

Zespół IMAGe

Kod Orpha: 85173 Kod OMIM: 614732

Opis choroby *

Definicja

A rare genetic disease characterized by intrauterine growth restriction, metaphyseal dysplasia, congenital adrenal hypoplasia, and genital anomalies (such as cryptorchidism, posterior hypospadias, and micropenis). Patients may present shortly after birth with severe adrenal insufficiency. Additional manifestations include postnatal growth failure and delayed bone age, mild developmental delay, macrocephaly, mild facial dysmorphism (with frontal bossing, wide nasal bridge, and small, low-set ears), epiphyseal dysplasia, and hypercalcemia/hypercalciuria, among others.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad
wrodzonych

Synonimy

Intrauterine growth retardation-metaphyseal
dysplasia-adrenal hypoplasia congenita-genital
anomalies syndrome
Wewnętrzmaciczne opóźnienie wzrostu -
dysplazja przynasadowa - wrodzona
hipoplazja nadnerczy- wady narządów
płciowych

Kod ORPHA

85173

Kod OMIM

614732

Kod ICD10

Q87.1

Kod ICD11

5A74.Y

*[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