

Mukopolisacharydoza typu 1

Kod Orpha: 579 Kod OMIM: 607016

Opis choroby *

Definicja

Mucopolysaccharidosis type 1 (MPS 1) is a rare lysosomal storage disease belonging to the group of mucopolysaccharidoses. There are three variants, differing widely in their severity, with Hurler syndrome being the most severe, Scheie syndrome the mildest and Hurler-Scheie syndrome giving an intermediate phenotype.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Choroba	Alpha-L-iduronidase deficiency
	MPS1
	MPSI
	Mukopolisacharydoza typu I
	Niedobór alfa-L-iduronidazy
	MPS1
	MPSI
	Mucopolysaccharidosis type I

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
579	607016	E76.0

Kod ICD11
5C56.30

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - interntowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl