

Zespół Schilbacha i Rotta

Kod Orpha: 2353 Kod OMIM: 164220

Opis choroby *

Definicja

Schilbach-Rott syndrome (SRS) is an autosomal dominant dysmorphic disorder that is characterized by dysmorphic facies with hypotelorism, blepharophimosis, and cleft palate, and the frequent occurrence of hypospadias in males.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

BRSS

BRSS

Hipoteloryzm - rozszczep podniebienia - spodziectwo

Hypotelorism-cleft palate-hypospadias syndrome

Kod ORPHA

2353

Kod OMIM

164220

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

LD2F.1Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.