

Pośredni zespół DEND

Kod Orpha: 99989 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare, genetic, neonatal diabetes mellitus syndrome, that is a variant of DEND syndrome and is characterized clinically by neonatal insulin-dependent diabetes mellitus, mild motor, speech or cognitive delay, and absence of epilepsy.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Developmental delay-epilepsy-neonatal diabetes syndrome, intermediate form
Zespół opóźnienia w rozwoju, padaczki i cukrzycy noworodków, postać pośrednia

Kod ORPHA

99989

Kod OMIM

-

Kod ICD10

P70.2

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.