

Amyloidoza BetaE22Q, typ holenderski

Kod Orpha: 100006 Kod OMIM: 605714

Opis choroby *

Definicja

A form of hereditary cerebral hemorrhage with amyloidosis characterized by severe cerebral amyloid angiopathy (CAA), predominantly hemorrhagic strokes and dementia.

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Synonimy

ABetaE22Q amyloidosis
Amyloidoza BetaE22Q
Dziedziczny krwotok mózgowy z amyloidozą,
typ holenderski
HCHWA, typ holenderski
HCHWA-D
HCHWA, Dutch type
HCHWA-D
Hereditary cerebral hemorrhage with
amyloidosis, Dutch type
Amyloidoza ABeta typu holenderskiego

Kod ORPHA

100006

Kod OMIM

605714

Kod ICD10

I68.0*

Kod ICD11

8B22.3

[*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