

Opis choroby *

Definicja

A rare developmental defect during embryogenesis disorder characterized by spinal dysraphism, cleft lip and palate, limb reduction defects and anencephaly. There have been no further descriptions in the literature since 1994.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych Medeira-Dennis-Donnai syndrome

Dysrafizm - rozszczep wargi/podniebienia - wady redukcji/amputacji kończyn

Kod ORPHA

2476

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q00.0

Kod ICD11

-

*Źródło

orphanet