

## 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