

COG2-CDG

Kod Orpha: 435934 Kod OMIM: 617395

Opis choroby *

Definicja

A rare, congenital disorder of glycosylation caused by mutations in the *COG2* gene and characterized by normal presentation at birth, followed by progressive deterioration with postnatal microcephaly, developmental delay, intellectual disability, seizures, spastic quadriplegia, liver dysfunction, hypocupremia and hypocuproceruloplasminemia in the first year of life. Diffuse cerebral atrophy and thin corpus callosum may be observed on brain MRI.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Choroba	COG2-related congenital disorder of glycosylation Wrodzone zaburzenie glikozylacji związane z COG2

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
435934	617395	E77.8

Kod ICD11
5C54.2

*Źródło

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.