

## Doenças Neurometabólicas Hereditárias

**Tabela 4.1 – Doenças mitocondriais.**

<b>Outras doenças mitocondriais que mostram restrição à difusão cortical</b>	<b>Dicas para o diagnóstico/padrões</b>
Transtornos relacionados à polimerase gama ( <b>POLG1</b> )	Envolvimento unilateral ou bilateral do córtex parieto-occipital ou perirrolândico e talâmico;
Deficiência de ubiquinona	Comumente com envolvimento cerebelar
Deficiência de complexo V	Sem achados de imagem típicos