

Opis choroby *

Definicja

This syndrome is characterised by intrauterine growth retardation, renal dysgenesis and a unilobed or absent thymus.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
3326	274265	Q87.8
Kod ICD11		
-		

*Źródło

orphanet