

Zespół Alagille'a

Kod Orpha: 52 Kod OMIM: 610205

Opis choroby *

Definicja

A rare syndrome variably characterized by chronic cholestasis due to paucity of intrahepatic bile ducts, peripheral pulmonary artery stenosis, vertebrae segmentation anomalies, characteristic facies, posterior embryotoxon/anterior segment abnormalities, pigmentary retinopathy, and dysplastic kidneys.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Alagille-Watson syndrome
Zespół skąpości dróg żółciowych
Dysplazja tętnic wątrobowych
Zespół Alagille'a i Watsona
Arteriohepatic dysplasia
Syndromic bile duct paucity

Kod ORPHA

52

Kod OMIM

610205

Kod ICD10

Q44.7

Kod ICD11

LB20.0Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl