

# Niedobór dehydrogenazy bardzo długiego łańcucha acetylo-CoA

Kod Orpha: 26793 Kod OMIM: 201475

## Opis choroby \*

### Definicja

Very long-chain acyl-CoA dehydrogenase (VLCAD) deficiency (VLCADD) is an inherited disorder of mitochondrial long-chain fatty acid oxidation with a variable presentation including: cardiomyopathy, hypoketotic hypoglycemia, liver disease, exercise intolerance and rhabdomyolysis.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

VLCAD deficiency

Niedobór VLCAD

VLCADD

VLCADD

#### Kod ORPHA

26793

#### Kod OMIM

201475

#### Kod ICD10

E71.3

#### Kod ICD11

5C52.01

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)