

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.