

## **Opis choroby \***

### Definicja

The neonatal form of carnitine palmitoyltransferase II (CPT II) deficiency (see this term), an inherited disorder that affects mitochondrial oxidation of long chain fatty acids (LCFA), is the lethal form of the disease which presents with multisystem failure.

### Dane

Klasifikacja	Synonimy
Podtyp kliniczny	CPT2, lethal systemic form CPT2, postać noworodkowa CPT2, śmiertelna postać układowa CPTII, postać noworodkowa CPTII, śmiertelna postać układowa Niedobór palmitoyltransferazy karnityny II, śmiertelna postać układowa Niedobór palmitoyltransferazy karnityny typu 2, postać noworodkowa Niedobór palmitoyltransferazy karnityny typu 2, śmiertelna postać układowa CPT2, neonatal form CPTII, lethal systemic form CPTII, neonatal form Carnitine palmitoyl transferase II deficiency, lethal systemic form Carnitine palmitoyl transferase deficiency type 2, lethal systemic form Carnitine palmitoyl transferase deficiency type 2, neonatal form

**Kod ORPHA**  
228308

**Kod OMIM**  
608836

**Kod ICD10**  
E71.3

**Kod ICD11**  
5C52.00

---

\*Źródło

orphanet