

Rodzinna dysfibrynogenemia

Kod Orpha: 98881 Kod OMIM: 616004

Opis choroby *

Definicja

Familial dysfibrinogenemia is a coagulation disorder characterized by a bleeding tendency due to a functional anomaly of circulating fibrinogen.

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Kod ORPHA

98881

Kod OMIM

616004

Kod ICD10

D68.2

Kod ICD11

3B14.0

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.