

# Zespół Pierre'a Robina - anomalia twarzowo-palcowa

**Kod Orpha: 2888 Kod OMIM: 311895**

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare orofacial clefting syndrome characterized by the association of Pierre Robin sequence (retrognathia, cleft palate and glossoptosis) with facial dysmorphism (high forehead with frontal bossing) and digital anomalies (tapering fingers, hyperconvex nails, clinodactyly of the fifth fingers and short distal phalanges, finger-like thumbs and easily subluxated first metacarpophalangeal joints). Growth and mental development were normal.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Chitayat-Meunier-Hodgkinson syndrome  
Sekwencja Pierre'a Robina - anomalia twarzowo-palcowa  
Zespół Chitayata, Meuniera i Hodgkinsona  
Pierre Robin sequence-faciodigital anomaly syndrome

**Kod ORPHA**  
2888

**Kod OMIM**  
311895

**Kod ICD10**  
Q87.8

**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](http://www.orphanet.pl)