

Zespół cefalopolisyndaktylii Greiga

Kod Orpha: 380 Kod OMIM: 175700

Opis choroby *

Definicja

A rare developmental defect during embryogenesis with digit duplication, polydactyly, syndactyly, and/or hyperphalangy characterized by multiple congenital anomaly syndrome.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad
wrodzonych

Synonimy

GCPS
GCPS

Kod ORPHA

380

Kod OMIM

175700

Kod ICD10

Q87.0

Kod ICD11

LD26.2

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.