

Zespół Pfeiffera

Kod Orpha: 710 Kod OMIM: 101600

Opis choroby *

Definicja

An acrocephalosyndactyly associated with craniosynostosis, midfacial hypoplasia, hand and foot malformation with a wide range of clinical expression and severity. Most of the affected patients show various other associated manifestations.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

ACS5
ACS 5
Akrocefaloszindaktylia typu 5
Acrocephalosyndactyly type 5

Kod ORPHA

710

Kod OMIM

101600

Kod ICD10

Q87.0

Kod ICD11

LD24.G0

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.