

# Złożony defekt fosforylacji oksydacyjnej typu 14

## Kod Orpha: 319519 Kod OMIM: 614946

### Opis choroby \*

#### Definicja

Combined oxidative phosphorylation defect type 14 is a rare mitochondrial disease due to a defect in mitochondrial protein synthesis characterized by neonatal or infancy-onset of seizures that are refractory to treatment, delayed or absent psychomotor development and lactic acidosis. Additional manifestations reported include poor feeding, failure to thrive, microcephaly, hypotonia, anemia and thrombocytopenia.

#### Dane

Klasyfikacja	Synonimy	
Choroba	COXPD14	
	COXPD14	
Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
319519	614946	E88.8
Kod ICD11		
5C53.23		

---

\*[Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.