

# 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.