

# 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](#)

## 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)