

Dyzostoza kończynowo-twarzowa typu Kennedy'ego i Teebiego

Kod Orpha: 64542 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare acrofacial dysostosis due to the presence of manifestations not usually seen in Nager syndrome (NS) such as microcephaly, blepharophimosis, microtia, a peculiar beaked nose, cleft lip and palate, symmetrical involvement of the thumbs and great toes and developmental delay. It has since been suggested that these features can also be a part of the NS phenotype.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Kennedy-Teebi syndrome
Zespół Kennedy'ego i Teebiego

Kod ORPHA

64542

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q75.4

Kod ICD11

LD25.2

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl