

# Wrodzona enteropatia spowodowana niedoborem enteropeptydazy

## Kod Orpha: 168601 Kod OMIM: 226200

### Opis choroby \*

#### Definicja

\*Wrodzona enteropatia spowodowana niedoborem enteropeptydazy jest rzadką, genetycznie uwarunkowaną chorobą gastroenterologiczną, która charakteryzuje się zahamowaniem rozwoju o wczesnym początku, obrzękami, hipoproteinemią, biegunką i zaburzeniami wchłaniania tłuszczów (lub stolcami tłuszczowymi), przy braku lub bardzo niskiej aktywności trypsyny w soku dwunastniczym. Może towarzyszyć celiakia lub inne zaburzenia czynności trzustki lub błon śluzowych.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Congenital enterokinase deficiency  
Wrodzony Niedobór enterokinazy

#### Kod ORPHA

168601

#### Kod OMIM

226200

#### Kod ICD10

K90.8

#### Kod ICD11

-

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)