

# 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](http://www.orphanet.pl)