

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	Synonimy
Zespół wad wrodzonych ACS	ACS

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
36	200990	Q04.0

Kod ICD11
LD2F.1Y

*Źródło

orphanet