

Zespół Aperta

Kod Orpha: 87 Kod OMIM: 101200

Opis choroby *

Definicja

Zespół Aperta (AS) jest częstą postacią akrocefalosyndaktylii (zob. to hasło), dziedzicznych zaburzeń wrodzonych wad rozwojowych, charakteryzujących się kraniosynostozą, hipoplazją środkowej części twarzy oraz anomaliami i(lub) syndaktylią palców u rąk i nóg.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

ACS1
ACS 1
Akrocefalosyndaktylia typu 1
Acrocephalosyndactyly type 1

Kod ORPHA

87

Kod OMIM

101200

Kod ICD10

Q87.0

Kod ICD11

LD24.G2

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.