

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja

Podtyp etiologiczny

Synonimy

Alagille syndrome due to del(20)(p12)

Dysplazja tętniczo-wątrobową 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