

Encefalopatia spowodowana disulfidurą merkaptomleczano-cysteinową

Kod Orpha: 1035 Kod OMIM: 249650

Opis choroby *

Definicja

An extremely rare disorder of methionine cycle and sulfur amino acid metabolism characterized by increased urine excretion of beta-mercaptoprolactate-cysteine disulfide (due to deficiency of mercaptopyruvate sulfurtransferase activity in erythrocytes), leading to a positive cyanide nitroprusside test. Association with intellectual disability, congenital lens dislocation, and behavioral abnormalities has been reported, however the causal link remains to be established. There have been no further descriptions in the literature since 1981.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Wada biologiczna	3-mercaptopropruvate sulfurtransferase deficiency
	Zespół Ampola
	Ampola syndrome
	MCDU

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
1035	249650	E72.1

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