

## **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	Synonimy
Choroba	Autosomal dominant beta2-microglobulinic amyloidosis Autosomalna dominująca amyloidoza z beta2-microglobuliną

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
314652	-	E85.1

**Kod ICD11**  
5D00.3

---

### \*Źródło

orphanet