

# Zespół złego wchłaniania kwasu foliowego

Kod Orpha: 90045 Kod OMIM: 229050

## Opis choroby \*

### Definicja

Hereditary folate malabsorption (HFM) is an inherited disorder of folate transport characterized by a systemic and central nervous system (CNS) folate deficiency manifesting as megaloblastic anemia, failure to thrive, diarrhea and/or oral mucositis, immunologic dysfunction and neurological disorders.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Congenital folate malabsorption

Wrodzone złe wchłanianie kwasu foliowego

#### Kod ORPHA

90045

#### Kod OMIM

229050

#### Kod ICD10

D52.8

#### Kod ICD11

5C63.1

---

### [\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.