

Rozszczep wargi/podniebienia - malrotacja jelit - kardiopatia

Kod Orpha: 2001 Kod OMIM: 601165

Opis choroby *

Definicja

Rzadki zespół mnogich wad wrodzonych, który charakteryzuje się płaską twarzą, hiperteloryzmem, płaską potylicą, skośnymi szparami powiekowymi, rozszczepem podniebienia, mikrognacją, krótką szyją i ciężkimi wrodzonymi wadami serca. Dodatkowo można zaobserwować niedokonany zwrot jelit, obustronną klinodaktylię, dwupłatowy język, skrócenie czwartych kości śródstopia oraz rozdwojone kciuki.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

McPherson-Clemens syndrome
Zespół McPhersona i Clemensa

Kod ORPHA

2001

Kod OMIM

601165

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl