

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

Kod ORPHA

2180

Kod OMIM

600991

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

-

*Źródło

orphanet