

Rozszczep dłoni i stóp

Kod Orpha: 2440 Kod OMIM: 606708

Opis choroby *

Definicja

A rare, congenital, bone development disorder characterized by a spectrum of terminal limb malformations including hypoplasia/absence of central rays of the hands and feet (that can occur in one to all four digits), variable degrees of median clefts of the hands and/or feet, aplasia and syndactyly, with a wide range of severity ranging from malformed central finger/toe to a lobster claw-like appearance of the hands and feet. It can occur as an isolated malformation or it can be a feature in various syndromes.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Ectrodactyly
Deformacja "szczypce homara
Ektrodaktylia
Malformacja rozszczep dłoni/stopy
SHFM
SHFM
Split hand foot malformation

Kod ORPHA
2440

Kod OMIM
606708

Kod ICD10
Q74.8

Kod ICD11
-

*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