

Opis choroby *

Definicja

A rare multiple congenital anomalies syndrome characterized by the association of limb pterygia, heart anomalies, autosomal recessive inheritance, vertebral defects, ear anomalies and radial defects.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Zespół wad wrodzonych Powell-Chandra-Saal syndrome	Zespół Powella, Chandra i Saala

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
2876	261575	Q87.8

Kod ICD11

-

*Źródło

orphanet