

## 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 OFD5

#### Synonimy

Zespół ustno-twarzowo-palcowy typu 5  
OFD5

Polidaktylia pozaosiowa z pośrodkowym  
rozszczeniem 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