

# Wrodzony Niedobór czynnika VII

## Kod Orpha: 327 Kod OMIM: 227500

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare, genetic, congenital vitamin K-dependant coagulation factor deficiency disorder characterized by decreased levels or absence of coagulation factor VII (FVII), resulting in bleeding diathesis of variable severity.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Congenital proconvertin deficiency  
Hipoprokonwertynemia  
Wrodzony Niedobór prokonwertyny  
Hypoproconvertinemia

#### Kod ORPHA

327

#### Kod OMIM

227500

#### Kod ICD10

D68.2

#### Kod ICD11

3B14.Z

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.