

Zespół kończynowo-sercowo-twarzowy

Kod Orpha: 2008 Kod OMIM: 600460

Opis choroby *

Definicja

A rare genetic disorder characterized by split-hand/split-foot malformation (SHFM), facial anomalies, cleft lip/palate, congenital heart defect (CHD), genital anomalies, and intellectual deficit.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

ACFS

ACFS

Zespół CCGE

Zespół rozszczepu podniebienia, wady serca, wad narządów płciowych i ektrodaktylii

CCGE syndrome

Cleft palate-cardiac defect-genital anomalies-ectrodactyly syndrome

Kod ORPHA

2008

Kod OMIM

600460

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

LD2F.1Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl