

Opis choroby *

Definicja

This syndrome associates progressive visual loss with scoliosis or kyphoscoliosis and arachnodactyly of the fingers and toes.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA

171844

Kod OMIM

612445

Kod ICD10

Q87.5

Kod ICD11

LD28.Y

*Źródło

orphanet