

Zespół 3M

Kod Orpha: 2616 Kod OMIM: 614205

Opis choroby *

Definicja

A rare primordial growth disorder characterized by low birth weight, reduced birth length, severe postnatal growth restriction, large head size, a spectrum of minor anomalies (including facial dysmorphism) and normal intelligence.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

3-M syndrome
Dysplazja dolichosponydyliczna
Zespół 3-M
Zespół Le Merrer
Zespół niskiego wzrostu Yakutów
Zespół ponurej/posępnej/ twarzy
Yakut short stature syndrome

Kod ORPHA

2616

Kod OMIM

614205

Kod ICD10

Q87.1

Kod ICD11

LD24.D

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl