

# Zespół MIRAGE

Kod Orpha: 494433 Kod OMIM: 617053

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare genetic disease characterized by pre- and postnatal growth restriction, developmental delay, adrenal hypoplasia, genital abnormalities (such as microphallus, hypospadias, or cryptorchidism), thrombocytopenia and/or anemia, recurrent severe invasive infections, and enteropathy with chronic diarrhea. Myelodysplastic syndrome and dysmorphic features (including downslanting palpebral fissures, low-set and posteriorly rotated ears, anteverted nares, camptodactyly, and arachnodactyly, among others) may also be observed.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

Myelodysplasia-infection-restriction of growth-adrenal hypoplasia-genital anomalies-enteropathy syndrome

Zespół mielodysplazji, infekcji, zahamowania wzrastania, hipoplazji nadnerczy, wad narządów płciowych zewnętrznych i enteropatii

Myelodysplasia-infection-restriction of growth-adrenal hypoplasia-genital phenotypes-enteropathy syndrome

#### Kod ORPHA

494433

#### Kod OMIM

617053

#### Kod ICD10

D46.7

#### Kod ICD11

-

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

**Orphanet** - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 - Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)