

# **Encefalopatia hiperamonowa z powodu niedoboru anhydrazy węglanowej VA**

## **Kod Orpha: 401948 Kod OMIM: 615751**

### **Opis choroby \***

#### **Definicja**

A rare, hereditary inborn error of metabolism characterized by an acute onset of encephalopathy in infancy or early childhood. Apart from these episodic acute events, the disorder shows a relatively benign course. Multiple metabolic abnormalities are present, including metabolic acidosis, respiratory alkalosis, hypoglycemia, increased serum lactate and alanine.

#### **Dane**

##### **Klasyfikacja**

Choroba

##### **Synonimy**

CA-VA deficiency

Niedobór CA-VA

##### **Kod ORPHA**

401948

##### **Kod OMIM**

615751

##### **Kod ICD10**

E74.8

##### **Kod ICD11**

-

---

\*[Źródło](#)

orphanet

### **Rozszerzony opis choroby**

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.