

遗传性因子 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_307573.htm 名称遗传性因子 缺乏症所属科室血液内科病因疾病概述 遗传性因子 缺乏症或称为Hageman特性，为常染色体隐性遗传，有近亲婚配史，男女都可患病。临床出血症状甚为少见，少数病例可有月经过多，产后出血或外伤后稍微出血等表现，部分病例伴有血栓病的症状。因无出血症状，漏诊不在少数。实验室检查凝血时间及部分凝血活酶时间（PTT）延长。因子的定量测定有助予确诊，部分患者为CRM（交叉反应物阳性）。因本病很少有严重出血现象，一般不需非凡治疗，如发生出血，可输少量新鲜血浆，库血等均可止血 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