

Opis choroby *

Definicja

This syndrome is characterized by the association of congenital hydrocephalus, centripetal obesity, hypogonadism, intellectual deficit and short stature.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	Sengers-Hamel-Otten syndrome
	Zespół Sengersa, Hamela i Ottena

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
2183	-	-

Kod ICD11
-

*Źródło

orphanet