

# Niedobór dehydrogenazy pirogronianowej

## Kod Orpha: 765 Kod OMIM: 614111

### Opis choroby \*

#### Definicja

Pyruvate dehydrogenase deficiency (PDHD) is a rare neurometabolic disorder characterized by a wide range of clinical signs with metabolic and neurological components of varying severity. Manifestations range from often fatal, severe, neonatal lactic acidosis to later-onset neurological disorders. Six subtypes related to the affected subunit of the PDH complex have been recognized with significant clinical overlap: PDHD due to E1-alpha, E1-beta, E2 and E3 deficiency, PDHD due to E3-binding protein deficiency, and PDH phosphatase deficiency (see these terms).

#### Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Choroba	PDH
	Niedobór kompleksu dehydrogenazy pirogronianowej
	PDH
	PDHC
	PDHC
	Pyruvate dehydrogenase complex deficiency

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
765	614111	E74.4

Kod ICD11
5C53.02

---

\*[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](http://www.orphanet.pl)