

# Wrodzony Niedobór sacharazy-izomaltazy

Kod Orpha: 35122 Kod OMIM: 222900

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare, genetic, congenital carbohydrate intolerance disorder characterized by lack of endogenous sucrase activity, marked reduction in isomaltase activity, and moderate decrease in maltase activity, and clinically manifesting with diarrhea, abdominal pain and bloating, failure to thrive.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

CSID

CSID

Niedolerancja disacharydów

Wrodzona nietolerancja sacharozy

Wrodzone złe wchłanianie sacharazy-izomaltazy

Congenital sucrose intolerance

Disaccharide intolerance

#### Kod ORPHA

35122

#### Kod OMIM

222900

#### Kod ICD10

E74.3

#### Kod ICD11

5C61.2

---

[\\*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)