

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	Synonimy
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	Kod OMIM	Kod ICD10
314667	614727	E77.8

Kod ICD11

-

*[Źródło](#)

orphanet