

Pierwotny niedobór CD59

Kod Orpha: 169464 Kod OMIM: 612300

Opis choroby *

Definicja

*Pierwotny niedobór CD59 jest rzadką, genetycznie uwarunkowaną chorobą hematologiczną i neurologiczną, która charakteryzuje się przewlekłą hemolizą z ujemnym wynikiem Coombsa, związaną z nawracającą, zapalną, aksonalną lub demielinizacyjną obwodową polineuropatią czuciowo-ruchową o wczesnym początku i podłożu immunologicznym oraz izolowanymi lub nawracającymi zdarzeniami ze strony krążenia mózgowego (w krążeniu przednim lub tylnym).

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Kod ORPHA

169464

Kod OMIM

612300

Kod ICD10

D84.1

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.