

# Zespół Hartsfielda, Bixlera i Demyera

Kod Orpha: 2117 Kod OMIM: 615465

## Opis choroby \*

### Definicja

\*Zespół Hartsfielda, Bixlera i Demyera to rzadka, genetycznie uwarunkowana wada rozwojowa powstająca podczas wczesnych etapów embriogenezy, która charakteryzuje się asocjacją różnego stopnia holoprozencefalii i jedno- lub obustronnej ektrodaktylii dłoni i/lub stóp. Dodatkowo, zmiennie występujące objawy obejmują dysmorfie twarzy (hiperteloryzm, krótki bulwiasty nos, długa rynienka podnosowa, dysplastyczne/nisko osadzone uszy, rozszczep wargi i podniebienia, wargę górną o namiotowatym kształcie), inne wady rozwojowe mózgu (agenezja ciała modzelowatego, brak przegrody przezroczystej, brak opuszki/dróg węchowych, hipoplazja robaka), zaburzenia endokrynologiczne związane z dysfunkcją przysadki mózgowej (np. moczówka prosta ośrodkowa, hipogonadyzm hipogonadotropowy) oraz dysfunkcją podwzgórza.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Holoprosencephaly-ectrodactyly-cleft lip/palate syndrome  
Holoprozencefalia - ektrodaktylia - rozszczep wargi i podniebienia

#### Kod ORPHA

2117

#### Kod OMIM

615465

#### Kod ICD10

Q87.8

#### Kod ICD11

-

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

**Orphanet** - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 - Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)