

Wada przedsionkowo-komorowa - zwężenie szpary powiekowej - wady kości promieniowej

Kod Orpha: 1352 Kod OMIM: 600123

Opis choroby *

Definicja

A rare, genetic multiple congenital anomalies syndrome characterized by atrioventricular septal defects and blepharophimosis, in addition to radial (e.g. aplastic radius, shortened ulna, fifth finger clinodactyly, absent first metacarpal and thumb) and anal (e.g. imperforate or anteriorly placed anus, rectovaginal fistula) defects.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Houlston-Ironton-Temple syndrome
Zespół Houlstona, Irontona i Temple'a

Kod ORPHA

1352

Kod OMIM

600123

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.