

# Owalocytoza południowoazjatycka

## Kod Orpha: 98868 Kod OMIM: 166900

### Opis choroby \*

#### Definicja

Southeast Asian ovalocytosis (SAO) is a rare hereditary red cell membrane defect characterized by the presence of oval-shaped erythrocytes and with most patients being asymptomatic or occasionally manifesting with mild symptoms such as pallor, jaundice, anemia and gallstones.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Hereditary ovalocytosis  
Eliptocytoza melanezyjska  
Eliptocytoza stomatocytowa  
Owalocytoza dziedziczna  
Owalocytoza melanezyjska  
SAO  
Melanesian elliptocytosis  
Melanesian ovalocytosis  
SAO  
Stomatocytic elliptocytosis

#### Kod ORPHA

98868

#### Kod OMIM

166900

#### Kod ICD10

D58.1

#### Kod ICD11

3A10.Y

---

[\\*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](http://www.orphanet.pl)