

Kraniosynostoza - wady odbytu - rogowacenie kanalikowe

Kod Orpha: 85199 Kod OMIM: 603116

Opis choroby *

Definicja

Craniosynostosis - anal anomalies - prokeratosis, or CDAGS, is a very rare condition characterized by craniosynostosis and clavicular hypoplasia, (C), delayed closure of the fontanel (D), anal anomalies (A), genitourinary malformations (G) and skin eruption (S).

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

CAP syndrome
Zespół CAP
Zespół CDAGS
CDAGS syndrome

Kod ORPHA

85199

Kod OMIM

603116

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

LD2F.1Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.