

Osteochondrodysplazja hipertrichotyczna typu Cantu

Kod Orpha: 1517 Kod OMIM: 239850

Opis choroby *

Definicja

Cantu syndrome is a rare disorder characterized by congenital hypertrichosis, osteochondrodysplasia, cardiomegaly, and dysmorphism.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Congenital hypertrichosis-acromegaloid facial features spectrum
Zespół Cantu
Congenital hypertrichosis-coarse facial features spectrum
Hypertrichotic osteochondrodysplasia

Kod ORPHA

1517

Kod OMIM

239850

Kod ICD10

Q78.8

Kod ICD11

LD2F.1Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl