

# Rodzinny zespół przepukliny pępowinowej z dysmorfia twarży

## Kod Orpha: 280403 Kod OMIM:

### Opis choroby \*

#### Definicja

\*Rodzinny zespół przepukliny pępowinowej z dysmorfia twarży jest rzadką, genetycznie uwarunkowaną wadą rozwojową powstałą podczas embriogenezy. Charakteryzuje się przepukliną pępowinową z towarzyszącą dysmorfia twarży, która obejmuje płaską twarz, krótki i zadarty nos, długą i szeroką rynienkę podnosową, spłaszczony łuk szczęki, oraz wadami dłoni.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA  
280403

Kod OMIM  
-

Kod ICD10  
Q79.2

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)