

Rodzinny niedobór apolipoproteiny C-II

Kod Orpha: 309020 Kod OMIM: 207750

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja
Podtyp etiologiczny

Synonimy
Familial APOC2 deficiency
Rodzinny Niedobór apoC-II
Familial apoC-II deficiency

Kod ORPHA
309020

Kod OMIM
207750

Kod ICD10
E78.3

Kod ICD11
5C80.1

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.