

Opis choroby *

Definicja

A rare X-linked malformation syndrome characterized by craniofacial abnormalities, grooved nails, intellectual disability and various skeletal and soft tissue abnormalities.

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	CFND
	CFND
	CFNS
	Zespół czaszkowo-czołowo-nosowy
	CFNS
	Craniofrontonasal syndrome

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
1520	304110	Q87.1

Kod ICD11
LD25.3

*Źródło

orphanet