

Zespół uszno-paznokciowo-strzałkowy

Kod Orpha: 2793 Kod OMIM: 259780

Opis choroby *

Definicja

A rare multiple congenital anomalies/dysmorphic syndrome characterized by the association of dysplastic external ears, nail hypoplasia, and variable skeletal malformations, such as hypoplastic or absent fibulae, abnormalities of the scapula, clavicle, and acromioclavicular joint, and talipes equinovarus, among others. Joint contractures and mild facial dysmorphism have also been reported.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA

2793

Kod OMIM

259780

Kod ICD10

Q87.5

Kod ICD11

LD27.4

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.