

Zespół Rabsona i Mendenhalla

Kod Orpha: 769 Kod OMIM: 262190

Opis choroby *

Definicja

A rare syndrome that belongs to the group of extreme insulin-resistance syndromes (which also includes leprechaunism, the lipodystrophies, and the type A and B insulin resistance syndromes).

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA

769

Kod OMIM

262190

Kod ICD10

E34.8

Kod ICD11

5A44

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.