

Izolowany Niedobór oksydazy cytochromu c

Kod Orpha: 254905 Kod OMIM: 619052

Opis choroby *

Definicja

A rare mitochondrial oxidative phosphorylation disorder characterized by a highly variable clinical phenotype, including a benign infantile mitochondrial type affecting mainly the skeletal muscle, a lethal infantile mitochondrial myopathy linked to severe metabolic acidosis and mitochondrial dysfunction in skeletal muscle and often also in heart, Leigh syndrome, which causes severe, early-onset, progressive, and fatal encephalopathy, and French-Canadian type Leigh syndrome, which affects mostly the skeletal muscle, but also brain and liver.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Isolated COX deficiency
Izolowany Niedobór COX
Izolowany Niedobór kompleksu IV
mitochondrialnego łańcucha oddechowego
Isolated mitochondrial respiratory chain
complex IV deficiency

Kod ORPHA

254905

Kod OMIM

619052

Kod ICD10

E88.8

Kod ICD11

5C53.2Y

[*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