

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

#### Synonimy

#### Kod ORPHA

2849

#### Kod OMIM

267000

#### Kod ICD10

Q87.3

#### Kod ICD11

2C90.Y

---

#### \*Źródło

orphanet