

Zespół łysienia, niepełnosprawności intelektualnej i hipogonadyzmu hipergonadotropowego

Kod Orpha: 1014 Kod OMIM: 601217

Opis choroby *

Definicja

Rzadki zespół mnogich wad wrodzonych, który charakteryzuje się współwystępowaniem wrodzonego całkowitego łysienia, łagodnego upośledzenia umysłowego i hipogonadyzmu hipergonadotropowego.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Devriendt-Vandenberghe-Fryns syndrome
Zespół Devriendta, Vandenberghe'a i Frynsa

Kod ORPHA

1014

Kod OMIM

601217

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.