

# Zespół kamptodaktylii-przykurczów stawowych- wad części kostnych twarzy

## Kod Orpha: 1323 Kod OMIM: 602612

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare multiple congenital anomalies syndrome characterized by the association of camptodactyly, multiple eye defects (fibrosis of the medial rectus muscle, severe myopia, ptosis and exophthalmos), scoliosis, flexion contractures and facial anomalies (arched eyebrows, facial asymmetry with an abnormal skull shape, a prominent nose, small mouth, low-set and dysplastic ears, and a low nuchal hairline).

#### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad  
wrodzonych

#### Synonimy

Rozin camptodactyly syndrome  
Zespół Rozina, Hertza i Goodmana  
Zespół Rozina - kamptodaktylia

#### Kod ORPHA

1323

#### Kod OMIM

602612

#### Kod ICD10

Q87.0

#### Kod ICD11

-

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)