

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

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
2351	-	Q87.8

Kod ICD11
-

*Źródło

orphanet