

Zespół Wiedemanna i Rautenstraucha

Kod Orpha: 3455 Kod OMIM: 264090

Opis choroby *

Definicja

A rare multiple congenital anomalies/dysmorphic syndrome characterized by marked prenatal and postnatal growth retardation, decreased subcutaneous fat, hypotrichosis, relative macrocephaly and an unusual face. Mild to moderate intellectual disability is common.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Neonatal progeroid syndrome
Noworodkowy zespół progeroidalny

Kod ORPHA

3455

Kod OMIM

264090

Kod ICD10

E34.8

Kod ICD11

LD2B

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.