

Opis choroby *

Definicja

Rzadki zespół wrodzonych wad rozwojowych charakteryzujący się rozszczepem podniebienia miękkiego, znaczną oligodoncją dotyczącą zębów mlecznych, brakiem uzębienia stałego, obustronnym niedosłuchem przewodzeniowym wskutek unieruchomienia podstawy strzemiączka, krótkimi paluchami z przerwą sandałową oraz zespoleniem kości nadgarstka i stępu. Od 1971 roku nie było dalszych opisów w literaturze.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA

2010

Kod OMIM

216300

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

-

*Źródło

orphanet