

Encefalopatia spowodowana niedoborem GLUT1

Kod Orpha: 71277 Kod OMIM: 606777

Opis choroby *

Definicja

Glucose transporter type 1 (GLUT1) deficiency syndrome is characterized by an encephalopathy marked by childhood epilepsy that is refractory to treatment, deceleration of cranial growth leading to microcephaly, psychomotor retardation, spasticity, ataxia, dysarthria and other paroxysmal neurological phenomena often occurring before meals. Symptoms appear between the age of 1 and 4 months, following a normal birth and gestation.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Choroba	Classic GLUT1 deficiency syndrome Choroba De Vivo Glut1-DS Niedobór transportera glukozy typu 1 Zespół niedoboru Glut-1 Classic GLUT1-DS De Vivo disease Encephalopathy due to GLUT1 deficiency

Kod ORPHA
71277

Kod OMIM
606777

Kod ICD10
G40.4

Kod ICD11
5C61.5

*[Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - interntowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl