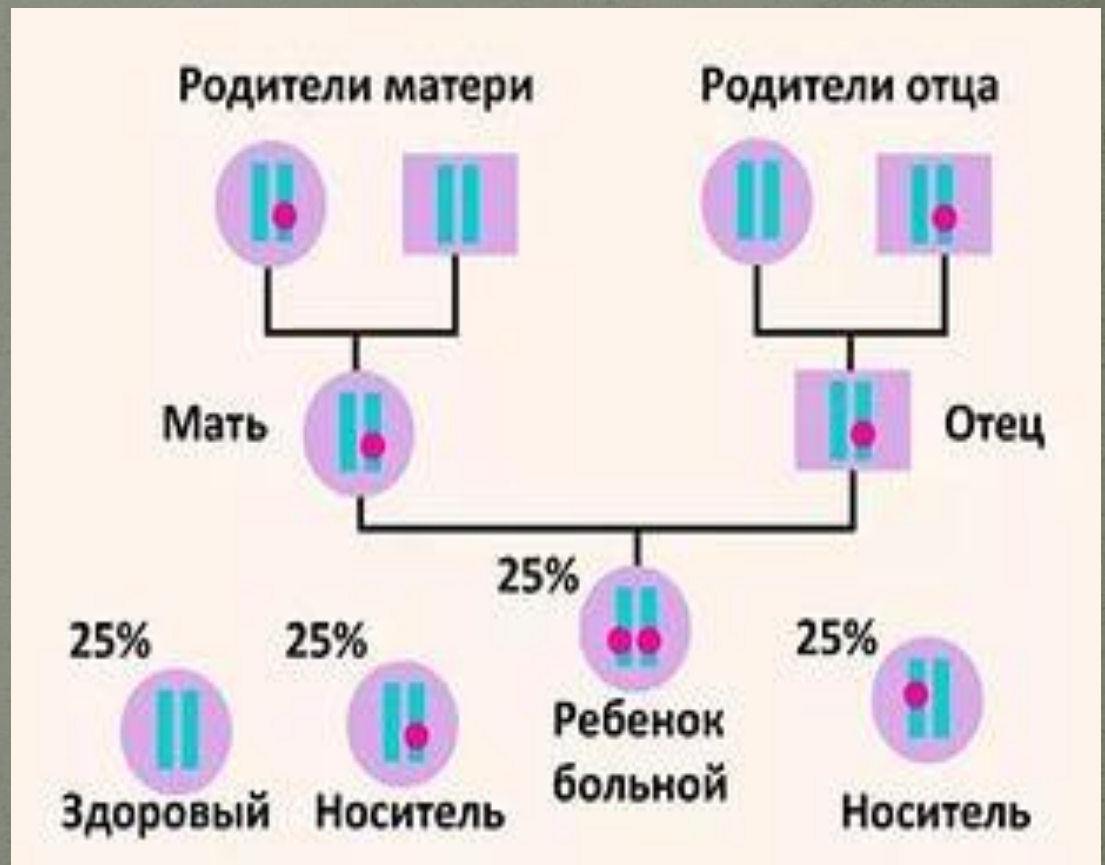
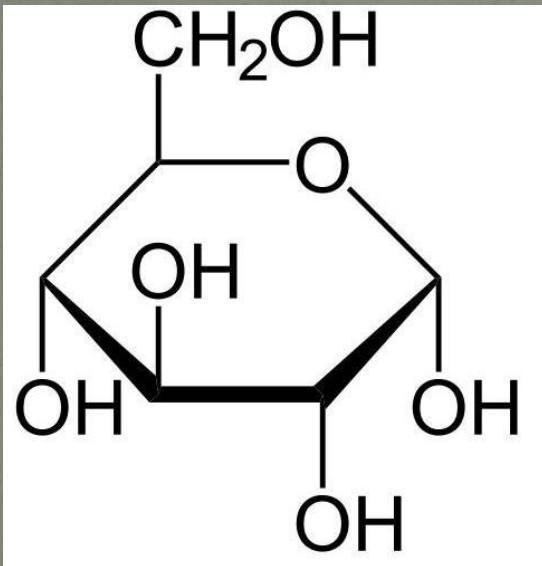


Галактоземия

Студентка :Авдеева А.

Группа: С-201

Галактоземия — наследственное заболевание, в основе которого лежит нарушение обмена веществ на пути преобразования галактозы в глюкозу (мутация структурного гена, ответственного за синтез фермента галактозо-1-фосфатуридилтрансферазы). Является аутосомно-рецессивному типу наследования.



Фенотипические признаки



Клинические признаки



Диагностика



Лечения



Спасибо за внимание.