

Opis choroby *

Definicja

Rzadki zespół wrodzonych wad rozwojowych, który charakteryzuje się niedorozwojem kości łokciowej z niedorozwojem lub brakiem czwartego i/lub piątego palca, niedorozwojem kości strzałkowej, niskim wzrostem i dysmorfia twarzą.

Dane

| | |
|---|------------------------|
| Klasyfikacja | Synonimy |
| Zespół wad wrodzonych Morava-Mehes syndrome | Zespół Morava i Mehesa |

| | | |
|------------------|-----------------|------------------|
| Kod ORPHA | Kod OMIM | Kod ICD10 |
| 52056 | 608571 | Q73.8 |

Kod ICD11
-

[*Źródło](#)

orphanet