

Zespół bocznej przepukliny oponowej

Kod Orpha: 2789 Kod OMIM: 130720

Opis choroby *

Definicja

A rare genetic neurological disorder characterized by multiple lateral meningoceles, distinctive facial dysmorphism (including hypertelorism, downslanting palpebral fissures, posteriorly rotated ears, micrognathia, and high, narrow palate, among others), and skeletal abnormalities (e.g. vertebral anomalies, wormian bones, short stature, and scoliosis). Multiple additional features may present, such as conductive hearing impairment, hypotonia, and connective tissue and urogenital abnormalities. Cognition is usually normal.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad
wrodzonych

Synonimy

Lehman syndrome
Zespół Lehmana

Kod ORPHA

2789

Kod OMIM

130720

Kod ICD10

Q87.5

Kod ICD11

LA07.Y

*[Źródło](#)

[orphanet](#)

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.