

# 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.