

# Zespół Goodmana

Kod Orpha: 65798 Kod OMIM: 201020

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare syndromic trigonocephaly characterized by marked malformations of the head and face (essentially acrocephaly), broad depressed nasal bridge, narrow maxillae, abnormalities of the hands and feet (polydactyly, brachydactyly, syndactyly, clinodactyly, camptodactyly, ulnar deviation), obesity and congenital heart disease. This disease is considered a variant of Carpenter syndrome without intellectual disability. There have been no further descriptions in the literature since 1992.

### Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	ACPS4
	ACPS4
	Akrocefalopolis Syndaktylia typu 4
	Acrocephalopolysyndactyly type 4

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
65798	201020	Q87.0

### Kod ICD11

-

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)