

## Opis choroby \*

### Definicja

Cranio-cerebello-cardiac (3C) syndrome is a rare multiple congenital anomalies syndrome characterized by craniofacial (prominent occiput and forehead, hypertelorism, ocular coloboma, cleft palate), cerebellar (Dandy-Walker malformation, cerebellar vermis hypoplasia) and cardiac (tetralogy of Fallot, atrial and ventricular septal defects) anomalies (see these terms).

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Craniocerebellocardiac dysplasia  
Dysplazja czaszkowo - mózgowo - sercowa  
Zespół Ritschera i Schinzela  
Ritscher-Schinzal syndrome

#### Kod ORPHA

7

#### Kod OMIM

619435

#### Kod ICD10

Q87.8

#### Kod ICD11

-

---

#### \*Źródło

orphanet