

# STT3A-CDG

Kod Orpha: 370921 Kod OMIM: 615596

## Opis choroby \*

### Definicja

STT3A-CDG is a form of congenital disorders of N-linked glycosylation characterized by developmental delay, intellectual disability, failure to thrive, hypotonia and seizures. STT3A-CDG is caused by mutations in the gene *STT3A* (11q23.3).

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

CDG syndrome type 1w  
CDG1W  
CDG-1w  
Zespół CDG typu 1w  
Wrodzone zaburzenie glikozylacji typu 1w  
Wrodzone zaburzenie glikozylacji typu 1w  
CDG-1w  
CDG1W  
Congenital disorder of glycosylation type 1w  
Congenital disorder of glycosylation type 1w

#### Kod ORPHA

370921

#### Kod OMIM

615596

#### Kod ICD10

E77.8

#### Kod ICD11

5C54.0

---

#### \*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](http://www.orphanet.pl)