

# Sekwencja Robina - oligodaktylia

## Kod Orpha: 3104 Kod OMIM: 172880

### Opis choroby \*

#### Definicja

\*Sekwencja Robina – oligodaktylia jest rzadką, genetycznie uwarunkowaną wadą rozwojową powstałą podczas embriogenezy, która charakteryzuje się sekwencją Robina (tj. ciężką mikrognacją, retroglosją i rozszczepem tylnego podniebienia w kształcie litery U) z towarzyszącą oligodaktylią przed- i pozaosiową. Obserwuje się wąską twarz i wąski dolny łuk zębowy. Opisywano również klinodaktylię, brak palców, zrosty kości śródreżca i hipoplastyczne nadgarstki. Od 1986 roku nie ma w literaturze nowych opisów.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Pierre Robin sequence-oligodactyly syndrome  
Sekwencja Pierre'a Robina - oligodaktylia

#### Kod ORPHA

3104

#### Kod OMIM

172880

#### Kod ICD10

Q87.0

#### Kod ICD11

-

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.