

# Zespół Coffina i Siris

Kod Orpha: 1465 Kod OMIM: 618362

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare genetic syndromic intellectual disability of broad phenotypic range characterized by developmental delay and variable clinical features which most commonly, but not consistently, include aplasia or hypoplasia of the distal phalanx or nail of the fifth digit, and coarse facial features.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad  
wrodzonych

#### Synonimy

CSS  
CSS

#### Kod ORPHA

1465

#### Kod OMIM

618362

#### Kod ICD10

Q87.1

#### Kod ICD11

LD27.0Y

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.