

Zespół hiperteloryzmu, spodziectwa i polisyndaktylii

Kod Orpha: 2211 Kod OMIM: 239710

Opis choroby *

Definicja

Hypertelorism-hypospadias-polysyndactyly syndrome is a very rare syndrome associating an acro-fronto-facio-nasal dysostosis with genitourinary anomalies.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Acrofrontofacionasal dysostosis type 2
Zespół Naguib, Richieri i Costa
Zespół kończynowo-czołowo-twarzowo-nosowy typu 2
Dyzostoza kończynowo-czołowo-twarzowo-nosowa typu 2
Acrofrontofacionasal syndrome type 2
Naguib-Richieri-Costa syndrome

Kod ORPHA

2211

Kod OMIM

239710

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

LD25.3

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl