

Zespół Fuhrmanna

Kod Orpha: 2854 Kod OMIM: 228930

Opis choroby *

Definicja

Fuhrmann syndrome is mainly characterized by bowing of the femora, aplasia or hypoplasia of the fibulae and poly-, oligo-, and syndactyly.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Fibular hypoplasia or aplasia-femoral bowing-oligodactyly syndrome
Hipoplazja lub aplazja kości strzałkowej - łukowata kość udowa - oligodaktylia
Zespół Fuhrmanna, Riegera i de Sousa
Fuhrmann-Rieger-de Sousa syndrome

Kod ORPHA

2854

Kod OMIM

228930

Kod ICD10

Q74.8

Kod ICD11

LD2F.1Y

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.