

## 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

<b>Klasyfikacja</b>	<b>Synonimy</b>
Zespół wad wrodzonych	Daentl-Townsend-Siegel syndrome
	Zespół Daentla, Townsenda i Siegela

<b>Kod ORPHA</b>	<b>Kod OMIM</b>	<b>Kod ICD10</b>
2186	-	Q87.8

**Kod ICD11**  
-

---

### \*Źródło

orphanet