

# Ostra dziecięca niewydolność wątroby z powodu defektu syntezy białek kodowanych przez mtDNA

## Kod Orpha: 217371 Kod OMIM: 613070

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare mitochondrial respiratory chain deficiency due to TRMU deficiency leading to mitochondrial tRNA synthesis defect and characterized clinically by transient, but life-threatening acute liver failure episodes.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Acute infantile liver failure due to synthesis defect of mitochondrial DNA-encoded proteins  
Ostra dziecięca niewydolność wątroby z powodu defektu syntezy białek kodowanych przez mitochondrialne DNA

#### Kod ORPHA

217371

#### Kod OMIM

613070

#### Kod ICD10

E88.8

#### Kod ICD11

-

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)