

Choroba hemoglobiny H

Kod Orpha: 93616 Kod OMIM: 613978

Opis choroby *

Definicja

An intermediate form of alpha-thalassemia characterized by increased hemolysis and mild to severe anemia with marked microcytosis and hypochromia. Hemoglobin H disease (HbH) disease belongs to the group of nontransfusion-dependent thalassemia.

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Synonimy

Alpha-thalassemia intermedia
Alfa talasemia pośrednia
Choroba HbH
HbH disease

Kod ORPHA

93616

Kod OMIM

613978

Kod ICD10

D56.0

Kod ICD11

3A50.02

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.