

# Wady oka - arachnodaktylia - kardiopatia

Kod Orpha: 2725 Kod OMIM: 609465

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare genetic bone development disorder characterized by pre- and postnatal growth retardation, skeletal anomalies such as arachnodactyly and bilateral talipes equinovarus, joint contractures with camptodactyly, dysmorphic facial features (including midface hypoplasia or micrognathia), and abnormalities of the anterior segment of the eye. Skeletal imaging may show diffuse osteopenia and multiple fractures. The syndrome is lethal within the first year of life.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Al Gazali-Al Talabani syndrome  
Zespół Al Gazali i Al Talabani  
Zespół Al Gazali i Lytle  
Al Gazali-Lytle syndrome

#### Kod ORPHA

2725

#### Kod OMIM

609465

#### Kod ICD10

-

#### Kod ICD11

-

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)