

## 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