

Zespół Feingolda typu 2

Kod Orpha: 391646 Kod OMIM: 614326

Opis choroby *

Definicja

A rare, genetic congenital malformation syndrome characterized by microcephaly, short stature, digital anomalies (brachymesophalangy, fifth finger clinodactyly, syndactyly of toes and hypoplastic thumbs) and mild intellectual disabilities but that lacks the manifestations of gastrointestinal atresia.

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Synonimy

Brachydactyly-short stature-microcephaly syndrome
FGLDS2
FS2
MMT typu 2
Zespół brachydaktylia-niski wzrost-małowłowie
Zespół Brunnera i Wintera typu 2
Zespół małowłowie - niepełnosprawność intelektualna - szczelina tchawiczo-przełykowa typu 2
Zespół małowłowie-anomalie palców-prawidłowy rozwój intelektualny typu 2
Brunner-Winter syndrome type 2
FGLDS2
FS2
MMT type 2
Microcephaly-digital anomalies-normal intelligence syndrome type 2
Microcephaly-intellectual disability-tracheoesophageal fistula syndrome type 2

Kod ORPHA

391646

Kod OMIM

614326

Kod ICD10

Q87.8

Kod ICD11

LD2F.1Y

*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