

遗传性凝血酶原缺乏症 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\\_307531.htm](https://www.100test.com/kao_ti2020/307/2021_2022__E9_81_97_E4_BC_A0_E6_80_A7_E5_c22_307531.htm) 名称遗传性凝血酶原缺乏症所属科室血液内科病因疾病概述 本病极为罕见，是由于凝血酶原的生成受到障碍所致，呈常染色体隐性遗传，阳性家族史较为常见。临床表现以脐带出血为多见，其次为粘膜出血如鼻出血、胃出血、血尿等，亦有皮肤出血点及组织出血，手术后伤口渗血不止。凝血酶原的有效止血浓度在30%~40%。轻型患者的因子浓度约在25%，严重出血的凝血酶原浓度在15%以下。实验检查，凝血酶原时间延长，部分凝血活酶时间延长，血浆凝血酶原促凝活性测定（C）降低。治疗以补充新鲜全血，血浆，凝血酶原复合物制剂。  
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)