

# Zespół Criglera i Najjara typu 2

Kod Orpha: 79235 Kod OMIM: 606785

## Opis choroby \*

### Definicja

A form of Crigler Najjar syndrome (CNS), a rare hereditary disorder of bilirubin metabolism, characterized by unconjugated hyperbilirubinemia due to reduced and inducible activity of hepatic UDP-glucuronosyltransferase 1A1. The disorder clinically manifests with neonatal, isolated jaundice with a risk of developing bilirubin encephalopathy later in life due to triggers such as stress or infection.

### Dane

#### Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

#### Synonimy

Bilirubin uridinediphosphate  
glucuronosyltransferase deficiency type 2  
Dziedziczna niesprężona hiperbilirubinemia  
typu 2  
Niedobór UGT typu 2  
Niedobór bilirubiny-UGT typu 2  
Niedobór urydynodifosforan-  
glukuronosylotransferazy bilirubiny typu 2  
Zespół Ariasa  
Bilirubin-UGT deficiency type 2

#### Kod ORPHA

79235

#### Kod OMIM

606785

#### Kod ICD10

E80.5

#### Kod ICD11

5C58.00

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

**Orphanet** - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -  
Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)