

Zespół Perlmana

Kod Orpha: 2849 Kod OMIM: 267000

Opis choroby *

Definicja

Perlman syndrome is characterized principally by polyhydramnios, neonatal macrosomia, bilateral renal tumours (hamartomas with or without nephroblastomatosis), hypertrophy of the islets of Langerhans and facial dysmorphism.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Nephroblastomatosis-fetal ascites-macrosomia-Wilms tumor syndrome
Nefroblastomatoza - wodobrzusze płodu - makrosomia - guz Wilmsa

Kod ORPHA

2849

Kod OMIM

267000

Kod ICD10

Q87.3

Kod ICD11

2C90.Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.