

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