

Zespół dziedzicznego przetrwania hemoglobiny płodowej - beta-talasemia

Kod Orpha: 46532 Kod OMIM: 613566

Opis choroby *

Definicja

Hereditary persistence of fetal hemoglobin (HPFH) associated with beta-thalassemia (see this term) is characterized by high hemoglobin (Hb) F levels and an increased number of fetal-Hb-containing-cells.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

HPFH-beta-thalassemia syndrome

HPFH - beta-talasemia

Kod ORPHA

46532

Kod OMIM

613566

Kod ICD10

D56.4

Kod ICD11

3A50.4

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.