

遗传性因子V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\\_307388.htm](https://www.100test.com/kao_ti2020/307/2021_2022__E9_81_97_E4_BC_A0_E6_80_A7_E5_c22_307388.htm) 名称遗传性因子V缺乏症所属科室血液内科病因疾病概述 本病甚少见，为常染色体隐性遗传，往往有近亲婚配史，男女均可发病，也有合并其它先天性畸形，如输尿管畸形，动脉导管未闭等。主要表现大多由外伤引起，自发出血少见，为粘膜及皮下出血，女性月经过多。血尿及关节腔出血少见。杂合子患者无出血症状。实验室检查主要为凝血酶原时间延长，可用正常的吸附血浆所纠正。部分凝血活酶时间延长。血浆因子V（V C）活性测定降低。有活动性出血时以输注正常新鲜血浆或全血，一般每次需输新鲜血浆10~15ml/kg，必要时12h输注一次。月经过多者用抑制排卵药物治疗。 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)