

Dziedziczna amyloidoza z pierwotnym zajęciem nerek

Kod Orpha: 85450 Kod OMIM: 105200

Opis choroby *

Definicja

A group of rare renal diseases, characterized by amyloid fibril deposition of apolipoprotein A-I or A-II (AApoAI or AApoAII amyloidosis), lysozyme (ALys amyloidosis) or fibrinogen A-alpha chain (AFib amyloidosis) in one or several organs. Renal involvement leading to chronic renal disease and renal failure is a common sign. Additional manifestations depend on the organ involved and the type of amyloid fibrils deposited.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Choroba	Amyloidosis, Ostertag type
	Amyloidoza, typ Ostertaga
	Dziedziczna amyloidoza nerek
	Dziedziczna nefropatia amyloidowa
	Rodzinna amyloidoza nerkowa
	Rodzinna nefropatia amyloidowa
	Familial amyloid nephropathy
	Familial renal amyloidosis
	Hereditary amyloid nephropathy
	Hereditary renal amyloidosis

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
85450	105200	E85.0

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