

# Zespół Bowena i Conradiego

Kod Orpha: 1270 Kod OMIM: 211180

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare developmental defect during embryogenesis characterized by moderate to severe prenatal and postnatal growth retardation, microcephaly, a distinctive facial appearance, profound psychomotor delay, hip and knee contractures and rockerbottom feet.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Bowen syndrome, Hutterite type  
Zespół Bowena, typ Hutterite

#### Kod ORPHA

1270

#### Kod OMIM

211180

#### Kod ICD10

Q87.8

#### Kod ICD11

LD20.2

---

### [\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.