

# Amyloidoza Agel

**Kod Orpha: 85448 Kod OMIM: 105120**

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare, systemic amyloidosis characterized by a triad of ophthalmologic, neurologic and dermatologic findings due to the deposition of gelsolin amyloid fibrils in these tissues. Clinical manifestations include corneal lattice dystrophy, cranial neuropathy, especially affecting the facial nerve, bulbar signs, cutis laxa, increased skin fragility, and less commonly peripheral neuropathy and renal failure.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Familial amyloid polyneuropathy type IV  
Amyloidoza gelsolinowa  
Dziedziczna amyloidoza, typ fiński  
Rodzinna amyloidoza, typ fiński  
Rodzinna polineuropatia amyloidowa typu 4  
Familial amyloidosis, Finnish type  
Gelsolin amyloidosis  
Hereditary amyloidosis, Finnish type

#### Kod ORPHA

85448

#### Kod OMIM

105120

#### Kod ICD10

E85.1

#### Kod ICD11

5D00.2Y

---

#### [\\*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)