

Proteinoza lipidowa

Kod Orpha: 530 Kod OMIM: 247100

Opis choroby *

Definicja

Proteinoza lipidowa (LP) jest rzadką genodermatozą, charakteryzującą się klinicznie zmianami śluzówkowo-skórnymi, chrypką rozwijającą się we wczesnym dzieciństwie, a czasami powikłaniami neurologicznymi.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Hyalinosis cutis et mucosae
Choroba Urbacha i Wiethe'a
Hialinoza skóry i błon śluzowych
Urbach-Wiethe disease

Kod ORPHA

530

Kod OMIM

247100

Kod ICD10

E78.8

Kod ICD11

LD27.Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.