

Rzadka dziedziczna hemochromatoza

Kod Orpha: 220489 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

Rare hereditary hemochromatosis comprises the rare forms of hereditary hemochromatosis (HH), a group of diseases characterized by excessive tissue iron deposition. These rare forms are hemochromatosis type 2 (juvenile), type 3 (TFR2-related), and type 4 (ferroportin disease) (see these terms). Hemochromatosis type 1 (also called classic hemochromatosis; see this term) is not a rare disease.

Dane

Klasyfikacja

Kategoria

Synonimy

Iron overload disease

Choroba przeładowania żelazem

Kod ORPHA

220489

Kod OMIM

-

Kod ICD10

E83.1

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.