

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	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	Medeira-Dennis-Donnai syndrome
	Dysrafizm - rozszczep wargi/podniebienia - wady redukcji/amputacji kończyn

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
2476	-	Q00.0

Kod ICD11
-

*Źródło

orphanet