

## 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