

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	Synonimy
Zespół wad wrodzonych	McPherson-Clemens syndrome
	Zespół McPhersona i Clemensa

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
2001	601165	Q87.8

Kod ICD11

-

*Źródło

orphanet