

# 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.