

Opis choroby *

Definicja

A rare overgrowth syndrome associated with multiple congenital anomalies characterized by tall stature, large hands and feet with large thumbs and halluces, spatulate digits, developmental delay and facial dysmorphism.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	Thauvin-Robinet-Faivre syndrome
	Zespół Thauvin-Robinet i Faivrego

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
500095	617107	Q87.3

Kod ICD11
LD2C

*Źródło

orphanet