

# Wrodzony Niedobór czynnika wewnętrznego

## Kod Orpha: 332 Kod OMIM: 261000

### Opis choroby \*

#### Definicja

Congenital intrinsic factor deficiency (IFD) is a rare disorder of vitamin B12 (cobalamin) absorption that is characterized by megaloblastic anemia and neurological abnormalities.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Congenital pernicious anemia  
Dziedziczna młodzieńcza niedokrwistość megaloblastyczna z powodu niedoboru czynnika wewnętrznego  
IFD  
Niedobór czynnika wewnętrznego  
Niedobór żołądkowego czynnika wewnętrznego  
Wrodzona niedokrwistość złośliwa  
Gastric intrinsic factor deficiency  
Hereditary juvenile megaloblastic anemia due to intrinsic factor deficiency  
IFD  
Intrinsic factor deficiency

#### Kod ORPHA

332

#### Kod OMIM

261000

#### Kod ICD10

D51.0

#### Kod ICD11

3A01.0

---

[\\*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](http://www.orphanet.pl)