

# Objawowa postać hemochromatozy typu 1

## Kod Orpha: 465508 Kod OMIM: 235200

### Opis choroby \*

#### Definicja

\*Objawowa postać hemochromatozy typu 1 to rzadka, dziedziczna hemochromatoza, która charakteryzuje się niewłaściwą regulacją wchłaniania żelaza w jelitach, co prowadzi do nadmiernego magazynowania żelaza w różnych narządach i manifestuje się szerokim spektrum objawów, w tym bólami brzucha, osłabieniem, sennością, utratą masy ciała, podwyższonym stężeniem aminotransferaz w surowicy, nadmierną pigmentacją skóry i/lub artropatią stawów śródrečno-palczkowych. Często towarzyszą inne objawy takie jak: powiększenie wątroby, marskość wątroby, zwłóknienie wątroby, rak wątrobowokomórkowy, kardiomiopatia restrykcyjna i/lub cukrzyca.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Symptomatic form of HFE-related hereditary hemochromatosis

Objawowa postać hemochromatozy dziedzicznej związanej z HFE

Objawowa postać hemochromatozy klasycznej

Symptomatic form of classic hemochromatosis

Objawowa postać hemochromatozy związanej z HFE

#### Kod ORPHA

465508

#### Kod OMIM

235200

#### Kod ICD10

E83.1

#### 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)