

## 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