

Kardiomiopatia rozstrzeniowa - hipogonadyzm hipergonadotropowy

Kod Orpha: 2229 Kod OMIM: 212112

Opis choroby *

Definicja

This syndrome is characterized by the association of dilated cardiomyopathy and hypergonadotropic hypogonadism (DCM-HH).

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Cardiogenital syndrome
Zespół Malouf
Zespół Najjar
Zespół sercowo-płciowy
Malouf syndrome
Najjar syndrome

Kod ORPHA

2229

Kod OMIM

212112

Kod ICD10

I42.0

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl