

Zespół syndaktylia-polidaktylia-płatek ucha

Kod Orpha: 3259 Kod OMIM: 186350

Opis choroby *

Definicja

A rare, genetic, congenital limb malformation syndrome characterized by complete cutaneous syndactyly between toes 1-2, ulnar polydactyly (ranging from nubbins to an almost complete additional finger) and earlobe malformations. Additionally, abnormalities along the medial border of the foot are observed on X-ray imaging. There have been no further descriptions in the literature since 1976.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA

3259

Kod OMIM

186350

Kod ICD10

Q74.8

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.