

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