

Zespół ustno-twarzowo-palcowy typu 10

Kod Orpha: 2756 Kod OMIM: 165590

Opis choroby *

Definicja

A rare multiple congenital anomalies syndrome characterized by facial (telecanthus, flat nasal bridge, retrognathia), oral (cleft palate, vestibular frenula) and digital (oligodactyly, preaxial polydactyly) features, associated with remarkable radial shortening, fibular agenesis and coalescence of tarsal bones. No new cases have been described since 1993.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

Figuera syndrome
Zespół ustno-twarzowo-palcowy typu 10
OFD10
Zespół Figuera
Zespół ustno-twarzowo-palcowy z aplazją kości strzałkowej
OFD10
Oral-facial-digital syndrome type 10
Orofaciodigital syndrome with fibular aplasia

Kod ORPHA
2756

Kod OMIM
165590

Kod ICD10
Q87.0

Kod ICD11
LD25.00

*Źródło

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl