

Autosomalna dominująca hematuria rodzinna - krętość tętnic siatkówki - przykurcze

Kod Orpha: 73229 Kod OMIM: 611773

Opis choroby *

Definicja

A rare multisystemic disease characterized by small-vessel brain disease, cerebral aneurysm, and extracerebral findings involving the kidney, muscle, and small vessels of the eye.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Autosomal dominant familial hematuria-
retinal arteriolar tortuosity-contractures
syndrome
Zespół dziedziczna angiopatia-nefropatia-
tętniaki-skurcze mięśni
Zespół HANAC
Hereditary angiopathy-nephropathy-
aneurysms-muscle cramps syndrome

Kod ORPHA

73229

Kod OMIM

611773

Kod ICD10

I99

Kod ICD11

GB4Y

[*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