

Beta-talasemia z towarzyszącą inną anomalią hemoglobiny

Kod Orpha: 231230 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

Beta-thalasseмии associated with hemoglobin (Hb) anomalies result in a variable clinical spectrum, ranging from asymptomatic to severe, depending on the severity of the thalassemia mutation and on the type of the Hb anomaly [hereditary persistence of fetal Hb, delta-beta-thalassemia, Hb C - beta-thalassemia, Hb E - beta-thalassemia and Hb S - beta-thalassemia (see these terms)].

Dane

Klasyfikacja

Kategoria

Synonimy

Beta-thalassemia associated with another Hb anomaly
Beta-talasemia z towarzyszącą inną anomalią Hb

Kod ORPHA

231230

Kod OMIM

-

Kod ICD10

D58.2

Kod ICD11

-

[*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