

# Zespół Filippi

Kod Orpha: 3255 Kod OMIM: 272440

## Opis choroby \*

### Definicja

Filippi syndrome is characterised by microcephaly, cutaneous syndactyly of the fingers and toes, intellectual deficit, growth retardation and a characteristic facies (high and broad nasal bridge, thin alae nasi, micrognathia and a high frontal hairline). So far, less than 25 cases have been reported. Cryptorchidism, polydactyly, and teeth and hair anomalies may also be present. Transmission is autosomal recessive.

### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Type 1 syndactyly-microcephaly-intellectual disability syndrome  
Syndaktylia, typu 1 - małogłowie - niepełnosprawność intelektualna

#### Kod ORPHA

3255

#### Kod OMIM

272440

#### Kod ICD10

Q87.8

#### Kod ICD11

LD2F.1Y

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.