

Zespół mnogich kościorostów

Kod Orpha: 3237 Kod OMIM: 612961

Opis choroby *

Definicja

Multiple synostoses syndrome (MSS) is a rare developmental bone disorder characterized by proximal symphalangism of the fingers and/or toes often associated with fusion of carpal and tarsal, humeroradial, and cervical spine joints.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Deafness-Hermann type symphalangism syndrome
Facio-audio-symphalangism
Symfalangizm-brachydaktylia
Zespół głuchota - symfalangizm typu Hermanna
Zespół WL
Facio-audio-symphalangism
Hearing loss-Hermann type symphalangism syndrome
Symphalangism-brachydactyly syndrome
WL syndrome

Kod ORPHA

3237

Kod OMIM

612961

Kod ICD10

Q78.8

Kod ICD11

LD26.3

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl