

NIEAKTUALNE: Hemochromatoza typu 4

Kod Orpha: 139491 Kod OMIM: 606069

Opis choroby *

Definicja

Hemochromatosis type 4 (also called ferroportin disease) is a form of rare hereditary hemochromatosis (HH; see this term), a group of diseases characterized by excessive tissue iron deposition of genetic origin.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Autosomal dominant hereditary hemochromatosis
Autosomalna dominująca hemochromatoza dziedziczna
Choroba ferroportyny
Hemochromatoza z powodu defektu ferroportyny
Ferroportin disease
Hemochromatosis due to defect in ferroportin

Kod ORPHA

139491

Kod OMIM

606069

Kod ICD10

E83.1

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