

Autosomalny recesywny zespół Robinowa

Kod Orpha: 1507 Kod OMIM: 268310

Opis choroby *

Definicja

Autosomal recessive Robinow syndrome (RRS) is the less common type of Robinow syndrome (RS, see this term) characterized by short-limb dwarfism, costovertebral segmentation defects and abnormalities of the head, face and external genitalia.

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Synonimy

COVESDEM syndrome
Defekt segmentacji żebrowo-kręgowej -
mezomelia
RRS
Zespół COVESDEM
Costovertebral segmentation defect-
mesomelia syndrome
RRS

Kod ORPHA

1507

Kod OMIM

268310

Kod ICD10

Q87.1

Kod ICD11

LD24.A

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl