

Opis choroby *

Definicja

Infantile glycine encephalopathy is a mild to severe form of glycine encephalopathy (GE; see this term), characterized by early hypotonia, developmental delay and seizures.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Podtyp kliniczny	Infantile NKH
	Dziecięca hiperglycinemia nieketonowa
	NKH noworodków
	Infantile non-ketotic hyperglycinemia

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
289860	605899	E72.5

Kod ICD11
5C50.70

*Źródło

orphanet