

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 CAP syndrome

Synonimy

Zespół CAP

Zespół CDAGS

CDAGS syndrome

Kod ORPHA

85199

Kod OMIM

603116

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

LD2F.1Y

*Źródło

orphanet