

# Zespół 3MC

Kod Orpha: 293843 Kod OMIM: 265050

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare multiple congenital anomalies syndrome characterized by a spectrum of developmental anomalies including cleft lip and/or palate, craniosynostosis, intellectual disability and/or learning disability, radioulnar synostosis, genital and vesicorenal anomalies. Observed facial dysmorphism includes hypertelorism, blepharophimosis, blepharoptosis, high arched eyebrows. Less common features reported include anterior chamber defects, cardiac anomalies (e.g. ventricular septal defect; see this term), caudal appendage, umbilical hernia/omphalocele and diastasis recti.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad  
wrodzonych

#### Synonimy

Craniofacial-ulnar-renal syndrome  
Zespół czaszkowo-twarzowo-łokciowo-nerkowy  
Zespół Malpuecha, Michelsa, Mingarelli i Carnevale'a  
Malpuech-Michels-Mingarelli-Carnevale syndrome

#### Kod ORPHA

293843

#### Kod OMIM

265050

#### Kod ICD10

Q87.8

#### Kod ICD11

LD2F.1Y

---

\*[Źródło](#)

orphanet

## **Rozszerzony opis choroby**

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

**Orphanet** - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -  
Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)