

# Zespół Zellwegera

Kod Orpha: 912 Kod OMIM: 614887

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare peroxisome biogenesis disorder (the most severe variant of Peroxisome biogenesis disorder spectrum) characterized by neuronal migration defects in the brain, dysmorphic craniofacial features, profound hypotonia, neonatal seizures, and liver dysfunction.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Cerebrohepatorenal syndrome  
Zespół mózgowo-wątrobowo-nerkowy  
ZS  
Severe PBD-ZSD  
Severe peroxisome biogenesis disorder-  
Zellweger spectrum disorder  
ZS

#### Kod ORPHA

912

#### Kod OMIM

614887

#### Kod ICD10

Q87.8

#### Kod ICD11

5C57.0

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

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