

Zespół paznokieć-rzepka

Kod Orpha: 2614 Kod OMIM: 161200

Opis choroby *

Definicja

A rare hereditary patellar dysostosis characterized by nail hypoplasia or aplasia, aplastic or hypoplastic patellae, elbow dysplasia, and the presence of iliac horns as well as renal and ocular anomalies.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Onychoosteodysplasia
Onychoosteodysplazja
Zespół Turnera i Kiesera
Turner-Kieser syndrome

Kod ORPHA

2614

Kod OMIM

161200

Kod ICD10

Q87.2

Kod ICD11

LD24.J0

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.