

# Zespół Robertsza

Kod Orpha: 3103 Kod OMIM: 268300

## Opis choroby \*

### Definicja

Roberts syndrome (RBS) is characterized by pre- and postnatal growth retardation, severe symmetric limb reduction defects, craniofacial anomalies and severe intellectual deficit. SC phocomelia is a milder form of RBS.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Pseudothalidomide syndrome  
SC spół pseudotalidomidowy  
SC fokomelia  
Zespół pseudotalidomidowy  
Zespół Robertsza - S.C. fokomelia  
Roberts-SC phocomelia syndrome  
SC phocomelia  
SC pseudothalidomide syndrome

#### Kod ORPHA

3103

#### Kod OMIM

268300

#### Kod ICD10

Q73.8

#### Kod ICD11

LD2F.1Y

---

[\\*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)