

Opis choroby *

Definicja

Rzadki, genetycznie uwarunkowany zespół wad wrodzonych nerek, który charakteryzuje się zespołem nerczycowym z ogniskowym segmentalnym stwardnieniem, z towarzyszącym wodogłowie, ścięciem skóry i niebieskim zabarwieniem twardówek. Od 1978 roku nie było dalszych opisów w literaturze.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	Daentl-Townsend-Siegel syndrome Zespół Daentla, Townsenda i Siegela

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
2186	-	Q87.8

Kod ICD11

-

*Źródło

orphanet