

# Zespół Robinowa

**Kod Orpha: 97360 Kod OMIM: 616331**

## Opis choroby \*

### Definicja

Robinow syndrome (RS) is a rare genetic syndrome characterized by limb shortening and abnormalities of the head, face and external genitalia.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Acral dysostosis with facial and genital abnormalities  
Dyzostoza kończyn z nieprawidłowościami twarzy i narządów płciowych  
Niskorosłość Robinowa  
Zespół niskorosłość mezomeliczna - małe narządy płciowe  
Zespół Robinowa, Silvermana i Smitha  
Fetal face syndrome  
Mesomelic dwarfism-small genitalia syndrome  
Robinow dwarfism  
Robinow-Silverman-Smith syndrome

#### Kod ORPHA

97360

#### Kod OMIM

616331

#### Kod ICD10

Q87.1

#### Kod ICD11

LD24.A

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

**Orphanet** - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 - Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)