

# Zespół Mikati, Najjara i Sahli

## Kod Orpha: 2558 Kod OMIM:

### Opis choroby \*

#### Definicja

Mikati-Najjar-Sahli syndrome is characterized by microcephaly, hypergonadotropic hypogonadism, short stature and facial dysmorphism (a narrow forehead, hypertrophy and fusion of the eyebrows, micrognathia and pinnae abnormalities).

#### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Microcephaly-hypergonadotropic hypogonadism-short stature syndrome  
Mikrocefalia - hipogonadyzm  
hipergonadotropowy - niski wzrost

#### Kod ORPHA

2558

#### Kod OMIM

-

#### Kod ICD10

E22.8

#### Kod ICD11

-

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.