

Wrodzona atranferynemia

Kod Orpha: 1195 Kod OMIM: 209300

Opis choroby *

Definicja

Congenital atranferrinemia is a very rare hematologic disease caused by a transferrin (TF) deficiency and characterized by microcytic, hypochromic anemia (manifesting with pallor, fatigue and growth retardation) and iron overload, and that can be fatal if left untreated.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Congenital hypotransferrinemia
Wrodzona hipotransferynemia

Kod ORPHA

1195

Kod OMIM

209300

Kod ICD10

E88.0

Kod ICD11

5D0Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.