



Trastornos do metabolismo dos lípidos neutros e acedos biliares

- **Trastornos do metabolismo do colesterol e lípidos neutros**

Aciduria mevalónica
Desmosterolosis.
Condrodisplasia punctata dominante ligada ao X
Lathosterolosis,
Xantomatosis Cerebrotendinosa.
Síndrome de Smith-Lemli-Opitz.
Enfermidade de Dorfman-Chanarin.
Síndrome de Sjögren-Larsson.
CHILD Syndrome

- **Dislipemias**

Trastornos do metabolismo das lipoproteínas exógenas
Déficit de Lipoprotein lipasa
Déficit de Apo C-II.

Trastornos do metabolismo das lipoproteínas endógenas

Trastornos do transporte das lipoproteínas endógenas e exógenas:

Disbetalipoproteinemia

Deficiencia de lipasa hepática
Abetalipoproteinemia
Hipobetalipoproteinemia
Hipobetalipoproteinemia homocigota

Trastornos do transporte reverso de colesterol

Hipoalphalipoproteinemia Familiar
Enfermidade de Tangier
Déficit de Lecitin-Colesterol Aciltransferasa
Mutacións da Apolipoproteína A-I.

- **Trastornos da síntese de ácidos biliares:**

Deficiencia de 3β -Hidroxy Δ^5 -C₂₇-Esteroides Dehidroxenas
Deficiencia de Δ^4 -3-Oxoesteroide 5 β -Reductasa
Xantomatosis Cerebrotendinosa
Deficiencia de A -Methylacil-CoA Racemasa.
Deficiencia de Oxiesterol 7 α -Hidroxilasa
Defecto de Amidación de ácidos biliares.
Deficiencia de colesterol 7- α -Hidroxilasa.