

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	Synonimy
Zespół wad wrodzonych ACS1	ACS 1
	Akrocefalosyndaktylia typu 1
	Acrocephalosyndactyly type 1

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
87	101200	Q87.0

Kod ICD11
LD24.G2

*Źródło

orphanet