

Przewlekła enteropatia związana z genem SLC02A1

Kod Orpha: 468641 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare genetic gastroenterological disease characterized by the presence of multiple persistent, intractable ulcers of the small intestine, leading to chronic blood and protein loss. Signs and symptoms include abdominal pain, anemia, fatigue, edema, and diarrhea. Morphologically, the condition manifests with multiple sharply demarcated shallow lesions with irregular circular or linear shape.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

CEAS

CEAS

Kod ORPHA

468641

Kod OMIM

-

Kod ICD10

K63.8

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.