

Zespół rozszczepienia stopy - polidaktylii promienia środkowego

Kod Orpha: 488232 Kod OMIM: 616890

Opis choroby *

Definicja

A rare genetic syndrome with limb malformations as a major feature characterized by unilateral or bilateral split-foot malformation, nail abnormalities of the hand, and bilateral sensorineural hearing impairment. Mesoaxial polydactyly of the foot has also been described.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Synonimy

SFMMP
Split-foot malformation-mesoaxial polydactyly-nail abnormalities-sensorineural hearing loss syndrome
SFMMP
Split-foot malformation-mesoaxial polydactyly-nail abnormalities-sensorineural hearing loss syndrome

Kod ORPHA

488232

Kod OMIM

616890

Kod ICD10

Q74.8

Kod ICD11

-

[*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