

Przewlekła enteropatia związana z genem SLCO2A1

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	Synonimy	
Choroba	CEAS	
	CEAS	
Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
468641	-	K63.8
Kod ICD11		
-		

*Źródło

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.