

Dziedziczna miopatia z kwasicą mleczanową spowodowana niedoborem ISCU

Kod Orpha: 43115 Kod OMIM: 255125

Opis choroby *

Definicja

A rare disease characterised by myopathy with severe exercise intolerance and deficiencies of skeletal muscle succinate dehydrogenase and aconitase.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Aconitase deficiency

Miopatia ISCU

Miopatia z niedoboru kompleksów jonów żelaza i siarki

Miopatia z nietolerancją wysiłku, typ szwedzki

Niedobór akonitazy

ISCU myopathy

Iron-sulfur cluster deficiency myopathy

Myopathy with exercise intolerance, Swedish type

Kod ORPHA

43115

Kod OMIM

255125

Kod ICD10

G71.3

Kod ICD11

5C53.1

[*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