

## **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 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