

## 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 dysmorfią twarzy.

### Dane

<b>Klasyfikacja</b>	<b>Synonimy</b>
Zespół wad wrodzonych Morava-Mehes syndrome	Zespół Morava i Mehesa

<b>Kod ORPHA</b>	<b>Kod OMIM</b>	<b>Kod ICD10</b>
52056	608571	Q73.8

### Kod ICD11

-

---

### \*Źródło

orphanet