

# Zespół OSLAM

Kod Orpha: 2760 Kod OMIM: 165660

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare genetic disease characterized by the association of osteosarcoma with limb anomalies (such as bilateral radioulnar synostosis and clinodactyly, as well as other abnormalities of the hands and feet) and erythroid macrocytosis without anemia. There have been no further descriptions in the literature since 1977.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Osteosarcoma-limb anomalies-erythroid macrocytosis syndrome  
Kostniakomięsak - wady kończyn - makrocytoza krwinek czerwonych

#### Kod ORPHA

2760

#### Kod OMIM

165660

#### Kod ICD10

C41.9

#### Kod ICD11

-

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.