

# 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.