

NIEAKTUALNE: Wrodzone zaburzenie glikozylacji sprzężone z chromosomem X z niepełnosprawnością intelektualną jako objawem głównym

Kod Orpha: 371054 Kod OMIM:

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja
Kategoria

Synonimy

X-linked CDG with intellectual disability as a major feature

CDG sprzężone z chromosomem X z niepełnosprawnością intelektualną jako objawem głównym

NIEAKTUALNE: Wrodzone zaburzenie glikozylacji sprzężone z chromosomem X z niepełnosprawnością intelektualną jako główną cechą

Kod ORPHA
371054

Kod OMIM

-

Kod ICD10

-

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