

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.