

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