

Zespół atrezja nozdrzy tylnych - obrzęk limfatyczny

Kod Orpha: 99141 Kod OMIM: 613611

Opis choroby *

Definicja

A rare genetic disease characterized by choanal atresia and early onset of lymphedema of the lower extremities. Additional reported features include facial dysmorphism (hypertelorism, broad forehead, smooth philtrum, unilateral low-set ear, and high-arched palate), hypoplastic nipples, and pectus excavatum.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA
99141

Kod OMIM
613611

Kod ICD10
Q82.0

Kod ICD11
-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.