

Zaćma - niepełnosprawność intelektualna - hipogonadyzm

Kod Orpha: 1387 Kod OMIM: 619420

Opis choroby *

Definicja

This syndrome is characterized by the association of intellectual deficit, congenital cataract, and hypogonadotropic hypogonadism.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Martsolf syndrome
Zespół Martsolfa

Kod ORPHA

1387

Kod OMIM

619420

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.