

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 Neonatal progeroid syndrome

Synonimy

Noworodkowy zespół progeroidalny

Kod ORPHA

3455

Kod OMIM

264090

Kod ICD10

E34.8

Kod ICD11

LD2B

*Źródło

orphanet