

Opis choroby *

Definicja

Hall-Riggs syndrome is a very rare syndrome consisting of microcephaly with facial dysmorphism, spondylometaphyseal dysplasia and severe intellectual deficit.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA

2107

Kod OMIM

234250

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

-

*Źródło

orphanet