

Amyloidoza ALys

Kod Orpha: 93561 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare, hereditary amyloidosis with primary renal involvement characterized by amyloid deposition in the kidney glomeruli and medulla, gastrointestinal tract, liver, spleen and slow disease progression. Symptoms and signs include nausea, vomiting, dyspepsia, gastritis, gastrointestinal hemorrhage, abdominal pain, hepatic rupture, sicca syndrome, purpura and petechiae, lymphadenopathy and renal dysfunction.

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Synonimy

Familial amyloid nephropathy due to lysozyme variant
Amyloidoza lizozymowa
Dziedziczna amyloidoza nerek spowodowana wariantem lizozymu
Dziedziczna nefropatia amyloidowa spowodowana wariantem lizozymu
Rodzinna amyloidoza nerek spowodowana wariantem lizozymu
Rodzinna nefropatia amyloidowa spowodowana wariantem lizozymu
Familial renal amyloidosis due to lysozyme variant
Hereditary amyloid nephropathy due to lysozyme variant
Hereditary renal amyloidosis due to lysozyme variant
Lysozyme amyloidosis

Kod ORPHA

93561

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