

# 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](http://www.orphanet.pl)