

# **Encefalopatia wątrobowa z powodu złożonego niedoboru fosforylacji oksydacyjnej typu 1**

## **Kod Orpha: 137681 Kod OMIM: 609060**

### **Opis choroby \***

#### **Definicja**

A rare, inherited mitochondrial disorder due to a defect in mitochondrial protein synthesis characterized by intrauterine growth retardation, metabolic decompensation with recurrent vomiting, persistent severe lactic acidosis, encephalopathy, seizures, failure to thrive, severe global developmental delay, poor eye contact, severe muscular hypotonia or axial hypotonia with limb hypertonia, hepatomegaly and/or liver dysfunction and/or liver failure, leading to fatal outcome in severe cases. Neuroimaging abnormalities may include corpus callosum thinning, leukodystrophy, delayed myelination and basal ganglia involvement.

#### **Dane**

##### **Klasifikacja**

Choroba

##### **Synonimy**

Hepatoencephalopathy due to COXPD1

Encefalopatia wątrobowa z powodu COXPD1

##### **Kod ORPHA**

137681

##### **Kod OMIM**

609060

##### **Kod ICD10**

E88.8

##### **Kod ICD11**

5C53.23

---

\*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)