

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

Kod Orpha: 371064 Kod OMIM:

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja
Kategoria

Synonimy

Non-X-linked CDG with intellectual disability as a major feature
CDG niesprężone z chromosomem X z niepełnosprawnością intelektualną jako objawem głównym
NIEAKTUALNE: Wrodzone zaburzenie glikozylacji niesprężone z chromosomem X z niepełnosprawnością intelektualną jako główną cechą

Kod ORPHA
371064

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