

Złożony defekt fosforylacji oksydacyjnej typu 23

Kod Orpha: 444013 Kod OMIM: 616198

Opis choroby *

Definicja

A rare mitochondrial disease characterized by early onset of hypertrophic cardiomyopathy and variable neurologic symptoms including global developmental delay, hypotonia, intellectual disability, visual impairment, and seizures. Lactic acidosis is present in all patients. Muscle biopsy usually shows decreased activity of mitochondrial complexes I and IV. Brain imaging may reveal variable abnormal signal intensities in the thalamus, basal ganglia, and/or brain stem.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Choroba	COXPD23
	COXP23

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
444013	616198	E88.8

Kod ICD11

-

*Źródło

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.