

Niedobór alfa-1-antytrypsyny

Kod Orpha: 60 Kod OMIM: 613490

Opis choroby *

Definicja

A rare hereditary, metabolic disease characterized by serum levels of alpha-1-antitrypsin (AAT) that are well below the normal range. In the most severe form, the disease can clinically manifest with chronic liver disorders (cirrhosis, fibrosis), respiratory disorders (emphysema, bronchiectasis), and rarely panniculitis or vasculitis.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Alpha-1-proteinase inhibitor deficiency
Niedobór inhibitora Alfa-1-proteinazy
Alpha1-antitrypsin deficiency

Kod ORPHA

60

Kod OMIM

613490

Kod ICD10

E88.0

Kod ICD11

5C5A

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.