

Autosomalna recesywna wtórna nadkrwistość niezwiązana z genem VHL

Kod Orpha: 247378 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare, hereditary, hematologic disease characterized by an increase in hemoglobin, hematocrit and erythrocyte mass resulting in plethora or ruddy complexion, headache, dizziness, tinnitus and exertional dyspnea. In some cases, thrombophlebitis and arthralgia have also been reported.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Autosomal recessive secondary erythrocytosis not associated with VHL gene

Autosomalna recesywna wtórna erytrocytoza niezwiązana z genem VHL

Autosomalna recesywna wtórna erytrocytoza, nie typ Chuvasha

Autosomalna recesywna wtórna nadkrwistość, nie typ Chuvasha

Autosomal recessive secondary erythrocytosis, non-Chuvash type

Autosomal recessive secondary polycythemia, non-Chuvash type

Kod ORPHA

247378

Kod OMIM

-

Kod ICD10

D75.1

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl