

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](#)

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