

Zespół Alpersa i Huttenlochera

Kod Orpha: 726 Kod OMIM: 203700

Opis choroby *

Definicja

A cerebrohepatopathy and a rare and severe form of mitochondrial DNA (mtDNA) depletion syndrome characterized by the triad of progressive developmental regression, intractable seizures, and hepatic failure.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Alpers progressive sclerosing poliodystrophy
Dziecięce postępujące zwyrodnienie neuronalne z chorobą wątroby
Postępująca stwardniająca poliodystrofia
Alpersa
Zespół Alpersa
Alpers syndrome
Progressive neuronal degeneration of childhood with liver disease

Kod ORPHA

726

Kod OMIM

203700

Kod ICD10

G31.8

Kod ICD11

5C53.20

[*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