

# Tyrozynemia typu 3

Kod Orpha: 69723 Kod OMIM: 276710

## Opis choroby \*

### Definicja

Tyrozynemia typu 3 to wrodzona wada metabolizmu tyrozyny charakteryzująca się łagodną hipertyrozynemią oraz podwyższonym poziomem 4-hydroksyfenylopirogonianu, 4-hydroksyfenylomleczanu i 4-hydroksyfenylooctanu.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Tyrosinemia due to 4-hydroxyphenylpyruvate dioxygenase deficiency

Tyrozynemia spowodowana niedoborem

dioksygenazy 4-hydroksyfenylopirogonianu

Tyrozynemia spowodowana niedoborem HPD

Tyrozynemia spowodowana niedoborem

oksydazy kwasu 4-

hydroksyfenylopirogonowego

Tyrozynemia typu III

Tyrosinemia due to 4-hydroxyphenylpyruvic acid oxidase deficiency

Tyrosinemia due to HPD deficiency

Tyrosinemia type III

#### Kod ORPHA

69723

#### Kod OMIM

276710

#### Kod ICD10

E70.2

#### Kod ICD11

5C50.1Y

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

**Orphanet** - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 - Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)