Upshaw-Schulman syndrome

Kod ORPHA

93583

Kod OMIM

274150

Kod ICD10

M31.1

Kod ICD11

3B64.14

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl