

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.