

# Zespół mózdkowo-twarzowo-zębowy

Kod Orpha: 444072 Kod OMIM: 616202

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare, autosomal recessive, multiple congenital anomalies/dysmorphic syndrome characterized mainly by developmental delay, variable intellectual disability, microcephaly, cerebellar hypoplasia, dysmorphic features (central incisors macrodontia and slender fingers), short stature and variable congenital anomalies.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Cerebellofaciodental syndrome  
Cerebellofaciodental syndrome

#### Kod ORPHA

444072

#### Kod OMIM

616202

#### Kod ICD10

Q87.0

#### Kod ICD11

-

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.