

Wady poprzeczne kończyn - wada serca

Kod Orpha: 2492 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare, genetic, congenital limb malformation syndrome characterized by unilateral or bilateral fibular aplasia/hypoplasia, tibial campomelia, and lower limb oligosyndactyly involving the lateral rays. Upper limb oligosyndactyly and cleft lip/palate may also be associated.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Fibular aplasia-tibial campomelia-oligosyndactyly syndrome
Zespół Hecht i Scotta
Hecht-Scott syndrome

Kod ORPHA

2492

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q87.2

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.