

Hemofilia A

Kod Orpha: 98878 Kod OMIM: 306700

Opis choroby *

Definicja

A rare genetic hematological disorder characterized by spontaneous or prolonged hemorrhages due to factor VIII deficiency.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Congenital F8 deficiency
Niedobór czynnika VIII
Congenital FVIII deficiency
Congenital Factor VIII deficiency

Kod ORPHA

98878

Kod OMIM

306700

Kod ICD10

D66

Kod ICD11

3B10.0

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.