

DPM3-CDG

Kod Orpha: 263494 Kod OMIM: 612937

Opis choroby *

Definicja

DPM3-CDG is an extremely rare form of CDG syndrome (see this term) characterized clinically in the single reported case by muscle weakness, waddling gait and dilated cardiomyopathy (see this term).

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

CDG syndrome type 1o
CDG1O
CDG-1o
Zespół CDG typu 1o
Wrodzone zaburzenie glikozylacji typu 1o
Wrodzone zaburzenie glikozylacji typu 1o
Zespół obniżonej glikozylacji glikoprotein typu 1o
CDG-1o
CDG1O
Carbohydrate deficient glycoprotein syndrome type 1o
Congenital disorder of glycosylation type 1o
Congenital disorder of glycosylation type 1o

Kod ORPHA

263494

Kod OMIM

612937

Kod ICD10

E77.8

Kod ICD11

5C54.0

[*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