

## 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

<b>Klasyfikacja</b>	<b>Synonimy</b>
Zespół wad wrodzonych	Sohval-Soffer syndrome
	Zespół Sohval i Soffer

**Kod ORPHA**  
2234

**Kod OMIM**  
307500

**Kod ICD10**  
Q87.8

**Kod ICD11**  
-

---

### \*Źródło

orphanet