

Choroba związana z MYH9

Kod Orpha: 182050 Kod OMIM: 155100

Opis choroby *

Definicja

MYH9-related disease (MYH9-RD) is an inherited giant platelet disorder with a complex phenotype characterized by congenital thrombocytopenia and possible subsequent manifestations of sensorineural hearing loss, presenile cataracts, elevation of liver enzymes, and/or progressive nephropathy often leading to end-stage renal disease (ESRD). Epstein syndrome, Fechtner syndrome, May-Hegglin anomaly and Sebastian syndrome, previously described as distinct disorders, represent some of the different clinical presentations of MYH9-RD.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Choroba	MYH9-RD
	MYH9-RD
	Syndromiczna trombocytopenia związana z MYH9
	Zaburzenie związane z MYH9
	Zespół związany z MYH9
	MYH9-related disorder
	MYH9-related syndrome
	MYH9-related syndromic thrombocytopenia

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
182050	155100	D69.4

Kod ICD11
3B64.01

*[Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - interntowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl