

# **TMEM165-CDG**

**Kod Orpha: 314667 Kod OMIM: 614727**

## **Opis choroby \***

### **Definicja**

TMEM165-CDG is a form of congenital disorders of N-linked glycosylation characterized by a psychomotor delay-dysmorphism (pectus carinatum, dorsolumbar kyphosis and severe sinistroconvex scoliosis, short distal phalanges, genua vara, pedes planovalgi syndrome) with postnatal growth deficiency and major spondylo-, epi-, and metaphyseal skeletal involvement. Additional features include facial dysmorphism (midface hypoplasia, internal strabism of the right eye, low-set ears, moderately high arched palate, small teeth), nephrotic syndrome, cardiac defects, and feeding problems. The disease is caused by mutations in the gene <i>TMEM165</i> (4q12).

### **Dane**

<b>Klasyfikacja</b>	<b>Synonimy</b>
Choroba	CDG syndrome type IIk CDG2K CDG-IIk Zespół CDG typu IIk Wrodzone zaburzenie glikozylacji typu 2k Wrodzone zaburzenie glikozylacji typu IIk Zespół obniżonej glikozylacji glikoprotein typu IIk CDG-IIk CDG2K Carbohydrate deficient glycoprotein syndrome type IIk Congenital disorder of glycosylation type 2k Congenital disorder of glycosylation type IIk

**Kod ORPHA**  
314667

**Kod OMIM**  
614727

**Kod ICD10**  
E77.8

**Kod ICD11**

\*[Źródło](#)

## 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)