

Niedokrwistość syderoblastyczna sprzężona z chromosomem X i ataksja

Kod Orpha: 2802 Kod OMIM: 301310

Opis choroby *

Definicja

A rare syndromic, inherited form of sideroblastic anemia characterized by mild to moderate anemia (with hypochromia and microcytosis) and early-onset, non- or slowly progressive spinocerebellar ataxia.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Pagon-Bird-Detter syndrome

XLSA-A

Zespół Pagon, Birda i Dettera

Niedokrwistość syderoblastyczna sprzężona z chromosomem X i z ataksją

X-linked sideroblastic anemia with ataxia

XLSA-A

Kod ORPHA

2802

Kod OMIM

301310

Kod ICD10

D64.0

Kod ICD11

3A72.01

[*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