

Opis choroby *

Definicja

A rare, biliary tract disease characterized by progressive obliterative cholangiopathy of the intra- and extrahepatic bile ducts, occurring in the embryonic/ perinatal period, leading to severe and persistent neonatal jaundice and acholic stool.

Dane

Klasyfikacja

Wada morfologiczna

Synonimy

Isolated atresia of bile ducts

Atrezja przewodów żółciowych

Niesyndromiczna obustronna atrezja dróg żółciowych

Non-syndromic biliary atresia

Kod ORPHA

30391

Kod OMIM

210500

Kod ICD10

Q44.2

Kod ICD11

LB20.21

*Źródło

orphanet