

Zespół Ballera i Gerolda

Kod Orpha: 1225 Kod OMIM: 218600

Opis choroby *

Definicja

Baller-Gerold syndrome is characterized by the association of coronal craniosynostosis with radial ray anomalies (oligodactyly, aplasia or hypoplasia of the thumb, aplasia or hypoplasia of the radius).

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA

1225

Kod OMIM

218600

Kod ICD10

Q75.0

Kod ICD11

LD24.GY

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.