

Zespół przepukliny przeponowej-krótkiego jelita-braku śledziony

Kod Orpha: 527468 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare genetic multiple congenital anomalies/dysmorphic syndrome characterized by congenital diaphragmatic hernia, short bowel, and asplenia. Dysmorphic facial features include long forehead, hypertelorism, upturned nares, and small mandible. Atresia of the duodenum has also been reported.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA

527468

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.