

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.