

Zespół Holt i Orama

Kod Orpha: 392 Kod OMIM: 142900

Opis choroby *

Definicja

A genetic syndrome with limb reduction defects characterized by skeletal abnormalities of the upper limbs and mild-to-severe congenital cardiac defects.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Atriodigital dysplasia type 1
Dysplazja przedsionkowo-palcowa typu 1
HOS
Zespół serce - ręka typu 1
HOS
Heart-hand syndrome type 1

Kod ORPHA

392

Kod OMIM

142900

Kod ICD10

Q87.2

Kod ICD11

LD2F.1Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.