

## Opis choroby \*

### Definicja

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

### Dane

<b>Klasyfikacja</b>	<b>Synonimy</b>
Zespół wad wrodzonych	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