

Zespół Laurina i Sandrowa

Kod Orpha: 2378 Kod OMIM: 135750

Opis choroby *

Definicja

Laurin-Sandrow syndrome (LSS) is characterised by complete polysyndactyly of the hands, mirror feet and nose anomalies (hypoplasia of the nasal alae and short columella), often associated with ulnar and/or fibular duplication (and sometimes tibial agenesis). It has been described in less than 20 cases. Some cases with the same clinical signs but without nasal defects have also been reported, and may represent the same entity. The etiology of LSS is unknown. Different modes of inheritance have been suggested.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Mirror hands and feets-nasal defects syndrome
Lustrzane odbicie dłoni i stóp - wady nosa
Zespół Sandrowa
Sandrow syndrome

Kod ORPHA

2378

Kod OMIM

135750

Kod ICD10

Q87.2

Kod ICD11

LD26.2

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl