

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

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

ACPS4
ACPS4
Akrocefalopolisyndaktylia typu 4
Acrocephalopolysyndactyly type 4

Kod ORPHA

65798

Kod OMIM

201020

Kod ICD10

Q87.0

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl