

Rodzinna afibrinogenemia

Kod Orpha: 98880 Kod OMIM: 202400

Opis choroby *

Definicja

Familial afibrinogenemia is a coagulation disorder characterized by bleeding symptoms due to a complete absence of circulating fibrinogen.

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Kod ORPHA

98880

Kod OMIM

202400

Kod ICD10

D68.2

Kod ICD11

3B14.0

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.