

# ABeta amyloidoza, typ arktyczny

## Kod Orpha: 324723 Kod OMIM: 605714

### Opis choroby \*

#### Definicja

A form of hereditary cerebral hemorrhage with amyloidosis characterized by an age of onset of 54-61 years and progressive Alzheimer's disease-like dementia. This subtype is due to a mutation in the APP gene (21q21.2), encoding the beta-amyloid precursor protein. This mutation causes an increased accumulation of amyloid-beta protein in the walls of the arteries and capillaries of the meninges, cerebellar cortex and cerebral cortex, leading to the weakening and eventual rupture of these vessels.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

#### Synonimy

ABetaE22G amyloidosis  
Amyloidoza ABetaE22G  
Dziedziczny krwotok mózgowy z amyloidozą,  
typ arktyczny  
HCHWA, typ arktyczny  
HCHWA, Arctic type  
Hereditary cerebral hemorrhage with  
amyloidosis, Arctic type

#### Kod ORPHA

324723

#### Kod OMIM

605714

#### Kod ICD10

I68.0\*

#### 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](http://www.orphanet.pl)