

Protocole de confirmation diagnostique

Déficit en acyl-CoA déshydrogénase des acides gras à chaîne moyenne (MCADD)

Revu et adopté par le Comité consultatif sur le dépistage néonatal sanguin - 24 mars 2017

Référence: Smith EH et al. Mol Genet Metab. 2010 juil., 100(3): 241-250

