

Choroby neurologiczne związane z niedoborem aminoacylazy 1

Kod Orpha: 137754 Kod OMIM: 609924

Opis choroby *

Definicja

An inborn error of metabolism marked by a characteristic pattern of urinary N-acetyl amino acid excretion and neurologic symptoms.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

ACY1D

ACY1D

Niedobór amidohydrolazy N-acylo-L-aminokwasów

N-acyl-L-amino acid amidohydrolase deficiency

Kod ORPHA

137754

Kod OMIM

609924

Kod ICD10

E72.8

Kod ICD11

5C50.E1

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl