

# Zespół Feingolda typu 1

Kod Orpha: 391641 Kod OMIM: 164280

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare, genetic congenital malformation syndrome characterized by digital anomalies (shortening of the 2nd and 5th middle phalanx of the hand, clinodactyly of the 5th finger, syndactyly of toes 2-3 and/or 4-5, thumb hypoplasia), microcephaly, facial dysmorphism (short palpebral fissures and micrognathia), gastrointestinal atresia (primarily esophageal and/or duodenal), and mild-to-moderate learning disability.

### Dane

#### Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

#### Synonimy

Brunner-Winter syndrome type 1  
Anomalie palców z krótkimi szparami powiekowymi i atrezią przełyku lub dwunastnicy typu 1  
FGLDS1  
FS1  
Małogłowie - niepełnosprawność intelektualna - szczelina tchawiczo-przełykowa typu 1  
Małogłowie - zespół oczno-palcowo-przełykowo-dwunastniczy typu 1  
Małogłowie-anomalie palców-normalna inteligencja typu 1  
MMT typu 1  
Zespół Brunnera i Wintera typu 1  
Zespół MODED typu 1  
Zespół oczno-palcowo-przełykowo-dwunastniczy typu 1  
Zespół ODED typu 1  
Digital anomalies with short palpebral fissures and atresia of esophagus or duodenum type 1  
FGLDS1  
FS1  
MMT type 1  
MODED syndrome type 1  
Microcephaly-digital anomalies-normal intelligence syndrome type 1  
Microcephaly-intellectual disability-

tracheoesophageal fistula syndrome type 1  
Microcephaly-oculo-digito-esophageal-  
duodenal syndrome syndrome type 1  
ODED syndrome type 1  
Oculo-digito-esophageal-duodenal syndrome  
type 1

**Kod ORPHA**  
391641

**Kod OMIM**  
164280

**Kod ICD10**  
Q87.8

**Kod ICD11**  
LD2F.1Y

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.