

# Dyzostoza kończynowo-twarzowa typu Kennedy'ego i Teebiego

## Kod Orpha: 64542 Kod OMIM:

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare acrofacial dysostosis due to the presence of manifestations not usually seen in Nager syndrome (NS) such as microcephaly, blepharophimosis, microtia, a peculiar beaked nose, cleft lip and palate, symmetrical involvement of the thumbs and great toes and developmental delay. It has since been suggested that these features can also be a part of the NS phenotype.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

#### Synonimy

Kennedy-Teebi syndrome  
Zespół Kennedy'ego i Teebiego

#### Kod ORPHA

64542

#### Kod OMIM

-

#### Kod ICD10

Q75.4

#### Kod ICD11

LD25.2

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)