

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