

Wrodzony brak/niedorozwój kciuka

Kod Orpha: 294988 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

A rare congenital malformation characterized by underdevelopment of the thumb, ranging from a slight decrease in thumb size to complete absence of the thumb. The malformation may occur isolated, combined to other defects of the hand or upper limb, or as part of a multiple congenital anomaly syndrome.

Dane

Klasyfikacja

Wada morfologiczna

Synonimy

Congenital absence/hypoplasia of thumb

Hipodaktylia kciuka

Oligodaktylia kciuka

Thumb hypodactyly

Thumb oligodactyly

Kod ORPHA

294988

Kod OMIM

-

Kod ICD10

Q71.3

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.