

Arachnodaktylia - nieprawidłowa osteogeneza - niepełnosprawność intelektualna

Kod Orpha: 1129 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A multiple congenital developmental anomalies syndrome characterized by arachnodactyly of fingers and toes associated with craniofacial dysmorphism (including abnormal cranial ossification, frontal bossing, flat calvaria, shallow deformed orbits resulting in exophthalmos, midface hypoplasia and micrognathia), feeding difficulties in infancy, infantile muscular hypotonia, and developmental delay leading to intellectual disability.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad
wrodzonych

Synonimy

Kosztolanyi syndrome
Zespół Kosztolanyi

Kod ORPHA

1129

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl