

# Wrodzona analbuminemia

**Kod Orpha: 86816 Kod OMIM: 616000**

## Opis choroby \*

### Definicja

Congenital analbuminemia (CAA) is characterized by the absence or dramatic reduction of circulating human serum albumin (HSA).

### Dane

### Klasyfikacja

Choroba

### Kod ORPHA

86816

### Kod OMIM

616000

### Kod ICD10

R77.0

### Kod ICD11

5D0Y

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.