

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 *TMEM165* (4q12).

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

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](#)

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