

# Peroksysomalny Niedobór oksydazy acetylo-CoA

## Kod Orpha: 2971 Kod OMIM: 264470

### Opis choroby \*

#### Definicja

Peroxisomal acyl-CoA oxidase deficiency is a rare neurodegenerative disorder that belongs to the group of inherited peroxisomal disorders and is characterized by hypotonia and seizures in the neonatal period and neurological regression in early infancy.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Pseudo-NALD

Pseudoadrenoleukodystrofia

Pseudo-NALD

Pseudo-noworodkowa adrenoleukodystrofia

Pseudo-neonatal adrenoleukodystrophy

Pseudoadrenoleukodystrophy

#### Kod ORPHA

2971

#### Kod OMIM

264470

#### Kod ICD10

E71.3

#### Kod ICD11

5C57.1

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.