

Brak paliczków - półkręgi - dysgenezja moczowo-płciowo-jelitowa

Kod Orpha: 1112 Kod OMIM: 207620

Opis choroby *

Definicja

An extremely rare congenital limb malformation syndrome, described in only 3 patients to date, characterized by the association of hypoplasia or aplasia of the hand and foot phalanges, hemivertebrae and various urogenital and/or intestinal abnormalities (i.e. dysgenesis of the urogenital tract and rectum). There have been no further descriptions in the literature since 1991.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Johnson-Munson syndrome
Zespół Johnsona i Munsona

Kod ORPHA

1112

Kod OMIM

207620

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl