

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