

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 **Synonimy**

Zespół wad wrodzonych Neonatal progeroid syndrome
 Noworodkowy zespół progeroidalny

Kod ORPHA

3455

Kod OMIM

264090

Kod ICD10

E34.8

Kod ICD11

LD2B

*Źródło

orphanet