

Opis choroby *

Definicja

A rare autosomal dominant malformation syndrome characterized by hypertelorism, omphalocele, cleft lip, ear pits, uterine malformation (bicornuate uterus), and more variably by diaphragmatic hernia and congenital heart defects.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	Brachycephalofrontonasal dysplasia
	Dysplazja czaszkowo-czołowo-nosowa, typu Teebi
	Dysplazja skrzelowo-czaszkowo-czołowo-nosowa
	Zespół hiperteloryzmu Teebi
	Zespół Teebi
	Teebi hypertelorism syndrome

Kod ORPHA
1519

Kod OMIM
145420

Kod ICD10
Q87.0

Kod ICD11
-

*Źródło

orphanet