

# Zespół Criglera i Najjara

Kod Orpha: 205 Kod OMIM: 606785

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare hereditary disorder of bilirubin metabolism characterized by unconjugated hyperbilirubinemia due to either a complete (type 1) or partial and inducible (type 2) hepatic deficit of UDP-glucuronosyltransferase 1A1 activity. The disorder manifests with neonatal jaundice with a risk of developing bilirubin encephalopathy.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Bilirubin uridinediphosphate  
glucuronosyltransferase deficiency  
Dziedziczna nieskoniugowana  
hiperbilirubinemia  
Niedobór bilirubiny-UGT  
Niedobór UGT  
Niedobór urydynodifosforanu  
glukuronylotransferazy bilirubiny  
Bilirubin-UGT deficiency

Kod ORPHA  
205

Kod OMIM  
606785

Kod ICD10  
E80.5

Kod ICD11  
5C58.00

---

[\\*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)