

Zespół Czeizela i Losonci

Kod Orpha: 2437 Kod OMIM: 183802

Opis choroby *

Definicja

Czeizel-Losonci syndrome (CLS) is an exceedingly rare, severe, congenital genetic malformation disorder characterized by split hand/split foot, hydronephrosis, and spina bifida. Spinal and skeletal manifestations were thoracolumbar scoliosis, spinabifida (spina bifida occulta or spina bifida cystic), Bochdalek diaphragmatic hernia, and radial defects. There have been no further descriptions in the literature since 1987.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Split hand with obstructive uropathy, spina bifida and diaphragmatic defects
Rozszczep dłoni - wady układu moczowego - rozszczep kręgosłupa
Rozszep dłoni z uropatią obstrukcyjną, rozszczepem kręgosłupa i wadami przepony
Split hand-urinary anomalies-spina bifida syndrome

Kod ORPHA
2437

Kod OMIM
183802

Kod ICD10
Q87.8

Kod ICD11

-

[*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