

Zespół kończynowo-sutkowy

Kod Orpha: 69085 Kod OMIM: 603543

Opis choroby *

Definicja

A rare, genetic, ectodermal dysplasia syndrome characterized by severe hand/foot anomalies, breast and/or nipple hypoplasia, and ectodermal dysplasia (principally teeth and nail anomalies). Cleft lip/palate may be variably present.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad
wrodzonych

Synonimy

LMS
LMS

Kod ORPHA

69085

Kod OMIM

603543

Kod ICD10

Q82.4

Kod ICD11

LD27.0Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.