

Śmiertelny zespół przepukliny pępowinowej i rozszczepu podniebienia

Kod Orpha: 2736 Kod OMIM: 258320

Opis choroby *

Definicja

A rare multiple congenital anomalies/dysmorphic syndrome characterized by the association of omphalocele and cleft palate. Other reported features include cleft lip, bifid uvula, bilateral talipes equinovarus, bicornuate uterus, and hydrocephalus internus. The condition is lethal in infancy.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Czeizel syndrome
Czeizel syndrome

Kod ORPHA

2736

Kod OMIM

258320

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.