

Opis choroby *

Definicja

Rzadkie zaburzenie rozwoju łuków skrzelowych i zawiązków kończyn, charakteryzujące się jedno- lub obustronnymi wadami rozwojowymi twarzoczaszki różnego stopnia oraz wadami strony promieniowej kończyn górnych, które wiążą się z wybitnie zmiennym obrazem fenotypowym. Cechy charakterystyczne to niska masa ciała po urodzeniu, niski wzrost, wady kręgosłupa, niedosłuch i dysmorfia twarzy (m.in. asymetria twarzy, wady rozwojowe ucha zewnętrznego, środkowego i wewnętrznego, rozszczepy ustno-twarzowe i niedorozwój żuchwy). Cechy te są niezmiennie powiązane z wadami strony promieniowej kończyn górnych, takimi jak polidaktylia przedosiowa, hipoplazja/agenezja kciuka i/lub kości promieniowej lub kciuk trójpalczkowy. Zgłaszano również zajęcie serca, płuc, nerek i ośrodkowego układu nerwowego.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	Hemifacial microsomia-radial defects syndrome Połowicza mikrosomia twarzy - wady kości promieniowej Zespół Moeschlera i Clarrena Moeschler-Clarren syndrome

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
2549	141400	Q75.8

Kod ICD11
LD2F.16

*Źródło

orphanet