

Zespół hipogenezji ustno-żuchwowo-kończynowej

Kod Orpha: 2749 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

Oromandibular-limb hypogenesis syndromes (OLHS) are a group of dysmorphic complexes (including Charlie M syndrome, Hanhart syndrome and glossopalatine ankylosis; see these terms) characterized by the association of severe asymmetric limb defects (primarily involving distal segments) and abnormalities of the oral cavity and mandible (hypoglossia, aglossia, micrognathia, glossopalatine ankylosis, cleft palate, and gingival anomalies).

Dane

Klasyfikacja

Grupa fenomenów

Synonimy

Oroacral syndrome
Zespół ustno-kończynowy

Kod ORPHA

2749

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q87.5

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.