

# Hiperprolinemia typu 2

## Kod Orpha: 79101 Kod OMIM: 239510

### Opis choroby \*

#### Definicja

Hyperprolinemia type 2 is an autosomal recessive proline metabolism disorder due to pyroline-5-carboxylate dehydrogenase deficiency. The condition is often benign but clinical signs may include seizures, intellectual deficit and mild developmental delay.

#### Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Choroba	Delta-1-pyrroline-5-carboxylate dehydrogenase deficiency Niedobór dehydrogenazy delta 1-pirolino-5-karboksylanu

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
79101	239510	E72.5

Kod ICD11
5C50.8

---

\*Źródło

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.