

Opis choroby *

Definicja

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

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	Martsolf syndrome
	Zespół Martsolfa

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
1387	619420	Q87.8

Kod ICD11
-

*Źródło

orphanet