

Niedobór trzustkowej lipazy triglicerydów

Kod Orpha: 309031 Kod OMIM: 614338

Opis choroby *

Definicja

A rare genetic disorder of lipid metabolism characterized by neonatal to childhood onset of impaired absorption of dietary fat with greasy/oily and voluminous stools, but normal growth and development. Decreased levels of fecal elastase, as well as low serum levels of the fat-soluble vitamins A, D, and E, have been reported.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Choroba	Pancreatic triglyceride lipase deficiency Niedobór trzustkowej lipazy trójglicerydów

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
309031	614338	K90.3

Kod ICD11
5C62

[* Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.