

Zespół Harroda

Kod Orpha: 2115 Kod OMIM: 601095

Opis choroby *

Definicja

A rare multiple congenital anomalies/dysmorphic syndrome characterized by the association of intellectual deficit, facial dysmorphism (a highly arched palate, pointed chin, and small mouth, hypotelorism, a long nose and large protruding ears), arachnodactyly, hypogenitalism (undescended testes and hypospadias) and failure to thrive.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Cranio-facio-digito-genital syndrome
Zespół czaszkowo-twarzowo-palcowo-płciowy

Kod ORPHA

2115

Kod OMIM

601095

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.