

Zespół łokciowo-piersiowy

Kod Orpha: 3138 Kod OMIM: 181450

Opis choroby *

Definicja

A rare congenital anomalies syndrome characterized by a variable spectrum of ulnar defects, mammary and apocrine gland hypoplasia and genital anomalies. The most frequent signs include fifth finger and dental anomalies, delayed puberty and mammary hypoplasia. Short stature and obesity are common.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Pallister ulnar-mammary syndrome
UMS
Zespół łokciowo-sutkowy Pallistera
Zespół Schinzela
Schinzel syndrome
UMS

Kod ORPHA

3138

Kod OMIM

181450

Kod ICD10

Q71.8

Kod ICD11

LD2F.1Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl