

# Zespół Cohena

**Kod Orpha: 193 Kod OMIM: 216550**

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare developmental defect during embryogenesis characterized by microcephaly, characteristic facial features, hypotonia, non-progressive intellectual deficit, myopia and retinal dystrophy, neutropenia and truncal obesity.

### Dane

### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

### Kod ORPHA

193

### Kod OMIM

216550

### Kod ICD10

Q87.8

### Kod ICD11

LD90.Y

---

### [\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.