

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