

Wariant amyloidozy ABeta2M

Kod Orpha: 314652 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare form of amyloidosis characterized by accumulation and extensive visceral deposition of an amyloidogenic variant of beta 2 microglobulin leading to progressive gastrointestinal dysfunction, Sjögren syndrome and autonomic neuropathy.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Autosomal dominant beta2-microglobulinic amyloidosis

Autosomalna dominująca amyloidoza z beta2-microglobuliną

Kod ORPHA

314652

Kod OMIM

-

Kod ICD10

E85.1

Kod ICD11

5D00.3

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.