

Zespół Thomasa

Kod Orpha: 3316 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

Thomas syndrome is characterised by renal anomalies, cardiac malformations and cleft lip or palate. It has been described in six patients. Transmission was suggested to be autosomal recessive.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Potter sequence-cleft lip/palate-cardiopathy syndrome
Sekwencja Pottera - rozszczep wargi/podniebienia - kardiopatia

Kod ORPHA

3316

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

8A00.1Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.