

# Niedobór syntetazy glutationowej

Kod Orpha: 32 Kod OMIM: 266130

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare disorder characterised by hemolytic anemia, associated with metabolic acidosis and 5-oxoprolinuria in moderate forms, and with progressive neurological symptoms and recurrent bacterial infections in the most severe forms.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Pyroglutamicaciduria

Kwasica piroglutaminowa

#### Kod ORPHA

32

#### Kod OMIM

266130

#### Kod ICD10

D55.1

#### Kod ICD11

3A10.0Y

---

### [\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.