

# Niedobór oksygenazy hemowej-1

## Kod Orpha: 562509 Kod OMIM: 614034

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare inborn error of metabolism characterized by congenital asplenia and childhood or adolescent onset of generalized inflammation, persistent intravascular hemolysis and anemia, severe endothelial injury with abnormal coagulation, bleeding diathesis, and nephropathy. Additional reported manifestations include growth retardation, mild facial dysmorphism, and hepatomegaly.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

HO-1 deficiency

HO-1 deficiency

#### Kod ORPHA

562509

#### Kod OMIM

614034

#### Kod ICD10

E88.8

#### Kod ICD11

-

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.