

Choroba hemoglobiny C

Kod Orpha: 2132 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

Hemoglobin C disease (HbC) is a hemoglobinopathy characterized by production of abnormal variant hemoglobin known as hemoglobin C, with no or mild clinical manifestations (hemolytic anemia).

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Kod ORPHA

2132

Kod OMIM

-

Kod ICD10

D58.2

Kod ICD11

3A51.5

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.