

Zespół Frasera

Kod Orpha: 2052 Kod OMIM: 219000

Opis choroby *

Definicja

A rare congenital malformation mainly characterized by unilateral or bilateral cryptophthalmos, syndactyly and urogenital anomalies.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Cryptophthalmos-syndactyly syndrome
Zespół skrytoocze-syndaktylia

Kod ORPHA

2052

Kod OMIM

219000

Kod ICD10

Q87.0

Kod ICD11

LD2H.0

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.