

# Niedokrwistość hemolityczna spowodowana niedoborem kinazy pirogronianowej czerwonych krwinek

**Kod Orpha: 766 Kod OMIM: 266200**

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare, genetic metabolic disorder due to pyruvate kinase deficiency characterized by a variable degree of chronic nonspherocytic hemolytic anemia resulting in a variable clinical manifestations ranging from fatal anemia at birth to a to a fully compensated hemolysis without apparent anemia.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Pyruvate kinase deficiency of erythrocytes  
Niedobó kinazy pirogronowej erytrocytów

#### Kod ORPHA

766

#### Kod OMIM

266200

#### Kod ICD10

D55.2

#### Kod ICD11

3A10.Y

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)