

Zespół Frynsa

Kod Orpha: 2059 Kod OMIM: 229850

Opis choroby *

Definicja

A rare multiple congenital anomaly syndrome characterized by congenital diaphragmatic hernia (CDH) and pulmonary hypoplasia, distal limb hypoplasia and facial anomalies in addition to variable expression of additional birth defects.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Diaphragmatic hernia-abnormal face-distal limb anomalies syndrome
Przepuklina przeponowa - nieprawidłowa twarz - wady dystalnych części kończyn

Kod ORPHA

2059

Kod OMIM

229850

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

LD2F.1Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.