

Wodogłowie - dysplazja żebrowo-kręgową - anomalía Sprengela

Kod Orpha: 2180 Kod OMIM: 600991

Opis choroby *

Definicja

A rare multiple congenital anomalies syndrome characterized principally by Sprengel anomaly (upward displacement of the scapula) and hydrocephaly. Other anomalies such as global developmental delay, psychosis, brachydactyly, and costovertebral dysplasia may also be present.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Ferlini-Ragno-Calzolari syndrome
Zespół Ferliniego, Ragno i Calzolari
Zespół Waalera i Aarskoga
Waalera-Aarskog syndrome

Kod ORPHA

2180

Kod OMIM

600991

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl