

Zespół Jacksona i Weissa

Kod Orpha: 1540 Kod OMIM: 123150

Opis choroby *

Definicja

Jackson-Weiss syndrome (JWS) is a rare genetic disorder characterized by foot malformations (tarsal and metatarsal fusions; short, broad, medially deviated great toes) and in some patients craniosynostosis with facial anomalies. Hands are normal in affected patients.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Craniosynostosis-midfacial hypoplasia-foot abnormalities syndrome

JWS

Kraniosynostoza - hipoplazja środkowej części twarzy - nieprawidłowości stóp

JWS

Kod ORPHA

1540

Kod OMIM

123150

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.