

# **Encefalopatia wywołana zaburzeniem fragmentacji mitochondriów i peroksysemów**

## **Kod Orpha: 527276 Kod OMIM:**

### **Opis choroby \***

#### **Definicja**

A rare mitochondrial disease characterized by a variable phenotype comprising delayed psychomotor development or neurodevelopmental regression, hypotonia, seizures, microcephaly, optic atrophy, pyramidal signs, and peripheral neuropathy, among others. Age of onset and disease severity are also variable with some cases taking a fatal course in early infancy. Serum lactate levels may be elevated. Reported brain imaging findings include abnormal signals in the basal ganglia, cerebral and/or cerebellar atrophy, and white matter abnormalities.

#### **Dane**

#### **Klasifikacja**

Choroba

**Kod ORPHA**  
527276

**Kod OMIM**  
-

**Kod ICD10**  
E88.8

**Kod ICD11**

---

\*[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](http://www.orphanet.pl)