

Dysplazja stożkowa czaszkowo-twarzowa

Kod Orpha: 85168 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

Craniofacial conodysplasia is characterised by craniofacial dysplasia, cone-shaped physes of the hands and feet, and neurological manifestations resembling cerebral palsy. It has been described in one family. The syndrome appeared to be transmitted as a dominant trait.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA
85168

Kod OMIM
-

Kod ICD10
Q87.5

Kod ICD11
-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.