

# Zespół Wiedemanna i Steinera

Kod Orpha: 319182 Kod OMIM: 605130

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare, genetic multiple congenital anomalies/dysmorphic syndrome characterized by short stature, hypertrichosis (most commonly of the back or elbow regions), facial dysmorphism, behavioral problems, developmental delay and, most commonly, mild to moderate intellectual disability.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Hypertrichosis-short stature-facial dysmorphism-developmental delay syndrome  
Zespół hipertrichoza-niski wzrost-dysmorfia twarzy-opóźnienie rozwoju

#### Kod ORPHA

319182

#### Kod OMIM

605130

#### Kod ICD10

Q87.1

#### Kod ICD11

-

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.