

Zespół wrodzonej zaćmy- ciężkiej hepatopatii noworodków-uogólnionego opóźnienia w rozwoju

Kod Orpha: 521432 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare genetic disease characterized by congenital cataract, neonatal hepatic failure and cholestatic jaundice, and global developmental delay. Neonatal death due to progressive liver failure has been reported.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Kod ORPHA
521432

Kod OMIM
-

Kod ICD10
K83.1

Kod ICD11
-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.