

Opis choroby *

Definicja

A rare syndromic craniosynostosis characterized by craniosynostosis with midface hypoplasia, radiohumeral synostosis, femoral bowing and joint contractures.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA

83

Kod OMIM

207410

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

LD24.GY

*Źródło

orphanet