

# Zespół Alagille'a z powodu mutacji punktowej JAG1

## Kod Orpha: 261619 Kod OMIM: 118450

### Opis choroby \*

#### Dane

#### Klasyfikacja

Podtyp etiologiczny

#### Synonimy

Alagille-Watson syndrome due to a JAG1 point mutation

Dysplazja tętniczo-wątrobowa z powodu mutacji punktowej JAG1

Syndromiczna skąpość dróg żółciowych z powodu mutacji punktowej JAG1

Zespół Alagille'a i Watsona z powodu mutacji punktowej JAG1

Arteriohepatic dysplasia due to a JAG1 point mutation

Syndromic bile duct paucity due to a JAG1 point mutation

#### Kod ORPHA

261619

#### 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](http://www.orphanet.pl)