

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