

Opis choroby *

Definicja

A rare multisystem disorder characterized by neonatal/childhood hypotonia, mild to moderate developmental delay or intellectual disability, epilepsy, dysmorphic facial features, hypermetropia, congenital heart anomalies, congenital renal/urologic anomalies, musculoskeletal problems, and a friendly/amiable disposition.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Zespół wad wrodzonych KdVS	KdVS
	KdVS

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
96169	610443	Q87.8

Kod ICD11

-

*Źródło

orphanet