

# Zespół Sillence

**Kod Orpha: 3168 Kod OMIM: 113450**

## Opis choroby \*

### Definicja

Sillence syndrome (brachydactyly-symphalangism syndrome) resembles type A1 brachydactyly (variable shortening of the middle phalanges of all digits) with associated symphalangism (producing a distal phalanx with the shape of a chess pawn). Scoliosis, clubfoot and tall stature are also characteristic.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Brachydactyly-symphalangism syndrome  
Zespół brachydaktylia-symfalangizm

#### Kod ORPHA

3168

#### Kod OMIM

113450

#### Kod ICD10

Q74.8

#### Kod ICD11

-

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.