

Mnogi niedobór dehydrogenazy acetylo-CoA

Kod Orpha: 26791 Kod OMIM: 231680

Opis choroby *

Definicja

Multiple acyl-CoA dehydrogenation deficiency (MADD) is a disorder of fatty acid and amino acid oxidation and is a clinically heterogeneous disorder ranging from a severe neonatal presentation with metabolic acidosis, cardiomyopathy and liver disease, to a mild childhood/adult disease with episodic metabolic decompensation, muscle weakness, and respiratory failure.

Dane

| Klasyfikacja | Synonimy |
|--------------|---------------------------|
| Choroba | Glutaric acidemia type 2 |
| | MADD |
| | Niedobór MAD |
| | Kwasica glutarowa typu 2 |
| | Acyduria glutarowa typu 2 |
| | Glutaric aciduria type 2 |
| | MAD deficiency |
| | MADD |

| Kod ORPHA | Kod OMIM | Kod ICD10 |
|-----------|----------|-----------|
| 26791 | 231680 | E71.3 |

Kod ICD11
5C52.01

*[Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - interntowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl