

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