

Niedobór prolidazy

Kod Orpha: 742 Kod OMIM: 170100

Opis choroby *

Definicja

Prolidase deficiency is an inherited disorder of peptide metabolism characterized by severe skin lesions, recurrent infections (involving mainly the skin and respiratory system), dysmorphic facial features, variable cognitive impairment, and splenomegaly.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Hyperimidodipeptiduria

Hiperimidodipeptiduria

Kod ORPHA

742

Kod OMIM

170100

Kod ICD10

E72.8

Kod ICD11

5C50.F0

*Źródło

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.