

Zespół RAPADILINO

Kod Orpha: 3021 Kod OMIM: 266280

Opis choroby *

Definicja

A rare syndrome for which the acronym indicates the principal signs: RA for radial ray defect, PA for both patellae hypoplasia or aplasia and cleft or highly arched palate, DI for diarrhea and dislocated joints, LI for little size and limb malformations, NO for long, slender nose and normal intelligence.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA
3021

Kod OMIM
266280

Kod ICD10
Q87.1

Kod ICD11
LD2F.1Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.