
Klassifisering av amyloidose

ARTIKKEL

HUSBY G

Sammendrag

Amyloidose skyldes deponering av et fibrillært materiale, amyloid, i vev og organer. De unike amyloidfibriller utgjøres av proteinaggregater med en spesifikk, tredimensjonal struktur. Forskjellige proteiner kan danne amyloidfibriller, og økt kunnskap om disse proteiner har åpnet veien for å klassifisere amyloidose biokjemisk. En gruppe amyloidoseeksperter ble i 1990 enige om en ny klassifisering av amyloidose basert på fibrilleproteinets kjemiske natur, og resultatet omtales i denne artikkel.

Publisert: 20. januar 1996. Tidsskr Nor Legeforen.

© Tidsskrift for Den norske legeforening 2026. Lastet ned fra tidsskriftet.no 15. februar 2026.