

Zespół Wolcotta i Rallisona

Kod Orpha: 1667 Kod OMIM: 226980

Opis choroby *

Definicja

Wolcott-Rallison syndrome (WRS) is a very rare genetic disease, characterized by permanent neonatal diabetes mellitus (PNDM) with multiple epiphyseal dysplasia and other clinical manifestations, including recurrent episodes of acute liver failure.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Early-onset diabetes mellitus with multiple epiphyseal dysplasia
Cukrzyca o wczesnym początku z wielomiejscową dysplazją nasad
WRS
WRS

Kod ORPHA

1667

Kod OMIM

226980

Kod ICD10

Q87.1

Kod ICD11

5A13.6

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.