

## 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

<b>Klasyfikacja</b>	<b>Synonimy</b>
Zespół wad wrodzonych ACS1	ACS 1
	Akrocefalosyndaktylia typu 1
	Acrocephalosyndactyly type 1

<b>Kod ORPHA</b>	<b>Kod OMIM</b>	<b>Kod ICD10</b>
87	101200	Q87.0

**Kod ICD11**  
LD24.G2

---

### \*Źródło

orphanet