

Koproporfiria dziedziczna

Kod Orpha: 79273 Kod OMIM: 121300

Opis choroby *

Definicja

Hereditary coproporphyria is a form of acute hepatic porphyria (see this term) characterized by the occurrence of neuro-visceral attacks and, more rarely, by the presence of cutaneous lesions.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Kod ORPHA

79273

Kod OMIM

121300

Kod ICD10

E80.2

Kod ICD11

5C58.1Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.