

Zespół Ackermana

Kod Orpha: 2561 Kod OMIM: 200970

Opis choroby *

Definicja

A rare multiple congenital anomalies/dysmorphic syndrome characterized by a variable combination of dental, cutaneous, ocular, and bone abnormalities, including pyramidal and fused molar roots, taurodontism, an abnormal upper lip without a cupid's bow and thickened and wide philtrum, juvenile glaucoma, syndactyly, and clinodactyly. There have been no further descriptions in the literature since 1973.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad
wrodzonych

Synonimy

Ackerman fused molar roots syndrome
Pyramidal molar - jaskra - nieprawidłowa
warga górnna

Kod ORPHA

2561

Kod OMIM

200970

Kod ICD10

K00.2

Kod ICD11

-

*Źródło

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.