

遗传性因子X缺乏症 PDF转换可能丢失图片或格式，建议阅读原文

[https://www.100test.com/kao\\_ti2020/307/2021\\_2022\\_\\_E9\\_81\\_97\\_E4\\_BC\\_A0\\_E6\\_80\\_A7\\_E5\\_c22\\_307344.htm](https://www.100test.com/kao_ti2020/307/2021_2022__E9_81_97_E4_BC_A0_E6_80_A7_E5_c22_307344.htm) 名称遗传性因子X缺乏症所属科室血液内科病理本病极少见，是常染色体隐性遗传，患者父母常为近亲婚配，男女均可发病。由于因子X可涉及内在和外凝系统的功能，也可具有因子 缺乏的相似症状，出血程度与因子X的浓度有关。纯合子型一般均有出血症状，杂合子型的因子X浓度约在20% ~ 50%之间可以没有出血倾向。实验室检查，凝血酶原时间（PT），部分凝血活酶时间（PTT）及蛇毒时间均延长，后者可与因子 缺乏症相鉴别。治疗以因子X补充为主，可用贮存血浆，PPSB或因子X的浓缩制剂。每公斤体重输注10 ~ 15ml血浆。因子X的有效止血浓度约在5% ~ 10%。严重出血者的止血浓度约在15% ~ 20%。 100Test 下载频道开通，各类考试题目直接下载。详细请访问 [www.100test.com](http://www.100test.com)