

Spektrum małogłowie-niski wzrost-wady kończyn związane z DONSON

Kod Orpha: 572761 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare autosomal recessive microcephalic primordial dwarfism characterized by congenital microcephaly and craniofacial features associated with a spectrum of limb abnormalities ranging from mild to severe. Short stature is frequently observed and often is severe.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA

572761

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q87.1

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.