

Zespół kamptodaktylii Tel Hashomer

Kod Orpha: 3292 Kod OMIM: 211960

Opis choroby *

Definicja

Tel Hashomer camptodactyly syndrome is a rare syndrome characterized by camptodactyly, muscle hypoplasia and weakness, skeletal anomalies, facial dysmorphism and abnormal dermatoglyphics.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Camptodactyly-muscular hypoplasia-skeletal anomalies-abnormal palmar creases syndrome

Kod ORPHA

3292

Kod OMIM

211960

Kod ICD10

Q74.0

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.