

Opis choroby *

Definicja

A rare syndromic central nervous system malformation characterized by the association of conotruncal heart defects, myelomeningocele and craniofacial dysmorphism similar to that seen in monosomy 22q11.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych Sacral meningocele-conotruncal heart defects syndrome
Krzyżowa przepuklina oponowa - wady stożka i pnia naczyniowego serca

Kod ORPHA

2351

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

-

*Źródło

orphanet