

Wrodzone zaburzenie glikozylacji z głuchotą jako głównym objawem

Kod Orpha: 371212 Kod OMIM:

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja
Kategoria

Synonimy

CDG with deafness as a major feature
CDG z głuchotą jako głównym objawem
CDG with hearing loss as a major feature
Congenital disorder of glycosylation with hearing loss as a major feature

Kod ORPHA
371212

Kod OMIM
-

Kod ICD10
E77.8

Kod ICD11
-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.