

Zespół ustno-twarzowo-palcowy typu 5

Kod Orpha: 2919 Kod OMIM: 174300

Opis choroby *

Definicja

A rare orofaciodigital syndrome characterized by median cleft of the upper lip, postaxial polydactyly of hands and feet, and oral manifestations (duplicated frenulum).

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

OFD5
Zespół ustno-twarzowo-palcowy typu 5
OFD5
Polidaktylia pozaosiowa z pośrodkowym rozszczepem wargi górnej
Zespół Thurstona
Zespół ustno-twarzowo-palcowy, typ Thurstona
Oral-facial-digital syndrome type 5
Orofaciodigital syndrome, Thurston type
Polydactyly postaxial with median cleft of upper lip
Thurston syndrome

Kod ORPHA

2919

Kod OMIM

174300

Kod ICD10

Q87.0

Kod ICD11

LD25.00

[*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