

Ciężka wieloukładowa choroba autozapalna z podwyższonym poziomem IL18 o początku w okresie noworodkowym

Kod Orpha: 619363 Kod OMIM:

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja
Choroba

Synonimy

Neonatal-onset autoinflammation-cytopenia-facial dysmorphism syndrome
Neonatal-onset severe multisystemic autoinflammatory disease with increased interleukin 18
Neonatal-onset autoinflammation-cytopenia-facial dysmorphism syndrome
Neonatal-onset severe multisystemic autoinflammatory disease with increased interleukin 18

Kod ORPHA
619363

Kod OMIM
-

Kod ICD10
D76.1

Kod ICD11
-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl