

Niemowlęca postać choroby Refsuma

Kod Orpha: 772 Kod OMIM: 617370

Opis choroby *

Definicja

Infantile Refsum disease (IRD) is the mildest variant of the peroxisome biogenesis disorders, Zellweger syndrome spectrum (PBD- ZSS; see this term), characterized by hypotonia, retinitis pigmentosa, developmental delay, sensorineural hearing loss and liver dysfunction. Phenotypic overlap is seen between IRD and neonatal adrenoleukodystrophy (NALD) (see this term).

Dane

| Klasyfikacja | Synonimy |
|--------------|---|
| Choroba | IRD |
| | IRD |
| | Mild PBD-ZSD |
| | Mild peroxisome biogenesis disorder- Zellweger spectrum disorder |

| Kod ORPHA | Kod OMIM | Kod ICD10 |
|-----------|----------|-----------|
| 772 | 617370 | G60.1 |

| Kod ICD11 |
|-----------|
| 5C57.1 |

*[Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl