

Męski hipogonadyzm hipergonadotropowy - niepełnosprawność intelektualna - wady szkieletowe

Kod Orpha: 2234 Kod OMIM: 307500

Opis choroby *

Definicja

This syndrome is characterized by hypergonadotropic hypogonadism, intellectual deficit, congenital skeletal anomalies involving the cervical spine and superior ribs, and diabetes mellitus.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad
wrodzonych

Synonimy

Sohval-Soffer syndrome
Zespół Sohval i Soffer

Kod ORPHA

2234

Kod OMIM

307500

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl