

Zespół Alagille'a z powodu mikrodelecji 20p12

Kod Orpha: 261600 Kod OMIM: 118450

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja

Podtyp etiologiczny

Synonimy

Alagille syndrome due to del(20)(p12)
Dysplazja tętniczo-wątrobowa z powodu monosomii 20p12
Syndromic bile duct paucity due to monosomy 20p12
Zespół Alagille'a i Watsona z powodu monosomii 20p12
Zespół Alagille'a z powodu del(20)(p12)
Zespół Alagille'a z powodu monosomii 20p12
Alagille syndrome due to monosomy 20p12
Alagille-Watson syndrome due to monosomy 20p12
Arteriohepatic dysplasia due to monosomy 20p12
Syndromic bile duct paucity due to monosomy 20p12

Kod ORPHA

261600

Kod OMIM

118450

Kod ICD10

Q44.7

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