

# COG1-CDG

**Kod Orpha: 263508 Kod OMIM: 611209**

## Opis choroby \*

### Definicja

COG1-CDG is an extremely rare form of CDG syndrome (see this term) characterized clinically in the few cases reported to date by variable signs including microcephaly, growth retardation, psychomotor retardation and facial dysmorphism.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

CDG syndrome type IIg  
CDG2G  
CDG-IIg  
Zespół CDG typu IIg  
Wrodzone zaburzenie glikozylacji typu 2g  
Wrodzone zaburzenie glikozylacji typu IIg  
Zespół obniżonej glikozylacji glikoprotein typu IIg  
CDG-IIg  
CDG2G  
Carbohydrate deficient glycoprotein syndrome type IIg  
Congenital disorder of glycosylation type 2g  
Congenital disorder of glycosylation type IIg

#### Kod ORPHA

263508

#### Kod OMIM

611209

#### Kod ICD10

E77.8

#### Kod ICD11

5C54.2

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## **Rozszerzony opis choroby**

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

**Orphanet** - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 - Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)