

Opis choroby *

Definicja

A rare, genetic, multiple congenital anomalies syndrome characterized by congenital heart defects (e.g. coarctation of the aorta with or without atrioventricular canal and subaortic stenosis), associated with tongue hamartomas, postaxial hand polydactyly and toe syndactyly.

Dane

Klasyfikacja

Synonimy

Zespół wad wrodzonych Ostravik-Lindemann-Solberg syndrome

Zespół Ostravika, Lindemanna i Solberga

Kod ORPHA

1338

Kod OMIM

217085

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

-

*Źródło

orphanet