

Opis choroby *

Definicja

This syndrome is characterized by cardiac arrhythmias (ventricular extrasystoles manifesting as bigeminy or multifocal tachycardia with syncopal episodes), perodactyly (hypoplasia and/or agenesis of the distal phalanges of the toes) and Pierre-Robin sequence (see this term).

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Zespół wad wrodzonych Stoll-Kieny-Dott syndrome	
	Zespół Stolla, Kieny'ego i Dotta

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
3201	192445	Q87.8

Kod ICD11

-

*Źródło

orphanet