

Kwasica glutarylowa typu 3

Kod Orpha: 35706 Kod OMIM: 231690

Opis choroby *

Definicja

A rare inborn error of metabolism characterized by abnormally high urinary excretion of glutaric acid due to peroxisomal glutaryl-CoA oxidase deficiency. There is no association with a specific clinical phenotype.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Glutaric aciduria type 3
Acyduria glutarowa typu 3
Niedobór oksydazy glutarylo-CoA
Glutaryl-CoA oxidase deficiency

Kod ORPHA

35706

Kod OMIM

231690

Kod ICD10

E72.3

Kod ICD11

5C50.E0

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.