

Hipoplazja kości promieniowej - atrezja nozdrzy tylnych

Kod Orpha: 3026 Kod OMIM: 179270

Opis choroby *

Definicja

An extremely rare syndrome characterized by radial ray hypoplasia, choanal atresia and convergent strabismus.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Goldblatt-Viljoen syndrome
Zespół Goldblatta i Viljoena

Kod ORPHA

3026

Kod OMIM

179270

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.