

# Zespół dysplazji czołowo-nosowej-rozszczepu nosa-wad kończyny górnej

Kod Orpha: 521308 Kod OMIM:

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare syndromic frontonasal dysplasia characterized by distinctive facial dysmorphic features including hypertelorism, almond-shaped palpebral fissures, nasal deformity with creased ridge, depressed or absent tip, and asymmetry and partial absence of nasal bones, and downturned corners of the mouth. Additional reported manifestations are limb anomalies (e.g. Poland anomaly, transverse limb agenesis, and anomalies of the hands and feet, such as camptodactyly, oligodactyly, clinodactyly, and syndactyly), frontonasal encephalocele, choanal atresia, congenital renal/cardiac malformations, and corpus callosum agenesis.

### Dane

#### Klasifikacja

Zespół wad  
wrodzonych

Kod ORPHA  
521308

Kod OMIM

-

Kod ICD10  
Q87.0

Kod ICD11

-

---

\*Źródło

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

**Orphanet** - interntowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -  
Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)