

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	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	Ferlini-Ragno-Calzolari syndrome
	Zespół Ferliniego, Ragno i Calzolari
	Zespół Waalera i Aarskoga
	Waler-Aarskog syndrome

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
2180	600991	Q87.8

Kod ICD11

-

*Źródło

orphanet