

# 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.