

# Hiperferrytynemia dziedziczna z wrodzoną zaćmą

## Kod Orpha: 163 Kod OMIM: 600886

### Opis choroby \*

#### Definicja

Hereditary hyperferritinemia with congenital cataracts is characterized by the association of early onset (although generally absent at birth) cataract with persistently raised plasma ferritin concentrations in the absence of iron overload.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Bonneau-Beaumont syndrome

HHCS

Zespół hiperferrytemia dziedziczna-zaćma

Zespół Bonneau i Beaumont

HHCS

Hereditary hyperferritinemia with congenital cataracts

#### Kod ORPHA

163

#### Kod OMIM

600886

#### Kod ICD10

H26.0

#### Kod ICD11

-

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)