

# Amyloidoza AFib

Kod Orpha: 93562 Kod OMIM:

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare, hereditary amyloidosis with primary renal involvement characterized by fibrinogen A-alpha-chain amyloid deposition predominantly in the kidney glomeruli and clinically presenting with hypertension, uremia, nephrotic syndrome slowly progressing to end-stage renal disease. Extra-renal involvement is possible, due to neurological, cardiac, visceral and vascular amyloid deposition.

### Dane

#### Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

#### Synonimy

Familial amyloid nephropathy due to  
fibrinogen A alpha-chain variant  
Amyloidoza fibrynogenu A łańcuchów alfa  
Dziedziczna amyloidoza nerek spowodowana  
wariantem fibrynogenu A łańcuchów alfa  
Dziedziczna nefropatia amyloidowa  
spowodowana wariantem fibrynogenu A  
łańcuchów alfa  
Rodzinna nefropatia amyloidowa  
spowodowana wariantem fibrynogenu A  
łańcuchów alfa  
Fibrinogen A alpha-chain amyloidosis  
Hereditary amyloid nephropathy due to  
fibrinogen A alpha-chain variant  
Hereditary renal amyloidosis due to fibrinogen  
A alpha-chain variant

#### Kod ORPHA

93562

#### Kod OMIM

-

#### Kod ICD10

E85.0

#### Kod ICD11

5D00.2Y

---

\*[Źródło](#)

## 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)