

Wrodzony Niedobór alfa-fetoproteiny

Kod Orpha: 168612 Kod OMIM: 615969

Opis choroby *

Definicja

Congenital deficiency in alpha-fetoprotein is a benign genetic condition characterized by a dramatically decreased level of alpha-fetoprotein in fetus or neonate.

Dane

Klasyfikacja

Wada biologiczna

Kod ORPHA

168612

Kod OMIM

615969

Kod ICD10

R77.2

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.