

Mały żołądek - wada ubytkowa kończyny

Kod Orpha: 2538 Kod OMIM: 156810

Opis choroby *

Definicja

A rare multiple congenital anomalies syndrome characterized by congenital microgastria and a uni- or bilateral limb reduction defect, that can include absent or hypoplastic thumbs, radius, ulna and/or amelia. Association with other variable abnormalities, including intestinal malrotation, asplenia, dysplastic kidneys, hypoplastic lungs, dysplastic corpus colosum, and abnormal genitalia, has been reported.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA
2538

Kod OMIM
156810

Kod ICD10
Q87.8

Kod ICD11
LD2F.1Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.