

# Zespół Hoyeraala i Hreidarssona

## Kod Orpha: 3322 Kod OMIM: 616553

### Opis choroby \*

#### Definicja

An X-linked syndromic intellectual disability considered to be a severe variant of dyskeratosis congenita characterized by intrauterine growth retardation, microcephaly, cerebellar hypoplasia, progressive combined immune deficiency and aplastic anemia.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Progressive pancytopenia-immunodeficiency-cerebellar hypoplasia syndrome  
Postępująca pancytopenia - Niedobór odporności - hipoplazja mózdzku

#### Kod ORPHA

3322

#### Kod OMIM

616553

#### Kod ICD10

D61.0

#### Kod ICD11

3A70.0

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.