

Zespół MEHMO

Kod Orpha: 85282 Kod OMIM: 300148

Opis choroby *

Definicja

A rare X-linked syndromic intellectual disability characterized by mild to profound intellectual disability, microcephaly, growth delay, and hypogonadism. Obesity, early-onset diabetes and epilepsy are more variably present.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

X-linked intellectual disability-epileptic seizures-hypogonadism-microcephaly-obesity syndrome

Niepełnosprawność intelektualna sprzężona z chromosomem X - napady padaczkowe - niedorozwój narządów płciowych - małogłowie - otyłość

Kod ORPHA

85282

Kod OMIM

300148

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

LD29

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl