

Zespół sercowo-twarzowo-skórny

Kod Orpha: 1340 Kod OMIM: 615280

Opis choroby *

Definicja

A rare, multiple congenital anomalies syndrome characterized by craniofacial dysmorphism, congenital heart disease, dermatological abnormalities (most commonly hyperkeratotic skin and sparse, curly hair), neurological manifestations (hypotonia, seizures), failure to thrive and intellectual disability.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

CFC syndrome
Zespół CFC

Kod ORPHA

1340

Kod OMIM

615280

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

LD27.0Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.