

# Niedobór cytrynianu

## Kod Orpha: 247582 Kod OMIM:

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare autosomal recessive urea cycle defect characterized clinically by recurring episodes of hyperammonemia and associated neuropsychiatric symptoms in the adult-onset form (citrullinemia type II), and by transient cholestasis and variable hepatic dysfunction in the neonatal form (neonatal intrahepatic cholestasis due to citrin deficiency).

#### Dane

#### Klasifikacja

Kategoria

**Kod ORPHA**  
247582

**Kod OMIM**  
-

**Kod ICD10**  
E72.2

#### Kod ICD11

-

---

\*Źródło

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.