

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 śródreżcza, nieprawidłowości lub brak kości śródreżcza, 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