

# Amyloidoza ACys

Kod Orpha: 100008 Kod OMIM: 105150

## Opis choroby \*

### Definicja

A form of hereditary cerebral hemorrhage with amyloidosis characterized by an age of onset of 20-30 years, major systemic amyloidosis and recurrent lobar intracerebral hemorrhages. Unlike other forms of hereditary cerebral hemorrhage with amyloidosis, this subtype is due to a mutation in the *CST3* gene (20p11.2), encoding the precursor protein cystatin C.

### Dane

#### Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

#### Synonimy

CST3-related amyloidosis  
Amyloidoza cystatynowa  
Amyloidoza zależna od CST3  
Dziedziczna angiopatia amyloidowa zależna od cystatyny C  
Dziedziczny krwotok mózgowy z amyloidozą, typ islandzki  
HCHWA, typ islandzki  
Cystatin amyloidosis  
HCHWA, Icelandic type  
Hereditary cerebral hemorrhage with amyloidosis, Icelandic type  
Hereditary cystatin C amyloid angiopathy

#### Kod ORPHA

100008

#### Kod OMIM

105150

#### Kod ICD10

I68.0\*

#### Kod ICD11

-

---

[\\*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)