

# Holoprozencefalia - anomalie kości promieniowej, serca i nerek

**Kod Orpha: 3186 Kod OMIM: 184705**

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare multiple congenital anomalies syndrome characterised by holoprosencephaly, predominantly radial limb deficiency (absent thumbs, phocomelia), heart defects, kidney malformations and absence of gallbladder. Variable manifestations include vertebral anomalies, cleft lip/palate, microphthalmia, absent nose, dysplastic ears, hearing loss, colobomas of the iris and retina and/or bifid uvula.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Steinfeld syndrome  
Zespół Steinfelda

#### Kod ORPHA

3186

#### Kod OMIM

184705

#### Kod ICD10

Q87.8

#### Kod ICD11

-

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)