

Wrodzony Niedobór czynnika V

Kod Orpha: 326 Kod OMIM: 227400

Opis choroby *

Definicja

Congenital factor V deficiency is an inherited bleeding disorder due to reduced plasma levels of factor V (FV) and characterized by mild to severe bleeding symptoms.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Owren disease
Choroba Owrena
Niedobór proakceleryny
Parahemofilia
Parahemophilia
Proaccelerin deficiency

Kod ORPHA

326

Kod OMIM

227400

Kod ICD10

D68.2

Kod ICD11

3B14.Z

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.