

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

CDG10

CDG-1o

Zespół CDG typu 1o

Wrodzone zaburzenie glikozylacji typu 1o

Wrodzone zaburzenie glikozylacji typu 1o

Zespół obniżonej glikozylacji glikoprotein typu 1o

CDG-1o

CDG10

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