

Sferocytoza dziedziczna

Kod Orpha: 822 Kod OMIM: 616649

Opis choroby *

Definicja

Hereditary spherocytosis is a congenital hemolytic anemia with a wide clinical spectrum (from symptom-free carriers to severe hemolysis) characterized by anemia, variable jaundice, splenomegaly and cholelithiasis.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Minkowski-Chauffard disease

Choroba Minkowskiego i Chauffarda

Kod ORPHA

822

Kod OMIM

616649

Kod ICD10

D58.0

Kod ICD11

3A10.Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.