

## Opis choroby \*

### Definicja

Dziecięcy niedobór karboksylazy pirogronianowej (typ A), ciężka postać niedoboru karboksylazy pirogronianowej charakteryzuje się wystąpieniem w wieku dziecięcym łagodnej do umiarkowanej kwasicy metabolicznej i najczęściej ciężkim przebiegiem.

### Dane

<b>Klasyfikacja</b>	<b>Synonimy</b>
Podtyp kliniczny	Pyruvate carboxylase deficiency type A Niedobór karboksylazy pirogronianowej typu A

<b>Kod ORPHA</b>	<b>Kod OMIM</b>	<b>Kod ICD10</b>
353308	266150	E74.4

### Kod ICD11

-

---

### \*Źródło

orphanet