

# Zespół Prata, Liberala i Goncalvesa

Kod Orpha: 2956 Kod OMIM:

## Opis choroby \*

### Definicja

\*Zespół Prata, Liberala i Goncalvesa jest rzadkim, genetycznie uwarunkowaną dyzostozą, która charakteryzuje się brachydaktylią i innymi wadami palców dłoni/stóp (krótkie i/lub szerokie kości śródreżca, nieprawidłowości lub brak kości śródreżca, szerokie paluchy), synostozą (zrośnięciem) kości nadgarstka, zrośniętymi kręgami szyjnymi, skoliozą i zamkniętym rozszczepem kręgosłupa. W literaturze od 1984 roku nie było nowych opisów.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Brachydaktyly-scoliosis-carpal fusion syndrome  
Brachydaktylia - skolioza - fuzja kości nadgarstka  
Dysplazja kończyn - skolioza  
Prata-Liberal-Goncalves syndrome

#### Kod ORPHA

2956

#### Kod OMIM

-

#### Kod ICD10

Q87.5

#### Kod ICD11

-

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

**Orphanet** - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -  
Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)