

## 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