

Przewlekła biegunka z dziedziczną neuropatią czuciową i autonomiczną

Kod Orpha: 397606 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare, autosomal dominant neurological disorder due to truncation mutations of the prion protein gene *PRNP* (20p13) leading to deposition of prion protein amyloid. Onset is usually in the fourth decade of life and reported clinical manifestations include diarrhea, nausea, autonomic failure (areflexia, weakness), neurogenic bladder and urinary infections.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Chronic diarrhea with HSAN
Przewlekła biegunka z HSAN
Chronic diarrhea with hereditary sensory and autonomic neuropathy
Prion protein systemic amyloidosis

Kod ORPHA

397606

Kod OMIM

-

Kod ICD10

G60.8

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