

## 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

<b>Klasyfikacja</b>	<b>Synonimy</b>
Zespół wad wrodzonych	CAP syndrome
	Zespół CAP
	Zespół CDAGS
	CDAGS syndrome

<b>Kod ORPHA</b>	<b>Kod OMIM</b>	<b>Kod ICD10</b>
85199	603116	Q87.8

**Kod ICD11**  
LD2F.1Y

---

### \*Źródło

orphanet