

NIEAKTUALNE: Recesywna dziedziczna methemoglobinemia typu 2

Kod Orpha: 139380 Kod OMIM:

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Synonimy

NADH-cytochrome b5reductase deficiency type 2
Niedobór diaforazy NADH typu 2
Niedobór reduktazy NADH cytochromu b5 typu 2
Recesywna wrodzona methemoglobinemia typu 2
NADH-diaphorase deficiency type 2
Recessive congenital methemoglobinemia type 2

Kod ORPHA
139380

Kod OMIM

-

Kod ICD10

-

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