

Zespół Lamberta

Kod Orpha: 1296 Kod OMIM: 245550

Opis choroby *

Definicja

A very rare syndrome described in four sibs of one French family and characterized by branchial dysplasia (malar hypoplasia, macrostomia, preauricular tags and meatal atresia), club feet, inguinal herniae and cholestasis due to paucity of interlobular bile ducts and intellectual deficit.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Branchial dysplasia-intellectual disability-
inguinal hernia syndrome
Dysplazja skrzelowa - niepełnosprawność intelektualna - przepuklina pachwinowa

Kod ORPHA

1296

Kod OMIM

245550

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.