

Zespół Marshalla

Kod Orpha: 560 Kod OMIM: 154780

Opis choroby *

Definicja

A malformation syndrome that is characterized by facial dysmorphism, severe hypoplasia of the nasal bones and frontal sinuses, ocular involvement, early-onset hearing loss, skeletal and anhidrotic ectodermal anomalies and short stature with spondyloepiphyseal dysplasia and early-onset osteoarthritis.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA
560

Kod OMIM
154780

Kod ICD10
Q87.0

Kod ICD11
LD27.0Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.