

Zespół kończyny-ciało modzelowate

Kod Orpha: 36 Kod OMIM: 200990

Opis choroby *

Definicja

A rare polymalformative syndrome characterized by agenesis of corpus callosum (CC), distal anomalies of limbs, minor craniofacial anomalies and intellectual disability.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad
wrodzonych

Synonimy

ACS
ACS

Kod ORPHA

36

Kod OMIM

200990

Kod ICD10

Q04.0

Kod ICD11

LD2F.1Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.