

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