

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare form of amyloidosis characterized by accumulation and extensive visceral deposition of anamyloidogenic 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